

Trident[®] HD

Specimen Radiography System



Guia do utilizador
MAN-09536-602 Revisão 001

HOLOGIC[®]

Trident[®] HD

Sistema de radiografia de amostras

Guia do utilizador

Para a versão 1.0 do software

Número da peça MAN-09536-602

Revisão 001

Julho de 2023

HOLOGIC[®]

Suporte aos produtos

EUA:	+1.877.371.4372
Europa:	+32 2 711 4690
Ásia:	+852 37487700
Austrália:	+1 800 264 073
Outros países:	+1 781 999 7750
E-mail:	BreastHealth.Support@hologic.com

© 2023 Hologic, Inc. Impresso nos EUA. Este manual foi originalmente escrito em inglês.

Hologic, Faxitron, Trident e os logótipos associados são marcas comerciais e/ou marcas comerciais registadas da Hologic, Inc. e/ou das suas subsidiárias nos EUA e/ou outros países. Todas as outras marcas comerciais, marcas comerciais registadas e nomes de produto são propriedade dos respetivos proprietários.

Este produto pode estar protegido por uma ou mais patentes nos EUA e no estrangeiro, conforme identificado em www.Hologic.com/patents.

Índice

Lista de figuras	ix
Lista de tabelas	xi
1: Introdução	1
1.1 Utilização prevista	1
1.2 Utilizador previsto.....	1
1.3 Grupo de pacientes alvo	1
1.4 Benefícios clínicos	1
1.5 Recursos do sistema.....	2
1.6 Perfis de utilizadores.....	2
1.7 Requisitos do controlo de qualidade.....	2
1.8 Onde encontrar as instruções de instalação	2
1.9 Onde encontrar informações sobre a descrição técnica	2
1.10 Declaração de garantia	3
1.11 Suporte técnico.....	3
1.12 Reclamações sobre os produtos	3
1.13 Declaração de cibersegurança da Hologic.....	4
1.14 Informações sobre antivírus	4
1.15 Onde obter cópias dos manuais.....	4
1.16 Símbolos	4
1.17 Descrições de advertências, precauções e notas	7
2: Informações gerais	9
2.1 Descrição geral do sistema	9
2.2 Informações de segurança	10
2.3 Advertências e precauções	10
2.4 Engates	15
2.5 Conformidade	15
2.5.1 Requisitos de conformidade.....	15
2.5.2 Declarações de conformidade.....	17
2.6 Localização da etiqueta do sistema	18
3: Componentes, controlos e indicadores	19
3.1 Componentes do sistema	19
3.1.1 Componentes da estrutura de imagiologia.....	20
3.2 Ligações do sistema	22
3.3 Travar e destravar um rodízio	23
3.4 Como deslocar a consola.....	23
3.5 Como ligar o sistema e iniciar sessão	24
3.5.1 Informações para Windows 10	27
3.6 Como terminar sessão	27

3.7	Como desligar o sistema	27
3.7.1	Como desligar a alimentação do sistema	27
4:	Interface do utilizador	29
4.1	Acerca da barra de tarefas	29
4.2	Ecrã de seleção de paciente.....	32
4.2.1	Abrir um paciente.....	33
4.2.2	Adicionar um novo paciente.....	34
4.2.3	Editar as informações do paciente.....	35
4.2.4	Dividir os registos do paciente	36
4.2.5	Eliminar um paciente	38
4.2.6	Filtros para pacientes	39
4.2.7	Como atualizar a lista de trabalho.....	41
4.2.8	Como consultar a lista de trabalho.....	41
4.2.9	Administração.....	41
4.2.10	Fechar a lista de pacientes	41
4.3	Ecrã do procedimento	42
4.3.1	Adicionar um procedimento.....	44
4.3.2	Botão Simples e Avançado	45
4.3.3	Obter.....	46
4.3.4	Fechar um paciente.....	46
4.3.5	Como seleccionar um grupo de saída.....	46
4.4	Como aceder às funcionalidades de análise de imagens.....	47
4.5	Como utilizar os grupos de saída	47
4.5.1	Adicionar ou editar um grupo de saída	47
4.6	Como utilizar as saídas a pedido.....	48
4.6.1	Como arquivar	48
4.6.2	Como exportar	48
4.6.3	Imprimir.....	49
5:	Imagiologia	51
5.1	Ecrã de visualização de imagens	51
5.2	Como definir as técnicas de exposição.....	52
5.3	Como adquirir uma imagem	52
5.4	Como analisar as imagens	55
5.4.1	Ferramentas de análise de imagens.....	56
5.5	Enviar as imagens para os dispositivos de saída.....	60
6:	Sequências clínicas de amostras	61
6.1	Exemplo de fluxo de trabalho de imagiologia	61
6.2	Exemplo de sequência de operação.....	62
7:	Controlo de qualidade	69
7.1	Procedimentos de controlo de qualidade necessários	69
7.2	Como aceder às tarefas de controlo de qualidade.....	69

7.2.1	Calibração do ganho	70
8: Manutenção, limpeza e desinfeção		71
8.1	Informações gerais	71
8.1.1	Para limpeza geral	71
8.1.2	Para desinfeção	71
8.1.3	Para prevenir possíveis lesões ou danos no equipamento.....	72
8.2	Cuidados a ter com componentes específicos.....	72
8.2.1	Como limpar o ecrã de visualização de imagens	72
8.2.2	Cabo de alimentação	73
8.3	Manutenção	73
8.3.1	Planos de manutenção preventiva	73
8.3.2	Acerca da recuperação de espaço.....	74
9: Interface de administração do sistema		75
9.1	Ecrã de administração	75
9.2	Ecrã acerca de	78
9.3	Alterar a preferência de idioma do utilizador	79
9.4	Definir separadores de procedimento multilinha	80
9.5	Ferramentas do sistema	80
9.5.1	Ferramentas do sistema para técnico de radiologia com permissões de gestor	81
9.6	Ferramenta de arquivo.....	83
9.7	Como alterar o tempo de bloqueio predefinido	86
Apêndice A Especificações do sistema		87
A.1	Medidas do produto.....	87
A.2	Ambiente de funcionamento e de armazenamento	87
A.2.1	Condições gerais de funcionamento	87
A.2.2	Condições gerais de transporte e armazenamento	88
A.3	Informação técnica da consola	88
A.3.1	Informações gerais.....	88
A.3.2	Ambiente de rede	88
A.4	Entrada elétrica	89
A.5	Informação técnica do tubo de raios X.....	89
A.5.1	Gerador de raios X.....	89
A.6	Informações técnicas do sistema de imagiologia.....	90
A.6.1	Recetor de imagem	90
Apêndice B Mensagens e alertas do sistema		91
B.1	Erro na recuperação e resolução de problemas	91
B.2	Tipos de mensagens e mensagens de alerta	91
B.2.1	Níveis de falhas.....	91
B.2.2	Mensagens do sistema	92
B.3	Resolução de problemas	92

Glossário de termos _____ **93**

Índice remissivo _____ **95**

Lista de figuras

Figura 1: Sistema Trident HD	9
Figura 2: Localização da etiqueta do sistema.....	18
Figura 3: Componentes do sistema	19
Figura 4: Posições do tabuleiro de amostras	20
Figura 5: Marcas do tabuleiro de amostras	21
Figura 6: Ligações de alimentação e da rede.....	22
Figura 7: Interruptor de alimentação do sistema	24
Figura 8: Botão de alimentação do computador.....	25
Figura 9: Ecrã de início de sessão	25
Figura 10: Ecrã de arranque.....	26
Figura 11: A barra de tarefas	29
Figura 12: Ecrã Select Patient (Selecionar paciente)	32
Figura 13: Ecrãs Add Patient (Adicionar paciente).....	34
Figura 14: Ecrãs de edição das informações do paciente.....	35
Figura 15: Ecrã Split Patient Records (Dividir registos do paciente).....	36
Figura 16: Selecionar o procedimento correto para dividir registos do paciente	37
Figura 17: Selecionar o paciente correto para dividir registos do paciente	38
Figura 18: Separador Filter (Filtrar) no ecrã Patient Filter (Filtrar pacientes)	39
Figura 19: Ecrã do procedimento.....	42
Figura 20: Caixa de diálogo Add Procedure (Adicionar procedimento)	44
Figura 21: Separador Tools (Ferramentas), Simple (Simples).....	45
Figura 22: Separador Tools (Ferramentas), Advanced (Avançado).....	45
Figura 23: Ecrã Imprimir.....	49
Figura 24: Ecrã de visualização de imagens.....	51
Figura 25: Imagiologia ativada	52
Figura 26: Botão X-RAY (RAIOS X).....	53
Figura 27: Botão X-RAY (RAIOS X) com a exposição em curso	53
Figura 28: Separador Tools (Ferramentas) no ecrã do procedimento.....	55
Figura 29: As Ferramentas de análise de imagens	56
Figura 30: O separador Comments (Comentários)	57
Figura 31: Separador Priors (Prévios)	58
Figura 32: Modos de visualização	59
Figura 33: Ecrã Admin (Administração).....	75
Figura 34: Separador System (Sistema) do ecrã About (Acerca de).....	78
Figura 35: Botão System Tools (Ferramentas do sistema).....	80
Figura 36: Ecrã System Tools (Ferramentas do sistema)	81
Figura 37: Botão Archive (Arquivar).....	83
Figura 38: Ecrã Multi Patient On Demand Archive (Arquivo a pedido multipaciente)	83
Figura 39: Ecrã Export (Exportar).....	85
Figura 40: Medidas da consola.....	87

Lista de tabelas

Tabela 1: As secções da barra de tarefas	29
Tabela 2: Opções no separador Filtrar (requer privilégios de acesso).....	40
Tabela 3: Ecrã do procedimento	42
Tabela 4: Procedimentos necessários	69
Tabela 5: Manutenção preventiva pelo utilizador	73
Tabela 6: Manutenção preventiva realizada pela assistência	74
Tabela 7: Funções do ecrã Admin (Administração).....	76
Tabela 8: Técnico de radiologia com permissões de gestor — Funções das ferramentas do sistema	82

Capítulo 1 Introdução

Leia atentamente todas as informações antes de utilizar o sistema. Siga todos os avisos e precauções conforme apresentados neste manual. Guarde este manual de forma a que esteja acessível durante os procedimentos. Os médicos devem informar os pacientes acerca de todos os potenciais riscos e efeitos adversos descritos neste manual no que diz respeito ao funcionamento do sistema.



Nota

A Hologic configura alguns sistemas para cumprirem requisitos específicos. A configuração do seu sistema pode não dispor de todas as opções e acessórios incluídos neste manual.

1.1 Utilização prevista

R_x Only A lei federal dos Estados Unidos só permite a utilização deste dispositivo por um médico ou mediante autorização médica.

O Sistema de radiografia de amostras Trident® é um sistema de raios X em gabinete, utilizado para fornecer imagens de raios X digitais de amostras cirúrgicas e amostras de microbiópsia de várias regiões anatómicas, por forma a permitir verificar rapidamente se o tecido correto foi excisado durante o procedimento de biópsia.

Efetuar a verificação na mesma sala que o procedimento ou nas suas proximidades melhora o fluxo de trabalho, reduzindo o tempo de examinação do paciente.

1.2 Utilizador previsto

O Sistema de radiografia de amostras Trident HD é utilizado por profissionais qualificados, incluindo técnicos de radiologia, pessoal cirúrgico, cirurgiões, radiologistas e patologistas.

1.3 Grupo de pacientes alvo

Pacientes submetidos a procedimentos cirúrgicos ou de biópsia percutânea para confirmar a remoção de tecido mamário, lesão ou marcador de local suspeitos numa amostra de mama.

1.4 Benefícios clínicos

O Sistema de radiografia de amostras Trident HD permite visualizar instantaneamente amostras cirúrgicas e de biópsia percutânea de várias regiões anatómicas. Permite verificar em simultâneo se o tecido correto foi excisado, o que elimina os atrasos associados ao transporte da amostra e o tempo necessário para examinar o paciente.

1.5 Recursos do sistema

O sistema Trident adquire e exibe as imagens radiográficas de amostras cirúrgicas e de fragmentos retiradas de várias regiões anatómicas. O sistema tem a capacidade de transferir as imagens para dispositivos externos. As imagens adquiridas com este sistema destinam-se a confirmar a remoção de uma lesão ou patologia suspeita; o sistema não se destina a ser utilizado para fins de diagnóstico.

Os sistemas de radiografia de amostras são utilizados em departamentos de imagiologia de diagnóstico, departamentos de patologia ou em campos cirúrgicos. Os técnicos de radiologia, o pessoal cirúrgico, os cirurgiões, os radiologistas e os patologistas podem utilizar equipamento de radiografia de amostras.

A Hologic recomenda que os utilizadores recebam formação em segurança de radiação ionizante básica antes de utilizar o sistema.

1.6 Perfis de utilizadores

- Um utilizador do sistema primário (por exemplo, um enfermeiro do bloco operatório) pode executar funções básicas do sistema, exceto as que requerem privilégios de gestor. Neste documento, o utilizador do sistema primário é designado por utilizador.
- Os gestores do sistema podem executar todas as funções do sistema, adicionar e eliminar contas de utilizador e eliminar pacientes. Neste documento, gestor do sistema é designado por gestor.
- O pessoal da assistência possui total acesso a todas as funções do sistema.

1.7 Requisitos do controlo de qualidade

Efetue todos os testes de controlo de qualidade dentro do prazo correto.

1.8 Onde encontrar as instruções de instalação

As instruções de instalação estão disponíveis no *Service Manual* (Manual de Assistência Técnica).

1.9 Onde encontrar informações sobre a descrição técnica

As informações sobre a descrição técnica estão disponíveis no *Service Manual* (Manual de Assistência Técnica).

1.10 Declaração de garantia

Exceto quando expressamente indicado em contrário no Acordo: i) é concedida ao Cliente original do equipamento fabricado pela Hologic uma garantia que o mesmo irá apresentar um desempenho substancialmente de acordo com as especificações publicadas durante um (1) ano a contar da data de envio, ou caso seja necessária Instalação, a partir da data de Instalação («Período de garantia»); ii) os tubos de raios X de mamografia de imagiologia digital têm uma garantia de vinte e quatro (24) meses, durante os quais os tubos de raios X estão completamente cobertos durante os primeiros doze (12) meses e possuem uma garantia numa base proporcional linear durante os meses 13-24; iii) as peças de substituição e os produtos reconicionados possuem uma garantia durante o restante Período da garantia ou noventa (90) dias após o transporte, conforme o que for maior; iv) os Consumíveis possuem uma garantia de conformidade com as especificações publicadas durante um período até à data de validade indicada nas respetivas embalagens; v) o Software licenciado possui uma garantia de funcionamento de acordo com as especificações publicadas; vi) garante-se que os Serviços são prestados de uma forma profissional; vii) a garantia do Equipamento não fabricado pela Hologic é concedida através do respetivo fabricante e as garantias de tal fabricante deverão abranger os clientes da Hologic, na medida do permitido pelo fabricante do referido Equipamento não fabricado pela Hologic. A Hologic não garante que a utilização dos Produtos nunca será interrompida ou estará isenta de erros, nem que os Produtos irão funcionar com produtos de terceiros não autorizados pela Hologic. Estas garantias não se aplicam a qualquer item que seja: (a) reparado, deslocado ou alterado por outras pessoas que não sejam o pessoal de assistência autorizado da Hologic; (b) sujeito a abuso ou tensão física (incluindo térmica ou elétrica) ou utilização indevida; (c) armazenado, mantido ou operado de qualquer modo inconsistente com as especificações ou instruções aplicáveis da Hologic, incluindo a recusa do Cliente em permitir atualizações do Software, recomendadas pela Hologic; ou (d) designado como fornecido sujeito a uma garantia não prestada pela Hologic ou com base numa pré-publicação ou conforme se encontra.

1.11 Suporte técnico

Consulte as informações de contacto do suporte aos produtos na página de direitos de autor deste manual.

1.12 Reclamações sobre os produtos

Comunique à Hologic quaisquer reclamações ou problemas de qualidade, fiabilidade, segurança ou desempenho deste produto. Se o dispositivo tiver causado ou agravado um ferimento do paciente, comunique imediatamente o incidente ao representante autorizado da Hologic e à autoridade competente do respetivo estado-membro ou país. Normalmente, as autoridades competentes pelos dispositivos médicos são os próprios ministérios da saúde dos estados-membros ou uma agência do ministério da saúde. (Consulte as informações de contacto da Hologic na página de direitos de autor.)

1.13 Declaração de cibersegurança da Hologic

A Hologic testa continuamente o estado atual da segurança informática e da rede para analisar possíveis problemas de segurança. Quando necessário, a Hologic disponibiliza as atualizações referentes ao produto.

Para aceder aos documentos de Práticas recomendadas de cibersegurança referentes aos produtos da Hologic, consulte o website da Hologic em www.Hologic.com.

1.14 Informações sobre antivírus

Contacte o representante da assistência técnica para a instalação do antivírus.

1.15 Onde obter cópias dos manuais

Para obter um ficheiro PDF do Guia do utilizador, acesse a www.Hologic.com/package-inserts.

Para solicitar os manuais impressos, contacte o Grupo de suporte de peças da Hologic.






E-mail: parts@hologic.com











Tel.: 781-761-7003

Fax: 877-574-3244

1.16 Símbolos











Esta secção descreve os símbolos utilizados neste sistema.





Símbolo	Descrição	Padrão
	«Ligado» para uma parte do equipamento	IEC 60417, referência 5264
	Equipotencialidade	IEC 60417, referência 5021
	Eliminar equipamento elétrico e eletrónico separadamente dos resíduos normais. Envie material desativado para a Hologic ou contacte o seu representante de assistência.	Diretiva do REEE 2012/19/UE
	Fabricante	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.1
	Data de fabrico	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.3

Símbolo	Descrição	Padrão
	País de fabrico	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.11
	Cuidado – radiação	Hologic
	Advertência, eletricidade	ISO 7010, referência W012
	Advertência	ISO 7010, referência W001
	Cuidado	ISO 15223-1:2021, referência 5.4.4
	Consultar o manual de instruções/folheto	ISO 7010, referência M002
	Referência de catálogo	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.6
	Número de série	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.7
	Marcação CE de conformidade europeia	Regulamento MDR (UE) 2017/745
	Representante autorizado na Comunidade Europeia	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.2

Guia do utilizador do sistema de radiografia de amostras Trident HD

Capítulo 1: Introdução

Símbolo	Descrição	Padrão
	Médico - Equipamento médico geral no que diz respeito a risco de choque elétrico, incêndio e riscos mecânicos apenas em conformidade com as normas ANSI/AAMI ES 60601-1:2005 (AI:2012), CAN/CSA C22.2 N.º 60601-1 (2014) e IEC 60601-1:2012.	Classificação UL
	Dispositivo médico	ISO 15223-1:2021, referência 5.7.7
	Sujeito a receita médica	FDA 21 CFR 801.109
 www.hologic.com/package-inserts	Consultar as instruções de utilização	ISO 15223-1:2021, referência 5.4.3
	Corrente alternada	IEC 60417, referência 5032
	Traduções na caixa	Hologic
	Patentes	Hologic
	Revisão	Hologic
	Quantidade	Hologic
	Limite de temperatura	ISO 15223-1:2021, referência 5.3.7

Símbolo	Descrição	Padrão
	Limites de humidade	ISO 15223-1:2021, referência 5.3.8
	Limites da pressão atmosférica	ISO 15223-1:2021, referência 5.3.9
	Radiação eletromagnética não ionizante	IEC 60417, referência 5140
	Código do país para tradução	ISO 3166

1.17 Descrições de advertências, precauções e notas

Descrições de advertências, precauções e notas utilizados neste manual:



ADVERTÊNCIA!

Os procedimentos que tem de seguir atentamente para prevenir possíveis lesões perigosas ou fatais.



Advertência:

Os procedimentos que tem de seguir atentamente para prevenir lesões.



Cuidado:

Os produtos que tem de seguir atentamente para prevenir danos no equipamento, perda de dados ou danos em ficheiros em aplicações de software.



Nota

As notas apresentam informações adicionais.

Capítulo 2 Informações gerais

2.1 Descrição geral do sistema



Figura 1: Sistema Trident HD

Legenda da figura

1. Monitor de visualização de imagens
2. Monitor de controlo
3. Estrutura de imagiologia

2.2 Informações de segurança

Leia e compreenda este manual antes de utilizar o sistema. Tenha o manual à mão durante a utilização da unidade.

Siga sempre todas as instruções neste manual. A Hologic não aceita responsabilidade por lesões ou danos decorrentes de uma utilização incorreta do sistema. Contacte o seu representante da Hologic para conhecer as opções de formação.

O sistema inclui engates de segurança, mas o utilizador tem de compreender como utilizar o sistema de modo seguro e ter consciência dos perigos para a saúde da radiação proveniente dos raios X.

2.3 Advertências e precauções



ADVERTÊNCIA!

A abertura dos painéis apenas pode ser efetuada por técnicos de assistência formados e autorizados pela Hologic. Este sistema contém tensões letais.



ADVERTÊNCIA!

O equipamento elétrico utilizado junto a anestésicos inflamáveis pode provocar uma explosão.



ADVERTÊNCIA!

O utilizador deve corrigir eventuais problemas antes de utilizar o sistema. Contacte um representante de assistência aprovado para efetuar os procedimentos de manutenção preventiva.



ADVERTÊNCIA!

A proteção fornecida pelo equipamento é reduzida se o equipamento for utilizado de modo não especificado pela Hologic.



ADVERTÊNCIA!

Coloque sempre o sistema Trident a, pelo menos, 1,5 metros (5 pés) do paciente.



ADVERTÊNCIA!

Não é permitida qualquer modificação a este equipamento.



ADVERTÊNCIA!

Não tente utilizar uma consola que possa apresentar um risco de choque eléctrico. Contacte imediatamente a Hologic ou o seu distribuidor.



ADVERTÊNCIA!

Para evitar o risco de choque, não utilize o sistema a menos que as lâminas da ficha polarizada consigam ser completamente inseridas na tomada eléctrica.



ADVERTÊNCIA!

Antes de cada utilização, certifique-se de que o cabo de alimentação se encontra em bom estado e completamente inserido na tomada eléctrica.



ADVERTÊNCIA!

Certifique-se de que o cabo de alimentação da consola do sistema está em bom estado. Um cabo de alimentação danificado pode causar um risco de choque eléctrico. Ao desligar a consola da alimentação, segure sempre na ficha no ponto de inserção e puxe cuidadosamente. **NUNCA** puxe o cabo para desligar a unidade.



ADVERTÊNCIA!

Antes de deslocar a consola, certifique-se de que o cabo de alimentação e os restantes cabos estão desligados e enrolados firmemente à volta da placa de gestão do cabo.



ADVERTÊNCIA!

Antes de ajustar a posição da consola, certifique-se de que o cabo de alimentação e os restantes cabos estão posicionados com segurança e corretamente arrumados.



ADVERTÊNCIA!

Para evitar o risco de incêndio ou de choque eléctrico, não exponha o sistema a chuva ou a humidade.



Advertência:

Este dispositivo contém material perigoso. Envie material desativado para a Hologic ou contacte o seu representante de assistência.



Advertência:

Controle o acesso ao equipamento de acordo com os regulamentos locais para proteção contra radiação.



Advertência:

Não utilize o sistema se o vidro estiver quebrado ou danificado.



Advertência:

Este sistema pode ser perigoso para o utilizador. Siga sempre as precauções de segurança relativas à exposição de raios X.



Advertência:

Os cabos acarretam um perigo de tropeçamento. Coloque os cabos em segurança, fora do caminho. Quando não estiverem a ser utilizados, enrole os cabos devidamente na placa de gestão de cabos.



Advertência:

Antes de deslocar a consola, certifique-se de que os bloqueios do rodízio estão desbloqueados. Tentar deslocar o sistema com os rodízios bloqueados pode provocar a queda da consola.



Advertência:

Antes de deslocar o sistema, rode o ecrã de visualização de imagens para uma posição que proporcione uma boa visibilidade enquanto empurra a consola.



Advertência:

Não desloque a consola com força ou velocidade excessivas. Não faça paragens rápidas.



Advertência:

Ao deslocar a consola, tenha cuidado com os solavancos, rampas, inclinações ou descidas. Tenha muito cuidado ao deslocar a consola numa superfície irregular ou inclinada.



Advertência:

Certifique-se de que existe espaço suficiente para abrir completamente a porta da estrutura de imagiologia e inserir ou remover com segurança o tabuleiro com as amostras.



Advertência:

Mantenha a porta da estrutura de imagiologia fechada quando não estiver a ser utilizada. Deixar a porta aberta pode contribuir para o risco de tropeçamento.



Advertência:

Utilize o puxador da porta da estrutura de imagiologia para abrir e fechar a porta. Fechar incorretamente a porta da estrutura de imagiologia pode contribuir para o risco de entalamento.



Cuidado

Risco de perda de dados. Não coloque quaisquer suportes magnéticos junto a ou nos dispositivos, uma vez que tal pode originar a criação de campos magnéticos.



Cuidado

Para evitar possíveis danos no recetor de imagens digitais causados por choque térmico, siga o procedimento recomendado para desligar o equipamento.



Cuidado

Utilize líquidos de limpeza na quantidade mínima possível. Os líquidos não devem fluir ou escorrer.



Cuidado

Para evitar danos nos componentes eletrónicos, não utilize sprays desinfetantes no sistema.



Cuidado

Para evitar danificar a consola e os seus componentes, utilize apenas os métodos de limpeza recomendados.



Cuidado

Não derrame nem coloque fluidos ou líquidos no ecrã tátil ou na consola sensível ao tato. Os fluidos ou líquidos no ecrã tátil e na consola sensível ao tato podem provocar avarias. Certifique-se de que o ecrã tátil e a consola sensível ao tato estão limpos e secos antes de utilizar o sistema.



Cuidado:

O sistema é um dispositivo laboratorial e não um computador normal. Não efetue alterações não autorizadas no hardware ou software. Instale este dispositivo por trás de uma firewall para segurança da rede. Este dispositivo laboratorial não é fornecido com qualquer proteção de vírus informático ou segurança da rede (por exemplo, uma firewall informática). A segurança da rede e as proteções antivírus são da responsabilidade do utilizador.



Cuidado

Para prevenir possíveis danos no sistema, siga o procedimento recomendado para desligar o equipamento.



Cuidado

O sistema tem de ser instalado e colocado em funcionamento de acordo com as orientações fornecidas nestas instruções, por forma a assegurar a compatibilidade eletromagnética.



Cuidado

Os equipamentos de comunicações por RF portáteis e móveis podem afetar os equipamentos elétricos para medicina.



Cuidado

Para evitar uma baixa qualidade de imagem, efetue as calibrações do sistema quando solicitado.



Cuidado

Para evitar uma baixa qualidade da imagem, certifique-se de que remove todo o material do paciente da estrutura de imagiologia e do tabuleiro de amostras. Utilize os métodos de limpeza recomendados para limpar e desinfetar a estrutura de imagiologia e o tabuleiro de amostras.



Cuidado

Para evitar danos, tenha cuidado ao manusear e ao limpar o tabuleiro de amostras.



Cuidado

O peso e a mobilidade deste sistema requerem as seguintes precauções:

- Tenha cuidado ao deslocar o sistema em superfícies irregulares ou inclinadas.
 - Certifique-se de que as rodas estão bloqueadas quando o sistema está parado.
 - Antes de deslocar a consola, certifique-se de que os cabos estão guardados numa posição segura na consola.
 - Antes de deslocar a consola, rode o ecrã de visualização de imagens para permitir uma visualização desobstruída.
 - Não faça paragens rápidas. Não desloque com força ou velocidade excessivas.
-

2.4 Engates

A emissão de raios X para automaticamente e surge uma mensagem de erro quando ocorre a interrupção de uma exposição a raios X, como quando o tempo do temporizador mAs ou do temporizador de exposição máxima termina ou a porta da estrutura é aberta.

2.5 Conformidade

Esta secção descreve os requisitos de conformidade do sistema e as responsabilidades do fabricante.

2.5.1 Requisitos de conformidade

O fabricante tem a responsabilidade de garantir a segurança, fiabilidade e desempenho deste equipamento de acordo com as seguintes disposições:

- O equipamento é utilizado de acordo com as instruções de utilização.
- As operações de montagem, extensões, ajustes, alterações ou reparações são realizadas apenas por pessoal autorizado.
- O equipamento de rede e de comunicação deve ser instalado em conformidade com as normas IEC.



Cuidado:

Este sistema destina-se a ser utilizado apenas por profissionais de saúde. Este sistema pode causar interferências de rádio ou perturbar o funcionamento de equipamento posicionado nas imediações. Pode ser necessário tomar medidas de atenuação, tais como reorientar ou reposicionar o equipamento ou ainda proceder ao isolamento do local.



Cuidado:

As características de emissões deste equipamento tornam-no adequado para utilização em áreas industriais e hospitais (CISPR 11 classe A). Se for utilizado num ambiente residencial (para o qual é normalmente necessário CISPR 11 classe B), este equipamento poderá não oferecer proteção suficiente para serviços de comunicação por radiofrequência. O utilizador poderá ter de tomar medidas de atenuação, como reorientar ou reposicionar o equipamento.



Cuidado:

O equipamento médico elétrico (ME) ou o sistema ME não deve ser utilizado adjacente a ou empilhado sobre outro equipamento. Se for necessário utilizar o equipamento ou sistema ME adjacente a ou empilhado, certifique-se de que este funciona corretamente nesta configuração.



Cuidado:

Quaisquer alterações ou modificações não expressamente aprovadas pela Hologic podem anular a sua autorização para utilizar o equipamento.

2.5.2 Declarações de conformidade

O fabricante declara que este dispositivo foi concebido em conformidade com os seguintes requisitos:

UL, IEC, EN:

- UL 61010-1: 2012 — Requisitos de segurança para aparelhos elétricos de medição, de controlo e de uso laboratorial; Parte 1: Requisitos gerais
- IEC 61010-1 § 6.7
- IEC 61010-1: 2010, 3.^a Edição — Requisitos de segurança para aparelhos elétricos de medição, de controlo e de uso laboratorial; Parte 1: Requisitos gerais
- IEC 61010-2-091: 2012, 3.^a Edição — Requisitos de segurança para aparelhos elétricos de medição, de controlo e de uso laboratorial; Parte 2-091: Requisitos específicos para sistemas de raios X em gabinete
- EN 61326-1: 2013 Aparelhos elétricos de medição, de controlo e de uso laboratorial — Requisitos de CEM, Requisitos gerais
- EN 55011 e CISPR 11 (Classe A) — Equipamentos com radiofrequências para uso industrial, científico e médico (ISM) — Características das perturbações eletromagnéticas — Limites e métodos de medição

CFR:

- 21 CFR § 1020.40 — Sistemas de raios X em gabinete
- 47 CFR Parte 15.5 — Condições gerais de funcionamento

CAN/CSA:

- CAN/CSA-C22.2 N.º 61010-1, 3.^a Edição — Requisitos de segurança para aparelhos elétricos de medição, de controlo e de uso laboratorial — Parte 1: Requisitos gerais

2.6 Localização da etiqueta do sistema

Para saber qual a localização da etiqueta do sistema e do número de série, consulte a figura que se segue.

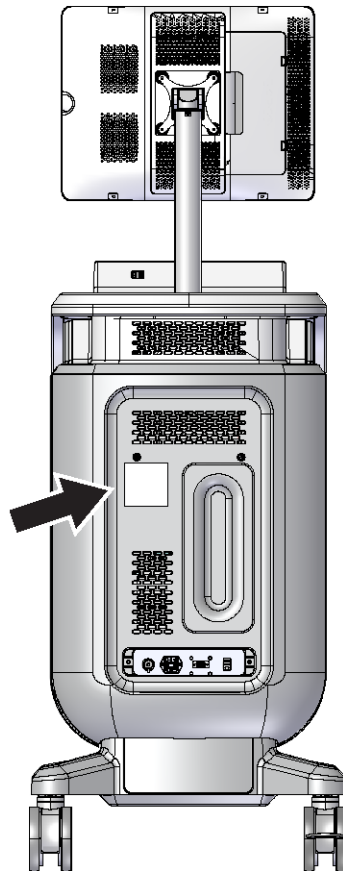


Figura 2: Localização da etiqueta do sistema

Capítulo 3 Componentes, controlos e indicadores

3.1 Componentes do sistema

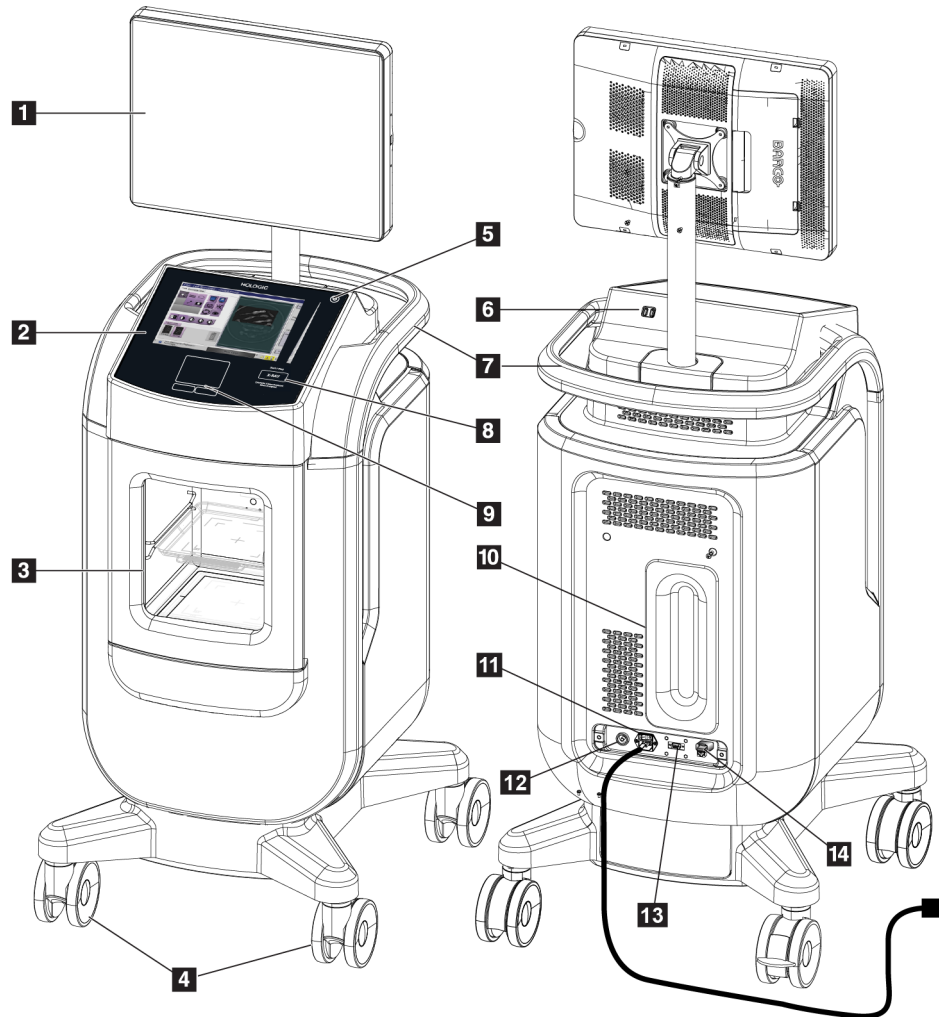


Figura 3: Componentes do sistema

Legenda da figura

- | | |
|--|--|
| 1. Monitor de visualização de imagens | 9. Consola sensível ao tato |
| 2. Monitor de controlo | 10. Placa de gestão do cabo |
| 3. Estrutura de imagiologia | 11. Interruptor de alimentação do sistema e ligação do cabo de alimentação |
| 4. Rodízios | 12. Ligação de equalização de potencial |
| 5. Botão de ligação/reinício do computador | 13. Porta de serviço |
| 6. Portas USB | 14. Porta Ethernet |
| 7. Pega da consola | 15. [Leitor de código de barras] |
| 8. Botão de ativação de raios X | |

3.1.1 Componentes da estrutura de imagiologia

A consola contém uma estrutura de imagiologia blindada. O posicionamento do tabuleiro de amostras determina o nível de ampliação da imagem.

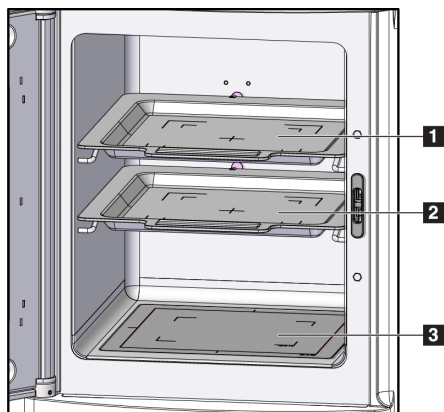


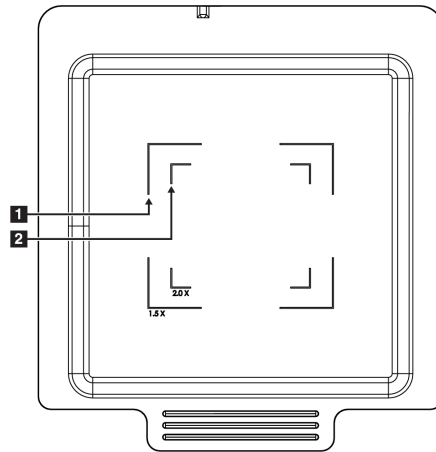
Figura 4: Posições do tabuleiro de amostras

Legenda da figura

1. Localização do tabuleiro de amostra para ampliação de 2,0x
2. Localização do tabuleiro de amostra para ampliação de 1,5x
3. Localização do tabuleiro de amostra para ampliação de 1,0x (imagem por contacto)

Tabuleiro de amostras

O tabuleiro de amostras dispõe de marcas para exibir as margens de ampliação de 1,5x e as margens de ampliação de 2,0x.



Legenda da figura

1. Margens de ampliação de 1,5x
2. Margens de ampliação de 2,0x

Figura 5: Marcas do tabuleiro de amostras



Cuidado

Para evitar danos, tenha cuidado ao manusear e ao limpar o tabuleiro de amostras.

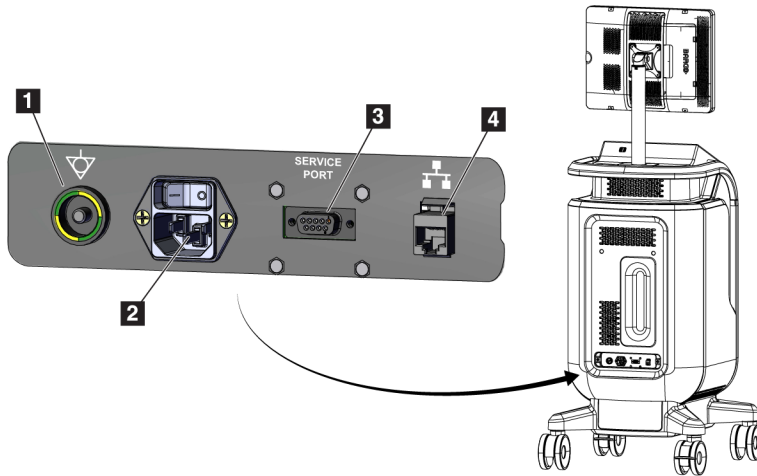


Nota

Guarde o tabuleiro de amostras dentro da estrutura de imagiologia.

3.2 Ligações do sistema

Ligações de alimentação e da rede



Legenda da figura

1. Ligação de equalização de potencial
2. Ligação do cabo de alimentação
3. Porta de serviço
4. Porta Ethernet

Figura 6: Ligações de alimentação e da rede

1. Coloque o sistema num local onde possa aceder facilmente às ligações de alimentação e da rede.
2. Ligue o cabo de alimentação do sistema à tomada elétrica.
3. Se pretender, ligue o cabo de rede à porta Ethernet.

Ligações USB

A consola dispõe de duas portas USB localizadas na parte traseira do monitor de controlo.

Ligações Wi-Fi

O Wi-Fi é configurado nas definições do sistema.

3.3 Travar e destravar um rodízio

- Para travar um rodízio, pise a alavanca de bloqueio na roda até a alavanca bloquear.
- Para destravar um rodízio, levante a alavanca de bloqueio na roda para a posição para CIMA.

3.4 Como deslocar a consola



Nota

O cabo de alimentação é enrolado na parte traseira da consola para um armazenamento seguro do cabo durante o deslocamento da consola.

1. Certifique-se de que o sistema do computador e a consola estão completamente desligados.
2. Certifique-se de que o cabo de alimentação e os cabos de rede estão desligados.
3. Enrole o cabo de alimentação à volta da placa de gestão do cabo.
4. Certifique-se de que todos os componentes e cabos estão numa posição segura na consola.
5. Posicione o ecrã de visualização de imagens de modo a conseguir obter uma visualização desobstruída enquanto empurra a consola.
6. Desbloqueie os bloqueios dos rodízios.
7. Desloque a consola empurrando a pega da consola.
8. Bloqueie os rodízios quando a consola estiver na localização correta.

3.5 Como ligar o sistema e iniciar sessão

1. Certifique-se de que os rodízios da consola estão bloqueados.
2. Ligue o sistema à corrente eléctrica. Se pretender, ligue o sistema à rede.
3. Coloque o interruptor de alimentação do sistema, na parte traseira da consola, na posição LIGADO.

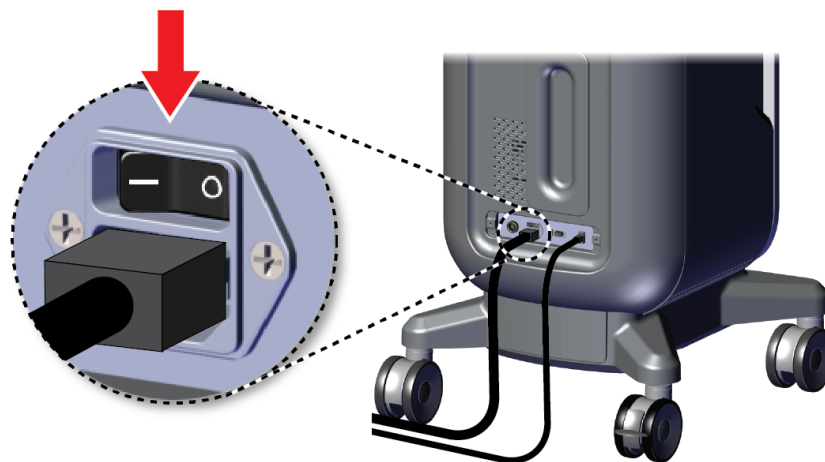


Figura 7: Interruptor de alimentação do sistema

4. Prima o botão de alimentação do computador no monitor de controlo. O computador liga-se e surge o ecrã de *início de sessão*.



Figura 8: Botão de alimentação do computador

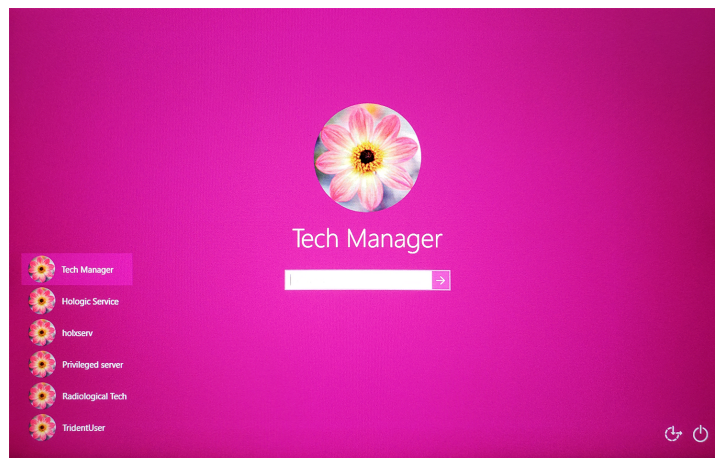


Figura 9: Ecrã de início de sessão

5. Introduza o seu nome de utilizador e palavra-passe e, em seguida, seleccione o ícone de *seta*. Logo a seguir, é aberto o ecrã de *arranque*.



Nota

Para ocultar o teclado virtual, toque no fundo rosa.

- No ecrã de *arranque*, seleccione o botão **Patient List** (Lista de pacientes).

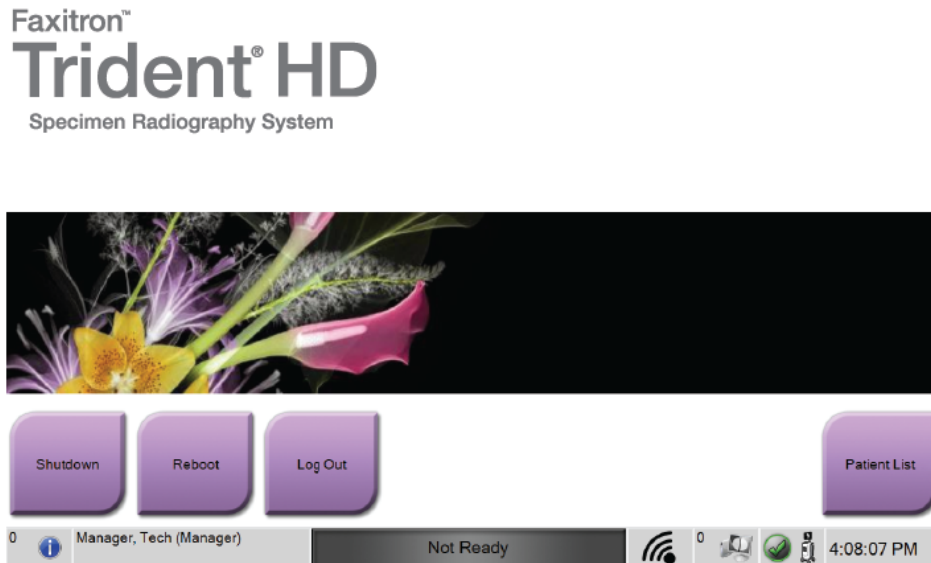


Figura 10: Ecrã de arranque



Nota

O ecrã de *arranque* inclui um botão **Shutdown** (Encerrar), que desliga o computador, e um botão **Reboot** (Reiniciar) que reinicia o computador.



Nota

Consulte [Componentes do sistema](#) na página 19 para obter informações sobre a localização dos botões de alimentação.



Nota

Para alterar o idioma do sistema ou outras preferências, consulte [Interface de administração do sistema](#) na página 75.

3.5.1 Informações para Windows 10

O software do sistema Trident funciona no sistema operativo Windows 10. O ecrã tátil responde a determinados gestos por toque do Windows 10.

- Percorra para a direita para apresentar a vista de tarefas.
- Quando a aplicação do sistema Trident estiver minimizada, percorra para cima para apresentar a barra de tarefas do Windows.
- Toque no ícone **Windows** na barra de tarefas para abrir o menu Iniciar do Windows.
- Na vista de tarefas, toque na janela da aplicação do sistema Trident para voltar ao ecrã inteiro da aplicação do sistema Trident.

3.6 Como terminar sessão

1. No ecrã do *procedimento*, seleccione o botão **Close Patient** (Fechar paciente).
2. No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), seleccione o botão **Close** (Fechar).
3. No ecrã de *arranque*, seleccione o botão **Log Out** (Terminar sessão). No pedido de confirmação, seleccione o botão **Yes** (Sim). O ecrã de *início de sessão* abre.

3.7 Como desligar o sistema

1. Feche todos os procedimentos de pacientes eventualmente abertos.
2. No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), seleccione o botão **Close** (Fechar).
3. No ecrã de *arranque*, seleccione o botão **Shutdown** (Encerrar). No pedido de confirmação, seleccione o botão **Yes** (Sim). O sistema informático desliga-se, mas a consola mantém-se ligada.
4. Para encerrar a consola, coloque o interruptor de alimentação do sistema, na parte traseira da consola, na posição DESLIGADO.

3.7.1 Como desligar a alimentação do sistema

1. Certifique-se de que o sistema do computador e a consola estão completamente desligados.
2. Desligue o cabo de alimentação da tomada eléctrica.

Capítulo 4 Interface do utilizador

4.1 Acerca da barra de tarefas

A barra de tarefas na parte inferior do ecrã apresenta ícones adicionais, que pode seleccionar para aceder a informações ou executar tarefas do sistema.

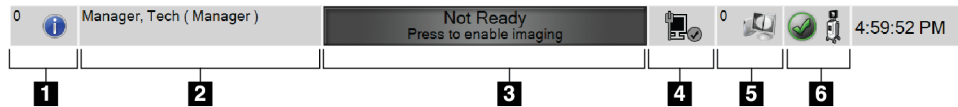


Figura 11: A barra de tarefas

Tabela 1: As secções da barra de tarefas


	Descrição	Menu
1 	<p>Informações de alarmes</p> <p>Selecione o ícone de informações para visualizar o menu Alarm (Alarme).</p> <p>Caso exista um alarme, esta secção da barra de tarefas surge a amarelo intermitente.</p> <p>Selecione Acknowledge All (Confirmar tudo) para remover a indicação intermitente.</p> <p>Selecione a opção Manage Alarms (Gerir alarmes) para visualizar e fechar quaisquer alarmes abertos.</p>	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>No Alarms</p> <p>Acknowledge All</p> <p>Manage Alarms ...</p> </div>
2	<p>Utilizador atual</p> <p>Selecione o nome do utilizador para apresentar o menu Users (Utilizadores).</p> <p>Log Out (Terminar sessão) fá-lo regressar ao ecrã de <i>início de sessão</i>.</p> <p>My Settings (As minhas definições) abrem o ecrã <i>Edit Operator</i> (Editar operador) para rever ou editar as informações do operador ou para alterar a respetiva palavra-passe.</p> <p>Print (Imprimir) imprime a lista de pacientes visualizada numa impressora ligada ao sistema.</p> <p>Nota: este menu de pop-up está inativo no ecrã do <i>procedimento</i>.</p>	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>Users Menu</p> <hr/> <p>Log Out ...</p> <hr/> <p>My Settings ...</p> <hr/> <p>Print ...</p> </div>

Tabela 1: As secções da barra de tarefas








<p>3</p>	<p style="text-align: center;">Estado imagiológico</p> <p>Apresenta o estado imagiológico: Not Ready (Não preparado), Ready (Preparado) ou X-ray in progress (Raio X em curso). Seleccione esta secção para ativar ou desativar a imagiologia. Caso a imagiologia seja desativada, esta secção surge a cinzento e exibe o estado Not Ready (Não preparado). Quando o estado imagiológico for Not Ready (Não preparado), o botão de ativação de X-RAY (RAIOS X) também está desativado. Caso a imagiologia seja ativada, esta surge a verde e exibe o estado Ready (Preparado). Quando o estado imagiológico for Ready (Preparado), o botão de ativação de X-RAY (Raios X) acende-se no monitor de controlo.</p> <div style="text-align: center;">  </div> <p>Quando o estado imagiológico for Ready (Preparado), seleccione esta secção para desativar a imagiologia. Para evitar a ativação acidental dos raios X, mantenha o sistema no modo Not Ready (Não preparado) até o utilizador estar pronto para adquirir uma imagem.</p>	
<p>4</p> <div style="display: flex; flex-direction: column; align-items: center;">   </div>	<p style="text-align: center;">Ligações de rede</p> <p>Selecione o ícone de Rede para visualizar o menu Network Connectivity (Conectividade de rede). Connection Name (Nome da ligação) apresenta a ligação de rede atualmente em utilização. A opção Connection Strength (Intensidade de ligação) mostra a intensidade de ligação da rede sem fios. É necessária uma ligação de rede para:</p> <ul style="list-style-type: none"> • obter os procedimentos do paciente agendados de um fornecedor de lista de trabalho de modalidade • arquivar, exportar ou imprimir imagens adquiridas • consultar e recuperar imagens de um arquivo 	<div style="border: 1px solid gray; padding: 5px;"> <p>Network Connectivity</p> <p>Connection Name: Wired Connection</p> <p>Connection Strength: -</p> </div>
<p>5</p> <div style="display: flex; align-items: center;">  </div>	<p style="text-align: center;">Dispositivos de saída</p> <p>Selecione o ícone de estação de trabalho para abrir o ecrã <i>Manage Queues</i> (Gerir filas de espera). O número junto ao ícone indica o número de tarefas que permanecem na lista de espera. O ecrã <i>Manage Queues</i> (Gerir filas de espera) apresenta o estado das tarefas na fila de espera e as informações das tarefas para a saída selecionada, permitindo-lhe filtrar a fila de espera apresentada.</p>	

Tabela 1: As secções da barra de tarefas

<p>6</p>   	<p style="text-align: center;">Estado do sistema</p> <p>Se o ícone de estado do sistema (consola) apresentar uma marca de verificação verde junto ao mesmo, o sistema está pronto a ser utilizado. Selecione o ícone de estado do sistema para visualizar o menu de falhas.</p> <p>Se o ícone de estado do sistema estiver a vermelho com um número junto ao mesmo, o sistema tem de aguardar o número de minutos indicado antes de se poder obter a imagem seguinte em segurança.</p> <p>Se o ícone de estado do sistema apresentar um ponto de exclamação amarelo junto ao mesmo e esta secção da barra de tarefas estiver a piscar a amarelo, então existe um erro. Selecione o ícone de estado do sistema para obter mais informações sobre o erro.</p> <p>Clear All Faults (Limpar todas as falhas) elimina todas as mensagens de erro.</p> <p>System Diagnostics (Diagnóstico do sistema) permite-lhe aceder às definições do subsistema. Também pode acender e desligar a luz da estrutura.</p> <p>A opção Exposure Settings (Definições de exposição) permite-lhe alterar as técnicas de exposição. Consulte Como definir as técnicas de exposição na página 52.</p> <p>About (Acerca) apresenta informações sobre o sistema. Consulte Ecrã acerca de na página 78.</p>	<table border="1"> <tr> <td>No Faults</td> </tr> <tr> <td>Clear All Faults</td> </tr> <tr> <td>System Diagnostics ...</td> </tr> <tr> <td>Exposure Settings ...</td> </tr> <tr> <td>About ...</td> </tr> </table>	No Faults	Clear All Faults	System Diagnostics ...	Exposure Settings ...	About ...
No Faults							
Clear All Faults							
System Diagnostics ...							
Exposure Settings ...							
About ...							

4.2 Ecrã de seleção de paciente

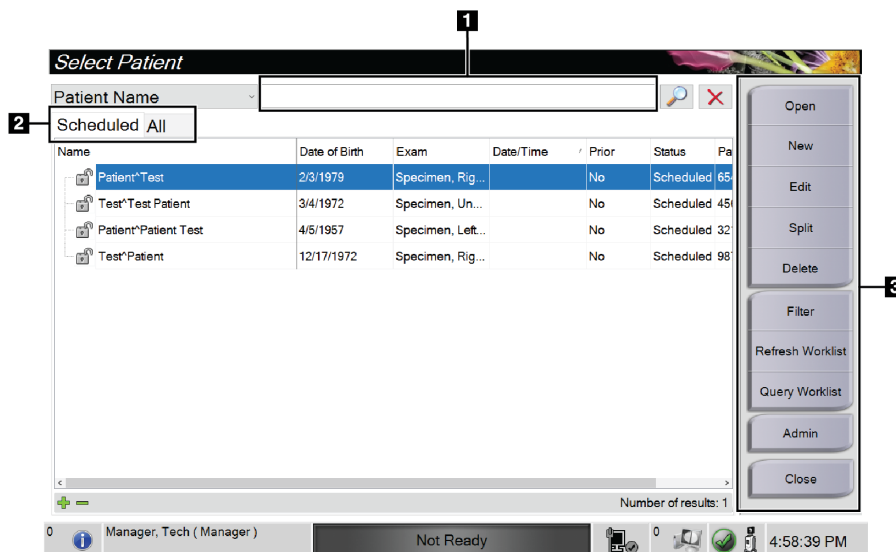


Figura 12: Ecrã Select Patient (Selecionar paciente)

Legenda da figura

1. Pesquisa rápida	Pesquise o Patient Name (Nome do paciente), Patient ID (Identificação do paciente) ou Accession Number (Número de acesso) na base de dados local.
2. Separadores	<p>Os separadores de filtro apresentados no topo do ecrã são configuráveis. Um gestor pode eliminar e criar novos separadores (consulte Filtros para pacientes na página 39).</p> <ul style="list-style-type: none"> • O separador Scheduled (Agendado) apresenta os procedimentos agendados. • O separador All (Todos) apresenta todos os procedimentos para todos os utilizadores.
3. Botões	<p>O acesso a muitas funções a partir deste ecrã é feito selecionando um botão específico:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Open (Abrir): Abrir o paciente selecionado — consulte Abrir um paciente na página 33. • New (Novo): Adicionar um novo paciente — consulte Adicionar um novo paciente na página 34. • Edit (Editar): Editar as informações do paciente — consulte Editar as informações do paciente na página 35. • Split (Dividir): Mover as imagens para um procedimento diferente — consulte Dividir os registos do paciente na página 36. • Delete (Eliminar): Eliminar um paciente da lista de trabalho — consulte Eliminar um paciente na página 38. • Filter (Filtrar): Configurar os filtros de pacientes — consulte Filtros para pacientes na página 39. • Refresh Worklist (Atualizar lista de trabalho): Atualizar as informações na lista de trabalho de pacientes agendados — consulte Como atualizar a lista de trabalho na página 41. • Query Worklist (Consultar lista de trabalho): Procurar um paciente na lista de trabalho de modalidade — consulte Como consultar a lista de trabalho na página 41. • Admin (Administração): Aceder ao ecrã <i>Admin</i> (Administração) — consulte Ecrã Admin (Administração) na página 75. • Close (Fechar): Sair e regressar ao ecrã de arranque.

4.2.1 Abrir um paciente

1. Selecione um separador para visualizar a lista de pacientes pretendida.
2. Selecione um paciente na lista. O botão **Open** (Abrir) fica ativo.
3. Selecione **Open** (Abrir) para aceder ao ecrã do *procedimento* relativo a esse paciente.

4.2.2 Adicionar um novo paciente

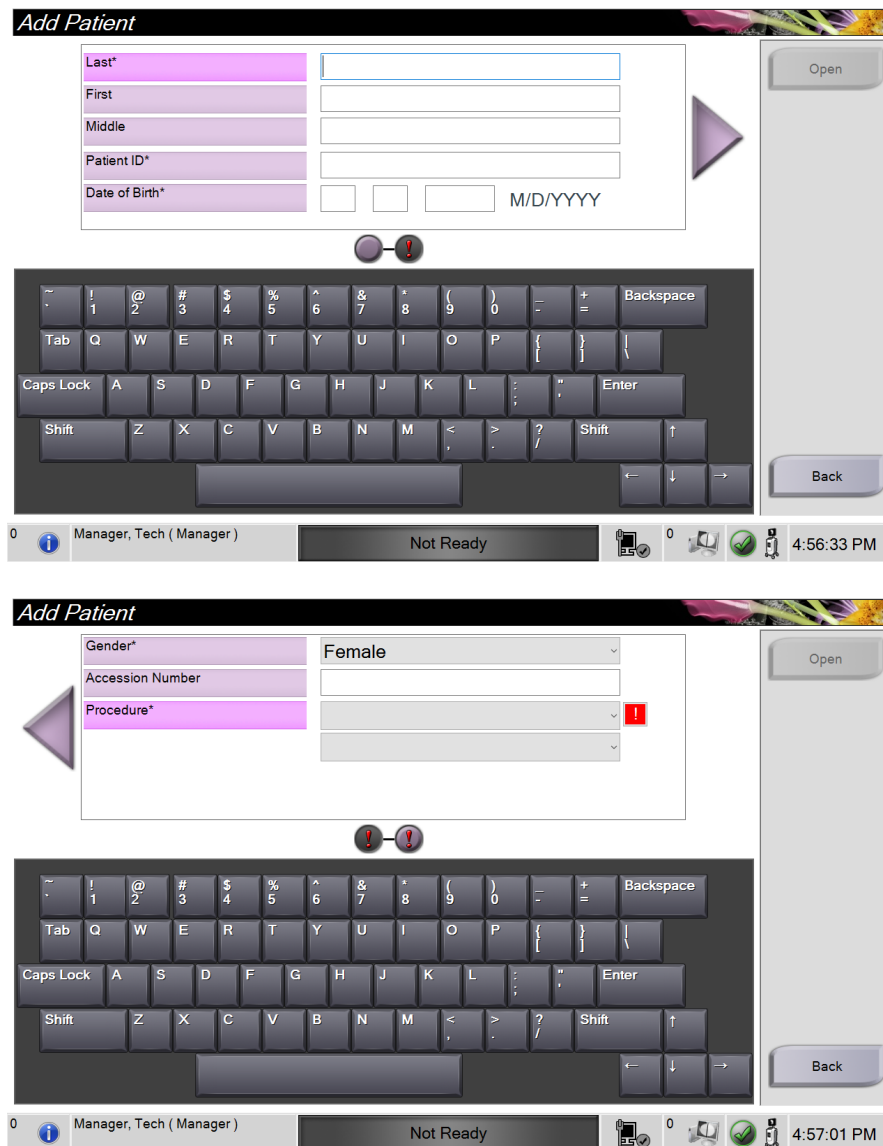


Figura 13: Ecrãs Add Patient (Adicionar paciente)

1. No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), seleccione o botão **New** (Novo). O ecrã *Add Patient* (Adicionar paciente) abre.
2. Introduza as informações do novo paciente e seleccione um procedimento.
3. Seleccione o botão **Open** (Abrir). É apresentado o *ecrã do procedimento* para o novo paciente.

4.2.3 Editar as informações do paciente

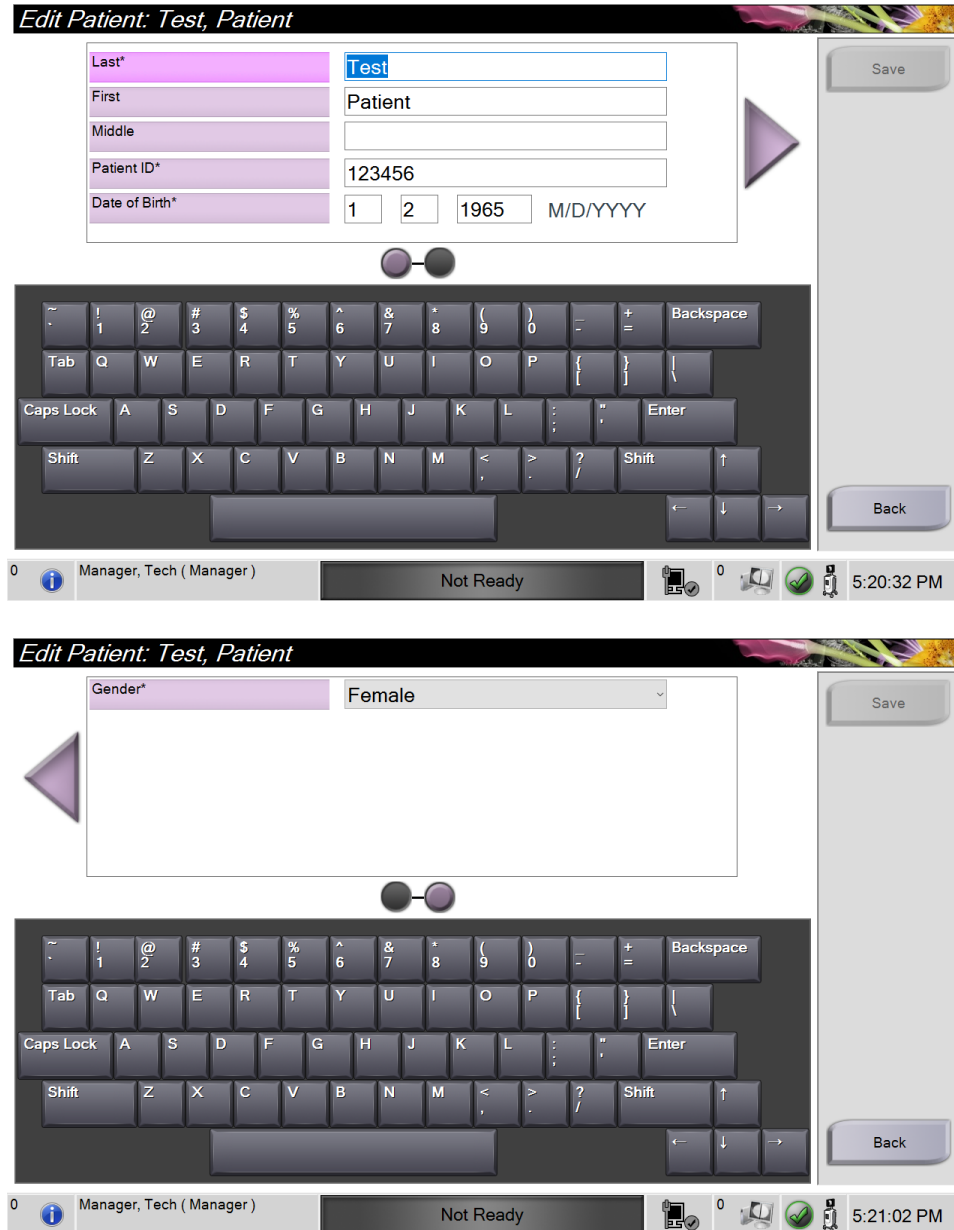


Figura 14: Ecrãs de edição das informações do paciente

1. No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), selecione o nome do paciente e, em seguida, selecione o botão **Edit** (Editar).
2. No ecrã *Edit Patient* (Editar paciente), proceda às alterações e, em seguida, selecione o botão **Save** (Guardar).
3. Selecione **OK** na mensagem *Update Successful* (Atualização bem-sucedida).

4.2.4 Dividir os registos do paciente

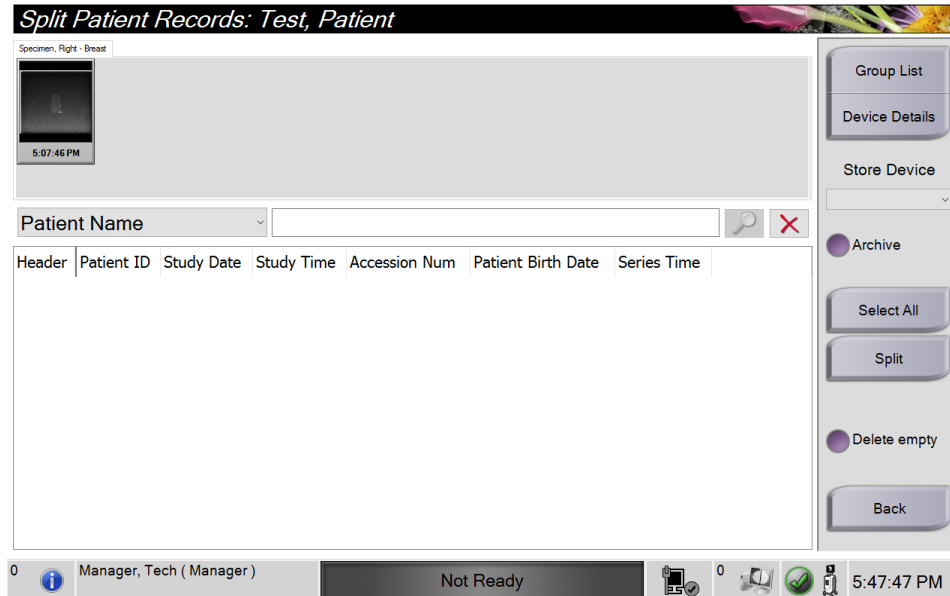


Figura 15: Ecrã *Split Patient Records* (Dividir registos do paciente)

A função Split (Dividir) permite-lhe mover imagens quando estas foram obtidas num procedimento ou paciente incorreto.



Nota

Não pode dividir imagens de pacientes protegidos.



Nota

Registos do paciente arquivados requerem à mesma correção em sistemas PACS ou outros sistemas de arquivo depois de utilizar a função Split (Dividir).

Imagens adquiridas no procedimento errado

1. No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), seleccione o paciente.
2. Seleccione o botão **Dividir** (Dividir). O ecrã *Split Patient Records* (Dividir registos do paciente) é apresentado.
3. Seleccione as imagens a mover. Se pretender mover todas as imagens, seleccione **Select All** (Selecionar todas).
4. Seleccione os seus critérios de pesquisa (por exemplo, Patient Name [Nome do paciente] ou Accession Number [Número de acesso]) utilizando a lista pendente por baixo das imagens.
5. Introduza as informações do mesmo paciente e seleccione o botão de **pesquisa** (a lupa).

- Quando o nome do paciente aparecer, selecione o procedimento correto para as imagens.

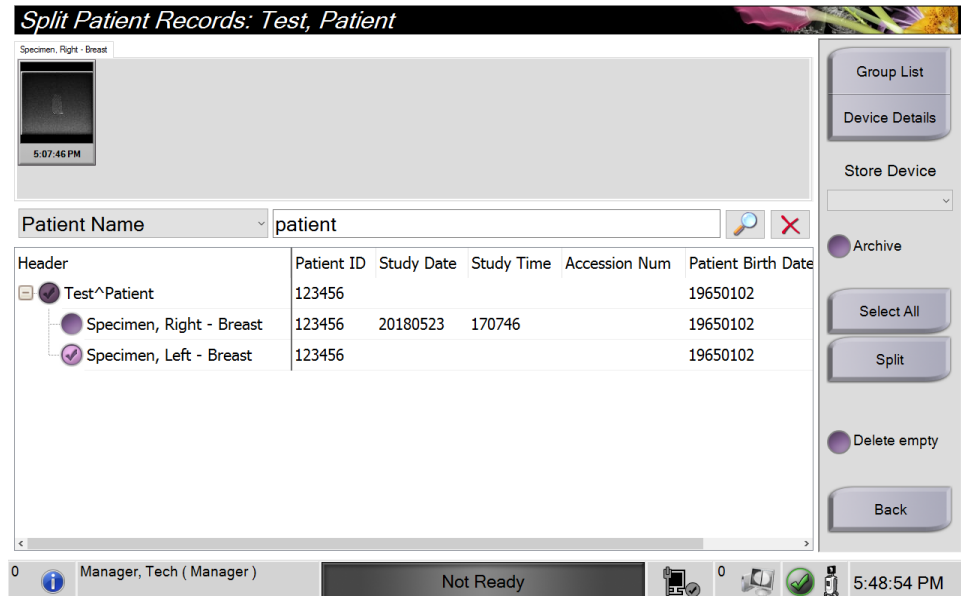


Figura 16: Selecionar o procedimento correto para dividir registos do paciente

- Se pretender mover TODAS as imagens e eliminar o procedimento incorreto, selecione **Delete Empty** (Eliminar vazio).
- Se quiser arquivar as imagens ou guardar as mesmas num dispositivo de armazenamento, selecione **Archive** (Arquivar). Verifique se estão selecionadas as saídas corretas.
- Selecione **Dividir** (Dividir) e, em seguida, selecione **OK** na mensagem *Split Successful* (Divisão bem-sucedida).

Imagens adquiridas no paciente errado

- No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), selecione o paciente que tem as imagens que necessitam de ser movidas.
- Selecione o botão **Dividir** (Dividir). O ecrã *Split Patient Records* (Dividir registos do paciente) é apresentado.
- Selecione as imagens a mover. Se pretender mover todas as imagens, selecione **Select All** (Selecionar todas).
- Selecione os seus critérios de pesquisa (por exemplo, Patient Name [Nome do paciente] ou Accession Number [Número de acesso]) utilizando a lista pendente por baixo das imagens.
- Introduza os critérios de pesquisa e selecione o botão de **pesquisa** (a lupa).

- Quando o nome do paciente aparecer, selecione o procedimento correto.

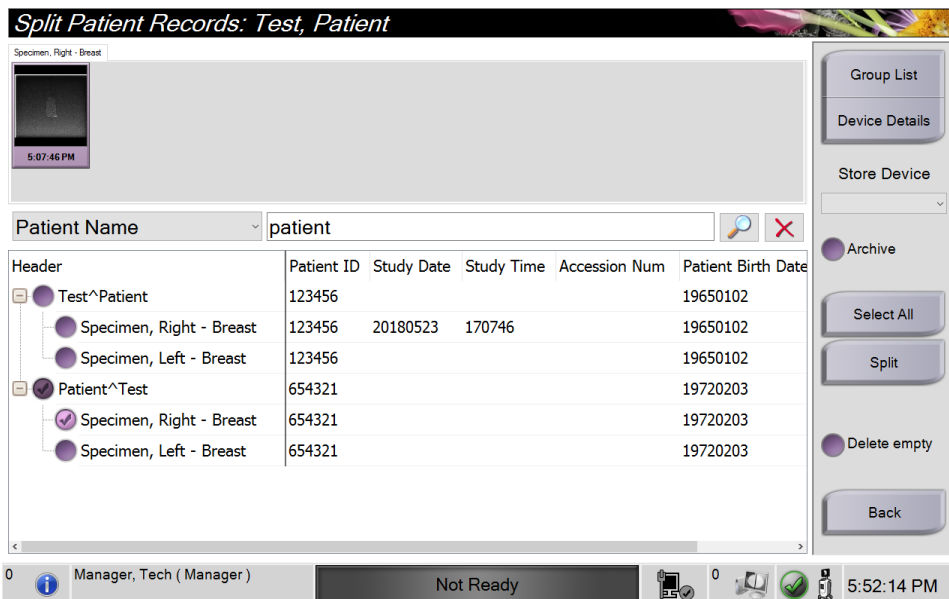


Figura 17: Selecionar o paciente correto para dividir registos do paciente

- Se pretender mover TODAS as imagens e eliminar o paciente incorreto da lista de pacientes, selecione **Delete Empty** (Eliminar vazio).
- Se quiser arquivar as imagens ou guardar as mesmas num dispositivo de armazenamento, selecione **Archive** (Arquivar). Verifique se estão selecionadas as saídas corretas.
- Selecione **Dividir** (Dividir) e, em seguida, selecione **OK** na mensagem *Split Successful* (Divisão bem-sucedida).

4.2.5 Eliminar um paciente

- No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), selecione um ou mais pacientes.
- Selecione o botão **Delete** (Eliminar).
- Quando a caixa de diálogo de confirmação abrir, selecione **Yes** (Sim).



Nota

Um utilizador do sistema primário não pode eliminar pacientes, mas um gestor pode.



Nota

A reclamação remove normalmente o requisito de eliminação de pacientes.

4.2.6 Filtros para pacientes

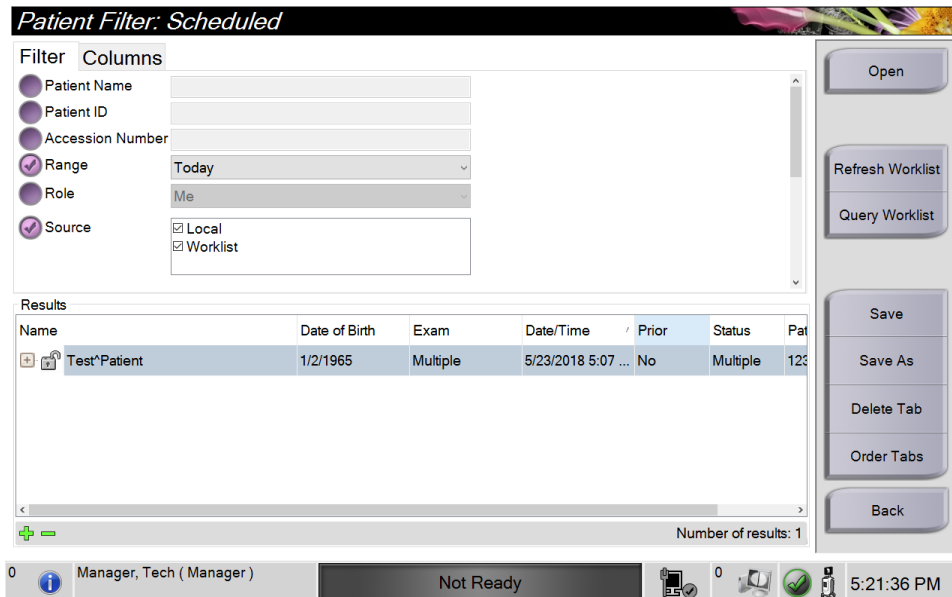


Figura 18: Separador Filter (Filtrar) no ecrã Patient Filter (Filtrar pacientes)

Depois de selecionar o botão **Filter** (Filtrar) no ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), o ecrã *Patient Filter* (Filtrar pacientes) é apresentado para o separador selecionado.

Separador Filter (Filtrar)

Utilize o separador **Filter** (Filtrar) para alterar as opções de filtragem para a lista de pacientes. Quando seleciona ou cancela uma opção, a alteração é apresentada na área Results (Resultados) do ecrã.



Nota

Tem de possuir nível de acesso de Gestor para guardar estes novos filtros no separador selecionado no ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente). (Consulte [Outras funções do separador Filter \(Filtrar\)](#) na página 40.)



Nota

Quando seleciona uma linha na lista de resultados e depois seleciona o botão **Open** (Abrir), o ecrã *do procedimento* para o paciente selecionado abre.

Outras funções do separador Filter (Filtrar)

O separador **Filter** (Filtrar) permite aos utilizadores com privilégios de acesso adicionar, alterar ou eliminar separadores no ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente). Consulte a tabela seguinte.

Tabela 2: Opções no separador Filtrar (requer privilégios de acesso)

Alterar os parâmetros de filtro de pacientes atuais.	<ol style="list-style-type: none">1. Selecione um separador no ecrã <i>Select Patient</i> (Selecionar paciente).2. Selecione o botão Filter (Filtrar).3. Selecione as opções de filtro.4. Selecione o botão Save (Guardar).5. Certifique-se de que o nome do separador selecionado se encontra na caixa do nome.6. Selecione OK.
Criar um novo separador para o ecrã <i>Select Patient</i> (Selecionar paciente).	<ol style="list-style-type: none">1. Selecione um separador no ecrã <i>Select Patient</i> (Selecionar paciente).2. Selecione o botão Filter (Filtrar).3. Selecione as opções de filtro para o separador.4. Selecione o botão Save As (Guardar como).5. Introduza um novo nome para o separador.6. Selecione OK.
Eliminar um separador a partir do ecrã <i>Select Patient</i> (Selecionar paciente).	<ol style="list-style-type: none">1. Selecione um separador no ecrã <i>Select Patient</i> (Selecionar paciente).2. Selecione o botão Filter (Filtrar).3. Selecione o botão Delete (Eliminar).4. Selecione Yes (Sim) na caixa de diálogo de confirmação.

Separador Columns (Colunas)

Utilize o separador **Columns** (Colunas) para adicionar mais opções de pesquisa (por exemplo, Age [Idade], Gender [Sexo], Notices [Avisos]) à lista filtrada. As opções são apresentadas como colunas na área de resultados. Para adicionar mais colunas à lista filtrada, selecione o separador **Columns** (Colunas) e, em seguida, selecione as opções.



Nota

Tem de possuir nível de acesso de Gestor para guardar estas novas colunas no filtro de pacientes.



Nota

Quando seleciona uma linha na lista de resultados e depois seleciona o botão **Open** (Abrir), o *ecrã do procedimento* para o paciente selecionado abre.

Botão Ordenar separadores

Selecione o botão **Order Tabs** (Ordenar separadores) para alterar a ordem dos separadores na lista de pacientes.

4.2.7 Como atualizar a lista de trabalho

Selecione o botão **Refresh Worklist** (Atualizar lista de trabalho) para atualizar as listas de pacientes.

4.2.8 Como consultar a lista de trabalho

Utilize a funcionalidade Query Worklist (Consultar lista de trabalho) para pesquisar um paciente ou uma lista de pacientes. Utilize um ou mais campos para consultar o fornecedor de listas de trabalho de modalidades. Todos os campos a consultar são configuráveis. Os campos predefinidos são os seguintes: Patient name (Nome do paciente), Patient ID (Identificação do paciente), Accession Number (Número de acesso), Requested Procedure ID (Identificação do procedimento solicitado), Scheduled Procedure Date (Data do procedimento agendado). O procedimento agendado é apresentado e o paciente é adicionado à base de dados local.

4.2.9 Administração

Selecione o botão **Admin** (Administração) para aceder ao ecrã *Admin* (Administração) e às funções de administração do sistema. Consulte [Interface de administração do sistema](#) na página 75 para obter mais informações.

4.2.10 Fechar a lista de pacientes

Selecione o botão **Close** (Fechar) para sair da lista de pacientes e regressar ao ecrã de *arranque*.

4.3 Ecrã do procedimento

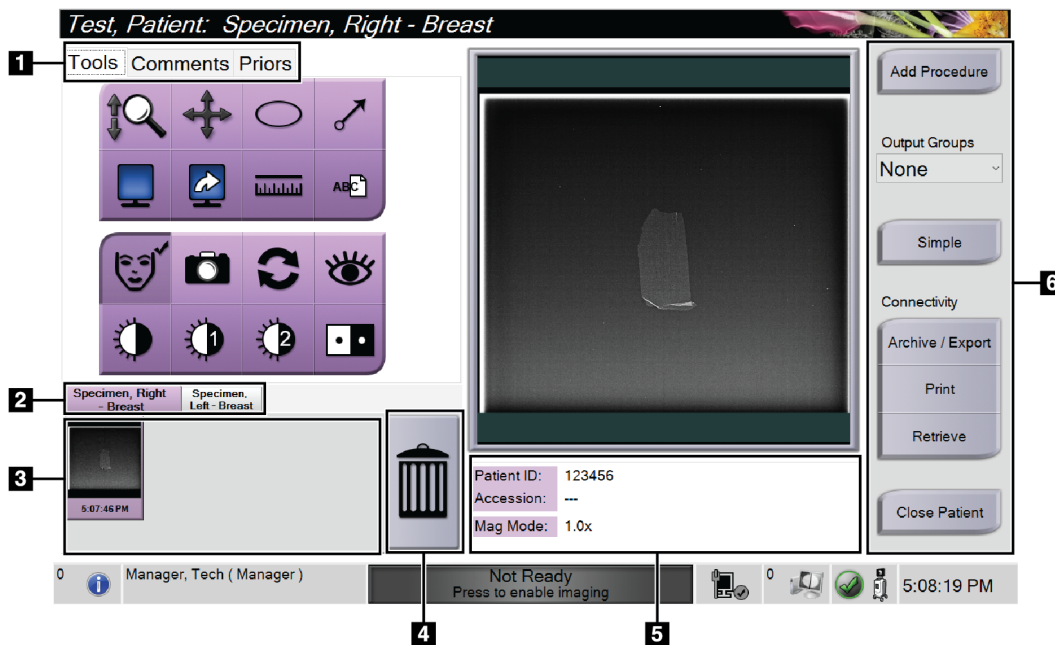


Figura 19: Ecrã do procedimento

Tabela 3: Ecrã do procedimento

1. Separadores	<p>Selecione o separador Tools (Ferramentas) para analisar as imagens — consulte Ferramentas de análise de imagens na página 56.</p> <p>Selecione o separador Comments (Comentários) para adicionar comentários às imagens — consulte Separador Comments (Comentários) na página 57.</p> <p>Selecione o separador Priors (Prévios) para analisar imagens anteriores do paciente — consulte Separador Priors (Prévios) na página 58.</p>
2. Separadores de procedimento	<p>Exibe os procedimentos atuais para o paciente. Selecione o separador para selecionar o procedimento pretendido para o paciente.</p> <p>Nota: Os separadores podem ser alterados para apresentarem uma ou duas linhas de texto — consulte Definir separadores de procedimento multilinha na página 80.</p>
3. Miniaturas	<p>Apresenta pequenos ícones de imagens relacionadas com o paciente selecionado.</p> <p>Uma imagem em miniatura com um ícone de câmara representa uma imagem instantânea. Uma imagem instantânea difere em tamanho e resolução da imagem original.</p>
4. Ícone de lixo	<p>Elimina uma imagem em miniatura selecionada.</p> <p>Nota: Não é possível recuperar imagens eliminadas.</p>
5. Info. procedimento	<p>Exibe a Patient ID (Identificação do paciente), Accession Number (Número de acesso) e Magnification Level (Nível de ampliação).</p>

Tabela 3: Ecrã do procedimento

6. Botões	<p>O acesso a muitas funções a partir deste ecrã é feito selecionando um botão específico:</p> <p>Add Procedure (Adicionar procedimento): Adicionar um novo procedimento — consulte Adicionar um procedimento na página 44.</p> <p>Simple (Simples) e Advanced (Avançado): Opte por visualizar um conjunto maior ou menor de ferramentas de análise de imagens no separador Tools (Ferramentas) — consulte Botão Simples e Avançado na página 45.</p> <p>Archive/Export (Arquivar/Exportar): Enviar imagens para uma saída — consulte Como utilizar as saídas a pedido na página 48.</p> <p>Print (Imprimir): Imprimir — consulte Imprimir na página 49.</p> <p>Retrieve (Obter): Permite consultar os dispositivos configurados com as informações do paciente atual.</p> <p>Close Patient (Fechar paciente): Sair do paciente e do procedimento — consulte Fechar um paciente na página 46.</p>
-----------	---

4.3.1 Adicionar um procedimento

1. Para adicionar outro procedimento, selecione o botão **Add Procedure** (Adicionar procedimento) para aceder à caixa de diálogo Add Procedure (Adicionar procedimento).

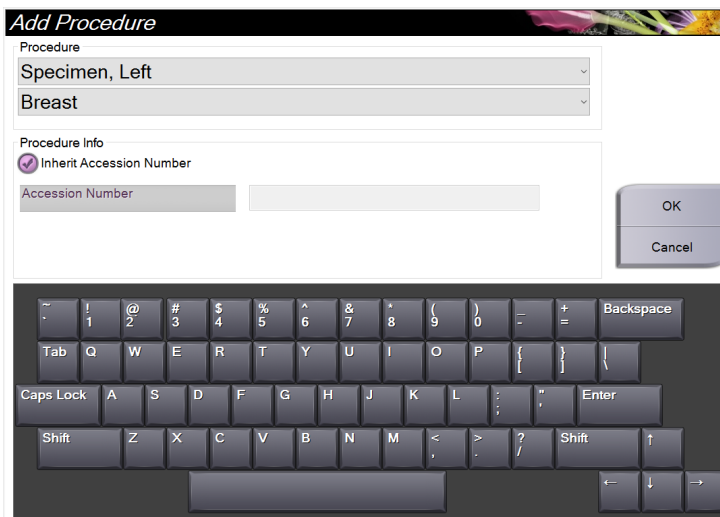


Figura 20: Caixa de diálogo Add Procedure (Adicionar procedimento)

2. Utilize as listas pendentes para seleccionar o tipo de procedimento a adicionar.
3. É utilizado automaticamente o número de acesso atual. Para utilizar um número de acesso diferente, anule a seleção da caixa de verificação «Inherit Accession Number» (Herdar número de acesso) e introduza o número de acesso pretendido.
4. Selecione **OK**. É adicionado um novo separador de procedimento para o procedimento selecionado.

4.3.2 Botão Simples e Avançado

Pode visualizar um conjunto maior ou menor de ferramentas de análise de imagens no separador **Tools** (Ferramentas). Este botão alterna entre os conjuntos de ferramentas que são apresentados.

Selecione o botão **Simple** (Simples) para visualizar a versão simplificada do separador **Tools** (Ferramentas) com menos ferramentas de análise de imagens.

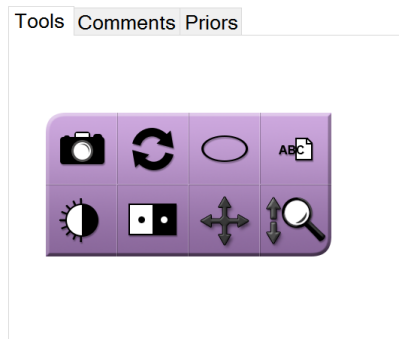


Figura 21: Separador Tools (Ferramentas), Simple (Simples)

Selecione o botão **Advanced** (Avançado) para visualizar a versão avançada do separador **Tools** (Ferramentas) com mais ferramentas de análise de imagens.

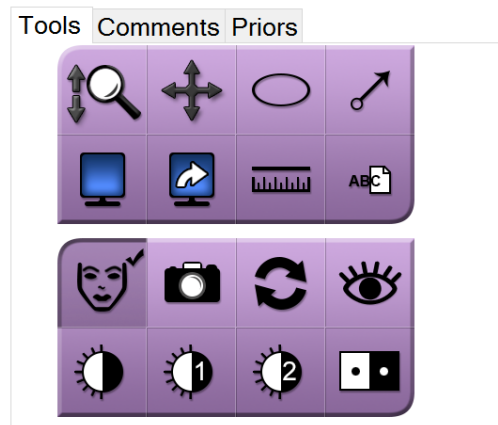


Figura 22: Separador Tools (Ferramentas), Advanced (Avançado)

Para obter informações sobre as ferramentas de análise de imagens, consulte [Separador Tools \(Ferramentas\)](#) na página 56.

4.3.3 Obter

Selecione o botão **Retrieve** (Obter) para consultar os dispositivos configurados com as informações do paciente atual. O botão **Retrieve** (Obter) executa a mesma função que o botão **Query Retrieve** (Obter consulta) no ecrã *Admin* (Administração).

4.3.4 Fechar um paciente

Selecione o botão **Close Patient** (Fechar paciente). O sistema regressa ao ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente) e guarda automaticamente nos dispositivos de saída configurados quaisquer imagens que não tenham sido anteriormente enviadas.

4.3.5 Como selecionar um grupo de saída

Selecione um conjunto de dispositivos de saída a partir da lista pendente *Output Groups* (Grupos de saída) no ecrã do *procedimento*.



Nota

As imagens não são enviadas se não selecionar um grupo de saída.

4.4 Como aceder às funcionalidades de análise de imagens

Selecione o separador **Tools** (Ferramentas) no ecrã do *procedimento* para aceder às funcionalidades de análise de imagens e ferramentas. Consulte [Separador Tools \(Ferramentas\)](#) na página 56 para obter informações.

4.5 Como utilizar os grupos de saída

As imagens são enviadas automaticamente para os dispositivos de saída no grupo de saída selecionado quando um paciente é fechado.

4.5.1 Adicionar ou editar um grupo de saída



Nota

A configuração dos grupos de saída ocorre durante a instalação, mas pode editar grupos existentes ou adicionar novos grupos.

Para adicionar um novo grupo de saída:

1. Aceda ao ecrã *Admin* (Administração).
2. Selecione o botão **Manage Output Groups** (Gerir grupos de saída).
3. Selecione o botão **New** (Novo), introduza as informações e, em seguida, selecione o(s) dispositivo(s) de saída.
4. Selecione **Add** (Adicionar) e, em seguida, selecione **OK** na mensagem *Update Successful* (Atualização bem-sucedida).
5. Pode seleccionar qualquer grupo para definir como grupo predefinido.

Para editar um grupo de saída:

1. Aceda ao ecrã *Admin* (Administração).
2. Selecione o botão **Manage Output Groups** (Gerir grupos de saída).
3. Selecione o botão **Edit** (Editar) e, em seguida, faça as alterações.
4. Selecione **Save** (Guardar) e, em seguida, selecione **OK** na mensagem *Update Successful* (Atualização bem-sucedida).

4.6 Como utilizar as saídas a pedido

As saídas a pedido são: Archive (Arquivar), Print (Imprimir) ou Export (Exportar). Pode arquivar, imprimir ou exportar manualmente uma imagem até o procedimento ser fechado.

Ao premir um botão de saída a pedido, tem a opção de enviar a imagem para qualquer uma das saídas configuradas.

4.6.1 Como arquivar

1. Selecione o botão **Archive** (Arquivar).
2. Selecione um dispositivo de armazenamento:
 - Selecione o botão **List Store Device** (Lista de dispositivos de armazenamento) e selecione a partir das opções apresentadas.
 - OU —
 - Selecione o botão **List Output Group** (Lista de grupos de saída) e selecione a partir das opções apresentadas.
3. Selecione o botão **Send** (Enviar) para copiar todas as imagens selecionadas do estudo de caso aberto para o dispositivo selecionado.



Nota

Utilize o utilitário Manage Queue (Gerir fila de espera) na barra de tarefas para rever o estado de arquivo.

4.6.2 Como exportar

1. Selecione o botão **Export** (Exportar).
2. Selecione um dispositivo (destino) da lista pendente.
3. Selecione o botão **START** (INICIAR) para copiar todas as imagens do procedimento aberto para o dispositivo selecionado.



Nota

Para ocultar as informações relacionadas com o paciente na imagem de saída, selecione a caixa de verificação Anonymized (Anonimizado).

4.6.3 Imprimir

1. No ecrã do *procedimento*, seleccione o botão **Print** (Imprimir). É apresentado o ecrã *Imprimir*. Consulte a figura para preparar as suas informações de impressão.
2. Seleccione o formato da película na área Options (Opções) da página.
3. Seleccione uma imagem de miniatura.
4. Seleccione a caixa de visualização de imagens no lado direito do ecrã para colocar a imagem em miniatura seleccionada na película.
5. Para colocar outras imagens em miniatura na película, repita os passos 2 e 4.
6. Para imprimir um formato de película diferente das mesmas imagens, seleccione o botão de **nova película** e repita os passos 1 a 4.
7. Seleccione o botão **Print** (Imprimir) para imprimir as suas películas.

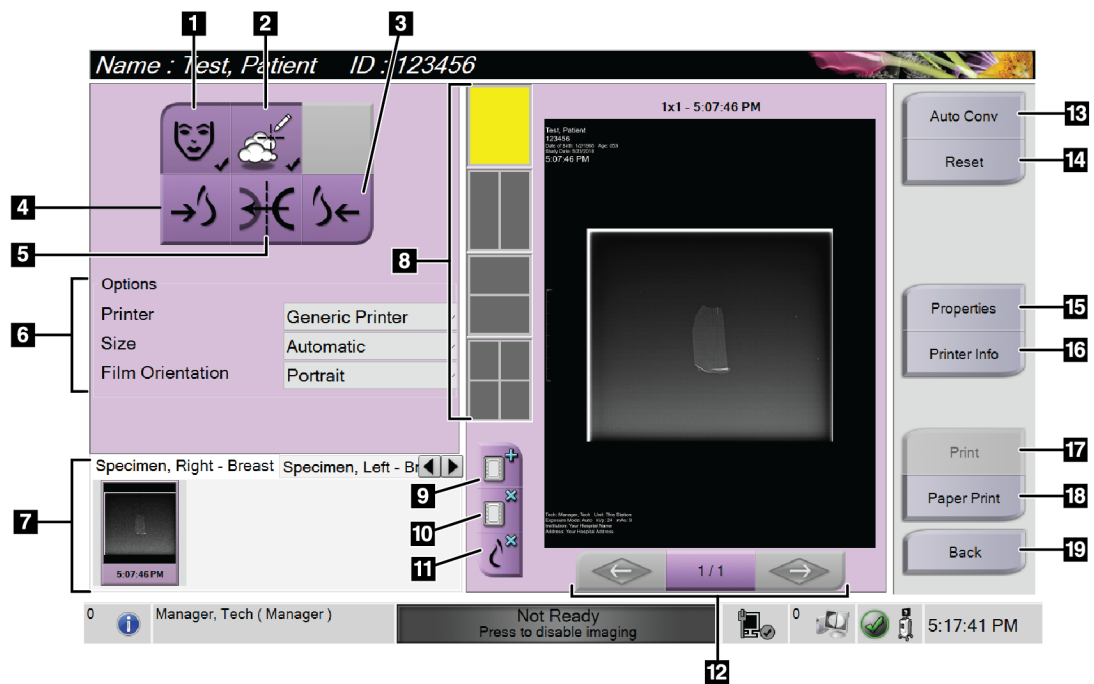


Figura 23: Ecrã Imprimir

Legenda da figura

1. Mostrar ou ocultar dados do paciente.
2. Mostrar ou ocultar marcas e anotações.
3. Imprimir a imagem a partir de uma perspetiva ventral.
4. Imprimir a imagem a partir de uma perspetiva dorsal.
5. Inverter (espelhar) a imagem.
6. Selecione as opções da impressora.
7. Visualizar imagens em miniatura.
8. Selecionar o formato da película (número de mosaicos).
9. Criar uma nova película.
10. Eliminar a película atual.
11. Eliminar uma imagem da película atual.
12. Percorrer as páginas da película.
13. Criar (automaticamente) uma película para cada imagem convencional.
14. Repor o ecrã nas definições anteriores.
15. Abrir o ecrã *Properties* (Propriedades) para selecionar as predefinições da impressora.
16. Apresenta o endereço IP, título AE, porta e o recurso de impressão em tamanho real da impressora.
17. Iniciar o processo de impressão.
18. Imprimir a imagem em papel.
19. Regressar ao ecrã do procedimento.

Capítulo 5 Imagiologia

5.1 Ecrã de visualização de imagens

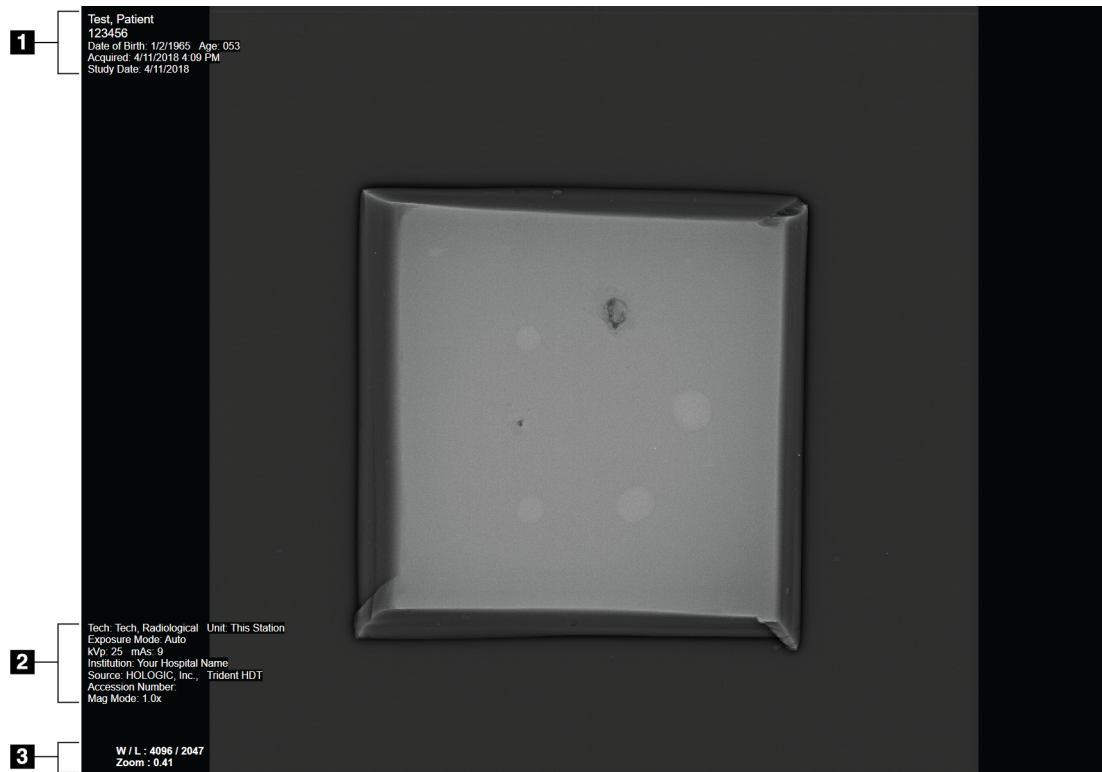


Figura 24: Ecrã de visualização de imagens

Depois de realizar uma exposição, a imagem adquirida é apresentada no monitor de visualização de imagens. As informações relativas ao paciente e ao procedimento podem ser apresentadas no *ecrã de visualização de imagens*. Para ativar ou desativar as informações do paciente e do procedimento, aceda ao separador **Tools** (Ferramentas) no ecrã do *procedimento* e seleccione o botão de **informações**.

Legenda da figura

1. Informações do paciente e data do exame
2. Informações do procedimento e da instituição, incluindo técnicas de exposição e informações sobre os técnicos
3. Informações da ferramenta de análise de imagens, como valores do zoom e da janela/do nível

5.2 Como definir as técnicas de exposição

Estão disponíveis dois modos de controlo de exposição (ou modos AEC) para a seleção de técnicas de exposição.

- O modo automático é o modo recomendado para técnicas de exposição. No modo automático, o sistema seleciona automaticamente os valores de kV e mAs.
- Se pretender, pode utilizar o modo manual. No modo manual, o utilizador seleciona os valores de kV e mAs.

Para alterar o modo de exposição:

1. Selecione o ícone de **consola** na barra de tarefas para abrir o menu Faults (Falhas).
2. No menu Faults (Falhas), selecione **Exposure Settings** (Definições de exposição). É apresentado o ecrã *Exposure Settings* (Definições de exposição).
3. No «Modo AEC», utilize os botões + ou - para selecionar o modo.
4. No modo manual, selecione os valores de kV e mAs.
 - Para aumentar ou diminuir uma técnica de exposição com incrementos de um nível, selecione e, sem seguida, solte o botão + ou -.
 - Para alternar rapidamente entre os valores de uma técnica de exposição, selecione e mantenha premido o botão + ou -.
5. Selecione o botão **Back** (Voltar) para regressar ao ecrã original.



Nota

Se alterar as definições de exposição, as novas técnicas de exposição tornam-se os valores predefinidos até que um paciente seja fechado.

5.3 Como adquirir uma imagem

1. Coloque a amostra no centro do tabuleiro de amostras dentro dos limites das marcas correspondentes ao nível de ampliação necessário.
2. Posicione o tabuleiro de amostras na estrutura de imagiologia de acordo com nível de ampliação necessário.
3. Feche a porta da estrutura de imagiologia.
4. Selecione a barra de **ativação dos raios X** para ativar os raios X. A barra muda para verde e apresenta o estado Ready (Preparado). O botão **X-RAY** (RAIOS X) surge a verde na parte inferior direita do monitor de controlo.

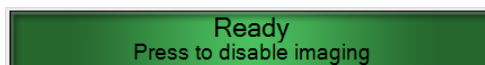


Figura 25: Imagiologia ativada

5. Prima e solte o botão **X-RAY** (RAIOS X).



Figura 26: Botão X-RAY (RAIOS X)

Durante a exposição:

- O botão **X-RAY** (RAIOS X) muda para amarelo para indicar que a sequência de emissão de raios X foi iniciada. O símbolo de radiação ilumina-se por baixo do botão **X-RAY** (RAIOS X). (Observe a figura seguinte.)



Figura 27: Botão X-RAY (RAIOS X) com a exposição em curso

- É emitido um som perceptível a cada exposição; é possível ouvir 10 bips isolados durante a sequência de exposição.

Após o fim da exposição:

- A imagem é apresentada no ecrã de visualização de imagens e surge uma imagem em miniatura na área de miniaturas do ecrã do *procedimento*. A imagem é automaticamente aceite.
6. Para adquirir outra imagem, selecione a barra **X-ray Enable** (Ativação dos raios X) e, em seguida, prima o botão **X-RAY** (RAIOS X).

Para interromper uma exposição antes da conclusão automática, prima o botão **X-RAY** (RAIOS X). É apresentada uma mensagem de erro.

Para iniciar outra exposição após ter interrompido uma antes da conclusão automática:

1. Selecione **OK** na mensagem de erro.
2. Selecione o ícone de **consola** na barra de tarefas.
3. Selecione **Clear All Faults** (Limpar todas as falhas).
4. Ative os raios X.
5. Prima o botão **X-RAY** (RAIOS X).

Para eliminar uma imagem, selecione a imagem em miniatura e, em seguida, selecione o ícone de **caixote do lixo**.



Nota

Não é possível restaurar uma imagem eliminada.

Consulte [Sequências clínicas de amostras](#) na página 61 informações adicionais.

5.4 Como analisar as imagens

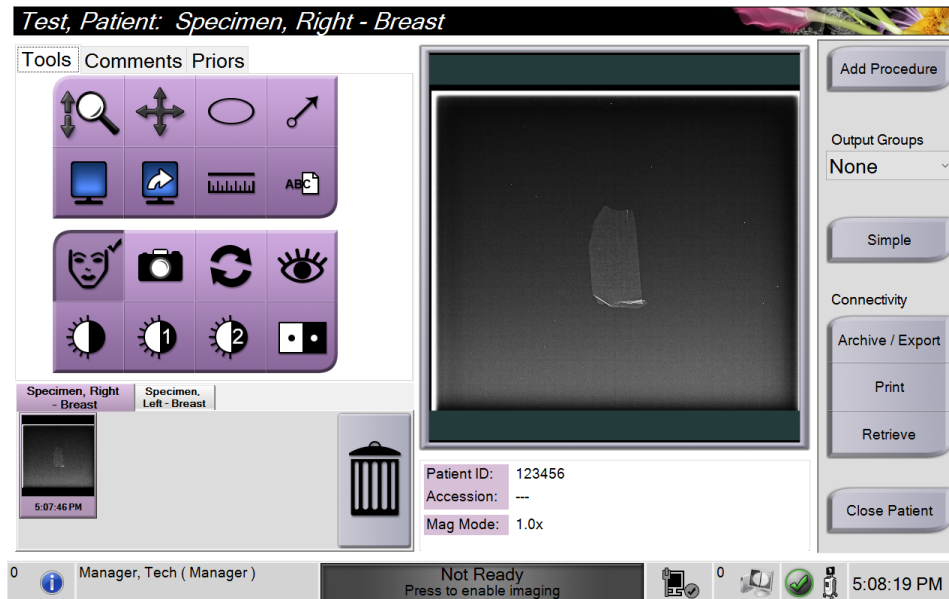


Figura 28: Separador Tools (Ferramentas) no ecrã do procedimento

1. Selecione uma imagem de miniatura. A imagem é apresentada na área de pré-visualização do ecrã do procedimento e no ecrã de visualização de imagens.
 - Quando as ferramentas de análise de imagens são utilizadas, a imagem de pré-visualização apresenta a relação entre a área selecionada com a ferramenta e a imagem na íntegra.
2. Utilize as ferramentas de análise de imagens (consulte [Separador Tools \(Ferramentas\)](#) na página 56) para melhorar a imagem na íntegra ou áreas de interesse na imagem.

5.4.1 Ferramentas de análise de imagens

Separador Tools (Ferramentas)

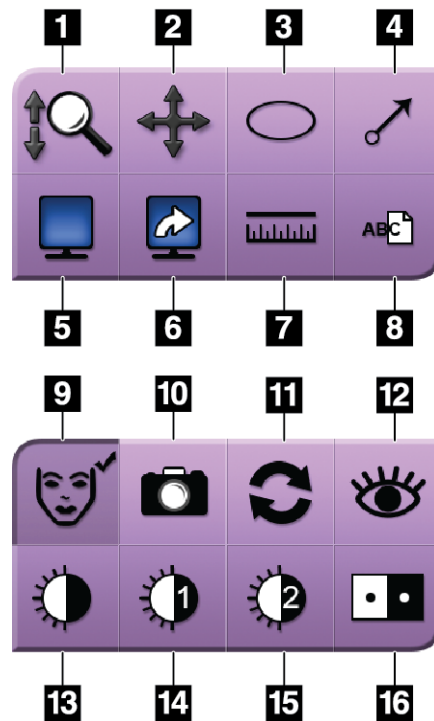


Figura 29: As Ferramentas de análise de imagens

Legenda da figura

1. A ferramenta **Zoom** amplia a imagem na íntegra.
2. A ferramenta **Deslocamento** é utilizada para mover a vista para uma porção diferente da imagem através do método de arrasto.
3. A ferramenta **Elipse** desenha um padrão elíptico na imagem. Pode alterar o tamanho deste padrão e movê-lo dentro da área de visualização, e adicionar o texto a este padrão.
4. A ferramenta **Seta** cria uma seta para apontar para uma área de interesse. Pode alterar o tamanho, mover a seta dentro da área de visualização e adicionar o texto a este padrão.
5. A ferramenta **Monitor Multi-Up** seleciona o número de mosaicos a apresentar.
6. A ferramenta **Avançar mosaico de imagem** define o mosaico Multi-Up ativo.
7. A ferramenta **Régua** apresenta a medida da distância entre dois pontos. Para mover a linha de medição, clique e arraste a linha para o novo local.
8. A ferramenta de **texto** adiciona uma nota de texto à imagem sem uma marcação.
9. A ferramenta **Informações do paciente** ativa a apresentação das informações do paciente.
10. O botão **Câmara** captura um instantâneo da área de visualização de imagens e adiciona o instantâneo ao procedimento atual.
11. A ferramenta **Repor** repõe o estado original de uma imagem otimizada.
12. A ferramenta **Visualização otimizada** ajusta a nitidez da imagem com um controlo de deslize.
13. A ferramenta **Janela/Nível** é utilizada com o rato para alterar a luminosidade e o contraste. Para repor os valores originais da janela/nível, faça duplo clique na imagem.
14. As ferramentas **Janela/Nível pré-definidos** definem os valores mais utilizados.
15. As ferramentas **Janela/Nível pré-definidos** definem os valores mais utilizados.
16. A ferramenta **Inverter** altera os pretos para branco e os brancos para preto.



Nota

A Régua, Predefinições da Janela/do Nível e a Visualização otimizada estão inativas para imagens instantâneas.



Nota

Para guardar as marcas e comentários, utilize o botão **Câmara** para criar um instantâneo da imagem com as marcas e comentários.

Pode alternar entre dois conjuntos de ferramentas de análise de imagens no separador **Tools** (Ferramentas). Selecione o botão **Advanced** (Avançado) para visualizar todas as ferramentas de análise de imagens. Selecione o botão **Simple** (Simples) para visualizar apenas as ferramentas básicas de análise de imagens.

Quando uma ferramenta de análise de imagens está ativa, é apresentada uma marca de verificação no botão da ferramenta.

Para guardar marcas e anotações numa imagem, selecione a ferramenta **Câmara** para capturar uma imagem do ecrã *Image Display* (Visualização de imagens). É adicionada uma miniatura do instantâneo ao separador do **procedimento** e a imagem instantânea é guardada no procedimento.

Separador Comments (Comentários)

The screenshot shows a software interface with three tabs: 'Tools', 'Comments', and 'Priors'. The 'Comments' tab is active. Below the tabs is a large rectangular text area labeled 'Image Comment'. At the bottom of the interface, there are two columns of labels: 'Operator' and 'Date' on the left, and 'Operator' and 'Date' on the right. Below these labels are two buttons: 'Add' and 'Clear'.

Figura 30: O separador Comments (Comentários)

Esta funcionalidade permite-lhe escrever notas ou comentários sobre os conteúdos da imagem. Estas informações são guardadas no cabeçalho DICOM. As informações não são apresentadas no ecrã de visualização de imagens.

Para adicionar comentários a uma imagem:

1. Selecione o botão **Add** (Adicionar). É apresentado um ecrã com um teclado virtual.
2. Na caixa Image Comment (Comentário de imagem), selecione uma opção da lista.
3. Utilize o teclado virtual para adicionar comentários na área Item adicional.
4. Selecione o botão **Save** (Guardar) para guardar os comentários e regressar ao ecrã do procedimento.

Separador Priors (Prévios)

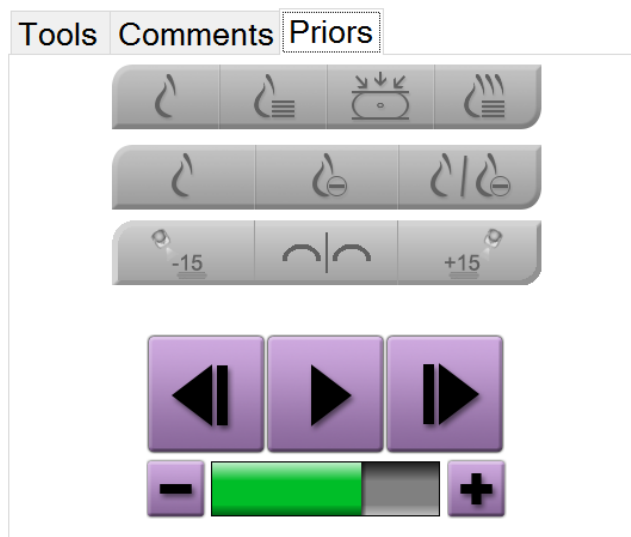


Figura 31: Separador Priors (Prévios)

Pode recuperar ou importar imagens DICOM prévias de um paciente e visualizá-las no sistema. O tipo de imagem que está a visualizar determina os botões que pode utilizar.

Modos de visualização

Utilize os botões disponíveis na área de modos de visualização do ecrã para seleccionar o tipo de vista a apresentar no monitor de visualização de imagens. Pode alternar entre imagens 2D convencionais, 2D sintetizadas, projeções de tomossíntese e reconstruções para visualizar as imagens combinadas.

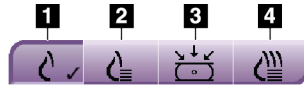


Figura 32: Modos de visualização

Legenda da figura

1. O botão **Convencional** apresenta imagens 2D convencionais.
2. O botão **2D gerada** apresenta uma imagem 2D sintetizada gerada a partir de um conjunto de imagens de tomossíntese.
3. O botão **Projeções** apresenta as imagens com projeção de 15°.
4. O botão **Reconstruções** apresenta cortes reconstruídos.

Vistas de contraste

- Botão **Baixa energia**
- Botão **Subtraída**
- Botão **Divisão de baixa energia/subtraída**

Vistas estéreo emparelhadas

- Selecione o botão **-15** para visualizar a imagem estéreo.
- Selecione o botão **+15** para visualizar a imagem estéreo.
- Selecione o botão do meio para criar um plano horizontal de 2-up com a imagem de +15 graus na parte superior e a imagem de -15 graus na parte inferior.

Vistas Cine

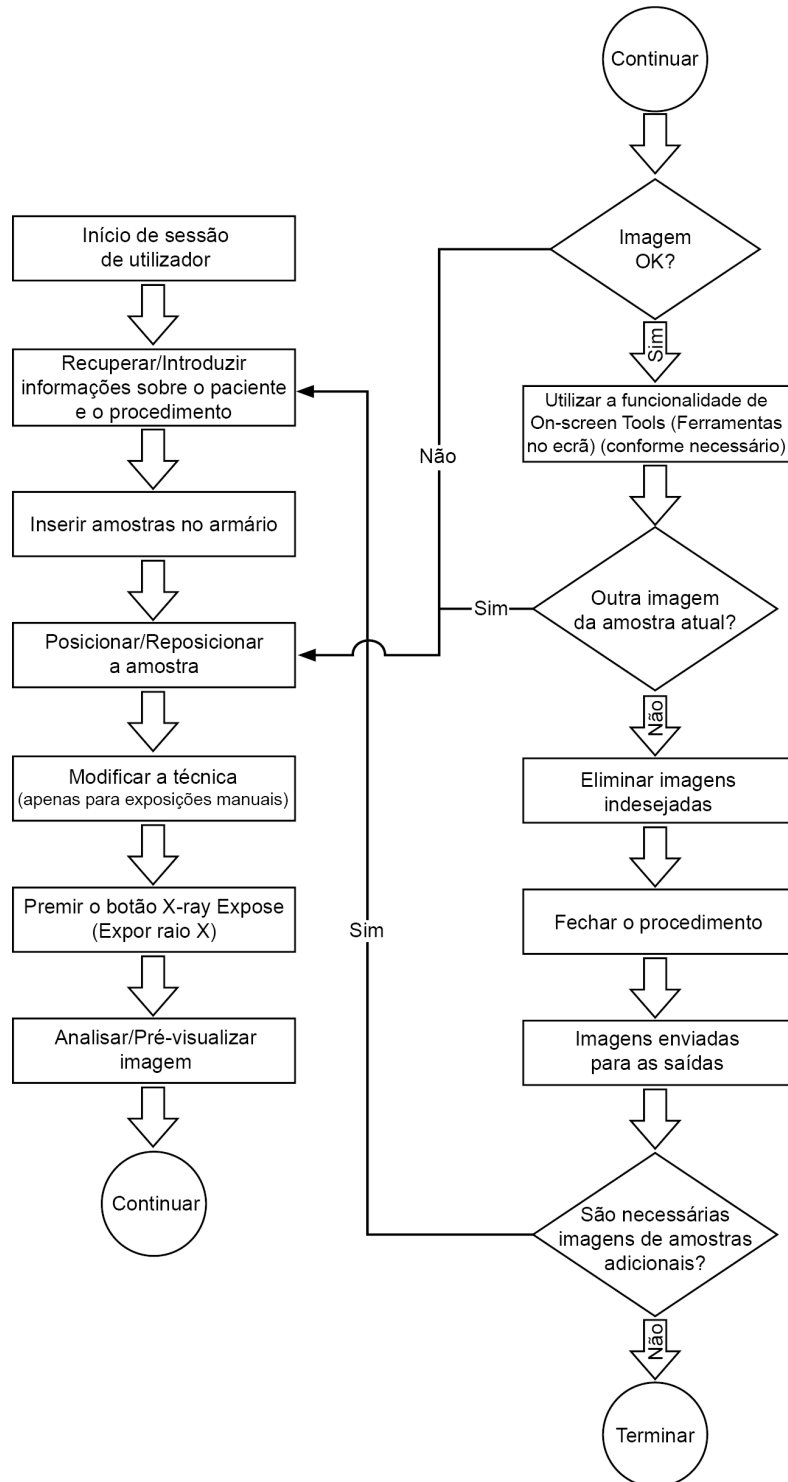
- Utilize os botões de seta para se deslocar manualmente através de um conjunto de imagens de tomossíntese, uma de cada vez.
- Utilize o botão de reprodução/pausa para visualizar o conjunto de imagens como um filme.
- A barra verde exibe a velocidade do cine. Utilize os botões + e - para ajustar a velocidade do cine.

5.5 Enviar as imagens para os dispositivos de saída

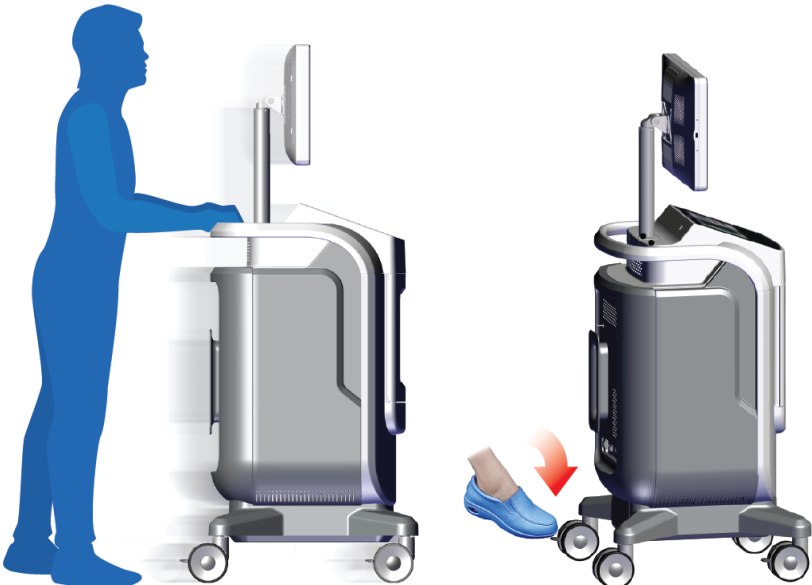
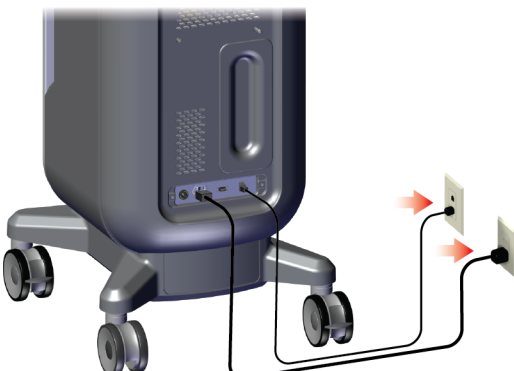
Pode enviar as imagens para dispositivos de saída ou utilizar a função Export (Exportar) para copiar imagens para um dispositivo de armazenamento temporário. Consulte [Como utilizar os grupos de saída](#) na página 47 para instruções.

Capítulo 6 Sequências clínicas de amostras

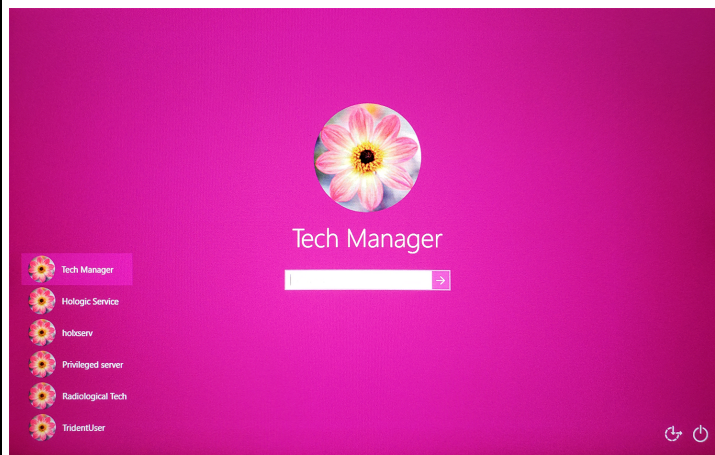
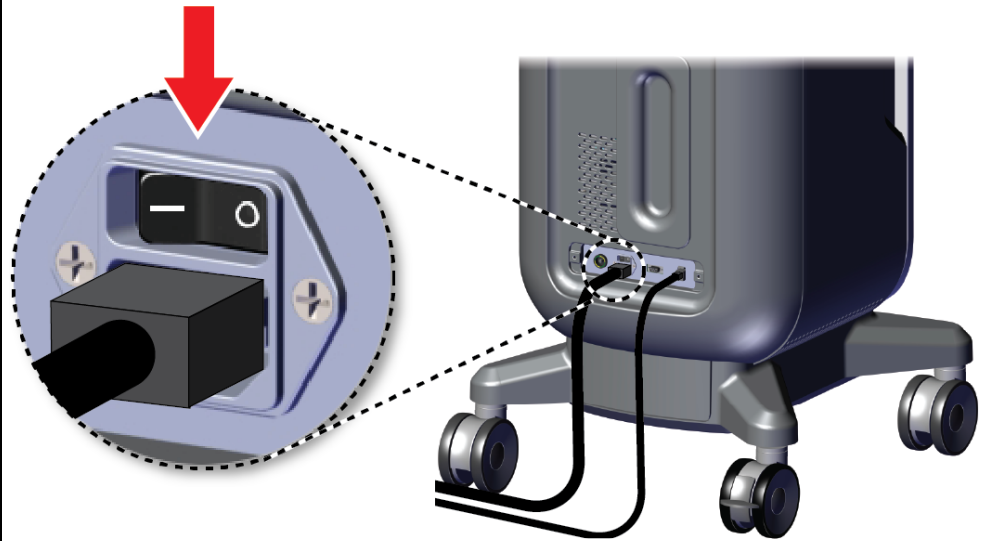
6.1 Exemplo de fluxo de trabalho de imagiologia



6.2 Exemplo de sequência de operação

Passo	Local de execução desta tarefa
Desloque a consola para o local correto. Bloqueie os rodízios.	 The diagram illustrates the first step of the procedure. On the left, a blue silhouette of a person is shown standing next to the mobile X-ray console, which is tilted back. On the right, the console is shown upright. A red arrow points from the person's foot to the front casters, indicating the action of locking them.
Ligue o sistema à alimentação e à rede.	 The diagram shows the back of the console with its power and network ports. Two cables are plugged into the ports. Red arrows point from the cables to a wall outlet, indicating the connection to the power and network.

Inicie o sistema e inicie sessão.



Guia do utilizador do sistema de radiografia de amostras Trident HD

Capítulo 6: Sequências clínicas de amostras

Selecione o paciente e o procedimento.

Faxitron[™] Trident[®] HD Specimen Radiography System



Shutdown Reboot Log Out Patient List

0 Manager, Tech (Manager) Not Ready 4:08:07 PM

Select Patient

Patient Name

Scheduled All

Name	Date of Birth	Exam	Date/Time	Prior	Status	Pa
Patient*Test	2/3/1979	Specimen, Rig...		No	Scheduled 65	
Test*Test Patient	3/4/1972	Specimen, Un...		No	Scheduled 45	
Patient*Patient Test	4/5/1957	Specimen, Left...		No	Scheduled 32	
Test*Patient	12/17/1972	Specimen, Rig...		No	Scheduled 98	

Open New Edit Split Delete Filter Refresh Worklist Query Worklist Admin Close

Number of results: 4

0 Tech, Radiological (Radiological Technologis... Not Ready 3:11:02 PM

Test, Patient: Specimen, Right - Breast

Tools Comments Priors

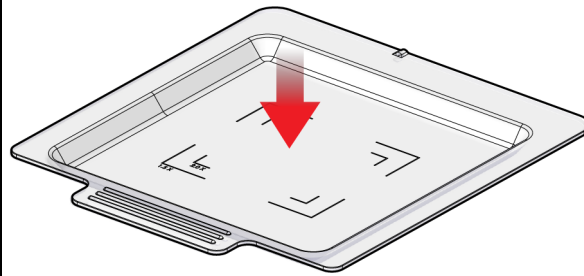
Specimen, Right - Breast Specimen, Left - Breast

Patient ID: 123456
Accession: ---
Mag Mode: 1.0x

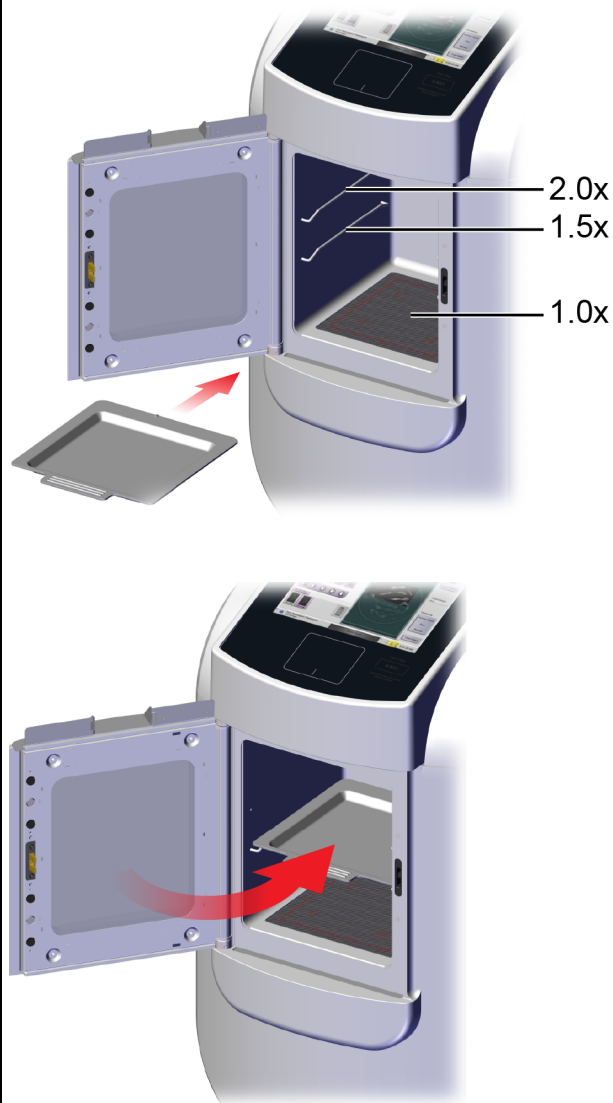
Add Procedure Output Groups None Simple Connectivity Archive / Export Print Retrieve Close Patient

0 Manager, Tech (Manager) Not Ready Press to enable imaging 5:06:38 PM

Prepare a amostra de acordo com a política da instituição e coloque-a no centro do tabuleiro de amostras.



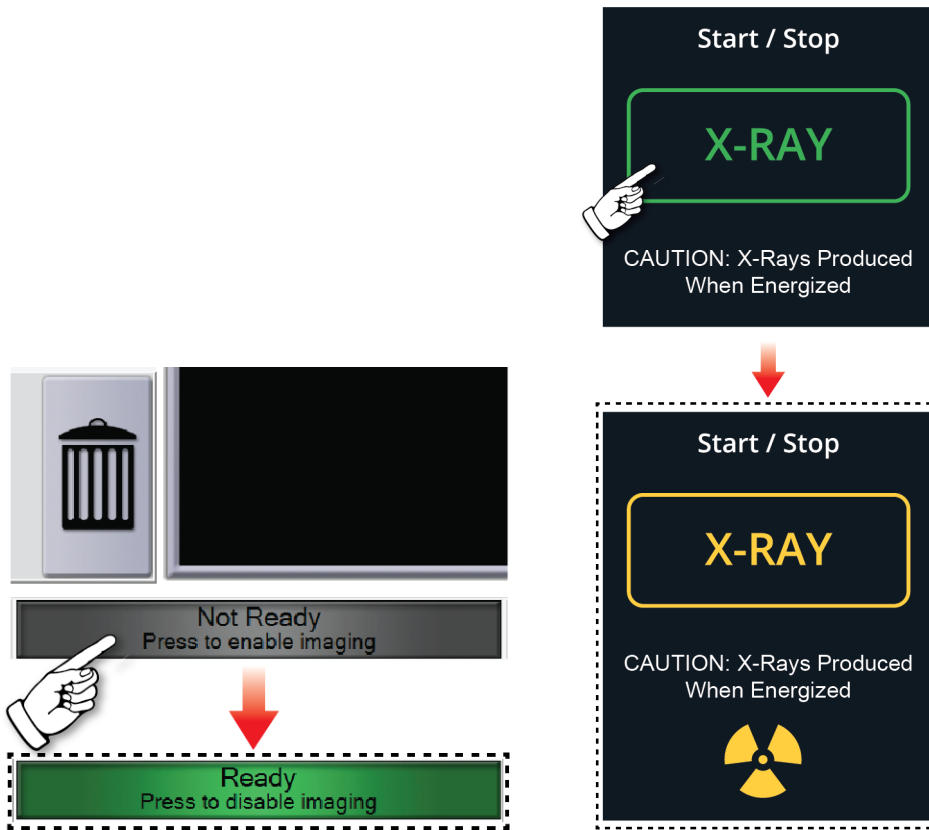
Posicione o tabuleiro de amostras na estrutura de imagiologia de acordo com o nível de ampliação necessário. Feche a porta.



Guia do utilizador do sistema de radiografia de amostras Trident HD

Capítulo 6: Sequências clínicas de amostras

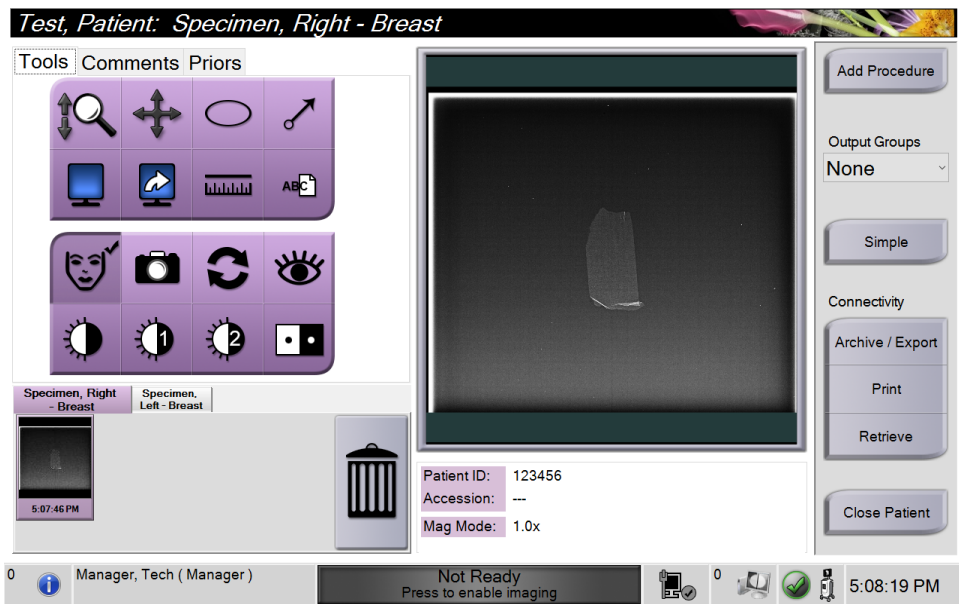
Adquira a imagem.



Analise a imagem.

Test, Patient: Specimen, Right - Breast

Tools Comments Priors



Specimen, Right - Breast Specimen, Left - Breast

5:07:46 PM

0 Manager, Tech (Manager) Not Ready
Press to enable imaging 0 5:08:19 PM

Output Groups: None

Simple

Connectivity

Archive / Export

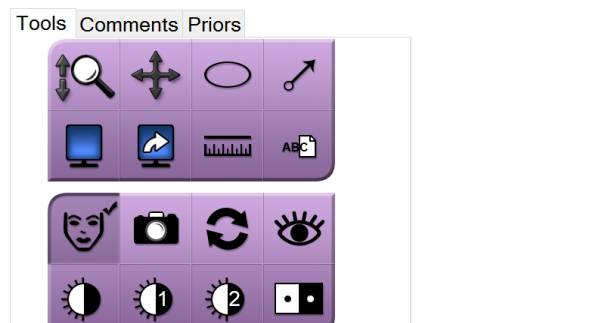
Print

Retrieve

Close Patient

Patient ID: 123456
Accession: ---
Mag Mode: 1.0x

Tools Comments Priors



Tools Comments Priors

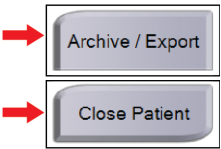
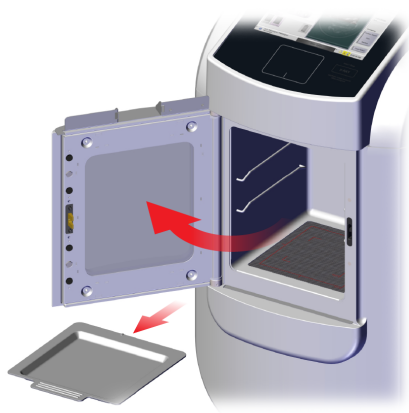
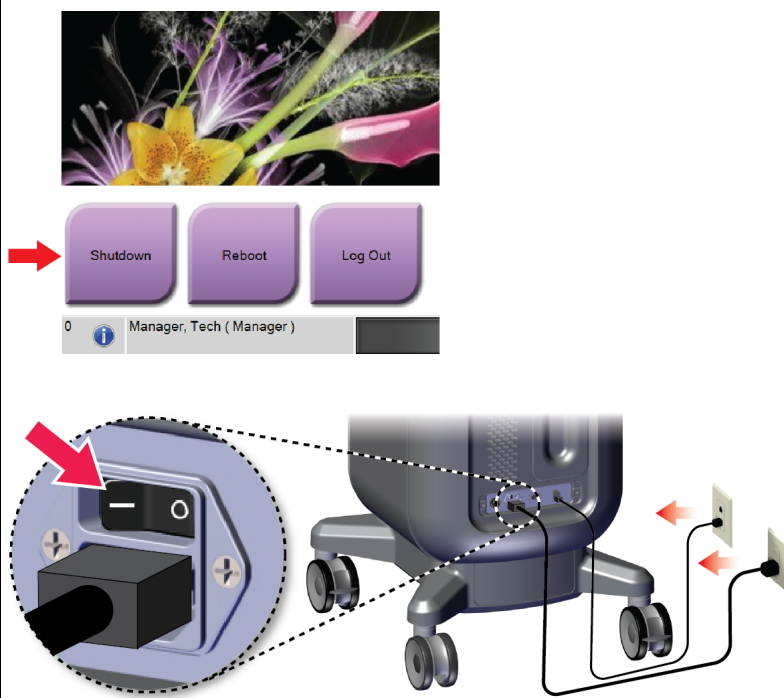
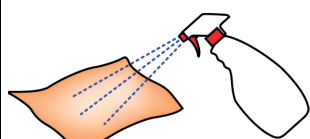
Image Comment

Operator Operator
Date Date

Add Clear

Guia do utilizador do sistema de radiografia de amostras Trident HD

Capítulo 6: Sequências clínicas de amostras

<p>Arquive ou exporte as imagens e, em seguida, feche o paciente.</p>	 <p>Two buttons are shown: 'Archive / Export' and 'Close Patient'. Red arrows point to each button from the left.</p>
<p>Retire o tabuleiro de amostras da estrutura de imagiologia. Respeite a política da instituição no âmbito do manuseamento de amostras.</p>	 <p>An illustration of a grey sample tray being pulled out of a white imaging structure. Red arrows indicate the tray's movement and its position after removal.</p>
<p>Desligue o sistema.</p>	 <p>The top part shows a screenshot of a software interface with three buttons: 'Shutdown', 'Reboot', and 'Log Out'. A red arrow points to the 'Shutdown' button. Below the buttons is a user profile for 'Manager, Tech (Manager)'. The bottom part shows a physical power switch on the back of the device, with a red arrow pointing to it. To the right, a power cord is shown being unplugged from a wall outlet, with red arrows indicating the removal of the plug.</p>
<p>Limpe o sistema.</p>	 <p>An illustration of a white spray bottle with a red nozzle spraying a blue liquid onto an orange surface. Dashed lines indicate the spray pattern.</p>

Capítulo 7 Controlo de qualidade

7.1 Procedimentos de controlo de qualidade necessários

São necessários os seguintes procedimentos para o correto funcionamento do sistema.

Tabela 4: Procedimentos necessários

Ensaio	Frequência
Calibração do ganho	Mensalmente

7.2 Como aceder às tarefas de controlo de qualidade

No ecrã *Admin* (Administração), selecione um dos seguintes botões: **Gain Calibration** (Calibração do ganho) ou **Test Patterns** (Padrões de teste). É possível aceder a todas as tarefas de controlo de qualidade desta forma a qualquer momento.



7.2.1 Calibração do ganho

Efetue a calibração do ganho mensalmente e quando observar artefactos.



Nota

Quando o sistema apresenta a mensagem Gain Calibration (Calibração do ganho), efetue o procedimento antes de encerrar o sistema. Se efetuar a calibração do ganho numa outra altura, aceda ao procedimento através do ecrã *Admin* (Administração).

1. Selecione **Yes** (Sim) para efetuar a calibração agora.
 2. Se escolher efetuar a calibração agora, é-lhe solicitado que selecione o modo de calibração do ganho (*Automatic*, *Automatic with Shutdown*, ou *Manual*).
 3. Selecione o modo de calibração do ganho.
 4. Certifique-se de que o bloco de acrílico e a superfície de contacto (base) da estrutura de imagiologia estão limpos. Quando for apresentada a mensagem para inserir a base de amostras, retire o tabuleiro de amostras e coloque o bloco de acrílico na estrutura de imagiologia.
-



Nota

Os artefactos que surgem no bloco de acrílico fornecido pelo fabricante não devem ser ignorados. Estes artefactos têm impacto na calibração do detetor.

5. Certifique-se de que não existem outros artigos na estrutura de imagiologia e feche a porta da estrutura.
6. As imagens são capturadas da seguinte forma:
 - *Calibração automática do ganho*: O sistema captura seis imagens e efetua a calibração do ganho automaticamente. Em seguida, termina a sessão do utilizador.
 - *Calibração automática do ganho com encerramento*: O sistema captura seis imagens e efetua a calibração do ganho automaticamente. Em seguida, encerra o sistema.
 - *Calibração manual do ganho*:
 - a. Prima o botão **X-RAY** (RAIOS X).
 - b. Aguarde que o sistema regresse ao estado **READY** (PREPARADO) e, em seguida, prima o botão **X-RAY** (RAIOS X).
 - c. Repita o passo b até adquirir seis imagens.
7. Quando a calibração do ganho estiver concluída, é apresentada uma mensagem a informar o utilizador de que a calibração foi concluída com êxito.

Capítulo 8 Manutenção, limpeza e desinfeção

8.1 Informações gerais

8.1.1 Para limpeza geral

Este procedimento inclui a limpeza da unidade e das superfícies com as quais as amostras não têm contacto.

Utilize um pano sem fios e aplique um líquido para lavagem de loiça diluído para limpar os componentes e as superfícies.



Cuidado:

Utilize líquidos de limpeza na quantidade mínima possível. Os líquidos não devem fluir ou escorrer.

8.1.2 Para desinfeção

Para desinfetar os componentes e superfícies do sistema, a Hologic recomenda as seguintes soluções de desinfeção:

- Solução de 10% de lixívia à base de cloro e água com uma parte de lixívia à base de cloro comercialmente disponível (normalmente, 5,25% de cloro e 94,75% de água) e nove partes de água. Misture esta solução diariamente para obter melhores resultados.
- Solução de álcool isopropílico comercialmente disponível (álcool isopropílico a 70% por volume, não diluído)
- Solução com uma concentração máxima de 3% de peróxido de hidrogénio

Depois de aplicar qualquer uma das soluções acima, utilize um pano limpo para limpar o sistema, tendo em consideração os tempos de contacto apropriados (período em que o pano é embebido).



Cuidado:

Para evitar danos nos componentes eletrónicos, não utilize sprays desinfetantes no sistema.

8.1.3 Para prevenir possíveis lesões ou danos no equipamento

Não utilize um solvente corrosivo, detergente abrasivo ou verniz. Selecione um agente de limpeza/desinfeção que não danifique os plásticos, alumínio ou fibra de carbono.

Não utilize detergentes fortes, produtos de limpeza abrasivos ou produtos com elevada concentração de álcool ou metanol em qualquer concentração.

Não exponha as peças do equipamento a esterilização a vapor ou a alta temperatura.

Não permita a entrada de líquidos nas peças internas do equipamento. Não aplique sprays ou líquidos de limpeza no equipamento. Utilize sempre um pano limpo e aplique o spray ou líquido no pano. No caso de entrarem líquidos no sistema, desligue a alimentação elétrica e examine o sistema antes de o voltar a utilizar.



Cuidado:

Métodos de limpeza incorretos podem danificar o equipamento, reduzir o desempenho da imagiologia ou aumentar o risco de choque elétrico.

Siga sempre as instruções do fabricante do produto que utilizar para limpeza. As instruções incluem as instruções e precauções referentes à aplicação e tempo de contacto, armazenamento, requisitos de lavagem, vestuário de proteção, vida útil e eliminação. Siga as instruções e utilize o produto seguindo o método mais seguro e eficaz.

8.2 Cuidados a ter com componentes específicos

8.2.1 Como limpar o ecrã de visualização de imagens

- Não toque no ecrã enquanto estiver a trabalhar com amostras.
- Tenha cuidado ao limpar a superfície exterior da área do ecrã.
- Utilize sempre um pano que não largue pelos suave e limpo para limpar a área do ecrã. Recomenda-se a utilização de panos de microfibra, amplamente disponíveis no mercado.
- Produtos químicos e abrasivos fortes podem danificar o ecrã e, por conseguinte, não devem ser utilizados.
- Nunca pulverize nem coloque líquidos no ecrã.
- Nunca aplique pressão na área do ecrã.
- Nunca utilize um detergente com fluoretos, amónia, álcool ou abrasivos.
- Nunca utilize lixívia.
- Nunca utilize palha-de-aço.
- Nunca utilize uma esponja com abrasivos.

Existem muitos produtos à venda no mercado para limpar ecrãs LCD. Qualquer produto que não contenha as substâncias ou abrasivos descritos acima e utilizado em conformidade com as instruções do fabricante pode ser usado em segurança.

8.2.2 Cabo de alimentação**Inspecionar o cabo de alimentação**

1. Trimestralmente, inspecione visualmente o cabo de alimentação quanto à presença de cortes, danos no revestimento ou alívio de tensão.
2. Se o cabo de alimentação estiver danificado, contacte a Hologic para proceder à substituição do cabo de alimentação.

8.3 Manutenção**8.3.1 Planos de manutenção preventiva***Tabela 5: Manutenção preventiva pelo utilizador*

Ação	Frequência recomendada			
	A cada utilização	Todas as semanas	Todos os meses	Conforme necessário
Limpar e desinfetar o tabuleiro de amostras	✓			
Limpar e desinfetar a superfície de contacto	✓			
Realizar a calibração do ganho			✓	
Limpar e desinfetar a câmara da estrutura de imagiologia				✓
Limpar e desinfetar o puxador da porta da estrutura				✓
Limpar e desinfetar a superfície do monitor de controlo				✓

Tabela 6: Manutenção preventiva realizada pela assistência

Ação	Efetuar anualmente
Efetuar a verificação do estado do sensor	✓
Ajustar a fonte de raios X	✓
Efetuar a verificação dos valores de kV	✓
Efetuar a verificação dos valores de mAs	✓
Efetuar a avaliação de artefactos de campo plano	✓
Efetuar a avaliação do alinhamento do tubo de raios X	✓
Realizar teste de resolução do sistema	✓
Efetuar teste de função AEC	✓
Efetuar teste do fantoma ACR	✓
Efetuar teste de fugas de raios X	✓
Alterar o filtro do detetor de imagem	✓
Verificar a integridade mecânica e o hardware em falta	✓
Inspeccionar cabos quanto à integridade eléctrica e de ligação à terra	✓

8.3.2 Acerca da recuperação de espaço

A recuperação de espaço é uma função automática que liberta espaço no disco para armazenar imagens adquiridas mais recentemente. Parâmetros configuráveis permitem que um dado número de imagens seja adquirido antes da recuperação de espaço ter início e as imagens mais antigas serem removidas do sistema.

Capítulo 9 Interface de administração do sistema

9.1 Ecrã de administração

Esta secção apresenta informações sobre as funções disponíveis no ecrã *Admin* (Administração). Para aceder a este ecrã, seleccione o botão **Admin** (Administração) no ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente).



Nota

Os gestores e os utilizadores do Hologic Service têm acesso a todas as funções no ecrã Admin (Administração). Um utilizador primário de amostras tem acesso a algumas funções.



Figura 33: Ecrã Admin (Administração)

Guia do utilizador do sistema de radiografia de amostras Trident HD

Capítulo 9: Interface de administração do sistema

Tabela 7: Funções do ecrã Admin (Administração)

Secção	Botão	Função do ecrã
Operators (Operadores)	Manage Operators (Gerir operadores)	Adicionar, eliminar ou alterar informações do operador.
	My Settings (As minhas definições)	Alterar as informações do operador atual.
	Training (Formação)	Acéder a vídeos de formação.
	User Manual (Manual do utilizador)	Acéder ao <i>guia do utilizador</i> e a outros documentos do utilizador.
	Windows OS Tools (Ferramentas do SO Windows)	Acéder a utilizadores e grupos locais, política de segurança e política de grupo.
Procedures (Procedimentos)	Procedure Editor (Editor de procedimentos)	Adicionar, editar ou eliminar os procedimentos.
	Procedure Order (Ordem dos procedimentos)	Alterar a ordem da lista de procedimentos.
Quality Control (Controlo de qualidade)	Gain Calibration (Calibração do ganho)	Efetuar o procedimento de calibração do ganho.
	QC Report (Relatório de CQ)	Criar um relatório de CQ.
	Test Patterns (Padrões de teste)	Selecionar e enviar os padrões de teste para dispositivos de saída.
System (Sistema)	System Tools (Ferramentas do sistema)	A interface para assistência durante a configuração do sistema e para identificação de problemas.
	System Diagnostics (Diagnóstico do sistema)	Apresenta o estado de todos os subsistemas.
	Preferences (Preferências)	Definir as preferências do sistema.
	About (Acerca de)	Apresenta informações do sistema.
	Exposure Report (Relatório de exposição)	Criar um relatório do número de exposições.


Tabela 7: Funções do ecrã Admin (Administração)

Secção	Botão	Função do ecrã
	Archive (Arquivar)	Enviar estudos locais para armazenamento na rede ou exportar para dispositivos de suporte removíveis.
Connectivity (Conetividade)	Query Retrieve (Obter consulta)	Consultar os dispositivos configurados.
	Import (Importar)	Importar imagens e dados.
	Manage Output Groups (Gerir grupos de saída)	Adicionar, eliminar ou editar grupos de saída.
	Incoming Log (Registo de entrada)	Mostra entradas de registo de imagens que não são importadas durante a importação manual ou o armazenamento DICOM.
Deverá ter permissões para aceder a todas as funcionalidades. O nível de permissão controla as funções que pode alterar.		

9.2 Ecrã acerca de

O ecrã *About* (Acerca de) disponibiliza informações sobre a máquina, como a versão do sistema, o endereço IP e o número de série. Este tipo de dados pode ser útil ao trabalhar com a Hologic para configurar o sistema ou resolver um problema do sistema.

É possível aceder ao ecrã de duas formas:

- No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), seleccione o ícone de **estado do sistema** na barra de tarefas [] e, em seguida, seleccione **About** (Acerca de).
- No ecrã *Admin* (Administração), seleccione o botão **About** (Acerca) no grupo System (Sistema).

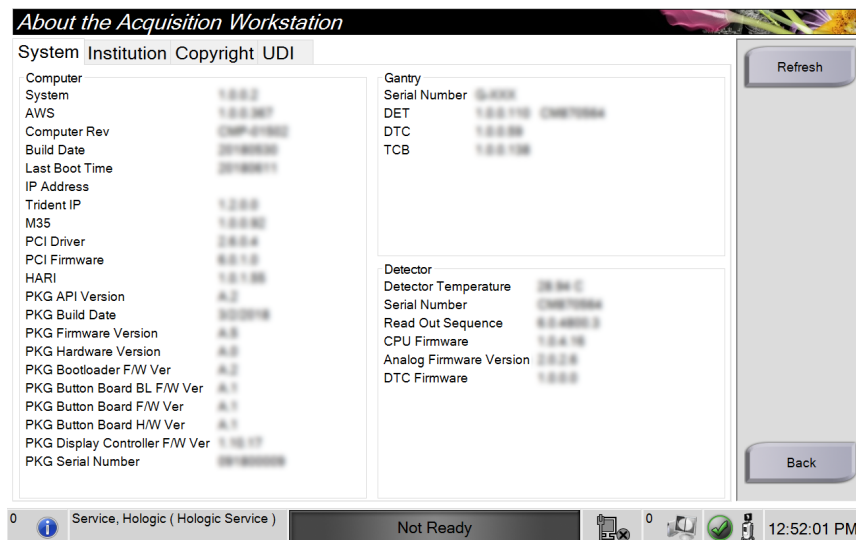


Figura 34: Separador System (Sistema) do ecrã About (Acerca de)

Existem quatro separadores no ecrã *About* (Acerca de):

- Separador **System** (Sistema) apresenta uma lista das informações de configuração do sistema.
- Separador **Institution** (Instituição) indica o nome e morada da organização atribuídos à máquina.
- Separador **Copyright** (Direitos de autor) apresenta uma lista dos direitos de autor da Hologic e de software de terceiros instalado na máquina.
- Separador **UDI** indica o identificador único de dispositivo da máquina.

9.3 Alterar a preferência de idioma do utilizador

Os utilizadores podem definir que o idioma apresentado na interface do utilizador seja alterado automaticamente de acordo com a sua preferência quando iniciam sessão.

1. No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), seleccione o botão **Admin** (Administração).



Nota

Também pode aceder a **My Settings** (As minhas definições) através da barra de tarefas. Seleccione a área User Name (Nome de utilizador) e, em seguida, seleccione **My Settings** (As minhas definições) no menu de contexto.

2. No grupo Operators (Operadores) do ecrã *Admin* (Administração), seleccione o botão **My Settings** (As minhas definições). O ecrã *Edit Operator* (Editar operador) abre.
3. Utilize o botão de **Seta para a direita** para aceder à quarta página do ecrã *Edit Operator* (Editar operador). (Também pode utilizar os botões redondos acima do teclado virtual para seleccionar a quarta página).
4. No campo Locale (Local), seleccione um idioma da lista pendente.
5. Seleccione **Save** (Guardar) e, em seguida, seleccione **OK** na mensagem *Update Successful* (Atualização bem-sucedida). O idioma da interface do utilizador é alterado para o idioma seleccionado.

9.4 Definir separadores de procedimento multilinha

Pode definir as preferências do operador de modo a visualizar mais do nome do procedimento no topo dos separadores do procedimento. Para alterar os separadores do procedimento para passarem de uma única linha de texto para várias linhas de texto:

1. No ecrã *Select Patient* (Selecionar paciente), selecione o botão **Admin** (Administração).



Nota

Também pode aceder a **My Settings** (As minhas definições) através da barra de tarefas. Selecione a área User Name (Nome de utilizador) e, em seguida, selecione **My Settings** (As minhas definições) no menu de contexto.

2. No grupo Operators (Operadores) do ecrã *Admin* (Administração), selecione o botão **My Settings** (As minhas definições). O ecrã *Edit Operator* (Editar operador) abre.
3. Utilize o botão de **Seta para a direita** para aceder à quarta página do ecrã *Edit Operator* (Editar operador). (Também pode utilizar os botões redondos acima do teclado virtual para selecionar a quarta página).
4. Selecione **Use Multi Line Procedure Tabs** (Utilizar separadores de procedimento multilinha). É apresentada uma marca de verificação quando a opção **Multi Line** (Multilinha) é selecionada.
5. Selecione **Save** (Guardar) e, em seguida, selecione **OK** na mensagem *Update Successful* (Atualização bem-sucedida). Os separadores do **procedimento** mudam para a quantidade de linhas selecionada.

9.5 Ferramentas do sistema

Os gestores e utilizadores com permissões de assistência técnica podem aceder à funcionalidade **System Tools** (Ferramentas do sistema). A funcionalidade **System Tools** (Ferramentas do sistema) contém as informações de configuração relativas ao sistema. Para aceder à funcionalidade, selecione **System Tools** (Ferramentas do sistema) no grupo **System** (Sistema) do ecrã *Admin* (Administração).

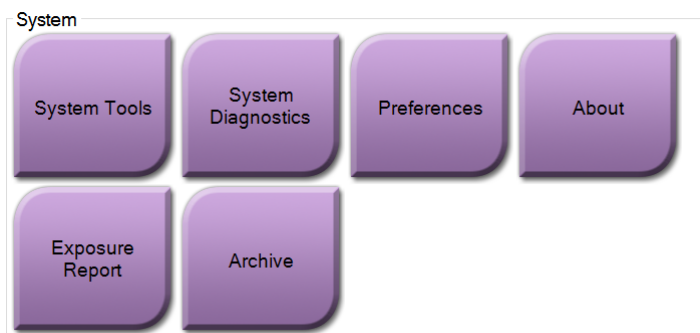


Figura 35: Botão *System Tools* (Ferramentas do sistema)

9.5.1 Ferramentas do sistema para técnico de radiologia com permissões de gestor

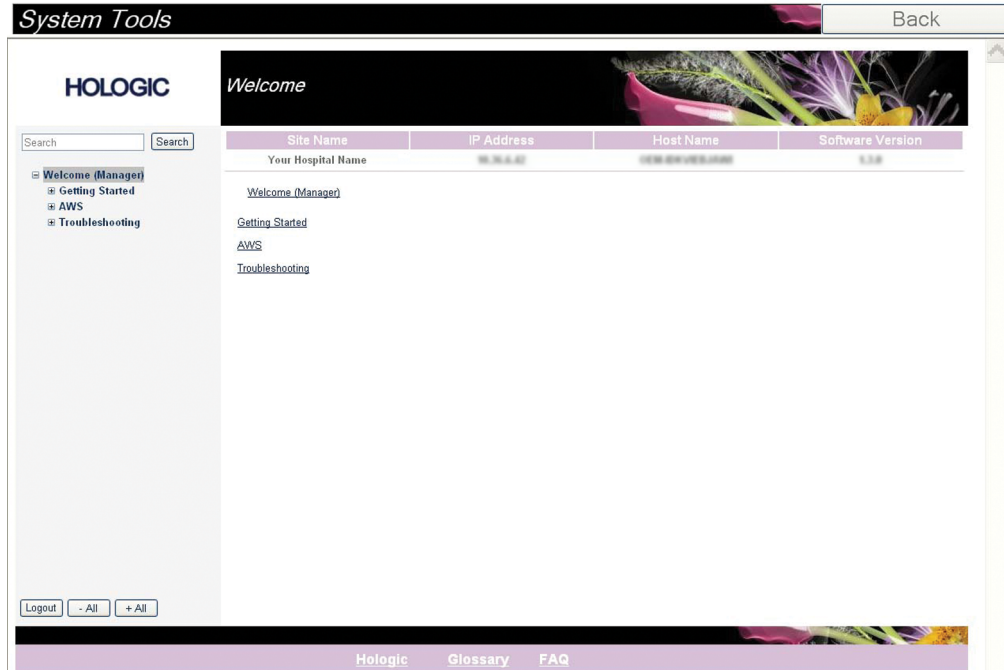


Figura 36: Ecrã System Tools (Ferramentas do sistema)

Tabela 8: Técnico de radiologia com permissões de gestor — Funções das ferramentas do sistema

Secção	Funções no ecrã
Getting Started (Começar a utilizar)	About (Acerca de): Introdução à ferramenta de assistência. FAQ (Perguntas mais frequentes): Lista de perguntas frequentes. Glossary (Glossário): Lista de termos e descrições. Platform (Plataforma): Lista de diretórios, números de versão do software e estatísticas do software do sistema. Shortcuts (Atalhos): Lista de atalhos do Windows.
AWS (Estação de Trabalho de Aquisição)	Connectivity (Conetividade): Lista de dispositivos instalados. Film and Image Information (Informações sobre películas e imagens): Criar um Relatório de exposição ou um Relatório de CQ. User Interface (Interface do utilizador): Alterar as opções na aplicação do software. Internationalization (Internacionalização): Selecionar o idioma e cultura locais.
Troubleshooting (Resolução de problemas)	AWS (Estação de Trabalho de Aquisição): Permite a transferência de imagens. Computer (Computador): Gestão do sistema e informações de rede. Log (Registo): Alterar as opções de registo de eventos. Backups (Cópias de segurança): Controlar as cópias de segurança do sistema.

9.6 Ferramenta de arquivo

A funcionalidade Archive (Arquivar) disponível no ecrã *Admin* (Administração) permite-lhe:

- Enviar estudos locais para um arquivo.
- Exportar estudos para suportes de armazenamento removíveis.

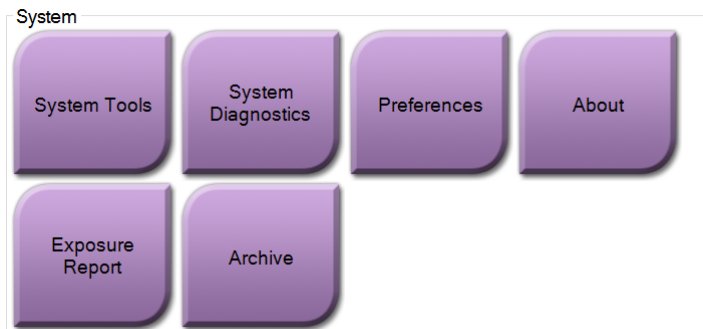
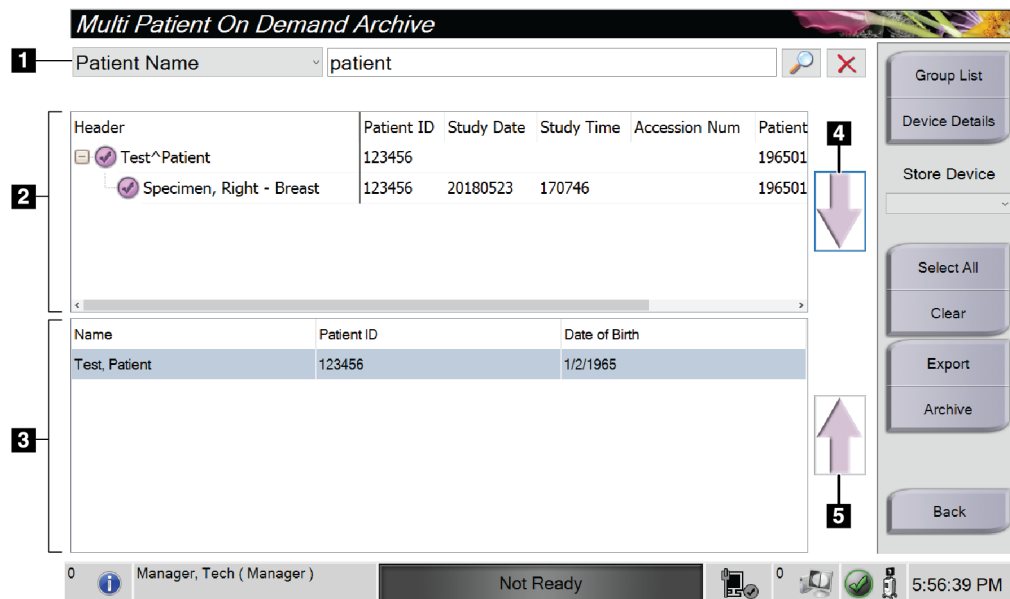


Figura 37: Botão Archive (Arquivar)

1. No grupo System Tools (Ferramentas do sistema) do ecrã *Admin* (Administração), seleccione o botão **Archive** (Arquivar). O ecrã *Multi Patient On Demand Archive* (Arquivo a pedido multipaciente) abre.
 2. Para procurar um paciente, introduza, pelo menos, dois caracteres na área de parâmetros de pesquisa e seleccione a lupa.
- É apresentada uma lista de todos os pacientes que correspondem aos critérios de pesquisa.



Legenda da figura

1. Parâmetros de pesquisa
2. Área da lista de pacientes
3. Área de pacientes a serem arquivados
4. Adicionar a seleção na área da lista de pacientes a serem arquivados
5. Remover a seleção da área de pacientes a serem arquivados

Figura 38: Ecrã *Multi Patient On Demand Archive* (Arquivo a pedido multipaciente)

Para arquivar:

1. Selecione os pacientes e os procedimentos a arquivar.
 - Selecione pacientes na lista de pacientes, ou proceda a uma pesquisa com os parâmetros de pesquisa (item 1) e selecione pacientes nos resultados da pesquisa.



Nota

O botão **Select All** (Selecionar todos) (no painel do lado direito do ecrã) permite selecionar todos os pacientes na área da lista de pacientes. O botão **Clear** (Limpar) (no painel do lado direito do ecrã) anula as seleções.

- Selecione os procedimentos para cada paciente.
 - Selecione a **seta para baixo** (item 4) no ecrã para mover os pacientes selecionados para a área de pacientes a serem arquivados (item 3).
 - Selecione a **seta para cima** (item 5) no ecrã para remover os pacientes selecionados da área de pacientes a serem arquivados (item 3).
2. Selecione um dispositivo de armazenamento.
 - Selecione uma opção na lista pendente Store Device (Dispositivo de armazenamento).
 - OU –
 - Selecione o botão **Group List** (Lista de grupos) e, em seguida, selecione uma opção.
 3. Selecione o botão **Archive** (Arquivar). A lista apresentada na área de pacientes a serem arquivados é copiada para os dispositivos de arquivo selecionados.



Nota

Utilize o utilitário Manage Queue (Gerir fila de espera) na barra de tarefas para rever o estado de arquivo.

Para exportar:

1. Selecione os pacientes e os procedimentos a exportar.
 - Selecione pacientes na lista de pacientes, ou proceda a uma pesquisa com um dos parâmetros de pesquisa (item 1) e selecione pacientes nos resultados da pesquisa.



Nota

O botão **Select All** (Selecionar todos) (no painel do lado direito do ecrã) permite selecionar todos os pacientes na área da lista de pacientes. O botão **Clear** (Limpar) (no painel do lado direito do ecrã) anula as seleções.

- Selecione os procedimentos para cada paciente.
 - Selecione a **seta para baixo** (item 4) no ecrã para mover os pacientes selecionados para a área de pacientes a serem arquivados (item 3).
 - Selecione a **seta para cima** (item 5) no ecrã para remover os pacientes selecionados da área de pacientes a serem arquivados (item 3).
2. Selecione o botão **Export** (Exportar).
 3. Na caixa de diálogo *Export* (Exportar), selecione o destino na lista pendente de dispositivos de suporte.

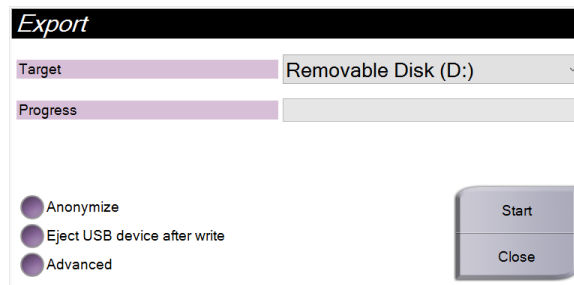


Figura 39: Ecrã *Export* (Exportar)

4. Selecione outras opções, se necessário:
 - **Anonymize** (Anonimizar): para anonimizar os dados dos pacientes.
 - **Eject USB device after write** (Ejetar dispositivo USB após a escrita): para ejetar o dispositivo USB após os dados do paciente serem exportados.
 - **Advanced** (Avançadas): para selecionar uma pasta no seu sistema local para manter as seleções, e também para selecionar os tipos de exportação.
5. Selecione o botão **Start** (Iniciar) para copiar as imagens selecionadas para o dispositivo selecionado.

9.7 Como alterar o tempo de bloqueio predefinido

Após um período de inatividade definido, o sistema «bloqueia» o utilizador. O utilizador necessita de iniciar sessão novamente antes de regressar à fase do procedimento em que se encontrava. O período de tempo de inatividade é configurável. O tempo predefinido é de 60 minutos.

1. Selecione o ícone do Windows para abrir o menu Iniciar do Windows.
2. Aceda a «Política de segurança local».
3. Navegue para **Definições de segurança > Políticas locais > Opções de segurança**.
4. Aceda a «Início de sessão interativo: Limite de inatividade do computador».
5. Ajuste o tempo conforme pretender.

Apêndice A Especificações do sistema

A.1 Medidas do produto

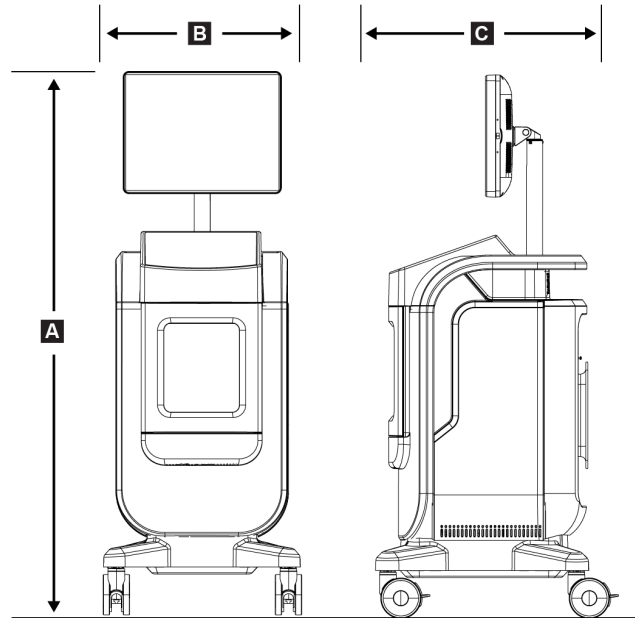


Figura 40: Medidas da consola

A.	Altura	Máxima 170,2 cm (67 polegadas)
B.	Largura	61 cm (24 polegadas)
C.	Profundidade	66,1 cm (26 polegadas)
	Peso	Detetor de 12 cm x 14 cm; 126,2 kg (278 libras) Detetor de 16 cm x 18 cm; 132,2 kg (291 libras)

A.2 Ambiente de funcionamento e de armazenamento

A.2.1 Condições gerais de funcionamento

Este equipamento foi concebido para um funcionamento seguro e eficaz nas seguintes condições, para utilização no interior:

Altitude	Até 3048 m (10 000 pés)
Grau de poluição	Grau de poluição 2
Intervalo de temperaturas	15 °C (59 °F) a 30 °C (86 °F)
Intervalo de humidade relativa	20% a 80% sem condensação

A.2.2 Condições gerais de transporte e armazenamento

Consola

<i>Intervalo de temperaturas</i>	<i>-10 °C (14 °F) a 40 °C (104 °F) após armazenamento de 48 horas</i> <i>10 °C (50 °F) a 35 °C (95 °F) por um período máximo de 12 horas</i>
<i>Taxa máxima de variação de temperatura</i>	<i>Menos de 10 °C (50 °F) por hora</i>
<i>Intervalo de humidade relativa</i>	<i>20% a 90% sem condensação</i>

Detetor de raios X

<i>Intervalo de temperaturas</i>	<i>10 °C (50 °F) a 30 °C (86 °F) após armazenamento de 48 horas</i> <i>10 °C (50 °F) a 35 °C (95 °F) por um período máximo de 12 horas</i>
<i>Taxa máxima de variação de temperatura</i>	<i>Menos de 10 °C (50 °F) por hora</i>
<i>Intervalo de humidade relativa</i>	<i>20% a 90% sem condensação</i>

(Colocar numa embalagem para armazenamento num edifício.)

A.3 Informação técnica da consola

A.3.1 Informações gerais

<i>Sistema operativo</i>	<i>Windows 10</i>
<i>Capacidade da unidade de estado sólido</i>	<i>512 GB</i>
<i>Memória</i>	<i>8 GB de RAM</i>
<i>Suporte de dados de armazenamento</i>	<i>USB 3.0</i>
<i>Monitor de visualização de imagens</i>	<i>Mínimo 1600 x 1200 pixéis de resolução</i>
<i>Monitor de controlo</i>	<i>Ecrã tátil</i>

A.3.2 Ambiente de rede

<i>Interface de rede</i>	<i>Ethernet 10/100/1000 BASE-T</i>
<i>Wi-Fi</i>	<i>Bandas a/b/g/n/ac 2,4 e 5 GHz</i>

A.4 Entrada elétrica

<i>Intervalo de tensão de linha</i>	<i>100/120/208/230/240 V CA</i>
<i>Flutuações de tensão da fonte de alimentação</i>	<i>±10% da tensão nominal</i>
<i>Sobretensões transitórias</i>	<i>Até aos níveis de sobretensão categoria II</i>
<i>Frequência de funcionamento</i>	<i>50/60 Hz ±2%</i>
<i>Corrente de linha de pico</i>	<i><6 amps</i>
<i>Consumo de energia</i>	<i>Máximo 700 watts</i>
<i>Conexão de linha</i>	<i>Cabo e ficha padrão — qualidade médica</i>

A.5 Informação técnica do tubo de raios X

<i>Distância fonte-imagem (SID)</i>	<i>43 cm ±0,5 cm (16,9 polegadas ±0,2 polegadas)</i>
<i>Ponto focal</i>	<i>Máximo 55 microns</i>
<i>Tensão do tubo</i>	<i>20 kV a 50 kV</i>
<i>Ciclo de funcionamento</i>	<i>16%; 20 segundos de exposição a cada 125 segundos</i>
<i>Material do ânodo</i>	<i>Tungsténio</i>
<i>Janela de raios X</i>	<i>Berílio 200 µm</i>

A.5.1 Gerador de raios X

<i>Intervalo kV</i>	<i>20 kV a 50 kV</i>
<i>mA</i>	<i>1 mA</i>
<i>mAs</i>	<i>Máximo 20 mAs</i>

A.6 Informações técnicas do sistema de imagiologia

A.6.1 Recetor de imagem

<i>Penetração de líquidos</i>	<i>O recetor de imagem está protegido contra derrames acidentais na base da estrutura.</i>
<i>Área de imagiologia ativa</i>	<i>Detetor de meio campo: 12 cm x 14 cm nominal Detetor de campo total: 16 cm x 18 cm nominal</i>
<i>Intervalo dinâmico e linearidade</i>	<i>A resposta do subsistema do detetor é linear, com uma linearidade de 0,999 ao longo de um intervalo dinâmico de 400:1 em exposição a raios X.</i>
<i>Uniformidade</i>	<i>O subsistema do detetor pode corrigir variações de ganho pixel-a-pixel.</i>
<i>Tamanho de pixéis da imagem</i>	<i>70 µm</i>
<i>Recetor de imagem MTF digital</i>	<i>Função de transferência de modulação (MTF) não inferior a 40% a 7,1 lp/mm</i>

Apêndice B Mensagens e alertas do sistema

B.1 Erro na recuperação e resolução de problemas

A maioria das falhas e mensagens de alerta são apagadas sem afetarem o fluxo de trabalho. Siga as instruções no ecrã ou corrija a condição e, em seguida, limpe o estado da barra de tarefas. Algumas condições requerem a reinicialização do sistema ou indicam que é necessário realizar uma ação adicional (por exemplo, contactar o Suporte técnico da Hologic). Este capítulo descreve as categorias de mensagens e as suas ações para retomar o normal funcionamento do sistema. Se o erro se repetir, contacte o Suporte técnico da Hologic.

B.2 Tipos de mensagens e mensagens de alerta

B.2.1 Níveis de falhas

Existem cinco níveis de falhas: Advertência, Menor, Maior, Crítica e Alertas.

Falhas de advertência

As falhas de advertência não são apresentadas ao utilizador. Estas falhas são registadas nos ficheiros de registo.

Características de uma falha de advertência:

- É libertada através de comandos de software ou comunicações.
- Não cancela uma exposição em curso.
- Não impede o início de uma nova exposição.

Falhas menores

Características de uma falha menor:

- É libertada através de comandos de software ou comunicações.
- Não cancela uma exposição em curso.
- Requer uma resposta antes de ser possível iniciar uma nova exposição.

Falhas maiores

Características de uma falha maior:

- É libertada através de comandos de software ou comunicações.
- Cancela uma exposição em curso.
- Impede o início de uma nova exposição.

Falhas críticas

Características de uma falha crítica:

- Não é libertada através de comandos de software ou comunicações.
- Cancela uma exposição em curso.
- Impede o início de uma nova exposição.

Mensagens de alerta

As mensagens de alerta são mensagens de rotina que podem impedir uma exposição.

Uma mensagem de alerta permanece ativa até ser concluída a ação exigida ou a condição não existir.

B.2.2 Mensagens do sistema

Selecione o ícone de estado do sistema na barra de tarefas para obter informações sobre a causa e a correção de um problema no sistema. Quando corrigir o problema, a área de mensagens do sistema apresenta o estado Ready (Pronto).

B.3 Resolução de problemas

- Para reiniciar o sistema após uma falha crítica, selecione o botão **Start** (Iniciar) apresentado no ambiente de trabalho.
- Se selecionar o botão **Exit** (Sair), uma mensagem alerta o utilizador para o facto de esta opção encerrar o computador.

Glossário de termos

AEC

Controlo de exposição automático

Anotações

Marcas gráficas ou de texto numa imagem para assinalar uma área de interesse

DICOM

Digital Imaging and Communications in Medicine (Comunicações e imagens digitais em medicina)

PACS

Picture Archiving and Communications System (Armazenamento de imagens e sistema de comunicação). Um sistema informático e de rede que transmite e arquiva imagens médicas digitais

ROI

Region of Interest (Região de interesse)

SID

Source to Image Distance (Distância da fonte à imagem)

Índice remissivo

A

- abrir procedimento paciente • 33
- acesso
 - controlo de qualidade • 2, 69
- adicionar
 - adicionar paciente • 33, 34
 - adicionar procedimento • 44
- advertências e precauções • 10
- advertências, precauções e notas, definição • 7
- alertas • 91, 92
- arquivar • 48, 83
- arranque • 24
- as minhas definições • 29, 79
- atualizar lista de trabalho • 33, 41
- avanzado • 45

B

- barra de tarefas • 29
- Benefícios clínicos • 1
- bloqueios, rodízios • 23

C

- calibração do ganho • 70
- calibração, ganho • 70
- componentes • 19
 - estrutura • 20
 - tabuleiro de amostras • 21
- conectividade de rede • 29
- conformidade • 15
 - declarações de conformidade • 17
 - requisitos de conformidade • 15
- conjuntos de saída • 47
- consultar lista de trabalho • 33, 41
- controlo de qualidade • 2, 69
- controles de alimentação • 19
- controles e indicadores • 19
- controles, sistema • 19

D

- declaração
 - declaração de cibersegurança • 4

- declaração de garantia • 3
- declarações de conformidade • 17
- declaração de cibersegurança • 4
- declaração de garantia • 3
- desligar o sistema • 27
- dispositivos de saída
 - conjunto de saída • 60
 - ícones • 29
- dividir registos de pacientes • 33, 36

E

- ecrã
 - adicionar paciente • 33, 34
 - adicionar procedimento • 44
 - consultar lista de trabalho • 33, 41
 - ecrã acerca de • 78
 - ecrã administração • 33, 75
 - ecrã do procedimento • 42
 - filtros para pacientes • 33, 39
 - imprimir • 49
- ecrã acerca de • 78
- ecrã administração • 33, 75
- eliminar paciente • 33, 38
- engates • 15
- enviar imagens para saídas • 60
- especificações • 87
- estação de trabalho
 - controles e indicadores • 19
- estrutura • 20
- estrutura de amostras • 20
- exibir
 - nível de janela • 56
- exportar, imagens • 48

F

- falhas • 91, 92
- fechar procedimento do paciente • 46
- ferramentas, sistema • 80
- filtros para pacientes • 33, 39
 - separador columns (colunas) • 41
 - separador filter (filtrar) • 39, 40
- fluxo de trabalho • 61

G

Grupo de pacientes alvo • 1
grupos de saída, gerir • 60

I

idioma • 79
imagens
 imprimir • 49
 opções de saída • 60
imprimir • 49
indicadores, sistema • 19
iniciar sessão • 24
interface do utilizador • 29

L

Ligação USB • 19, 22
Ligação Wi-Fi • 22, 29
ligações
 conectividade de rede • 29
 Ligação USB • 19, 22
 Ligação Wi-Fi • 22, 29
 ligações • 22
ligar o sistema • 24
lista de trabalho • 33, 41
 atualizar lista de trabalho • 33, 41
 consultar lista de trabalho • 33, 41
Localização da etiqueta do sistema • 18

M

manutenção
 geral • 71
mensagens e alertas • 91, 92

N

nível de janela • 56

O

Onde obter cópias dos manuais • 4

P

paciente
 abrir procedimento paciente • 33
 adicionar paciente • 33, 34

 dividir registos de pacientes • 33, 36
 editar paciente • 33, 35
 eliminar paciente • 33, 38
 filtros para pacientes • 33, 39

perda de dados • 10
permissões, por grupo de utilizadores • 2
procedimento
 adicionar procedimento • 44
 ecrã do procedimento • 42
 avançado • 45
 simples • 45
 fechar procedimento do paciente • 46

R

raios X
 indicadores • 20
 soluções e métodos de limpeza • 71
recuperar • 46
remover toda a alimentação • 27
requisitos
 controlo de qualidade • 2, 69
 requisitos de conformidade • 15
rodízios • 23

S

saídas a pedido • 48
sair • 27
segurança
 informações gerais • 10
segurança da radiação • Consulte advertências e precauções
selecionar
 conjuntos de saída • 47
 paciente • 32
separador de procedimento multilinha • 80
simples • 45
sistema
 administração • 75
 arranque • 24
 componentes • 19
 controlos de alimentação • 19
 controlos, sistema • 19
 descrição geral • 9
 desligar o sistema • 27
 especificações • 87

- ferramentas, sistema • 80
- indicadores, sistema • 19
- iniciar sessão • 24
- ligações • 22
- ligar o sistema • 24
- mensagens • 92
- recursos • 2
- sair • 27
- Windows 10 • 27
- soluções e métodos de limpeza • 71
- suporte técnico • 3

T

- tabuleiro • 21
- tabuleiro de amostras • 21
- tempo de bloqueio • 86

U

- utilização prevista • 1
 - perfis de utilizadores • 2
- Utilizador previsto • 1

W

- Windows 10 • 27

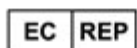
HOLOGIC®



Hologic Inc.
36 Apple Ridge Road
Danbury, CT 06810 EUA
1.800.447.1856
www.hologic.com

**Contacto
brasileiro:**

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



Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Bélgica
Tel.: +32 2 711 46 80
Fax: +32 2 725 20 87

