

Horizon®



Guida dell'utente

MAN-10013-702 Revisione 002

HOLOGIC®

Horizon[®]

Sistema per densitometria ossea

Guida dell'utente

Per Windows 10

Codice articolo MAN-10013-702

Revisione 002

Giugno 2024

HOLOGIC[®]

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

Supporto al prodotto

USA: +1.800.321.4659

E-mail: SkeletalHealth.Support@hologic.com

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

© 2024 Hologic, Inc. Stampato negli USA. Questo manuale è stato originariamente scritto in inglese.

Hologic, Advanced Body Composition, APEX, Horizon, QDR e i logo associati sono marchi commerciali o marchi commerciali registrati di Hologic, Inc., e/o delle sue sussidiarie negli Stati Uniti e/o in altri Paesi. Tutti gli altri marchi commerciali, marchi registrati e nomi di prodotto sono dei rispettivi titolari.

Questo prodotto può essere protetto da uno o più brevetti statunitensi e/o di altri Paesi identificati sul sito Web www.Hologic.com/patent-information.

Sommaro

Elenco delle figure	xiii
---------------------	------

Elenco delle tabelle	xv
----------------------	----

1: Panoramica 1

1.1	Indicazioni per l'uso	1
1.1.1	Indicazioni APEX	1
1.1.2	Indicazioni IVA	1
1.1.3	Indicazioni composizione corporea	1
1.1.4	Software per il grasso viscerale	2
1.1.5	Indicazioni di rischio di fratture a 10 anni	2
1.1.6	Indicazioni per l'analisi della struttura dell'anca	3
1.1.7	Indicazioni per l'esame del femore a singola energia (SE)	3
1.2	Controindicazioni	3
1.3	Normative IEC	3
1.4	Avvertenze e precauzioni	4
1.4.1	EMI	4
1.4.2	Accessori	4
1.4.3	Attenzione	4
1.5	Etichette	5
1.6	Simboli	8
1.7	Materiali di supporto	9
1.7.1	Manuale di riferimento QDR	9
1.7.2	Guida in linea	9
1.7.3	Manuale delle specifiche tecniche della serie QDR	9
1.7.4	Informazioni sulla sicurezza informatica di QDR	9
1.8	Finestra principale	10

2: Avvio e arresto del sistema 11

2.1	Avvio del sistema	11
2.2	Spegnimento del sistema	11

3: Procedura di controllo qualità 13

3.1	Test di sistema	13
3.2	CQ automatico	13
3.3	Calibrazione della composizione corporea automatica	14

4: Record pazienti 15

4.1	Recupero di un record paziente	15
4.2	Creazione di un record paziente	15
4.3	Modifica di un record paziente	15
4.4	Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente	16

4.5	Conferma delle informazioni sul paziente	16
4.5.1	Dati biografici.....	16
4.5.2	Informazioni sull'esame.....	16
5:	Esecuzione di un esame	17
5.1	Intervista al paziente	17
5.2	Preparazione del paziente.....	18
5.3	Selezione di pazienti	18
5.4	Scelta del tipo di scansione	18
5.5	Esecuzione di una scansione	18
6:	Analisi della scansione manuale	19
6.1	Pulsanti di fase analisi.....	19
6.2	Caselle degli strumenti.....	21
6.2.1	Casella degli strumenti Mappa ossea	22
6.2.2	Caselle degli strumenti linee (colonna vertebrale).....	22
6.2.3	Casella degli strumenti collo (anca)	22
6.2.4	Casella degli strumenti Risultati (Total body).....	23
6.2.5	Casella degli strumenti sottoregioni	23
6.2.6	Controlli della casella strumenti.....	24
6.3	Controllo Luminosità/Contrasto.....	25
7:	Esame del tratto lombare AP	27
7.1	Posizionamento del paziente.....	27
7.2	Posizionamento del braccio C	28
7.3	Inizio della scansione Lombare AP	29
7.3.1	Riposizionamento della scansione (se necessario)	30
7.4	Analisi della scansione	31
7.4.1	Analisi automatica One-Time™	31
7.5	Uscita dall'analisi	32
7.6	Generazione e stampa di report.....	32
8:	Esame dell'anca	33
8.1	Posizionamento del paziente per l'esame anca destra, sinistra e doppia anca	33
8.2	Posizionamento del braccio C	35
8.2.1	Suggerimenti per individuare il grande trocantere	35
8.2.2	Anca sinistra o anca destra senza posizionamento automatico per le scansioni dell'anca.....	35
8.2.3	Anca sinistra o anca destra con posizionamento automatico per le scansioni dell'anca	36
8.2.4	Doppia anca.....	37
8.3	Avvio della scansione dell'anca	37
8.3.1	Riposizionamento della scansione	38
8.3.2	Riposizionamento del paziente.....	38
8.3.3	Fasi aggiuntive per la scansione Doppia anca	39
8.4	Analisi della scansione	39
8.4.1	Analisi automatica One-Time	40

8.5	Esame femore SE (Singola energia)	41
8.5.1	Posizionamento per la scansione del femore SE	42
8.5.2	Posizionamento per la scansione del femore SE dopo una scansione dell'anca	42
8.5.3	Inizio della scansione del femore SE	43
8.5.4	Analisi della scansione del femore SE	43
8.5.5	Valutazione visiva	43
8.5.6	Casella degli strumenti Immagine	44
8.5.7	Scheda di controllo Strumenti di analisi.....	44
8.5.8	Valutazione.....	45
8.6	Riferimenti bibliografici	48
8.6.1	Scansioni Doppia anca	48
8.7	Generazione e stampa di report.....	48
9: Esame dell'avambraccio		49
9.1	Misurazione dell'avambraccio del paziente	49
9.2	Posizionamento del paziente.....	50
9.2.1	Posizionamento del paziente per esami avambraccio supino	52
9.3	Posizionamento del braccio C	53
9.4	Avvio della scansione avambraccio	54
9.4.1	Riposizionamento della scansione (se necessario)	54
9.4.2	Riposizionamento del paziente (se necessario)	55
9.5	Analisi della scansione	56
9.5.1	Immissione della lunghezza dell'avambraccio	56
9.5.2	Definizione della ROI globale	56
9.5.3	Visualizzazione della Mappa ossea	57
9.5.4	Verifica della regione MID/UD.....	58
9.6	Visualizzazione dei risultati	58
9.7	Uscita dall'analisi	58
9.8	Generazione e stampa di report.....	58
10: Esame Total body		59
10.1	Analisi della composizione corporea	59
10.2	Posizionamento del paziente.....	60
10.3	Avvio della scansione Total body	61
10.4	Analisi Total body Fan Beam	61
10.5	Analisi della scansione	62
10.5.1	Analisi della composizione corporea	62
10.5.2	Posizionamento predefinito delle regioni Total body	62
10.5.3	Regolazione delle regioni A/G (se necessario).....	65
10.5.4	Tessuto adiposo viscerale	67
10.5.5	Regolazione delle regioni VAT (se necessario).....	68
10.5.6	Bibliografia VAT	69
10.6	Visualizzazione dei risultati	70
10.6.1	Righelli	70
10.7	Uscita dall'analisi	71

Guida dell'utente del sistema di densitometria ossea Horizon

Sommario

10.8	Sottoregioni definite dall'utente.....	71
10.9	Risoluzione dei risultati asimmetrici con la riflessione	72
10.10	Abilita NHANES BCA	73
10.11	Generazione e stampa di report.....	73
11: Esame BMD della colonna vertebrale AP supino/laterale (Horizon A)		75
11.1	Funzione di sicurezza del tavolo	75
11.2	Posizionamento per la scansione AP/laterale	75
11.3	Avvio della scansione AP	76
11.4	Analisi della scansione AP.....	76
11.5	Avvio della scansione laterale.....	77
11.6	Analisi della scansione laterale	78
11.6.1	Definizione della ROI globale	78
11.6.2	Regolazione dei limiti vertebrali.....	79
11.6.3	Regolazione dei corpi vertebrali.....	80
11.6.4	Visualizzazione della Mappa ossea.....	81
11.6.5	Regolazione delle regioni mediane	81
11.7	Visualizzazione dei risultati	82
11.8	Uscita dall'analisi	82
11.9	Generazione e stampa di report.....	82
12: Esame BMD della colonna vertebrale in decubito laterale		83
12.1	Esecuzione e analisi della scansione AP	83
12.2	Posizionamento del paziente per una scansione decubito laterale	83
12.3	Posizionamento del braccio C per una scansione in decubito laterale	85
12.4	Inizio della scansione decubito laterale	85
12.4.1	Riposizionamento della scansione (se necessario)	87
12.5	Analisi della scansione	88
12.5.1	Definizione della ROI globale	88
12.5.2	Regolazione dei limiti vertebrali.....	89
12.5.3	Regolazione dei corpi vertebrali.....	90
12.5.4	Visualizzazione della Mappa ossea.....	91
12.6	Visualizzazione dei risultati	91
12.7	Uscita dall'analisi	91
12.8	Generazione e stampa di report.....	91
13: Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon C o W; Imaging IVA su un sistema Horizon Ci o Wi		93
13.1	Scelta del tipo di scansione	93
13.2	Posizionamento del paziente per una scansione IVA AP	94
13.3	Avvio della scansione IVA AP	95
13.4	Posizionamento di paziente e braccio C per una scansione IVA laterale.....	95
13.5	Avvio della scansione IVA laterale.....	97
13.6	Analisi IVA per la scansione IVA laterale	97

14: Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon A	99
14.1 Posizionamento del paziente.....	99
14.2 Scelta del tipo di scansione	100
14.3 Avvio della scansione IVA AP.....	100
14.4 Avvio della scansione IVA laterale	102
14.5 Analisi IVA per la scansione IVA laterale	102
15: Esame IVA con BMD	103
15.1 Posizionamento del paziente.....	103
15.2 Scelta del tipo di scansione	103
15.3 Eseguire la scansione IVA AP.....	104
15.4 Eseguire e analizzare una scansione BMD AP.....	104
15.5 Eseguire la scansione BMD laterale.....	104
15.6 Eseguire la scansione IVA laterale.....	104
15.7 Analisi IVA	104
16: Analisi IVA	105
16.1 Viewer Window, Left Panel	105
16.2 Finestra visualizzatore, pannello centrale	106
16.3 Finestra visualizzatore, pannello destro	106
16.4 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi)	106
16.5 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi)	107
16.6 Comandi immagine	109
16.7 Scansione DE	110
17: Interpretazione dell'immagine IVA	111
18: Marker	113
18.1 Utilizzo dei marker	113
18.1.1 Ribaltamento dell'immagine	113
18.1.2 Aggiunta di marker	114
18.1.3 Selezione dei marker	114
18.2 Blocco Risultati.....	115
18.2.1 Blocco Risultati per le scansioni IVA laterali	115
18.2.2 Blocco Risultati per scansioni IVA AP	117
18.3 Stampa.....	117
18.3.1 Stampa report.....	117
18.3.2 Stampa immagine.....	117
19: Confronto e follow-up	119
19.1 Ripristinare una scansione di riferimento o precedente.....	119
19.2 Valutazione di una scansione di riferimento o precedente.....	119
19.3 Eseguire una scansione di follow-up	119
19.4 Analizzare una scansione di follow-up mediante analisi comparativa.....	120
19.5 Generare il report sul tasso di variazione.....	120

20: Report	121
20.1 Blocchi di informazioni sui report	122
20.2 Modifica dei commenti	122
20.3 Report sul tasso di variazione	123
20.3.1 Rimozione di asterischi (*) e cancelletti (#) dai report	123
20.3.2 Creare coppie di anca per i report sul tasso di variazione della doppia anca	124
20.4 Report sulla composizione corporea	124
20.4.1 Risultati BCA	125
20.4.2 Risultati del tasso di variazione BCA	127
20.4.3 Report sulla composizione corporea e confronti del database di riferimento	128
20.5 Report pediatrici	130
20.6 Report DICOM	131
20.6.1 Selezionare un tipo di report BMD DICOM	131
20.6.2 Visualizzare i dettagli di scansione e immettere i campi biografia del paziente	131
20.6.3 Immettere il numero incrementale e le voci definite dall'utente	132
20.6.4 Anteprima di un report DICOM	132
20.6.5 Stampare un report DICOM	132
20.6.6 Salvare un report DICOM	132
20.6.7 Inviare un report DICOM	132
20.6.8 Ordinare l'elenco delle scansioni	132
20.6.9 Visualizzare la coda	133
20.6.10 Chiudere un report DICOM	133
20.7 DxReport	133
20.7.1 Creare un DxReport	133
21: Interpretazione dei risultati	135
21.1 Informazioni su FRAX	136
21.2 Criteri di limitazione FRAX	136
21.2.1 Precedente frattura all'anca o vertebrale	136
21.2.2 Trattamento per l'osteoporosi	137
21.2.3 Donna in premenopausa	137
21.2.4 Configurazione di FRAX	137
21.3 Informazioni sul rischio di frattura a 10 anni (tutti i Paesi)	137
21.4 Fattori di rischio FRAX	138
21.5 Riferimenti bibliografici	139
22: Scansioni	141
22.1 Archivia scansioni	141
22.2 Localizza scansioni	141
22.3 Ripristina scansioni	141
22.4 Copia scansioni	142
22.5 Query/Recupera scansioni	142
23: Eseguire il backup di sistema	143

24: Pulizia del sistema	145
24.1 Pulire QDR e componenti del computer	145
24.2 Pulire il cuscinetto del tavolo	145
24.3 Disinfettare il cuscinetto del tavolo	145
24.4 Pulire schizzi accidentali.....	146
25: Procedure di emergenza	147
25.1 Mancanza di alimentazione.....	147
25.1.1 Spegnimento.....	147
25.2 Guasto durante il funzionamento.....	148
25.3 Perdita di alimentazione	148
26: Misuratore prodotto area dose	149
26.1 Attivazione e disattivazione del misuratore DAP.....	149
27: Utilità	151
27.1 System Configuration (Configurazione del sistema).....	151
27.2 Utilizzo	151
27.3 Strumenti Database.....	151
27.3.1 Gestione paziente	151
27.3.2 Esporta	151
27.3.3 Importa.....	151
27.3.4 Reconcile (Riconciliare).....	151
27.3.5 Patient Callback (Richiamo pazienti).....	151
27.3.6 Auto Baseline Utility (Utility dei riferimenti automatici)	152
27.4 Visualizzazione file di scansione	152
27.5 Grafico dei file di scansione.....	152
27.6 Emergency Motion (Movimento emergenza)	152
27.7 AP Reposition (Riposizionamento AP).....	152
27.8 Utilità predisposte in fabbrica.....	152
27.9 Service Utilities (Utilità di servizio)	152
27.10 Reference Curve (Curva di riferimento).....	152
27.10.1 Editor.....	152
27.10.2 Add Ethnicity (Aggiungi etnia)	152
27.10.3 Restore (Ripristina).....	152
27.11 Ricostruisci indice archivio.....	153
27.12 Installa opzioni.....	153
28: Curva di riferimento	155
28.1 Avvio dell'editor della curva di riferimento	155
28.2 Visualizzazione dei dati della curva di riferimento	156
28.3 Creazione di nuovi record della curva di riferimento	156
28.4 Copia di un record della curva di riferimento	159
28.5 Modifica dei record della curva di riferimento.....	159
28.6 Eliminazione dei record della curva di riferimento	160

28.7	Aggiunta di nuovi gruppi etnici	161
28.8	Ripristino del database della curva di riferimento	161
29:	Opzione DICOM	163
29.1	Configurare l'opzione DICOM	163
29.1.1	Schede di configurazione DICOM	163
29.1.2	Modality Worklist (Modalità Elenco di lavoro)	164
29.1.3	Query Parameters (Parametri di query)	165
29.1.4	Intervallo query automatica	166
29.1.5	Query Retry Parameters (Parametri per riprovare la query)	167
29.1.6	Purge Interval (Intervallo di ripulitura)	168
29.1.7	Immissione da file	169
29.1.8	Worklist Provider (Fornitore Elenco di lavoro)	170
29.1.9	Mappa campi Elenco di lavoro	173
29.1.10	Destinazioni di invio DICOM	174
29.1.11	Destinazioni di commitment di memoria DICOM	179
29.1.12	Destinazioni DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera)	184
29.1.13	Host	187
30:	FAQ FRAX	189

Elenco delle figure

Figura 1: Finestra principale di Horizon	10
Figura 2: Posizione del fantoccio colonna vertebrale.....	13
Figura 3: Posizionamento del tratto lombare AP	27
Figura 4: Posizioni delle gambe	28
Figura 5: Lombare AP	29
Figura 6: Riposizionamento della colonna vertebrale	30
Figura 7: Analisi del tratto lombare AP.....	31
Figura 8: Posizionamento anca sinistra senza posizionamento automatico dell'anca	33
Figura 9: Posizionamento anca destra senza posizionamento automatico dell'anca	34
Figura 10: Posizionamento del piede (Doppia anca)	34
Figura 11: Posizionamento anca sinistra con posizionamento automatico dell'anca	36
Figura 12: Riposizionamento dell'anca	38
Figura 13: Scansione dell'anca correttamente eseguita.....	40
Figura 14: Posizionamento femore SE sinistro	41
Figura 15: Misurazione dell'avambraccio sinistro.....	49
Figura 16: Posizionamento dell'avambraccio sinistro.....	50
Figura 17: Posizione del laser sul braccio sinistro	51
Figura 18: Posizionamento dell'avambraccio destro.....	51
Figura 19: Posizione del laser sul braccio destro	51
Figura 20: Posizione On/Off del paziente per avambraccio sinistro supino	52
Figura 21: Posizione del paziente per avambraccio sinistro supino	53
Figura 22: Posizione del paziente per avambraccio destro supino	53
Figura 23: Riposizionamento dell'avambraccio.....	55
Figura 24: ROI avambraccio	56
Figura 25: Mappa ossea avambraccio	57
Figura 26: Avambraccio MID/UD	58
Figura 27: Posizionamento di tutto il corpo	60
Figura 28: Analisi Total body (linee del separatore pelvico orizzontale e inferiore).....	63
Figura 29: Analisi Total body (linee verticali).....	64
Figura 30: Regioni A/G.....	66
Figura 31: Regioni VAT raffigurate come sezione TC	67
Figura 32: Caratteristiche del tessuto addominale	68
Figura 33: Regioni VAT.....	69
Figura 34: Avvertenza relativa a risultati asimmetrici	72
Figura 35: Posizionamento della colonna vertebrale AP/Laterale	76
Figura 36: Lombare laterale.....	77
Figura 37: ROI laterale	78
Figura 38: Limiti vertebrali.....	79
Figura 39: Corpi vertebrali	80
Figura 40: Mappa ossea laterale.....	81
Figura 41: Posizionamento in decubito laterale.....	84
Figura 42: Posizione della colonna vertebrale	84

Guida dell'utente del sistema di densitometria ossea Horizon

Elenco delle figure

Figura 43: Lombare decubito.....	85
Figura 44: Riposizionamento del decubito.....	87
Figura 45: ROI laterale.....	88
Figura 46: Regolazione dei limiti vertebrali.....	89
Figura 47: Corpi vertebrali.....	90
Figura 48: Mappa ossea laterale.....	91
Figura 49: Posizionamento IVA AP.....	94
Figura 50: Posizionamento IVA laterale.....	96
Figura 51: Posizione della colonna vertebrale.....	96
Figura 52: Posizionamento IVA AP.....	99
Figura 53: Posizionamento IVA laterale.....	101
Figura 54: Finestra del visualizzatore IVA.....	105
Figura 55: Scansione DE 1 (parte superiore della regione).....	110
Figura 56: Scansione DE 2 (parte inferiore della regione).....	110
Figura 57: La colonna vertebrale umana.....	111
Figura 58: Deformità delle vertebre.....	112
Figura 59: Posizionamento dei marker.....	113
Figura 60: Aggiunta di un marker.....	114
Figura 61: Selezione di un marker.....	114
Figura 62: Dati dei marker nel blocco Risultati.....	115
Figura 63: Blocco Risultati.....	116
Figura 64: Blocchi report.....	122
Figura 65: Report su Advanced Body Composition.....	125
Figura 66: Report sul tasso di variazione di Advanced Body Composition.....	127
Figura 67: Report sulla colonna vertebrale pediatrica.....	130
Figura 68: Interruttore e indicatore del circuito.....	147

Elenco delle tabelle

Tabella 1: Simboli.....	8
Tabella 2: Pulsanti di fase analisi	19
Tabella 3: Casella degli strumenti ROI globale.....	21
Tabella 4: Casella degli strumenti Mappa ossea.....	22
Tabella 5: Casella degli strumenti collo (anca).....	22
Tabella 6: Casella degli strumenti collo (anca).....	23
Tabella 7: Casella degli strumenti sottoregioni.....	23
Tabella 8: Controlli della casella strumenti	24
Tabella 9: Casella degli strumenti Immagine.....	44
Tabella 10: Valutazione	45
Tabella 11: Aggiunta e modifica di righelli	45
Tabella 12: Opzioni di visualizzazione	46
Tabella 13: Cambia annotazioni.....	47
Tabella 14: Eccezionale valutazione delle fratture femorali.....	47
Tabella 15: Processo stiloideo ulnare	56
Tabella 16: Viewer Window, Left Panel.....	105
Tabella 17: Finestra visualizzatore, pannello centrale	106
Tabella 18: Finestra visualizzatore, pannello destro	106
Tabella 19: Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi)	106
Tabella 20: Area Assessment (Valutazione)	107
Tabella 21: Area Display Options (Opzioni di visualizzazione)	108
Tabella 22: Area Change Annotations (Cambia annotazioni)	108
Tabella 23: Comandi immagine	109
Tabella 24: Etichette del blocco Risultati	116
Tabella 25: Blocco Risultati per scansione IVA AP	117
Tabella 26: Procedure di scansione di follow-up.....	119
Tabella 27: Campi dei report su Advanced Body Composition.....	126
Tabella 28: Campi del grafico sulla composizione corporea avanzata.....	126
Tabella 29: Campi del report sul tasso di variazione di Advanced Body Composition	127
Tabella 30: Campi del grafico del tasso di variazione della composizione corporea avanzata	128
Tabella 31: Fattori di rischio FRAX.....	138
Tabella 32: Campi descrittivi della curva di riferimento.....	157
Tabella 33: Parametri di query	165
Tabella 34: Intervallo query automatica	166
Tabella 35: Parametri per riprovare la query	167
Tabella 36: Intervallo di ripulitura	168
Tabella 37: Input From File (Immissione da file).....	169
Tabella 38: Caratteristiche del fornitore dell'Elenco di lavoro.....	170
Tabella 39: Fornitore Elenco di lavoro	171
Tabella 40: Performed Procedure Step (Fase della procedura eseguita)	171
Tabella 41: Provider (Fornitore).....	172
Tabella 42: Destinazioni di invio DICOM	174

Guida dell'utente del sistema di densitometria ossea Horizon

Elenco delle tabelle

Tabella 43: Destinazioni di invio DICOM.....	176
Tabella 44: Configurazione di invio DICOM	178
Tabella 45: Destinazioni di commitment di memoria DICOM.....	180
Tabella 46: Modifica delle destinazioni di commitment di memoria	182
Tabella 47: Configurazione commitment di memoria	183
Tabella 48: Destinazioni DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera)	184
Tabella 49: Add / Edit DICOM Query/Retrieve Destination (Aggiungi/Modifica destinazione DICOM Query/Recupera).....	186
Tabella 50: Configurazione Query/Retrieve (Query/Recupera)	186
Tabella 51: Configurazione Host	187

Capitolo 1 Panoramica

1.1 Indicazioni per l'uso

1.1.1 Indicazioni APEX

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

1.1.2 Indicazioni IVA

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

1.1.3 Indicazioni composizione corporea

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

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

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

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

1.1.4 Software per il grasso viscerale

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

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



Nota

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

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

1.1.5 Indicazioni di rischio di fratture a 10 anni

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

1.1.6 Indicazioni per l'analisi della struttura dell'anca

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

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

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

1.2 Controindicazioni

Non sono presenti controindicazioni note.

1.3 Normative IEC

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

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

La serie QDR è conforme ai seguenti standard IEC:

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

Il software utilizzato nella serie QDR è stato sviluppato usando la normativa IEC 62304 come guida.

1.4 Avvertenze e precauzioni



Avvertenza:

Per evitare il rischio di scosse elettriche, questa apparecchiatura deve essere collegata solo a un'alimentazione elettrica dotata di messa a terra protettiva. Non è consentito apportare alcuna modifica a questa apparecchiatura.

1.4.1 EMI

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

1.4.2 Accessori

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

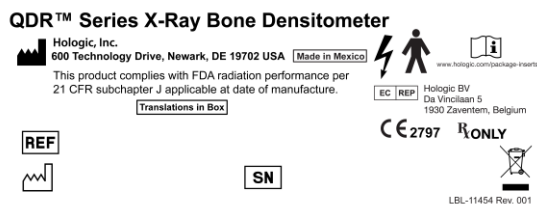
1.4.3 Attenzione



Attenzione

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

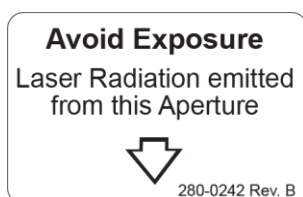
1.5 Etichette



Etichetta principale del sistema Horizon

L'etichetta principale include:

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



Etichetta su apertura di uscita laser

L'etichetta su apertura di uscita laser include:

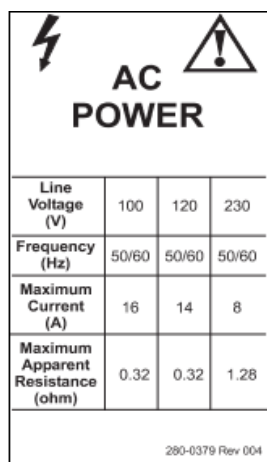
- Evitare l'esposizione
- Radiazione laser emessa da questa apertura



Etichetta del prodotto INMETRO e ULBR

L'etichetta del prodotto INMETRO e ULBR include:

- i simboli INMETRO e ULBR
- Segurança



Etichetta di alimentazione CA

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

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

Guida dell'utente del sistema di densitometria ossea Horizon

Capitolo 1: Panoramica



REF X4233REV-14
MODEL: XRB160PN1600X4233
SN 100747358-A00005
Hologic, Inc. REF MEL-00565
FOCAL SPOT: 0.4 mm x 1.2 mm @ 160 kV 2mA (IEC 60336)
X-RAY TUBE MFG: WANRAY REF 105739-050 SN
PERMANENT FILTRATION: 140 kV 5.9mm Al equiv. (IEC 60522)
230 V ~ +/-10% 50/60Hz, 6A
NOMINAL X-RAY TUBE VOLTAGE: 160kV 41/12

THIS PRODUCT COMPLIES WITH FDA RADIATION PERFORMANCE PER 21 CFR SUBCHAPTER J APPLICABLE AT DATE OF MANUFACTURE

Hologic, Inc.
600 Technology Drive,
Newark, DE 19702, USA
Made in Mexico

Translations in Box
IEC 60601-1-3 IEC 60601-2-28

R ONLY

REF ASY-07235



SN

LBL-11485 Rev. 001

This product complies with FDA radiation performance per 21 CFR subchapter J applicable at date of manufacture.

Dual Energy Mode Filtration
140 kVp: 1.6 mm brass (53 mm Al equivalent)
100 kVp: 0.2 mm Al equivalent

IEC 60601-1-3 IEC 60601-2-28
Translations in Box

Single Energy Mode Filtration
140 kVp: 0.2 mm Al equivalent
100 kVp: 0.2 mm Al equivalent

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

Aperture Size
45 mm x 0.75 mm



REF ASY-07159 Assembly, Aperture / Filter Drum

SN

Made in Mexico R ONLY

LBL-11487 Rev. 001

THIS PRODUCT COMPLIES WITH FDA RADIATION PERFORMANCE PER 21 CFR SUBCHAPTER J APPLICABLE AT DATE OF MANUFACTURE

Translations in Box

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

COMPUTER ASSEMBLY

REF

SN



LBL-11475 Rev. 001

Etichetta del serbatoio

L'etichetta del serbatoio include:

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

Etichetta sorgente raggi X HF

L'etichetta sorgente raggi X HF include:

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

Etichetta del filtro del tamburo

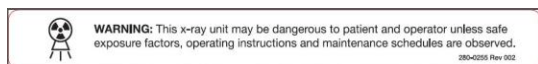
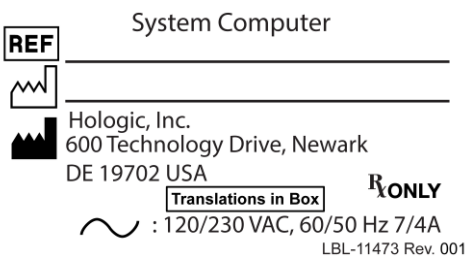
L'etichetta del filtro del tamburo include:

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

Etichetta di certificazione del computer

L'etichetta certificazione computer comprende:

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



Etichetta del computer di sistema

L'**etichetta computer sistema** comprende:

















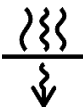







- Numero di assemblaggio computer sistema
- Data di produzione
- Nome e indirizzo del produttore
- Potenza nominale

Etichetta di avvertenza raggi X

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

1.6 Simboli

Tabella 1: Simboli

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

1.7 Materiali di supporto

1.7.1 Manuale di riferimento QDR

Riferimento per le informazioni sulla tecnologia del sistema.

1.7.2 Guida in linea

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

1.7.3 Manuale delle specifiche tecniche della serie QDR

Riferimento per le informazioni sulle specifiche.

1.7.4 Informazioni sulla sicurezza informatica di QDR

Accedere per informazioni sull'assistenza. Per accedere alle informazioni sulla sicurezza informatica di QDR: <https://www.hologic.com/package-inserts/breast-skeletal-health-products/horizon-dxa-system-package-insertsifus>.

1.8 Finestra principale



Figura 1: Finestra principale di Horizon

Caratteristiche della finestra principale

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

Capitolo 2 Avvio e arresto del sistema

2.1 Avvio del sistema

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



Nota

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

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

2. Sul **Pannello di controllo**, verificare che il pulsante **E-stop** (arresto di emergenza) sia sollevato.
3. Accendere il computer.
Il monitor e la stampante devono essere già accese durante l'avvio del sistema normale.
4. Accedere a QDR.

2.2 Spegnimento del sistema

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



Attenzione

Non spegnere l'interruttore di circuito.

Non spegnere il monitor né la stampante.

Capitolo 3 Procedura di controllo qualità

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

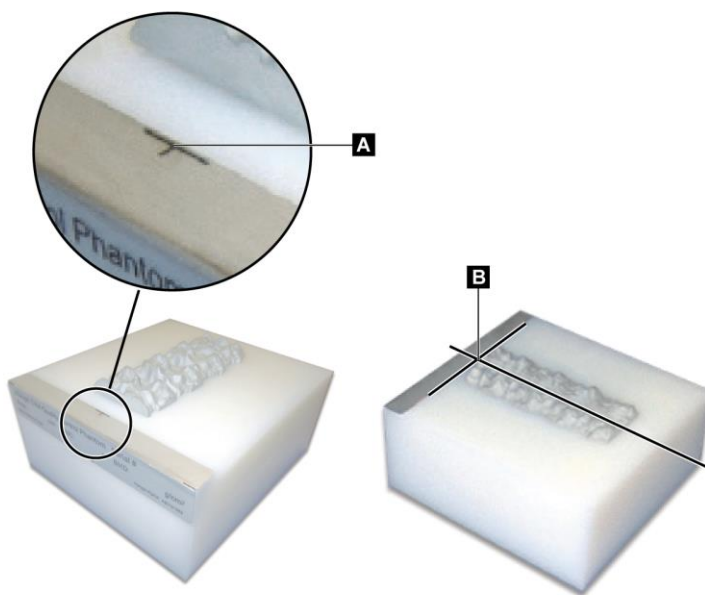


Figura 2: Posizione del fantoccio colonna vertebrale

3.1 Test di sistema

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

3.2 CQ automatico

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

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

3.3 Calibrazione della composizione corporea automatica

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

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

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

Capitolo 4 Record pazienti

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



Nota

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

4.1 Recupero di un record paziente

1. Selezionare **Patients** (Pazienti) nella finestra principale.
2. Selezionare il **nome del paziente** per selezionarlo.



Nota

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

4.2 Creazione di un record paziente

1. Selezionare **Patients** (Pazienti) nella finestra principale.
2. Selezionare **New Patient** (Nuovo paziente).
3. Selezionare la scheda **Biography** (Biografia).
 - a. Immettere le informazioni del paziente.
 - b. Selezionare **OK**.
4. Selezionare la scheda **Insurance** (Assicurazione).
 - a. Immettere le informazioni del paziente.
 - b. Selezionare **OK**.

4.3 Modifica di un record paziente

1. Selezionare **Patients** (Pazienti) nella finestra principale.
2. Selezionare **Edit Patient** (Modifica paziente).
3. Selezionare la scheda **Biography** (Biografia) e cambiare le informazioni come necessario.
4. Selezionare la scheda **Insurance** (Assicurazione) e cambiare le informazioni come necessario.
5. Selezionare **OK**.

4.4 Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente



Nota

Worklist (Elenco di lavoro) è un'opzione disponibile sui sistemi QDR

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

4.5 Conferma delle informazioni sul paziente

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

4.5.1 Dati biografici

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

4.5.2 Informazioni sull'esame

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

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

Le informazioni sull'esame comprendono:

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

Capitolo 5 Esecuzione di un esame

5.1 Intervista al paziente

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

Esiste la possibilità di una gravidanza?

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

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

- Iodio
- Bario

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

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

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

Ciò può interferire con la scansione del paziente.

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

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

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

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

5.2 Preparazione del paziente

Per preparare il paziente per l'esame:

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

5.3 Selezione di pazienti

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

5.4 Scelta del tipo di scansione

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

5.5 Esecuzione di una scansione

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

Capitolo 6 Analisi della scansione manuale

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


6.1 Pulsanti di fase analisi

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

Tabella 2: Pulsanti di fase analisi

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

Tabella 2: Pulsanti di fase analisi

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

6.2 Caselle degli strumenti


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

Tabella 3: Casella degli strumenti ROI globale

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

6.2.1 Casella degli strumenti Mappa ossea

Tabella 4: Casella degli strumenti Mappa ossea

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

6.2.2 Caselle degli strumenti linee (colonna vertebrale)

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

6.2.3 Casella degli strumenti collo (anca)

Tabella 5: Casella degli strumenti collo (anca)

Strumento	Funzione
Riquadro Neck (Collo)	Consente di spostare e/o ridimensionare la casella del collo (raramente necessario). La casella viene mostrata sotto forma di righe gialle tratteggiate.
Other Regions (Altre regioni)	Consente di ampliare la casella degli strumenti collo fino a comprendere gli strumenti linea mediana, triangolo di Ward e trocantere.

Tabella 5: Casella degli strumenti collo (anca)

Strumento	Funzione
Midline (Linea mediana)	Consente di spostare o ruotare la linea mediana (raramente necessario).
Ward's Triangle (Triangolo di Ward)	Consente di regolare il triangolo di Ward (raramente necessario).
Trochanter (Trocantere)	Consente di regolare l'area del trocantere (raramente necessario).
Auto Position (Posizione automatica)	Consente al sistema di individuare automaticamente una regione.

6.2.4 Casella degli strumenti Risultati (Total body)

Tabella 6: Casella degli strumenti collo (anca)

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

6.2.5 Casella degli strumenti sottoregioni

Tabella 7: Casella degli strumenti sottoregioni

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

6.2.6 Controlli della casella strumenti

Tabella 8: Controlli della casella strumenti

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

6.3 Controllo Luminosità/Contrasto



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

Capitolo 7 Esame del tratto lombare AP

Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona il tipo di scansione), selezionare **AP Lumbar Spine** (Lombare AP).

7.1 Posizionamento del paziente

1. Sul Pannello di controllo, premere **Patient On/Off** (Paziente On/Off).
2. Far distendere i pazienti in posizione supina con la testa sull'estremità destra del tavolo.
3. Sul Pannello di controllo premere **Center** (Centra).
4. Posizionare il paziente come illustrato nella figura seguente, *Posizionamento del tratto lombare AP*, e nella figura *Posizioni delle gambe in Posizionamento del braccio C*.

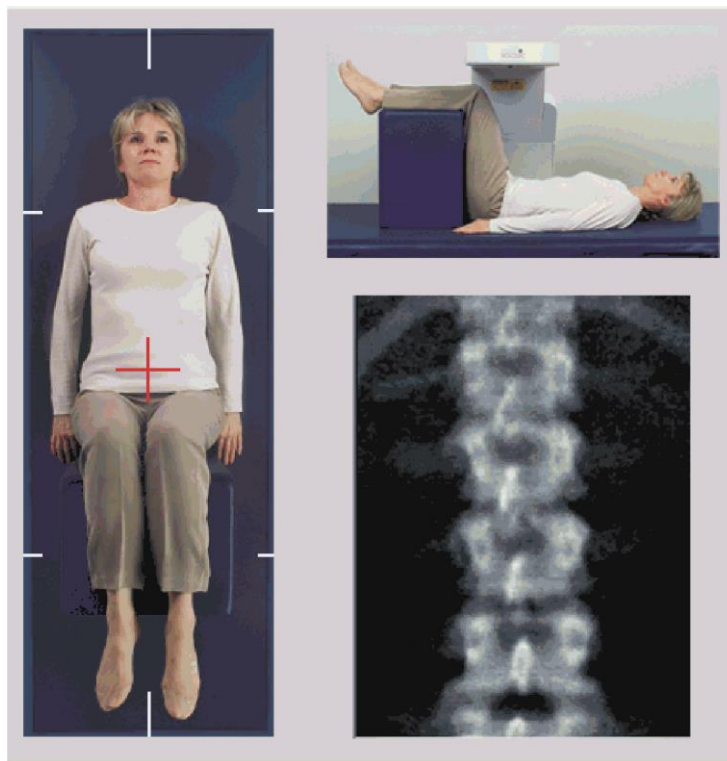


Figura 3: Posizionamento del tratto lombare AP

7.2 Posizionamento del braccio C

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

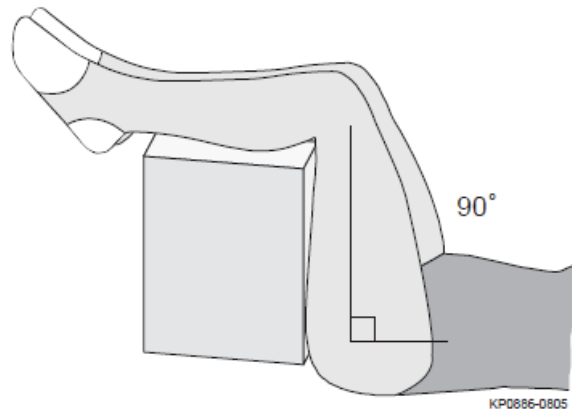


Figura 4: Posizioni delle gambe

7.3 Inizio della scansione Lombare AP



Avvertenza:

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

1. **Selezionare Start Scan (Avvia scansione).** L'indicatore *X-rays On* (Raggi X attivati) lampeggia finché la scansione non si ferma.
2. Ispezionare l'immagine generata.
 - Se la colonna vertebrale è posizionata correttamente, quando si osservano le costole attaccate a T12 sull'immagine, *AP Lumbar Spine* (Lombare AP), fare clic su **Stop Scan** (Arresta scansione).
 - Se la colonna vertebrale non è posizionata correttamente, fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) e arrestare la scansione per il riposizionamento.

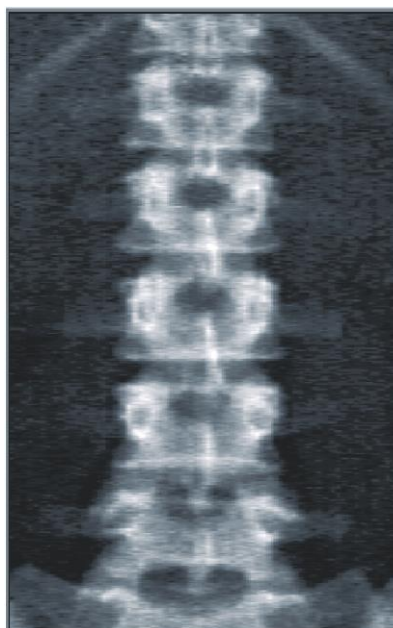


Figura 5: Lombare AP

7.3.1 Riposizionamento della scansione (se necessario)

1. Selezionare **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) prima di completare la scansione.
2. Posizionare il cursore sopra l'immagine della colonna vertebrale come mostrato nella figura *Riposizionamento della colonna vertebrale*.

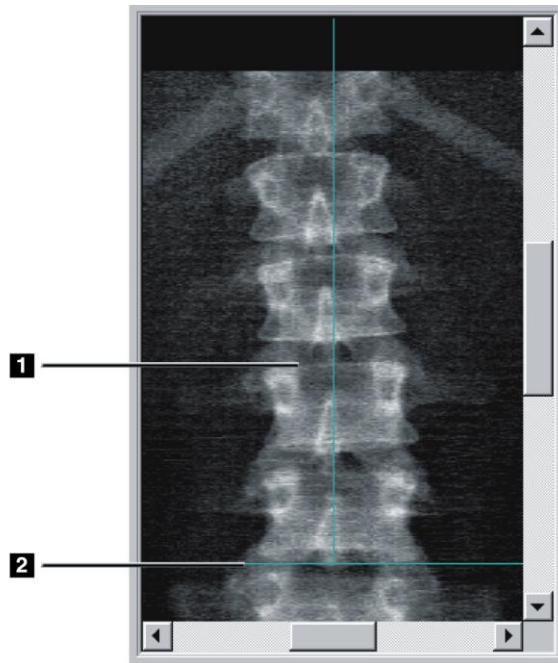


Figura 6: Riposizionamento della colonna vertebrale

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



Nota

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

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

7.4 Analisi della scansione

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

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

Selezionare il pulsante **>>** in alto a destra per espandere e il pulsante **<<** per contrarre la finestra.

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

7.4.1 Analisi automatica One-Time™

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



Nota

Se l'analisi automatica non è soddisfacente, per un'analisi corretta, eseguire un'analisi manuale.

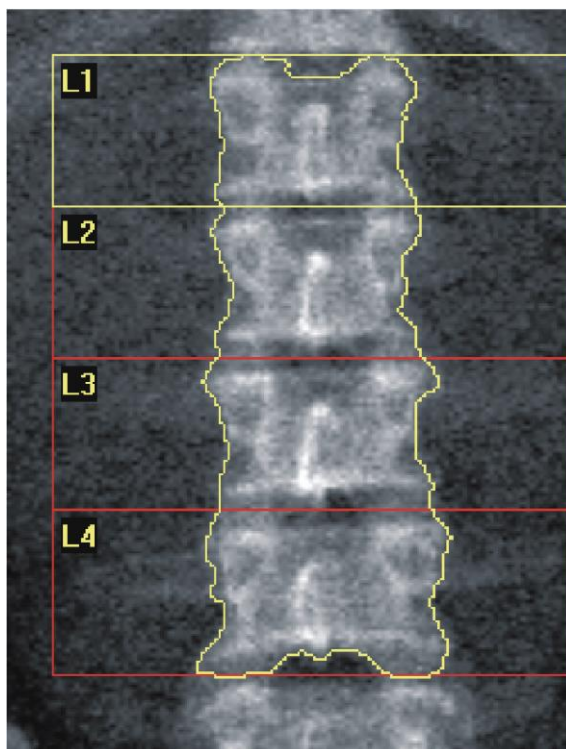


Figura 7: Analisi del tratto lombare AP

7.5 Uscita dall'analisi

1. Selezionare **Close** (Chiudi).
2. Selezionare **Report**.

7.6 Generazione e stampa di report

Si veda [Report](#) a pagina 121.

Capitolo 8 Esame dell'anca

1. Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16.
2. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **Left Hip** (Anca sinistra), **Right Hip** (Anca destra) o **Dual-Hip** (Doppia anca).

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

1. Posizionare il paziente come illustrato.
Utilizzare il posizionatore per anca fornito da Hologic per mantenere la posizione corretta del femore.



Figura 8: Posizionamento anca sinistra senza posizionamento automatico dell'anca

2. Sul Pannello di controllo premere **Centra** (Centra).
3. Posizionare il posizionatore del piede sotto le gambe del paziente
4. Allineare il centro con il tavolo e con la linea mediana del paziente.
5. Ruotare l'intera gamba (sul lato da sottoporre a scansione) di 25° verso l'interno.

6. Posizionare l'estremità mediale del piede contro il posizionatore.
Il piede deve essere flesso verso il soffitto come mostrato nelle figure *Posizionamento anca sinistra senza posizionamento automatico dell'anca* e *Posizionamento anca destra senza posizionamento automatico dell'anca*.
7. Regolare la striscia in modo da tenere il piede nella posizione corretta.
8. Per le scansioni Doppia anca ruotare entrambe le gambe di 25° verso l'interno e regolare entrambe le fasce in modo da mantenere i piedi nella posizione corretta.



Figura 9: Posizionamento anca destra senza posizionamento automatico dell'anca

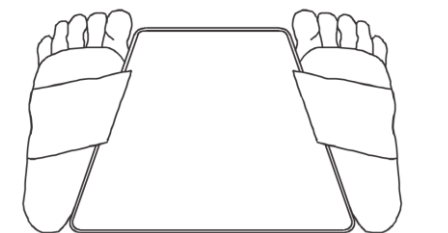


Figura 10: Posizionamento del piede (Doppia anca)

8.2 Posizionamento del braccio C



Nota

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

8.2.1 Suggerimenti per individuare il grande trocantere

1. Posizionare il pollice sulla cresta iliaca.
2. Allargare le dita.
3. Indirizzare il mignolo verso il ginocchio.
Il grande trocantere si trova sotto il mignolo.
Se non si riesce a percepire il trocantere:
4. Il paziente deve piegare la gamba al ginocchio e sollevarla.
5. Individuare la piega formatasi nella parte superiore della gamba.
Utilizzarla come posizione approssimativa del grande trocantere.

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

1. Sul **Pannello di controllo** premere **Laser**.
2. Usare i comandi **Arm** (Braccio) e **Table** (Tavolo) sul Pannello di controllo per posizionare il mirino del laser:
 - 7,6 cm (3 pollici) sotto al grande trocantere
 - 2,5 cm (1 pollice) mediale alla diafisi femorale.

Fare riferimento a:

figure *Posizionamento anca sinistra senza posizionamento automatico dell'anca* o *Posizionamento anca destra senza posizionamento automatico dell'anca* in [Posizionamento del paziente per l'esame anca destra, sinistra e doppia anca](#) a pagina 33 e [Suggerimenti per individuare il grande trocantere](#) a pagina 35.

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

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

1. Abilitare **Autopositioning** (Posizionamento automatico) per le scansioni dell'anca.
2. Da **APEX Main Menu** (Menu principale APEX) selezionare:
 - Utilità
 - Configurazione del sistema
 - Controllare il posizionamento automatico delle scansioni dell'anca.
3. Sul **Pannello di controllo** premere **Laser**.
4. Utilizzare i comandi **Arm** (Braccio) e **Table** (Tavolo) sul **Pannello di controllo** per posizionare il mirino del laser sul bordo esterno del grande trocantere (si veda la figura *Posizionamento anca sinistra senza posizionamento automatico dell'anca*. Si veda [Suggerimenti per individuare il grande trocantere](#) a pagina 35.
5. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.



Figura 11: Posizionamento anca sinistra con posizionamento automatico dell'anca

8.2.4 Doppia anca

1. Accendere il laser e posizionare il braccio C sulla linea mediana del paziente.
2. Selezionare **Continue** (Continua).
3. Palpare la gamba sinistra del paziente per individuare il grande trocantere.
Si veda [Suggerimenti per individuare il grande trocantere](#) a pagina 35.



Nota

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

4. Utilizzare i comandi **Arm** (Braccio) e **Table** (Tavolo) per il posizionamento del puntatore laser a 7,6 cm (3 pollici) al di sotto del grande trocantere e a 2,5 cm (1 pollice) mediale alla diafisi femorale.



Nota

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

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

8.3 Avvio della scansione dell'anca



Avvertenza:

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

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

Riposizionare l'immagine facendo in modo di includere l'intera testa femorale ([Riposizionamento della scansione](#) a pagina 38). Se la diafisi non è parallela, consultare [Riposizionamento del paziente](#) a pagina 38.

8.3.1 Riposizionamento della scansione

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



Nota

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

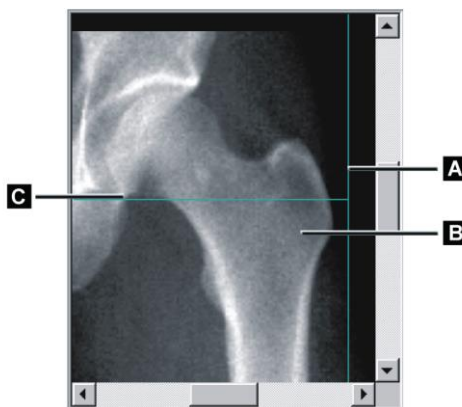


Figura 12: Riposizionamento dell'anca

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

8.3.2 Riposizionamento del paziente

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

8.3.3 Fasi aggiuntive per la scansione Doppia anca

In una scansione Doppia anca, lo scanner si sposta sull'anca destra al termine della scansione dell'anca sinistra. Se è abilitato **SE Femur** (Femore SE), il sistema richiederà di eseguire una scansione del femore SE per il femore sinistro prima di passare all'anca destra. Verrà inoltre richiesto di eseguire una scansione del femore SE per il femore destro al termine della scansione dell'anca destra. Consultare [Posizionamento per la scansione del femore SE dopo una scansione dell'anca](#) a pagina 42 e [Inizio della scansione del femore SE](#) a pagina 43.

1. Accendere il laser.
2. Controllare che il laser sia posizionato in modo corretto sull'anca destra del paziente.
3. Selezionare **Continue** (Continua).
4. Verificare che la scansione dell'anca destra sia accettabile.
5. Se non lo è, riposizionare l'immagine o il paziente ed effettuare nuovamente la scansione.

8.4 Analisi della scansione

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

8.4.1 Analisi automatica One-Time

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



Nota

Se l'analisi automatica non è soddisfacente, eseguire un'analisi manuale. Per un'analisi corretta, fare riferimento alla figura seguente.

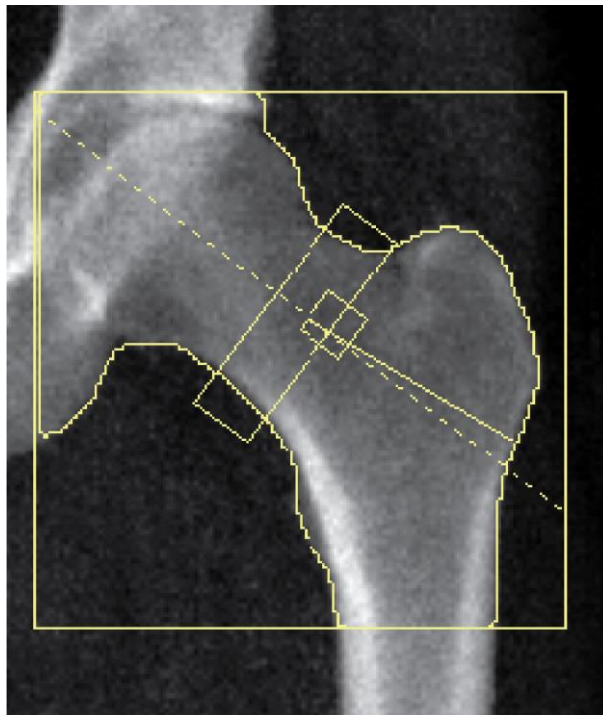


Figura 13: Scansione dell'anca correttamente eseguita

8.5 Esame femore SE (Singola energia)

Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16. Le scansioni del femore SE possono essere selezionate direttamente dalla finestra **Select scan type** (Seleziona tipo di scansione) o al termine di una scansione dell'anca BMD. È possibile selezionare una scansione femore SE al termine di una scansione dell'anca solo se le scansioni femore SE sono configurate tramite una casella di spunta nella schermata **System Configuration** (Configurazione sistema).

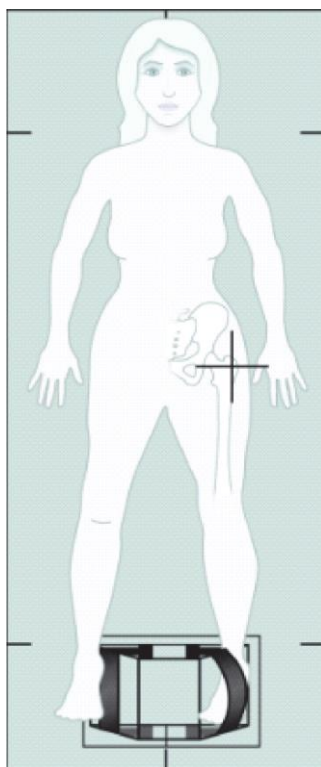


Figura 14: Posizionamento femore SE sinistro

8.5.1 Posizionamento per la scansione del femore SE

1. Posizionare il paziente come illustrato nella figura *Posizionamento femore SE sinistro in [Esame femore SE \(Singola energia\)](#)* a pagina 41.
Utilizzare il posizionario per anca fornito da Hologic per mantenere la posizione corretta del femore.
2. Sul **Pannello di controllo** premere **Center** (Centra).
3. Posizionare il posizionario del piede sotto le gambe del paziente e
4. Allinearli con il tavolo e con la linea mediana del paziente.
5. Ruotare l'intera gamba (sul lato da sottoporre a scansione) di 25° verso l'interno e posizionare l'estremità mediale del piede contro il posizionario.
Il piede deve essere flesso verso il soffitto.
6. Regolare la striscia in modo da tenere il piede nella posizione corretta.
7. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione) scegliere SE Femur (Femore SE).
8. Palpare la gamba del paziente per individuare il grande trocantere. Si veda [Suggerimenti per individuare il grande trocantere](#) a pagina 35.
9. Sul Pannello di controllo, premere Laser.
10. Utilizzare i comandi Arm (Braccio) e Table (Tavolo) nel Pannello di controllo per posizionare il puntatore laser:
 - Livello del grande trocantere
 - Al centro della diafisi femorale o leggermente spostato verso l'esterno il bordo esterno del femore, in modo da accogliere l'intera lunghezza del femore.
11. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

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

1. Dopo aver eseguito la scansione di una singola anca, è possibile eseguire una scansione del femore SE.
2. Fare clic sul pulsante che riporta l'etichetta **SE Femur Scan** (Scansione femore SE).
Viene visualizzata la schermata **Positioning Femur Scan** (Posizionamento scansione femore), che mostra all'utente dove verrà automaticamente posizionato il braccio C. La schermata consente all'operatore di riposizionare l'immagine di scansione prima di eseguire la scansione del femore.
3. Verificare che l'immagine parta dal livello del grande trocantere e che la diafisi femorale sia centrata o leggermente spostata verso il bordo interno del femore, in modo da accogliere l'intera lunghezza del femore.
4. Selezionare **Next** (Avanti).

8.5.3 Inizio della scansione del femore SE



Avvertenza:

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

1. Selezionare **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore raggi X attivati lampeggia finché la scansione non si ferma.
2. Verificare che la scansione femore SE sia accettabile mentre l'immagine viene generata.
Se l'immagine è soddisfacente, far completare la scansione.
3. Se la scansione del femore SE non è posizionata correttamente, fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) e arrestare la scansione per il riposizionamento.

8.5.4 Analisi della scansione del femore SE

L'immagine viene visualizzata nella finestra del visualizzatore.

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

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

8.5.5 Valutazione visiva

1. Ispezionare visivamente l'immagine per verificare la presenza di eventuali deformità¹²³, in particolare lungo la corteccia laterale dal piccolo trocantere alla regione sopracondilare.
2. Verificare la presenza di reazioni di messa a fuoco o ispessimenti lungo la corteccia laterale, che possono essere accompagnati da una linea radiolucida trasversale.
3. Utilizzare gli strumenti visivi per aumentare l'ingrandimento e regolare il contrasto.

Le modifiche nella corteccia laterale possono essere lievi.

**Nota**

Le immagini devono essere lette da un medico qualificato

8.5.6 Casella degli strumenti Immagine

Tabella 9: Casella degli strumenti Immagine

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

8.5.7 Scheda di controllo Strumenti di analisi

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

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

8.5.8 Valutazione

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

Tabella 10: Valutazione

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

Tabella 11: Aggiunta e modifica di righelli

Strumento	Funzione
Add Ruler (Aggiungi righello)	Il cursore si trasforma in mirino quando viene posizionato sopra l'immagine di scansione. Il cursore si trasforma in mirino quando viene posizionato sopra l'immagine di scansione. 1. Selezionare e trascinare una linea per posizionare il righello. Sotto al pulsante Rulers (Righelli) viene visualizzata la lunghezza (in centimetri) del nuovo righello. 2. Per aggiungere righelli, ripetere l'operazione precedente.
Select Ruler (Seleziona righello)	Il cursore si trasforma in una mano quando viene posizionato direttamente su un righello. Quando si visualizza il cursore a forma di mano, fare clic per selezionare un righello.

Tabella 11: Aggiunta e modifica di righelli

Strumento	Funzione
Move Ruler (Sposta righello)	<ol style="list-style-type: none">3. Selezionare il righello.4. Quando si visualizza il cursore a mano, fare clic e trascinare il righello alla posizione desiderata, oppure5. Utilizzare i tasti freccia della tastiera per spostare il righello in alto, in basso, a sinistra o a destra.
Select Endpoint of Ruler (Seleziona punto finale del righello)	Il cursore si trasforma in una freccia nel punto finale di un righello. Quando si visualizza il cursore a forma di freccia, fare clic per selezionare il punto finale.
Change the Size of Ruler (Modifica la dimensione del righello)	Quando si visualizza il cursore a freccia, <ol style="list-style-type: none">6. Selezionare e trascinare il punto finale alla lunghezza e alla posizione desiderata, oppure7. Utilizzare i tasti freccia della tastiera per spostare il punto finale in alto, in basso, a sinistra o a destra.
Delete a Ruler (Elimina un righello)	<ol style="list-style-type: none">8. Selezionare il righello e fare clic sul tasto Delete (Elimina) della tastiera, oppure9. Quando si visualizza il cursore a mano, fare clic con il tasto destro del mouse e selezionare Delete (Elimina).

Opzioni di visualizzazione

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

Tabella 12: Opzioni di visualizzazione

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

Cambia annotazioni

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

Tabella 13: Cambia annotazioni

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

Eccezionale valutazione delle fratture femorali

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

Tabella 14: Eccezionale valutazione delle fratture femorali

Strumento	Funzione
Correlation Advised (Correlazione suggerita)	Selezionando questo pulsante verrà inserito il testo seguente nella sezione dei commenti: "Clinical correlation is advised as these features may be consistent with an incomplete atypical femur fracture" (Viene suggerita la correlazione clinica poiché queste funzioni possono rivelarsi coerenti con una frattura atipica del femore).

Tabella 14: Eccezionale valutazione delle fratture femorali

Strumento	Funzione
Drug Complication (Complicazione associata al farmaco)	Selezionando questo pulsante verrà inserito il testo seguente nella sezione dei commenti: "Atypical femur fractures are a complication associated with long term use of antiresorptive therapy" (Le fratture atipiche del femore sono una complicazione associata alla terapia anti-riassorbente a lungo termine).

8.6 Riferimenti bibliografici

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

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

8.6.1 Scansioni Doppia anca

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

8.7 Generazione e stampa di report

Si veda [Report](#) a pagina 121.

Capitolo 9 Esame dell'avambraccio

1. Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16.
2. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona il tipo di scansione), selezionare **Left Forearm** (Avambraccio sinistro) o **Right Forearm** (Avambraccio destro).

9.1 Misurazione dell'avambraccio del paziente

1. Misurare l'avambraccio fino allo stiloide ulnare [1] in centimetri.
2. Registrare la misurazione.

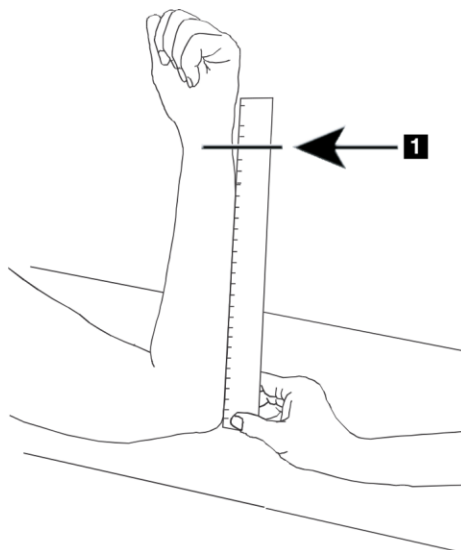


Figura 15: Misurazione dell'avambraccio sinistro

9.2 Posizionamento del paziente

1. Sul Pannello di controllo premere Center (Centra).
2. Posizionare il paziente come illustrato nella:
 - Si veda *Posizione del laser sull'avambraccio sinistro* per l'avambraccio sinistro.
 - Si veda *Posizione del laser sull'avambraccio destro* per l'avambraccio destro.
 - Si veda la figura *Posizione On/Off del paziente per avambraccio sinistro supino* in [Posizionamento del paziente per esami avambraccio supino](#) a pagina 52 e la figura seguente *Posizione del laser sull'avambraccio sinistro* per l'avambraccio sinistro.
 - La figura *Posizione del paziente per avambraccio destro supino* in [Posizionamento del paziente per esami avambraccio supino](#) a pagina 52 per l'avambraccio destro supino.



Figura 16: Posizionamento dell'avambraccio sinistro

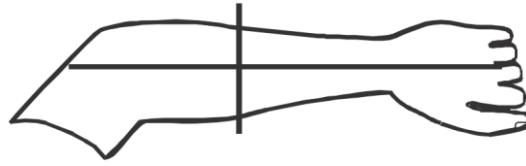


Figura 17: Posizione del laser sul braccio sinistro



Figura 18: Posizionamento dell'avambraccio destro

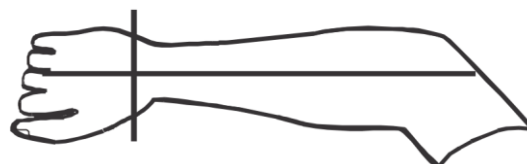


Figura 19: Posizione del laser sul braccio destro

9.2.1 Posizionamento del paziente per esami avambraccio supino

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

1. Spostare il braccio C completamente a destra
2. Estendere il tavolo fino al limite esterno

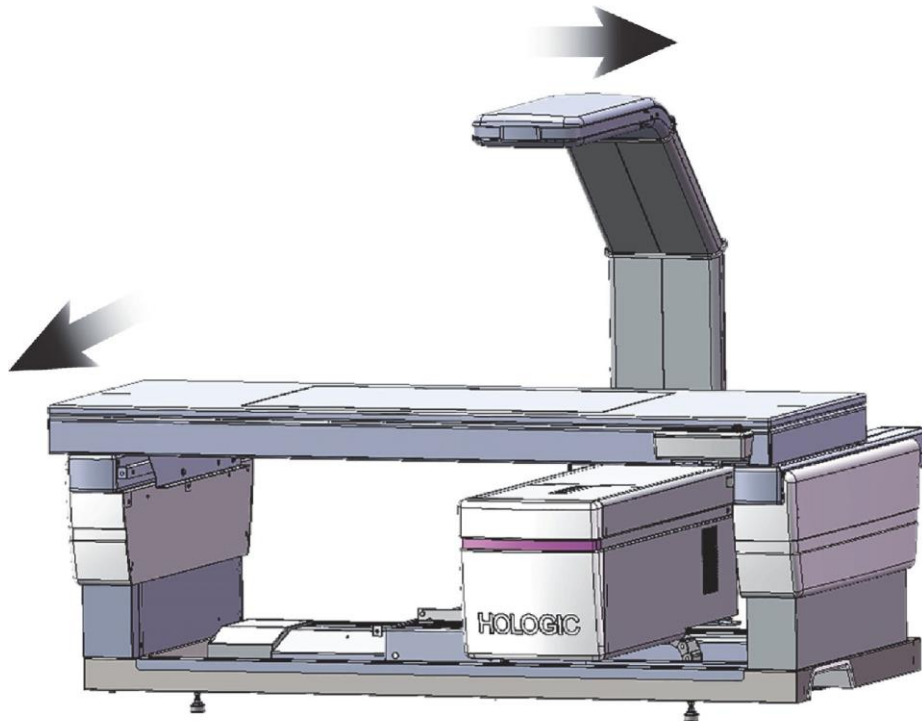


Figura 20: Posizione On/Off del paziente per avambraccio sinistro supino

Assicurarsi che non vi siano ostruzioni entro 1 cm (5 pollici) su ciascun lato del braccio.

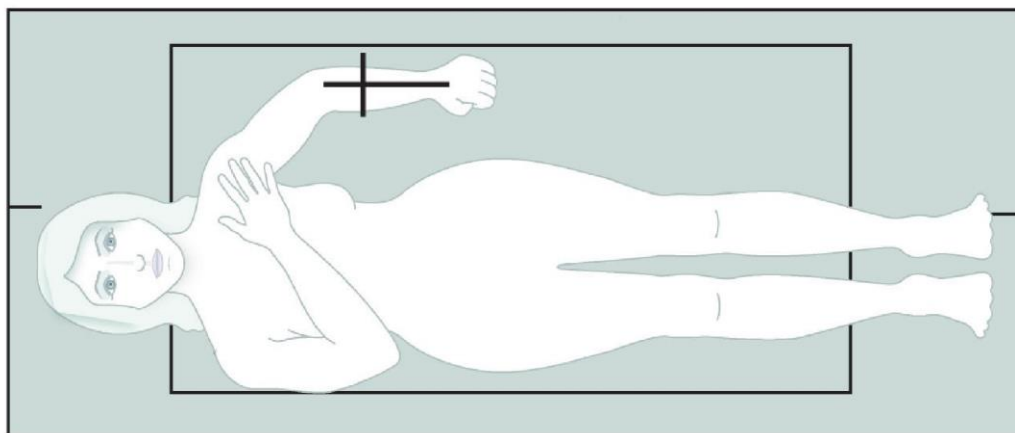


Figura 21: Posizione del paziente per avambraccio sinistro supino

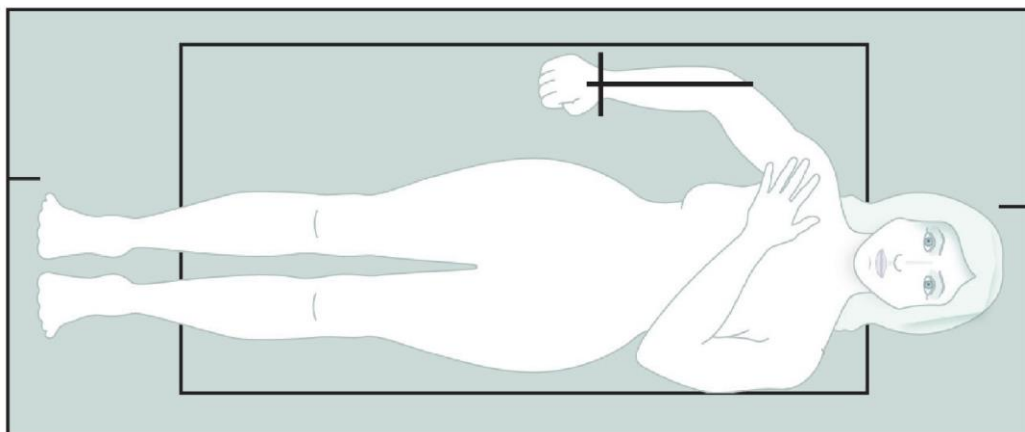


Figura 22: Posizione del paziente per avambraccio destro supino

9.3 Posizionamento del braccio C

1. Sul Pannello di controllo, premere **Laser**.
2. Utilizzare i comandi Arm (Braccio) sul Pannello di controllo per posizionare il punto di partenza sull'avambraccio:
 - **Scansione avambraccio sinistro:** inizia dalla metà dell'avambraccio. Verificare che la prima fila di ossa carpali si trova entro i 15 cm (6 pollici) del punto di partenza (si veda la figura *Posizione del laser sull'avambraccio sinistro* in [Posizionamento del paziente per esami avambraccio supino](#) a pagina 52).
 - **Scansione avambraccio destro:** inizia alla prima fila di ossa carpali (si veda la figura *Posizione del laser sull'avambraccio destro* in [Posizionamento del paziente per esami avambraccio supino](#) a pagina 52).
3. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

9.4 Avvio della scansione avambraccio



Avvertenza:

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

1. Selezionare **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore *X-rays On* (Raggi X attivati) lampeggia finché la scansione non si ferma.
2. Ispezionare l'immagine.
 - Il radio e l'ulna devono essere dritti e centrati.
 - L'immagine mostra almeno la prima linea di ossa carpali vicino alla parte inferiore per una scansione dell'avambraccio destro oppure vicino alla parte superiore per una scansione dell'avambraccio sinistro.
 - Il lato ulna contiene una quantità di aria pari almeno alla larghezza dell'ulna.
3. Se l'immagine non è accettabile, fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione).
4. Se l'immagine è soddisfacente, far completare la scansione.

9.4.1 Riposizionamento della scansione (se necessario)

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



Nota

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



Figura 23: Riposizionamento dell'avambraccio

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

9.4.2 Riposizionamento del paziente (se necessario)

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



Nota

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

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

9.5 Analisi della scansione

1. Selezionare **Analyze Scan** (Analizza scansione).
2. Selezionare **Next >>** (Avanti).



Nota

Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, si veda [Pulsanti di fase analisi](#) a pagina 19.

9.5.1 Immissione della lunghezza dell'avambraccio

1. Selezionare la **lunghezza**. La lunghezza dell'avambraccio deve essere compresa tra i 4 e i 42 centimetri.
2. Inserire la lunghezza in centimetri.

9.5.2 Definizione della ROI globale

1. Selezionare **Global ROI** (ROI globale).
2. Mediante gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total) e **Line Mode** (Modalità Linea), regolare la ROI come illustrato.

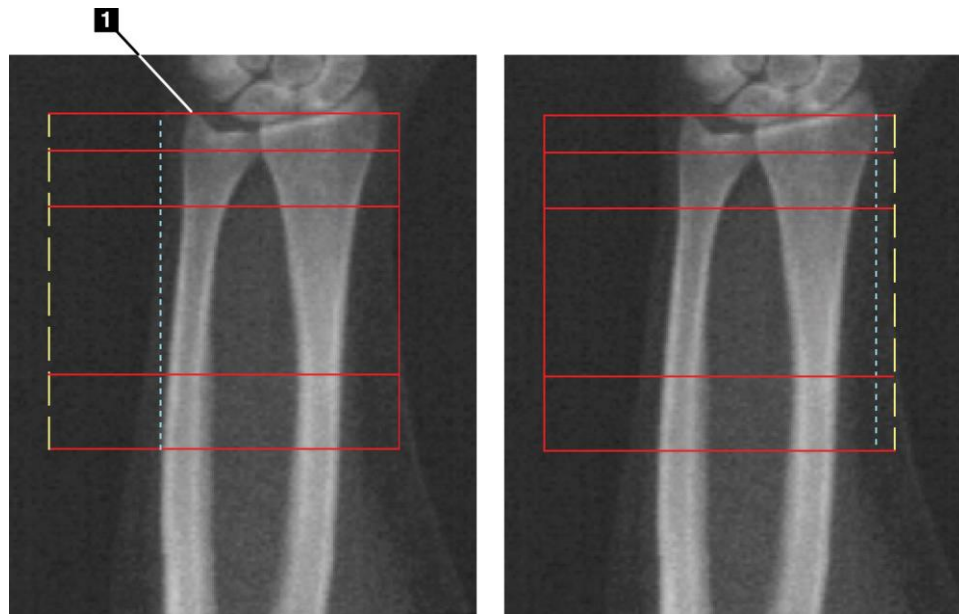


Figura 24: ROI avambraccio

Tabella 15: Processo stiloideo ulnare

Articolo	Descrizione
1	Processo stiloideo ulnare



Nota

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

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

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

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

9.5.3 Visualizzazione della Mappa ossea

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

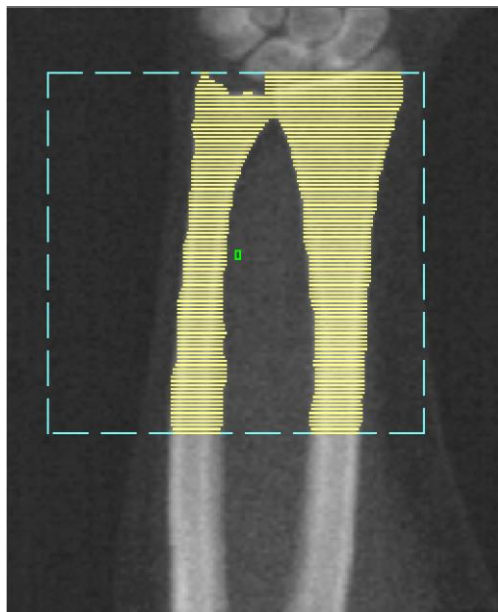


Figura 25: Mappa ossea avambraccio



Nota

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

9.5.4 Verifica della regione MID/UD

1. Selezionare **MID/UD**.

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

2. Se necessario, utilizzare gli strumenti della casella strumenti per la regolazione come illustrato nella figura.

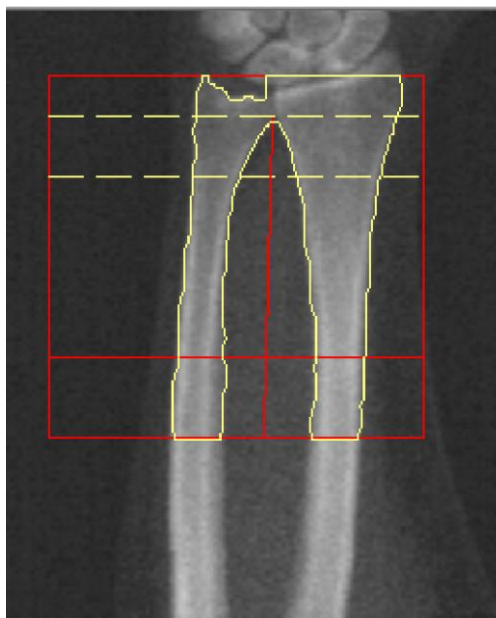


Figura 26: Avambraccio MID/UD

9.6 Visualizzazione dei risultati

Selezionare **Results** (Risultati).

9.7 Uscita dall'analisi

1. Selezionare **Close** (Chiudi).
2. Selezionare **Report**.

9.8 Generazione e stampa di report

Si veda [Report](#) a pagina 121.

Capitolo 10 Esame Total body

Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **Whole Body** (Total body).

10.1 Analisi della composizione corporea

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

I sistemi QDR total body offrono risultati sulla composizione corporea:

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

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

I risultati vengono presentati come:

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

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

10.2 Posizionamento del paziente

1. Posizionare il paziente come illustrato nella figura *Posizionamento di tutto il corpo*.



Nota

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



Avvertenza:

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

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

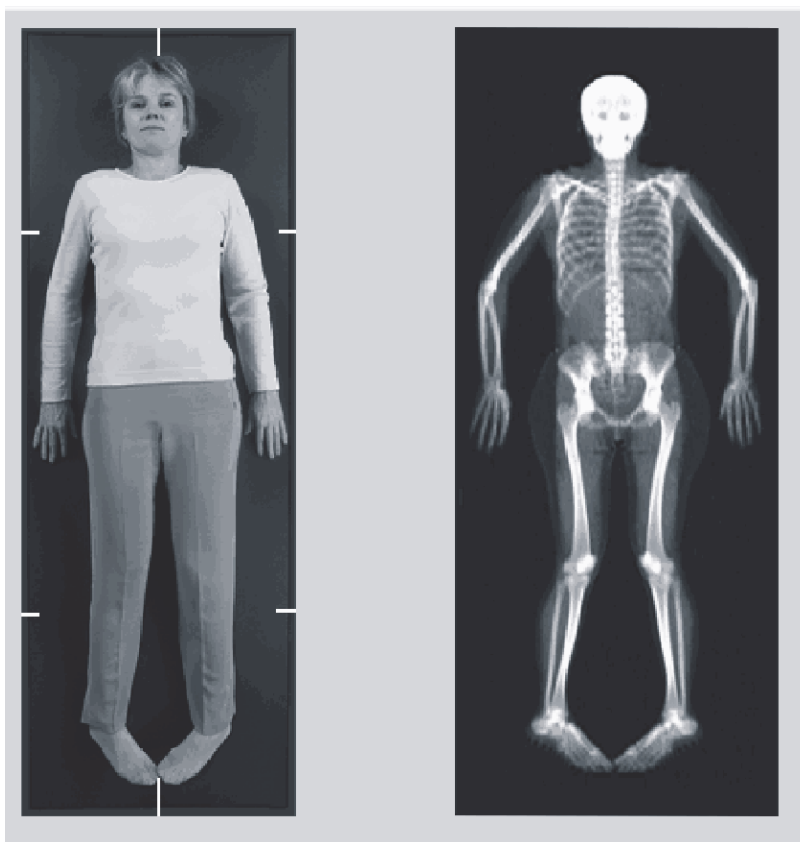


Figura 27: Posizionamento di tutto il corpo

10.3 Avvio della scansione Total body

**Avvertenza:**

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

1. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione) L'indicatore *X-rays On* (Raggi X attivati) lampeggia finché la scansione non si ferma.
2. Assicurarsi che le braccia del paziente siano incluse nella scansione al primo e all'ultimo passaggio del braccio C. Il paziente deve rimanere fermo fino al completamento della scansione.

10.4 Analisi Total body Fan Beam

Il metodo predefinito di analisi Total body Fan Beam del sistema QDR utilizza una funzione Total body automatica che regola automaticamente l'analisi dei pazienti con peso compreso tra 8 kg (17,6 lb) e 40 kg (88 lb). Sopra 40 kg (88 lb), l'analisi Auto Whole Body (Total body automatico) offre risultati identici alle precedenti versioni di analisi total body. Il software non è stato valutato per pazienti che pesano meno di 8 kg (17,6 lb) e si raccomanda di non utilizzarlo su pazienti al di sotto di questo peso.

Poiché l'analisi Auto Whole Body (Total body automatico) offre automaticamente un'analisi migliore per i pazienti che pesano meno di 40 Kg (88 lb), non si raccomanda più il metodo di analisi Total body pediatrico precedente. I pazienti analizzati con l'analisi precedente dovranno essere nuovamente analizzati mediante l'analisi Auto Whole Body (Total body automatico), poiché i confronti del database di riferimento e gli Z-score non saranno validi.

**Nota**

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

10.5 Analisi della scansione



Nota

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

1. Selezionare **Analyze Scan** (Analizza scansione).
-



Nota

Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, si veda [Pulsanti di fase analisi](#) a pagina 19.

2. Selezionare **Results** (Risultati).

10.5.1 Analisi della composizione corporea

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

10.5.2 Posizionamento predefinito delle regioni Total body

Al completamento del posizionamento predefinito, controllare la precisione delle linee delle regioni e regolarle se necessario. Fare riferimento alle seguenti figure, *Analisi Total body con linee del separatore pelvico orizzontale e inferiore* e *Analisi Total body (linee verticali)* per un'analisi corretta.

Per controllare le linee del separatore pelvico orizzontale e inferiore, si veda la figura seguente *Analisi Total body con linee del separatore pelvico orizzontale e inferiore*.

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

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

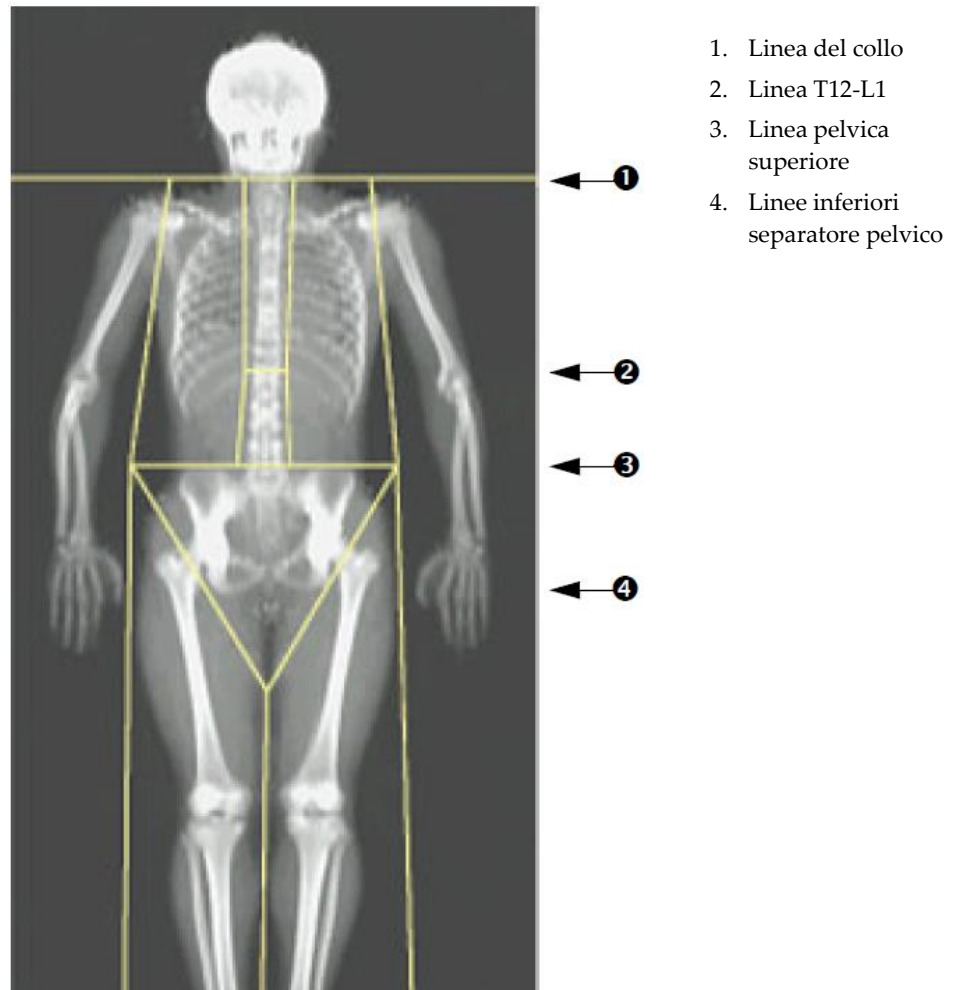


Figura 28: Analisi Total body (linee del separatore pelvico orizzontale e inferiore)

Per controllare le linee verticali (si veda la figura *Analisi Total body con linee verticali*):

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

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

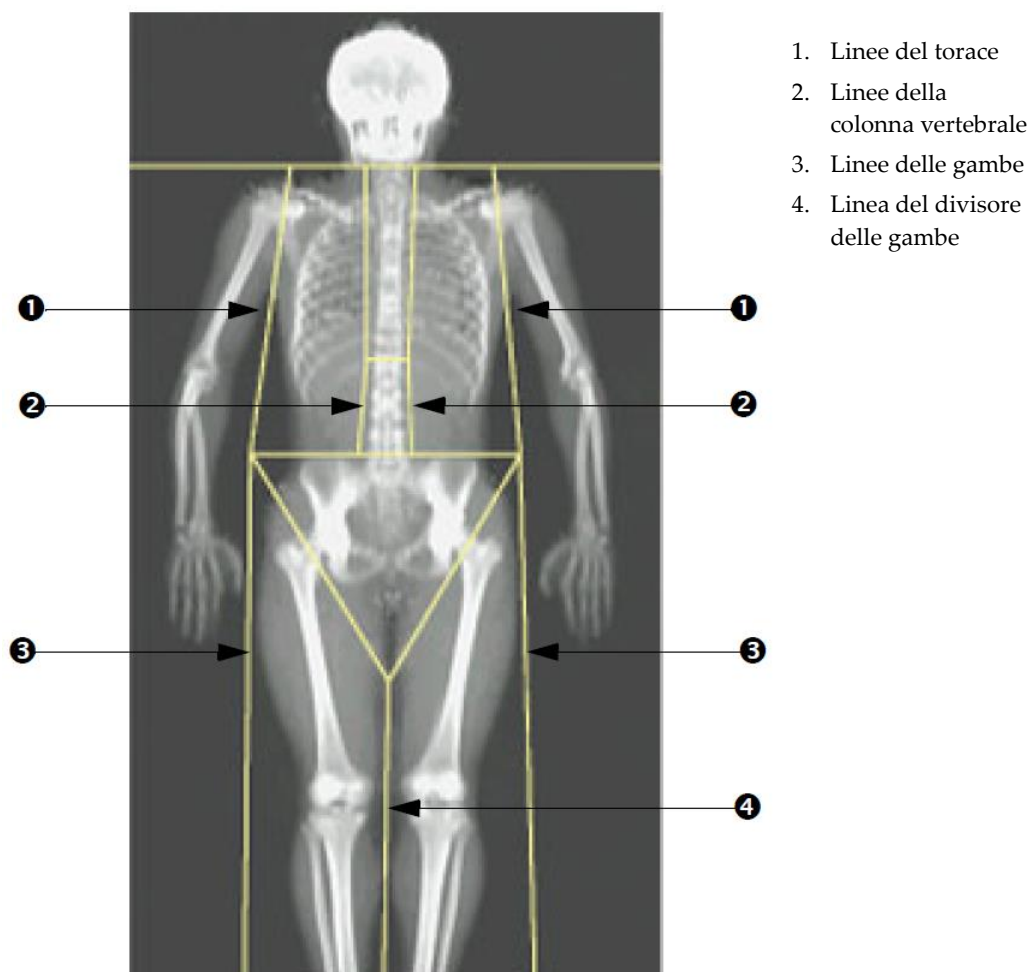


Figura 29: Analisi Total body (linee verticali)

Per regolare con precisione le linee verticali (se necessario)

Se necessario, utilizzare i comandi di Point Mode (Modalità Puntamento) nella casella degli strumenti delle regioni per regolare (con precisione) le linee verticali nel modo seguente:

1. Trascinare il punto sulla spalla sinistra in modo che venga posizionato tra la testa dell'omero e la scapola sulla fossa glenoidea. Ripetere questa fase per la spalla destra.
2. Se possibile, trascinare i tre punti lungo il lato sinistro della colonna vertebrale e spostarli vicino a quest'ultima, facendoli corrispondere con la curvatura. Ripetere questa fase per i tre punti lungo il lato destro della colonna vertebrale.
3. Se necessario, trascinare il punto sinistro sopra la cresta iliaca sui lati per includere il tessuto molle del torace e delle cosce. Ripetere per il punto destro al di sopra della cresta iliaca.
4. Trascinare il punto inferiore del triangolo sotto il bacino per bisecare entrambi i colli del femore.
5. Utilizzare la barra di scorrimento per scorrere l'immagine fino alla fine della scansione. Trascinare i punti sinistro e destro vicino ai piedi per includere la maggior parte di tessuto molle possibile nelle cosce senza includere la mano e le dita del paziente.

10.5.3 Regolazione delle regioni A/G (se necessario)

Selezionare la **regione A/G**.



Nota

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

Fare riferimento alla figura *Regioni A/G* e controllare le regioni androide e ginoide nel modo seguente:

ROI androide

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

ROI ginoide

1. L'altezza della regione ginoide deve equivalere al doppio dell'altezza della regione androide.
2. Assicurarsi che il limite superiore della regione ginoide si trovi al di sotto della linea orizzontale pelvica di 1,5 volte l'altezza della regione androide.

3. Assicurarsi che i limiti laterali della regione ginoide coincidano con le linee del braccio.

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

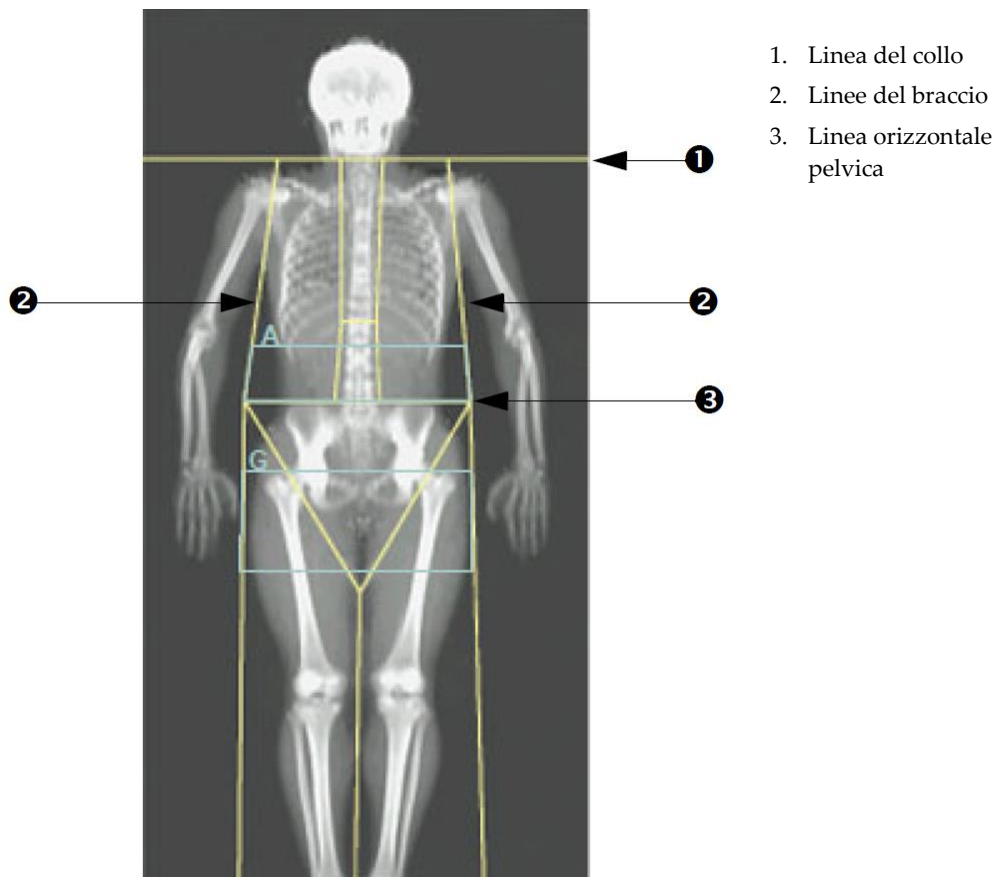


Figura 30: Regioni A/G

10.5.4 Tessuto adiposo viscerale

Il tessuto adiposo viscerale (VAT) è il grasso dentro alla cavità addominale, ovvero dentro alla parete muscolare addominale. I risultati dell'area VAT di Horizon vengono calibrati e sono altamente correlati con i risultati dell'area VAT forniti da una sezione di tomografia computerizzata al livello L4-L5 (si veda la figura *Regioni VAT raffigurate come sezione TC*).

Le regioni VAT occupano una fascia che attraversa la cavità addominale del paziente tra il bacino e la gabbia toracica. Una regione copre l'intera larghezza di questa fascia, da un lato del corpo del paziente all'altro. L'altra regione include solo la parte interna della cavità addominale, dal margine interno della parete muscolare addominale su un lato del corpo fino al margine interno della parete muscolare addominale sull'altro lato. Si veda la figura in [Regolazione delle regioni VAT \(se necessario\)](#) a pagina 68.

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

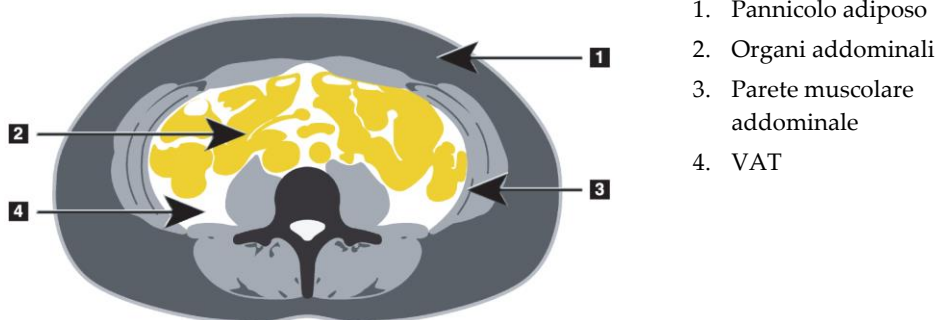


Figura 31: Regioni VAT raffigurate come sezione TC

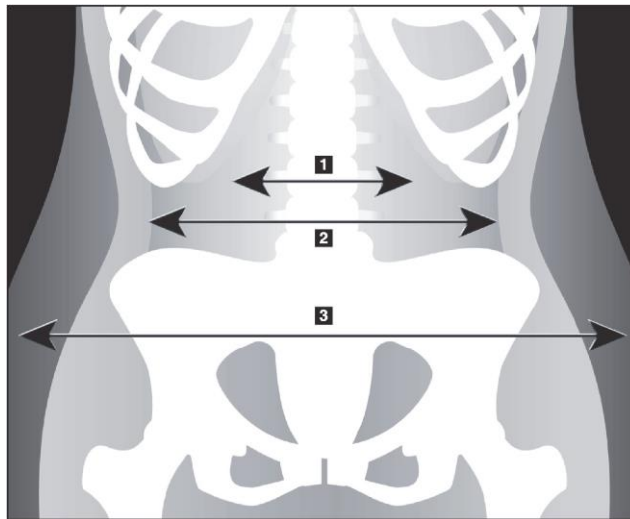
10.5.5 Regolazione delle regioni VAT (se necessario)



Nota

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

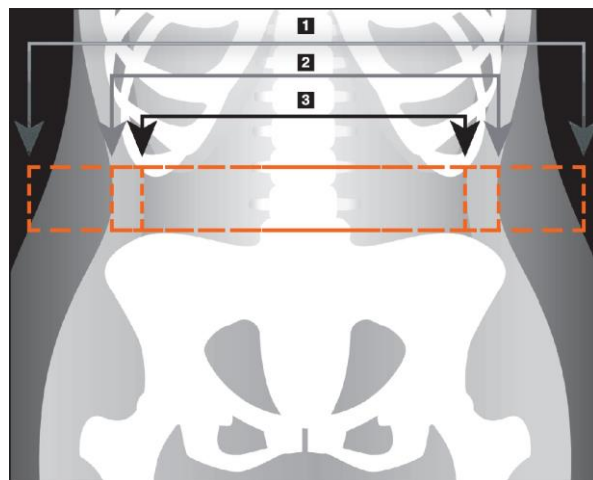
1. Selezionare le **regioni A/G**.
2. Fare riferimento alla figura *Caratteristiche del tessuto addominale* e regolare il contrasto e la luminosità dell'immagine per vedere:
 - Muscoli addominali su entrambi i lati della cavità viscerale.
 - Grasso sottocutaneo scuro nel margine esterno dell'addome.



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

Figura 32: *Caratteristiche del tessuto addominale*

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



4. Regione addominale
5. Margine del pannicolo adiposo
6. Cavità viscerale

Figura 33: Regioni VAT

Posizionare e spostare le linee verticali VAT. Le modalità Whole (Total) e Line (Linea) sono disponibili per l'opzione VAT. La modalità Point (Puntamento) non è disponibile per questa opzione.

10.5.6 Bibliografia VAT

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

- Sam S, Haffner S, Davidson MH, D'Agostino Sr RB, Feinstein S, Kondos, et al. "Relationship of Abdominal Visceral and Subcutaneous Adipose Tissue With Lipoprotein Particle Number and Size in Type 2 Diabetes." *Diabetes*, Vol. 57, agosto 2008
- Pascot A, Lemieux I, Prud'homme D, Tremblay A, Nadeau A, Couillard C, et al. "Reduced HDL particle size as an additional feature of the atherogenic dyslipidemia of abdominal obesity." *Journal of Lipid Research*, Volume 42, 2001
- Fox C, Massaro JM, Hoffmann U, Pou KM, Maurovich-Horvat P, Liu C, et al. "Abdominal Visceral and Subcutaneous Adipose Tissue Compartments: Association With Metabolic Risk Factors in the Framingham Heart Study" *Circulation* 2007, 116:39-48
- Preis S, Massaro JM, Robins SJ, Hoffmann U, Vasan RS, Irlbeck T. "Abdominal Subcutaneous and Visceral Adipose Tissue and Insulin Resistance in the Framingham Heart Study." *Obesity* (Silver Spring). 2010 November; 18(11): 2191–2198. doi:10.1038/oby.2010.59
- Nieves DJ, Cnop M, Retzlaff B, Walden CE, Brunzell JD, Knopp RH, Kahn SE. "The Atherogenic Lipoprotein Profile Associated With Obesity and Insulin Resistance Is Largely Attributable to Intra-Abdominal Fat." *Diabetes*, VOL. 52, gennaio 2003
- Goodpaster BH, Krishnaswami S, Harris TB, Katsiaras A, Kritchevsky SB, Simonsick EM, et al. "Obesity, Regional Body Fat Distribution, and the Metabolic Syndrome in Older Men and Women." *ARCH INTERN MED*, Vol 165, Apr 11, 2005.
WWW.ARCHINTERNMED.COM

10.6 Visualizzazione dei risultati

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

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

10.6.1 Righelli

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



Nota

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

Per aggiungere un righello:

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

Per selezionare un righello:

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

Per spostare un righello:

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

Per selezionare il punto finale di un righello:

Il cursore si trasforma in una freccia nel punto finale di un righello. Quando si visualizza il cursore a forma di freccia, fare clic per selezionare il punto finale.

Per cambiare le dimensioni di un righello:

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

Per cancellare un righello:

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

Per eseguire lo zoom dell'immagine:

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

Casella di controllo Display (Visualizza)

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

10.7 Uscita dall'analisi

Se l'analisi è completa, fare clic su **Close** (Chiudi) per stampare un report o analizzare un'altra scansione. Per creare sottoregioni definite dall'utente, fare clic su **Sub Regions** (Sottoregioni) e passare a [Sottoregioni definite dall'utente](#) a pagina 71.

10.8 Sottoregioni definite dall'utente

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

**Nota**

Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, si veda [Pulsanti di fase analisi](#) a pagina 19.

10.9 Risoluzione dei risultati asimmetrici con la riflessione

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

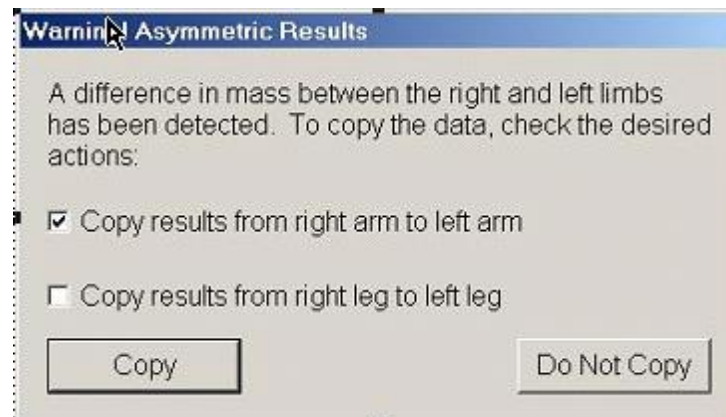


Figura 34: Avvertenza relativa a risultati asimmetrici

Le possibili cause di questo rilevamento e le risoluzioni includono:

- Le linee dell'analisi total body che separano braccia e gambe sono posizionate in modo asimmetrico. Esaminare le linee utilizzate nell'analisi e fare clic su Regions (Regioni) per regolare le linee di braccia e gambe per renderle simmetriche.
- Parte di un braccio o di una gamba (solitamente a livello dell'anca) è fuori dal campo di scansione. Nella schermata di avviso è possibile selezionare l'opzione per copiare il braccio o la gamba completi nel braccio o nella gamba con le informazioni mancanti.
- Il paziente è asimmetrico (ad es. amputazione, poliomielite ecc.). In caso di paziente notevolmente asimmetrico, consultare il medico per determinare come presentare i risultati. La mancata copia dei risultati comporta la misurazione più precisa del paziente, in caso contrario si potrebbe ottenere un confronto più preciso con i dati di riferimento per le misurazioni total body.

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

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

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

10.10 Abilita NHANES BCA

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

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

10.11 Generazione e stampa di report

Si veda [Report](#) a pagina 121.

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

11.1 Funzione di sicurezza del tavolo

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

11.2 Posizionamento per la scansione AP/laterale

Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16. Nella finestra **Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **AP/Lateral** (AP/ Laterale).

1. Sul Pannello di controllo, premere **Patient On/Off** (Paziente On/Off).
2. Far distendere il paziente in posizione supina con la testa sull'estremità destra del tavolo.
3. Sul Pannello di controllo, premere **Center** (Centra).
4. Posizionare il paziente come illustrato nella figura *Posizionamento della colonna vertebrale AP/Laterale*.



Nota

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



Figura 35: Posizionamento della colonna vertebrale AP/Laterale

11.3 Avvio della scansione AP

1. Sul Pannello di controllo, premere **Lateral Enable** (Abilita laterale).
2. Selezionare **Continue** (Continua).
3. Fare riferimento a [Inizio della scansione Lombare AP](#) a pagina 29 e completare la scansione.

11.4 Analisi della scansione AP

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

11.5 Avvio della scansione laterale



Avvertenza:

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

1. Selezionare **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore *X-rays On* (Raggi X attivati) lampeggia finché la scansione non si ferma.
2. Quando viene visualizzata l'immagine completa da **L2 a L4** (si veda la figura *Lombare laterale*), selezionare **Stop Scan** (Arresta scansione).

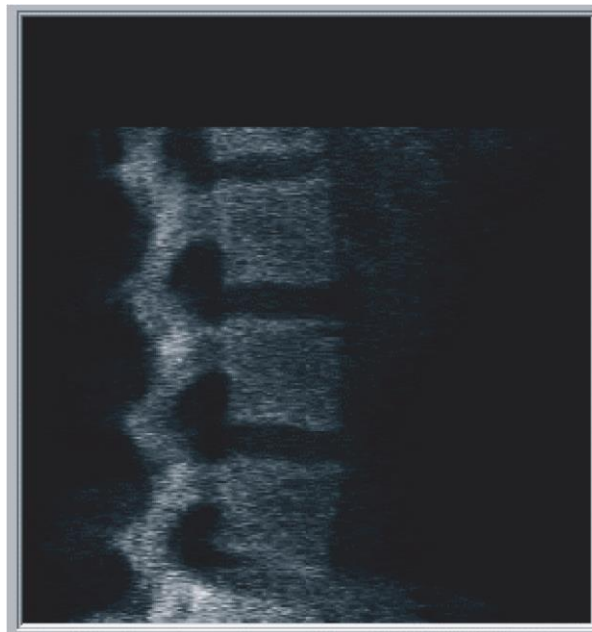


Figura 36: Lombare laterale

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

11.6 Analisi della scansione laterale

1. Selezionare **Analyze Scan** (Analizza scansione).
2. Selezionare **Next >>** (Avanti).



Nota

Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, si veda [Pulsanti di fase analisi](#) a pagina 19.

11.6.1 Definizione della ROI globale

1. Selezionare **Global ROI** (ROI globale).
2. Utilizzando gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total) e **Line Mode** (Modalità Linea), regolare la ROI come mostrato nella figura *ROI laterale*.

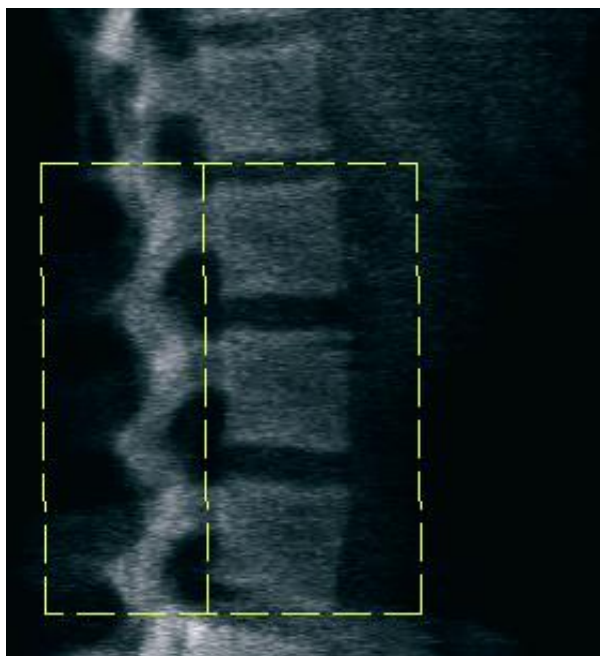


Figura 37: ROI laterale

11.6.2 Regolazione dei limiti vertebrali

1. Selezionare **Vertebral Boundaries** (Limiti vertebrali) e **Ant. Boundary** (Limite anteriore).
2. Utilizzando gli strumenti **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Puntamento), regolare i limiti vertebrali come mostrato nella figura *Limiti vertebrali*.

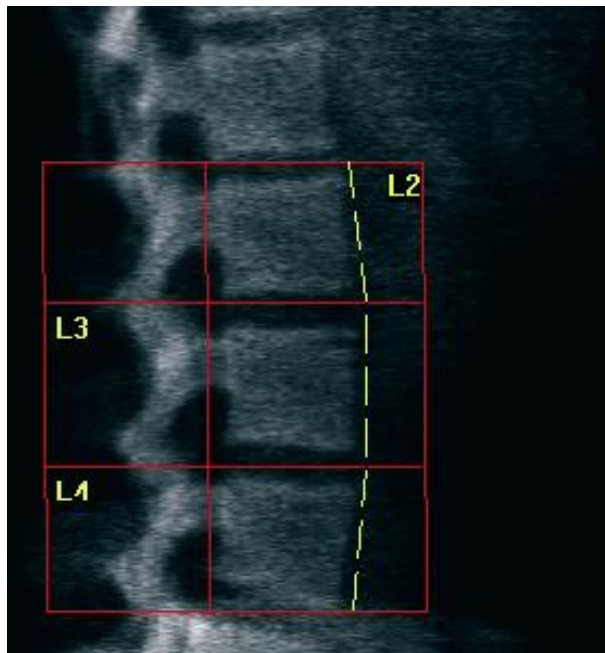


Figura 38: Limiti vertebrali

11.6.3 Regolazione dei corpi vertebrali

1. Selezionare **Vertebral Bodies** (Corpi vertebrali).
2. Utilizzando gli strumenti **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Puntamento), regolare i corpi vertebrali come mostrato nella figura *Corpi vertebrali*.

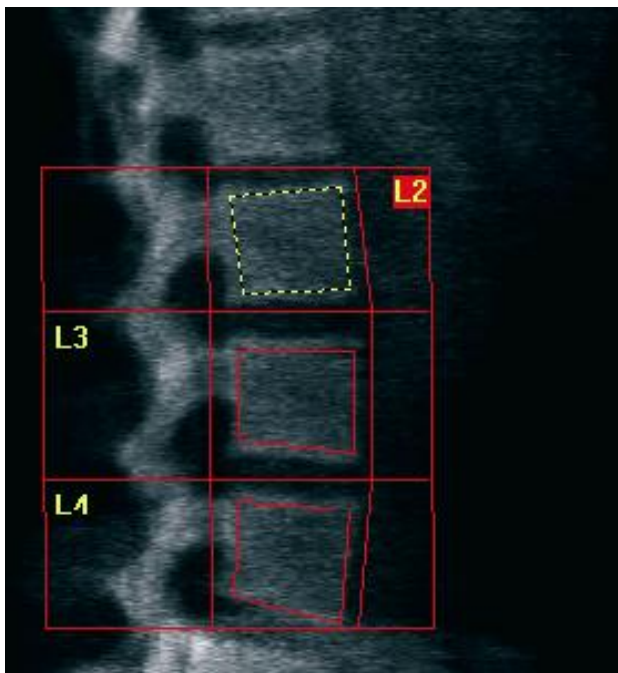


Figura 39: Corpi vertebrali

11.6.4 Visualizzazione della Mappa ossea

1. Fare clic su **Bone Map** (Mappa ossea).
2. Se la mappa ossea per i corpi vertebrali è incompleta, regolare le caselle come mostrato nella figura *Corpi vertebrali* in [Regolazione dei corpi vertebrali](#) a pagina 80. Nella maggior parte dei casi non è necessario modificare la mappa ossea.

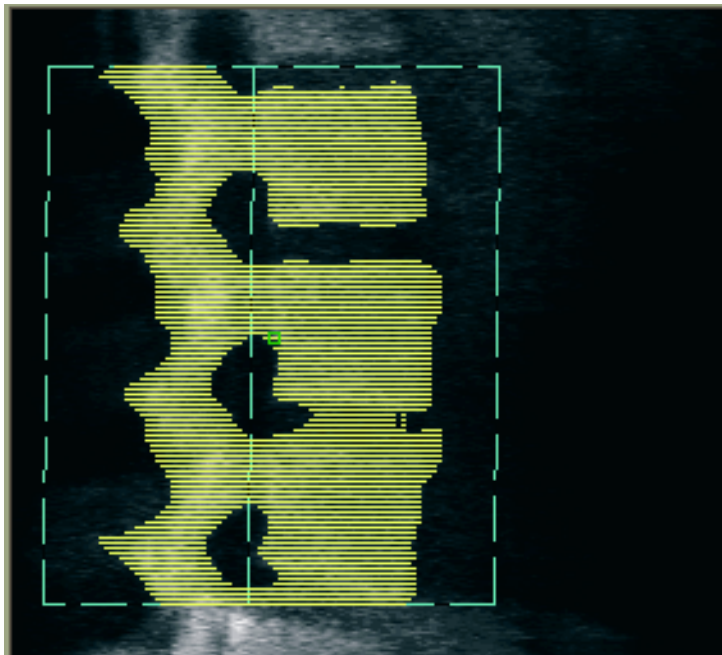


Figura 40: Mappa ossea laterale

11.6.5 Regolazione delle regioni mediane

Se attivato, utilizzare il pulsante **Mid Regions** (Regioni mediane) e gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total), **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Puntamento) per regolare le regioni che riportano la densità ossea nel centro dei corpi vertebrali (si veda la figura *Corpi vertebrali* in [Regolazione dei corpi vertebrali](#) a pagina 80).



Nota

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

11.7 Visualizzazione dei risultati

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

11.8 Uscita dall'analisi

1. Selezionare **Close** (Chiudi).
2. Selezionare **Report**.

11.9 Generazione e stampa di report

Si veda [Report](#) a pagina 121.

Capitolo 12 Esame BMD della colonna vertebrale in decubito laterale

Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **AP/Decubitus** (AP/Decubito).

12.1 Esecuzione e analisi della scansione AP

La parte AP della scansione colonna vertebrale in decubito laterale viene eseguita allo stesso modo della scansione del tratto lombare AP. Fare riferimento a [Esame del tratto lombare AP](#) a pagina 27 e seguire la procedura fino al completamento dell'analisi AP.

12.2 Posizionamento del paziente per una scansione decubito laterale

1. Posizionare il paziente come illustrato nelle seguenti figure, *Posizionamento in decubito laterale* e *Posizione della colonna vertebrale*.
2. Posizionare un cuscino sotto la testa per raddrizzare le spalle e tenere la colonna vertebrale parallela al lettino.
3. Flettere le ginocchia del paziente di circa 90 gradi.
4. Stendere le braccia del paziente di 90 gradi dal piano medio-coronale.
5. Regolare il corpo in una effettiva posizione laterale.

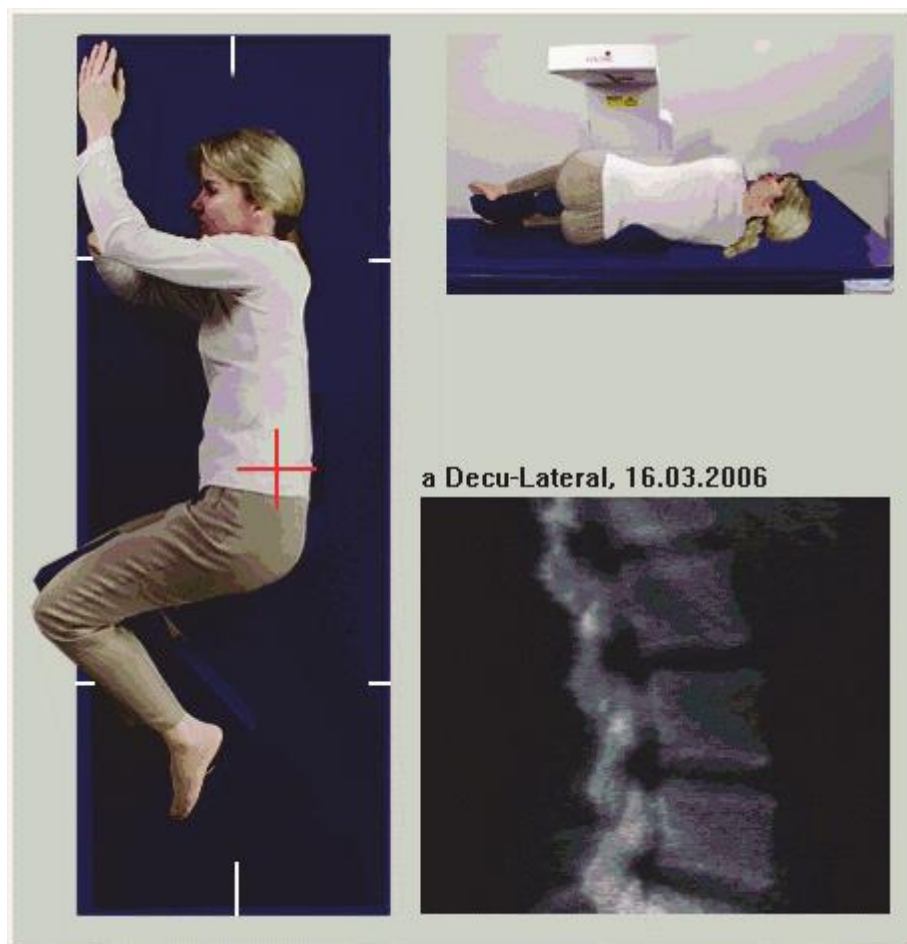


Figura 41: Posizionamento in decubito laterale

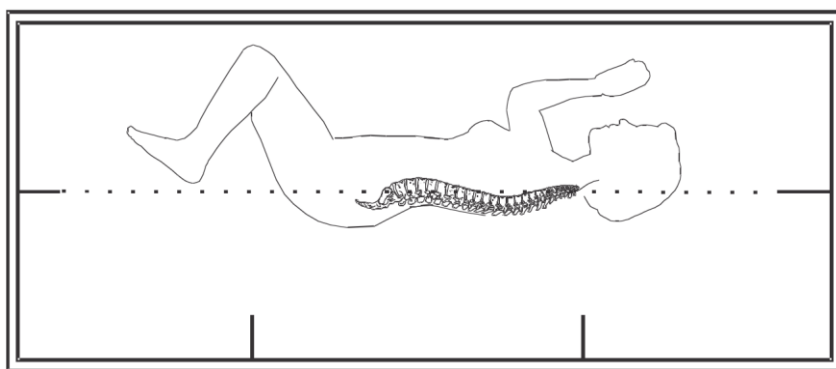


Figura 42: Posizione della colonna vertebrale

12.3 Posizionamento del braccio C per una scansione in decubito laterale

1. Posizionare il braccio C come illustrato nella figura *Posizionamento in decubito laterale* in [Posizionamento del paziente per una scansione decubito laterale](#) a pagina 83.
2. Accendere il laser.
3. Posizionare il puntatore del laser almeno 5 cm (2 pollici) al di sotto della cresta iliaca e centrato sopra la colonna vertebrale.
4. Spostare il puntatore del laser di almeno 2,5 cm (1 pollice) verso la schiena del paziente.
5. Selezionare **Continue** (Continua).

12.4 Inizio della scansione decubito laterale



Avvertenza:

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

1. Selezionare **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore *X-rays On* (Raggi X attivati) lampeggia finché la scansione non si ferma.
2. Ispezionare l'immagine generata. Quando viene visualizzata l'immagine completa da L2 a L4 fare clic su **Stop Scan** (Arresta scansione).
3. Quando si ottiene un'immagine laterale accettabile (si veda la figura seguente *Lombare decubito*) fare scendere il paziente dal tavolo.

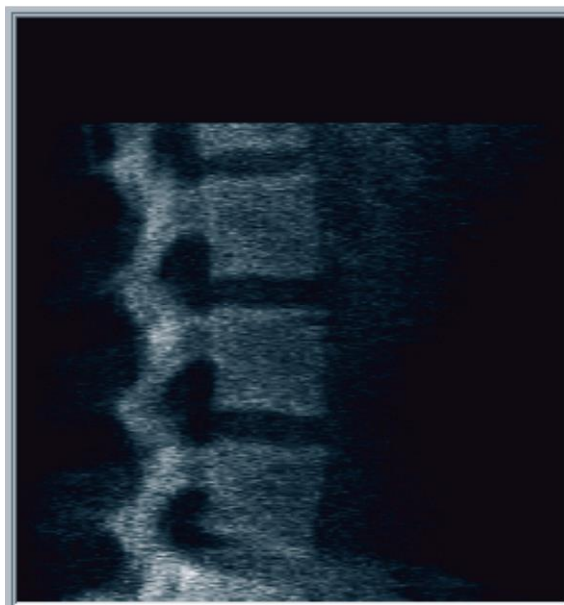


Figura 43: Lombare decubito

12.4.1 Riposizionamento della scansione (se necessario)

1. Selezionare **Reposition Scan** (Riposiziona scansione).
2. Posizionare il cursore sopra l'immagine della colonna vertebrale (si veda la figura *Riposizionamento del decubito*).

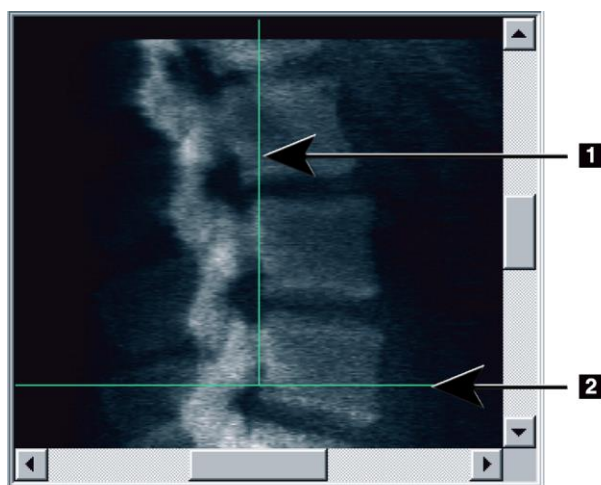


Figura 44: Riposizionamento del decubito

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

12.5 Analisi della scansione

1. Selezionare **Analyze Scan** (Analizza scansione).
2. Selezionare **Next >>** (Avanti).



Nota

Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, si veda [Pulsanti di fase analisi](#) a pagina 19.

12.5.1 Definizione della ROI globale

1. Selezionare **Global ROI** (ROI globale).
2. Utilizzando gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total), **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Puntamento), regolare la ROI (si veda la figura *ROI laterale*).

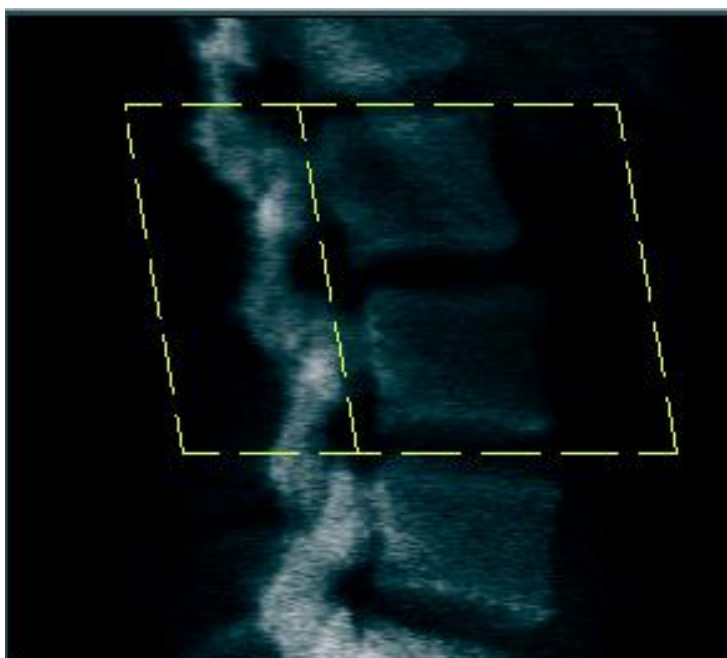


Figura 45: ROI laterale

12.5.2 Regolazione dei limiti vertebrali

1. Selezionare **Vertebral Boundaries** (Limiti vertebrali) e **Ant. Boundary** (Limite anteriore).
2. Utilizzando gli strumenti **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Puntamento), regolare i **limiti vertebrali** come mostrato nella figura *Regolazione dei limiti vertebrali*.

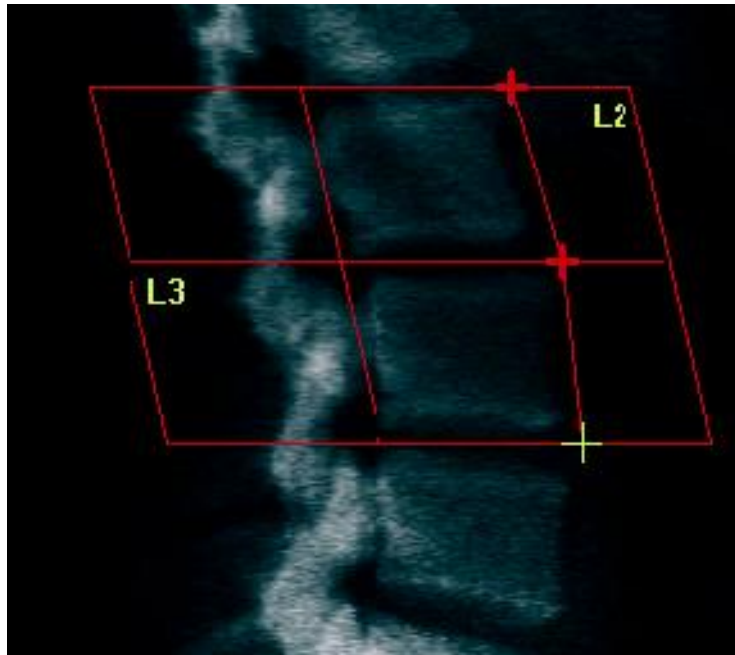


Figura 46: Regolazione dei limiti vertebrali

12.5.3 Regolazione dei corpi vertebrali

1. Fare clic su **Vertebral Bodies** (Corpi vertebrali).
2. Utilizzando gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total), **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Puntamento), regolare i corpi vertebrali (si veda la figura *Corpi vertebrali*).

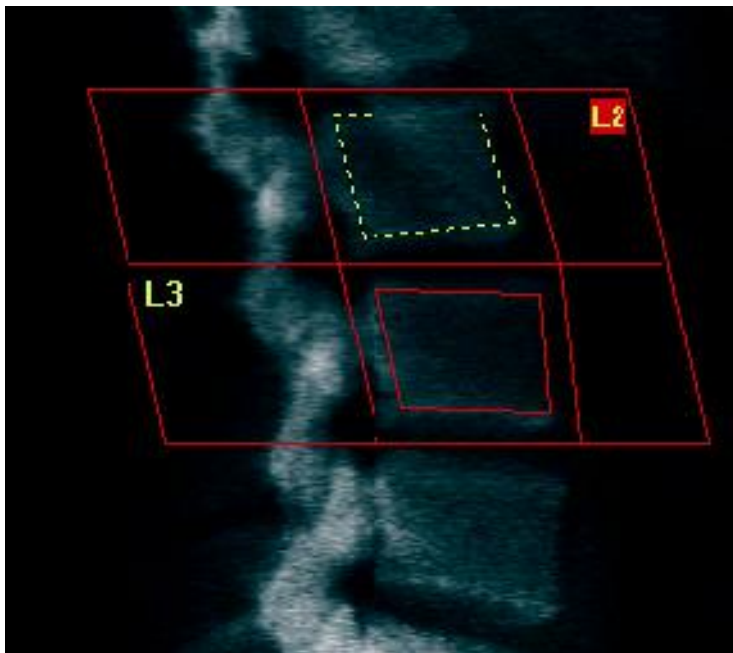


Figura 47: Corpi vertebrali

12.5.4 Visualizzazione della Mappa ossea

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

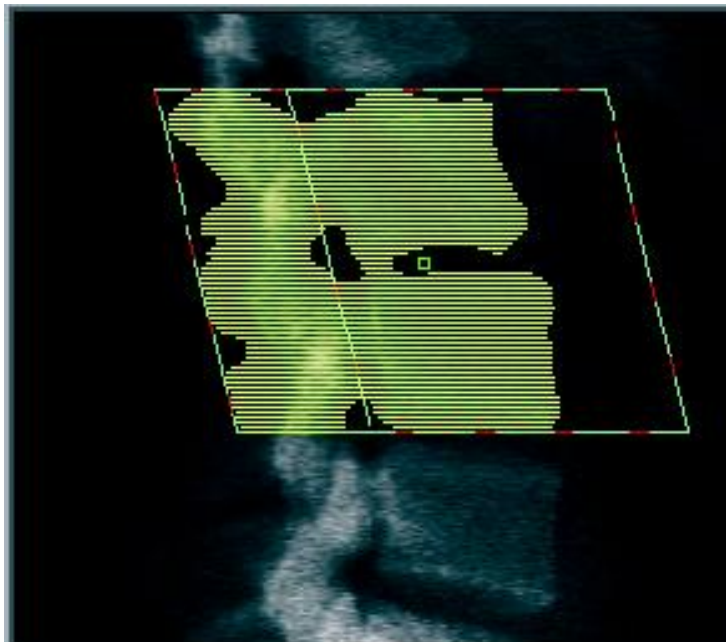


Figura 48: Mappa ossea laterale

12.6 Visualizzazione dei risultati

Selezionare **Results** (Risultati).

12.7 Uscita dall'analisi

1. Selezionare **Close** (Chiudi).
2. Selezionare **Report**.

12.8 Generazione e stampa di report

Si veda [Report](#) a pagina 121.

Capitolo 13

Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon C o W; Imaging IVA su un sistema Horizon Ci o Wi

Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **Imaging IVA**.

13.1 Scelta del tipo di scansione

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

13.2 Posizionamento del paziente per una scansione IVA AP

Posizionare il paziente e il braccio C come descritto in [Esame del tratto lombare AP](#) a pagina 27 con la seguente eccezione: le spalle del paziente devono essere posizionate al di sotto del limite di scansione superiore (si veda la figura *Posizionamento IVA AP*).

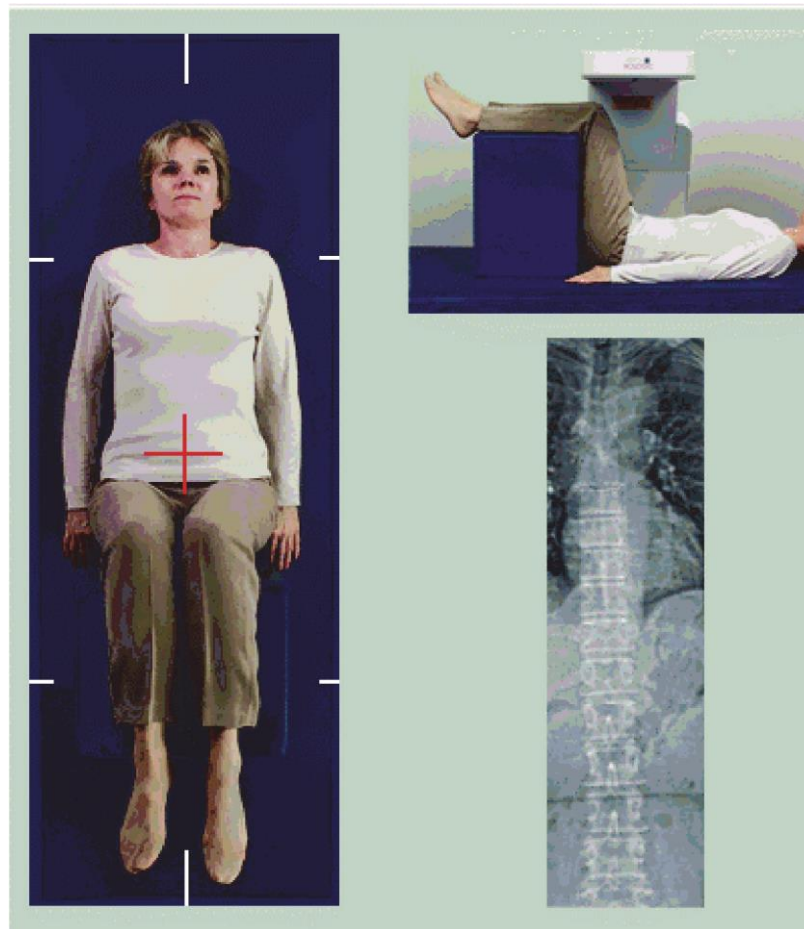


Figura 49: Posizionamento IVA AP

13.3 Avvio della scansione IVA AP



Avvertenza:

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

1. Chiedere al paziente di trattenere il fiato durante la scansione.
2. Selezionare **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore *X-rays On* (Raggi X attivati) lampeggia finché la scansione non si ferma.
3. Ispezionare l'immagine.
4. Quando sull'immagine si vede da **L4** fino a **T4**, selezionare il pulsante **Stop Scan** (Arresta scansione) e quindi dire al paziente di respirare normalmente.
5. Selezionare **Close** (Chiudi).

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

1. Posizionare il paziente come illustrato nelle seguenti figure, *Posizionamento IVA laterale* e *Posizione della colonna vertebrale*.
2. Flettere le ginocchia del paziente di circa 90 gradi.
3. Stendere le braccia del paziente di 90 gradi dal piano medio-coronale.
4. Regolare il corpo in una effettiva posizione laterale.

Guida dell'utente del sistema di densitometria ossea Horizon

Capitolo 13: Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon C o W; Imaging IVA su un sistema Horizon Ci o Wi

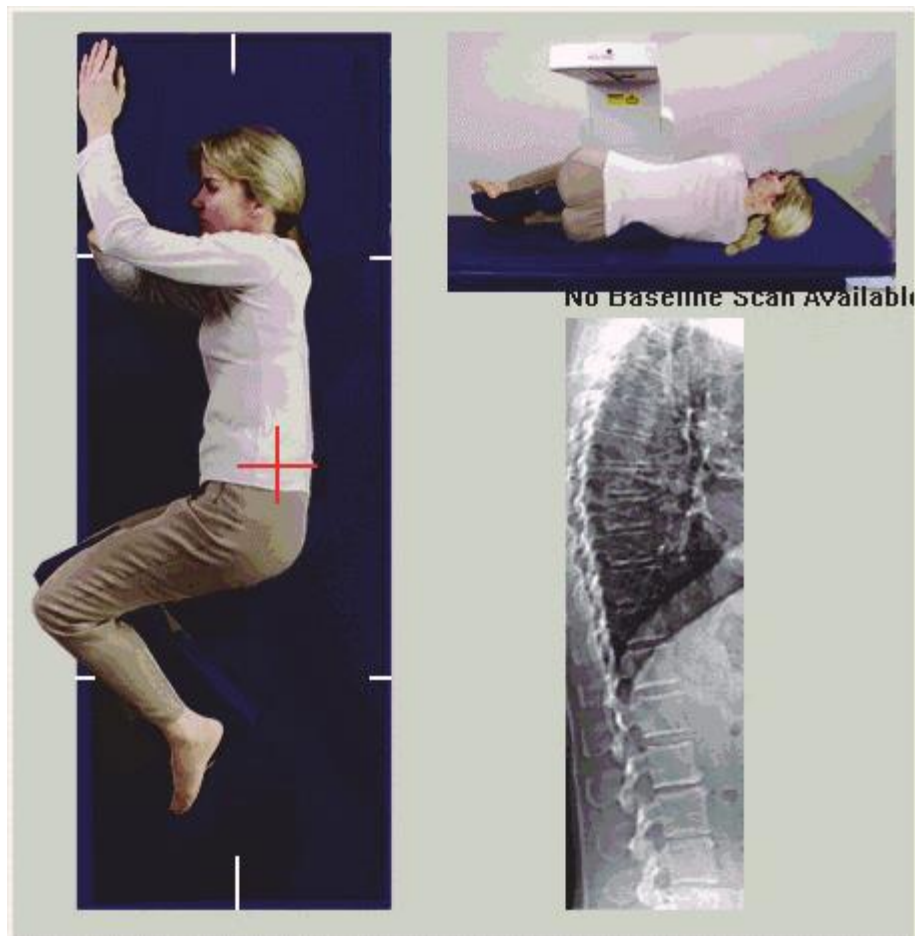


Figura 50: Posizionamento IVA laterale

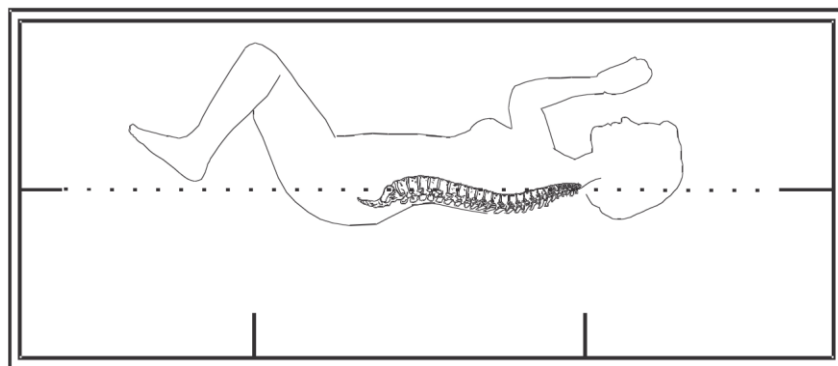


Figura 51: Posizione della colonna vertebrale

13.5 Avvio della scansione IVA laterale



Avvertenza:

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

1. Chiedere al paziente di trattenere il fiato durante la scansione da dieci secondi.
2. Selezionare **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore *X-rays On* (Raggi X attivati) lampeggia finché la scansione non si ferma.

13.6 Analisi IVA per la scansione IVA laterale

Si veda [Analisi IVA](#) a pagina 105.

Capitolo 14 Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon A

Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo scansione), selezionare **IVA Imaging** (Imaging IVA).

14.1 Posizionamento del paziente

Posizionare il paziente come descritto in *Posizionamento del tratto lombare AP* in [Posizionamento del paziente](#) a pagina 27 con la seguente eccezione: le spalle del paziente devono essere posizionate al di sotto del limite di scansione superiore.

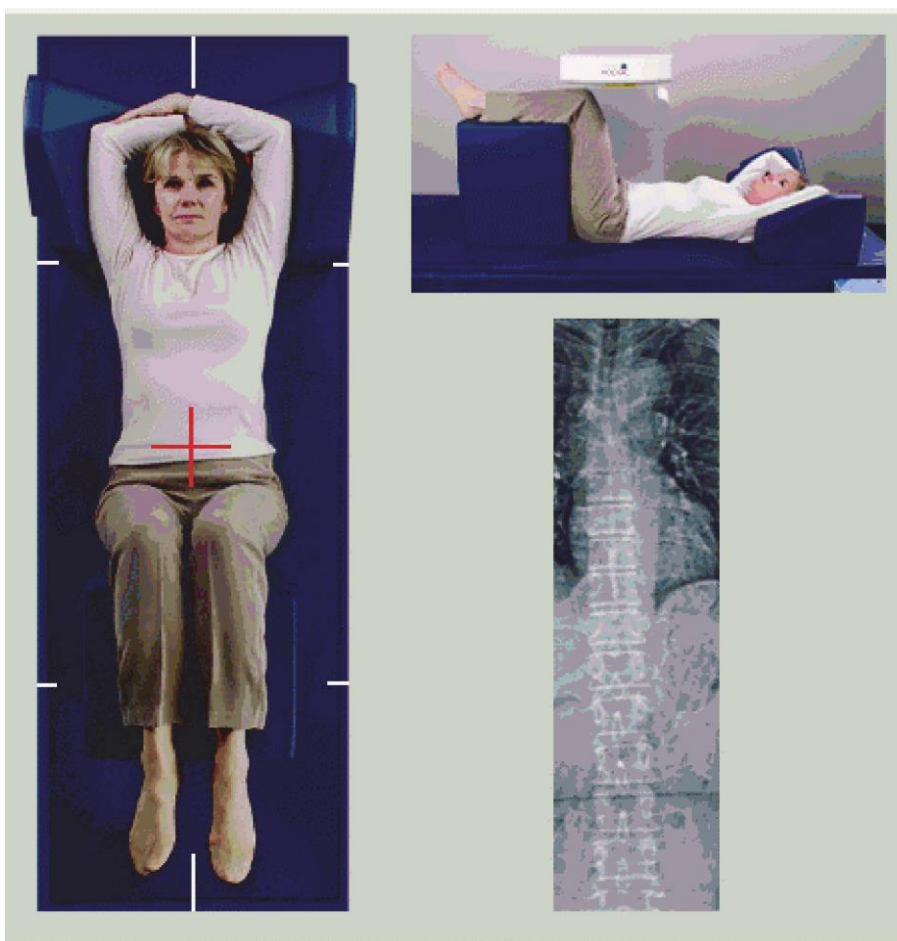


Figura 52: Posizionamento IVA AP

14.2 Scelta del tipo di scansione

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

Quando viene premuto **Lateral Enable** (Abilita laterale), la tabella viene bloccata. È possibile spostare solo il braccio C. Se necessario, spostare il paziente lungo l'asse del puntatore del laser.

14.3 Avvio della scansione IVA AP



Avvertenza:

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

1. Chiedere al paziente di trattenere il fiato durante la scansione.
2. Selezionare **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore *X-rays On* (Raggi X attivati) lampeggia finché la scansione non si ferma.
3. Ispezionare l'immagine.
4. Quando sull'immagine si vede da L4 fino a T4, selezionare il pulsante **Stop Scan** (Arresta scansione) e quindi dire al paziente di respirare normalmente.

5. Selezionare **Close** (Chiudi). Viene visualizzato il messaggio *Continuously Press ENABLE...* (Premere continuamente ABILITA...).
6. Premere continuamente **Enable Lateral** (Abilita laterale) sul Pannello di controllo fino a quando il braccio C non viene ruotato completamente nella posizione di scansione laterale.



Figura 53: Posizionamento IVA laterale

14.4 Avvio della scansione IVA laterale



Avvertenza:

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

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

14.5 Analisi IVA per la scansione IVA laterale

Si veda [Analisi IVA](#) a pagina 105.

Capitolo 15 Esame IVA con BMD

Iniziare l'esame come descritto nella sezione [Usare un elenco di lavoro per richiamare un record paziente](#) a pagina 16. Nella finestra Select Scan Type (Seleziona tipo di scansione), selezionare IVA with BMD (IVA con BMD).

Hologic consiglia di eseguire le scansioni nell'ordine seguente:

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

15.1 Posizionamento del paziente

Posizionare il paziente come descritto in *Posizionamento del tratto lombare AP* in [Posizionamento del paziente](#) a pagina 27 con la seguente eccezione: le spalle del paziente devono essere posizionate al di sotto del limite di scansione superiore.

15.2 Scelta del tipo di scansione

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

15.3 Eseguire la scansione IVA AP

Eseguire la scansione IVA AP come descritto in [Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon A](#) a pagina 99, iniziando con [Posizionamento del paziente](#) a pagina 99.

Quando viene premuto **Lateral Enable** (Abilita laterale), la tabella viene bloccata. È possibile spostare solo il braccio C. Se necessario, spostare il paziente lungo l'asse del puntatore del laser.

15.4 Eseguire e analizzare una scansione BMD AP

Eseguire e analizzare una scansione BMD AP come descritto in [Inizio della scansione Lombare AP](#) a pagina 29 e [Analisi della scansione laterale](#) a pagina 78.

15.5 Eseguire la scansione BMD laterale

Eseguire la scansione BMD laterale come descritto in [Avvio della scansione IVA laterale](#) a pagina 102.

15.6 Eseguire la scansione IVA laterale

Eseguire la scansione IVA laterale come descritto in [Avvio della scansione IVA laterale](#) a pagina 102.

15.7 Analisi IVA

Si veda [Analisi IVA](#) a pagina 105.

Capitolo 16 Analisi IVA

La finestra del visualizzatore (si veda la figura *Finestra del visualizzatore IVA*) è descritta in [Viewer Window, Left Panel](#) a pagina 105.

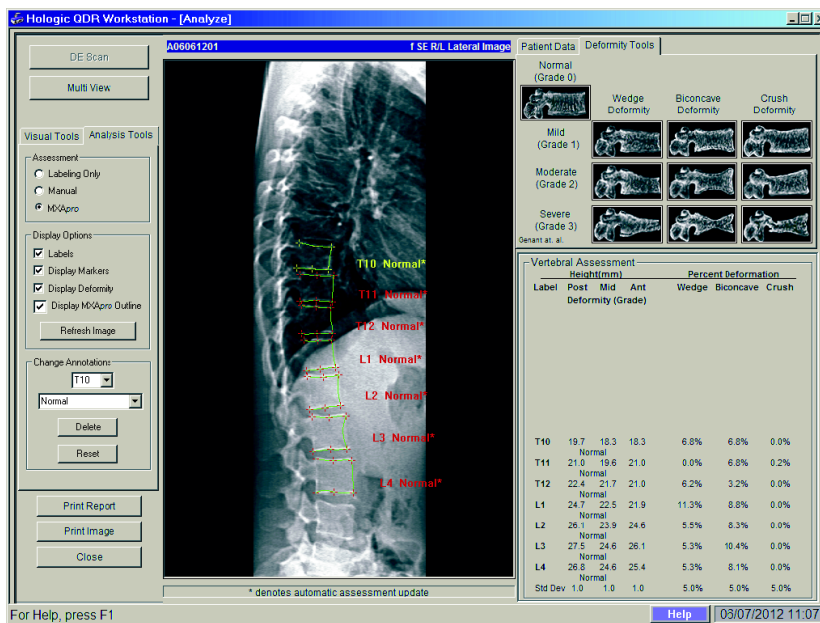


Figura 54: Finestra del visualizzatore IVA

16.1 Viewer Window, Left Panel

Tabella 16: Viewer Window, Left Panel

Comando	Descrizione
DE Scan	Utilizzata solo su scansione IVA laterale (Scansione DE a pagina 110).
Pulsante Multi View	Selezionare per passare dalla visualizzazione multipla alla visualizzazione singola e viceversa.
Scheda Visual Tools	Selezionare per visualizzare gli strumenti visivi (Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi) a pagina 106).
Scheda Analysis Tools	Selezionare per visualizzare gli strumenti di analisi (vedere Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi) a pagina 107)
Print Report	Consente di stampare il report nella stampante selezionata.
Print Image	Consente di stampare l'immagine nella stampante selezionata.
Close	Consente di uscire dalla finestra di analisi e tornare alla finestra principale, salvando tutte le modifiche apportate alla scansione.

16.2 Finestra visualizzatore, pannello centrale

Tabella 17: Finestra visualizzatore, pannello centrale

Comando	Descrizione
Image Display Area (Area di visualizzazione immagine)	Consente di visualizzare l'immagine dalla scansione selezionata. Fare clic con il pulsante destro sull'immagine per visualizzare i menu di controllo dell'immagine (Comandi immagine a pagina 109).
Scan ID (ID scansione)	Viene visualizzato sopra l'immagine a sinistra.
Scan Type (Tipo di scansione)	Viene visualizzato sopra l'immagine a destra.

16.3 Finestra visualizzatore, pannello destro

Tabella 18: Finestra visualizzatore, pannello destro

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

16.4 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi)

Tabella 19: Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi)

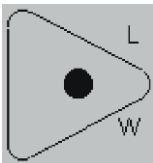
Comando	Descrizione
W-L (A-L) 	Fare clic e trascinare la "sfera" al centro del triangolo per regolare il contrasto e la luminosità dell'immagine. Per regolazioni più precise: <ol style="list-style-type: none"> 1. Fare clic con il tasto destro del mouse sull'immagine. 2. Selezionare Adjust WL (Regola A-L). 3. Selezionare e trascinare il cursore sull'immagine.
Revert (Ripristina)	Consente di riportare tutti i parametri di visualizzazione ai valori iniziali.
Invert (Inverti)	Consente di invertire il valore della scala di grigi di ciascun pixel, creando un negativo dell'immagine.

Tabella 19: Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi)

Comando	Descrizione
Flip (Ribalta)	Consente di capovolgere l'immagine sull'asse verticale centrale.
	Selezionare per aumentare l'ingrandimento dell'immagine.
	Selezionare per diminuire l'ingrandimento dell'immagine.

16.5 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Visual Tools (Strumenti visivi)

Tabella 20: Area Assessment (Valutazione)

Comando	Descrizione
Comandi del pulsante di scelta che determinano il modo in cui le annotazioni vertebrali verranno inserite sull'immagine. Vedere le descrizioni che seguono:	
Labeling Only (Solo etichettatura)	Posizionare il cursore e selezionare per inserire un'etichetta vertebrale. Selezionare e trascinare per spostare l'etichetta, fare clic con il tasto destro del mouse per modificarla o aggiungere una valutazione.
Manual (Manuale)	Posizionare il cursore al centro di una vertebra e selezionare per inserire un'etichetta vertebrale e i marker. Selezionare tra i marker e trascinare per spostare l'etichetta e i marker contemporaneamente. Selezionare un marker e trascinare per spostarlo singolarmente. Fare clic con il tasto destro del mouse per modificare l'etichetta o aggiungere una valutazione.
MXApro	Posizionare il cursore al centro di una vertebra e selezionare per inserire un'etichetta vertebrale, i marker, un contorno vertebrale (in verde) e una valutazione della deformità in base al rapporto calcolato. Selezionare tra i marker e trascinare per spostare tutto contemporaneamente. Selezionare un marker e trascinare per spostarlo fino alla posizione corretta (Marker a pagina 113). Fare clic con il tasto destro del mouse per modificare l'etichetta o la valutazione. L'asterisco indica che la valutazione si basa sui rapporti calcolati dalle altezze vertebrali. La valutazione della deformità vertebrale è a esclusiva discrezione del medico o del personale medico addestrato. Prima di stampare o emettere un report, le valutazioni devono essere modificate o accettate dal medico. Si veda Interpretazione dell'immagine IVA a pagina 111 per le istruzioni sulla valutazione.

Tabella 21: Area Display Options (Opzioni di visualizzazione)

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




Tabella 22: Area Change Annotations (Cambia annotazioni)

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

16.6 Comandi immagine

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

Tabella 23: Comandi immagine

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

16.7 Scansione DE

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

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

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



Nota

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

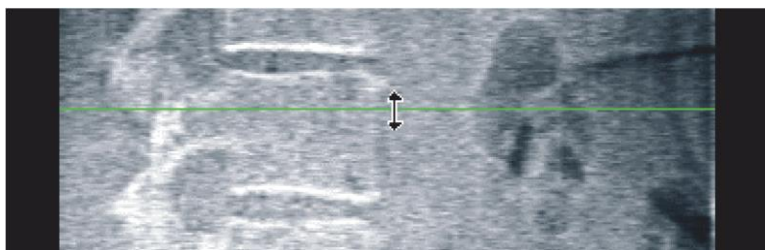


Figura 55: Scansione DE 1 (parte superiore della regione)

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

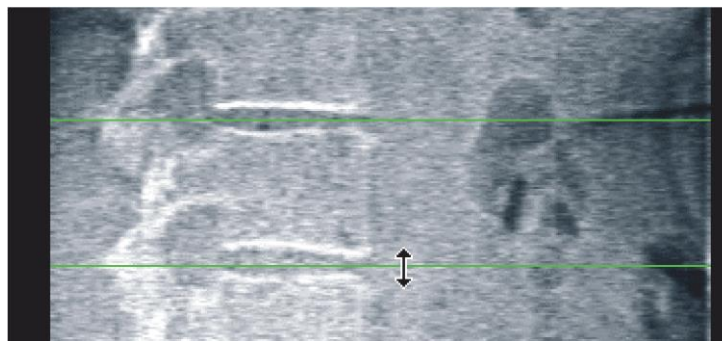


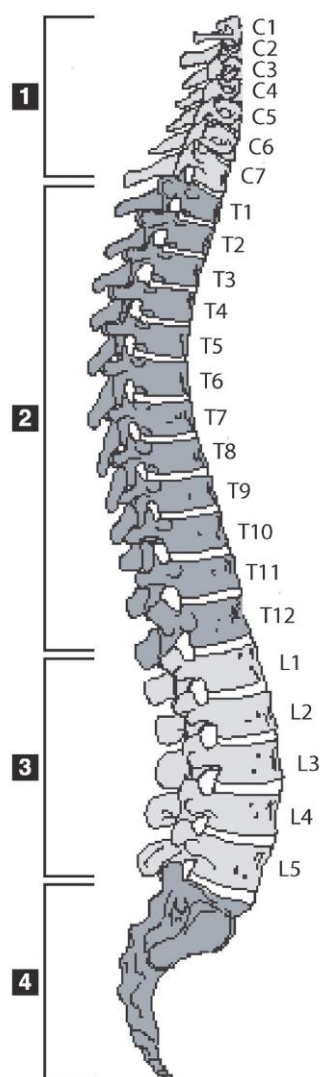
Figura 56: Scansione DE 2 (parte inferiore della regione)

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

Capitolo 17 Interpretazione dell'immagine IVA

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

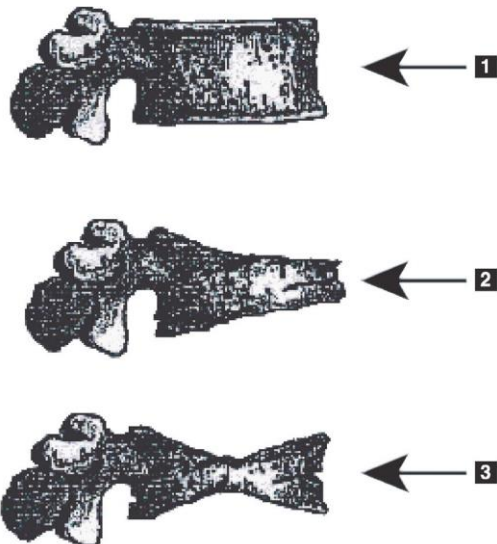
L'anatomia della colonna vertebrale è illustrata nella figura *La colonna vertebrale umana*, incluse le etichette di livello vertebrale. Le immagini IVA in genere includono i livelli da **T4** a **L4**. In base allo schema di classificazione di Genant, la figura *Deformità delle vertebre* illustra esempi di una forma di corpo vertebrale tipica ed esempi di forme vertebrali deformate.



La colonna vertebrale umana di solito presenta:

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

Figura 57: La colonna vertebrale umana



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

Corpo vertebrale tipico illustrato con vertebre gravemente deformate.

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

Figura 58: Deformità delle vertebre

Per informazioni dettagliate riguardo alla valutazione della deformità vertebrale e all'utilità della valutazione della deformità vertebrale per l'osteoporosi clinica, consultare i riferimenti e le organizzazioni elencati in [Interpretazione dei risultati](#) a pagina 135.

Capitolo 18 Marker

Per definire la forma di una o più vertebre, i marker vengono posizionati sui punti posteriore, anteriore e mediano, come illustrato nella figura seguente.

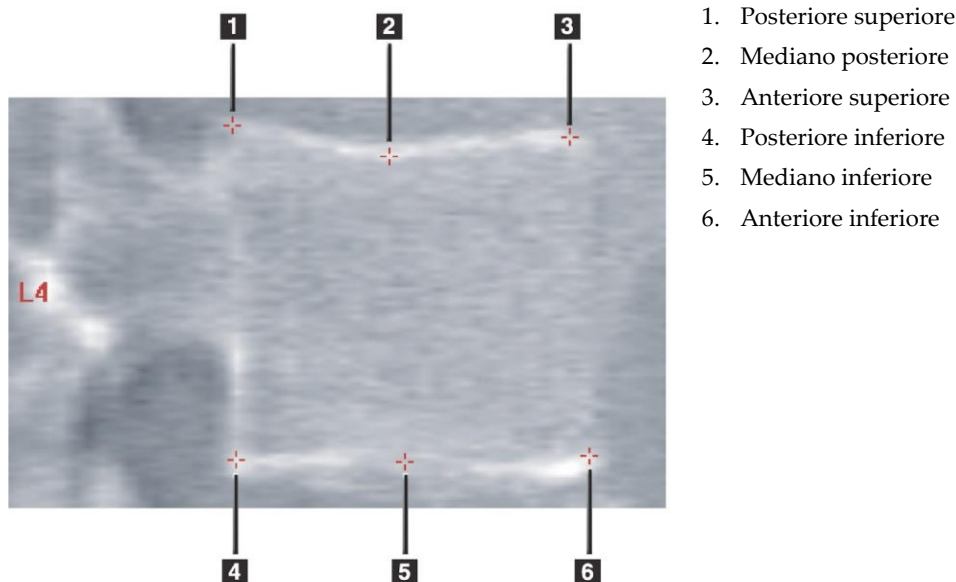


Figura 59: Posizionamento dei marker

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

18.1 Utilizzo dei marker

18.1.1 Ribaltamento dell'immagine

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



Nota

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

18.1.2 Aggiunta di marker

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

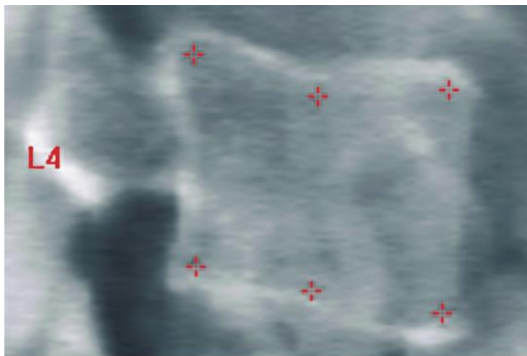


Figura 60: Aggiunta di un marker



Nota

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

18.1.3 Selezione dei marker

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



Figura 61: Selezione di un marker

oppure selezionare i dati dei marker nel blocco Risultati.

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

Figura 62: Dati dei marker nel blocco Risultati

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

18.2 Blocco Risultati

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

18.2.1 Blocco Risultati per le scansioni IVA laterali

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

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

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

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

Figura 63: Blocco Risultati

Tabella 24: Etichette del blocco Risultati

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

18.2.2 Blocco Risultati per scansioni IVA AP



Nota

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

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

Tabella 25: Blocco Risultati per scansione IVA AP

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

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

18.3 Stampa

Il programma dispone di due modalità per stampare quanto visualizzato sullo schermo. Print Report (Stampa report) e Print Image (Stampa immagine).

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



Nota

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

18.3.1 Stampa report

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

18.3.2 Stampa immagine

È possibile utilizzare Print image (Stampa immagine) sia in Single View (Visualizzazione singola) sia in Multiple View (Visualizzazione multipla).

Per ulteriori tipi di report, fare riferimento a [Report](#) a pagina 121.

Capitolo 19 Confronto e follow-up

19.1 Ripristinare una scansione di riferimento o precedente

Se la scansione di riferimento o precedente del paziente non si trova al momento sul sistema, localizzarla e ripristinarla ([Localizza scansioni](#) a pagina 141 e [Ripristina scansioni](#) a pagina 141).

19.2 Valutazione di una scansione di riferimento o precedente

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

19.3 Eseguire una scansione di follow-up

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

Tabella 26: Procedure di scansione di follow-up

Scansione	Sezione
Lombare AP	Esame del tratto lombare AP a pagina 27
Femore	Esame dell'anca a pagina 33
Avambraccio	Esame dell'avambraccio a pagina 49
Corpo Intero	Esame Total body a pagina 59
AP/laterale	Esame BMD della colonna vertebrale AP supino/laterale (Horizon A) a pagina 75
Decubito laterale	Esame BMD della colonna vertebrale in decubito laterale a pagina 83

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

19.4 Analizzare una scansione di follow-up mediante analisi comparativa

1. Confrontare automaticamente con la scansione di riferimento o precedente, a seconda della configurazione dell'analisi.
2. Selezionare **Results** (Risultati).
3. Selezionare **Close** (Chiudi).
4. Se necessario, utilizzare i pulsanti delle fasi di analisi e gli strumenti della casella strumenti per confrontare la scansione di follow-up. Confrontare l'analisi della scansione di follow-up con la scansione di riferimento o precedente.



Nota

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

19.5 Generare il report sul tasso di variazione

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



Nota

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

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

Capitolo 20 Report

1. Selezionare **Report** nella finestra principale.
2. Selezionare il nome del paziente, quindi fare clic su **Next >>** (Avanti>>).
3. Selezionare le scansioni desiderate, quindi fare clic su **Next >>** (Avanti>>). Per la creazione di coppie per la scansione doppia anca ([Creare coppie di anca per i report sul tasso di variazione della doppia anca](#) a pagina 124).
4. Per i commenti sul report stampato, selezionare **Edit comment...** (Modifica commento...) (si veda la figura *Blocchi report* in [Blocchi di informazioni sui report](#) a pagina 122).
5. Selezionare uno dei seguenti modi:
 - Scegliere il tipo di report facendo clic sulla casella corrispondente. ([Report DICOM](#) a pagina 131).
 - Selezionare **DICOM/IVA report** (Report DICOM/IVA). ([Report DICOM](#) a pagina 131).
 - Selezionare **Generate DxReport** (Genera DxReport). Vedere la *Guida dell'utente DxReport* (MAN-02331). È possibile configurare DxReport dalla scheda Report nella schermata System Configuration (Configurazione sistema).
6. Selezionare **Print** (Stampa).

20.1 Blocchi di informazioni sui report

Il report contiene *blocchi* di informazioni che variano leggermente in base al tipo di report scelto. Fare riferimento alla figura seguente e al testo che segue per una spiegazione sui blocchi dei report.

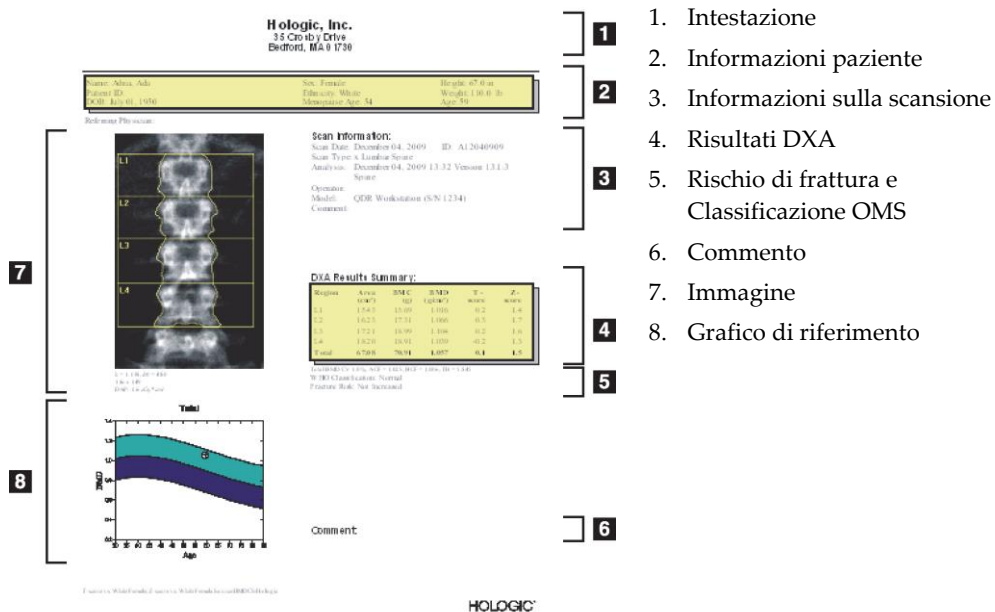


Figura 64: Blocchi report

20.2 Modifica dei commenti

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



Nota

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

- Selezionare **Update** (Aggiorna).

20.3 Report sul tasso di variazione

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

- Informazioni dettagliate sulla scansione e sul paziente
- Data della scansione, età del paziente, BMD e risultati T-score di ogni visita
- Le variazioni nei risultati forniti in percentuale (%) e/o su una differenza assoluta (gm/cm²) confrontati con la linea di riferimento e le scansioni precedenti
- Immagine di scansione con ROI e contorno mappa ossea per la scansione corrente
- Grafico BMD confrontato con la curva di riferimento età per ogni scansione di riferimento e successiva
- Rischio di fratture a 10 anni (solo scansioni dell'anca)
- Risultati del tasso di variazione della composizione corporea (solo scansioni Total body)

Per maggiori informazioni, si veda [Interpretazione dei risultati](#) a pagina 135.

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

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

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

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

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

1. Eseguire l'accesso all'elenco delle scansioni del paziente, come da prassi per qualsiasi report ([Report](#) a pagina 121).
2. Selezionare una scansione sinistra e una scansione destra, di cui una è la più recente. Viene visualizzata la finestra di dialogo Match Pairs of Scans (Collega coppie di scansioni).
3. Selezionare una scansione dell'anca destra dall'elenco sulla sinistra.
4. Selezionare una scansione dell'anca sinistra dall'elenco sulla destra. La freccia giù è abilitata.
5. Selezionare la coppia di anca dall'elenco Dual Hip Pairs (Coppie doppia anca).
6. Selezionare OK.

20.4 Report sulla composizione corporea

Il software APEX può visualizzare le misure DXA insieme a una mappatura colorata rappresentativa del tessuto "adiposo" e "magro". Si veda la figura *Report su Advanced Body Composition*, in [Risultati BCA](#) a pagina 125.

È inoltre possibile generare un report sul tasso di variazione per visualizzare la tendenza delle misurazioni di composizione corporea DXA seriali nel tempo. Si veda la figura *Report sul tasso di variazione di Advanced Body Composition* in [Risultati del tasso di variazione BCA](#) a pagina 127.



Nota

Non utilizzare le immagini di questi report per la diagnosi.

20.4.1 Risultati BCA

I blocchi di report e i grafici per i risultati BCA (si veda la figura seguente) sono elencati nelle seguenti tabelle. Per le descrizioni delle immagini, si veda [Report DICOM](#) a pagina 131.

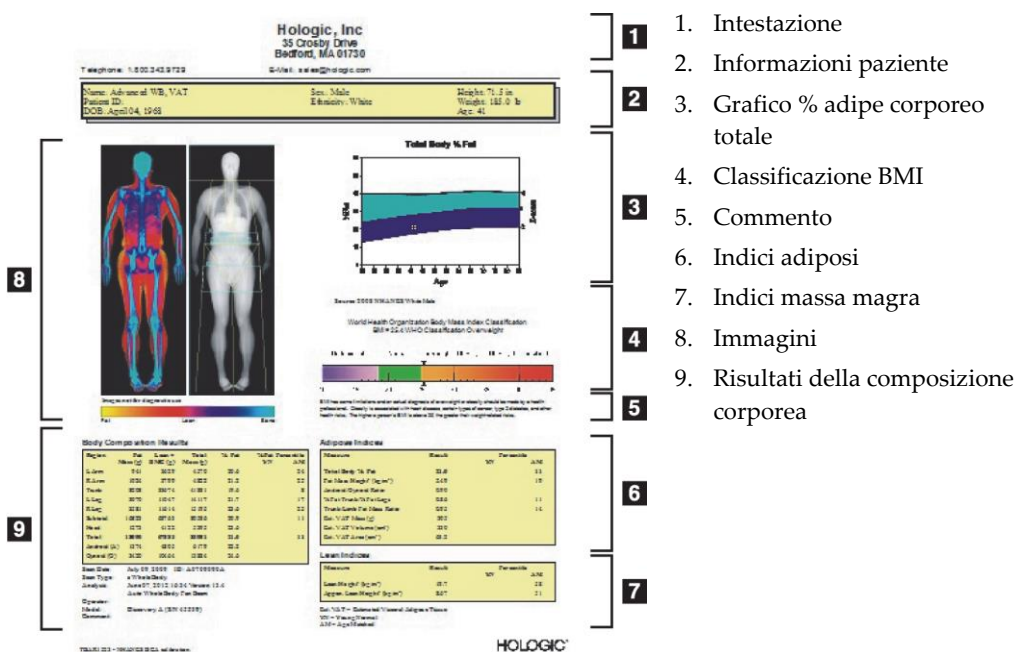


Figura 65: Report su Advanced Body Composition

Tabella 27: Campi dei report su Advanced Body Composition

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

Tabella 28: Campi del grafico sulla composizione corporea avanzata

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

1. Configurabile dall'utente

20.4.2 Risultati del tasso di variazione BCA

I blocchi di report e i grafici Advanced Body Composition™ per i risultati del tasso di variazione BCA (si veda la figura seguente) sono elencati nelle tabelle seguenti.

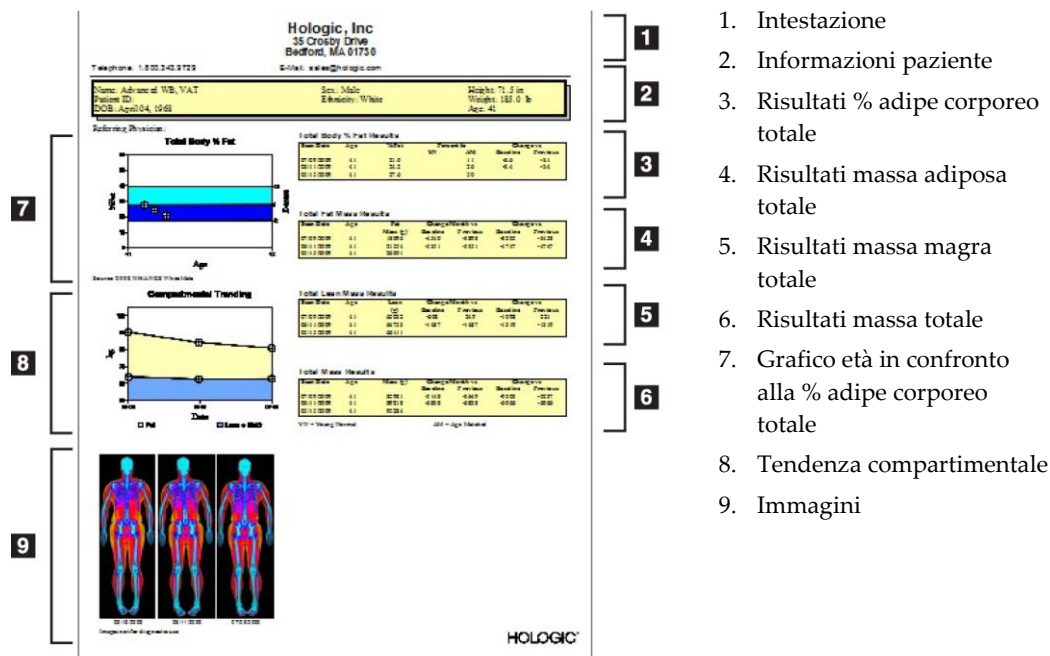


Figura 66: Report sul tasso di variazione di Advanced Body Composition

Tabella 29: Campi del report sul tasso di variazione di Advanced Body Composition

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

1. Configurabile dall'utente

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

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

1. Configurabile dall'utente

20.4.3 Report sulla composizione corporea e confronti del database di riferimento

Nel 2008 NHANES ha rilasciato un insieme di dati per il corpo intero DXA basato sulla popolazione, acquisito negli scanner Hologic. È possibile confrontare misure DXA selezionate a genere, etnia e database di riferimento specifici per l'età sviluppati dall'insieme di dati per il corpo intero NHANES rilasciato nel 2008.⁴

Il software può inoltre visualizzare le misure DXA insieme a una mappatura colorata rappresentativa del tessuto "adiposo" e "magro" (si veda la figura in [Risultati BCA](#) a pagina 125). L'immagine a colori presenta le quantità relative di tessuto adiposo e magro nell'immagine DXA, in cui le regioni gialle rappresentano le regioni con % di adipe superiore e quelle arancioni e rosse indicano una % di adipe sempre più bassa. Le regioni contenenti ossa sono indicate in azzurro. Vicino all'immagine colorata è presente un'immagine più luminosa nelle regioni con tessuto più spesso e più scura in quelle con tessuto più sottile. Viene utilizzata per visualizzare la regione delle linee di interesse posizionate dall'operatore durante l'analisi. Sotto alle immagini viene visualizzata la scritta "Immagine non per uso diagnostico" per informare l'utente che l'immagine non si deve usare per la diagnosi. L'immagine a colori visualizza la distribuzione relativa di tessuto adiposo e magro nell'immagine e non contiene informazioni diagnostiche o quantitative.

Viene generata una curva di riferimento per la % di adipe corporeo totale rispetto all'età e corrisponde al genere e all'etnia del paziente. Il grafico offre una rappresentazione grafica della misurazione del paziente in riferimento ai coetanei. La linea centrale del grafico rappresenta il valore di riferimento medio e le regioni superiore e inferiore definiscono l'intervallo di confidenza del 95% per il grafico. Le regioni ombreggiate superiore e inferiore della curva di riferimento potrebbero non avere le stesse dimensioni: ciò indica che i dati di riferimento di base non sono normalmente distribuiti. È stato implementato un algoritmo che regola il coefficiente di asimmetria nei dati di riferimento di base per fornire T-score, Z-score e percentili precisi.

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

(http://www.surgeongeneral.gov/topics/obesity/calltoaction/fact_advice.htm). Per ulteriori informazioni consultare

<http://www.surgeongeneral.gov/topics/obesity/calltoaction/CalltoAction.pdf>.

È possibile confrontare i risultati del paziente con i valori del database di riferimento DXA Total body di Hologic dal punto di vista sia grafico sia quantitativo (si veda la figura in [Risultati BCA](#) a pagina 125). Il grafico presenta i valori di riferimento con il valore DXA misurato del soggetto. Negli adulti, il confronto quantitativo offre uno Z-score o valore percentile corrispondente all'età (AM) e un T-score o valore percentile giovane normale (YN). Per i soggetti con meno di 20 anni viene fornito solo uno Z-score o valore percentile corrispondente all'età (AM). Una semplice trasformazione matematica viene usata per convertire Z-score e T-score in valori percentili corrispondenti all'età e giovane normale, rispettivamente, a seconda che l'utente configuri il software per visualizzare Z-score e T-score (score di deviazione standard) o percentili.

È inoltre possibile generare un report sul tasso di variazione per visualizzare la tendenza delle misurazioni di composizione corporea DXA seriali nel tempo (si veda la figura in [Risultati del tasso di variazione BCA](#) a pagina 127). La curva della % di adipe corporeo totale in alto a sinistra del report illustra la tendenza dei risultati della % di adipe corporeo totale nel tempo. Queste misurazioni vengono visualizzate su una curva di riferimento per età, genere ed etnia dal database di riferimento DXA Total body di Hologic.

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

20.5 Report pediatrici

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

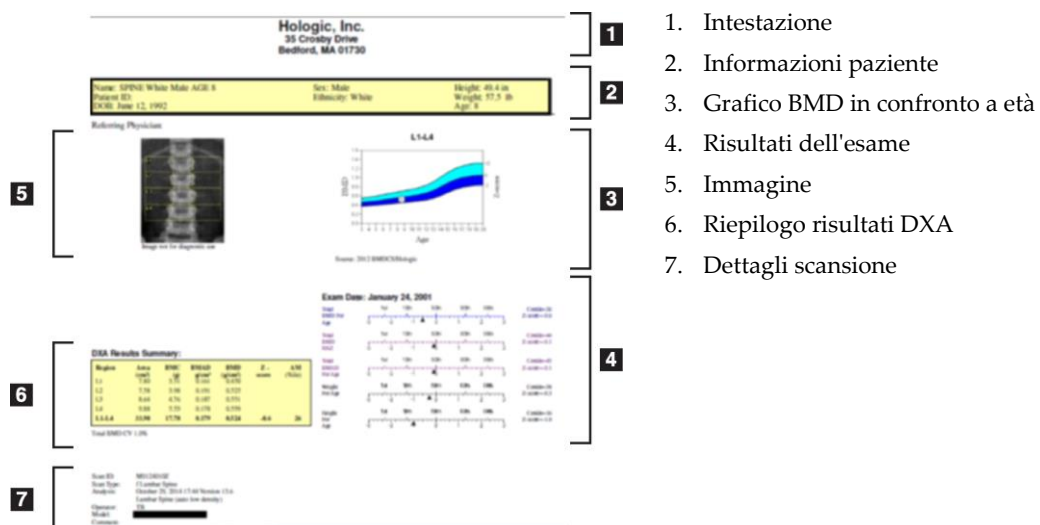


Figura 67: Report sulla colonna vertebrale pediatrica

20.6 Report DICOM

Creare e inviare un report DICOM.

20.6.1 Selezionare un tipo di report BMD DICOM

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

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

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

Nota

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



- Operatore: massimo 5 caratteri
 - Altezza: massimo 5 caratteri
 - Peso: massimo 5 caratteri
 - Commento scansione: massimo 100 caratteri
5. Selezionare la scheda **Identification** (Identificazione) per visualizzare le informazioni sulla scansione.
 6. Selezionare **OK** per salvare le modifiche, selezionare **Cancel** (Annulla) per chiudere senza salvare.

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

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

20.6.4 Anteprima di un report DICOM

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

20.6.5 Stampare un report DICOM

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

20.6.6 Salvare un report DICOM

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

20.6.7 Inviare un report DICOM

1. Selezionare le scansioni nella finestra *DICOM Report* (Report DICOM).
Assegnare a tutte le scansioni associate a questa visita paziente lo stesso numero incrementale.
2. Selezionare **Send** (Invia).
Per ogni scansione selezionata viene generato un report *DICOM*, inserito nella coda e inviato nell'ordine in cui il report è stato inserito nella coda.
Per visualizzare lo stato di invio, vedere [Visualizzare la coda](#) a pagina 133.

20.6.8 Ordinare l'elenco delle scansioni

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

20.6.9 Visualizzare la coda

Selezionare il pulsante **View Queue** (Visualizza coda) per visualizzare le scansioni nella coda che devono essere inviate.

Visualizzare una cronologia dei report inviati

Selezionare il pulsante **View Log** (Visualizza registro) nella finestra di dialogo *View Queue* (Visualizza coda).

Aggiornare lo stato dei report DICOM nella coda

Selezionare il pulsante **Refresh** (Aggiorna) nella finestra di dialogo *View Queue* (Visualizza coda).

Eliminare un report DICOM dalla coda

Selezionare il pulsante **Delete** (Elimina) nella finestra di dialogo *View Queue* (Visualizza coda).

20.6.10 Chiudere un report DICOM

Selezionare il pulsante **Cancel** (Annulla) o il pulsante **<<Back** (Indietro) nella finestra *DICOM Report* (Report DICOM).

20.7 DxReport

20.7.1 Creare un DxReport

1. Selezionare il **medico che interpreta la scansione**.
2. Selezionare o deselezionare la casella di spunta per **Include rate of Change** (Includi tasso di variazione).
3. Selezionare **Generate DxReport** (Genera DxReport).

Verrà generato un report Word in conformità con le impostazioni di configurazione della *Guida dell'utente di DxReport* MAN-02331.



Attenzione

Un medico qualificato deve rivedere ciascun report paziente che DxReport genera prima di rilasciare tale report

Capitolo 21 Interpretazione dei risultati

Siti Web

- www.iscd.org: in particolare, le posizioni ufficiali dell'ISCD
- www.nof.org: in particolare, la Guida del medico NOF
- www.iofbonehealth.org: in particolare, professionisti sanitari, tra cui i kit di strumenti e diapositive educativi
- <http://www.aace.com>: American Association of Clinical Endocrinologists

Pubblicazioni

- U.S. Department of Health and Human Services. Bone Health and Osteoporosis: A Report of the Surgeon General. Rockville, MD: U.S. Department of Health and Human Services, Office of the Surgeon General, 2004.
- Kanis, JA on behalf of the World Health Organization Scientific Group (2007), Assessment of osteoporosis at the primary healthcare level. Technical Report. World Health Organization Collaborating Centre for Metabolic Bone Diseases, University of Sheffield, UK. 2007:Printed by the University of Sheffield.
- The Evaluation of Osteoporosis: Dual Energy Absorptiometry and Ultrasound in Clinical Practice, Second Edition; Blake, G. M., Walgner, H. W., Fogelman, I., © Martin Duritz Ltd 1999
- Merrill's Atlas of Radiographic Positions and Radiologic Procedures; P. W. Ballinger and Ed Frank, Eds. (Mosby, New York) 1999
- Genant HK, Jergas M, van Kuijk C (Eds.): Vertebral Fracture in Osteoporosis. San Francisco, CA, University of California Osteoporosis Research Group, 1995
- Genant, H. K., C. Y. Wu, et al. (1993). "Vertebral fracture assessment using a semiquantitative technique." J Bone Miner Res 8(9): 1137-48.
- Levitzky YS, Cupples LA, Murabito JM, Kannel WB, Kiel DP, Wilson PW, Wolf PA, O'Donnell CJ 2008 Prediction of intermittent claudication, ischemic stroke, and other cardiovascular disease by detection of abdominal aortic calcific deposits by plain lumbar radiographs. Am J Cardiol 101(3):326-31.
- Oei HH, Vliegenthart R, Hak AE, Iglesias del Sol A, Hofman A, Oudkerk M, Witteman JC 2002 The association between coronary calcification assessed by electron beam computed tomography and measures of extracoronary atherosclerosis: the Rotterdam Coronary Calcification Study. J Am Coll Cardiol 39(11):1745-51.
- Schousboe JT, Taylor BC, Kiel DP, Ensrud KE, Wilson KE, McCloskey EV 2008 Abdominal aortic calcification detected on lateral spine images from a bone densitometer predicts incident myocardial infarction or stroke in older women. J Bone Miner Res 23(3):409-16.

- Schousboe JT, Vokes T, Broy SB, Ferrar L, McKiernan F, Roux C, Binkley N 2008 Vertebral Fracture Assessment: The 2007 ISCD Official Positions. J Clin Densitom 11(1):92-108.
- Schousboe JT, Wilson KE, Kiel DP 2006 Detection of abdominal aortic calcification with lateral spine imaging using DXA. J Clin Densitom 9(3):302-8.

21.1 Informazioni su FRAX

La valutazione del rischio di frattura calcolato da FRAX presenta limiti specifici di età peso e altezza. L'intervallo di età è compreso tra 40 e 90 anni. Se si immette un'età compresa tra 20 e 40 anni, FRAX calcola la probabilità di frattura all'età di 40 anni. Se si immette un'età superiore a 90 anni, FRAX calcola la probabilità di frattura all'età di 90 anni. L'intervallo di peso è compreso tra 25 kg (55 lb) e 125 kg (276 lb); l'intervallo di altezza è compreso tra 100 cm (39 pollici) e 220 cm (86 pollici). Se si immette un peso o un'altezza al di fuori di questi intervalli, FRAX calcola la probabilità di frattura entro questi limiti.

- Il BMI viene calcolato dal software mediante i dati relativi a peso e altezza del paziente.
- Il valore BMD del collo femorale si ottiene dall'analisi della scansione più recente dell'anca del paziente.



Nota

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

21.2 Criteri di limitazione FRAX

NOF/ISCD consiglia di utilizzare i criteri di limitazione FRAX per le configurazioni statunitensi. Tuttavia, è possibile configurare FRAX per rimuovere i criteri di limitazione. Per maggiori informazioni vedere [Configurazione di FRAX](#) a pagina 137.

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

21.2.1 Precedente frattura all'anca o vertebrale

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

21.2.2 Trattamento per l'osteoporosi

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

Esempi di pazienti "non trattati" includono:

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



Nota

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

21.2.3 Donna in premenopausa

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

21.2.4 Configurazione di FRAX

Per rimuovere i criteri di limitazione FRAX:

1. Dal menu **Utilities** (Utilità) selezionare **System Configuration > Report tab** (Configurazione sistema > scheda Report).
2. Assicurarsi che la scheda **General** (Generale) sia selezionata e nella sezione **Ten Year Fracture Risk** (Rischio di fratture a dieci anni) selezionare **Configure** (Configura).
3. Nella sezione **Display Settings** (Impostazioni visualizzazione), selezionare **Use IOF configurations** (Usare configurazioni IOF).
4. Selezionare **OK**.

21.3 Informazioni sul rischio di frattura a 10 anni (tutti i Paesi)

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

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

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

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

Per le risposte alle domande frequenti su FRAX, si veda [FAQ FRAX](#) a pagina 189.

21.4 Fattori di rischio FRAX

Si veda la seguente tabella per determinare una risposta appropriata per i fattori di rischio FRAX.

Tabella 31: Fattori di rischio FRAX


Fattore di rischio	Risposta
Codice paese	Selezionare il paese desiderato (etnia) facendo clic sulla freccia giù e scegliendo dall'elenco.
Frattura pregressa	<p>Selezionare Yes (Sì) se il paziente ha subito una frattura dopo l'età di 40 anni escluse fratture di cranio, mani e piedi. Una frattura precedente denota, più precisamente, una frattura precedente nella vita adulta che si verifica spontaneamente oppure una frattura che deriva da un trauma, che in un adulto sano, non sarebbe risultata in una frattura.</p> <hr/> <p> Nota Nota: una frattura rilevata esclusivamente sotto osservazione radiografica, ovvero osservata con IVA, conta come frattura precedente.</p>
Frattura parentale dell'anca	Selezionare Yes (Sì) in caso di frattura all'anca nel padre o nella madre del paziente.
Attuale fumatore	Selezionare Yes (Sì) se il paziente al momento fuma tabacco.
Glucocorticoidi	Selezionare Yes (Sì) se il paziente è esposto a glucocorticoidi in forma orale o è stato esposto a glucocorticoidi in forma orale per più di 3 mesi a una dose di prednisolone di 5 mg al giorno o più (o dosi equivalenti di altri glucocorticoidi).
Artrite reumatoide (AR)	Selezionare Yes (Sì) se il paziente ha una conferma di diagnosi di artrite reumatoide da parte di un medico (ovvero, non si tratta di una diagnosi propria di RA).

Tabella 31: Fattori di rischio FRAX

Fattore di rischio	Risposta
Osteoporosi secondaria	Selezionare Yes (Sì) se il paziente soffre di un disordine fortemente associato all'osteoporosi. Questi includono diabete di tipo I (dipendente da insulina), osteogenesi imperfetta negli adulti, ipertiroidismo non trattato da lungo tempo, ipogonadismo o menopausa premature (<45 anni), malnutrizione cronica oppure malassorbimento e insufficienza epatica cronica.
3 o più volte alcol al giorno	Selezionare Yes (Sì) se il paziente assume 3 o più unità di alcol al giorno. Un'unità di alcol varia leggermente in diversi paesi da 8-10 g di alcol. Questo equivale a un bicchiere standard di birra (285 ml), a una singola unità di alcol (30 ml), a un bicchiere medio di vino (120 ml) o a 1 aperitivo (60 ml).

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

21.5 Riferimenti bibliografici

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

Capitolo 22 Scansioni

22.1 Archivia scansioni

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

Hologic consiglia di creare immediatamente un secondo archivio delle stesse scansioni in un'altra cartuccia o disco. Creando un secondo archivio consente la protezione dalla perdita di scansioni in caso di danni alla prima cartuccia o al disco.

22.2 Localizza scansioni

Individuare le scansioni archiviate su un server PACS mediante l'opzione Query/Retrieve (Query/Recupera) scansioni. Si veda [Query/Recupera scansioni](#) a pagina 142.

1. Selezionare **Locate Scans** (Localizza scansioni) nella finestra principale.
2. Selezionare il nome del paziente, quindi selezionare **Locate Scans** (Localizza scansioni).
3. Selezionare le scansioni da una scheda Primary Archive (Archivio primario).



Nota

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

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

22.3 Ripristina scansioni

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

22.4 Copia scansioni

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

22.5 Query/Recupera scansioni

Utilizzare l'opzione Query/Retrieve (Query/Recupera) per individuare e recuperare le scansioni da un server PACS configurato nel sistema QDR.

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

Capitolo 23 Eseguire il backup di sistema

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

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



Attenzione

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

4. Selezionare **OK**.

Capitolo 24 Pulizia del sistema

24.1 Pulire QDR e componenti del computer

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

24.2 Pulire il cuscinetto del tavolo

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



Nota

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

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

24.3 Disinfettare il cuscinetto del tavolo

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



Nota

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

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

2. Lasciare asciugare bene prima di eseguire una scansione.

24.4 Pulire schizzi accidentali

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

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



Nota

Per richiedere assistenza, contattare l'assistenza tecnica Hologic.

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



Nota

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

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

Capitolo 25 Procedure di emergenza

25.1 Mancanza di alimentazione

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

25.1.1 Spegnimento

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

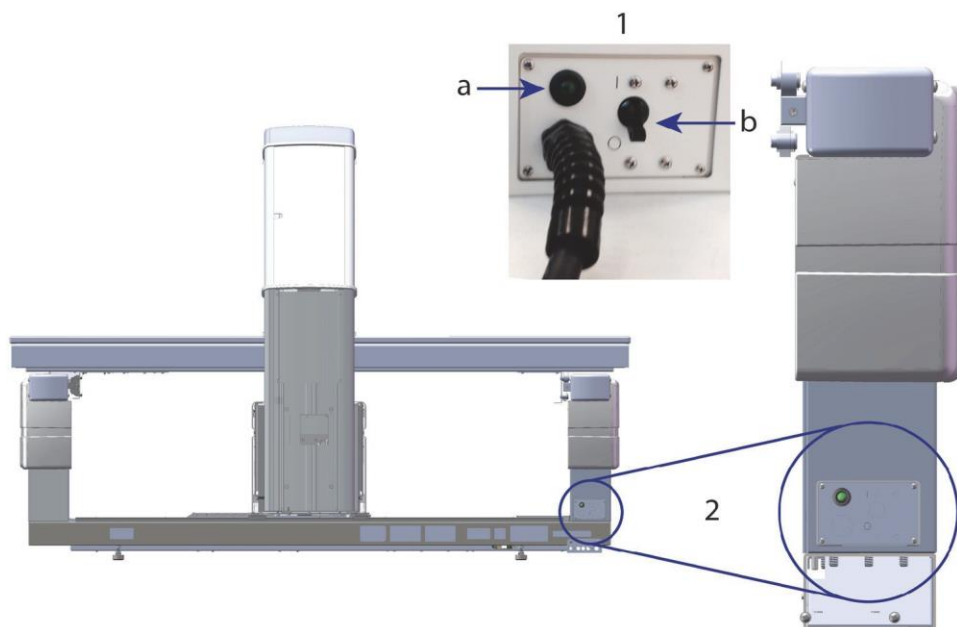


Figura 68: Interruttore e indicatore del circuito

Vista posteriore di Horizon W

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

Al ripristino dell'alimentazione

1. Attendere qualche minuto che l'alimentazione si stabilizzi, quindi attivare l'interruttore di circuito. L'indicatore verde si accende.
2. Avviare e arrestare il sistema ([Avvio e arresto del sistema](#) a pagina 11).

25.2 Guasto durante il funzionamento

1. Nel Pannello di controllo, premere il pulsante di arresto d'emergenza. Il tavolo e il braccio C smettono immediatamente di muoversi e i raggi X e il laser si spengono.
2. Far scendere il paziente dal tavolo.
3. Spegnerne l'interruttore di circuito (si veda la figura in [Spegnimento](#) a pagina 147).
4. Scollegare il cavo di alimentazione dalla presa CA (se possibile).
5. Contattare l'assistenza tecnica Hologic.

25.3 Perdita di alimentazione

Se l'interruttore di circuito (si veda la figura in [Spegnimento](#) a pagina 147) è stato disattivato (non a causa di guasti al dispositivo), o se la spina del sistema è stata disinserita, ripristinare l'alimentazione come segue:

1. Se necessario, inserire il cavo di alimentazione nella presa CA.
2. Accendere l'interruttore di circuito. L'indicatore verde si accende.
3. Avviare il sistema ([Avvio del sistema](#) a pagina 11).
4. Se il sistema non si accende, contattare l'assistenza tecnica Hologic.

Capitolo 26 Misuratore prodotto area dose

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

26.1 Attivazione e disattivazione del misuratore DAP

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

Capitolo 27 Utilità

Le utilità vengono utilizzate per trovare, spostare, memorizzare e modificare le biografie dei pazienti, le scansioni e i dati relativi ai pazienti e le informazioni sul sistema.

Selezionare **Utilities** (Utilità) nella barra dei menu della finestra principale per accedere alle utilità. Selezionare **Help** (Guida) in ogni utilità per ulteriori informazioni su un'utilità specifica.

27.1 System Configuration (Configurazione del sistema)

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

27.2 Utilizzo

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

27.3 Strumenti Database

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

27.3.1 Gestione paziente

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

27.3.2 Esporta

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

27.3.3 Importa

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

27.3.4 Reconcile (Riconciliare)

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

27.3.5 Patient Callback (Richiamo pazienti)

Fornisce un elenco dei pazienti basato sulla data dell'ultimo esame e sui valori T-score selezionati. Selezionare **Callback List** (Elenco Richiamo).

27.3.6 Auto Baseline Utility (Utility dei riferimenti automatici)

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

27.4 Visualizzazione file di scansione

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

27.5 Grafico dei file di scansione

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

27.6 Emergency Motion (Movimento emergenza)

Da utilizzare solo quando indicato da un rappresentante Hologic autorizzato.

27.7 AP Reposition (Riposizionamento AP)

Da utilizzare solo quando indicato da un rappresentante Hologic autorizzato.

27.8 Utilità predisposte in fabbrica

Per uso esclusivo di Hologic.

27.9 Service Utilities (Utilità di servizio)

Devono essere utilizzate solo da un rappresentante Hologic autorizzato.

27.10 Reference Curve (Curva di riferimento)

Consente di impostare e gestire le curve di riferimento personalizzate.

27.10.1 Editor

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

27.10.2 Add Ethnicity (Aggiungi etnia)

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

27.10.3 Restore (Ripristina)

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

27.11 Ricostruisci indice archivio

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

27.12 Installa opzioni

Per eseguire la funzione Install Options (Installa opzioni):

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

Capitolo 28 Curva di riferimento

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

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

Mediante la curva di riferimento è possibile:

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

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

28.1 Avvio dell'editor della curva di riferimento

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



Nota

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

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



Nota

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

28.2 Visualizzazione dei dati della curva di riferimento

1. Avviare l'editor della curva di riferimento ([Avvio dell'editor della curva di riferimento](#) a pagina 155).
2. Individuare e fare clic sulla linea dei record della curva di riferimento da visualizzare.
3. Selezionare **View** (Visualizza).

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



Nota

Fare riferimento a [Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) a pagina 156 per le descrizioni dei campi di questa schermata.

4. Selezionare **Close** (Chiudi) per ritornare alla finestra di dialogo Reference Curve Editor (Editor della curva di riferimento).
5. Selezionare **Close** (Chiudi) per ritornare alla schermata principale.

28.3 Creazione di nuovi record della curva di riferimento



Nota

I nuovi record della curva di riferimento possono essere creati con facilità copiando un record della curva di riferimento esistente dove la maggior parte dei dati deve essere uguale a quelli del record esistente. Fare riferimento a [Copia di un record della curva di riferimento](#) a pagina 159.

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

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



Nota

Si veda la tabella *Campi descrittivi della curva di riferimento* per le descrizioni dei campi di questa schermata.

4. Completare le informazioni descrittive della curva di riferimento nella sezione superiore. Utilizzare gli elenchi a discesa, laddove disponibili. Spostarsi tra i campi con il tasto Tab.

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



Nota

Si sta per eliminare il record selezionato. Si è sicuri di voler continuare?

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

Tabella 32: Campi descrittivi della curva di riferimento

Campo	Descrizione
Sex (Sesso)	Selezionare dall'elenco a discesa.
Ethnicity (Etnia)	Selezionare dall'elenco a discesa.
Date (Data)	Impostata dal sistema quando viene creata o modificata una curva. Non è possibile modificarla.

Tabella 32: Campi descrittivi della curva di riferimento

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

28.4 Copia di un record della curva di riferimento

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

1. Avviare l'**editor della curva di riferimento**.
2. Individuare e selezionare la linea dei record della curva di riferimento da copiare.
3. Selezionare **Copy** (Copia). Viene aggiunta una curva al database.
4. Selezionare **OK**.

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

5. Modificare le informazioni descrittive della curva di riferimento nella sezione superiore secondo le necessità. Utilizzare gli elenchi a discesa, laddove disponibili. Spostarsi tra i campi con il tasto Tab.
6. Fare riferimento a [Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) a pagina 156 (Punti da 5 a 8) per selezionare le etichette X, Y.
7. Fare riferimento a [Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) a pagina 156 (Punti da 9 a 16), per aggiungere, modificare e/o eliminare i dati relativi al punto della curva di riferimento. Quindi, procedere con le fasi successive.
8. Al completamento delle modifiche alla curva di riferimento copiata, selezionare **Close** (Chiudi) per registrare i dati della curva.
9. Selezionare **OK** per ritornare alla finestra di dialogo *Reference Curve Editor* (Editor della curva di riferimento).
10. Selezionare **Close** (Chiudi) per ritornare alla schermata principale.

28.5 Modifica dei record della curva di riferimento



Nota

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

1. Avviare l'editor della curva di riferimento.
2. Individuare e fare clic sulla linea dei record della curva di riferimento da modificare.
La linea viene evidenziata.

3. Selezionare **Edit** (Modifica).

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



Nota

Si veda la tabella in [Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) a pagina 156 per le descrizioni dei campi di questa schermata.

4. Immettere o modificare le informazioni descrittive della curva di riferimento nella sezione superiore. Utilizzare gli elenchi a discesa, laddove disponibili. Spostarsi tra i campi con il tasto Tab.
5. Fare riferimento a [Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) a pagina 156, Punti da 5 a 8, per selezionare le etichette X, Y.
6. Fare riferimento a [Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) a pagina 156, Punti da 9 a 16, per aggiungere, modificare e/o eliminare i dati relativi al punto della curva di riferimento. Quindi, procedere con le fasi successive.
7. Al completamento delle modifiche alla curva di riferimento copiata, selezionare **Close** (Chiudi) per registrare i dati della curva.
8. Selezionare **OK** per ritornare alla finestra di dialogo *Reference Curve Editor* (Editor della curva di riferimento).
9. Selezionare **Close** (Chiudi) per ritornare alla schermata principale.

28.6 Eliminazione dei record della curva di riferimento



Nota

I record della curva di riferimento forniti da Hologic non possono essere eliminati.

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



Nota

Si sta per eliminare il record selezionato. Questi dati e tutti i risultati andranno PERSI in maniera permanente. Si è sicuri di voler continuare?

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

28.7 Aggiunta di nuovi gruppi etnici

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



Nota

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

2. Fare clic su **OK** per visualizzare la finestra di dialogo *Add New Ethnicity* (Aggiungi nuova etnia).
3. Immettere il nome e il codice (due caratteri alfanumerici) per il nuovo gruppo etnico nei rispettivi campi e selezionare **OK** per aggiungere il gruppo e ritornare alla **schermata principale**.

28.8 Ripristino del database della curva di riferimento



Attenzione

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

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



Nota

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

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

Capitolo 29 Opzione DICOM

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

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

29.1 Configurare l'opzione DICOM

29.1.1 Schede di configurazione DICOM

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

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

La scheda DICOM contiene cinque schede utilizzate per configurare:

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

29.1.2 Modality Worklist (Modalità Elenco di lavoro)

L'opzione Modality Worklist (Modalità Elenco di lavoro) aggiunge due schede al software APEX:

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

Configurazione della Modality Worklist (Modalità Elenco di lavoro)



Attenzione

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

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

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

- Parametri di query
- Intervallo di query automatica
- Parametri per riprovare la query
- Intervallo di ripulitura
- Input da file
- Configurazione fornitore di elenco di lavoro
- Mappa campi dell'elenco di lavoro
- Ping locale (conferma connessione alla rete e a PACS)

Nelle sezioni sottostanti viene illustrata ognuna di queste aree.

29.1.3 Query Parameters (Parametri di query)

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

- Filtrare la query per modalità e AE Title (Titolo AE).
- Determinare un limite di voci al database Worklist (Elenco di lavoro) per un periodo di tempo specificato.
- Determinare se vengono visualizzati i pulsanti **Detailed Query** (Query dettagliata) e **Extended Details** (Dettagli estesi) nella finestra di dialogo *Select a Patient for this Exam - Worklist* (Selezionare un paziente per questo esame - Elenco di lavoro).

Tabella 33: Parametri di query

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

29.1.4 Intervallo query automatica

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

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



Nota

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

Tabella 34: Intervallo query automatica

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

29.1.5 Query Retry Parameters (Parametri per riprovare la query)

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

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



Nota

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

Tabella 35: Parametri per riprovare la query

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

29.1.6 Purge Interval (Intervallo di ripulitura)

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

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

Tabella 36: Intervallo di ripulitura

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

29.1.7 Immissione da file

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

Tabella 37: Input From File (Immissione da file)

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

29.1.8 Worklist Provider (Fornitore Elenco di lavoro)

Interfaccia fornitore Elenco di lavoro

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

Per ulteriori dettagli, fare riferimento a [Comandi fornitore Elenco di lavoro](#) a pagina 171.

Tabella 38: Caratteristiche del fornitore dell'Elenco di lavoro

Parametro	Funzione
Map Worklist Fields (Mappa campi Elenco di lavoro)	<p>Ospedali e cliniche diversi possono usare gli stessi attributi DICOM in vari modi per identificare i pazienti. Map Worklist Fields (Mappa campi Elenco di lavoro) viene utilizzata per assicurare che i dati nel sistema QDR e in HIS/RIS si riferiscano allo stesso paziente.</p> <p>Selezionare Map Worklist Fields (Mappa campi Elenco di lavoro), nella scheda Worklist (Elenco di lavoro), per visualizzare una finestra denominata Map Worklist Keys (Mappa tasti Elenco di lavoro) che consente al sistema QDR e al database HIS/RIS di selezionare i campi per la verifica del paziente. Una volta eseguite queste immissioni, verranno selezionate su ogni studio per verificare che il sistema QDR e HIS/RIS presentino identificato lo stesso paziente.</p> <p>Per ulteriori dettagli, fare riferimento a Mappa campi Elenco di lavoro a pagina 173.</p>
Local Ping (Ping locale)	Consente di confermare se il sistema locale è collegato a una rete.

Comandi fornitore Elenco di lavoro

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

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

Fornitore Elenco di lavoro

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

Tabella 39: Fornitore Elenco di lavoro

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

Performed Procedure Step (Fase della procedura eseguita)

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

Tabella 40: Performed Procedure Step (Fase della procedura eseguita)

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

Provider (Fornitore)

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

Tabella 41: Provider (Fornitore)

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

29.1.9 Mappa campi Elenco di lavoro

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



Attenzione

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

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

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

Esistono due serie di menu a discesa:

- **Tasti Patient Matching** (Corrispondenza paziente): sei menu a discesa per la corrispondenza paziente
- **Altri tasti**: nove menu a discesa per la mappatura campi

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

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

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

29.1.10 Destinazioni di invio DICOM

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

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

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

Tabella 42: Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
Configure DICOM Send Destinations (Configurare le destinazioni di invio DICOM)	Elenco di selezione delle destinazioni di invio DICOM esistenti configurate nel sistema locale
Add Destination (Aggiungi destinazione)	Visualizza una finestra di dialogo che consente di configurare una nuova destinazione di invio
Edit Destination (Modifica destinazione)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Visualizza una finestra di dialogo che consente di cambiare la configurazione della destinazione di invio selezionata.
Delete Destination (Elimina destinazione)	<i>Abilitato quando sono selezionate una o più destinazioni.</i> Consente di eliminare le destinazioni di invio selezionate
Local Ping (Ping locale)	Consente di confermare se il sistema locale è collegato a una rete.
Remote Ping (Ping remoto)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Conferma se il sistema della destinazione di invio configurato è collegato alla stessa rete del sistema locale
C-ECHO	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Conferma se il sistema della destinazione di invio configurato è un sistema PACS (Picture Archival and Communications system).
Configure Parameters (Configura Parametri)	Selezionare Configure Parameters (Configura parametri) per definire i parametri di nuovo tentativo automatico della destinazione di invio e quando cancellare le voci del registro. Per ulteriori dettagli, fare riferimento a Configura invio DICOM a pagina 178.

1. Per **aggiungere** una nuova destinazione:
 - a. Selezionare **Add Destination** (Aggiungi destinazione)
 - b. Compilare i campi della finestra di dialogo *Add/Edit DICOM Send Destination* (Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM) (per ulteriori dettagli, fare riferimento ad [Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM](#) a pagina 176).
 - c. Selezionare **OK**.
2. Per **riconfigurare** una destinazione esistente:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **Edit Destination** (Modifica destinazione)
 - c. Modifica la finestra di dialogo *Add/Edit DICOM Send Destination* (Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM) secondo necessità (per ulteriori dettagli, fare riferimento a [Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM](#) a pagina 176).
 - d. Selezionare **OK**.
3. Per **abilitare/disabilitare** una destinazione di uso:
 - a. Selezionare la casella di spunta della colonna Active (Attiva) dell'elenco di selezione per la destinazione da selezionare/deselezionare (selezionare per abilitare).
4. Per **verificare che il sistema locale sia collegato** a una rete locale:
 - a. Selezionare **Local Ping** (Ping locale).
 - b. Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
5. Per **verificare che la destinazione sia collegata** alla stessa rete del sistema locale.
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione
 - b. Selezionare **Remote Ping** (Ping remoto). Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
6. Per verificare che la destinazione sia un PACS:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **C-ECHO**.
 - c. Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
7. Per **eliminare** una destinazione:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **Delete Destination** (Elimina destinazione).
8. Per **definire i parametri di query automatica** per *tutte* le destinazioni di invio configurate:
 - a. Selezionare **Configure Parameters** (Configura parametri).

- b. Modificare la finestra di dialogo **Configure DICOM Send** (Configura invio DICOM) secondo necessità (per ulteriori dettagli, fare riferimento a [Configura invio DICOM](#) a pagina 178).
 - c. Selezionare **OK**.
9. Selezionare **OK** per ritornare alla **schermata principale**.

Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM

Tabella 43: Destinazioni di invio DICOM


Parametro	Funzione
AE Title (Titolo AE)	<p><i>Entità applicazione</i> Fornisce un nome unico per il sistema di destinazione. Accetta fino a 16 caratteri alfanumerici.</p> <p>Nota: per aggiungere una stazione di lavoro QDR come nodo di destinazione, digitare local nella casella AE Title (Titolo AE).</p>
Host Name or IP Address (Nome host o Indirizzo IP)	<p>Nome host o Indirizzo IP della destinazione. Il nome host o l'indirizzo IP devono trovarsi sulla stessa rete della stazione di lavoro QDR. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.</p> <hr/> <p>Nota  Per aggiungere la stazione di lavoro QDR come nodo di destinazione, digitare localhost nella casella Host Name or IP Address (Nome host o Indirizzo IP)</p>
SCP Port (Porta SCP)	<p>Numero porta sulla destinazione. Il valore predefinito per il numero della porta SCP è 104. Accetta fino a 5 caratteri numerici nell'intervallo 1 - 65535.</p>
Destination Name (Nome della destinazione)	<p>Alias utilizzato per selezionare una destinazione. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.</p>
Interpreting Physician (Medico che interpreta la scansione)	<p>Campo facoltativo che fornisce il nome del medico che interpreta la scansione. Accetta fino a 120 caratteri.</p>
Grayscale Only (Solo scala dei grigi)	<p>Se selezionato, i report DICOM vengono convertiti in scala dei grigi durante l'invio alla destinazione selezionata. Se deselezionato, le immagini di tutti i tipi di report che possono contenere grafici vengono create a colori. Le immagini di tutti gli altri tipi di report (IVA, questionari, ecc.) vengono create in scala di grigi.</p>

Tabella 43: Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
Presentation File (File Presentazione)	<p>Se selezionato, viene inviato un file DICOM GSPS insieme a un file immagine DICOM se necessario per la scansione IVA.</p> <p>Se selezionato e se anche il nodo viene contrassegnato per la memorizzazione, la richiesta di commitment viene eseguita sia per il file immagine che per il file GSPS DICOM.</p>
IVA Results File (File Risultati IVA)	<p>Se selezionato, viene inviato un file dei risultati DICOM IVA insieme a un file immagine DICOM se necessario per la scansione IVA.</p> <p>Se selezionato e se anche il nodo viene contrassegnato per la memorizzazione, la richiesta di commitment viene eseguita sia per il file immagine che per il file dei risultati DICOM IVA.</p>
Unicode	<p>Se contrassegnato, i file DICOM vengono inviati con codifica Unicode.</p> <p>Quando si utilizza Unicode, nei file DICOM è presente un attributo set di caratteri estesi. Gli attributi di testo verranno popolati con stringhe a singolo byte convertite da stringhe a doppio byte utilizzando la codifica UTF-8.</p> <p>Quando non si utilizza Unicode, nei file DICOM non è presente un attributo set di caratteri estesi. Gli attributi di testo verranno popolati con stringhe a singolo byte convertite da stringhe a doppio byte utilizzando la codifica UTF-8.</p>
Storage Commitment Provider (Fornitore di Storage Commitment)	<p>Se selezionato, indica che la destinazione è impegnata a memorizzare le informazioni che sono state inviate.</p> <p>Se selezionato è necessario designare un fornitore di commitment di memoria. Per designare un fornitore di commitment di memoria, selezionare un fornitore esistente dall'elenco a discesa oppure fare clic su Add New Provider (Aggiungi nuovo fornitore) per designare un nuovo fornitore di commitment di memoria (fare riferimento a Finestra di dialogo Add / Edit DICOM Query/Retrieve Destination (Aggiungi/Modifica destinazione DICOM Query/Recupera) a pagina 186 per i dettagli su come aggiungere un nuovo fornitore). I fornitori di commitment di memoria possono essere aggiunti anche da System Configuration (Configurazione sistema), scheda DICOM, scheda Commit (Esegui commit) (per i dettagli fare riferimento a Destinazioni DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera) a pagina 184).</p>

Tabella 43: Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
Scan Archive Location (Acquisisci posizione archivio)	<p>Mostra se è installata l'opzione Enterprise Data Management (Gestione dati impresa).</p> <p>Se selezionato, indica che la destinazione è una posizione di archiviazione scansione e implementerà l'inclusione dei file P&R nel file DICOM.</p> <p>I file P sono file di scansione QDR che contengono i dati di elaborazione per la scansione.</p> <p>I file R sono file di scansione QDR che contengono i dati non elaborati per l'immagine.</p> <p>Se selezionato, il campo Select Existing Provider (Seleziona fornitore esistente) può essere lasciato vuoto a indicare che la destinazione di invio è anche la posizione dell'archivio di scansione. Oppure è possibile selezionare una posizione di archiviazione della scansione esistente dal menu a discesa o fare clic su Add New Provider (Aggiungi nuovo fornitore) per designare l'aggiunta di una nuova posizione di archiviazione della scansione. Le posizioni di archiviazione della scansione possono essere aggiunte anche da System Configuration (Configurazione sistema), scheda DICOM, scheda Query/Retrieve (Query/Recupera) (per i dettagli fare riferimento a Destinazioni DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera) a pagina 184).</p>
OK	<p>Consente di convalidare i dati. Se la convalida viene superata, la finestra di dialogo viene chiusa e l'elenco di selezione delle destinazioni di invio DICOM configurato viene aggiornato con i dati nuovi o modificati. In caso contrario viene visualizzato un messaggio di avviso.</p>
Cancel (Annulla)	<p>Consente di ignorare tutte le modifiche e chiudere la finestra di dialogo.</p>

Configura invio DICOM

Tabella 44: Configurazione di invio DICOM

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

Tabella 44: Configurazione di invio DICOM

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

29.1.11 Destinazioni di commitment di memoria DICOM

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

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

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

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

Configurare le destinazioni di invio DICOM

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

Tabella 45: Destinazioni di commitment di memoria DICOM



Parametro	Funzione
Add Destination (Aggiungi destinazione)	Visualizza una finestra di dialogo che consente di configurare una nuova destinazione del commitment di memoria
Modifica destinazione	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Visualizza una finestra di dialogo che consente di cambiare la configurazione della destinazione del commitment di memoria.
Delete Destination (Elimina destinazione)	<i>Abilitato quando sono selezionate una o più destinazioni.</i> Consente di eliminare la destinazione di commitment di memoria selezionata.
Local Ping (Ping locale)	Consente di confermare se il sistema locale è collegato a una rete.
Remote Ping (Ping remoto)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Consente di confermare se la destinazione del commitment di memoria configurata è collegata alla stessa rete del sistema locale.
C-ECHO	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Consente di confermare se la destinazione del commitment di memoria configurata è un sistema PACS (Picture Archival and Communications system).
Configure Parameters (Configura Parametri)	Selezionare Configure Parameters (Configura parametri) per definire i parametri di nuovo tentativo automatico per definire la destinazione del commitment di memoria, quando cancellare le voci del registro e in che modo i file di commitment di memoria DICOM vengono inviati a una destinazione. Per ulteriori dettagli, fare riferimento a Configura commitment di memoria a pagina 183.

1. Per **aggiungere** una nuova destinazione:
 - a. Selezionare **Add Destination** (Aggiungi destinazione).
 - b. Compilare i campi della finestra di dialogo *Add/Edit Storage Commitment* (Aggiungi/Modifica commitment di memoria) (per ulteriori dettagli, fare riferimento a [Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione commitment di memoria](#) a pagina 182).
 - c. Selezionare **OK**.

2. Per **riconfigurare** una destinazione esistente:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **Edit Destination** (Modifica destinazione)
 - c. Modifica la finestra di dialogo *Add/Edit Storage Commitment* (Aggiungi/Modifica commitment di memoria) secondo necessità (per ulteriori dettagli, fare riferimento a [Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione commitment di memoria](#) a pagina 182).
 - d. Selezionare **OK**.
3. Per **abilitare/disabilitare** una destinazione di uso:
 - a. Selezionare la casella di spunta della colonna Active (Attiva) dell'elenco di selezione per la destinazione da selezionare/deselezionare (selezionare per abilitare).
4. Per **verificare che il sistema locale sia collegato** a una rete locale:
 - a. Selezionare **Local Ping** (Ping locale).
 - b. Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
5. Per **verificare che la destinazione sia collegata** alla stessa rete del sistema locale.
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **Remote Ping** (Ping remoto).
 - c. Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
6. Per **verificare** che la destinazione sia un PACS:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **C-ECHO**.
 - c. Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
7. Per **eliminare** una destinazione:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **Delete Destination** (Elimina destinazione).
8. Per **definire i parametri di query automatica** per *tutte* le destinazioni di commitment di memoria configurate:
 - a. Selezionare **Configure Parameters** (Configura parametri).
 - b. Modificare la finestra di dialogo *Configure Storage Commitment* (Configura commitment di memoria) secondo necessità (per ulteriori dettagli, fare riferimento a [Configura commitment di memoria](#) a pagina 183).
 - c. Selezionare **OK**.
9. Selezionare **OK** per ritornare alla **schermata principale**.

Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione commitment di memoria

Tabella 46: Modifica delle destinazioni di commitment di memoria

Parametro	Funzione
AE Title (Titolo AE)	<p>Application Entity (Entità applicativa) fornisce un nome unico per il sistema di destinazione.</p> <p>Accetta fino a 16 caratteri alfanumerici.</p> <hr/> <p> Nota Per aggiungere una stazione di lavoro QDR come nodo di destinazione, digitare local nella casella AE Title (Titolo AE)</p>
Host Name or IP Address (Nome host o Indirizzo IP)	<p>Nome host o Indirizzo IP della destinazione.</p> <p><i>Il nome host o l'indirizzo IP devono trovarsi sulla stessa rete della stazione di lavoro QDR.</i></p> <p>Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.</p> <hr/> <p> Nota Per aggiungere la stazione di lavoro QDR come nodo di destinazione, digitare localhost nella casella Host Name or IP Address (Nome host o Indirizzo IP).</p>
SCP Port (Porta SCP)	<p>Numero porta sulla destinazione.</p> <p>Il valore predefinito per il numero della porta SCP è 104.</p> <p>Accetta fino a 5 caratteri numerici nell'intervallo 1 - 65535.</p>
Destination Name (Nome della destinazione)	<p>Alias utilizzato per selezionare le destinazioni.</p> <p>Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.</p>
OK	<p>Consente di convalidare i dati. Se la convalida viene superata, la finestra di dialogo viene chiusa e l'elenco di selezione delle destinazioni di commitment di memoria DICOM configurato viene aggiornato con i dati nuovi o modificati. In caso contrario viene visualizzato un messaggio di avviso.</p>
Cancel (Annulla)	<p>Consente di ignorare tutte le modifiche e chiudere la finestra di dialogo.</p>

Configura commitment di memoria

Tabella 47: Configurazione commitment di memoria

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

29.1.12 Destinazioni DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera)

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

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

Le destinazioni Query/Retrieve (Query/Recupera) vengono configurate selezionando **System Configuration** (Configurazione sistema), scheda **DICOM**, scheda **Query/Retrieve** (Query/Recupera) presenti nel menu a discesa **Utilities** (Utilità) nella finestra principale.

Tabella 48: Destinazioni DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera)

Parametro	Funzione
Configure DICOM Query/Retrieve Destinations (Configura le destinazioni Query/Recupera DICOM)	Elenco di selezione delle destinazioni DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera) esistenti configurate nel sistema QDR.
Add Destination (Aggiungi destinazione)	Visualizza una finestra di dialogo che consente di configurare una nuova destinazione Query/Retrieve (Query/Recupera)
Edit Destination (Modifica destinazione)	Abilitato quando è selezionata una sola destinazione. <i>Visualizza una finestra di dialogo che consente di cambiare la configurazione della destinazione Query/Retrieve (Query/Recupera).</i>
Delete Destination (Elimina destinazione)	<i>Abilitato quando sono selezionate una o più destinazioni.</i> Elimina le destinazioni Query/Retrieve (Query/Recupera) selezionate.
Local Ping (Ping locale)	Consente di confermare se il sistema locale è collegato a una rete.
Remote Ping (Ping remoto)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Conferma se il sistema Query/Retrieve (Query/Recupera) configurato è collegato alla stessa rete del sistema locale.
C-ECHO	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Consente di confermare se il sistema Query/Retrieve (Query/Recupera) configurato è un sistema PACS (Picture Archival and Communications system).

1. Per **aggiungere** una nuova destinazione:
 - a. Selezionare **Add Destination** (Aggiungi destinazione).
 - b. Compilare i campi della finestra di dialogo *Add DICOM Query/Retrieve Destination* (Aggiungi destinazione DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera)).
 - c. Selezionare **OK**.
2. Per **riconfigurare** una destinazione esistente:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **Edit Destination** (Modifica destinazione).
 - c. Modificare la finestra di dialogo *Edit DICOM Query/Retrieve Destination* (Modifica destinazione DICOM Query/Retrieve (Query/Recupera)) secondo necessità.
 - d. Selezionare **OK**.
3. Per **abilitare/disabilitare** una destinazione di uso:
 - a. Selezionare la casella di spunta della colonna Active (Attiva) dell'elenco di selezione per la destinazione da selezionare/deselezionare (selezionare per abilitare).
4. Per **verificare che il sistema locale sia collegato** a una rete locale:
 - a. Selezionare **Local Ping** (Ping locale).
 - b. Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
5. Per **verificare che la destinazione sia collegata** alla stessa rete del sistema locale.
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **Remote Ping** (Ping remoto).
 - c. Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
6. Per **verificare** che la destinazione sia un PACS:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **C-ECHO**.
 - c. Selezionare **OK** per chiudere il messaggio ottenuto.
7. Per **eliminare** una destinazione:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Selezionare **Delete Destination** (Elimina destinazione).
8. Per configurare i **parametri Query/Retrieve** (Query/Recupera):
 - a. Selezionare **Configure Parameters** (Configura parametri) ([Configurare Query/Retrieve \(Query/Recupera\)](#) a pagina 186).
9. Selezionare **OK** per ritornare alla **schermata principale**.

**Finestra di dialogo Add / Edit DICOM Query/Retrieve Destination
(Aggiungi/Modifica destinazione DICOM Query/Recupera)***Tabella 49: Add / Edit DICOM Query/Retrieve Destination (Aggiungi/Modifica destinazione DICOM Query/Recupera)*

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

Configurare Query/Retrieve (Query/Recupera)*Tabella 50: Configurazione Query/Retrieve (Query/Recupera)*

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

29.1.13 Host

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

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

Tabella 51: Configurazione Host

Parametro	Funzione
Host DICOM Configuration (Configurazione Host DICOM)	Utilizzato per configurare l'host.
AE Title (Titolo AE)	Application Entity (Entità applicativa) fornisce un nome unico per il sistema QDR. Accetta fino a 16 caratteri alfanumerici.
Station Name (Nome stazione)	Nome del sistema QDR. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.
Listening Port (Porta di ascolto)	Numero della porta sulla quale si ascolta il sistema QDR. Il numero della porta predefinita è 104. Accetta fino a 5 caratteri numerici nell'intervallo 1-65536.
DICOM Send Modality (Modalità di invio a DICOM)	Definisce il valore utilizzato per completare il campo Modality (Modalità) nei file DICOM per le operazioni Send (Invia) e Save (Salva) DICOM.
Modality (Modalità)	Questa casella di modifica definisce il valore immesso nel campo Modalità dei file DICOM. Il valore predefinito è "OT" o l'ultimo valore salvato.
Worklist sets modality (Modalità gruppi elenco di lavoro)	Se selezionato: Se è presente una voce nel database Elenco di lavoro per una scansione salvata o inviata, viene utilizzata la modalità dall'Elenco di lavoro. Se non vi sono voci nel database Elenco di lavoro (perché la scansione non era stata avviata mediante l'Elenco di lavoro o perché la voce Elenco di lavoro è già stata cancellata), viene utilizzato il valore dalla casella di modifica della modalità.

Tabella 51: Configurazione Host

Parametro	Funzione
OK	Consente di convalidare i dati. Se la convalida viene superata, la finestra System Configuration (Configurazione sistema) si chiude e si torna alla schermata principale. In caso contrario viene visualizzato un messaggio di avviso.
Cancel (Annulla)	Ignora tutte le modifiche, chiude la finestra System Configuration (Configurazione sistema) e ritorna alla schermata principale.

Capitolo 30 FAQ FRAX

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

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

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

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

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

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

In che modo si tiene conto delle minoranze etniche?

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

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

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

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

Nel nostro programma non è prevista la presenza di valori mancanti. Quando si calcolano le probabilità a 10 anni, si presume che sia possibile una risposta a tutte le

domande (tranne il BMD). Se non si dispone di informazioni per rispondere a una domanda, ad esempio sulla storia familiare, è necessario rispondere no.

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

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

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

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

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

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

In che modo decido chi trattare?

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

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

HOLOGIC®



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

Sponsor australiano

Hologic (Australia e Nuova Zelanda) Pty Ltd.
Level 3, Suite 302
2 Lyon Park Road
Macquarie Park NSW 2113
Australia
1.800.264.073



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

CE
2797