

Horizon[®]



Guide de l'utilisateur

MAN-08072-902 Révision 001

HOLOGIC[®]

Horizon[®]

Systeme d'ostéodensitométrie

Guide de l'utilisateur

Pour Windows 10

Référence MAN-08072-902

Révision 001

Mai 2021

HOLOGIC[®]

Attention: la législation fédérale (des États-Unis d'Amérique) limite la vente de cet appareil à ou pour le compte d'un médecin (auxiliaire ou conventionné)

Support produit

États-Unis: +1.800.321.4659

Courriel: SkeletalHealth.Support@hologic.com

En Europe, en Amérique du Sud ou en Asie, contactez votre distributeur ou revendeur local.

© 2021 Hologic, Inc. Imprimé aux États-Unis. La version originale du présent guide est rédigée en anglais.

Hologic, Advanced Body Composition, APEX, Horizon, QDR, et les logos associés sont des marques commerciales et / ou des marques déposées de Hologic, Inc. et / ou de ses filiales aux États-Unis et / ou dans d'autres pays. Toutes les autres marques, marques déposées et noms de produits sont la propriété de leurs propriétaires respectifs.

Ce produit peut être protégé par un ou plusieurs brevets américains ou étrangers identifiés sur www.Hologic.com/patent-information.

Table des matières

Liste des figures	xiii
Liste des tableaux	xv
1 : Vue d'ensemble	1
1.1 Indications pour l'utilisation.....	1
1.1.1 Indications concernant le système APEX.....	1
1.1.2 Indications IVA.....	1
1.1.3 Indications concernant la composition corporelle.....	1
1.1.4 Logiciel Visceral Fat.....	2
1.1.5 Indications concernant le risque de fracture sur 10 ans.....	3
1.1.6 Indications concernant Hip Structure Analysis.....	3
1.1.7 Indications pour l'examen du fémur SE (en simple énergie).....	3
1.2 Contre-indications.....	3
1.3 Réglementation CEI.....	4
1.4 Avertissements et mises en garde.....	4
1.4.1 IEM.....	4
1.4.2 Accessoires.....	4
1.4.3 Mise en garde.....	5
1.5 Étiquettes.....	6
1.6 Symboles.....	9
1.7 Ouvrages de référence.....	10
1.7.1 Manuel de référence QDR.....	10
1.7.2 Aide en ligne.....	10
1.7.3 Manuel des caractéristiques techniques de la série QDR.....	10
1.7.4 Informations concernant la sécurité informatique de la série QDR.....	10
1.8 Fenêtre principale.....	11
2 : Démarrage et arrêt du système	13
2.1 Démarrage du système.....	13
2.2 Arrêt du système.....	13
3 : Procédure de contrôle de qualité	15
3.1 Test du système.....	15
3.2 CQ automatique.....	15
3.3 Étalonnage automatique de la composition corporelle.....	16
4 : Enregistrements de patient	17
4.1 Extraction d'un enregistrement de patient.....	17
4.2 Création d'un enregistrement de patient.....	17
4.3 Modification d'un enregistrement de patient.....	17
4.4 Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient.....	18

Guide de l'utilisateur du système d'ostéodensitométrie Horizon

Table des matières

4.5	Confirmation des informations du patient.....	18
4.5.1	Informations biographiques.....	18
4.5.2	Informations concernant l'examen.....	18
5	Réalisation d'un examen	19
5.1	Interview du patient.....	19
5.2	Préparation du patient.....	20
5.3	Sélection du patient.....	20
5.4	Choix du type d'examen.....	20
5.5	Exécution d'un examen.....	20
6	Analyse d'examen manuelle	21
6.1	Boutons étapes d'analyse.....	21
6.2	Boîtes à outils.....	23
6.2.1	Boîte à outils Matrice Osseuse.....	24
6.2.2	Boîte à outils de lignes (Rachis).....	24
6.2.3	Boîte à outils du col (Hanche).....	25
6.2.4	Boîte à outils Résultats (Corps entier).....	25
6.2.5	Boîte à outils des sous-régions.....	26
6.2.6	Commandes de boîte à outils.....	27
6.3	Commande de luminosité/contraste.....	28
7	Examen du rachis lombaire AP	29
7.1	Positionnement du patient.....	29
7.2	Positionnement du bras en C.....	30
7.3	Démarrage de l'examen du rachis lombaire AP.....	31
7.3.1	Repositionnement de l'examen (si nécessaire).....	32
7.4	Analyse de l'examen.....	33
7.4.1	Analyse automatique One-Time™.....	33
7.5	Sortie de l'analyse.....	34
7.6	Génération et impression de rapports.....	34
8	Examen de la hanche	35
8.1	Positionnement du patient pour les examens Hanche gauche, Hanche droite et Double-hanches.....	35
8.2	Positionnement du bras en C.....	37
8.2.1	Conseils pour identifier le grand trochanter.....	37
8.2.2	Hanche gauche ou Hanche droite sans positionnement automatique pour les examens de la hanche.....	37
8.2.3	Hanche gauche ou Hanche droite avec positionnement automatique pour les examens de la hanche.....	38
8.2.4	Double-Hanche.....	39
8.3	Démarrage de l'examen des hanches.....	39
8.3.1	Repositionnement de l'examen.....	40
8.3.2	Repositionnement du patient.....	40
8.3.3	Étapes additionnelles pour un examen double-hanches.....	41

8.4	Analyse de l'examen.....	41
8.4.1	Analyse automatique One-Time.....	42
8.5	Examen Fémur SE (en simple énergie).....	43
8.5.1	Positionnement pour l'examen Fémur SE.....	44
8.5.2	Positionnement pour l'examen Fémur SE après un examen de hanche.....	44
8.5.3	Démarrage de l'examen Fémur SE.....	45
8.5.4	Analyse de l'examen Fémur SE.....	45
8.5.5	Contrôle visuel.....	45
8.5.6	Boîte à outils Image.....	46
8.5.7	Onglet de contrôle Analysis Tools (Outils d'analyse).....	46
8.5.8	Évaluation.....	47
8.6	Références.....	50
8.6.1	Examens double-hanches.....	50
8.7	Génération et impression de rapports.....	50
9	Examen de l'avant-bras	51
9.1	Mesure de l'avant-bras du patient.....	51
9.2	Positionnement du patient.....	51
9.2.1	Positionnement du patient pour les examens de l'avant-bras en supination.....	54
9.3	Positionnement du bras en C.....	55
9.4	Démarrage de l'examen de l'avant-bras.....	56
9.4.1	Repositionnement de l'examen (si nécessaire).....	57
9.4.2	Repositionnement du patient (si nécessaire).....	58
9.5	Analyse de l'examen.....	58
9.5.1	Saisie de la longueur de l'avant-bras.....	58
9.5.2	Définition de la RDI globale.....	59
9.5.3	Visualisation de la matrice osseuse.....	60
9.5.4	Vérification de la région CEN/UD.....	61
9.6	Visualisation des résultats.....	61
9.7	Sortie de l'analyse.....	61
9.8	Génération et impression de rapports.....	61
10	Examen du corps entier	63
10.1	Analyse de la composition corporelle.....	63
10.2	Positionnement du patient.....	64
10.3	Démarrage de l'examen du corps entier.....	65
10.4	Analyse corps entier.....	65
10.5	Analyse de l'examen.....	66
10.5.1	Analyse de la composition corporelle.....	66
10.5.2	Placement par défaut des régions du Corps entier.....	66
10.5.3	Ajustement des régions A/G (le cas échéant).....	69
10.5.4	Tissu adipeux viscéral.....	71
10.5.5	Ajustement des régions VAT (le cas échéant).....	72
10.5.6	Références au VAT.....	73
10.6	Visualisation des résultats.....	74

Guide de l'utilisateur du système d'ostéodensitométrie Horizon

Table des matières

10.6.1 Règles.....	74
10.7 Sortie de l'analyse.....	75
10.8 Sous-régions définies par l'utilisateur.....	76
10.9 Résolution de résultats asymétriques par réflexion.....	76
10.10 Activer NHANES BCA.....	77
10.11 Génération et impression de rapports.....	77
11 : Examen de DMO du rachis AP/latéral en supination (Horizon A).....	79
11.1 Consigne de sécurité concernant la table d'examen.....	79
11.2 Positionnement du patient pour un examen AP/latéral.....	79
11.3 Démarrage de l'examen AP.....	80
11.4 Analyse de l'examen AP.....	80
11.5 Démarrage de l'examen latéral.....	81
11.6 Analyse de l'examen latéral.....	81
11.6.1 Définition de la RDI globale.....	82
11.6.2 Ajustement des contours vertébraux.....	83
11.6.3 Ajustement des corps vertébraux.....	84
11.6.4 Visualisation de la matrice osseuse.....	85
11.6.5 Ajustement des régions centrales.....	85
11.7 Visualisation des résultats.....	86
11.8 Sortie de l'analyse.....	86
11.9 Génération et impression de rapports.....	86
12 : Examen de DMO du rachis en décubitus latéral.....	87
12.1 Exécution et analyse d'un examen AP.....	87
12.2 Positionnement du patient pour un examen en décubitus latéral.....	87
12.3 Positionnement du bras en C pour un examen en décubitus latéral.....	89
12.4 Démarrage de l'examen en décubitus latéral.....	89
12.4.1 Repositionnement de l'examen (si nécessaire).....	90
12.5 Analyse de l'examen.....	91
12.5.1 Définition de la RDI globale.....	91
12.5.2 Ajustement des contours vertébraux.....	92
12.5.3 Ajustement des corps vertébraux.....	93
12.5.4 Visualisation de la matrice osseuse.....	94
12.6 Visualisation des résultats.....	94
12.7 Sortie de l'analyse.....	94
12.8 Génération et impression de rapports.....	94
13 : Imagerie IVA, IVA HD sur Horizon C, W ; Imagerie IVA sur Horizon Ci, Wi.....	95
13.1 Choix du type d'examen.....	95
13.2 Positionnement du patient pour un examen IVA AP.....	96
13.3 Démarrage de l'examen IVA AP.....	97
13.4 Positionnement du patient et du bras en C pour un examen IVA latéral.....	97
13.5 Démarrage de l'examen IVA latéral.....	99
13.6 Analyse IVA pour un examen IVA latéral.....	99

14 : Imagerie IVA et IVA HD sur un système Horizon A	101
14.1 Positionnement du patient.....	101
14.2 Choix du type d'examen.....	102
14.3 Démarrage de l'examen IVA AP.....	102
14.4 Démarrage de l'examen IVA latéral.....	103
14.5 Analyse IVA pour un examen IVA latéral.....	104
15 : Examen IVA avec DMO	105
15.1 Positionnement du patient.....	105
15.2 Choix du type d'examen.....	105
15.3 Exécution de l'examen IVA AP.....	106
15.4 Exécution et analyse d'un examen DMO AP.....	106
15.5 Exécution de l'examen DMO latéral.....	106
15.6 Exécution de l'examen IVA latéral.....	106
15.7 Analyse IVA.....	106
16 : Analyse IVA	107
16.1 Viewer Window, Left Panel.....	107
16.2 Fenêtre de l'afficheur, zone du milieu.....	108
16.3 Fenêtre de l'afficheur, zone droite.....	108
16.4 Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Outils de visualisation.....	108
16.5 Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Analysis Tools (Outils d'analyse).....	109
16.6 Contrôles des images.....	111
16.7 Examen DE.....	112
17 : Interprétation de l'image IVA	113
18 : Marqueurs	115
18.1 Utilisation des marqueurs.....	115
18.1.1 Rotation de l'image.....	115
18.1.2 Insertion de marqueurs.....	116
18.1.3 Sélection de marqueurs.....	116
18.2 Bloc de résultats.....	117
18.2.1 Bloc de résultats pour un examen IVA latéral.....	117
18.2.2 Bloc de résultats pour un examen IVA AP.....	119
18.3 Impression.....	119
18.3.1 Imprimer rapport.....	119
18.3.2 Imprimer Image.....	119
19 : Comparaison et suivi	121
19.1 Restauration d'un examen de référence ou antérieur.....	121
19.2 Évaluation de l'examen de référence ou antérieur.....	121
19.3 Exécution de l'examen de suivi.....	121
19.4 Analyse de l'examen de suivi à l'aide de Comparer analyse.....	121
19.5 Génération du rapport de taux de changement.....	122

Guide de l'utilisateur du système d'ostéodensitométrie Horizon

Table des matières

20 : Rapports	123
20.1 Blocs d'informations du rapport.....	124
20.2 Modifier des commentaires.....	124
20.3 Rapport du taux de changement.....	125
20.3.1 Supprimer les astérisques (*) et les caractères dièse (#) des rapports.....	125
20.3.2 Création de paires de hanches pour les rapports du taux de changement Double-hanches.....	126
20.4 Rapports sur la composition corporelle.....	126
20.4.1 Résultats de composition corporelle.....	127
20.4.2 Résultats du taux de changement de la composition corporelle.....	128
20.4.3 Comparaison des rapports de composition corporelle à la base de données de référence.....	129
20.5 Rapports pédiatriques.....	131
20.6 Rapport DICOM.....	131
20.6.1 Sélectionner le type de rapport DMO DICOM.....	131
20.6.2 Visualiser les détails de l'examen et saisir du contenu dans les champs de biographie du patient.....	132
20.6.3 Saisir le numéro d'adhésion et les saisies définies par l'utilisateur.....	132
20.6.4 Prévisualiser un rapport DICOM.....	132
20.6.5 Imprimer un rapport DICOM.....	133
20.6.6 Enregistrer un rapport DICOM.....	133
20.6.7 Envoyer un rapport DICOM.....	133
20.6.8 Trier la liste d'examens.....	133
20.6.9 Visualiser la file d'attente.....	133
20.6.10 Fermer un rapport DICOM.....	133
20.7 DxReport.....	134
20.7.1 Créer un DxReport.....	134
21 : Interprétation des résultats	135
21.1 À propos du FRAX.....	136
21.2 Critères de limites FRAX.....	136
21.2.1 Antécédents de fracture hanche/vertébrale.....	136
21.2.2 Traitement pour une ostéoporose.....	137
21.2.3 Femme pré-ménopausée.....	137
21.2.4 Configuration du FRAX.....	137
21.3 À propos de l'application 10-year Fracture Risk – Tous les pays.....	138
21.4 Facteurs de risques FRAX.....	139
21.5 Références.....	140
22 : Examens	141
22.1 Archiver les examens.....	141
22.2 Trouver des examens.....	141
22.3 Restaurer des examens.....	141
22.4 Copier des examens.....	142
22.5 Interroger/Extraire les examens.....	142
23 : Réaliser une sauvegarde du système	143

24 : Nettoyer le système	145
24.1 Nettoyer les composants du système QDR et de l'ordinateur	145
24.2 Nettoyer le matelas de la table d'examen	145
24.3 Désinfecter le matelas de la table d'examen	145
24.4 Nettoyer les déversements accidentels	146
25 : Procédures d'urgence	147
25.1 Panne de courant	147
25.1.1 Arrêt	147
25.2 Incident durant le fonctionnement	148
25.3 Panne d'alimentation	148
26 : Système de mesure de dose	149
26.1 Mise en marche/arrêt du calcul de dose DAP	149
27 : Utilitaires	151
27.1 Configuration Système	151
27.2 Utilisation	151
27.3 Outils de base de données	151
27.3.1 Gestion des patients	151
27.3.2 Exporter	151
27.3.3 Importer	151
27.3.4 Rapprochement	151
27.3.5 Rappel du patient	151
27.3.6 Utilitaire d' Auto Référence	152
27.4 Aspect du fichier d'examen	152
27.5 Tracé du fichier d'examen	152
27.6 Mouvement d'urgence	152
27.7 Repositionnement AP	152
27.8 Utilitaires d'usine	152
27.9 Utilitaires de service	152
27.10 Courbe de référence	152
27.10.1 Éditeur	152
27.10.2 Ajouter ethnique	152
27.10.3 Restaurer	152
27.11 Reconstruire l'index d'archive	153
27.12 Install Options (Options d'installation)	153
28 : Courbe de référence	155
28.1 Démarrage de l'éditeur de courbe de référence	155
28.2 Affichage des données de la courbe de référence	156
28.3 Création de nouveaux enregistrements de courbes de références	156
28.4 Copie d'un enregistrement de courbe de référence	159
28.5 Édition des enregistrements de la courbe de référence	160
28.6 Suppression des enregistrements de la courbe de référence	161

Guide de l'utilisateur du système d'ostéodensitométrie Horizon

Table des matières

28.7	Ajout de nouveaux groupes ethniques	161
28.8	Restauration de la base de données de la courbe de référence.....	162
29	: Option DICOM	163
29.1	Configurer l'option DICOM.....	163
29.1.1	Onglets de configuration de l'option DICOM.....	163
29.1.2	Liste de travail des modalités.....	164
29.1.3	Paramètres d'interrogation.....	165
29.1.4	Intervalle d'interrogation automatique.....	166
29.1.5	Paramètres de nouvel essai d'interrogation.....	167
29.1.6	Intervalle entre deux purges	168
29.1.7	Saisir à partir du fichier.....	169
29.1.8	Fournisseur de la liste de travail.....	170
29.1.9	Mapper les champs de la liste de travail.....	173
29.1.10	Destinations d'envoi DICOM.....	174
29.1.11	Destinations d'engagement de stockage DICOM.....	180
29.1.12	Destinations Interroger/Extraire DICOM.....	185
29.1.13	Hôte.....	188
30	: FAQ FRAX	191

Liste des figures

Figure 1: Fenêtre principale Horizon.....	11
Figure 2: Position du fantôme du rachis.....	15
Figure 3: Positionnement du rachis lombaire AP.....	29
Figure 4: Positions des jambes.....	30
Figure 5: Rachis Lombaire AP.....	31
Figure 6: Repositionnement du rachis.....	32
Figure 7: Analyse rachis lombaire AP.....	33
Figure 8: Positionnement de la hanche gauche sans positionnement automatique de la hanche.....	35
Figure 9: Positionnement de la hanche droite sans positionnement automatique de la hanche.....	36
Figure 10: Positionnement des pieds (examen Double-hanches).....	36
Figure 11: Positionnement de la hanche gauche avec positionnement automatique de la hanche.....	38
Figure 12: Repositionnement de la hanche.....	40
Figure 13: Examen de hanche correctement analysé.....	42
Figure 14: Positionnement pour l'examen Fémur SE gauche.....	43
Figure 15: Mesure de l'avant-bras gauche.....	51
Figure 16: Positionnement de l'avant-bras gauche.....	52
Figure 17: Position du laser sur le bras gauche.....	52
Figure 18: Positionnement de l'avant-bras droit.....	53
Figure 19: Position du laser sur le bras droit.....	53
Figure 20: Position du patient marche/arrêt pour l'avant-bras gauche en supination.....	54
Figure 21: Position du patient pour l'avant-bras gauche en supination.....	55
Figure 22: Position du patient pour l'avant-bras droit en supination.....	55
Figure 23: Repositionnement de l'avant-bras.....	57
Figure 24: RDI de l'avant-bras.....	59
Figure 25: Matrice osseuse de l'avant-bras.....	60
Figure 26: CEN/UD de l'avant-bras.....	61
Figure 27: Positionnement du corps entier.....	64
Figure 28: Analyse du corps entier (lignes horizontales et inférieures du diviseur du bassin).....	67
Figure 29: Analyse du corps entier (lignes verticales).....	68
Figure 30: Régions A/G.....	70
Figure 31: Régions VAT représentées sous forme de coupe TDM.....	71
Figure 32: Caractéristiques du tissu abdominal	72
Figure 33: VAT Regions (Régions VAT).....	73
Figure 34: Avertissement indiquant des résultats asymétriques.....	76
Figure 35: Positionnement pour l'examen du rachis AP/latéral.....	80
Figure 36: Rachis Latéral.....	81
Figure 37: RDI latérale.....	82
Figure 38: Contours vertébraux.....	83
Figure 39: Corps vertébraux.....	84
Figure 40: Matrice osseuse latérale.....	85
Figure 41: Positionnement en décubitus latéral.....	88
Figure 42: Position du rachis.....	88

Guide de l'utilisateur du système d'ostéodensitométrie Horizon

Liste des figures

Figure 43: Rachis en décubitus.....	89
Figure 44: Repositionnement du décubitus.....	90
Figure 45: RDI latérale.....	91
Figure 46: Ajustement des contours vertébraux.....	92
Figure 47: Corps vertébraux.....	93
Figure 48: Matrice osseuse latérale.....	94
Figure 49: Positionnement pour un examen IVA AP.....	96
Figure 50: Positionnement pour un examen IVA latéral.....	98
Figure 51: Position du rachis.....	98
Figure 52: Positionnement pour un examen IVA AP.....	101
Figure 53: Positionnement pour un examen IVA latéral.....	103
Figure 54: Fenêtre de l'afficheur IVA.....	107
Figure 55: DE Scan 1 (haut de la région).....	112
Figure 56: DE Scan 2 (de haut en bas de la région).....	112
Figure 57: Le rachis humain.....	113
Figure 58: Déformations vertébrales.....	114
Figure 59: Placement des marqueurs.....	115
Figure 60: Ajout d'un marqueur.....	116
Figure 61: Sélection d'un marqueur.....	116
Figure 62: Données des marqueurs dans le bloc de résultats.....	117
Figure 63: Bloc de résultats.....	118
Figure 64: Blocs de rapport.....	124
Figure 65: Rapport détaillé de la composition corporelle.....	127
Figure 66: Rapport du taux de changement de la composition corporelle détaillée.....	128
Figure 67: Rapport de rachis pédiatrique.....	131
Figure 68: Disjoncteur et indicateur.....	147

Liste des tableaux

Tableau 1: Symboles.....	9
Tableau 2: Boutons étapes d'analyse.....	21
Tableau 3: Boîte à outils ROI globale.....	23
Tableau 4: Boîte à outils Matrice Osseuse.....	24
Tableau 5: Boîte à outils du col (Hanche).....	25
Tableau 6: Boîte à outils du col (Hanche).....	25
Tableau 7: Boîte à outils des sous-régions.....	26
Tableau 8: Commandes de boîte à outils.....	27
Tableau 9: Boîte à outils Image.....	46
Tableau 10: Évaluation.....	47
Tableau 11: Ajout et modification de règles.....	47
Tableau 12: Options d'affichage.....	48
Tableau 13: Modifier les annotations.....	49
Tableau 14: Évaluation d'une fracture fémorale atypique.....	49
Tableau 15: Processus du cubitus styloïde.....	59
Tableau 16: Viewer Window, Left Panel.....	107
Tableau 17: Fenêtre de l'afficheur, zone du milieu.....	108
Tableau 18: Fenêtre de l'afficheur, zone droite.....	108
Tableau 19: Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Outils de visualisation.....	108
Tableau 20: Zone d'évaluation.....	109
Tableau 21: Zone des options d'affichage.....	110
Tableau 22: Zone de modification des annotations.....	110
Tableau 23: Contrôles des images.....	111
Tableau 24: Étiquettes des blocs de résultats.....	118
Tableau 25: Bloc de résultats pour un examen AP IVA.....	119
Tableau 26: Procédures d'exécution de l'examen de suivi.....	121
Tableau 27: Champs du rapport de composition corporelle détaillée.....	127
Tableau 28: Champs du graphique de composition corporelle détaillée.....	128
Tableau 29: Champs du rapport de taux de changement de la composition corporelle détaillée.....	129
Tableau 30: Champs du graphique de taux de changement de la composition corporelle détaillée.....	129
Tableau 31: Facteurs de risques FRAX.....	139
Tableau 32: Champs Description de la courbe de référence.....	158
Tableau 33: Paramètres d'interrogation.....	165
Tableau 34: Intervalle d'interrogation automatique.....	166
Tableau 35: Paramètres de nouvel essai d'interrogation.....	167
Tableau 36: Intervalle entre deux purges.....	168
Tableau 37: Saisir à partir du fichier.....	169
Tableau 38: Fonctionnalités du fournisseur de liste de travail.....	170
Tableau 39: Fournisseur de la liste de travail.....	171
Tableau 40: Étape de procédure réalisée.....	171
Tableau 41: Fournisseur.....	172
Tableau 42: Destinations d'envoi DICOM.....	174

Guide de l'utilisateur du système d'ostéodensitométrie Horizon

Liste des tableaux

Tableau 43: Destinations d'envoi DICOM.....	176
Tableau 44: Configuration d'envoi DICOM.....	179
Tableau 45: Destinations d'engagement de stockage DICOM.....	180
Tableau 46: Modification de la destination d'un engagement de stockage.....	183
Tableau 47: Configuration d'un engagement de stockage.....	184
Tableau 48: Destinations Interroger/Extraire DICOM.....	185
Tableau 49: Ajouter/modifier une destination Interroger/Extraire DICOM.....	187
Tableau 50: Configuration de la fonction Interroger/Extraire.....	187
Tableau 51: Configuration d'hôte.....	188

Chapitre 1 Vue d'ensemble

1.1 Indications pour l'utilisation

1.1.1 Indications concernant le système APEX

Le système APEX™ pour les ostéodensitomètres à rayons X QDR™ Hologic est recommandé pour l'estimation de la densité minérale osseuse (DMO), la comparaison des variables mesurées obtenues par une analyse QDR donnée par rapport à une base de données de valeurs de référence, l'estimation du risque de fracture, l'évaluation des déformations vertébrales, l'analyse de composition du corps et la différenciation entre l'os et la prothèse.

1.1.2 Indications IVA

Les examens IVA sont conçus pour visualiser ou évaluer de manière quantitative les déformations vertébrales. L'IVA permet également de visualiser la calcification de l'aorte abdominale et, le cas échéant, de conseiller une étude médicale approfondie puisque ce symptôme est associé à certaines maladies cardiovasculaires.

1.1.3 Indications concernant la composition corporelle

Le logiciel Hologic Whole Body DXA Reference Database utilisé sur les ostéodensitomètres Hologic QDR mesure :

- la densité minérale osseuse du corps entier et régionale,
- les pourcentages de masse maigre et de masse grasse, et
- calcule les valeurs dérivées :
 - du contenu minéral osseux,
 - de la zone,
 - de la masse des tissus mous,
 - de la masse des tissus mous régionaux,
 - de la masse totale des tissus mous,
 - de la masse grasse libre,
 - du ratio masse des tissus mous régionale/masse des tissus mous totale.
 - du pourcentage de graisse régional,
 - du pourcentage de graisse corporelle total,
 - du pourcentage de graisse de la région androïde,
 - du pourcentage de graisse de la région gynoïde,
 - du pourcentage de graisse du ratio androïde/gynoïde,
 - de l'indice de masse corporelle,

Les valeurs peuvent être affichées sous forme de formats statistiques et de tendances définis par l'utilisateur avec des cartes graphiques couleurs et être comparées à des populations de référence, selon le choix du professionnel de santé.

Ces valeurs de composition corporelle sont utiles aux professionnels de santé pour la prise en charge de maladies et d'affections où la maladie ou l'affection elle-même, ou son traitement, peut affecter les quantités relatives de tissus gras et de tissus maigres. Le logiciel Hologic Whole Body DXA Reference Database ne peut pas diagnostiquer une maladie, recommander un traitement ou quantifier l'efficacité d'un traitement. Seul le professionnel de santé peut effectuer ces jugements. Certaines des maladies (et affections) pour lesquelles les valeurs de composition corporelle sont utiles incluent l'insuffisance rénale chronique, l'anorexie mentale, l'obésité, le SIDA/VIH et la mucoviscidose. La composition corporelle DXA est une alternative utile à la pesée hydrostatique et aux mesures des plis de la peau.

1.1.4 Logiciel Visceral Fat

Le logiciel Hologic Visceral Fat utilisé sur les examens du corps entier effectués avec l'ostéodensitomètre Hologic Horizon® estime la teneur en tissu adipeux viscéral (graisse intra-abdominale) dans la région androïde chez les patients adultes hommes et femmes, à l'exception des femmes enceintes. La teneur estimée constitue la région de la graisse intra-abdominale, la masse grasse intra-abdominale et le volume de graisse intra-abdominale. Ces valeurs peuvent apparaître sous des formats statistiques et de tendances définis par l'utilisateur.

La teneur en graisse intra-abdominale estimée est utile aux professionnels de santé pour la prise en charge des maladies/affections où la maladie/affection elle-même, ou son traitement, peut impacter les quantités relatives de la teneur en graisse intra-abdominale dans la région androïde.



Remarque

Le logiciel Hologic Visceral Fat ne saurait diagnostiquer une maladie, ni recommander un schéma thérapeutique, ni quantifier l'efficacité d'un traitement. Seul le professionnel de santé peut effectuer ces jugements.

Certaines des maladies/affections pour lesquelles l'estimation de la graisse intra-abdominale est utile incluent l'hypertension, l'hyperglycémie modérée à jeun, l'intolérance au glucose, le diabète sucré, la dyslipidémie et le syndrome métabolique.

1.1.5 Indications concernant le risque de fracture sur 10 ans

La teneur (ou densité) minérale osseuse du col fémoral et les facteurs de risques cliniques permettent d'évaluer le risque sur 10 ans d'une fracture de la hanche et le risque sur 10 ans d'une importante fracture ostéoporotique à l'aide de l'algorithme de l'Organisation mondiale de la Santé (OMS) (FRAX[®]) chez les adultes. Le médecin peut éventuellement utiliser le risque de fracture sur 10 années, ainsi que ses connaissances sur les antécédents du patient, et faire appel à ses compétences médicales et son jugement clinique basé sur les meilleures pratiques afin de déterminer si une intervention thérapeutique est préconisée.

1.1.6 Indications concernant Hip Structure Analysis

La Hip Structure Analysis (HSA[®]) (analyse structurelle de la hanche) pour les ostéodensitomètres à rayons X de série QDR utilise les données provenant des examens DXA (absorptiométrie conventionnelle à rayons X double énergie) pour mesurer la distribution de la masse minérale osseuse à des sections transversales précises de la hanche, et permet au médecin d'évaluer les propriétés structurelles de la hanche, telles que les CSA, CSML, Z et le Buckling Ratio.

1.1.7 Indications pour l'examen du fémur SE (en simple énergie)

Les examens Fémur SE (en simple énergie) permettent de visualiser la réaction focale ou l'épaississement le long du cortex latéral de la diaphyse fémorale, susceptibles d'être accompagnés d'une ligne radiotranslucide transversale. Une étude médicale approfondie est conseillée, car ces caractéristiques peuvent éventuellement concorder avec des fractures du fémur inhabituelles, complication liée au suivi à long terme d'un traitement par inhibiteur de la résorption osseuse.

1.2 Contre-indications

Les contre-indications incluent la grossesse et le recours à des agents de contraste dans les 7 derniers jours. Voir l'[Interview du patient](#) à la page 19 pour plus d'informations.

1.3 Réglementation CEI

Les ostéodensitomètres à rayons X de la série QDR sont conformes aux exigences de la norme CEI 60601-1. La classification des ostéodensitomètres à rayons X de la série QDR selon cette spécification est la classe 1, type B.

La série QDR est conforme à la norme CEI 60601-1-3 à l'exception de la section 29.205.2 qui spécifie que « ... les distances du foyer à la peau (DFP) sont de 45 cm ou plus lors d'une utilisation normale. » La distance du foyer à la peau de la série QDR, qui est d'approximativement 42,5 cm, a été sélectionnée afin de fournir une résolution spatiale et une précision maximales tout en exposant le patient le moins possible.

La série QDR est conforme aux normes CEI suivantes :

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

Le logiciel utilisé dans la série QDR a été développé conformément à la norme CEI 62304.

1.4 Avertissements et mises en garde



Avertissement :

Pour éviter le risque d'électrocution, il importe de brancher ce matériel à une prise secteur protégée par une mise à la terre exclusivement.
Toute modification de ce matériel est strictement interdite.

1.4.1 IEM

Cet instrument est conçu pour être compatible avec les environnements électromagnétiques spécifiés dans la norme CEI 60601-1-2 et fonctionnera correctement s'il est placé dans un environnement comprenant d'autres appareils conformes à cette norme.

1.4.2 Accessoires

Ne pas utiliser d'accessoires avec cet instrument autres que ceux qui ont été fournis par Hologic dans ce but.

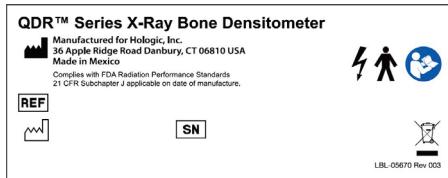
1.4.3 Mise en garde



Mise en garde

Afin de protéger l'intégrité du système et la sécurité du patient et de l'opérateur, ne pas brancher l'ordinateur et les accessoires raccordés d'une autre source de courant à la prise située à l'arrière de la console. Ne pas brancher les accessoires ou appareils autres que ceux fournis avec ce système à partir de la prise située à l'arrière de la console.

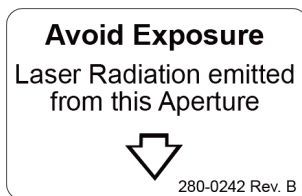
1.5 Étiquettes



Étiquette principale du système Horizon

L'étiquette principale inclut :

- Ostéodensitomètre à rayons X QDR
- Modèle Horizon
- Nom et adresse du fabricant
- Conforme aux normes de performance radiologique 21 CFR, paragraphe J, de la FDA applicables dès la date de fabrication.
- Date de fabrication
- Numéro de série
- Normes CEI



Étiquette d'ouverture de sortie du laser

L'étiquette d'ouverture de sortie du laser inclut :

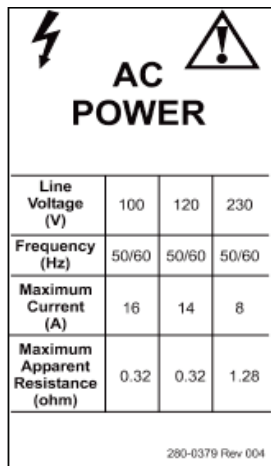
- Éviter l'exposition
- Rayonnement laser émis à partir de cette ouverture



Étiquette du produit INMETRO et ULBR

L'étiquette du produit INMETRO et ULBR inclut :

- les symboles INMETRO et ULBR
- Segurança



Étiquette d'alimentation CA

L'étiquette d'alimentation CA énumère les spécifications électriques du système, y compris :

- Tension secteur (V)
- Fréquence (Hz)
- Intensité maximale (A)
- Résistance apparente maximale (ohm)



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 \pm 10% 50/60Hz, 6A
NOMINAL X-RAY TUBE VOLTAGE: 160kV 41/12

This product complies with DHHS rules 21 CFR Subchapter J applicable on date of manufacture.

Manufactured for:
 Hologic Inc.
 36 Apple Ridge Road
 Danbury, CT 06810 USA
 Made in Mexico

IEC 60601-1-3 IEC 60601-2-28

REF: ASY-07235
Type: X-ray Source



SN _____

LBL-05671 Rev001

This product complies with DHHS rules 21 CFR Subchapter J applicable on 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
 Manufactured for Hologic, Inc.
 36 Apple Ridge Road
 Danbury, CT 06810 USA
 Made in Mexico

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

Aperture Size
 45 mm x 0.75 mm



REF ASY-07159
Type: Assembly, Aperture/
 Filter Drum

SN _____

LBL-05672 Rev 002

THIS PRODUCT COMPLIES WITH DHHS RULES 21 CFR SUBCHAPTER J APPLICABLE ON DATE OF MANUFACTURE

HOLOGIC, INC.
 36 Apple Ridge Road Danbury, CT 06810 USA

COMPUTER ASSEMBLY

REF _____

SN _____



LBL-05668 Rev 002

Étiquette du réservoir

L'étiquette du réservoir inclut :

- Nom et adresse du fabricant
- Numéros de modèle
- Numéros de série
- Intensité nominale du tube
- Foyer
- Équivalence en aluminium de filtration

Étiquette de source émettrice de rayons X HF

L'étiquette de source émettrice de rayons X HF inclut :

- Avis de conformité 21 CFR
- Date de fabrication
- Numéro de modèle de l'assemblage source
- Type : Assemblage, source
- Numéro de série de l'assemblage source
- Normes CEI

Étiquette de la filtration à tambour

L'étiquette de la filtration à tambour inclut :

- Avis de conformité 21 CFR
- Nom et adresse du fabricant
- Numéro d'assemblage du modèle
- Numéro de série
- Numéros CE et CEI

Étiquette de certification informatique

L'étiquette de certification informatique inclut :

- Avis de conformité 21 CFR
- Nom et adresse du fabricant
- Numéro d'assemblage de l'ordinateur
- Numéro de série de l'assemblage de l'ordinateur
- Date de fabrication

Guide de l'utilisateur du système d'ostéodensitométrie Horizon

Chapitre 1 : Vue d'ensemble

System Computer

REF



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

Electrical Rating: 120/230 VAC, 60/50 Hz 7/4A
LBL-05669 Rev. 002



WARNING: This x-ray unit may be dangerous to patient and operator unless safe exposure factors, operating instructions and maintenance schedules are observed.

28b-0255 Rev 002

Étiquette de système informatique

L'étiquette de système informatique inclut :

















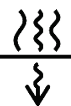





- Numéro d'assemblage du système informatique
- Date de fabrication
- Nom et adresse du fabricant
- Les caractéristiques électriques

Étiquette d'avertissement de présence de rayons X

- **Avertissement :** l'équipement radiologique peut être dangereux pour la patiente et l'opérateur si les facteurs d'exposition sans risque, le mode d'emploi et le calendrier d'entretien.

1.6 Symboles

Tableau 1: Symboles

	Appareil homologué CSA		Marquage CE
	Tension dangereuse		Mise en garde
	Dispositif radiogène		Source de rayons X émettrice
	Avertissement : Électricité		Courant alternatif
	Pièce appliquée de type B		Mise à la terre de protection (masse)
	Date de fabrication		Fabricant
	Appareil devant être éliminé conformément à la Directive européenne 2002/96/CE relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques.		Représentants autorisés au sein de l'Union européenne
	Numéro de catalogue		Numéro de série
	Filtre anti-rayonnement		Marque INMETRO et ULBR
	Respecter le mode d'emploi		Danger : point de pincement
	Limite de température		Limite d'humidité

1.7 Ouvrages de référence

1.7.1 Manuel de référence QDR

Référence concernant les informations relatives aux techniques du système.

1.7.2 Aide en ligne

Cliquez sur **Help** (Aide) dans la fenêtre principale ou dans la plupart des boîtes de dialogue, ou appuyez sur la touche **F1**.

1.7.3 Manuel des caractéristiques techniques de la série QDR

Référence relative aux informations spécifiques.

1.7.4 Informations concernant la sécurité informatique de la série QDR

Connectez-vous pour obtenir des informations relatives au support technique. Pour accéder aux informations sur la cybersécurité de la série QDR :

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

1.8 Fenêtre principale



Figure 1: Fenêtre principale Horizon

Fonctionnalités de la fenêtre principale

1. Barre de menus
2. Zone de travail principale
3. Enregistrements de patients et d'examens
4. Fonctions du système
5. Messages du système
6. Fonctions quotidiennes
7. Aide

Chapitre 2 Démarrage et arrêt du système

2.1 Démarrage du système

1. Vérifier que le panneau de contrôle est relevé et verrouillé en position horizontale (sur les modèles Horizon A uniquement).



Remarque

Sur les modèles Horizon A, lorsque la table d'examen est en position Marche/arrêt patient, le panneau de commande bascule verticalement vers le bas pour faciliter le transfert du patient d'un brancard vers la table d'examen Horizon.

Lorsque le panneau de contrôle est abaissé verticalement, le système coupe automatiquement la communication entre la table d'examen et l'application par mesure de sécurité. Lorsque le panneau de contrôle est ramené en position horizontale, la communication entre la table d'examen et l'application est rétablie en quelques secondes.

2. Sur le **panneau de contrôle**, vérifiez que l'interrupteur d'**arrêt d'urgence** est poussé vers le haut.
3. Allumez l'ordinateur.
Le moniteur et l'imprimante doivent déjà être allumés lors d'un démarrage normal du système.
4. Connectez-vous à QDR.

2.2 Arrêt du système

1. Sélectionnez **Exit** (Quit) dans la fenêtre principale.
2. Sélectionnez **Exit QDR with shutdown?** (Quit QDR et arrêter ?)
3. Sélectionnez **OK**.



Mise en garde

Laissez le disjoncteur allumé.

Laissez le moniteur et l'imprimante allumés.

Chapitre 3 Procédure de contrôle de qualité

1. Sélectionnez **Daily QC** (CQ quotidien) dans la fenêtre principale.
2. Placez le fantôme du rachis sur la table d'examen avec le motif d'alignement (**A**) à gauche, côté pied.
3. Positionnez le fantôme en parallèle avec le dos de la table d'examen.
4. Alignez le voyant du réticule du laser (**B**) avec le motif d'alignement.
5. Sélectionnez **Continuer** (Continuer).

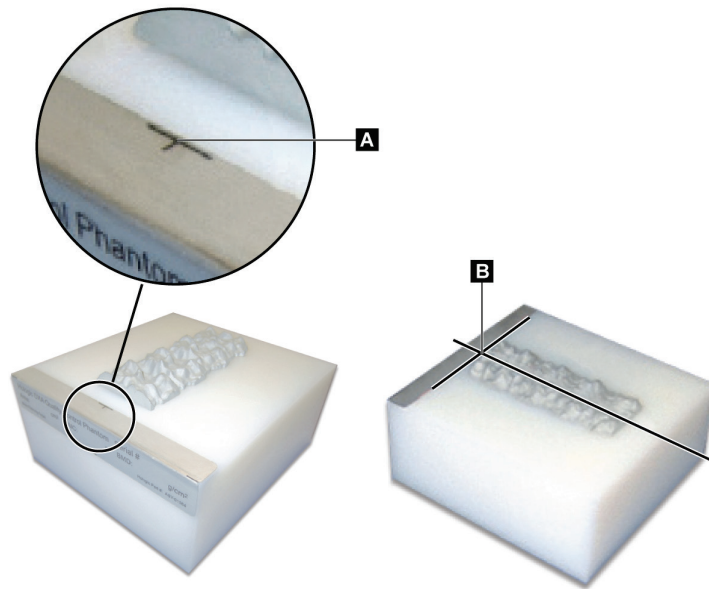


Figure 2: Position du fantôme du rachis

3.1 Test du système

Si le test du système échoue, suivez les instructions afin de résoudre le problème et recommencez le CQ.

3.2 CQ automatique

Lorsque le CQ automatique s'est bien effectué, cliquez sur **OK** pour commencer l'examen des patients.

Si le CQ automatique échoue, suivez les instructions pour résoudre le problème.

3.3 Étalonnage automatique de la composition corporelle

Les systèmes QDR avec **APEX** ou **QDR pour Windows XP Versions 12.4.2 et supérieures** (à l'exception des systèmes mis à niveau) intègrent un étalonnage automatique pour la composition corporelle. Le système retient la date du dernier étalonnage et, au bout d'une semaine, procède automatiquement à l'étalonnage lorsque le CQ est effectué. Ce processus ne rallonge la procédure CQ que de quelques secondes.

Une fois l'étalonnage terminé, le système vous invite à supprimer le fantôme CQ.

1. Cliquez sur **OK** pour exécuter le test d'uniformité radiographique pour l'option Corps entier adulte.
Si l'option Corps entier nourrisson est installée, elle s'exécutera immédiatement après le test Corps entier adulte.
2. Une fois le test terminé, cliquez sur **OK** pour revenir à l'écran principal.

Chapitre 4 Enregistrements de patient

Si le patient est une femme d'un âge inférieur à l'âge requis pour l'affichage du T-score et post-ménopausée, l'âge de la ménopause doit être indiqué dans la biographie ; à défaut, le T-score ne sera pas calculé.



Remarque

L'âge à partir duquel le T-score doit être indiqué est configurable (cet âge est fixé à 50 ans par défaut).

4.1 Extraction d'un enregistrement de patient

1. Sélectionnez **Patients** (Patients) dans la fenêtre principale.
2. Cliquez sur le **patient's name** (nom du patient) à sélectionner.



Remarque

Pour utiliser des critères de recherche, cliquez sur le titre de section et tapez le critère de recherche dans la zone de texte.

4.2 Création d'un enregistrement de patient

1. Sélectionnez **Patients** (Patients) dans la fenêtre principale.
2. Sélectionnez **New Patient** (Nouveau patient).
3. Sélectionnez l'onglet **Biography** (Biographie).
 - a. Saisissez les informations relatives au patient.
 - b. Sélectionnez **OK**.
4. Sélectionnez l'onglet **Insurance** (Assurance).
 - a. Saisissez les informations relatives au patient.
 - b. Sélectionnez **OK**.

4.3 Modification d'un enregistrement de patient

1. Sélectionnez **Patients** (Patients) dans la fenêtre principale.
2. Sélectionnez **Edit Patient** (Modifier patient).
3. Sélectionnez l'onglet **Biography** (Biographie) et modifiez les informations, le cas échéant.
4. Sélectionnez l'onglet **Insurance** (Assurance) et modifiez les informations, le cas échéant.
5. Sélectionnez **OK**.

4.4 Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient



Remarque

La liste de travail est une option sur les systèmes QDR.

1. Sélectionnez **Perform Exam** (Exécuter un examen) dans la fenêtre principale.
2. Sélectionnez l'onglet **Worklist** (Liste de travail).
3. Sélectionnez **Query** (Requête).
4. Mettez en surbrillance le nom du patient désiré.
5. Sélectionnez **OK**.
6. Confirmez les informations relatives au patient.
 - a. Sélectionnez **OK** ou
 - b. sélectionnez **Edit Patient** (Modifier le patient) pour modifier l'enregistrement du patient tel qu'indiqué ci-dessus.

4.5 Confirmation des informations du patient

La fenêtre Patient Confirmation (Confirmation patient) permet de confirmer ou de saisir les informations relatives à l'examen, les critères de limites FRAX® et les facteurs de risques FRAX.

4.5.1 Informations biographiques

Assurez-vous que le nom, l'ID, la date de naissance, le poids et la taille actuels sont corrects.

4.5.2 Informations concernant l'examen

Confirmez ou modifiez les informations relatives à l'examen, si nécessaire.

1. Saisissez ou modifiez les informations relatives au patient.
2. Répondez aux données du questionnaire.
3. Remplissez toutes les données d'évaluation.

Les informations concernant l'examen incluent :

- l'opérateur
- le *numéro d'adhésion* qui identifie de façon unique la visite du patient
- le médecin traitant
- des champs définis par l'utilisateur

Chapitre 5 Réalisation d'un examen

5.1 Interview du patient

Les questions suivantes constituent une liste de questions à poser au patient (certaines peuvent ne pas s'appliquer au patient selon le cas).

Êtes-vous enceinte ?

Si tel est le cas ou en cas d'incertitude, reportez l'examen jusqu'à ce que vous puissiez éliminer cette possibilité.

Le patient a-t-il subi un examen radiologique dans les 7 derniers jours impliquant les agents de contraste suivants :

- Iode
- Baryum

Les agents de contraste radiologique utilisés pour les radiographies et les TDM peuvent interférer avec les examens DXA. Les agents de contraste oraux notamment peuvent demeurer dans le tractus gastro-intestinal pendant plusieurs jours et affecter les résultats de l'examen DXA. L'iode administrée par voie IV s'élimine normalement en 72 heures chez les patients présentant une fonction rénale normale.

Plusieurs études ont montré que les mesures DXA Hologic n'étaient pas affectées par les études isotopiques de médecine nucléaire : les mesures DXA peuvent donc être effectuées immédiatement après une étude isotopique de médecine nucléaire tant que les études n'impliquent pas d'agents de contraste radiologiques (tels que l'iode ou le baryum).

Le patient porte-t-il des objets dans la zone d'examen, tels qu'un appareillage stomique, des boutons métalliques ou à pression, ou des bijoux ?

Ceci risque de créer des interférences lors de l'examen du patient.

Le patient a-t-il subi une intervention chirurgicale dans la zone à examiner ?

Si tel est le cas, déterminez s'il est possible ou non d'effectuer l'examen. Par exemple, les objets internes suivants peuvent interférer avec l'examen :

- Conducteurs d'un stimulateur cardiaque
- Grains radioactifs
- Implants métalliques
- Agrafes chirurgicales
- Corps étrangers (par ex., éclats)
- Cathéters ou sondes opaques aux radiations

Si le patient a subi une intervention chirurgicale à une hanche ou un avant-bras, vous devez scanner la hanche ou l'avant-bras non opéré.

5.2 Préparation du patient

Pour préparer le patient en vue de son examen :

- Assurez-vous qu'aucun objet métallique (par ex., une fermeture éclair, un bouton pression, une ceinture, etc.) ne se trouve dans le champ d'examen. Si nécessaire, demandez au patient d'enfiler une blouse pour l'examen.
- Les patients doivent enlever leurs chaussures pour les examens de rachis lombaire AP, hanche ou corps entier.
- Le poids limite du sujet est de 227 kg (500 lb). Pour les patients dont le poids dépasse cette limite, effectuez un examen de l'avant-bras.

5.3 Sélection du patient

1. Sélectionnez **Perform Exam** (Exécuter un examen) dans la fenêtre principale.
2. Procédez à la création ou à l'extraction de l'enregistrement du patient.
3. Sélectionnez **OK**.
4. Confirmez les informations relatives au patient.
5. Sélectionnez **OK**.

5.4 Choix du type d'examen

1. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélection du type d'examen), sélectionnez le type d'examen à réaliser.
2. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).

5.5 Exécution d'un examen

Pour plus d'instructions sur la façon d'exécuter un type d'examen spécifique, reportez-vous à la section appropriée du présent manuel.

Chapitre 6 Analyse d'examen manuelle

Pour faire l'analyse d'un examen, utilisez les boutons-étapes, la boîte à outils et la commande de luminosité/contraste qui figurent sur le côté gauche de la fenêtre d'analyse.


6.1 Boutons étapes d'analyse

Chacun des boutons permet d'exécuter une étape de l'analyse. Pour analyser un examen, cliquez sur chaque bouton dans l'ordre, à commencer par celui du haut, et exécutez l'opération requise jusqu'à ce que toutes les étapes soient complétées.

Tableau 2: Boutons étapes d'analyse

Bouton	Fonction
RDI (Région d'intérêt globale)	Limites définies de l'image en cours d'analyse. La RDI apparaît sur l'image sous forme de boîte ou de cadre.
Matrice osseuse	Illustration, créée par le système, de la zone de l'ossature définie par la RDI. La matrice apparaît en surimpression jaune sur l'image.
(Lignes vertébrales (Rachis))	Utilisé pour marquer les espaces intervertébraux au sein de la région d'intérêt rachidienne.
Col (Hanche)	Permet de positionner le cadre du col du fémur. La boîte du col ne doit pas comprendre l'ischion.
CEN/UD (Avant-bras)	Permet de positionner les régions centrales (CEN) et ultra-distales (UD) de l'avant-bras.
Régions (Corps entier)	Utilisé pour définir les régions d'intérêt sur un examen du corps entier.
Régions A/G (Corps entier)	Fonction utilisée pour délimiter les régions androïdes et gynoïdes sur l'image Corps entier. Pour les résultats de la composition corporelle, les régions A/G sont utilisées pour calculer la masse grasse et la masse maigre (y compris le CMO) et le pourcentage de graisse des régions androïdes et gynoïdes du corps.

Tableau 2: Boutons étapes d'analyse

Bouton	Fonction
Régions VAT	Sur l' APEX 4.0 et versions ultérieures, le bouton étape d'analyse des régions A/G affiche aussi les régions VAT. Les régions VAT permettent de délimiter les régions du tissu adipeux viscéral (VAT) ou graisse intra-abdominale sur l'image du corps entier. Les régions VAT incluent la peau au bord de la région abdominale et la cavité viscérale.
Sous-régions (Corps entier)	Utilisé pour délimiter une ou plusieurs régions dans l'examen du corps entier. Il peut y avoir jusqu'à sept sous-régions qui peuvent avoir des formes irrégulières et se chevaucher. Pour les résultats de la composition corporelle, la masse grasse et la masse maigre (y compris le CMO) et le pourcentage de graisse de chaque sous-région sont calculés, ainsi que la moyenne nette (NETAVE) pour toutes les sous-régions.
 Remarque Si des sous-régions se chevauchent, la moyenne nette sera l'union mathématique des différentes régions.	
Résultats des sous-régions (Corps entier)	Affiche les résultats de l'analyse des sous-régions sur la fenêtre appropriée. Pour obtenir les résultats de la composition corporelle, cliquez sur BCA (Composition corporelle).
Limites vertébrales (DMO du rachis latéral)	Utilisé pour identifier la limite antérieure des corps vertébraux, sous forme d'un trait jaune discontinu, sur l'image d'un rachis latéral.
Corps vertébraux (DMO du rachis latéral)	Utilisé pour identifier les limites des corps vertébraux, sous forme de boîtes ou de cadres, sur l'image d'un rachis latéral.
Régions centrales (DMO du rachis latéral)	Utilisé pour régler les régions au milieu des corps vertébraux sur l'image d'un rachis latéral (rarement nécessaires).
Résultats	Affiche les résultats de l'analyse sur la fenêtre appropriée.

6.2 Boîtes à outils


Les boîtes à outils proposent les outils utilisés à chaque étape de l'analyse. La disponibilité des outils est fonction du type d'examen en cours d'analyse et du bouton-étape utilisé.

Tableau 3: Boîte à outils ROI globale

Outil	Fonction
Mode complet	Permet de déplacer le cadre de la RDI tout entier par-dessus l'image. Le cadre est formé de traits jaunes discontinus.
Mode ligne	Permet de déplacer une ligne sur le cadre de la RDI. Cliquez sur une quelconque ligne pour la sélectionner. La ligne active apparaît sous forme d'un trait jaune discontinu.
Mode Point	Permet de déplacer un point sur le cadre de la RDI. Les points apparaissent sur le cadre sous forme de signes Plus (+). Le point actif est en jaune.
1/3 distal (Avant-bras uniquement)	Utilisé pour régler la taille de la région 1/3 distale de l'avant-bras (rarement nécessaire).

6.2.1 Boîte à outils Matrice Osseuse

Tableau 4: Boîte à outils Matrice Osseuse

Outil	Fonction
Ajouter Os	Utilisé pour relier les bords extérieurs sur une matrice osseuse incomplète et pour remplir la zone manquante (rarement nécessaire).
Supprimer Os	Utilisé pour effacer une zone sur la matrice osseuse (rarement nécessaire).
Annuler	<p>Annule la dernière action réalisée.</p> <hr/> <p> Remarque La fonction Annuler permet à l'opérateur de visualiser la matrice osseuse non traitée. La visualisation de la matrice osseuse avant que les îlots soient immergés et que les trous présents dans l'os soient comblés par l'algorithme d'analyse permet de révéler dans quelle mesure l'algorithme de détection automatique des os a bien fonctionné et peut être utilisé en cas d'examen problématique. La fonction Annuler est activée et disponible pour tous les examens ne portant pas sur le corps entier à l'étape Matrice osseuse.</p> <hr/>

6.2.2 Boîte à outils de lignes (Rachis)

Utilisé pour marquer les espaces intervertébraux au sein de la région d'intérêt rachidienne.

6.2.3 Boîte à outils du col (Hanche)

Tableau 5: Boîte à outils du col (Hanche)

Outil	Fonction
Boîte du Col	Permet de déplacer et/ou de redimensionner le cadre du col (rarement nécessaire). Le cadre est formé de traits jaunes discontinus.
Autres régions	Agrandit la boîte à outils du col pour inclure les outils Ligne centrale, Triangle de Ward et Trochanter.
Ligne centrale	Permet de déplacer et/ou de faire pivoter la ligne centrale (rarement nécessaire).
Triangle de Ward	Permet de régler le Triangle de Ward (rarement nécessaire).
Trochanter	Permet de régler la zone Trochanter (rarement nécessaire).
Auto Position	Permet le repérage automatique d'une région par le système.

6.2.4 Boîte à outils Résultats (Corps entier)

Tableau 6: Boîte à outils du col (Hanche)

Outil	Fonction
DMO	Affiche les résultats DMO dans la fenêtre d'analyse.
Comp. Corp.	Affiche les résultats de composition corporelle dans la fenêtre d'analyse.
Règles	Permet de mesurer l'anatomie du patient en plaçant des règles sur l'image acquise. Les règles s'affichent dans la fenêtre d'analyse et sur l'image lorsque la case Afficher est cochée.















6.2.5 Boîte à outils des sous-régions

Tableau 7: Boîte à outils des sous-régions

Outil	Fonction
Une région	Manipulation des sous-régions individuellement.
Toutes régions	Manipulation de toutes les sous-régions ensemble comme un tout.
Annuler	Annulation de la dernière action exécutée.

6.2.6 Commandes de boîte à outils

Tableau 8: Commandes de boîte à outils

Contrôle	Fonction
	Curseur utilisé pour déplacer une ou des sous-régions.
	Curseur utilisé pour faire pivoter une ou des sous-régions. La main est ouverte jusqu'à ce que la rotation commence ; pendant la rotation, la main est représentée avec le pouce et l'index tirés.
	Utilisé dans l'analyse du rachis lombaire (Lignes vertébrales) pour sélectionner la ligne au-dessus de celle sélectionnée.
	Utilisé dans l'analyse du rachis lombaire (Lignes vertébrales) pour sélectionner la ligne au-dessous de celle sélectionnée.
	Augmente la dimension du curseur utilisé pour ajouter ou supprimer un os sur une matrice osseuse.
	Diminue la dimension du curseur utilisé pour ajouter ou supprimer un os sur une matrice osseuse.
	Utilisé pour créer une sous-région.
	Utilisé pour supprimer une sous-région.
	Utilisé pour sélectionner la sous-région suivante dans une séquence de deux sous-régions ou plus.
	Utilisé pour sélectionner la sous-région précédente d'une séquence.
	Utilisé pour faire pivoter une ou des sous-régions verticalement.
	Utilisé pour faire pivoter une ou des sous-régions horizontalement.
	Utilisé pour faire un déplacement dans le sens inverse des aiguilles d'une montre et sélectionner la ligne ou le point suivant dans une sous-région.
	Utilisé pour faire un déplacement dans le sens des aiguilles d'une montre et sélectionner la ligne ou le point suivant dans une sous-région.

6.3 Commande de luminosité/contraste



Utilisé pour régler la luminosité et le contraste de l'image et obtenir une définition optimale des caractéristiques anatomiques. N'a aucun effet sur les calculs.

Chapitre 7 Examen du rachis lombaire AP

Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), sélectionnez **AP Lumbar Spine** (Rachis lombaire AP).

7.1 Positionnement du patient

1. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur l'interrupteur **Patient On/Off** (Marche/Arrêt patient).
2. Placez les patients de façon qu'ils soient allongés sur le dos, la tête se trouvant à l'extrémité droite de la table.
3. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur **Center** (Centrer).
4. Positionner le patient comme indiqué dans la figure suivante, *Positionnement du rachis lombaire AP* et dans la figure, *Positions des jambes dans Positionnement du bras en C*.

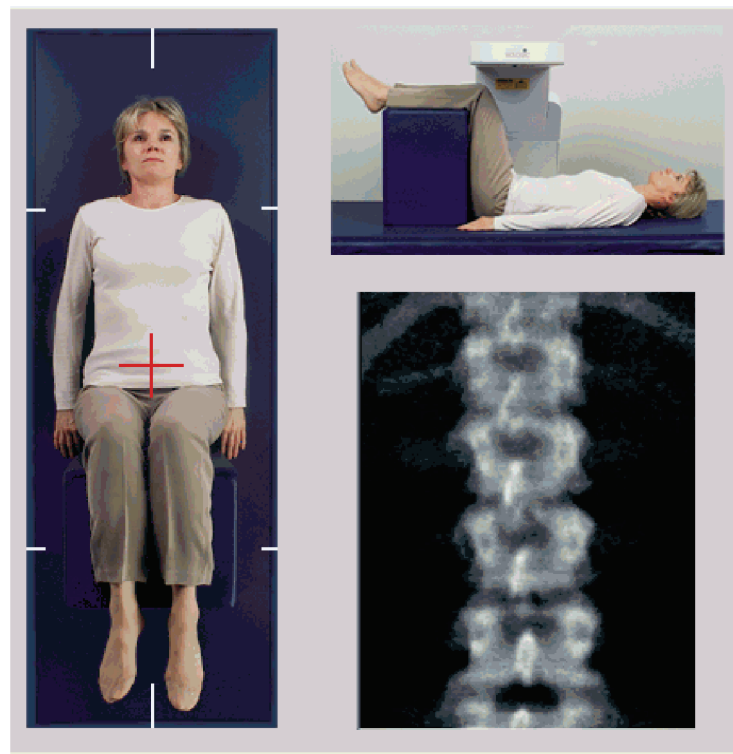


Figure 3: Positionnement du rachis lombaire AP

7.2 Positionnement du bras en C

1. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur **Laser**.
2. À l'aide des commandes **Bras** et **Table**, placez le réticule du laser à environ 2,5 à 5 cm (1 à 2 pouces) au-dessous de la crête iliaque et centré par rapport à la ligne centrale du patient.
3. Demandez au patient de ne plus bouger et de respirer normalement.

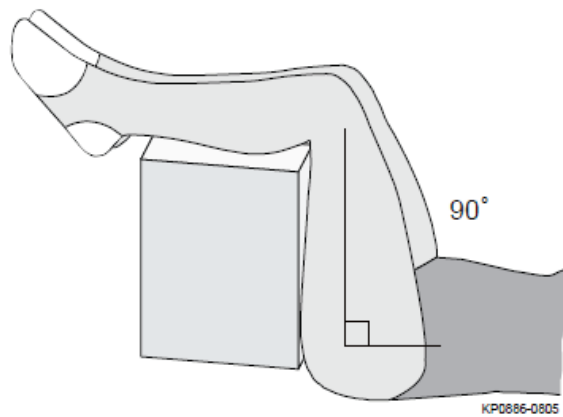


Figure 4: Positions des jambes

7.3 Démarrage de l'examen du rachis lombaire AP



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « *Rayons X prêts* » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
2. Vérifiez l'image au fur et à mesure qu'elle est générée.
 - Si le rachis est correctement positionné, après avoir observé les côtes rattachées à T12 sur l'image *AP Lumbar Spine* (Rachis lombaire AP), cliquez sur **Stop Scan** (Arrêter examen).
 - Si le rachis n'est pas bien positionné, cliquez sur **Reposition Scan** (Repositionner l'examen) pour arrêter l'examen en cours et le repositionner.

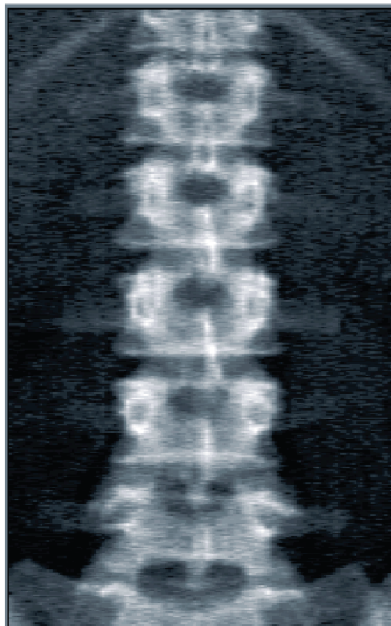


Figure 5: Rachis Lombaire AP

7.3.1 Repositionnement de l'examen (si nécessaire)

1. Sélectionnez **Reposition Scan** (Repositionner l'examen) avant la fin de l'examen.
2. Positionnez le curseur sur l'image du rachis comme indiqué sur la figure, *Repositionnement du rachis*.

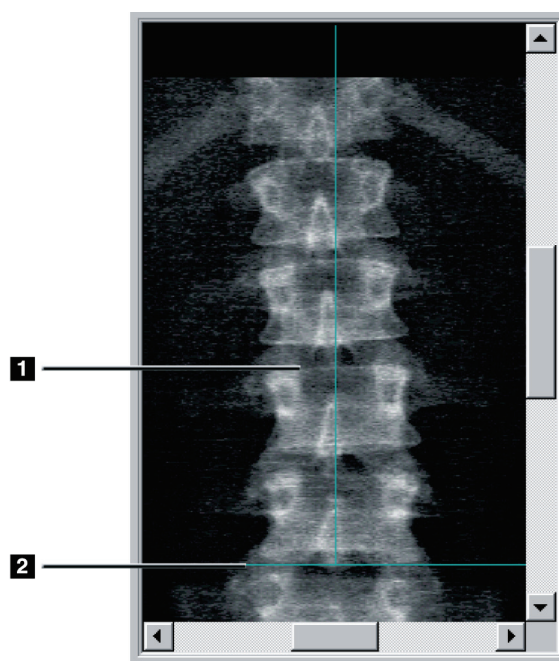


Figure 6: Repositionnement du rachis

3. Pour repositionner le rachis, cliquez et faites glisser l'image pour que :
 - Le centre du rachis lombaire soit aligné sur la ligne bleue de positionnement verticale [1].
 - La crête iliaque soit au niveau ou en dessous de la ligne bleue de positionnement à l'horizontale [2].



Remarque

Vous pouvez également repositionner l'image en vous aidant des barres de défilement.

4. Une fois le rachis correctement positionné, cliquez sur **Restart Scan** (Redémarrer examen).
5. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen).
6. Après observation du rattachement des côtes à **T12** sur l'image, cliquez sur **Stop Scan** (Arrêter examen).

7.4 Analyse de l'examen

1. Sélectionnez **Analyze Scan** (Analyser l'examen).
2. Si un examen précédent existe, cliquez sur **Résultats**.

Si aucun examen précédent n'existe, cliquez sur **Next>>** (Suivant). Un histogramme apparaît à droite de l'image dans une fenêtre pendant toutes les étapes de l'analyse. Il vise à contribuer au placement des lignes intervertébrales.

Cliquez sur le bouton **>>** dans l'angle en haut à droite pour agrandir la fenêtre et sur le bouton **<<** pour la réduire.

Vous pouvez configurer l'histogramme sur l'écran de configuration *DXApro*.

Reportez-vous à la rubrique Configuration du système dans le *Manuel de référence Horizon MAN-03648*.

7.4.1 Analyse automatique One-Time™

À l'issue de l'analyse automatique, les résultats sont affichés à l'écran.



Remarque

Si l'analyse automatique n'est pas satisfaisante, procédez manuellement pour obtenir une analyse correcte.

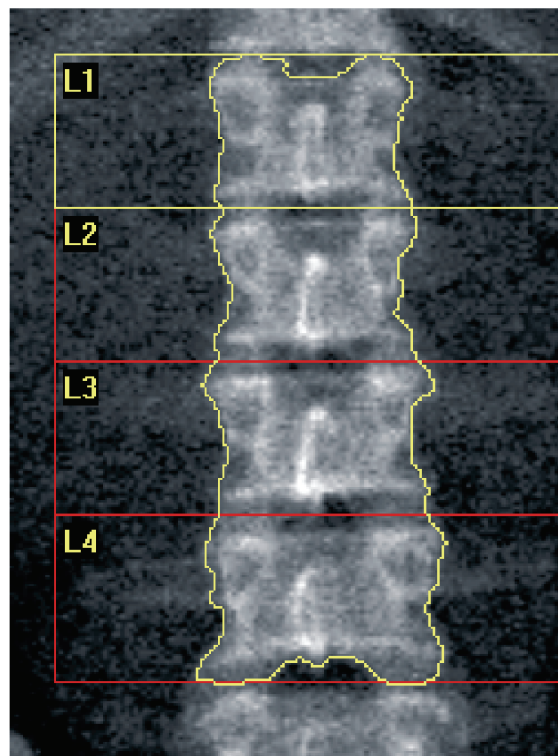


Figure 7: Analyse rachis lombaire AP

7.5 Sortie de l'analyse

1. Sélectionnez **Close** (Fermer).
2. Sélectionnez **Report** (Rapport).

7.6 Génération et impression de rapports

Voir [Rapports](#) à la page 123.

Chapitre 8 Examen de la hanche

1. Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18.
2. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélection du type d'examen), sélectionnez **Left Hip** (Hanche gauche), **Right Hip** (Hanche droite) ou **Dual-Hip** (double hanches).

8.1 Positionnement du patient pour les examens Hanche gauche, Hanche droite et Double-hanches

1. Positionnez le patient tel qu'indiqué.
Utilisez l'appareil de contention des pieds fourni par Hologic pour maintenir la bonne position du fémur.



Figure 8: Positionnement de la hanche gauche sans positionnement automatique de la hanche

2. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur **Center** (Centrer).
3. Glissez l'appareil de contention des pieds sous les jambes du patient
4. Alignez-le par rapport au milieu de la table et de la ligne centrale du patient.
5. Faites pivoter la jambe entière (sur le côté à examiner) de 25° vers l'intérieur.

6. Placez le bord médian du pied contre l'appareil de contention.
Le pied doit être fléchi vers le plafond comme le montrent les figures *Positionnement de la hanche gauche sans positionnement automatique de la hanche* et *Positionnement de la hanche droite sans positionnement automatique de la hanche*.
7. Réglez la courroie pour maintenir le pied dans la bonne position.
8. Pour les examens Double-hanches, faites pivoter les deux jambes de 25° vers l'intérieur, puis réglez les deux sangles pour maintenir les pieds dans la bonne position.



Figure 9: Positionnement de la hanche droite sans positionnement automatique de la hanche

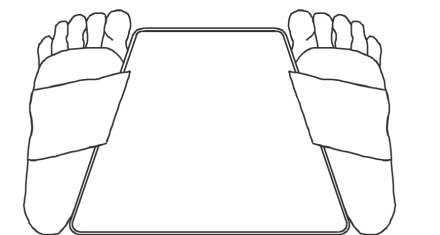


Figure 10: Positionnement des pieds (examen Double-hanches)

8.2 Positionnement du bras en C



Remarque

Concernant les examens de hanche pour les patients en surpoids ou obèses : l'excès de graisse abdominale chevauchant la région de la hanche doit être retenue ou écartée du champ de vision des rayons X car la graisse surjacente (pannicule) peut fausser les résultats de la DMO de la hanche.

8.2.1 Conseils pour identifier le grand trochanter

1. Placez votre pouce sur la crête iliaque.
2. Déployez vos doigts.
3. Orientez votre auriculaire vers le genou.
Le grand trochanter se situe au-dessous de votre auriculaire.
Si vous ne parvenez pas à localiser le trochanter :
4. Demandez au patient plier sa jambe au niveau du genou et soulevez-la.
5. Localisez la crête qui s'est formée en haut de la jambe.
Utilisez ce point comme emplacement approximatif du grand trochanter.

8.2.2 Hanche gauche ou Hanche droite sans positionnement automatique pour les examens de la hanche

1. Sur le **panneau de contrôle**, appuyez sur **Laser**.
2. Utilisez les contrôles **Bras** et **Table** du panneau de contrôle pour placer le réticule du laser :
 - à 7,6 cm (3 po) en dessous du grand trochanter
 - à 2,5 cm (1 po) au milieu de la diaphyse du fémurReportez-vous aux :
Figures [Positionnement de la hanche gauche sans positionnement automatique de la hanche](#) ou [Positionnement de la hanche droite sans positionnement automatique de la hanche](#), dans [Positionnement du patient pour les examens Hanche gauche, Hanche droite et Double-hanches](#) à la page 35 et [Conseils pour identifier le grand trochanter](#) à la page 37.
3. Demandez au patient de ne plus bouger et de respirer normalement.

8.2.3 Hanche gauche ou Hanche droite avec positionnement automatique pour les examens de la hanche

1. Activez **Autopositioning** (Positionnement automatique) pour les examens de la hanche.
2. Dans **APEX Main Menu** (Menu principal APEX), sélectionnez :
 - Utilitaires
 - Configuration Système
 - Cochez la case **Autopositioning** (Positionnement automatique) pour les examens de la hanche.
3. Sur le **panneau de contrôle**, appuyez sur **Laser**.
4. Utilisez les contrôles **Bras** et **Table** du **panneau de contrôle** pour placer le réticule du laser sur le bord extérieur du grand trochanter (voir la figure *Positionnement de la hanche gauche sans positionnement automatique de la hanche*). Voir [Conseils pour identifier le grand trochanter](#) à la page 37.
5. Demandez au patient de ne plus bouger et de respirer normalement.



Figure 11: Positionnement de la hanche gauche avec positionnement automatique de la hanche

8.2.4 Double-Hanche

1. Allumez le laser et positionnez le bras en C au-dessus de la ligne centrale du patient.
2. Sélectionnez **Continu** (Continuer).
3. Palpez la jambe gauche du patient pour identifier le grand trochanter.

Voir [Conseils pour identifier le grand trochanter](#) à la page 37.



Remarque

Pour un examen double-hanches, la première hanche acquise est toujours celle de gauche.

4. À l'aide des commandes **Bras** et **Table** du panneau de contrôle, placez le réticule du laser à environ 7,6 cm (3 pouces) au-dessous du grand trochanter et à 2,5 cm (1 pouce) au milieu de la diaphyse du fémur.



Remarque

Si vous utilisez le positionnement automatique, placez le réticule du laser sur le bord extérieur du grand trochanter.

5. Sélectionnez **Continu** (Continuer).
6. Demandez au patient de ne plus bouger et de respirer normalement.

8.3 Démarrage de l'examen des hanches



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « Rayons X prêts » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
 - a. Vérifiez que l'examen de la hanche est acceptable au fur et à mesure que l'image s'affiche.
 - b. Si la hanche n'est pas bien positionnée, cliquez sur **Reposition Scan** (Repositionner l'examen) pour arrêter l'examen en cours et le repositionner.

Pour repositionner l'image de manière à inclure l'intégralité de la tête fémorale ([Repositionnement de l'examen](#) à la page 40). Si la diaphyse n'est pas parallèle, voir [Repositionnement du patient](#) à la page 40.

8.3.1 Repositionnement de l'examen

1. Sélectionnez **Reposition Scan** (Repositionner l'examen) avant la fin de l'examen.
2. Placez le curseur au-dessus de l'image de la hanche.



Remarque

Vous pouvez également repositionner l'image en vous aidant des barres de défilement

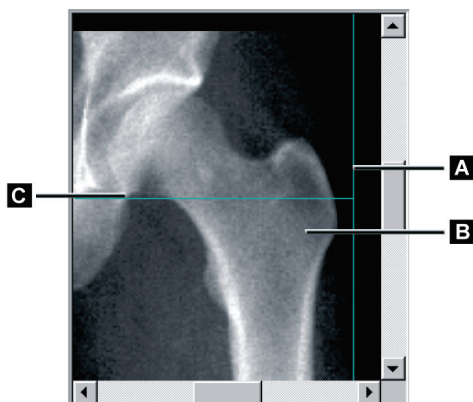


Figure 12: Repositionnement de la hanche

3. Pour positionner la hanche, cliquez sur l'image et faites-la glisser vers l'intersection des deux lignes de positionnement bleues de telle sorte que :
 - la ligne de positionnement verticale [A] touche le bord extérieur du grand trochanter [B]
 - la ligne de positionnement horizontale [C] soit centrée sur le grand trochanter [B]
4. Sélectionnez **Restart Scan** (Recommencer l'examen).
5. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen).

8.3.2 Repositionnement du patient

1. Sélectionnez **Reposition Scan** (Repositionner l'examen) avant la fin de l'examen.
2. Sélectionnez **Restart Scan** (Recommencer l'examen).
3. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen).
4. Évaluez l'image au fur et à mesure qu'elle est affichée. Si l'image vous plait, lancez l'exécution de l'examen.

8.3.3 Étapes additionnelles pour un examen double-hanches

Lors d'un examen double-hanches, le scanner se déplace vers la hanche droite une fois l'examen de la hanche gauche terminé. Si la fonction **Fémur SE** est activée, le système vous invite à réaliser un examen Fémur SE du fémur gauche avant de passer à la hanche droite. Il vous invitera également à réaliser un examen Fémur SE du fémur droit dès que vous aurez terminé l'examen de la hanche droite. Voir [Positionnement pour l'examen Fémur SE après un examen de hanche](#) à la page 44 et [Démarrage de l'examen Fémur SE](#) à la page 45.

1. Allumez le laser.
2. Vérifiez qu'il est correctement placé au-dessus de la hanche droite du patient.
3. Sélectionnez **Continuer** (Continuer).
4. Vérifiez que l'examen de la hanche droite est acceptable.
5. Dans le cas contraire, repositionnez l'image ou le patient, et recommencez.

8.4 Analyse de l'examen

1. Sélectionnez **Analyse Scan** (Analyser l'examen).
2. Si un examen précédent existe, cliquez sur **Résultats**.
3. Si aucun examen précédent n'existe, cliquez sur **Next>>** (Suivant).

8.4.1 Analyse automatique One-Time

À l'issue de l'analyse automatique, les résultats sont affichés à l'écran.



Remarque

Si l'analyse automatique ne vous plaît pas, procédez manuellement. Pour une analyse correcte, voir la figure suivante.

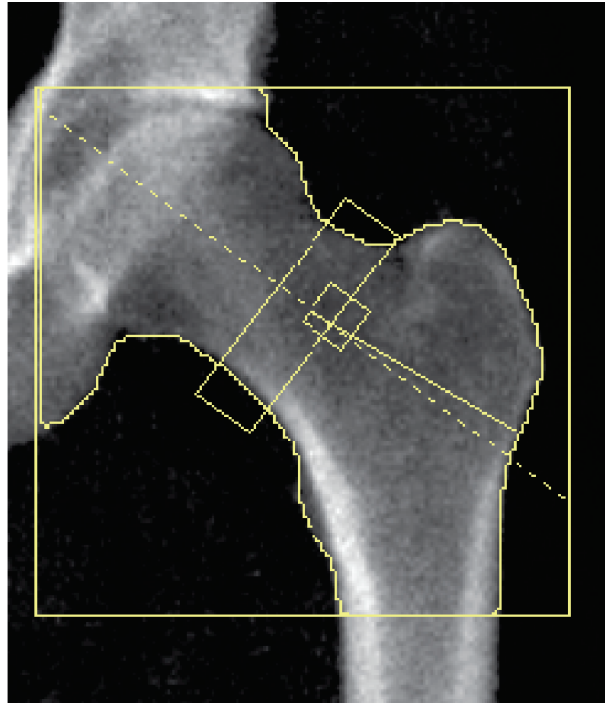


Figure 13: Examen de hanche correctement analysé

8.5 Examen Fémur SE (en simple énergie)

Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18. Les examens Fémur SE peuvent être sélectionnés directement dans la fenêtre **Select scan type** (Sélectionner le type d'examen) ou être sélectionnés à l'issue d'un examen de hanche par DMO. Il est possible de sélectionner un examen Fémur SE à l'issue d'un examen de la hanche uniquement si les examens Fémur SE sont configurés via une case à cocher sur l'écran **System Configuration** (Configuration du système).

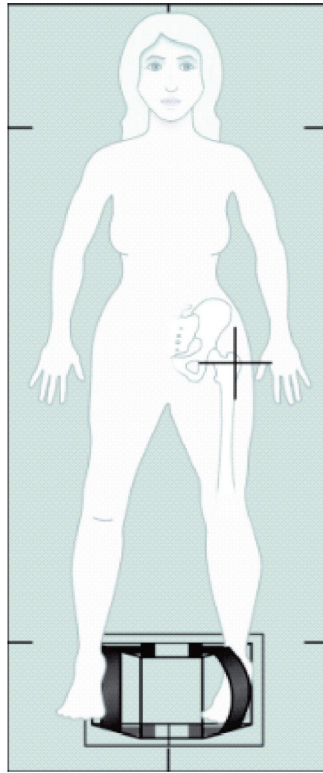


Figure 14: Positionnement pour l'examen Fémur SE gauche

8.5.1 Positionnement pour l'examen Fémur SE

1. Positionnez le patient comme indiqué sur la figure *Positionnement du fémur SE gauche* dans l'[Examen Fémur SE \(en simple énergie\)](#) à la page 43.
Utilisez l'appareil de contention des pieds fourni par Hologic pour maintenir la bonne position du fémur.
2. Sur le **panneau de contrôle**, appuyez sur **Center** (Centrer).
3. Glissez l'appareil de contention des pieds sous les jambes du patient
4. Alignez-le par rapport au milieu de la table et de la ligne centrale du patient.
5. Pivotez la jambe entière (sur le côté à mesurer) de 25° vers l'intérieur, et appuyez le bord médian du pied contre l'appareil de contention.
Le pied doit être fléchi, tourné vers le plafond.
6. Réglez la courroie pour maintenir le pied dans la bonne position.
7. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), sélectionnez SE Femur (Fémur SE).
8. Palpez la jambe du patient pour identifier le grand trochanter. Voir [Conseils pour identifier le grand trochanter](#) à la page 37.
9. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur Laser.
10. Utilisez les contrôles Bras et Table du panneau de contrôle pour placer le réticule du laser :
 - Au niveau du grand trochanter
 - Au milieu de la diaphyse du fémur ou en léger décalage vers le bord extérieur du fémur pour pouvoir cibler le fémur dans toute sa longueur.
11. Demandez au patient de ne plus bouger et de respirer normalement.

8.5.2 Positionnement pour l'examen Fémur SE après un examen de hanche

1. Après avoir réalisé un examen de hanche unique, vous avez la possibilité d'effectuer un examen Fémur SE.
2. Cliquez sur le bouton **SE Femur Scan** (Examen Fémur SE).
L'écran **Positioning Femur Scan** (Positionnement pour l'examen du fémur) s'affiche et vous indique là où le système va automatiquement positionner le bras en C.
L'écran offre à l'opérateur la possibilité de repositionner l'image de l'examen avant de débiter l'examen du fémur.
3. Vérifiez que l'image démarrera au niveau du grand trochanter et que la diaphyse du fémur est centrée ou en léger décalage vers le bord intérieur du fémur pour pouvoir cibler le fémur dans toute sa longueur.
4. Sélectionnez **Next** (Suivant).

8.5.3 Démarrage de l'examen Fémur SE



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « Rayons X prêts » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
2. Vérifiez que l'examen du fémur SE est acceptable au fur et à mesure que l'image s'affiche.
Si l'image vous plait, lancez l'exécution de l'examen.
3. Si l'examen du fémur SE est mal positionné, cliquez sur **Reposition Scan** (Repositionner l'examen) pour arrêter l'examen en cours et le repositionner.

8.5.4 Analyse de l'examen Fémur SE

L'image s'affiche dans la fenêtre de l'afficheur.

L'afficheur permet à l'opérateur de visualiser l'image du fémur SE. Les commandes de l'afficheur permettent à l'opérateur de :

- changer de mode de visualisation
- zoomer
- régler la luminosité et le contraste de l'image
- ajouter des annotations
- ajouter des commentaires
- placer des règles.

8.5.5 Contrôle visuel

1. Inspectez visuellement l'image à la recherche de déformations^{1 2 3} en particulier le long du cortex latéral, en partant du petit trochanter et en remontant jusqu'à la tubérosité supracondylaire.
2. Recherchez une réaction locale ou un épaissement le long du cortex latéral, susceptible d'être accompagné(e) d'une ligne radiotranslucide transversale.
3. Utilisez les outils visuels pour augmenter le grossissement et régler le contraste.

Les changements au niveau du cortex latéral peuvent être subtils.



Remarque

Les images doivent être lues par un professionnel de santé qualifié.

8.5.6 Boîte à outils Image

Tableau 9: Boîte à outils Image

Outil	Fonction
Multi View	Une fois sélectionnée, cette option active le mode Vue multiple et révèle une deuxième image dans le volet de droite.1 po
Les outils de visualisation et d'analyse fonctionnent indépendamment d'une image à l'autre. Si les deux images sont identiques, l'analyse effectuée au centre est reflétée sur l'image dans le volet de droite.	
Contrôle largeur-niveau	Sélectionnez la <i>balle</i> et faites-la glisser au centre du triangle pour régler le contraste et la luminosité de l'image. Pour effectuer un réglage plus précis : <ol style="list-style-type: none"> 1. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur l'image. 2. Cliquez sur Adjust WL (Ajuster luminosité/contraste). 3. Sélectionnez le curseur et faites-le glisser sur l'image.
Inverser	Inverse la valeur de l'échelle de gris de chaque pixel pour faire apparaître une version négative de l'image.
Zoomer	Permet de rétrécir ou d'agrandir la taille de l'image acquise.

8.5.7 Onglet de contrôle Analysis Tools (Outils d'analyse)

L'onglet de contrôle Analysis Tools (Outils d'analyse) fournit des outils pour évaluer toutes les déformations remarquées sur l'image. Les outils de cette section fournissent des outils pour :

- Contrôler la méthode d'ajout d'annotations et/ou de règles
- Contrôler l'affichage des annotations ou des règles sur l'image
- Modifier les annotations

8.5.8 Évaluation

Deux cases d'option déterminant quel outil sera utilisé lorsqu'un utilisateur clique sur l'image.

Tableau 10: Évaluation

Outil	Fonction
Annotations	Après avoir sélectionné l'image et cliqué sur cette dernière avec le bouton gauche de la souris, une fenêtre d'annotation dans laquelle vous pouvez saisir et enregistrer du texte apparaît. Il est possible de créer jusqu'à deux annotations.
Règles	Après avoir sélectionné l'image et cliqué sur cette dernière avec le bouton gauche de la souris, une règle est créée. Les règles permettent à l'opérateur de mesurer l'épaisseur corticale et/ou d'autres caractéristiques en plaçant des règles sur l'image acquise. Il est possible d'ajouter jusqu'à six règles.

Tableau 11: Ajout et modification de règles

Outil	Fonction
Ajouter la règle	Le curseur se transforme en croix lorsqu'il est placé sur l'image acquise. Le curseur se transforme en croix lorsqu'il est placé sur l'image acquise. <ol style="list-style-type: none">Sélectionnez une ligne et faites-la glisser pour déplacer la règle. La largeur de la nouvelle règle (en centimètres) est indiquée sous le bouton Règles.Pour ajouter d'autres règles, réitérez la procédure décrite ci-dessus.
Sélectionner règle	Le curseur se transforme en main lorsqu'il est placé directement sur une règle. Cliquez pour sélectionner une règle lorsque le curseur en forme de main apparaît.

Tableau 11: Ajout et modification de règles

Outil	Fonction
Déplacer règle	<ol style="list-style-type: none"> 3. Sélectionnez la règle. 4. Lorsque le curseur en forme de main apparaît, maintenez le bouton de la souris enfoncé et faites glisser la règle vers l'emplacement souhaité, ou 5. utilisez les touches directionnelles du clavier pour déplacer la règle vers le haut, vers le bas, vers la gauche ou vers la droite.
Sélectionner le point de fin de la règle	<p>Le curseur se transforme en flèche lorsqu'il est placé sur le point de fin d'une règle.</p> <p>Cliquez pour sélectionner le point de fin de la règle lorsque le curseur en forme de flèche apparaît.</p>
Modifier la taille d'une règle	<p>Lorsque le curseur en forme de flèche apparaît,</p> <ol style="list-style-type: none"> 6. cliquez sur le point de fin, agrandissez-le et déposez-le à l'emplacement souhaité, ou 7. utilisez les touches directionnelles du clavier pour déplacer le point de fin vers le haut, vers le bas, vers la gauche ou vers la droite.
Supprimer une règle	<ol style="list-style-type: none"> 8. Sélectionnez la règle et cliquez sur la touche Suppr du clavier, ou 9. lorsque le curseur en forme de main apparaît, appuyez sur le bouton droit de la souris, puis sélectionnez Delete (Supprimer).

Options d'affichage

Deux cases à cocher qui déterminent quelles évaluations seront affichées sur l'image.

Tableau 12: Options d'affichage

Outil	Fonction
Annotations	Lorsque cette case est cochée, les emplacements des annotations créées sur l'image s'affichent. Ils sont identifiés par les chiffres 1 et 2.
Règles	Lorsque cette case est cochée, les règles créées sur l'image s'affichent.

Modifier les annotations

Trois boutons permettent à l'utilisateur d'ajouter/modifier des annotations. Ces boutons sont activés lorsqu'une fenêtre d'annotation est affichée sur l'image.

Tableau 13: Modifier les annotations

Outil	Fonction
Épaississement focal	La sélection de ce bouton permet d'afficher la fenêtre de modification d'annotation et fait apparaître le texte suivant dans le champ de modification : « Présence d'une réaction ou d'un épaississement focal le long du cortex latéral de la tige fémorale. »
Ligne perméable aux rayons X	La sélection de ce bouton permet d'afficher la fenêtre de modification d'annotation et fait apparaître le texte suivant dans le champ de modification : « Présence d'une ligne transversale perméable aux rayons X. »
Texte libre	La sélection de ce bouton permet d'afficher la fenêtre de modification d'annotation dans laquelle vous pouvez saisir librement du texte.

Évaluation d'une fracture fémorale atypique

Le texte de toutes les annotations et la longueur de toutes les règles placées sur l'image s'affichent dans cette section. Il y a également une section commentaire dans laquelle vous pouvez saisir librement du texte, ainsi que deux boutons comportant un texte prédéfini qui permettent de remplir le champ Comments (Commentaires) lorsqu'ils sont actionnés.

Tableau 14: Évaluation d'une fracture fémorale atypique

Outil	Fonction
Étude approfondie conseillée	La sélection de ce bouton permet d'insérer le texte suivant dans la section Comment (Commentaires): « Une étude médicale approfondie est conseillée, car ces caractéristiques peuvent éventuellement concorder avec une fracture fémorale atypique incomplète. »
Complication médicamenteuse	La sélection de ce bouton permet d'insérer le texte suivant dans la section Comment (Commentaires): « Les fractures fémorales atypiques sont une complication associée à un traitement prolongé par inhibiteur de la résorption osseuse. »

8.6 Références

Ces références incluent de plus amples informations concernant les fractures du fémur inhabituelles et l'aspect radiographique ainsi que les facteurs de risque qui y sont associés :

1. Elizabeth Shane, David Burr, Peter R. Ebeling, Bo Abrahamsen, Robert A. Adler, et coll. « 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, novembre 2010
2. Elizabeth Shane (coprésidente)*, 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 coll. « Bisphosphonate-Related Complete Atypical Subtrochanteric Femoral Fractures: Diagnostic Utility of Radiography. » *AJR*:197, octobre 2011
4. Avis de pharmacovigilance de la FDA : « Safety update for osteoporosis drugs, bisphosphonates, and atypical fractures » ;
<http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm229009.htm>

8.6.1 Examens double-hanches

1. Après l'analyse de la hanche droite, cliquez sur Close (Fermer).
2. Pour analyser la hanche gauche, cliquez sur Analyze Another Scan (Analyser un autre examen).

8.7 Génération et impression de rapports

Voir [Rapports](#) à la page 123.

Chapitre 9 Examen de l'avant-bras

1. Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18.
2. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), sélectionnez **Left Forearm** (Avant-bras gauche) ou **Right Forearm** (Avant-bras droit).

9.1 Mesure de l'avant-bras du patient

1. Mesurez l'avant-bras jusqu'au cubitus styloïde [1] en centimètres.
2. Enregistrez la mesure.

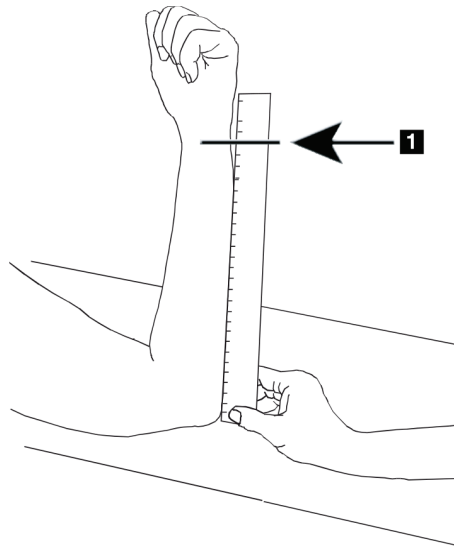


Figure 15: Mesure de l'avant-bras gauche

9.2 Positionnement du patient

1. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur Center (Centrer).
2. Positionnez le patient comme illustré à la :
 - Voir *Position du laser sur l'avant-bras gauche* pour l'avant-bras gauche.
 - Voir *Position du laser sur l'avant-bras droit* pour l'avant-bras droit.
 - Voir la figure *Position du patient marche/arrêt pour l'avant-bras gauche en décubitus dorsal* dans [Positionnement du patient pour les examens de l'avant-bras en supination](#) à la page 54 et la figure suivante *Position du laser sur l'avant-bras gauche pour l'avant-bras en décubitus dorsal gauche*.
 - La figure *Position du patient pour l'avant-bras droit en décubitus dorsal* dans [Positionnement du patient pour les examens de l'avant-bras en supination](#) à la page 54 pour l'avant-bras droit.



Figure 16: Positionnement de l'avant-bras gauche

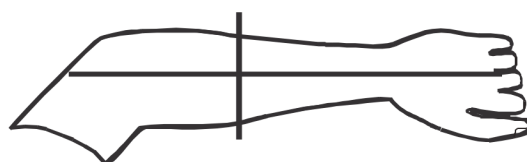


Figure 17: Position du laser sur le bras gauche



Figure 18: Positionnement de l'avant-bras droit

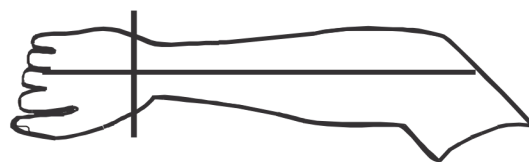


Figure 19: Position du laser sur le bras droit

9.2.1 Positionnement du patient pour les examens de l'avant-bras en supination

1. Positionnez la hanche du patient au niveau du bord extérieur de la table d'examen.
 2. Pour l'avant-bras droit, placez le bras gauche du patient sur la poitrine. Pour l'avant-bras gauche, placez le bras droit du patient sur la poitrine.
 3. Pliez le coude de manière à ce que l'avant-bras soit parallèle au côté le plus long de la table d'examen.
 4. Alignez les os longs de l'avant-bras sur l'axe long du laser.
 5. Vérifiez qu'aucune obstruction n'est à moins de 1 cm (0,5 po) du côté du radius et du cubitus de l'avant-bras.
-
1. Déplacer le bras en C vers la droite
 2. Allongez la table à fond

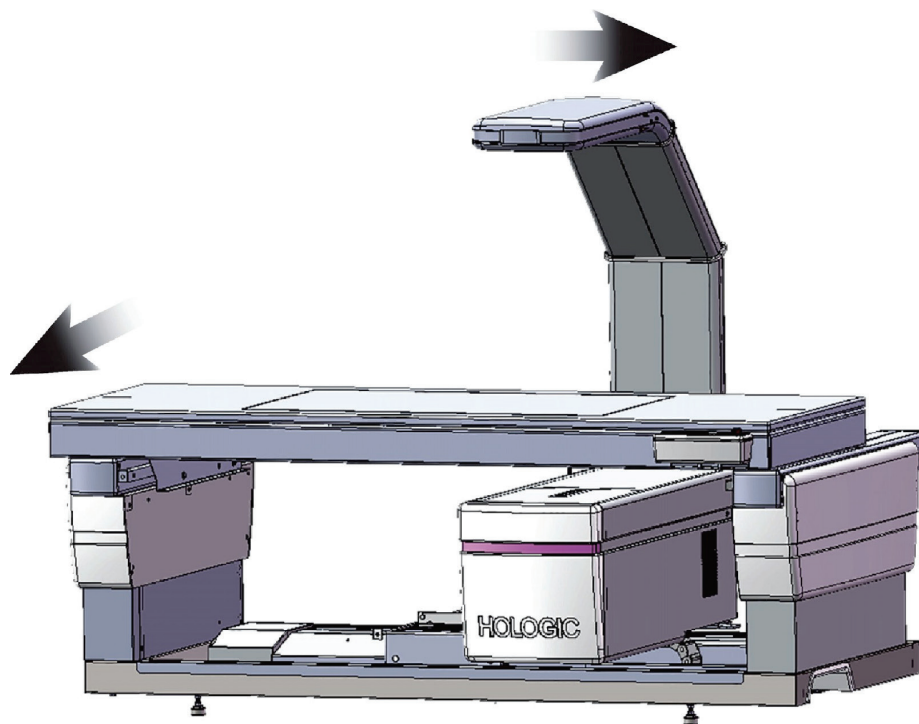


Figure 20: Position du patient marche/arrêt pour l'avant-bras gauche en supination

Vérifiez qu'aucune obstruction n'est à moins de 1 cm (0,5 po) de chaque côté du bras.

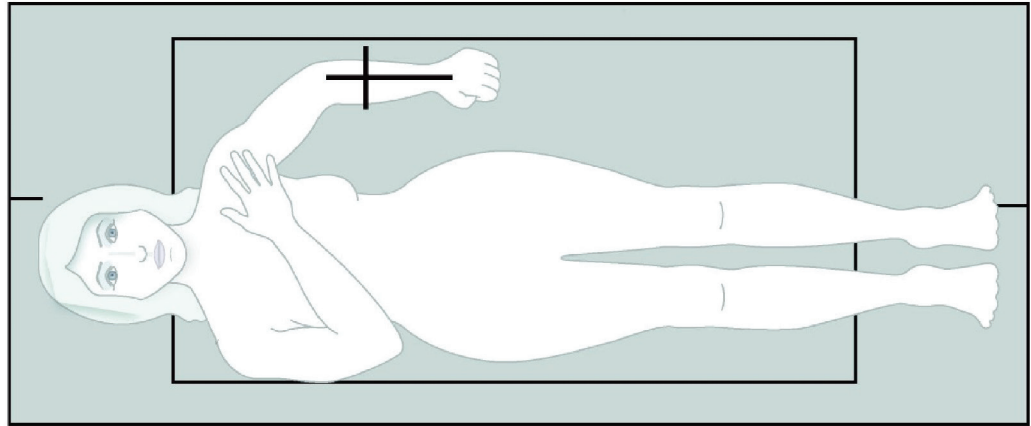


Figure 21: Position du patient pour l'avant-bras gauche en supination

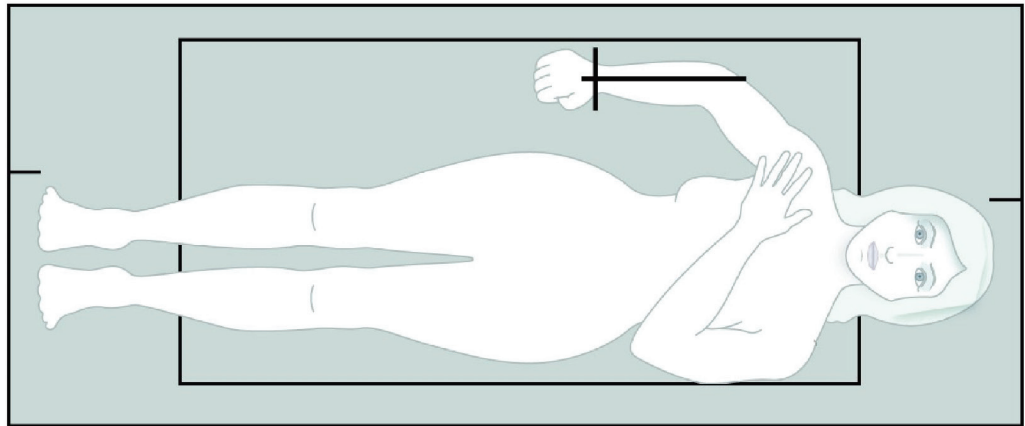


Figure 22: Position du patient pour l'avant-bras droit en supination

9.3 Positionnement du bras en C

1. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur **Laser**.
2. Utilisez la commande Arm (Bras) du panneau de contrôle pour positionner le point de départ sur l'avant-bras :
 - **Examen avant-bras gauche** : démarrez au milieu de l'avant-bras. Vérifiez que la première rangée d'os du carpe se trouve à moins de 15 cm (6 po) du point de départ (voir la figure *Position du laser sur l'avant-bras gauche* dans [Positionnement du patient pour les examens de l'avant-bras en supination](#) à la page 54).
 - **Examen de l'avant-bras droit** : commence au niveau de la première rangée d'os du carpe (voir la figure *Position du laser sur l'avant-bras droit* dans [Positionnement du patient pour les examens de l'avant-bras en supination](#) à la page 54).
3. Demandez au patient de ne plus bouger et de respirer normalement.

9.4 Démarrage de l'examen de l'avant-bras



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « *Rayons X prêts* » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
2. Inspectez l'image.
 - Le radius et le cubitus doivent figurer bien droit et au centre.
 - Sur l'image figure au moins la première rangée d'os du carpe près du bas ou du haut selon qu'il s'agit d'un examen de l'avant-bras droit ou de l'avant-bras gauche, respectivement.
 - Le côté cubitus contient au moins suffisamment d'air pour équivaloir à la largeur de la diaphyse du cubitus.
3. Si l'image n'est pas acceptable, cliquez sur **Reposition Scan** (Repositionner l'examen).
4. Si l'image vous plait, lancez l'exécution de l'examen.

9.4.1 Repositionnement de l'examen (si nécessaire)

1. Sélectionnez **Reposition Scan** (Repositionner l'examen) avant la fin de l'examen.
2. Placez le curseur au-dessus de l'image de l'avant-bras.



Remarque

Vous pouvez également repositionner l'image en vous aidant des barres de défilement

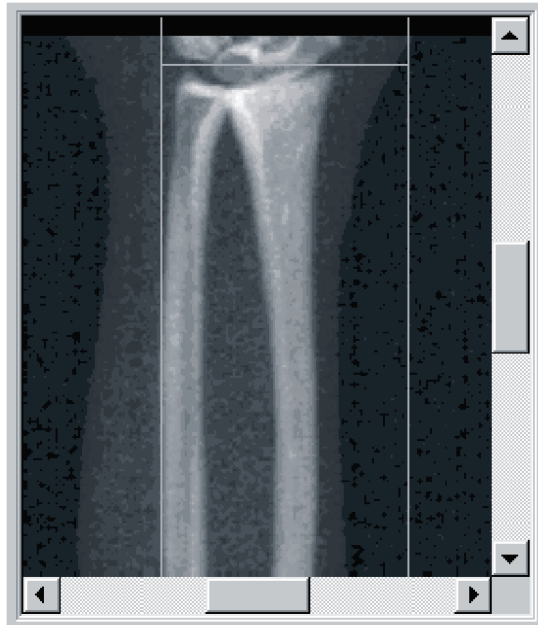


Figure 23: Repositionnement de l'avant-bras

3. Pour positionner l'avant-bras :
 - Mettez la première rangée d'os du carpe entre la ligne bleue de positionnement à l'horizontale et la limite extérieure du champ d'examen.
 - Le radius et le cubitus doivent être parallèles l'un l'autre entre les deux lignes bleues de positionnement à la verticale.
4. Une fois l'avant-bras correctement positionné, sélectionnez **Restart Scan** (Redémarrer l'examen).
5. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen).

9.4.2 Repositionnement du patient (si nécessaire)

1. Positionnez l'avant-bras pour qu'il soit droit.



Remarque

Vous devriez déplacer l'avant-bras du patient de manière à inclure ou à exclure davantage d'os du carpe.

2. Sélectionnez **Restart Scan** (Recommencer l'examen).
3. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen).
4. Évaluez l'image au fur et à mesure qu'elle est affichée. Si l'image vous plait, lancez l'exécution de l'examen.

9.5 Analyse de l'examen

1. Sélectionnez **Analyze Scan** (Analyser l'examen).
2. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).



Remarque

Pour une description des boutons étapes d'analyse et des boîtes à outils, reportez-vous à la rubrique [Boutons étapes d'analyse](#) à la page 21.

9.5.1 Saisie de la longueur de l'avant-bras

1. Sélectionnez **Length** (Longueur). La longueur de l'avant-bras doit se situer entre 4 et 42 centimètres.
2. Entrez la longueur en centimètres.

9.5.2 Définition de la RDI globale

1. Sélectionnez **Global ROI** (RDI globale).
2. À l'aide des outils **Mode complet** et **Mode ligne**, réglez la RDI tel qu'indiqué.

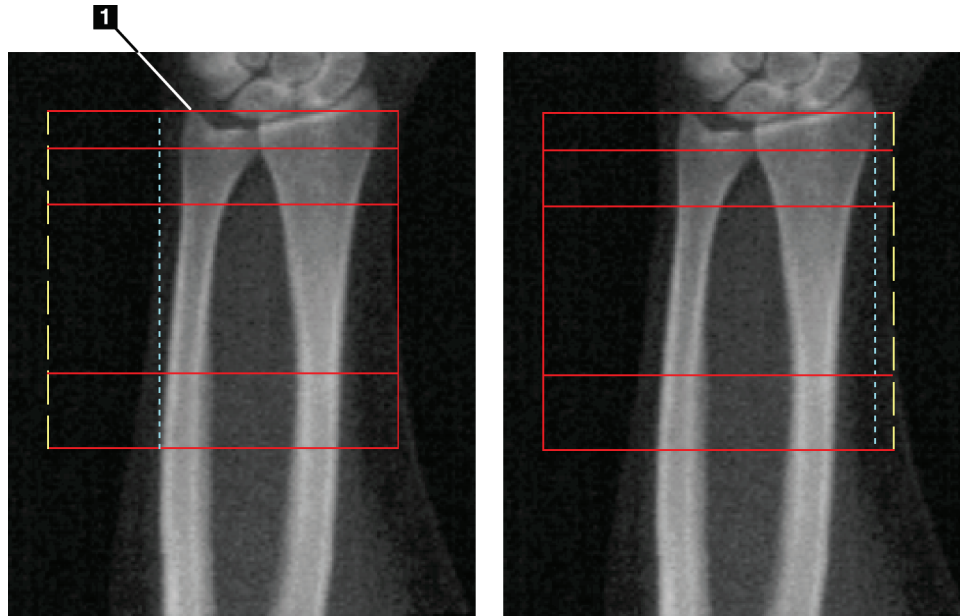


Figure 24: RDI de l'avant-bras

Tableau 15: Processus du cubitus styloïde

Élément	Description
1	Processus du cubitus styloïde



Remarque

Si le mode entier est utilisé, la ligne supérieure de la RDI globale doit être placée à l'extrémité du cubitus styloïde.

Si le mode ligne est utilisé, déplacez la ligne de la RDI sur le côté interne du radius jusqu'à ce que la ligne pointillée bleue touche le bord du radius.

Répétez cette procédure du côté du cubitus, en veillant à ce que 1 à 2 cm d'air soient inclus dans la RDI globale du côté du cubitus.

Chez les sujets possédant un grand avant-bras, il peut être nécessaire de déplacer la ligne pointillée bleue vers l'extérieur du bord du cubitus de manière à inclure les 1 à 2 cm d'air requis.

9.5.3 Visualisation de la matrice osseuse

1. Sélectionnez **BoneMap** (Matrice osseuse).
2. La plupart du temps, il n'est pas utile d'éditer la matrice osseuse. Si cela s'avère nécessaire, éditez la matrice osseuse en vous aidant de la boîte à outils comme indiqué sur la figure suivante.

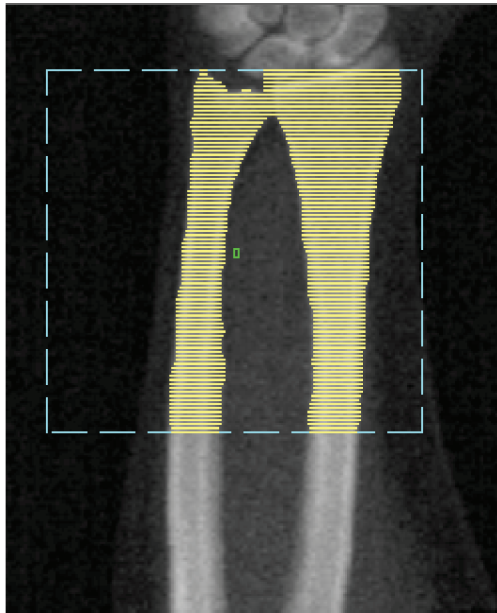


Figure 25: Matrice osseuse de l'avant-bras



Remarque

La RDI globale doit contenir des points d'air adéquats pour garantir un mappage osseux et des résultats d'analyse corrects. Chez certains sujets, il peut être nécessaire de déplacer la ligne pointillée bleue située du côté du cubitus vers l'extérieur pour inclure les points d'air adéquats.

9.5.4 Vérification de la région CEN/UD

1. Sélectionner **MID/UD** (CEN/UD).

La plupart du temps, il n'est pas utile de régler la région CEN/UD ni de repositionner la séparation cubitus/radius.

2. Si cela s'avère nécessaire, procédez en vous aidant de la boîte à outils comme indiqué sur la figure.

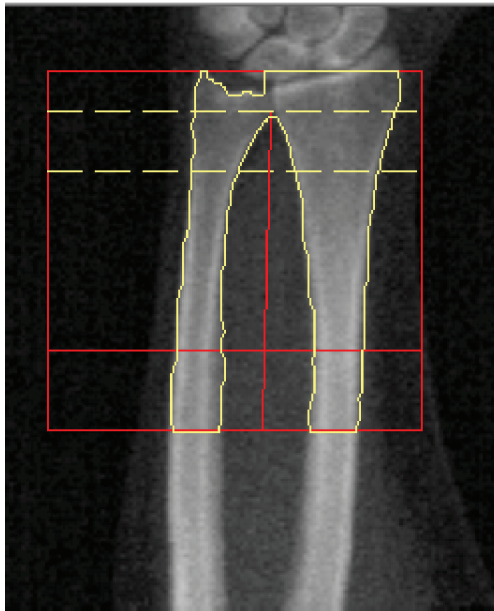


Figure 26: CEN/UD de l'avant-bras

9.6 Visualisation des résultats

Sélectionnez **Results** (Résultats).

9.7 Sortie de l'analyse

1. Sélectionnez **Close** (Fermer).
2. Sélectionnez **Report** (Rapport).

9.8 Génération et impression de rapports

Voir [Rapports](#) à la page 123.

Chapitre 10 Examen du corps entier

Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), sélectionnez **Whole Body** (Corps entier).

10.1 Analyse de la composition corporelle

La fonction d'analyse de la composition corporelle d'Hologic permet d'analyser la composition du tissu mou du corps entier et de suivre les changements survenus dans la composition des tissus mous en réponse à une intervention telle qu'un régime ou de l'exercice physique. L'analyse de la masse grasse, de la masse maigre et du pourcentage de masse grasse peut être consigné pour le corps entier et la tête, les bras, le tronc, le bassin et les jambes.

Les systèmes QDR pour examen du corps entier offrent les résultats suivants liés à la composition corporelle :

- Graisse
- Masse maigre combinée au contenu minéral osseux (CMO)
- Masse maigre (hors contenu minéral osseux)
- % graisse. Le pourcentage de graisse correspond à la masse grasse divisée par le total [masse grasse + masse maigre + CMO].

Le logiciel Hologic Visceral Fat évalue la teneur en tissu adipeux viscéral (graisse intra-abdominale) chez les patients adultes et les patientes qui ne sont pas enceintes. Les résultats sont rapportés comme suit :

- Région de la graisse intra-abdominale
- Masse grasse intra-abdominale
- Volume de graisse intra-abdominale

En raison de la sensibilité de l'analyse du tissu mou, *le patient ne doit porter qu'une blouse d'hôpital ou une robe en papier pour l'examen*. Dans la mesure du possible, repliez les draps sous le patient. Si un drap est utilisé pour couvrir le patient, il doit recouvrir l'intégralité du patient à partir du bas du menton, y compris les extrémités. Aucun oreiller ne doit être utilisé pour l'examen, le matériau affectant la mesure des tissus mous.

10.2 Positionnement du patient

1. Positionnez le patient comme indiqué sur la figure *Positionnement du corps entier*.



Remarque

Invitez les patients corpulents à placer leurs mains à la verticale le long de leur corps, le cinquième doigt posé sur le matelas de la table d'examen. Leurs mains doivent être situées à côté des cuisses pour veiller à ce que les mains et les bras soient dans les limites de la table.



Avertissement :

Lors de l'examen de corps entier, assurez-vous que toutes les parties du corps du patient se trouvent sur ou au-dessus de la surface de la table d'examen pour éviter les points de pincement.

2. Demandez au patient de ne plus bouger et de respirer normalement.

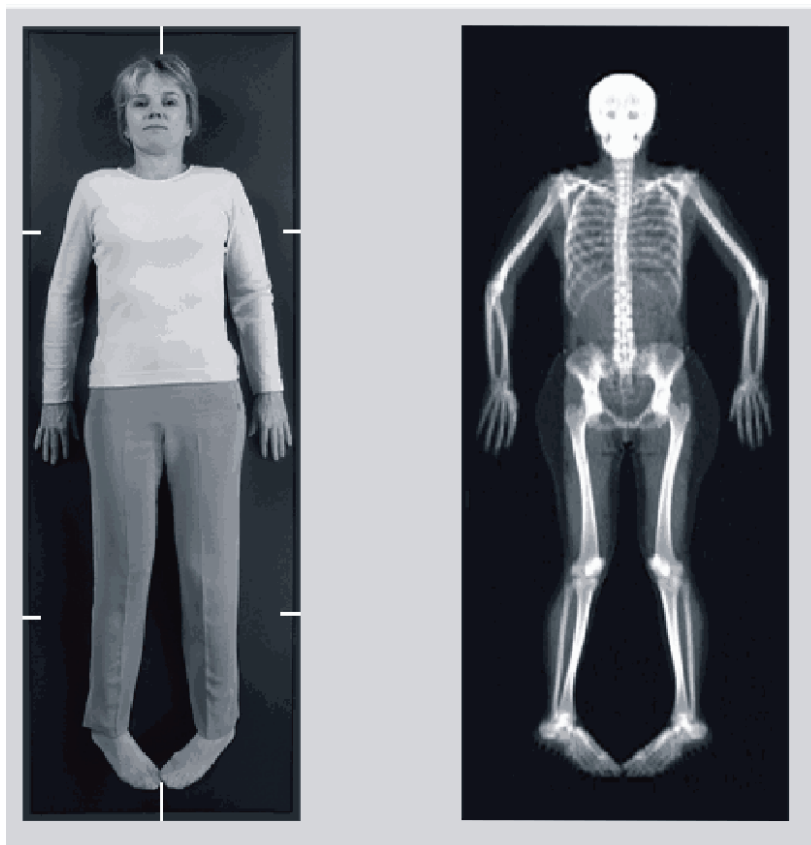


Figure 27: Positionnement du corps entier

10.3 Démarrage de l'examen du corps entier



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Cliquez sur **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « *Rayons X prêts* » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
2. Assurez-vous que les bras du patient sont compris dans l'examen lors des premier et dernier passages du bras en C. Le patient doit rester sans bouger jusqu'au terme de l'examen.

10.4 Analyse corps entier

La méthode d'analyse du corps entier par défaut du système QDR emploie une fonction Corps entier automatique qui ajuste automatiquement l'analyse pour les patients de 8 kg (17,6 lb) à 40 kg (88 lb). Au-dessus de 40 kg (88 lb), l'analyse Corps entier automatique fournit des résultats identiques aux versions d'analyse du corps entier précédentes. Le logiciel n'a pas été évalué pour des patients de moins de 8 kg (17,6 lb) et son utilisation sur des patients d'un poids inférieur n'est pas recommandée.

La fonction Corps entier automatique fournissant automatiquement une analyse améliorée pour les patients de moins de 40 kg (88 lb), l'ancienne méthode d'analyse Corps entier pédiatrique n'est plus recommandée. Les patients précédemment analysés à l'aide de l'ancienne méthode CEP doivent être réanalysés avec la méthode Corps entier, car les comparaisons avec la base de données de référence et les Z-scores ne seront pas valables.



Remarque

Si vous effectuez des examens corps entier sur des sujets de moins de 40 kg (enfants, par exemple), il convient de s'assurer que la fonction Auto Whole Body (Examen corps entier automatique) n'est pas désactivée dans les paramètres d'analyse de la configuration système. Le réglage par défaut doit être utilisé ; autrement dit, la méthode Auto Whole Body (Examen corps entier automatique) doit être activée.

10.5 Analyse de l'examen



Remarque

L'analyse de la composition corporelle est effectuée en même temps que l'analyse Corps entier. La fenêtre Analysis (Analyse) s'affiche initialement avec les régions et le mode ligne actifs.

1. Sélectionnez **Analyze Scan** (Analyser l'examen).



Remarque

Pour une description des boutons étapes d'analyse et des boîtes à outils, reportez-vous à la rubrique [Boutons étapes d'analyse](#) à la page 21.

2. Sélectionnez **Results** (Résultats).

10.5.1 Analyse de la composition corporelle

Les mêmes régions anatomiques sont utilisées pour calculer les valeurs des tissus mous et les valeurs du contenu minéral osseux. Pour obtenir des valeurs de tissus mous correctes, ajustez les lignes de coupe anatomiques de manière à inclure le tissu mou correspondant à cette région. Par exemple, ajustez les régions des jambes de manière à ce que le tissu de la cuisse soit situé dans la région de la jambe appropriée, et pas dans la région des bras.

10.5.2 Placement par défaut des régions du Corps entier

Lorsqu'un placement par défaut est effectué, la précision des lignes délimitant les régions doit être vérifiée et ces dernières doivent être modifiées si besoin est. Reportez-vous aux figures suivantes, *Analyse du corps entier avec lignes inférieures et horizontales du diviseur du bassin* et *Analyse du corps entier (lignes verticales)* pour une analyse correcte.

Pour vérifier les lignes inférieures et horizontales du diviseur du bassin, voir la figure suivante *Analyse du corps entier avec lignes inférieures et horizontales du diviseur du bassin*.

1. Vérifiez que la ligne du col se trouve juste en dessous de la mâchoire du patient.
2. Vérifiez que la ligne T12-L1 dans le rachis soit plus ou moins au niveau de T12-L1.
3. Vérifiez que la ligne supérieure du bassin se trouve juste au-dessus de la crête iliaque.
4. Vérifiez que les lignes inférieures du diviseur du bassin séparent les jambes et le tronc.

Si un ajustement s'avère nécessaire, servez-vous des outils disponibles dans la boîte à outils Regions (Régions) pour faire glisser les lignes en position correcte.

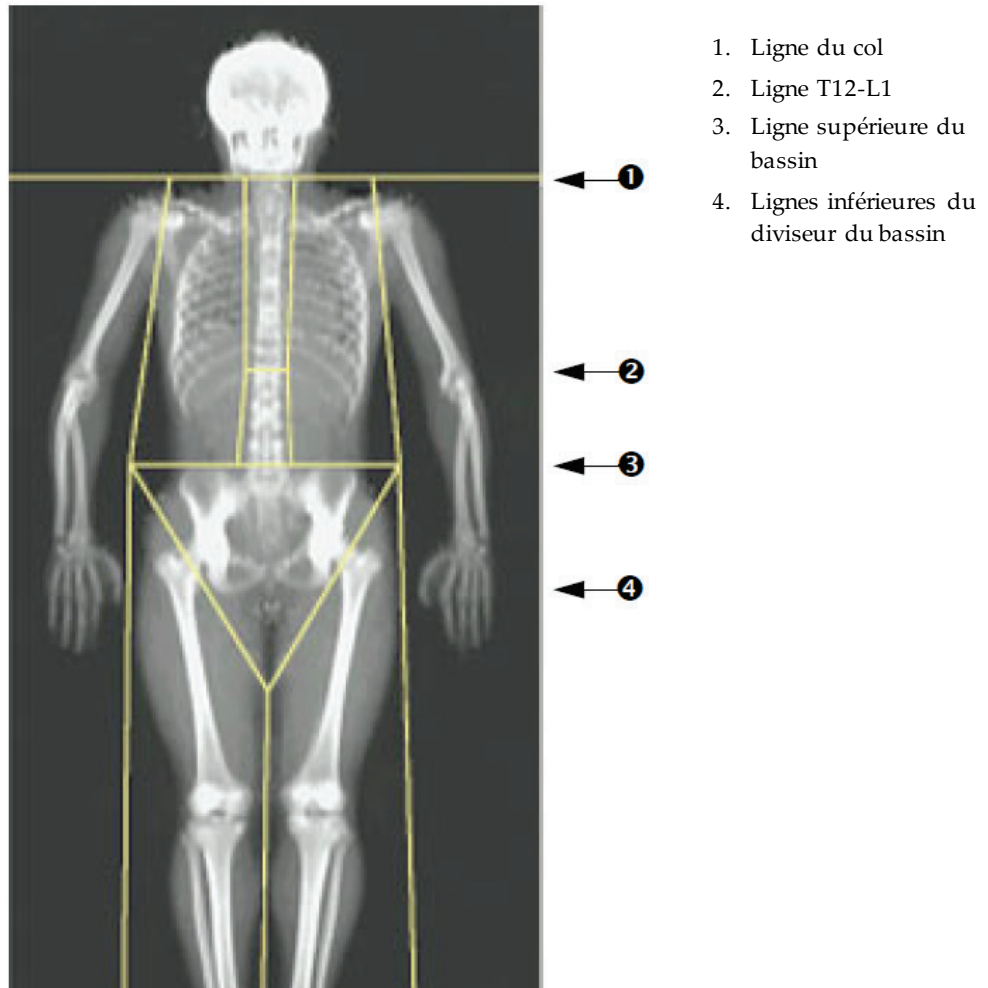


Figure 28: Analyse du corps entier (lignes horizontales et inférieures du diviseur du bassin)

Pour vérifier les lignes verticales (voir figure *Analyse du corps entier avec lignes verticales*):

1. Vérifiez que les lignes du thorax sont à proximité du thorax.
2. Vérifiez que les lignes du rachis sont à proximité du rachis.
3. Vérifiez que les lignes de la jambe sont à proximité de la jambe.
4. Vérifiez que la ligne du diviseur de la jambe sépare de manière uniforme les jambes et les pieds.

Si un ajustement s'avère nécessaire, servez-vous des outils disponibles dans la boîte à outils Regions (Régions) pour faire glisser les lignes en position correcte.

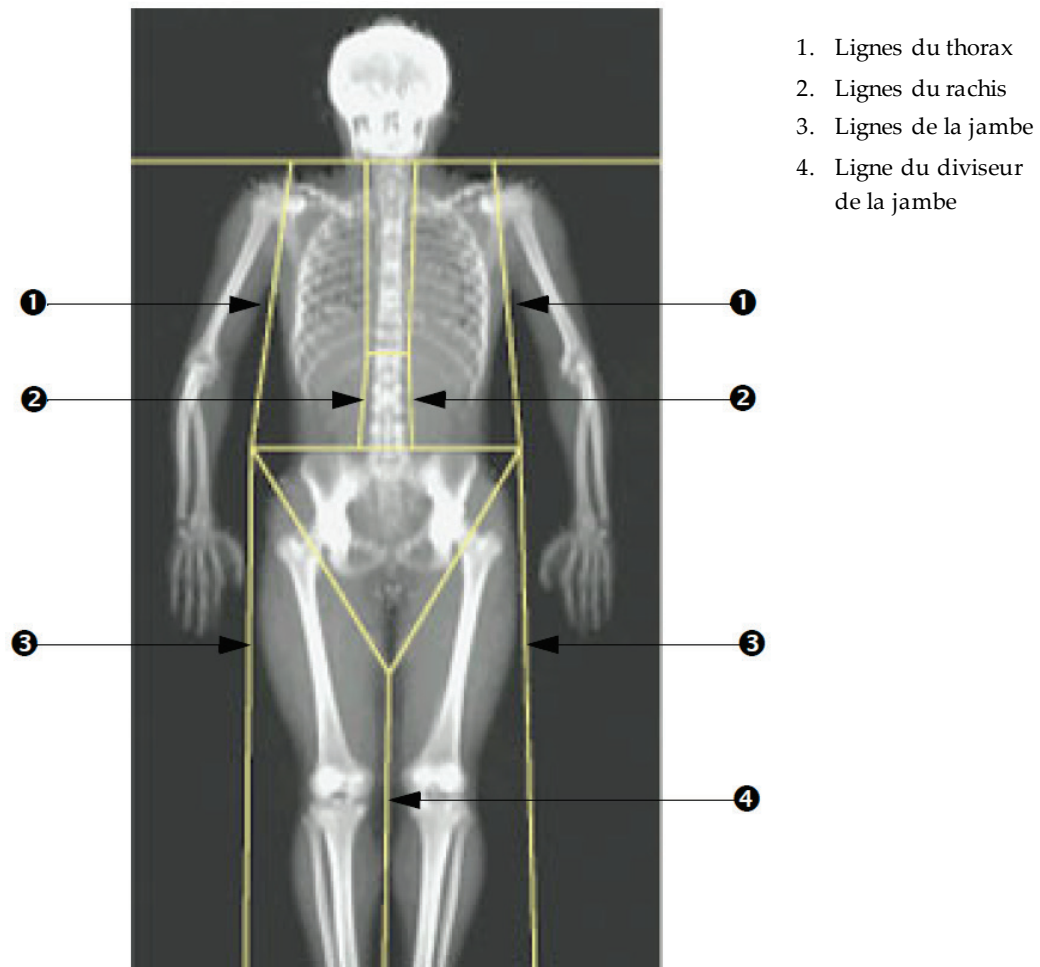


Figure 29: Analyse du corps entier (lignes verticales)

Pour régler précisément les lignes verticales (le cas échéant)

Si besoin est, utilisez les commandes du Point Mode (Mode point) dans la Regions Toolbox (Boîte à outils des régions) pour ajuster (avec précision) les lignes verticales comme suit :

1. Faites glisser le point sur l'épaule gauche de façon à ce qu'elle se trouve entre la tête de l'humérus et l'omoplate au niveau de la cavité glénoïde. Faites de même pour l'épaule droite.
2. Faites glisser les trois points le long du côté gauche du rachis pour les rapprocher de celui-ci en respectant la courbure si possible. Faites de même pour les trois points le long du côté droit du rachis.
3. Si nécessaire, faites glisser les points gauches au-dessus de la crête iliaque au niveau des côtés pour inclure le tissu mou du thorax et des cuisses. Répétez cette étape pour les points droits au-dessus de la crête iliaque.

4. Faites glisser le point inférieur du triangle sous le bassin pour séparer les deux cols du fémur.
5. Utilisez la barre de défilement pour faire défiler l'image jusqu'en bas de l'examen. Faites glisser les points gauches et droits à proximité des pieds pour inclure autant de tissu mou des cuisses que possible, sans inclure les mains et les doigts du patient.

10.5.3 Ajustement des régions A/G (le cas échéant)

Sélectionner **A/G Region** (Région A/G).



Remarque

En règle générale, il n'est pas nécessaire de procéder à un ajustement des régions A/G. N'ajustez les régions A/G qu'en cas de réelle nécessité.

Reportez-vous à la figure *Régions A/G* et vérifiez les régions androïde et gynoïde comme suit:

RDI androïde

1. La hauteur de la région androïde devrait être égale à 20 % de la distance entre la ligne pelvienne horizontale et la ligne du cou.
2. Assurez-vous que la limite inférieure de la région androïde coïncide avec la ligne pelvienne horizontale.
3. Vérifiez que les limites latérales de la région androïde coïncident avec les lignes du bras.

ROI gynoïde

1. La hauteur de la région gynoïde devrait être égale au double de la hauteur de la région androïde.
2. Vérifiez que la limite supérieure de la région gynoïde soit en dessous de la ligne pelvienne horizontale à 1,5 fois la hauteur de la région androïde.
3. Vérifiez que les limites latérales de la région gynoïde coïncident avec les lignes du bras.

Si un ajustement s'avère nécessaire, servez-vous des outils disponibles dans Android/Gynoid SubRegion Toolbox (Boîte à outils sous-régions androïde/gynoïde) pour faire glisser les lignes en position correcte.

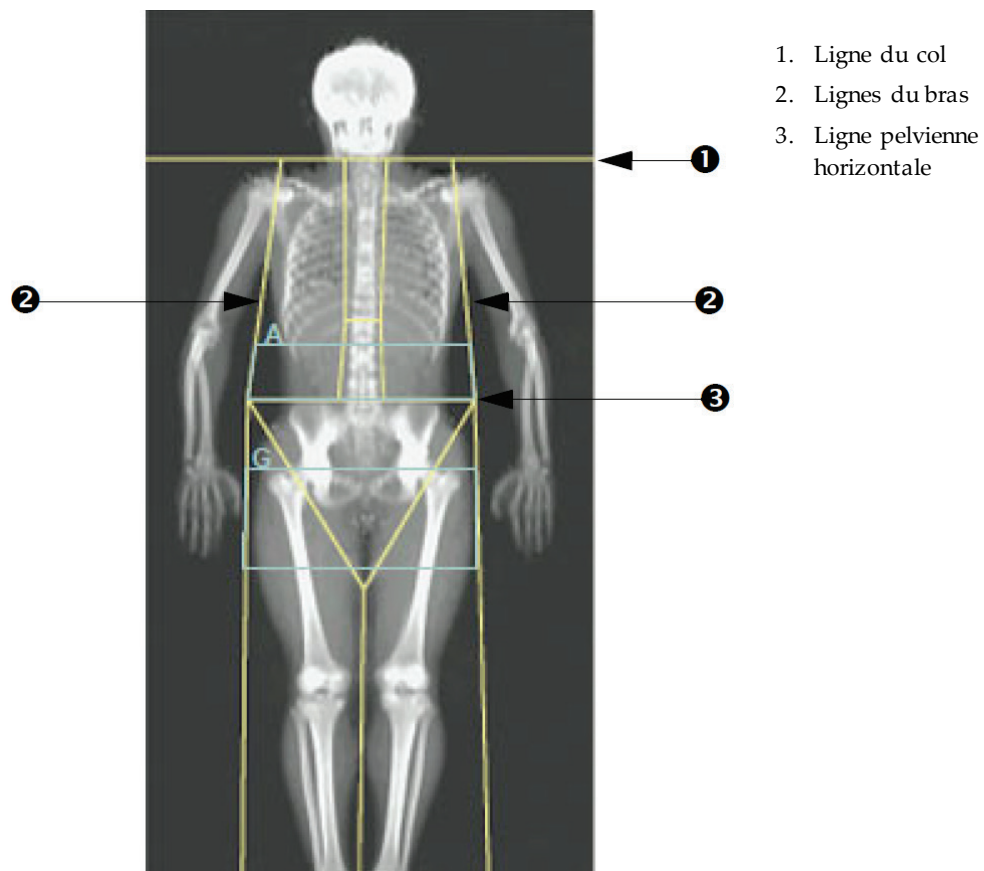


Figure 30: Régions A/G

10.5.4 Tissu adipeux viscéral

Le tissu adipeux viscéral (VAT) désigne la graisse située à l'intérieur de la cavité abdominale, c.-à-d. la paroi interne des muscles abdominaux. Les résultats de la région VAT Horizon sont étalonnés et hautement corrélés aux résultats de la région VAT fournis par une coupe de tomodensitométrie au niveau L4-L5 (voir la figure *Régions VAT représentées sous forme de coupe TDM*).

Les régions VAT occupent une bande qui traverse la cavité abdominale du patient entre le bassin et la cage thoracique. Une région couvre toute la largeur de cette bande, d'un côté du corps du patient à l'autre. L'autre région inclut uniquement l'intérieur de la cavité abdominale, du bord intérieur de la paroi des muscles abdominaux d'un côté du corps jusqu'au bord extérieur de la paroi des muscles abdominaux de l'autre côté. Voir la figure dans [Ajustement des régions VAT \(le cas échéant\)](#) à la page 72.

Les régions VAT sont disponibles uniquement dans APEX 4.0 (et les versions ultérieures) et sur les systèmes Horizon A, W et Wi.

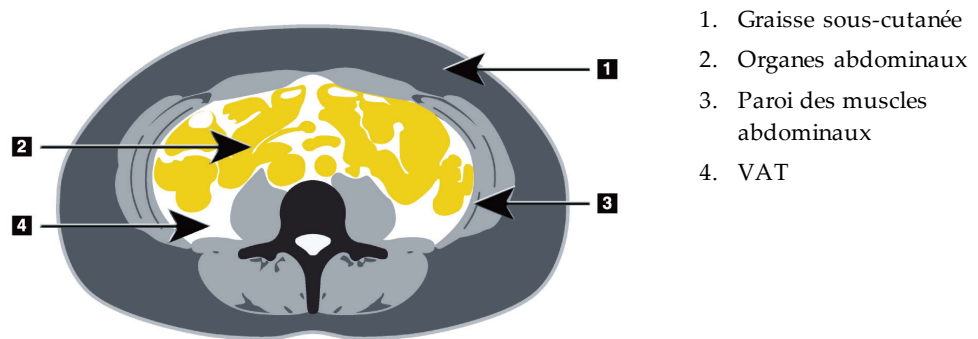


Figure 31: Régions VAT représentées sous forme de coupe TDM

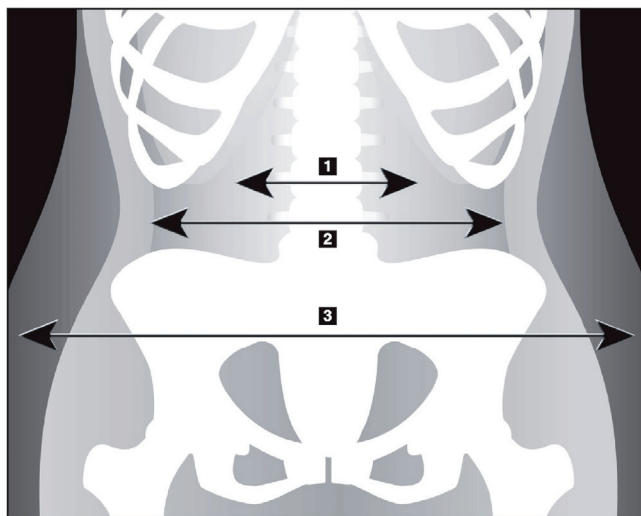
10.5.5 Ajustement des régions VAT (le cas échéant)



Remarque

En règle générale, il n'est pas nécessaire de procéder à un ajustement manuel. Évitez tout ajustement mineur

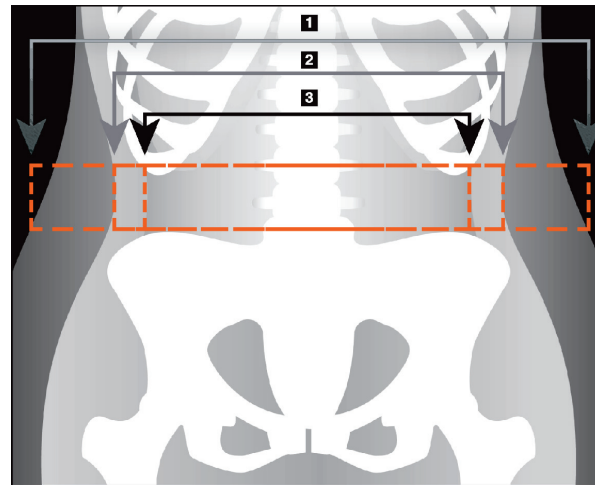
1. Sélectionnez **A/G Regions** (Régions A/G).
2. Reportez-vous à la figure *Caractéristiques du tissu abdominal* et ajustez le contraste et la luminosité de l'image afin de faire apparaître :
 - Les muscles abdominaux sur l'un des côtés de la cavité viscérale.
 - La graisse sous-cutanée sombre au niveau du bord extérieur de l'abdomen.



1. Cavité viscérale
2. Paroi interne des muscles abdominaux
3. Graisse sous-cutanée

Figure 32: *Caractéristiques du tissu abdominal*

3. Assurez-vous que les régions VAT n'incluent pas d'os du bassin. La ligne de coupe du bassin détermine le placement vertical des régions VAT. Pour régler la ligne de coupe pelvienne, faites-la glisser pour qu'elle se trouve juste au-dessus de la crête iliaque.
4. Assurez-vous que la région abdominale couvre la ligne de la peau extérieure d'un côté du corps jusqu'à la ligne de la peau extérieure de l'autre côté. Le rectangle le plus grand délimite la région abdominale. Voir la figure suivante *Régions VAT*.
5. Vérifiez que l'ensemble suivant de lignes latérales dans la région abdominale est positionné au niveau du bord de la graisse latérale sous-cutanée évidente, juste en dehors de la paroi des muscles abdominaux. Voir la figure suivante *Régions VAT*.
6. Vérifiez que les lignes latérales qui délimitent la cavité viscérale sont positionnées au niveau du bord intérieur de la paroi des muscles abdominaux. Voir la figure suivante *Régions VAT*.



4. Région abdominale
5. Bord de la graisse sous-cutanée
6. Cavité viscérale

Figure 33: VAT Regions (Régions VAT)

Vous pouvez sélectionner et déplacer les lignes verticales du VAT. Les modes Entier et Ligne sont disponibles pour l'option VAT. Le mode Point n'est pas disponible pour cette option.

10.5.6 Références au VAT

Parmi les références liées à l'utilité clinique de l'estimation de la graisse intra-abdominale figurent :

- Sam S, Haffner S, Davidson MH, D'Agostino Sr RB, Feinstein S, Kondos, et coll. « Relationship of Abdominal Visceral and Subcutaneous Adipose Tissue With Lipoprotein Particle Number and Size in Type 2 Diabetes. » *Diabetes*, Vol. 57, août 2008
- Pascot A, Lemieux I, Prud'homme D, Tremblay A, Nadeau A, Couillard C, et coll. « 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 J. M., Hoffmann U., Pou K. M., Maurovich-Horvat P., Liu C., et coll. « 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). Novembre 2010; 18(11): 2191–2198. doi:10.1038/oby.2010.59
- Nieves D. J., Cnop M., Retzlaff B., Walden C. E., Brunzell J. D., Knopp R. H., Kahn S. E. « The Atherogenic Lipoprotein Profile Associated With Obesity and Insulin Resistance Is Largely Attributable to Intra-Abdominal Fat. » *Diabète*, VOL. 52, janvier 2003.
- Goodpaster B. H., Krishnaswami S., Harris T. B., Katsiaras A., Kritchevsky S. B., Simonsick E. M., et coll. « Obesity, Regional Body Fat Distribution, and the Metabolic Syndrome in Older Men and Women. » *ARCHINTERNMED*, Vol. 165, 11 avril 2005. WWW.ARCHINTERNMED.COM

10.6 Visualisation des résultats

Sélectionnez **Results** (Résultats) et BMD (DMO) pour obtenir les résultats de la densité minérale osseuse.

Sélectionnez **BCA** (Composition corporelle) pour obtenir les résultats de la composition corporelle qui incluent les régions ainsi que les sous-régions androïde et gynoïde.

10.6.1 Règles

Les règles sont placées sur l'image corps entier acquise afin de mesurer l'anatomie du patient. Il est possible d'ajouter jusqu'à six règles.



Remarque

Les règles exigent une image acquise spéciale non incluse dans certaines versions antérieures d'APEX. Les règles ne sont pas disponibles pour ces examens.

Pour ajouter une règle :

1. Assurez-vous que BMD (DMO) est sélectionné dans la boîte à outils Results (Résultats), puis cliquez sur **Rulers** (Règles). *Le curseur se transforme en croix lorsqu'il est placé sur l'image acquise.*
2. Placez la croix sur l'image, au point de départ de la règle, et, tout en maintenant le bouton de la souris enfoncé, tracez une ligne afin de définir la règle.

Pour sélectionner une règle :

Le curseur se transforme en main lorsqu'il est placé directement sur une règle. Cliquez pour sélectionner une règle lorsque le curseur en forme de main apparaît.

Pour déplacer une règle :

Sélectionnez la règle. Lorsque le curseur en forme de main apparaît, maintenez le bouton de la souris enfoncé et faites glisser la règle vers l'emplacement souhaité ou utilisez les touches directionnelles du clavier pour déplacer la règle vers le haut, vers le bas, vers la gauche ou vers la droite.

Pour sélectionner le point de fin d'une règle :

Le curseur se transforme en flèche lorsqu'il est placé sur le point de fin d'une règle. Cliquez pour sélectionner le point de fin de la règle lorsque le curseur en forme de flèche apparaît.

Pour modifier la taille d'une règle :

Lorsque le curseur en forme de flèche apparaît, maintenez le bouton de la souris enfoncé et faites glisser le point de fin vers l'emplacement souhaité ou utilisez les touches directionnelles du clavier pour déplacer le point de fin vers le haut, vers le bas, vers la gauche ou vers la droite.

Pour supprimer une règle :

Sélectionnez la règle et cliquez sur la touche Suppr du clavier ou cliquez sur le bouton droit de la souris lorsque le curseur en forme de main apparaît et sélectionnez **Delete** (Supprimer).

Pour agrandir l'image :

Après avoir sélectionné les règles, cliquez sur le bouton **Soleil/lune** et sélectionnez le niveau de zoom souhaité à l'aide de la commande Zoom. L'image peut être affichée à 100, 144, 200, 288 ou 400 % de sa taille d'origine. Cliquez de nouveau sur le bouton **Soleil/lune** pour revenir au placement de la règle.

Case Display (Afficher)

Après avoir sélectionné les règles, cette case sera cochée par défaut. Les règles étant désélectionnées, cochez cette case pour afficher les règles sur l'image. Si la case est décochée, les règles n'apparaissent pas sur l'image (elles ne sont pas supprimées, mais masquées).

10.7 Sortie de l'analyse

Si votre analyse est terminée, cliquez sur **Close** (Fermer) pour imprimer un rapport ou analyser un autre examen. Pour créer des sous-régions définies par l'utilisateur, cliquez sur **Sub-regions** (Sous-régions) et passez à la section [Sous-régions définies par l'utilisateur](#) à la page 76.

10.8 Sous-régions définies par l'utilisateur

Le mode d'analyse de sous-région est un outil de recherche développé pour permettre aux investigateurs de mesurer plusieurs régions des os et des tissus mous définies par l'utilisateur. Toute zone de l'examen du corps entier peut être analysée. Il peut y avoir jusqu'à sept sous-régions qui peuvent avoir des formes irrégulières et se chevaucher. Si des régions se chevauchent, la moyenne nette sera l'union mathématique des différentes régions.



Remarque

Pour une description des boutons étapes d'analyse et des boîtes à outils, reportez-vous à la rubrique [Boutons étapes d'analyse](#) à la page 21.

10.9 Résolution de résultats asymétriques par réflexion

Le message d'avertissement indiquant des résultats asymétriques s'affiche lorsqu'une différence de masse importante est détectée entre le bras droit et le bras gauche (25 %) ou entre la jambe droite et la jambe gauche (15 %).

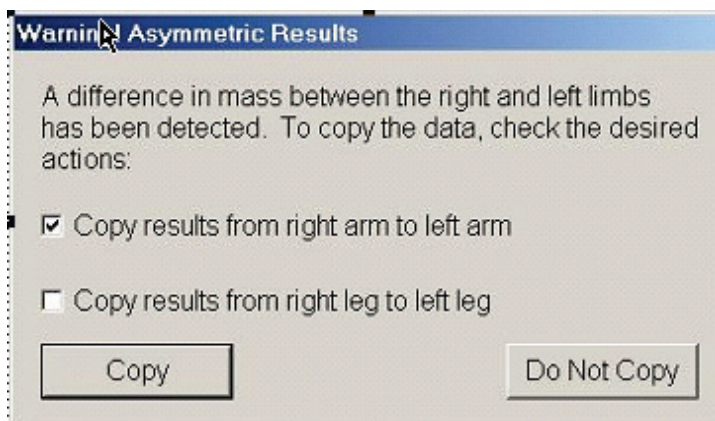


Figure 34: Avertissement indiquant des résultats asymétriques

Les causes possibles de détection et les solutions incluent :

- Les lignes de l'analyse du corps entier qui séparent les bras et les jambes sont placées de manière asymétrique. Examinez les lignes utilisées dans l'analyse et cliquez sur Regions (Régions) pour ajuster les lignes des bras et des jambes de manière à ce qu'elles soient symétriques.
- Une partie d'un bras ou d'une jambe (généralement au niveau de la hanche) était en dehors du champ de l'examen. Dans l'écran d'avertissement, vous pouvez choisir de copier le bras complet ou la jambe complète sur le bras ou la jambe présentant une information manquante.

- Le patient est asymétrique (p. ex., amputation, polio, etc.). En cas de patient présentant une forte asymétrie, consultez le médecin pour déterminer la manière dont les résultats doivent figurer dans le rapport. L'absence de copie fournit la mesure la plus précise du patient, mais la copie peut permettre une comparaison plus précise avec les données de références pour les mesures du corps entier.

Le système détermine automatiquement le membre le plus petit. Dans la boîte de dialogue du message d'avertissement, vous pouvez choisir de copier les résultats du membre le plus gros sur le membre le plus petit en cochant une ou les deux cases du message.

Dans l'exemple de boîte de dialogue de message d'avertissement, la masse du bras droit est considérablement plus importante que celle du bras gauche, mais la différence de masse entre la jambe droite et la jambe gauche n'était pas suffisamment importante pour que le système propose une copie des résultats. Toutefois, cette case peut être cochée si vous voulez également que le système copie les résultats des jambes.

Sélectionnez **Copy** (Copier) pour réaliser l'action indiquée par les cases à cocher. Sélectionnez **Do Not Copy** (Ne pas copier) pour refermer la fenêtre sans modifier aucun résultat. Les résultats copiés d'un bras ou d'une jambe sur l'autre sont indiqués sur le rapport. La précision et l'exactitude peuvent être affectées par la copie des résultats d'un membre sur l'autre membre. Toutefois, en fonction du corps du patient, la copie peut fournir les résultats les plus précis.

10.10 Activer NHANES BCA

Pour activer NHANES BCA, allez dans APEX Main Menu (Menu principal APEX), sélectionnez **Utilities** (Utilitaires), **System Configuration** (Configuration du système), onglet **Analyze** (Analyse), puis cochez la case **Enable NHANES BCA** (Activer Composition Corporelle NHANES). Sélectionnez cette option pour appliquer l'étalonnage recommandé par Schoeller *et al.*¹. Lorsqu'elle est activée, la composition corporelle BCA NHANES sera notée dans la section des résultats BCA.

¹ Schoeller D. A., Tylavsky F. A., Baer D. J., Chumlea W. C., Earthman C. P., Fuerst T., Harris T. B., Heymsfield S. B., Horlick M., Lohman T. G., Lukaski H. C., Shepherd J., Siervogel R. M., Borrud L. G. « 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 Génération et impression de rapports

Voir [Rapports](#) à la page 123.

Chapitre 11 Examen de DMO du rachis AP/latéral en supination (Horizon A)

11.1 Consigne de sécurité concernant la table d'examen

Si vous ou le patient touchez les bandes de sécurité le long de l'un des bords de la table d'examen, le mouvement du bras en C est interrompu. Si cela se produit, appuyez sur **Enable Lateral** (Activer latéral) pour compléter la rotation du bras en C.

11.2 Positionnement du patient pour un examen AP/latéral

Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), sélectionnez **AP/Lateral** (AP/latéral).

1. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur l'interrupteur **Patient On/Off** (Marche/Arrêt patient).
2. Placez le patient de façon à ce qu'il soit allongé sur son dos, sa tête se trouvant à l'extrémité droite de la table.
3. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur **Center** (Centrer).
4. Positionnez le patient comme indiqué sur la figure *Positionnement du rachis AP/latéral*.



Remarque

Le patient ne doit pas bouger entre l'examen AP et l'examen latéral.



Figure 35: Positionnement pour l'examen du rachis AP/latéral

11.3 Démarrage de l'examen AP

1. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur **Enable Lateral** (Activer latéral).
2. Sélectionnez **Continue** (Continuer).
3. Reportez-vous à la section [Démarrage de l'examen du rachis lombaire AP](#) à la page 31 et terminez l'examen.

11.4 Analyse de l'examen AP

1. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).
2. Sélectionnez **Close** (Fermer).
3. Appuyez en continu sur le bouton **Enable Lateral** (Activer latéral) sur le panneau de contrôle jusqu'à ce que le bras en C ait entièrement pivoté en position d'examen latéral.

11.5 Démarrage de l'examen latéral



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « Rayons X prêts » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
2. Lorsque L2 à L4 est entièrement affiché (voir la figure *Rachis latéral*), sélectionnez **Stop Scan** (Arrêter l'examen).

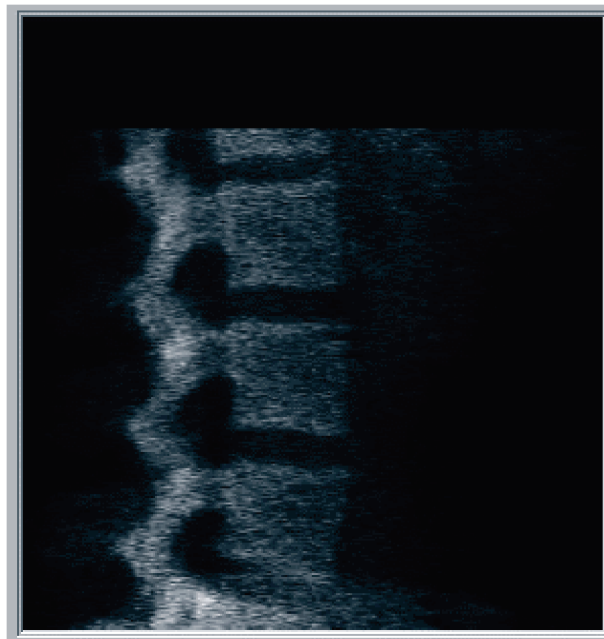


Figure 36: Rachis Latéral

3. Appuyez en continu sur le bouton **Enable Lateral** (Activer latéral) sur le panneau de contrôle jusqu'à ce que le bras en C ait pivoté et soit revenu à sa position d'origine.

11.6 Analyse de l'examen latéral

1. Sélectionnez **Analyze Scan** (Analyser l'examen).
2. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).



Remarque

Pour une description des boutons étapes d'analyse et des boîtes à outils, reportez-vous à la rubrique [Boutons étapes d'analyse](#) à la page 21.

11.6.1 Définition de la RDI globale

1. Sélectionnez **Global ROI** (RDI globale).
2. À l'aide des outils **Mode complet** et **Mode ligne**, réglez la RDI, comme indiqué sur la figure *RDI latérale*.

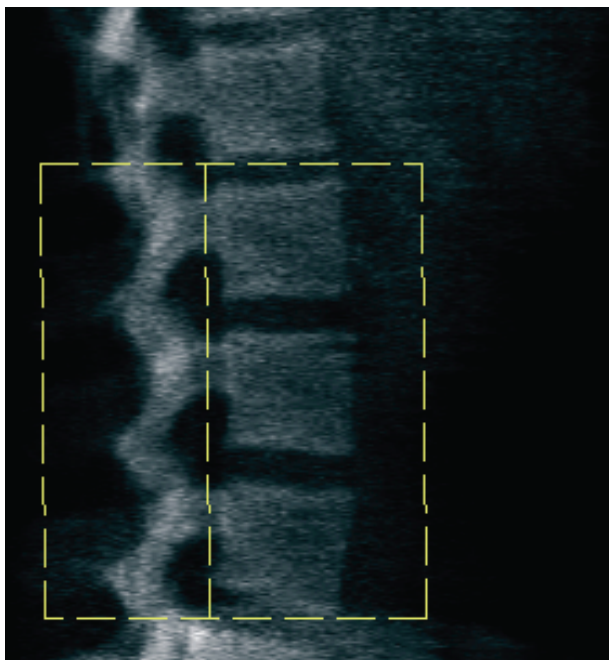


Figure 37: RDI latérale

11.6.2 Ajustement des contours vertébraux

1. Sélectionnez **Vertebral Boundaries and Ant. Boundary (Contours vertébraux et Limite antérieure)**.
2. À l'aide des outils **Mode ligne** et **Mode point**, ajustez les contours vertébraux comme indiqué sur la figure *Contours vertébraux*.

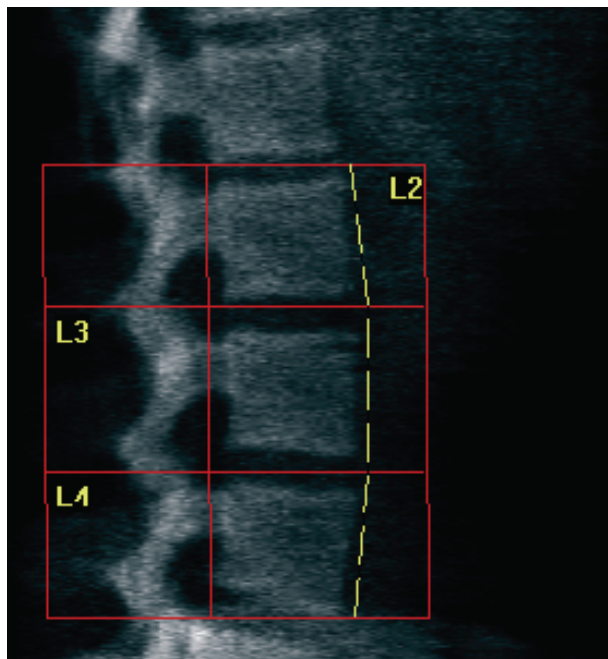


Figure 38: Contours vertébraux

11.6.3 Ajustement des corps vertébraux

1. Sélectionnez **Vertebral Bodies** (Corps vertébraux).
2. À l'aide des outils **Mode ligne** et **Mode point**, ajustez les corps vertébraux comme indiqué sur la figure *Corps vertébraux*.

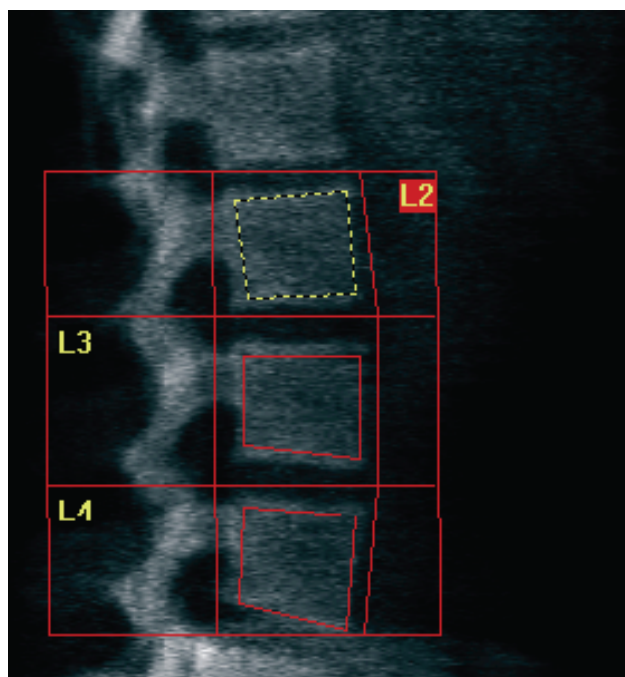


Figure 39: Corps vertébraux

11.6.4 Visualisation de la matrice osseuse

1. Sélectionnez **BoneMap** (Matrice osseuse).
2. Si la matrice osseuse est incomplète pour les corps vertébraux, ajustez les cases comme indiqué sur la figure *Corps vertébraux* dans [Ajustement des corps vertébraux](#) à la page 84. La plupart du temps, il n'est pas utile d'éditer la matrice osseuse.

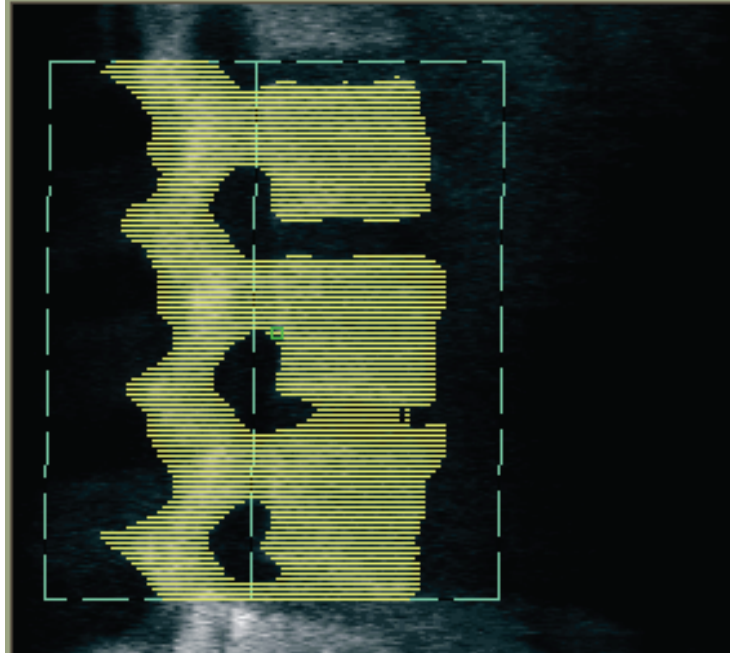


Figure 40: Matrice osseuse latérale

11.6.5 Ajustement des régions centrales

Après activation, utilisez le bouton **Mid Regions** (Régions centrales) et les outils **Mode complet**, **Mode ligne** et **Mode point** pour régler les régions concernant la densité osseuse au milieu des corps vertébraux (voir la figure *Corps vertébraux* dans [Ajustement des corps vertébraux](#) à la page 84).



Remarque

Vous pouvez activer les régions centrales en sélectionnant le menu Utilities (Utilitaires), l'option System Configuration (Configuration du système) et l'onglet Analyze (Analyser).

11.7 Visualisation des résultats

1. Sélectionnez **Results** (Résultats).
2. Cliquez sur **BMD** (DMO) pour afficher les résultats DMO ou sur **WA-BMD** (DMO LA) pour afficher les résultats DMO en fonction de la largeur.

11.8 Sortie de l'analyse

1. Sélectionnez **Close** (Fermer).
2. Sélectionnez **Report** (Rapport).

11.9 Génération et impression de rapports

Voir [Rapports](#) à la page 123.

Chapitre 12 Examen de DMO du rachis en décubitus latéral

Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), sélectionnez **AP/Decubitus** (AP/Décubitus).

12.1 Exécution et analyse d'un examen AP

La partie AP de l'examen du rachis en décubitus latéral est exécutée de la même façon qu'un examen du rachis lombaire AP. Reportez-vous à la rubrique [Examen du rachis lombaire AP](#) à la page 29 et suivez la procédure jusqu'au terme de l'analyse AP.

12.2 Positionnement du patient pour un examen en décubitus latéral

1. Positionnez le patient comme indiqué sur les figures suivantes, *Positionnement en décubitus latéral* et *Positionnement du rachis*.
2. Placez un coussin sous la tête pour être à hauteur des épaules et garder le rachis parallèle à la table.
3. Pliez les genoux du patient à environ 90 degrés.
4. Reposez les bras du patient à 90 degrés à partir du plan frontal central.
5. Ajustez le corps en vraie position latérale.

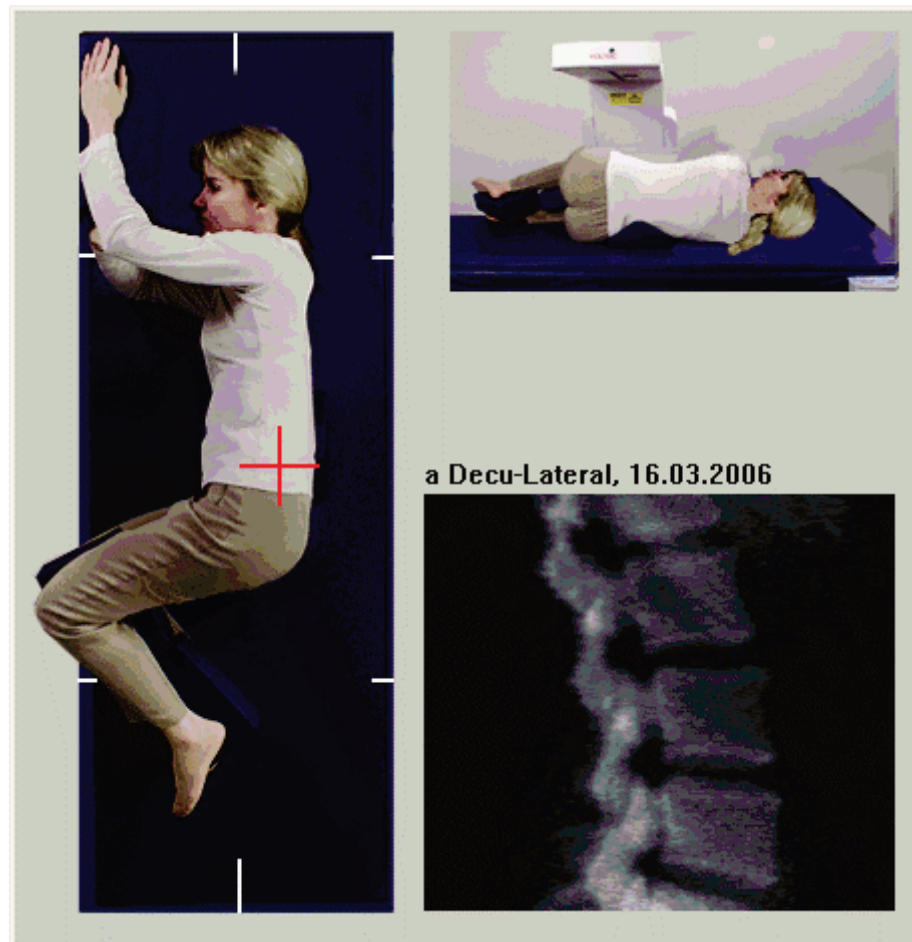


Figure 41: Positionnement en décubitus latéral

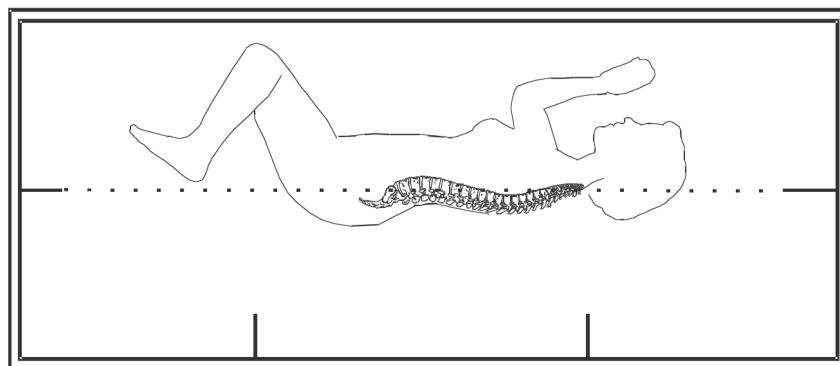


Figure 42: Position du rachis

12.3 Positionnement du bras en C pour un examen en décubitus latéral

1. Positionnez le bras en C comme indiqué sur la figure *Positionnement en décubitus latéral* dans [Positionnement du patient pour un examen en décubitus latéral](#) à la page 87.
2. Allumez le laser.
3. Positionnez le réticule du laser à 5 cm (2 pouces) au-dessous de la crête iliaque, bien centré sur le rachis.
4. Déplacez le réticule du laser de 2,5 cm (1 pouce) vers le dos du patient.
5. Sélectionnez **Continue** (Continuer).

12.4 Démarrage de l'examen en décubitus latéral



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « Rayons X prêts » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
2. Vérifiez l'image au fur et à mesure qu'elle est générée. Une fois que la zone L2 à L4 est entièrement affichée, cliquez sur **Stop Scan** (Arrêter l'examen).
3. Après acquisition d'une image latérale acceptable (voir la figure suivante *Rachis en décubitus*), aidez le patient à descendre de la table.



Figure 43: Rachis en décubitus

12.4.1 Repositionnement de l'examen (si nécessaire)

1. Sélectionnez **Reposition Scan** (Repositionner l'examen).
2. Positionnez le curseur sur l'image du rachis (voir la figure *Repositionnement du décubitus*).

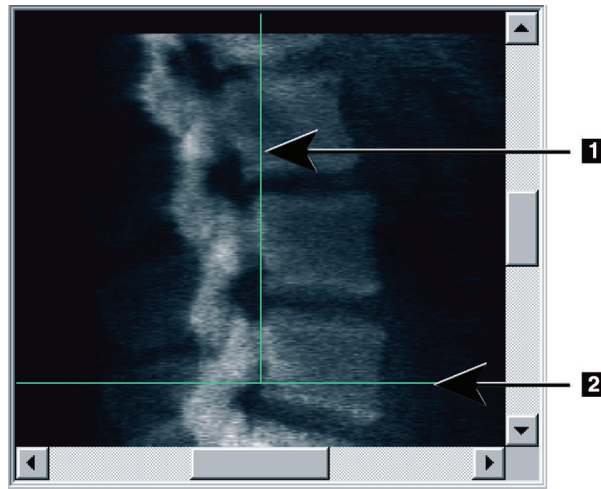


Figure 44: Repositionnement du décubitus

3. Pour repositionner le décubitus, sélectionnez et faites glisser l'image pour que :
 - La crête iliaque soit au niveau ou en dessous de la ligne bleue de positionnement horizontale [1] et dans les limites de la partie inférieure du champ d'examen.
 - Le centre du rachis soit aligné sur la ligne bleue de positionnement verticale [2].
4. Une fois le rachis correctement placé, sélectionnez **Restart Scan** (Redémarrer l'examen) et recommencez l'examen.

12.5 Analyse de l'examen

1. Sélectionnez **Analyze Scan** (Analyser l'examen).
2. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).



Remarque

Pour une description des boutons étapes d'analyse et des boîtes à outils, reportez-vous à la rubrique [Boutons étapes d'analyse](#) à la page 21.

12.5.1 Définition de la RDI globale

1. Sélectionnez **Global ROI** (RDI globale).
2. À l'aide des outils **Mode complet**, **Mode ligne** et **Mode point**, réglez les RDI (voir la figure *RDI latérale*).

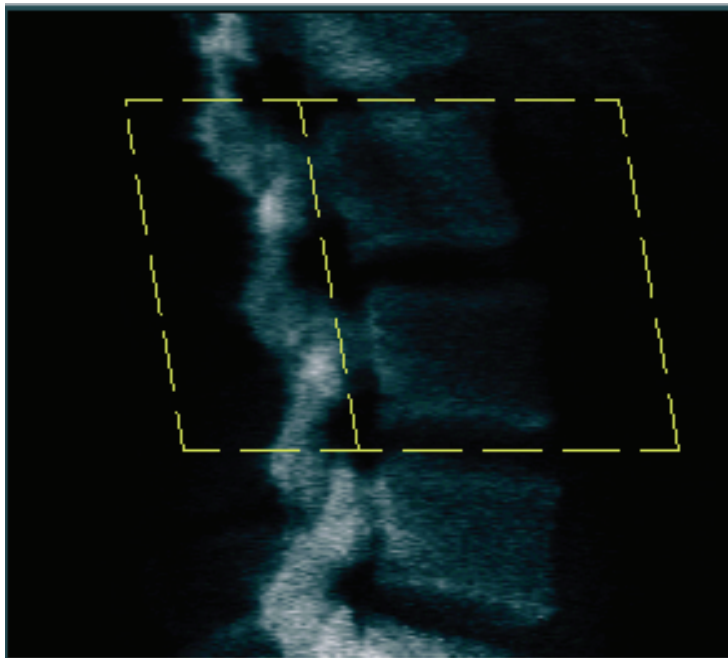


Figure 45: RDI latérale

12.5.2 Ajustement des contours vertébraux

1. Sélectionnez **Vertebral Boundaries** (Contours vertébraux) et **Ant. Boundary** (Limite antérieure).
2. À l'aide des outils **Mode ligne** et **Mode point**, ajustez les **Vertebral Boundaries** (Contours vertébraux) comme indiqué sur la figure *Ajustement des contours vertébraux*.

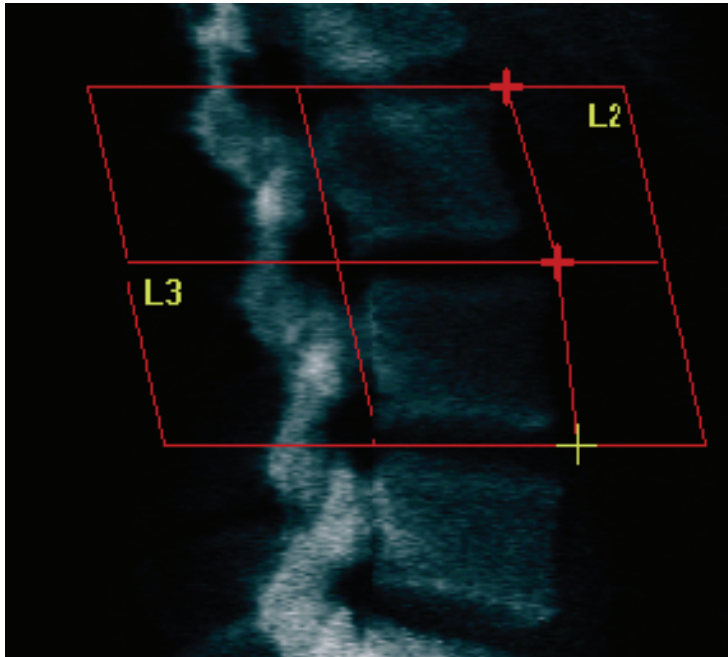


Figure 46: Ajustement des contours vertébraux

12.5.3 Ajustement des corps vertébraux

1. Cliquez sur **Vertebral Bodies** (Corps vertébraux).
2. À l'aide des outils **Mode complet**, **Mode ligne** et **Mode point**, réglez les corps vertébraux (voir la figure *Corps vertébraux*).

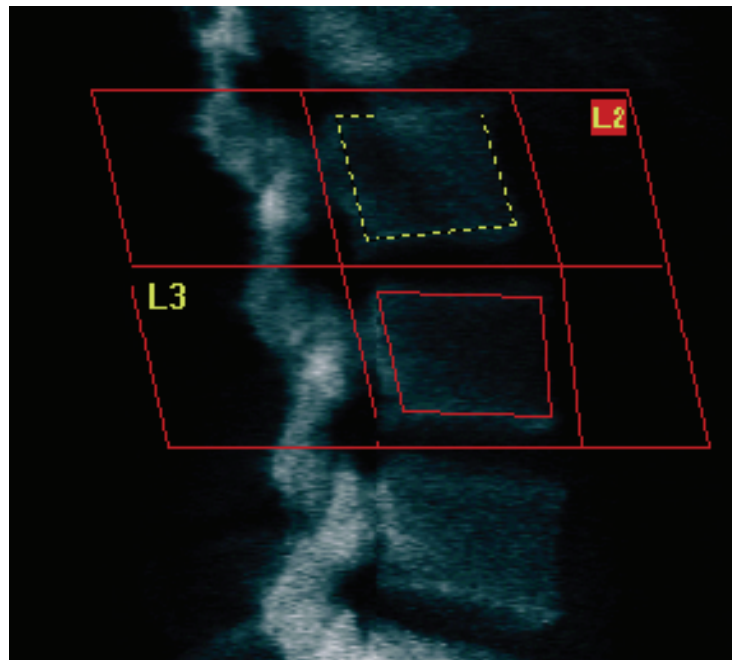


Figure 47: Corps vertébraux

12.5.4 Visualisation de la matrice osseuse

1. Sélectionnez **Bone Map** (Matrice osseuse).
2. La plupart du temps, il n'est pas utile d'éditer la matrice osseuse. Si une modification s'avère nécessaire, sélectionnez **Vertebral Bodies** (Corps vertébraux) et réajustez les points **L2** ou **L3** de manière à ce qu'ils figurent juste à l'intérieur des contours osseux.

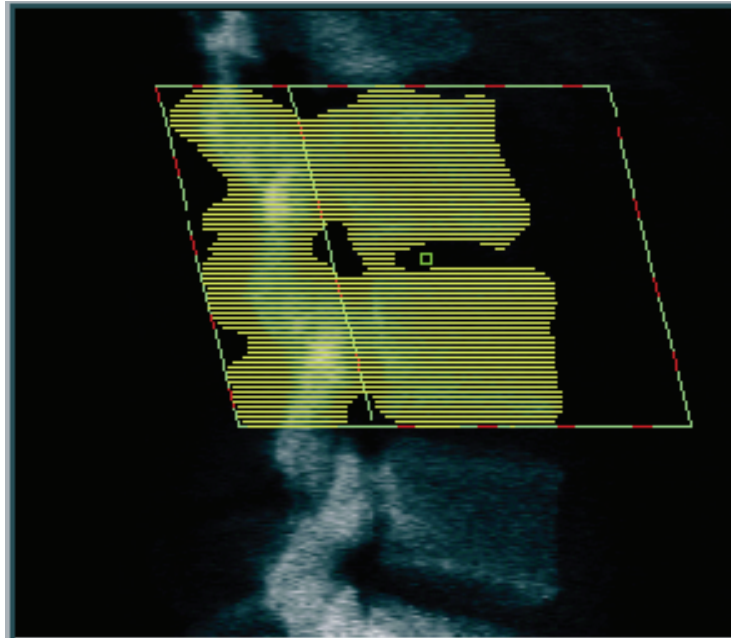


Figure 48: Matrice osseuse latérale

12.6 Visualisation des résultats

Sélectionnez **Results** (Résultats).

12.7 Sortie de l'analyse

1. Sélectionnez **Close** (Fermer).
2. Sélectionnez **Report** (Rapport).

12.8 Génération et impression de rapports

Voir [Rapports](#) à la page 123.

Chapitre 13 Imagerie IVA, IVA HD sur Horizon C, W ; Imagerie IVA sur Horizon Ci, Wi

Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), sélectionnez **IVA Imaging** (Imagerie IVA).

13.1 Choix du type d'examen

1. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), décochez la case **Use Default Scan Mode** (Utilisation mode d'acquisition par défaut).
2. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).
3. Dans la fenêtre **Include SE AP Spine Scan in IVA Exam?** (Inclure l'examen du rachis SE AP dans l'examen IVA ?), cliquez sur **SE AP Image** (Image SE AP).
4. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).
5. Dans la fenêtre **Include SE Lateral Spine Scan in IVA Exam?** (Inclure l'examen du rachis SE latéral dans l'examen IVA ?), sélectionnez **SE Lateral Image** (Image SE latérale).
6. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>). La fenêtre **Scan Parameters** (Paramètres d'examen) pour l'examen IVA AP apparaît à l'écran.

13.2 Positionnement du patient pour un examen IVA AP

Positionnez le patient et le bras en C comme décrit dans la section [Examen du rachis lombaire AP](#) à la page 29, à l'exception suivante : les épaules du patient doivent être positionnées sous la limite supérieure du scanner (voir figure *Positionnement pour un examen IVA AP*).

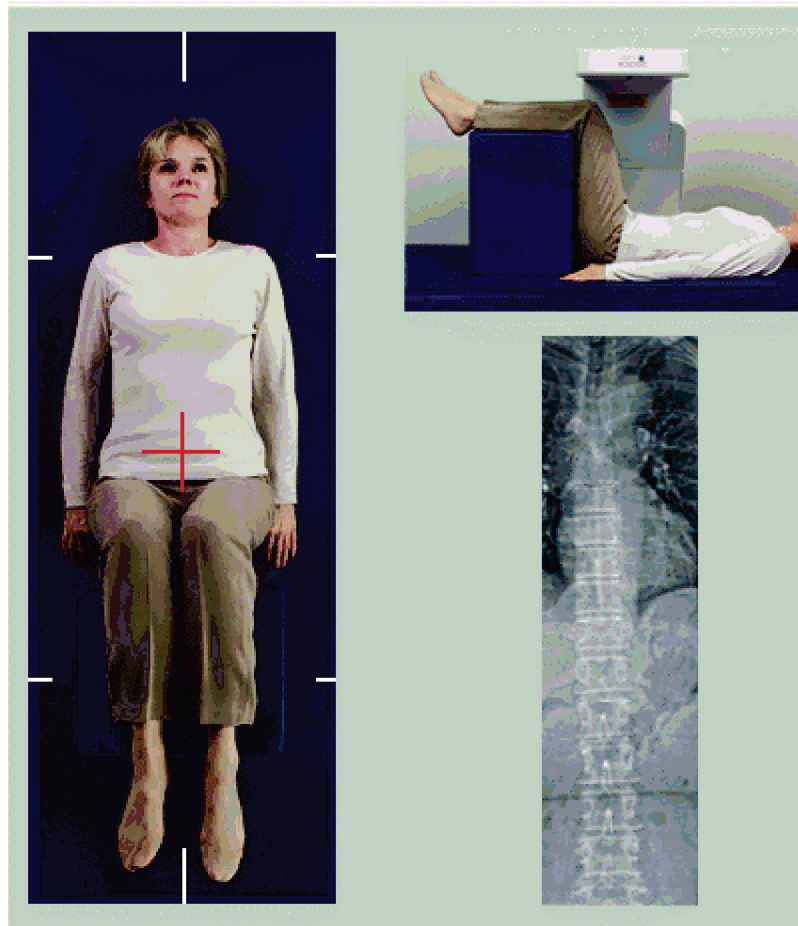


Figure 49: Positionnement pour un examen IVA AP

13.3 Démarrage de l'examen IVA AP



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Demandez au patient de retenir son souffle le temps de l'examen.
2. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « *Rayons X prêts* » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
3. Inspectez l'image.
4. Une fois les points **L4** à **T4** bien visibles sur l'image, sélectionnez le bouton **Stop Scan** (Arrêter l'examen), puis dites au patient de reprendre sa respiration normale.
5. Sélectionnez **Close** (Fermer).

13.4 Positionnement du patient et du bras en C pour un examen IVA latéral

1. Positionnez le patient comme indiqué dans les figures suivantes, *Positionnement latéral IVA* et *Positionnement du rachis*.
2. Pliez les genoux du patient à environ 90 degrés.
3. Reposez les bras du patient à 90 degrés à partir du plan frontal central.
4. Ajustez le corps en vraie position latérale.

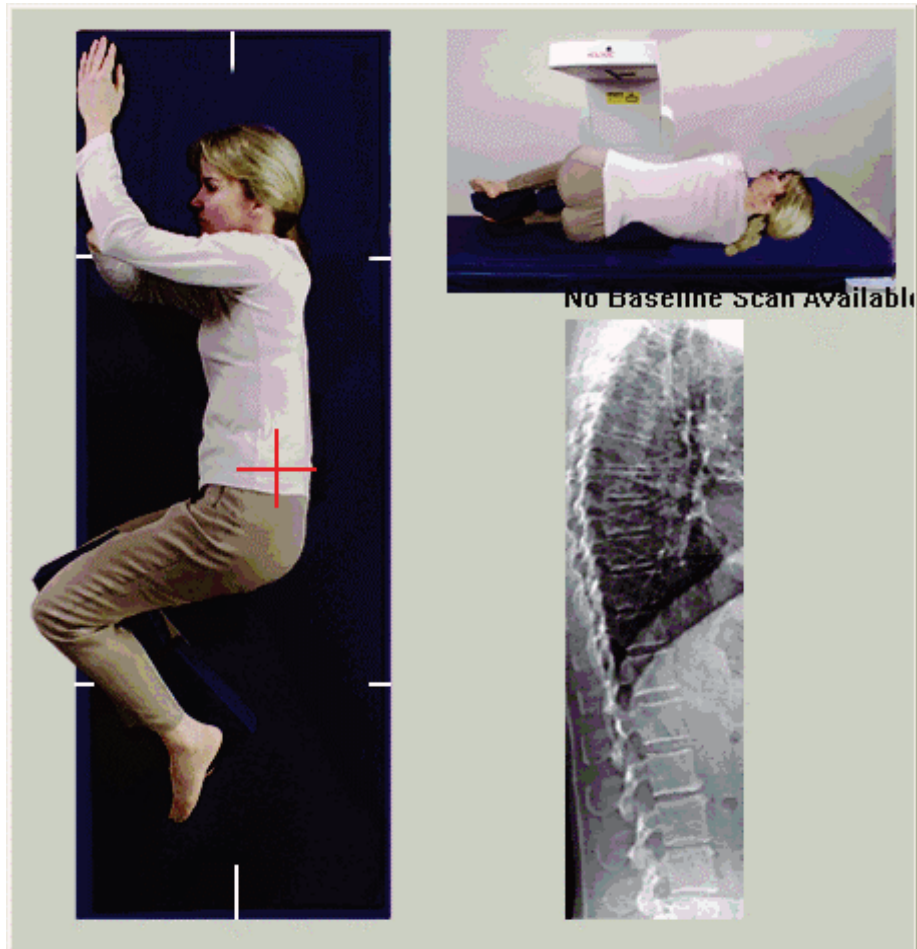


Figure 50: Positionnement pour un examen IVA latéral

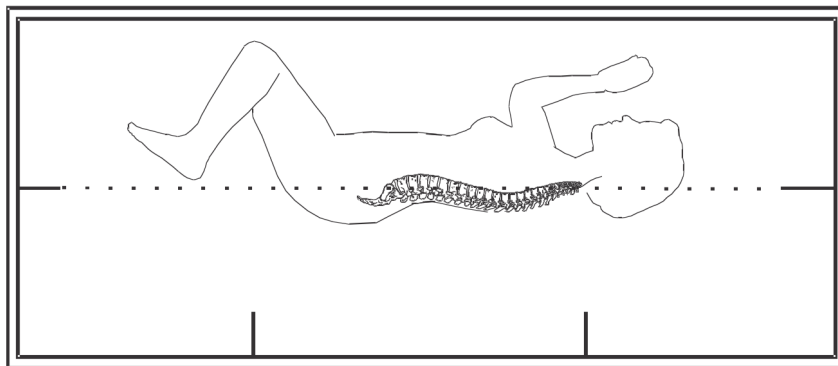


Figure 51: Position du rachis

13.5 Démarrage de l'examen IVA latéral



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Demandez au patient de retenir son souffle l'espace de dix secondes, soit le temps de l'examen.
2. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « *Rayons X prêts* » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.

13.6 Analyse IVA pour un examen IVA latéral

Voir la section [Analyse IVA](#) à la page 107.

Chapitre 14 Imagerie IVA et IVA HD sur un système Horizon A

Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18. Dans la fenêtre **Sélectionner le type d'examen**, sélectionnez **Imagerie IVA**.

14.1 Positionnement du patient

Positionnez le patient comme décrit dans la section *Positionnement du rachis lombaire AP* dans la section [Positionnement du patient](#) à la page 29 avec l'exception suivante : les épaules du patient doivent être positionnées sous la ligne de limite supérieure du scanner.

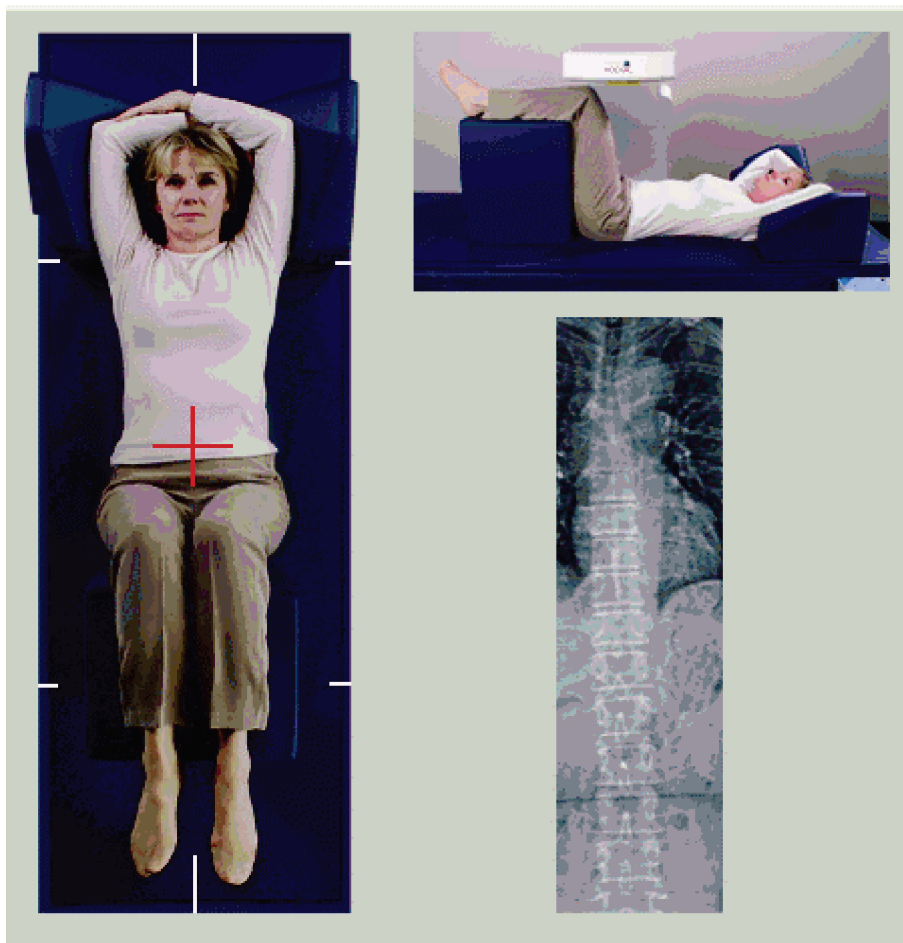


Figure 52: Positionnement pour un examen IVA AP

14.2 Choix du type d'examen

1. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), décochez la case **Use Default Scan Mode** (Utilisation mode d'acquisition par défaut).
2. Sélectionnez **Next>>** (Suivant >>).
3. Dans la fenêtre **Include SE AP Spine Scan in IVA Exam?** (Inclure l'examen du rachis SE AP dans l'examen IVA ?), cliquez sur **SE AP Image** (Image SE AP).
4. Sélectionnez **Next>>** (Suivant >>).
5. Dans la fenêtre **Include SE Lateral Spine Scan in IVA Exam?** (Inclure l'examen du rachis SE latéral dans l'examen IVA ?), sélectionnez **SE Lateral Image** (Image SE latérale).
6. Sélectionnez **Next>>** (Suivant >>). Le message *Continuously Press ENABLE...* (Appuyez en continu sur ACTIVER...) apparaît à l'écran.

Dès que vous appuyez sur **Enable Lateral** (Activer latéral), la table se bloque. Seul le bras en C peut se mouvoir. Le cas échéant, déplacez le patient vers l'axe long du réticule du laser.

14.3 Démarrage de l'examen IVA AP



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Demandez au patient de retenir son souffle le temps de l'examen.
2. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « *Rayons X prêts* » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
3. Inspectez l'image.
4. Une fois les points L4 à T4 bien visibles sur l'image, sélectionnez le bouton **Stop Scan** (Arrêter l'examen), puis dites au patient de reprendre sa respiration normale.
5. Sélectionnez **Close** (Fermer). Le message *Continuously Press ENABLE...* (Appuyez en continu sur ACTIVER...) apparaît à l'écran.
6. Appuyez en continu sur le bouton **Enable Lateral** (Activer latéral) sur le panneau de contrôle jusqu'à ce que le bras en C ait entièrement pivoté en position d'examen latéral.

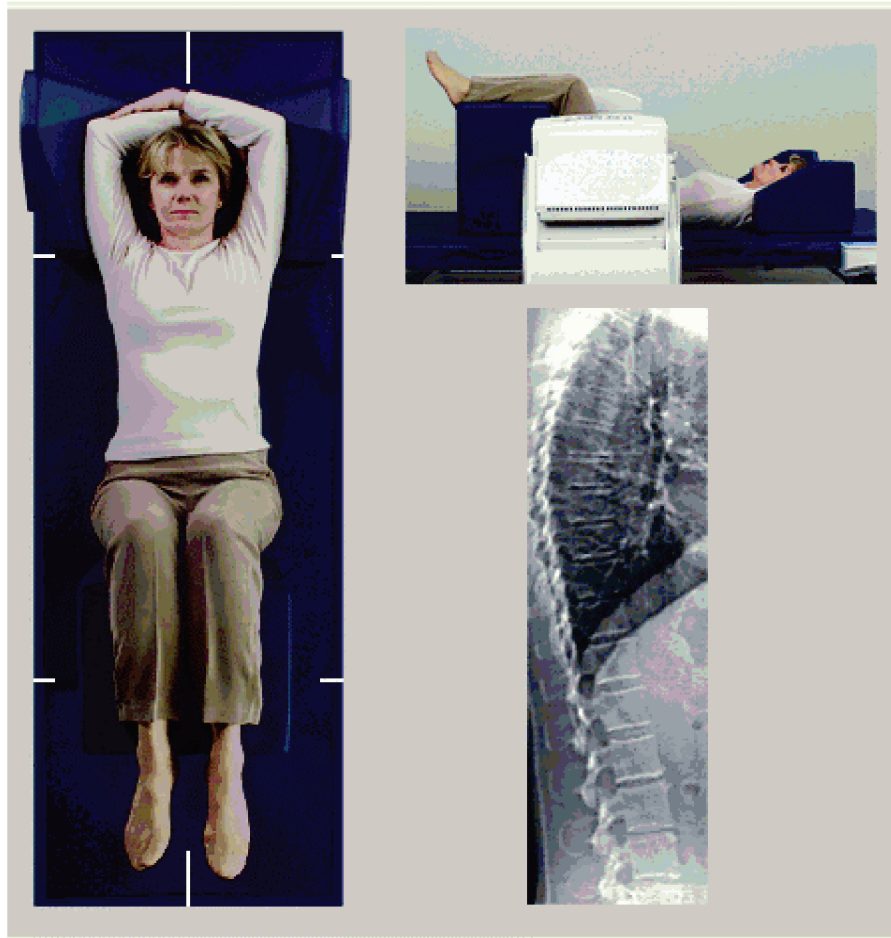


Figure 53: Positionnement pour un examen IVA latéral

14.4 Démarrage de l'examen IVA latéral



Avertissement :

Si l'indicateur de rayons X du panneau de contrôle ne s'éteint pas dans les 10 secondes suivant la fin de l'examen, appuyez immédiatement sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. Appelez votre représentant de service Hologic avant de reprendre l'opération.

1. Demandez au patient de retenir son souffle l'espace de dix secondes, soit le temps de l'examen.
2. Sélectionnez **Start Scan** (Démarrer l'examen). L'indicateur « Rayons X prêts » clignote jusqu'à l'arrêt de l'examen.
3. Inspectez l'image.
4. Une fois les points **L4** à **T4** bien visibles sur l'image, cliquez sur le bouton **Stop Scan** (Arrêter l'examen), puis dites au patient de reprendre sa respiration normale.

5. Appuyez en continu sur le bouton **Enable Lateral** (Activer latéral) sur le panneau de contrôle jusqu'à ce que le bras en C ait pivoté et soit revenu à sa position d'origine.
6. Sélectionnez **Exit** (Quitter).
7. Appuyez sur le bouton **Patient On/Off** (Marche/Arrêt patient) sur le panneau de contrôle, et aidez le patient à descendre de la table une fois le mouvement complètement arrêté.

14.5 Analyse IVA pour un examen IVA latéral

Voir la section [Analyse IVA](#) à la page 107.

Chapitre 15 Examen IVA avec DMO

Démarrez l'examen comme décrit dans la section [Utiliser la liste de travail pour extraire un enregistrement de patient](#) à la page 18. Dans la fenêtre Select Scan Type (Sélectionner le type d'examen), sélectionnez IVA with BMD (IVA avec DMO).

Hologic recommande de réaliser les examens dans l'ordre suivant :

1. un examen AP IVA
2. un examen DMO AP
3. un examen DMO latéral, et
4. un examen IVA latéral

15.1 Positionnement du patient

Positionnez le patient comme décrit dans la section *Positionnement du rachis lombaire AP* dans la section [Positionnement du patient](#) à la page 29 avec l'exception suivante : les épaules du patient doivent être positionnées sous la ligne de limite supérieure du scanner.

15.2 Choix du type d'examen

1. Dans la fenêtre **Select Scan Type** (Sélectionner le type d'examen), décochez la case **Use Default Scan Mode** (Utilisation mode d'acquisition par défaut).
2. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).
3. Dans la fenêtre **Include SE AP Spine Scan in IVA Exam?** (Inclure l'examen du rachis SE AP dans l'examen IVA ?), cliquez sur **SE AP Image** (Image SE AP).
4. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).
5. Dans la fenêtre **Select AP Lumbar Spine Scan Mode** (Sélection du mode d'examen du rachis lombaire AP), sélectionnez **Express (x)**.
6. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).
7. Dans la fenêtre **Select Lateral Scan Mode for AP/Lateral Exam** (Sélection du mode d'examen latéral pour un examen AP/latéral), sélectionnez **Fast Array (f)** (Matrice rapide (f)).
8. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>).
9. Dans la fenêtre **Include SE Lateral Spine Scan in IVA Exam?** (Inclure l'examen du rachis SE latéral dans l'examen IVA ?), sélectionnez **SE Lateral Image** (Image SE latérale).
10. Sélectionnez **Next>>** (Suivant>>). Le message *Continuously Press ENABLE...* (Appuyez en continu sur ACTIVER...) apparaît à l'écran.

15.3 Exécution de l'examen IVA AP

Effectuez l'examen IVA AP comme décrit dans la section [Imagerie IVA et IVA HD sur un système Horizon A](#) à la page 101, en commençant par le [Positionnement du patient](#) à la page 101.

Dès que vous appuyez sur **Enable Lateral** (Activer latéral), la table se bloque. Seul le bras en C peut se mouvoir. Le cas échéant, déplacez le patient vers l'axe long du réticule du laser.

15.4 Exécution et analyse d'un examen DMO AP

Effectuez et analysez la scintigraphie AP de la DMO comme décrit dans [Démarrage de l'examen du rachis lombaire AP](#) à la page 31 et [Analyse de l'examen latéral](#) à la page 81.

15.5 Exécution de l'examen DMO latéral

Effectuez l'analyse de la DMO latérale comme décrit dans la section [Démarrage de l'examen IVA latéral](#) à la page 103.

15.6 Exécution de l'examen IVA latéral

Effectuez l'analyse de l'examen IVA latéral comme décrit dans la section [Démarrage de l'examen IVA latéral](#) à la page 103.

15.7 Analyse IVA

Voir la section [Analyse IVA](#) à la page 107.

Chapitre 16 Analyse IVA

La fenêtre de l'afficheur (voir la figure *Fenêtre de l'afficheur IVA*) est décrite dans [Viewer Window, Left Panel](#) à la page 107.

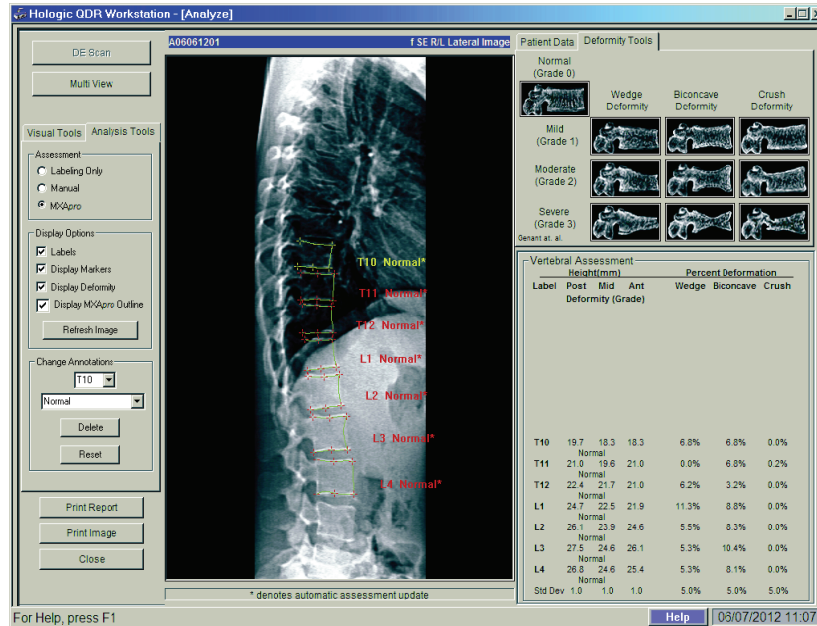


Figure 54: Fenêtre de l'afficheur IVA

16.1 Viewer Window, Left Panel

Tableau 16: Viewer Window, Left Panel

Contrôle	Description
DE Scan	Utilisé pour l'examen IVA latéral uniquement (Examen DE à la page 112).
Bouton Multi View	Sélectionnez ce bouton pour passer d'une image en vue multiple à une image en vue simple.
Onglet Visual Tools	Sélectionnez cet onglet pour afficher les outils visuels (Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Outils de visualisation à la page 108).
Onglet Analysis Tools	Sélectionnez cette option pour afficher les outils d'analyse (see Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Analysis Tools (Outils d'analyse) à la page 109)
Print Report	Imprime le rapport via l'imprimante sélectionnée.
Print Image	Imprime l'image via l'imprimante sélectionnée.
Close	Quitte la fenêtre de l'analyse et retourne à la fenêtre principale. Les modifications apportées à l'examen sont sauvegardées.

16.2 Fenêtre de l'afficheur, zone du milieu

Tableau 17: Fenêtre de l'afficheur, zone du milieu

Contrôle	Description
Image Display Area (Zone d'affichage de l'image)	Affiche l'image de l'examen sélectionné. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur l'image pour afficher les menus de commande de l'image (Contrôles des images à la page 111).
Scan ID (ID Examen)	Apparaît au-dessus de l'image, sur la gauche.
Scan Type (Type d'examen)	Apparaît au-dessus de l'image, sur la droite.

16.3 Fenêtre de l'afficheur, zone droite

Tableau 18: Fenêtre de l'afficheur, zone droite

Contrôle	Description
Onglet Patient Data (Données du patient)	Sélectionnez pour afficher les données du patient.
Onglet Deformity Tools (Outils de déformation)	Sélectionnez pour afficher les images et les résultats de référence d'identification de la déformation pour chaque vertèbre analysée de l'image.
Multi View (Vue multiple) activée	L'afficheur affiche une image à la fois dans la zone droite et dans la zone du milieu.

16.4 Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Outils de visualisation

Tableau 19: Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Outils de visualisation

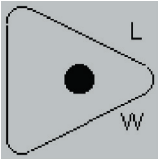


Contrôle	Description
W-L (L-N) 	Sélectionnez la balle et faites-la glisser au centre du triangle pour régler le contraste et la luminosité de l'image. Pour effectuer un réglage plus précis : 1. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur l'image. 2. Cliquez sur Adjust WL (Ajuster luminosité/contraste). 3. Sélectionnez le curseur et faites-le glisser sur l'image.
Revert (Réinitialiser)	Rétablit les valeurs initiales pour l'ensemble des paramètres de visualisation, y compris :
Invert (Inverser)	Inverse la valeur de l'échelle de gris de chaque pixel pour faire apparaître une version négative de l'image.

Tableau 19: Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Outils de visualisation

Contrôle	Description
Flip (Pivoter)	Effectue une rotation de l'image autour de l'axe central vertical.
	Sélectionnez pour augmenter l'agrandissement de l'image.
	Sélectionnez pour diminuer l'agrandissement de l'image.

16.5 Fenêtre de l'afficheur, zone gauche, onglet Analysis Tools (Outils d'analyse)

Tableau 20: Zone d'évaluation

Contrôle	Description
Les contrôles avec des cases d'option qui déterminent le placement des annotations vertébrales sur l'image. Voir les descriptions suivantes :	
Labeling Only (Étiquetage uniquement)	Positionnez le curseur et sélectionnez pour placer une étiquette vertébrale. Sélectionnez l'étiquette et faites-la glisser pour la déplacer, cliquez avec le bouton droit de la souris pour la changer ou ajouter une évaluation.
Manual (Manuel)	Positionnez le curseur au centre de la vertèbre, et sélectionnez pour placer une étiquette vertébrale et des marqueurs. Sélectionnez des marqueurs et faites glisser pour déplacer à la fois l'étiquette et les marqueurs. Sélectionnez un marqueur et faites-le glisser pour le déplacer individuellement. Cliquez avec le bouton droit de la souris pour changer l'étiquette ou ajouter une évaluation.
MXApro	Positionnez le curseur au centre d'une vertèbre et sélectionnez pour placer une étiquette vertébrale, des marqueurs, un contour vertébral (en vert) et une évaluation de déformation en fonction du ratio calculé. Sélectionnez des marqueurs et faites glisser pour tout déplacer à la fois. Sélectionnez un marqueur et faites-le glisser pour le déplacer jusqu'à ce qu'il se trouve en position exacte (Marqueurs à la page 115). Cliquez avec le bouton droit de la souris pour changer l'étiquette ou l'évaluation. L'astérisque indique que l'évaluation est réalisée en fonction des ratios calculés à partir des hauteurs vertébrales. L'évaluation des déformations vertébrales est à la seule discrétion du médecin ou du professionnel de santé qualifié. Avant d'imprimer ou d'établir un rapport, les évaluations doivent être modifiées ou acceptées par le médecin. Voir Interprétation de l'image IVA à la page 113 pour les directives d'évaluation.

Tableau 21: Zone des options d'affichage

Contrôle	Description
Contrôles qui déterminent quelles annotations vertébrales s'affichent sur les images (cf. les descriptions suivantes).	
Labels (Étiquettes)	Cocher la case pour afficher toutes les étiquettes sur l'image.
Display Markers (Afficher les marqueurs)	Cocher la case pour afficher tous les marqueurs sur l'image.
Display Deformity (Afficher déformation)	Cocher la case pour afficher toutes les évaluations de déformations sur l'image.
Display MXApro Outline (Afficher le contour MXApro)	Cocher la case pour afficher tous les contours MXApro sur l'image. Le contour est l'estimation du logiciel des bords vertébraux utilisée pour le placement des marqueurs.
Bouton Refresh Image (Actualiser l'image)	Sélectionnez pour appliquer les options d'affichage sélectionnées aux dernières vertèbres analysées (affiche l'image telle qu'elle apparaîtra lorsqu'elle sera visualisée ou imprimée).



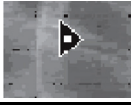
Tableau 22: Zone de modification des annotations

Contrôle	Description
Contrôles utilisés pour changer les étiquettes vertébrales et les évaluations des annotations vertébrales sélectionnées (cf. les descriptions suivantes).	
Liste déroulante Label Selection (Sélection des étiquettes)	Sélectionnez la flèche vers le bas pour changer l'étiquette de l'analyse vertébrale sélectionnée.
Liste déroulante Assessment Selection (Sélection des évaluations)	Sélectionnez la flèche vers le bas pour changer l'évaluation des déformations de l'analyse vertébrale sélectionnée.
Bouton Delete (Supprimer)	Sélectionnez pour supprimer une ou plusieurs analyses vertébrales sélectionnées.
Bouton Reset (Remise à zéro)	Sélectionnez pour supprimer toutes les nouvelles analyses vertébrales et afficher les analyses d'origine (s'il y a lieu) du fichier DICOM.

16.6 Contrôles des images

Positionnez le pointeur n'importe où dans la zone d'image et cliquez sur le bouton droit de la souris.

Tableau 23: Contrôles des images

Contrôle	Description
Menu de sélection Zoom et W-L (L-N) (section du haut)	Sélectionnez un des choix pour activer les options suivantes : Faire glisser le zoom Faire glisser le panoramique Ajuster Long/large
Faire glisser le zoom	Faites glisser la loupe par-dessus la zone de l'image que vous voulez agrandir. 
Faire glisser le panoramique	Sélectionnez l'image et faites-la glisser où vous voulez dans la fenêtre. 
Ajuster luminosité/contraste	Cette option permet un réglage précis de la largeur et du niveau. Bougez-la dans n'importe quel sens pour faire évoluer les valeurs. 
Contrôle du zoom (section du bas)	Sélectionnez les paramètres de contrôle du zoom pour agrandir ou diminuer la taille de l'image : Ajuster à la fenêtre 25 %. 50 %. 100 %. 200 %. 400 %.

16.7 Examen DE

Lors d'un examen biénergétique d'une ou deux vertèbres sur l'examen IVA, utilisez l'option ED (Double énergie).

Le patient doit rester sur la table dans la même position que lors de l'examen IVA latéral. S'il bouge, il vous faut acquérir un autre examen IVA latéral et exécuter l'examen ED tout de suite après, avec le patient dans la même position.

1. Sélectionner les **DE Scan** (Examens DE).
2. Cliquez sur l'onglet **Analysis Tools** (Outils d'analyse).
3. Placez le pointeur de la souris sur la ligne verte supérieure (en haut de l'image) et faites-la glisser jusqu'à la partie supérieure de la région concernée.



Remarque

Sur une image grossie, il est possible que les lignes vertes sortent de la zone de visualisation. Pour voir les lignes, sélectionnez l'option Fit to Window (Ajuster à la fenêtre).

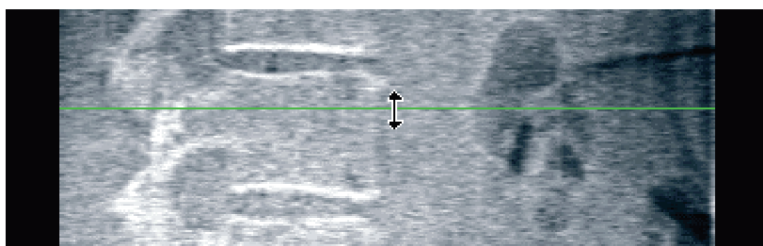


Figure 55: DE Scan 1 (haut de la région)

4. Placez le pointeur de la souris sur la ligne verte inférieure en bas de l'image et faites-la glisser jusqu'à la partie inférieure de la région concernée.

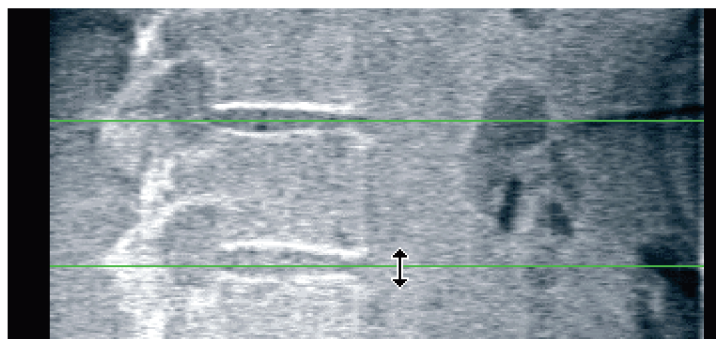


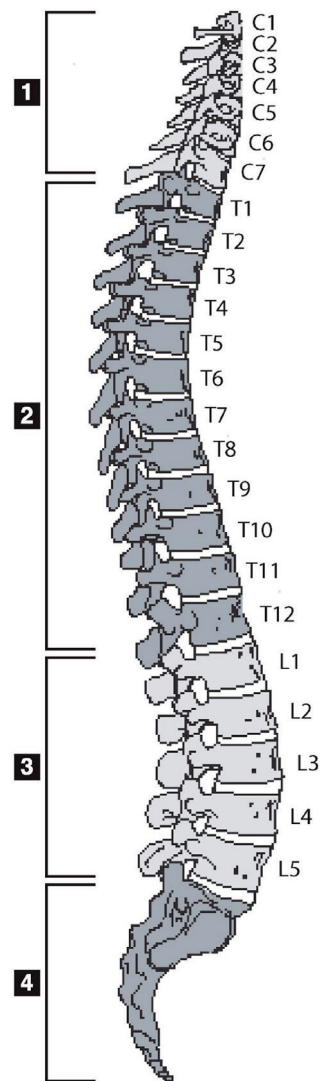
Figure 56: DE Scan 2 (de haut en bas de la région)

5. Sélectionnez **Close** (Fermer).
6. Lancez le nouvel examen. Le patient peut respirer normalement lors d'un examen double énergie.

Chapitre 17 Interprétation de l'image IVA

Les images IVA doivent être interprétées par un médecin ou un professionnel de la santé habilité. Les images IVA ne doivent pas être utilisées pour un diagnostic radiologique général, mais pour l'évaluation des déformations vertébrales.

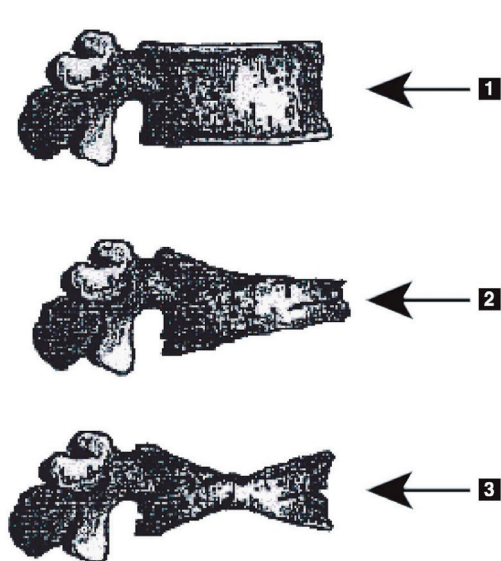
L'anatomie du rachis est représentée sur la figure *Le rachis humain*, y compris les étiquettes des niveaux vertébraux. Les images IVA comprennent généralement les niveaux **T4** à **L4**. La figure *Déformations vertébrales* montre, selon le schéma de classification de Genant des exemples de corps vertébral typique et des exemples de formes vertébrales déformées.



Le rachis humain est généralement constitué de :

1. 7 vertèbres cervicales
2. 12 vertèbres thoraciques
3. 5 vertèbres lombaires
4. Sacrum

Figure 57: Le rachis humain



1. Corps vertébral typique
2. Déformation cunéiforme sévère
3. Déformation biconcave sévère

Corps vertébral typique illustré avec des vertèbres gravement déformées.

Adapté de Genant, H.K., C.Y. Wu, et al. (1993). « Vertebral fracture assessment using a semiquantitative technique. » J. Bone Miner Res 8(9): 1137-48.

Figure 58: Déformations vertébrales

Pour des informations détaillées concernant l'évaluation de la déformation vertébrale et l'utilité d'évaluer la déformation vertébrale dans le cadre de l'évaluation clinique de l'ostéoporose, consultez les ouvrages de référence et organisations figurant dans la section [Interprétation des résultats](#) à la page 135.

Chapitre 18 Marqueurs

Pour définir la forme d'une ou plusieurs vertèbres, il convient de placer des marqueurs sur les points centraux, postérieurs et antérieurs des vertèbres, comme indiqué sur la figure suivante.

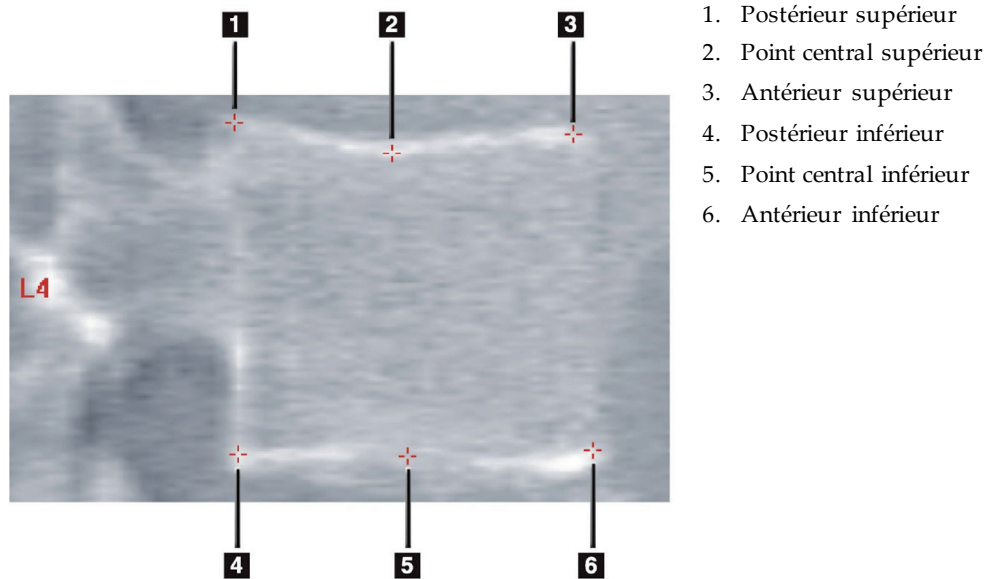


Figure 59: Placement des marqueurs

Vous trouverez le positionnement correct de ces six marqueurs dans « *The Appendix to Chapter 20: Point Placement in Vertebral Morphometric X-ray Absorptiometry* » par Jacqueline A. Rea dans « *The Evaluation of Osteoporosis: Dual Energy Absorptiometry and Ultrasound in Clinical Practice, Second Edition* » aux pages 456 et 457.

18.1 Utilisation des marqueurs

18.1.1 Rotation de l'image

À l'origine, les vertèbres doivent figurer à gauche sur l'image de l'examen IVA. Avant d'ajouter des marqueurs, assurez-vous que le rachis se trouve sur la gauche. Sélectionnez **Flip** (Pivoter) le cas échéant.



Remarque

Vous pouvez faire pivoter l'image après y avoir inséré des marqueurs.

18.1.2 Insertion de marqueurs

1. Sélectionnez **Markers** (Marqueurs)
2. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur l'image et sélectionnez **Add Marker** (Ajouter un marqueur).

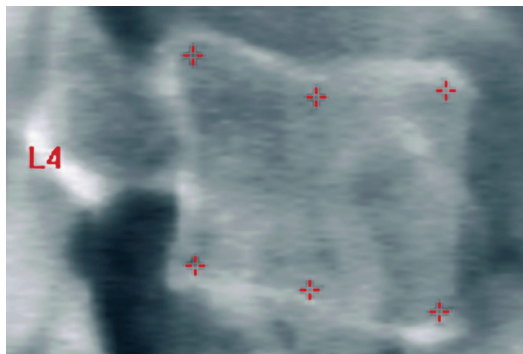


Figure 60: Ajout d'un marqueur



Remarque

Le logiciel essaie de déterminer quelle étiquette vertébrale choisir en fonction de l'emplacement du pointeur lorsque l'utilisateur clique sur l'image. Après insertion de la première étiquette sur l'image, si l'hypothèse formulée par le logiciel s'avère fautive, modifiez l'étiquette avant d'en ajouter une autre. Lorsque vous ajoutez des étiquettes supplémentaires, si une étiquette est fautive, changez-la avant d'en ajouter une autre.

18.1.3 Sélection de marqueurs

1. Placez le pointeur de la souris au milieu des six marqueurs et cliquez,



Figure 61: Sélection d'un marqueur

ou sélectionnez les données des marqueurs dans le bloc des résultats.

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

Figure 62: Données des marqueurs dans le bloc de résultats

Les marqueurs sélectionnés apparaissent en jaune (rouge si l'image est inversée). Les marqueurs non sélectionnés s'affichent en rouge (cyan si l'image est inversée).

18.2 Bloc de résultats

Le bloc de résultats pour l'examen IVA latéral et l'examen IVA AP doit être interprété différemment en raison des positions du rachis lors de la scintigraphie.

18.2.1 Bloc de résultats pour un examen IVA latéral

Le panneau d'évaluation vertébrale s'affiche en bas à droite de la fenêtre lorsque l'afficheur se trouve en mode Vue simple. Ce panneau affiche les résultats en forme tabulaire pour chaque vertèbre analysée de l'image affichée dans la zone d'image.

Il y a deux lignes de données pour chaque analyse vertébrale possible.

- La première ligne contient l'étiquette de la vertèbre, les hauteurs postérieure, médiane et antérieure (en mm) et le pourcentage de déformation cunéiforme (Wedge), biconcave et par écrasement.
- La deuxième ligne comporte le type de la déformation, ainsi que sa gravité. Certaines de ces données restent parfois vides selon le type de l'analyse de la vertèbre que vous avez réalisée. Les deux lignes qui apparaissent au niveau des vertèbres non analysées sont vides.
- La dernière ligne de données dans le tableau indique les valeurs d'écart standard pour chacun des types de données affichés. Par exemple, la Hauteur postérieure (mm) a un écart type de ± 1 mm ; la déformation cunéiforme (Wedge) en pour cent a un écart type de ± 5 %.

Label	Height(mm)			Percent Deformation		
	Post Deformity (Grade)	Mid	Ant	Wedge	Biconcave	Crush
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%

Figure 63: Bloc de résultats

Tableau 24: Étiquettes des blocs de résultats

Étiquette	Description
Post Hght (Htr Post) (mm)	Hauteur (en millimètres) des vertèbres entre les marqueurs postérieurs supérieur et inférieur.
Mid Hght (Ht. Cent.) (mm)	Hauteur (en millimètres) des vertèbres entre les marqueurs au milieu supérieur et inférieur.
Ant Hght (Ht. Ant.) (mm)	Hauteur (en millimètres) des vertèbres entre les marqueurs antérieurs supérieur et inférieur.
Wedge (Cunéiforme)	Distance en millimètres quand la Ant Hght (Hauteur antérieure) est divisée par la Post Hght (Hauteur postérieure).
Mid Wedge (Cunéiforme central)	Distance en millimètres quand la Mid Hght (Hauteur médiane) est divisée par la Post Hght (Hauteur postérieure).

18.2.2 Bloc de résultats pour un examen IVA AP



Remarque

Hologic déconseille le placement de marqueurs sur l'examen IVA AP.

Le bloc de résultats pour l'examen IVA AP apparaît de la même façon que pour l'examen IVA latéral susmentionné, à l'exception des étiquettes qui sont utilisées différemment en raison de la position du rachis. Les étiquettes **Mid Hght** (Hauteur médiane), **Wedge** (Cunéiforme) et **Mid Wedge** (Cunéiforme médian) sont identiques, mais les étiquettes **Post Hght** (Hauteur postérieure) et **Ant Hght** (Hauteur antérieure) font allusion aux **côté droit** et **côté gauche** des vertèbres, respectivement, conformément à l'illustration ci-après :

Tableau 25: Bloc de résultats pour un examen AP IVA

Examen IVA latéral	Examen AP IVA
Post Hght (Htr Post) (mm)	Right Side (Côté droit) (mm)
Ant Hght (Ht. Ant.) (mm)	Left Side (Côté gauche) (mm)

Les étiquettes **Left Side** (Côté gauche) et **Right Side** (Côté droit) ne figurent pas sur le rapport Bloc de résultats de l'examen IVA AP, et elles ne sont imprimées sur aucun rapport.

18.3 Impression

L'afficheur offre deux modes différents pour imprimer ce qui est affiché à l'écran : Print Report (Imprimer rapport) et Print Image (Imprimer image).

L'impression est intégrée dans l'architecture d'impression standard de Windows. Cela signifie que vous pouvez sélectionner le périphérique de sortie, le nombre de copies, modifier les propriétés, etc. Vous pouvez aussi sélectionner un aperçu d'impression pour visualiser sur l'écran ce que vous allez imprimer.



Remarque

Si de nouvelles analyses CADfx ont été placées sur l'image, vous devrez accepter les analyses avant que les résultats ne soient imprimés ou affichés sur l'écran.

18.3.1 Imprimer rapport

Imprimer rapport ne peut être utilisé qu'en mode Vue simple.

18.3.2 Imprimer Image

Imprimer image peut être utilisé en mode Vue simple et Vue multiple.

Pour consulter les types de rapports supplémentaires, voir [Rapports](#) à la page 123.

Chapitre 19 Comparaison et suivi

19.1 Restauration d'un examen de référence ou antérieur

Si l'examen de référence ou antérieur du patient n'est pas dans le système, localisez-le et restaurez-le (voir les sections [Trouver des examens](#) à la page 141 et [Restaurer des examens](#) à la page 141).

19.2 Évaluation de l'examen de référence ou antérieur

Assurez-vous que l'analyse de l'examen de référence ou antérieur est correcte. Si tel n'est pas le cas, réanalysez-le et archivez-le ainsi que tous les examens subséquents.

19.3 Exécution de l'examen de suivi

Pour plus de détails sur la procédure à suivre pour réaliser l'examen de suivi, reportez-vous aux rubriques suivantes :

Tableau 26: Procédures d'exécution de l'examen de suivi

Examen	Section
Examen lombaire AP	Examen du rachis lombaire AP à la page 29
Hanche	Examen de la hanche à la page 35
Avant-bras	Examen de l'avant-bras à la page 51
Corps Entier	Examen du corps entier à la page 63
AP/Latéral	Examen de DMO du rachis AP/latéral en supination (Horizon A) à la page 79
Décubitus latéral	Examen de DMO du rachis en décubitus latéral à la page 87

Depuis l'écran Exit Exam (Quitter examen), cliquez sur **Analyse Scan** (Analyser examen).

19.4 Analyse de l'examen de suivi à l'aide de Comparer analyse

1. Effectuez une comparaison automatique de l'examen de référence ou antérieur, en fonction de la configuration de l'analyse.
2. Sélectionnez **Results** (Résultats).
3. Sélectionnez **Close** (Fermer).
4. Au besoin, comparez l'examen de suivi en vous aidant des boutons Étapes d'analyse et des outils de Boîte à outils. Faites correspondre l'analyse de l'examen de suivi avec l'examen de référence ou antérieur.



Remarque

Servez-vous de la fonction *Compare Analysis* (Comparer analyse) pour obtenir les meilleurs résultats des taux de changement.

19.5 Génération du rapport de taux de changement

1. Sélectionnez **Report** (Rapport) dans la fenêtre **Exit Analysis** (Quitter analyse).



Remarque

Si les régions des examens précédents ne correspondent pas exactement mais partiellement à l'examen actuel, un rapport est généré uniquement pour les régions qui correspondent.

2. Sélectionnez la case à cocher **Rate of Change** (Taux de changement).
3. Sélectionnez **Print** (Imprimer).

Chapitre 20 Rapports

1. Sélectionnez **Report** (Rapport) dans la fenêtre principale.
2. Sélectionnez le nom du patient, puis cliquez sur **Next>>** (Suivant>>).
3. Sélectionnez les examens, puis cliquez sur **Next>>** (Suivant>>). Pour créer des paires d'examens double-hanche [Création de paires de hanches pour les rapports du taux de changement Double-hanches](#) à la page 126).
4. Si vous souhaitez que des commentaires apparaissent sur le rapport imprimé, sélectionnez **Edit comment...** (Modifier un commentaire) (voir la figure *Blocs de rapport* dans [Blocs d'informations du rapport](#) à la page 124).
5. Effectuez l'une des opérations suivantes :
 - Choisissez le type de rapport en cliquant sur sa case. ([Rapport DICOM](#) à la page 131).
 - Sélectionnez **DICOM/ IVA report** (Rapport DICOM/IVA). ([Rapport DICOM](#) à la page 131).
 - Sélectionnez **Generate DxReport** (Générer un DxReport). Reportez-vous au *Guide de l'utilisateur DxReport* (MAN-02331). Vous pouvez configurer DxReport via l'onglet Report (Rapport) à l'écran System Configuration (Configuration du système).
6. Sélectionnez **Print** (Imprimer).

20.1 Blocs d'informations du rapport

Les rapports contiennent des *blocs* d'informations qui varient légèrement en fonction du type de rapport que vous choisissez. Reportez-vous à la figure suivante et au texte qui suit pour une explication concernant les blocs de rapport.

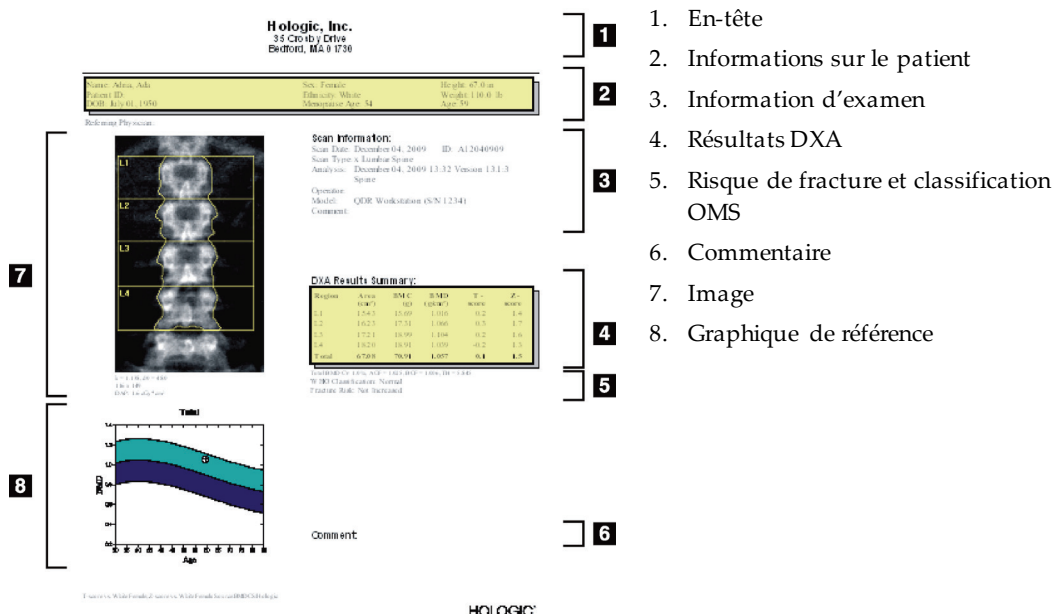


Figure 64: Blocs de rapport

20.2 Modifier des commentaires

1. Dans la fenêtre *Print* (Imprimer), sélectionnez **Edit comment...** (Modifier un commentaire...).
 - Pour sélectionner un commentaire à partir de la liste de commentaires prédéfinis, sélectionnez la flèche vers le bas.
 - Pour saisir un nouveau commentaire, cliquez dans la zone de texte *Comment* (Commentaires).



Remarque

Les nouveaux commentaires ne sont pas ajoutés à la liste des commentaires prédéfinis.

2. Sélectionnez **Update** (Mettre à jour).

20.3 Rapport du taux de changement

Le rapport du taux de changement, qui permet de suivre les changements dans le temps au niveau des résultats, comprend :

- des informations détaillées sur le patient et l'examen ;
- la date d'examen, la DMO et les T-Scores pour chaque visite ;
- les changements au niveau des résultats fournis en pourcent (%) et/ou en tant que différence absolue (gm/cm²) par rapport à la base de référence et aux examens précédents
- l'image de l'examen avec RDI et la matrice osseuse pour l'examen en cours
- le graphique des courbes de référence comparant l'âge à la DMO pour chaque examen de référence et pour les examens suivants
- Risque de fracture sur 10 ans (examens de la hanche uniquement)
- Résultats du taux de changement de la composition corporelle (examens corps entier uniquement)

Pour plus d'informations, voir [Interprétation des résultats](#) à la page 135.

20.3.1 Supprimer les astérisques (*) et les caractères dièse (#) des rapports

Les rapports peuvent inclure des astérisques (*) et des caractères dièse (#) pour indiquer que les types d'examens et les méthodes d'analyse ne correspondent pas. Pour éviter que des astérisques (*) et des caractères dièse (#) apparaissent dans les rapports, procédez comme suit :

1. Sélectionnez l'onglet **System Configuration > Report** (Configuration du système > Rapport). L'onglet **General** (Général) s'affiche.
2. Sélectionnez **Rate of Change** (Taux de changement).
3. Sélectionnez le bouton **Configure** (Configurer). La boîte de dialogue **Configure Rate of Change** (Configurer le taux de changement) apparaît.
4. Sélectionnez l'onglet **Results Block** (Bloc de résultats).
5. Décochez la case **Indicate Different Scan Types or Analysis Methods** (Indiquer différent(e)s types d'examen ou méthodes d'analyse).
6. Cliquez sur **OK**, puis à nouveau sur **OK**.

20.3.2 Création de paires de hanches pour les rapports du taux de changement Double-hanches

Le rapport du taux de changement Double-hanches offre des informations concernant les changements de résultats au niveau des « paires » de hanches. Une *paire de hanches* inclut un examen de hanche droite et un examen de hanche gauche réalisés à 14 jours d'intervalle au maximum.

1. Accédez à la liste d'examens du patient comme vous le feriez pour n'importe quel rapport ([Rapports](#) à la page 123).
2. Sélectionnez un examen gauche et un examen droit. L'un des deux examens est le plus récent. La boîte de dialogue Match Pairs of Scans (Faire correspondre les paires d'examens) s'affiche à l'écran.
3. Sélectionnez un examen de hanche droite à partir de la zone de gauche.
4. Sélectionnez un examen de hanche gauche à partir de la zone de droite. La flèche bas est activée.
5. Sélectionnez la paire de hanches dans la liste Dual Hip Pairs (Paires de double-hanches).
6. Sélectionnez OK.

20.4 Rapports sur la composition corporelle

Le logiciel APEX peut afficher les mesures DXA à côté d'une cartographie couleur représentative des tissus gras et maigres. Voir la figure *Rapport avancé sur la composition corporelle* dans [Résultats de composition corporelle](#) à la page 127.

Un rapport de taux de changement peut également être généré pour afficher la tendance des mesures de composition corporelle DXA dans le temps. Voir la figure *Rapport avancé sur le taux de changement de la composition corporelle* dans [Résultats du taux de changement de la composition corporelle](#) à la page 128.



Remarque

Les images figurant sur ces rapports ne doivent pas être utilisées à des fins de diagnostic.

20.4.1 Résultats de composition corporelle

Les blocs et graphiques du rapport pour les résultats de la composition corporelle (voir figure suivante) sont indiqués dans les tableaux suivants. Pour les descriptions des images, voir la section [Rapport DICOM](#) à la page 131.

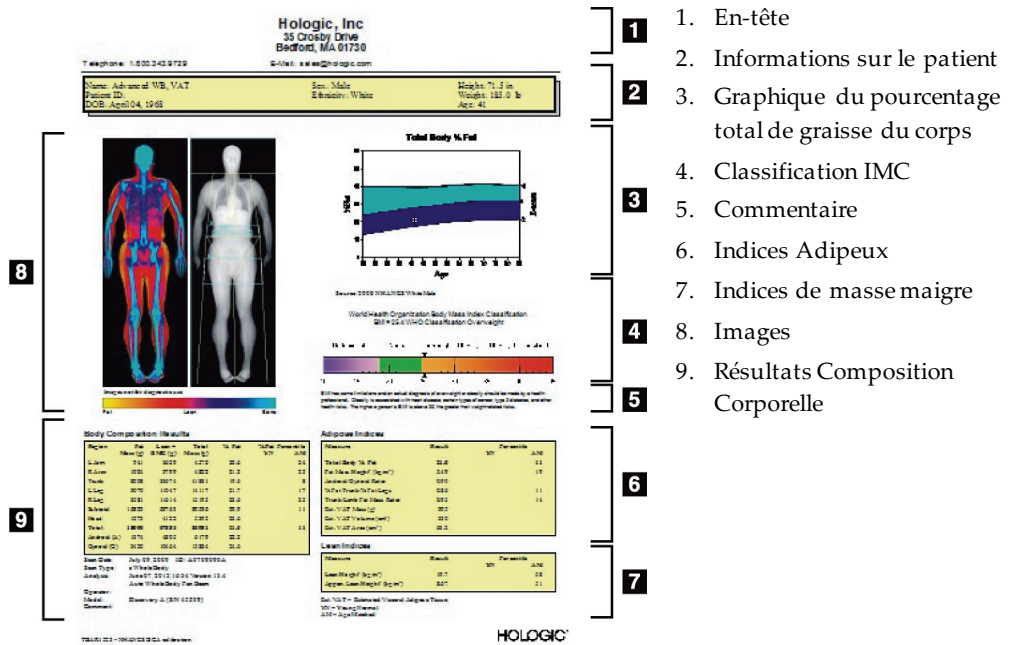


Figure 65: Rapport détaillé de la composition corporelle

Tableau 27: Champs du rapport de composition corporelle détaillée

Bloc de rapport	Description
Résultats Composition Corporelle	Résultats pour les sous-régions standard (bras, tronc, jambes et tête), sous-total (hors tête), total (tête incluse) et régions androïde et gynoïde.
Indices Adipeux	Résultats et indices pour les tissus adipeux du patient.
Indices de masse maigre	Résultats et indices pour les tissus maigres du patient.

Tableau 28: Champs du graphique de composition corporelle détaillée

Graphique	Description
Âge vs % total graisse corps ¹	Courbe de l'âge du patient par rapport au pourcentage total de graisse du corps.
Classification de l'IMC selon l'OMS	Représentation scalaire de la classification de l'indice de masse corporelle des patients selon l'OMS

1. Configurable par l'utilisateur

20.4.2 Résultats du taux de changement de la composition corporelle

Les blocs et graphiques du rapport Advanced Body Composition™ pour les résultats du taux de changement de la composition corporelle détaillée (voir figure suivante) sont indiqués dans les tableaux suivants.

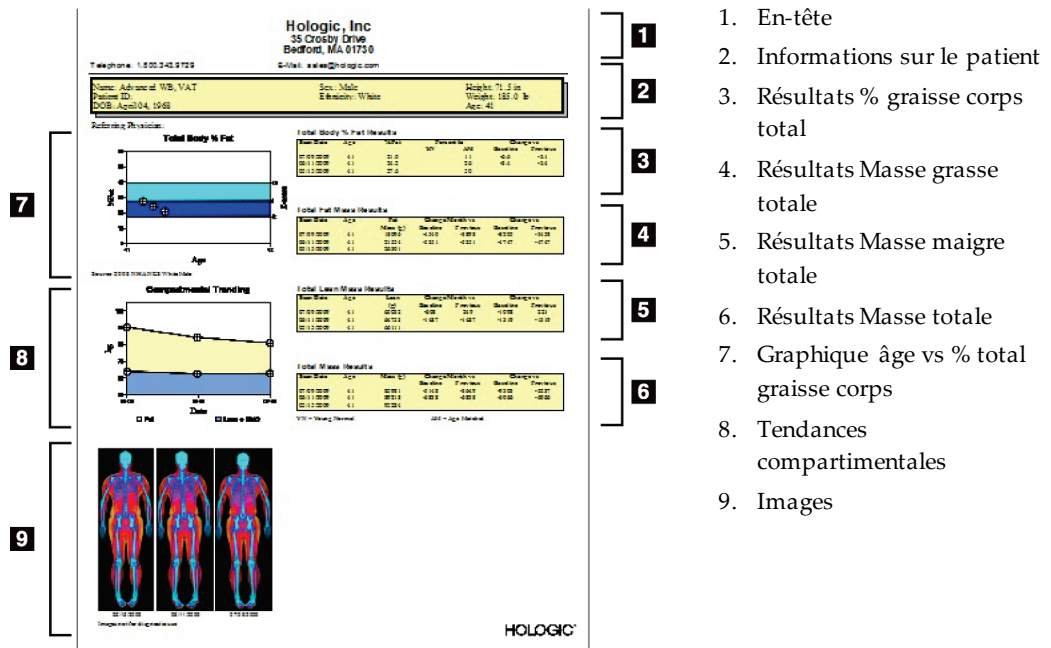


Figure 66: Rapport du taux de changement de la composition corporelle détaillée

Tableau 29: Champs du rapport de taux de changement de la composition corporelle détaillée

Bloc de rapport	Description
Résultats % graisse corps total ¹	Résultats, indices et données de comparaison pour le pourcentage de masse grasse du patient.
Résultats Masse grasse totale*	Résultats, indices et données de comparaison pour la masse grasse totale du patient.
Résultats Masse maigre totale*	Résultats, indices et données de comparaison pour la masse maigre + la CMO du patient.
Résultats Masse totale*	Résultats, indices et données de comparaison pour la masse totale du patient.

1. Configurable par l'utilisateur

Tableau 30: Champs du graphique de taux de changement de la composition corporelle détaillée

Graphique	Description
Âge vs % total graisse corps ¹	Courbe de l'âge du patient par rapport au pourcentage total de graisse du corps.
Tendances compartimentales*	Courbe représentant les modifications dans la masse grasse du corps entier et la masse maigre du corps entier

1. Configurable par l'utilisateur

20.4.3 Comparaison des rapports de composition corporelle à la base de données de référence

En 2008, le NHANES a publié un ensemble de données DXA corps entier basé sur la population acquise sur des scanners Hologic. Des mesures DXA choisies peuvent être comparées par sexe, par origine ethnique et par âge aux bases de données de référence développées à partir de l'ensemble de données corps entier du NHANES publié en 2008.⁴

Le logiciel peut également afficher les mesures DXA à côté d'une cartographie couleur représentative des tissus « gras » et « maigres » (voir la figure dans [Résultats de composition corporelle](#) à la page 127). L'image couleur indique les quantités relatives de tissus gras et maigres dans l'image DXA, les zones jaunes représentant les régions comportant le pourcentage de graisse le plus élevé et les zones oranges et rouges indiquant progressivement un pourcentage de graisse inférieur. Les régions contenant des os sont indiquées en bleu. Outre l'image couleur, il existe une image dont les régions présentant les tissus les plus épais sont plus claires et celles présentant les tissus les plus minces sont plus foncées. Elle est utilisée pour afficher les lignes de la région d'intérêt placées par l'opérateur durant l'analyse. Sous l'image, la mention « Image not for diagnostic use (Image non destinée à des fins diagnostiques) » apparaît pour informer l'utilisateur que l'image ne doit pas être utilisée à des fins de diagnostic. L'image couleur affiche la distribution relative des tissus gras et maigres dans l'image et ne contient aucune information diagnostique ou quantitative.

Une courbe de référence est générée pour le pourcentage de graisse total du corps vs l'âge correspondant au sexe et à l'origine ethnique du patient. La courbe fournit une représentation graphique des mesures du patient par rapport aux personnes de son âge. La ligne médiane de la courbe représente la valeur médiane de référence et les régions ombrées supérieure et inférieure définissent l'intervalle de confiance de 95 %. À noter que les régions ombrées supérieure et inférieure de la courbe de référence peuvent ne pas être exactement de la même taille ; cela indique que les données de référence sous-jacentes ne sont pas distribuées normalement. Un algorithme permettant d'ajuster l'asymétrie dans les données de référence sous-jacentes a été mis en place pour fournir des T-scores, des Z-scores et des percentiles précis.

Une échelle d'indice de masse corporelle (IMC) apparaît sur le rapport pour afficher l'IMC calculé pour le patient en fonction de la taille et du poids saisis par l'opérateur. L'exactitude du poids et de la taille doit toujours être vérifiée avant d'interpréter les résultats affichés dans l'échelle de l'IMC. Au-dessus de l'échelle de classification de l'IMC selon l'OMS, on voit une explication concernant les risques pour la santé associés à un IMC élevé. Sous la courbe, on voit un paragraphe rédigé par l'U.S. Surgeon General qui résume les conséquences pour la santé d'un surpoids et de l'obésité (http://www.surgeongeneral.gov/topics/obesity/calltoaction/fact_advice.htm). Pour plus d'informations, voir <http://www.surgeongeneral.gov/topics/obesity/calltoaction/CalltoAction.pdf>.

Les résultats des patients peuvent être comparés graphiquement et quantitativement aux valeurs figurant dans la base de données de référence Hologic Whole Body DXA (voir figure dans [Résultats de composition corporelle](#) à la page 127). La courbe graphique indique les valeurs de référence parallèlement aux valeurs DXA mesurées pour le patient. Chez les adultes, la comparaison quantitative fournit un Z-score ou un percentile en fonction de l'âge (AM) et un T-score ou un Percentile pour un jeune adulte sain (YN). Pour les patients de moins de 20 ans, seul un Z-score ou un percentile en fonction de l'âge (AM) est fourni. Une simple transformation mathématique est utilisée pour convertir les Z-scores et les T-scores en percentiles en fonction de l'âge ou en percentiles pour un jeune adulte sain, respectivement, selon que l'utilisateur a configuré le logiciel pour afficher les Z-scores et les T-scores (scores d'écart-type) ou les percentiles.

Un rapport de taux de changement peut également être généré pour afficher la tendance des mesures de composition corporelle DXA de série dans le temps (voir figure dans [Résultats du taux de changement de la composition corporelle](#) à la page 128). La courbe du pourcentage de graisse corporelle totale à gauche du rapport indique la tendance du pourcentage de graisse corporelle totale dans le temps. Ces mesures sont affichées sur une courbe de référence pour l'âge, le sexe et l'origine ethnique issue du logiciel Hologic Whole Body DXA Reference Database.

Immédiatement sous la courbe de pourcentage de graisse corporelle totale, on trouve une autre courbe intitulée « Tendance comportementale ». Cette courbe fournit une représentation graphique des changements intervenus dans la masse grasse corporelle totale (région en jaune) et de la masse maigre corporelle totale (région en bleu). La masse totale, c.-à-d. la somme de la région jaune correspondant à la masse grasse et de la région bleue correspondant à la masse maigre, est indiquée par la ligne supérieure de la courbe.

20.5 Rapports pédiatriques

La figure suivante indique un graphique des mesures du patient intégré sur une courbe de référence liée au sexe et à l'origine ethnique. Sous la courbe, on trouve les résultats correspondants basés sur les mesures disponibles sélectionnées dans la configuration système de ce rapport. Chaque mesure DXA est intégrée sur une échelle percentile et le Z-score et le centile de la mesure de l'individu relative au sexe et l'origine ethnique des pairs est indiqué à l'extrémité droite de l'échelle. Les données de référence fournies par Hologic, l'étude de densité minérale osseuse chez l'enfant, et l'ensemble de données du NHANES sont utilisés pour les Z-scores et les percentiles.

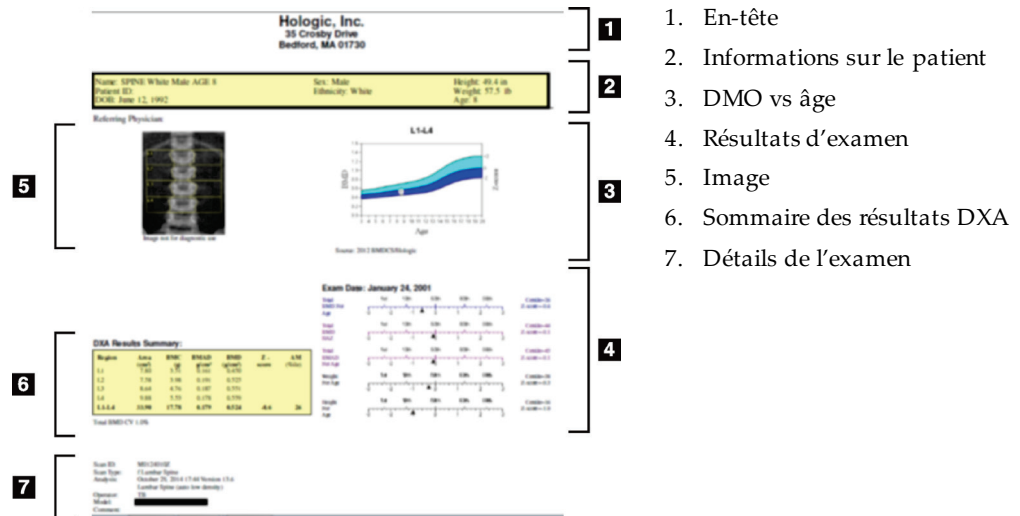


Figure 67: Rapport de rachis pédiatrique

20.6 Rapport DICOM

Création et envoi d'un rapport DICOM.

20.6.1 Sélectionner le type de rapport DMO DICOM.

1. Sélectionnez les examens désirés.
2. Sélectionnez le type de rapport DICOM BMD (DMO DICOM).

20.6.2 Visualiser les détails de l'examen et saisir du contenu dans les champs de biographie du patient

1. Sélectionnez l'examen dans la fenêtre **DICOM Report** (Rapport DICOM).
2. Sélectionnez **Scan Details** (Détails de l'examen).
3. Sélectionnez l'onglet **Details** (Détails).
4. Les modifications sont permises pour les champs suivants :
 - Numéro d'adhésion - 16 caractères maximum
 - IDU de l'instance de l'étude - 28 caractères maximum
 - HL7 Champ 1 - 64 caractères maximum
 - HL7 Champ 2 - 64 caractères maximum
 - HL7 Champ 3 - 64 caractères maximum



Remarque

Les champs HL7 peuvent être définis par l'utilisateur et fournissent des renseignements supplémentaires.

- Opérateur - 5 caractères maximum
 - Taille - 5 caractères maximum
 - Poids - 5 caractères maximum
 - Commentaire d'examen - 100 caractères maximum
5. Sélectionnez l'onglet **Identification** (Identification) pour visualiser les données de l'examen.
 6. Sélectionnez **OK** pour enregistrer les modifications ; sélectionnez **Cancel** (Annuler) pour fermer sans les enregistrer.

20.6.3 Saisir le numéro d'adhésion et les saisies définies par l'utilisateur

1. Sélectionnez un examen dans la fenêtre *DICOM Report* (Rapport DICOM).
2. Sélectionnez **Save as** (Enregistrer sous) ou **Send** (Envoyer).
3. Si l'examen sélectionné n'a pas de numéro d'adhésion, saisissez-en un, puis appuyez sur **Enter** (Entrée) ou sur **OK**.
4. Sélectionnez **Cancel** (Annuler) si le numéro d'adhésion n'a pas pu être identifié ou s'il sera saisi ultérieurement.
5. Si le système vous invite à ajouter d'autres saisies définissables par l'utilisateur, entrez-les et cliquez sur **OK** dans chaque boîte de dialogue.

20.6.4 Prévisualiser un rapport DICOM

Sélectionnez le bouton **Preview** (Aperçu) pour visualiser le rapport *DICOM* avant de le sauvegarder ou de l'envoyer.

20.6.5 Imprimer un rapport DICOM

Cliquez sur le bouton **Print** (Imprimer) sur l'écran *DICOM Preview* (Aperçu DICOM) pour imprimer le rapport *DICOM* via l'imprimante locale par défaut.

20.6.6 Enregistrer un rapport DICOM

Sélectionnez le bouton **Save As** (Enregistrer sous) pour sauvegarder un rapport *DICOM* sous forme de fichier à l'emplacement de votre choix.

20.6.7 Envoyer un rapport DICOM

1. Sélectionnez les examens dans la fenêtre du *DICOM Report* (Rapport DICOM).
Attribuez le même numéro d'adhésion assigné à tous les examens associés à la visite du patient.
2. Sélectionnez **Send** (Envoyer).
Pour chacun des examens sélectionnés, un rapport *DICOM* est généré, placé dans la file d'attente, puis envoyé dans l'ordre où il figure dans la file d'attente.
Pour visualiser l'état d'envoi, voir [Visualiser la file d'attente](#) à la page 133.

20.6.8 Trier la liste d'examens

Sélectionnez n'importe quel titre de section pour trier la liste d'examens en ordre croissant ou décroissant.

20.6.9 Visualiser la file d'attente

Sélectionnez le bouton **View Queue** (Visualiser la file d'attente) pour visualiser les examens qui figurent dans la file d'attente avant d'être envoyés.

Visualiser un historique des rapports envoyés

Sélectionnez le bouton **View Log** (Visualiser le journal) dans la boîte de dialogue *View Queue* (Visualiser la file d'attente).

Actualiser l'état des rapports DICOM dans la file d'attente

Cliquez sur le bouton **Refresh** (Actualiser) dans la boîte de dialogue *View Queue* (Visualiser la file d'attente).

Supprimer un rapport DICOM dans la file d'attente

Sélectionner le bouton **Delete** (Supprimer) dans la boîte de dialogue *View Queue* (Visualiser la file d'attente).

20.6.10 Fermer un rapport DICOM

Sélectionnez le bouton **Cancel** (Annuler) ou << **Back** (<< Précédent) dans la fenêtre *DICOM Report* (Rapport DICOM).

20.7 DxReport

20.7.1 Créer un DxReport

1. Sélectionnez **Interpreting Physician** (Médecin chargé d'interpréter).
2. Cochez ou décochez la case pour **Include rate of change** (Inclure le taux de changement).
3. Sélectionnez **Generate DxReport** (Générer un DxReport).

Un rapport au format Word sera généré, conformément aux paramètres de configuration. Reportez-vous au *Guide de l'utilisateur DxReport* (MAN-02331).



Mise en garde

Chaque rapport de patient généré par DxReport doit être revu par un professionnel de santé qualifié avant d'être délivré.

Chapitre 21 Interprétation des résultats

Sites Web

- www.iscd.org - Notamment, les positions officielles de l'ISCD
- www.nof.org - Notamment, le guide du médecin NOF
- www.iofbonehealth.org - Notamment, les professionnels de santé, y compris les outils pédagogiques et les kits de diapositives.
- <http://www.aace.com> - American Association of Clinical Endocrinologists (Association américaine des endocrinologues cliniques)

Publications

- 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 sous la direction du groupe scientifique de l'Organisation mondiale de la santé (2007), « Assessment of osteoporosis at the primary health-care level. » Technical Report. World Health Organization Collaborating Centre for Metabolic Bone Diseases (Centre de collaboration de l'OMS pour les maladies osseuses métaboliques), Université de Sheffield, Royaume-Uni 2007: Imprimé par l'Université de 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 et Ed Frank, Eds. (Mosby, New York) 1999
- Genant H. K., Jergas M., van Kuijk C. (éd.) : « Vertebral Fracture in Osteoporosis. » San Francisco, CA, University of California Osteoporosis Research Group, 1995
- Genant, H. K., C. Y. Wu, et coll. (1993). « Vertebral fracture assessment using a semiquantitative technique. » J Bone Miner Res 8(9): 1137-48.
- Levitzky Y. S., Cupples L. A., Murabito J. M., Kannel W. B., Kiel D. P., Wilson P. W., Wolf P. A., O'Donnell C. J. 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 J. T., Taylor B. C., Kiel D. P., Ensrud K. E., Wilson K. E., McCloskey E. V. 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 J. T., Vokes T., Broy S. B., 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 J. T., Wilson K. E., Kiel D. P. 2006 « Detection of abdominal aortic calcification with lateral spine imaging using DXA. » J Clin Densitom 9(3):302-8.

21.1 À propos du FRAX

L'évaluation du risque de fracture, telle que calculée par FRAX, est soumise à des limites précises en matière d'âge, de poids et de taille. Elle concerne les personnes âgées entre 40 et 90 ans. Si vous entrez un âge entre 20 et 40 ans, FRAX calculera la probabilité d'une fracture à l'âge de 40 ans. Si vous entrez un âge au-delà de 90 ans, FRAX calculera la probabilité d'une fracture à l'âge de 90 ans. L'évaluation porte sur des patients ayant un poids entre 25 kg (55 lb) et 125 kg (276 lb), et une taille entre 100 cm (39 po) et 220 cm (86 po). Si vous entrez un poids ou une taille hors de ces limites, FRAX calculera la probabilité d'une fracture à ces limites.

- L'IMC est calculé par le logiciel à partir du poids et de la taille du patient.
- Vous devez récupérer la valeur de la DMO du col fémoral de la dernière analyse d'examen de la hanche du patient.



Remarque

L'évaluation FRAX ne vous indique pas qui vous devez traiter, cette question devant être soumise à votre jugement clinique. De nombreux pays ont élaboré des directives basées sur des opinions d'experts et/ou sur des raisons économiques.

21.2 Critères de limites FRAX

La NOF/ISCD recommande d'utiliser les critères de limites FRAX pour les configurations américaines. Toutefois, vous pouvez configurer le FRAX de manière à supprimer les critères de limites. Pour plus d'informations, voir [Configuration du FRAX](#) à la page 137.

Choisissez **Yes** (Oui) ou **No** (Non) pour les critères de limites FRAX.

21.2.1 Antécédents de fracture hanche/vertébrale

Choisissez **Yes** (Oui) si le patient a déjà eu une fracture (clinique ou morphométrique) de la hanche ou des vertèbres. Si vous choisissez **Yes** (Oui), le rapport FRAX ne sera pas généré.

21.2.2 Traitement pour une ostéoporose

Choisissez **Yes** (Oui) si le patient est actuellement traité pour une ostéoporose. Si vous choisissez **Yes** (Oui), le rapport FRAX ne sera pas généré.

Exemples de patients « non traités » :

- Pas de ET/HT ou de SERM au cours des 12 derniers mois
- Pas de calcitonine au cours des 12 derniers mois
- Pas de PTH au cours des 12 derniers mois
- Pas de dénosumab au cours des 12 derniers mois
- Pas de bisphosphonate au cours des deux dernières années (sauf traitement de moins de 2 mois par voie orale)



Remarque

Le calcium et la vitamine D ne sont pas considérés comme un « traitement » dans ce contexte.

21.2.3 Femme pré-ménopausée

Choisissez **Yes** (Oui) si la femme a eu ses règles au cours des douze derniers mois ou si elle allaite. Si vous choisissez **Yes** (Oui), le rapport FRAX ne sera pas généré.

21.2.4 Configuration du FRAX

Pour supprimer les critères de limites FRAX :

1. Dans le menu **Utilities** (Utilitaires), sélectionnez **System Configuration > Report tab** (Configuration du système > onglet Rapport).
2. Assurez-vous que l'onglet **General** (Général) est bien sélectionné, puis cliquez sur **Configure** (Configurer) dans la section **Ten Year Fracture Risk** (Risque de fracture à 10 ans).
3. Dans la section **Display Settings** (Paramètres d'affichage), sélectionnez **Use IOF configurations** (Utiliser les configurations IOF).
4. Sélectionnez **OK**.

21.3 À propos de l'application 10-year Fracture Risk – Tous les pays

L'application dont il est ici question a été adaptée à partir du site Web du Centre de collaboration de l'OMS pour la recherche et la prévention en matière de maladies métaboliques osseuses, Université de Sheffield, R.-U., en janvier 2008, et son utilisation est autorisée.

L'outil FRAX a été développé par l'OMS pour évaluer le risque de fracture des patients. Il est basé sur différents modèles de patients qui intègrent les risques associés aux facteurs de risque cliniques, ainsi que sur la densité minérale osseuse (DMO) au niveau du col fémoral.

Les modèles FRAX ont été développés à partir de l'étude de cohortes constituées de populations originaires d'Europe, d'Amérique du Nord, d'Asie et d'Australie.

Les algorithmes FRAX donnent la probabilité de fracture à 10 ans. On obtient ainsi une probabilité de fracture de la hanche à 10 ans et une probabilité de fracture ostéoporotique majeure à 10 ans (fracture du rachis, de l'avant-bras, de la hanche ou de l'épaule).

Pour les réponses aux questions fréquemment posées au sujet de FRAX, référez-vous à la [FAQ FRAX](#) à la page 191.

21.4 Facteurs de risques FRAX

Consultez le tableau suivant pour déterminer la réponse appropriée aux facteurs de risques FRAX.

Tableau 31: Facteurs de risques FRAX


Facteur de risques	Réponse
Code Pays	<i>Sélectionnez le pays qui vous intéresse (origine ethnique) en cliquant sur la flèche vers le bas et en faisant un choix dans la liste.</i>
Fracture précédente	<p>Cochez Oui si le patient a eu une fracture osseuse après l'âge de 40 ans, à l'exception des fractures du crâne, des mains et des pieds.</p> <p>Un antécédent de fracture désigne plus précisément une fracture antérieure survenue spontanément au cours de la vie adulte ou une fracture survenue à la suite d'un traumatisme qui, chez un individu en bonne santé, n'aurait pas provoqué une fracture.</p> <hr/> <p> Remarque Remarque : Une fracture détectée à la suite d'une observation radiographique uniquement, c.-à-d. par IVA, compte comme un antécédent de fracture.</p>
Fracture hanche chez parent	Cochez Yes (Oui) en cas d'antécédent de fracture de la hanche chez le père ou la mère du patient.
Tabagisme actif	Cochez Yes (Oui) si le patient est un fumeur.
Glucocorticoïdes	Cochez Yes (Oui) si le patient est exposé à des glucocorticoïdes oraux ou s'il a été exposé à des glucocorticoïdes oraux pendant plus de 3 mois à une dose de prednisolone de 5 mg par jour ou plus (ou des doses équivalentes d'un autre glucocorticoïde).
Polyarthrite rhumatoïde	Cochez Yes (Oui) si le patient s'est vu diagnostiquer une polyarthrite rhumatoïde par son médecin (c.-à-d. pas un autodiagnostic de polyarthrite rhumatoïde).
Ostéoporose secondaire	Cochez Yes (Oui) si le patient présente un trouble fortement associé à l'ostéoporose. Il peut s'agir de diabète de type 1 (insulinodépendant), d'ostéogénèse imparfaite, d'hyperthyroïdie non traitée, d'hypogonadisme ou de ménopause prématurée (< 45 ans), de malnutrition chronique ou de malabsorption et d'une maladie chronique du foie.

Tableau 31: Facteurs de risques FRAX

Facteur de risques	Réponse
Conso. 3 unit. alcool ou plus/jour	Cochez Yes (Oui) si le patient consomme au moins 3 unités d'alcool par jour. Une unité d'alcool varie légèrement d'un pays à l'autre (représente entre 8 et 10 g d'alcool). Cela équivaut à un verre normal de bière (285 ml), une dose d'alcool fort (30 ml), un verre moyen de vin (120 ml) ou 1 dose d'apéritif (60 ml).

En cas d'hésitation du patient à répondre, choisissez **No** (Non).

21.5 Références

L'élaboration des modèles pour l'évaluation des risques de fractures est basée sur un programme de travail entrepris par le Centre de collaboration de l'OMS pour la recherche et la prévention en matière de maladies métaboliques osseuses à l'Université de Sheffield. Pour plus de détails, consultez le manuel de référence QDR. Il contient des articles sur l'approche théorique, des méta-analyses pour évaluer la teneur minérale osseuse et autres facteurs de risques et des études récentes.

Chapitre 22 Examens

22.1 Archiver les examens

1. Cliquez sur **Archive Scans** (Archiver les examens) dans la fenêtre principale.
2. Sélectionnez les examens à archiver.
3. Sélectionnez **Archive Scans** (Archiver les examens). La fenêtre **Transfer Results** (Résultats du transfert) apparaît à l'écran.
4. Sélectionnez **OK**.

Hologic vous recommande de faire tout de suite un deuxième archivage des mêmes examens sur une autre cartouche ou un autre disque. Le fait de créer cette deuxième archive offre une garantie contre la perte éventuelle des examens en cas de détérioration de la première cartouche ou du premier disque.

22.2 Trouver des examens

Localiser les examens archivés dans un serveur PACS à l'aide de la fonction Query/Retrieve Scans (Interroger/extraire les examens). Voir [Interroger/Extraire les examens](#) à la page 142.

1. Sélectionnez **Locate Scans** (Trouver des examens) dans la fenêtre principale.
2. Sélectionnez le nom du patient, puis **Locate Scans** (Trouver des examens).
3. Sélectionnez les examens à partir de l'onglet Primary Archive (Archive primaire).



Remarque

Si vous ne parvenez pas à restaurer les examens à partir de l'écran du support Primary Archive (Archive primaire), appelez votre représentant de service Hologic avant d'avoir recours au support Secondary Archive (Archive secondaire).

4. Insérez la cartouche ou le disque doté du label adéquat dans le lecteur.
5. Sélectionnez **Restore Scans** (Restaurer les examens).
6. Sélectionnez **OK**.

22.3 Restaurer des examens

1. Sélectionnez le menu déroulant **Archive** (Archives) dans la fenêtre principale, puis sélectionnez **Restore Scans** (Restaurer les examens).
2. Sélectionnez les examens à restaurer et cliquez sur **Restore Scans** (Restaurer les examens).
3. Sélectionnez **OK**.

22.4 Copier des examens

1. Sélectionnez dans le menu déroulant **Archive** (Archives) dans la fenêtre principale, puis sélectionnez **Copy Scans** (Copier les examens).
2. Sélectionnez le ou les examens à copier vers un emplacement particulier :
3. Sélectionnez **Copy Scans** (Copier les examens).
4. Sélectionnez **OK**.

22.5 Interroger/Extraire les examens

Utilisez la fonction **Query/Retrieve** (Interroger/Extraire) pour localiser et extraire les examens à partir d'un serveur PACS configuré vers le système QDR.

1. Sélectionnez **Query/Retrieve** (Interroger/Extraire) dans le menu déroulant **Archive** (Archives) sur l'écran principal.
2. Remplissez les paramètres **Query** (Interroger) en fonction de vos choix.
3. Sélectionnez **Optional Filters** (Filtres optionnels) pour ajouter des filtres au niveau de l'étude à l'interrogation ou passez à l'étape 5.
4. Remplissez les **Study level filters** (Filtres de niveau d'étude) selon vos préférences.
5. Si plus d'un emplacement actif est configuré, sélectionnez l'emplacement d'archive (**Destination**).
6. Sélectionnez **Query** (Requête).
7. Dans la section **Retrieve** (Extraire), sélectionnez l'étude ou les études à récupérer.
8. Sélectionnez **Retrieve** (Extraire).

Chapitre 23 Réaliser une sauvegarde du système

Effectuez une sauvegarde du système pour copier la base de données du système sur un support amovible ou vers un répertoire sur un réseau informatique.

1. Sélectionnez **System Backup** (Sauvegarde du système) dans la fenêtre principale.
2. Entrez l'emplacement de la sauvegarde (ou acceptez l'emplacement par défaut).
3. Acceptez le nom de fichier de sauvegarde par défaut, ou entrez un autre nom (déconseillé).



Mise en garde

La modification du nom de fichier de sauvegarde complique quelque peu la restauration du fichier.

4. Sélectionnez **OK**.

Chapitre 24 Nettoyer le système

24.1 Nettoyer les composants du système QDR et de l'ordinateur

1. Coupez l'alimentation du disjoncteur.
2. Essuyez les surfaces à l'aide d'un chiffon doux, légèrement humide. Le cas échéant, retirez les dépôts poussiéreux ou débris avec un détergent doux.
3. Rallumez le disjoncteur.

24.2 Nettoyer le matelas de la table d'examen

Utilisez une simple solution d'eau savonneuse tiède. Laissez sécher complètement avant de procéder à un examen.



Remarque

Ne retirez pas le dessus du matelas de la table pour le nettoyer ou le désinfecter.

Si les résultats du nettoyage ne sont pas satisfaisants, appelez votre représentant Hologic pour commander un matelas de remplacement.

24.3 Désinfecter le matelas de la table d'examen

1. Utilisez un désinfectant de type phénolique ou quaternaire avec la concentration recommandée par le fabricant.



Remarque

L'application de désinfectants purs ou de solutions à forte concentration peut endommager le revêtement.

Les désinfectants de type Idophor (c.-à-d. à base d'iode) peuvent créer des taches permanentes si celles-ci ne sont pas traitées avec une solution d'eau de javel diluée au 1/10e dans les 20 minutes de l'application ou du déversement.

2. Laissez sécher complètement avant de procéder à un examen.

24.4 Nettoyer les déversements accidentels

Évitez la présence de liquides à proximité du système Horizon.

1. Essuyez sans attendre ce que vous avez renversé à l'aide d'une éponge légèrement humide. Si le liquide pénètre à l'intérieur du système, coupez tout de suite l'alimentation du disjoncteur.



Remarque

Appelez votre représentant de service Hologic si vous avez besoin d'aide.

2. Laissez sécher le matelas de la table complètement avant de procéder à un examen.



Remarque

Toute humidité sur le matelas de la table peut déformer la transmission des rayons X et produire des résultats d'analyse erronés.

3. Rallumez le disjoncteur une fois l'appareil complètement sec.

Chapitre 25 Procédures d'urgence

25.1 Panne de courant

Éteignez tous les appareils. Lors du retour du courant, l'appareil peut être instable. Attendez quelques minutes avant de mettre l'équipement sous tension.

25.1.1 Arrêt

1. Si le système Horizon était en cours de fonctionnement au moment de la panne de courant, aidez le patient à descendre de la table d'examen.
2. Éteignez l'ordinateur.
3. Coupez le disjoncteur (voir la figure suivante).

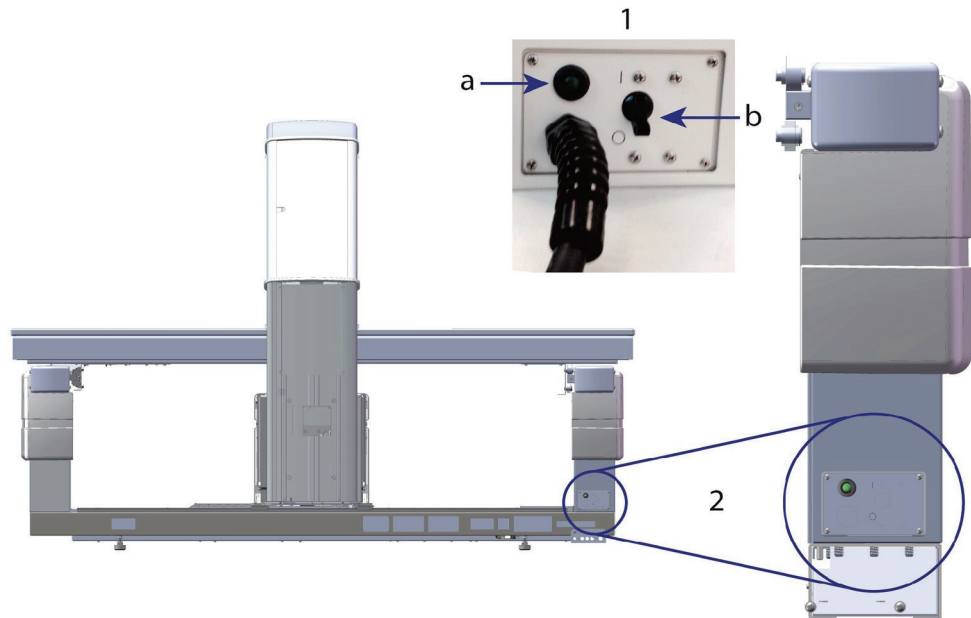


Figure 68: Disjoncteur et indicateur

Vue de l'arrière du modèle Horizon W

1. Disjoncteur
 - a. Indicateur
 - b. Interrupteur
2. Emplacement du disjoncteur

Une fois le courant rétabli

1. Attendez quelques minutes que le courant se stabilise avant de rallumer le disjoncteur. Le voyant vert s'allume.
2. Effectuez le démarrage et l'arrêt du système ([Démarrage et arrêt du système](#) à la page 13).

25.2 Incident durant le fonctionnement

1. Sur le panneau de contrôle, appuyez sur le bouton rouge d'arrêt d'urgence. La table d'examen et le bras en C cessent immédiatement de bouger, et le tube radiogène et le laser s'éteignent.
2. Aidez le patient à descendre de la table d'examen.
3. Coupez le disjoncteur (voir la figure dans [Arrêt](#) à la page 147).
4. Débranchez le cordon d'alimentation de la prise murale (si possible).
5. Appelez votre représentant de service Hologic.

25.3 Panne d'alimentation

Si le disjoncteur (voir la figure dans [Arrêt](#) à la page 147) a été désactivé (pas en raison d'une défaillance du matériel), ou si le système a été débranché de la prise murale, rétablissez l'alimentation comme suit :

1. Le cas échéant, rebranchez le cordon d'alimentation à la prise murale.
2. Allumez le disjoncteur. Le voyant vert s'allume.
3. Effectuez le démarrage du système ([Démarrage du système](#) à la page 13).
4. Si le système ne s'allume pas, appelez votre représentant de service Hologic.

Chapitre 26 Système de mesure de dose

Le système de mesure de dose (DAP) mesure la quantité de radiation qu'un patient reçoit durant un examen. La mesure est affichée une fois l'examen terminé.

26.1 Mise en marche/arrêt du calcul de dose DAP

1. Sélectionnez **Utilities** (Utilitaires) dans la barre de menus de la fenêtre principale.
2. Dans la liste déroulante, sélectionnez **System Configuration** (Configuration système).
3. Sélectionnez l'onglet **System** (Système) et cochez la case **Report Dose Area Product** (Rapport de dose DAP).
4. Sélectionnez **OK**.

Chapitre 27 Utilitaires

Les utilitaires vous aident à trouver, déplacer, stocker et modifier les biographiques des patients, les examens et données des patients et les informations du système. Pour accéder aux utilitaires, dans la barre de menus de la fenêtre principale, cliquez sur **Utilities** (Utilitaires). Cliquez sur Help (Aide) au sein de chaque utilitaire pour obtenir de plus amples informations sur un utilitaire en particulier.

27.1 Configuration Système

Permet de modifier les paramètres de configuration dans les zones fonctionnelles du système. Cliquez sur l'onglet pour accéder à la fonction souhaitée.

27.2 Utilisation

Permet d'afficher et d'imprimer les données de facturation pour les systèmes en location-bail. Sélectionnez **Usage** (Utilisation).

27.3 Outils de base de données

Permet de transférer des données des patients, de référence et de CQ depuis et vers d'autres bases de données.

27.3.1 Gestion des patients

Permet d'effacer les données des patients et des examens. Vous devez effacer tous les examens répertoriés eu égard à un patient pour pouvoir effacer le patient lui-même. Servez-vous également de la Gestion des patients pour sélectionner un nouvel examen de référence.

27.3.2 Exporter

Permet le transfert de données d'une base de données nouvelle ou existante sur un autre système. Sélectionnez **Export** (Exporter).

27.3.3 Importer

Permet le transfert de données d'un autre système vers Horizon. Cliquez sur **Import** (Importer).

27.3.4 Rapprochement

Compare la base de données du système avec les fichiers d'examens dans le répertoire du système et rectifie automatiquement les écarts.

27.3.5 Rappel du patient

Propose une liste de patients en fonction de la dernière date d'examen sélectionnée et des valeurs T-score. Cliquez sur **Callback List** (Liste de rappel).

27.3.6 Utilitaire d'Auto Référence

Définit l'examen le plus ancien comme examen de référence de tous les examens restaurés (patients et types d'examen).

27.4 Aspect du fichier d'examen

Répertorie les enregistrements dans les fichiers d'examens. Sélectionnez **Scan File Look** (Aspect du fichier d'examen).

27.5 Tracé du fichier d'examen

Affiche un tracé des enregistrements dans les fichiers d'examens. Sélectionnez **Scan File Plot** (Restitution du fichier d'examen).

27.6 Mouvement d'urgence

À utiliser uniquement suite à la demande explicite d'un représentant Hologic agréé.

27.7 Repositionnement AP

À utiliser uniquement suite à la demande explicite d'un représentant Hologic agréé.

27.8 Utilitaires d'usine

Usage par Hologic uniquement.

27.9 Utilitaires de service

Utilisation réservée exclusivement aux représentants Hologic agréés.

27.10 Courbe de référence

Permet de configurer et de gérer des courbes de référence personnalisées.

27.10.1 Éditeur

Parmi les fonctions disponibles dans l'Éditeur figurent : **New (Nouveau)**, **Edit (Modifier)**, **Copy (Copier)**, **View (Afficher)** et **Delete (Supprimer)**. Sélectionnez la fonction qui vous intéresse.

27.10.2 Ajouter ethnie

Utilisez cette option pour ajouter un nom d'ethnie à la liste de sélection Ethnicity (Ethnie) utilisée dans les descriptions de courbes de référence.

27.10.3 Restaurer

Permet de redonner à la base de données de la courbe de référence son état original, telle qu'elle a été fournie par Hologic.

27.11 Reconstruire l'index d'archive.

Permet de reconstruire le fichier des index des examens archivés. À utiliser uniquement si vous ne parvenez pas à voir les examens sur le support d'archivage censé contenir les examens. Sélectionnez **Rebuild Archive Index** (Reconstruire l'index d'archive).

27.12 Install Options (Options d'installation)

Pour exécuter la fonction Install Options (Options d'installation):

1. Obtenez une clé de licence auprès de Hologic pour l'option que vous souhaitez installer.
2. Sélectionnez **Utilitiess > Install Options** (Utilitaires > Options d'installation) dans la **barre de menu** de la fenêtre principale.
3. Tapez la clé de licence donnée par Hologic dans le champ License Key (Clé de licence).
4. Sélectionnez **Install Options** (Options d'installation).
5. Suivez les instructions à l'écran.
6. Sélectionnez une autre option à installer ou sélectionnez **Close** (Fermer).

Chapitre 28 Courbe de référence

Les courbes de référence standard sont fournies par Hologic en fonction des études effectuées sur les ostéodensitomètres de série QDR Hologic. Les courbes de référence sont des séries de points de données pour un sexe, une ethnie, et un type/une région d'examen donnés ; elles spécifient l'écart type et étalent la valeur pour le point.

La courbe de référence permet aux utilisateurs de configurer et de manipuler les données d'une courbe personnalisée de référence.

Lorsque vous utilisez une courbe de référence, vous pouvez :

- afficher les données d'enregistrement de la courbe de référence
- créer de nouveaux enregistrements de courbe de référence
- modifier les enregistrements de courbe de référence (les enregistrements de courbes de références fournis par Hologic ne peuvent pas être modifiés)
- supprimer les enregistrements de courbe de référence (les enregistrements de courbes de références fournis par Hologic ne peuvent pas être supprimés)
- créer de nouveaux groupes d'ethnies
- restaurer les courbes de référence fournies par Hologic dans la base de données

Les courbes de référence fournies par Hologic ne peuvent être éditées ou supprimées. Cependant, les courbes de référence fournies par Hologic peuvent être marquées comme non actuelles et peuvent être copiées et éditées pour créer une nouvelle courbe de référence.

28.1 Démarrage de l'éditeur de courbe de référence

1. Sélectionnez **Utilities > Reference Curve > Editor** (Utilitaires > Courbe de référence > Éditeur) depuis la barre de menu de la fenêtre principale.



Remarque

Modifier le contenu des courbes de référence peut modifier les T-Scores, les Z-Scores, les résultats de référence de pic et d'âge.

2. Sélectionnez **OK** pour afficher la boîte de dialogue de l'éditeur de courbe de référence.



Remarque

Un *H* dans le champ Hologic indique un enregistrement de courbe de référence fourni par Hologic qui ne peut être modifié ou supprimé.

28.2 Affichage des données de la courbe de référence

1. Lancez l'éditeur de courbes de référence [Démarrage de l'éditeur de courbe de référence](#) à la page 155).
2. Trouvez et sélectionnez la ligne de l'enregistrement de la courbe de référence pour l'afficher.
3. Sélectionnez **View** (Afficher).

La partie supérieure de la boîte de dialogue View Reference Curve (Afficher la courbe de référence) contient les informations relatives à la description de la courbe de référence. La section inférieure contient les données de points de la courbe de référence. Vous ne pouvez apporter aucune modification à cette boîte de dialogue.



Remarque

Reportez-vous à la section [Création de nouveaux enregistrements de courbes de références](#) à la page 156 pour obtenir une description des champs de cet écran.

4. Sélectionnez **Close** (Fermer) pour revenir à la boîte de dialogue Reference Curve Editor (Éditeur de courbe de référence).
5. Sélectionnez **Close** (Fermer) pour revenir à l'écran principal.

28.3 Création de nouveaux enregistrements de courbes de références



Remarque

De nouveaux enregistrements de courbes de références peuvent être facilement créés en copiant un enregistrement de courbe de référence existant où la plupart des données sont les mêmes que celles de l'enregistrement existant. Reportez-vous à [Copie d'un enregistrement de courbe de référence](#) à la page 159.

1. Démarrez Reference Curve Editor (Éditeur de courbe de référence).
2. Sélectionnez **New** (Nouveau). Une courbe est ajoutée à la base de données.
3. Cliquez sur **OK** pour afficher la boîte de dialogue *New Reference Curve* (Nouvelle courbe de référence).

La partie supérieure de la boîte de dialogue New Reference Curve (Nouvelle courbe de référence) contient les informations relatives à la description de la courbe de référence. La section inférieure liste les données de points de courbe de référence au fur et à mesure qu'ils sont ajoutés.



Remarque

Voir le tableau *Champs de description des courbes de référence* pour la description des champs de cet écran.

4. Complétez les informations relatives à la description de la courbe de référence dans la partie supérieure. Utilisez les listes déroulantes si celles-ci sont disponibles. Utilisez la touche de tabulation pour passer d'un champ à l'autre.
5. Sélectionner les étiquettes **X** et **Y**.
6. Développez les arbres de sélection d'étiquettes selon le besoin.
7. Sélectionnez une étiquette dans chacune des sections Étiquette **X** et Étiquette **Y**.
8. Sélectionnez **OK**.
9. Sélectionnez **Input** (Saisie) pour ajouter une nouvelle série de points à la courbe de référence.
10. Dans la boîte de dialogue *Input Data* (Saisie de données), complétez les champs d'informations, le champ **S.D.** (Écart-type) et le champ **L** (valeur biaisée pour le point) et cliquez sur **OK**.
La série de points s'affiche dans la partie inférieure triée par la sélection de l'axe X.
11. Répétez l'étape 10 le cas échéant pour ajouter des séries de points. Ou sélectionnez **Cancel** (Annuler) pour fermer la boîte de dialogue *Input Record* (Saisie des données) et continuer.
12. Si nécessaire, éditez une série de points en cliquant sur la série de points désirée puis sur le bouton **Edit** (Éditer) pour afficher la boîte de dialogue *Edit Data* (Éditer les données).
13. Modifiez les champs d'informations selon le besoin et cliquez sur **OK**.
La série de points s'affiche dans la partie inférieure triée par la sélection de l'axe X.
14. Si nécessaire, supprimez une série de points en cliquant sur la série de points désirée puis sur le bouton **Delete** (Supprimer).



Remarque

You are about to delete the selected record! (Vous allez supprimer l'enregistrement sélectionné!) Are you sure you want to continue? (Êtes-vous sûr de vouloir continuer?)

15. Sélectionnez **Yes** (Oui) pour continuer. *La série de points est supprimée de la partie inférieure.*
16. Répétez les étapes 14 et 15 le cas échéant pour supprimer des séries de points supplémentaires.
17. Lorsque vous avez fini d'ajouter la courbe de référence, cliquez sur **Close** (Fermer) pour enregistrer les données de la courbe. Sélectionnez **OK** pour revenir à la boîte de dialogue *Reference Curve Editor* (Éditeur de courbe de référence).
18. Sélectionnez **Close** (Fermer) pour revenir à l'écran principal.

Tableau 32: Champs Description de la courbe de référence

Champ	Description
Sexe	Effectue une sélection dans la liste déroulante.
Groupe ethnique	Effectue une sélection dans la liste déroulante.
Date	Définie par le système lors de la création ou de la modification d'une courbe. Ce champ ne peut être édité.
Auteur	Identifiant pour la personne qui crée ou modifie une courbe. Saisissez jusqu'à cinq caractères.
Source	Identifiant pour le fournisseur qui procure les données de la courbe de référence. Saisissez jusqu'à 61 caractères.
Commentaire	Commentaires relatifs à la courbe de référence.
Sélectionner les étiquettes X et Y	Ce bouton affiche la fenêtre Sélectionner les étiquettes X et Y.
Axe X Étiquette Afficher de - à	L'étiquette de l'axe X devant s'afficher sur les rapports. La plage de données de l'Axe X devant s'afficher sur les rapports dans les limites de laquelle la courbe de référence est considérée comme valide. Ceci ne correspond pas forcément aux points hauts et aux points bas qui définissent la courbe.
Axe Y Étiquette Afficher de - à	L'étiquette de l'axe Y devant s'afficher sur les rapports. Plage utilisée pour l'Axe Y dans l'affichage graphique. N'affecte pas le fonctionnement des courbes normales.
Cette courbe est-elle active ?	Permet à plus d'une courbe de référence (par ex., même sexe, même groupe ethnique, même type d'examen, et même région osseuse) de s'afficher sur le système en même temps. Une seule de ces courbes sera marquée active. Seules les courbes actives sont utilisées par les courbes normales.
Méthode	Méthode d'analyse pour la courbe. Effectue une sélection dans la liste déroulante.
Type d'examen	Défini par le système en fonction de la sélection de l'étiquette X et Y lorsqu'une courbe est créée ou modifiée. Ce champ ne peut être édité.

Tableau 32: Champs Description de la courbe de référence

Champ	Description
Âge pic DMO	Âge de la densité osseuse maximum utilisé pour calculer le T-score. Visible lorsque l'étiquette de l'axe X est sélectionnée comme « Age » (Âge) et l'étiquette de l'axe Y est sélectionnée comme « BMD » (DMO).

28.4 Copie d'un enregistrement de courbe de référence

Copier un enregistrement existant de courbe de référence facilite la création d'un nouvel enregistrement de courbe où la plupart des données seront les mêmes que celles de l'enregistrement existant.

1. Démarrez **Reference Curve Editor** (Éditeur de courbe de référence).
2. Trouvez et sélectionnez la ligne de l'enregistrement de la courbe de référence pour le copier.
3. Sélectionnez **Copy** (Copier). Une courbe est ajoutée à la base de données.
4. Sélectionnez **OK**.

La partie supérieure de la boîte de dialogue *Copy Reference Curve* (Copier la courbe de référence) contient les champs requis pour saisir ou modifier les informations relatives à la description de la courbe de référence. La partie inférieure liste les données de points de la courbe de référence active.

5. Changez les informations relatives à la description de la courbe de référence dans la partie supérieure selon le besoin. Utilisez les listes déroulantes si celles-ci sont disponibles. Utilisez la touche de tabulation pour passer d'un champ à l'autre.
6. Reportez-vous à la section [Création de nouveaux enregistrements de courbes de références à la page 156](#) - Étapes 5 à 8 - pour la sélection des étiquettes X, Y.
7. Reportez-vous à [Création de nouveaux enregistrements de courbes de références](#) à la page 156 — étapes 9 à 16, pour ajouter, modifier et/ou supprimer les données d'un point de la courbe de référence. Continuez ensuite avec les étapes suivantes.
8. Lorsque vous avez fini de modifier la courbe de référence copiée, cliquez sur **Close** (Fermer) pour enregistrer les données de la courbe.
9. Sélectionnez **OK** pour revenir à la boîte de dialogue *Reference Curve Editor* (Éditeur de courbes de référence).
10. Sélectionnez **Close** (Fermer) pour revenir à l'écran principal.

28.5 Édition des enregistrements de la courbe de référence



Remarque

À l'exception du champ *Is the curve current?* (Cette courbe est-elle actuelle ?) dans la section de description des courbes de référence, les enregistrements des courbes de références fournis par Hologic ne peuvent être modifiés.

1. Démarrez Reference Curve Editor (Éditeur de courbe de référence).
2. Trouvez et sélectionnez la ligne de l'enregistrement de la courbe de référence pour la modifier. *La ligne s'affiche en surbrillance.*
3. Sélectionnez **Edít** (Éditer).
La partie supérieure de la boîte de dialogue *Edit Reference Curve* (Modifier la courbe de référence) contient les champs requis pour saisir ou modifier les informations relatives à la description de la courbe de référence. La partie inférieure liste les données de points de la courbe de référence active.



Remarque

Voir le tableau de la section [Création de nouveaux enregistrements de courbes de références](#) à la page 156 pour la description des zones de cet écran.

4. Saisissez ou modifiez les informations relatives à la description de la courbe de référence dans la partie supérieure. Utilisez les listes déroulantes si celles-ci sont disponibles. Utilisez la touche de tabulation pour passer d'un champ à l'autre.
5. Reportez-vous à la section [Création de nouveaux enregistrements de courbes de références](#) à la page 156 - Étapes 5 à 8 - pour la sélection des étiquettes X, Y.
6. Reportez-vous à [Création de nouveaux enregistrements de courbes de références](#) à la page 156, étapes 9 à 16, pour ajouter, modifier et/ou supprimer les données d'un point de la courbe de référence. Continuez ensuite avec les étapes suivantes.
7. Lorsque vous avez fini de modifier la courbe de référence copiée, cliquez sur **Close** (Fermer) pour enregistrer les données de la courbe.
8. Sélectionnez **OK** pour revenir à la boîte de dialogue *Reference Curve Editor* (Éditeur de courbes de référence).
9. Sélectionnez **Close** (Fermer) pour revenir à l'écran principal.

28.6 Suppression des enregistrements de la courbe de référence



Remarque

Les enregistrements des courbes de références fournies par Hologic ne peuvent pas être supprimés.

1. Démarrez *Reference Curve Editor* (Éditeur de courbe de référence).
2. Trouvez et sélectionnez la ligne de l'enregistrement de la courbe de référence pour la modifier.
3. Sélectionnez **Delete** (Supprimer).



Remarque

Le message suivant s'affiche: **You are about to delete the selected record. (Vous allez supprimer l'enregistrement sélectionné.) This data and all results will be permanently LOST! (Ces données et tous les résultats seront PERDUS pour toujours.) Are you sure you want to continue? (Êtes-vous sûr de vouloir continuer?)**

4. Cliquez sur **Yes** (Oui) pour supprimer l'enregistrement sélectionné et revenir à la boîte de dialogue *Reference Curve Editor* (Éditeur de courbe de référence).
5. Répétez les étapes 2 à 4 pour supprimer les enregistrements supplémentaires ou cliquez sur **Close** (Fermer) pour revenir à l'écran principal.

28.7 Ajout de nouveaux groupes ethniques

1. Sélectionnez **Utilities > Reference Curve > Add Ethnicity** (Utilitaires > Courbe de référence > Ajouter Ethnie) dans la barre de menus de la fenêtre principale.



Remarque

Si vous avez l'intention d'échanger des données avec d'autres utilisateurs, assurez-vous que votre nouveau code d'ethnie ne correspond à AUCUN de leurs codes d'ethnie à moins que vous n'utilisiez les mêmes courbes de référence pour cette ethnie.

2. Sélectionnez **OK** pour afficher la boîte de dialogue *Add New Ethnicity* (Ajouter un nouveau groupe ethnique).
3. Tapez le nom et le code (deux caractères alphanumériques) pour le nouveau groupe ethnique dans leur champ respectif et cliquez sur **OK** pour ajouter le groupe et revenir à l'écran principal.

28.8 Restauration de la base de données de la courbe de référence



Mise en garde

Cette option redonne à la base de données de la courbe de référence son état original, telle qu'elle a été fournie par Hologic. Tous les changements qui ont été effectués (le cas échéant) seront perdus.

1. Sélectionnez **Utilities > Reference Curve > Restore** (Utilitaires > Courbe de référence > Restaurer) dans la barre de menus de la fenêtre principale.



Remarque

This action will restore the reference curve database to the original state as supplied by Hologic, Inc. Any changes that may have been made will be lost. (Cette action redonnera à la base de données de la courbe de référence son état original (lorsqu'elle vous a été fournie par Hologic, Inc.). Tous les changements qui ont pu être effectués seront perdus.) Continuer et restaurer ?

2. Sélectionnez **Yes** (Oui) pour restaurer la base de données. Ou sélectionnez **No** (Non) pour annuler la restauration. Le système revient à l'écran principal.

Chapitre 29 Option DICOM

DICOM (Imagerie numérique et communications en médecine) est un outil puissant qui permet :

- aux médecins chargés d'interpréter les examens d'avoir la possibilité d'afficher l'examen électronique de la densité osseuse QDR et les résultats d'analyse sur un afficheur PACS (système de communication et d'archivage d'images). L'option DICOM permet de transmettre les résultats automatiquement par l'intermédiaire du réseau d'un établissement directement au poste DICOM du médecin pour interprétation et dictée du rapport. Les résultats peuvent aussi être archivés sur le serveur PACS, de façon à pouvoir y avoir accès pour les consulter ultérieurement et pour les distribuer à d'autres médecins sur le réseau PACS.
- au système QDR de pouvoir extraire les informations relatives aux rendez-vous et aux données démographiques des patients lorsque l'option Liste de travail des modalités est installée sur le système.
- de trouver et d'extraire les examens qui ont été archivés précédemment sur un système de stockage à distance (PACS) lorsque l'option Interroger/Extraire est installée sur le système.

29.1 Configurer l'option DICOM

29.1.1 Onglets de configuration de l'option DICOM

Les sections suivantes décrivent comment configurer la Liste de travail des modalités ; comment ajouter, éditer, et supprimer des destinations d'envoi de rapports DICOM à distance ; comment ajouter, éditer et supprimer des destinations à distance d'engagement de stockage de rapports DICOM ; comment ajouter, modifier et supprimer des destinations à distance Interroger/Extraire ; et comment configurer la Machine hôte (système local).

Vous pouvez accéder aux paramètres des fonctions DICOM à l'aide de l'onglet **System Configuration – DICOM** (Configuration système – DICOM) qui se trouve dans le menu déroulant **Utilities** (Utilitaires) de la fenêtre principale

L'onglet DICOM contient cinq onglets utilisés pour configurer :

- l'option Modality Worklist (Liste de travail des modalités) (si installée)
- les DICOM report send destinations (Destinations d'envoi de rapports DICOM) (si l'option est installée)
- les DICOM report storage commitment destinations (Destinations d'engagement de stockage de rapports DICOM) (si l'option est installée)
- l'option Query/Retriev (Interroger/Extraire) (si installée)
- Host machine (Machine hôte)

29.1.2 Liste de travail des modalités

L'option Modality Worklist (Liste de travail des modalités) ajoute deux onglets au logiciel APEX :

- Un onglet Worklist (Liste de travail) est ajouté à la fenêtre System Configuration (Configuration du système) – DICOM pour permettre la configuration de la liste de travail des modalités.
- Un onglet Worklist (Liste de travail) est ajouté à la fenêtre Select Patient for Exam (Sélectionner patient pour examen) afin de permettre à l'opérateur de recevoir les rendez-vous à partir de HIS/RIS pour accomplir les tâches sur le système QDR.

Configuration de la liste de travail des modalités



Mise en garde

Changer les informations qui configurent la liste de travail des modalités peut entraîner de sérieuses perturbations au niveau de la communication avec HIS/RIS. Seul le personnel autorisé doit modifier les paramètres.

Vous pouvez configurer la liste de travail des modalités en sélectionnant l'onglet **System Configuration** (Configuration du système) — onglet **DICOM** — **Worklist** (Liste de travail) dans le menu déroulant **Utilities** (Utilitaires) de la fenêtre principale.

L'onglet de la liste de travail est divisé en sept parties utilisées pour contrôler la communication de et vers HIS/RIS et en une partie offrant l'option d'obtenir les données de la liste de travail à partir d'un fichier de saisie plutôt que d'un fournisseur de liste de travail à distance.

- Paramètres d'interrogation
- Intervalle d'interrogation automatique
- Paramètres de nouvel essai d'interrogation
- Intervalle entre deux purges
- Saisir à partir du fichier
- Configurer le fournisseur de la Worklist
- Mapper les champs de la liste de travail
- Ping local (confirme la connexion au réseau et à PACS)

Chacune de ces zones est décrite dans les sections suivantes.

29.1.3 Paramètres d'interrogation

Utilisez les contrôles de cette partie pour effectuer les opérations suivantes :

- Filtrer l'interrogation par modalité et par titre AE.
- Déterminer un nombre limite de saisies dans la base de données de la liste de travail pendant un certain laps de temps.
- Déterminer si les boutons **Detailed Query** (Interrogation détaillée) et **Extended Details** (Détails étendus) s'afficheront dans la boîte de dialogue *Select a Patient for this Exam - Worklist* (Sélectionner un patient pour cet examen – Liste de travail).

Tableau 33: Paramètres d'interrogation

Paramètre	Fonction
Days Back and Forward (Retour / Avance jours)	Cette option offre l'intervalle de temps valide pour l'interrogation. Il existe deux menus déroulants appelés Back (Retour) et Forward (Avance). Si ces deux menus sont définis sur 0 (zéro), alors l'intervalle n'est valide que pour la date d'aujourd'hui. Si le menu déroulant Back (Retour) est défini sur 7 et que le menu déroulant Forward (Avance) est défini sur 0 (zéro), alors l'intervalle valide de l'interrogation est d'une semaine, en commençant par la date d'aujourd'hui et en régressant de sept (7) jours. La plage du menu déroulant pour Back (Retour) est de 0 à 9 et celle du menu déroulant pour Forward (Avance) est de 0 à 8. Les menus déroulants Back (Retour) et Forward (Avance) peuvent être réglés manuellement de 0 à 99.
Modality (Modalité)	La modalité est le type de système reconnu par le HIS/RIS. La modalité par défaut du système QDR est « OT ».
AE Title (Titre EA)	AE signifie Application Entity (Entité de l'application). Il s'agit d'une boîte de saisie de texte qui procure un nom unique au système QDR. Chaque système QDR aura (ou devrait avoir) un nom AE qui l'identifie de façon unique.
Maximum Hits Per Query (Maximum d'occurrences par interrogation)	Il s'agit d'une boîte de saisie qui accepte uniquement une valeur numérique. Ce chiffre est le nombre maximum d'occurrences par interrogation qui seront envoyées au système QDR, spécifié dans les champs Days Back (Jours Retour) et Forward (Jours Avance). Si le nombre d'occurrences excède le maximum, seul le chiffre spécifié dans cette boîte sera envoyé au système QDR.
Maximum Hits Per Query (Activer l'interrogation détaillée)	Une case à cocher déterminant si un bouton Detailed Query (Interrogation détaillée) et un bouton Extended Details (Détails étendus) apparaîtront dans la boîte de dialogue <i>Select a Patient for this Exam - Worklist</i> (Sélectionner un patient pour cet examen – Liste de travail) lorsqu'un examen est effectué. Lorsque cette case est cochée, les deux boutons apparaîtront.

29.1.4 Intervalle d'interrogation automatique

Les contrôles de cette partie permettent de définir un laps de temps spécifique durant lequel le système QDR interroge le fournisseur pour mettre à jour la liste de travail.

La partie **Auto Query Interval** (Intervalle d'interrogation automatique) contient trois cases d'option ; vous ne pouvez en sélectionner qu'une seule.



Remarque

Ces contrôles restent actifs lorsque le champ Input From file (Saisie à partir d'un fichier) est activé.

Tableau 34: Intervalle d'interrogation automatique

Paramètre	Fonction
Every Day At (Chaque jour à)	Cette entrée fournit une commande qui permet à l'utilisateur de sélectionner l'heure spécifique à laquelle, chaque jour, le système QDR interrogera le fournisseur pour actualiser la liste de travail.
Every (Chaque)	Cette entrée fournit deux menus déroulants intitulés HR (Heures) et Min (Minutes) qui précisent une requête à envoyer aux intervalles de temps choisis (toutes les <i>n</i> heures et <i>n</i> minutes).
Never (Jamais)	Si l'option Never (Jamais) est sélectionnée, le système QDR n'interrogera pas automatiquement le fournisseur pour mettre à jour la liste de travail. Si cette option est sélectionnée, les interrogations doivent être effectuées manuellement par l'opérateur.

29.1.5 Paramètres de nouvel essai d'interrogation

Si le fournisseur n'a pas répondu à une interrogation pour actualiser la liste de travail pour quelque raison que ce soit (par ex., occupé, hors-ligne), les contrôles de cette partie détermineront le temps d'attente de réponse du système QDR donnent le laps de temps précis avant qu'une nouvelle interrogation soit tentée.

Cette entrée contient une case à cocher et trois menus déroulants qui contrôlent le temps d'attente de réponse à une interrogation du système QDR.

Remarque



Ces contrôles restent actifs lorsque le champ Input From file (Saisie à partir d'un fichier) est activé.

Tableau 35: Paramètres de nouvel essai d'interrogation

Paramètre	Fonction
Case à cocher Query Retry (Nouvel essai de l'interrogation)	Pour que le système QDR effectue une nouvelle tentative après temporisation, vous devez cocher cette case. Si vous ne la cochez pas, le système QDR continuera d'attendre jusqu'à ce que le fournisseur réponde à l'interrogation d'actualisation de la liste de travail. Pour cocher cette case, cliquez dessus.
Query Timeout (Expiration du délai pour l'interrogation)	Il s'agit d'un menu déroulant nommé Min. (Minutes). La valeur contenue dans ce menu déroulant indique au système QDR la durée de l'attente avant d'essayer d'effectuer à nouveau la requête. Min a une plage de 0 à 60 minutes en intervalles de 5 minutes. L'opérateur peut saisir manuellement un nombre entre 0 et 99.
Retry Number (Nombre de tentatives)	Il s'agit d'un menu déroulant intitulé Times (Nombre) qui indique au système QDR le nombre de fois autorisé pour effectuer une nouvelle tentative. Ce menu déroulant permet de sélectionner 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 ou 10 en ce qui concerne le nombre de nouvelles tentatives. L'opérateur peut saisir manuellement un nombre entre 0 et 99.
Retry Interval (Intervalle entre deux tentatives)	Il s'agit d'un menu déroulant intitulé Min (Minutes) qui indique au système QDR la durée de l'attente entre les nouveaux essais. Ce menu déroulant possède une plage de 10 à 90 minutes en intervalles de 10 minutes. L'opérateur peut saisir manuellement un nombre entre 0 et 99.

29.1.6 Intervalle entre deux purges

Chaque fois que le fournisseur répond à une interrogation du système QDR, les entrées de la liste de travail sont stockées dans une base de données sur le système QDR. Utilisez les contrôles de cette zone pour permettre à la base de données d'être automatiquement purgée (les données sont supprimées) à un moment donné.

Ces contrôles restent actifs lorsque le champ Input From file (Saisie à partir d'un fichier) est activé.

Tableau 36: Intervalle entre deux purges

Paramètre	Fonction
Used Entries (Saisies utilisées)	Il s'agit d'un menu déroulant intitulé Days (Jours). La valeur de ce menu déroulant représente la limite de stockage pour les examens qui ont déjà été effectués. Les examens sont purgés (supprimés) après le nombre de jours spécifié. L'intervalle pour le menu déroulant Used Entries (Saisies utilisées) est de 0 à 9 jours. Le menu déroulant Used Entries (Saisies utilisées) peut être défini manuellement pour n'importe quel nombre de jours de 0 à 999.
Unused Entries (Saisies non utilisées)	Il s'agit d'un menu déroulant intitulé Days (Jours). La valeur de ce menu déroulant représente la limite de stockage pour les examens qui n'ont pas encore été effectués. Ces examens sont purgés (supprimés) après le nombre de jours spécifié. L'intervalle pour le menu déroulant Unused Entries (Saisies non utilisées) est de 0 à 9 jours. Le menu déroulant Unused Entries (Saisies non utilisées) peut être défini manuellement pour n'importe quel nombre de jours de 0 à 999.

29.1.7 Saisir à partir du fichier

Fournit une option pour obtenir les données de liste de travail à partir d'un fichier de saisie généré par un système de rapport médical électronique plutôt que d'un fournisseur Liste de travail à distance.

Tableau 37: Saisir à partir du fichier

Paramètre	Fonction
Enable (Activé)	Une case à cocher détermine si la fonction Input from File (Saisie à partir d'un fichier) est activée ou non. Lorsque cette case est cochée, les données de la liste de travail sont obtenues à partir d'un fichier de saisie. Toutes les commandes de l'onglet Worklist (Liste de travail) inutilisées dans la fonction Input from File (Saisie à partir d'un fichier) sont désactivées lorsque cette case est cochée.
Input File Name (Nom de fichier de saisie)	Affiche le chemin complet du fichier de la liste de travail actuelle. Ce champ est renseigné ou modifié à l'aide de Browse (Parcourir) pour sélectionner un chemin de fichier.
... (Parcourir)	Affiche une boîte de dialogue « File Open » (Ouvrir fichier) en permettant à l'utilisateur de localiser un fichier de saisie de liste de travail sur le système local ou sur le réseau local.

29.1.8 Fournisseur de la liste de travail

Interface du fournisseur de liste de travail

L'interface du fournisseur de liste de travail procure un nom unique au système QDR.

Pour plus de détails, reportez-vous à la section [Commandes du fournisseur de liste de travail](#) à la page 170.

Tableau 38: Fonctionnalités du fournisseur de liste de travail

Paramètre	Fonction
Map Worklist Fields (Mapper les champs de la liste de travail)	<p>Différents hôpitaux et différentes cliniques peuvent utiliser les attributs DICOM de diverses manières pour identifier leurs patients. Mapper les champs de la liste de travail est utilisé pour s'assurer que les données du système QDR et du HIS/RIS concernent le même patient.</p> <p>Cliquez sur Map Worklist Fields (Mapper les champs de la liste de travail), dans l'onglet Worklist (Liste de travail), pour afficher une fenêtre intitulée Map Worklist Keys (Mapper les clés de la liste de travail) permettant aux champs d'être sélectionnés pour la vérification du patient par le système QDR et la base de données HIS/RIS. Une fois ces saisies effectuées, elles seront vérifiées pour chaque examen pour s'assurer que le système QDR et la base de données HIS/RIS ont identifié le même patient.</p> <p>Reportez-vous à la section Mapper les champs de la liste de travail à la page 173 pour plus de détails.</p>
Local Ping (Utilitaire Ping local)	Confirme que le système local est connecté à un réseau.

Commandes du fournisseur de liste de travail

Si vous sélectionnez **Configurer le fournisseur de liste de travail**, une fenêtre utilisée pour définir ce fournisseur s'affiche.

Le fournisseur de liste de travail procure les entrées de liste de travail au système QDR.

Fournisseur de la liste de travail

Utilisez les contrôles de cette partie pour définir le fournisseur de la liste de travail.

Tableau 39: Fournisseur de la liste de travail

Paramètre	Fonction
AE Title (Titre EA)	Il s'agit du titre de l'entité de l'application du fournisseur de la liste de travail.
Remote Host (Hôte distant)	Il s'agit du nom d'hôte ou de l'adresse IP du fournisseur de liste de travail. Le nom d'hôte ou l'adresse IP doivent être sur le même réseau que la station de travail QDR. Accepte jusqu'à 120 caractères alphanumériques.
Remote Port Number (Numéro de port distant)	Il s'agit du numéro de port du fournisseur de la liste de travail.

Étape de procédure réalisée

Cette partie fournit une option permettant de répondre automatiquement à un fournisseur de procédure réalisée une fois qu'une tâche précise est effectuée dans la liste de travail.

Tableau 40: Étape de procédure réalisée

Contrôle	Fonction
Use Performed Procedure Step (Utiliser l'étape de procédure effectuée)	Lorsque cette option est sélectionnée, chaque fois qu'un examen est terminé, une réponse est envoyée au fournisseur indiquant que la tâche a été effectuée. Pour cocher cette case, cliquez dessus.

Fournisseur

Utilisez les contrôles de cette partie pour définir le fournisseur d'étape de la procédure réalisée. Le fournisseur de la procédure réalisée peut être le même que celui de la liste de travail, ou il peut être différent.

Tableau 41: Fournisseur

Contrôle	Fonction
Use Performed Procedure Step (Utiliser les données du fournisseur de la liste de travail)	Lorsque cette option est sélectionnée, le fournisseur d'étape de la procédure réalisée est le même que celui de la liste de travail.
AE Title (Titre EA)	Il s'agit du titre de l'entité de l'application du fournisseur d'étape de la procédure réalisée lorsque l'option <i>Use Worklist Provider Data</i> (Utiliser les données du fournisseur de la liste de travail) n'est pas cochée.
Remote Host (Hôte distant)	Il s'agit du nom d'hôte ou de l'adresse IP du fournisseur d'étape de la procédure réalisée lorsque l'option <i>Use Worklist Provider Data</i> (Utiliser les données du fournisseur de la liste de travail) n'est pas cochée. Le nom d'hôte ou l'adresse IP doivent être sur le même réseau que la station de travail QDR. Accepte jusqu'à 120 caractères alphanumériques.
Remote Port Number (Numéro de port distant)	Il s'agit du numéro de port du fournisseur d'étape de la procédure réalisée lorsque l'option <i>Use Worklist Provider Data</i> (Utiliser les données du fournisseur de la liste de travail) n'est pas cochée.
Remote Ping (Utilitaire Ping distant)	Confirme que le fournisseur de la liste de travail configuré ou que le système du fournisseur d'étape de la procédure réalisée est connecté au même réseau que le système local.
C-ECHO	Confirme que le fournisseur de la liste de travail configuré ou que le système du fournisseur d'étape de la procédure réalisée est un système PACS (système de communication et d'archivage d'images).

29.1.9 Mapper les champs de la liste de travail

Si vous sélectionnez **Map Worklist Fields** (Mapper les champs de la liste de travail), la boîte de dialogue *Map Worklist Keys* (Mapper les clés de la liste de travail) s'affiche.



Mise en garde

Ne modifiez pas les paramètres de Mapper les champs de la liste de travail sans instructions détaillées de votre service HIS/RIS.

Cette boîte de dialogue contient 15 menus déroulants différents avec des étiquettes spécifiques sur la gauche. Les étiquettes indiquent les données présentes dans Biographie du patient des systèmes QDR (certains renseignements, comme les champs HL7, peuvent ne pas s'appliquer à chaque système QDR). Les informations des menus déroulants sont celles susceptibles de s'afficher dans la base de données HIS/RIS du patient. L'objectif consiste à trouver les informations présentes dans Biographie du patient qui correspondent aux informations présentes dans la base de données HIS/RIS à utiliser comme clé dans le but de vérifier que le patient/la patiente de Biographie du patient est le/la même que le patient/la patiente de la base de données HIS/RIS.

Cette tâche de concordance des informations doit être accomplie par une personne connaissant à la fois le système QDR et les opérations du HIS/RIS.

Il existe deux séries de menus déroulants :

- **Patient Matching Keys** (Clés de correspondance patient) – six menus déroulants pour la fonction Patient Matching (Correspondance patient)
- **Other Keys** (Autres clés) – neuf menus déroulants pour la fonction Key Mapping (Mappage de clés)

Les menus déroulants **Patient Matching** (Correspondance patient) permet à des données spécifiques de Biographie du patient du système QDR d'être mappées aux données de la base de données HIS/RIS. Ces menus déroulants contiennent des cases à cocher à gauche de l'étiquette. Une coche dans l'une de ces cases indique que les informations Biographie du patient doivent correspondre à celles de la base de données HIS/RIS pour identifier le/la même patient/patiente.

Les menus **Key Mapping** (Mappage de clés) fournissent des données de la base HIS/RIS pouvant être mappées à des informations spécifiques dans la biographie du patient.

La mention *Non mappé* dans tout menu indique que le champ Patient Biography (Biographie du patient) ne sera mappé à aucun des champs de la base de données HIS/RIS.

29.1.10 Destinations d'envoi DICOM

Les destinations d'envoi définissent les destinations auxquelles les rapports DICOM sont transmis lorsque la fonction **Send** (Envoyer) est utilisée.

Cette section décrit comment configurer, ajouter, éditer et supprimer des nœuds distants de destination et comment configurer toutes les destinations d'envoi.

Vous pouvez configurer les destinations d'envoi en sélectionnant l'onglet System Configuration (Configuration du système) – onglet DICOM – onglet Send (Envoyer) dans le menu déroulant Utilities (Utilitaires) de la fenêtre principale.

Tableau 42: Destinations d'envoi DICOM

Paramètre	Fonction
Configuration des destinations d'envoi DICOM	Liste de sélection des destinations d'envoi DICOM existantes configurées sur le système local
Ajouter une Destination	Affiche un dialogue permettant de configurer une nouvelle destination d'envoi.
Modifier la Destination	<i>Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée.</i> Affiche un dialogue permettant de changer la configuration de la destination d'envoi sélectionnée.
Supprimer la Destination	<i>Activé lorsqu'une seule ou plusieurs destinations sont sélectionnées.</i> Supprime la (les) destination(s) d'envoi sélectionnée(s)
Utilitaire Ping local	Confirme que le système local est connecté à un réseau.
Utilitaire Ping distant	<i>Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée.</i> Confirme si le système de destination d'envoi configuré est connecté au même réseau que le système local
C-ECHO	<i>Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée.</i> Confirme si le système de destination d'envoi configuré est un système PACS (système de communication et d'archivage d'images).
Configurer les paramètres	Sélectionnez Configure Parametres (Configurer les paramètres) pour définir les paramètres du nouvel essai automatique de la destination d'envoi et le moment où les entrées du journal doivent être purgées. Reportez-vous à la section Configuration du DICOM Send à la page 179 pour plus de détails.

1. Pour **ajouter** une nouvelle destination :
 - a. Sélectionnez **Add Destination** (Ajouter une destination).
 - b. Remplissez les champs de la boîte de dialogue *Add / Edit DICOM Send Destination* (Ajouter/Modifier la destination d'envoi DICOM) (reportez-vous à la section [Ajouter / Éditer le dialogue Destination d'envoi DICOM](#) à la page 176 pour plus de détails).
 - c. Sélectionnez **OK**.
2. Pour **reconfigurer** une destination existante :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Edit Destination** (Modifier une destination).
 - c. Modifiez la boîte de dialogue *Add / Edit DICOM Send Destination* (Ajouter/Modifier la destination d'envoi DICOM) selon les besoins (reportez-vous à la section [Ajouter / Éditer le dialogue Destination d'envoi DICOM](#) à la page 176 pour plus de détails).
 - d. Sélectionnez **OK**.
3. Pour **activer/désactiver** une destination à utiliser :
 - a. Sélectionnez la case à cocher de la colonne Active (Actif) de la liste de sélection de la destination à sélectionner/désélectionner (cochez pour activer).
4. Pour **vérifier que le système local est connecté** à un réseau local :
 - a. Sélectionnez **Local Ping** (Ping local).
 - b. Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.
5. Pour **vérifier que la destination est connectée** au même réseau que le système local :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Remote Ping** (Ping distant). Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.
6. Pour vérifier que la destination est un système PACS :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **C-ECHO**.
 - c. Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.
7. Pour **supprimer** une destination :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Delete Destination** (Supprimer une destination).

8. Pour **définir les paramètres d'interrogation automatique** pour *toutes* les destinations d'envoi configurées :
 - a. Sélectionnez **Configure Parameters** (Configurer les paramètres).
 - b. Modifiez les champs requis de la boîte de dialogue **Configure DICOM Send** (Configurer envoi DICOM) (reportez-vous à la section [Configuration du DICOM Send](#) à la page 179 pour plus de détails).
 - c. Sélectionnez **OK**.
9. Sélectionnez **OK** pour retourner à l'écran principal.

Ajouter / Éditer le dialogue Destination d'envoi DICOM

Tableau 43: Destinations d'envoi DICOM


Paramètre	Fonction
AE Title (Titre EA)	Entité de l'application. Donne un nom unique au système de destination. Accepte jusqu'à 16 caractères alphanumériques. Remarque : pour ajouter la station de travail QDR comme destination, tapez local dans la boîte de dialogue AE Title (Titre EA).
Nom d'hôte ou adresse IP	Nom ou adresse IP de la destination. Le nom d'hôte ou l'adresse IP doivent être sur le même réseau que la station de travail QDR. Accepte jusqu'à 120 caractères alphanumériques. <hr/> Remarque  Pour ajouter la station de travail QDR comme destination, tapez localhost (hôte local) dans la boîte de dialogue Host Name or IP Address (Nom d'hôte ou adresse IP)
SCP Port (Port SCP)	Numéro de port de la destination. Le paramètre par défaut pour le numéro de port SCP (Service class provider) est 104. Accepte jusqu'à 5 caractères numériques dans un intervalle de 1 à 65535.
Destination Name (Nom de destination)	Fournit un nom d'alias utilisé pour sélectionner une destination. Accepte jusqu'à 120 caractères alphanumériques.
Interpreting Physician (Médecin chargé d'interpréter)	Une saisie optionnelle fournissant le nom du médecin interprétant l'examen. Accepte jusqu'à 120 caractères.

Tableau 43: Destinations d'envoi DICOM

Paramètre	Fonction
Grayscale Only (Échelle de gris uniquement)	<p>Si vous cochez cette case, les rapports DICOM sont convertis en nuances de gris au moment de leur envoi à la destination choisie.</p> <p>Si cette case n'est pas cochée, les images pour tous les types de rapports pouvant contenir des graphiques seront créés en couleur. Les images pour tous les autres types de rapports (IVA, questionnaire, etc.) seront créées en nuances de gris.</p>
Presentation File (Fichier de présentation)	<p>Si vous cochez cette case, un fichier DICOM GSPS sera envoyé avec un fichier image DICOM, si nécessaire pour la réalisation d'un examen IVA.</p> <p>Si vous cochez cette case et si le node peut également être envoyé dans un engagement de stockage, la requête d'engagement sera faite pour les fichiers image et DICOM GSPS.</p>
IVA Results File (Fichier de résultats IVA)	<p>Si vous cochez cette case, un fichier de résultats DICOM IVA sera envoyé avec un fichier image DICOM, si nécessaire pour la réalisation d'un examen IVA.</p> <p>Si vous cochez cette case et si le node peut également être envoyé dans un engagement de stockage, la requête d'engagement sera faite pour les fichiers image et les fichiers de résultats DICOM IVA.</p>
Unicode	<p>Si vous cochez cette case, les fichiers DICOM sont envoyés en Unicode.</p> <p>Si vous utilisez Unicode, les fichiers DICOM disposeront d'un jeu étendu de caractères. Les attributs de texte seront composés de chaînes à un octet, converties à partir de chaînes à double octet grâce au codage UTF-8.</p> <p>Si vous n'utilisez pas Unicode, les fichiers DICOM ne disposeront pas d'un jeu étendu de caractères. Les attributs de texte seront composés de chaînes à un octet, converties à partir de chaînes à double octet grâce au codage UTF-8.</p>

Tableau 43: Destinations d'envoi DICOM

Paramètre	Fonction
Storage Commitment Provider (Fournisseur d'engagement stockage)	<p>Lorsque cette option est sélectionnée, indique que la destination est dédiée au stockage des informations qui lui sont envoyées.</p> <p>Lorsque cette option est cochée, un fournisseur d'engagement de stockage doit être désigné. Pour désigner un fournisseur d'engagement de stockage, sélectionnez un fournisseur existant à partir de la liste déroulante, ou cliquez sur Add New Provider (Ajouter un nouveau fournisseur) pour désigner le nouveau fournisseur d'engagement de stockage (reportez-vous à la section Ajouter/modifier la boîte de dialogue de destination Interroger/Extraire DICOM à la page 187 pour plus de détails sur comment ajouter un nouveau fournisseur). Les fournisseurs d'engagement de stockage peuvent aussi être ajoutés à l'aide de l'onglet System Configuration (Configuration du système) - DICOM – onglet Commit (Engagement) (reportez-vous à la section Destinations Interroger/Extraire DICOM à la page 185 pour plus de détails).</p>
Scan Archive Location (Emplacement d'archive d'examen)	<p>S'affiche si l'option Gestion des données de l'entreprise est installée.</p> <p>Lorsque cette option est sélectionnée, indique que la destination est un emplacement de l'archive de l'examen et qu'elle procédera à l'inclusion des fichiers P&R dans le fichier DICOM.</p> <p>Les fichiers P sont des fichiers d'examen QDR contenant des données de traitement de l'examen.</p> <p>Les fichiers R sont des fichiers d'examen QDR contenant des données brutes de l'image.</p> <p>Lorsque cette option est sélectionnée, le champ Select Existing Provider (Sélectionner fournisseur existant) peut être laissé vide pour indiquer que la destination d'envoi est aussi l'emplacement d'archive de l'examen. Ou bien un emplacement d'archive de l'examen existant peut être sélectionné à partir de la liste déroulante, ou en cliquant sur Add New Provider (Ajouter un nouveau fournisseur) pour indiquer un nouvel emplacement d'archive de l'examen. Les emplacements d'archive d'examen peuvent aussi être ajoutés à l'aide de l'onglet System Configuration (Configuration du système) - DICOM – onglet Query/Retrieve (Interroger/extraire) (reportez-vous à la section Destinations Interroger/Extraire DICOM à la page 185 pour plus de détails).</p>
OK	<p>Valide les données. Si la validation est réussie, le dialogue se ferme et la liste de sélection Configure DICOM Send Destinations (Configurer les destinations d'envoi DICOM) est mise à jour avec les nouvelles données ou les données modifiées. En cas d'échec, un message d'avertissement s'affiche.</p>
Cancel (Annuler)	<p>Ignore toutes les modifications et ferme le dialogue.</p>

Configuration du DICOM Send

Tableau 44: Configuration d'envoi DICOM

Paramètre	Fonction
Auto Retry Parameters (Paramètres de nouvel essai automatique)	Si la destination d'envoi n'a pas répondu à une interrogation pour quelque raison que ce soit (par ex., occupé, hors-ligne), les contrôles de cette partie détermineront le temps d'attente de réponse du système QDR et donnent le laps de temps précis avant qu'une nouvelle interrogation soit tentée.
Auto Retry Parameters (Nombre de tentatives)	Il s'agit d'une boîte de saisie intitulée Times (Nombre) qui indique au système QDR le nombre de fois autorisé pour effectuer une nouvelle tentative. La boîte de saisie Retry number (Nombre d'essais) peut être définie manuellement pour n'importe quel nombre de jours de 0 à 99.
Retry Interval (Intervalle entre deux tentatives)	Il s'agit d'une boîte de saisie intitulée Min (Minutes) qui indique au système QDR le temps d'attente entre les saisies. La boîte de saisie Retry Interval (Intervalle de nouvel essai) peut être définie manuellement pour n'importe quel nombre de minutes de 1 à 1440.
Purge log entries after (Purger les entrées du journal après)	Il s'agit d'une boîte de saisie intitulée Days (Jours). La valeur dans cette boîte fournit une limite pour le stockage des entrées du journal d'envoi DICOM. Les entrées sont purgées (supprimées) après le nombre de jours spécifié. La boîte de saisie Purge log entries after (Purger les entrées du journal après) peut être définie manuellement pour n'importe quel nombre de jours de 0 à 99.
Auto-accession number (Numéro d'auto-adhésion)	Lorsque cette case est cochée, un numéro d'adhésion est automatiquement généré au format SSSSSAAMMJNNN, où SSSSS est le numéro de série QRD, AAMMJ est la date du jour et NNN est un numéro compris entre 001 et 999.
Study Description (Description de l'étude)	Le contenu de cette zone d'édition est utilisé pour remplir le champ Study Description (Description de l'étude) des fichiers DICOM si : <ul style="list-style-type: none"> • l'étude n'est pas une étude de la liste de travail, ou si l'étude est une étude de la liste de travail, mais que le champ Study Description (Description de l'étude) n'est pas mappé avec un attribut de la liste de travail et <ul style="list-style-type: none"> • la zone d'édition contient du texte (si elle est vide, l'attribut Study Description (Description de l'étude) sera omis)

29.1.11 Destinations d'engagement de stockage DICOM

Les destinations d'engagement de stockage définissent les destinations où les rapports DICOM peuvent être transmis et stockés lorsque la fonction **Envoyer** est utilisée.

Les destinations d'engagement de stockage doivent être définies avant de définir les destinations d'envoi DICOM en tant que destinations d'engagement de stockage.

Cette section décrit comment configurer, ajouter, éditer et supprimer des destinations d'engagement de stockage distance et comment configurer toutes les Destinations d'engagement de stockage.

Vous pouvez configurer les destinations d'envoi en sélectionnant l'onglet **System Configuration – DICOM** (Configuration système – DICOM), onglet **Commit** (Engagement) dans le menu déroulant **Utilities** (Utilitaires) de la fenêtre principale.

Configure DICOM Send Destinations (Configuration des destinations d'envoi DICOM)

Liste de sélection des destinations d'engagement de stockage DICOM existantes configurées sur le système local.

Tableau 45: Destinations d'engagement de stockage DICOM

Paramètre	Fonction
Add Destination (Ajouter une Destination)	Affiche une boîte de dialogue permettant de configurer une nouvelle destination d'engagement de stockage.
Edit Destination (Modifier la Destination)	<i>Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée.</i> Affiche une boîte de dialogue permettant de changer la configuration de la destination d'engagement de stockage sélectionnée.
Edit Destination (Supprimer la Destination)	<i>Activé lorsqu'une seule ou plusieurs destinations sont sélectionnées.</i> Supprime la (les) destination(s) d'engagement de stockage sélectionnée(s).
Local Ping (Utilitaire Ping local)	Confirme que le système local est connecté à un réseau.
Remote Ping (Utilitaire Ping distant)	<i>Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée.</i> Confirme si le système de destination d'engagement de stockage configuré est connecté ou non au même réseau que le système local.
C-ECHO	<i>Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée.</i> Confirme si le système de destination d'engagement de stockage configuré est un système PACS (système de communication et d'archivage d'images).

Tableau 45: Destinations d'engagement de stockage DICOM



Paramètre	Fonction
Configure Parameters (Configurer les paramètres)	Sélectionnez Configure Parameters (Configurer les paramètres) pour définir les paramètres de nouvel essai automatique de Destination d'engagement de stockage, quand purger les entrées du journal et comment les fichiers d'engagement de stockage DICOM sont envoyés vers une destination. Reportez-vous à la section Configurer l'engagement de stockage à la page 184 pour plus de détails.

1. Pour **ajouter** une nouvelle destination :
 - a. Sélectionnez **Add Destination** (Ajouter une destination).
 - b. Remplissez les champs de la boîte de dialogue *Add / Edit Storage Commitment* (Ajouter/Modifier un engagement de stockage) (reportez-vous à la [Dialogue Ajouter / Modifier la destination d'engagement de stockage](#) à la page 183 pour plus de détails).
 - c. Sélectionnez **OK**.
2. Pour **reconfigurer** une destination existante :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Edit Destination** (Modifier une destination)
 - c. Modifiez la boîte de dialogue *Ajouter/Modifier un engagement de stockage* selon les besoins (reportez-vous à la [Dialogue Ajouter / Modifier la destination d'engagement de stockage](#) à la page 183 pour plus de détails).
 - d. Sélectionnez **OK**.
3. Pour **activer/désactiver** une destination à utiliser :
 - a. Sélectionnez la case à cocher de la colonne Active (Actif) de la liste de sélection de la destination à sélectionner/désélectionner (cochez pour activer).
4. Pour **vérifier que le système local est connecté** à un réseau local :
 - a. Sélectionnez **Local Ping** (Ping local).
 - b. Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.
5. Pour **vérifier que la destination est connectée** au même réseau que le système local :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Remote Ping** (Ping distant).
 - c. Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.

6. Pour **vérifier** que la destination est un système PACS :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **C-ECHO**.
 - c. Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.
7. Pour **supprimer** une destination :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Delete Destination** (Supprimer une destination).
8. Pour **définir les paramètres d'interrogation automatique** pour *toutes* les destinations d'engagement de stockage configurées :
 - a. Sélectionnez **Configure Parameters** (Configurer les paramètres).
 - b. Modifiez les champs requis de la boîte de dialogue *Configure Storage Commitment* (Configurer engagement de stockage) (reportez-vous à la section [Configurer l'engagement de stockage](#) à la page 184 pour plus de détails).
 - c. Sélectionnez **OK**.
9. Sélectionnez **OK** pour retourner à l'écran principal.

Dialogue Ajouter / Modifier la destination d'engagement de stockage

Tableau 46: Modification de la destination d'un engagement de stockage

Paramètre	Fonction
AE Title (Titre EA)	<p>Application Entity (Entité de l'application) donne un nom unique au système de destination.</p> <p>Accepte jusqu'à 16 caractères alphanumériques.</p> <hr/> <p> Remarque Pour ajouter la station de travail QDR comme destination, tapez local dans la boîte de dialogue AE Title (Titre EA)</p>
Host Name or IP Address (Nom d'hôte ou adresse IP)	<p>Nom ou adresse IP de la destination.</p> <p><i>Le nom d'hôte ou l'adresse IP doivent être sur le même réseau que la station de travail QDR.</i></p> <p>Accepte jusqu'à 120 caractères alphanumériques.</p> <hr/> <p> Remarque Pour ajouter la station de travail QDR comme destination, tapez localhost (hôte local) dans la boîte de dialogue Host Name or IP Address (Nom d'hôte ou adresse IP)</p>
SCP Port (Port SCP)	<p>Numéro de port de la destination.</p> <p>Le paramètre par défaut pour le numéro de port SCP (Service class provider) est 104.</p> <p>Accepte jusqu'à 5 caractères numériques dans un intervalle de 1 à 65535.</p>
Destination Name (Nom de destination)	<p>Fournit un nom d'alias utilisé pour sélectionner des destinations.</p> <p>Accepte jusqu'à 120 caractères alphanumériques.</p>
OK	<p>Valide les données. Si la validation est réussie, le dialogue se ferme et la liste de sélection Configure DICOM Storage Commitment Destinations (Configurer les destinations d'engagement de stockage DICOM) est mise à jour avec les nouvelles données ou les données modifiées. En cas d'échec, un message d'avertissement s'affiche.</p>
Cancel (Annuler)	<p>Ignore toutes les modifications et ferme le dialogue.</p>

Configurer l'engagement de stockage

Tableau 47: Configuration d'un engagement de stockage

Paramètre	Fonction
Auto Retry Parameters (Paramètres de nouvel essai automatique)	Si la destination d'engagement de stockage n'a pas répondu à une interrogation pour quelque raison que ce soit (par ex., occupé, hors-ligne), les contrôles de cette partie détermineront le temps d'attente de réponse du système QDR et donnent le laps de temps précis avant qu'une nouvelle interrogation soit tentée.
Retry Number (Nombre de tentatives)	La boîte de saisie intitulée Times (Nombre) indique au système QDR le nombre de fois autorisé pour effectuer une nouvelle tentative. La boîte de saisie Retry number (Nombre d'essais) peut être définie manuellement pour n'importe quel nombre de jours de 0 à 99.
Retry Interval (Intervalle entre deux tentatives)	Cette boîte de saisie, intitulée Min (Minutes), indique au système QDR le temps d'attente entre les essais. La boîte de saisie Retry Interval (Intervalle de nouvel essai) peut être définie manuellement pour n'importe quel nombre de minutes de 1 à 1440.
Mode	Les fichiers DICOM peuvent être envoyés vers une destination d'engagement de stockage en un seul fichier ou en tous les fichiers par requête.
Image-by-image (Image-par-image)	Ce bouton radio, lorsqu'il est sélectionné, commande au système QDR d'établir une seule requête d'engagement de stockage pour tous les fichiers DICOM devant être envoyés.
Lot	Ce bouton radio, lorsqu'il est sélectionné, commande au système QDR d'établir une seule requête d'engagement de stockage pour chaque fichier DICOM devant être envoyé.
Purge log entries after (Purger les entrées du journal après)	Il s'agit d'une boîte de saisie intitulée Days (Jours). La valeur dans cette boîte fournit une limite pour le stockage des entrées du journal d'envoi DICOM. Les entrées sont purgées (supprimées) après le nombre de jours spécifié. La boîte de saisie Purge log entries after (Purger les entrées du journal après) peut être définie manuellement pour n'importe quel nombre de jours de 0 à 99.

29.1.12 Destinations Interroger/Extraire DICOM

La fonction Interroger/Extraire permet à l'opérateur d'interroger un emplacement à distance (le PACS) pour obtenir des examens répondant à des paramètres et à des filtres donnés et d'extraire les examens sélectionnés dans l'ordinateur utilisé. Les examens doivent avoir été stockés sur cet emplacement à distance avant d'utiliser la fonction Interroger/Extraire.

Cette section décrit comment configurer, ajouter, éditer et supprimer une destination à distance.

Vous pouvez configurer les destinations Query/Retrieve (Interroger/Extraire) en sélectionnant l'onglet **System Configuration – DICOM** (Configuration système DICOM), onglet **Query/Retrieve** (Interroger/Extraire) dans le menu déroulant **Utilities** (Utilitaires) de la fenêtre principale.

Tableau 48: Destinations Interroger/Extraire DICOM

Paramètre	Fonction
Configure DICOM Query/Retrieve Destinations (Configurer les destinations Interroger/Extraire DICOM)	Liste de sélection des destinations Query/Retrieve (Interroger/Extraire) DICOM existantes configurées sur le système QDR.
Add Destination (Ajouter une Destination)	Affiche une boîte de dialogue permettant de configurer une nouvelle destination Query/Retrieve (Interroger/Extraire).
Edit Destination (Modifier la Destination)	Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée. <i>Affiche un dialogue permettant de changer la configuration de la destination Query/Retrieve (Interroger/Extraire) sélectionnée.</i>
Delete Destination (Supprimer la Destination)	<i>Activé lorsqu'une seule ou plusieurs destinations sont sélectionnées.</i> Supprime la (les) destination(s) Query/Retrieve (Interroger/Extraire) sélectionnée(s).
Local Ping (Utilitaire Ping local)	Confirme que le système local est connecté à un réseau.
Remote Ping (Utilitaire Ping distant)	<i>Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée.</i> Confirme si le système de destination Query/Retrieve (Interroger/Extraire) configuré est connecté ou non au même réseau que le système local.

Tableau 48: Destinations Interroger/Extraire DICOM

Paramètre	Fonction
C-ECHO	Activé lorsqu'une seule destination est sélectionnée. Confirme si le système de destination Query/Retrieve (Interroger/Extraire) configuré est un système PACS (système de communication et d'archivage d'images).

1. Pour **ajouter** une nouvelle destination :
 - a. Sélectionnez **Add Destination** (Ajouter une destination).
 - b. Remplissez les champs de la boîte de dialogue *Add DICOM Query/Retrieve Destination* (Ajouter une destination Interroger/Extraire DICOM).
 - c. Sélectionnez **OK**.
2. Pour **reconfigurer** une destination existante :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Edit Destination** (Modifier une destination).
 - c. Modifiez les champs requis de la boîte de dialogue *Edit DICOM Query/Retrieve Destination* (Modifier destination Interroger/Extraire DICOM).
 - d. Sélectionnez **OK**.
3. Pour **activer/désactiver** une destination à utiliser :
 - a. Sélectionnez la case à cocher de la colonne Active (Actif) de la liste de sélection de la destination à sélectionner/désélectionner (cochez pour activer).
4. Pour **vérifier que le système local est connecté** à un réseau local :
 - a. Sélectionnez **Local Ping** (Ping local).
 - b. Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.
5. Pour **vérifier que la destination est connectée** au même réseau que le système local :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Remote Ping** (Ping distant).
 - c. Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.
6. Pour **vérifier que la destination est un système PACS** :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **C-ECHO**.
 - c. Sélectionnez **OK** pour fermer le message affiché.
7. Pour **supprimer** une destination :
 - a. Sélectionnez la destination dans la liste de sélection.
 - b. Sélectionnez **Delete Destination** (Supprimer une destination).

8. Pour configurer les **paramètres Query/Retrieve** (Interroger/Extraire):
 - a. Sélectionnez **Configure Parameters** (Configurer les paramètres). [Configurer la fonction Interroger/Extraire](#) à la page 187.
9. Sélectionnez **OK** pour retourner à l'écran principal.

Ajouter/modifier la boîte de dialogue de destination Interroger/Extraire DICOM

Tableau 49: Ajouter/modifier une destination Interroger/Extraire DICOM

Paramètre	Fonction
AE Title (Titre EA)	Entité de l'application. Donne un nom unique au système de destination. Accepte jusqu'à 16 caractères alphanumériques.
Host Name or IP Address (Nom d'hôte ou adresse IP)	Nom ou adresse IP de la destination. Le nom d'hôte ou l'adresse IP doivent être sur le même réseau que la station de travail QDR. Accepte jusqu'à 120 caractères alphanumériques.
SCP Port (Port SCP)	Numéro de port de la destination. Le paramètre par défaut pour le numéro de port SCP (Service class provider) est 104. Accepte jusqu'à 5 caractères numériques dans un intervalle de 1 à 65536.
OK	Valide les données. Si la validation est réussie, le dialogue se ferme et la liste de sélection Configure DICOM Query/Retrieve Destinations (Configurer les destinations Interroger/Extraire DICOM) est mise à jour avec les nouvelles données ou les données modifiées. En cas d'échec, un message d'avertissement s'affiche.
Cancel (Annuler)	Ignore toutes les modifications et ferme le dialogue.

Configurer la fonction Interroger/Extraire

Tableau 50: Configuration de la fonction Interroger/Extraire

Paramètre	Fonction
Locate by Study (Rechercher par étude)	Permet d'extraire des opérations au niveau de l'étude, c.-à-d. l'ensemble complet d'exams appartenant à la même étude DICOM que l'examen sélectionné sera extrait.
Locate by Series (Rechercher par série)	Permet d'extraire des opérations au niveau de la série, c.-à-d. un examen unique correspondant à la série DICOM indiquée sera extrait.

29.1.13 Hôte

Ce paramètre définit votre système lorsque les fonctions DICOM sont utilisées. Vous pouvez configurer la machine hôte en sélectionnant l'onglet **System Configuration – DICOM** (Configuration système – DICOM), – onglet **Host** (Hôte) dans le menu déroulant **Utilities** (Utilitaires) de la fenêtre principale.

Important : si des modifications sont apportées au Titre EA ou aux données du port d'écoute, l'application APEX doit être redémarrée pour que les modifications soient prises en compte

Tableau 51: Configuration d'hôte

Paramètre	Fonction
Host DICOM Configuration (Configuration d'hôte DICOM)	Permet de configurer l'hôte.
AE Title (Titre EA)	Entité de l'application. Donne un nom unique au système QDR. Accepte jusqu'à 16 caractères alphanumériques.
Station Name (Nom de poste)	Nom du système QDR. Accepte jusqu'à 120 caractères alphanumériques.
Listening Port (Port d'écoute)	Numéro du port sur lequel le système QDR écoute. Le numéro de port par défaut est 104. Accepte jusqu'à 5 caractères numériques dans un intervalle de 1 à 65536.
DICOM Send Modality (Modalité d'envoi du rapport DICOM)	Définit la valeur utilisée pour remplir le champ Modality (Modalité) des fichiers DICOM pour les opérations DICOM Send (Envoi DICOM) et Save (Enregistrer).
Modality (Modalité)	La zone d'édition définit la valeur saisie dans le champ Modality (Modalité) des fichiers DICOM. La valeur par défaut est « OT » ou la dernière valeur enregistrée.
Worklist sets modality (La liste de travail définit la modalité)	Lorsque cette case est cochée : Si la base de données Liste de travail contient une entrée pour un examen en cours d'enregistrement ou d'envoi, la modalité de la liste de travail est utilisée. Si la base de données Liste de travail ne contient pas d'entrée (soit parce que l'examen n'a pas été effectué à l'aide de la liste de travail, soit parce que l'entrée de la liste de travail a déjà été supprimée), la valeur de la zone d'édition Modality (Modalité) est utilisée.

Tableau 51: Configuration d'hôte

Paramètre	Fonction
OK	Valide les données. Si la validation réussit, la fenêtre System Configuration (Configuration du système) se ferme et l'écran principal réapparaît. En cas d'échec, un message d'avertissement s'affiche.
Cancel (Annuler)	Ignore toutes les modifications, ferme la fenêtre System Configuration (Configuration du système) et revient à l'écran principal.

Chapitre 30 FAQ FRAX

Dans la pratique clinique, je préférerais utiliser des probabilités à un an — pourquoi utiliser des probabilités de fracture à 10 ans ?

Chez les jeunes patients en bonne santé (présentant une faible mortalité), la probabilité à 1 an est d'environ 10% de la probabilité à 10 ans. Ainsi, la probabilité de fracture à 1 an d'un individu présentant une probabilité de fracture à 10 ans de 40 % sera d'environ 4 %. Des pourcentages plus élevés sont mieux compris par les patients et les cliniciens.

Les facteurs de risque cliniques appellent une réponse par oui ou par non. Toutefois, deux fractures cliniques antérieures présentent un risque plus important qu'une seule. Pourquoi cela n'est-il pas pris en compte ?

On sait que des réponses à certaines doses existent pour nombre de facteurs de risque cliniques. Hormis le nombre de fractures antérieures, ces facteurs incluent le tabagisme, l'usage de glucocorticoïdes et la consommation d'alcool. Toutefois, le modèle est basé sur des informations communes à toutes les cohortes ayant participé à sa création et ces détails ne sont pas disponibles. Cela signifie qu'il faut faire appel à son jugement clinique lors de l'interprétation des probabilités. Une dose de glucocorticoïdes supérieure à la moyenne induira une probabilité plus élevée que celle affichée. Inversement, une dose inférieure à la moyenne induira une probabilité plus faible.

Une fracture vertébrale antérieure induit un risque plus élevé qu'une fracture antérieure de l'avant-bras. Comment cela est-il pris en compte dans les algorithmes ?

Ça ne l'est pas, pour les raisons évoquées dans la question ci-dessus. Toutefois, il convient de noter qu'une fracture vertébrale morphométrique et asymptomatique antérieure induit à peu près les mêmes risques qu'une fracture antérieure quelconque. Une fracture vertébrale clinique, en revanche, induit un risque beaucoup plus élevé (voir la liste de référence, Johnell et al., 2006).

Comment les minorités ethniques sont-elles prises en compte ?

Elles ne le sont pas, à l'exception des États-Unis où les renseignements épidémiologiques sont suffisants pour procéder aux ajustements adéquats.

Comment se fait-il que je ne puisse pas utiliser l'outil afin de prévoir le risque de fracture chez un patient âgé de 30 ans ?

Le modèle est élaboré à partir de données réelles obtenues auprès de cohortes basées sur la population d'une classe d'âge limitée. Si vous entrez un âge inférieur à 40 ans, l'outil calculera la probabilité d'une fracture à l'âge de 40 ans. Vous devez faire appel à votre jugement clinique pour interpréter le risque.

Pour ce qui est des facteurs de risques cliniques, le programme ne prévoit aucune disposition quant aux valeurs manquantes (c.-à-d. une catégorie « Je ne sais pas »). Que faire ?

Les valeurs manquantes ne sont pas prises en charge dans notre programme. Lors du calcul de la probabilité à 10 ans, on suppose qu'il est possible de répondre à chaque question (à l'exception de la DMO). Si vous n'avez pas l'information requise (antécédents familiaux, par exemple), vous devez répondre non.

Pourquoi ne pas indiquer la probabilité pour toutes les fractures ostéoporotiques ? Cela donnerait des valeurs plus grandes.

L'intégration de toutes les fractures ostéoporotiques est problématique en raison des informations limitées au sujet de leur épidémiologie. Selon les données suédoises, l'inclusion des autres fractures ostéoporotiques majeures (ex. : bassin, autres fractures fémorales et tibiales) augmenterait les valeurs d'environ 10 % (par exemple, chez un patient présentant une probabilité calculée de fractures ostéoporotiques majeures de 5 %, cette valeur pourrait être portée à 5,5 %). L'inclusion des fractures des côtes aurait un effet encore plus important. Leur diagnostic est néanmoins difficile.

Pourquoi ne pas inclure les chutes qui constituent un facteur de risque de fracture clinique bien établi ?

Deux raisons. La première est que les données de cohorte utilisées pour créer le modèle indiqué sont obtenues de différentes manières et il n'est donc pas possible d'en déduire une mesure standard. La deuxième, bien que plausible, est qu'une intervention pharmaceutique ne semble pas réduire le risque de fracture chez des patients choisis en raison de leurs antécédents de chute. Il est important que les modèles d'évaluation des risques identifient un risque pouvant être réduit par un traitement.

Pourquoi ne pas avoir pris en compte les fractures diagnostiquées par radiographie et avoir mis l'accent sur les fractures vertébrales cliniques ?

Une fracture morphométrique antérieure a la même signification que n'importe quelle autre fracture antérieure due à une fragilité osseuse et peut être entrée dans le modèle FRAX®. Toutefois, le résultat n'inclut pas la probabilité de fracture morphométrique. C'est une position prudente, car leur signification clinique est controversée (autre que pour la prédiction des risques). Néanmoins, cela n'affecte pas la détermination des patients éligibles pour le traitement.

Comment décider de qui traiter ?

L'évaluation FRAX ne vous indique pas qui vous devez traiter, cette question devant être soumise à votre jugement clinique. De nombreux pays ont élaboré des directives basées sur des opinions d'experts et/ou sur des raisons économiques.

Pour tout complément d'information, rendez-vous sur le site Web de l'OMS (www.who.int).

HOLOGIC®



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

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



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

CE
0044

Référez-vous au site Web de l'entreprise pour connaître les différentes installations dans le monde.

www.hologic.com