

3Dimensions™



Käyttöopas

MAN-10734-1702 Tarkistettu versio 001

HOLOGIC®

3Dimensions™

Digitaalinen Mammografiajärjestelmä

Digitaalinen Tomosynteesijärjestelmä

Käyttöopas

Ohjelmistoversiota Varten 2.2

Osanumero MAN-10734-1702

Tarkistettu Versio 001

Elokuu 2023

HOLOGIC®

Tuotetuki

Yhdysvallat: +1.877.371.4372

Eurooppa: +32 2 711 4690

Aasia: +852 37487700

Australia: +1 800 264 073

Kaikki Muut: +1 781 999 7750

Sähköposti: BreastHealth.Support@hologic.com

© 2023 Hologic, Inc. Painettu Yhdysvalloissa. Tämän käyttöoppaan alkuperäinen kieli on englanti.

Hologic, 3Dimensions, 3D, 3D Mammography, Affirm, C-View, Dimensions, FAST Paddle, Genius, Hologic Clarity HD, I-View, ImageChecker, Quantra, Selenia, SmartCurve, ja niihin liittyvät logot ovat Hologic, Inc:in ja/tai sen tytäryhtiöiden tavaramerkkejä ja/tai rekisteröityjä tavaramerkkejä Yhdysvalloissa ja/tai muissa maissa. Kaikki muut tavaramerkit, rekisteröidyt tavaramerkit ja tuotenimet ovat omistajiensa omaisuutta.

Tämä tuote voi olla suojattu yhdellä tai useammalla yhdysvaltalaisella tai muulla ulkomaisella patentilla verkko-osoitteessa www.Hologic.com/patent-information esitetyn mukaisesti.

Sisällysluettelo

Kuvaluettelo	xi
--------------	----

Taulukkoluetelo	xv
-----------------	----

1: Johdanto 1

1.1 Käyttötarkoitukset	1
1.1.1 3Dimensions-järjestelmän käyttötarkoitus	1
1.1.2 Genius AI Detectionin käyttötarkoitus	2
1.1.3 Vasta-aiheet	2
1.2 Mammografiajärjestelmien mahdolliset haitalliset terveysvaikutukset	2
1.3 Järjestelmäominaisuudet	2
1.4 Tietoja Genius 3D Mammography Exam -tutkimuksesta	3
1.5 Lisätietoja tomosynteesistä	3
1.6 Tietoa C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoista	5
1.6.1 C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmisto	5
1.6.2 C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoita koskevat varoitukset ja varotoimet	5
1.6.3 C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoiden toimintateoria	6
1.7 Tietoja Genius AI Detection -ohjelmistosta	7
1.7.1 Genius AI Detection -ohjelmistoa koskevat varoitukset ja varotoimet	7
1.8 Käyttäjäprofiilit	8
1.8.1 Mammografiateknikko	8
1.8.2 Radiologi	8
1.8.3 Lääketieteellisen fysiikan asiantuntija	8
1.9 Koulutusvaatimukset	8
1.10 Laadunvalvontavaatimukset	9
1.11 Asennusohjeiden sijainti	9
1.12 Teknisen kuvauksen tietojen sijainti	9
1.13 Takuulauseke	9
1.14 Tekninen tuki	9
1.15 Tuotevalitukset	10
1.16 Hologicin kyberturvallisuutta koskeva lauseke	10
1.17 Symbolit	10
1.18 Varoitusten, huomioiden ja huomautusten kuvaukset	12
1.19 Dokumentointikäytännöt	12

2: Yleiset tiedot 13

2.1 Järjestelmän yleiskatsaus	13
2.1.1 C-kaarilaitteen yleiskuvaus	14
2.2 Turvallisuustiedot	14
2.3 Varoitukset ja varotoimet	15
2.4 Hätäkatkaisimet	19
2.5 Keskinäislukitukset	19

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Sisällysluettelo

2.6	Vaatimustenmukaisuus	19
2.6.1	Vaatimustenmukaisuusvaatimukset.....	19
2.6.2	Vaatimustenmukaisuuslausekkeet.....	21
2.7	Etiketin sijainnit.....	22
3:	Järjestelmän ohjaimet ja ilmaisimet	25
3.1	Järjestelmän tehon ohjauslaitteet	25
3.2	Putkitelineen ohjauslaitteet ja ilmaisimet	26
3.2.1	Putkenpään näyttö.....	27
3.2.2	Puristuslaitteen ohjaimet ja näyttö	27
3.2.3	C-kaaren ohjauspaneelit	28
3.2.4	Gantryn ohjauspaneelit.....	28
3.2.5	Kaksoistoiminnon jalkakytkin	29
3.3	Yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet	30
4:	Käynnistys, toimintatestit ja sulkeminen	31
4.1	Järjestelmän käynnistys.....	31
4.2	Sisäänkirjautuminen	34
4.3	Toimintatestien suorittaminen	36
4.3.1	Puristuksen toimintatestit	37
4.3.2	C-kaarilaitteen liikkeen toimintatestit	38
4.3.3	Kollimaatio	46
4.3.4	Vaihtopuristuslevyt.....	47
4.4	Hätäkatkaisimien toiminnallisuus.....	48
4.5	Järjestelmän sammuttaminen	48
4.6	Järjestelmän tehon katkaisu	48
5:	Käyttöliittymä	49
5.1	Valitse suoritettava toiminto -näyttö.....	49
5.2	Tietoja tehtävärivistä	50
5.3	Valitun potilaan näyttö	53
5.3.1	Tietoja Notices (Ilmoitukset) -välilehdestä.....	55
5.3.2	Avaa potilas	55
5.3.3	Uuden potilaan lisääminen	55
5.3.4	Muokkaa potilastietoja.....	56
5.3.5	Potilastietojen jakaminen.....	56
5.3.6	Poista potilas	59
5.3.7	Potilaiden suodattimet.....	59
5.3.8	Työluettelon päivittäminen.....	61
5.3.9	Kysy työluettelosta	61
5.3.10	Järjestelmänvalvoja.....	61
5.3.11	Kirjautu ulos.....	62
5.3.12	Työnkulun lisähallintajärjestelmä	62

5.4	Toimenpidenäyttö.....	62
5.4.1	Implant Present (Implantti on) -painikkeen käyttö	64
5.4.2	Puristuslevyn vaihtotoiminnon käyttö.....	64
5.4.3	Toimenpiteen tietojen viestiruutu	65
5.4.4	Toimenpiteen lisääminen	68
5.4.5	Lisää (tai poista) näkymä.....	70
5.4.6	Muokkaa näkymää	71
5.4.7	Hakeminen	71
5.4.8	Potilaan sulkeminen.....	72
5.5	Pääsy kuvantarkistustoimintoihin	73
5.6	Tulostusryhmät	73
5.6.1	Tulostusryhmän valitseminen	73
5.6.2	Tulostusryhmän lisääminen tai muokkaaminen.....	74
5.6.3	Mukautettu lähtö.....	75
5.7	Pyynnöstä-tulostukset.....	75
5.7.1	Arkistointi.....	76
5.7.2	Vie.....	77
5.7.3	Tulostus.....	78

6: Kuvat **81**

6.1	Image Display (Kuvien näyttö) -näyttö	81
6.2	Altistusparametrien asettaminen	82
6.2.1	Valitse kuvaustila (tomosynteesivaihtoehto).....	82
6.2.2	Altistumistilan valitseminen.....	82
6.2.3	AEC-anturin käyttö	82
6.3	Kuvan ottaminen	83
6.3.1	Perinteinen tapahtumien kuvantamisjärjestys	84
6.3.2	Tomosynteesin tapahtumien kuvantamisjärjestys.....	84
6.3.3	Hylätyn kuvan hyväksyminen	85
6.3.4	Odottavassa tilassa olevan kuvan hyväksyminen tai hylkääminen.....	85
6.3.5	Iholinjan kirkkaus.....	85
6.4	Kuvan ottaminen implantin tapauksessa	85
6.4.1	Implantti etäällä nännistä.....	86
6.4.2	Implantti nännin lähellä	87
6.4.3	Implantti syrjässä -näkymät.....	89
6.4.4	Implantin kirkkaus	90
6.5	Implanttikuvien korjaaminen ja uudelleen käsittely	91
6.5.1	Jos kuvaa ei hyväksytä.....	91
6.5.2	Jos kuva hyväksytään	91
6.6	Kuvien tarkistus	92
6.6.1	Image Review Tools (Kvantarkistustyökalut) -välilehti	93
6.6.2	Ilmoitukset-välilehti	94
6.6.3	Muut kuvan tarkistustyökalut.....	95
6.6.4	Lohkon ilmaisin	96
6.7	Kuvien lähettäminen tulostuslaitteille.....	96

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Sisällysluettelo

6.8	I-View-kontrastitehostetut 2D-kuvat	96
6.8.1	Tube Loading (putken kuorma) -ilmaisina	101
6.8.2	Kontrastiasetusten määrittäminen	102
6.9	Näyttekuvat	103
7: Varusteet		105
7.1	Varusteiden asentaminen C-kaarilaitteeseen	105
7.2	Potilaan kasvosuojat	106
7.2.1	Sisäänvedettävän kasvosuojan asentaminen ja poistaminen	106
7.2.2	Sisäänvedettävän kasvosuojan käyttö	107
7.2.3	Perinteisen kasvosuojan asentaminen ja poistaminen.....	108
7.3	Puristuslevyt.....	108
7.3.1	Rutiiniseulonnan puristuslevyt	110
7.3.2	Kosketus- ja kohdepuristuslevyt	111
7.3.3	Suurentavat puristuslevyt	111
7.3.4	Paikantavat puristuslevyt.....	112
7.3.5	Suuri ultraäänitutkimuksen puristuslevy	112
7.3.6	Puristuslevyn asentaminen ja poistaminen	112
7.3.7	Puristuslevyn huolto ja puhdistus	113
7.3.8	Puristuslevyn vaihto	113
7.3.9	FAST-puristustila.....	114
7.4	Suurennusteline	115
7.4.1	Suurennustelineen asentaminen ja poistaminen.....	115
7.5	Hiusristilaitteet.....	117
7.5.1	Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen.....	117
7.5.2	Paikantavan hiusristilaitteen käyttö.....	118
7.5.3	Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen	118
7.5.4	Hiusristilaitteen kohdistaminen	119
8: Kliiniset toimenpiteet		121
8.1	Vakiotyönkulku.....	121
8.1.1	Valmistelu.....	121
8.1.2	Runko-osassa.....	121
8.1.3	Kuvaustyöasemassa	122
8.2	Esimerkki seulonntatoimenpiteestä.....	122
8.2.1	Potilaan asettaminen	123
8.2.2	Altistustekniikoiden asettaminen.....	123
8.2.3	Kuvaaminen	123
8.3	Neulan paikallistamistoimenpide tomosynteesissä	125
9: Huolto ja puhdistus		127
9.1	Puhdistus.....	127
9.1.1	Yleistietoja puhdistuksesta	127
9.1.2	Yleistä puhdistuksesta	127

9.1.3	Mahdollisen vamman ja laitevaurion välttäminen	128
9.1.4	Kuvaustyöasema.....	128
9.2	Huolto.....	130
9.2.1	Ennakoivan huollon aikataulut	130
9.2.2	Tietoja reklamaatiosta	132
10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä		133
10.1	Ylläpito näyttö	133
10.2	Tietoa näytöstä	136
10.2.1	Lisensointivälilehti	137
10.3	Käyttäjän kieliasetusten muuttaminen	138
10.4	Automaattisen ripustelun ja automaattisen parituksen määrittäminen	138
10.5	Monirivisten toimenpidevälilehtien määrittäminen.....	139
10.6	Korkeusmuistin käyttöönotto ja määrittäminen	141
10.7	Automaattisesti hyväksytyjen ja odottavien kuvien asetus.....	143
10.8	Tee kontrastiasetukset.....	144
10.9	Oletuskorkeuden käyttöönotto ja määrittäminen	145
10.10	Järjestelmän työkalut.....	148
10.10.1	Radiologian tekniikkamanagerin järjestelmätyökalut.....	148
10.10.2	Kuvaraporttien etäkäyttö	149
10.11	Arkistointityökalu.....	153
Liite A: Erittelyt		157
A.1	Tuotteen mitat	157
A.1.1	Putkiteline (gantry ja C-kaari).....	157
A.1.2	Kuvaustyöasemat	158
A.2	Käyttö- ja varastointiympäristö	159
A.2.1	Yleiset käyttöolosuhteet.....	159
A.2.2	Varastointiympäristö	160
A.3	Säteily suoja	160
A.4	Sähköntulo	160
A.4.1	Putkirunko.....	160
A.4.2	Kuvaustyöasema.....	161
A.5	Putkirungon tekniset tiedot.....	161
A.5.1	C-kaarilaite	161
A.5.2	Puristus	162
A.5.3	Röntgenputki.....	163
A.5.4	Röntgensädesuihkun suodatus ja tulostus.....	163
A.5.5	Röntgenin kollimointi	165
A.5.6	Valokentän indikaatio.....	165
A.5.7	Röntgengeneraattori.....	165
A.6	Kuvantamisjärjestelmän tekniset tiedot.....	166
A.6.1	Kuvaraseptori.....	166

Liite B: Järjestelmäviestit ja hälytysviestit	167
B.1 Toipuminen virheestä ja vianetsintä	167
B.2 Viestityypit.....	167
B.2.1 Vikatasot	167
B.2.2 Järjestelmäviestit	168
B.3 UPS-viestit.....	170
Liite C: Mobiilijärjestelmän käyttö	171
C.1 Turvallisusehdot ja muut varotoimet	171
C.2 Liikutettavaa käyttöä koskevat erittelyt	172
C.2.1 Shokki- ja värinäraja-arvot	172
C.2.2 Vaunu ympäristö	172
C.3 Sähköntulo	173
C.3.1 Runko-osa	173
C.3.2 Kuvaustyöasema.....	173
C.4 Järjestelmän valmistelu siirtoa varten	174
C.5 Järjestelmän valmistelu käyttöä varten.....	176
C.6 Järjestelmän testaus kuljetuksen jälkeen.....	177
C.6.1 Mobiilijärjestelmän ohjaimet ja toimintatestit	177
C.6.2 Mobiilijärjestelmien laadunvalvonta	177
Liite D: Annostiedot	179
D.1 EUREF-annostaulukot.....	179
D.2 EUREF CNR -taulukko.....	180
Termisanasto	181
Hakemisto	183

Kuvaluettelo

Kuva 1: 3Dimensions™-järjestelmä.....	13
Kuva 2: C-kaarilaitteen yleiskuvaus	14
Kuva 3: Hätkätkkaisimien toiminnallisuus	19
Kuva 4: Etiketin sijainnit.....	22
Kuva 5: Järjestelmän tehon ohjauslaitteet.....	25
Kuva 6: Putkitelineen ohjauslaitteet ja ilmaisimet	26
Kuva 7: Putkenpään näyttö	27
Kuva 8: Puristuslaite	27
Kuva 9: Puristuslaitteen näyttö.....	27
Kuva 10: C-kaaren ohjauspaneeli	28
Kuva 11: Gantryn ohjauspaneeli.....	28
Kuva 12: Kaksoistoiminnon jalkakytkin.....	29
Kuva 13: Yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet.....	30
Kuva 14: Käännä hätäpysäytyskytkinten nollaamiseksi.....	31
Kuva 15: Universaalien kuvauksen työaseman virtapainikkeet.....	31
Kuva 16: Windows 10 -järjestelmän sisäänkirjautumisen näyttö.....	32
Kuva 17: Käynnistysnäyttö.....	33
Kuva 18: Järjestelmän sisäänkirjautumisen ruutu.....	34
Kuva 19: C-kaaren ohjauspaneeli (vasen puoli näkyy)	36
Kuva 20: Hätkätkkaisimien toiminnallisuus.....	48
Kuva 21: Universaalien kuvauksen työaseman virtapainikkeet.....	48
Kuva 22: Valitse suoritettava toiminto -näytön esimerkki.....	49
Kuva 23: Tehtäväriivi	50
Kuva 24: Valitun potilaan näyttö.....	53
Kuva 25: Yritysvälilehti.....	54
Kuva 26: Lisää potilas -näyttö.....	55
Kuva 27: Potilastietueiden jakaminen -näyttö	56
Kuva 28: Valitse oikea toimenpide potilastietueiden jakamiseen.....	58
Kuva 29: Suodatusvälilehti potilassuodatusnäytössä.....	59
Kuva 30: Toimenpidenäyttö.....	62
Kuva 31: Puristuslevyn vaihtopainikkeet	64
Kuva 32: Toimenpidetietojen viestiruutu.....	65
Kuva 33: Genius AI Detection -välilehti.....	67
Kuva 34: Lisää toimenpide -viestiruutu	68
Kuva 35: Lisää näkymä -näyttö.....	70
Kuva 36: Muokkaa näkymää -näyttö.....	71
Kuva 37: Tulostusryhmät-kenttä	73
Kuva 38: Esimerkki mukautetusta lähtöryhmästä.....	75
Kuva 39: Valitse vietävät kuvat	77
Kuva 40: Viennin viestiruutu	78
Kuva 41: Tulostusnäyttö.....	79
Kuva 42: Image Display (Kuvien näyttö) -näyttö.....	81

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Kuvaluettelo

Kuva 43: Kuvaus käynnissä.....	83
Kuva 44: Kuvaus valmis	83
Kuva 45: Toimenpiteessä merkityt kuvat.....	84
Kuva 46: Vakiokirkkauden ja pienennetyt kirkkauden vertailu	85
Kuva 47: Vakiokirkkauden ja pienennetyt kirkkauden vertailu	90
Kuva 48: Työkäluvälilehti (tomosynteesivaihtoehto näkyy)	92
Kuva 49: Kvantarkistustyökalut.....	93
Kuva 50: Notices (Ilmoitukset) -välilehden työkalut	94
Kuva 51: Altistumishakemisto	95
Kuva 52: Näyttötilat.....	95
Kuva 53: Lohkon ilmaisin.....	96
Kuva 54: I-View 2D:n kontrastinäyttö	97
Kuva 55: I-View 2D:n kontrastinäyttö, odotusaika	98
Kuva 56: I-View 2D:n kontrastinäyttö, optimaalinen kuvausaika	99
Kuva 57: I-View 2D Contrast -asetukset	102
Kuva 58: Toimenpidenäyttö näytteitä varten	103
Kuva 59: Näytekuvausnäyttö.....	104
Kuva 60: C-kaarilaitteen varusteet	105
Kuva 61: Sisäänvedettävän kasvosuojan kohdistus C-kaarilaitteeseen	106
Kuva 62: Kasvosuojan asennus	107
Kuva 63: Kasvosuojan käyttö.....	107
Kuva 64: Perinteisen kasvosuojan asentaminen	108
Kuva 65: Puristuslevyn asentaminen.....	113
Kuva 66: Puristuslevyn poistaminen	113
Kuva 67: FAST-puristusalan liukuosa	115
Kuva 68: Suurennustelineen asentaminen	115
Kuva 69: Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen	117
Kuva 70: Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen.....	118
Kuva 71: Example of a Screening Procedure (Esimerkki seulontatoimenpiteestä) -näyttö.....	122
Kuva 72: Kuvaus käynnissä.....	124
Kuva 73: Kuvaus valmis	124
Kuva 74: Neulan syvyyden laskeminen	126
Kuva 75: Ylläpitoinäyttö	133
Kuva 76: Järjestelmän välilehti tietoa (kuvauksen työasema) -näytöltä.....	136
Kuva 77: Tietonäytön lisensointivälilehti	137
Kuva 78: Automaattisen ripustelun ja automaattisen parituksen käyttöönotto	139
Kuva 79: Monirivisten toimenpidevälilehtien käyttöönotto.....	140
Kuva 80: My Settings (Omat asetukset) -painike Admin (Järjestelmänvalvoja) -näytössä.....	141
Kuva 81: Muokkaa käyttäjää -näytön Konsoli-välilehti	141
Kuva 82: Korkeudensäädön ohjauspaneeli	142
Kuva 83: Desired Console Height (Haluttu konsolin korkeus)- ja Current Console Height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentät	142
Kuva 84: Aseta kuvan automaattinen järjestys.....	143
Kuva 85: I-View 2D:n kontrastioletustiedot.....	144
Kuva 86: Preferences (Asetukset) -painike Admin (Järjestelmänvalvoja) -näytössä	145

Kuva 87: System Preferences (Järjestelmäasetukset) -näytön Console (Konsoli) -välilehti	146
Kuva 88: Korkeudensäädön ohjauspaneeli	146
Kuva 89: Desired Console Height (Haluttu konsolin korkeus)- ja Current Console Height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentät	147
Kuva 90: System Tools (Järjestelmätyökalut) -painike	148
Kuva 91: System Tools (Järjestelmätyökalut) -näyttö	148
Kuva 92: System Tools Login (Sisäänkirjautuminen järjestelmän työkaluihin) -näyttö	150
Kuva 93: System Tools Login (Järjestelmän työkalujen tervetulosivu) -näyttö	150
Kuva 94: Kuvaraportin parametrien luominen	151
Kuva 95: Kuvaraportin lataaminen	151
Kuva 96: Arkistointipainike	153
Kuva 97: Multi Patient On Demand Archive (monen potilaan pyydetty arkisto) -näyttö.	154
Kuva 98: Vientinäyttö.....	155
Kuva 99: Putkiteline (gantry ja C-kaari) Mitat.....	157
Kuva 100: Yleismallinen kuvaustyöasema, mitat.....	158
Kuva 101: Liikutettavan universaalien kuvauksen työaseman mitat.....	159
Kuva 102: UPS:n LCD-näyttö.....	170
Kuva 103: Näppäimistöalustan lukkonuppi (oikea tai vasen puoli)	174
Kuva 104: Alustan lukon vapautus lukitusta (A) lukitsemattomaan (D)	174
Kuva 105: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja I).....	175
Kuva 106: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja II).....	175
Kuva 107: Alustan lukon vapautus lukitusta (A) lukitsemattomaan (D)	176
Kuva 108: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja I).....	176
Kuva 109: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja II).....	176

Taulukkoluetelo

Taulukko 1: Järjestelmän etiketit	23
Taulukko 2: Puristustestit	37
Taulukko 3: C-kaarilaitteen liike ylös ja alas.....	38
Taulukko 4: C-kaaren kierto vastapäivään	40
Taulukko 5: C-kaaren kierto myötäpäivään	41
Taulukko 6: C-kaaren kiertokytkin	42
Taulukko 7: C-kaaren automaattinen kierto vastapäivään.....	43
Taulukko 8: C-kaaren automaattinen kierto myötäpäivään.....	44
Taulukko 9: Automaattinen MLO:n kierto.....	45
Taulukko 10: C-kaarilaitteen kollimaatio	46
Taulukko 11: Vaihtopuristuslevy	47
Taulukko 12: Tehtävärivin valikot	50
Taulukko 13: Valitun potilaan näyttö	53
Taulukko 14: Filter (Suodata) -välilehden asetukset (käyttöoikeudet vaaditaan)	60
Taulukko 15: Toimenpidenäyttö	63
Taulukko 16: Toimenpideryhmät.....	69
Taulukko 17: Perinteinen 2D-kuvaus.....	88
Taulukko 18: Tomosynteesikuvantaminen	88
Taulukko 19: Kontrastitehostettu (I-View) kuvantaminen.....	88
Taulukko 20: Käytettävissä olevat varusteet	109
Taulukko 21: Käyttäjän suorittama ennakoiva huolto	130
Taulukko 22: Huoltoinsinöörin ennakoiva huolto	131
Taulukko 23: Ylläpitonäytön toiminnot.....	134
Taulukko 24: Radiologian tekniikkamanageri – järjestelmätyökalujen toiminnot.....	149
Taulukko 25: Suurin mA-asetus kV-toimintona.....	163
Taulukko 26: Järjestelmäviestit	168
Taulukko 27: 2D-annos (EUREF).....	179
Taulukko 28: BT-annos (EUREF).....	179
Taulukko 29: CEDM-annos (EUREF).....	180

Luku 1 Johdanto

Lue kaikki nämä tiedot huolellisesti ennen järjestelmän käyttöä. Noudata kaikkia varoituksia ja varotoimia tämän käyttöoppaan mukaisesti. Pidä tämä käyttöopas saatavilla toimenpiteiden aikana. Lääkäreiden tulee kertoa potilaille kaikista tässä käyttöoppaassa kuvatuista järjestelmän toimintaa koskevista mahdollisista riskeistä ja haittavaikutuksista.



Huomautus


Hologic määrittää osan järjestelmästä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehdoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrittämisistä.



Huomautus

Tässä oppaassa esitetyt ominaisuudet eivät ehkä ole käytettävissä kaikilla alueilla. Kysy lisätietoja ottamalla yhteyttä Hologic-edustajaasi.

1.1 Käyttötarkoitukset

 Huomio: Yhdysvaltain lain mukaan tätä laitetta saa myydä vain lääkäri tai lääkärin määräyksestä.

1.1.1 3Dimensions-järjestelmän käyttötarkoitus

Hologic® 3Dimensions™ -järjestelmä luo digitaalisia mammografiakuvia, joita voidaan käyttää rintasyövän seulontaan ja diagnosointiin. 3Dimensions (2D ja 3D) -järjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi samoissa kliinisissä käyttökohteissa kuin mammografian seulontakuvien 2D-mammografiajärjestelmä. 3Dimensions-järjestelmää voidaan käyttää digitaalisten 2D-mammografiakuvien ja 3D-mammografiakuvien luomiseen. Jokainen seulontatutkimus voi sisältää seuraavat:

- 2D FFDM -kuvasarja
- TAI -
- 2D- ja 3D-kuvasarja, jossa 2D-kuva voi olla joko FFDM- tai 2D-kuva, joka on luotu 3D-kuvasarjasta

3Dimensions-järjestelmää voidaan käyttää myös rinnan lisädiagnosoointeihin.



Huomautus

Tomosynteesiä ei ole hyväksytty seulontaa varten Kanadassa ja Singaporessa, ja sitä tulee käyttää yhdessä 2D-kuvan kanssa (joko FFDM- tai 2D-kuva, joka on luotu 3D-kuvasarjasta).

Kontrastitehostettu digitaalinen mammografia

Kontrastitehostettu digitaalinen mammografia (CEDM) on olemassa olevan diagnosoidun mammografian hoidon käyttöaiheen laajennus 3Dimensions-järjestelmässä. CEDM-sovellus mahdollistaa kontrastitehostetun rintakuvauksen kaksoisenergiatekniikkaa hyödyntämällä. Tätä kuvaustekniikkaa voidaan käyttää lisänä myöhemmässä mammografiassa ja/tai ultraäänitutkimuksissa tunnetun tai epäillyn leesioin paikantamiseksi.

1.1.2 Genius AI Detectionin käyttötarkoitus

Genius AI™ Detection on tietokoneavusteinen tunnistus- ja diagnoosiohjelmisto (CADe/CADx), joka on tarkoitettu käytettäväksi yhteensopivien digitaalisten rinnan tomosynteesijärjestelmien (DBT) kanssa. Sen avulla tunnistetaan ja merkitään kohdealueita, kuten pehmytkudoksen tiheyksiä (massoja, arkkitehtoniset vääristymiä ja epäsymmetrioita) ja kalkkeumia, kun DBT-tutkimuksia luetaan yhteensopivista DBT-järjestelmistä, ja löydöksiä arvioidaan antamalla niille luotettavuuspisteitä ja tapauksen pisteytys. Se on tarkoitettu avuksi digitaalisten rinnan tomosynteesitutkimusten samanaikaisessa tulkinnessa, jossa tulkitseva lääkäri vahvistaa tai hylkää löydökset tutkimuksen lukemisen aikana.

1.1.3 Vasta-aiheet

Tunnettuja vasta-aiheita ei ole.

1.2 Mammografiajärjestelmien mahdolliset haitalliset terveysvaikutukset

Alla on lueteltu mahdolliset haittavaikutukset (kuten komplikaatiot), jotka liittyvät laitteen käyttöön (nämä riskit ovat samoja kuin muissakin kuvareseptoreissa tai digitaalisissa mammografiajärjestelmissä):

- Liiallinen rinnan puristuminen
- Liiallinen altistuminen röntgensäteille
- Sähköisku
- Infektio
- Ihoärsytys, hankaumat tai pistohaavat

1.3 Järjestelmäominaisuudet

Järjestelmässä on käyttöliittymät seulonta- ja diagnostisen mammografiatutkimuksen suorittamista varten:

- Perinteinen mammografia, jossa on digitaalinen kuvareseptori, joka vastaa suurta mammografiafilmiä.
- Tomosynteesikuvaus, jossa on digitaalinen kuvareseptori, joka vastaa suurta mammografiafilmiä (tomosynteesivaihtoehto).
- Perinteinen digitaalinen mammografia ja tomosynteesikuvaus yhden puristuksen aikana (tomosynteesivaihtoehto).

1.4 Tietoja Genius 3D Mammography Exam -tutkimuksesta

Genius™ 3D Mammography™ -tutkimus (käytetään myös nimitystä Genius™-tutkimus) sisältyy Hologic® 3D Mammography™ -järjestelmään ja siinä on 2D- ja 3D™-kuvasarja. 2D-kuva voi olla joko otettu 2D-kuva tai 2D-kuva, joka on luotu 3D™-kuvasarjasta. Genius™-tutkimus on saatavana vain Hologic® 3D Mammography™ -järjestelmällä.

Genius™ 3D Mammography™ on Hologic 3D Mammography™ -tutkimuksen tuotenimi, eikä sitä ole saatavana kaikilla markkina-alueilla.

1.5 Lisätietoja tomosynteesistä

Hologic Selenia Dimensions -järjestelmä sai Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston FDA:n hyväksynnän Hologic Tomosynthesis -vaihtoehdolle 11.2.2011 (PMA-numero P080003). FDA-hyväksyntä koskee seulonta- ja diagnostista kuvantamista. Lisätietoja on saatavana FDA:n verkkosivuilta osoitteesta

<http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpma/pma.cfm?id=P080003>.

Luotu 2D-vaihtoehto (C-näkymä) yhdessä tomosynteesin kanssa sai Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston FDA:n hyväksynnän 16.5.2013 (PMA-numero P080003 S001).

Lisätietoja on saatavana FDA:n verkkosivuilta osoitteesta

<http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpma/pma.cfm?id=P080003S001>.

Luettelo rintojen tomosynteesin tieteellisistä julkaisuista on saatavana Hologicin verkkosivuilta. Suurin osa tutkimuksista tehtiin kaupallisesti julkaistulla Hologicin Selenia Dimensions -tomosynteesijärjestelmällä. Katso julkaisu osoitteesta

<http://www.hologic.com/sites/default/files/Tomo-Bibliography-Rev-13.pdf>.

Hologicin verkkosivustolla on useita valkoisia papereita ja yhteenvetokortteja rintojen kuvantamisjulkaisuista. Katso asiakirjat osoitteesta <http://www.hologic.com/en/learning-center/white-papers/breastimaging/>.

Riippumattomissa julkaisuissa on tarkasteltu Hologic Selenia Dimensions -tomosynteesijärjestelmiä väestöseulonnan sekvensseissä Euroopassa. Tulokset osoittavat yksiselitteisesti merkittävän kasvun havaittujen invasiivisten syöpien määrässä samaan aikaan, kun väärin positiivisten tulosten määrä väheni. Seuraavat julkaisut ovat suositeltavia.

Integration of 3D digital mammography with tomosynthesis for population breast-cancer screening (STORM): a prospective comparison study.

Ciatto S., Houssami N., Bernardi D., Caumo F., Pellegrini M., Brunelli S., Tuttobene P., Bricolo P., Fantò C., Valentini M., Montemezzi S., Macaskill P.

Lancet Oncol. 2013 Jun;14(7):583-9. doi: 10.1016/S1470-2045(13)70134-7. Epub 2013 Apr 25.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23623721>

Prospective trial comparing full-field digital mammography (FFDM) versus combined FFDM and tomosynthesis in a population-based screening programme using independent double reading with arbitration.

Skaane P., Bandos AI., Gullien R., Eben EB., Ekseth U., Haakenaasen U., Izadi M., Jepsen IN., Jahr G., Krager M., Hofvind S.

Eur Radiol. 2013 Aug;23(8):2061-71. doi: 10.1007/s00330-013-2820-3. Epub 2013 Apr 4.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23553585>

Comparison of digital mammography alone and digital mammography plus tomosynthesis in a population-based screening program.

Skaane P., Bandos AI., Gullien R., Eben EB., Ekseth U., Haakenaasen U., Izadi M., Jepsen IN., Jahr G., Krager M., Niklason LT., Hofvind S., Gur D.

Radiology. 2013 Apr;267(1):47-56. doi: 10.1148/radiol.12121373. Epub 2013 Jan 7.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23297332>

Two-view digital breast tomosynthesis screening with synthetically reconstructed projection images: comparison with digital breast tomosynthesis with full-field digital mammographic images.

Skaane P., Bandos AI., Eben EB., Jepsen IN., Krager M., Haakenaasen U., Ekseth U., Izadi M., Hofvind S., Gullien R.

Radiology. 2014 Jun;271(3):655-63. doi: 10.1148/radiol.13131391. Epub 2014 Jan 24

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24484063>

Breast Cancer Screening Using Tomosynthesis in Combination With Digital Mammography

Sarah M. Friedewald, MD1; Elizabeth A. Rafferty, MD2; Stephen L. Rose, MD3,4; Melissa A. Durand, MD5; Donna M. Plecha, MD6; Julianne S. Greenberg, MD7; Mary K. Hayes, MD8; Debra S. Copit, MD9; Kara L. Carlson, MD10; Thomas M. Cink, MD11; Lora D. Barke, DO12; Linda N. Greer, MD13; Dave P. Miller, MS14; Emily F. Conant, MD15

JAMA. 2014;311(24):2499-2507. doi:10.1001/jama.2014.6095

<http://jama.jamanetwork.com/article.aspx?articleid=1883018>



TÄRKEÄÄ:

Hologic suosittelee vahvasti, että käyttäjät ottavat selvää paikallisista ja alueellisista säännöksistä. Säännökset voivat asettaa rajoituksia erilaisille kliinisille käyttötavoille. Koska säännökset voivat kehittyä ja muuttua ajan kuluessa, on suositeltavaa tarkistaa säännökset säännöllisesti.

1.6 Tietoa C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoista



Huomautus

Intelligent 2D™ -kuvantamistekniikka ei ehkä ole saatavilla kaikilla alueilla. Kysy lisätietoja ottamalla yhteyttä myyntiedustajaasi.

1.6.1 C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmisto

C-View™- ja Intelligent 2D™ -ohjelmisto käyttää rintojen tomosynteesissä kuvan ottamisessa saatuja kuvatietoja ja luo yhden digitaalisen rinnan röntgenkuvan (2D) rintojen tomosynteesin kuvan ottamista kohden. Syntetisoitu 2D-kuva luodaan ilman, että rintaa tarvitsee altistaa erikseen digitaaliselle mammografialle. Syntetisoitu 2D-kuva on suunniteltu näyttämään samanlaiselta ja samaan tarkoitukseen kuin digitaalinen rinnan röntgenkuva (2D), kun sitä käytetään seulontatutkimuksessa käytettävää tomosynteesiä. C-View- ja Intelligent 2D -kuvaa pidetään rinnan tomosynteesikuvasarjan yhdistelmänä, eikä sitä ole tarkoitettu käytettäväksi ilman sitä täydentäviä rinnan tomosynteesikuvia kliinisen päätöksen tai diagnoosin tekemisessä.

1.6.2 C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoita koskevat varoitukset ja varotoimet



Varoitus:

Älä tee kliinistä päätöstä tai diagnoosia C-View- tai Intelligent 2D -kuvien perusteella ilman niihin liittyvän tomosynteesin kuvasarjan tarkastelua.

Käytä C-View- ja Intelligent 2D -tekniikalla otettuja syntetisoituja 2D-kuvia samoin kuin perinteistä digitaalista mammografiaa (2D) suorittaessasi seulontatutkimusta käyttämällä tomosynteesiä.

- Vertaa C-View- tai Intelligent 2D -kuvien kohteiden tai kiinnostavien alueiden tarkastelussa aikaisempaan digitaaliseen rinnan röntgenkuvaan (2D), onko aikaisempia havaintoja, ja tarkastele sen jälkeen huolellisesti tutkimusta koskevat tomosynteesikuvat.
- Tutki huolellisesti koko tomosynteesin kuvasarja ennen kliinisen päätöksen tekemistä.



Varoitus:

C-View- tai Intelligent 2D -tekniikalla otetun syntetisoidun 2D-kuvan ulkonäkö voi erota perinteisestä digitaalisesta mammografiakuvasta (2D) aivan samoin kuin eri toimittajien 2D-filmi- ja digitaaliset mammografiakuvatkin (2D) voivat näyttää erilaisilta.

Käyttäjien tulisi varmistaa, että heillä on riittävä koulutus ja että he ovat perehtyneet C-View- ja Intelligent 2D -tekniikalla otettujen syntetisoitujen 2D-kuvien ulkonäköön, ennen kuin käyttävät niitä yhdessä tomosynteesin kuvasarjojen kanssa.

1.6.3 C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoiden toimintateoria

Yleiskuvaus

C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmisto on kuvankäsittelysovellus, jolla Hologicin tomosynteesin kuvantamisjärjestelmässä kaapatut tomosynteesin tietojen kuvapikselitiedot jälkikäsitellään digitaalseksi mammografiakuvaksi (2D). C-View- tai Intelligent 2D -tekniikalla otettua syntetisoitua 2D-kuvaa voidaan käyttää digitaalisen rinnan röntgenkuvan (2D) sijaan osana tomosynteesiä käyttävässä seulontatutkimusta.

C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmisto käsittelee tomosynteesitietoja luodakseen 2D-kuvia, jotka on suunniteltu näyttämään samanlaisilta ja samaan tarkoitukseen kuin digitaalinen rinnan röntgenkuva (2D), kun niitä käytetään tomosynteesiä käyttävän seulontatutkimuksen osana.

Määrittäminen

C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmistossa ei ole käyttäjän määritettävissä olevia asetuksia, jotka vaikuttavat tuloksena saatavien syntetisoitujen 2D-kuvien ulkonäköön. C-View- ja Intelligent 2D -kuvat tuotetaan joko rintojen tomosynteesikuvan DICOM-formaatissa yksittäisenä paksuna leikkenä tai digitaalisen mammografiakuvan DICOM-formaatissa. Sivuston PACS-järjestelmänvalvoja konsultoituaan Hologicin tietoliikenneinsinöörejä voi valita soveltuvimman tulostusmodon sivuston tietotekniikan infrastruktuurille ja työasemille. Jokaisessa C-View- tai Intelligent 2D -kuvan DICOM-ylätunnisteessa on tarvittavat tiedot, joiden perusteella sen voi erottaa oheen liitetystä perinteisistä 2D-kuvista tai saman näkymän tomosynteesikuvasarjoista. Ilmoitus ("C-View" tai "Intelligent 2D") poltetaan myös syntetisoidun 2D-kuvan kuvapistetietoihin.

Työnkulku

Samoin kuin kaikissa muissakin kuvantamistutkimuksissa, tekniikko valitsee potilaan ja määrittää tehtävän kuvantamismenettelyn tyypin. C-View- tai Intelligent 2D -kuvilla tehtävässä tutkimuksessa ovat tarpeen ainoastaan kuvauskohdan kuvantamismenettely ja tutkimuksen toteuttaminen. Itse C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmiston ilman ihmisen suoraa työpanosta.

1.7 Tietoja Genius AI Detection -ohjelmistosta

Genius AI Detection on ohjelmistomoduuli, jonka avulla tunnistetaan epäilyttäviä rinnan leesioita, jotka näkyvät pehmytkudostiheyksinä (massoina, arkkitehtonisina vääristyminä ja epäsymmetrioina) tai kalkkeumarypäksinä rinnan tomosynteesikuvissa. Genius AI Detection analysoi kunkin näkymän tomosynteesitiedot Hologic 3D Mammography™ -tutkimuksesta ja tunnistaa tällaisia leesioita syväoppimisen neuroverkkojen avulla. Genius AI Detection tuottaa kunkin tunnistetun leesion osalta seuraavat CAD-löydökset:

- Leike, jossa leesion on parhaiten edustettuna.
- Leesion sijainti.
- Leesion ääriviivat.
- Leesion luotettavuuspisteet.

Lisäksi Genius AI Detection tuottaa koko rinnan tomosynteesitutkimuksen tapauspisteytyksen, joka edustaa todennäköisyyttä siihen, että tutkimus sisältää pahanlaatuisen leesion.

Nerokas AI-tunnistus tallentaa näiden CAD-löydösten kaikki ominaisuudet DICOM-mammografian CAD SR -objektiin DICOM-yhteensopivissa tarkastelutyöasemissa ja arkistojärjestelmissä arkistointia ja näyttämistä varten. Toissijainen DICOM-kaappauskuva voidaan luoda valinnaisesti siinä tapauksessa, että tarkastelutyöasemat eivät pysty tulkitsemaan DICOM-mammografian CAD SR -objekteja.

Työnkulku

Samoin kuin kaikissa muissakin kuvantamistutkimuksissa, teknikko valitsee potilaan ja määrittää tehtävän kuvantamisen menettelyn tyyppin. Genius 3D™-tutkimuksen tapauksessa ainoat vaaditut toimenpiteet ovat tutkimuskohteen kuvantamisprosessi ja tutkimuksen toteuttaminen. Varsinainen Genius AI Detection -ohjelmisto toimii automaattisesti ilman käyttäjän suoria toimia.

1.7.1 Genius AI Detection -ohjelmistoa koskevat varoitukset ja varotoimet



Tärkeää

Radiologin tulee perustaa tulkinta ainoastaan diagnostisen laadun kuviin. Potilaan kliinisen tilan määrittäminen ei saa perustua pelkästään Genius AI Detection -ohjelmiston merkkeihin.



Tärkeää

Genius AI Detection on apuväline, jota radiologit voivat käyttää samanaikaisesti Hologic 3D Mammography™ -kuvasarjojen tulkinnan aikana.



Tärkeää

Genius AI Detection ei paranna käyttäjän näkemää näkymää, vaan auttaa tunnistamaan 3D™-mammogrammien tutkimusta vaativat alueet.

1.8 Käyttäjäprofiilit

1.8.1 Mammografiateknikko

- Täyttää kaikki vaatimukset, jotka koskevat paikkaa, jossa mammografiateknikko toimii.
- On suorittanut mammografiajärjestelmän käyttöä koskevan koulutuksen.
- On saanut koulutuksen mammografiakuvauksen asennoista.
- Osaa käyttää tietokonetta ja sen oheislaitteita.

1.8.2 Radiologi

- Täyttää kaikki vaatimukset, jotka koskevat sijoituspaikkaa, jossa radiologi toimii.
- Osaa käyttää tietokonetta ja sen oheislaitteita.

1.8.3 Lääketieteellisen fysiikan asiantuntija

- Täyttää kaikki vaatimukset, jotka koskevat sijoituspaikkaa, jossa lääketieteellisen fysiikan asiantuntija toimii.
- On perehtynyt mammografiaan.
- On hankkinut kokemusta digitaalisesta kuvantamisesta.
- Osaa käyttää tietokonetta ja sen oheislaitteita.

1.9 Koulutusvaatimukset

Yhdysvalloissa käyttäjien on oltava rekisteröityjä radiologiateknikoita, jotka täyttävät mammografian suorittamisen edellytykset. Mammografialaitteiden käyttäjien on täytettävä kaikki perinteiselle ja digitaaliselle mammografialle asetetut Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston ohjeiden mukaiset asiaan liittyvät MQSA-laatustandardin vaatimukset.

Käyttäjälle on tarjolla eri koulutusvaihtoehtoja, joita ovat muun muassa:

- Hologicin kliinisten palveluiden asiantuntijan antama sovellusten käyttökoulutus paikan päällä
- Työharjoittelu paikan päällä, mikä tunnetaan myös vertaiskoulutuksena.

Lisäksi käyttöopas sisältää ohjeita järjestelmän käytöstä.

Kaikkien käyttäjien on varmistettava, että he ovat saaneet koulutusta järjestelmän oikeasta toiminnasta ennen sen käyttöä potilaiden tutkimiseen.

Hologic ei vastaa virheellisestä järjestelmän käytöstä johtuvista vammoista tai vahingoista.

1.10 Laadunvalvontavaatimukset

Yhdysvalloissa laitosten on laadittava laadunvarmistus- ja laadunvalvontaohjelman laadunvalvonnan käsikirjan avulla. Laitoksen on laadittava ohjelma, joka täyttää MQSA (Mammography Quality Standards Act) -laatustandardin vaatimukset tai jolla on oltava ACR:n (American College of Radiology) tai muun akkreditointielimen hyväksyntä.

Yhdysvaltojen ulkopuolella sijaitsevat laitokset voivat hyödyntää laadunvalvonnan käsikirjaa laatiessaan ohjelmaa, joka täyttää paikalliset standardit ja säännökset.

1.11 Asennusohjeiden sijainti

Asennusohjeet ovat saatavilla *huollon ohjekirjassa*.

1.12 Teknisen kuvauksen tietojen sijainti

Teknisen kuvauksen tiedot ovat saatavilla *huollon käsikirjassa*.

1.13 Takuulauseke

Ellei sopimuksessa nimenomaisesti toisin mainita: i) takuu koskee Hologicin valmistamia laitteita ja niiden toimintaa alkuperäisen asiakkaan käytössä ja julkaistujen käyttöohjeiden mukaan käytettyinä yhden (1) vuoden ajan alkaen lähetys- tai asennuspäivämäärästä, jos erillinen asennus on tarpeen ("takuu-aika"); ii) digitaalisen mammografiakuvantamisen röntgenputkien takuu-aika on kaksikymmentäneljä (24) kuukautta, josta röntgenputkien täystakuu koskee ensimmäisiä kahtatoista (12) kuukautta ja tasasuuruinen pro rata -takuu kuukausia 13–24; iii) korvaavien ja kunnostettujen osien takuu kestää alkuperäisen takuuajan loppuun tai yhdeksänkymmentä (90) päivää lähetyksestä riippuen siitä, kumpi on pitempi; iv) kulutustavaroiden käyttöohjeiden mukainen toiminta on taattu niiden pakkaukseen painettuun viimeiseen käyttöpäivämäärään asti; v) luvallisen ohjelmiston takuu koskee ohjelmiston julkaistun käyttöohjeen mukaista toimintaa; vi) palvelut on taattu toimitettaviksi ammattimaisesti; vii) muuta kuin Hologicin valmistamaa laitteistoa koskee valmistajan oma takuu, joka ulottuu myös Hologicin asiakkaisiin kyseisen valmistajan sallimissa puitteissa. Hologic ei takaa, että tuotteiden käyttö on keskeytymätöntä tai virheetöntä, tai että tuotteet toimivat muiden kuin Hologicin valtuuttamien kolmannen osapuolen tuotteiden kanssa. Nämä takuut eivät koske mitään kohdetta, joka on: (a) muun kuin Hologicin valtuuttaman huoltohenkilöstä korjaama, siirtämä tai muuttama; (b) altistettu fyysiselle (mukaan lukien lämpö tai sähkö) väärinkäytölle, rasitukselle tai virheelliselle käytölle; (c) säilytetty, kunnossapidetty tai käytetty tavalla, joka ei ole yhdenmukainen sovellettavien Hologicin teknisten tietojen tai ohjeiden kanssa, mukaan lukien asiakkaan kieltäytyminen sallimasta Hologicin suosittelemien ohjelmistopäivitysten asentamisesta; tai (d) määritetty kuuluvaksi muun kuin Hologic-takuun piiriin tai esijulkaisuksi tai "sellaisenaan"-perusteella.

1.14 Tekninen tuki

Katso tuotetuen yhteystiedot tämän käyttöoppaan tekijänoikeussivulta.

1.15 Tuotevalitukset

Ilmoita kaikista tämän tuotteen laatu, luotettavuutta, turvallisuutta tai suorituskykyä koskevista valituksista tai ongelmista Hologicille. Jos laitteesta on aiheutunut potilasvahinko tai potilasvahingon paheneminen, ilmoita asiasta välittömästi Hologicille. (Saat yhteystiedot tekijänoikeussivulta.)









1.16 Hologicin kyberturvallisuutta koskeva lauseke









Hologic testaa jatkuvasti tietokoneen ja verkkoturvallisuuden vallitsevaa tilaa mahdollisten tietoturvaongelmien tutkimiseksi. Tarvittaessa Hologic suorittaa tuotteen päivitykset.

Katso Hologic-tuotteiden kyberturvallisuuden parhaita käytäntöjä koskevat asiakirjat Hologic-verkkosivuilta osoitteesta www.Hologic.com.

1.17 Symbolit

Tässä osiossa kuvataan järjestelmässä käytetyt symbolit.

Symboli	Kuvaus
	B-tyyppin sovellettu osa
	Potentiaalin tasaustermiinaali
	Suojaava maatermiinaali
	POIS (virta)
	PÄÄLLÄ (virta)
	Hävitä sähkö- ja elektroniikkalaitteet erillään normaalijätteestä. Lähetä käytöstä poistettu materiaali Hologicille tai ota yhteyttä huoltoedustajaan.
	Varoitus, sähkö
	Valmistaja

Symboli	Kuvaus
	Valmistuspäivä
	Järjestelmä lähettää radiotaajuista energiaa (ei-ionisoivaa säteilyä).
	Huomio: säteilyä!
	Noudata käyttöohjeita
	Huomio
	Luettelonumero
	Sarjanumero
	Osanumero

1.18 Varoitusten, huomioiden ja huomautusten kuvaukset

Kuvaukset varoituksista, huomioista ja huomautuksista, joita on käytetty tässä käyttöoppaassa:



VAROITUS!

Toimenpiteet, joita on noudatettava tarkasti mahdollisen vaarallisen tai hengenvaarallisen loukkaantumisen välttämiseksi.



Varoitus:

Toimenpiteet, joita on noudatettava tarkasti loukkaantumisen välttämiseksi.



Huomio:

Toimenpiteet, joita on noudatettava tarkasti laitevaurion, tietohäviön tai ohjelmistosovellusten tiedostojen vaurioitumisen välttämiseksi.



Huomautus

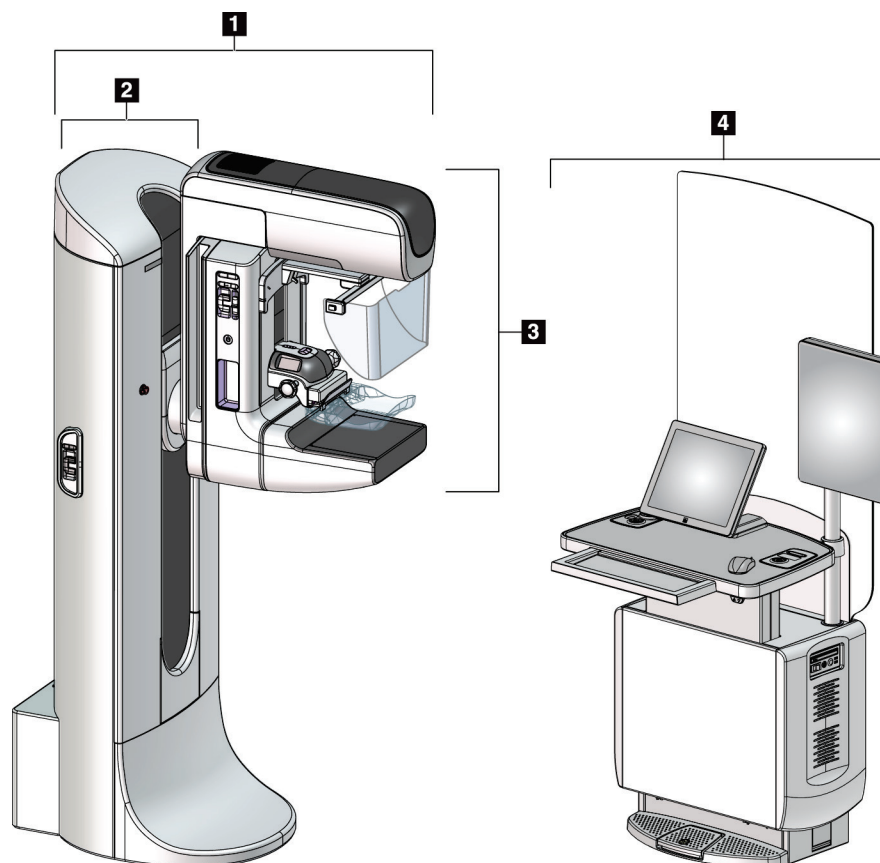
Huomautukset sisältävät lisätietoja.

1.19 Dokumentointikäytännöt

Kun ohjelma kehottaa lisäämään tekstiä, syötä teksti tulostettuna kiinteävälisellä kirjaimella täsmälleen näytetyn mukaisesti.

Luku 2 Yleiset tiedot

2.1 Järjestelmän yleiskatsaus

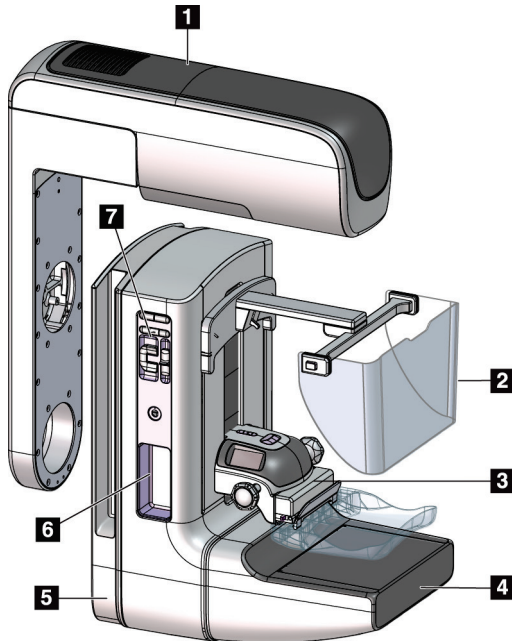


Kuva 1: 3Dimensions™-järjestelmä

Kuvan selitys

1. Putkiteline (gantry ja C-kaari)
2. Gantry
3. C-kaari (putken varsi ja puristusvarsi)
4. Universaali kuvauksen työasema

2.1.1 C-kaarilaitteen yleiskuvaus



Kuvateksti

1. Putkivarsi
2. Potilaan kasvosuoja
3. Puristuslaite
4. Kuvareseptori
5. Puristusvarsi
6. Potilaan kahva
7. C-kaarilaitteen ohjauspaneeli

Kuva 2: C-kaarilaitteen yleiskuvaus

2.2 Turvallisuustiedot

Lue tämä käyttöopas ja perehdy sen sisältöön ennen kuin käytät järjestelmää. Pidä käyttöopas saatavilla järjestelmän käytön aikana.

Noudata aina kaikkia tämän käyttöoppaan ohjeita. Hologic ei vastaa virheellisestä järjestelmän käytöstä johtuvista vammoista tai vahingoista. Kysy koulutusmahdollisuuksista Hologic-edustajaltasi.

Järjestelmässä on turvalukitukset, mutta käyttäjän on oltava perehtynyt järjestelmän turvalliseen käyttöön. Käyttäjän on myös oltava tietoinen röntgensäteilystä terveydelle aiheutuvasta vaarasta.

2.3 Varoitukset ja varotoimet



Tämä järjestelmä luokitellaan LUOKAN I, TYPIN B SOVELLETTAVAKSI OSAKSI, IPX0, pysyvästi kytketty laite, jatkuva käyttö lyhytaikaisella latauksella standardin 60601-1 mukaisesti. Järjestelmää ei ole erityisesti suojattu syttyviltä anestesia-aineilta tai nesteen tunkeutumiselta.



VAROITUS!

Sähköiskun vaara. Kytke tämä laite ainoastaan suojamaadoitettuun verkkoliitäntään.



VAROITUS!

Pohjois-Amerikan sähköturvallisuusvaatimusten täyttämiseksi on käytettävä sairaalakäyttöön tarkoitettua kaapelin jatkoliitintä vaadittavan maadoituksen muodostamiseksi.



VAROITUS!

Sähkölaitteiden käytöstä syttyvien anestesia-aineiden lähellä voi aiheutua räjähdys.



VAROITUS!

Järjestelmän eristämiseksi oikein järjestelmään saa kiinnittää vain hyväksytyjä lisä- tai vaihtoehtoisia varusteita. Ainoastaan valtuutettu henkilöstö saa muuttaa liitäntöjä.



VAROITUS!

Säilytä 1,5 metrin turvaetäisyys potilaan ja muun kuin potilaan laitteen välillä.

Älä asenna potilaan alueelle osia, jotka ovat muun kuin potilaslaitteen osia (kuten työnkulun hallintalaite, diagnostinen tarkistustyöasema tai paperitulostin).



VAROITUS!

Ainoastaan Hologicin valtuuttamat koulutetut huoltoinsinöörit saavat avata paneelit. Järjestelmässä on hengenvaarallisia jännitteitä.



VAROITUS!

Käyttäjän on korjattava ongelmat ennen järjestelmän käyttöä. Ota yhteyttä valtuutettuun huoltoedustajaan ennakoivaa huoltoa varten.



VAROITUS!

Sähkökatkon sattuessa ota potilas pois järjestelmästä ennen virran kytkemistä.



Varoitus:

Laite sisältää vaarallista materiaalia. Lähetä käytöstä poistettu materiaali Hologicille tai ota yhteyttä huoltoedustajaan.



Varoitus:

C-kaarilaitteen liike on moottoroitu.



Varoitus:

Potilaan annos nousee korkealle tasolle, kun altistumisen AEC-säätöarvoa lisätään. Kuvan kohina lisääntyy tai kuvan laatu heikkenee, kun altistumisen AEC-säätöarvoa vähennetään.



Varoitus:

Valvo laitteen käyttöä paikallisten säteilysuojausta koskevien säännösten mukaisesti.



Varoitus:

Tähän järjestelmään asennetut levyasemat ovat luokan I lasertuote. Estä suora altistuminen säteelle. Lasien piilosäteilyä esiintyy, jos levyasema on auki.



Varoitus:

Tähän järjestelmään asennettu viivakoodiskanneri on luokan II lasertuote. Estä suora altistuminen säteelle. Laserin piilosäteilyä esiintyy, jos kansi avataan.



Varoitus:

Asetu kokonaan säteilysuojan taakse altistumisen aikana.



Varoitus:

Älä liikuta C-kaarilaitetta, kun järjestelmä palauttaa kuvaa.



Varoitus:

Jos puristuslevy koskettaa mahdollisia tartuntavaarallisia materiaaleja, ota yhteyttä infektioiden hallinnasta vastaavaan edustajaan kontaminaation poistamiseksi puristuslevystä.



Varoitus:

Älä jätä potilasta ilman valvontaa toimenpiteen aikana.



Varoitus:

Pidä potilaan kädet pois kaikilta painikkeilta ja kytkimiltä koko ajan.



Varoitus:

Aseta jokainen jalkakytkin siten, että niiltä ulottuu käytön aikana hätäkatkaisimille.



Varoitus:

Sijoita jalkakytkimet siten, että potilaan tai pyörätuolin aiheuttama tahaton käyttö estyy.



Varoitus:

Potilaan suurempien säteilyannosten välttämiseksi aseta ainoastaan hyväksytyjä materiaaleja röntgensädesuihkuun.



Varoitus:

Tämä järjestelmä voi olla vaarallinen potilaalle ja käyttäjälle. Noudata aina röntgensäteille altistumista koskevia varoituksia.



Varoitus:

Käytä kaikissa altistuksissa suurennustapaustutkimuksia lukuun ottamatta aina kasv suojaa.



Varoitus:

Kasvosuojus ei suojaa potilasta säteilyltä.



Varoitus:

Kiinnijäämisen vaara. Varmista, että C-kaarilaitteen etäisyys kaikkiin muihin esineisiin on 50 cm (20 tuumaa) C-kaarilaitteen pyörimisliikkeen aikana. Älä käytä automaattista pyörimisliikettä, jos C-kaarilaitteen etäisyys on alle 50 cm (20 tuumaa).

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 2: Yleiset tiedot



Huomio:

Järjestelmä on lääkinällinen laite eikä tavallinen tietokone. Tee vain sallittuja muutoksia laitteistoon tai ohjelmistoon. Asenna laite palomuurin taakse verkkoturvallisuuden vuoksi. Tietokoneen virustorjuntaohjelma ja verkkoturvallisuus eivät sisälly tämän lääkinällisen laitteen toimitukseen (esimerkiksi tietokoneen palomuri). Verkkoturvallisuus ja virustorjunta ovat käyttäjän vastuulla.



Huomio:

Sammuta kuvaustyöaseman suojakatkaisimesta ainoastaan hätätilanteessa. Suojakatkaisin voi sammuttaa keskeytyksettömän virransyötön (UPS), mistä aiheutuu tietohäviön vaara.



Huomio:

Tietohäviön vaara. Älä sijoita laitteiden lähelle tai päälle magneettista tallennusvälinettä, jotka synnyttävät magneettisia kenttiä.



Huomio:

Älä aseta lämmönlähdettä (kuten lämpömattoa) kuvareseptorin päälle.



Huomio:

Sammuta laite toimenpidesuosituksen mukaisesti mahdollisen lämpöshokista johtuvan digitaalisen kuvareseptorin vaurion välttämiseksi.



Huomio:

Näyttö on kalibroitu DICOM-standardien vaatimusten mukaisesti. Älä säädä näytön kirkkautta tai kontrastia.



Huomio:

Käytä puhdistusnesteitä mahdollisimman vähäinen määrä. Nesteet eivät saa virrata eikä valua.



Huomio:

Älä suihkuta desinfiointiainetta järjestelmään, jotta elektroniset osat eivät vaurioidu.

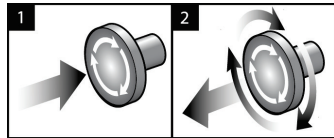


Huomautus:

Hologic ei toimita runko-osan virtajohtoa joihinkin maihin. Jos virtajohtoa ei toimiteta, asennetun johdon on täytettävä seuraavat vaatimukset ja oltava kaikkien asianmukaisten paikallisten koodien mukainen: 3 johtoa, 8 AWG (10 mm²), kupari, pituus enintään 25 jalkaa (7,62 metriä).

2.4 Hätäkatkaisimet

Hätäkatkaisimet katkaisevat virran runko-osasta ja kuvaustyöaseman nostokoneistosta (työasemista, joissa on tämä vaihtoehto). Älä käytä hätäkatkaisimia järjestelmän rutiininomaiseen virrankatkaisuun.



Kuva 3: Hätäkatkaisimien toiminnallisuus

Hätäkatkaisimia on kolme, yksi runko-osan molemmilla puolilla ja yksi kuvaustyöasemassa.

1. Voit sammuttaa runko-osan ja kuvaustyöaseman nostolaitteiston painamalla hätäkatkaisimesta.
2. Voit palauttaa hätäkatkaisimen alkuasentoon kääntämällä myötäpäivään noin neljänneskierroksen, kunnes kytkin nousee takaisin ulos.

2.5 Keskinäislukitukset

3Dimensions-järjestelmässä on turvallisuuden keskinäislukitukset:

- C-kaaren pystyliike ja kierto ovat pois käytöstä, kun puristusvoimaa käytetään. Huoltoinsinööri voi määrittää estovoiman välille 22 newtonia (5 naulaa) – 45 newtonia (10 naulaa).
- Jos röntgensädepainike tai röntgensäteen poljinkytkin vapautetaan ennen altistumisen päättymistä, altistuminen lakkaa ja hälytysviesti näytetään.
- Tomo-tilassa järjestelmä ei salli altistusta, jos hila on röntgensäteen alueella (tomosynteesivaihtoehto).
- Peilin ja suodattimen asentomerkit estävät myöskin röntgensäteet, kun valokentän peili tai suodatinkokoonpano eivät ole kunnolla asetettuina.

2.6 Vaatimustenmukaisuus

Tässä osiossa kuvataan mammografiajärjestelmän vaatimustenmukaisuusvaatimukset ja valmistajan vastuut.

2.6.1 Vaatimustenmukaisuusvaatimukset

Valmistaja vastaa tämän laitteen turvallisuudesta, luotettavuudesta ja suorituskyvystä seuraavin ehdoin:

- Huoneen sähköasennukset täyttävät kaikki vaatimukset.
- Laitetta käytetään *käyttöoppaan* mukaisesti.
- Ainoastaan valtuutetut henkilöt suorittavat kokoonpano-, laajennus-, säätö-, muutostai korjaustoimenpiteitä.
- Verkko- ja tiedonsiirtolaite on asennettu IEC-standardien mukaisesti. Koko järjestelmän (verkko- ja tiedonsiirtolaite ja mammografiajärjestelmä) on oltava IEC 60601-1-standardin vaatimusten mukainen.

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 2: Yleiset tiedot



Huomio:

Lääkinnällisten sähkölaitteiden käytössä vaaditaan erityisiä varotoimia sähkömagneettiseen yhteensopivuuteen (EMC) liittyen. Laitteet on asennettava, huollettava ja otettava käyttöön annettujen EMC-tietojen mukaisesti.



Huomio:

Radiotaajuista säteilyä käyttävät kannettavat ja matkaviestinlaitteet voivat vaikuttaa haitallisesti lääkitäisiin sähkölaitteisiin.



Huomio:

Muiden kuin määriteltyjen lisävarusteiden ja kaapeleiden käyttö voi aiheuttaa häiriöpäästöjen lisääntymistä tai häiriönsiedon heikkenemistä. Järjestelmän eristyksen laadun säilyttämiseksi järjestelmään saa kiinnittää vain hyväksytyjä Hologicin lisä- tai vaihtoehtoisia varusteita.



Huomio:

Lääkinnällistä sähkölaitetta tai -järjestelmää ei saa käyttää toisten laitteiden vieressä tai pinota sitä päällekkäin niiden kanssa. Jos lääkitäistä sähkölaitetta on käytettävä toisten laitteiden vieressä tai se on pinottava päällekkäin niiden kanssa, varmista, että lääkitäinen sähkölaitte toimii oikein tässä kokoonpanossa.



Huomio:

Järjestelmä on tarkoitettu ainoastaan terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön. Järjestelmä voi aiheuttaa radiohäiriöitä tai keskeyttää lähellä sijaitsevien laitteiden toiminnan. Tarvittaessa on ryhdyttävä vaikutuksia hillitseviin toimenpiteisiin, laite on esimerkiksi suunnattava uudelleen tai sijoitettava toiseen paikkaan tai sijainti on suojattava.



Huomio:

Muutokset tai muutokset, joita Hologic ei ole erikseen hyväksynyt, voivat kumota laitteen käyttövaltuutuksen.



Huomio:

Tämä laite on testattu ja sen on todettu toimivan digitaalilaitteiden luokan A rajoissa, jotka on määritetty FCC:n sääntöjen osassa 15. Nämä rajat on suunniteltu antamaan kohtuullinen suoja häiriöitä vastaan kaupallisessa ympäristössä. Tämä laite tuottaa, käyttää ja voi säteillä radiotaajuusenergiaa. Jos laitetta ei asenneta ja käytetä ohjekirjan mukaisesti, se voi aiheuttaa haitallisia häiriöitä radioviestintään. Asuinalueella käytettäessä tämä tuote saattaa aiheuttaa häiriötä. Käyttäjän on tällöin ryhdyttävä korjaaviin toimenpiteisiin omalla kustannuksellaan.

**Huomio:**

Perustuen KOTELON PORTIN KOSKEMATTOMUUTEEN LANGATTOMAN RADIOVIESTINTÄLAITTEEN testitasoon nähden standardia IEC 60601-1-2 p. 4 kohti, tässä laitteessa on alttius GMRS 460-, FRS 460 -lähetystaajuuteen. GMRS- ja FRS-radioiden ja järjestelmän välisen etäisyyden on oltava vähintään 30 cm.

2.6.2 Vaatimustenmukaisuuslausekkeet

Valmistaja vahvistaa, että laite täyttää seuraavat vaatimukset:



Lääkinnällinen – Käytetty sähkömagneettisesti säteilevä laite vain sähköiskuvaaran, tulipalovaaran ja mekaanisten vaarojen osalta seuraavien standardien mukaan: ANSI/AAMI ES 60601-1 (2005) + A1: 2012, C1: 2009 / (R)2012, A2: 2010 / (R)2012 ja CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1 (2014)

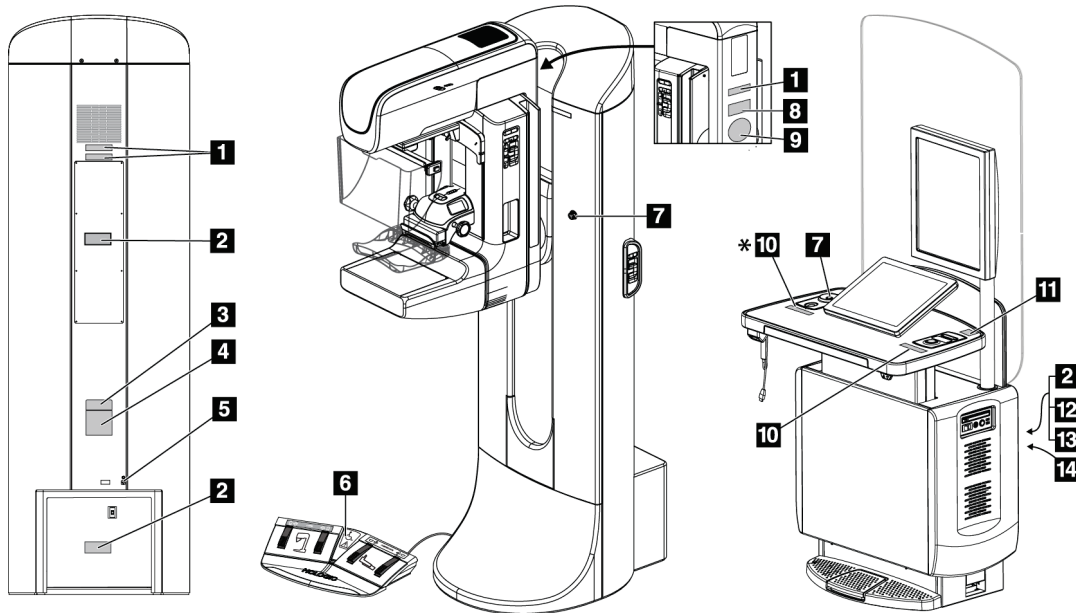
- CAN/CSA – ISO 13485-03 lääkinälliset laitteet – laadunhallintajärjestelmät – Vaatimukset sääntelytarkoituksiin (hyväksytty ISO 13485:2003 toinen painos, 15.7.2003)
- CAN/CSA C22.2 NO. 60601-1:2014 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1: Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvyille
- EN 60601-1: 2006 / A1: 2013 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet. Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvyille
- ETSI EN 300 330-1: V1.3.1 ja ETSI EN 300 330-2: V1.5.1. 2006 – Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); Lyhyen kantaman laitteet (SRD); 9 kHz:n ja 25 MHz:n välisellä taajuusalueella toimivat radiolaitteet ja induktiiviset kehäantennijärjestelmät taajuusalueella 9 kHz ja 30 MHz
- ETSI EN 301 489-1: V1.6.1 ja ETSI EN 301 489-3: V1.8.1. 2008 – Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); Sähkömagneettista yhteensopivuutta (EMC) koskeva standardi radiolaitteille ja palveluille
- FCC, 47 CFR osa 15, aliosa C, osio 15.225: 2009
- FDA, 21 CFR [osat 900 ja 1020]
- IEC 60601-1: 2005 / A1: 2012 p. 3.1 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1: Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvyille
- IEC 60601-1-2 p. 4: 2014 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1-2: Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvyille – Täydentävä standardi: Sähkömagneettinen yhteensopivuus – Vaatimukset ja testit
- IEC 60601-1-3 p. 2.0: 2008 / A1: 2013 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1-3: Erityisvaatimukset lääketieteellisessä diagnostiikassa käytettävien röntgensäteilylähteiden ja röntgenputkien turvallisuudelle
- IEC 60601-2-28: 2017 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 2-28: Turvallisuuden erityisvaatimukset ja olennainen suorituskyky röntgenputken asennukselle lääketieteellisiä diagnooseja varten

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 2: Yleiset tiedot

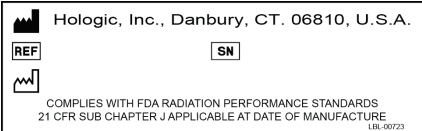
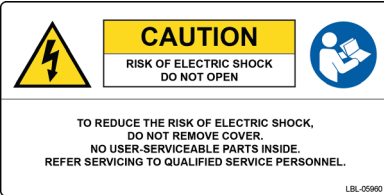

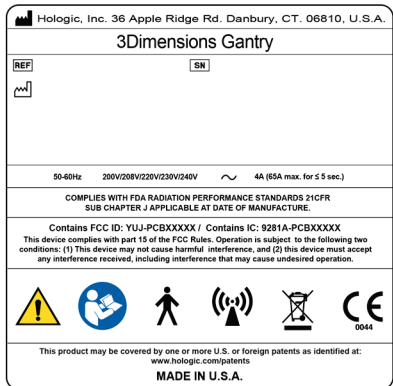

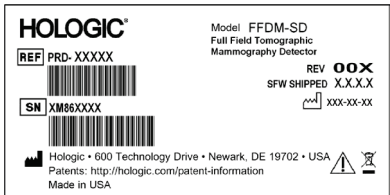
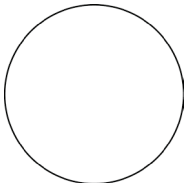
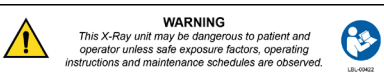

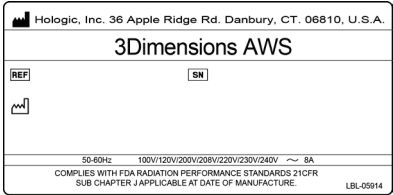
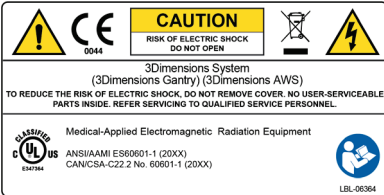
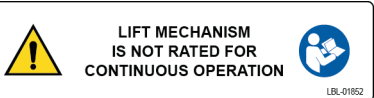
- IEC 60601-2-45: 2011 / AMD1: 2015 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 2-45: Mammografiaröntgenlaitteiden ja stereotaktisten mammografialaitteiden erityiset turvallisuusvaatimukset
- RSS-210. Julkaisu 7, 2007 Radiostandardien erittely pienitehoisille lupavapaille radioviestintälaitteille: Luokan I laite
- ANSI/AAMI ES 60601-1: +A1: 2012, C1: 2009 / (R)2012 ja A2: 2010 / (R)2012 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1: Turvallisuuden erityisvaatimukset ja olennainen suorituskyky, sisältää muutoksen (2010)

2.7 Etiketin sijainnit



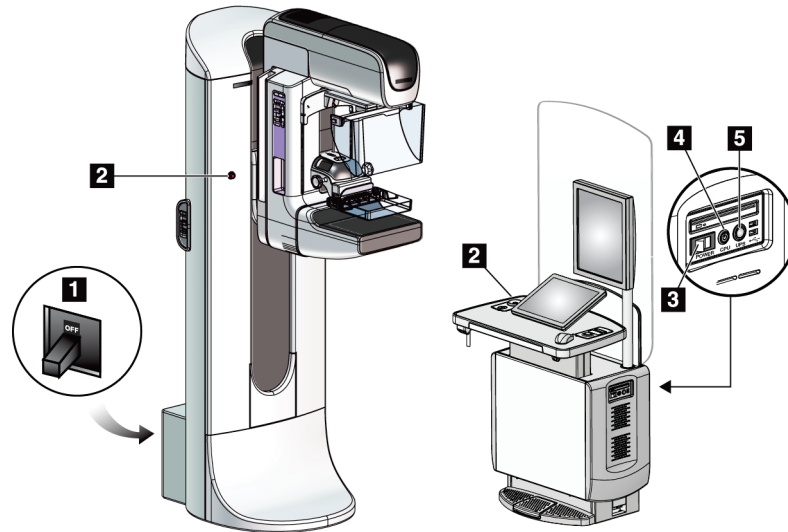
Kuva 4: Etiketin sijainnit

Taulukko 1: Järjestelmän etiketit

<p>1</p>  <p><i>Sarjalaite</i></p>	<p>2</p>  <p><i>Sähköiskuvaroitus</i></p>	<p>3</p>  <p><i>Järjestelmän malli</i></p>
<p>4</p>  <p><i>Gantryn arvokilpi</i></p>	<p>5</p>  <p><i>Potentiaalisen ekvalisoinnin päte</i></p>	<p>8</p>  <p><i>Detektori</i></p>
<p>9</p>  <p><i>Myyjän toimittaman röntgenputken sarjanumero</i></p>	<p>10</p>  <p><i>Röntgenlaitteen varoitus</i></p>	<p>11</p>  <p><i>Teknisen tuen yhteyshenkilö</i></p>
<p>12</p>  <p><i>Kuvauksen työaseman arvokilpi</i></p>	<p>13</p>  <p><i>Vaatimustenmukaisuus</i></p>	<p>14</p>  <p><i>Kuvauksen työaseman nostoraja</i></p>

Luku 3 Järjestelmän ohjaimet ja ilmaisimet

3.1 Järjestelmän tehon ohjauslaitteet

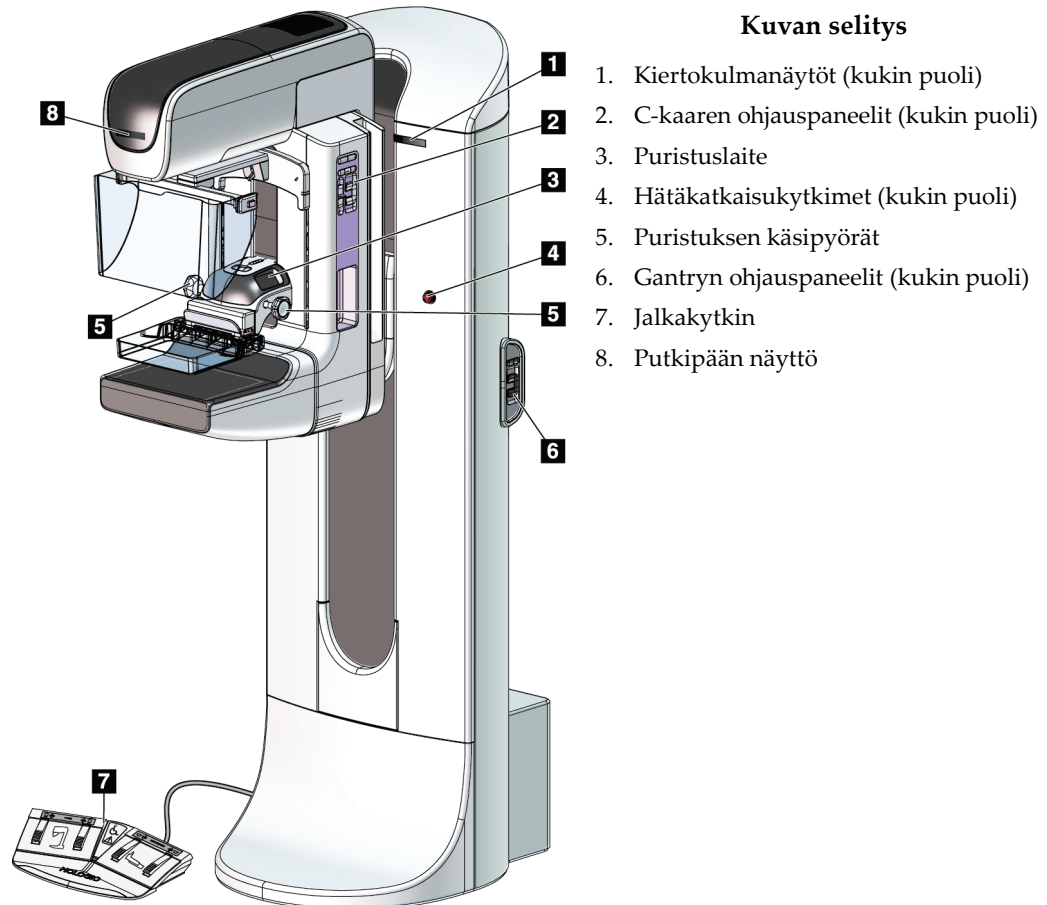


Kuva 5: Järjestelmän tehon ohjauslaitteet

Kuvan selitys

1. Gantryn tehon automaattisulake
2. Häätäpysäytyskytkin (häätäpysäytyskytkin) (kaksi gantrylla ja yksi kuvauksen työasemassa)
3. Kuvauksen työaseman virtakytkin
4. Tietokoneen päälle-/nollauspainike
5. Keskeytymättömän virranlähteen (UPS) virtapainike

3.2 Putkitelineen ohjauslaitteet ja ilmaisimet

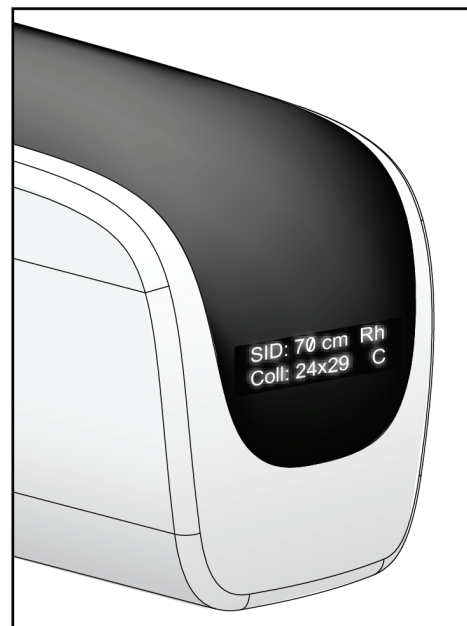


Kuva 6: Putkitelineen ohjauslaitteet ja ilmaisimet

3.2.1 Putkenpään näyttö

Putkenpään näytössä näkyy:

- SID
- Suodatustyyppi
- Kollimaattoriasetus
- Puristuslevyn asento

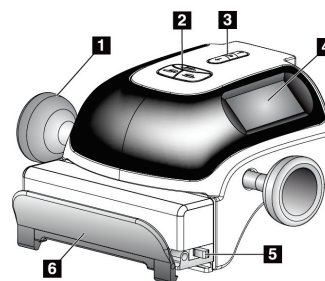


Kuva 7: Putkenpään näyttö

3.2.2 Puristuslaitteen ohjaimet ja näyttö

Kuvateksti

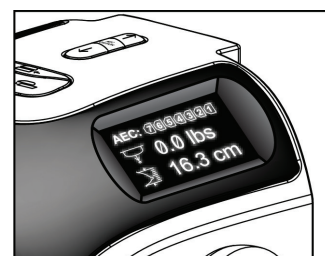
1. Manuaaliset puristuksen käsipyörät
2. Puristuslevyn vaihtopainikkeet
3. AEC-anturipainikkeet
4. Puristuslaitteen näyttö
5. FAST-puristustilan liukuosa
6. Puristuslevyn puristin



Kuva 8: Puristuslaite

Puristuslaitteen näytössä näkyy:

- AEC-anturin asento
- Puristusvoima (0,0 kun voima on alle "18 N")
- Puristuspaksuus
- C-kaarilaitteen kulma pyörittämisen jälkeen (5 sekunnin ajan)



Kuva 9: Puristuslaitteen näyttö

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 3: Järjestelmän ohjaimet ja ilmaisimet

3.2.3 C-kaaren ohjauspaneelit

C-kaaren vasemmalla ja oikealla puolella on C-kaaren ohjauspaneeli. Nämä painikkeet tarjoavat kollimaattorin ja C-kaaren toiminnot.



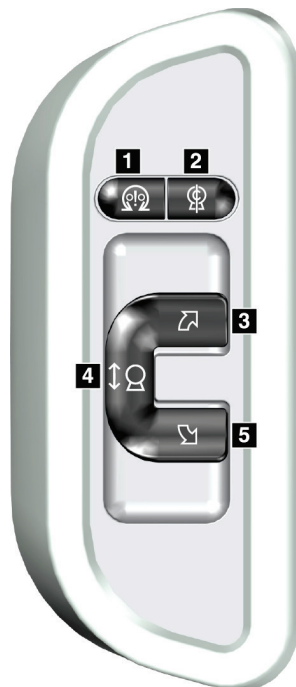
Kuva 10: C-kaaren ohjauspaneeli

Kuvan selitys

1. MLO-kierto
2. C-kaaren nolla
3. Valokentän lamppu
4. Moottorin käyttöönotto
5. Kollimaattorin käsiohjaus
6. C-kaaren kierto myötäpäivään
7. C-kaari ylös ja alas
8. C-kaaren kierto vastapäivään
9. Puristus ylös
10. Puristus alas

3.2.4 Gantryn ohjauspaneelit

Gantryn ohjauspaneelit tarjoavat lisäpääsyn C-kaaren toimintoihin. Gantryn vasemmalla ja oikealla puolella on C-kaaren ohjauspaneeli.



Kuva 11: Gantryn ohjauspaneeli

Kuvan selitys

1. Moottorin käyttöönotto
2. C-kaaren nolla
3. C-kaaren kierto myötäpäivään
4. C-kaari ylös ja alas
5. C-kaaren kierto vastapäivään

3.2.5 Kaksoistoiminnon jalkakytkin



Varoitus:

Aseta jokainen jalkakytkin siten, että niiltä ulottuu käytön aikana hätäkatkaisimille.



Varoitus:

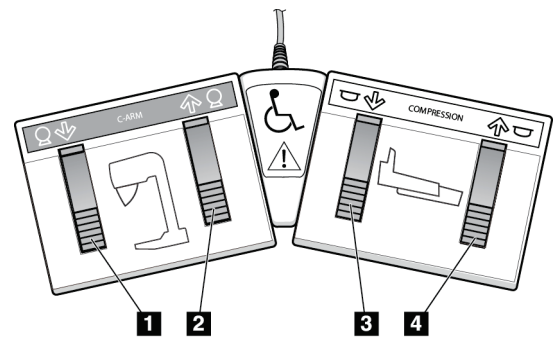
Sijoita jalkakytkimet siten, että potilaan tai pyörätuolin aiheuttama tahaton käyttö estyy.

Jalkakytkimen käyttö:

- Paina jalkakytkintä liikkeen käynnistämiseksi.
- Vapauta jalkakytkin liikkeen pysäyttämiseksi.

Kuvateksti

1. C-kaarilaite alas
2. C-kaarilaite ylös
3. Puristus alas
4. Puristus ylös



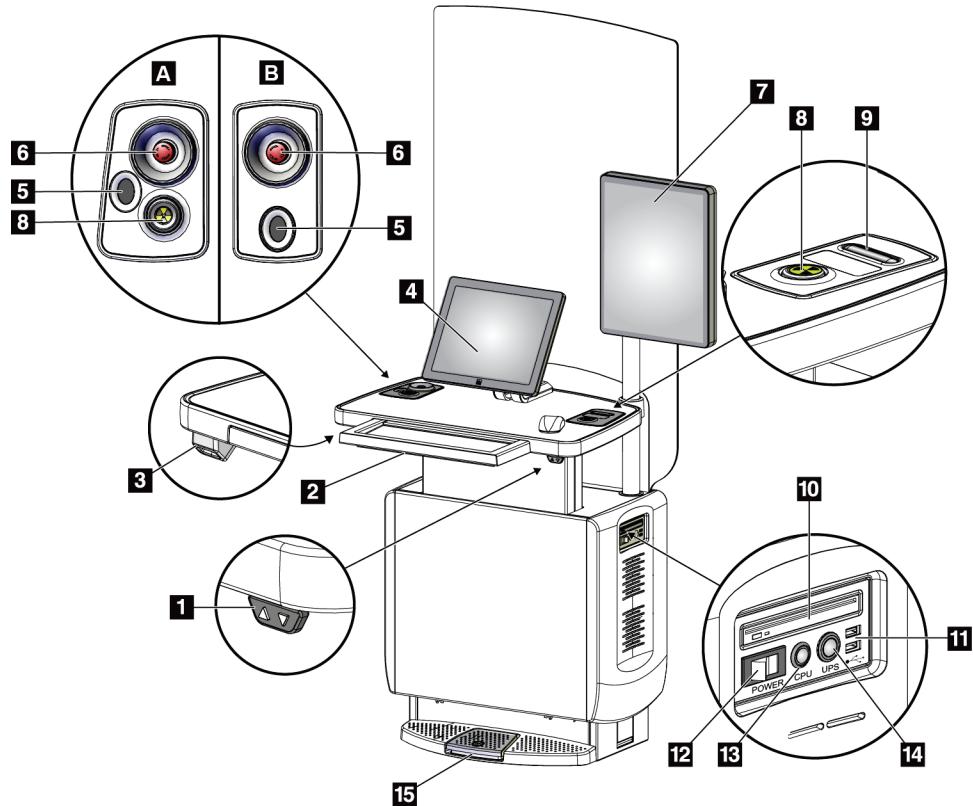
Kuva 12: Kaksoistoiminnon jalkakytkin

3.3 Yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet



Huomautus

Hologic määrittää osan järjestelmästä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehtoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrityksistä.



Kuva 13: Yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet

Kuvateksti

- | | |
|---------------------------------|--|
| 1. Korkeudensäätökytkin | 10. CD/DVD-asema |
| 2. Näppäimistö (vetolaatikossa) | 11. USB-portit |
| 3. Viivakoodiskanneri | 12. Kuvaustyöaseman virtakytkin |
| 4. Ohjausnäyttö | 13. Tietokoneen käynnistys- ja uudelleen käynnistyspainike |
| 5. Sormenjälkiskanneri* | 14. Keskeytyksettömän virransyötön (UPS) virtapainike |
| 6. Häätätkaisin* | 15. Röntgenin jalkakytkin |
| 7. Kuvan näyttömonitori | |
| 8. Röntgenin aktivointipainike* | |
| 9. Puristuksen vapautuspainike | |

*A = sarjan II yleismallisen kuvaustyöaseman asettelu;

B = sarjan I yleismallisen kuvaustyöaseman asettelu



Huomautus

Mobiiliympäristöön on asennettu samat yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet kuin yleismalliseen kuvaustyöasemaan.

Luku 4 Käynnistys, toimintatestit ja sulkeminen

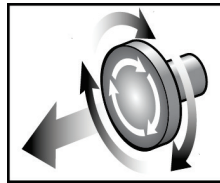
4.1 Järjestelmän käynnistys



Huomautus

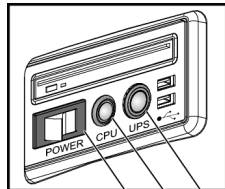
Jos järjestelmä jää päälle yli yön, käynnistä järjestelmä uudelleen päivittäin parhaan suorituskyvyn takaamiseksi.

1. Varmista, että C-kaaren liikkeessä tai käyttäjän näkyvässä ei ole esteitä.
2. Varmista, että kaikki kolme hätäpysäytyskytkintä ovat nollausasennossa (painamattomina).



*Kuva 14: Käännä
hätäpysäytyskytkinten
nollaamiseksi*

3. Varmista, että Gantryn automaattisulake on ON- eli päälläasennossa.
4. Jos UPS oli käännetty OFF-asentoon, paina UPS:n virtapainiketta antaaksesi virtaa UPS:ään (katso seuraava kuva).



1 2 3

*Kuva 15: Universaalien kuvauksen
työaseman virtapainikkeet*

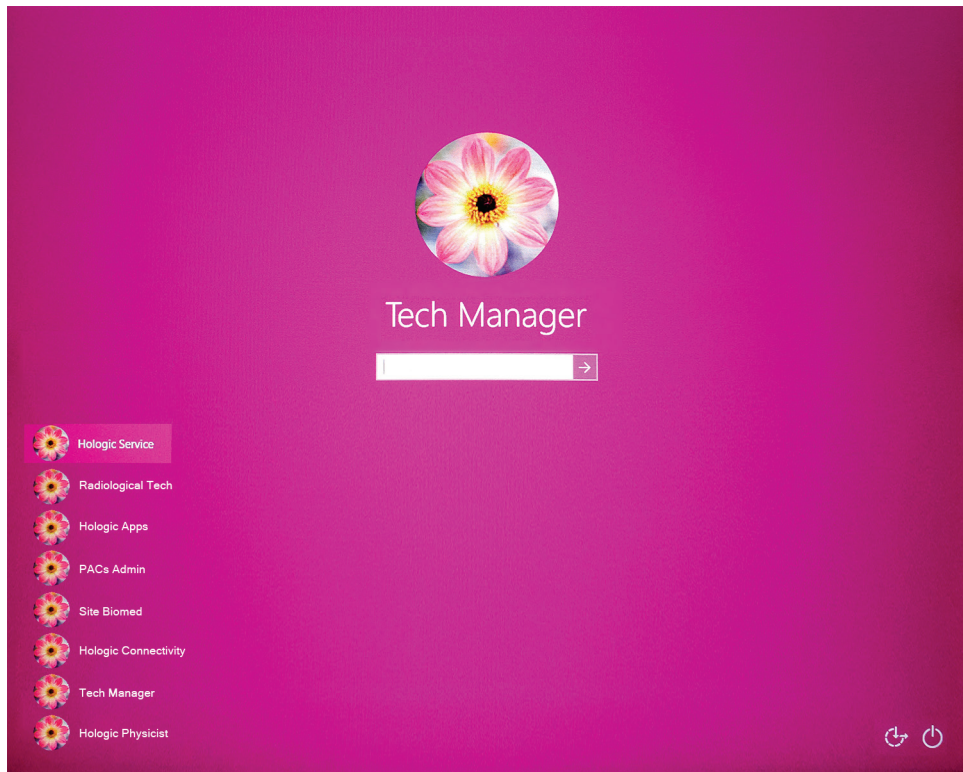
Kuvan selitys

1. Kuvauksen työaseman virtakytkin
 2. Tietokoneen päälle-/nollauspainike
 3. UPS:n virtapainike
5. Laita kuvauksen työaseman virtakytkin päälle eli ON-asentoon (katso edellinen kuva).

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 4: Käynnistys, toimintatestit ja sulkeminen

6. Paina tietokoneen virtapainiketta (katso edelliset kuvat). Tietokone kytkeytyy päälle ja kuvauksen työaseman ohjausmonitorin *Windows 10 -järjestelmän sisäänkirjautumisen* näyttö tulee näkyviin.

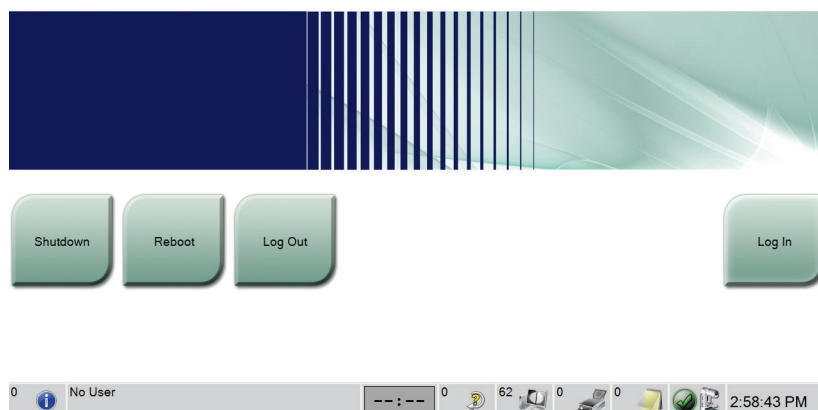


Kuva 16: Windows 10 -järjestelmän sisäänkirjautumisen näyttö

7. Valitse käyttäjänimesi ja lisää salasanasasi.

8. Kuvauksen työaseman ohjausmonitoriin avautuu 3Dimensions-järjestelmän käynnistysnäyttö. Sitten Gantry menee automaattisesti päälle.

3Dimensions™



Kuva 17: Käynnistysnäyttö



Huomautus

Voit kirjautua ulos Windows 10 -käyttöjärjestelmästä valitsemalla **Log Out** (kirjaudu ulos) -painikkeen.



Huomautus

Käynnistysruudussa on **Shutdown (Sulje)** -painike, josta järjestelmän voi sammuttaa, ja **Reboot (Käynnistä uudelleen)** -painike, josta järjestelmän voi käynnistää uudelleen.

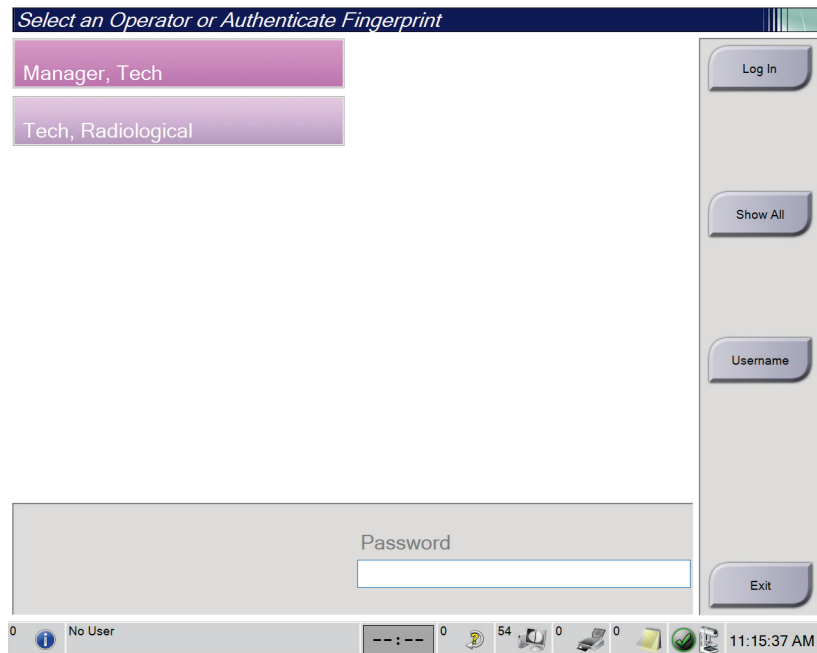


Huomautus

Järjestelmän valmistautuminen kuvaukseen kestää 5–15 minuuttia. Odotusaika riippuu kuvailmaisimen tehomäärityksistä. Tehtävärivin ajastin näyttää odotusajan siihen, että järjestelmä on valmis. Älä ota kliinisiä tai laadunvalvontakuvia, ellei järjestelmän tilaa osoittava kuvake ilmaise, että järjestelmä on valmis.

4.2 Sisäänkirjautuminen

1. Valitse **Log In** (kirjaudu sisään) -painike *Käynnistys*-näytöltä.
2. *Select an Operator* (valitse käyttäjä) (järjestelmän sisäänkirjautuminen) -näyttö aukeaa, ja siinä näkyy johtaja- ja teknologikäyttäjien nimien luettelo. Jos tarpeen, valitse **Show All** (näytä kaikki) -painike luetellaksesi huollon, sovellusten ja lääkärien käyttäjänimet.



Kuva 18: Järjestelmän sisäänkirjautumisen ruutu

3. Käytä yhtä seuraavista keinoista kirjautuaksesi sisään järjestelmään:
- Valitse sopiva käyttäjänimen painike. Kirjoita salasanasi ja valitse sitten **Log In** (kirjaudu sisään) -painike.
 - Valitse **Username** (käyttäjänimi) -painike. Kirjoita käyttäjänimesi ja salasanasi ja valitse sitten **Log In** (kirjaudu sisään) -painike.
 - Vahvista sormenjälkesi painamalla sormesi sormenjäljen lukijaan.



Huomautus

Suurin osa sormenjäljen ainutkertaista toistettavaa tietoa on peräisin koko sormen alalta, ei sormenpästä. Kun asetat sormen litteästi vasemmalla olevassa kuvassa näytetyllä tavalla, sormenjälkesi voidaan tunnistaa nopeasti ja tarkasti.



Oikein



Väärin

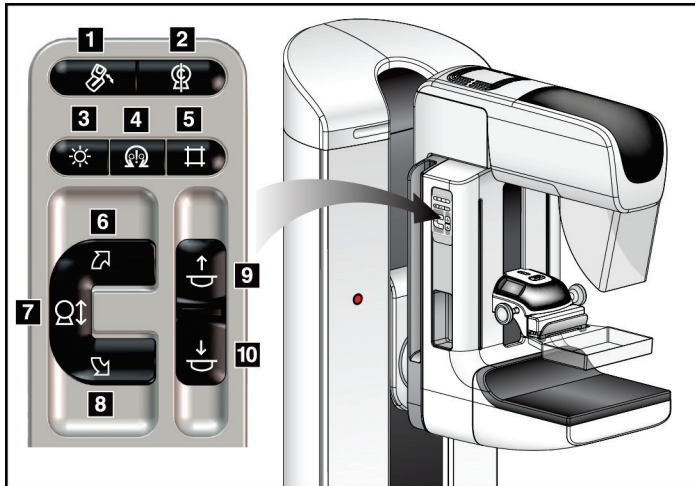


Huomautus

Jos laadunvarmistuksia tarvitaan, näkyviin tulee *Select Function to Perform* (valitse suoritettava toiminto) -näyttö. Voit tehdä laadunvarmistukset tai valita **Skip** (Ohita).

4.3 Toimintatestien suorittaminen

Voit varmistaa, että ohjauslaitteet toimivat oikeaoppisesti, sisällyttämällä toimintatestit joka kuukausi suoritettavien silmämääräisten tarkistusten luetteloon. Varmista, että kaikki painikkeet toimivat kunnolla (gantryn ja C-kaaren ohjauspaneelit vasemmalla ja oikealla puolella).



Kuvan selitys

1. MLO-kierto
2. C-kaaren nolla
3. Valokentän lamppu
4. Moottorin käyttöönotto
5. Kollimaattorin käsiohjaus
6. C-kaaren kierto myötäpäivään
7. C-kaari ylös ja alas
8. C-kaaren kierto vastapäivään
9. Puristus ylös
10. Puristus alas

Kuva 19: C-kaaren ohjauspaneeli (vasen puoli näkyy)

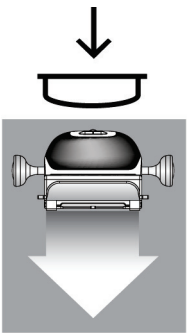
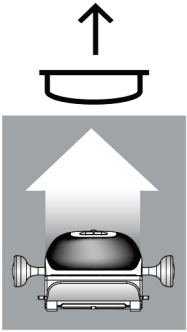


Huomautus

C-kaaren pystyliike ja kierto ovat pois käytöstä, kun puristusvoimaa käytetään. Huoltoinsinööri voi määrittää estovoiman välille 22 newtonia (5 naulaa) – 45 newtonia (10 naulaa).

4.3.1 Puristuksen toimintatestit

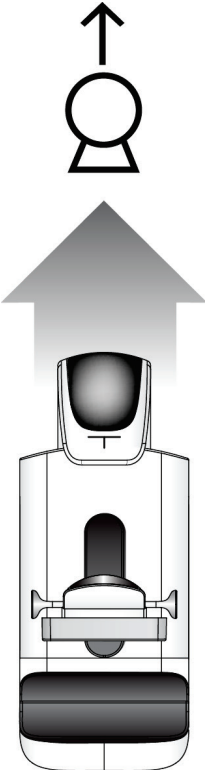
Taulukko 2: Puristustestit

Toiminto	Toimintatesti
Puristus alas 	Paina Compression Down (puristus alas) -painiketta: <ul style="list-style-type: none"> • Puristusjarru kytkeytyy päälle. • Valokentän lamppu syttyy. • Puristuslaite laskee. <p><i>Huomaa... Kun painat Compression Down (puristus alas) -painiketta, puristusjarru pysyy kytkettynä, kunnes Compression Release (puristuksen vapautus) -painiketta painetaan.</i></p> Puristus alas -liike lakkaa: <ul style="list-style-type: none"> • kun vapautat painikkeen. • Kun saavutat alapaineen rajan. • Kun saavutat alemman rajakytkimen rajan.
Puristus ylös 	Paina Compression Up (puristus ylös) -painiketta: <ul style="list-style-type: none"> • Puristuslaite siirtyy ylöspäin. <p><i>Huomaa... Compression Up (puristus ylös) -painike EI vapauta puristusjarrua.</i></p> Puristus ylös -liike lakkaa automaattisesti: <ul style="list-style-type: none"> • kun vapautat painikkeen. • Kun saavutat ylemmän rajakytkimen rajan.

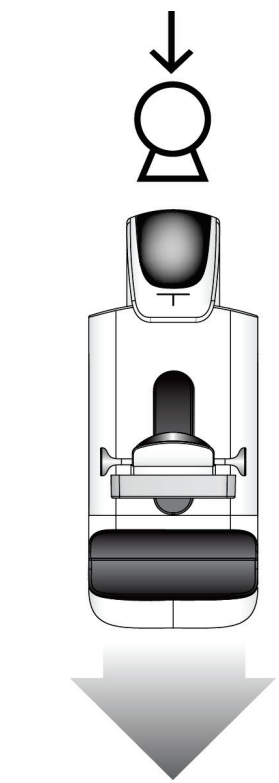
4.3.2 C-kaarilaitteen liikkeen toimintatestit

C-kaarilaitteen liike ylös ja alas

Taulukko 3: C-kaarilaitteen liike ylös ja alas

Toiminto	Toimintatesti
<p>C-kaarilaite ylös</p> 	<p>Paina C-arm Up (C-kaarilaite ylös) -painiketta.</p> <ul style="list-style-type: none">• C-kaarilaitteen liike pysähtyy, kun painike vapautetaan.• C-kaarilaitteen liike pysähtyy, kun C-kaarilaite-saavuttaa ylemmän liikkeen rajoittimen.• C-kaarilaitteen pysty- ja pyörimisliikkeet ovat poissa käytöstä, kun puristusvoima on käytössä. Huoltoinsinööri voi määrittää estovoiman 22–45 newtonia (5–10 paunaa).

Taulukko 3: C-kaarilaitteen liike ylös ja alas

Toiminto	Toimintatesti
<p>C-kaarilaite alas</p> 	<p>Paina C-arm Down (C-kaarilaite alas) -painiketta.</p> <ul style="list-style-type: none">• C-kaarilaitteen liike pysähtyy, kun painike vapautetaan.• C-kaarilaitteen liike pysähtyy, kun C-kaarilaite-saavuttaa alemman liikkeen rajoittimen.• C-kaarilaitteen pysty- ja pyörimisliikkeet ovat poissa käytöstä, kun puristusvoima on käytössä. Huoltoinsinööri voi määrittää estovoiman 22–45 newtonia (5–10 paunaa).

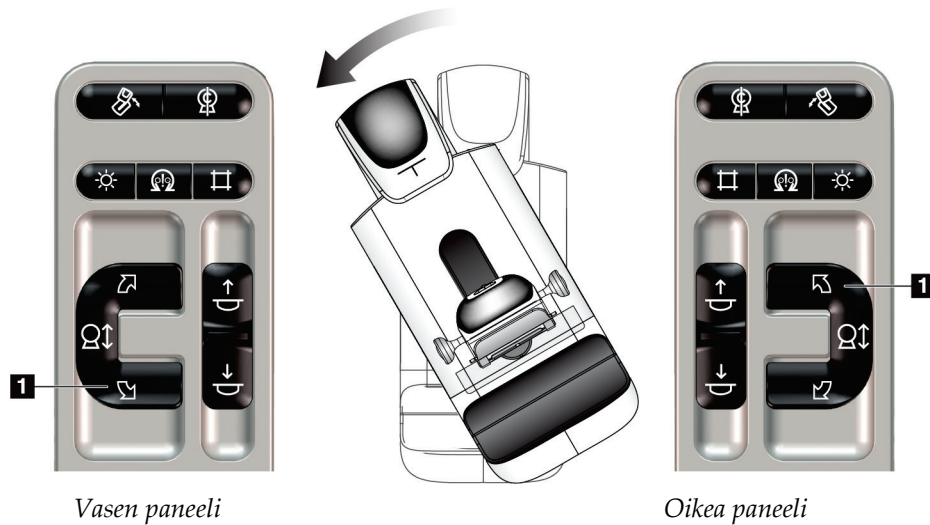
3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 4: Käynnistys, toimintatestit ja sulkeminen

C-kaaren kierto

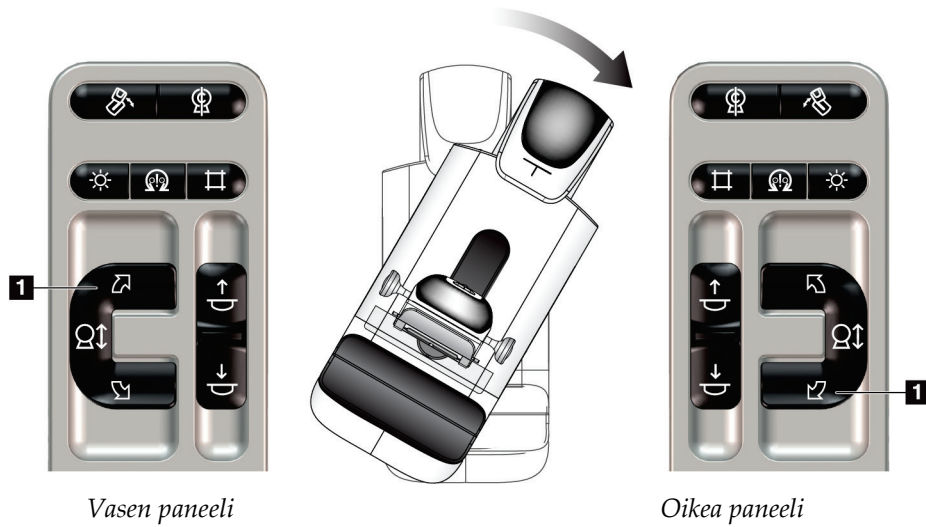
Taulukko 4: C-kaaren kierto vastapäivään

Toiminto	Toimintatesti
C-kaaren kierto vastapäivään	Paina Counterclockwise C-arm Rotation (C-kaaren kierto vastapäivään) -painiketta (kohta 1) aloittaaksesi C-kaaren kierron vastapäivään. C-kaaren liike lakkaa, kun kytkin vapautetaan. Voit hienosäätää C-kaaren kiertoa asteittain pitämällä painiketta painettuna sekunnin ajan ja vapauttamalla sen sitten nopeasti. Toista tarvittaessa.



Taulukko 5: C-kaaren kierto myötäpäivään

Toiminto	Toimintatesti
C-kaaren kierto myötäpäivään	Paina Clockwise C-arm Rotation (C-kaaren kierto myötäpäivään) -painiketta (kohta 1) aloittaaksesi C-kaaren kierron myötäpäivään. C-kaaren liike lakkaa, kun kytkin vapautetaan. Voit hienosäätää C-kaaren kiertoa asteittain pitämällä painiketta painettuna sekunnin ajan ja vapauttamalla sen sitten nopeasti. Toista tarvittaessa.

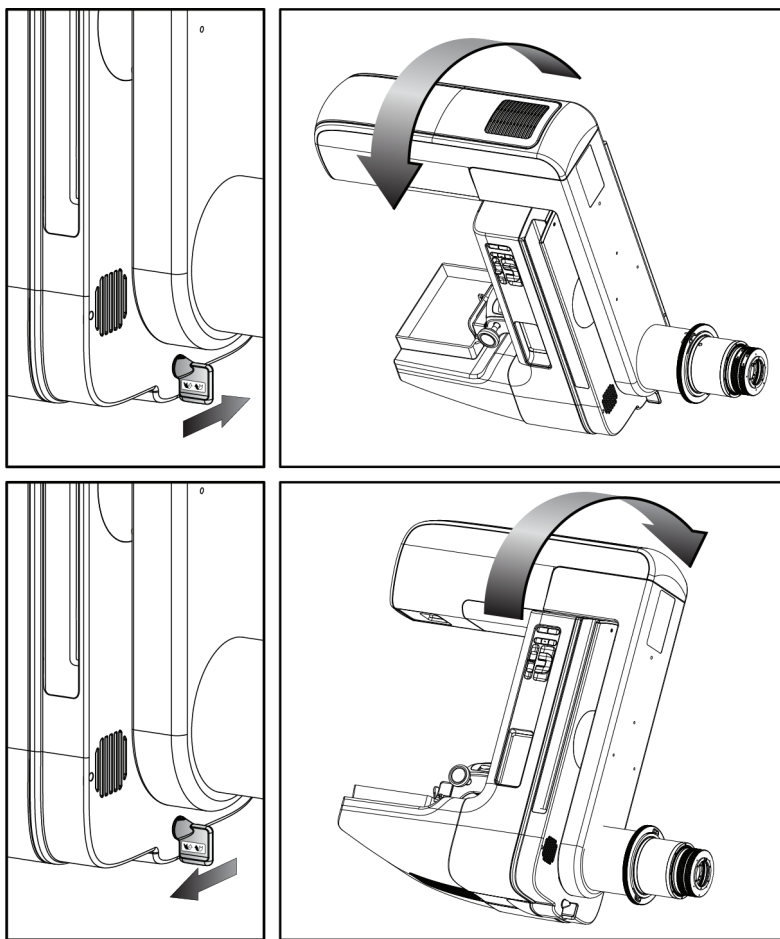


3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 4: Käynnistys, toimintatestit ja sulkeminen

Taulukko 6: C-kaaren kiertokytkin

Toiminto	Toimintatesti
C-kaaren kiertokytkin	<p>Työnnä C-kaarten kiertokytkin etäälle itsestäsi liikuttaaksesi C-kaaren lähemmäksi sinua.</p> <p>Vedä C-kaarne kiertokytkintä itseäsi kohti liikuttaaksesi C-kaaren etäämmälle sinusta.</p> <p>C-kaaren liike lakkaa, kun kytkin vapautetaan.</p>



C-kaaren automaattinen kierto (automaattikierto)





Varoitus:

Kiinnijäämisen vaara. Varmista, että C-kaarilaitteen etäisyys kaikkiin muihin esineisiin on 50 cm (20 tuumaa) C-kaarilaitteen pyörimisliikkeen aikana. Älä käytä automaattista pyörimisliikettä, jos C-kaarilaitteen etäisyys on alle 50 cm (20 tuumaa).



Huomautus

C-kaaren automaattisen kiertoliikkeen pysäyttämiseksi paina mitä tahansa painiketta tai hätäpysäytyskytkintä.

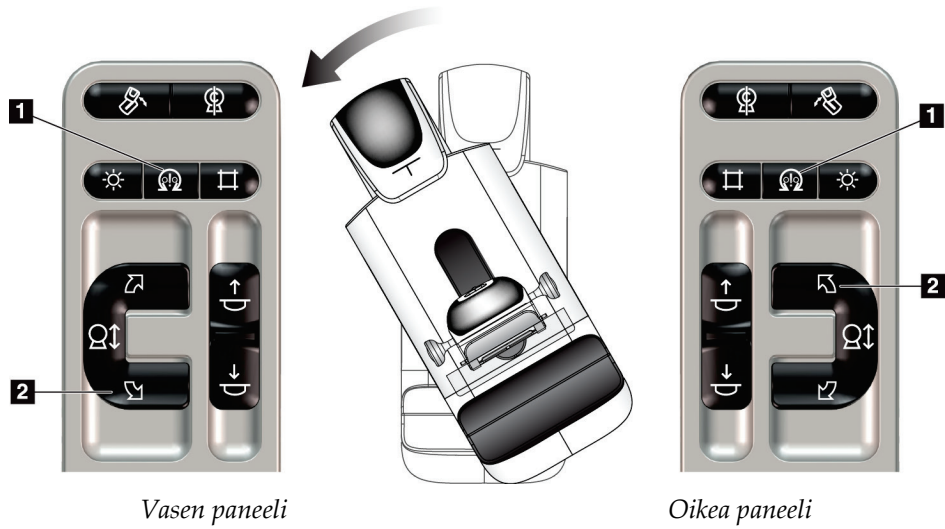
Moottorin käyttöönotto 	Paina Motor Enable (moottorin käyttöönotto) -painiketta ja Rotation (kierto) -painiketta samanaikaisesti ottaaksesi käyttöön automaattisen kierron myötä- tai vastapäivään.
C-kaaren nolla 	Paina Motor Enable (moottorin käyttöönotto) -painiketta ja C-arm Zero (C-kaaren nolla) -painiketta samanaikaisesti. Vapauta painikkeet. Kone piippaa, ja C-kaari palaa automaattisesti nolla-asentoon.

Taulukko 7: C-kaaren automaattinen kierto vastapäivään

Toiminto	Toimintatesti
C-kaaren automaattinen kierto vastapäivään	Paina Motor Enable (moottorin käyttöönotto) -painiketta (kohta 1) ja Counterclockwise C-arm Rotation (C-kaaren kierto vastapäivään) -painiketta (kohta 2) samanaikaisesti. Vapauta painikkeet. Kone piippaa, ja C-kaari liikkuu automaattisesti vastapäivään.

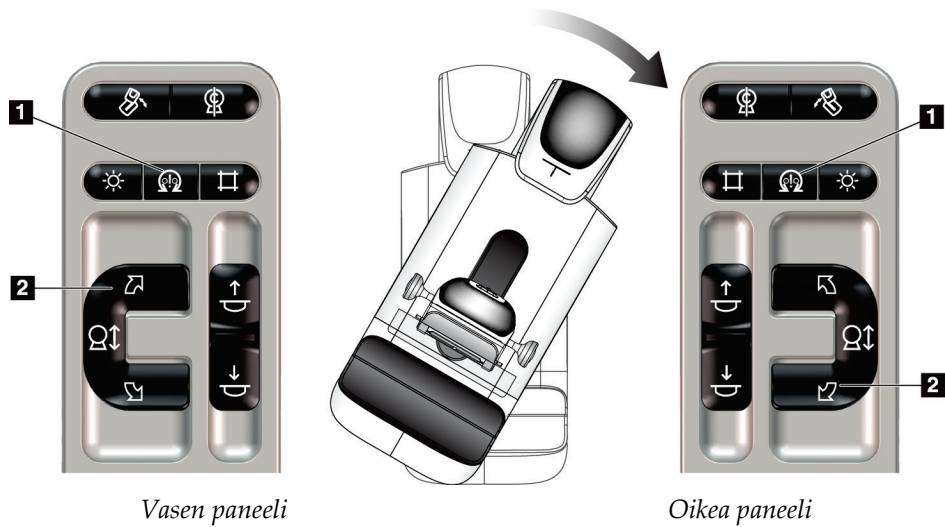
3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 4: Käynnistys, toimintatestit ja sulkeminen



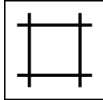

Taulukko 8: C-kaaren automaattinen kierto myötäpäivään

Toiminto	Toimintatesti
C-kaaren automaattinen kierto myötäpäivään	Paina Motor Enable (moottorin käyttöönotto) -painiketta (kohta 1) ja Clockwise C-arm Rotation (C-kaaren kierto myötäpäivään) -painiketta (kohta 2) samanaikaisesti. Vapauta painikkeet. Kone piippaa, ja C-kaari liikkuu automaattisesti myötäpäivään.



4.3.3 Kollimaatio

Taulukko 10: C-kaarilaitteen kollimaatio

Toiminto	Toimintatesti
Kollimaattorin ohitus 	Collimator Override (Kollimaattorin ohitus) -painike muuttaa kollimaatiota eri röntgensädekenttien läpi. Paina Light Field Lamp (Valokenttälamppu) -painiketta, kun haluat röntgenkentän näkyviin, ja valitse röntgenkenttä painamalla sitten Collimator Override (Kollimaattorin ohitus) -painiketta.
Valokenttälamppu 	Puristuslevyt: Paina Light Field Lamp (Valokenttälamppu) -painiketta, jotta röntgenkenttä näkyy kahden minuutin ajan. Paikantavat puristuslevyt: Paina Light Field Lamp (Valokenttälamppu) -painiketta, jotta röntgenkenttä näkyy määritetyn ajan. Biopsian tai neulan paikantavien puristuslevyjen oletusaika on kymmenen minuuttia. Paina Light Field Lamp (Valokenttälamppu) -painiketta uudelleen, kun haluat sammuttaa valokenttälampun. Valokenttälamppu syttyy automaattisesti, kun puristusliike alas käynnistetään.

4.3.4 Vaihtopuristuslevyt

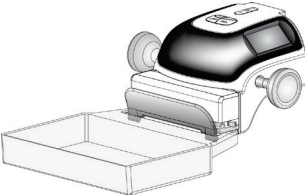


Huomautus

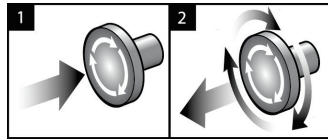
Useimpia puristuslevyjä voidaan käyttää vaihtopuristuslevyjen toiminnolla. Suuri 24 x 29 cm:n kehystämätön seulontapuristuslevy, suuri 24 x 29 cm:n SmartCurve®-järjestelmäpuristuslevy ja suurentavat puristuslevyt eivät ole yhteensopivia vaihtopuristuslevytoiminnon kanssa

Testaa vaihtopuristuslevytoiminto 18 x 24 cm:n kehystämättömän seulontapuristuslevyn avulla.

Taulukko 11: Vaihtopuristuslevy

Toiminto	Toimintatesti
Puristuslevyn vaihto 	Seulontapuristuslevy 18 x 24 cm liikkuu noin 2,5 cm vasempaan, keskimmäiseen tai oikeaan asentoon. Puristuksen aikana puristuslevyä ei voi liikuttaa. Kollimaattori on ohjelmoitu seuraamaan puristuslevyn asentoa. Toimintatesti: <ol style="list-style-type: none"> 1. Asenna 18 x 24 cm:n puristuslevy puristuslaitteeseen. 2. Valitse näkymä. 3. Ohita asento Paddle Shift (Puristuslevyn vaihto) -painikkeiden avulla <i>Procedure (Toimenpide)</i> -näytössä. 4. Tarkista, että puristuslevy siirtyy automaattisesti uuteen asentoon. 5. Sytytä valokenttälamppu. 6. Vahvista, että kollimaattorin asento vastaa puristuslevyn asentoa. 7. Toista toimenpide muille puristuslevyjen asennoille.

4.4 Hätätarkkaisimien toiminnallisuus



Kuva 20: Hätätarkkaisimien toiminnallisuus

Hätätarkkaisimia on kolme, yksi runko-osan molemmilla puolilla ja yksi kuvaustyöasemassa.

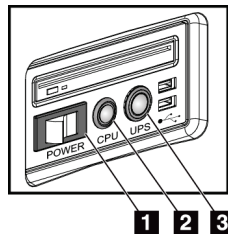
1. Voit sammuttaa runko-osan ja kuvaustyöaseman nostolaitteiston painamalla hätätarkkaisimesta.
2. Voit palauttaa hätätarkkaisimen alkuasentoon kääntämällä myötäpäivään noin neljänneskierroksen, kunnes kytkin nousee takaisin ulos.

4.5 Järjestelmän sammuttaminen

1. Sulje kaikki avoimet potilaan toimenpiteet. Katso [Potilaan sulkeminen](#) sivulla 72.
2. Valitse *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä **Log Out (Kirjautu ulos)** -painike.
3. Valitse *Startup (Käynnistys)* -näytöstä **Shutdown (Sulje)** -painike.
4. Valitse **Yes (Kyllä)** vahvistusvalintaruudusta.

4.6 Järjestelmän tehon katkaisu

Katso seuraavasta kuvasta kuvat painikkeista ja kytkimistä, joista on kerrottu seuraavissa toimenpiteissä.



Kuva 21: Universaalien kuvauksen työaseman virtapainikkeet

Kuvan selitys

1. Kuvauksen työaseman virtakytkin
2. Tietokoneen päälle-/nollauspainike
3. UPS:n virtapainike

Järjestelmän teho katkaistaan kokonaan seuraavasti:

1. Sammuta järjestelmä.
2. Jos järjestelmääsi kuuluu UPS, paina UPS-painiketta (kohta 3).
3. Kytke työaseman virtakytkin OFF- eli pois päältä -kohtaan (kohta 1).
4. Kytke kuvauksen työaseman virtapistoke irti vaihtovirtapistoriasta.
5. Kytke gantryn automaattisulake OFF- eli pois päältä -tilaan.
6. Kytke tehtaan sähköverkon automaattisulake OFF- eli pois päältä -tilaan.

Luku 5 Käyttöliittymä

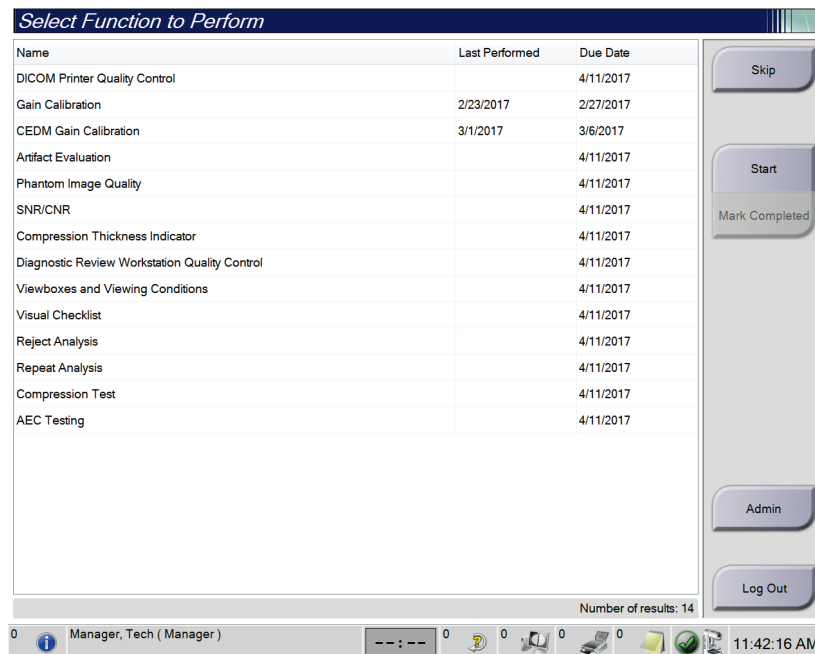
5.1 Valitse suoritettava toiminto -näyttö

Sisäänkirjautumisen jälkeen *Select Function to Perform* (valitse suoritettava toiminto) -näyttö avautuu. Tällä näytöllä näkyvät laadunvarmistustehtävät, jotka tulee suorittaa.



Huomautus

Select Patient (valitse potilas) -näyttö aukeaa, kun laadunvarmistustehtäviä ei ole.



Kuva 22: Valitse suoritettava toiminto -näytön esimerkki

Suunnitellun laadunvarmistustehtävän suorittaminen loppuun:

1. Valitse laadunvarmistustehtävä luettelosta.
2. Valitse **Start** (käynnistä) -painike. Noudata viestejä toimenpiteen loppuunsaorittamiseksi. (**Start** (käynnistä) -painike ei ole saatavilla kaikentyyppisille testeille.)

- TAI -

Valitse **Mark Completed** (merkitse valmiiksi) -painike merkitäksesi tämän toimenpiteen tilan valmiiksi. Valitse **Yes** (kyllä) vahvistaaksesi, että valittu toimenpide on valmis.

3. Valitse **End QC** (päättää laadunvarmistus).

Jatkaminen ilman, että kaikkia suunniteltuja laadunvarmistustehtäviä on suoritettu loppuun:

Jos kaikkia laadunvarmistustehtäviä ei ole vielä suoritettu, valitse **Skip** (ohita) -painike.



Huomautus

Jos valitset **Skip** (ohita) -painikkeen, *Select Patient* (valitse potilas) -näyttö aukeaa. Katso [Valitun potilaan näyttö](#) sivulla 53 kohdasta lisätietoa tästä näytöstä.

Jos valitset **Admin** (ylläpito) -painikkeen *Admin* (ylläpito) -näyttö aukeaa. Katso *How to Use the Admin* (ylläpito) -näytön kohdasta lisätietoa tästä näytöstä.



Huomautus

Laadunvarmistustehtävät voidaan suorittaa milloin tahansa. Valitse **Admin** (ylläpito) -painike ja sitten **Quality Control** (laadunvarmistus) -painike siirtyäksesi laadunvarmistustehtävien luetteloon.

5.2 Tietoja tehtävärivistä

Näytön alareunan tehtävärivissä on lisäkuvakkeita. Valitsemalla kuvakkeen saat pääsyn tietoihin tai voit suorittaa järjestelmän tehtäviä.



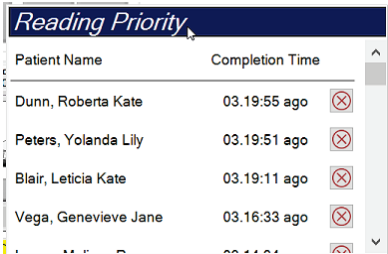

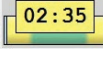






Kuva 23: Tehtäväriivi




Taulukko 12: Tehtäväriivin valikot

	Kuvaus	Valikko
1	<p>Tietokuvake</p> <p>Valitse Tietokuvake, kun haluat näyttää Alarms (Hälytykset) -valikon. Tehtäväriivin tämä osa vilkkuu keltaisena, kun hälytys on annettu. Pysäytä vilkkuvalo valitsemalla Acknowledge All (Kuittaa kaikki). Näytä ja sulje avoimet hälytykset valitsemalla Manage Alarms (Hallitse hälytyksiä).</p>	<ul style="list-style-type: none"> No Alarms Acknowledge All Manage Alarms ...
2	<p>Nykyinen käyttäjänimi</p> <p>Valitse tehtäväriiviltä käyttäjänimiosio, kun haluat näyttää Users (Käyttäjät) -valikon.</p> <p>Log Out (Kirjaudu ulos) ohjaa sinut takaisin <i>Startup (Käynnistä)</i> -näyttöön.</p> <p>Kun valitset My Settings (Omat asetukset), voit valita käyttäjäasetuksia ja työnkulun ominaisuuksia.</p> <p>Print (Tulosta) lähettää näytön potilasluettelon yhdistettyyn tulostimeen.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Users Menu Log Out My Settings ... Print ...

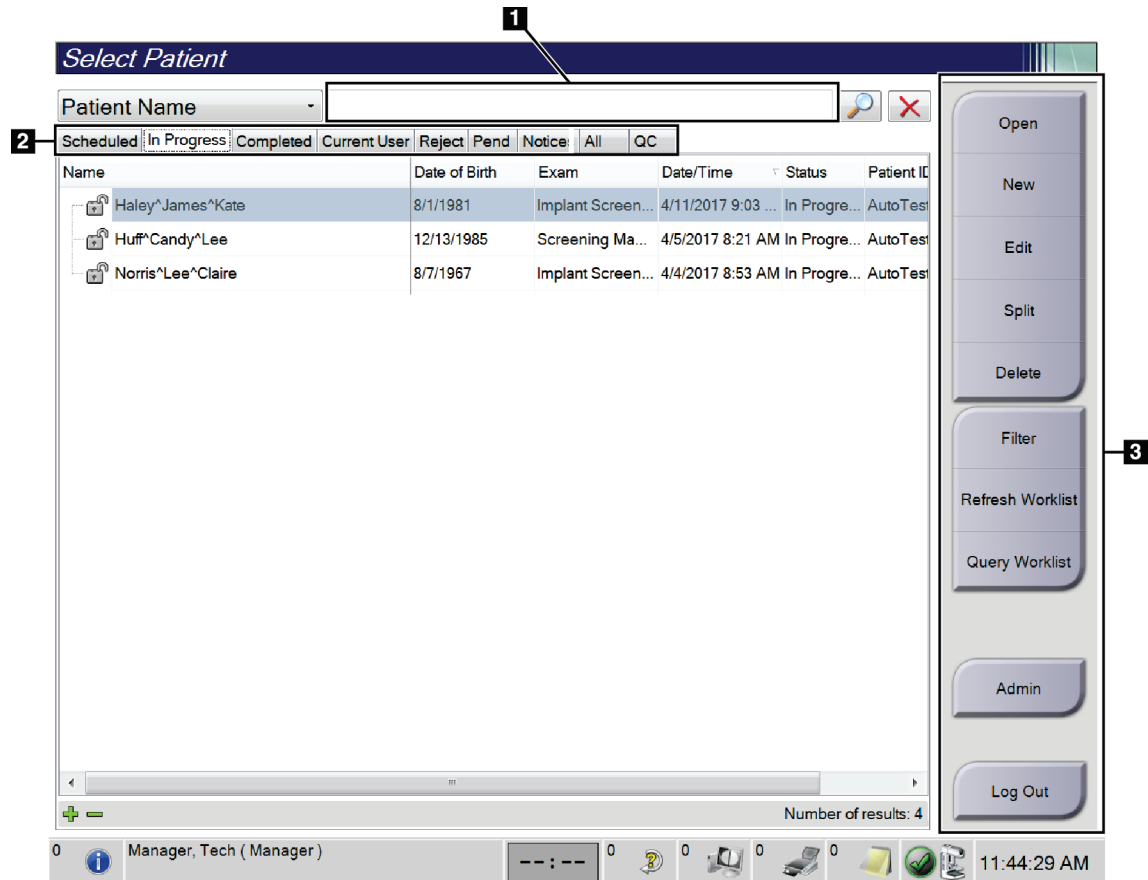
Taulukko 12: Tehtävärivoin valikot

	Kuvaus	Valikko
 	<p>Lukuprioriteetin ilmainen</p> <p>Lukuprioriteetin ilmainen näkyy, jos käytössä on Genius AI Detection -ohjelmisto. Kuvakkeen väri muuttuu keltaiseksi, jos kyseiset potilaat on merkitty luettaviksi korkealla prioriteetilla Genius AI Detection -ohjelmiston tulosten mukaan. Lukuprioriteetin kuvakkeen valitsemalla saat näkyviin luettelon potilaista, jotka Genius AI Detection on merkinnyt korkean lukuprioriteetin potilaiksi. Voit poistaa potilaan Reading Priority (Lukuprioriteetti) -luettelosta valitsemalla X-painikkeen. Katso lisätietoja kohdasta Tietoja Genius AI Detection -ohjelmistosta sivulla 7.</p> 	
 	<p>Varjoaineajastin</p> <p>Varjoaineajastin tulee näkyviin, jos sinulla on käytössä I-View-kontrastitehostetut 2D-kuvat sivulla 96. Ajastin aktivoituu 2D-kontrastitoimenpiteen aikana. Ajastin näyttää kussakin kontrastivaiheessa jäljellä olevan ajan. Ajastimen väri osoittaa kontrastivaiheen.</p> <p>(Alku) keltainen = odotusaika, varjoaine ei ole täysin levinnyt. Vihreä = optimaalinen kuvausaika, varjoaine on levinnyt täysin. (Myöhäinen) keltainen = myöhäinen jakso, varjoaine on hajoamassa.</p>	
<p>3</p>   	<p>Tulostuslaitteiden kuvakkeet</p> <p>Kun valitset jonkin tulostuslaitteen kuvakkeen, näyttöön avautuu <i>Manage Queues (Hallitse jonoja)</i> -näyttö. Näytössä näkyy jonossa olevien töiden tila ja valitun tulostustyön tiedot. Voit myös suodattaa jononäytön. Kuvakkeen numero osoittaa jonossa olevien töiden määrän.</p>	
<p>4</p> 	<p>Ilmoitusten kuvake</p> <p>Kun Notices (Ilmoitukset) -kuvake valitaan, näyttöön avautuu <i>Patients with Unviewed Notices (Potilaat, joilla on katsomattomia ilmoituksia)</i> -näyttö. Kuvakkeen numero soittaa niiden potilaiden lukumäärän, joilla on katsomattomia ilmoituksia.</p>	

Taulukko 12: Tehtävärivoin valikot

	Kuvaus	Valikko
<p>5</p>   	<p style="text-align: center;">Järjestelmän tilaa osoittavat kuvakkeet</p> <p>Jos System Status (tubehead) (Järjestelmän tila (putkenpää)) -kuvakkeen vieressä on vihreä valintamerkki, järjestelmä on käyttövalmis. Valitse System Status (Järjestelmän tila) -kuvake, kun haluat näyttää Faults (Viat) -valikon.</p> <p>Jos System Status (Järjestelmän tila) -kuvake on punainen ja sen vieressä on numero, järjestelmän on odotettava niin monta minuuttia kuin numero osoittaa, ennen kuin seuraava kuva voidaan ottaa turvallisesti.</p> <p>Jos System Status (Järjestelmän tila) -kuvakkeen vieressä on keltainen huutomerkki ja tämä tehtävärivi vilkkuu keltaisena, on tapahtunut virhe. Saat lisätietoja virheestä valitsemalla System Status (Järjestelmän tila) -kuvakkeen.</p> <p>Clear All Faults (Tyhjennä kaikki viat) poistaa kaikki vikailmoitukset.</p> <p>X-ray Tube, 0 Degrees (Röntgenputki, 0 astetta) siirtää putkenpään pyörimisliikkeen nolla-asteeseen seuraavaa kuvausta varten.</p> <p>X-ray Tube, -15 Degrees (Röntgenputki, -15 astetta) siirtää putkenpään pyörimisliikkeen -15 asteen kohdalle kuvausta varten.</p> <p>X-ray Tube, +15 Degrees (Röntgenputki, +15 astetta) siirtää putkenpään pyörimisliikkeen +15 asteen kohdalle kuvausta varten.</p> <p>Valitsemalla System Diagnostics (Järjestelmän diagnostiikka) pääsee Subsystem (Alijärjestelmä) -asetuksiin.</p> <p>System Defaults (Järjestelmäviat) avaa <i>Gantry Defaults (Runko-osan viat)</i> -näytön puristuksen ja generaattorin oletusarvojen asettamista varten.</p> <p>About (Tietoja) näyttää kuvaustyöaseman tiedot (katso Tietoa näytöstä sivulla 136).</p>	<p>No Alarms</p> <p>Clear All Faults</p> <p>X-Ray Tube, 0 Degrees</p> <p>X-Ray Tube, -15 Degrees</p> <p>X-Ray Tube, +15 Degrees</p> <p>System Diagnostics ...</p> <p>System Defaults ...</p> <p>About ...</p>

5.3 Valitun potilaan näyttö

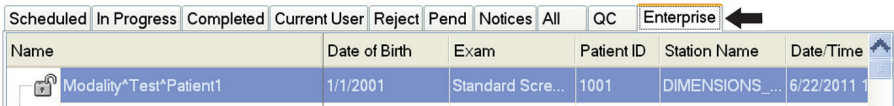


Kuva 24: Valitun potilaan näyttö

Taulukko 13: Valitun potilaan näyttö

Nimike	Kuvaus
1. Pikahaku	Hae valitulta välilehdeltä potilaan nimi, potilastunnus tai pääsynumero.
2. Välilehti	<p>Näytön yläosan välilehdet ovat määritettävissä. Jos käyttäjällä on oikeat luvat, hän voi poistaa välilehtiä ja luoda uusia.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Scheduled (suunniteltu) -välilehti näyttää suunnitellut toimenpiteet. • In Progress (meneillään) -välilehti näyttää toimenpiteet, jotka eivät ole valmiita. • Completed (valmiit) -välilehti näyttää valmiit toimenpiteet. • Current User (nykyinen käyttäjä) -välilehti näyttää nykyisen käyttäjän toimenpiteet. • Reject (hylkää) -välilehti näyttää toimenpiteet, joissa on hylätyt näkymät.

Taulukko 13: Valitun potilaan näyttö

Nimike	Kuvaus
	<ul style="list-style-type: none"> • Pend (odottaa) -välilehti näyttää toimenpiteet, joiden näkymiä odotetaan. • All (kaikki) -välilehti näyttää kaikkien käyttäjien kaikki toimenpiteet. • Notices (ilmoitukset) -välilehti näyttää potilaat, joiden ilmoituksia ei katsota oletusasetuksen mukaan. Katso Tietoja Notices (Ilmoitukset) -välilehdestä sivulla 55 kaikki tiedot. • QC (laadunvarmistus) -välilehti näyttää laadunvarmistustoimenpiteet. • Enterprise (yritys) -välilehti näkyy, jos sinulla on Työnkulun lisähallintajärjestelmä sivulla 62. Tässä välilehdessä näytetään luettelo kaikista tutkimuksista, jotka on saatu järjestelmissä, jotka ovat Advanced Workflow Manager -klusterissa. Tutkimukset jaetaan tältä välilehdeltä.  <p style="text-align: center;">Kuva 25: Yritysvälilehti</p>
<p>3. Painikkeet</p>	<p>Tältä näytöltä päästään moniin toimintoihin valitsemalla tietty painike:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Open (avaa): Avaa valittu potilas. • New (uusi): Lisää uusi potilas — katso Uuden potilaan lisääminen sivulla 55. • Edit (muokkaa): Muokkaa potilastietoja — katso Muokkaa potilastietoja sivulla 56. • Split (jaa): Poista kuvat toimenpiteestä tai potilaasta ja siirrä kuvat eri toimenpiteeseen tai potilaaseen — katso Potilastietojen jakaminen sivulla 56. • Delete (poista): Poista valittu potilas — katso Poista potilas sivulla 59. • Filter (suodata): Käytä potilassuodatinta — katso Potilaiden suodattimet sivulla 59. • Refresh Worklist (virkistä työluettelo): Päivitä suunnitellut potilaan työluettelo tiedot — katso Työluettelon päivittäminen sivulla 61. • Query Worklist (kyselyn työluettelo): Hae potilasta tilan työluettelossa — katso Kysy työluettelosta sivulla 61. • Admin (ylläpito): Siirry <i>Admin</i> (ylläpito) -näyttöön — katso Ylläpito näytön käyttöohjeet. • Log Out (kirjaudu ulos): Poistu järjestelmästä — katso Kirjaudu ulos sivulla 62.

5.3.1 Tietoja Notices (Ilmoitukset) -välilehdestä

- Kun **Notices (Ilmoitukset)** -välilehti valitaan *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä, näytetään luettelo potilaista, joilla on ilmoituksia.
- Luettelon oletusarvona on potilaat, joilla on katsottuja ja katsomattomia ilmoituksia.
- Voit muuttaa arvoa siten, että näytetään potilaat, joilla on katsottuja ilmoituksia, tai potilaat, joilla on katsomattomia ilmoituksia.
- Kun valitset **Open (Avaa)**, pääset valitun potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttöön.

5.3.2 Avaa potilas

1. Valitse välilehti, jolla näytetään haluttu potilasluettelo.
2. Valitse potilas luettelosta. **Open (Avaa)** -painike muuttuu aktiiviseksi.
3. Kun valitset **Open (Avaa)**, pääset tämän potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttöön.

5.3.3 Uuden potilaan lisääminen

1. Valitse *Select Patient (valitse potilas)* -näytöllä oleva **New (uusi)** -painike. Näkyviin tulee *Add Patient (Lisää potilas)* -näyttö.

The screenshot shows the 'Add Patient' form with the following fields and values:

Field	Value
Last	
First	
Middle	
Patient ID*	
Date of Birth*	
Gender*	Female
Accession Number	
Procedure*	Conventional

Buttons: Open, Back

Status bar: Manager, Tech (Manager), 11:48:02 AM

Kuva 26: Lisää potilas -näyttö

2. Lisää uuden potilaan tiedot ja valitse toimenpide.
3. Valitse **Open (avaa)** -painike. Näkyviin tulee uuden potilaan *Procedure (toimenpide)* -näyttö.

5.3.4 Muokkaa potilastietoja

1. Valitse *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä potilaan nimi ja valitse sitten **Edit (Muokkaa)** -painike.
2. Tee muutokset *Edit Patient (Muokkaa potilasta)* -näytössä ja valitse sitten **Save (Tallenna)** -painike.
3. Valitse **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin.

5.3.5 Potilastietojen jakaminen

Jaa-toiminnon avulla voit siirtää kuvia, kun kuvat hankittiin virheellisessä toimenpiteessä tai väärällä potilaalla.



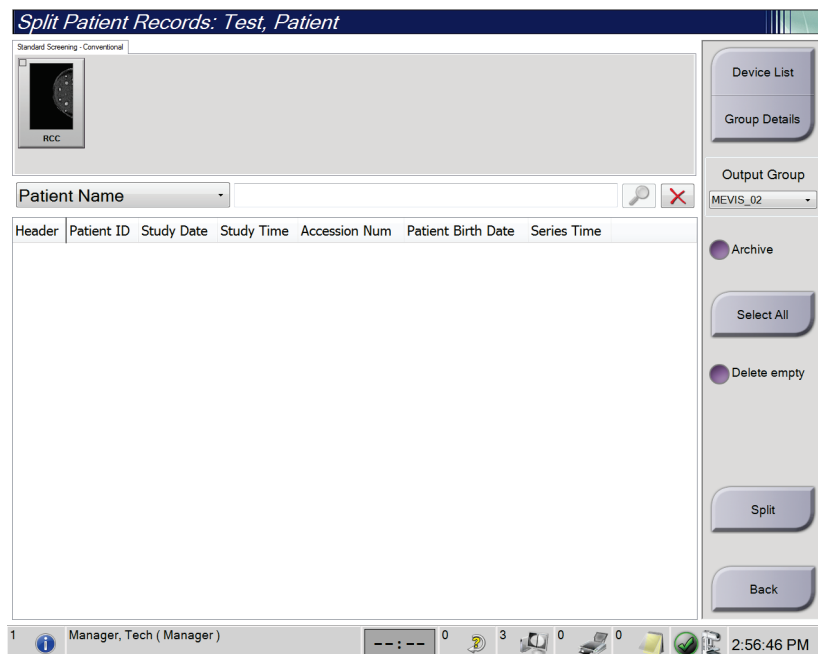
Huomautus

Kuvia ei voi jakaa suojattujen potilaiden kohdalla.



Huomautus

Arkistoidut potilastietueet tulee yhä korjata PACS:illa tai muissa arkistointijärjestelmissä Split (jaa) -toiminnon käytön jälkeen.



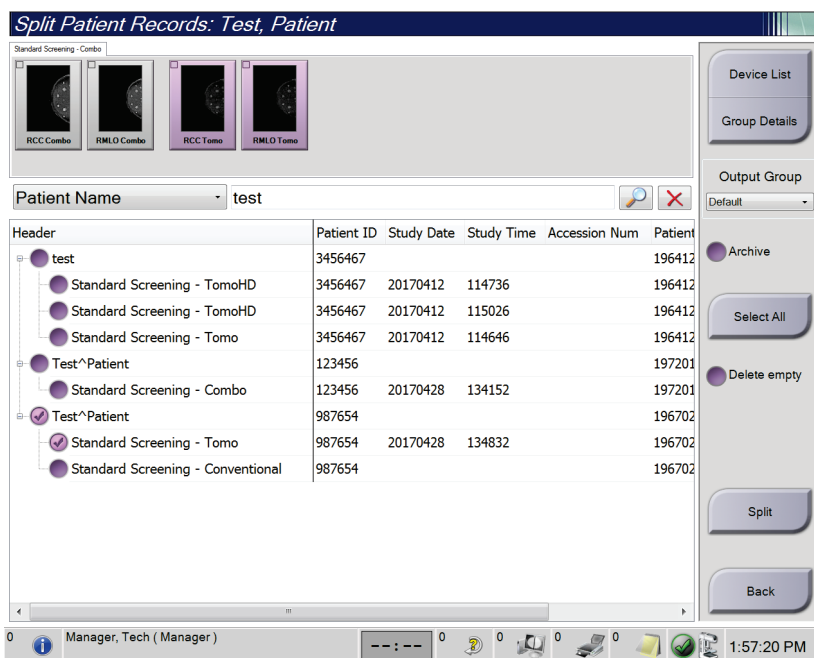
Kuva 27: Potilastietueiden jakaminen -näyttö

Kuvat, jotka hankittiin väärässä toimenpiteessä

1. Valitse potilas *Select Patient* (valitse potilas) -näytöltä.
2. Valitse **Split** (jaa) -painike. Näkyviin tulee *Split Patient Records* (jaa potilastietueet) -näyttö.
3. Valitse liikutettavat kuvat. Jos kaikki kuvat siirretään, valitse **Select All** (valitse kaikki).
4. Valitse hakukriteerisi (esimerkiksi potilaan nimi tai pääsynumero) kuvien alla olevasta pudotusvalikosta.
5. Lisää saman potilaan tiedot ja valitse **Haku**-painike (suurennuslasi).
6. Kun potilaan nimi tulee näkyviin, valitse oikea toimenpide kuvia varten.
7. Jos KAIKKI kuvat siirretään ja tahdot poistaa virheellisen menetelmän, valitse **Delete Empty** (poista tyhjä).
8. Jos tahdot arkistoida kuvat tai tallentaa ne laitteelle, valitse **Archive** (arkistoi). Tarkista, että olet valinnut oikeat lähdöt.
9. Valitse **Split** (jaa) ja valitse sitten **OK Split Successful** (jako onnistui) -viestistä.

Kuvat, jotka hankittiin väärästä potilaasta

1. Valitse *Select Patient* (valitse potilas) -näytöstä potilas, jolla on siirrettävät kuvat.
2. Valitse **Split** (jaa) -painike. Näkyviin tulee *Split Patient Records* (jaa potilastietueet) -näyttö.
3. Valitse liikutettavat kuvat. Jos kaikki kuvat siirretään, valitse **Select All** (valitse kaikki).
4. Valitse hakukriteerisi (esimerkiksi potilaan nimi tai pääsynumero) kuvien alla olevasta pudotusvalikosta.
5. Lisää haku ehdot ja valitse **Haku**-painike (suurennuslasi).
6. Kun potilaan nimi tulee näkyviin, valitse oikea toimenpide.



Kuva 28: Valitse oikea toimenpide potilastietueiden jakamiseen

7. Jos KAIKKI kuvat siirretään ja tahdot poistaa virheellisen potilaan potilasluettelosta, valitse **Delete Empty** (poista tyhjä).
8. Jos tahdot arkistoida kuvat tai tallentaa ne laitteelle, valitse **Archive** (arkistoi). Tarkista, että olet valinnut oikeat lähdöt.
9. Valitse **Split** (jaa) ja valitse sitten **OK Split Successful** (jako onnistui) -viestistä.

5.3.6 Poista potilas



Huomautus

Reklamaatio tavallisesti poistaa vaatimuksen poistaa potilaita manuaalisesti. Katso [Tietoja reklamaatiosta](#) sivulla 132.

1. Valitse *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä vähintään yksi potilas.
2. Valitse **Delete (Poista)** -painike.
3. Kun vahvistuskehote näytetään, valitse **Yes (Kyllä)**.



Huomautus

Teknisillä asiantuntijoilla ei ole käyttöoikeutta potilaiden poistamiseen.

5.3.7 Potilaiden suodattimet

Kun olet valinnut **Filter (suodatus)** -painikkeen *Select Patient (valitse potilas)* -näytöstä, valitun potilaan luettelon *Potilassuodatin* -näyttö aukeaa.

Patient Filter: Scheduled

Filter Columns

- Patient Name
- Patient ID
- Accession Number
- Range: Today
- Disposition:
 - Accepted
 - Pended
 - Rejected
- Role: Me
- Source:
 - Local
 - Worklist
- Notice State: Unviewed

Results

Name	Date of Birth	Exam	Date/Time	Prior	Status	Pat
Test*Patient	1/2/1972	Standard Scre...		No	Scheduled 123	

Number of results: 1

Manager, Tech (Manager) 11:55:02 AM

Kuva 29: Suodatusvälilehti potilassuodatusnäytössä

Filter (Suodata) -välilehti

Voit muuttaa potilasluettelon suodatusasetuksia **Filter (Suodata)** -välilehdellä. Kun valitset tai peruutat asetuksen, muutos näkyy näytön Results (Tulokset) -alueella.



Huomautus

Uusien suodattimien tallentamiseksi valitulle välilehdelle *Select Patient (Valitse potilas)* -näyttöön vaaditaan hallintatason käyttöoikeudet. (Katso [Filter \(Suodata\) -välilehden muut toiminnot](#) sivulla 60.)



Huomautus

Kun valitset tuloluettelosta rivin ja sen jälkeen **Open (Avaa)** -painikkeen, valitun potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttö avautuu.

Filter (Suodata) -välilehden muut toiminnot

Filter (Suodata) -välilehdellä käyttäjät, joilla on käyttöoikeudet, voivat lisätä, muuttaa tai poistaa välilehtiä *Select Patient (Valitse potilas)* -näytössä. Katso seuraavasta taulukosta.

Taulukko 14: Filter (Suodata) -välilehden asetukset (käyttöoikeudet vaaditaan)

Muuta nykyisen potilaan suodatusparametreja.	<ol style="list-style-type: none">1. Valitse välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näytöstä.2. Valitse Filter (Suodata) -painike.3. Valitse suodatusasetukset.4. Valitse Save (Tallenna) -painike.5. Varmitse, että valitsemasi välilehden nimi on nimiruudussa.6. Valitse OK.
Luo uusi välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näyttöön.	<ol style="list-style-type: none">1. Valitse välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näytöstä.2. Valitse Filter (Suodata) -painike.3. Valitse välilehden suodatusasetukset.4. Valitse Save As (Tallenna nimellä) -painike.5. Syötä uusi nimi välilehdelle.6. Valitse OK.
Poista välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näytöstä.	<ol style="list-style-type: none">1. Valitse välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näytöstä.2. Valitse Filter (Suodata) -painike.3. Valitse Delete (Poista) -painike.4. Valitse Yes (Kyllä) vahvistusvalintaruudusta.

Sarakkeet-välilehti

Columns (Sarakkeet) -välilehdellä voit lisätä haku-ehjoja (esimerkiksi ikä, sukupuoli, ilmoitukset) suodatettuun luetteloon. Asetukset näkyvät sarakkeina tulosalueella. Voit lisätä sarakkeita suodatettuun luetteloon valitsemalla **Columns (Sarakkeet)** -välilehden ja sen jälkeen asetukset.



Huomautus

Uusien sarakkeiden tallentamiseen potilaan suodattimeen vaaditaan hallintatason käyttöoikeudet.



Huomautus

Kun valitset tulosluettelosta rivin ja sen jälkeen **Open (Avaa)** -painikkeen, valitun potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttö avautuu.

Order Tabs (Järjestä välilehtiä) -painike

Voit muuttaa potilasluettelon välilehtien järjestystä valitsemalla **Order Tabs (Järjestä välilehtiä)** -painikkeen.

5.3.8 Työluettelon päivittäminen

Voit päivittää ajoitettua potilasluetteloa hoitotavan työluettelon toimittajalta valitsemalla **Refresh Worklist (Päivitä työluettelo)**.

5.3.9 Kysy työluettelosta

Voit hakea hoitotavan työluettelon toimittajan potilaalle tai potilasluettelolle valitsemalla **Query Worklist (Kysy työluettelosta)** -painikkeen.

Voit syöttää kyselyn tiedot kahdella tavalla:

- **Näppäimistö:** Kirjoita kyselyn tiedot yhteen tai useampaan kenttään. Ajoitettu toimenpide näytetään, ja potilas lisätään paikalliseen tietokantaan. Kaikki kyselyn kentät ovat määritettävissä. Oletusarvoisia kenttiä ovat potilaan nimi, potilastunnus, kartuntanumero, pyydetyn toimenpiteen tunnus ja ajoitetun toimenpiteen päivämäärä.
- **Viivakoodiskanneri:** Skannaa määritetyn kyselykentän viivakoodi. Ajoitettu toimenpide näytetään, ja potilas lisätään paikalliseen tietokantaan. Kenttä, jossa viivakoodiskanneri skannaa, on määritettävissä. Oletusarvoinen kyselykenttä voi olla potilastunnus, kartuntanumero tai pyydetyn toimenpiteen tunnus.

5.3.10 Järjestelmänvalvoja

Valitsemalla **Admin (Järjestelmänvalvoja)** -painikkeen pääsee *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näyttöön ja järjestelmänvalvojan toimintoihin. Katso [järjestelmänvalvojan käyttöliittymä](#) sivulla 133 lisätietoja varten.

5.3.11 Kirjautu ulos

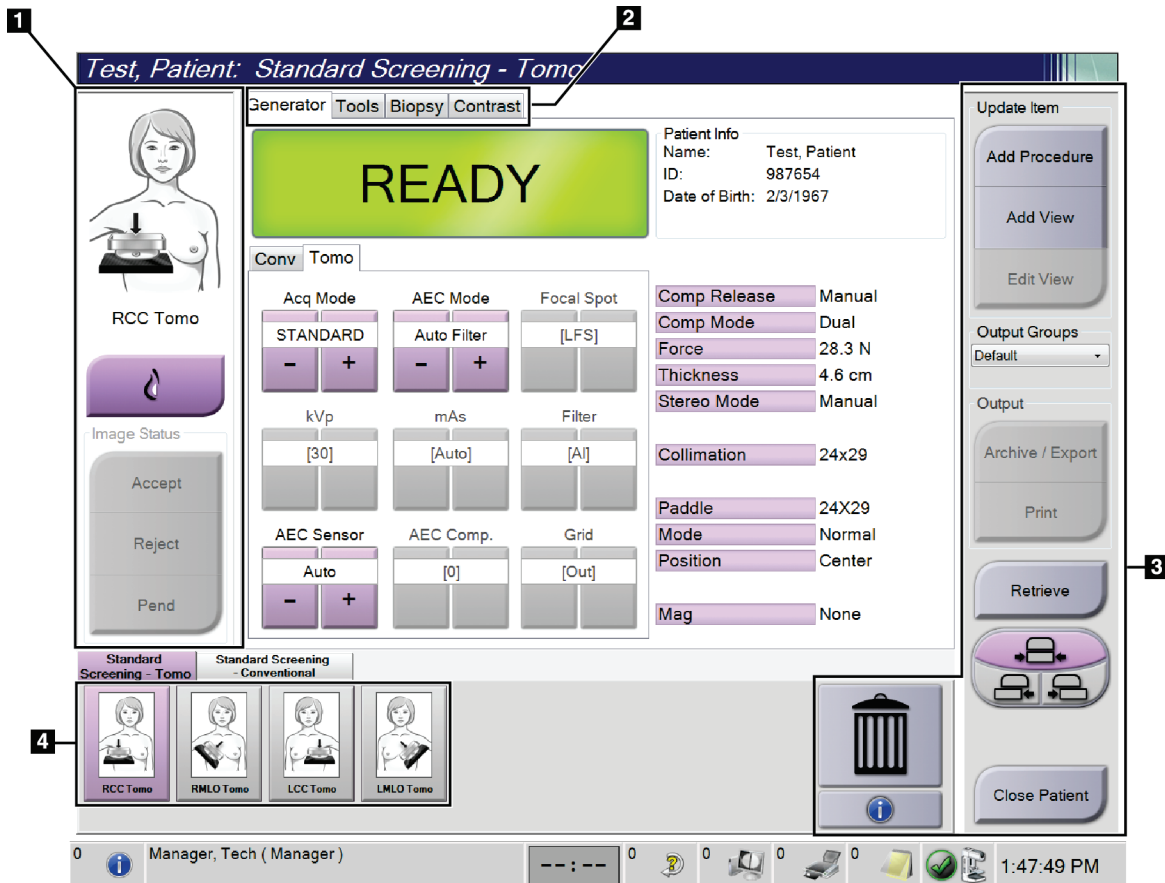
Valitsemalla **Log Out (Kirjautu ulos)** -painikkeen voit poistua järjestelmästä ja palata *Startup (Käynnistä)* -näyttöön.

5.3.12 Työnkulun lisähallintajärjestelmä

Työnkulun lisähallintajärjestelmä on työnkulun ohjelmisto, jonka avulla yhteensopivat Hologic-järjestelmät voivat olla yhteydessä ja vaihtaa kuvia keskenään. Työnkulun lisähallintajärjestelmä seuraa kaikkia potilaita, toimenpiteitä ja otettuja kuvia kaikissa järjestelmissä työnkulun lisähallintajärjestelmän klusterissa. Lisäksi työnkulun lisähallintajärjestelmä synkronoi ilmoituksia ja toimittaa kuvia kaikille järjestelmille klusterin sisällä.

Järjestelmissä, joissa on työnkulun lisähallintajärjestelmä, on Enterprise (Yritys) -välilehti [Valitun potilaan näyttö](#) sivulla 53. Välilehdellä on lueteltu toimenpiteet kaikista järjestelmistä työnkulun lisähallintajärjestelmän klusterissa.

5.4 Toimenpidenäyttö



Kuva 30: Toimenpidenäyttö

Taulukko 15: Toimenpidenäyttö

Nimike	Kuvaus
1. Image Status (kuvan tila)	<p>Näyttökuvake näyttää nyt valittuna olevan näkymän.</p> <p>Implant Present (implantti läsnä) -painike – valitse, mikäli potilaalla on implantti.</p> <p>Accept (hyväksy) -painike – valitse kuvan hyväksymiseksi.</p> <p>Reject (hylkää) -painike – valitse hylätäksesi kuvan.</p> <p>Pend (odota) -painike – valitse tallentaaksesi kuvan tulevaa tarkistusta varten.</p>
2. Välilehti	<p>Valitse Generator (generaattori) -välilehden säätääksesi menetelmän altistustekniikoita.</p> <p>Valitse Tools (työkalut) -välilehti tarkistaaksesi kuvat.</p> <p>Valitse Biopsy (biopsia) -välilehti luodaksesi kohteita.</p> <p>Valitse Contrast (kontrasti) -välilehti suorittaaksesi I-View™ 2D -kontrastitoimenpiteet.</p>
3. Painikkeet	<p>Tältä näytöltä päästään moniin toimintoihin valitsemalla tietty painike:</p> <p>Add Procedure (lisää toimenpide): Uuden potilaan lisääminen.</p> <p>Add View (lisää näkymä): Uuden näkymän lisääminen.</p> <p>Edit View (muokkaa näkymää): Anna eri näkymä kuvalle.</p> <p>Archive/Export (arkistoi/vie): Lähetä kuvia lähtöön.</p> <p>Print (tulosta): Tulosta kuvat.</p> <p>Retrieve (hae): Hae määritetyistä laitteista nykyiset potilastiedot.</p> <p>Paddle Shift (kaukalon siirto): Ohita kaukalon oletusasento valittua näkymää varten.</p> <p>Close Patient (sulje potilas): Poistu potilaan ja toimenpiteen kohdasta.</p> <p>Trash Can (roska-astia): Poista näkymä.</p>
4. Thumbnails (pienoiskuvat)	<p>Valitse välilehti nähdäksesi pienoiskuvanäkymät tai pienoiskuvat kyseistä toimenpidettä varten.</p>

5.4.1 Implant Present (Implantti on) -painikkeen käyttö

Implant present (Implantti on) -painike on **Accept (Hyväksy)** -painikkeen yläpuolella *Procedure (Toimenpide)* -näytössä. Tämä painike koskee erityistä implantin käsittelyä implantin ja siirtyneen implantin näkymissä ja muuttaa DICOM-standardin mukaista Implant Present (Implantti on) -tunnistetta kuvan ylätunnisteessa. Kun painike on valittu, valintamerkki näkyy painikkeessa.



Valitse **Implant Present (Implantti on)** -painike sekä implantin että siirtyneen implantin näkyymiin ennen kuvan ottamista.



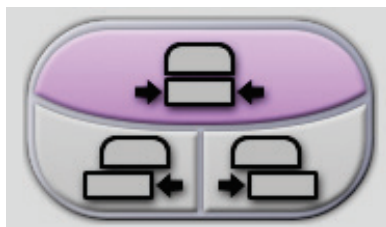
Huomautus

Implant Present (Implantti on) -painike valitaan automaattisesti, jos jonkin toimenpiteen välilehdellä on ID-näkymä.

5.4.2 Puristuslevyn vaihtotoiminnon käyttö

Katso [Puristuslevyn vaihto](#) sivulla 113 puristuslevyn vaihtotoiminnon tietoja varten.

1. Valitse *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä altistumattoman pikkukuvan näkymä. Puristuslevy siirtyy tämän näkymän oletusasentoon.
2. Valitsemalla puristuslevyn vaihtopainikkeen voit ohittaa puristuslevyn oletusasennon valitussa näkymässä. Puristuslevy siirtyy uuteen asentoon.

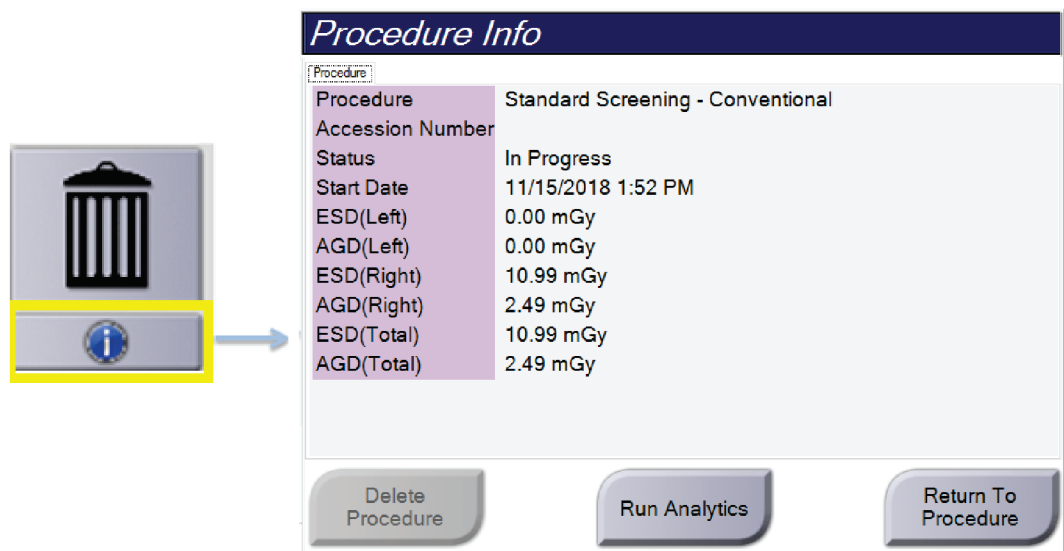


Kuva 31: Puristuslevyn vaihtopainikkeet

5.4.3 Toimenpiteen tietojen viestiruutu

Voit nähdä toimenpidetiedot valitsemalla **Procedure Information** (toimenpidetiedot) -painikkeen, joka on **Delete View** (poista näkymä) -painikkeen alla. Toimenpidetietojen viestiruutu avautuu, ja seuraavat tiedot näkyvät:

- Toimenpiden nimi
- Pääsnumero
- Toimenpidetilä
- Toimenpiteen aloitus- ja päättymispäivä ja -kellonaika
- Annostiedot (kukin rinta ja kumulatiivinen)



Procedure Info	
Procedure	Standard Screening - Conventional
Accession Number	
Status	In Progress
Start Date	11/15/2018 1:52 PM
ESD(Left)	0.00 mGy
AGD(Left)	0.00 mGy
ESD(Right)	10.99 mGy
AGD(Right)	2.49 mGy
ESD(Total)	10.99 mGy
AGD(Total)	2.49 mGy

Kuva 32: Toimenpidetietojen viestiruutu

Toimenpiteissä, jotka eivät sisällä kuvattuja näkymiä, valitse **Delete Procedure** (poista toimenpide) -painike poistaaksesi valitun toimenpiteen potilaalta.

Voit ajaa kuva-analytiikkaa manuaalisesti valitsemalla **Run Analytics** (ajaa analytiikka) -painikkeen.



Huomautus

Run Analytics (ajaa analytiikka) -painike näkyy vain, jos sinulla on ImageChecker® CAD-, Quantra™- tai Genius AI Detection -ohjelmiston lisenssi.

Valitse **Return to Procedure** (palaa toimenpiteeseen) poistuaksesi viestiruudusta.

Tietoja Run Analytics (Suorita analyysi) -painikkeesta

ImageChecker® CAD, rintojen volymetrisen tiheyden arviointiohjelmisto Quantra™ ja Genius AI Detection -ohjelmisto ovat saatavissa Selenia Dimensions- ja 3Dimensions -järjestelmiin.

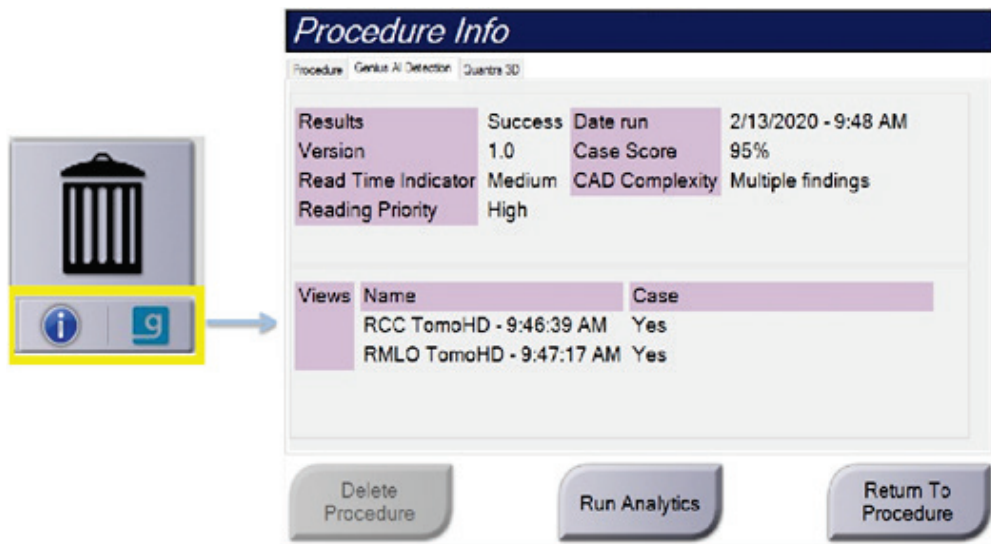
Jos sinulla on yhden näistä ohjelmistoista lisenssi:

- Kuva-analyysit suoritetaan automaattisesti, kun potilas suljetaan uusien kuvien ottamisen jälkeen valitsemalla **Close Procedure Complete (Sulje valmis toimenpide)**. Kuva-analyysit suoritetaan automaattisesti potilaan muokkauksen, näkymän muokkauksen tai näkymän lisäämisen jälkeen, kun suljet potilaan valitsemalla **Close Procedure Complete (Sulje valmis toimenpide)** -painikkeen.
- Kuva-analyysit voidaan suorittaa manuaalisesti valitsemalla **Run Analytics (Suorita analyysit)** -painike Procedure Info (Toimenpiteen tiedot) -valintaikkunasta. Suorita kuva-analyysit manuaalisesti tarpeen mukaan kuville, jotka on vastaanotettu tai tuotu ulkoisesta lähteestä.
- Kuva-analyysit suoritetaan vain kuville, jotka on otettu samalla ohjelmistoversiolla kuin kuvaustyöasemassa tai välittömästi sitä edeltävällä versiolla.
- Procedure Info (Toimenpiteen tiedot) -valintaikkunassa on välilehtiä, jotka ilmoittavat kuva-analyysin onnistumisen tai epäonnistumisen tilan.
- Kuva-analyysitulosten pikkukuvat näytetään *Procedure (Toimenpide)* -näytön pikkukuvaosiossa.

Tietoja Genius AI Detection -välilehdestä

Genius AI Detection -ominaisuus on käytettävissä Selenia Dimensions- ja 3Dimensions -järjestelmissä. Saat Genius AI Detection -tulokset näkyviin valitsemalla **Procedure Information** (toimenpidetiedot) -painikkeen, joka on **Delete View** (poista näkymä) -painikkeen alla. *Procedure Info* (toimenpidetiedot) -valintaikkuna avautuu. Valitse **Genius AI Detection** -välilehti, jotta saat näkyviin seuraavat tiedot:

- Results (tulokset)
- Read Time Indicator (lukuajan ilmaisin)
- Reading Priority (lukuprioriteetti)
- Genius AI Detection -analyysin päivämäärä ja kellonaika
- Case Score (tapauksen pisteytys)
- CAD Complexity (CAD-kompleksisuus)
- Näkymän nimi ja kellonaika ja tieto siitä, sisältyykö näkymä tapauksen käsittelyyn

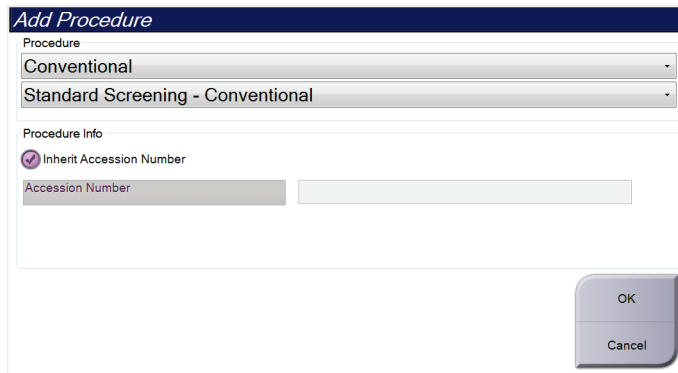


Kuva 33: Genius AI Detection -välilehti

Valitse **Return to Procedure** (palaa toimenpiteeseen) poistuaksesi viestiruudusta.

5.4.4 Toimenpiteen lisääminen

1. Lisätäksesi toisen toimenpiteen, valitse **Add Procedure** (lisää toimenpide) -painike *Procedure* (toimenpide) -näytössä päästäksesi Add Procedure (Lisää toimenpide) -viestiruutuun.



Kuva 34: Lisää toimenpide -viestiruutu

2. Käytä pudotusvalikoita valitaksesi lisättävän toimenpidetyypin.
3. Nykyinen pääsynumero on automaattisesti käytössä. Voit käyttää eri pääsynumeroa poistamalla valinnan "Inherit Accession Number" (käytä samaa pääsynumeroa) - tarkistusruudusta ja lisäämällä haluamasi numeron.
4. Valitse **OK**-painike. Uusi välilehti lisätään, ja siinä on pienoiskuvat valittua toimenpidettä varten.

Käytettävissä olevat toimenpiteet

Seuraavassa taulukossa on esitetty tärkeimmät toimenpideryhmät, jotka ovat käytettävissä järjestelmässä.

**Huomautus**

Osa luettelon toimenpiteistä näkyy vain, jos järjestelmässä on kyseisen toimenpiteen toimilupa.

Taulukko 16: Toimenpideryhmät

Toimenpide	Kuvaus
Perinteinen	Vain digitaalinen 2D-mammografiakuvantaminen
Combo	Digitaalinen mammografia (2D) ja rinnan tomosynteesikuvantaminen
Tomo	Vain rintojen tomosynteesikuvantaminen
TomoHD	Rinnan tomosynteesikuvantaminen ja luotu 2D-kuva
ComboHD	Digitaalinen mammografia (2D) ja rintojen tomosynteesikuvantaminen ja luotu 2D-kuva
Stereo Biopsy (Stereobiopsia)	Stereotaktista kohdennusta soveltava biopsia
Tomo-biopsia	Tomosynteesikohdennusta soveltava biopsia
Specimen (Näyte)	Erikoistunut näytekuvantaminen
2D Contrast (2D Contrast -ominaisuus)	Parannetun kontrastin digitaalinen kuvantaminen
Kontrastistereobiopsia	Stereotaktista kontrastikohdennusta soveltava biopsia

5.4.5 Lisää (tai poista) näkymä

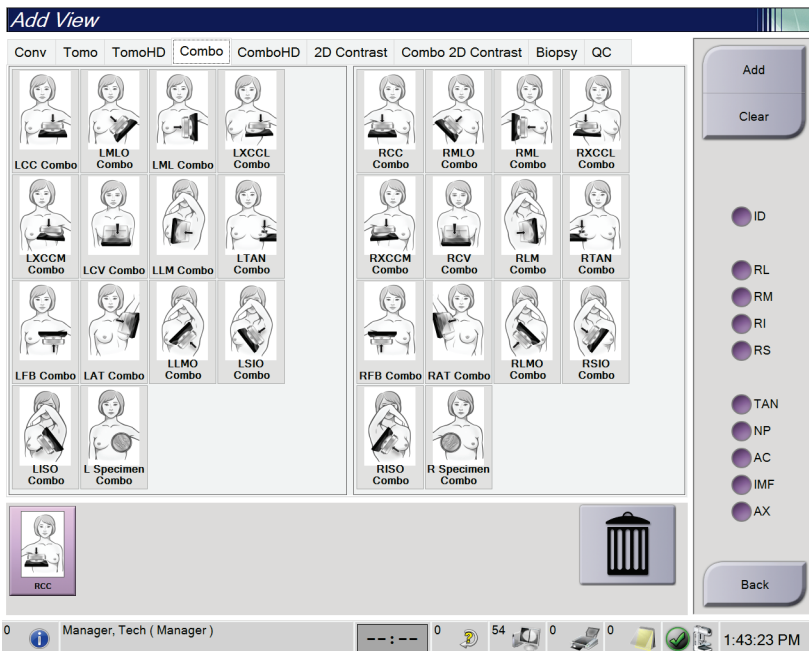
Näkymän lisääminen

1. Valitse **Add View** (lisää näkymä) -painike siirtyäksesi *Add View* (lisää näkymä) -näyttöön.



Huomautus

Järjestelmän lisenssiasetusten perusteella saatat nähdä eri välilehtiä.



Kuva 35: Lisää näkymä -näyttö

Näkymän muuttajat

ID = Implant Displaced (implantti sivussa)

RL = Rolled Lateral (rullattu lateraali)

RM = Rolled Medial (rullattu mediaali)

RI = Rolled Inferior (rullattu ala)

RS = Rolled Superior (rullattu ylä)

TAN = Tangential (tangentialinen)

NP = Nipple in Profile (nänni profiilissa)

AC = Anterior Compression (etupuristus)

IMF = Infra-Mammary Fold (inframammaripoimu)

AX = Axillary Tissue (kainalon kudus)

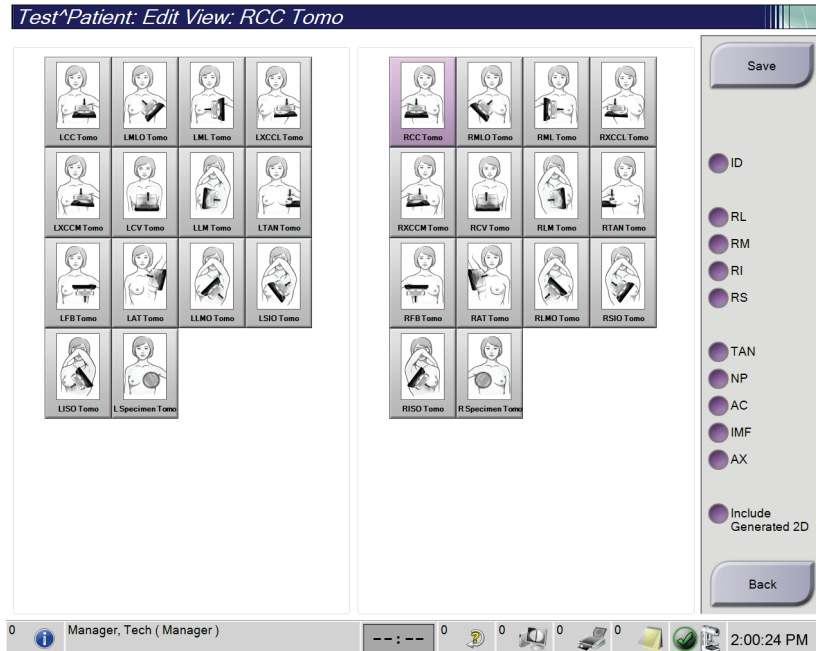
2. Valitse välilehti ja sitten näkymä. Voit valita enintään kolme näkymän muuttujaa näytön oikeasta paneelista.
3. Valitse **Add** (lisää) -painike. Kunkin valitun näkymän pienoiskuva lisätään näytön alapaneeliin.

Näkymän poisto

- Voit poistaa yhden näkymän lisäystä luettelosta: valitse näkymä ja valitse sitten roska-astia.
- Voit poistaa kaikki näkymät lisättyjen luettelosta valitsemalla **Clear** (poista) -painikkeen.

5.4.6 Muokkaa näkymää

Käytä *Edit View* (muokkaa näkymää) -näyttöä antaaksesi kuvalle eri näkymän.



Kuva 36: Muokkaa näkymää -näyttö

1. Valitse *Procedure* (toimenpide) -näytöltä altistuneen pienoiskuvan näkymän.
2. Valitse **Edit View** (muokkaa näkymää) -painike.
3. Valitse näkymä näytöstä. Voit valita enintään kolme näkymän muuttujaa. Katso kuva Lisää näkymä -näyttö nähdäksesi kuvauksen näkymien muuttujista.
4. Valitse **Save** (tallenna) ja valitse sitten **OK Update Successful** (päivitys onnistui) -viestistä.



Huomautus

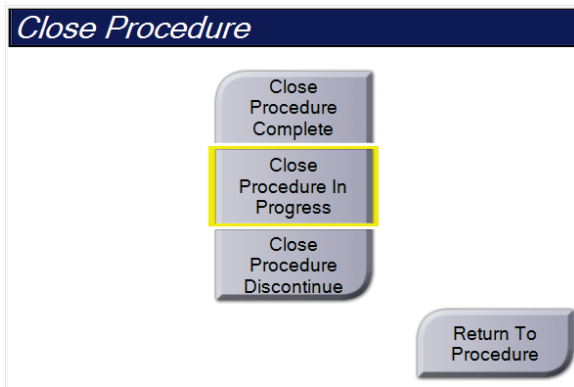
Biopsiatoimenpiteiden *Edit View* (muokkaa näkymää) -näyttö näyttää eri näkymän muuttujat. Katso rinnan biopsian Affirm®- hallintajärjestelmän käyttöopasta.

5.4.7 Hakeminen

Voit kysyä nykyisiä potilastietoja määritetyistä laitteista valitsemalla **Retrieve (Hae)** -painikkeen. **Retrieve (Hae)** -painikkeella suoritetaan sama toiminto kuin **Query Retrieve (Kyselyn haku)** -painikkeella *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytössä.

5.4.8 Potilaan sulkeminen

Valitse **Close Patient (Sulje potilas)** -painike. Jos kuvia otettiin, Close Procedure (Sulje toimenpide) -valintaikkuna avautuu. Valitse yksi seuraavista asetuksista.



Close Procedure Complete (Sulje valmis toimenpide): Sulkee toimenpiteen ja laittaa toimenpiteen **Completed (Valmis)** -välilehdelle.

Close Procedure In Progress (Sulje toimenpide käynnissä): Sulkee toimenpiteen ja laittaa toimenpiteen **In Progress (Käynnissä)** -välilehdelle.

Close Procedure Discontinue (Sulje toimenpide keskeytynyt): Sulkee toimenpiteen ja laittaa toimenpiteen **All (Kaikki)** -välilehdelle. Valitse avautuvan valintaikkunan luettelosta syy tai lisää uusi syy, jonka vuoksi toimenpide keskeytettiin.

Return To Procedure (Palaa toimenpiteeseen): Järjestelmä palaa toimenpiteeseen.

Jos kuvia on merkitty odottavaan tilaan, avautuvassa valintaikkunassa on seuraavat kohdat:

- Accept All and Close Complete (Hyväksy kaikki ja sulje valmis)
- Close Procedure In Progress (Sulje toimenpide käynnissä)
- Return To Procedure (Palaa toimenpiteeseen).

Jos MPPS on käytössä, toimenpiteen tilan tiedot lähetetään tulostuslaitteille, kun **Complete (Valmis)** tai **Discontinue (Keskeytä)** valitaan. Voit myös lähettää uudelleen viestin toimenpiteen tilasta toimenpiteen aikana napsauttamalla ja pitämällä pikkukuvien yläpuolella olevaa välilehteä. Avautuvassa Procedure Action (Toimenpiteen toiminto) -valintaikkunassa on painikkeet, joilla tilan voi lähettää uudelleen tai palata toimenpiteeseen.



Huomautus

Jos järjestelmässä on Genius AI Detection-, ImageChecker CAD- tai Quantra-ohjelmiston lisenssi, kuva-analyysit suoritetaan automaattisesti, kun **Close Procedure Complete (Sulje valmis toimenpide)** -painike valitaan uusien kuvien ottamisen jälkeen. Tulokset lähetetään automaattisesti tulostuslaitteille. Kun potilaan käsittely avataan uudelleen, tulosten pikkukuvat näkyvät *Procedure (Toimenpide)* -näytössä ja tilavälilehdet ovat saatavilla Procedure Info (Toimenpiteen tiedot) -valintaikkunassa.

5.5 Pääsy kuvantarkistustoimintoihin

Siirry kuvantarkistustoimintoihin valitsemalla **Tools (Työkalut)** -välilehti *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä. Katso [Image Review Tools \(Kuvantarkistustyökalut\) -välilehti](#) sivulla 93 tietoja varten.

5.6 Tulostusryhmät

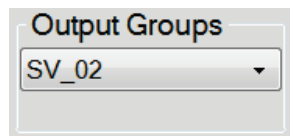
Hyväksytyt kuvat lähetetään automaattisesti tulostuslaitteille valitussa tulostusryhmässä. Järjestelmän määrittämisillä ohjataan, lähetetäänkö kuvat potilaan käsittelyn sulkemisen vai kuvan hyväksymisen jälkeen.



Huomautus

Tomosynteesikuvia ei lähetetä tulostuslaitteelle valitussa tulostusryhmässä. Voit tulostaa valitut tomosynteesikuvat *Print (Tulosta)* -näytöstä.

5.6.1 Tulostusryhmän valitseminen



Kuva 37: Tulostusryhmät-kenttä

Valitse tulostuslaiteryhmä, kuten PACS, Diagnostic Workstations (Diagnostiset työasemat) tai CAD devices and printers (CAD-laitteet ja -tulostimet) Output Groups (Tulostusryhmät) -pudotusvalikosta *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä.



Huomautus

Kuvia ei lähetetä, jos tulostusryhmää ei ole valittu.

5.6.2 Tulostusryhmän lisääminen tai muokkaaminen



Huomautus

Tulostusryhmien määrittäminen tapahtuu asennuksen aikana, mutta voit muokata olemassa olevia ryhmiä tai lisätä uusia ryhmiä.

Uuden tulostusryhmän lisääminen:

1. Siirry *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näyttöön.
2. Valitse **Manage Output Groups (Hallitse tulostusryhmiä)** -painike.
3. Valitse **New (Uusi)** -painike, syötä tiedot ja valitse sitten tulostuslaite tai -laitteet.
4. Valitse **Add (Lisää)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestistä.
5. Voit valita minkä tahansa ryhmän oletusarvoiseksi.

Tulostusryhmän muokkaaminen:

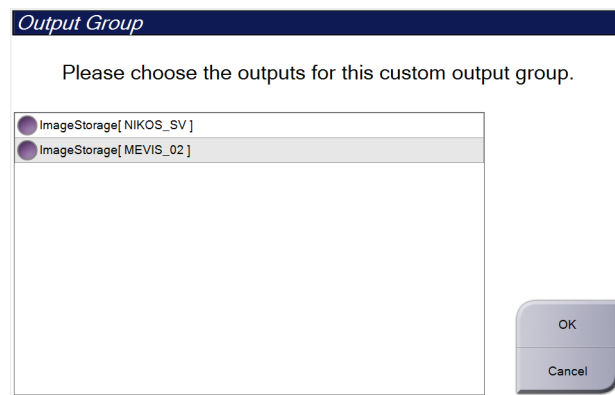
1. Siirry *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näyttöön.
2. Valitse **Manage Output Groups (Hallitse tulostusryhmiä)** -painike.
3. Valitse **Edit (Muokkaa)** -painike ja tee sitten muutokset.
4. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestistä.

5.6.3 Mukautettu lähtö

Mukautetun lähdön ryhmä tarjoaa sinulle mahdollisuuden tehdä lähtöryhmän *Procedure* (toimenpide) -näytöstä. Mukautetun lähdön ryhmä, jonka teet, pysyy mukautettuna vaihtoehtona, kunnes uusi mukautettu lähtöryhmä tehdään.

Mukautetun lähtöryhmän muodostus *Procedure* (toimenpide) -näytöstä:

1. Valitse *Procedure* (toimenpide) -näytöltä **Custom** (mukautettu) lähtöryhmien pudotusvalikosta.
2. Valitse *Output Group* (lähtöryhmä) -viestiruudulla olevista saatavilla olevien laitteiden luettelosta ja valitse sitten **OK**.



Kuva 38: Esimerkki mukautetusta lähtöryhmästä

5.7 Pyynnöstä-tulostukset

Pyynnöstä-tulostuksia ovat **Archive/Export (Arkisto/Vie)** tai **Print (Tulosta)**. Nykyisen avoimena olevan potilaan voi arkistoida, viedä tai tulostaa manuaalisesti, kunnes toimenpide suljetaan.

Kun **On-Demand Output (Pyydetty tulostus)** -painike valitaan, voit lähettää kuvia avoimna olevasta potilaasta mihin tahansa määritettyihin tulostuslaitteisiin.

5.7.1 Arkistointi

1. Valitse **Archive/Export (Arkisto/Vie)** -painike.
2. Valitse toimenpide tai näkymät *On Demand Archive (Pyydetty arkistointi)* -näytöstä:
 - **Select All (Valitse kaikki)** -painikkeella valitaan kaikki kohteet, jotka näkyvät tässä näytössä.
 - **Clear (Tyhjennä)** -painikkeella poistetaan valinta kaikista kohteista, jotka ovat valittuina tässä näytössä.
 - **Priors (Aikaisemmat)** -painikkeella näytetään tämän potilaan aikaisemmat toimenpiteet ja näkymät.
 - **Rejected (Hylätty)** -painikkeella näytetään tämän potilaan hylätyt näkymät.
3. Valitse tallennuslaite:
 - Valitse **Device List (Laiteluettelo)** -painike ja tee valinta vaihtoehdoista *Storage Device (Tallennuslaite)* -pudotusvalikosta.
-TAI-
 - Valitse tulostusryhmä *Output Group (Tulostusryhmä)* -pudotusluettelosta.
4. Lähetä valitut kuvat valittuun arkistoon valitsemalla **Archive (Arkisto)** -painike.

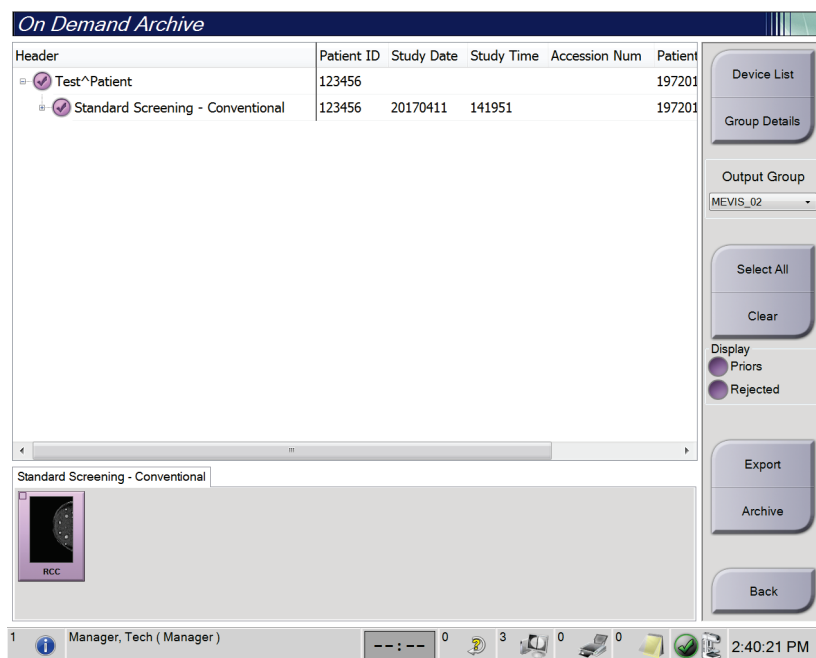


Huomautus

Tarkista arkistointitila tehtävärivillä *Manage Queue (Hallitse jonoa)* -apuohjelman avulla.

5.7.2 Vie

1. Valitse **Archive/Export** (arkistoi/vie) -painike (*Procedure* (toimenpide) -näytön oikealta puolelta).
2. Valitse vietävät kuvat ja valitse sitten **Export** (vie) -painike.



Kuva 39: Valitse vietävät kuvat

3. Valitse Export (vie) -viestiruudusta Target (kohde) medialaitteiden pudotusluettelosta.

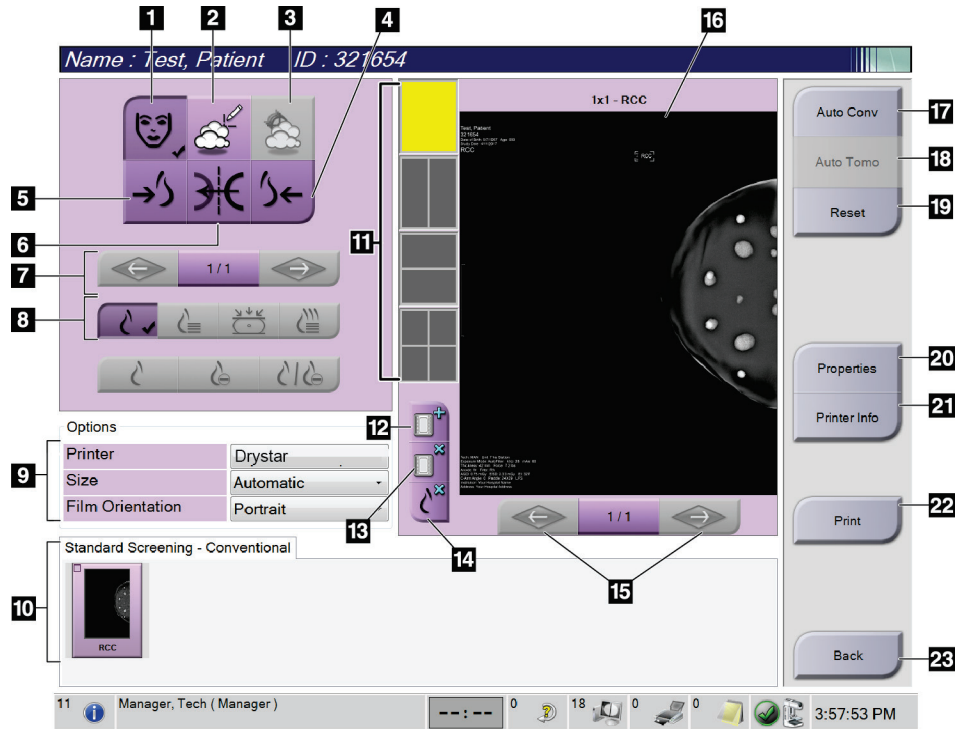


Kuva 40: Viennin viestiruutu

- Jos tahdot anonymisoida potilastiedot, valitse **Anonymize** (anonymisoi).
 - Voit poistaa irrotettavan mediatalennuslaitteen viennin päätyttyä valitsemalla kohdan **Eject USB device after write** (poista USB-laite kirjoituksen jälkeen).
 - Voit valita kansion paikallisessa järjestelmässäsi tallentaaksesi valintasi ja valita vientytyypit kuvasta kohdasta **Advanced** (edistyneet).
4. Valitse **Start** (Käynnistä) -painike lähettääksesi valitut kuvat valittuun laitteeseen.

5.7.3 Tulostus

1. Valitse *Procedure* (toimenpide) -näytön **Print** (tulosta) nähdäksesi *Print* (tulostus) -näytön. Katso kuva Tulostusnäyttö tulostustietojen valmistelemiseksi.
2. Valitse filmin formaatti näytön filmiformaattialueelta.
3. Valitse pienoiskuva.
4. Valitse kuvan tila (tavanomainen, projektiio tai rekonstruktio). C-näkymän painike näyttää, onko järjestelmä lisensoitu C-näkymän kuvaa varten.
5. Valitse tulostuksen esikatselualue (kohta 16) *Print* (tulosta) -näytöstä. Tällä alueella näkyvä kuva on kuva, joka tulostuu filmille.
6. Voit asettaa muita kuvia samalle monimuotofilmille toistaaksesi vaiheet 3–5.
7. Voit tulostaa eri filmiformaatin samoista kuvista valitsemalla **New Film** (uusi filmi) -painikkeen (kohta 12) ja suorittamalla sitten vaiheet välillä 2–6.
8. Käytä painikkeita *Print* (tulosta) -näytön ylhäällä vasemmalla (kohdat 1–6) piilottaaksesi tai nähdäksesi potilastiedot, merkinnät ja huomautukset ja muuttaaksesi kuvan suuntaa.
9. Valitse **Print** (tulosta) -painike filmien tulostamiseksi.



Kuva 41: Tulostusnäyttö

Kuvan selitys

- | | |
|---|---|
| 1. Näytä tai piilota potilastiedot. | 13. Poista filmi. |
| 2. Näytä tai piilota merkinnät ja huomautukset. | 14. Poista kuva filmiltä. |
| 3. Näytä tai piilota kohteet biopsian kuvissa. | 15. Selaa filmisivuja. |
| 4. Tulosta kuva dorsaalista näkökulmasta. | 16. Tulosta esikatselualue. |
| 5. Tulosta kuva ventraalisesta näkökulmasta. | 17. Tulosta tavanomaiset (ja C-näkymäkuvat, jos järjestelmä on lisensoitu) vakioasetuksilla. |
| 6. Käännä kuva (peilikuva). | 18. Tulosta tomosynteesikuvat (viipaleet tai projektiot), jotka on merkitty tulostusta varten (tomosynteesivaihtoehto). |
| 7. Siirry edelliseen tai seuraavaan tomosynteesin viipaleeseen tai projektiin (tomosynteesivaihtoehto). | 19. Palaa <i>Print</i> (tulosta) -näyttöön oletusasetuksia varten. |
| 8. Valitse tavanomainen, projektiotai rekonstruktionäkymät (tomosynteesivaihtoehto). C-näkymän painike näyttää, onko järjestelmä lisensoitu C-näkymän kuvaa varten. | 20. Avaa <i>Properties</i> (ominaisuudet) -näyttö. |
| 9. Valitse tulostinvaihtoehdot. | 21. Näytä tulostimen IP-osoite AE-otsikko, portti ja kapasiteetti oikea-arvoista tulostusta varten. |
| 10. Katso pienoiskuvat. | 22. Aloita tulostusprosessi. |
| 11. Valitse filmiformaatti (ruutujen lukumäärä). | 23. Palaa <i>Procedure</i> (toimenpide) -näyttöön. |
| 12. Luo uusi filmi. | |

Luku 6 Kuvat

6.1 Image Display (Kuvien näyttö) -näyttö

Altistumisen jälkeen otettu kuva avautuu Image Display (Kuvanäyttö) -näyttöön. Potilaan ja toimenpiteen tiedot voivat näkyä näytössä. Voit kääntää tiedot päälle tai pois päältä siirtymällä **Tools (Työkalut)** -välilehdelle *Procedure (Toimenpide)* -näytössä ja valitsemalla **Patient Information (Potilastiedot)** -painikkeen.



Kuva 42: Image Display (Kuvien näyttö) -näyttö

Kuvateksti

1. Potilastiedot ja tutkimuspäivä
2. Altistumistiedot mukaan lukien:
 - Altistumistekniikat
 - Potilaan annos
 - C-kaarilaitteen kulma
 - Puristuksen paksuus ja voima
 - Laitos ja teknikon tiedot

6.2 Altistusparametrien asettaminen

6.2.1 Valitse kuvaustila (tomosynteesivaihtoehto)

- Vakio Tomosynteesin rutiiniseulontatoimenpiteisiin
- Parannettu Diagnostisiin tomosynteesinäkyymiin



Varoitus:

Laajennettu kuvaustila, jossa on Combo-kuvantamistila (DM + BT) voi tuottaa säteilyannoksen, joka on suurempi kuin MQSA-seulontaraja 3,0 mGy ja jota tulisi sen vuoksi käyttää ainoastaan diagnostiseen arviointiin.

6.2.2 Altistumistilan valitseminen

Anna järjestelmän määrittää altistumistekniikoita Automatic Exposure Control (AEC) (Automaattinen altistumisohjaus (AEC)) -tilan avulla. AEC-tilat ovat käytettävissä arvoista 20–49 kV alkaen.

- Manuaalinen Käyttäjä valitsee kV- ja mAs-arvon sekä polttopisteen ja suodattimen.
- AEC: Automaattinen aika Käyttäjä valitsee kV-arvon, polttopisteen ja suodattimen. Järjestelmä valitsee mAs-arvon.
- AEC: Automaattinen kV Käyttäjä valitsee polttopisteen. Järjestelmä valitsee kV- ja mAs-arvon sekä suodattimen (rodium).
- AEC: Automaattinen suodatin Käyttäjä valitsee polttopisteen. Järjestelmä valitsee kV- ja mAs-arvon sekä suodattimen.

6.2.3 AEC-anturin käyttö

AEC-anturissa on seitsemän manuaalista asentoa ja yksi automaattinen asento. Manuaaliset asennot alkavat rintakehän reunasta (asento 1) ja ulottuvat kohti nännin reunaa (asento 7). Automaattinen asento valitsee kaksi aluetta alueelta, joka ulottuu rintakehästä nänniin.

Muuta anturin asentoa puristuslaitteen tai näytön AEC-anturin alueen plus (+)- ja miinus (-) -näppäimillä. Jos haluat, että järjestelmä laskee parhaan altistumisarvon rinnalle, voit valita automaattisen AEC-toiminnon.

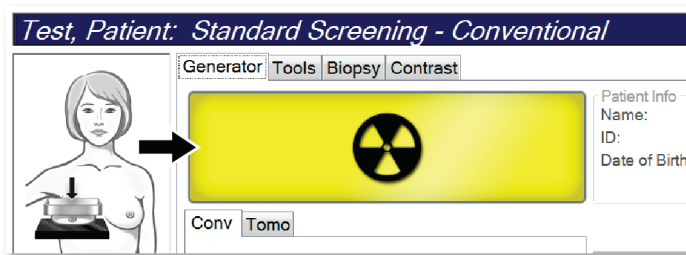
6.3 Kuvan ottaminen

Katso [Kliiniset toimenpiteet](#) sivulla 121 kliinisiä toimenpiteitä koskevia tietoja varten.

1. Valitse näkymä pikkukuvien näkymistä *Procedure (Toimenpide)* -näytön alareunasta.
2. Paina **röntgenpainiketta** ja/tai **röntgenjalkakytintä** ja pidä ne painettuna koko kuvauksen ajan.

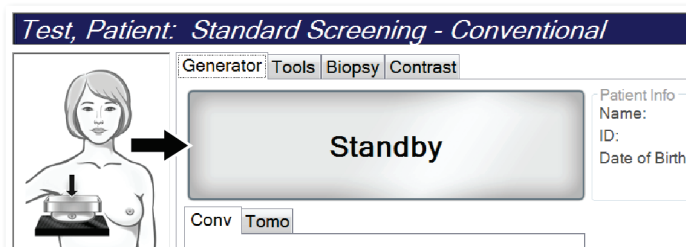
Kuvauksen aikana:

- System Status (Järjestelmän tila) -rivillä on säteilysymboli ja keltainen tausta (katso seuraava kuva).



Kuva 43: Kuvaus käynnissä

- Äänimerkki jatkuu kuvauksen aikana. Äänimerkki on jatkuva sarja ääniä. Ääni kuuluu koko yhdistelmäkuvausten aikana kuvauksen alkamisesta perinteisen näkymän loppuun asti. Äänimerkki ei keskeydy rinnan tomosynteesin ja perinteisen digitaalisen mammografiakuvausten välillä. Älä vapauta kuvauskytkintä äänimerkin aikana.
3. Kun ääni ei enää kuulu ja System Status (Järjestelmän tila) -rivillä näkyy **Standby (Valmius)** (katso seuraava kuva), vapauta **röntgenpainike** ja/tai **röntgenjalkakytin**.



Kuva 44: Kuvaus valmis

4. Kun röntgenkuvaus on valmis, kuva näkyy Image Display (Kuvanäyttö) -näyttöruudussa. *Procedure (Toimenpide)* -näyttöön vaihtuu automaattisesti **Tools (Työkalut)** -välilehti.

Suorita kuvaus loppuun valitsemalla yksi seuraavista vaihtoehdoista:

- **Accept (Hyväksy)** kuva. Kuva lähetetään tulostuslaitteille kaikkine määritteineen.
- **Reject (Hylkää)** kuva. Kun valintaikkuna avautuu, valitse syy kuvan hylkäämiselle. *Image Display (Kuvanäyttö)* -näyttö sulkeutuu. Voit toistaa hylätyn näkymän tai valita toisen näkymän. Jos valitset **Reject (Hylkää)**, pikkukuvassa näkyy X.
- **Pend (Odottava)** kuva. Kuva tallennetaan tulevaa tarkistusta varten. Jos valitset **Pend (Odottava)**, pikkukuvassa näkyy kysymysmerkki (?).



Kuva 45: Toimenpiteessä merkityt kuvat

5. Poista vaiheet 1–4 jokaisessa näkymässä.



Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

6.3.1 Perinteinen tapahtumien kuvantamisjärjestys

1. Tarkista kuva altistumisen jälkeen ja lisää tarvittaessa kommentti.
2. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuva tai **Pend (Odottava)**. Pikkukuva korvaa pikkukuvanäkymän näytön Case Study (Tapaustutkimus) -alueella.



Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

6.3.2 Tomosynteesin tapahtumien kuvantamisjärjestys

1. Odota, että kuvan rekonstruktio on valmis.
2. Tarkista projektion kuvat liikkeen osalta.
3. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuvat tai **Pend (Odottava)**. Pikkukuva korvaa pikkukuvanäkymän näytön Case Study (Tapaustutkimus) -alueella.



Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

6.3.3 Hylätyn kuvan hyväksyminen

Jos hylätty kuva on parempi kuin uusi kuva, voit palauttaa vanhan kuvan ja käyttää sitä. Valitse pikkukuva *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä kuvan tarkistamista varten ja valitse sitten **Accept (Hyväksy)** kuva.

6.3.4 Odottavassa tilassa olevan kuvan hyväksyminen tai hylkääminen

Hyväksy tai hylkää odottavassa tilassa oleva kuva valitsemalla odottava pikkukuva ja sen jälkeen **Accept (Hyväksy)** -painike tai **Reject (Hylkää)** -painike.

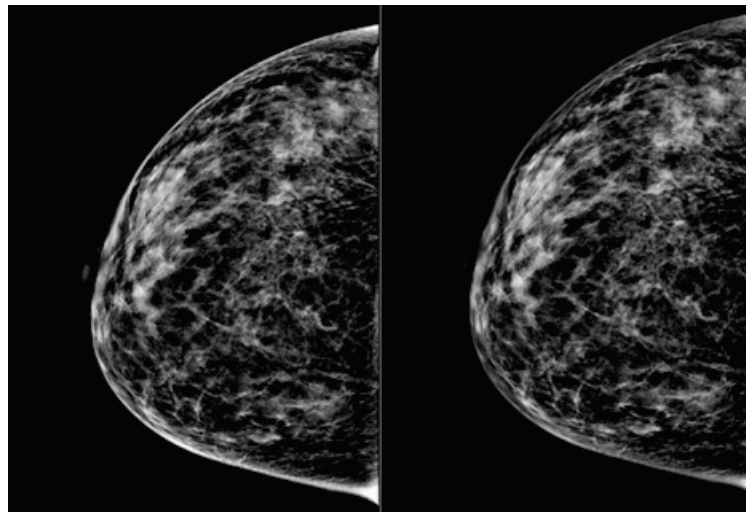


Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

6.3.5 Iholinjan kirkkaus

2D-kuvantamisessa on käytettävissä valinnainen kuvankäsittelyasetus, joka vähentää ihon kirkkautta ja ylivarjostusta seulontanäkymissä. Jos haluat ottaa tämän asetuksen käyttöön, ota yhteyttä Hologic-edustajaan.



Vakio

Pienennetty kirkkaus

Kuva 46: Vakiokirkkauden ja pienennetyn kirkkauden vertailu

6.4 Kuvan ottaminen implantin tapauksessa

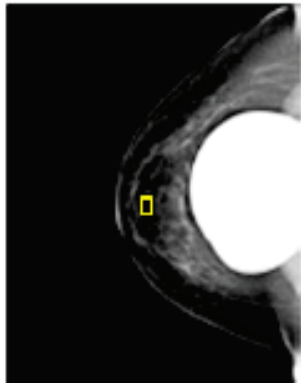


Huomautus

Valitse **AINA Implant Present (Implantti rinnassa)** -painike kaikkien implanttinäkymien kohdalla. Tämän painikkeen valinnalla implanttikuvat käsitellään oikein.

6.4.1 Implantti etäällä nännistä

1. Valitse näkymä pikkukuvien näkymistä *Procedure (Toimenpide)* -näytön alareunasta.
2. Valitse AEC-tilaksi **Auto Filter (Automaattinen suodatin)**.
3. Siirrä AEC-anturi nännin takana olevaan kudokseen painikkeilla + ja –.



4. Ota kuva.
5. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuvat tai **Pend (Odottava)**.



Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

6. Toista vaiheet 1–5 jokaisen näkymän kohdalla.

6.4.2 Implantti nännin lähellä

1. Valitse näkymä pikkukuvien näkymistä *Procedure (Toimenpide)* -näytön alareunasta.
2. Valitse AEC-tilaksi **Manual (Manuaalinen)**.
3. Valitse kVp- ja mAs-arvot painikkeilla + - ja -. Katso näkymän tyyppin ja puristuspaksuuden mukaiset suositellut arvot taulukoista kohdassa [Arvotaulukot nännin lähellä olevalle implantille](#) sivulla 88.



Huomautus

CEDM-näkymä koostuu kahdesta erillisestä valotuksesta. Vain ensimmäisen, pienemmän energian valotuksen tekniikka-arvot voidaan asettaa manuaalisesti. Järjestelmä asettaa toisen valotuksen tekniikka-arvot automaattisesti ensimmäisen valotuksen tekniikoiden perusteella.



Huomautus

Valitse yhdistelmäkontrastinäkymissä tomosynteesivalotuksen arvot taulukosta 17 ja kontrastitehostetun (CEDM) kuvauksen arvot taulukosta 18.

Lisätietoja kontrastitehostettujen kuvien ottamisesta on kohdassa I-View-kontrastitehostetut 2D-kuvat.

4. Ota kuva.
5. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuvat tai **Pend (Odottava)**.



Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

6. Toista vaiheet 1–5 jokaisen näkymän kohdalla.

Arvotaulukot nännin lähellä olevalle implantille

Taulukko 17: Perinteinen 2D-kuvaus

Puristuspaksuus	kV	mAs	Suodatin
< 4 cm	28	100	Rh
4 – < 6 cm	28	120	Rh
6 – < 8 cm	28	140	Rh
8–10 cm	28	160	Rh
> 10 cm	28	180	Rh

Taulukko 18: Tomosynteesikuvaaminen

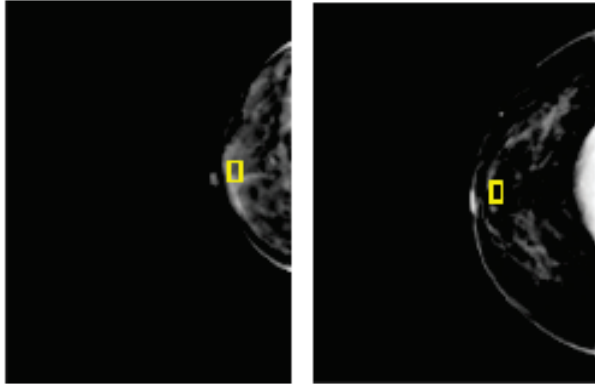
Puristuspaksuus	kV	mAs	Suodatin
< 4 cm	29	60	Al
4 – < 6 cm	31	70	Al
6 – < 8 cm	33	90	Al
8–10 cm	35	100	Al
> 10 cm	38	100	Al

Taulukko 19: Kontrastitehostettu (I-View) kuvaaminen

Puristuspaksuus	kV	mAs	Suodatin
< 3,5 cm	26	30	Rh
3,5 – < 4 cm	27	40	Rh
4 – < 5 cm	28	40	Rh
5 cm – < 5,5 cm	29	60	Ag
5,5 cm – < 6 cm	30	60	Ag
6 – < 7,5 cm	31	80	Ag
7,5 – < 8,5 cm	32	120	Ag
8,5–12 cm	33	120	Ag
> 12 cm	33	160	Ag

6.4.3 Implantti syrjässä -näkyvät

1. Valitse näkymä pikkukuvien näkymistä *Procedure (Toimenpide)* -näytön alareunasta.
2. Valitse AEC-tilaksi **Auto Filter (Automaattinen suodatin)**.
3. Siirrä AEC-anturi nännin takana olevaan kudokseen painikkeilla + ja –.



4. Ota kuva.
5. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuvat tai **Pend (Odottava)**.



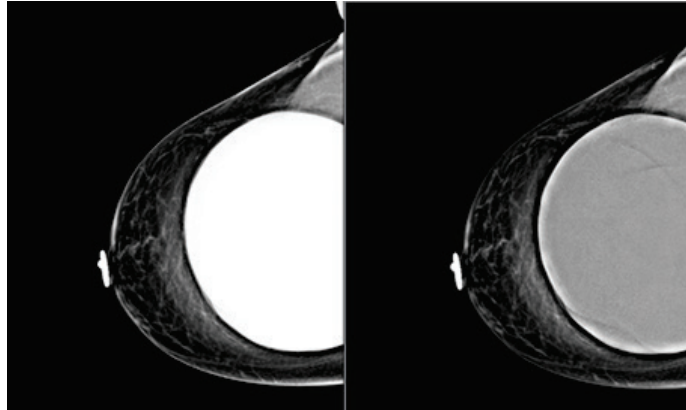
Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

6. Toista vaiheet 1–5 jokaisen näkymän kohdalla

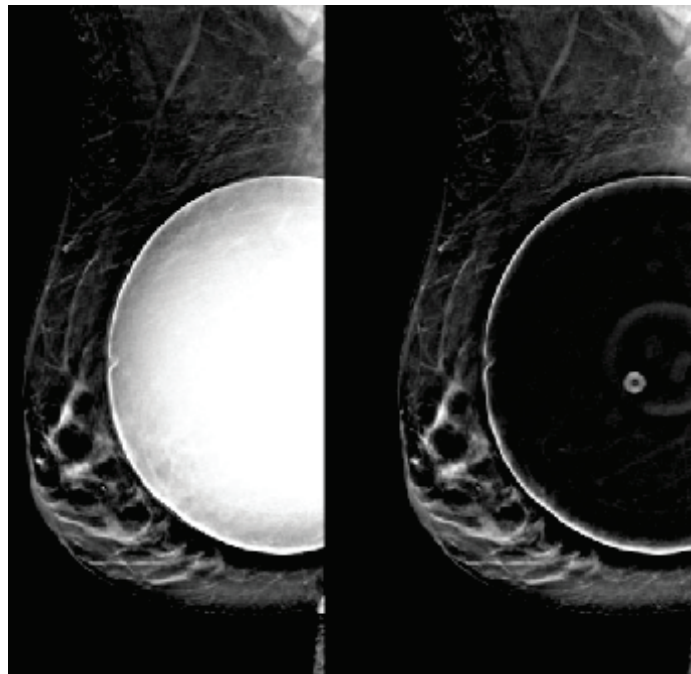
6.4.4 Implantin kirkkaus

Sekä 2D- että 3D-kuvantamisessa on käytettävissä valinnainen kuvankäsittelyasetus implanttien tapauksessa. Implantin kirkkautta voidaan pienentää implantin ja rinnan raja-alueen näkyvyyden parantamiseksi. Jos haluat ottaa tämän asetuksen käyttöön, ota yhteyttä Hologic-edustajaan.



Vakio

Pienennetty kirkkaus



Vakio

Pienennetty kirkkaus

Kuoa 47: Vakiokirkkauden ja pienennetyn kirkkauden vertailu

6.5 Implanttikuvien korjaaminen ja uudelleenkäsittely

Kuva on korjattava, jos otat kuvan implantin tai siirtyneen implantin näkymästä ilman, että **Implant Present (Implantti on)** -painike on käytössä.

6.5.1 Jos kuvaa ei hyväksytä

Merkitse, että implantti on olemassa, valitsemalla **Implant Present (Implantti on)** -painike *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä. Painikkeessa näkyy valintamerkki ja kuva käsitellään uudelleen.



6.5.2 Jos kuva hyväksytään

1. Valitse kuva.
2. Korjaa kuvaa valitsemalla **Implant Present (Implantti on)** -painike *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä. Painikkeessa näkyy valintamerkki ja kuva käsitellään uudelleen.
3. Hyväksy muutokset valitsemalla **Accept (Hyväksy)** -painike.

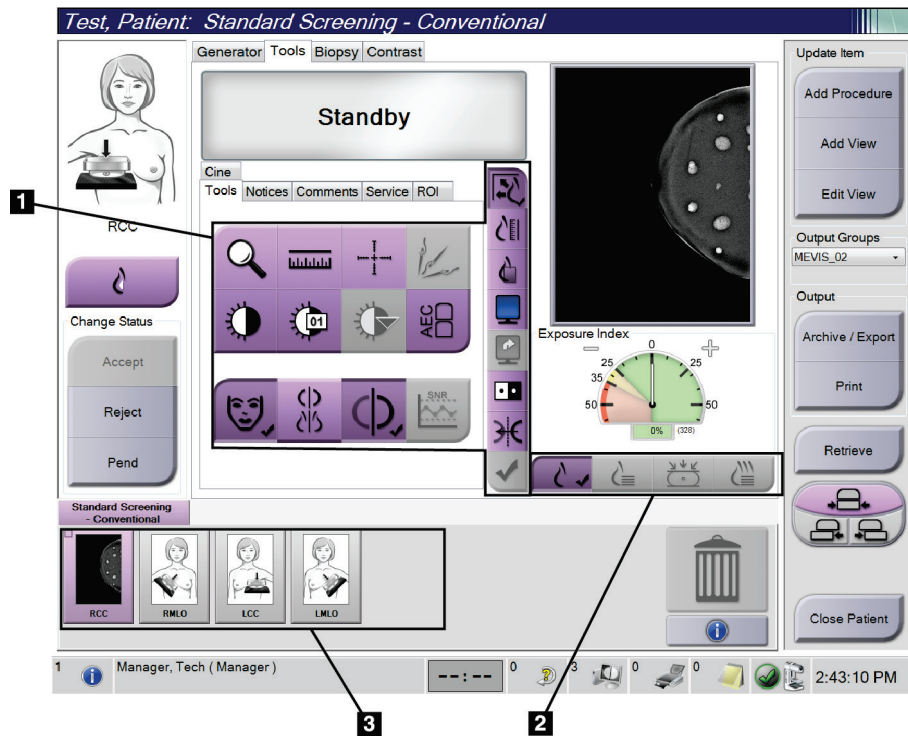


Huomautus

Korjattu kuva lähetetään automaattisesti valituille tulostuslaitteille, jos järjestelmä on määritetty lähettämään kuvia, kun **Accept (Hyväksy)** -painike valitaan.

6.6 Kuvien tarkistus

Kuvien tarkistuksessa käytetään pienoiskuvia, kuvan tarkistustyökaluja ja näyttötiloja.



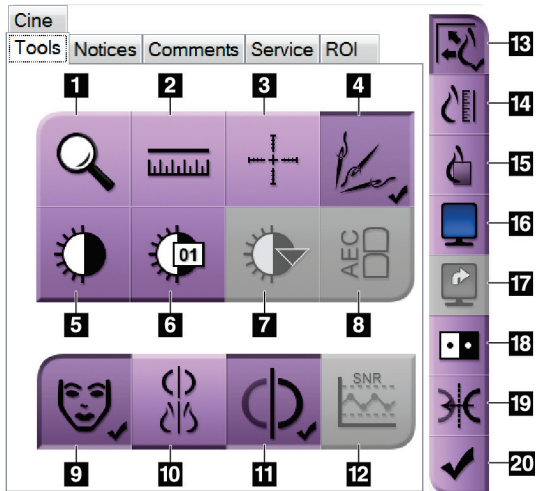
Kuva 48: Työkaluvälilehti (tomosynteesivaihtoehto näkyy)

Kuvan selitys

1. Kuvan tarkistustyökalut - katso [Image Review Tools \(Kvantarkistustyökalut\) -välilehti](#) sivulla 93.
2. Kuvan näyttötilat - katso [Näyttötilat](#) sivulla 95.
3. Pienoiskuvanäkymät ja pienoiskuvat. Valitse mikä tahansa pienoiskuva nähdäksesi kuvan kuvanäyttömonitorissa.

6.6.1 Image Review Tools (Kuvantarkistustyökalut) -välilehti

Kuvantarkistustyökalut löytyvät **Tools (Työkalut)** -välilehdeltä *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä. Aktiivisessa työkalussa näkyy valintamerkki.



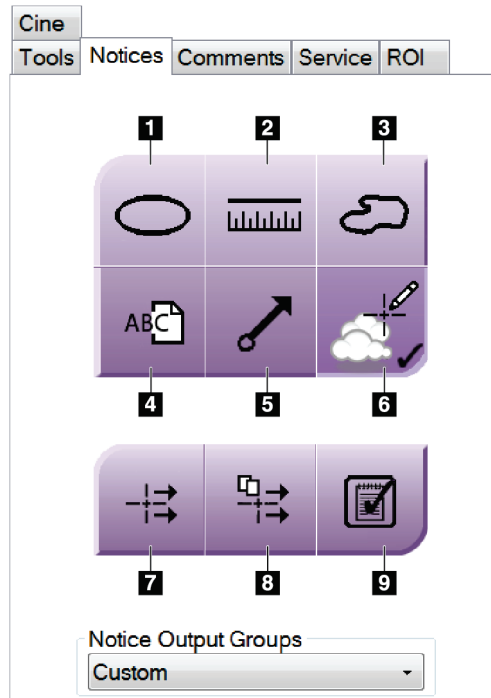
Kuva 49: Kuvantarkistustyökalut

Kuvateksti

1. **Zoom (Zoomaus)** -työkalu suurentaa kuvan osion.
2. **Ruler (Viivoitin)** -työkalu mittaa kahden pisteen välisen etäisyyden.
3. **Crosshair (Hiusristi)** -työkalu näyttää hiusristin *Image Display (Kuvanäyttö)* -näytössä.
4. **Demetalizer (Metallinpoisto)** -työkalu metallikohteita sisältävien tomosynteesin kuvien käsittelyä varten.
5. **Window/Level (Ikkuna/Taso)** -työkalu muuttaa kirkkautta ja kontrastia.
6. **Window/Level Fine Adjustment (Ikkunan/tason hienosäätö)** -työkalun avulla voit lisätä erityisiä ikkuna- ja tasoarvoja.
7. **LUT Selection (LUT-valinta)** -työkalu selaa käytettävissä olevia ikkuna-/tasoasetuksia näytetyistä kuvista, joihin on liitetty LUT.
8. **AEC-painike** näyttää AEC-anturin alueet, joita käytetään altistumisen laskemisessa. Anturialueet näkyvät *Image Display (Kuvanäyttö)* -näytössä.
9. **Patient Information (Potilastiedot)** -painike aktivoi potilastietonäytön.
10. **Auto-Hanging (Automaattinen ripustus)** -painike ripustaa valittuna olevan tutkimuksen automaattisesti 4 ylös -konfiguraatioon.
11. **Auto-Pairing (Automaattinen paritus)** -painike kytkee valittuna olevan kuvan automaattisen parituksen pois päältä monta ylös -konfiguraatiossa.
12. **SNR/CNR-painike** laskee signaali-meluun-suhteen ja kontrasti-meluun-suhteen ACR-fantomissa.
13. **Fit-to-Viewport (Sovita näkymäporttiin)** -painike sovittaa kuvan kuvatiileen.
14. **True Size (Todellinen koko)** -painike näyttää kuvan rinnan todellisessa koossa.
15. **View Actual Pixels (Näytä todelliset kuvapisteen)** -painike näyttää kuvan koko kuvatarkeudessa.
16. **Multi-Up Display (Monta ylös -näyttö)** -painike valitsee näytettävien tiilien määrän.
17. **Image Tile Advance (Edistä kuvan tiili)** -painike määrittää aktiivisen multi-up-tiilen.
18. **Invert Image (Käännä kuva)** -työkalu muuttaa mustan valkoiseksi ja valkoisen mustaksi.
19. **Mirror (Peili)** -painike kääntää kuvan peilikuvaksi.
20. **Tag for Print (Merkitse tulostusta varten)** -painike merkitsee tomosynteesikuvan projekti- ja rekonstruktio kuvat tulostettaviksi myöhemmin.

6.6.2 Ilmoitukset-välilehti

Notices (Ilmoitukset) -välilehden työkalujen avulla voit merkitä ja kommentoida kuvia ja lähettää näytettyä kuvaa tai toimenpidettä koskevia ilmoituksia. Välilehden alaosassa olevasta Notice Output Groups (Ilmoituksen tulostusryhmät) -pudotusvalikosta voit valita ilmoitusten määrän.



Kuva 50: Notices (Ilmoitukset) -välilehden työkalut

Kuvateksti

1. **Oval (Soikea)** -työkalu piirtää kuvaan soikean merkinnän.
2. **Ruler (Viivoitin)** -työkalu mittaa kahden pisteen välisen etäisyyden.
3. **Freehand (Vapaalla kädellä)** -työkalu piirtää kuvaan merkinnän vapaalla kädellä.
4. **Text (Teksti)** -työkalu lisää kuvaan tekstimuistiinpanon ilman merkintää.
5. **Arrow (Nuoli)** -työkalu piirtää kuvaan nuolimerkinnän.
6. **Markings (Merkinnät)** -työkalu näyttää tai piilottaa merkintöjä ja kommentteja kuvassa.
7. **Send Notice (Lähetä ilmoitus)** -työkalu lähettää nykyistä kuvaa koskevan ilmoituksen valittuun määränpäähän.
8. **Send All Notices (Lähetä kaikki ilmoitukset)** -työkalu lähettää avatun toimenpiteen kaikkien kuvien kaikki ilmoitukset valittuun määränpäähän.
9. **Viewed (Katsottu)** -työkalu muuttaa potilaan ilmoitusten tilaksi katsottu.

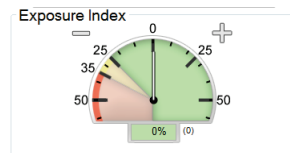
6.6.3 Muut kuvan tarkistustyökalut

Muut välilehdet

- **Comments (Kommentit):** lisää kommentteja kuvaan.
- **Service (Huolto):** merkitse kuva huollon käyttöön.
- **ROI (Mielenkiintoinen alue):** piirrä mielenkiintoinen alue kuvanäyttöön.
- **Cine (Kuvasarja):** näytä kuvasarja elokuvan tavoin (tomosynteesivaihtoehto).

Altistumishakemisto

Altistumishakemisto on kuvalaadun opas. Jos altistumishakemisto osoittaa punaista tai keltaista aluetta, tarkista valitusta kuvasta kohina ja päätä, otetaanko uusi kuva.



Kuva 51: Altistumishakemisto

Näyttötilat

Valitse näytön näyttötilojen alueella olevilla painikkeilla kuvanäytön kuvaruudussa näytettävän näkymän tyyppi. Voit vaihtaa perinteisen näkymän, luodun 2D-näkymän, projektioiden ja rekonstruoiden välillä, kun haluat näyttää yhdistelmäkuvia.



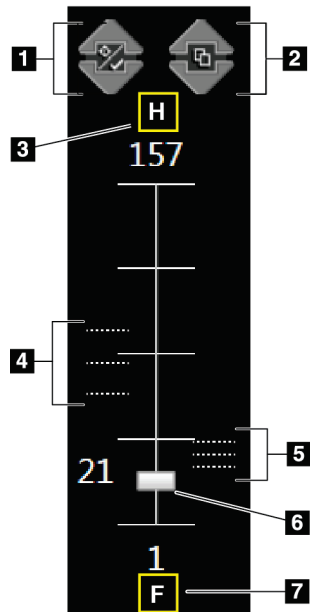
Kuva 52: Näyttötilat

Kuvateksti

1. **Conventional (Perinteinen)** -painike näyttää perinteisiä kuvia.
2. **Generated 2D (Luotu 2D)** -painike näyttää perinteisen 2D-kuvan, joka on luotu otetusta tomografiakuvasta.
3. **Projections (Projektiot)** -painike näyttää 15°:n projektiokuvia.
4. **Reconstructions (Rekonstruktiot)** -painike näyttää rekonstruoituja lohkoja.

6.6.4 Lohkon ilmaisin

Kuvanäytön kuvaruudun lohkon ilmaisin näkyy ainoastaan tomosynteessin rekonstruktioissa.



Kuvateksti

1. **Up (Ylös)** ja **Down (Alas)** osoittavilla nuolilla voit vaihtaa lohkojen välillä, jotka sisältävät leesioin kohteen, tai lohkojen välillä, jotka on merkitty tulostettaviksi.
2. **Up (Ylös)** ja **Down (Alas)** osoittavilla nuolilla voit vaihtaa lohkojen välillä, jotka sisältävät ilmoituksia.
3. H (anatominen viittaus pään suuntaan)
4. Lohkot, jotka sisältävät kohteita tai on merkitty tulostettaviksi.
5. Lohkot, jotka sisältävät ilmoituksia.
6. Vierityspalkki siirtyy rekonstruktio lohkojen läpi.
7. F (anatominen viittaus jalkojen suuntaan)

Kuva 53: Lohkon ilmaisin

6.7 Kuvien lähettäminen tulostuslaitteille

Voit lähettää kuvat tulostuslaitteille tai kopioida kuvia Archive/Export (Arkisto/Vie) -toiminnolla väliaikaiseen tallennusvälineeseen. Katso [Tulostusryhmät](#) sivulla 73 ja [Pyyynnöstä-tulostukset](#) sivulla 75 ohjeita varten.

6.8 I-View-kontrastitehostetut 2D-kuvat



Varoitus:

Potilaille voi aiheutua haittavaikutuksia varjoaineista. Katso täydelliset tiedot käytettävän varjoaineen käyttöohjeesta.



Varoitus:

Kontrastitehostetussa mammografiassa käytetään varjoaineita, jotka injektoidaan laskimoon. Allergisia reaktioita voi esiintyä.

**Huomautus**

Hologic määrittää osan järjestelmästä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehtoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrittämisistä.

1. Valitse **Contrast** (kontrasti) -välilehti päästäksesi I-View™ 2D:n kontrastin (CEDM) toimintoon.



Kuva 54: I-View 2D:n kontrastinäyttö

2. Tee kontrastiasetukset. Jos tahdot lisätietoa, katso [Kontrastiasetusten määrittäminen](#) sivulla 102.

**Huomautus**

Kontrastitiedot sisältyvät I-View-kuvan DICOM-yläviitteeseen.

3. Voit aloittaa kontrastin annostelun ja ajastimen käynnistyksen valitsemalla **Start** (käynnistä) (nuoli) -painikkeen.

Ajastin käynnistyy **Waiting Period** (odotusaika) -vaiheella, joka näkyy keltaisella taustalla.



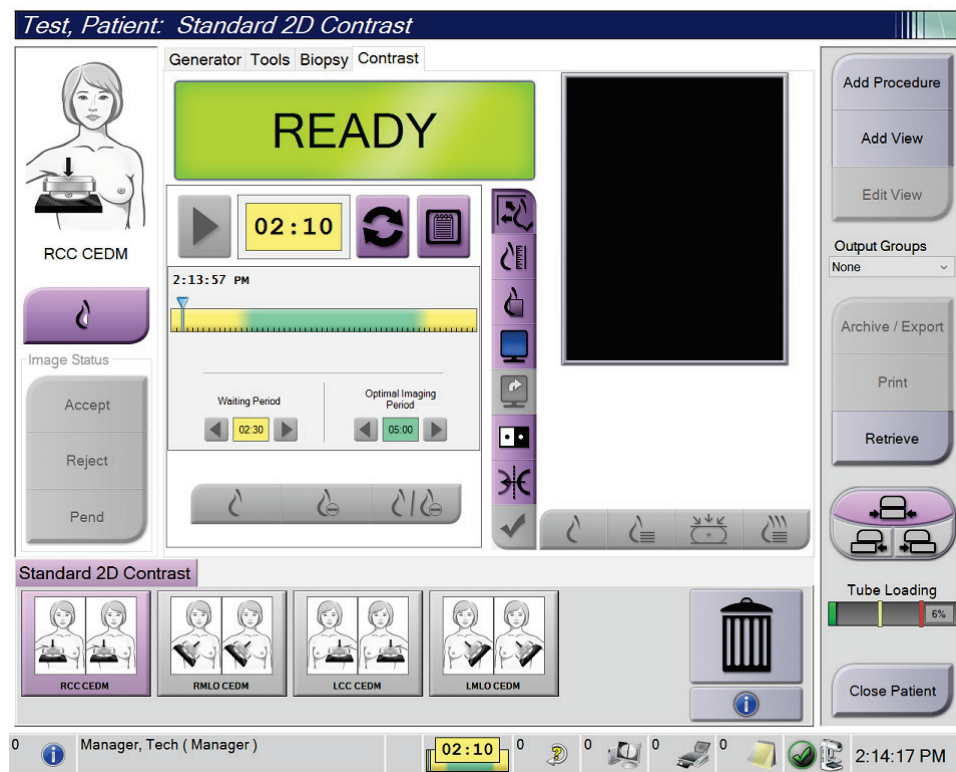
Huomautus

Voit säätää ajastimen **Waiting Period** (odotusaika)- ja **Optimal Imaging Period** (optimaalinen kuvausaika) -vaiheiden ajallista kestoja toimenpidekohtaisesti. Käytä vasenta ja oikeaa nuolipainiketta.



Huomautus

Voit säätää ajastimen **Waiting Period** (odotusaika)- ja **Optimal Imaging Period** (optimaalinen kuvausaika) -vaiheiden oletusarvoisen ajallisen keston. Katso Kontrastin oletusasetusten asetus.



Kuva 55: I-View 2D:n kontrastinäyttö, odotusaika



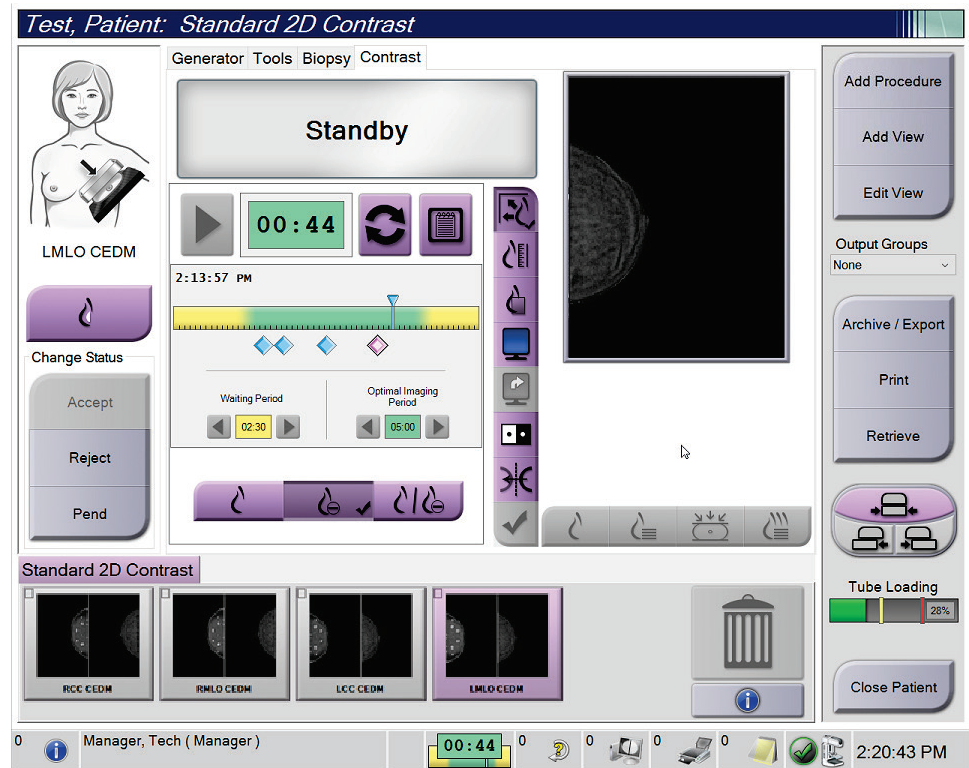
Huomautus

Ajastintoiminto ei salli ajastimen pysäytystä vaan vain sen käynnistyksen ja nollauksen. Ajastin pysähtyy ainoastaan silloin, kun poistut potilaan toimenpiteestä.

Kun **odotusaika** on kulunut, ajastin aloittaa **optimaalisen kuvausajan**, jonka tausta on vihreä.

- Ota kuvat **optimaalisen kuvausajan** kuluessa.

Kun olet ottanut kuvan, ajastimen alla näkyy merkintä.





Kuva 56: I-View 2D:n kontrastinäyttö, optimaalinen kuvausaika

5. Valitse matalan ja korkean altistuksen painikkeet saadaksesi näkyviin sekä matalan että korkean energian kuvat.
- **Low:** Tavanomainen alhaisen energian kuva
 - **Sub:** Kontrastoitu ja subtraktoitu kuva
 - **Low Sub:** Näyttää sekä alhaisen että subtraktoidun näytön kuvat vierekkäin jaetussa näytössä.



Huomio:

I-View 2D:n kontrastin toimenpiteen suorittaminen lisää palautusaikaa, jonka kone tarvitsee ennen uusia kuvia. Kun järjestelmän tilakuvake on punainen , suositeltu odotusaika näytetään. Tämä odotusaika sallii sen, että röntgenputken lämpötila laskee ja voidaan välttää vahingot, jotka saattavat mitätöidä röntgenputken

takuun. Varmista aina, että järjestelmän tilakuvake on vihreä  ennen kuin aloitat I-View 2D:n kontrastitoimenpiteen. Jos järjestelmän tilan kuvake muuttuu punaiseksi toimenpiteen aikana, odota suositeltu aika ennen lisäkuvien ottamista ja viimeistele toimenpide nopeasti käyttämällä mahdollisimman vähän valotuksia.

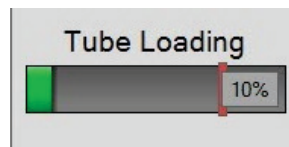
Putken kuorman ilmaisin mahdollistaa röntgenputken lämpökuorman seuraamisen. Ota huomioon putken kuorman tila, kun otat kontrastitehostettuja kuvia. Katso lisätietoja kohdasta [Tube Loading \(putken kuorma\) -ilmaisin](#) sivulla 101 varten.

6.8.1 Tube Loading (putken kuorma) -ilmais

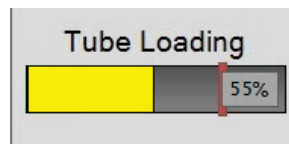
Procedure (toimenpide) -näytön *Generator* (generaattori) -välilehdellä on Tube Loading (putken kuorma) -ilmais. Tämä ilmais näyttää röntgenputken senhetkisen lämpökuorman.

Tube Loading (putken kuorma) -ilmais näyttää yhden seuraavista kolmesta tilasta:

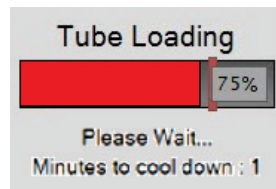
- Röntgenputken lämpökuorma on hyväksyttävällä tasolla. Tehtäväpalkin järjestelmän tilakuvake on vihreä. Jatka kuvien ottamista ja suorita toimenpide loppuun.



- Röntgenputken lämpökuorma ylittää varoitusrajan (oletus = 40 %) mutta alittaa enimmäisrajan (oletus = 72 %). Suorita senhetkisen kuvan ottaminen loppuun ja anna röntgenputken jäähtyä ennen toimenpiteen päättämistä.



- Röntgenputken lämpökuorma ylittää enimmäisrajan (oletus = 72 %). Tehtäväpalkin järjestelmän tilakuvake on punainen ja näyttää röntgenputken jäähtymiseen tarvittavan minuuttimäärän. Älä ota kuvia. Lykkää toimenpidettä, kunnes röntgenputki jäähtyy.



Huomio

Liiallinen lämmönmuodostus voi vaurioittaa röntgenputkea.

6.8.2 Kontrastiasetusten määrittäminen

1. Valitse **Contrast** (kontrasti) -välilehdeltä **Configure Contrast** (määritä kontrasti) -painike kontrastiasetusten muokkaamiseksi. Kontrastitietojen viestiruutu avautuu.

The screenshot shows a dialog box titled "Contrast Information" with a dark blue header. It contains several input fields and buttons. The fields are: "Contrast Entry Route" (dropdown menu set to "Intra-arterial route"), "Contrast Agent" (dropdown menu set to "Diatrizoate"), "Contrast Agent Concentration" (input field set to "240" with "mg/ml" unit), "Total Bolus Volume" (input field set to "0.0" with "ml" unit), "Patient Weight" (input fields for "lb" and "kg" both set to "0.0" with an equals sign between them), "Contrast Concentration Per Body Weight" (input field set to "0.0" with "ml/kg" unit), and "Amount of Contrast Agent" (input field set to "0.0" with "ml" unit). At the bottom, there are two buttons: "Save & Close" and "Cancel".

Kuva 57: I-View 2D Contrast -asetukset

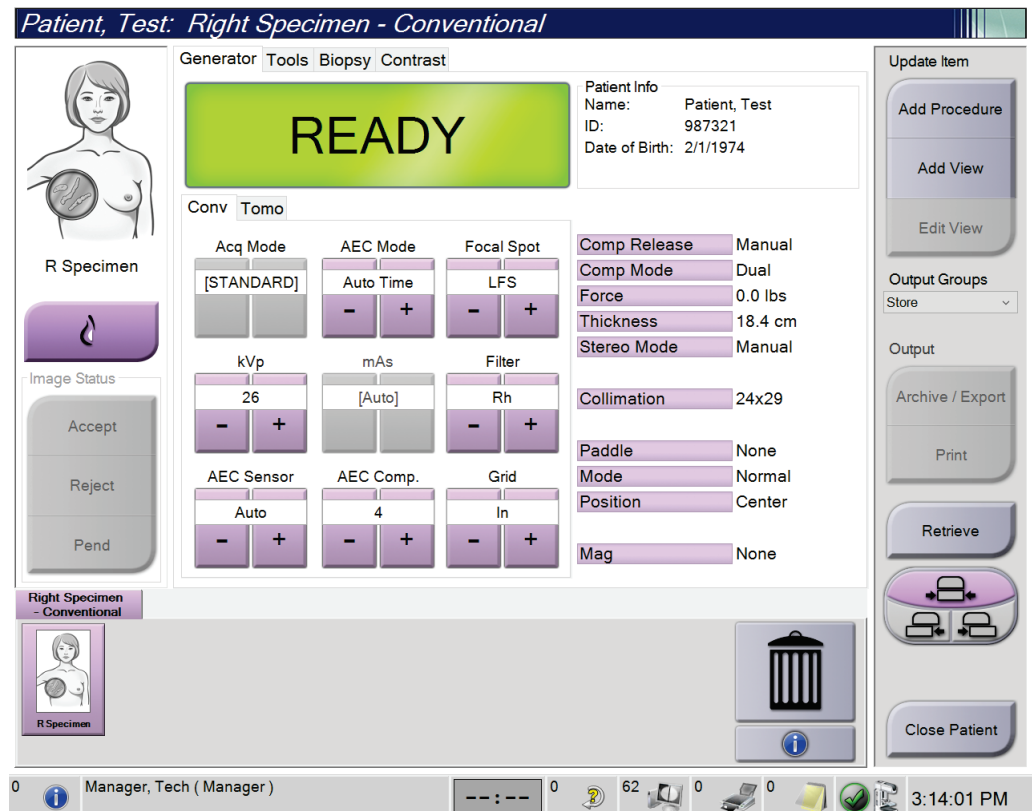
2. Käytä pudotusluetteloita valitaksesi sopivat asetukset.
3. Lisää tiedot **Contrast Concentration Per Body Weight** (kontrastin pitoisuus kehon painoa kohti) -kenttään tai **Amount of Contrast Agent** (kontrastiaineen määrä) -kenttään. Muihin kenttiin lisätään automaattisesti oikeat tiedot.
4. Valitse **Save & Close** (tallenna ja sulje).

6.9 Näyttekuvat

Järjestelmää voidaan käyttää biopsianäytteiden kuvaamiseen.

Näyttekuvien otto:

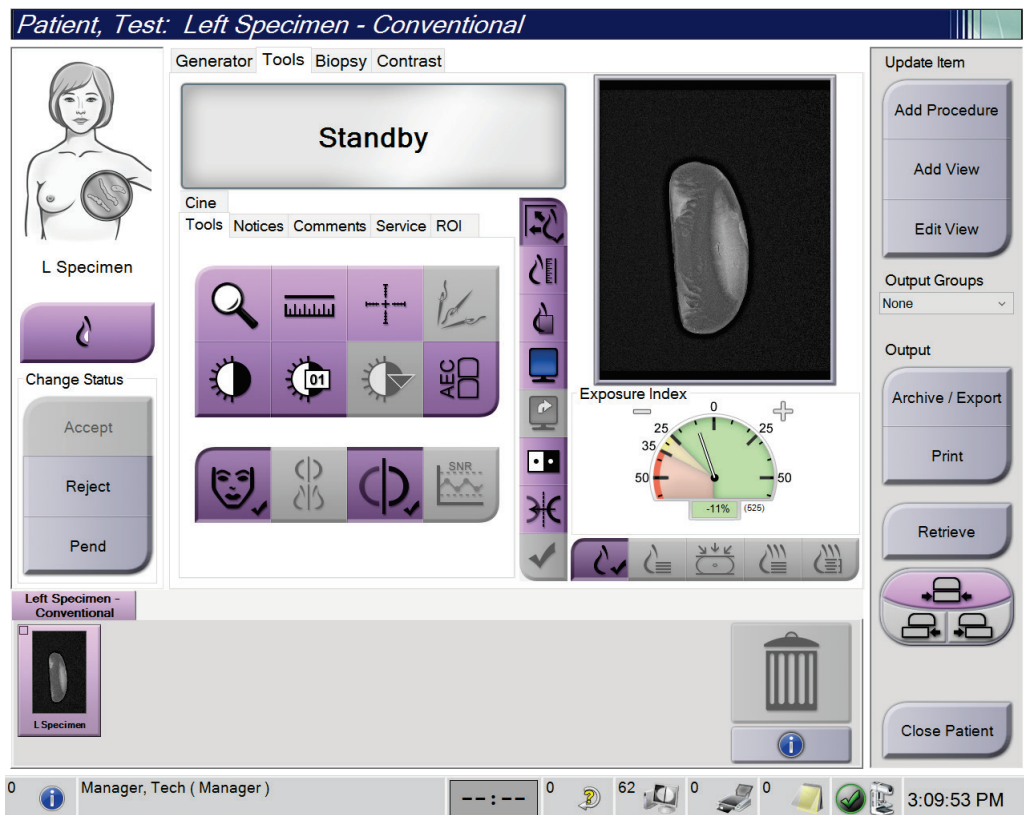
1. Valitse potilas työluettelosta tai lisää manuaalisesti uusi potilas.
2. Lisää tai valitse haluamasi näytteen kuvausmenetelmä.



Kuva 58: Toimenpidenäyttö näytteitä varten

3. Varmista, että C-kaaren asetus on 0 asetusta.
4. Valmistele näyte ja aseta se kuvadetektoriin.

5. Ota kuvat. Jos tahdot lisätietoa kuvien otosta, katso [Kuvan ottaminen](#) sivulla 83.



Kuva 59: Näytekuvausnäyttö

6. Tarkista kuvat tarvittaessa.

Luku 7 Varusteet

Järjestelmä voi suorittaa seulonta- tai diagnostisia sovelluksia määritetyillä varusteilla. Tässä luvussa kuvataan, miten kaikkia mahdollisia järjestelmän varusteita käytetään.

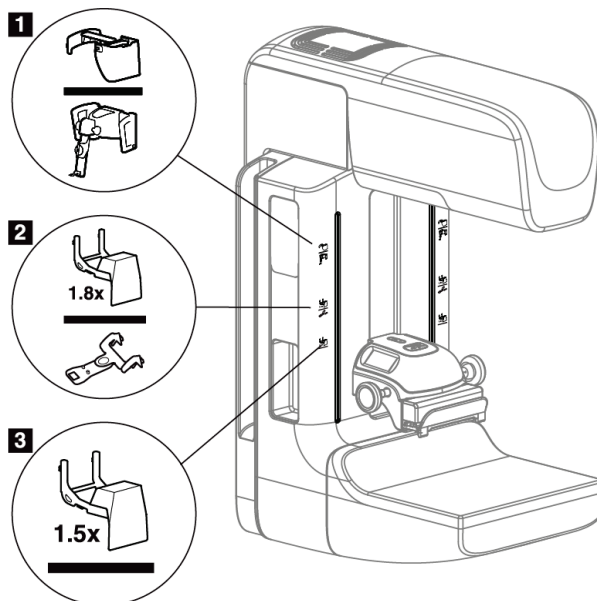


Huomautus

Hologic määrittää osan järjestelmästä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehdoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrityksistä.

7.1 Varusteiden asentaminen C-kaarilaitteeseen

Sisäänvedettävä kasvosuoja, suurennusteline ja paikantavat hiusristit asennetaan C-kaarilaitteen uriin. Uriin on kuvaketarrat, jotka osittavat uraan kiinnitettävän varusteen. Jokaisessa varusteessa on kaksi viivaa. Kohdista varuste C-kaarilaitteen vastaavan viivaan. Kun varusteen koukku on oikeassa syvyydessä, toinen ohuempi viiva asetetaan kohdakkain C-kaarilaitteen viivan kanssa. Seuraavissa osioissa on jokaisen varusteen asennusohjeet.



Kuva 60: C-kaarilaitteen varusteet

Kuvateksti

1. Ura sisäänvedettävää kasvosuojaa (tomosynteesivaihtoehto) tai rintojen Affirm®-biopsiaohjausjärjestelmää (biopsiavaihtoehto) varten
2. Ura 1,8-kertaisen suurennuksen telinettä ja paikantavia hiusristejä varten
3. Ura 1,5-kertaisen suurennuksen telinettä varten

7.2 Potilaan kasvosuojat

Kasvosuoja pitää potilaan pään ja kasvot poissa röntgenkentästä tutkimuksen aikana. Tarkasta suojus joka päivä ennen käyttöä.



Varoitus:

Kasvosuoja on kiinnitettävä kaikkia altistumisia varten lukuun ottamatta suurennosten tapaustutkimuksia.



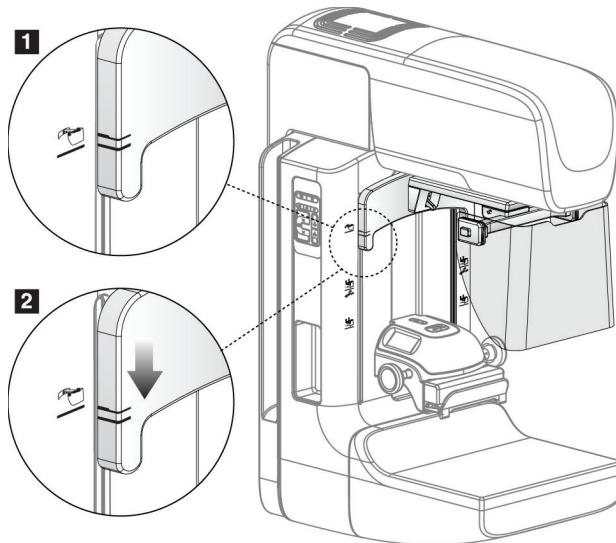
Varoitus:

Kasvosuojus ei suojaa potilasta säteilyltä.

7.2.1 Sisäänvedettävän kasvosuojan asentaminen ja poistaminen

Sisäänvedettävän kasvosuojan asentaminen:

1. Laajenna kasvosuoja kokonaan ulompaan asentoon.
2. Kohdista kasvosuojan koukut C-kaarilaitteen asennusuriin, jotka on merkitty kasvosuojan kuvakkeella.
3. Laita koukut kasvosuojan molemmilta puolilta C-kaarilaitteen asennusuriin. Lukituksen vapautusvipu (katso kohde 1 seuraavassa kuvassa) on Up (Ylös) -asennossa.
4. Työnnä kasvosuoja alas lukittuun asentoon. Lukituksen vapautusvipu on Down (Alas) -asennossa, kun kasvosuoja lukkiutuu.



Kuva 61: Sisäänvedettävän kasvosuojan kohdistus C-kaarilaitteeseen

Sisäänvedettävän kasvosuojan poistaminen:

1. Paina lukituksen vapautusvipu (katso kohde 1 edellisessä kuvassa) on Up (Ylös) - asentoon ja pidä se siinä.
2. Nosta kasvosuoja urista ja poista se C-kaarilaitteesta.

7.2.2 Sisäänvedettävän kasvosuojan käyttö



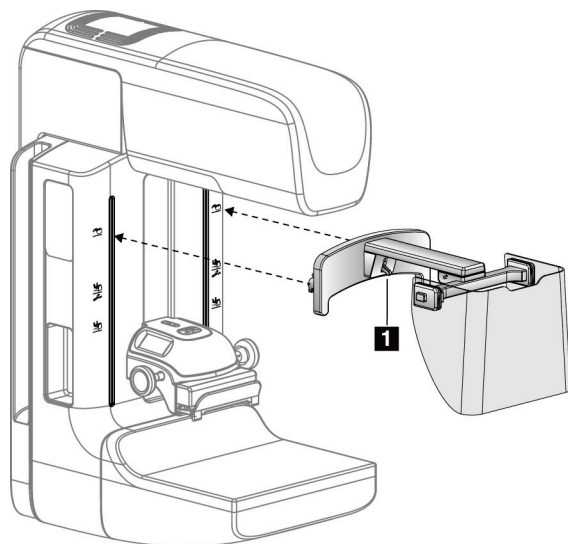
Huomautus

Varmista ennen altistumista, että kasvosuoja on laajennettu kokonaan tai vedetty kokonaan sisään.

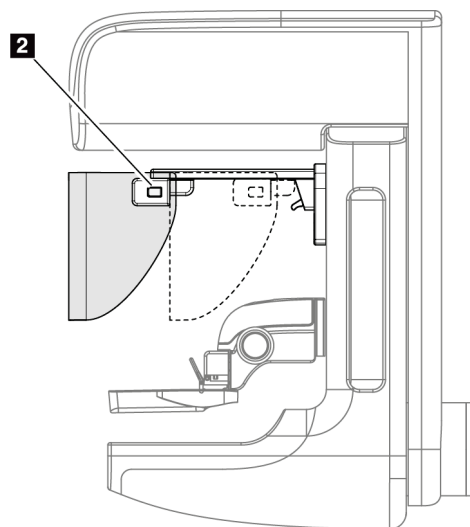
Laajenna kasvosuoja vetämällä kasvosuojaa pois C-kaarilaitteesta, kunnes laite lukittuu ulompaan asentoon.

Kasvosuojan vetäminen sisään:

1. Paina lukituksen vapautusta (katso kohde 2 kuvassa Kasvosuojan suuntaaminen – yksi kummallakin puolella).
2. Työnnä kasvosuojaa kohti C-kaarilaitetta, kunnes laite pysähtyy.

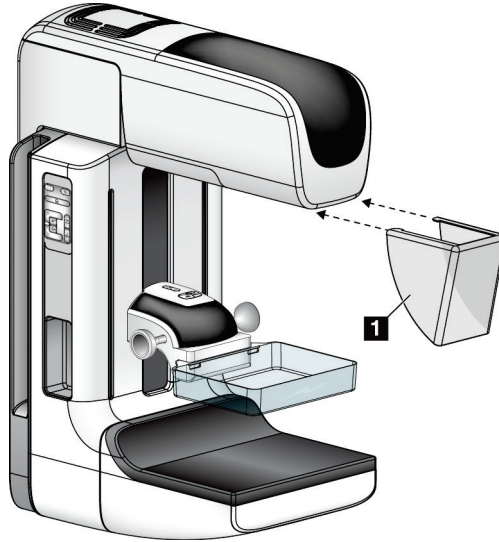


Kuva 62: Kasvosuojan asennus



Kuva 63: Kasvosuojan käyttö

7.2.3 Perinteisen kasvosuojan asentaminen ja poistaminen



Kuva 64: Perinteisen kasvosuojan asentaminen

Perinteisen kasvosuojan asentaminen:

1. Laita kasvosuojan kielekkeiden päät (kohde 1 edellisessä kuvassa) putkenpään kiinnityspisteen edessä oleviin uriin.
2. Liu'uta kasvokilpi putkenpään kiinnityspisteeseen, kunnes kasvosuoja lukkiutuu.

Perinteisen kasvosuojan poistaminen:

1. Vedä kasvosuojan sivuista vaakasuuntaan (putkenpäästä pois päin).
2. Poista kasvosuoja.

7.3 Puristuslevyt



Huomautus

Osa puristuslevyistä on valinnaisia eivätkä ne ehkä sisälly järjestelmääsi.

Järjestelmä tunnistaa jokaisen puristuslevyn ja säätää automaattisesti kollimaattorin.

Käytettävissä olevat varusteet määräytyvät järjestelmän määritysten mukaan.

Taulukko 20: Käytettävissä olevat varusteet

Varuste	2D/BT	2D-seulonta	
Rutiiniseulonnan puristuslevyt	18 x 24 cm	*	
	24 x 29 cm	*	
	Pieni rinta	*	
	18 x 24 cm SmartCurve®	*	
	24 x 29 cm SmartCurve	*	
	SmartCurve Mini	*	
Kosketus- ja kohdepuristuslevyt	10 cm kosketus	*	
	15 cm kosketus	*	
	7,5 cm kohdekosketus	*	Katso huomautus
	Kehystämätön kohdekosketus	*	
Suurentavat puristuslevyt	7,5 cm kohdesuurennos	*	
	10 cm suurennos	*	
	15 cm suurennos	*	
Paikantavat puristuslevyt	10 cm suorakulmainen auki	*	
	15 cm suorakulmainen auki	*	
	10 cm rei'itetty	*	
	15 cm rei'itetty	*	
	10 cm suur. rei'itetty paik.	*	
	10 cm suur. paikantava	*	
Ultraäänipuristuslevy	15 cm suuri ultraääni	*	
Potilaan kasv suoja	*	*	
Suurennusteline	*		
Paikantava hiusristilaite	*		
Suurentava hiusristilaite	*		



Huomautus

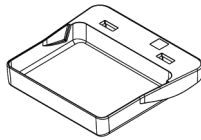
Käytä 2D-seulontajärjestelmässä vain 7,5 cm:n kohdekosketuspuristuslevyä puristuspaiksuuden kalibrointiin.



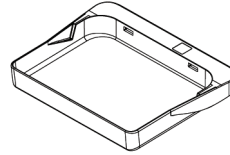
Huomautus

Suuri 24 x 29 cm:n kehystämätön seulontapuristuslevy, suuri 24 x 29 cm:n SmartCurve-järjestelmäpuristuslevy, suurentavat puristuslevyt ja paikantavat puristuslevyt EIVÄT ole yhteensopivia puristuslevyjen vaihtotoiminnon kanssa.

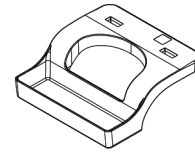
7.3.1 Rutiiniseulonnan puristuslevyt



**Kehystämätön 18 x 24 cm:n
seulontapuristuslevy**



**Kehystämätön 24 x 29 cm:n
seulontapuristuslevy**



**Pienen rinnan
kehystämätön
puristuslevy**

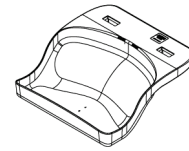
SmartCurve-järjestelmän puristuslevyt



**Kehystämätön 18 x 24 cm:n
SmartCurve-
seulontapuristuslevy**



**Kehystämätön 24 x 29 cm:n
SmartCurve-
seulontapuristuslevy**



**SmartCurve-järjestelmän
Mini-seulontapuristuslevy**



Huomautus

SmartCurve-järjestelmän puristuslevyt eivät ehkä sovellu kaikille potilaille. Jos rintaa ei saada kunnolla liikkumattomaksi tai puristettua puristuslevyjen kaarevuuden vuoksi, käytä vakimuotoisia litteitä seulontapuristuslevyjä.



Huomautus

SmartCurve-järjestelmän puristuslevyjä ei suositella hyvin suurten rintojen välistä otettavien näkymien, rullattujen näkymien tai mosaiikkinäkymien kuvaamiseen. Käytä näitä näkymiä varten vakimuotoista litteää seulontapuristuslevyä.



Huomautus

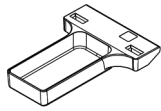
SmartCurve-järjestelmän puristuslevyt soveltuvat useimmille eri kokoisille rinnoille. Puristuslevyn kaarevuuden ansiosta potilailla, joilla muuten käytettäisiin pienempää vakimuotoista litteää puristuslevyä, voidaan rinta asetella helpommin suuremman SmartCurve-puristuslevyn avulla.



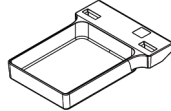
Huomautus

SmartCurve-järjestelmän puristuslevyt eivät ole yhteensopivia FAST-puristustilan kanssa.

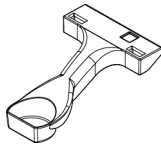
7.3.2 Kosketus- ja kohdepuristuslevyt



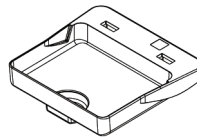
**Kehystämätön
kosketuspuristuslevy
, 10 cm**



**Kehystämätön
kosketuspuristuslevy
, 15 cm**

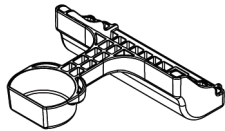


**Kehystämätön
kohdekosketuspurist
uslevy, 7,5 cm**

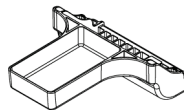


**Kehystämätön
kohdekosketuspurist
uslevy**

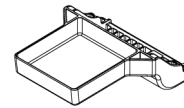
7.3.3 Suurentavat puristuslevyt



**Kohdesuurennospuristusl
evy, 7,5 cm**



**Suurentava
puristuslevy, 10 cm**



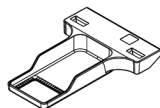
**Suurentava
puristuslevy, 15 cm**



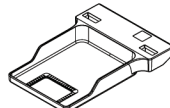
Huomautus

Suurentavia puristuslevyjä käytettäessä ei voi ottaa tomosynteesikuvia.

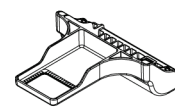
7.3.4 Paikantavat puristuslevyt



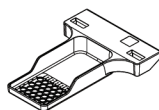
Paikantava puristuslevy,
suorakulmainen aukko, 10 cm



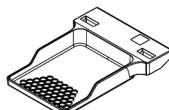
Paikantava puristuslevy,
suorakulmainen aukko,
15 cm



Paikantava puristuslevy,
suurentava, 10 cm



Paikantava
puristuslevy,
rei'itetty, 10 cm

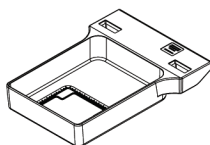


Paikantava
puristuslevy,
rei'itetty, 15 cm



Paikantava rei'itetty
puristuslevy, suurentava, 10 cm

7.3.5 Suuri ultraäänitutkimuksen puristuslevy

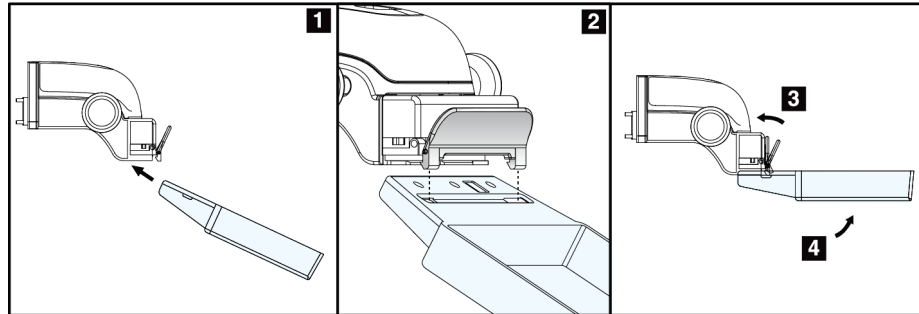


Suuri
ultraäänitutkimuksen
puristuslevy, 15 cm

7.3.6 Puristuslevyn asentaminen ja poistaminen

Katso kuva Puristuslevyn asentaminen, puristuslevyn poistamista varten:

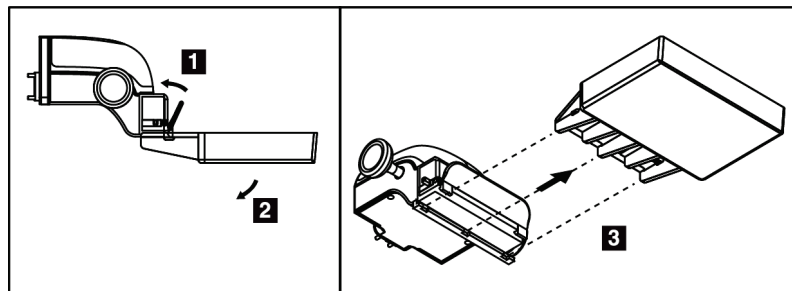
1. Pidä kiinni toisella kädellä puristuslevyn etuosasta puristuslaitteen edessä.
2. Taita puristuslevyä (30– 45 astetta), ja laita sen jälkeen puristuslevyn takaosa puristuslaitteen takaosassa olevaan uraan (kohde 1).
3. Liu'uta puristuslevyä pitkin uraa, kunnes urat puristuslevyn yläosassa ovat puristuslevyn puristimen lukkojen alla (kohde 2).
4. Purista puristuslevyn puristinta (kohde 3) vapaalla kädelläsi.
5. Pyöritä puristuslevyä ylös (kohde 4) ja lukitse puristuslevy vapauttamalla puristuslevyn puristin.



Kuva 65: Puristuslevyn asentaminen

Katso kuva [Puristuslevyn asentaminen ja poistaminen](#) sivulla 112 puristuslevyn poistamista varten:

1. Pidä puristuslevyä toisella kädellä samalla, kun vapautat lukituksen painamalla puristuslevyn puristinta toisella kädellä (item 1).
2. Laseke puristuslevy (kohde 2) alas ja poista puristin puristuslaitteesta (kohde 3) ja vapauta sen jälkeen puristuslevyn puristin.



Kuva 66: Puristuslevyn poistaminen

7.3.7 Puristuslevyn huolto ja puhdistus

Puhdista puristuslevyt jokaisen käytön jälkeen. Katso [Huolto ja puhdistus](#) sivulla 127 puhdistusohjeita varten.

7.3.8 Puristuslevyn vaihto

Järjestelmä sallii useimpien puristuslevyjen liikkeen vasemmalle tai oikealle keskiasennosta. Toiminto helpottaa pienten rintojen tutkimista sivunäkymillä. Kun sivunäkymä valitaan, järjestelmäsiirtää kollimaattorin automaattisesti valittuun puristuslevyn asentoon.



Huomautus

Kehystämätön 24 x 29 cm:n seulontapuristuslevy, SmartCurve-järjestelmän 24 x 29 cm:n puristuslevy ja suurentavat puristuslevyt EIVÄT ole yhteensopivia puristuslevyn vaihtotoiminnon kanssa.

7.3.9 FAST-puristustila

Tietoja FAST-puristustilasta

Täysin automaattisen itsesäädön kallistuksen (Fully Automatic Self-adjusting Tilt, FAST) puristustilaa käytetään, kun rintakudoksen koostumuksen vuoksi rintaa ei voi puristaa yhtenäisesti koko rinnan yli litteällä puristuslevyllä. Tällöin potilailla voi riittämättömästä puristuksesta olla seurauksena kuvan polttopisteen siirtyminen etummaiselle alueelle sekä tahattoman liikkeen että riittämättömän puristuksen vuoksi.

Tämän tyyppisille rinnoille käytetyllä FAST-puristustilalla on seuraavat ominaisuudet:

- liikkeen aiheuttamat häiriöt vähentyvät tehokkaamman puristuksen ansiosta
- puristus on yhtenäisempi rintakehän reunasta nänniin
- mahdollisimman mukava potilaalle, koska rintakehän ylipuristus estetään.

Kun FAST-puristustila valitaan, puristuslevy taittuu automaattisesti, kun puristus on käytössä. Puristuslevy käynnistyy litteässä asennossa, kunnes puristusvoimaa käytetään. Sen jälkeen puristuslevy taittuu, kunnes suurin kulma saavutetaan.

FAST-puristustila ei edellytä voimakasta puristusta, mutta puristuksen on oltava riittävä rinnan liikkumisen estämiseksi. Puristuksen on oltava yhtenäinen etenkin toisiinsa liittyvissä kuvaussuunnissa vasemmalta ja oikealta.

FAST-puristustila ei ehkä ole paras vaihtoehto rinnoille, joiden paksuus on yhtä suuri tai symmetrinen rintakehästä rinnan etuosaan.



Huomautus

Ainoastaan kehystämätön 18 x 24 cm:n seulontapuristuslevy ja kehystämätön 24 x 29 cm:n seulontapuristuslevy ovat yhteensopivia FAST-puristustilan kanssa.

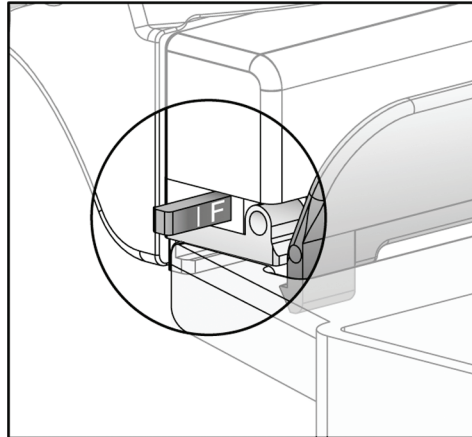


Huomautus

Järjestelmästä kuuluu äänimerkki, kun FAST-puristustila on käytössä muttei ole yhteensopiva nykyisen puristuslevyn kanssa.

FAST-puristustilan liukuosan käyttö

Ota FAST-puristustila käyttöön työntämällä liukuosaa (molemmilta puolilta), kunnes F-kirjain on näkyvässä ja liukuosa napsahtaa paikalleen.

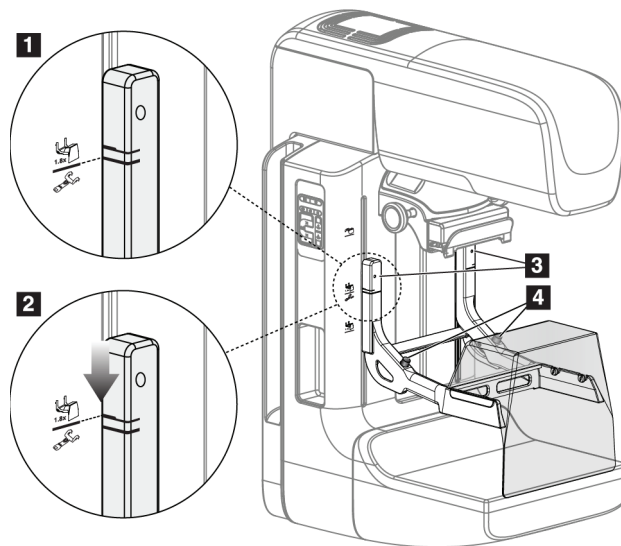


Kuva 67: FAST-puristustilan liukuosa

7.4 Suurennusteline

Suurennustelineessä on rinta-alusta ja vatsakilpi. Suurennustelinettä asennettaessa hila vetäytyy automaattisesti sisään ja röntgenaltistustekniikat asetetaan suurennoksen oletusarvojen mukaan. Käytä suurentavia puristuslevyjä vain, jos suurennusteline on asennettu (katso [Suurentavat puristuslevyt](#) sivulla 111).

7.4.1 Suurennustelineen asentaminen ja poistaminen



Kuva 68: Suurennustelineen asentaminen

Suurennustelineen asentaminen

1. Poista kasvosuoja (katso [Potilaan kasvosuojat](#) sivulla 106).
2. Poista puristuslevy (katso [Puristuslevyn asentaminen ja poistaminen](#) sivulla 112).
3. Siirrä puristuslaite kokonaan ylös.
4. Pidä telineestä kiinni molemmilta puolilta aivan mustien painikkeiden alapuolelta, kohde 4. Älä paina mustia painikkeita.



Huomautus

Mustia painikkeita käytetään vain, kun suurennusteline poistetaan.



Huomautus

Suurennustelineelle on kaksi asennusurien sarjaa – toisen sarjan koko on 1,8x ja toisen 1.5x. Katso numerot 2 ja 3 kuvassa C-kaarilaitteen varusteet.

5. Aseta suurennustelineen paksut mustat viivat kohdakkain C-kaarilaitteen mustien viivojen kanssa. Kun nämä viivat ovat kohdakkain, suurennustelineen koukut osuvat C-kaarilaitteen asennusuriin. Katso kohde 1 edellisessä kuvassa.
6. Aseta suurennustelineen koukut C-kaarilaitteen uriin. Liu'uta suurennustelinettä alaspäin, kunnes suurennustelineen ohuet mustat viivat ja C-kaarilaitteen musta viiva ovat kohdakkain. Katso kohde 2 edellisessä kuvassa.
7. Lukitustapit liukuvat reikiin ja lukitsevat laitteen paikalleen. Lukkiutumista kuuluu napsahdus.



Huomautus

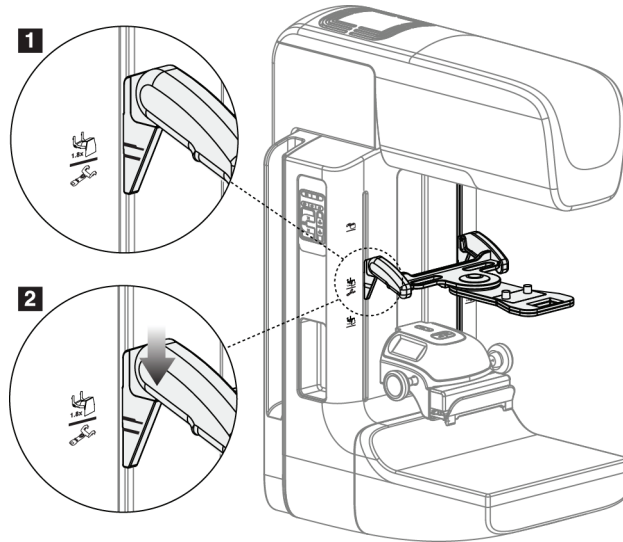
Jos suurennustelinettä ei ole asennettu oikein, punainen tappi työntyy sen merkiksi esiin. Katso kohde 3 edellisessä kuvassa. Kun teline on asennettu oikein, tappi vetäytyy sisään.

Suurennustelineen poistaminen

1. Poista suurentava puristuslevy.
2. Pidä kiinni suurennustelineen kahvoista ja paina mustia painikkeita.
3. Nosta ja poista laite C-kaarilaitteesta.

7.5 Hiusristilaitteet

7.5.1 Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen



Kuva 69: Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen

Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen

1. Poista kasvosuoja (katso [Potilaan kasvosuojat](#) sivulla 106).
2. Siirrä puristuslaitetta asennusurien alapuolella, jotka on merkitty hiusristikuvakkeella. Katso kohde 2 kuvassa C-kaarilaitteen varusteet.
3. Pidä kiinni hiusristilaitteen kahvoista ja aseta laitteen paksut viivat kohdakkain C-kaarilaitteen viivan kanssa. Purista vapautusvipuja.
4. Aseta koukut C-kaarilaitteen uriin.
5. Liu'uta koukkuja alaspäin, kunnes hiusristin ohuet mustat viivat ovat kohdakkain C-kaarilaitteen mustan viivan kanssa.
6. Vapauta vivut. Lukitustapit liukuvat reikiin ja lukitsevat laitteen paikalleen.

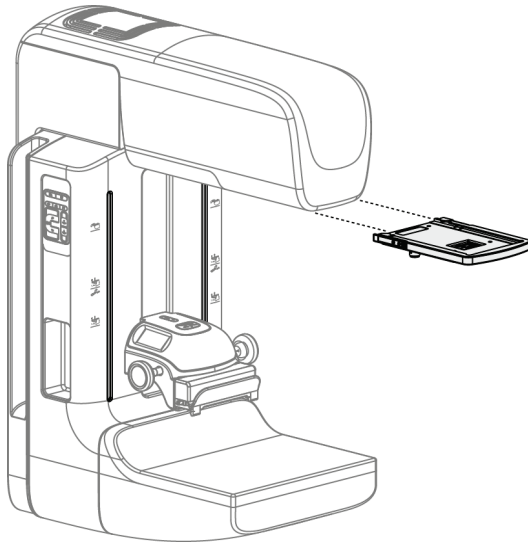
Paikantavan hiusristilaitteen poistaminen

1. Purista vapautusvipuja.
2. Nosta kehystä ylöspäin ja poista koukut C-kaarilaitteen urista.

7.5.2 Paikantavan hiusristilaitteen käyttö

1. Hiusristilaitte pyörii putkenpään vasemmalle tai oikealle puolelle. Pyöritä laitetta röntgensädesuihkusta pois päin paikantavalla puristuslevyllä aikaansaadun altistumisen aikana.
2. Kun laitetta pyöritetään takaisin eteen käyttöä varten, varmista, että pyöriminen jatkuu, kunnes laite napsahtaa paikalleen.
3. Sytytä valokenttälamppu.
4. Pyöritä kahta hiusristinappia, kunnes rinnan päällä oleva varjo vastaa hiusristejä kuvassa, joka osoittaa epäillyn leesioon.

7.5.3 Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen



Kuva 70: Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen

Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen

1. Poista kasvosuoja (katso [Perinteisen kasvosuojan asentaminen ja poistaminen](#) sivulla 108).
2. Aseta suurentava hiusristilaitte kohdakkain putkenpään kanssa.
3. Liu'uta hiusristilaitetta putkenpään kummallakin puolella kiskoilla, joita käytetään perinteistä kasvosuojaa käytettäessä. Varmista, että laite lukittuu paikalleen.
4. Asenna muut suurentavat laitteet.

Suurentavan hiusristilaitteen poistaminen

1. Pidä kiinni laitteen sivuista.
2. Vedä laitetta kohti itseäsi ja poista se putkenpäästä.

7.5.4 Hiusristilaitteen kohdistaminen



Huomautus

Jos hiusristin valon suorakulmio osuu viistosti puristuslevyn aukkoon, suorita kohdistaminen.

1. Asenna suorakulman muotoinen paikantava puristuslevy.
2. Löysää lukituksen säätöruuvia hiusristilaitteen pohjassa.
3. Aseta pala valkoista paperia kuvan vastaanottimelle, jotta hiusristien varjot on helpompi nähdä.
4. Siirrä paikantavaa puristuslevyä noin 6 cm kuvan vastaanottimen yläpuolelle.
5. Sytytä valokenttä.
6. Pyöritä hiusristilaitetta, kunnes valon suorakulmio on kohdakkain paikantavan puristuslevyn kanssa.
7. Kiristä säätöruuvi.

Luku 8 Kliiniset toimenpiteet



Varoitus:
C-kaarilaitteen liike on moottoroitu.



Varoitus:
Pidä potilaan kädet pois kaikilta painikkeilta ja kytkimiltä koko ajan.



Varoitus:
Aseta jokainen jalkakytkin siten, että niiltä ulottuu käytön aikana hätäkatkaisimille.



Varoitus:
Sijoita jalkakytkimet siten, että potilaan tai pyörätuolin aiheuttama tahaton käyttö estyy.

8.1 Vakiotyönkulku

8.1.1 Valmistelu

1. Valitse potilas työluettelosta tai lisää manuaalisesti uusi potilas.
2. Merkitse tunnisteilla vaaditut toimenpiteet.
3. Valitse tulostuslaitesarja, jos eri tai lisälaite tarvitaan.
4. Asenna puristuslevy.
5. Valitse ensimmäinen näkymä.

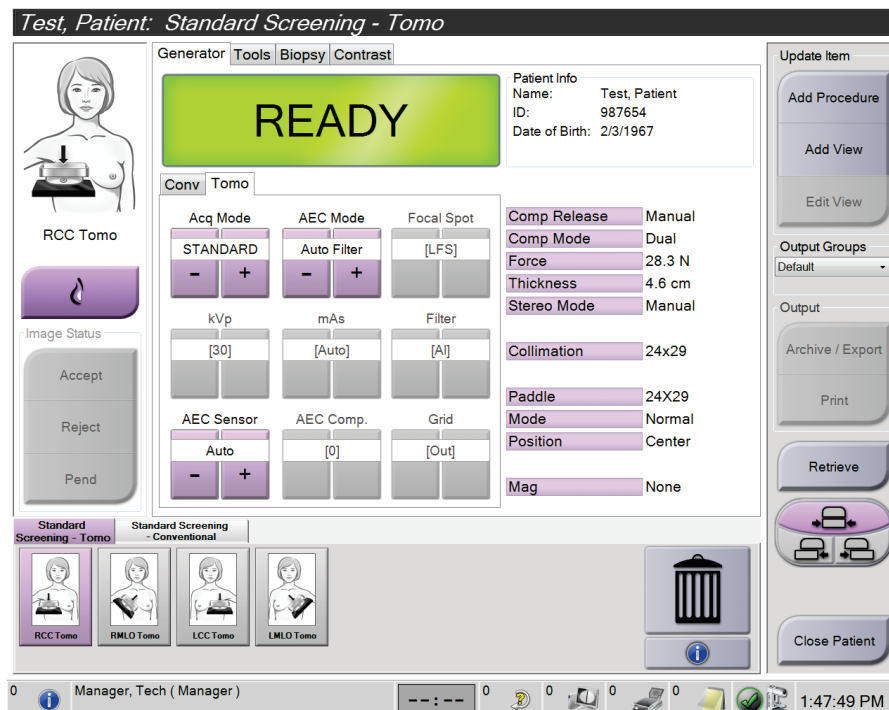
8.1.2 Runko-osassa

1. Aseta C-kaarilaitteen korkeus ja pyörimiskulma.
2. Varmista, että valokenttä syttyy oikealla alueella.
3. Aseta potilas paikalleen ja purista rinta.

8.1.3 Kuvaustyöasemassa

1. Aseta altistustekniikka.
2. Ota kuva.
3. Vapauta potilas.
4. Esikatsela kuvaa. Varmista altistushakemistosta, että altistuminen on sallitulla alueella.
5. Voit käyttää Window/Level (Ikkuna/Taso) -työkalua tai muita kuvan tarkistustoimintoja kuvan esikatselussa.
6. Hyväksy tai hylkää kuva tai aseta se odottavaan tilaan.
7. Suorita vaaditut kuvaustoiminnot pyydetyille toimenpiteille.
8. Lisää tarvittaessa lisänäkyä tai -toimenpide.
9. Varmista, että potilas on irrotettu turvallisesti järjestelmästä tutkimuksen päättymisen jälkeen.
10. Sulje toimenpide.

8.2 Esimerkki seulontatoimenpiteestä



Kuva 71: Example of a Screening Procedure (Esimerkki seulontatoimenpiteestä) -näyttö

8.2.1 Potilaan asettaminen

1. Nosta tai laske potilaan rinnan alustaa.
2. Siirrä putkenpää projektiokulmaan.
3. Siirrä potilas C-kaarilaitteen kohdalle.
4. Aseta potilas paikalleen.
5. Aseta potilaan käsivarsi tai käsi potilaan kahvaan tai vartalon sivulle.
6. Pyydä potilasta pysymään etäällä järjestelmän ohjaimista.
7. Purista rinta.
 - Käytä tarvittaessa jalkakytkimen ohjaimia, jolloin kädet jäävät vapaaksi puristuksen ohjausta ja C-kaarilaitteen korkeudensäätöä varten.
 - Käytä tarvittaessa valokenttälamppua, jott röntgenkenttä tulee näkyviin.
 - Käytä puristusta hitaasti. Pysäytä ja säädä potilaan asento tarvittaessa.
 - Käytä lopuksi käsipyöriä puristukseen.

8.2.2 Altistustekniikoiden asettaminen

Valitse toimenpiteen altistustekniikat. Katso [Altistusparametrien asettaminen](#) sivulla 82 lisätietoja varten.

8.2.3 Kuvaaminen

1. Varmista, että kaikki kuvaustekijät on määritetty oikein.
2. Jos järjestelmän näyttö ei ole valmis 30 sekunnissa, varmista, että varusteet on asennettu oikein ja että puristuslevy on lukkiutunut paikalleen. Kun generaattorin tila on näytössä **Ready (Valmis)**, järjestelmä on valmis kuvausta varten.



Varoitus:

Tämä järjestelmä voi olla vaarallinen potilaalle ja käyttäjälle. Noudata aina röntgensäteille altistumista koskevia varoituksia.

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

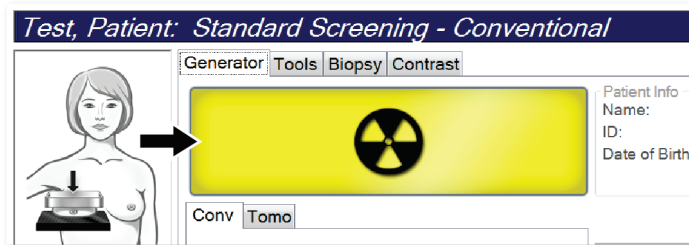
Luku 8: Kliiniset toimenpiteet

3. Paina **röntgenpainiketta** ja/tai **röntgenjalkakytintä** ja pidä ne painettuna koko kuvauksen ajan.

Kuvauksen aikana:

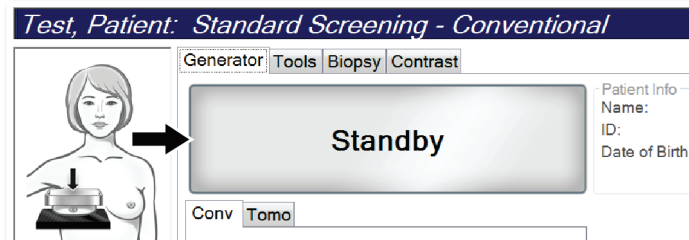
- Näyttöön tulee järjestelmäviesti, jossa on säteilyn symboli ja keltainen tausta (katso seuraava kuva).
- Äänimerkki jatkuu kuvauksen aikana.

Yhdistelmäkuvausten aikana kuultava äänimerkki on muuttunut, jotta käyttäjät eivät vapauta röntgenpainiketta ja/tai röntgenin jalkakytimiä liian aikaisin. Äänimerkki on nyt jatkuva äänisarja. Ääni kuuluu koko yhdistelmäkuvausten aikana kuvauksen alkamisesta perinteisen näkymän loppuun asti. Äänimerkki ei keskeydy rinnan tomosynteesin ja perinteisen digitaalisen mammografiakuvausten välillä. Älä vapauta kuvauskytkintä äänimerkin aikana.



Kuva 72: Kuvaus käynnissä

4. Kun ääni ei enää kuulu ja järjestelmäviestinä on **Standby (Valmius)** (katso seuraava kuva), voit vapauttaa **röntgenpainikkeen** ja/tai **röntgenjalkakytimen**.



Kuva 73: Kuvaus valmis

5. Vapauta puristuslaite. Jos automaattinen vapautustoiminto on määritetty, puristuslaite nousee automaattisesti kuvauksen jälkeen.

8.3 Neulan paikallistamistoimenpide tomosynteesissä

1. Asenna paikantava puristuslevy ja hiusristilaite putkenpäähän. Varmista, että hiusristioppaat ovat röntgenkentän ulkopuolella.
2. Avaa uusi toimenpide, jossa on Tomo- tai TomoHD-näkymä lähestymistapaa varten.
3. Aseta potilas paikalleen ja käynnistä puristus.
4. Suorita Tomo Scout -toiminto. Varmista, että mielenkiintoinen alue on näkyvässä paikantavan puristuslevyn aukon sisäpuolella. Jos näin ei ole, sijoita potilas uudelleen ja toista.
5. Huomioi puristuspaksuus ja liiallisen kudoksen paksuus paikantavan puristuslevyn aukosta.
6. Etsi rekonstruktio lohkoja selaamalla, missä leesio näkyy parhaiten. Kirjaa lohkon numero (jokaisen lohkon paksuus on 1 mm).
7. Aseta kuvaustyöaseman hiusristi leesioon päälle.
8. Etsi runko-osan hiusristilaitteen koordinaatit vierittämällä rekonstruktioiden läpi, kunnes aakkosnumeeriset koordinaatit ovat tunnistettavissa.
9. Neulan syvyyden laskeminen:

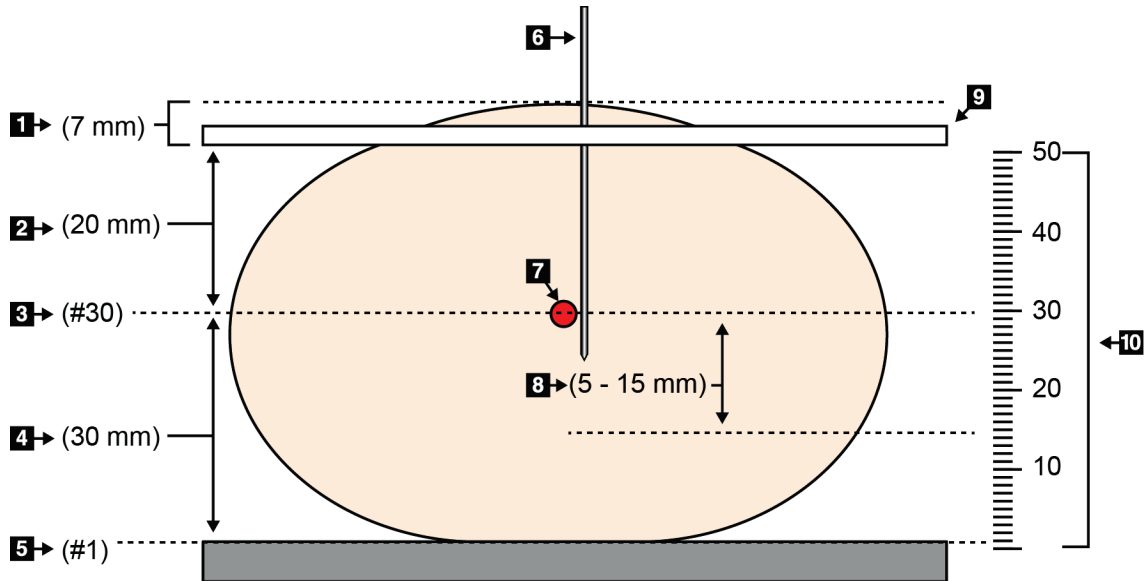
Arvo	Esimerkki
Rinnan puristuspaksuus	50 mm
(+) kudoksen paksuus puristuslevyn aukossa	+ 7 mm
(-) numero lohkolle, josta leesio löytyi	-30 mm
(+) valinnainen etäisyys mielenkiintoisen alueen ohi langalle	+ 5–15 mm
(=) neulan syvyys paikantavalla langalle	32–42 mm

10. Sytytä kollimaattorin valo ja kohdistä putkenpään hiusristilaite kuvaustyöaseman hiusristin mukaisesti.
11. Aseta neula kohtaan ja työnnä se sisään.
12. Siirrä hiusristilaitteen ohjaimet pois röntgenkentästä.
13. Varmista ottamalla toinen Tomo-kuva, että neula on oikeassa paikassa. Vertaa neulankärjen lohkonumeroa ja leesion lohkonumeroa, jotta voidaan laskea, onko korjaus tarpeellinen.
14. Vie ohjauslanka neulan läpi, ja poista sitten neula tarvittaessa jättäen langan paikalleen.
15. Suorita tarvittaessa seuraavat vaiheet:
 - a. Varmista ottamalla perinteinen tai Tomo-kuva, että lanka on oikein paikallaan.
 - b. Ota ortogonaalinen kuva langan tai neulan sijainnin dokumentointia varten (joko Tomo-kuva tai perinteinen).
16. Lisää vain yhden näkymän kuvake kerrallaan ortogonaalisiin näkymiin, jotta puristuslevyn siirtymisen mahdollisuutta ei ole mahdollisen vähäisen puristuksen vuoksi.

Esimerkki: Neulan syvyyden laskeminen tomosynteessissä

Käytä tässä esimerkissä edellisellä sivulla olevan taulukon arvoja ja katso seuraavaa kuvaa.

Laske neulan syvyys mieluummin ihokudoksen viivan (kohde 1) kohdalta kuin paikantavasta puristuslevystä (kohde 9). Työnnä neulaa vähintään 27 mm (rinnan puristus + pullistuva kudος).



Kuva 74: Neulan syvyyden laskeminen

Laitteen osa	Kuvaus	Esimerkki
1	Kudoksen paksuus paikantavan puristuslevyn aukossa	7 mm
2	Paksuus mitattuna paikantavasta puristuslevystä leesioon	
3	Leesion lohkon numero (numero lohkossa, jossa leesio näkyy parhaiten (selkeimmin))	30 mm
4	Paksuus mitattuna ilmaisimesta leesioon	
5	Lohkon numero 1	
6	Neula	
7	Leesio	
8	Neulan työntäminen 5–15 mm leesiota pidemmälle (valinnainen)	5–15 mm
9	Paikantava puristuslevy	
10	Rinnan puristuspaksuus detektorista (0 mm) paikantavaan puristuslevyyn (50 mm tässä esimerkissä)	50 mm

Luku 9 Huolto ja puhdistus

9.1 Puhdistus

9.1.1 Yleistietoja puhdistuksesta

Ennen tutkimusta on puhdistettava ja käytettävä desinfiointiainetta järjestelmän kaikkiin osiin, jotka ovat kosketuksissa potilaaseen. Kiinnitä huomiota puristuslevyihin ja kuvan vastaanottimeen.



Huomio:

Älä aseta lämmönlähdettä (kuten lämpömattoa) kuvareseptorin päälle.

Käsittele puristuslevyjä varovasti. Tutki puristuslevyt. Vaihda puristuslevy, kun siinä näkyy vaurioita.

9.1.2 Yleistä puhdistuksesta

Käytä nukkautumaton liinaa tai puhdistustyynyä sekä mietoa astianpesunestettä.



Huomio:

Käytä puhdistusnesteitä mahdollisimman vähäinen määrä. Nesteet eivät saa virrata eikä valua.

Jos puhdistus edellyttää saippuaa ja vettä tehokkaampia puhdistusaineita, Hologic suosittelee käyttämään jotakin seuraavista:

- Kymmenprosenttista kloorivalkaisuliuosta ja vettä: yksi osa kaupallisesti saatavilla olevaa kloorivalkaisuliuosta (tavallisesti 5,25 % klooria ja 94,75 % vettä) ja yhdeksän osaa vettä. Sekoita liuos päivittäin parhaan tuloksen saamiseksi.
- Kaupallisesti saatavilla olevaa isopropyylialkoholiliuosta (70 tilavuusprosenttia isopropyylialkoholia laimentamattomana).
- Vetyperoksidiliuosta, pitoisuus enintään 3 %.

Kun olet käyttänyt jotakin edellä mainituista liuksista, puhdistu sen jälkeen laimennettuun pesunesteeseen kostutetulla tyynyllä osat, jotka ovat kosketuksissa potilaaseen.



Varoitus:

Jos puristuslevy koskettaa mahdollisia tartuntavaarallisia materiaaleja, ota yhteyttä infektioiden hallinnasta vastaavaan edustajaan kontaminaation poistamiseksi puristuslevystä.



Huomio:

Älä suihkuta desinfiointiainetta järjestelmään, jotta elektroniset osat eivät vaurioidu.

9.1.3 Mahdollisen vamman ja laitevaurion välttäminen

Älä käytä syövyttäviä liuottimia, hankaavia pesuaineita tai kiillotusaineita. Käytä puhdistus- ja desinfiointiainetta, joka ei vaurioita muovi-, alumiini tai hiilikuituosia.

Älä käytä voimakkaita pesuaineita, hankaavia puhdistusaineita, suuria alkoholipitoisuuksia tai metanolia minkäänlaisina pitoisuuksina.

Älä altista laitteen osia steriloinnille höyryllä tai korkeissa lämpötiloissa.

Älä päästä nesteitä laitteen sisäosiin. Älä käytä puhdistussuihkeita tai -nesteitä laitteeseen. Käytä aina puhdistusliinaa ja kostuta liina suihkeella tai nesteellä. Jos järjestelmään pääsee nestettä, irrota virtajohto ja tutki järjestelmä ennen kuin se otetaan uudelleen käyttöön.



Huomio:

Väärät puhdistusmenetelmät voivat vaurioittaa laitetta, heikentää kuvantamisen suorituskykyä ja lisätä sähköiskun vaaraa.

Noudata aina puhdistukseen käytettävän tuotteen valmistajan ohjeita. Ohjeet sisältävät määräykset ja varotoimet käytöstä, kosketusajasta, säilytyksestä, pesuvaatimuksista, suojavaatetuksesta, hyllyajasta ja hävittämisestä. Noudata ohjeita ja käytä tuotetta turvallisimmalla ja tehokkaimmalla tavalla.

9.1.4 Kuvaustyöasema

Kuvan näyttöruudun puhdistus

Vältä kuvan näyttömonitorin kuvaruudun koskettamista.

Noudata varovaisuutta LCD-ruudun ulkopinnan puhdistamisessa. Käytä aina puhdasta, pehmeää ja nukkautumaton liinaa näyttöalueen puhdistamiseen. On suositeltavaa käyttää mikrokuituliinaa.

- Älä käytä suihketta tai päästä nestettä virtaamaan näytöllä.
- Älä paina näyttöaluetta.
- Älä käytä pesuainetta, joka sisältää fluorideja, ammoniakkaa, alkoholia tai hankausaineita.
- Älä käytä valkaisuainetta.
- Älä käytä teräsvillaa.
- Älä käytä hankaussientä.

LCD-näyttöjen puhdistamiseen on saatavan useita kaupallisesti saatavilla olevia tuotteita. Käyttökelpoisia ovat kaikki tuotteet, joissa ei ole edellä mainittuja ainesosia ja joita käytetään valmistajan ohjeiden mukaisesti.

Kosketusnäytön puhdistus

Puhdista kosketusnäyttö ikkunan- tai lasinpuhdistustuotteella. Kostuta liina puhdistusaineella ja puhdista sen jälkeen kosketusnäyttö. Älä levitä puhdistusainetta näytölle ilman liinaa.

Näppäimistön puhdistus

Puhdista pinnat CRT-liinalla. Puhdista näppäimistö tarvittaessa pölynimurilla. Jos nestettä pääsee näppäimistöön, ota yhteyttä tekniseen tukeen vaihtoa varten.

Sormenjälkiskannerin puhdistus



Huomio:

Sormenjälkiskannerin suojaus:

- Älä levitä nestemäistä ainetta suoraan sormenjälkiskannerin ruutuun.
- Älä käytä alkoholipitoisia aineita.
- Älä upota sormenjälkiskanneria nesteeseen.
- Älä paina sormenjälkiskannerin ruutua hankaavalla materiaalilla.
- Älä työnnä sormenjälkiskannerin ruutua.

Puhdista sormenjälkiskannerin ruudun jollakin seuraavista:

- Kiinnitä sellofaaniteipin liimapuoli ja irrota teippi.
- Kostuta liina ammoniakkipohjaisella aineella ja puhdista sormenjälkiskannerin ruutu.

9.2 Huolto

9.2.1 Ennakoivan huollon aikataulut

Taulukko 21: Käyttäjän suorittama ennakoiva huolto

Huoltotehtävän kuvaus	Suositeltu tiheys					
	Jokaisella käyttökerralla	Viikoittain	Kahden viikon välein	Kuukausittain	Kahden kuukauden välein	Puolivuositain
Puhdista ja desinfioi puristuslevy	✓					
Puhdista ja desinfioi rinnan alusta	✓					
Tarkasta silmämäärisesti kaikki puristuslevyt vaurion varalta	✓					
Ilmaisimen tasaisen kentän kalibrointi*		✓				
Artefaktin arviointi*		✓				
Fantomien kuva*		✓				
Mittaukset: signaali meluun / kontrasti meluun*		✓				
Geometrian kalibrointi (tomosynteesivaihto-ohje)*						✓
Puristuspaiksuuden ilmaisin*			✓			
Silmämääräisten tarkastusten luettelo*				✓		
Puristus*						✓

*Katso laadunvalvonnan käyttöopasta

Taulukko 22: Huoltoinsinöörin ennakoiva huolto

Huoltotehtävän kuvaus	Suositeltu tiheys	
	Puolivuosittain	Vuosittain
Runko-osan ja kuvaustyöaseman puhdistus ja tarkastus	✓	
Tarkasta säteilysuoja säröjen, halkeamien, murtumien ja tiukkojen kiinnitysten varalta.	✓	
Tarkista kaikki ensisijaiset virtakytkennät	✓	
Tarkista lukitukset sekä turva- ja rajakytkimet	✓	
Tarkasta tai voitele C-kaarilaite	✓	
Tarkasta C-kaarilaite ja kaikki C-kaarilaitteen painikkeet	✓	
Tarkista C-kaarilaite ja pyörimisliikkeen kalibrointi	✓	
Vaihda rinnan alustan suodatin	✓	
Tarkista puristusvoiman kalibrointi	✓	
Tarkista puristuksen paksuuden kalibrointi	✓	
Tarkasta kollimaattorin LED-lamppu pölyn ja lian varalta	✓	
Puhdista ja voitele kollimaattori ja kierreruuvit	✓	
Suorita pyörimisliikkeen jarrun tarkastus	✓	
Tarkista röntgenkentän/valokentän kalibrointi	✓	
Tarkista kV-kalibrointi ja putken nykyinen kalibrointi	✓	
Tarkista HVL-arviointi	✓	
Tarkista kohdeannoksen tarkistus	✓	
Tarkista AEC-altistuksen kompensatio 2D	✓	
Suorita järjestelmän tarkkuuden testaus*	✓	
Suorita fantomikuvan laadunarviointi*	✓	
Suorita kuvan artefaktin arviointi*	✓	
Varmuuskopion kuvaustyöaseman tiedostot	✓	
Arvioi UPS: suorituskyvyn tila / akkujen tila	✓	
Ota varmuuskopio kaikista kalibrointitiedoista	✓	
*Katso laadunvalvonnan käyttöopasta		

9.2.2 Tietoja reklamaatiosta

Reklamaatio on automaattinen toiminto, joka vapauttaa levytilaa äskettäin otettujen kuvien tallentamista varten. Määritettävissä olevien parametrien avulla voidaan ottaa annetulla numerolla kuvia ennen reklamaation käynnistymistä ja poistaa vanhempia kuvia järjestelmästä.

Luku 10 Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

10.1 Ylläpito näyttö

Tässä osiossa kuvaillaan toiminnot, jotka ovat saatavilla *Admin* (ylläpito) -näytössä. Jotta pääset tämän näytön kaikkiin toimintoihin, kirjaudu sisään järjestelmään ylläpitäjän, johtajan tai huoltohenkilön luvilla.

Katso seuraavan sivun taulukosta kuvausta *Admin* (ylläpito) -näytön toiminnoista.

Huomautus

Järjestelmän lisenssiasetusten perusteella saatat nähdä eri painikkeita.



Kuva 75: Ylläpito näyttö

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

Taulukko 23: Ylläpitonäytön toiminnot

Ryhmä	Painike	Toiminto
Käyttäjät	Manage Operators (Hallinnoi käyttäjiä)	Lisää, poista tai muuta käyttäjätietoja.
	My Settings (Omat asetukset)	Muuta nykyisen käyttäjän tiedot.
Toimenpiteet	Procedure Editor (Toimenpiteiden muokkaustyökalu)	Lisää tai muokkaa toimenpiteitä tai muuta näyttöjärjestystä kunkin käyttäjän osalta.
	Procedure Order (Toimenpiteiden järjestys)	Näytä tai muuta toimenpideryhmän sisäisten toimenpiteiden järjestystä.
	View Editor (Näytä muokkaustyökalu)	Aseta oletusnäköjärjestys toimenpiteelle ja muokkaa yksittäisiä näkymiä.
	Contrast (Kontrasti)	Siirry kontrastitehostetun digitaalisen mammografian toimintoon ja määritä oletusasetukset.
Laadunvarmistus	Quality Control (Laadunvarmistus)	Valitse laadunvarmistustehtävä tehtäväksi tai merkitse valmiiksi.
	QC Report (Laadunvarmistusraportti)	Luo laadunvarmistusraportti.
	Test Patterns (Testikuviot)	Valitse ja lähetä testikuviot tulostuslaitteisiin.
	Reject and Repeat Report (Hylkää ja toista raportti)	Luo raportti hylkäämisestä ja toistamisesta.

Taulukko 23: Ylläpito näytön toiminnot

Ryhmä	Painike	Toiminto
Järjestelmä	System Tools (Järjestelmän työkalut)	Huollon käyttöliittymä kuvauksen työaseman ongelmien tunnistamiseksi tai määrittämistä varten.
	System Defaults (Järjestelmän oletusarvot)	Aseta gantryn oletusarvot.
	System Diagnostics (Järjestelmän vianmääritys)	Näyttää alajärjestelmien tilan.
	Preferences (Suosikit)	Näyttää järjestelmän suosikkivalinnat.
	About (Tietoja)	Kuvailee järjestelmän. Katso kohtaa Tietoa näytöstä sivulla 136.
	Exposure Report (Altistumisraportti)	Luo säteilyn altistumisraportin.
	System Security (Järjestelmän suojaus)	Pääsy Windows-käyttöjärjestelmän seuraaviin toimintoihin: Computer Management (Tietokoneen hallinta), Local Security Policy (Paikallinen suojauskäytäntö), Local Users and Groups (Paikalliset käyttäjät ja ryhmät) ja Local Group Policy (Paikallinen ryhmäkäytäntö)
	Biopsy Devices (Biopsialaitteet)	Mahdollistaa saatavilla olevien biopsialaitteiden näytön ja määrityksen.
	QAS	Pääsy <i>QAS Needle Test</i> (QAS:n neulatesti) -näyttöön.
	Lateral QAS (Lateraali QAS)	Pääsy <i>Lateral QAS Needle Test</i> (Lateraalinen QAS:n neulatesti) -näyttöön.
Liitettävyys	Eject USB (Poista USB)	Poista USB-porttiin liitetty mediatallennuslaite.
	Query Retrieve (Haku ja palautus)	Potilastietojen haku ja palautus määritetyistä laitteista.
	Import (Tuo)	Tuo tiedot DICOM-lähteestä.
	Manage Output Groups (Hallinnoi lähtöryhmiä)	Lisää, poista tai muokkaa lähtöryhmiä.
	Archive (Arkistoi)	Lähetä paikallisia tutkimuksia verkostoituuun tallennustilaan tai tuo irrotettaviin medialaitteisiin.
Tarvitset luvan kaikkien toimintojen käyttämiseksi. Lupataso sanelee, mihin toimintoihin pääset ja mitä voit muuttaa.		

10.2 Tietoa näytöstä

About (Tietoa) -näyttö antaa tietoa koneesta, kuten järjestelmän tasosta, IP-osoitteesta ja gantryn sarjanumerosta. Tämän tyyppisestä tiedosta voi olla hyötyä, kun työskentelet Hologicin kanssa ratkaistaksesi järjestelmän ongelman tai määrittääksesi järjestelmän. Pääset tietonäyttöön valitsemalla **About** (tietoa) järjestelmän ryhmästä *Admin* (ylläpito) -näytöstä.



Huomautus

Pääset *About* (Tietoa) -näyttöön tehtäväpalkista. Valitse **System Status (tubehead)** (järjestelmän tila (putkipää)) -kuvake ja valitse sitten **About...** (tietoa...).

Kuva 76: Järjestelmän välilehti tietoa (kuvauksen työasema) -näytöltä

About (tietoa) -näytöllä on viisi välilehteä:

- **System** (järjestelmä) -välilehti (oletus) - luettelee järjestelmän määrittystiedot
- **Licensing** (lisensointi) -välilehti - luettelee Hologicin lisensoimat vaihtoehdot, jotka on asennettu tälle koneelle
- **Institution** (laitos) -välilehti – sisältää laitoksen nimen ja osoitteen ja koneeseen määritetyn aseman nimen
- **Copyright** (tekijänoikeus) -välilehti - luettelee tälle koneelle asennettujen Hologicin ja kolmannen osapuolen ohjelmiston tekijänoikeudet
- **UDI**-välilehti - luettelee tämän koneen ainutkertaiset laitetunnistimet

10.2.1 Lisensointivälilehti

Licensing (lisensointi) -välilehti *About* (tietoa) -näytöllä näyttää kaikki järjestelmäsi asennetut lisenssit.



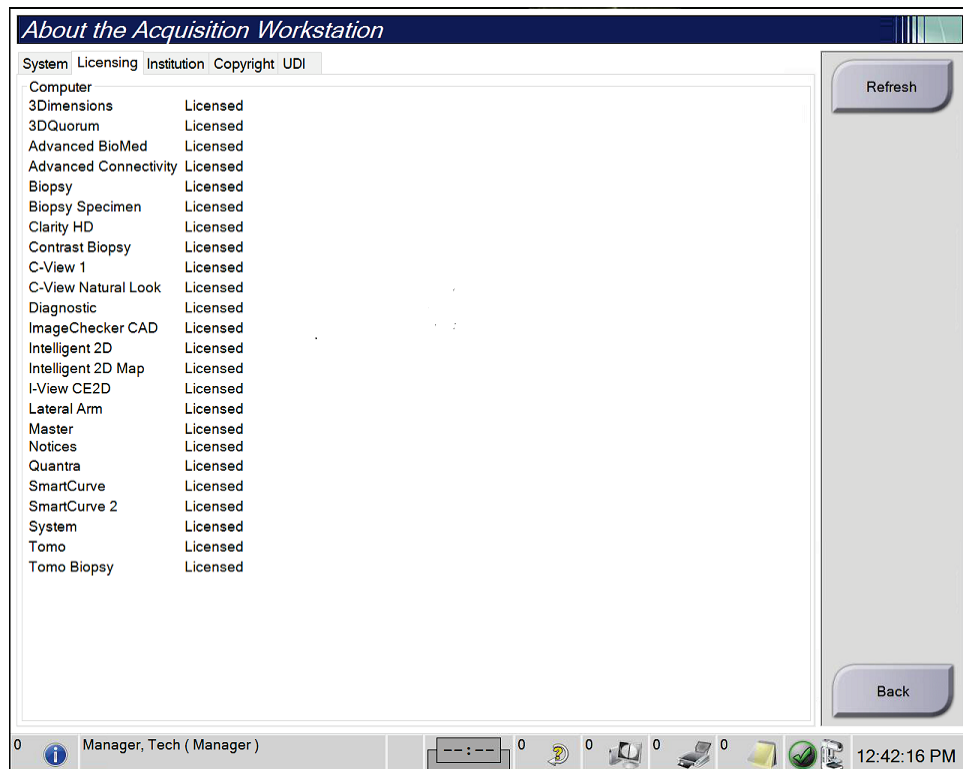
Huomautus

Hologic määrittää osan järjestelmistä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehtoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrittämisestä.



Huomautus

Tässä oppaassa esitetyt ominaisuudet eivät ehkä ole käytettävissä kaikilla alueilla. Kysy lisätietoja ottamalla yhteyttä Hologic-edustajaasi.



Kuva 77: Tietonäytön lisensointivälilehti

10.3 Käyttäjän kieliasetusten muuttaminen

Käyttäjät voivat määrittää kielen käyttöliittymään siten, että kieli muuttuu automaattisesti yksilöllisen asetuksen mukaan sisäänkirjautumisen yhteydessä.

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä *Operators (Käyttäjät)* -ryhmästä **My Settings (Omat asetukset)**.



Huomautus

Voit valita **My Settings (Omat asetukset)** myös tehtäväriviltä. Valitse *User Name (Käyttäjänimi)* -alue ja valitse sitten pudotusvalikosta **My Settings (Omat asetukset)**.

2. **Users (Käyttäjät)** -välilehti *Edit Operator (Muokkaa käyttäjää)* -näytössä avautuu. *Locale (Paikallinen)* -kentässä voit valita kielen pudotusvalikosta.
3. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin. Käyttöliittymään muuttuu valittu kieli.

10.4 Automaattisen ripustelun ja automaattisen parituksen määrittäminen

Järjestelmän määrittäminen kuvien automaattista ripustelua ja paritusta varten:

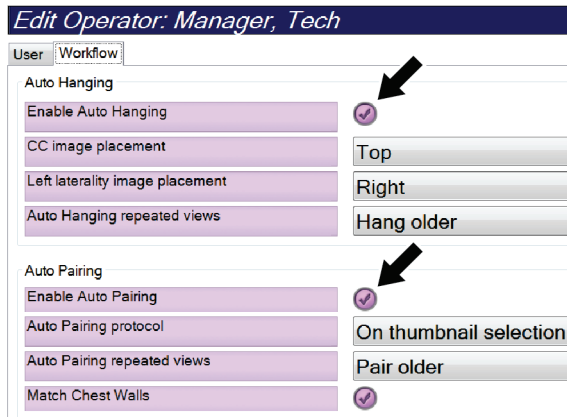
1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä *Operators (Käyttäjät)* -ryhmästä **My Settings (Omat asetukset)**.



Huomautus

Voit valita **My Settings (Omat asetukset)** myös tehtäväriviltä. Valitse *User Name (Käyttäjänimi)* -alue ja valitse sitten pudotusvalikosta **My Settings (Omat asetukset)**.

2. *Edit Operator (Muokkaa käyttäjää)* -näyttö avautuu. Valitse **Workflow (Työnkulku)** -välilehti.
 - Valitse Auto-Hanging (Automaattinen ripustelu) -valintaruutu, jotta aikaisempi tutkimus näkyy 4-up-tilassa automaattisesti.
 - Valitse Auto-Pairing (Automaattinen paritus) -valintaruutu, jotta aikaisempi näkymä multi-up-tilassa näkyy äsken otetun kuvan vieressä.



Kuva 78: Automaattisen ripustelun ja automaattisen parituksen käyttöönotto

3. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin.

10.5 Monirivisten toimenpidevälilehtien määrittäminen

Voit määrittää käyttäjän asetuksiin, että toimenpiteen välilehtien yläosassa näytetään enemmän toimenpiteen nimestä. Toimenpidevälilehtien muuttaminen yksirivisestä tekstistä moniriviseksi tekstiksi:

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä Operators (Käyttäjät) -ryhmästä **My Settings (Omat asetukset)**.



Huomautus

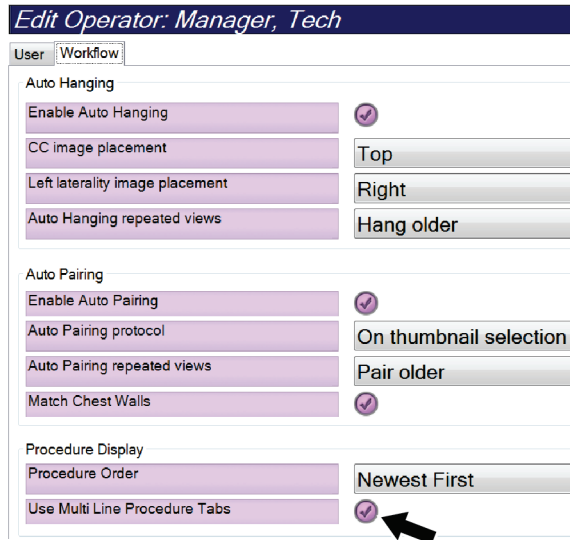
Voit valita **My Settings (Omat asetukset)** myös tehtäväriviltä. Valitse User Namer (Käyttäjänimi) -alue ja valitse sitten pudotusvalikosta **My Settings (Omat asetukset)**.

2. *Edit Operator (Muokkaa käyttäjää)* -näyttö avautuu. Valitse **Workflow (Työnkulku)** -välilehti.

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

3. Valitse **Use Multi Line Procedure Tabs (Käytä monirivisiä toimenpiteen välilehtiä)** -valintaruutu.



Edit Operator: Manager, Tech

User Workflow

Auto Hanging

Enable Auto Hanging	<input checked="" type="checkbox"/>
CC image placement	Top
Left laterality image placement	Right
Auto Hanging repeated views	Hang older

Auto Pairing

Enable Auto Pairing	<input checked="" type="checkbox"/>
Auto Pairing protocol	On thumbnail selection
Auto Pairing repeated views	Pair older
Match Chest Walls	<input checked="" type="checkbox"/>

Procedure Display

Procedure Order	Newest First
Use Multi Line Procedure Tabs	<input checked="" type="checkbox"/>

Kuva 79: Monirivisten toimenpidevälilehtien käyttöönotto

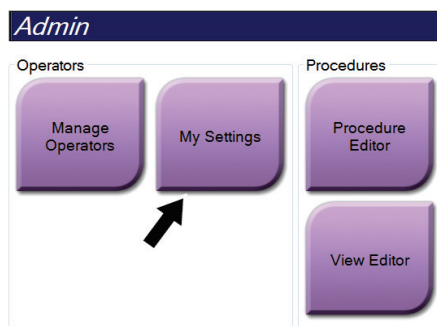
4. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestistä.

10.6 Korkeusmuistin käyttöönotto ja määrittäminen

Käyttäjät voivat ottaa käyttöön ja määrittää kuvaustyöaseman korkeuden muuttumaan automaattisesti yksilöllisen asetuksen mukaan sisäänkirjautumisen yhteydessä.

Korkeudensäätömuistin käyttöönotto ja määrittäminen:

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä Operators (Käyttäjät) -ryhmästä **My Settings (Omat asetukset)**.



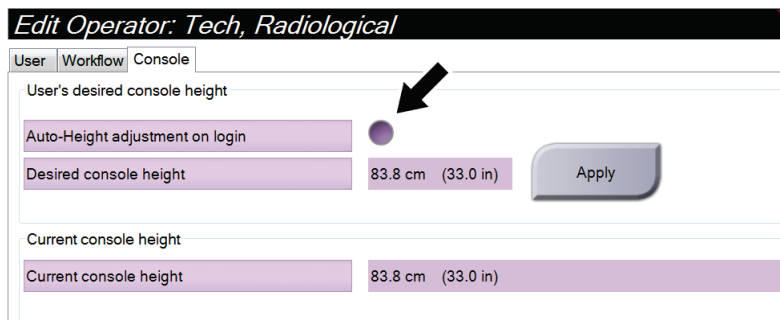
Kuva 80: My Settings (Omat asetukset) -painike Admin (Järjestelmänvalvoja) -näytössä



Huomautus

Voit valita **My Settings (Omat asetukset)** myös tehtäväriviltä. Valitse User Namer (Käyttäjänimi) -alue ja valitse sitten pudotusvalikosta **My Settings (Omat asetukset)**.

2. Valitse *Edit Operator (Muokkaa käyttäjää)* -näytöstä **Console (Konsoli)** -välilehti.
3. Ota korkeudensäätömuisti käyttöön valitsemalla valintanappi Auto-Height adjustment on login (Automaattinen korkeudensäätö sisäänkirjautumisen yhteydessä) -kentän oikealla puolella. Valintamerkki tulee näkyviin. (Ota korkeudensäätömuisti pois käytöstä tyhjentämällä valintanappi.)

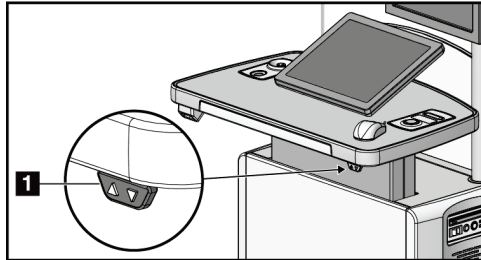


Kuva 81: Muokkaa käyttäjää -näytön Konsoli-välilehti

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

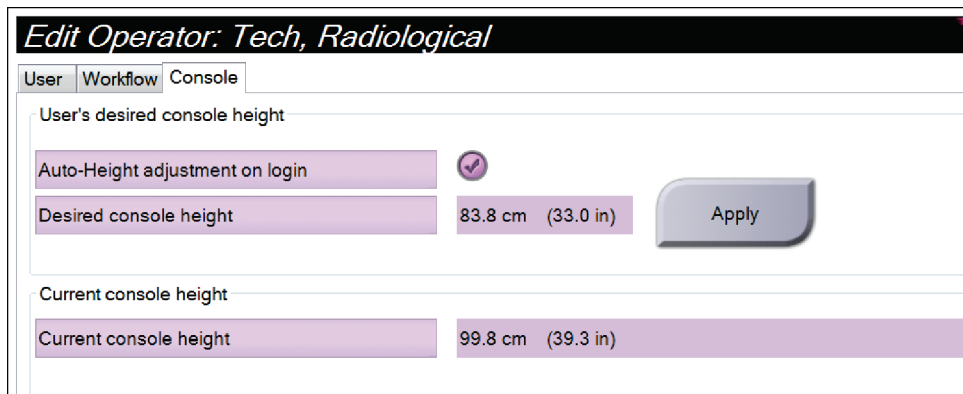
Luku 10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

4. Määritä haluttu korkeus korkeudensäädön ohjauspaneelin ▲ YLÖS- ja ▼ ALAS-painikkeiden avulla (katso seuraava kuva).



Kuva 82: Korkeudensäädön ohjauspaneeli

5. Desired console height (Haluttu konsolin korkeus) -kentässä näkyy korkeus, jossa konsoli parhaillaan on. Current console height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentässä näkyy viimeisin tallennettu korkeus. (Näytä seuraava kuva.) Tallenna haluamasi korkeusasetus valitsemalla **Apply (Käytä)**.



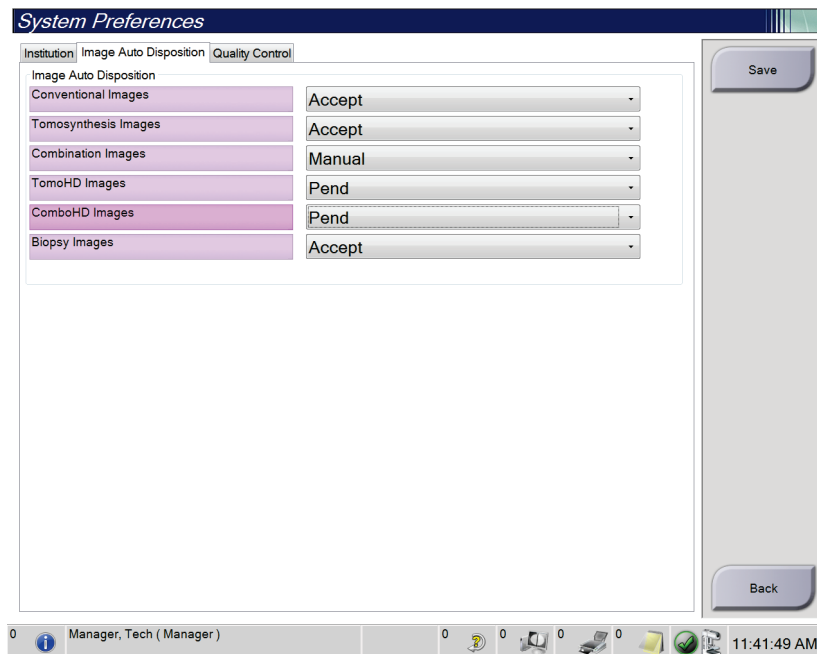
Kuva 83: Desired Console Height (Haluttu konsolin korkeus)- ja Current Console Height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentät

6. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin.

10.7 Automaattisesti hyväksytyjen ja odottavien kuvien asetus

Johtaja voi määrittää järjestelmän hyväksyäkseen uudet kuvat tai asettaakseen ne odotustilaan automaattisesti.

1. Kun olet järjestelmäryhmässä *Admin* (ylläpito) -näytössä, valitse **Preferences** (suosikit). Näkyviin tulee *System Preferences* (järjestelmäsuosikit) -näyttö.
2. Valitse **Image Auto Disposition** (kuvan automaattinen asettelu) -välilehti.
3. Käytä pudotusvalikoita valitaksesi automaattisen asettelun kullekin kuvatyypille.
 - Valitse **Manual** (manuaalinen) hyväksyäksesi, hyljätäksesi tai asettaaksesi odotustilaan jokaisen juuri otetun kuvan.
 - Valitse **Accept** (hyväksy) hyväksyäksesi automaattisesti juuri otetut kuvat.
 - Valitse **Pend** (odota) asettaaksesi juuri hankitut kuvat automaattisesti odotukseen.



Kuva 84: Aseta kuvan automaattinen järjestys

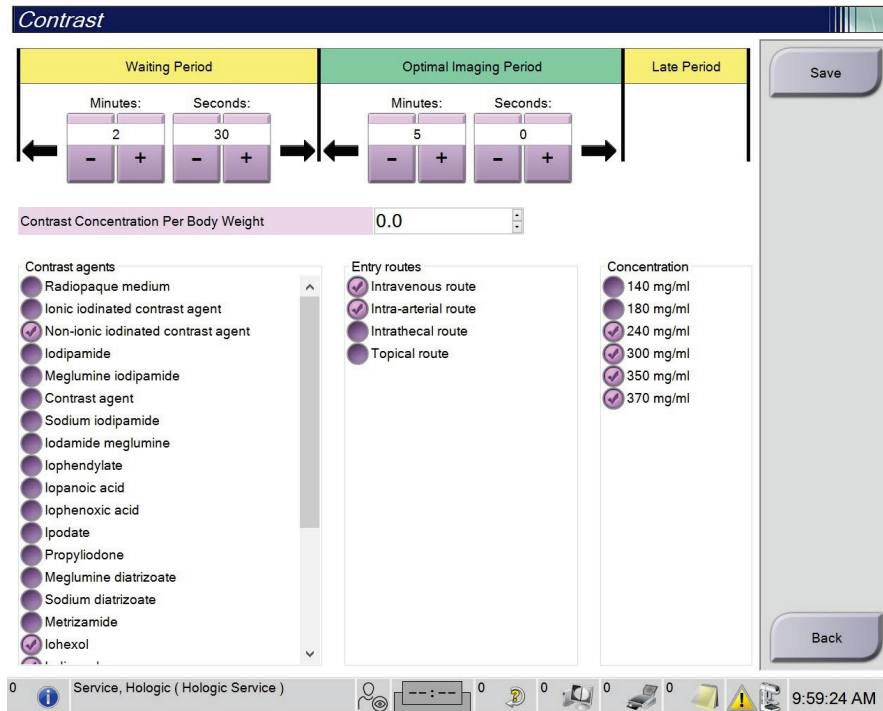
4. Valitse **Save** (tallenna) ja valitse sitten **OK Update Successful** (päivitys onnistui) -viestistä.

10.8 Tee kontrastiasetukset

Johtajakäyttäjä voi määrittää oletusajastinajat ja oletuskontrastitiedot.

Aseta oletusajastinajat

1. Valitse toimenpideryhmän *Admin* (ylläpito) -näytöstä **Contrast** (kontrasti) -painike.



Kuva 85: I-View 2D:n kontrastioletustiedot

2. Valitse plus (+) tai miinus (-) -painikkeet muuttaaksesi minuutit ja sekunnit **Waiting Period** (odotusaika) -kohtaan ja **Optimal Imaging Period** (optimaalinen kuvausaika) -kohtaan.

3. Valitse **Save** (tallenna).

Valintasi näkyvät oletusajastinasetuksina **Contrast** (kontrasti) -välilehdessä.

Aseta oletuskontrastitiedot

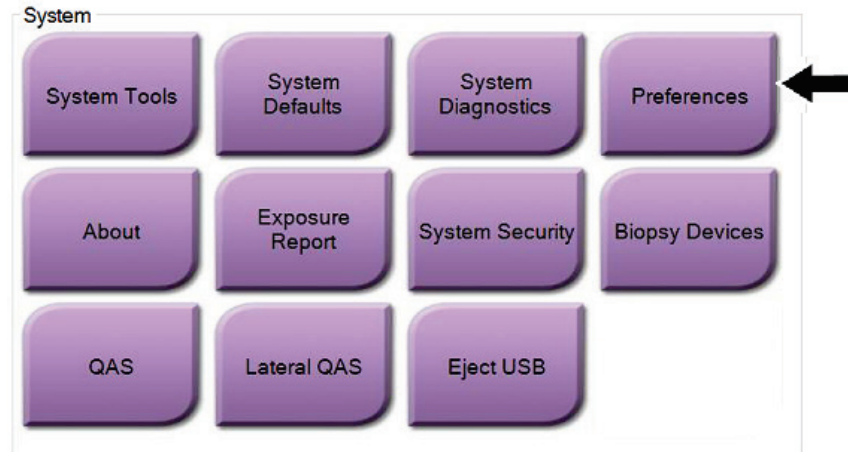
1. Valitse toimenpideryhmän *Admin* (ylläpito) -näytöstä **Contrast** (kontrasti) -painike.
2. Valitse yksi tai useampi **Contrast agents** (kontrastiaine), **Entry routes** (antoreitit) ja **Concentration** (pitoisuus). Katso edellinen kuva.
3. Valitse **Save** (tallenna).

Valintasi näkyvät oletusasetuksina kontrastitietojen viestiruudussa.

10.9 Oletuskorkeuden käyttöönotto ja määrittäminen

Manageritason käyttäjä voi määrittää kuvaustyöaseman palaamaan automaattisesti oletuskorkeuteen käyttäjän uloskirjautumisen yhteydessä. Oletuskorkeuden käyttöönotto ja määrittäminen:

1. Kun olet järjestelmäryhmässä *Admin* (ylläpito) -näytössä, valitse **Preferences** (suosikit).



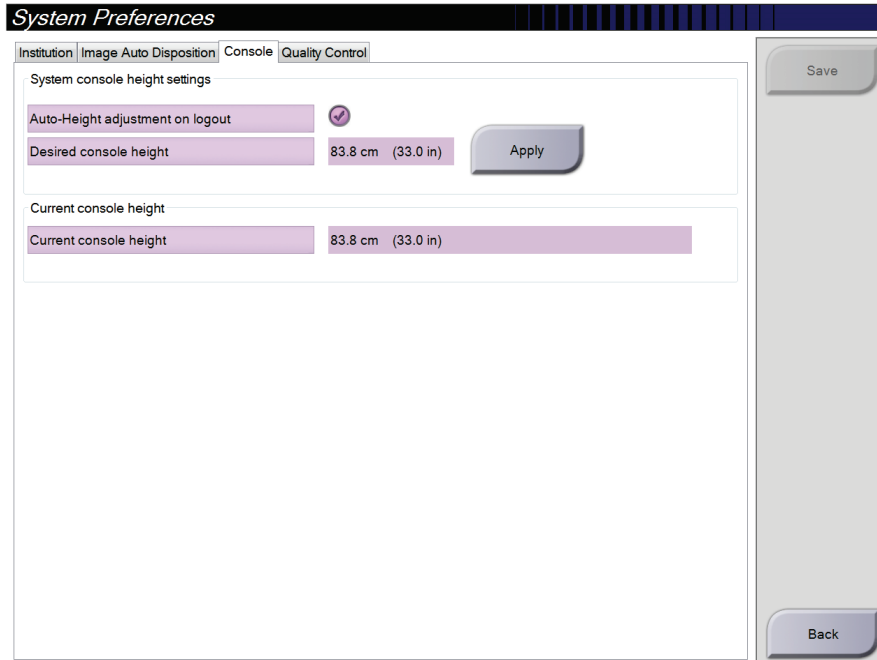
Kuva 86: Preferences (Asetukset) -painike Admin (Järjestelmänvalvoja) -näytössä

2. Valitse *System Preferences* (Järjestelmäasetukset) -näytöstä **Console (Konsoli)** -välilehti.

3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

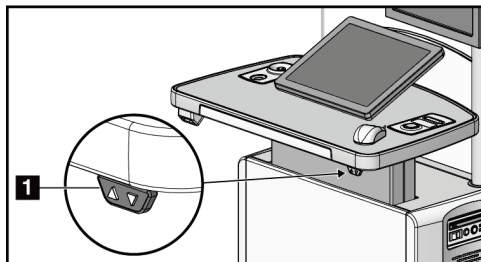
Luku 10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

- Ota oletuskorkeus käyttöön valitsemalla valintanappi Auto-Height adjustment on logout (Automaattinen korkeudensäätö uloskirjautumisen yhteydessä) -kentän oikealla puolella. Valintamerkki tulee näkyviin. (Ota korkeudensäätövaihtoehto pois käytöstä tyhjentämällä valintanappi.)



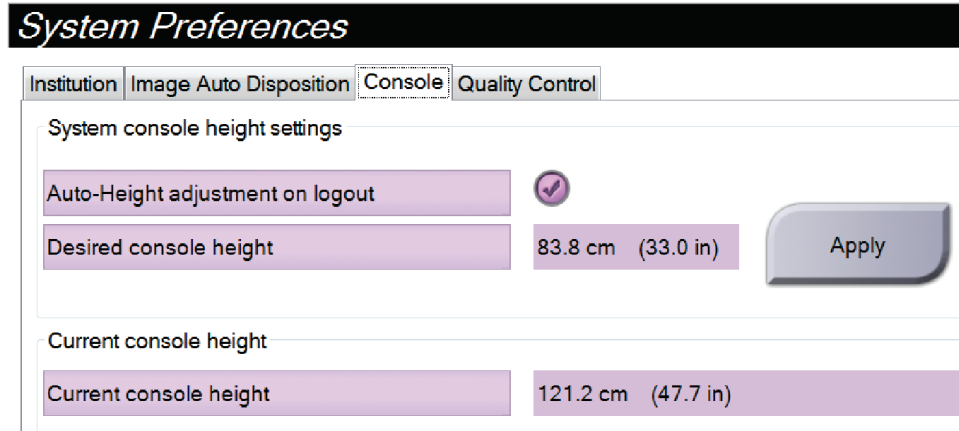
Kuva 87: System Preferences (Järjestelmäasetukset) -näytön Console (Konsoli) -välilehti

- Määritä haluttu korkeus korkeudensäädön ohjauspaneelin ▲ YLÖS- ja ▼ ALAS-painikkeiden avulla (katso seuraava kuva).



Kuva 88: Korkeudensäädön ohjauspaneeli

5. Desired console height (Haluttu konsolin korkeus) -kentässä näkyy korkeus, jossa konsoli parhaillaan on. Current console height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentässä näkyy viimeisin tallennettu korkeus. (Katso seuraava kuva.) Tallenna haluamasi korkeusasetus valitsemalla **Apply (Käytä)**.

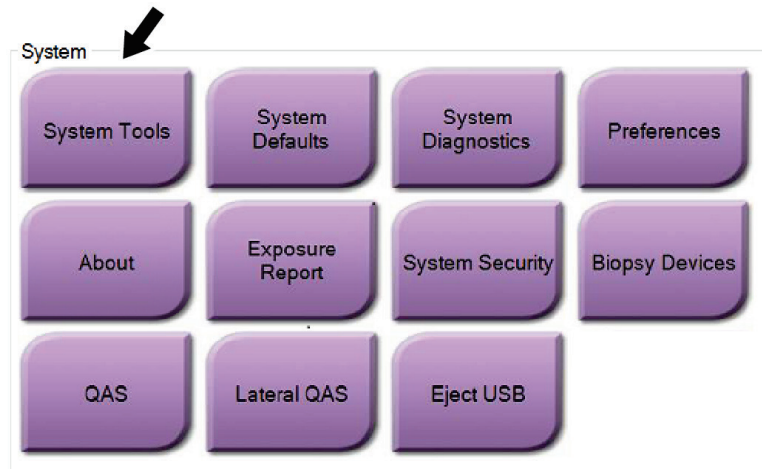


Kuva 89: Desired Console Height (Haluttu konsolin korkeus)- ja Current Console Height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentät

6. Valitse **Save** (Tallenna) ja valitse sitten **OK Update Successful** (Päivitys onnistui) -viestistä.

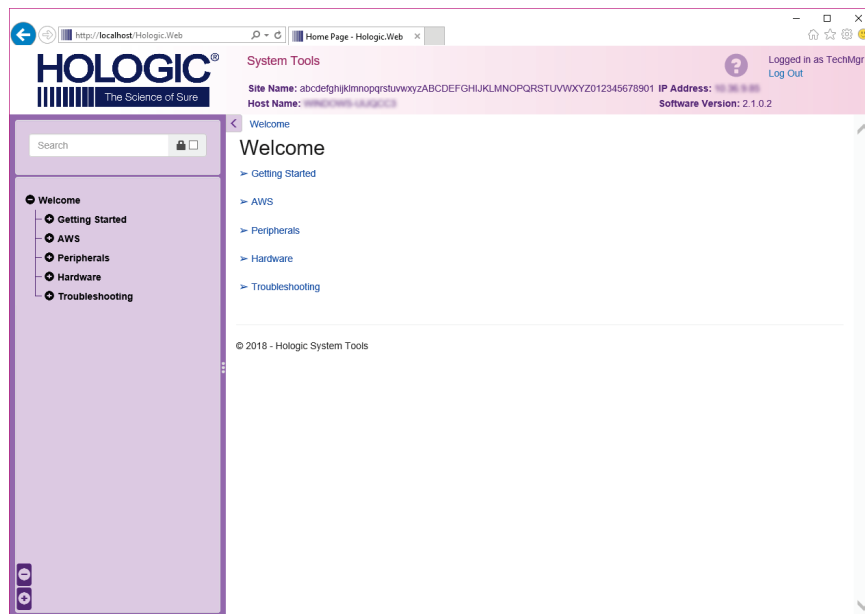
10.10 Järjestelmän työkalut

Radiologian tekniikkamanagerit ja käyttäjät, joilla on huollon käyttöoikeudet, voivat käyttää järjestelmän työkalujen apuohjelmaa. Järjestelmän työkalujen apuohjelma sisältää järjestelmän määrittystiedot. Siirry apuohjelmaan valitsemalla **System Tools (Järjestelmätyökalut)** System (Järjestelmä) -ryhmästä *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä.



Kuva 90: System Tools (Järjestelmätyökalut) -painike

10.10.1 Radiologian tekniikkamanagerin järjestelmätyökalut



Kuva 91: System Tools (Järjestelmätyökalut) -näyttö

Taulukko 24: Radiologian tekniikkamanageri – järjestelmätyökalujen toiminnot

Osio	Näytön toiminnot
Aloitus	<p>About (Tietoja): Johdanto huoltotyökaluun.</p> <p>FAQ (Usein esitetyt kysymykset): Luettelo yleisistä kysymyksistä.</p> <p>Glossary (Sanasto): Termiluettelo ja selitykset.</p> <p>Platform (Alusta): Luettelo hakemistoista, ohjelmistoversioiden numeroista ja järjestelmän ohjelmistotilastoista.</p> <p>Shortcuts (Pikavalinnat): Luettelo Windowsin pikavalinnoista.</p>
Kuvaustyöasema (AWS)	<p>Connectivity (Yhdistettävyys): Luettelo asennetuista laitteista.</p> <p>Film & Image Information (Filmin ja kuvan tiedot): Luo kuvaraportti*. Luo laadunvalvontaraportti. (*Raportti on käytettävissä myös etätietokoneelta. Katso Kuvaraporttien etäkäyttö sivulla 149.)</p> <p>Licensing (Käyttöluvat): Luettelo asennetuista käyttöluvista.</p> <p>User Interface (Käyttöliittymä): Muuta ohjelmistosovelluksen asetukset.</p> <p>Internationalization (Kansainväliset tiedot): Valitse paikallinen kieli ja kulttuuri.</p>
Vianmääritys	<p>Kuvaustyöasema (AWS): Sallii kuvien lataamisen.</p> <p>Computer (Tietokone): Järjestelmänhallinta ja verkkotiedot.</p> <p>Log (Loki): Muuta tapahtuman tietojen asetuksia.</p> <p>Backups (Varmuuskopiot): Hallitse järjestelmän varmuuskopioita.</p>

10.10.2 Kuvaraporttien etäkäyttö

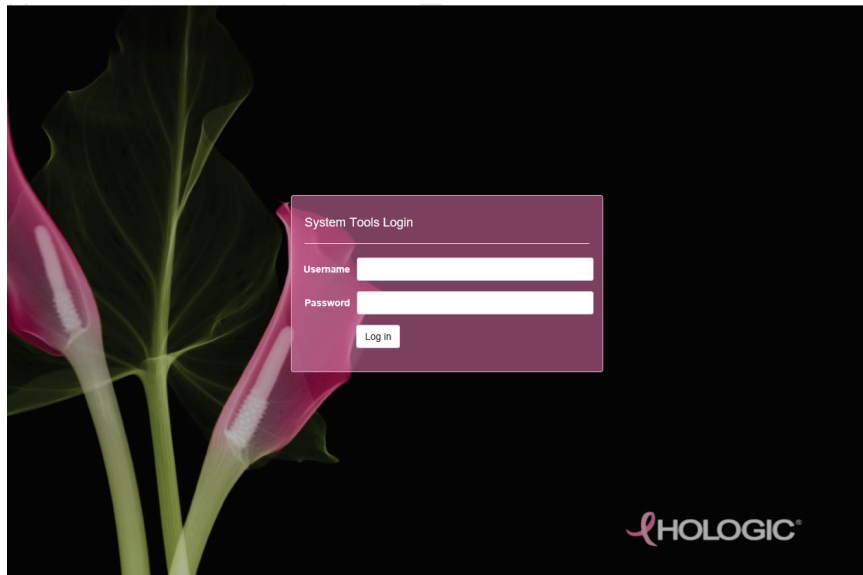
Voit käyttää kuvaraportteja etätietokoneella verkkoyhteydessä järjestelmään. Tämä toiminto on hyödyllinen sivustoilla, joilla USB-lataukset eivät ole sallittuja raporteista suoraan järjestelmään.

Pääset kuvaraportteihin etätietokoneella seuraavien vaiheiden kautta. Kirjaudu tähän toimenpiteeseen manageritason käyttäjänä kirjautumalla järjestelmän työkaluihin.

1. Pyydä IP-osoite järjestelmään, johon haluat pääsyn. Saat IP-osoitteen IT-järjestelmänvalvojalta tai järjestelmästä. Siirry järjestelmästä *About (Tietoja)* -näyttöön ja valitse **System (Järjestelmä)** -välilehti. Kirjoita IP-osoite ylös.
2. Siirry etätietokoneen verkkoselaimella osoitteeseen `http:// [IP address]/Hologic.web/MainPage.aspx`. Käytä IP-osoitetta vaiheesta 1.
3. *System Tools Login (Sisäänkirjautuminen järjestelmän työkaluihin)* -näyttö avautuu. Kirjoita manageritason käyttäjänimi ja salasana, ja valitse sitten **Log In (Kirjaudu sisään)** -painike.

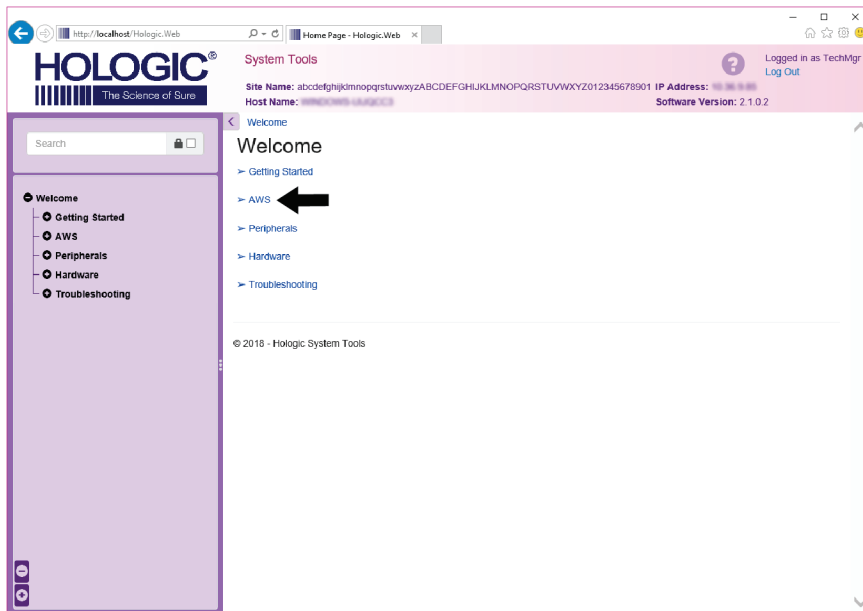
3Dimensions-järjestelmän käyttöopas

Luku 10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä



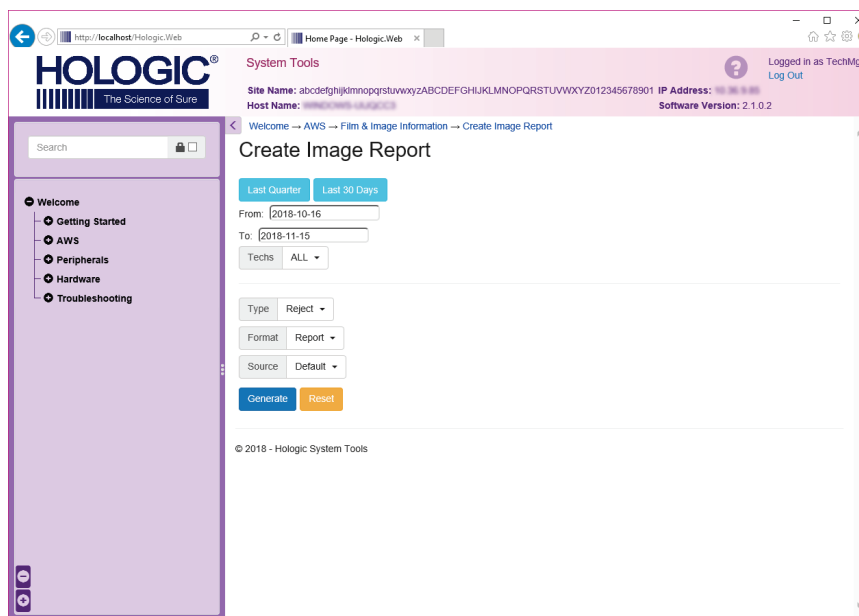
Kuva 92: System Tools Login (Sisäänkirjautuminen järjestelmän työkaluihin) -näyttö

4. System Tools Welcome (Järjestelmän työkalujen tervetulosivu) -näyttö avautuu. Siirry **AWS (Kuvaustyöasema) > Film & Image Information (Filmin ja kuvan tiedot) > Create Image Report (Luo kuvaraportti)**.



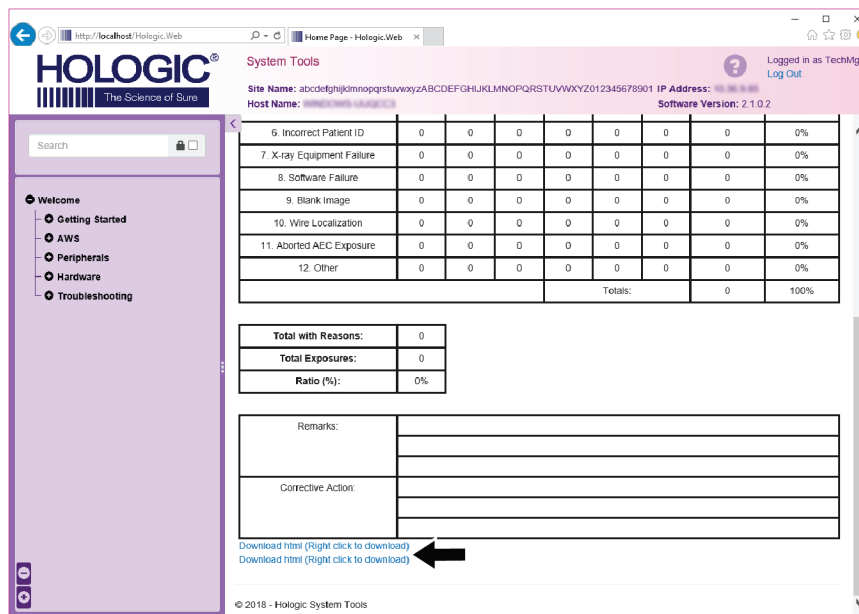
Kuva 93: System Tools Login (Järjestelmän työkalujen tervetulosivu) -näyttö

5. Valitse raportin parametrit ja valitse **Generate (Luo)**.



Kuva 94: Kuvaraportin parametrien luominen

6. Raportti näkyy näytössä. Vieritä raportin loppuun ja valitse tiedoston lataustyyppi joko **Download to (html) (Lataa verkosta (html))** tai **Download to (csv) (Lataa verkosta (csv))**. Napsauta kehotukseen **Save (Tallenna)**.



Kuva 95: Kuvaraportin lataaminen

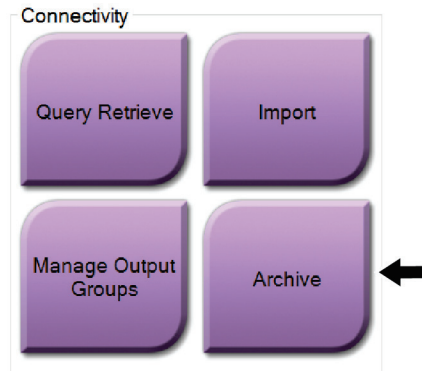
7. Valitse kansio tietokoneelta ja valitse sitten **Save (Tallenna)**.

8. **Log out (Kirjautu ulos)** järjestelmän työkaluista, kun olet valmis.

10.11 Arkistointityökalu

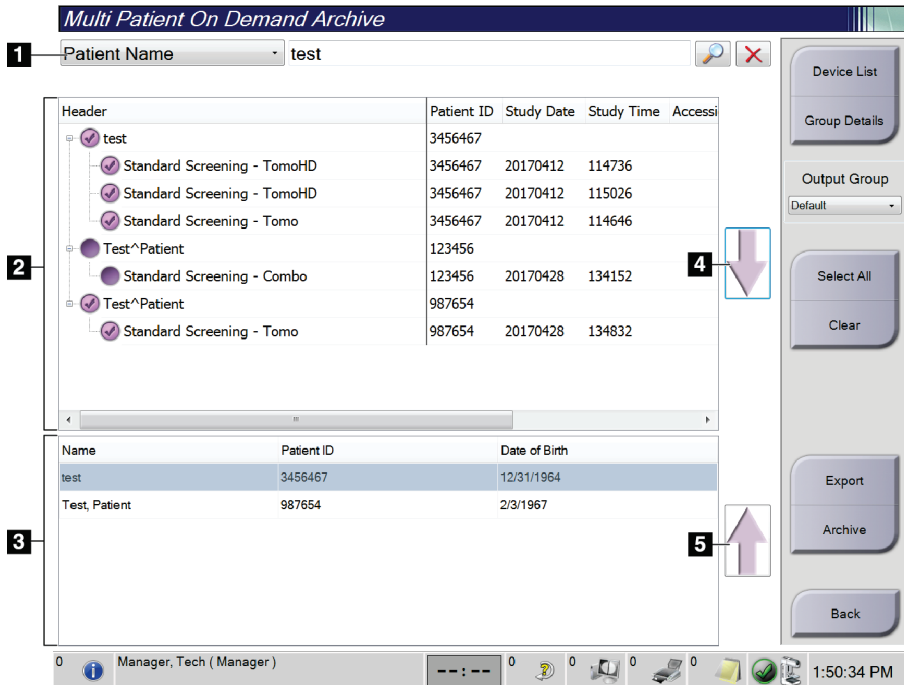
Arkistointiominaisuus *Admin* (ylläpito) -näytössä antaa sinun tehdä seuraavat:

- Lähettää paikalliset tutkimukset arkistoon.
- Viedä tutkimukset siirrettävään mediaan.



Kuva 96: Arkistointipainike

1. Valitse liitettävyyssryhmän *Admin* (ylläpito) -näytöstä **Archive** (arkistoi) -painike. Näkyviin tulee *Multi Patient On Demand Archive* (monen potilaan pyydetty arkisto) -näyttö.
2. Voit hakea potilasta lisäämällä vähintään kaksi merkkiä hakuetojen alueelle ja valitsemalla suurennuslasin. Näkyviin tulee luettelo potilaista, jotka täsmäävät hakuetoihin.



Kuva 97: Multi Patient On Demand Archive (monen potilaan pyydettävää arkisto) -näyttö.

Kuvan selitys

1. Hakuehdot
2. Potilasluettelon alue
3. Arkistoitavat tai vietävät potilaat
4. Lisää valinta potilasluetteloalueelle arkistoitavien tai vietävien potilaiden alueelle
5. Poista valinta arkistoitavien tai vietävien potilaiden alueelta

To Archive (arkistoidaan):

1. Valitse potilaat ja toimenpiteet, jotka arkistoidaan.
 - Valitse potilaat potilasluettelosta tai tee haku hakuparametreilla (kohta 1) ja valitse potilaat hakutulosten joukosta.



Huomautus

Select All (Valitse kaikki) -painike (näytön oikealla puolella) valitsee kaikki potilaat potilasluettelon alueelta. **Clear** (Tyhjennä) -painike (näytön oikealla puolella) poistaa kaikki valinnat.

- Valitse toimenpiteet kullekin potilaalle.
 - Valitse **nuoli alas** (kohta 4) näytössä siirtääksesi valitut potilaat arkistoitavien potilaiden alueelle (kohta 3).
 - Valitse **nuoli ylös** (kohta 5) näytössä poistaaksesi valitut potilaat arkistoitavien potilaiden alueelta (kohta 3).
2. Valitse tallennuslaite.
 - Valitse vaihtoehto Tallenna laite -pudotusvalikosta.
- TAI-
- Valitse **Group List** (Ryhmän luettelo) -painike ja valitse sitten vaihtoehto.

- Valitse **Archive** (Arkistoi) -painike. Arkistoitavien potilaiden alueen luettelo kopioidaan valituille arkistolaitteille.



Huomautus

Tarkista arkistointitila tehtävärivillä Manage Queue (Hallitse jonoa) -apuohjelman avulla.

To Export (viedään):

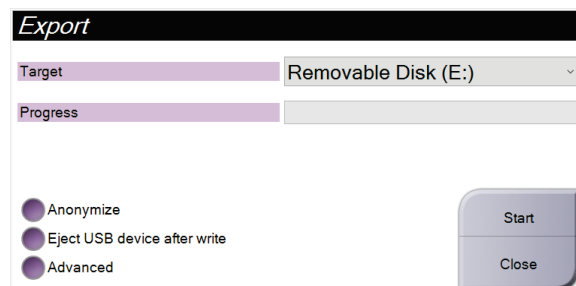
- Valitse potilaat ja toimenpiteet, jotka viedään.
 - Valitse potilaat potilasluettelosta tai tee haku yhdellä hakuparametrillä (kohta 1) ja valitse potilaat hakutulosten joukosta.



Huomautus

Select All (Valitse kaikki) -painike (näytön oikealla puolella) valitsee kaikki potilaat potilasluettelon alueelta. **Clear** (Tyhjennä) -painike (näytön oikealla puolella) poistaa kaikki valinnat.

- Valitse toimenpiteet kullekin potilaalle.
 - Valitse **nuoli alas** (kohta 4) näytössä siirtääksesi valitut potilaat arkistoitavien potilaiden alueelle (kohta 3).
 - Valitse **nuoli ylös** (kohta 5) näytössä poistaaksesi valitut potilaat arkistoitavien potilaiden alueelta (kohta 3).
- Valitse **Export** (Vie) -painike.
 - Valitse **Export** (Vie) -viestiruudusta Target (kohde) medialaitteiden pudotusluettelosta.



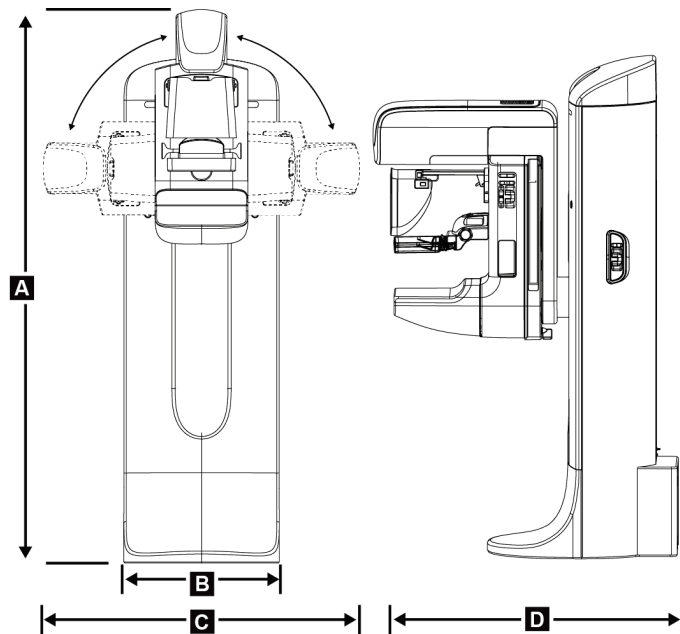
Kuva 98: Vientinäyttö

- Valitse muut vaihtoehdot tarvittaessa:
 - Anonymize** (anonymisoi): potilaan tietojen nimettömiksi tekeminen.
 - Eject USB device after write** (poista USB-laite kirjoituksen jälkeen): mediatallennuslaitteen automaattista poistoa varten, kun vienti on suoritettu loppuun.
 - Advanced** (Edistyneet): paikallisen järjestelmän kansion valinta valintojen tallentamiseksi sekä lisäksi kuvien Export (vienti) -tyyppien valitsemiseksi.
- Valitse **Start** (Käynnistä) -painike lähettääksesi valitut kuvat valittuun laitteeseen.

Liite A Erittelyt

A.1 Tuotteen mitat

A.1.1 Putkiteline (gantry ja C-kaari)

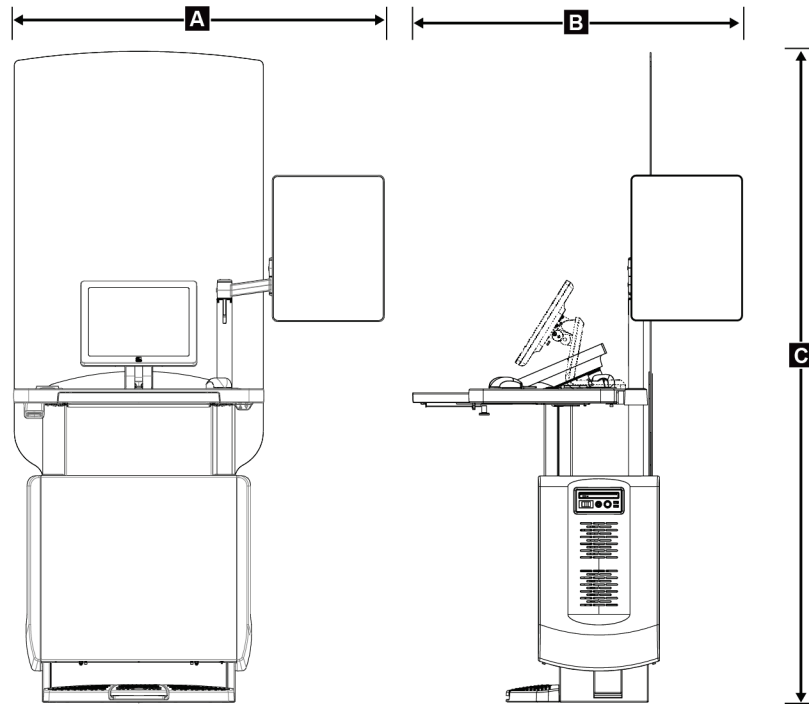


Kuva 99: Putkiteline (gantry ja C-kaari) Mitat

A.	Korkeus	223 cm (87,8 tuumaa)
B.	Leveys	66 cm (26 tuumaa)
C.	Leveys	173 cm (68 tuumaa)
D.	Syvyys	138 cm (54,3 tuumaa)
	Paino	Enintään 400 kg (882 naulaa)

A.1.2 Kuvaustyöasemat

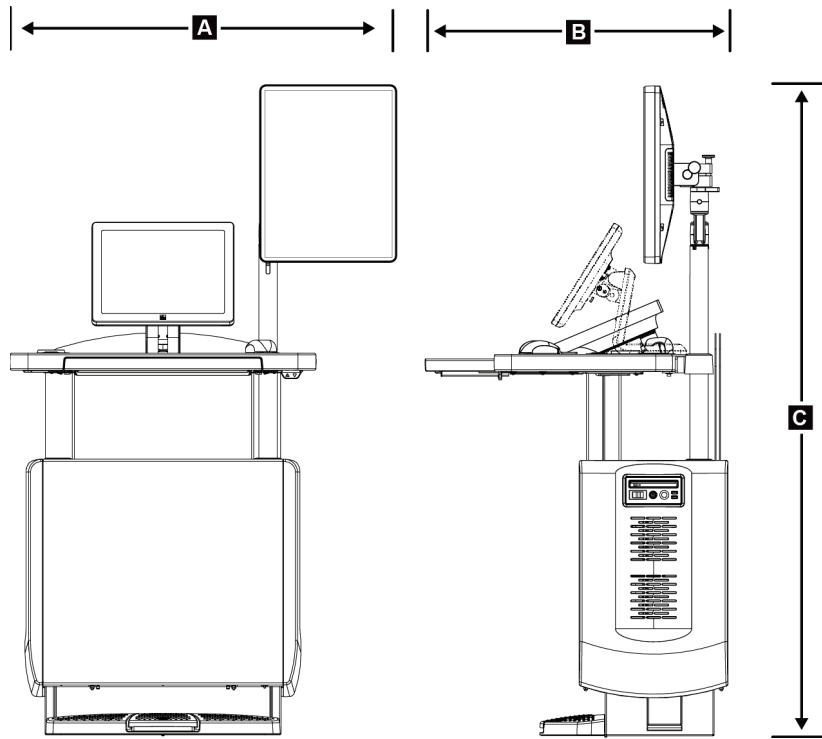
Yleismallinen kuvaustyöasema



Kuva 100: Yleismallinen kuvaustyöasema, mitat

A.	<i>Leveys (enintään) valimmainen näyttövarsi ojennettuna</i>	136 cm (53,4 tuumaa) – sarja I UAWS
		128 cm (50,3 tuumaa) – sarja II UAWS
	<i>Leveys (enintään), vakiomallinen näyttövarsi</i>	94,0 cm (36,9 tuumaa) – sarja I UAWS
		107 cm (42,0 tuumaa) – sarja II UAWS
B.	<i>Syvyys (enintään) näppäimistölevy ja valinnainen näyttövarsi ojennettuna</i>	122 cm (48,4 tuumaa) – sarja I UAWS, pyöritetty sivulle
		115 cm (45,1 tuumaa) – sarja II UAWS, pyöritetty sivulle
	<i>Syvyys (enintään) näppäimistölevy ja vakiomallinen näyttövarsi ojennettuna</i>	83,6 cm (32,9 tuumaa) – sarjat I ja II UAWS
C.	<i>Korkeus (nimellinen)</i>	219 cm (86,1 tuumaa) elokuun 2017 jälkeen
		204 cm (80,3 tuumaa) ennen syyskuuta 2017
	<i>Paino (enintään)</i>	209 kg (460 paunaa)

Kuvauksen työasema liikutettavaa käyttöä varten



Kuva 101: Liikutettavan universaalien kuvauksen työaseman mitat

A.	Leveys (maksimi) liikutettavalla näyttön varrella	100 cm (39,5 tuumaa) - I UAWS -sarja 107 cm (42,0 tuumaa) - II UAWS -sarja
B.	Syvyys (maksimi) näppäimistöalusta levennettynä	85 cm (33,5 tuumaa)
C.	Korkeus (maksimi)	180 cm (71 tuumaa)
	Paino (maksimi)	179 kg (395 naulaa)

A.2 Käyttö- ja varastointiympäristö

A.2.1 Yleiset käyttöolosuhteet

Lämpötila-alue	20 °C (68 °F) – 30 °C (86 °F)
Suhteellisen kosteuden alue	20–80 % ilman kosteuden tiivistymistä

A.2.2 Varastointiympäristö

Gantry

Lämpötila-asteikko	-10 °C (14 °F) – 40 °C (104 °F)
Suhteellisen kosteuden alue	10–90 % ilman tiivistyvää kosteutta

(Laita uudelleen pakkaukseen sisätiloissa varastointia varten.)

Röntgenilmaisin

Lämpötila-alue	10 °C (50 °F) – 30 °C (86 °F), ei määräaika 10 °C (50 °F) – 35 °C (95 °F) enintään 12 tuntia
Lämpötilamuutos enintään	Alle 10 °C (50 °F) tunnissa
Suhteellisen kosteuden alue	10–80 % ilman tiivistynyttä kosteutta

(Säilytä pakkauksessa sisätiloissa.)

Kuvauksen työasema

Lämpötila-asteikko	-10 °C (14 °F) – 40 °C (104 °F)
Suhteellisen kosteuden alue	10–90 % ilman tiivistyvää kosteutta

(Laita uudelleen pakkaukseen sisätiloissa varastointia varten.)

A.3 Säteilysuoja

Säteilysuoja lyijyä (Pb) vastaava	0,5 mm lyijyä röntgenenergian ollessa enintään 35 kV
-----------------------------------	--

A.4 Sähköntulo

A.4.1 Putkirunko

Verkkojännite	200/208/220/230/ 240 V AC ±10 %
Verkkoimpedanssi	Suurinta johdon impedanssia ei saa ylittää 0,20 ohmia 208/220/230/240 V AC, 0,16 ohmia 200 V AC
Verkkotaajuus	50/60 Hz ±5 %
Keskimääräinen virta 24 h	< 5 A
Johdon huippuvirta	4 A (65 A enintään ≤ 5 sekuntia)

A.4.2 Kuvaustyöasema

Verkkojännite	100/120/200/208/220/230/240 V AC ± 10 %
Verkkotaajuus	50/60 Hz ± 5 %
Virrankulutus	< 1 000 W
Käyttöjako (vakiomallinen kuvaustyöasema)	10 % ~ 6 minuuttia tunnissa tai 2 minuuttia päällä, 18 minuuttia pois päältä
Ylivirtasuojaus	8A

A.5 Putkirungon tekniset tiedot

A.5.1 C-kaarilaite

Pyörimisalue	Perinteinen mammografia: $+195^{\circ} +3^{\circ}/-0,5^{\circ} - 0^{\circ} \pm 0,5^{\circ} - -155^{\circ} +0,5^{\circ}/-3^{\circ}$ Tomosynteesivaihtoehto: $+180^{\circ} \pm 0,5^{\circ} - 0^{\circ} \pm 0,5^{\circ} - -140^{\circ} \pm 0,5^{\circ}$
Absoluuttinen kiertymiskulma	tarkkuus arvoon $\pm 0,5^{\circ}$
Pyörimisen kiihtyvyys	$18^{\circ}/s^2 +18/-9$ %
Pyörimisen hidastuvuus	$18^{\circ}/s^2 +18/-9$ %
Kiertoasettelun kulmataajuus	$18^{\circ}/s \pm 25$ %



Huomautus

Kulmataajuus on keskimääräinen nopeus, jolla putken varsi pyörii myötöpäivään välillä 0° ja 90° tai vastapäivään välillä 90° ja 0° . Kulmataajuuteen ei sisälly aika, jonka kiihtyminen kestää nollanopeudesta tai hidastuminen nollanopeuteen.

Lähteen ja kuvan välinen etäisyys (SID)	70,0 cm $\pm 1,0$ cm (27,6 tuumaa $\pm 0,4$ tuumaa) (Fokuksen asentopikkeama on ± 5 mm)
Potilaan tuki (ei-suurenus)	
Pystyasennon alaraja	70,5 cm $+5,1/-0$ cm (27,75 tuumaa $+2,0/-0$ tuumaa)
Pystyasennon yläraja	141 cm $+0/-17,8$ cm (55,5 tuumaa $+0/-7,0$ tuumaa)

A.5.2 Puristus

<i>Manuaalinen puristusvoima</i>	<i>Enintään 300 N (67,4 paunaa)</i>
<i>Moottoroitu puristus</i>	<i>Toiminnot kolmessa toimintatilassa: Esipuristus, koko alue, kaksoispuristus. Käyttäjän valittavissa koko ohjelmistossa.</i>
<i>Esipuristusvoima</i>	<i>67–134 N (15–30 paunaa), moottoroitu</i>
<i>Koko alueen puristusvoima</i>	<i>89–178 N (20–40 paunaa), moottoroitu</i>
<i>Kaksoispuristustila</i>	<i>Tuottaa esipuristusvoiman puristuskytkimen ensimmäisen aktivoinnin yhteydessä. Jos kytkin aktivoidaan kahden sekunnin kuluessa, voima kasvaa kytkimen jokaisen lisäaktivoinnin yhteydessä käyttäjän valitsemaan täyteen puristusvoimaan asti.</i>
<i>Puristuksen ohjaimet</i>	<i>Ylös/alas-ohjaimet C-kaarilaitteen molemmilla puolilla ja kaksiasentoinen jalkakytkin (moottoroitu). Käsipyörä puristuslaitteen molemmilla puolilla (manuaalinen).</i>
<i>Puristuksen vapautus</i>	<i>Manuaalista moottoroitua vapautusta ohjataan näppäinvalitsimilla C-kaarilaitteen molemmilta puolilta.</i>
<i>Automaattinen puristuksen vapautus</i>	<i>Käyttäjän valittavissa oleva automaattinen vapautustila nostaa puristuslaitetta altistumisen päättyessä.</i>
<i>Alas-liikkeen muuttuva nopeus</i>	<i>4,2 cm/s ±15 % (1,66 tuumaa/s ±15 %)</i>
<i>Puristusvoimanäyttö</i>	<i>Puristuslaitteen kahdessa LCD-näytössä näkyy puristusvoima alueella 18 –300 N lisäyksen ollessa 1 N (4–67 paunaa lisäyksen ollessa 1 pauna).</i>
<i>Puristusvoimanäytön tarkkuus</i>	<i>±20 N (±4,5 paunaa)</i>
<i>Puristuspaksuusnäyttö</i>	<i>Puristuslaitteen kaksi LCD-näyttöä mittaavat puristuspaksuuden 0,1 cm lisäyksin. Näyttö näkyy potilaan molemmilta puolilta.</i>
<i>Puristuspaksuuden tarkkuus</i>	<i>±0,5 cm (±0,2 tuumaa), kun paksuus 0,5–15 cm (5,9 tuumaa)</i>
<i>Rinnan tomosynteisin puristuspaksuus</i>	<i>Vakiotarkkuuden tomosynteesi Enintään: 24 cm (puristuslaitteen geometria rajoittaa) Suuren tarkkuuden tomosynteesi Enintään: 15 cm (DICOM-rajoitukset rajoittavat)</i>
<i>Puristuslevyt</i>	<i>Puristuslevyt ovat läpinäkyviä. Puristuslevyt ovat polykarbonaattihartsia tai vastaavaa materiaalia. Puristettuna puristuslevyn poikkeaman samansuuntaiselta tasolta potilasta tukevaan pintaan on oltava pienempi tai yhtä suuri kuin 1,0 cm.</i>

A.5.3 Röntgenputki

<i>Polttopiste</i>	<i>Suuri (0,3 mm) nimellinen</i>
	<i>Pieni (0,1 mm) nimellinen</i>
<i>Putken jännite</i>	<i>20–49 kV</i>
<i>Anodimateriaali</i>	<i>volframi</i>
<i>Röntgenikkuna</i>	<i>beryllium 0,63 mm</i>
<i>Putkivuodon testiolosuhteet</i>	<i>49 kVp, 2,0 mA</i>

A.5.4 Röntgensädesuihkun suodatus ja tulostus

<i>Suodatus</i>	<i>Viisipaikkainen suodatinpyörä:</i>
	<i>Paikka 1: rodium, 0,050 mm ±10 %</i>
	<i>Paikka 2: alumiini, 0,70 mm (nimellinen)</i> <i>(tomosynteesivaihtoehto)</i>
	<i>Paikka 3: hopea, 0,050 mm ±10 %</i>
	<i>Paikka 4: kupari, 0,3 mm</i>
	<i>Paikka 5: lyijy (toimitettu huoltoa varten)</i>

kV/mA-alue*Taulukko 25: Suurin mA-asetus kV-toimintona*

kV	LFS mA	SFS mA
20	100	30
21	110	30
22	110	30
23	120	30
24	130	30
25	130	40
26	140	40
27	150	40
28	160	40
29	160	40
30	170	50
31	180	50

Taulukko 25: Suurin mA-asetus kV-toimintona

kV	LFS mA	SFS mA
32	190	50
33	200	50
34	200	50
35	200	50
36	190	50
37	180	50
38	180	50
39	180	50
40	170	
41	170	
42	160	
43	160	
44	150	
45	150	
46	150	
47	140	
48	140	
49	140	

mAs-vaiheet (taulukko 1, oletus)

4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 25, 30, 32,5, 35, 37,5, 40, 42,5, 45, 47,5, 50, 52,5, 55, 57,5, 60, 62,5, 65, 67,5, 70, 75, 80, 85, 90, 95, 100, 120, 140, 160, 180, 200, 220, 240, 260, 280, 300, 320, 340, 360, 380, 400, 420, 440, 460, 480, 500

Hiilikuidun vaimennus

Kuvareseptori

< 0,3 mm Al

Suurennusalusta

< 0,3 mm Al

A.5.5 Röntgenin kollimointi

<i>Kollimointikentät</i>	<i>7,0 cm x 8,5 cm</i>
	<i>10 cm x 10 cm</i>
	<i>15 cm x 15 cm</i>
	<i>18 cm x 24 cm</i>
	<i>18 cm x 29 cm (tomosynteesivaihtoehto)</i>
	<i>24 cm x 29 cm</i>

A.5.6 Valokentän indikaatio

<i>Valokenttä röntgenin kongruenssiin</i>	<i>SID:n 2 %:n sisällä</i>
---	----------------------------

A.5.7 Röntgengeneraattori

<i>Tyyppi</i>	<i>Vakiopotentiaalın korkean taajuuden invertteri</i>
<i>Määrittäjäsarvot</i>	<i>7,0 kW, enintään (iso-W), 200 mA kun 35 kV</i>
<i>Sähköteho kapasiteetti</i>	<i>9,0 kW enintään</i>
<i>kV-alue</i>	<i>20–49 kV, lisäys 1 kV</i>
<i>kV-tarkkuus</i>	<i>±2 %, yli alueen 20–49 kVp</i>
<i>mAs-alue</i>	<i>3,0–500 mAs manuaalisessa tilassa mAs (8 mAs vähintään AEC-tilassa)</i>
<i>mAs-tarkkuus</i>	<i>±(10 % +0,2 mAs)</i>
<i>mA-alue</i>	<i>10–200 mA, suuri polttopiste</i>
	<i>10–50 mA, pieni polttopiste</i>

A.6 Kvantamisjärjestelmän tekniset tiedot

A.6.1 Kuvareseptori

<i>Nesteen pääsy</i>	<i>Vuotanutta nestettä ei saa päästä kuvareseptoriin.</i>
<i>Poikkeama</i>	<i>Ei ylitä 1,0 mm suurimmassa puristuksessa.</i>
<i>Aktiivinen kvantamisalue</i>	<i>Ei alle 23,3 cm kun 28,5 cm (9,2 tuumaa x 11,2 tuumaa)</i>
<i>DQE, perinteinen mammografia</i>	<i>Ei alle 50 % 0,2 lp/mm:ssä</i> <i>Ei alle 15 % Nyquist-rajalla</i>
<i>DQE (tomosynteesivaihtoehto)</i>	<i>Ei alle 30 % 0,2 lp/mm:ssä</i> <i>Ei alle 15 % Nyquist-rajalla</i>
<i>Dynaaminen alue ja lineaarisuus</i>	<i>Detektorin alijärjestelmän reaktio on lineaarinen lineaarisuuden ollessa 0,999 yli dynaamisen rajan 400:1 röntgenaltistuksessa.</i>
<i>Yhtenäisyys</i>	<i>Detektorin alijärjestelmä voi korjata gain-arvon pikselistä pikseliin -vaihteluja.</i> <i>Perinteisen mammografian toimenpiteissä detektorin tasakenttäkuvareaktion yhtenäisyys ei ole suurempi kuin 2 % gain-kalibroinnin jälkeen on käytössä altistusalueella 0,5–200 mR.</i>

Liite B Järjestelmäviestit ja hälytysviestit

B.1 Toipuminen virheestä ja vianetsintä

Useimmat vika- ja hälytysviestit tyhjennetään ilman, että siitä on vaikutusta työnkulkuun. Seuraa näytön ohjeita tai korjaa tilanne ja tyhjennä sitten tila tehtäväriviltä. Joissakin tilanteissa järjestelmä on käynnistettävä uudelleen tai tarvitaan lisätoimenpiteitä (esimerkiksi yhteydenotto tekniseen tukeen). Liitteessä kuvataan viestiluokat ja tarvittavat toimenpiteet järjestelmän palauttamiseksi normaaliin toimintaan. Jos häiriöt jatkuvat, ota yhteyttä Hologicin tekniseen tukeen.

B.2 Viestityypit

B.2.1 Vikatasot

Jokaisessa viestissä on määritetty joukko seuraavia ominaisuuksia:

- Keskeyttää käynnissä olevan altistuksen (kyllä/ei)
- Estää altistuksen alkamisen (kyllä/ei)
- Näyttää viestin käyttäjälle kuvaustyöasemassa (kyllä/ei)
- Käyttäjä voi palauttaa alkutilaan (kyllä/ei)
- Järjestelmä voi palauttaa alkutilaan automaattisesti (kyllä/ei)

Näytetyt viestit

Kaikki näytetyt viestit näkyvät käyttäjän valitsemalla kielellä.

Viesti, jolla keskeytetään altistus tai estetään altistuksen alkaminen, aiheuttaa aina toisen viestin koskien toimenpiteitä, joihin käyttäjän on ryhdyttävä jatkaakseen.

Viestin lisätiedot


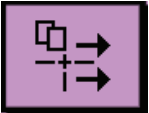







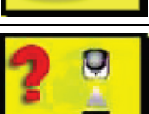
Viestin tekniset tiedot löytyvät lokitiedostosta.

Osa viesteistä näkyy aina kriittisenä vikana (järjestelmä on käynnistettävä uudelleen). Nämä viestit johtuvat tilanteesta, jossa estetään altistus ja jota käyttäjä tai järjestelmä ei voi palauttaa alkutilaan.










B.2.2 Järjestelmäviestit

Kun seuraavat järjestelmäviestit näytetään, suorita Käyttäjän toimenpide -sarakkeessa esitetty toimenpide. Viesti poistetaan ja seuraava altistus voidaan suorittaa.

Taulukko 26: Järjestelmäviestit

Kuvake	Viesti	Käyttäjän toimenpide
	Paddle is moving (Puristuslevy liikkuu)	Toimenpiteitä ei tarvita.
	Ilmoitus lähetetään	Toimenpiteitä ei tarvita.
	Suurennustelineen virheellinen käyttö	Olet valinnut tomografianäkymän asennetulle suurennustelineelle. Valitse muu kuin tomografianäkymä. (tomosynteesivaihtoehto)
	Kasvosuojaa ei ole varmistettu	Ojenna kasvosuoja kokonaisuudessaan tai vedä se kokonaisuudessaan sisään. (tomosynteesivaihtoehto)
	Puristuslevyn virheellinen käyttö	Poista suurennusteline tai asenna suurentava puristuslevy.
	Puristuslevyn asento ei vastaa valittua näkymää	Siirrä puristuslevy oikeaan paikkaan valitussa näkymässä.
	Puristus on alle 4,5 cm kalibroinnin aikana	Siirrä puristuslevy korkeammalle kuin 4,5 cm kalibroitiprosessin viimeistelemiseksi.
	FAST-puristus on käytössä	Ota FAST-puristus pois käytöstä ja asenna puristuslevy, joka on tarkoitettu tätä tilaa varten.
	Käyttöluva puuttuu	Käyttöluva on välttämätön tämän ominaisuuden tai toiminnon käyttämiseksi. (Tämä viesti on tarkoitettu vain sinun tiedoksesi. Käyttäjän toimenpiteitä ei tarvita.)
	Virheellinen ilmaisimen kalibrointi	Asenna suurennusteline suuren polttopisteen kalibroitua varten. Poista suurennusteline suuren polttopisteen kalibroitua varten.

Taulukko 26: Järjestelmäviestit

Kuvake	Viesti	Käyttäjän toimenpide
	Virheellinen geometrian kalibrointi	Toista geometrian kalibrointi ennen kuin yrität altistusta. (tomosynteesivaihtoehto)
	Määrittystiedosto puuttuu	Koskee huoltohenkilökuntaa.
	Odottaa detektoria	Toimenpiteitä ei tarvita.
	Järjestelmä on testitilassa	Koskee huoltohenkilökuntaa.
	Putki on sijoitettava manuaalisesti (siirrä 0 asteeseen)	Pyöritä C-kaarilaite 0 asteeseen.
	Putki on sijoitettava manuaalisesti (siirrä -15 asteeseen)	Pyöritä C-kaarilaite -15 asteeseen.
	Putki on sijoitettava manuaalisesti (siirrä 15 asteeseen)	Pyöritä C-kaarilaite +15 asteeseen.
	Hätäkatkaisinta on käytetty.	Käännä hätäkatkaisinta neljänneskierros katkaisimen palauttamiseksi alkutilaan.
	Puristus on liian vähäinen tomorekonstruktiolle.	Siirrä puristuslevy korkeammalle kuin 0,5 cm tomografia-altistusten ottamiseksi.

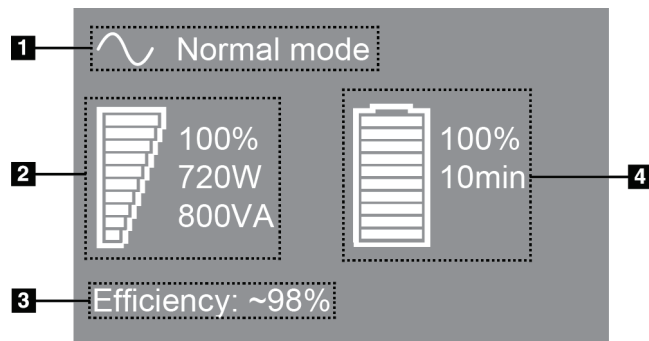
B.3 UPS-viestit



Huomautus

UPS-käyttöopas toimitetaan järjestelmän mukana. Katso *UPS User Guide (UPS-käyttöohjeesta)* kaikki ohjeet.

UPS:n LCD-näytössä näkyy virtatila.



Kuvateksti

1. UPS-tila
2. UPS-kuormitus
3. UPS-tehokkuus
4. UPS-varaustaso

Kuva 102: UPS:n LCD-näyttö

Jos UPS-varaus tyhjenee, Mode (Tila) -kuvake muuttuu kuvassa esitetyllä tavalla. Ota yhteyttä huoltoedustajaan akun vaihtamista varten.



Liite C Mobiilijärjestelmän käyttö

Liitteessä kuvataan mobiiliympäristöön asennettu järjestelmä.

C.1 Turvallisuusehdot ja muut varotoimet

Sallittu, vakaa ja puhdas VAC-virtalähde vaaditaan, jotta varmistetaan, että järjestelmä täyttää kaikki toimintavaatimukset. Mahdollisuuksien mukaan järjestelmään asianmukaisesti syötetyllä sähkövirralla saavutetaan paras suorituskyky. Jos käytössä on siirrettävä virtageneraattori, on syöttövirran arvot säilytettävä kaikissa kuormitusolosuhteissa.



Varoitus:

Säteilysuojaa ei ole hyväksytty mobiilikäyttöön eikä se sisälly toimitukseen. Kuljetusvälineen valmistajan on huolehdittava riittävästä suojauksesta.



Huomio:

Jos ulkoista virtalähdettä ei ole käytettävissä, on sallittua käyttää suorituskyvyltään vastaavaa mobiilivirtalähdettä. (Katso [Liikuttavaa käyttöä koskevat erittelyt](#) sivulla 172.) Asianmukainen järjestelmän toiminta ja suorituskyky voidaan varmistaa vain, jos jatkuvaa tosi-arvon sinimuotoista vaihtovirtaa syötetään järjestelmän virransyöttömäärittysten ja kuormitusominaisuuksien mukaan. Ajoittain virtalähteen on tuotettava 65 Amps 208 VAC vähintään viiden sekunnin ajan ja enintään 4 Amps enintään jatkuvasti muulla tavoin. Kuormitusta on tuettava kerran 30 sekunnin ajan. Ulkoisen tai siirrettävän virtalähteen sähkökatkoksen yhteydessä UPS-laitteen on voitava tuottaa edellä kuvattua käyttövirtaa vähintään neljän minuutin ajan. Kuvaustyöasemaan ja runko-osaan on syötettävä virtaa erillisistä virtapiireistä. Keskeytyksettömän virransyötön käytön yhteydessä suositellaan käytettäväksi aktiivista johdon hallintalaitetta jokaisessa virtapiirissä. Vastaavasti kaikkien apusiirtolaitteiden virta tulisi välittää muiden piirien kautta. Sähköasennukset on tarkistettava ja niiden on vastattava järjestelmän virransyöttömäärittäyksiä ja IEC 60601-1-standardin turvallisuusvaatimuksia. Tarkastus on suoritettava ensimmäisen asennuksen jälkeen ja aina, kun laite siirretään toiseen paikkaan.



Huomio:

Ajoneuvon sisällä on säilytettävä sama lämpötila ja kosteus koko ajan. Ympäristöolosuhteet eivät saa ylittää annettuja arvoja, kun yksikkö ei ole käytössä.



Huomio:

Jännite saa muuttua enintään $\pm 10\%$, kun röntgenyksikkö tai muu laite (esimerkiksi lämmitys tai ilmastointi) on käynnissä.



Huomio

Kuvan artefaktien välttäminen:

- Siirrettävä vaunu on sijoitettava huolellisesti siten, että se ei ole suurvirtalähteiden läheisyydessä (kuten suurjännitejohdot ja ulkona sijaitsevat muuntimet).
 - Varmista, että kaikki siirrettävät virtageneraattorit, keskeytyksettömän virransyötön järjestelmät (UPS) ja jännitteenvakaajat ovat vähintään kolmen metrin (10 jalan) päässä kuvailmaisinkuljetuksen lähimpänä sijaitsevasta kohdasta.
-

C.2 Liikutettavaa käyttöä koskevat erittelyt

Seuraavat järjestelmäerittelyt on tarkoitettu vain mobiilikäyttöön. Katso kaikki muut erittelyt kohdasta [Erittelyt](#) sivulla 157.

C.2.1 Shokki- ja tärinäraja-arvot

Tärinäraja-arvot

Enintään 0,30 G (2–200 Hz), mitattu kohdasta, jossa järjestelmä asennetaan vaunuun.

Shokkiraja-arvo

Enintään 1,0 G (1/2 sinipulssi), mitattu kohdasta, jossa järjestelmä asennetaan vaunuun. On suositeltavaa, että vaunussa on ilmajousitus.

C.2.2 Vaunuympäristö

Käyttöympäristö

Lämpötila-alue

20 °C (68 °F) – 30 °C (86 °F)

Suhteellisen kosteuden alue

20–80 % ilman kosteuden tiivistymistä

Ei-käyttö-/siirtoympäristö

Lämpötila-alue

10 °C (50 °F) – 35 °C (95 °F) enintään 12 h

10 °C (50 °F) – 30 °C (86 °F) rajoituksetta

Lämpötilamuutos enintään

< 10 °C/hr.

Suhteellisen kosteuden alue

10–80 % ilman tiivistynyttä kosteutta

C.3 Sähköntulo

C.3.1 Runko-osa

<i>Verkkojännite</i>	<i>200/209/220/230/240 V AC ±10 %</i>
<i>Verkkoimpedanssi</i>	<i>Suurinta johdon impedanssia ei saa ylittää</i>
	<i>0,20 ohmia 208/220/230/240 V AC</i>
	<i>0,16 ohmia 200 V AC</i>
<i>Verkkotaajuus</i>	<i>50/60 Hz ±5 %</i>
<i>Keskimääräinen virta 24 h</i>	<i>< 5 A</i>
<i>Johdon huippuvirta</i>	<i>4 A (65 A enintään 3 sekuntia)</i>

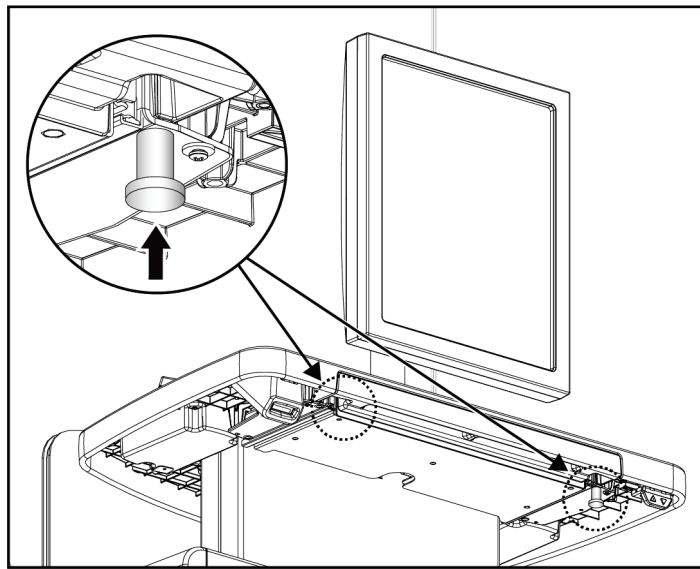
C.3.2 Kuvaustyöasema

<i>Verkkojännite</i>	<i>100/120/200/208/220/230/240 V AC ±10 %</i>
<i>Verkkotaajuus</i>	<i>50/60 Hz ±5 %</i>
<i>Virrankulutus</i>	<i>< 1 000 W</i>

C.4 Järjestelmän valmistelu siirtoa varten

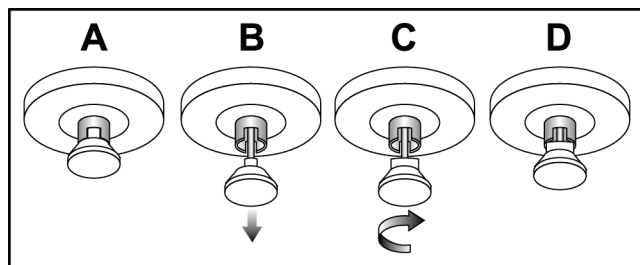
Ennen siirtoa toimi seuraavasti:

1. Käännä C-kaarta 0 astetta (CC-asento).
2. Madalla C-kaari alhaisimpaan asentoon.
3. Sammuta järjestelmä käyttöliittymästä.
4. Aseta hiiri näppäimistöalustalle.
5. Lukitse näppäimistöalusta (katso seuraavat kuvat):
 - a. Sulje alusta.
 - b. Hae lukkonuppi alustan alta.



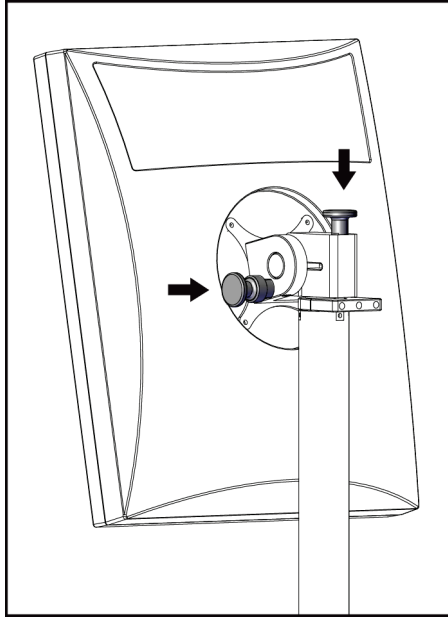
Kuva 103: Näppäimistöalustan lukkonuppi (oikea tai vasen puoli)

- c. Käännä lukkonuppia 90°, kunnes nuppi asettuu lukkoon. Seuraavan kuvan asento A näyttää lukitun asennon.

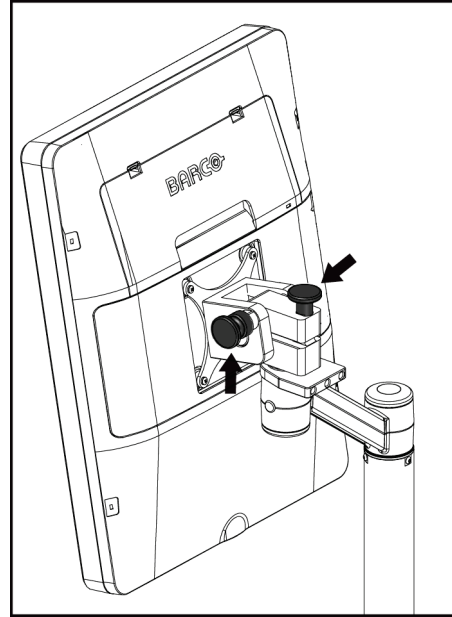


Kuva 104: Alustan lukon vapautus lukitusta (A) lukitsemattomaan (D)

6. Lukitse kääntyvä monitori mukana toimitettuja nuppeja käyttämällä (katso seuraavia kuvia).



Kuva 105: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja I)

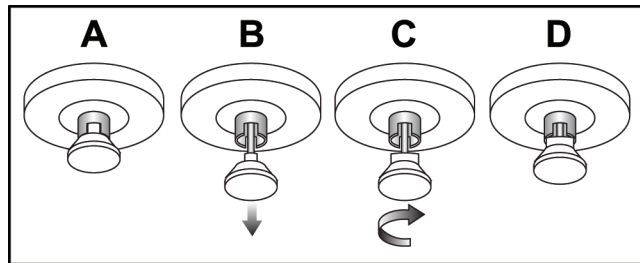


Kuva 106: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja II)

7. Madalla työtaso minimikorkeuteen.
8. Poista kaikki järjestelmän lisävarusteet.
9. Aseta kaikki lisävarusteet turvalliselle säilytysalueelle.

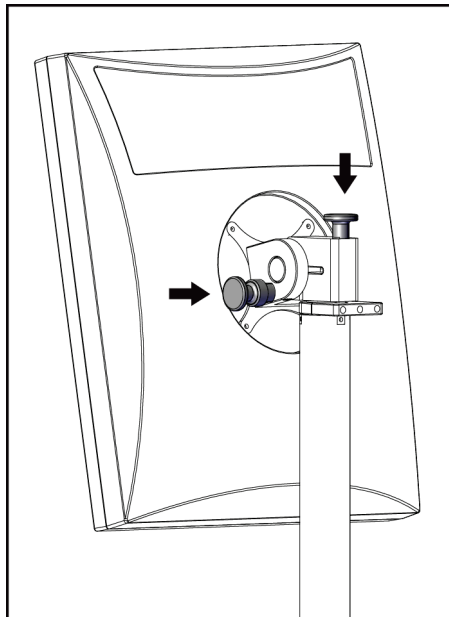
C.5 Järjestelmän valmistelu käyttöä varten

1. Avaa näppäimistölevyn lukitus:
 - a. Hae lukkonappi alustan alta.
 - b. Vedä nappi alas.
 - c. Käännä nappia 90°. Tämä asento pitää lukon auki. Asento D (seuraavassa kuvassa) osoittaa lukitsemattoman asennon.

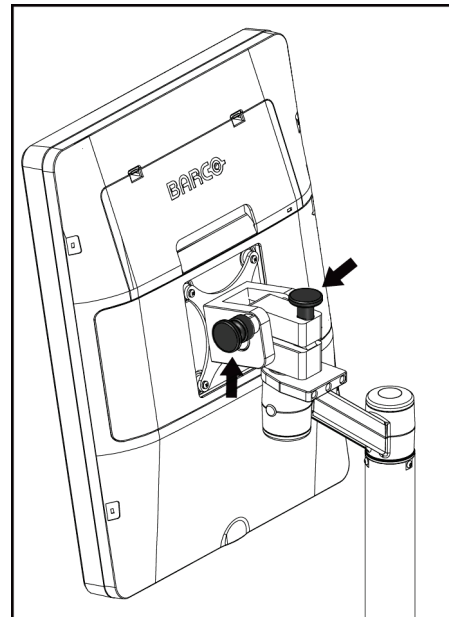


Kuva 107: Alustan lukon vapautus lukitusta (A) lukitsemattomaan (D)

2. Vedä levy tarvittaessa ulos.
3. Jos käytetään siirrettävää yleismallista kuvaustyöasemaa, avaa kääntyvän monitorin lukitus (katso seuraavia kuvia).



Kuva 108: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja I)



Kuva 109: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja II)

C.6 Järjestelmän testaus kuljetuksen jälkeen

C.6.1 Mobiilijärjestelmän ohjaimet ja toimintatestit

Testaa mobiilijärjestelmän mekaaninen koskemattomuus testaamalla ohjaimet ja toiminta. Katso [Toimintatestien suorittaminen](#) sivulla 36.

- Puristus ylös/alas
- Puristuksen vapautus
- C-kaarilaitteen pyörimisliike
- C-kaarilaite ylös/alas
- Kollimaattorin ohitus
- Valokenttälamppu
- Puristuslevyn vaihtojärjestelmä
- Hätäkatkaisimet

Suorita ohjainten ja toimintojen testit aina, kun mobiilijärjestelmä sijoitetaan uuteen paikkaan.

C.6.2 Mobiilijärjestelmien laadunvalvonta

Mobiilijärjestelmän suorituskyvyn yhtenäisyyden tarkistamiseksi on suoritettava seuraavat laadunvalvontatestit:

- Artefaktin arviointi
- SNR/CNR-mitat
- Kuvan fantomin arviointi
- Puristuspaksuus

Suorita laadunvalvontatestit aina, kun mobiilijärjestelmä sijoitetaan uuteen paikkaan.

Liite D Annostiedot

D.1 EUREF-annostaulukot



Huomautukset

Nämä tiedot koskevat vain Euroopan unionia.

Seuraavat arvot ovat oletusarvoisia annostaulukoita varten.

Seuraavissa taulukoissa on esitetty tyypillisiä annosarvoja, kun järjestelmää käytetään 2D- ja BT-kuvantamistiloissa. Kaikkien annosarvojen toleranssi on $\pm 30\%$. Taulukot noudattavat toimintatapoja, jotka on esitetty julkaisussa *European guidelines for quality assurance in breast cancer screening and diagnosis, Fourth edition*: kohta **2a.2.5.1 Dosimetry** ja liite **Appendix 5: Procedure for determination of average glandular dose**.

Taulukko 27: 2D-annos (EUREF)

Fantomi	cm	kV	Anodi	Suodatin	EUREF-annos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	25	W	0,05 mm Rh	0,55
3,0 cm PMMA	3,2	26	W	0,05 mm Rh	0,75
4,0 cm PMMA	4,5	28	W	0,05 mm Rh	1,05
4,5 cm PMMA	5,3	29	W	0,05 mm Rh	1,42
5,0 cm PMMA	6	31	W	0,05 mm Rh	2
6,0 cm PMMA	7,5	31	W	0,05 mm Ag	2,7
7,0 cm PMMA	9	34	W	0,05 mm Ag	3,1

Taulukko 28: BT-annos (EUREF)

Fantomi	cm	kV	Anodi	Suodatin	EUREF-annos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	26	W	0,7 mm Al	1
3,0 cm PMMA	3,2	28	W	0,7 mm Al	1,15
4,0 cm PMMA	4,5	30	W	0,7 mm Al	1,5
4,5 cm PMMA	5,3	31	W	0,7 mm Al	2,00
5,0 cm PMMA	6	33	W	0,7 mm Al	2,5
6,0 cm PMMA	7,5	36	W	0,7 mm Al	3,9
7,0 cm PMMA	9	42	W	0,7 mm Al	5,15

Taulukko 29: CEDM-annos (EUREF)

Fantomi	cm	kV	Anodi	Suodatin	EUREF-annos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	26/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	0,83
3,0 cm PMMA	3,2	26/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	1,1
4,0 cm PMMA	4,5	28/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	1,6
4,5 cm PMMA	5,3	29/49	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	2,1
5,0 cm PMMA	6	31/49	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	3,0
6,0 cm PMMA	7,5	32/49	W	0,05/0,3 mm Ag/Cu	4,1
7,0 cm PMMA	9	33/49	W	0,05/0,3 mm Ag/Cu	4,7

D.2 EUREF CNR -taulukko



Huomautukset

Nämä tiedot koskevat vain Euroopan unionia.

Seuraavat arvot ovat oletusarvoisia annostaulukoita varten.

Seuraavassa taulukossa on esitetty tyypillisiä CNR-arvoja, kun järjestelmässä on käytössä Hologic Clarity HD™ tai 15 projektion standardiresoluution BT-kuvantamistila. Kaikkien CNR-arvojen toleranssi on $\pm 25\%$. Taulukon tiedot ovat peräisin seuraavasta menettelystä julkaisussa *European Protocol for the Quality Control of the Physical and Technical Aspects of Digital Breast Tomosynthesis Systems*: kohta **2.4 AEC Performance**.

Fantomi	Hologic Clarity HD	Vakiokuvapistetarkkuus
2,0 cm PMMA	3,2	6,0
3,0 cm PMMA	2,5	4,7
4,0 cm PMMA	2,1	4,0
4,5 cm PMMA	2,1	4,0
5,0 cm PMMA	2,0	3,7
6,0 cm PMMA	1,9	3,5
7,0 cm PMMA	1,6	2,9

Termisanasto

ACR

American College of Radiology (amerikkalainen radiologian oppilaitos)

AEC

Automaattinen altistumisen ohjaus (Automatic Exposure Control)

BT

Rintojen tomosynteesi (Breast Tomosynthesis). Kuvantamisenettely, joka antaa tietoja rinnoista kolmiulotteisesti

CEDM

Contrast Enhanced Digital Mammography -sovellus

C-View

Käyttöluvallinen Hologic-toiminto, jossa digitaalinen mammografiakuva (DM) luodaan rintojen tomosynteesikuvauksen (BT) aikana kerätyistä tiedoista.

DBT

Digitaalinen rinnan tomosynteesi

DICOM

Lääkinnällisten kuvien tiedonsiirtostandardi, Digital Imaging and Communications in Medicine

DM

Digitaalinen mammografia (2D)

EMC

Sähkömagneettinen yhteensopivuus

FAST-puristuslevy

Täysautomaattinen itsesäätävä kääntyvä puristuslevy

FDA

Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkevirasto (Food and Drug Administration)

Hila

Digitaalisen kuvareseptorin sisällä oleva osa, joka vähentää sirontasäteilyä altistuksen aikana

Ilmoitus

Diagnostisten tarkistustyöasemine, tekniikan asiantuntijoiden työasemien ja kuvaustyöasemien välillä lähetettäviä kuvakohtaisia kommentteja

Intelligent 2D

Käyttöluvallinen Hologic-ominaisuus, jossa teräväpiirtoinen digitaalinen mammografiakuva (DM) luodaan rintojen korkean erotuskyvyn tomosynteesikuvauksen (BT) aikana kerätyistä tiedoista

I-View

Digitaalisen parannetun kontrastin 2D-mammografian käyttöluvallinen ominaisuus

Kollimaattori

Röntgenputkessa oleva laite, jolla ohjataan röntgensädesuihkun altistusalueita.

Kuvareseptori

Röntgenilmäsimen, röntgensäteen sirontaa vähentävän hilan ja hiilikuitukannen kokoonpano

Merkinnät

Kuvan graafiset merkinnät tai tekstimerkinnät, jotka osoittavat kohdealueen.

Mielenkiintoinen alue

Mielenkiintoinen alue

MPPS

Kuvantamistapahtuman tietojen lähetys (Modality Performed Procedure Step)

MQSA

Mammography Quality Standards Act, yhdysvaltalainen hoidon laatua mammografiassa säätelevä asiakirja

Odottava

Toiminto, jolla tehdään merkintä kuvaan, jos teknikko ei ole varma kuvalaadusta (odottavassa)

tilassa olevat kuvat on hyväksyttävä tai hylättävä ennen toimenpiteen sulkemista)

PACS

(Picture Archiving and Communications System), tietokone- ja verkkojärjestelmä, joka lähettää ja arkistoi digitaalisia lääketieteellisiä kuvia.

Perinteinen mammografia

Yksittäinen näkymien röntgenkuvien projektiio seulonta- ja diagnostisiin tarkoituksiin

Projektiokuva

Yksi rinnan tomosynteesiryhmän kuvista, joka on otettu eri projektiokulmista ja käytetty lopullisen rekonstruoidun kuvan tuottamiseen

Reklamaatio

Potilaan kuvien ja siihen liittyvien tietojen automaattinen poistaminen uusien potilaasta otettujen kuvien tallentamisen sallimiseksi

RF

Radiotaajuus

SID

Lähteen etäisyys kuvaan

Tomosynteesi

Kuvantamistoimenpide, jossa yhdistetään rinnasta eri kulmista otettuja kuvia. Tomosynteesikuvat voidaan rekonstruoida siten, että niissä näytetään rinnasta fokuoivia tasoja (lohkoja).

UDI

Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston yksilöllisen laitetunnistuksen ohjelma (Unique Device Identification). Katso lisätietoja yksilöllisestä laitetunnistuksesta osoitteesta <http://www.fda.gov/MedicalDevices/DeviceRegulationandGuidance/UniqueDeviceIdentification/UDIBasics/default.htm>.

UPS

Keskeytymätön tehonsyöttö

USB

USB-liitäntä (Universal Serial Bus)

Hakemisto

2

2D-kontrasti

2D Contrast -asetukset • 102

A

adicionar

näytä • 70

toimenpide • 68

uusi potilas • 55

análise

hylätty kuva • 85

kuvat • 92

annostiedot • 177

EUREF-annostaulukot • 177

arkisto • 76

arvokilpien sijainti • 22

automaattinen pyörimisliike • 43, 45

automaattinen ripustelu, automaattinen paritus •
138

avaa potilaan toimenpide • 55

B

braço em C

automaattinen pyörimisliike • 43, 45

näytöt • 27

ohjaimet ja ilmaisimet • 26, 28

pyöriminen ja liike • 38

urat varusteita varten • 105

C

colimador

ohitus • 46

compressão

erittelyt • 160

FAST-puristustila • 114

ohjaimet ja näytöt • 27

compressores

asenna • 112

poista • 112

puristus • 111

vaihto • 27, 47, 64

vaihto uuteen asentoon • 64

Controlo de Exposição Automático

anturiasento • 27

painikkeet • 27

controles

C-kaarilaite • 28, 29

ilmaisimet • 25

jalkakytkimet, kuvaustyöasema • 29

järjestelmä • 25

kollimaattorin ohitus • 46

käsiptyörät • 27

puristus • 29

puristusjarru • 37

Runko-osan putkirunko • 26

valokenttälamppu • 46

D

disjuntor

Runko-osa • 25

dispositivo de mira de ampliação

asenna ja poista • 117

kohdista • 119

käytä • 118

dispositivos de saída

mukauta tulostus • 75

tulostusryhmät • 96

E

ecrã

esikatselukuva • 81

ikkunataso • 93

kuvanvalintatyypit • 95

paksuus • 27

puhdista • 128

puristusvoima • 27

ecrã administração

järjestelmänvalvojan painike • 61

tietoja (kuvaustyöasema) -näyttö • 136

ecrãs

esikatselukuva • 81

kysely • 61

lisää näkymä • 70

lisää uusi potilas • 55

suodata potilastiedot • 59

Valitse suoritettava toiminto • 49

edellytykset järjestelmän käytölle • 8

editar

näytä • 71

potilastiedot • 56

erittelyt • 155

sähköinen • 158

esikatsele kuvanäyttöä • 81

Estação de Trabalho de Aquisição

huolto • 128

tietoja (kuvaustyöasema) -näyttö • 136

exposição

parametrit • 82

tekniikat, asettaminen • 82

F

FAST-puristustila • 114

G

generaattori-välilehti, aseta tekniikat • 82

gerir

tulostusryhmät • 74

H

Hologicin tekninen tuki • 127

hylkää kuvia • 83

hyväksy hylättyjä kuvia • 85

hyväksy kuvia • 83, 85, 143

hälytykset • 165

Hätäkatkaisin • 19, 25, 26

toimintatesti • 36

I

ikkunataso • 93

ilmaisimet • 25

Ilmoitukset-välilehti • 95

images

esikatsele • 81

hylkää • 83

hyväksy • 83, 85, 143

kuvaustila • 82

tarkastus • 92

tarkistustyökalut • 73, 93

tulostusvaihtoehdot • 96

varastoi • 83, 143

Implantin siirtyneet näkymät • 70

Implantti on -painike • 64

instalar

paikantava hiusristilaite • 117

perinteinen kasvosuoja • 108

puristuslevyt • 112

sisäänvedettävä kasvosuoja • 106

Suurenusteline • 115

suurentava hiusristilaite • 118

Intelligent 2D • 5

I-View

I-View-asetukset • 102

J

jalkakytkimet, kuvaustyöasema • 29

K

kalibroinnit, suorita • 49

kansainväliset symbolit • 10

kasvosuoja • 106

keskeytyksetön virransyöttö • 168

Kirjaudu ulos • 62

kliiniset toimenpiteet • 121

kohdepuristuslevyt • 111

kommentit-välilehti • 95

kontrastiasetukset • 102

kosketuspuristuslevyt • 111

koulutusvaatimukset • 8

kuvasarja-välilehti • 95

kuvaustilat • 82

kyberturvallisuutta koskeva lauseke • 10

kyselyn työluettelo • 61

käyttäjäprofiilit • 8

käyttöliittymä • 49

L

laadunvalvontatehtävät, suorita • 49

laadunvalvontavaatimukset • 9

lâmpada do campo de luz

käytä • 123

laserfilmitulostin, eristysvaatimukset • 15

lauseke, kyberturvallisuus • 10

lähetä kuvia tulostuksiin • 96

M

manutenção
yleinen • 127
mielenkiintoinen alue -välilehti • 95
MLO-kierto • 45
mukauta tulostus • 75

N

neulan paikallistaminen • 125

O

odottava kuva, hyväksy tai hylkää • 85
On/Off (päälle/pois) -painike • 25
ota kuvia • 83

P

paciente
asento • 123
avaa • 55
kasvosuoja • 106
lisää • 55
muokkaa tietoja • 56
poista • 59
suodata • 59
paikantavat puristuslevyt • 112
perinteinen kasvosuoja, asenna • 108
poista potilas • 59
procedimentos
lisää • 68
protetor facial retrátil
asenna • 106
käytä • 107
puristuslevyn vaihto • 47, 64
Puristuslevyn vaihtojärjestelmä • 47, 64
puristuslevyn vaihtopainikkeet • 27
puristusvoima, alue • 27
putkenpää, näyttö • 27
putkirunko, ohjaimet ja ilmaisimet • 26
pyynnöstä-tulostukset • 75

R

raio x
kollimoidut kentät • 46

remover
näytä • 70
paikantava hiusristilaite • 117
perinteinen kasvosuoja • 108
puristuslevyt • 112
sisäänvedettävä kasvosuoja • 106
Suurennusteline • 115
suurentava hiusristilaite • 118
requisitos
koulutus • 8
laadunvalvonta • 9
tarvittavat taidot • 8

S

sammuta järjestelmä • 48
sarakeet-välilehti • 61
segurança
laitevaurio • 15
säteily • 15
tietohäviö • 15
yleiset tiedot • 14, 15
seleccionar
altistusparametrit • 82
tulostusryhmät • 74
separadores
suodatin, sarake • 60
sistema
järjestelmänvalvonta • 133
kuvaus • 13
ominaisuudet • 2
teho-ohjaimet • 25
viestit • 166
sistema móvel
erittelyt • 170
testaa kuljetuksen jälkeen • 175
turvallisuus • 169
valmistele käyttöä varten • 174
suodata, tietovaihtoehdot • 59
suodata-välilehti • 60
muut toiminnot • 60
Suurennusteline • 115
asenna ja poista • 115
suurentava hiusristilaite, asenna ja poista • 118
suurentavat puristuslevyt • 111
säteilyturvallisuus • 15

T

- tekninen tuki • 9
- tietohäviö • 15
- tietoja (kuvaustyöasema) -näyttö • 136
- tietokoneen virtapainike • 25
- toimenpidenäyttö • 62
- toimintatestit • 36
 - Hätäkatkaisin • 19, 48
- toiminto, valitse suorittaaksesi • 49
- tulosta • 78
- tulostukset, pyynnöstä • 75
- tulostusryhmät, hallitse • 96
- tulostusryhmät, valitse • 74
- työkalut, kuvan tarkistus • 93
- työluettelo, kysely • 61
- työnkulku, vakio • 121

V,W

- varoitukset, huomiot ja huomautukset • 15
 - määritetty • 12
- varusteet • 105
 - asenna C-kaarilaitteeseen • 105
 - hiusristilaitteet • 117
 - kasvosuojat • 106
 - suurennusteline • 115
- viat • 165
- viestit ja hälytykset • 165
- view
 - lisää • 70
 - muokkaa • 71
- virtapainike • 25

HOLOGIC®



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

Australia

Hologic (Australia) Pty Ltd.
Suite 402, Level 3
2 Lyon Park Road
Macquarie Park NSW 2113
Australia
1.800.264.073

EC REP

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

CE
2797