



Användarhandbok

MAN-10622-1601 Revidering 001

HOLOGIC®

Selenia® Dimensions®

Digitalt mammografisystem

Digitalt tomosyntessystem

Användarhandbok

för programversion 1.8 med C-View

Artikelnummer MAN-10622-1601

Revidering 001

Februari 2024

HOLOGIC®

Teknisk support

USA: +1.877.371.4372

Europa: +32 2 711 4690

Asien: +852 37487700

Australien: +1 800 264 073

Alla andra: +1 781 999 7750

E-post: BreastHealth.Support@hologic.com

© 2024 Hologic, Inc. Tryckt i USA. Denna handbok skrevs ursprungligen på engelska.

Hologic, C-View, Dimensions, FAST Paddle, Hologic Connect, HTC, I-View, SecurView och associerade logotyper är varumärken och/eller registrerade varumärken som tillhör Hologic, Inc. och/eller dess dotterbolag i USA och/eller andra länder. Alla andra varumärken, registrerade varumärken och produktnamn tillhör respektive ägare.

Denna produkt kan vara skyddad genom ett eller flera amerikanska eller utländska patent som identifierats på www.Hologic.com/patent-information.

Innehållsförteckning

Förteckning över figurer xi

Förteckning över tabeller xv

1: Inledning 1

1.1	Avsedd användning	1
1.2	Mammografisystems potentiella negativa effekter på hälsan	1
1.3	Kontraindikationer	2
1.4	Avsedd användning av denna användarhandbok.....	2
1.5	Systemfunktioner	2
1.6	Mer information om tomosyntes	2
1.7	Om C-View	4
1.7.1	Programmet C-View.....	4
1.7.2	Varningar	4
1.7.3	Funktionsprincip för C-View	4
1.8	Produktklagomål	5
1.9	Teknisk support	5
1.10	Garantiuttalande	5
1.11	Hologics uttalande om webbsäkerhet.....	6
1.12	Krav på kvalitetskontroller.....	6
1.13	Installationsanvisningar.....	6
1.14	Användarprofiler	6
1.14.1	Mammografitekniker	6
1.14.2	Radiolog	6
1.14.3	Medicinsk fysiker.....	6
1.15	Utbildningskrav	7
1.16	Termer och definitioner	7
1.17	Internationella symboler	9
1.18	Beskrivningar av varningar, försiktighetsåtgärder och obs-meddelanden	10
1.19	Dokumentkonventioner.....	10

2: Allmän information 11

2.1	Systembeskrivning	11
2.1.1	Röntgenstativ.....	11
2.1.2	Bildtagningsstation.....	12
2.2	Säkerhetsinformation	13
2.3	Varningar och försiktighet.....	13
2.4	Nödstoppsbrytare	17
2.5	Förreglingar	17
2.6	Efterlevnad.....	18
2.6.1	Uttalanden om efterlevnad.....	18
2.6.2	Uttalanden om efterlevnad.....	19
2.7	Etiketternas placeringar	21

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Innehållsförteckning

3: Systemkontroller och indikatorer	25
3.1 Systemeffektkontroller	25
3.2 Kontroller och indikatorer på bildtagningsstationen.....	26
3.2.1 Kontroller och displayr på universalbildtagningsstationen.....	26
3.2.2 Kontroller och indikatorer på Premium bildtagningsstation	27
3.2.3 Kontroller och displayr på standardbildtagningsstationen	28
3.2.4 Tangentbord	28
3.2.5 Streckkodsläsare.....	29
3.2.6 Universalbildtagningsstationens display	29
3.2.7 Pekskärmsdisplay på Premium bildtagningsstation	29
3.2.8 Standardbildtagningsstationens display	29
3.2.9 Förhandsgranskningsdisplay	29
3.3 Kontroller och indikatorer på röntgenstativet	30
3.3.1 C-armskontroller	31
3.3.2 Komprimeringsanordningens kontroller och displayr	31
3.3.3 Röntgenrör, display	32
3.3.4 Fotpedaler med dubbel funktion	32
3.4 Så här startar du Selenia Dimensions-systemet	33
3.4.1 Förberedelser	33
3.4.2 Start	34
3.4.3 Logga in.....	36
3.5 Så här ändrar man språk.....	37
3.6 Utföra funktionstester	37
3.6.1 Funktionstester av komprimering	38
3.6.2 Funktionskontroller av C-armens rörelser	39
3.7 Nödstoppsbrytarnas funktioner	46
3.8 Så här slår du av systemet	47
3.9 Så här bryter du all ström till bildtagningsstationen	47
4: Användargränssnittet	49
4.1 Välj funktion att utföra	49
4.2 Om aktivitetsfältet	50
4.3 Så här utför du kvalitetskontrolluppgifterna	52
4.4 Skärmen Select Patient (Välj patient)	53
4.4.1 Om fliken Notices (Meddelanden)	54
4.4.2 Så här öppnar du en patient	55
4.4.2.1 Så här lägger du till en ny patient.....	55
4.4.3 Så här redigerar du patientinformationen.....	55
4.4.4 Så här raderar du en patient manuellt	56
4.4.5 Skärmen Patient Filter (Filtrera patient)	56
4.4.6 Så här uppdaterar du arbetslistan	58
4.4.7 Så här söker du i arbetslistan.....	58
4.4.8 Om knappen Admin.....	58
4.4.9 Så här loggar du ut.....	58
4.4.10 Advanced Workflow Manager (Avancerad arbetsflödeskhanterare).....	58

4.5	Skärmen Procedure (Procedur).....	59
4.5.1	Så här ställer du in exponeringsparametrarna.....	60
4.5.2	Så här använder du knappen Implant Present (Implantat finns)	61
4.5.3	Så här använder du funktionen Paddle Shift (Flytta paddel).....	61
4.5.4	Så här tar du en bild	61
4.5.5	Så här lägger du till eller tar bort en vy	63
4.5.6	Dialogrutan Procedure Information (Procedurinformation).....	64
4.5.7	Så här lägger du till en procedur	65
4.5.8	Så här redigerar du en vy	66
4.5.9	Så här stänger du en procedur	67
4.6	Så här kommer du till bildgranskningsfunktionerna	67
4.7	Så här använder du I-View 2D-kontrast.....	68
4.7.1	Så här definieras kontrastinställningar	71
4.8	Så här använder du resultatgrupper	73
4.8.1	Så här väljer du en resultatgrupp	73
4.8.2	Så här lägger du till eller redigerar en resultatgrupp	73
4.8.3	Så här använder du Custom Output (Utdata i urval).....	74
4.9	Så här använder du On-Demand Outputs (Resultat på begäran).....	74
4.9.1	Hur man arkiverar	75
4.9.2	Hur man exporterar.....	76
4.9.3	Hur man skriver ut	77
5:	Bilderna	79
5.1	Inledning	79
5.1.1	Händelsesekvens vid konventionell bildtagning	80
5.1.2	Händelsesekvens vid tomosyntesbildtagning (tomosyntestillval)	80
5.1.3	Om autoupphängning och autoparning	81
5.2	Så här granskar du bilderna	82
5.2.1	Fliken Bildgranskningsverktyg.....	83
5.2.2	Fliken Notices (Meddelanden).....	84
5.2.3	Andra bildgranskningsverktyg.....	85
5.2.4	Slice Indicator (Snittindikator)	86
5.2.5	Så här korrigeras och ombearbetas bilder med implantat.....	87
5.3	Skicka bilderna till resultatanordningar	87
6:	Så här använder du tillbehören	89
6.1	Inledning	89
6.2	Så här installerar du tillbehör på C-armen	89
6.3	Patientansiktsskydden	90
6.3.1	Så här installerar du eller tar bort det indragbara ansiktsskyddet	90
6.3.2	Så här använder du det indragbara ansiktsskyddet	91
6.3.3	Så här installerar du eller tar bort det konventionella ansiktsskyddet.....	92

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Innehållsförteckning

6.4	Kompressionspaddlar	93
6.4.1	Paddlar för rutinscreening.....	94
6.4.2	Kontakt- och punktkomprimeringspaddlar.....	94
6.4.3	Förstoringspaddlar	94
6.4.4	Lokaliseringsspaddlar.....	95
6.4.5	Stor ultraljudspaddel.....	95
6.4.6	Så här installerar du eller tar bort en komprimeringspaddel	96
6.4.7	Underhåll och rengöring.....	97
6.4.8	Flytta paddel.....	97
6.4.9	FAST-komprimeringsläge.....	97
6.5	Förstoringsstativ.....	98
6.5.1	Så här installerar du eller tar bort det förstoringsstativet	98
6.6	Hårkorsenheter.....	100
6.6.1	Så här installerar du eller tar bort lokaliseringshårkorsenheten	100
6.6.2	Så här använder du lokaliseringshårkorsenheten	100
6.6.3	Så här installerar du eller tar bort det förstoringshårkorsenheten	101
6.6.4	Så här riktar du in lokaliseringshårkorsenheten.....	101

7: Kliniska ingrepp 103

7.1	Standardarbetsflöde.....	103
7.1.1	Förberedelser	103
7.1.2	Vid gantryt	103
7.1.3	Vid bildtagningsstationen.....	104
7.2	Exempel på screeningprocedur.....	104
7.2.1	Så här positionerar du patienten.....	105
7.2.2	Ställa in exponeringsteknik	105
7.2.3	Så här utför du exponeringen.....	105
7.2.4	Så här lagrar du bilden automatiskt	107
7.2.5	Så här accepterar du en avvisad bild.....	107
7.2.6	Så här accepterar du eller avvisar en vilande bild.....	107
7.3	Procedur för näillokalisering vid tomosyntes	108

8: Underhåll och rengöring 111

8.1	Rengöring.....	111
8.1.1	Allmän information om rengöring	111
8.1.2	För allmän rengöring	111
8.1.3	Gör så här för att undvika möjlig skada på person eller utrustning.....	112
8.1.4	Bildtagningsstation	112
8.2	Underhåll	114
8.2.1	Schema för förebyggande underhåll	114
8.2.2	Om regenerering	114

9: Systemadministrationsgränssnitt	115
9.1 Så här använder du skärmen Admin	115
9.2 Skärmen About (Om)	117
9.3 Så här använder du systemverktygen.....	118
9.3.1 System Tools (Systemverktyg) för Radiologic Technologist Manager (Röntgenteknikerhanteraren)	118
9.3.2 Fjärråtkomst till bildrapporter	119
9.4 Så här använder du arkivverktygen.....	123
Bilaga A Specifikationer	127
A.1 Produktens mått.....	127
A.1.1 Röntgenstativ (gantry med C-arm)	127
A.1.2 Bildtagningsstationer	128
A.2 Miljö vid drift och förvaring.....	132
A.2.1 Allmänna villkor för användning.....	132
A.2.2 Förvaringsmiljö	132
A.3 Strålskydd	133
A.4 Inkommande elektricitet.....	133
A.4.1 Röntgenstativ.....	133
A.4.2 Bildtagningsstation	133
A.5 Teknisk information om röntgenstavivet	134
A.5.1 C-arm.....	134
A.5.2 Kompression.....	135
A.5.3 Röntgenrör	135
A.5.4 Filtrering av och utmatning från röntgenstrålfältet	136
A.5.5 Röntgeninbländning.....	137
A.5.6 Ljusfältsindikation	137
A.5.7 Röntgengenerator	137
A.6 Teknisk information om bildtagningssystemet	138
A.6.1 Bildmottagare	138
Bilaga B Systemmeddelanden och varningsmeddelanden	139
B.1 Felkorrigering och felsökning	139
B.2 Olika typer av meddelanden.....	139
B.2.1 Felnivåer.....	139
B.2.2 Systemmeddelanden	139
B.3 Drift via aggregat för avbrotsfri strömförjning	142
Bilaga C Dimensions Mobile	143
C.1 Allmän information	143
C.2 Säkerhetsvillkor och andra försiktighetsuppmانingar	143
C.3 Mobila specifikationer.....	144
C.3.1 Gränsvärden för stötar och vibrationer	144
C.3.2 Miljö i bussen.....	144

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Innehållsförteckning

C.4	Inkommande elektricitet	144
C.4.1	Gantry	144
C.4.2	Bildtagningsstation	145
C.5	Förbereda systemet för förflyttning	145
C.6	Förbereda systemet för användning.....	146
C.7	Testa systemet efter förflyttning	147
C.7.1	Kontroller och funktionstester av Selenia Dimensions	147
C.8	Kvalitetskontrolltester	147
	Bilaga D Dosinformation	149
D.1	EUREF dostabeller	149
	Sakregister	151

Förteckning över figurer

Figur 1: Selenia® Dimensions®-systemets röntgenstativ	11
Figur 2: Bildtagningsstation	12
Figur 3: Etiketternas placeringar	21
Figur 4: Systemeffektkontroller	25
Figur 5: Kontroller och displayer på universalbildtagningsstationen.....	26
Figur 6: Kontroller och indikatorer på Premium bildtagningsstation.....	27
Figur 7: Kontroller och displayer på standardbildtagningsstationen	28
Figur 8: Kontroller och indikatorer på röntgenstativet	30
Figur 9: C-armskontroller	31
Figur 10: Komprimeringsanordning	31
Figur 11: Komprimeringsanordningens display	31
Figur 12: Röntgenrör, display	32
Figur 13: Fotpedaler med dubbel funktion	33
Figur 14: Återställa nödstoppsbrytarna.....	33
Figur 15: Strömknappar på universalbildtagningsstation	34
Figur 16: Strömknappar på premiumbildtagningsstation	34
Figur 17: Strömknappar på standardbildtagningsstation	34
Figur 18: Skärmen Startup (Start)	35
Figur 19: Skärmen Log In (Logga in)	36
Figur 20: C-armskontroller (vänster sida visas).....	37
Figur 21: Nödstoppsbrytarnas funktioner.....	46
Figur 22: Strömknappar på universalbildtagningsstation	47
Figur 23: Strömknappar på Premium bildtagningsstation	47
Figur 24: Strömknappar på standardbildtagningsstation	47
Figur 25: Ett exempel på skärmen Select Function to Perform (Välj funktion att utföra).....	49
Figur 26: Aktivitetsfältet	50
Figur 27: Ett exempel på kvalitetskontrollskärm	52
Figur 28: Skärmen Select Patient (Välj patient).....	53
Figur 29: Fliken Enterprise (Företag)	54
Figur 30: Så här lägger du till en ny patient	55
Figur 31: Fliken Filter (Filtrera) på skärmen Patient Filter (Filtrera patient)	56
Figur 32: Fliken Generator på ett exempel av skärmen Procedure (Procedur)	59
Figur 33: Knappar för paddelrörelse	61
Figur 34: Exponering pågår	62
Figur 35: Exponeringen är klar	62
Figur 36: Skärmen Add View (Lägg till vy)	63
Figur 37: Skärmen Procedure Info (Procedurinformation)	64
Figur 38: Dialogrutan Add Procedure (Lägg till procedur)	65
Figur 39: Skärmen Edit View (Redigera vy).....	66
Figur 40: Skärmen 2D Contrast (2D-kontrast) i I-View	68
Figur 41: Väntetid på skärmen 2D Contrast (2D-kontrast) i I-View	69
Figur 42: Skärmen 2D Contrast (2D-kontrast) med Optimal Imaging Period (Optimal bildtagningsperiod) i I-View... <td>70</td>	70

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Innehållsförteckning

Figur 43: I-View 2D-kontrastinställningar.....	71
Figur 44: Skärmen Admin (Administration) i 2D Contrast (2D-kontrast) i I-View	72
Figur 45: Fält för resultatgrupp.....	73
Figur 46: Exempel på en specialresultatgrupp	74
Figur 47: Välj bilder för export.....	76
Figur 48: Skärmen Export (Exportera)	76
Figur 49: Skärmen Print (Skriv ut).....	78
Figur 50: Skärmen Preview (Förhandsgranskning)	79
Figur 51: Aktivera Auto-Hanging (Autoupphängning) och Auto-Pairing (Autoparning)	81
Figur 52: Fliken Tools (Verktyg) (tomasyntestillval)	82
Figur 53: Markerade bilder i en procedur (tomasyntestillval)	82
Figur 54: Bildgranskningsverktyg	83
Figur 55: Verktygsfliken Notices (Meddelanden)	84
Figur 56: Exposure Index (Exponeringsindex)	85
Figur 57: Visningssätt	85
Figur 58: Snittindikator	86
Figur 59: Tillbehör till C-armen	89
Figur 60: Hur du riktar det indragbara ansiktsskyddet på C-armen.....	90
Figur 61: Installation av ansiktsskyddet	91
Figur 62: Användning av ansiktsskyddet.....	91
Figur 63: Så här installerar du det konventionella ansiktsskyddet	92
Figur 64: Så här installerar du komprimeringspaddel.....	96
Figur 65: Så här tar du bort komprimeringspaddeln.....	96
Figur 66: Gliddelen för FAST-komprimeringsläget	98
Figur 67: Installera förstoringsstativet	98
Figur 68: Så här monterar du lokaliseringshårkorskorsenheten	100
Figur 69: Så här installerar du eller tar bort det förstoringshårkorsenheten	101
Figur 70: Exempel på screening	104
Figur 71: Exponering pågår	106
Figur 72: Exponeringen är klar	106
Figur 73: Beräkna nåldjupet	109
Figur 74: Skärmen Admin (Administration)	115
Figur 75: Skärmen About (Om) (bildtagningsstationen) med fliken System synlig	117
Figur 76: Skärmen System Tools (Systemverktyg)	118
Figur 77: Skärmen för fjärrinloggning till Service Tools (Serviceverktyg).....	120
Figur 78: Skärmen Welcome (Välkommen) i Service Tools (Serviceverktyg)	120
Figur 79: Parametrar för Create Image Report (Skapa bildrapport)	121
Figur 80: Skapa bildrapport	122
Figur 81: Knappen Archive (Arkivera)	123
Figur 82: Skärmen Multi Patient On Demand Archive (Arkivera flera patienter på begäran).....	123
Figur 83: Skärmen Export (Exportera)	125
Figur 84: Röntgenstativ (gantry med C-arm Dimensions)	127
Figur 85: Mått på universalbildtagningsstation.....	128
Figur 86: Mått på Premium bildtagningsstation.....	129
Figur 87: Standardbildtagningsstationens mått.....	130

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Innehållsförteckning

Figur 88: Den mobila universalbildtagningsstationens mått.....	131
Figur 89: Mått på mobil (icke-universal) bildtagningsstation	132
Figur 90: LCD-displayen på aggregatet för avbrottsfri strömförjning	142
Figur 91: Låsvred för tangentbordsbrickan.....	145
Figur 92: Låsvred för tangentbordsbrickan.....	145
Figur 93: Tangentbordsbrickans låsvred från låst (A) till olåst (D)	145
Figur 94: Vridbara låsvred för förhandsgranskningsdisplay på mobil bildtagningsstation.....	146
Figur 95: Tangentbordsbrickans låsvred från låst (A) till olåst (D)	146
Figur 96: Vridbara låsvred för förhandsgranskningsdisplay på mobil bildtagningsstation.....	147

Förteckning över tabeller

Tabell 1: Etikettförteckning	22
Tabell 2: Komprimeringstester.....	38
Tabell 3: C-arm upp och ned	39
Tabell 4: Moturs rotation av C-armen.....	41
Tabell 5: Medurs rotation av C-armen.....	42
Tabell 6: C-armens rotationsbrytare.....	43
Tabell 7: Automatisk moturs rotation av C-armen	44
Tabell 8: Automatisk medurs rotation av C-armen	45
Tabell 9: Automatisk förflyttning av C-armen till nollpositionen	45
Tabell 10: Kollimering av C-armen	45
Tabell 11: Flytta paddel.....	46
Tabell 12: Menyer i aktivitetsfältet	50
Tabell 13: Skärmen Select Patient (Välj patient)	53
Tabell 14: Alternativ på fliken Filter (Filtrera) (kräver åtkomsträttigheter)	57
Tabell 15: Procedurgrupper.....	65
Tabell 16: Tillgängliga tillbehör	93
Tabell 17: Användarens förebyggande underhåll.....	114
Tabell 18: Funktioner på skärmen Admin (Administration)	115
Tabell 19: Radiologic Technologist Manager (Röntgenteknikerhanteraren) – funktioner i System Tools	119
Tabell 20: Högsta mA-inställning som funktion av kV	136
Tabell 21: Systemmeddelanden	140
Tabell 22: 2D-dos (EUREF)	149
Tabell 23: BT-dos (EUREF)	149
Tabell 24: CEDM-dos (EUREF)	149

Kapitel 1 Inledning

R_XOnly

Försiktigt: I USA begränsar federal lag användning av denna anordning till läkare eller på läkares ordination.

1.1 Avsedd användning

Hologic® Selenia® Dimensions®-system genererar digitala mammografibilder som kan användas för screening och diagnos av bröstcancer. Selenia Dimensions-systemet (2D eller 3D) är avsett att användas i samma kliniska tillämpningar som 2D-mammografisystem för screeningmammogram. Mer specifikt kan Selenia Dimensions-systemet användas för att skapa digitala mammogram i 2D samt 3D-mammogram. Varje screeningundersökning kan bestå av:

- ett 2D FFDM-bildset
 - ELLER -
- ett 2D- och ett 3D-bildset, där 2D-bilden kan vara antingen en FFDM- eller en 2D-bild som genererats från 3D-bildsetet

Selenia Dimensions-systemet kan också användas för ytterligare diagnostiska arbeten på bröstet.

Anm.

I Kanada och Singapore är tomosyntes inte godkänt för screening, utan måste användas tillsammans med en 2D-bild (antingen en FFDM-bild eller en 2D-bild som genererats från 3D-bildsetet).

Kontrastförstärkt digital mammografi

Kontrastförstärkt digital mammografi (Contrast Enhanced Digital Mammography (CEDM)) är en vidareutveckling av den befintliga indikationen för diagnostisk mammografi med Selenia Dimensions-systemet. CEDM-tillämpningen ger en kontrastförstärkt bildtagning av bröstet med hjälp av en dubbel energiteknik. Denna bildtagningsteknik kan användas som ett tillägg efter mammografi- och/eller ultraljudsundersökningar för att lokalisera en känd eller misstänkt lesion.

1.2 Mammografisystems potentiella negativa effekter på hälsan

Nedan finns en lista över potentiella biverkningar (t.ex. komplikationer) som är förknippade med användningen av denna enhet (dessa risker är desamma som för andra mammografisystem, för film eller digitala):

- Överdriven bröstkomprimering
- För stor röntgenexponering
- Elektrisk stöt
- Infektion
- Hudirritation, abrasioner eller punktionssår

1.3 Kontraindikationer

Det finns inga kända kontraindikationer.

1.4 Avsedd användning av denna användarhandbok

Se alltid efter i denna användarhandbok för anvisningar om hur systemet används.

1.5 Systemfunktioner

Systemet tillhandahåller användargränssnitt för att utföra screening och diagnostiska mammogram:

- Konventionell mammografi med digital bildmottagare med en storlek som är likvärdig med stor mammografifilm.
- Tomosyntesscanning med digital bildmottagare med en storlek som är likvärdig med stor mammografifilm (tillvalet Tomosyntes).
- Konventionella digitala mammogram- och tomosyntesscanningar under en komprimering (tillvalet Tomosyntes).

1.6 Mer information om tomosyntes

Systemet Hologic Selenia Dimensions gavs godkännande från FDA för alternativet Hologic tomosyntes den 11 feb 2011 (se PMA-nummer P080003). Detta FDA-godkännande gäller för screening och diagnostisk avbildning. Mer information finns på FDA:s webbplats på

<http://www.fda.gov/MedicalDevices/ProductsandMedicalProcedures/DeviceApprovalsandClearances/Recently-ApprovedDevices/ucm246400.htm>.

Alternativet genererad 2D-bild (C-View) tillsammans med tomosyntes erhöll godkännande från FDA den 16 maj 2013 (se PMA-nummer P080003 S001). Mer information finns på FDA:s webbplats på

<http://www.fda.gov/medicaldevices/productsandmedicalprocedures/deviceapprovalsandclearances/recently-approveddevices/ucm353734.htm>.

En lista över vetenskapliga publikationer om brösttomosyntes är tillgänglig från Hologics webbplats. Huvuddelen av studierna utfördes med det kommersiella systemet Hologic Selenia Dimensions för tomosyntes. Se publikationen på

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

På Hologics webbsida finns flera vitböcker och sammanfattningar om olika bröstavbildningspublikationer. Se dokumenten på <http://www.hologic.com/en/learning-center/white-papers/breastimaging/>.

Oberoende publikationer har granskat systemet Hologic Selenia Dimensions för tomosyntes i populationsbaserade screeningsekvenser i Europa. Resultaten visar genomgående en betydande ökning av detekteringsfrekvensen för invasiv cancer samtidigt med en minskning av frekvensen falska positiva resultat. Följande publikationer rekommenderas.

Integration av digital mammografi i 3D med tomosyntes för populationsbaserad screening (STORM): en prospektiv jämförande studie.

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>

Prospektiv studie som jämför mammografi med direktdigital teknik (FFDM) med kombinerad FFDM och tomosyntes i ett populationsbaserat screeningprogram med oberoende dubbelgranskning och skiljeförfarande.

Skaane P, Bandos AI, Gullien R, Eben EB, Ekseth U, Haakenaasen U, Izadi M, Jebsen 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>

Jämförelse av enbart digital mammografi och digital mammografi plus tomosyntes i ett populationsbaserat screeningprogram.

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

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

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

Digital bröstscreening med tomosyntes och dubbel vy med syntetiskt rekonstruerade projektiionsbilder: jämförelse med digital brösttomosyntes med mammografibilder med direktdigital teknik.

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

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

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

Bröstcancerscreening med tomosyntes i kombination med digital mammografi

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>

VIKTIGT:



Hologic rekommenderar att användarna gör sig väl bekanta med de lokala eller regionala bestämmelserna. Dessa föreskrifter kan medföra begränsningar för de olika typerna av klinisk användning. Eftersom föreskrifterna kan förändras med tiden rekommenderas en periodisk granskning.

1.7 Om C-View

1.7.1 Programmet C-View

C-View™-programvaran använder tillgängliga bilddata från en brösttomosyntesbildtagning för att generera ett digitalt mammogram (2D) per brösttomosyntesbildtagning. C-View 2D-bilden skapas utan behov av ytterligare en digital mammografiexponering. C-View 2D-bilden är designad för att likna och tjäna samma ändamål som ett digitalt mammogram (2D) när den används som en del av en screeningundersökning med tomosyntes. C-View 2D-bilden ska tolkas i kombination med ett brösttomosyntesbildset och är inte avsedd att användas utan medföljande brösttomosyntesbilder för att fatta en kliniskt beslut eller ställa diagnos.

1.7.2 Varningar



Varning!

Fatta inte ett kliniskt beslut eller ställ diagnos från C-View 2D-bilder utan att granska medföljande tomosyntesbildset.

Använd C-View 2D-bilderna på samma sätt som du skulle använda konventionell digital mammografi (2D) när du utför en screeningstudie med hjälp av tomosyntes.

- När du granskar C-View 2D-bilderna för punkter eller områden av intresse, jämför dem med ett tidigare digitalt mammogram (2D) om sådant finns och granska sedan tillhörande tomosyntesbilder mycket noggrant.
 - Undersök noga hela tomosyntesbildsetet innan du fattar något kliniskt beslut.
-



Varning!

Utseendet på en C-View 2D-bild kan skilja sig från en konventionell digital mammografibild (2D), precis som 2D-filmer och digitala mammografibilder (2D) från olika leverantörer kan se olika ut.

Användarna måste se till att de får adekvat utbildning och är väl införstådda med utseende på C-View 2D-bilder innan de använder dem i samband med tomosyntesbildset.

1.7.3 Funktionsprincip för C-View

Översikt

Programmet C-View är ett bildbehandlingsprogram för efterbehandling av pixeldata från tomosyntesdata som fångats upp på ett Selenia Dimensions tomosyntesbildtagningssystem på en digital mammografi bild (2D). C-View 2D-bilden kan användas istället för ett digitalt mammogram (2D) som en del av en screeningundersökning med användning av tomosyntes.

C-View-programmet bearbetar tomosyntesdata för att skapa 2D-bilder som är designade för att likna och tjäna samma ändamål som ett digitalt mammogram (2D) när de används som en del av en screeningundersökning med tomosyntes.

Konfiguration

C-View-programmet har inga inställningar som kan konfigureras av användaren som påverkar utseende på resulterande C-View 2D-bilder. C-View 2D-bilderna produceras i antingen objektformatet DICOM brösttomosyntesbild som ett enstaka tjockt snitt eller i objektformatet DICOM digital mammografibild. Klinikens PACS-administratör kan i samråd med Hologics anslutningstekniker välja det utdataformatet som är mest lämpligt för klinikens IT-infrastruktur och arbetsstationer. DICOM-rubriken för varje C-View 2D-bild innehåller den information som behövs för att skilja den från eventuella medföljande konventionella 2D-bilder eller tomosyntesbildset i samma vy. En kommentar ("C-View") bränns också in på C-View 2D-bildens pixeldata.

Arbetsflöde

I likhet med alla bildtagningsstudier väljer teknikern patient och identifierar vilken typ av bildtagningsprocedur som ska utföras. För en undersökning med C-View 2D-bilder är processen att ta bilder av patienten och slutföra studien det enda som behövs. C-View-programmet sköter sig själv utan direkt mänskligt ingripande.

1.8 Produktklagomål

Eventuella klagomål eller problem som rör denna produkts kvalitet, tillförlitlighet, säkerhet eller prestanda ska rapporteras till Hologic. Om produkten har orsakat eller ökat en patientskada ska incidenten omedelbart rapporteras till Hologic. (Se framsidan för kontaktinformation.)

1.9 Teknisk support

Se handbokens försättsblad för kontaktinformation för produktsupport.

1.10 Garantiuttalande

Utom så som uttryckligen i övrigt anges i överenskommelsen gäller följande: i) utrustning tillverkad av Hologic garanteras för den ursprungliga kunden fungera i sak i enlighet med publicerade produktspecifikationer under ett (1) år med början från datumet för leverans eller, om installation krävs, från datumet för installation ("Garantiperiod"); ii) röntgenrör för mammografi med digital bildbehandling garanteras under tjugo fyra (24) månader, under vilken period röntgenrören garanteras fullt under de första tolv (12) månaderna och garanteras på rak proportionerlig basis under månaderna 13-24; iii) ersättningsdelar och ombearbetade delar garanteras under den längsta perioden av återstoden av Garantiperioden eller nittio (90) dagar från leveransen; iv) förbrukningsartiklar garanteras uppfylla publicerade specifikationer under en period som avslutas på det utgångsdatum som uppges på sina respektive förpackningar; v) licensierad programvara garanteras fungera i enlighet med publicerade specifikationer; vi) tjänster garanteras tillhandahållas på ett yrkesmannamässigt sätt; vii) utrustning som inte tillverkats av Hologic garanteras genom sin tillverkare och respektive tillverkares garantier ska gälla för Hologics kunder i den utsträckning som detta tillåts av tillverkaren av utrustningen som inte tillverkats av Hologic. Hologic garanterar inte att användningen av produkterna sker utan avbrott eller fel eller att produkterna fungerar tillsammans med tredjepartsprodukter som inte godkänts av Hologic.

1.11 Hologics uttalande om webbsäkerhet

Hologic testar kontinuerligt datorns aktuella status och nätverkssäkerhet för att utvärdera eventuella säkerhetsproblem. När det behövs tillhandahåller Hologic uppdateringar av produkten.

För dokument rörande bästa praxis för webbsäkerhet för Hologics produkter, se Hologics webbplats på Internet.

1.12 Krav på kvalitetskontroller

Anläggningar i USA måste använda kvalitetskontrollhandboken för att skapa ett program för kvalitetssäkring och kvalitetskontroll. Anläggningen måste skapa programmet så att det uppfyller kraven i lagen om kvalitetsstandard vid mammografi eller ackrediteras av ACR eller något annat ackrediteringsinstitut.

Anläggningar utanför USA kan använda kvalitetskontrollhandboken som vägledning för att skapa ett program som uppfyller lokala standarder och bestämmelser.

1.13 Installationsanvisningar

Installationsanvisningarna finns i servicehandboken.

1.14 Användarprofiler

1.14.1 Mammografitekniker

- Uppfyller alla krav som gäller på den plats där mammografiteknikern arbetar.
- Har slutfört utbildning på mammografisystemet.
- Har utbildning i mammografipositioner.
- Vet hur man använder en dator och dess kringutrustning.

1.14.2 Radiolog

- Uppfyller alla krav som gäller på den plats där radiologen arbetar.
- Vet hur man använder en dator och dess kringutrustning.

1.14.3 Medicinsk fysiker

- Uppfyller alla krav som gäller på den plats där den medicinska fysikern arbetar.
- Känner till mammografi.
- Har erfarenhet av digital bildtagning.
- Vet hur man använder en dator och dess kringutrustning.

1.15 Utbildningskrav

I USA måste användarna vara registrerade röntgentekniker och uppfylla särskilda kriterier för att utföra mammografi. Mammografianvändare måste uppfylla alla tillämpliga krav på MQSA-personal enligt FDA:s riktlinjer för konventionell och digital mammografi.

Det finns olika alternativ för användarutbildning, vilka inkluderar men inte begränsas till:

- Applikationsutbildning på plats av en klinisk servicespecialist från Hologic
- Utbildning på arbetsplatsen, även kallat medarbetarutbildning

Dessutom fungerar bruksanvisningen som vägledning om hur systemet används.

Samtliga användare måste se till att de får utbildning i korrekt användning av systemet innan de använder det på patienter.

Hologic tar inget ansvar för skador som uppstår på grund av felaktig användning av systemet.

1.16 Termer och definitioner

ACR	American College of Radiology.
AEC	Automatisk exponeringskontroll (Automatic Exposure Control).
Kommentarer	Grafik eller textmarkeringar på en bild för att indikera ett område av intresse
BT	(Brösttomosyntes) En bildtagningsprocedur som ger information om bröstet i tre dimensioner
C-View™	En licensierad Hologic-funktion där en digital mammografibild (DM) skapas från data som samlats in under en brösttomosyntesskanning
CEDM	Kontrastförstärkt digital mammografi
CE2D	Hologic-namn på CEDM
Kollimator	En enhet på röntgenröret som kontrollerar vilket område av bildmottagaren som exponeras
Kombiläge	Hologics bildtagningsläge som består av ett traditionell digitalt mammogram (DM) med en brösttomosyntesskanning (BT) under samma kompressions
Konventionell mammografi	Enstaka röntgenbildsprojektioner av vyer för screening och diagnostiska ändamål
Diagnostisk arbetsstation	Programstation för diagnoser på digitala bilder
DICOM	(Digital Imaging and Communications in Medicine) Protokoll för digital medicinsk bildtagning och kommunikation
DM	Digital mammografi (2D)
EMC	Elektromagnetisk kompatibilitet
FAST Paddle™	(Helautomatisk självjusterande lutning) paddel

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 1: Inledning

Gantry	En del av Selenia Dimensions-systemet som innehåller detektor, generator och röntgenkälla, samt undersystem för positionering/kompressions, strömfördelning och tillbehör
Rutnät	Element i den digitala bildmottagaren som minskar spridd strålning under exponeringen
HIS	(ospital Information System) Sjukhusinformationssystem
I-View™	En licensierad funktion för kontrastförstärkt digital 2D-mammografi
Bildmottagare	En enhet med röntgendetektor, raster för att minska spridd strålning och ett kolfiberhölje
MPPS	Modalitet för genomförd procedursteg
MQSA	(Mammography Quality Standards Act) Lagen om kvalitetsstandard för mammografi.
Meddelande	Anteckningar och kommentarer per bild som kommuniceras mellan diagnostiska granskningsarbetstationer, teknikers arbetstationer och bildtagningsstationer
PACS	(Picture Archiving and Communications System) Bildarkiverings- och kommunikationssystem, ett dator- och nätverkssystem för att överföra och arkivera digitala medicinska bilder
Väntande	Ett märke på bilden för att ange att teknikern inte är helt säker på bildkvaliteten (väntande bilder måste godkännas eller avvisas innan proceduren avslutas)
Projektionsbilder	En grupp av röntgenbilder för tomosyntes som tas med olika projektionsvinklar genom bröstet (tomosyntestillval)
Regenerering	Automatisk borttagning av patientbilder och tillhörande information för att möjliggöra nya patientbildtagningar
RF	Radiofrekvens
RIS	Radiologiskt informationssystem (Radiology Information System)
ROI	(Region of Interest) Intresseområde
SID	(Source to Image Distance) Avstånd källa till bild
Tomosyntes	En bildtagningsteknik som rekombinerar ett antal bröstabilder som tagits i olika vinklar genom bröstet, för att uppnå olika effekter (tomosyntesbilder kan rekonstrueras för att visa plan eller snitt inom bröstet)
UDI	(Unique Device Identifier) Unikt enhets-id
UPS	Aggregat för avbrottsfri strömförsörjning

1.17 Internationella symboler

I detta avsnitt beskrivs de internationella symbolerna på detta system.

Symbol	Beskrivning
	Använd del, typ B
	Potentialutjämningsterminal
	Skyddsjordsterminal
	"AV" (ström)
	"PÅ" (ström)
	"AV" för en del av utrustningen
	"PÅ" för en del av utrustningen
	Kassera elektrisk och elektronisk utrustning separat från vanligt avfall. Skicka material som tagits ur bruk till Hologic eller kontakta er servicerepresentant.
	Farlig spänning
	Tillverkare
	Tillverkningsdatum
	Detta system avger icke-joniserande, radiofrekvens (RF) energi
	Varning – strålning
	Följ bruksanvisningen
	Följ <i>användarguiden</i>
	Försiktig

1.18 Beskrivningar av varningar, försiktighetsåtgärder och obs-meddelanden

Beskrivningar av varningar, försiktighetsåtgärder och obs-meddelanden som används i denna handbok:



VARNING!

De procedurer som du måste följa exakt för att förhindra potentiellt farlig eller dödlig skada.



Varning!

De procedurer som du måste följa exakt för att förhindra skada.



Försiktig:

De procedurer som du måste följa exakt för att förhindra skada på utrustningen, dataförlust eller skada på filer i programvarutillämpningar.



Anm.

Anmärkningar visar ytterligare information.

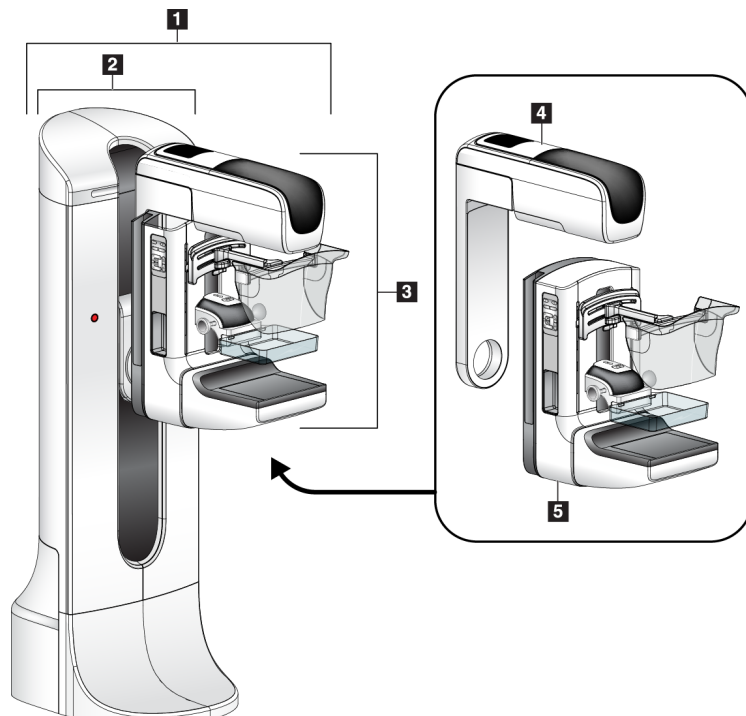
1.19 Dokumentkonventioner

När du uppmanas att skriva in text så du ange den text som står skriven med **typsnitt med jämn mellanrum** exakt som det står.

Kapitel 2 Allmän information

2.1 Systembeskrivning

2.1.1 Röntgenstativ

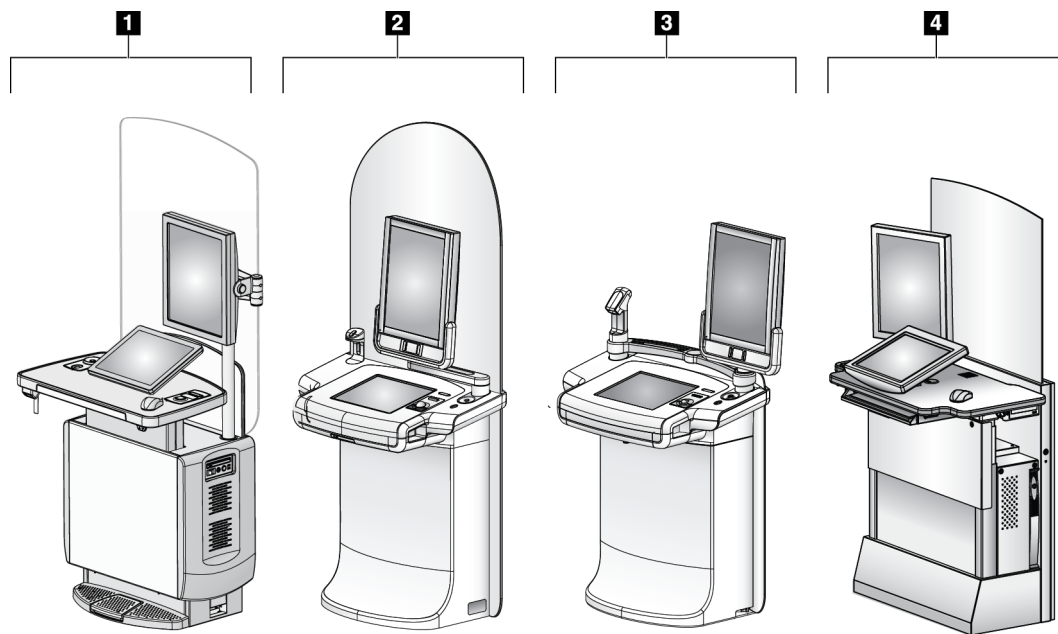


Figur 1: Selenia® Dimensions®-systemets röntgenstativ

Figurförklaring

1. Röntgenstativ (gantry och C-arm)
2. Gantry
3. C-arm (röntgenarm och kompressionsarm)
4. Röntgenrörssarm
5. Kompressionsarm

2.1.2 Bildtagningsstation



Figur 2: Bildtagningsstation

Figurförklaring

1. Universalbildtagningsstation
2. Premium bildtagningsstation
3. Mobil bildtagningsstation
4. Standardbildtagningsstation

2.2 Säkerhetsinformation

Läs och se till att du har förstått denna handbok innan du använder systemet. Förvara handboken så att den är lätt tillgänglig under patientingrepp.

Följ *alltid* alla anvisningar i handboken. Hologic tar inget ansvar för skador som uppstår på grund av felaktig användning av systemet. Hologic kan hålla utbildningar hos kunden.

Systemet har skyddsutrustning, men teknikern måste vara införstådd med hur systemet används på ett säkert sätt. Teknikern måste ta hänsyn till de hälsorisker som är förknippade med röntgenstrålning.

2.3 Varningar och försiktighet



Detta system är klassificerat som KLASS I, ANVÄND DEL TYP B, IPX0, permanent ansluten utrustning, kontinuerlig drift med kortvarig laddning enligt IEC 60601-1. Inga särskilda åtgärder har vidtagits för att skydda systemet mot lättantändliga narkosmedel eller vätskeintrång.



VARNING!

Risk för elektrisk stöt. Anslut endast denna utrustning till jordade elnät.



VARNING!

Enligt nordamerikanska krav för elektrisk säkerhet måste ett uttag av sjukhusgrad användas för att tillhandahålla korrekt jordning.



VARNING!

Elektrisk utrustning som används i närheten av lättantändliga narkosmedel kan orsaka explosion.



VARNING!

För korrekt isolering av systemet får endast godkända tillbehör eller tillval anslutas till systemet. Endast godkänd personal får ändra anslutningarna.



VARNING!

Håll 1,5 meters säkerhetsavstånd mellan patienten och eventuella anordningar som inte är avsedda för patienten.
Installera inte systemkomponenter som inte är avsedda för patienten (t.ex. Workflow manager, den diagnostiska granskningstationen eller skrivaren) i patientområdet.



VARNING!

Endast utbildade serviceingenjörer som auktoriseras av Hologic får öppna någon av panelerna. Systemet innehåller dödlig spänning.



VARNING!

Användaren måste korrigera problemen innan systemet används.
Kontakta en godkänd servicerepresentant för förebyggande underhåll.



VARNING!

Efter strömbrott ska patienten avlägsnas från systemet innan strömmen slås till.



Varning!

Denna anordning innehåller farliga material. Skicka material som tagits ur bruk till Hologic eller kontakta er servicerepresentant.



Varning!

C-armens rörelser är motordrivna.



Varning!

Du ökar patientdosen till höga nivåer när du ökar inställningen för AEC-exponering. Du ökar bildbruset eller minskar bildkvaliteten när du minskar inställningen för AEC-exponering.



Varning!

Kontrollera åtkomsten till utrustningen enligt lokala strålskyddsbestämmelser.



Varning!

De diskenheter som installerats i detta system är en laserprodukt, klass I.

Förhindra direkt exponering för strålen. Dold laserstrålning förekommer om luckan till en diskenhet är öppen.



Varning!

Den streckkodsläsare som installerats i detta system är en laserprodukt, klass II. Förhindra direkt exponering för strålen. Dold laserstrålning föreligger om höljet öppnas.



Varning!

Håll hela kroppen bakom strålskyddet under exponeringen.



Varning!

Flytta inte C-armen medan systemet hämtar bilden.



Varning!

Kontakta din representant för infektionskontroll för att avlägsna kontamination från paddeln om en paddel vidrör potentiellt smittsamma material.



Varning!

Lämna inte patienten under proceduren.



Varning!

Håll alltid patientens händer borta från alla knappar och brytare.



Varning!

Placera respektive fotpedal på en plats så att nödstoppsbrytarna fortfarande finns inom räckhåll när pedalen används.



Varning!

Placera båda fotpedalerna på avstånd från patienten och C-armsområdet för att förhindra oavsiktlig användning av fotpedalen. Om patienten sitter i rullstol ska fotpedalerna placeras på avstånd från området.



Varning!

För att förhindra en högre stråldos till patienten får endast godkända material placeras i röntgenstrålens bana.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 2: Allmän information



Varning!

Detta system kan vara farligt för patient och användare. Följ alltid säkerhetsanvisningarna för röntgenexponering.



Varning!

Använd alltid ansiktsskyddet för alla exponeringar utom fallstudier med förstoring.



Varning!

Ansiktsskyddet skyddar inte patienten mot strålning.



Varning!

Risk för att fastna. Se till att C-armen har 50 cm fritt utrymme till alla föremål under rotation av C-armen. Använd inte autorotation när det fria utrymmet runt C-armen är mindre än 50 cm.



Försiktig:

Systemet är en medicinsk anordning och inte en vanlig dator. Gör endast godkända förändringar av hård- eller mjukvara. Installera denna anordning bakom en brandvägg för nätverkssäkerhet. Datorvirusskydd eller nätverkssäkerhet för denna medicinska anordning tillhandahålls ej (t.ex. datorbrandvägg). Nätverkssäkerhet och antivirusskydd är användarens ansvar.



Försiktig:

Stäng inte av bildtagningsstationens kretsbrytare annat än i en akutsituation. Kretsbrytaren kan stänga av den kontinuerliga strömförserjningen (UPS) och riska dataförlust.



Försiktig:

Risk för dataförlust. Placera inte några magnetiska medier i näheten eller ovanpå anordningar som bildar magnetfält.



Försiktig:

Använd inte någon värmekälla (som t.ex. en värmmedyna) på bildmottagaren.



Försiktig:

För att minimera risken för skada på den digitala bildmottagaren på grund av värmechock, fölж rekommenderad procedur för att stänga av utrustningen.

**Försiktig!**

Displayen kalibreras för att uppfylla DICOM-standarder. Gör inga justeringar av ljusstyrka eller kontrast på displayen.

**Försiktig!**

Använd minsta möjliga mängd rengöringsvätskor. Vätskorna får inte flöda eller rinna.

**Försiktig!**

För att undvika skada på de elektroniska komponenterna, använd inte desinfektionsmedel i sprayform på systemet.

**Obs!**

Hologic tillhandahåller inte någon strömkabel till gantryt för vissa länder. Om strömkabel inte medföljer måste den kabel som installeras uppfylla följande krav och alla lokala bestämmelser som gäller: 3 ledningar, 8 AWG (10 mm²) av koppar och högst 7,62 m lång.

2.4 Nödstoppsbrytare

Nödstoppsbrytarna bryter strömmen till gantryt och standardbildtagningsstationens lyftmekanism. Använd inte nödstoppsbrytarna för att stänga av systemet i normala fall. Se [Nödstoppsbrytarnas funktioner](#) på sidan 46 för fullständig information om nödstoppsbrytarna.

2.5 Förreglingar

Selenia Dimensions-systemet är försett med säkerhetsförreglingar:

- Vertikal förflyttning och rotation av C-armen inaktiveras när kompressionkraft appliceras. En servicetekniker kan konfigurera spärrkraften från 22 Newton (2,3 kg) till 45 Newton (4,5 kg).
- Om man släpper exponeringsknappen innan exponeringen är klar avbryts exponeringen och ett larmmeddelande visas.
- I Tomo-läge tillåter inte systemet en exponering om rasterna är i röntgenfältet (tomasystestillval).
- Spegel- och filterpositionsflaggor förhindrar även strålning när ljusfältsspegeln eller filteraggregatet inte är korrekt placerade.

2.6 Efterlevnad

I detta avsnitt beskrivs efterlevnadskraven på mammografisystemet och tillverkarens ansvar.

2.6.1 Uttalanden om efterlevnad

Tillverkaren ansvarar för denna utrustnings säkerhet, tillförlitlighet och prestanda under följande förutsättningar:

- Den elektriska installationen i rummet uppfyller alla krav.
- Utrustningen används i enlighet med *Användarguiden*.
- Handhavande, utbyggnad, justeringar, förändringar eller reparationer av systemet får endast utföras av auktoriserade personer.
- Nätverks- och kommunikationsutrustningen har installerats så att det uppfyller IEC-standarderna. Hela systemet (nätverks- och kommunikationsutrustningen samt Selenia Dimensions mammografisystem) måste uppfylla IEC 60601-1 och IEC 60601-1-1.



Försiktig:

Medicinsk elektrisk utrustning kräver särskilda försiktighetsåtgärder vad gäller EMC och måste installeras, tas i drift och användas enligt medföljande EMC-information.



Försiktig:

Bärbar och mobil RF-kommunikation kan påverka medicinsk elektrisk utrustning.



Försiktig:

Användning av icke godkända tillbehör och kablar kan leda till ökade emissioner eller minskad immunitet. För att bibehålla systemets isoleringskvalitet får endast godkända tillbehör eller tillval från Hologic anslutas till systemet.



Försiktig:

Den medicinska elektriska (ME-) utrustningen eller ME-systemet får inte användas intill eller placerad ovanpå annan utrustning. Om det är nödvändigt att använda den intill eller placerad ovanpå annan utrustning måste man kontrollera att ME-utrustningen eller ME-systemet fungerar på korrekt sätt i denna konfiguration.



Försiktig:

Systemet är endast avsett att användas av sjukvårdspersonal. Detta system kan orsaka radiostörningar eller störa driften av utrustning i närheten. Det kan bli nödvändigt att vidta korrigerande åtgärder, t.ex. att vända eller flytta på utrustningen eller skärma av platsen.

**Försiktig!**

Ändringar och modifieringar som inte uttryckligen tillåtits av Hologic kan göra din rätt att använda utrustningen ogiltig.

**Försiktig!**

Denna utrustning har testats och visat sig uppfylla gränsvärdena för digital utrustning av klass A enligt del 15 i FCC-reglerna. Dessa gränsvärden har fastställts för att ge ett rimligt skydd mot skadliga störningar när utrustningen används i kommersiell miljö. Denna utrustning genererar, använder sig av och kan utstråla radiofrekvensenergi, och om den inte installeras och används i enlighet med bruksanvisningen kan den orsaka skadliga störningar på radiokommunikation. Användning av denna utrustning i ett bostadsområde kommer sannolikt att orsaka skadliga störningar, i vilket fall användaren kan bli tvungen att korrigera störningen på egen bekostnad.

2.6.2 Uttalanden om efterlevnad

Tillverkaren uppger att denna anordning har tillverkats så att den uppfyller följande krav:

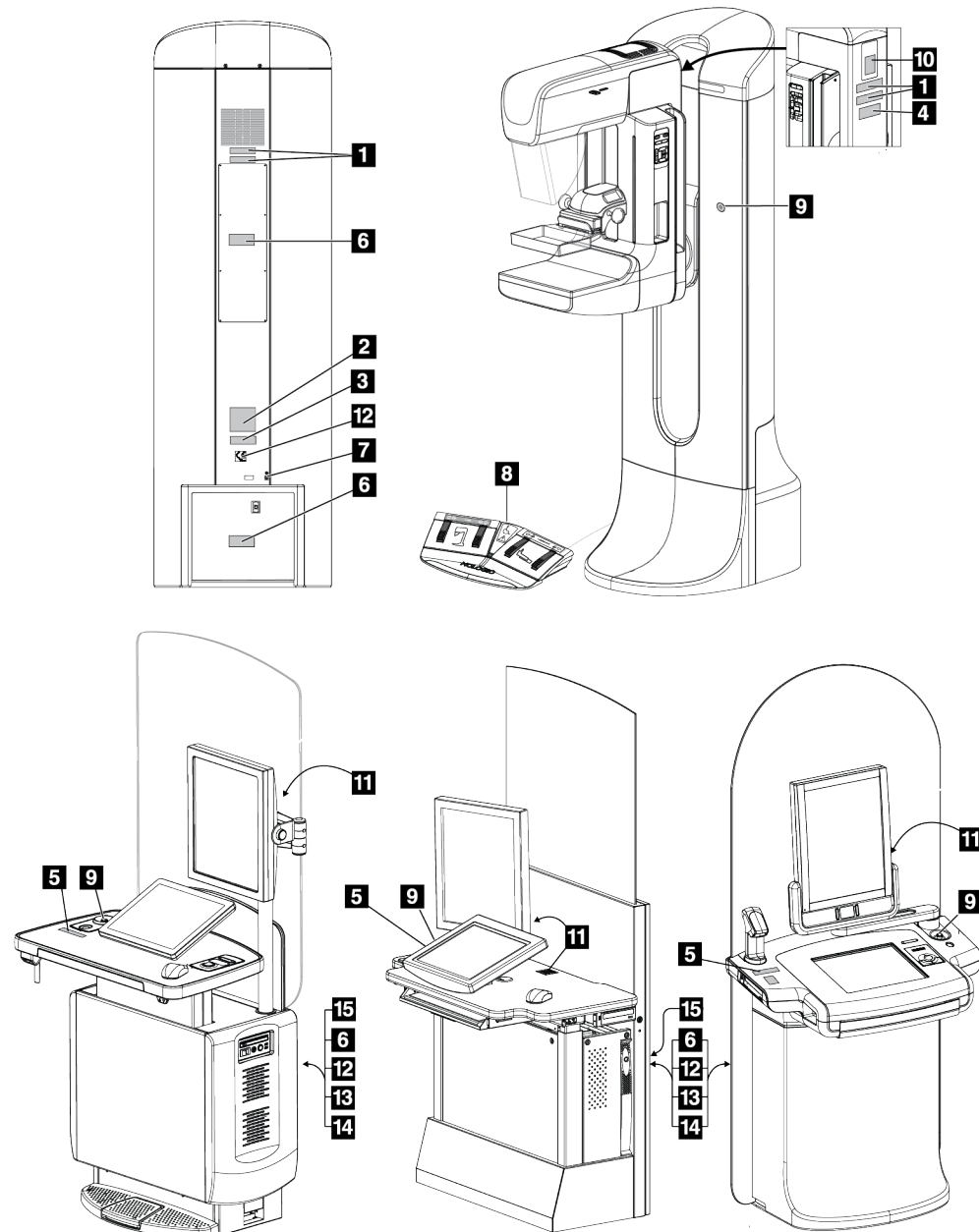
- CAN/CSA - ISO 13485-03 Medicinteknisk utrustning – Kvalitetsledningssystem – Regulatoriska krav (antagen i ISO 13485:2003 andra utgåvan, 2003-07-15)
- CAN/CSA C22.2 nr. 60601-1-08 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 1: Allmänna säkerhetskrav och grundläggande prestanda (antagen i IEC 60601-1:2005, tredje utgåvan, 2005-12), inkluderande korrigering 1:2011, även CAN/CSA C22.2 nr. 601.1-M90 (R2005) Medicinsk elektrisk utrustning Del 1; Allmänna säkerhetskrav
- EN 60601-1:2006 Medicinsk elektrisk utrustning. Allmänna säkerhetskrav och grundläggande prestanda, även EN 60601-1:1990 +A1+A11+A12+A2+A13 Medicinsk elektrisk utrustning – allmänna säkerhetskrav
- ETSI EN 300 330-1: V1.3.1 och ETSI EN 300 330-2: V1.5.1: 2006 – Elektromagnetisk kompatibilitet och frågor angående radiospektra (ERM), utrustning för korta avstånd (Short Range Devices, SRD), radioutrustning inom frekvensområdet 9 kHz till 25 MHz och induktiva slingsystem inom frekvensområdet 9 kHz till 30 MHz
- ETSI EN 301 489-1: V1.6.1 och ETSI EN 301 489-3: V1.8.1: 2008 – Elektromagnetisk kompatibilitet och frågor angående radiospektra (ERM), elektromagnetisk kompatibilitet (EMC) standard för radioutrustning och tjänster
- FCC, 47 CFR Del 15, Underdel C, Avsnitt 15.225: 2009
- FDA, 21 CFR [Del 820, 900 och 1020]
- IEC 60601-1 utgåva 3.0:2005 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 1: Allmänna säkerhetskrav och grundläggande prestanda, även IEC 60601-1 utgåva 2.0:1988 +A1+A2:1995 Medicinsk elektrisk utrustning – allmänna säkerhetskrav
- IEC 60601-1-1 utgåvan. 2.0:2000 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 1-1: Allmänna säkerhetskrav – Kollateral standard: Säkerhetskrav för medicinska elektriska system

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 2: Allmän information

- IEC 60601-1-2 utgåva 3.0:2007 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 1-2: Allmänna säkerhetskrav och grundläggande prestanda – Kollateral standard: Elektromagnetisk kompatibilitet – Krav och tester
- IEC 60601-1-3 utgåva 2.0:2008 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 1-3: Allmänna säkerhetskrav och grundläggande prestanda – Kollateral standard: Strålskydd i diagnostisk röntgenutrustning, även IEC 60601-1-3 utgåvan 1.0:1994 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 1: Allmänna säkerhetskrav -3. Kollateral standard: Krav på strålskydd i diagnostisk röntgenutrustning
- IEC 60601-1-4 utgåva 1.1:2000 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 1-4: Allmänna säkerhetskrav – Kollateral standard: Programmerbara medicinska elektriska system
- IEC 60601-2-28 utgåva 2.0:2010 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 2-28: Särskilda säkerhetskrav och grundläggande prestanda på röntgenrörenheter för medicinteknisk utrustning, även IEC 60601-2-28 utgåva 1.0:1993 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 2: Särskilda säkerhetskrav för röntgenkällor och röntgenrörenheter för medicinsk diagnos
- IEC 60601-2-32 utgåva 1.0:1994 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 2: Särskilda säkerhetskrav för tillhörande utrustning till röntgenutrustning
- IEC 60601-2-45 utgåva 3.0:2011 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 2-45: Särskilda säkerhetskrav och grundläggande prestanda på röntgenutrustning för mammografi och stereotaktiska anordningar för mammografi, även IEC 60601-2-45 utgåva 2.0:2001 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 2-45: Särskilda säkerhetskrav för röntgenutrustning för mammografi och stereotaktiska anordningar för mammografi
- RSS-210: Utgåva 7, 2007 Specifikation av radiostandarder för radiokommunikationsutrustning med låg effekt som inte kräver licens: Utrustning i kategori I
- ANSI/AAMI ES60601-1:2005 (IEC 60601-1:2005, MOD) Medicinsk elektrisk utrustning, Del 1: Allmänna säkerhetskrav och grundläggande prestanda med ändringar (2010), även UL 60601-1 1:a utgåvan: Medicinsk elektrisk utrustning, Del – Allmänna säkerhetskrav

2.7 Etiketternas placeringar

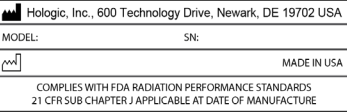
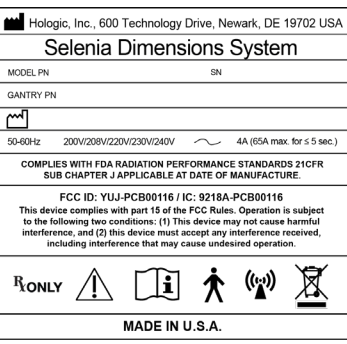
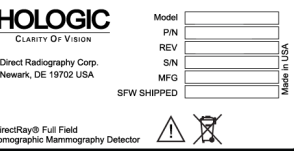
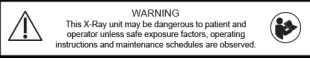


Figur 3: Etiketternas placeringar

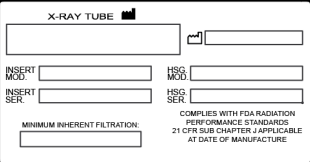
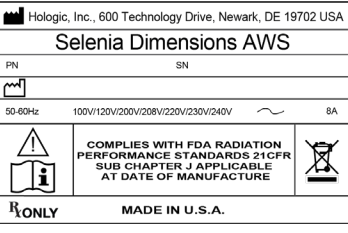
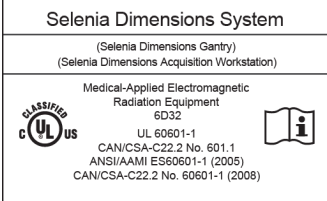
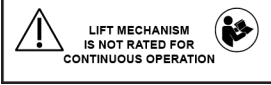
Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 2: Allmän information

Tabell 1: Etikettförteckning

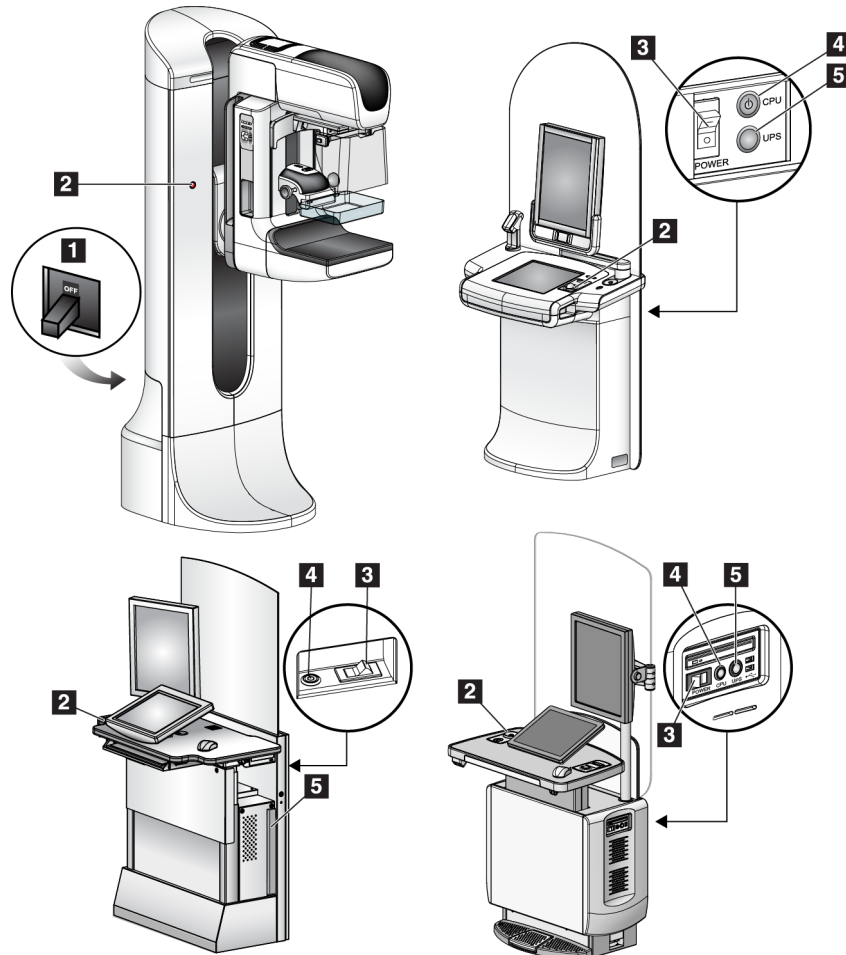
Etikettidentifiering	Beskrivning										
1	 <p>Hologic, Inc., 600 Technology Drive, Newark, DE 19702 USA MODEL: SN:  MADE IN USA COMPLIES WITH FDA RADIATION PERFORMANCE STANDARDS 21 CFR SUB CHAPTER J APPLICABLE AT DATE OF MANUFACTURE</p>										
2	 <p>Hologic, Inc., 600 Technology Drive, Newark, DE 19702 USA Selenia Dimensions System MODEL PN SN GANTRY PN  COMPLIES WITH FDA RADIATION PERFORMANCE STANDARDS 21 CFR SUB CHAPTER J APPLICABLE AT DATE OF MANUFACTURE. FCC ID: YUJ-PCB00116 / IC: 9218A-PCB00116 This device complies with part 15 of the FCC Rules. Operation is subject to the following conditions: (1) this device may not cause harmful interference; and (2) this device must accept any interference received, including interference that may cause undesired operation.</p> <p>R ONLY     </p> <p>MADE IN U.S.A.</p>										
3	 <p>This product may be covered by one or more U.S. or foreign patents as identified at: www.hologic.com/patents</p>										
4	 <p>HOLOGIC CLARITY OF VISION Direct Radiography Corp. Newark, DE 19702 USA</p> <table border="1"> <tr> <td>Model</td> <td>P/N</td> </tr> <tr> <td>REV</td> <td></td> </tr> <tr> <td>S/N</td> <td>SN</td> </tr> <tr> <td>MFG</td> <td>Month</td> </tr> <tr> <td>SFW SHIPPED</td> <td>Year</td> </tr> </table> <p>DirectRay® Full Field Tomographic Mammography Detector </p>	Model	P/N	REV		S/N	SN	MFG	Month	SFW SHIPPED	Year
Model	P/N										
REV											
S/N	SN										
MFG	Month										
SFW SHIPPED	Year										
5	 <p>WARNING This X-Ray unit may be dangerous to patient and operator unless safe exposure factors, operating instructions and maintenance schedules are observed. </p>										
6	 <p>CAUTION RISK OF ELECTRIC SHOCK DO NOT OPEN</p> <p>TO REDUCE THE RISK OF ELECTRIC SHOCK, DO NOT REMOVE COVERS NO USER-SERVICEABLE PARTS INSIDE. REFER SERVICING TO QUALIFIED SERVICE PERSONNEL.</p>										
7	 <p>Potentialutjämningsterminal</p>										
8	 <p>Rullstolsvarning för fotpedal</p>										
9	 <p>Nödstoppsbrytare</p>										

Tabell 1: Etikettförteckning

Etikettidentifiering		Beskrivning
10		Röntgenrörets serienummer
11		Kontakttikett för teknisk support
12		CE Marking
13		Etikett för bildtagningsstationens märkplåt
14		Certifiering för gantry och bildtagningsstation
15		Etikett för bildtagningsstationens lyftgräns * Denna etikett och tillhörande lyftmekanism är inte tillgängliga på vissa modeller av bildtagningsstationen.

Kapitel 3 Systemkontroller och indikatorer

3.1 Systemeffektkontroller



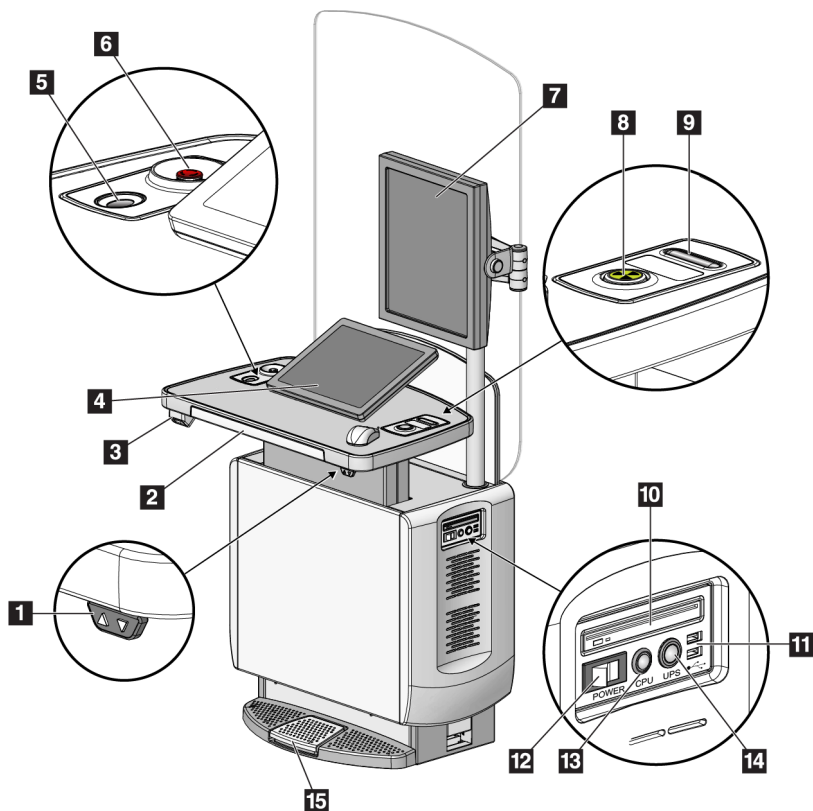
Figur 4: Systemeffektkontroller

Figurförklaring

1. Gantryts kretsbrytare
2. Nödstoppsbrytare (två på gantryt, en på bildtagningsstationen)
3. Bildtagningsstationens strömbrytare
4. Strömbrytare/återställningsknapp för CPU
5. UPS-strömbrytare, om sådan finns

3.2 Kontroller och indikatorer på bildtagningsstationen

3.2.1 Kontroller och displayr på universalbildtagningsstationen



Figur 5: Kontroller och displayr på universalbildtagningsstationen

Figurförklaring

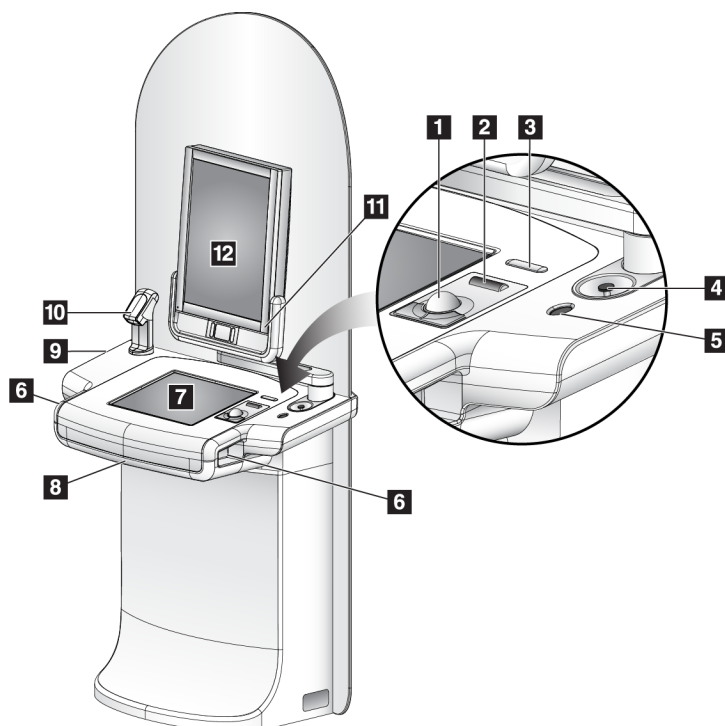
1. Höjdjusteringsbrytare (tillval)
2. Tangentbord (i lådan)
3. Streckkodsläsare (tillval)
4. Kontrolldisplay
5. Fingeravtrycksläsare (tillval)
6. Nödstoppsbrytare
7. Förhandsgranskningsdisplay
8. Knapp för röntgenaktivering
9. Komprimeringsfrikoppling
10. CD/DVD-enhet
11. USB-portar
12. Arbetstationens strömbrytare
13. Strömbrytare/återställningsknapp för CPU
14. UPS-strömbrytare (tillval)
15. Röntgenfotpedal (tillval)



Anm.

Kontrollerna för universalbildtagningsstationen installerad i en mobil miljö är desamma som kontrollerna för universalbildtagningsstationen.

3.2.2 Kontroller och indikatorer på Premium bildtagningsstation



Figurförklaring

1. Styrkula
2. Rullhjul
3. Kompressionsfrikoppling
4. Nödstoppsbrytare
5. Fingeravtrycksläsare
6. Exponeringsknapp (en på vardera sidan)
7. Pekskärmsdisplay
8. Tangentbord (i lådan)
9. CD/DVD-enhet
10. Streckkodsläsare
11. Lysdiod för förhandsgranskningsdisplay (lampan stängs av efter initial start)
12. Förhandsgranskningsdisplay

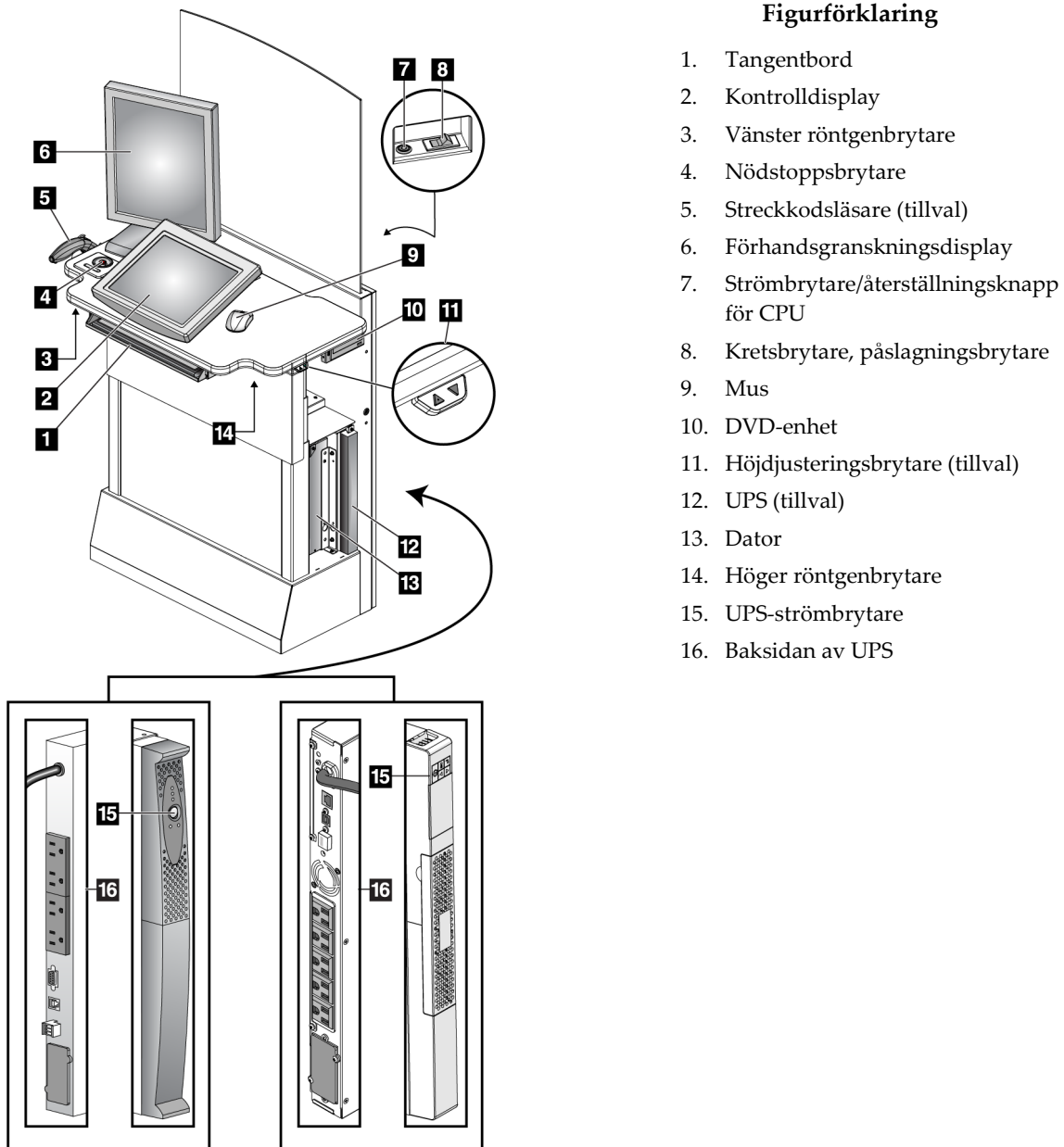
Figur 6: Kontroller och indikatorer på Premium bildtagningsstation



OBS!

Kontrollerna för bildtagningsstationen installerad i mobil miljö är desamma som kontrollerna för Premium bildtagningsstation.

3.2.3 Kontroller och displayer på standardbildtagningsstationen



Figur 7: Kontroller och displayer på standardbildtagningsstationen

3.2.4 Tangentbord

Använd tangentbordet i den främre lådan på bildtagningsstationen för att mata in data.

3.2.5 Streckkodsläsare

Använd denna anordning för datainmatning från streckkod för patient- eller procedurjournaler.

3.2.6 Universalbildtagningsstationens display

Använd musen eller pekskärmen (tillval) för att välja olika objekt.

3.2.7 Pekskärmsdisplay på Premium bildtagningsstation

Använd pekskärmen eller styrkulans för att välja olika objekt.

3.2.8 Standardbildtagningsstationens display

Använd musen för att välja olika objekt.

3.2.9 Förhandsgranskningsdisplay

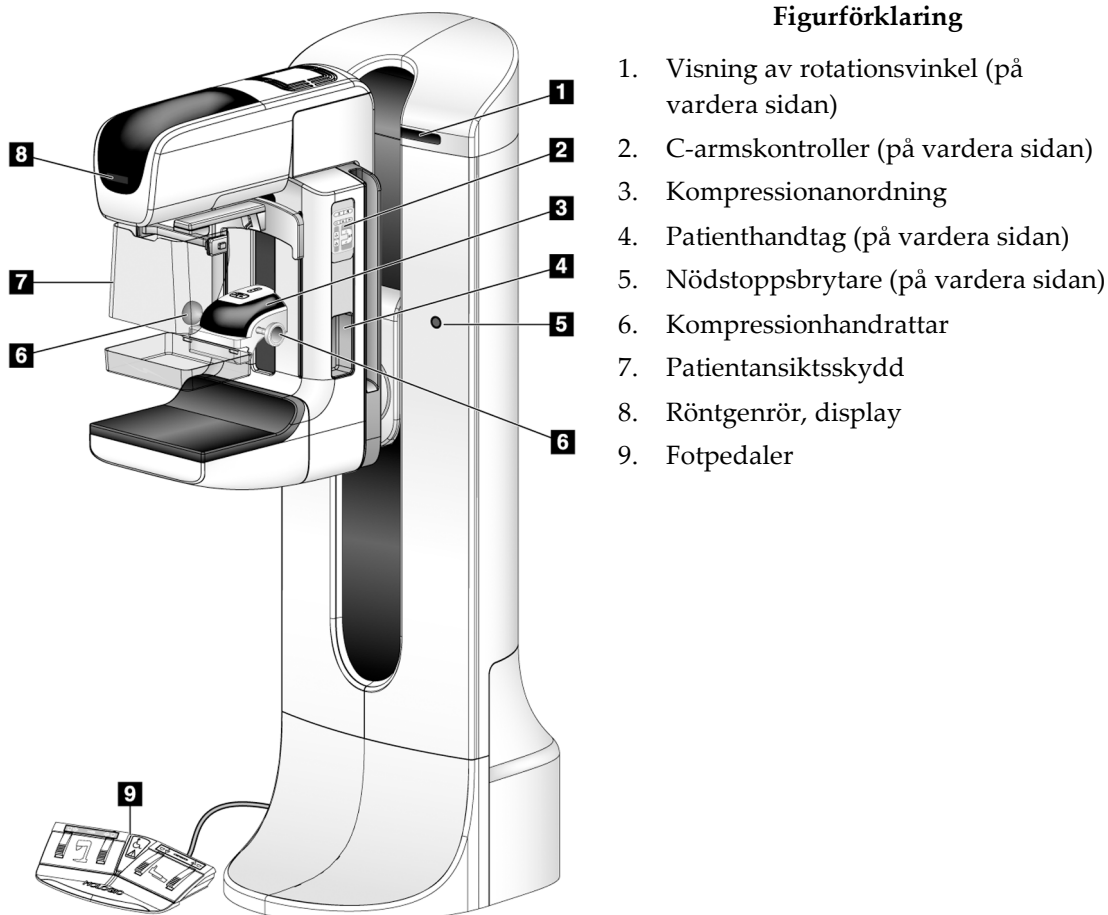
Se bilderna på förhandsgranskningsdisplayen.

Anm.



Din förhandsgranskningsdisplay kan se annorlunda ut än de förhandsgranskningsdisplayer som visas i denna handbok, men funktionen är identisk.

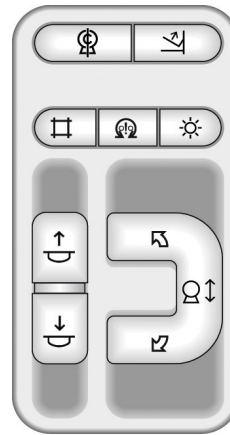
3.3 Kontroller och indikatorer på röntgenstativet



Figur 8: Kontroller och indikatorer på röntgenstativet

3.3.1 C-armskontroller

C-armskontrollerna tillhandahåller kollimatorns och C-armens funktioner. Se [Utföra funktionstester](#) på sidan 37.

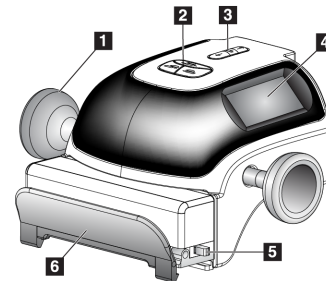


Figur 9: C-armskontroller

3.3.2 Komprimeringsanordningens kontroller och display

Teckenförklaring

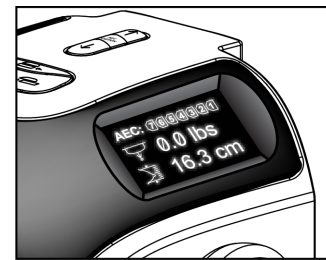
1. Manuella komprimeringshandrattar
2. Knappar för paddelrörelse
3. AEC-sensorknappar
4. Komprimeringsanordningens display
5. FAST-komprimeringsgliddelen
6. Paddelklämma



Figur 10: Komprimeringsanordning

Komprimeringenhetens display visar:

- AEC-sensorposition
- Komprimeringskraft (0,0 visas när kraften är mindre än 1,8 kg)
- Komprimeringstjocklek
- C-armens vinkel efter rotation (i 5 sekunder)

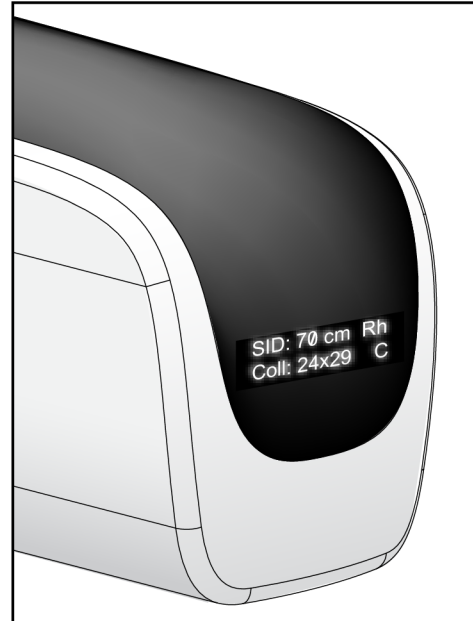


Figur 11: Komprimeringsanordningens display

3.3.3 Röntgenrör, display

Röntgenrörenets display visar:

- SID
- Filtertyp
- Kollimatorinställning
- Paddelposition



Figur 12: Röntgenrör, display

3.3.4 Fotpedaler med dubbel funktion



Varning!

Placera respektive fotpedal på en plats så att nödstoppsbrytarna fortfarande finns inom räckhåll när pedalen används.



Varning!

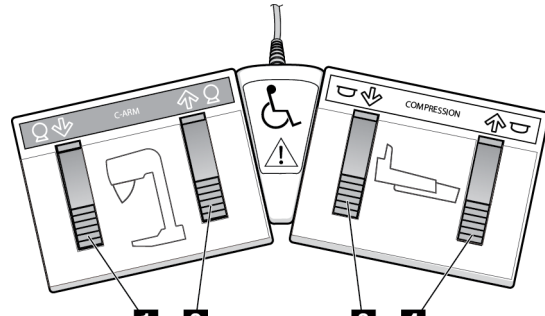
Placera båda fotpedalerna på avstånd från patienten och C-armsområdet för att förhindra oavsiktlig användning av fotpedalen. Om patienten sitter i rullstol ska fotpedalerna placeras på avstånd från området.

Så här används fotpedalerna:

1. Tryck ned fotpedalen för att aktivera.
2. Släpp pedalen för att avbryta rörelsen.

Figurförklaring

1. C-arm ned
2. C-arm upp
3. Komprimering ned
4. Komprimering upp



Figur 13: Fotpedaler med dubbel funktion

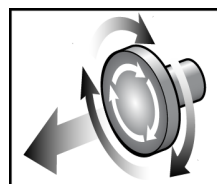
3.4 Så här startar du Selenia Dimensions-systemet

Anm.

 Om systemet får vara på över natten bör du starta om systemet varje dag för att garantera bästa prestanda.

3.4.1 Förberedelser

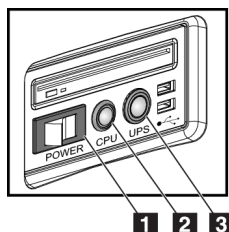
1. Återställ alla tre nødstoppsbrytare genom att vrida varje brytare ca en fjärdedels varv medurs tills den återfjädras.



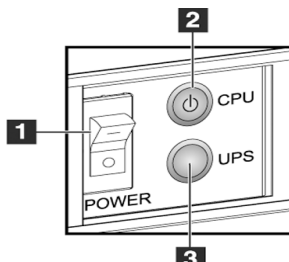
Figur 14: Återställa nødstoppsbrytarna

2. Kontrollera att båda kretsbrytarna på systemet står i läget On (På).
3. Ta bort eventuella blockeringar av C-armens rörelser och hinder för operatörens vy.

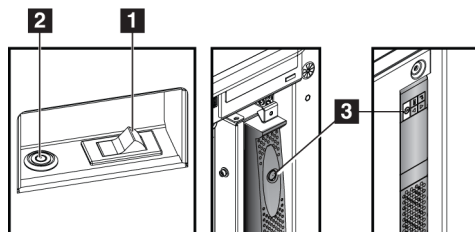
3.4.2 Start



Figur 15: Strömknappar
på
universalbildtagnin
gsstation



Figur 16: Strömknappar på
premiumbildtagningssta
tion



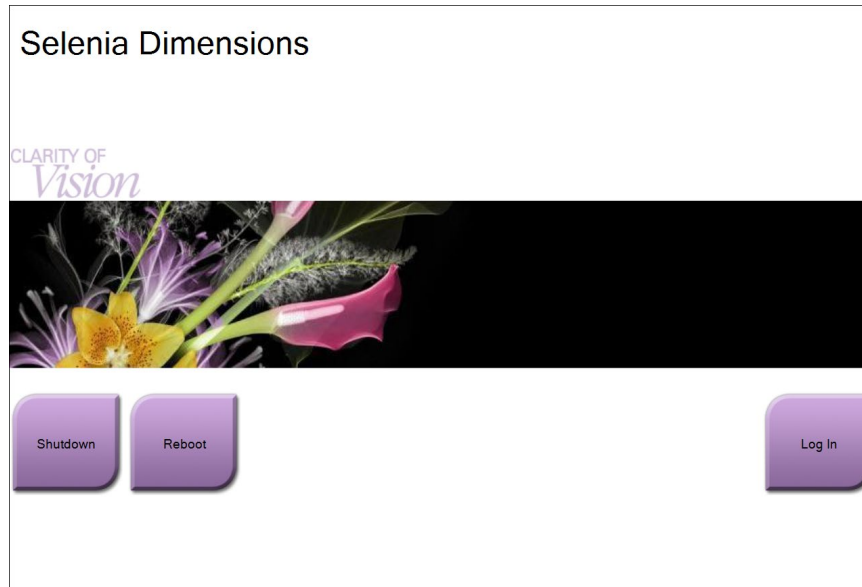
Figur 17: Strömknappar på
standardbildtagningssta
tion

Figurförklaring

1. Bildtagningsstationens strömbrytare
2. Strömbrytare/återställningsknapp för
CPU
3. UPS-strömbrytare (tillval)

Gör så här för att starta bildtagningsstationen (standard-, premium- eller universalmodell):

1. Se till att arbetsstationens strömbrytare är placerade i läge ON (På).
2. Om aggregatet för avbrotsfri strömförsörjning stängdes av trycker du på dess strömbrytare (se föregående figur).
3. Vänta tills den gröna lampan på CPU:ns knapp för ström på/återställning tänds och tryck sedan på CPU:ns strömbrytare (se föregående figur).
4. Välj knappen **Log In** (Logga in) på kontrollskärmens användargränssnitt (se följande figur).



Figur 18: Skärmen Startup (Start)

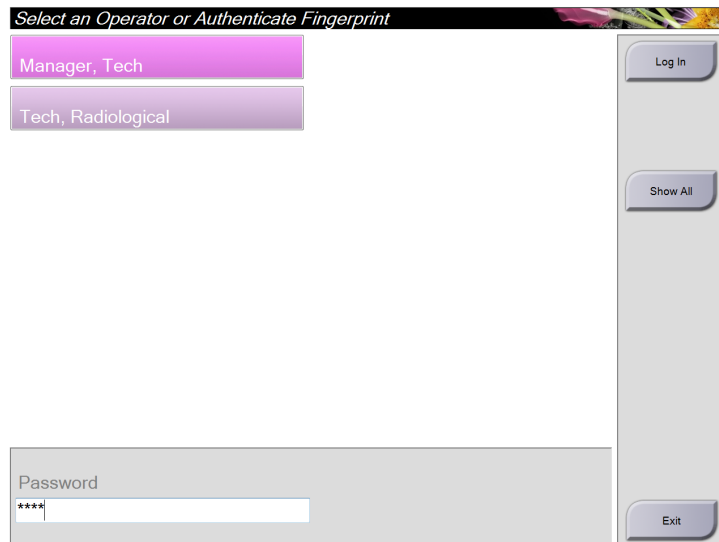
Anm.

På skärmen Startup (Start) finns en knapp **Shutdown** (Stäng av) som stänger av systemet och en knapp **Reboot** (Starta om) som startar om systemet.

OBS!

Förberedelserna av systemet för bildtagning tar 5–15 minuter. Väntetiden beror på detektorns effektkonfiguration. En timer i aktivitetsfältet visar väntetiden tills systemet är redo. Ta inga kliniska eller QC-bilder förrän ikonen för systemstatus visar att systemet är redo.

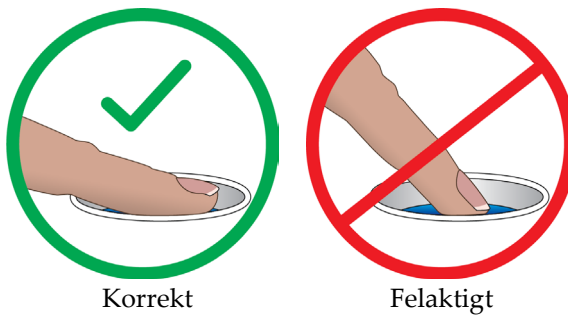
3.4.3 Logga in



Figur 19: Skärmen Log In (Logga in)

När skärmen för användarinloggning öppnas visas samtliga chefer och tekniker i operatörslistan.

1. För att visa användarnamnen för service, applikation och fysiker, välj knappen **Show All** (Visa alla).
2. Välj ditt användarnamn, ange ditt lösenord och välj knappen **Log in** (Logga in).
Eller
Bekräfta ditt fingeravtryck genom att trycka fingret på fingeravtrycksläsaren. Det mesta av den unika, repeterbara fingeravtrycksinformationen finns på fingerblomman, inte på fingerspetsen. Plan fingerplacering, som den vänstra bilden visar, ger snabb och exakt identifiering av fingeravtryck.



Anm.



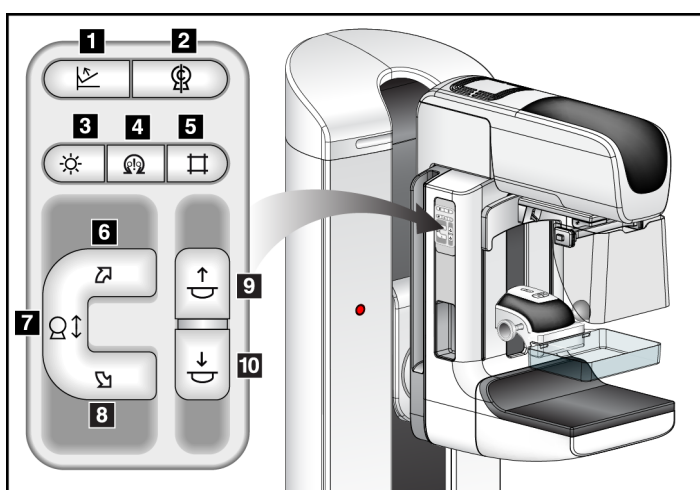
Om det är dags för kvalitetskontroll visas skärmen Select Function to Perform (Välj uppgift att utföra). Du kan utföra kvalitetskontrollerna eller välja **Skip** (Hoppa över).

3.5 Så här ändrar man språk

1. Välj knappen Admin.
2. Välj knappen My Settings (Mina inställningar).
3. I fältet Locale (Lokalt), välj ett språk i nedrullningsmenyn.
4. Välj knappen Save (Spara) och sedan knappen OK i meddelandet Update Successful (Uppdateringen genomförd). Valt språk visas.

3.6 Utföra funktionstester

Utför funktionstesterna som en del av din checklista för månatliga visuella kontroller för att säkerställa att kontrollen fungerar som den ska.



Figur 20: C-armskontroller (vänster sida visas)

Figurförklaring

1. Kompressionsfrikoppling
2. Nollställning av C-armen
3. Ljusfältslampa
4. Aktivera motor
5. Åsidosätta kollimatorn
6. Medurs rotation av C-armen
7. C-arm upp/ned
8. Moturs rotation av C-armen
9. Kompression upp
10. Kompression ned

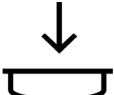
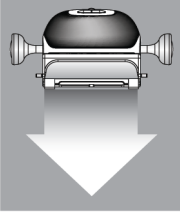
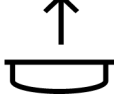
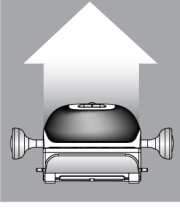
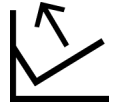
Det finns en kontrollpanel för C-armen på både vänster och höger sida om gantryt.

OBS!

 Vertikal förflyttning och rotation av C-armen inaktiveras när kompressionkraft appliceras. En servicetekniker kan konfigurera spärrkraften från 22 Newton (2,3 kg) till 45 Newton (4,5 kg).

3.6.1 Funktionstester av komprimering

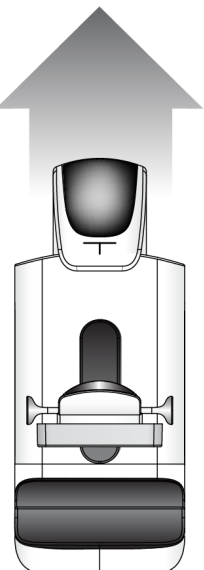
Tabell 2: Komprimeringstester

Funktion	Funktionstest
Komprimering ned  	<p>Tryck på en Compression Down-knapp (Komprimering ned):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Komprimeringsbromsen aktiveras. • Ljusfältslampan tänds. • Komprimeringenheten sänks. <p>Anm... När du trycker på knappen <i>Compression Down</i> (<i>Komprimering ned</i>) aktiveras komprimeringsbromsen tills du trycker på komprimeringsfrikopplingsknappen.</p> <p>Komprimering ned-rörelsen stoppas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • När du släpper knappen. • När du når den nedre kraftgränsen. • När du når den nedre förflyttningsgränsen.
Komprimering upp  	<p>Tryck på en Compression Up-knapp (Komprimering upp):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Komprimeringenheten rör sig uppåt. • Knappen <i>Compression Up</i> (<i>Komprimering upp</i>) frikopplar <i>inte</i> komprimeringsbromsen. <p>Komprimering upp-rörelsen stoppas automatiskt:</p> <ul style="list-style-type: none"> • När du släpper knappen. • När du når den övre förflyttningsgränsen.
Komprimeringsfrikoppling 	<p>Tryck på knappen <i>Compression Release</i> (<i>Komprimeringsfrikoppling</i>):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Komprimeringsmotorbromsen frikopplas. • Komprimeringenheten höjs.

3.6.2 Funktionskontroller av C-armens rörelser

C-arm upp/ned

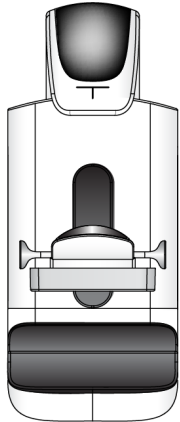
Tabell 3: C-arm upp och ned

Funktion	Funktionstest
C-arm upp  	Tryck på knappen C-arm Up (C-arm upp): <ul style="list-style-type: none">• C-armens rörelse avbryts automatiskt när du släpper knappen.• C-armens rörelse avbryts automatiskt när C-armen når den övre förflyttningsgränsen.• Vertikal förflyttning och rotation av C-armen inaktiveras när komprimeringskraft appliceras. En servicetekniker kan konfigurera spärrkraften från 22 Newton (2,3 kg) till 45 Newton (4,5 kg).

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 3: Systemkontroller och indikatorer

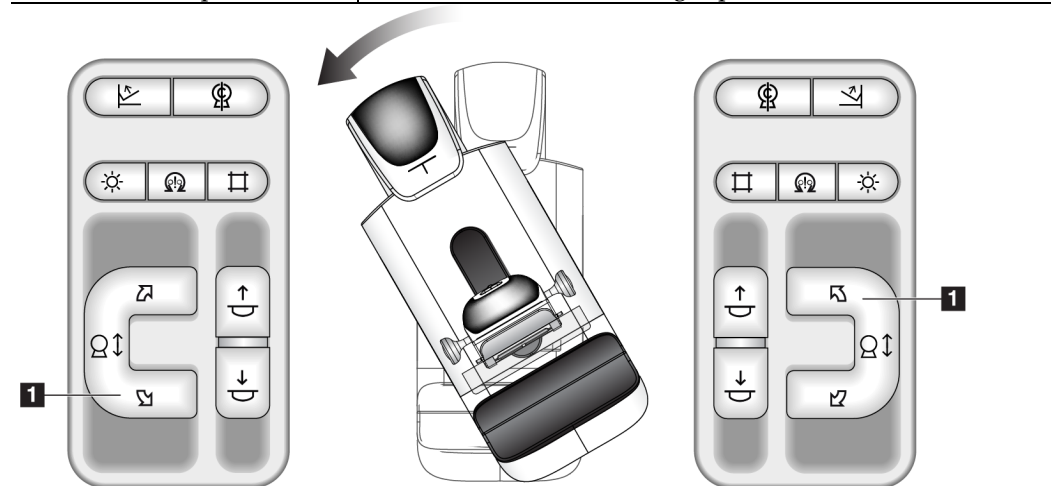
Tabell 3: C-arm upp och ned

Funktion	Funktionstest
C-arm ned   	Tryck på knappen C-arm Down (C-arm ned): <ul style="list-style-type: none">• C-armens rörelse avbryts automatiskt när du släpper knappen.• C-armens rörelse avbryts automatiskt när C-armen når den undre förflyttningsgränsen.• Vertikal förflyttning och rotation av C-armen inaktiveras när komprimeringskraft appliceras. En servicetekniker kan konfigurera spärrkraften från 22 Newton (2,3 kg) till 45 Newton (4,5 kg).

Rotation av C-armen

Tabell 4: Moturs rotation av C-armen

Funktion	Funktionstest
Moturs rotation av C-armen	Tryck på knappen Counterclockwise C-arm Rotation (Moturs rotation av C-armen) (1) för att starta moturs rotation av C-armen. För att finjustera C-armens rotation i steg om en grad ska du hålla knappen intryckt i en sekund och sedan släppa den snabbt. Upprepa efter behov.
Vänster panel	Höger panel

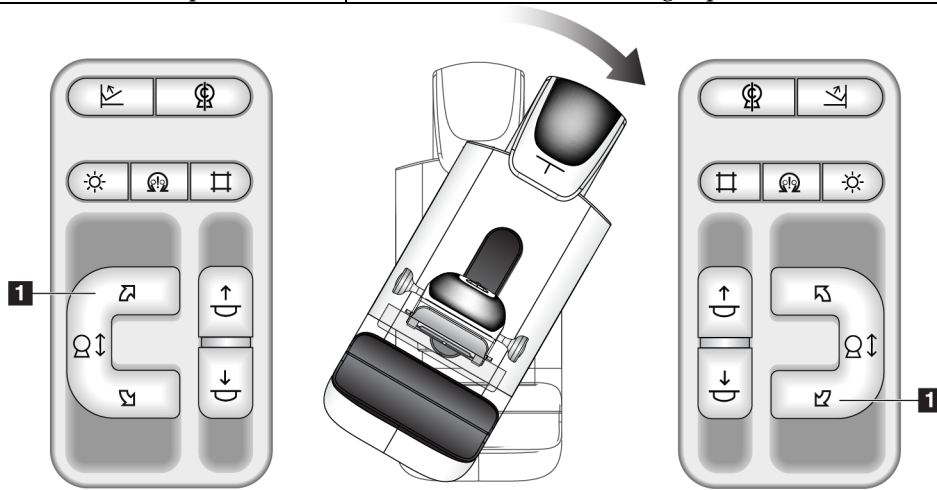


Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 3: Systemkontroller och indikatorer

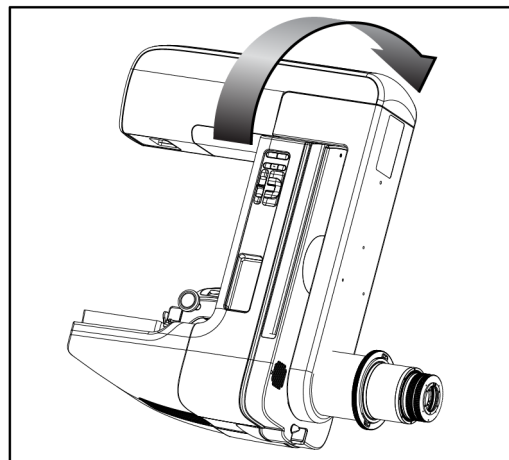
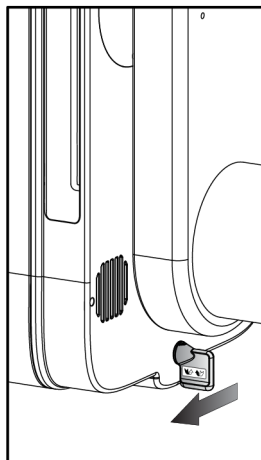
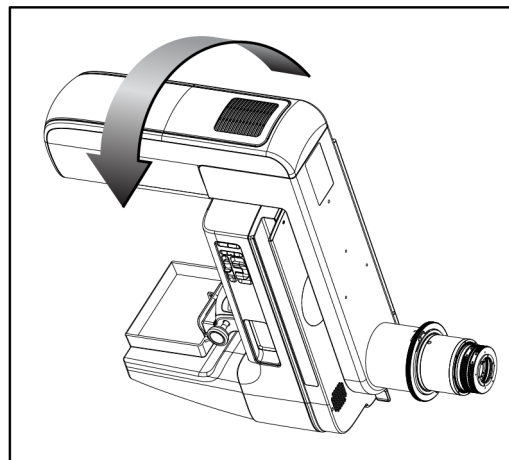
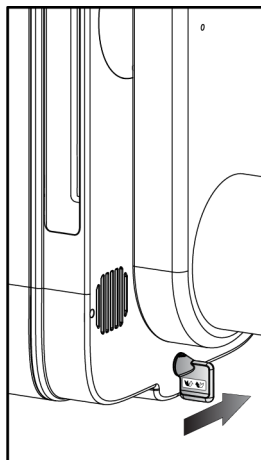
Tabell 5: Medurs rotation av C-armen

Funktion	Funktionstest
Medurs rotation av C-armen	Tryck på knappen Clockwise C-arm Rotation (Medurs rotation av C-armen) (1) för att starta medurs rotation av C-armen. För att finjustera C-armens rotation i steg om en grad ska du hålla knappen intryckt i en sekund och sedan släppa den snabbt. Upprepa efter behov.
Vänster panel	Höger panel



Tabell 6: C-armens rotationsbrytare

Funktion	Funktionstest
C-armens rotationsbrytare	Skjut bort C-armens rotationsbrytare från dig för att flytta C-armen mot dig. Dra C-armens rotationsbrytare mot dig för att flytta C-armen från dig. C-armens rörelse avbryts automatiskt när du släpper brytaren.



Automatisk rotation av C-armen (autorotation)



Varning!

Risk för att fastna. Se till att C-armen har 50 cm fritt utrymme till alla föremål under rotation av C-armen. Använd inte autorotation när det fria utrymmet runt C-armen är mindre än 50 cm.



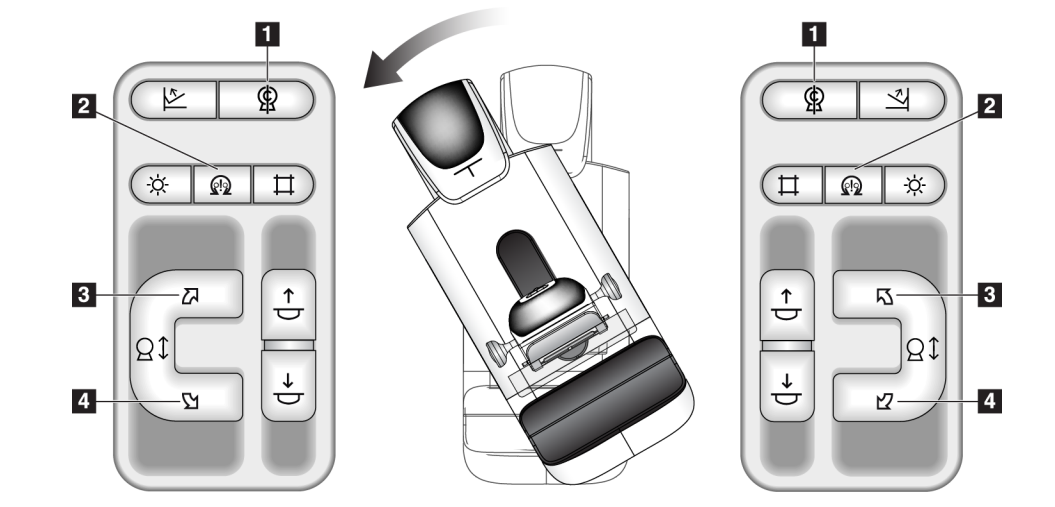
Anm.

För att stoppa C-armens automatiska rotationsrörelse trycker du på valfri knapp eller på nödstopp.

Aktivera motor 	Håll in knapparna Motor Enable (Aktivera motor) och Rotation (Rotation) för att aktivera automatisk rotationsrörelse medurs eller moturs.
Nollställning av C-armen 	Håll in knapparna C-arm Zero (Nollställ C-armen) och Motor Enable (Aktivera motor) för att återställa C-armen till nollpositionen automatiskt.

Tabell 7: Automatisk moturs rotation av C-armen

Funktion	Funktionstest
Automatisk moturs rotation av C-armen	Håll in knapparna Motor Enable (Aktivera Motor) (2) och Counterclockwise C-arm Rotation (Moturs rotation av C-armen) (3 eller 4, baserat på panel). Maskinen piper och C-armen flyttar sig automatiskt moturs.
Vänster panel	Höger panel



Tabell 8: Automatisk medurs rotation av C-armen

Funktion	Funktionstest
Automatisk medurs rotation av C-armen	Håll in knapparna Motor Enable (Aktivera Motor) (2) och Clockwise C-arm Rotation (Medurs rotation av C-armen) (3 eller 4, baserat på panel). Maskinen piper och C-armen flyttar sig automatiskt medurs.
Vänster panel	Höger panel

Tabell 9: Automatisk förflyttning av C-armen till nollpositionen

Funktion	Funktionstest
Automatisk förflyttning av C-armen till nollpositionen	Håll in knapparna Motor Enable (Aktivera motor) (2) och C-arm Zero (Nollställ C-armen) (1). Maskinen piper och C-armen återgår automatiskt till nollpositionen.

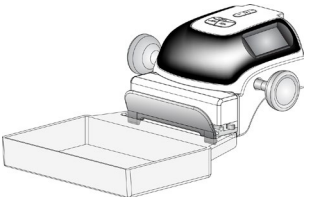
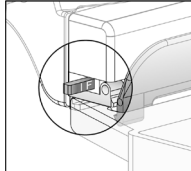
Kollimering

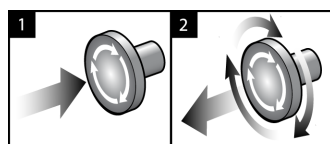
Tabell 10: Kollimering av C-armen

Funktion	Funktionstest
Åsidosätta kollimatorn 	Knappen Collimator Override (Åsidosätt kollimator) ändrar kollimeringen genom de olika röntgenfälten. Tryck på knappen Light Field Lamp (Ljusfältslampa) för att visa röntgenfältet och tryck sedan på knappen Collimator Override (Åsidosätt kollimator) för att välja ett röntgenfält.
Ljusfältslampa 	Tryck på knappen Light Field Lamp (Ljusfältslampa) för att se röntgenfältet i ungefär 30 sekunder. Ljusfältslampan tänds automatiskt när rörelsen Komprimering ned startas.

Flytta paddel

Tabell 11: Flytta paddel

Funktion	Funktionstest
<p>Flytta paddelsystemet</p> 	<p>Screeningpaddeln på 18 x 24 cm rör sig cirka 2,5 cm till vänster, mitten eller höger position. När komprimering har skett går det inte att flytta paddeln. Kollimatorn är programmerad att följa paddelns position.</p> <p>Gör så här för att testa denna funktion:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Installera 18 x 24 cm paddeln på komprimeringsenheten.2. Välj en vy. Använd knapparna för att flytta paddel på procedurskärmen för att åsidosätta positionen. Kontrollera att paddeln automatiskt flyttas till den nya positionen.3. Vrid upp ljusfältslampan. Bekräfta att kollimators position motsvarar paddelns position.4. Upprepa denna procedur för övriga paddelpositioner.
	<p>En gliddel för komprimeringsläget FAST på komprimeringsenheten gör att du kan ställa in systemet i komprimeringsläge FAST eller Normal. För att välja detta läge flyttar du gliddelen till positionen "F" från endera sidan av komprimeringsenheten.</p>

3.7 Nödstoppsbrytarnas funktioner

Figur 21: Nödstoppsbrytarnas funktioner

Det finns tre nødstoppsbrytare, en på vardera sidan av gantryt och en på bildtagningsstationen.

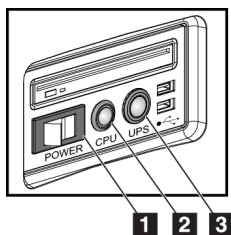
1. Tryck på valfri nødstoppsbrytare för att bryta strömmen till gantryt och inaktivera standardbildtagningsstationens lyftmekanism.
2. Vrid nødstoppsbrytaren ett kvarts varv för att återställa brytaren.

3.8 Så här slår du av systemet

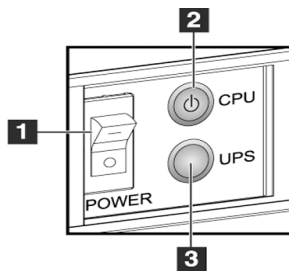
1. Avsluta eventuella öppna patientprocedurer. Se [Så här stänger du en procedur](#) på sidan 67.
2. Välj knappen **Log Out** (Logga ut) på skärmen Select Patient (Välj patient).
3. Välj knappen **Shutdown** (Stäng av) på skärmen Startup (Starta).
4. Välj knappen **Yes** (Ja) på bekräftelseskärmen.

3.9 Så här bryter du all ström till bildtagningsstationen

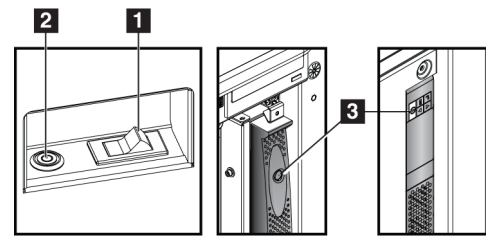
Se följande figurer för att se bilder på de knappar och brytare som följer procedurer hänvisar till.



Figur 22: Strömknappar på universalbildtagningsstation



Figur 23: Strömknappar på Premium bildtagningsstation



Figur 24: Strömknappar på standardbildtagningsstation

Figurförklaring

1. Bildtagningsstationens strömbrytare
2. Strömbrytare/återställningsknapp för CPU
3. UPS-strömbrytare (tillval)

För att bryta all ström till arbetsstationen (Universal, Premium och Standard):

1. Stäng av datorn inklusive alla program.
2. Om ditt system inkluderar UPS-enheten (tillval) ska du trycka på UPS-knappen (punkt 3).
3. Placera arbetsstationens strömbrytare i läge OFF (punkt 1).
4. Dra ut arbetsstationens strömkabel ur nättuttaget.

Så här startar du om systemet:

1. Sätt arbetsstationens strömkabel i nättuttaget.
2. Placera arbetsstationens strömbrytare i läge ON (På).
3. Om ditt system inkluderar UPS-enheten (tillval) ska du trycka på UPS-knappen.
4. Vänta tills den gröna lampan på CPU:ns knapp för ström på/återställning tänds och tryck sedan på CPU:ns strömbrytare.

Kapitel 4 Användargränssnittet

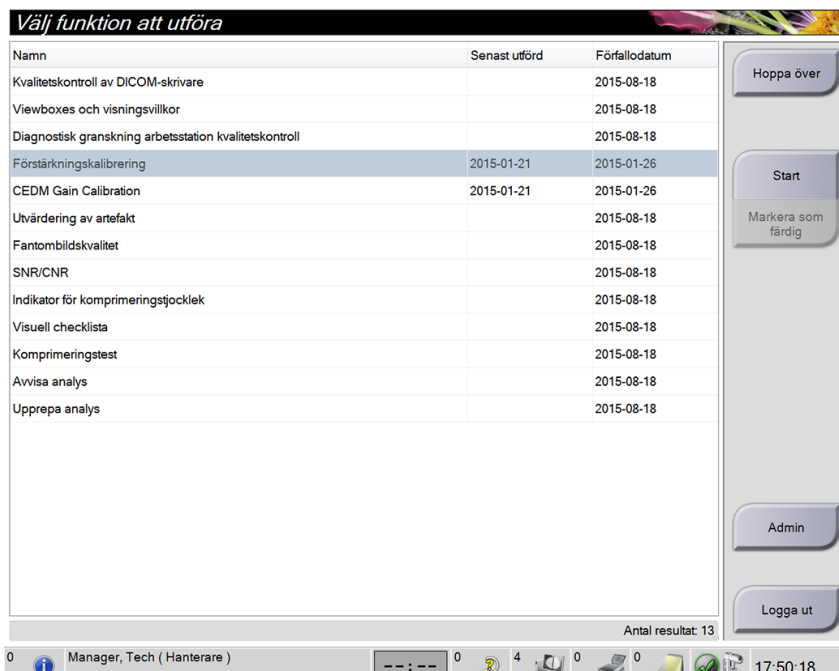
4.1 Välj funktion att utföra

När du har loggat in visas skärmen Select Function to Perform (Välj funktion att utföra)

Anm.



Skärmen Select Patient (Välj patient) visas om du inte har schemalagts för att utföra några kvalitetskontrolluppgifter.



Figur 25: Ett exempel på skärmen Select Function to Perform (Välj funktion att utföra)

1. Välj en post i listan.
2. Välj knappen **Start** (Starta) eller knappen **Mark Completed** (Markera som utförd). Knappen **Start** (Starta) är inte tillgänglig för alla typer av tester.
3. Följ meddelandena för att slutföra proceduren.

Om inte alla kvalitetskontrolluppgifter ska utföras vid detta tillfälle kan du välja knappen **Skip** (Hoppa över).

Anm.



Om du väljer knappen **Skip** (Hoppa över) öppnas skärmen Select Patient (Välj patient).

Om du väljer knappen Admin (Administration) öppnas skärmen Admin (Administration). Se [Så här använder du skärmen Admin](#) på sidan 115 för information om denna skärm.

4.2 Om aktivitetsfältet

I aktivitetsfältet längst ned på skärmen visas fler iconer som du kan välja för att få information eller utföra systemuppgifter.



Figur 26: Aktivitetsfältet

Tabell 12: Menyer i aktivitetsfältet

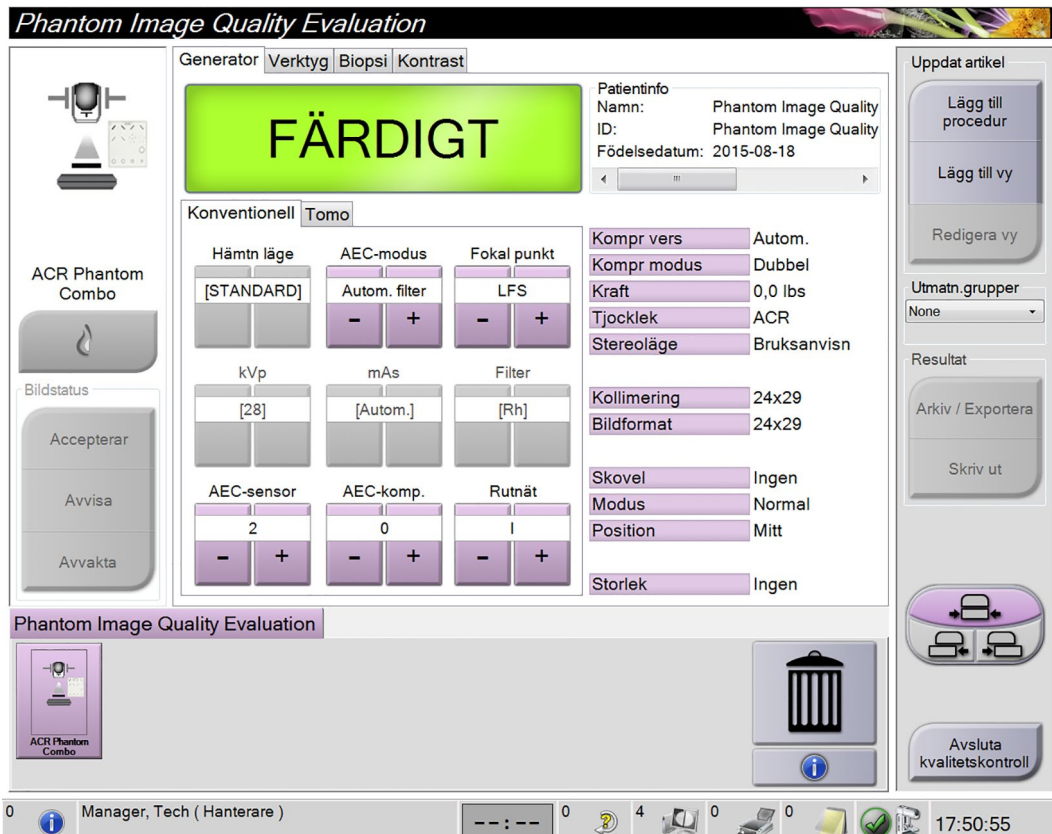
	Beskrivning	Meny
1	Informationsikon Välj ikonen Information för att visa en meny. Denna del av aktivitetsfältet blinkar med gul färg när ett larm föreligger. Välj Acknowledge All (Bekräfta alla) för att stoppa den blinkande indikeringen. Välj alternativet Manage Alarms (Hantera larm) för att visa och stänga eventuella öppna larm.	Inga larm <hr/> Bekräfta alla Hantera larm ...
2	Aktuellt användarnamn Välj användarnamnet för att visa en meny. Med Log Out (Logga ut) kommer du tillbaka till inloggningsskärmen. Med My Settings (Mina inställningar) kan du välja användarinställningar och preferenser för arbetsflödet. Print (Skriv ut) skriver ut den patientlista som visas på en ansluten skrivare.	Användarmeny <hr/> Logga ut ... Mina inställningar ... <hr/> Skriv ut ...
3	Ikoner för utdataenheter Välj ikonen för valfri resultatenhet för att visa skärmen Manage Queues (Köhanteraren). På denna skärm visas status på jobb i kön, jobbinformation för vald resultatenhet, och det finns också möjlighet att filtrera kövisningen.	
4	Informationsikon Välj ikonen Notice (Meddelande) för att visa skärmen Patients with Unviewed Notices (Patienter med meddelanden som inte granskats). Siffran på ikonen visar antalet patienter som har meddelanden som inte granskats.	

Tabell 12: Menyer i aktivitetsfältet

Beskrivning	Meny
<p>5</p>  <p>Ikoner för systemstatus Välj ikonen för röntgenrör för att visa en meny. När detektorn och generatoren är klara för användning visas en grön bock bredvid ikonen för röntgenröret. Om röntgenrörets ikon är röd med en siffra bredvid sig, behöver systemet vänta det angivna antalet minuter innan nästa bildset kan tas på ett säkert sätt.</p> <p>Clear All Faults (Rensa alla fel) tar bort alla felmeddelanden. X-ray Tube, 0 Degrees (Röntgenrör, 0 grader) placeras röntgenröret vid noll graders rotation för nästa exponering. X-ray Tube, -15 Degrees (Röntgenrör, -15 grader) placeras röntgenröret vid -15 graders rotation för en biopsiexponering. X-ray Tube, +15 Degrees (Röntgenrör, +15 grader) placeras röntgenröret vid -15 graders rotation för en biopsiexponering. Med System Diagnostics (Systemdiagnostik) kommer du till inställningarna för undersystem. Systems Defaults (Systemstandard) öppnar skärmen Gantry Defaults (Standardinställningar för gantryt) där du kan ställa in standardvärdet för kompression och generatoren. About (Om) visar information om bildtagningsstationen (se Skärmen About (Om) på sidan 117).</p>	<p>Inga fel</p> <hr/> <p>Rensa alla fel</p> <p>Röntgenrör: 0 grader</p> <p>Röntgenrör: -15 grader</p> <p>Röntgenrör: +15 grader</p> <hr/> <p>Systemdiagnostik ...</p> <hr/> <p>Systemstandarder ...</p> <hr/> <p>Om ...</p>

4.3 Så här utför du kvalitetskontrolluppgifterna

1. Välj en kvalitetskontrolluppgift på skärmen Select Function to Perform (Välj uppgift att utföra).
2. Välj knappen **Start** (Starta).
3. Följ anvisningarna på skärmen för att slutföra proceduren.



Figur 27: Ett exempel på kvalitetskontrollsärm



Anm.

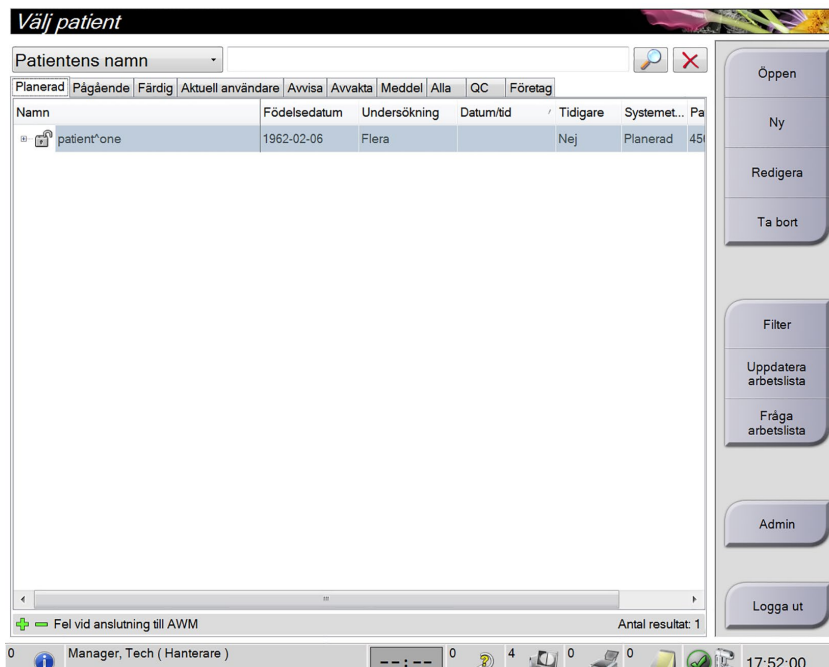
När knappen **Start** inte är aktiverad för en kvalitetskontrolluppgift, välj knappen **Mark Completed** (Markera som slutförd).



Anm.

Du kan utföra kvalitetskontroller när som helst. Välj knappen **Admin** (på skärmen [Skärmen Select Patient \(Välj patient\)](#) på sidan 53 (Välj patient)). Välj knappen **Quality Control** (Kvalitetskontroll) på skärmen Admin för att visa listan.

4.4 Skärmen Select Patient (Välj patient)



Figur 28: Skärmen Select Patient (Välj patient)

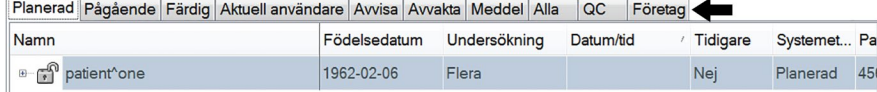
Tabell 13: Skärmen Select Patient (Välj patient)

Punkt	Beskrivning
1. Snabbsökning	Sök i den lokala databasen efter patientnamn, patient-ID eller accessionsnr.
2. Flik	<p>Flikarna högst upp på skärmen går att konfigurera. En användare med rätt behörighet kan radera flikar och skapa nya flikar.</p> <ul style="list-style-type: none"> På fliken Scheduled (Schemalagda) visas de schemalagda procedurerna. På fliken In Progress (Pågående) visas procedurer som inte är slutförda. På fliken Completed (Slutförda) visas de slutförda procedurerna. På fliken Current User (Aktuell användare) visas procedurer som tillhör aktuell operatör. På fliken Reject (Avvisa) visas alla procedurer med avisade vyer. På fliken Pend (Vänta med beslut) visas alla procedurer med vyer där beslutet skjutits upp. På fliken All (Alla) visas alla procedurer för samtliga användare. På fliken Notices (Meddelanden) visas som standard patienter med meddelanden som inte granskats. Se Om fliken Notices (Meddelanden) på sidan 54 för fullständig information. På fliken QC (Kvalitetskontroll) visas kvalitetskontrollprocedurerna.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 4: Användargränssnittet

Tabell 13: Skärmen Select Patient (Välj patient)

Punkt	Beskrivning
	<ul style="list-style-type: none">Fliken Enterprise (Företag) visas om du har Advanced Workflow Manager (Avancerad arbetsflödeskörare) på sidan 58 (Avancerad arbetsflödeskörare). På den här fliken visas procedurer som tagits på alla nätverksanslutna Selenia Dimensions-system.  <p>Figur 29: Fliken Enterprise (Företag)</p>
3. Övriga funktioner	Många funktioner är tillgängliga från detta fönster genom att välja en specifik knapp: <ul style="list-style-type: none">Lägga till en ny patient (New) (Ny) – se Så här lägger du till en ny patient på sidan 55.Redigera patientinformation (Edit) (Redigera) – se Så här redigerar du patientinformationen på sidan 55.Radera en patient från arbetslistan (Delete) (Radera) – se Så här raderar du en patient manuellt på sidan 56.Använda ett patientfilter (Filter) (Filtrera) – se Skärmen Patient Filter (Filtrera patient) på sidan 56.Söka efter en patient i Modality Worklist (Query) (Sök) – se Så här söker du i arbetslistan på sidan 58.Använda Admin-skärmen (Admin) – se Så här använder du skärmen Admin på sidan 115.Avsluta (Log Out) (Logga ut) – se Så här loggar du ut på sidan 58.Hitta dina patienter i databasen (flikarna högst upp på skärmen).

4.4.1 Om fliken Notices (Meddelanden)

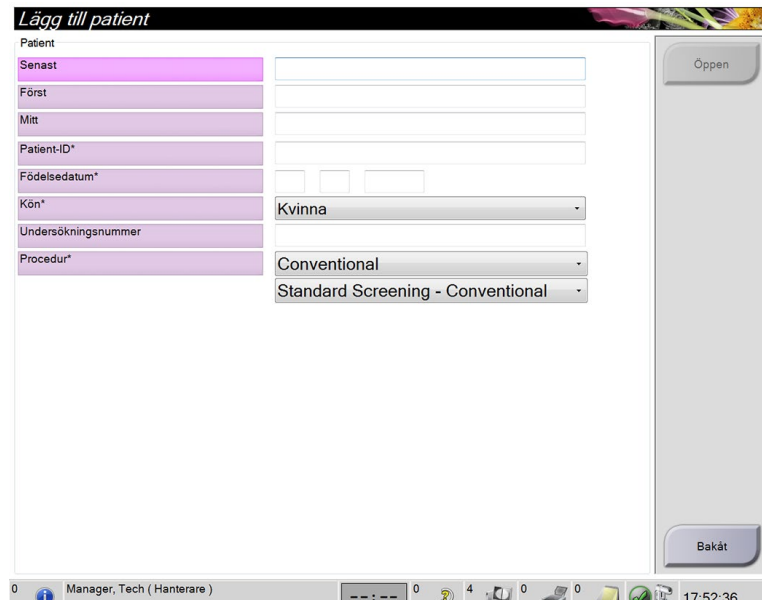
- När du har valt fliken Notices (Meddelanden) från skärmen Select Patient (Välj patient) visas en lista över patienter med meddelanden.
- Standardvärdet för den visade listan är patienter med meddelanden som inte granskats.
- Värdet kan ändras till att visa patienter med meddelanden som har granskats (Viewed Notices) eller både patienter med granskade och icke granskade meddelanden (Unviewed och Viewed Notices).
- Tryck på knappen **Open** (Öppna) för att öppna procedurskärmen för den valda patienten.

4.4.2 Så här öppnar du en patient

1. Välj en flik för att visa den önskade listan över patienter.
2. Välj en patient från listan. Knappen **Open** (Öppna) aktiveras.
3. Välj knappen **Open** (Öppna) för att visa skärmen *Procedure* (Procedur) för denna patient.

4.4.2.1 Så här lägger du till en ny patient

1. Välj knappen **New** (Ny) på skärmen *Select Patient* (Välj patient).
2. Ange ny patientinformation och välj en procedur.
3. Välj knappen **Open** (Öppna). En skärm för den nya patienten visas.



Figur 30: Så här lägger du till en ny patient

4.4.3 Så här redigerar du patientinformationen

1. På skärmen *Select Patient* (Välj patient) väljer du patientens namn och väljer sedan knappen **Edit** (Redigera).
2. På skärmen *Edit Patient* (Redigera patient) gör du ändringarna och väljer sedan knappen **Save** (Spara).
3. När dialogrutan *Update Successful* (Uppdatering klar) visas ska du välja knappen **OK**.

4.4.4 Så här raderar du en patient manuellt



Anm.

Regenerering消除 vanligtvis behovet av att radera patienter manuellt. Se [Om regenerering](#) på sidan 114.

1. Välj en eller flera patienter på skärmen Select Patient (Välj patient).
2. Välj knappen **Delete** (Radera).
3. När bekräftelsefönstret visas väljer du **Yes** (Ja).



Anm.

Tekniker har inte rätt att radera patienter.

4.4.5 Skärmen Patient Filter (Filtrera patient)

När du väljer knappen **Filter** (Filtrera) på skärmen Select Patient (Välj patient) öppnas skärmen Patient Filter (Filtrera patient) för den valda fliken.

Patientfilter: Scheduled

Filter Kolonner

- Patientens namn
- Patient-ID
- Undersökningsnummer
- Område Idag
 - Accepterade
 - Avväntad
 - Avvisat
- Disposition
- Roll Jag
- Källa
 - Arbetslista
 - AWM
 - Lokal
- Arbetslista MWL RIS Simulator

Resultat

Namn	Födelsedatum	Undersökning	Datum/tid	Tidigare	Systemet...	Pat...
patient:none	1962-02-06	Flera		Nej	Planerad	456

Bakåt

Öppen

Uppdatera arbetslista

Fråga arbetslista

Spara

Spara som

Ta bort flik

Fel vid anslutning till AWM

Antal resultat: 1

0 Manager, Tech (Hanterare) ---:--- 0 4 0 0 17:53:18

Figur 31: Fliken **Filter** (Filtrera) på skärmen Patient Filter (Filtrera patient)

Flikarna Filter (Filtrera) och Column (Kolumn) på skärmen Patient Filter (Filtrera patient)

Använd fliken **Filter** (Filtrera) för att ändra filteralternativen för patientlistan. När du markerar eller avmarkerar ett alternativ visas ändringen i området Results (Resultat) på skärmen.

OBS!

 Du måste ha systemåtkomst på chefsnivå för att spara dessa nya filter på den valda fliken på skärmen *Select Patient* (Välj patient). (Se avsnittet [Övriga funktioner på fliken Filter \(Filtrera\)](#) på sidan 57.)

Använd fliken **Columns** (Kolumner) för att lägga till fler sökalternativ (t.ex. Age [Ålder], Gender [Kön], Notices [Meddelanden]) till den filtrerade listan. Alternativen visas som kolumner i resultatområdet. För att lägga till fler kolumner till en filtrerad lista väljer du fliken **Columns** (Kolumner) och väljer sedan önskade alternativ.

OBS!

 När du väljer en rad i resultatlistan och sedan väljer knappen **Open** (Öppna) kommer skärmen *Procedure* (Procedur) för vald patient att öppnas.

Övriga funktioner på fliken Filter (Filtrera)

På fliken **Filter** (Filtrera) kan användare med åtkomsträttigheter lägga till, ändra eller radera flikar på skärmen *Select Patient* (Välj patient). Se tabellen nedan.

Tabell 14: Alternativ på fliken Filter (Filtrera) (kräver åtkomsträttigheter)

Ändra aktuella parametrar för patientfiltrering.	<ol style="list-style-type: none"> Välj en flik på skärmen <i>Select Patient</i> (Välj patient). Välj knappen Filter (Filtrera). Välj filtreringsalternativ. Tryck på knappen Save (Spara). Kontrollera att namnet på den flik du valde visas i namnrutan. Välj OK.
Skapa en ny flik på skärmen <i>Select Patient</i> (Välj patient).	<ol style="list-style-type: none"> Välj en flik på skärmen <i>Select Patient</i> (Välj patient). Välj knappen Filter (Filtrera). Välj filtreringsalternativ för fliken. Välj knappen Spara som. Ange ett nytt namn för fliken. Välj OK.
Radera en flik från skärmen <i>Select Patient</i> (Välj patient).	<ol style="list-style-type: none"> Välj en flik på skärmen <i>Select Patient</i> (Välj patient). Välj knappen Filter (Filtrera). Välj knappen Delete (Radera). Välj Yes (Ja) i bekräftelsedialogrutan.

4.4.6 Så här uppdaterar du arbetslistan

Välj knappen **Refresh Worklist** (Uppdatera arbetslista) för att uppdatera listan över schemalagda patienter.

4.4.7 Så här söker du i arbetslistan

Välj knappen **Query Worklist** (Sök i arbetslistan) för att söka efter en patient eller en lista med patienter.

Det finns två sätt att ange sökinformation:

- **Bar Code Scanner** (Streckkodsläsare) – Vilket fält streckkodsläsaren ska avläsa går att konfigurera. Scanna det konfigurerade streckkodsfältet. Den schemalagda proceduren visas och patienten läggs till i den lokala databasen. Som standard kan användaren skanna patient-ID, accessionsnummer eller begärt procedur-ID.
- **Keyboard** (Tangentbord) – Använd ett eller flera fält för att söka i Modality Worklist Provider. Alla fält som går att söka i kan konfigureras. Standardfälten är de följande: Patient name (Patientnamn), Patient ID (Patient-ID), Accession Number (Remissnummer), Requested Procedure ID (ID för begärd procedur), Scheduled Procedure Date (Schemalagt procedurdatum). Den schemalagda proceduren visas och patienten läggs till i den lokala databasen.

4.4.8 Om knappen Admin

Se avsnittet [Systemadministrationsgränssnitt](#) på sidan 115.

4.4.9 Så här loggar du ut

Välj knappen **Log Out** (Logga ut) för att komma tillbaka till startskärmen.

4.4.10 Advanced Workflow Manager (Avancerad arbetsflödeskörare)

Advanced Workflow Manager (Avancerad arbetsflödeskörare) är en arbetsflödesmotor som gör att många Selenia Dimensions-system kan kommunicera och utbyta bilder med varandra. Systemet håller reda på alla patienter, procedurer och bilder som tas på alla Selenia Dimensions-system som är anslutna till det. Dessutom synkroniseras Advanced Workflow Manager (Avancerad arbetsflödeskörare) meddelanden och tillhandahåller tidigare bilder till alla Selenia Dimensions-system som är anslutna till den.

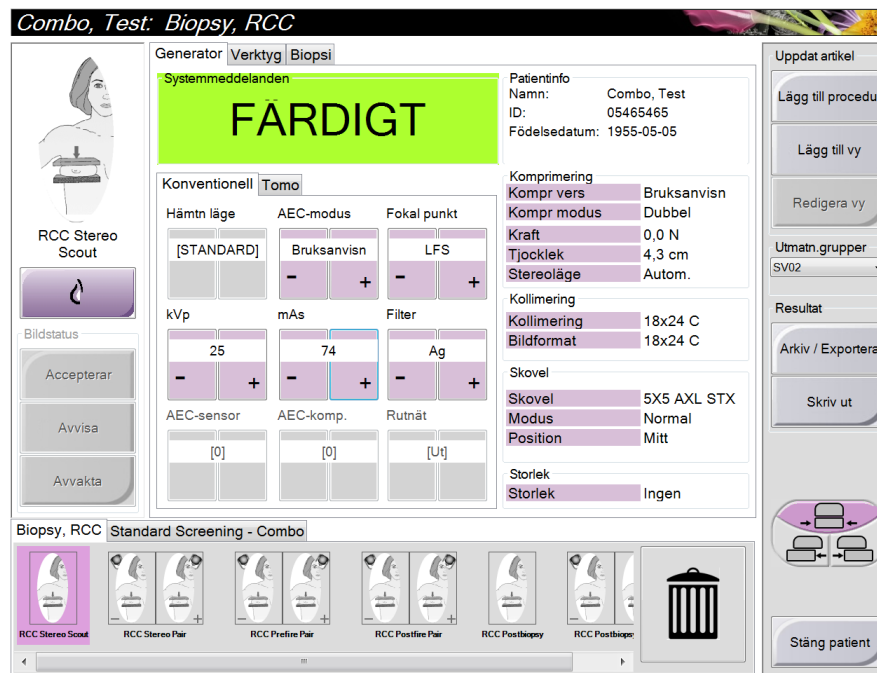
Selenia Dimensions-system som är anslutna till Advanced Workflow Manager (Avancerad arbetsflödeskörare) visar fliken Enterprise (Företag) på skärmen [Skärmen Select Patient \(Välj patient\)](#) på sidan 53 (Välj patient). På den här fliken visas procedurer som tagits på alla anslutna Selenia Dimensions-system.

4.5 Skärmen Procedure (Procedur)

Välj fliken **Generator** (högst på på skärmen på vänster sida) för att justera exponeringsteknikerna för proceduren. Välj alternativen på fliken **Tools** (Verktyg) (högst på skärmen på vänster sida) för bildgranskning (se fliken [Fliken Bildgranskningsverktyg](#) på sidan 83 (Bildgranskningsverktygen)).

OBS!

Beroende på vilka licensinställningar ditt system har kan du se olika flikar. För information om fliken Biopsy (Biopsi), se *bruksanvisningen* till Affirm-systemet.



Figur 32: Fliken Generator på ett exempel av skärmen Procedure (Procedur)

4.5.1 Så här ställer du in exponeringsparametrarna

Välj Image Acquisition Mode (Bildtagningsläge) (tomosyntestillval)

- Standard För rutinscreening med tomosyntes
- Enhanced För diagnostiska tomosyntesvyer.
(Förstärkt)



Varng!

Förstärkt bildtagningsläge med kombi-bildtagning (DM + BT) kan skapa en stråldos som är högre än MQSA:s gräns för screening på 3,0 mGy, och ska därför endast användas vid diagnostisk utvärdering.

Välj exponeringsläge

Använd läget för automatisk exponeringskontroll (AEC) för att låta systemet kontrollera exponeringsteknikerna. AEC-lägen är tillgängliga från 20–49 kV.

- Bruksanvisning Användaren väljer kV, mAs, fokus och filter.
- AEC: Autom. tid Användaren väljer kV, fokus och filter. Systemet väljer mAs.
- AEC: Auto-kV Användaren väljer fokus. Systemet väljer kV, mAs och filter (rodium).
- AEC: Autom. filter Användaren väljer fokus. Systemet väljer kV, mAs och filter.

Så här använder du AEC-sensorn

AEC-sensorn har sju manuella positioner och en automatisk position. De manuella positionerna börjar vid bröstväggens kant (position 1) och fortsätter till bröstvårtans kant (position 7). Den automatiska positionen väljer två områden med en area som sträcker sig från bröstväggen till bröstvårtan.

Använd tangenterna plus (+) och minus (-) på komprimeringsenheten eller i AEC-sensorområdet på skärmen för att ändra sensorns position. Du kan välja Auto-AEC för att låta systemet beräkna bästa exponering för bröstet.

4.5.2 Så här använder du knappen **Implant Present** (Implantat finns)

Knappen **Implant Present** (Implantat finns) sitter ovanför knappen **Accept** (Acceptera) på skärmen *Procedure* (Procedur). Denna knapp applicerar en särskild implantatbearbetning på implantatyver och vyer med förskjutet implantat och ändrar DICOM-taggen "Implant Present" (Implantat finns) i bildrubriken. När den här knappen väljs visas en bock på knappen.



Välj knappen **Implant Present** (Implantat finns) för både implantatyver och vyer med förskjutna implantat innan du tar bilden.

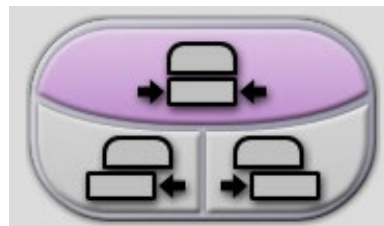


Anm.

Knappen **Implant Present** (Implantat finns) väljs automatiskt om några öppna procedurfläckar innehåller en ID-vy.

4.5.3 Så här använder du funktionen **Paddle Shift** (Flytta paddel)

1. På skärmen *Procedure* (Procedur) väljer du en oexponerad miniatyrbildvy. Paddeln flyttas till standardpositionen för den vyn.
2. Från paddeldelen på skärmen kan du åsidosätta standardpaddelpositionen för vald vy. Paddeln flyttas till den nya positionen.



Figur 33: Knappar för paddelrörelse

4.5.4 Så här tar du en bild

Se [Kliniska ingrepp](#) på sidan 103 för information om kliniska förfaranden.

1. Välj en vy bland miniatyrbilderna längst ned på skärmen.
2. Håll knappen **x-ray** (röntgen) och/eller **fotpedalen** intryckt under hela exponeringen.

Under exponeringen:

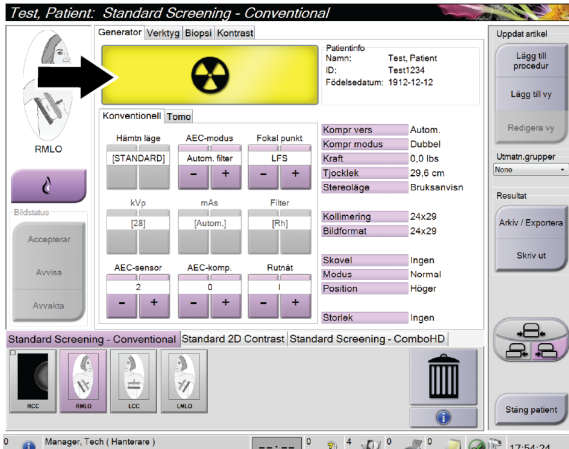
- Ett systemmeddelande med gul bakgrund visas (se följande figur)
- En signal ljuder under hela exponeringen

Denna ljusignal är en kontinuerlig tonsekvens. Signalen ljuder under hela kombibildtagningen, från det att exponeringen inleds tills den konventionella vyn är avslutad. Ljusignalen avbryts inte mellan brösttomosyntesen och de konventionella digitala mammografiexponeringarna. Släpp inte exponeringskontakten under ljudtonen.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

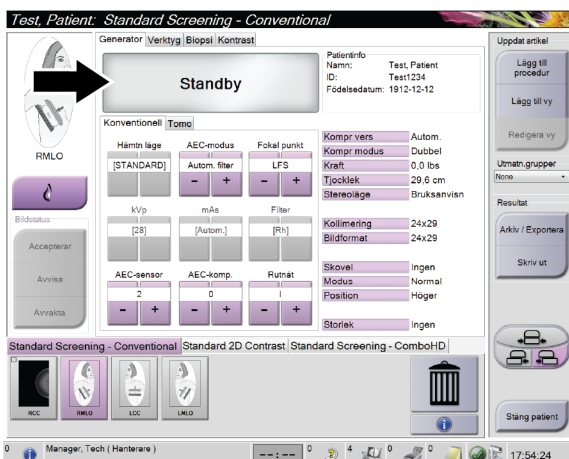
Kapitel 4: Användargränssnittet

- Röntgenindikatorn på kontrollpanelen tänds för att visa att strålning pågår



Figur 34: Exponering pågår

- När ljudsignalen tystnar och systemmeddelandet **Standby** (Väntar) visas (se följande figur) kan du släppa **röntgenknappen** och/eller **fotpedalen**.



Figur 35: Exponeringen är klar

- Bilden visas när exponeringen är klar.

Välj ett av följande alternativ för att slutföra bildtagningen:

- Acceptera** bilden. Bilden sänds till resultatenheterna med alla attribut och markeringar.
- Avvisa** bilden. När dialogrutan visas väljer du orsak för avvisandet. Förhandsgranskningen stängs. Du kan göra om den avvisade vyn eller välja en annan vy.
- Pend** (Vänta med beslut om bilden). Bilden sparas för framtida granskning.

- Upprepa steg 1 till 3 för varje vy.



OBS!

En chefsanvändare kan konfigurera systemet så att det automatiskt accepterar eller gör nya bilder till vilande.

4.5.5 Så här lägger du till eller tar bort en vy

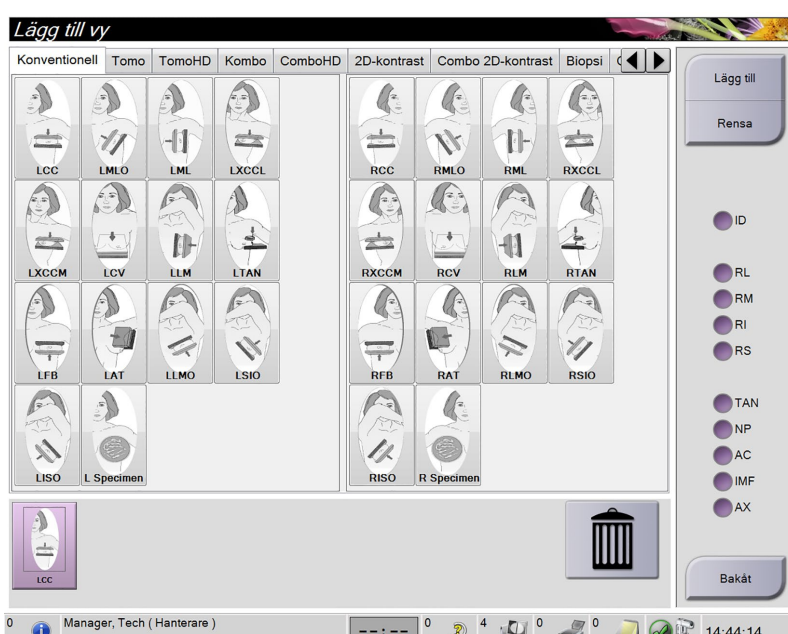
Lägga till en vy

- Välj knappen **Add View** (Lägg till vy) för att komma till skärmen Add View (Lägg till vy).

OBS!



Beroende på vilka licensinställningar ditt system har kan du se olika flikar.



Visa modifierare

ID = Implantatet
 förskjutet (Implant Displaced)
RL = Rullat lateralt
RM = Rullat medialt
RI = Rullat inferiort
RS = Rullat superiort
NP = Bröstvårta i profil
 (Nipple in Profile)
AC = Anterior
 kompression (Anterior
 Compression)
IMF = Inframammärt
 veck
AX = Axillär vävnad

Figur 36: Skärmen Add View (Lägg till vy)

- Välj fliken, och välj sedan vyn. Du kan välja högst tre vymodifierare från höger panel på skärmen.
- Tryck på knappen **Add** (Lägg till). En miniatyrbild av varje vald vy visas längst ned i fönstret.

Ta bort en vy

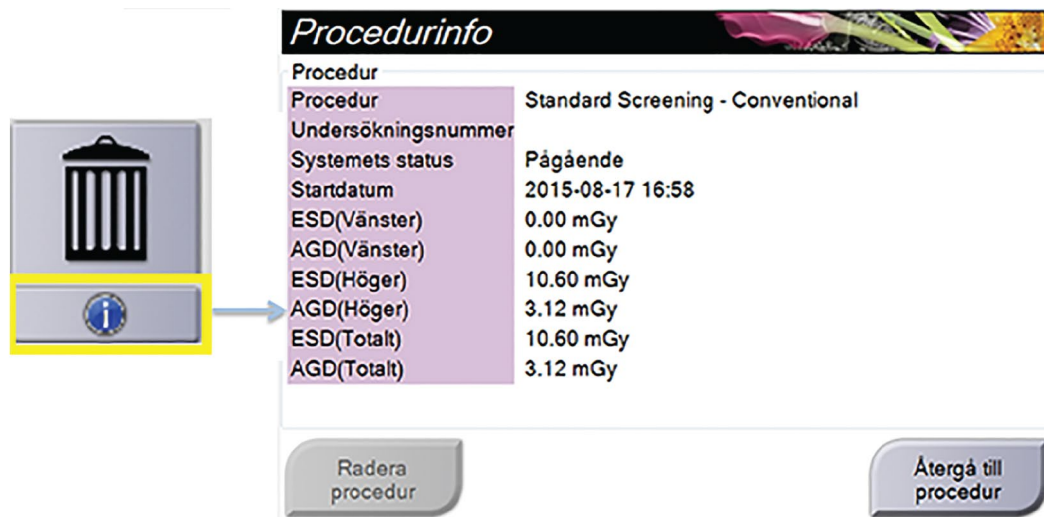
- För att ta bort en enstaka vy från den tillagda listan väljer du vyn och sedan soptunneikonen.
- För att ta bort alla vyer från den tillagda listan väljer du knappen **Clear** (Rensa).

4.5.6 Dialogrutan Procedure Information (Procedurinformation)

Om du vill visa procedurinformation ska du trycka på knappen **Procedure Information** (Procedurinformation) som är placerad under knappen **Delete View** (Radera vy) (soptunna). Fönstret med procedurinformation visas med följande information:

- Procedurens namn:
- Undersökningsnummer
- Procedurstatus
- Procedurens start- och slutdatum samt tid
- Dosinformation (per bröst och ackumulerat)

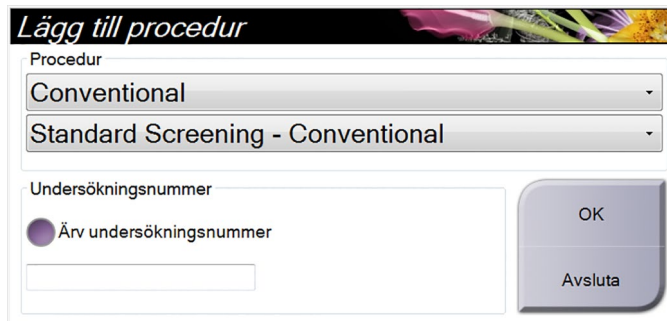
För procedurer som inte innehåller några exponerade vyer ska du välja knappen **Delete Procedure** (Radera procedur) i fönstret med procedurinformation, för att ta bort den markerade proceduren från patienten.



Figur 37: Skärmen Procedure Info (Procedurinformation)

4.5.7 Så här lägger du till en procedur

1. För att lägga till en ny procedur väljer du knappen **Add Procedure** (Lägg till procedur) på skärmen Procedure (Procedur) för att visa dialogrutan Add Procedure (Lägg till procedur).



Figur 38: Dialogrutan Add Procedure (Lägg till procedur)

2. Använd nedrullningsmenyerna för att välja den typ av procedur som ska läggas till.
3. Ange ett accessionsnummer eller välj kryssrutan "Inherit Accession Number" (Aktuellt accessionsnummer) för att använda aktuellt nummer.
4. Välj knappen **OK**. En ny flik visas med miniatyrbilder från den procedur som har lagts till.

Tillgängliga procedurer

I följande tabell visas huvudgrupperna med procedurer som är tillgängliga i systemet.



OBS!

Vissa procedurer i listan visas endast om systemet har licens för den proceduren.

Tabell 15: Procedurgrupper

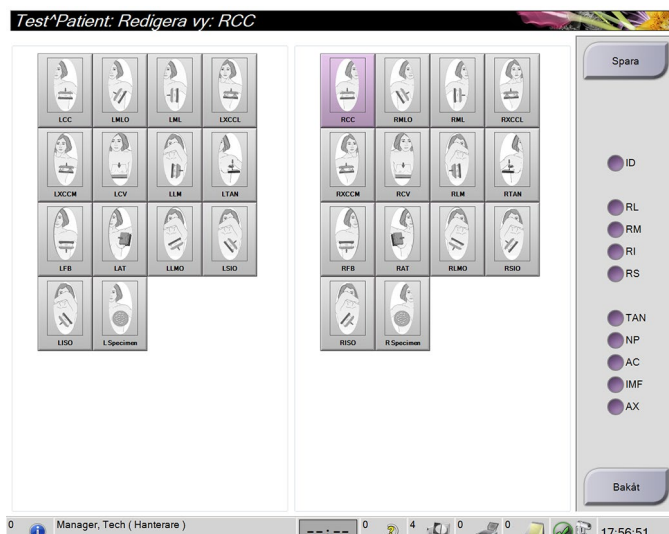
Procedur	Beskrivning
Konventionell	Endast digital mammografibildtagning (2D)
Kombi	Digital mammografi- (2D) och brösttomosyntesbildtagning
Tomo	Endast brösttomosyntesbildtagning
TomoHD	Brösttomosyntesbildtagning och en genererad C-View-bild
ComboHD	Digital mammografi- (2D) och brösttomosyntesbildtagning och en genererad C-View-bild
Stereobiopsi	Biopsi med stereotaktisk målinriktning
Guidad tomobiopsi	Biopsi med tomosyntes-målinriktning
Prov	Specialiserad provbildtagning
2D-kontrast	Kontrastförstärkt digital bildtagning

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 4: Användargränssnittet

4.5.8 Så här redigerar du en vy

Använd skärmen Edit View (Redigera vy) för att tilldela en bild en annan vy.



Figur 39: Skärmen Edit View (Redigera vy)

Så här redigerar du en vy:

1. Välj en exponerad miniatyrbildvy på skärmen Procedure (Procedur).
2. Tryck på knappen **Edit View** (Redigera vy).
3. Välj vyn på skärmen. Du kan välja högst tre vymodifierare. Se figuren skärmen [Add View](#) på sidan 63 (Lägg till vy) för en beskrivning av vymodifierare.
4. Tryck på knappen **Save** (Spara).
5. När skärmen Update Successful (Uppdatering klar) visas ska du välja knappen **OK**.



OBS!

På skärmen Edit View (Redigera vy) för biopsiprocedurer visas annorlunda vymodifierare. Se *bruksanvisningen* till Affirm-systemet.

4.5.9 Så här stänger du en procedur

Välj knappen **Close Patient** (Stäng patient). Om bilder togs visas dialogrutan Close Procedure (Stäng procedur). Välj ett av följande alternativ:

Close Procedure Complete (Stäng slutförd procedur)	Stänger proceduren och placerar proceduren på fliken Complete (Slutfört).
Close Procedure In Progress (Stäng pågående procedur)	Stänger proceduren och placerar proceduren på fliken Progress (Pågående).
Close Procedure Discontinue (Stäng procedur, avbryt)	Stänger proceduren och placerar proceduren på fliken Discontinued (Avbrutna). En dialogruta visas där du måste välja orsaken till att proceduren avbrutits från en lista, eller lägga till en ny orsak.
Return To Procedure (Återgå till procedur)	Återgår till proceduren.

Om det finns bilder markerade med Pend (Vilande) visas en dialogruta med följande alternativ:

- Accept All and Close Complete (Godkänn alla och stäng klar)
- Close Procedure In Progress (Stäng pågående procedur)
- Return To Procedure (Återgå till procedur)

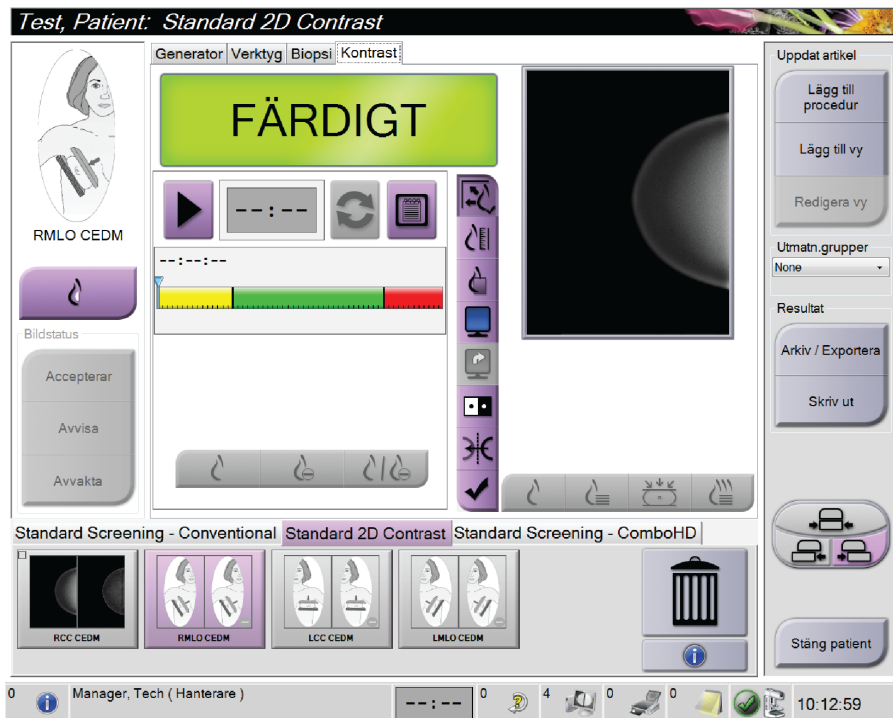
Om MPPS har aktiverats skickas meddelanden till resultatenheterna när du väljer Complete (Slutför) och Discontinue (Avbryt). Du kan också klicka och hålla på fliken ovanför miniatyrbilderna för att skicka om ett meddelande om procedurstatus under proceduren. En dialogruta, Procedure Action (Proceduråtgärd) visas med knappar för att sända om en status eller återgå till proceduren.

4.6 Så här kommer du till bildgranskningsfunktionerna

Välj fliken Tools (Verktyg) på skärmen Procedure (Procedur) för att komma till bildgranskningsfunktionerna. Se [Fliken Bildgransningsverktyg](#) på sidan 83 för information.

4.7 Så här använder du I-View 2D-kontrast

- Välj fliken **Contrast** (Kontrast) för att komma åt funktionen I-View™ 2D-kontrast (CE2D).



Figur 40: Skärmen 2D Contrast (2D-kontrast) i I-View

- Gör kontrastinställningarna. Mer information finns under [Så här definieras kontrastinställningar](#) på sidan 71.

Anm.

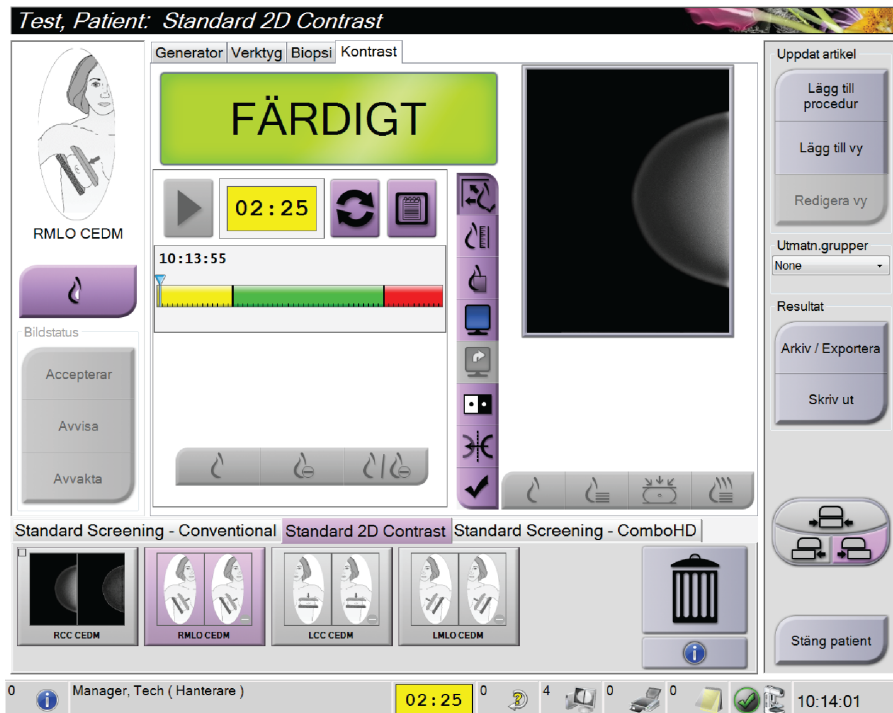
När du ställer in kontrastinformation visas den i bildernas DICOM-rubrik.

- Klicka på **Start** för att inleda kontrastdosen och starta timern.

Timern startar i **Waiting Period** (Väntetid), vilken visas med gul bakgrund.

Anm.

Du kan justera standardlängden för timerfaserna **Waiting Period** (Väntetid) och **Optimal Imaging Period** (Optimal bildtagningsperiod). Se [Så här definieras kontrastinställningar](#) på sidan 71.



Figur 41: Väntetid på skärmen 2D Contrast (2D-kontrast) i I-View

Anm.

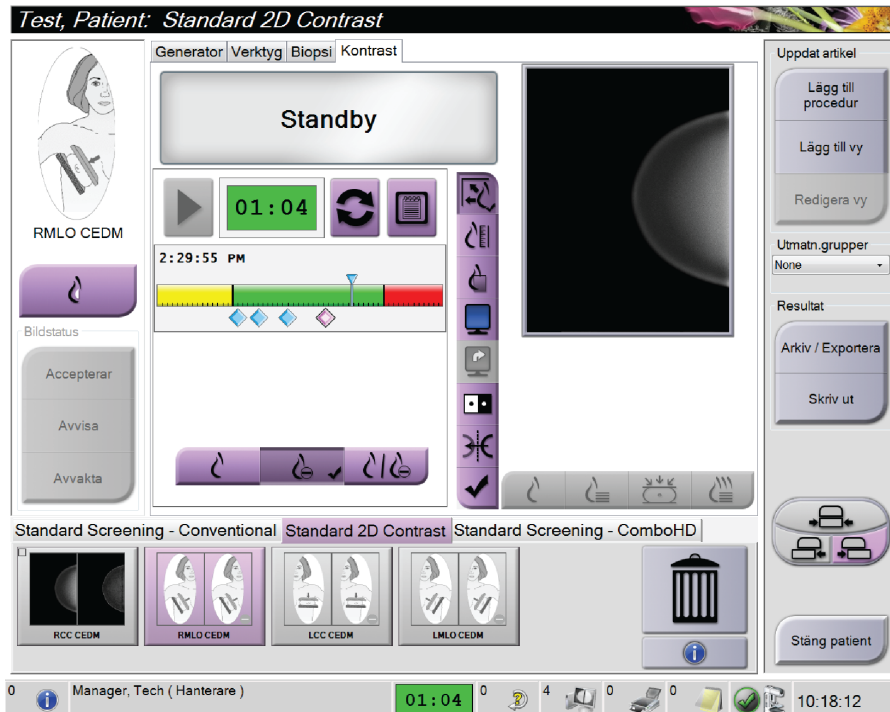
Timerfunktionen tillåter inte att du stoppar timern, endast att du startar och nollställer den. Timern stannar endast när du avslutar patientprocedurerna.

Efter **Waiting Period** (Väntetid) inleder timern **Optimal Imaging Period** (Optimal bildtagningsperiod), som visas med grön bakgrund.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 4: Användargränssnittet

4. Ta bilderna under **Optimal Imaging Period** (Optimal bildtagningsperiod).
När du tagit en bild visas en markering under timern.



Figur 42: Skärmen 2D Contrast (2D-kontrast) med Optimal Imaging Period (Optimal bildtagningsperiod) i I-View

5. Välj knapparna för låg och hög exponering för att ta både låg- och högenergibilder.
 - **Low** (Låg): Konventionell lågenergibild
 - **Sub** (Reducerad): Kontrasterad, reducerad bild
 - **Low Sub** (Låg och reducerad): Visar både lågenergi- och reduktionsbilder sida vid sida på en delad skärm.



Försiktig:

När I-View 2D-kontrast används ökar den tid som maskinen behöver för att återhämta sig innan fler bilder kan tas. När röntgenrören statusikon



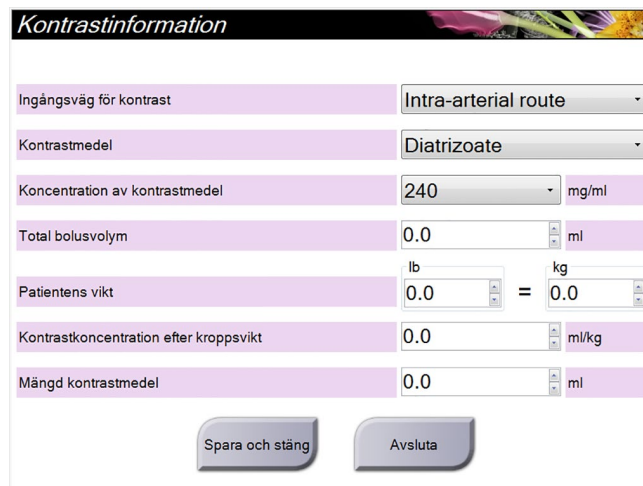
visas röd visas en rekommenderad väntetid. Denna väntetid ger röntgenrören möjlighet att svalna, för att undvika skador som kan ogiltigförklara röntgenrören garanti. Se till att röntgenrören statusikon



alltid är grön innan en I-View 2D-kontrastprocedur inleds. Om röntgenrören statusikon blir röd under en pågående procedur ska proceduren slutföras snabbt med ett minimalt antal exponeringar.

4.7.1 Så här definieras kontrastinställningar

1. Välj knappen **Conf** för att redigera kontrastinställningar. Dialogrutan Contrast Information (Kontrastinformation) visas.



Figur 43: I-View 2D-kontrastinställningar

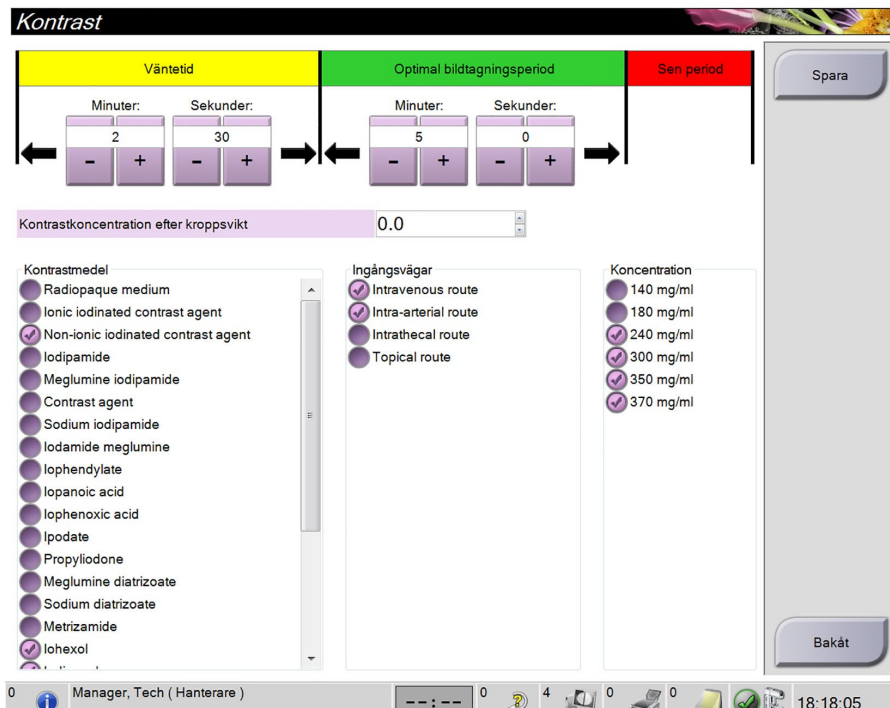
2. Använd nedrullningsmenyerna för att välja passande inställningar.
3. Mata in information i fältet **Contrast Concentration Per Body Weight** (Kontrastkoncentration efter kroppsvekt) eller **Amount of Contrast Agent** (Mängd kontrastmedel). Det andra fältet fylls i automatiskt med korrekt information.
4. Klicka på **Save & Close** (Spara och stäng).

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 4: Användargränssnittet

Ställa in standardvärde för timerperiod

- Välj knappen **Contrast** (Kontrast) på skärmen Admin (Administration).



Figur 44: Skärmen Admin (Administration) i 2D Contrast (2D-kontrast) i I-View

- Använd knapparna för plus (+) eller minus (-) för att ändra minuter och sekunder för **Waiting Period** (Väntetid) och **Optimal Imaging Period** (Optimal bildtagningsperiod).
- Klicka på **Save** (Spara).
Dina ändringar visas som standardvärdet för timern på skärmen 2D Contrast (2D-kontrast).

Ställa in standardvärde för kontrastinformation

- Välj knappen **Contrast** (Kontrast) på skärmen Admin (Administration). Se nedanstående bild.
- Välj en eller flera **Contrast agents** (Kontrastmedel), **Entry routes** (Administrationsvägar) och **Concentration** (Koncentration).
- Klicka på **Save** (Spara).

De val du gjort visas automatiskt som standardvärdet i dialogrutan för kontrastinformation.

4.8 Så här använder du resultatgrupper

Godtagna bilder skickas automatiskt till resultatenheterna i den valda resultatgruppen. Systemkonfigurationen kontrollerar om bilderna har skickats efter att en patient har stängs eller efter att bilden har godtagits.



OBS!

Tomasynthesbilder skickas inte till en skrivare i vald resultatgrupp. Du kan skriva ut tomasynthesbilder från skärmen *Print* (*Skriv ut*).

4.8.1 Så här väljer du en resultatgrupp



Figur 45: Fält för resultatgrupp

Välj en resultatgrupp, t.ex. PACS, diagnostiska arbetsstationer, CAD-enheter och skrivare i rullgardinsmenyn Output Groups (Resultatgrupper) på skärmen Procedure (Procedure).



OBS!

Bilderna skickas inte om ingen resultatgrupp har valts.

4.8.2 Så här lägger du till eller redigerar en resultatgrupp



OBS!

Konfigurationen av resultatgrupper görs under installationen, men du kan redigera befintliga grupper eller lägga till nya.

Gör så här för att lägga till en ny resultatgrupp:

1. Gå till skärmen Admin (Administration).
2. Välj knappen **Manage Output Groups** (Hantera resultatgrupper).
3. Välj knappen **New** (Ny), ange information och välj sedan resultatenhet(er).
4. Tryck på knappen **Add** (Lägg till).
5. När skärmen *Update Successful* (Uppdatering klar) visas väljer du **OK**.
6. Du kan ställa in valfri grupp som standard.

Så här redigerar du en resultatgrupp:

1. Gå till skärmen Admin (Administration).
2. Välj knappen **Manage Output Groups** (Hantera resultatgrupper).
3. Välj knappen **Edit** (Redigera) och gör sedan ändringarna.
4. Tryck på knappen **Save** (Spara).
5. När skärmen *Update Successful* (Uppdatering klar) visas väljer du **OK**.

4.8.3 Så här använder du Custom Output (Utdata i urval)

Alternativet Custom Output (Utdata i urval) gör att du kan skapa en resultatgrupp på skärmen *Procedure* (Procedur). Den specialgrupp du skapar ligger kvar som specialalternativ tills en annan specialgrupp skapas.

Så här skapar du en specialgrupp från skärmen *Procedure* (Procedur):

1. På skärmen *Procedure* (Procedur) ska du välja **Custom** (Urval) från rullgardinsmenyn för resultatgruppen.
2. På skärmen *Output Group* (Resultatgrupp) väljer du i listan över tillgängliga enheter och väljer sedan **OK**.



Figur 46: Exempel på en specialresultatgrupp

4.9 Så här använder du On-Demand Outputs (Resultat på begäran)

Resultat på begäran är: **Archive/Export** (Arkivera/exportera) eller **Print** (Skriv ut). Du kan arkivera, exportera eller skriva ut aktuell öppnad patient manuellt tills proceduren stängs.

När du trycker på en knapp för **On-Demand Output** (Utdata på begäran) har du möjlighet att skicka bilder från den patient som är öppnad till valfri konfigurerad resultatenhet.

4.9.1 Hur man arkiverar

1. Välj knappen **Archive/Export** (Arkivera/exportera).
 2. Välj proceduren eller vyerna på skärmen *On Demand Archive* (Arkivera på begäran):
 - Med knappen **Select All** (Välj alla) väljer du samtliga poster som visas på denna skärm.
 - Med knappen **Clear** (Rensa) avmarkerar du poster som är valda på denna skärm.
 - Knappen **Priors** (Tidigare) visar tidigare procedurer och vyer för denna patient.
 - Knappen **Rejected** (Avvisade) visar avvisade vyer för denna patient.
 3. Välj en lagringsenhet:
 - Välj knappen **Device List** (Enhetslista) och gör ditt val bland alterniven i nedrullningsmenyn *Storage Device* (Lagringsenhet).
- ELLER
- Välj en resultatgrupp i rullgardinsmenyn *Output Group* (Resultatgrupp).
4. Välj knappen **Archive** (Arkivera) för att kopiera valda bilder till valt arkiv.
-



OBS!

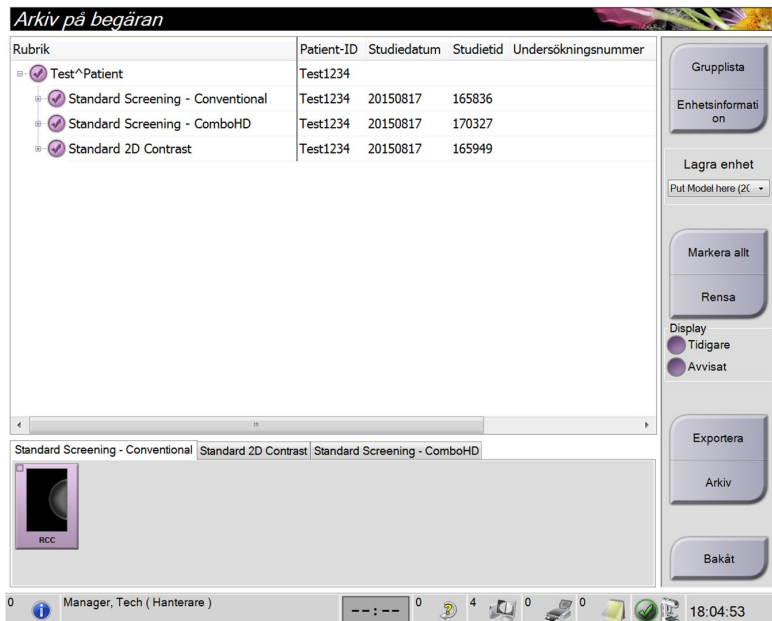
Använd funktionen *Manage Queue* (Hantera kö) i aktivitetsfältet för att granska arkivstatus.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 4: Användargränssnittet

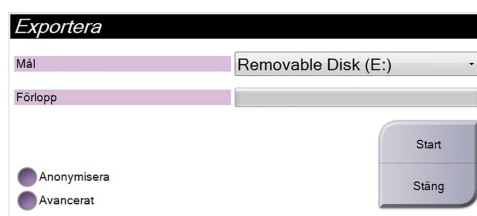
4.9.2 Hur man exporterar

1. Välj knappen **Archive/Export** (Arkivera/Exportera) på höger sida på skärmen Procedure (Procedur).
2. Välj de bilder som ska exporteras, och välj sedan knappen **Export** (Exportera).



Figur 47: Välj bilder för export

3. På skärmen Export (Exportera) väljer du målet i nedrullningsmenyn med mediaenheter.



Figur 48: Skärmen Export (Exportera)

- För att anonymisera patientdata väljer du **Anonymize** (Anonymisera)
- För att välja en katalog i dina lokala system för lagring av dina val samt för att välja exporttyper, välj **Advanced** (Avancerat).

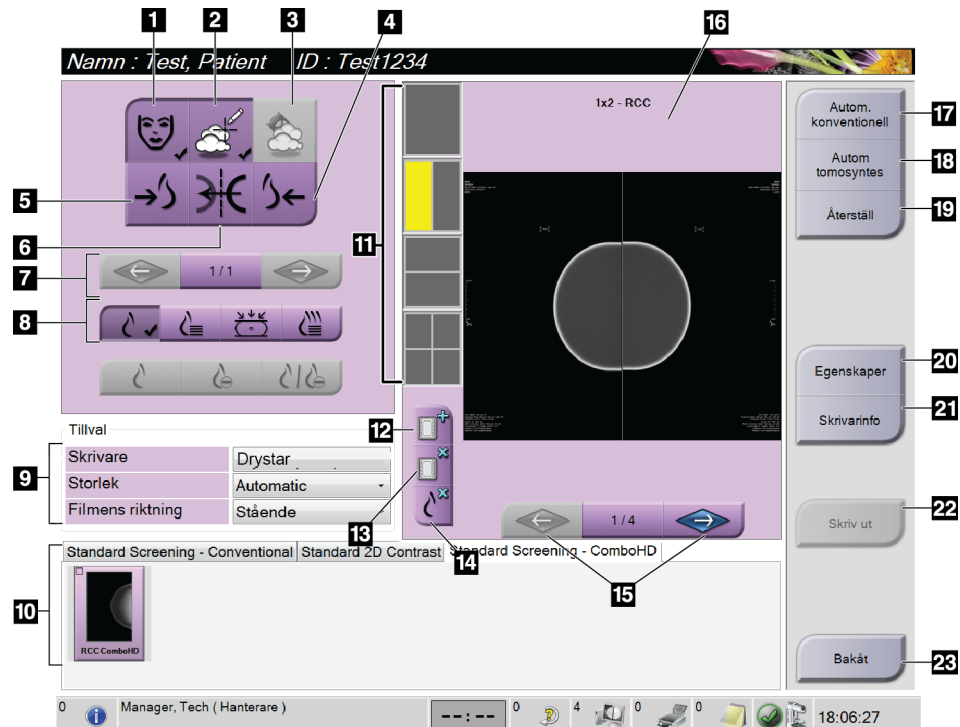
4. Välj knappen **Start** (Starta) för att kopiera valda bilder till vald enhet.

4.9.3 Hur man skriver ut

1. På skärmen Procedure (Procedur) väljer du knappen **Print** (Skriv ut) för att visa skärmen Print (Skriv ut). Se figuren [Skärmen Print](#) på sidan 78 (Skriv ut) för att förbereda dina utskriftsdata.
2. Välj filmformat i filmformatsområdet på skärmen.
3. Välj en miniatyrbild.
4. Välj bildläge (Conventional [Konventionellt], Projection [Projektion] eller Reconstruction [Rekonstruktion]). Knappen C-View visar om systemet har licens för C-View-bildtagning.
5. Välj bildvisningsområde (punkt 16) på skärmen Print (Skriv ut). Bilden som visas i detta område är den bild som kommer att skrivas ut på filmen.
6. För att placera andra bilder på samma flerformatsfilm upprepar du steg 3 till 5.
7. För att skriva ut samma bilder i ett annat filmformat väljer du knappen **New Film** (Ny film) (punkt 12) och genomför steg 2 till 6.
8. Använd knapparna i det övre vänstra området på skärmen Print (Skriv ut) (punkt 1 till 6) för att dölja eller visa patientdata, markeringar och kommentarer samt för att ändra orientering på bilden.
9. Välj knappen **Print** (Skriv ut) för att skriva ut dina filmer.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 4: Användargränssnittet



Figur 49: Skärmen Print (Skriv ut)

Figurförklaring

1. Visa eller dölja patientdata.
2. Visa eller dölja markeringar och kommentarer.
3. Visa eller dölja mål på bilder från en biopsi.
4. Skriva ut bilden från ett dorsalt perspektiv.
5. Skriva ut bilden från ett ventralt perspektiv.
6. Spegelnvända bilden.
7. Gå till föregående eller nästa tomosyntessnitt eller -projektion (tomosyntestillval).
8. Välj Conventional- (Konventionellt), Projection- (Projektion) eller Reconstruction-vyer (Rekonstruktion) (tomosyntestillval). Knappen C-View visar om systemet har licens för C-View-bildtagning.
9. Välj skrivaralternativ.
10. Visa miniatyrbilder.
11. Välj filmformat (antal rutor).
12. Skapa en ny film.
13. Ta bort en film.
14. Radera en bild från en film.
15. Bläddra igenom filmsidorna.
16. Bildvisningsområde.
17. Skriva ut konventionella (och C-View-bilder, om systemet har licens) med standardinställningen.
18. Skriva ut tomosyntesbilder (snitt eller projektioner), märkta för utskrift (tomosyntestillval).
19. Återställa utskriftsskärmen till standardinställningarna.
20. Öppna skärmen Properties (Egenskaper).
21. Visa skrivarens IP-adress, AE-titel, port och kapacitet för utskrift i verlig storlek.
22. Starta utskriftsprocessen.
23. Återgå till skärmen Procedure (Procedur).

Kapitel 5 Bilderna

5.1 Inledning

Efter att du gjort en exponering visas den tagna bilden på förhandsgranskningsskärmen.



Figur 50: Skärmen Preview (Förhandsgranskning)

Figurförklaring

1. Patientinformation och undersökningsdatum
 2. Exponeringsinformation, inklusive:
 - Exponeringstekniker
 - Patientdos
 - C-armsvinkel
 - Komprimeringstjocklek och -kraft
 - Information om klinik och tekniker

5.1.1 Händelsesekvens vid konventionell bildtagning

- Granska bilden efter exponeringen och lägg till en kommentar, om nödvändigt.
 - Godta, avvisa eller vänta med beslut om bilden. En miniatyrbild visas i fallstudieområdet på skärmen.
-

Anm.



En chefsanvändare kan konfigurera systemet så att nya bilder hanteras som Auto-Accept (Godta bilden automatiskt) eller Auto-Pend (Vänta med beslut om bilden automatiskt).

- Om du väljer knappen **Reject** (Avvisa) visas ett "X" på miniatyrbilden.
- Om du väljer knappen **Vilande** visas ett "?" på miniatyrbilden.

5.1.2 Händelsesekvens vid tomosyntesbildtagning (tomosyntestillval)

- Vänta tills bildrekonstruktionen är klar.
 - Granska projektionsbilderna för att se om rörelse förekommit.
 - Acceptera, avvisa eller låt bilden vara vilande.
-

Anm.

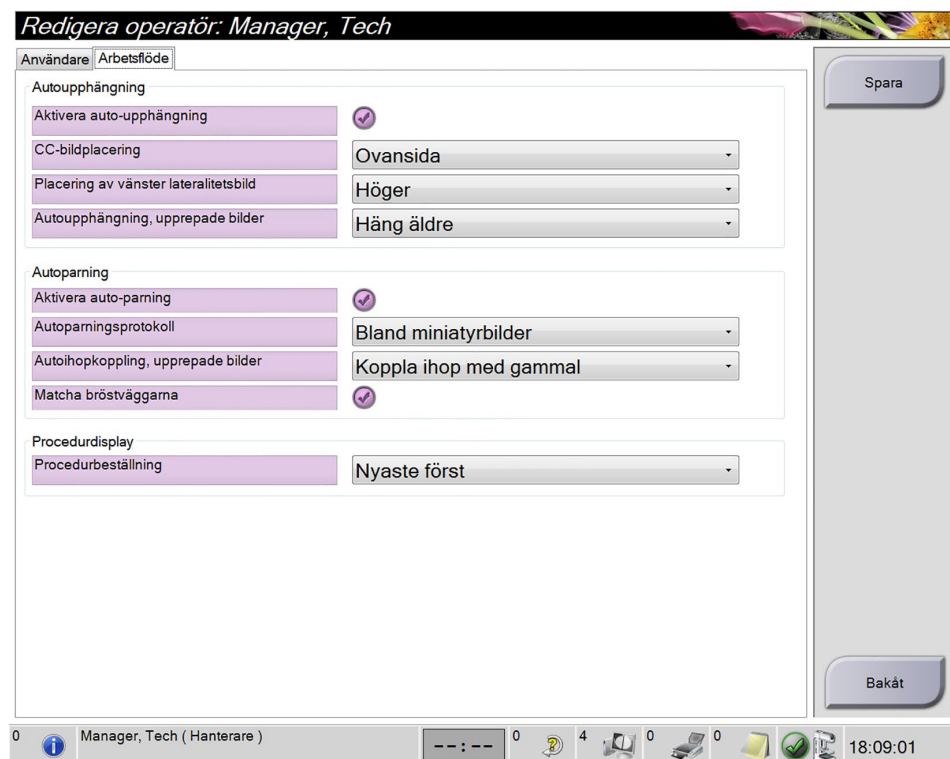


En chefsanvändare kan konfigurera systemet så att nya bilder hanteras som Auto-Accept (Godta bilden automatiskt) eller Auto-Pend (Vänta med beslut om bilden automatiskt).

5.1.3 Om autoupphängning och autoparning

Gör så här för att ställa in systemet för autoupphängning och autoparning:

1. Välj området för aktuellt användarnamn på aktivitetsfältet längst ned på skärmen.
2. Välj alternativet My Settings (Mina inställningar) för att visa skärmen Edit Operator (Redigera operatör).
3. Välj fliken Workflow (Arbetsflöde).
 - Markera kryssrutan Auto-Hanging (Autoupphängning) för att automatiskt visa en tidigare studie i läget 4-upp.
 - Markera kryssrutan Auto-Pairing (Autoparning) för att automatiskt visa en tidigare vy i läget flera-upp bredvid en nytagen bild.
4. Välj **Save** (Spara).



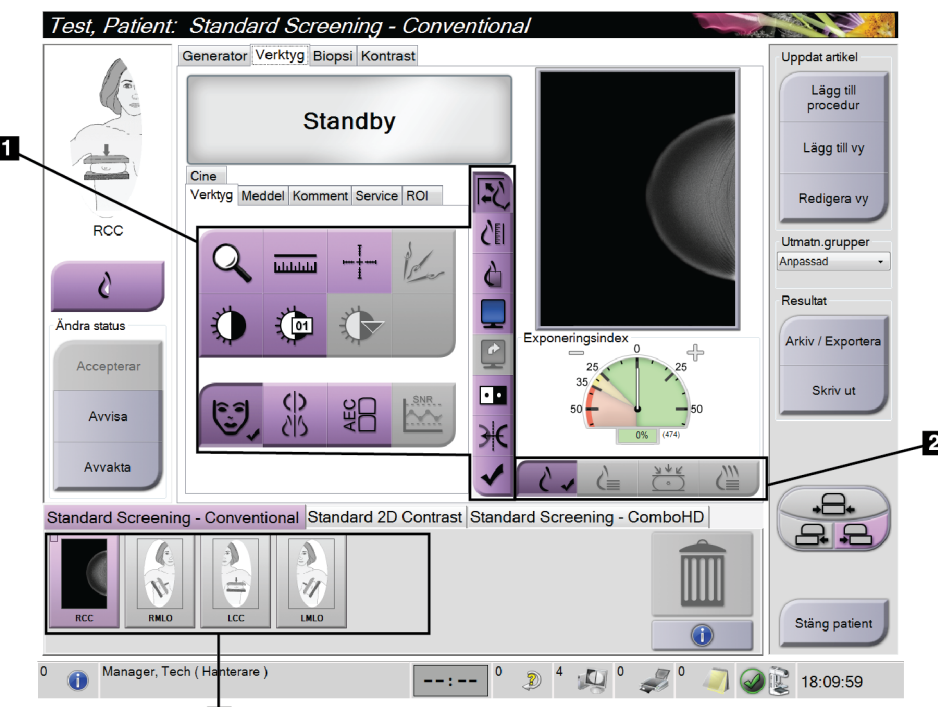
Figur 51: Aktivera Auto-Hanging (Autoupphängning) och Auto-Pairing (Autoparning)

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 5: Bilderna

5.2 Så här granskar du bilderna

Granskning av bilder innehåller användning av miniatyrbilder, bildgranskningsverktyg och olika visningssätt.

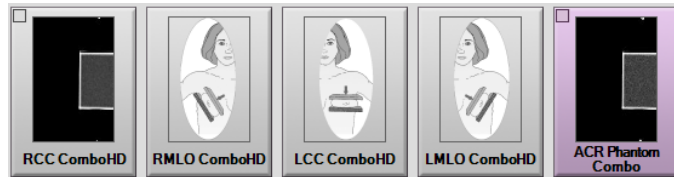


Figur 52: Fliken Tools (Verktyg) (tomosyntestillval)

Figurförklaring

1. Bildgranskningsverktyg – se [Fliken Bildgranskningsverktyg](#) på sidan 83.
2. Bildgranskningssätt – se [Display Modes \(tomosyntestillval\) \(Visningssätt \[tomosyntestillval\]\)](#) på sidan 85.
3. Miniatyrbilder

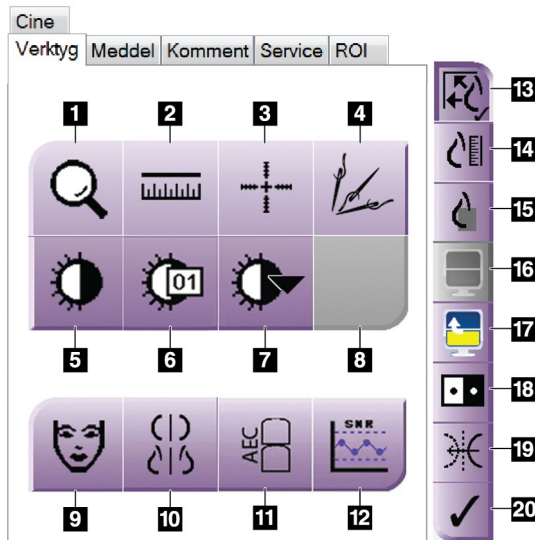
Välj en miniatyrbild för att visa den bilden på förhandsgranskningsskärmen. Miniatyrbilden är markerad på motsvarande sätt om bilden inte godtas.



Figur 53: Markerade bilder i en procedur (tomosyntestillval)

5.2.1 Fliken Bildgranskningsverktyg

På fliken Verktyg på skärmen Procedur finns bildgranskningsverktygen. En bock visas på ett aktivt verktyg.



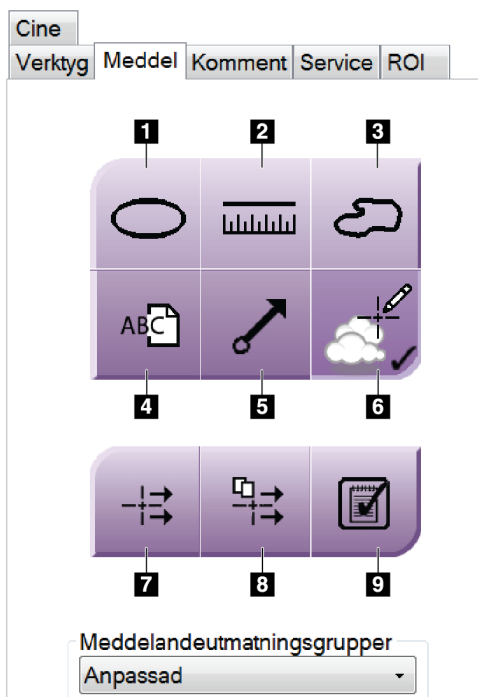
Figur 54: Bildgranskningsverktyg

Figurförklaring

1. Verktyget **Zoom** förstorar en del av bilden.
2. Verktyget **Ruler** (Linjal) mäter avståndet mellan två punkter.
3. Verktyget **Crosshair** (Hårkors) visar ett hårkors på förhandsgranskningsskärmen.
4. Verktyget **Demetalizer** (Avmetallisera) används för att bearbeta tomosyntesbilder som innehåller metallföremål.
5. Verktyget **Window/Level** (Fönster/nivå) ändrar ljusstyrkan och kontrasten.
6. Verktyget **Window/Level Fine Adjustment** (Finjustering av fönster/nivå) används för att mata in specifika fönster- och nivåvärden.
7. Verktyget **LUT Selection** (Val av LUT) bläddrar genom tillgängliga fönster-/nivåinställningar för en visad bild med LUT bifogad.
8. För framtida revision.
9. Knappen **Patient Information** (Patientinformation) aktiverar visning av patientinformationen.
10. Knappen **Auto-Hanging** (Autoupphängning) hänger automatiskt upp aktuell vald studie i läget 4-upp.
11. Knappen **AEC** visar de AEC-sensorområden som används för beräkning av exponeringen. Sensorområdena visas på förhandsgranskningsskärmen.
12. Knappen **SNR/CNR** beräknar signal-brusförhållandet och kontrast-brusförhållandet på ACR-fantomet.
13. Knappen **Fit-to-Viewport** (Passa in i granskingsport) passar in bilden i bildrutan.
14. Knappen **True Size** (Verklig storlek) visar bilden i bröstets verkliga storlek.
15. Knappen **View Actual Pixels** (Visa faktisk pixelstorlek) visar bilden med full upplösning.
16. Knappen **Multi-Up Display** (Visning av flera bildrutor) väljer antalet bildrutor som ska visas.
17. Knappen **Image Tile Advance** (Bildruta framåt) ställer in aktiv ruta vid visning av flera bildrutor.
18. Knappen **Invert Image** (Invertera bild) ändrar svart till vitt och vitt till svart.
19. Knappen **Mirror** (Spegländ) vänder (spegländer) bilden.
20. Knappen **Tag for Print** (Markera för utskrift) markerar projektions- eller rekonstruktionsbilder från en tomosyntesbild för senare utskrift (tomosyntestillval).

5.2.2 Fliken Notices (Meddelanden)

Du kan använda verktygen på fliken Notices (Meddelanden) för att markera och lägga till kommentarer på bilder och skicka meddelanden om visad bild eller procedur. Med nedrullningsmenyn Notice Output Groups (Resultatgrupper för meddelanden) längst ned på fliken kan du välja destination för meddelandena.



Figur 55: Verktygsfliken Notices (Meddelanden)

Teckenförklaring

1. Verktyget Markering ritar en oval markering på bilden.
2. Verktyget Linjal mäter avståndet mellan två punkter.
3. Verktyget Frihand ritar en frihandsmarkering på bilden.
4. Verktyget Text lägger till en textanmärkning på bilden utan markering.
5. Pilverktyget ritar en pilmarkering på bilden.
6. Markeringsverktyget visar eller döljer markeringar och kommentarer på en bild.
7. Verktyget Skicka meddelande skickar ett meddelande om aktuell bild till vald destination.
8. Verktyget Skicka alla meddelanden skickar alla meddelanden om samtliga bilder i den öppnade proceduren till vald destination.
9. Verktyget Granskad ändrar patientens meddelandestatus till granskad.

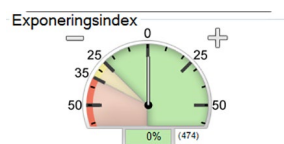
5.2.3 Andra bildgranskningsverktyg

De övriga flikarna

- **Comments** (Kommentarer): Lägg till kommentarer.
- **Service** (Service): Markera en bild för servicebruk.
- **ROI**: Rita ett intresseområde (en ROI) på bildvisningsmonitorn.
- **Cine**: Visar en serie bilder som en film (alternativet Tomosynthesis [Tomosyntes])

Exposure Index (Exponeringsindex)

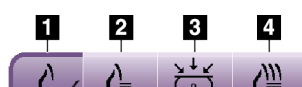
Exposure Index (Exponeringsindex) är en bildkvalitetsguide. När exponeringsindex visar det röda eller gula området ska den valda bilden granskas för brus, och beslut fattas om eventuell omtagning.



Figur 56: Exposure Index (Exponeringsindex)

Display Modes (tomosyntestillval) (Visningssätt [tomosyntestillval])

Använd knapparna i området Display Modes (Visningssätt) på skärmen för att välja vilken typ av vy som ska visas på förhandsgranskningsskärmen. Du kan ändra mellan konventionella bilder, C-View, projektioner och rekonstruktioner för att visa kombinationsbilderna.



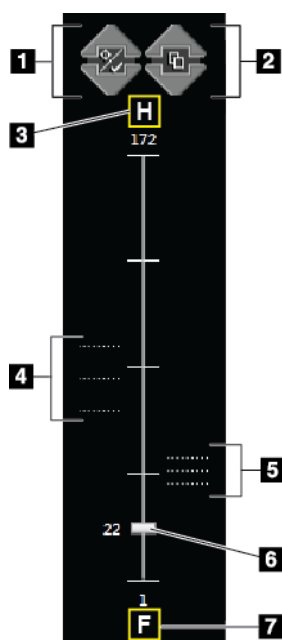
Figur 57: Visningssätt

Figurförklaring

1. Knappen Konventionella visar konventionella bilder
2. Knappen C-View visar en konventionell 2D-bild som genererats från den tagna tomografiska bilden.
3. Knappen Projektioner visar 15°-bilder.
4. Knappen Reconstruction (Rekonstruktion) visar rekonstruerade snitt

5.2.4 Slice Indicator (Snittindikator)

Slice Indicator (Snittindikator) visar endast tomografiska rekonstruktioner.



Figur 58: Snittindikator

Figurförklaring

1. Upp- och nedpilarna kan användas för att växla mellan snitt som innehåller en mållesion och snitt som inte är markerade för utskrift.
2. Upp- och nedpilarna kan användas för att växla mellan snitt som innehåller kommentarer.
3. "H" (anatomisk referens till huvudriktning)
4. Snitt som innehåller mål eller som är markerade för utskrift.
5. Snitt som innehåller kommentarer.
6. Rullisterna används för att förflytta sig genom snitten i rekonstruktionen.
7. "f" (anatomisk referens till fotriktning)

5.2.5 Så här korrigeras och ombearbetar du bilder med implantat

Du måste korrigera bilden om du tar en vy med ett implantat eller ett förskjutet implantat utan att knappen **Implant Present** (Implantat finns) har aktiverats.

Om bilden inte accepteras

Välj knappen **Implant Present** (Implantat finns) på skärmen *Procedure* (Ingrepp) för att ange att ett implantat finns. En bock visas på knappen och bilden ombearbetas.



Om bilden accepteras

1. Välj bilden.
2. Välj knappen **Implant Present** (Implantat finns) på skärmen *Procedure* (Procedur) för att korrigera bilden. En bock visas på knappen och bilden ombearbetas.
3. Välj knappen **Accept** (Acceptera) för att acceptera ändringarna.



Anm.

Den korrigrade bilden skickas automatiskt till vald utmatningsanordning om systemet har ställts in på att skicka bilderna när man väljer knappen **Accept** (Acceptera).

5.3 Skicka bilderna till resultatanordningar

Du kan skicka bilderna till resultatanordningar eller använda funktionen Archive/Export (Arkivera/Exportera) för att kopiera bilderna till tillfälliga lagringsmedier. Se [Så här använder du resultatgrupper](#) på sidan 73 och [Så här använder du On-Demand Outputs \(Resultat på begäran\)](#) på sidan 74 för anvisningar.

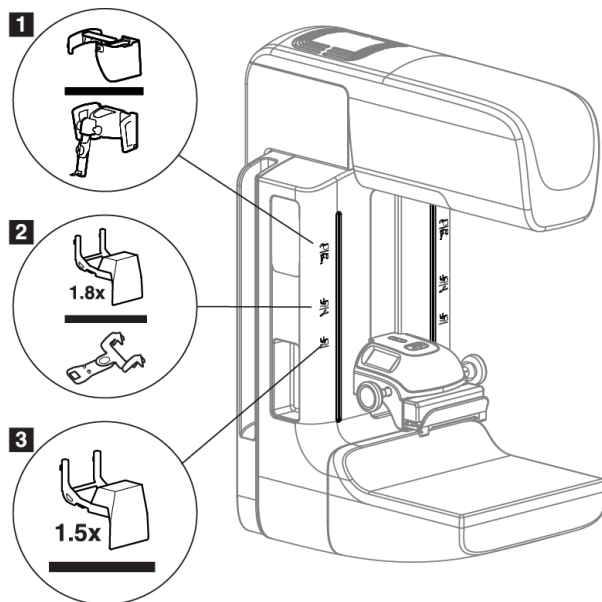
Kapitel 6 Så här använder du tillbehören

6.1 Inledning

Selenia Dimensions-systemet kan utföra screening eller diagnostiska tillämpningar med specifikerade tillbehör. I detta kapitel beskrivs hur man använder alla systemtillbehör som är möjliga. Vilka tillbehör du har beror på hur ditt system har konfigurerats.

6.2 Så här installerar du tillbehör på C-armen

Det indragbara ansiktsskyddet, förstoringsstativet och lokaliseringshårvorsen har installerats i uttag på C-armen. Uttagen är märkta med iconer som visar vilket tillbehör som ansluts i uttaget. Varje tillbehör har två linjer. Rikta in tillbehör mot motsvarande linje på C-armen. När tillbehörskroken sitter vid korrekt djup kommer den andra, turnare linjen att vara inriktad mot linjen på C-armen. I följande avsnitt finns installationsanvisningar för varje tillbehör.



Figur 59: Tillbehör till C-armen

Figurförklaring

1. Uttag för indragbart ansiktsskydd (tomasyntestillval) eller Affirm™ vägledningssystem för bröstbiopsji (biopsitillval)
2. Uttag för 1,8x förstoringsstativ och lokaliseringshårvors
3. Uttag för 1,5x förstoringsstativ

6.3 Patientansiktsskydden

Ansiktsskyddet håller patientens huvud och ansikte på avstånd från strålfältet under undersökningen. Inspektera skyddet varje dag innan det används.



Varning!

Ansiktsskyddet måste vara anslutet vid alla exponeringar utom fallstudier med förstoring.



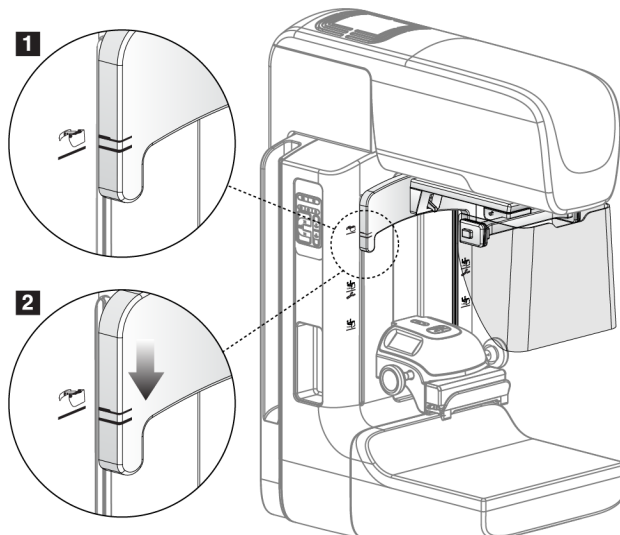
Varning!

Ansiktsskyddet skyddar inte patienten mot strålning.

6.3.1 Så här installerar du eller tar bort det indragbara ansiktsskyddet

Så här installerar du det indragbara ansiktsskyddet:

1. Dra ut ansiktsskyddet helt till den yttre positionen.
2. Rikta in krokarna på ansiktsskyddet mot de monteringsuttag på C-armen som är markerade med en ikon för ansiktsskyddet.
3. Placera krokarna på båda sidorna om ansiktsskyddet i monteringsuttagen på C-armen. Upplåsningsspärren (se punkt 1 i föregående figur) är i positionen Upp.
4. Tryck ned ansiktsskyddet till den nedre och låsta positionen. Upplåsningsspärren är i den nedre positionen när ansiktsskyddet är låst.



Figur 60: Hur du riktar det indragbara ansiktsskyddet på C-armen

Så här tar du bort det indragbara ansiktsskyddet:

1. Tryck och håll upplåsningsspärren (se punkt 1 i föregående figur) i positionen Upp.
2. Lyft upp ansiktsskyddet från skårorna och avlägsna det från C-armen.

6.3.2 Så här använder du det indragbara ansiktsskyddet

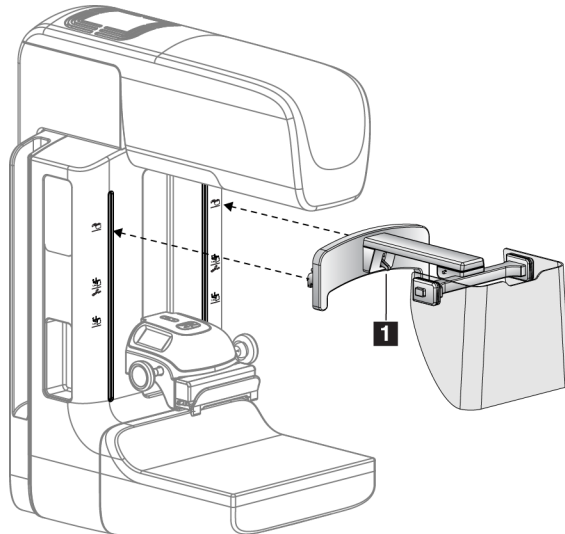
Anm.

Innan du kan göra en exponering måste du se till att ansiktsskyddet är helt utdraget eller helt indraget.

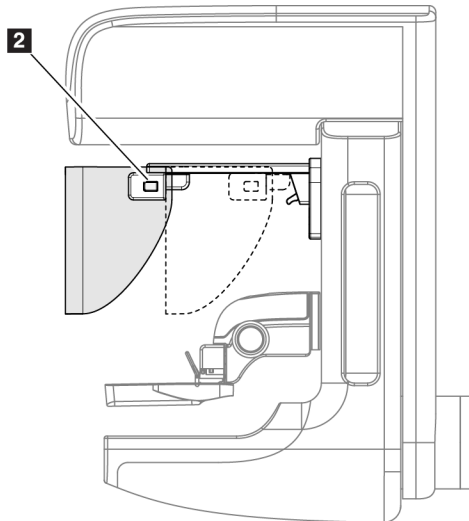
För att dra ut ansiktsskyddet drar du ut ansiktsskyddet från C-armen tills det spärras i den yttre positionen.

Så här drar du in ansiktsskyddet:

1. Tryck på en spärrfrikoppling (se punkt 2 i figur 58 [Användning av ansiktsskyddet](#) på sidan 91 – en på vardera sidan).
2. Tryck ansiktsskyddet mot C-armen tills det tar stopp.

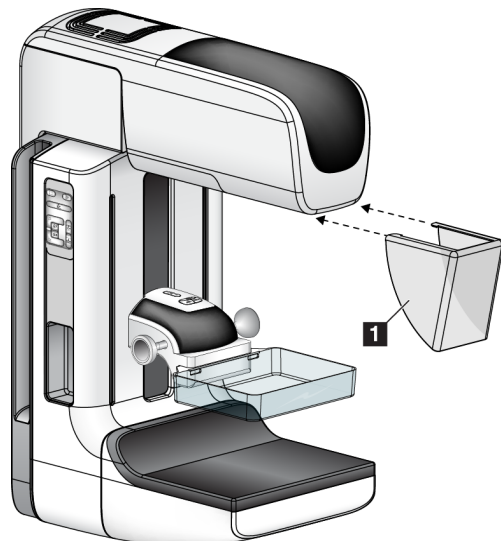


Figur 61: Installation av ansiktsskyddet



Figur 62: Användning av ansiktsskyddet

6.3.3 Så här installerar du eller tar bort det konventionella ansiktsskyddet



Figur 63: Så här installerar du det konventionella ansiktsskyddet

Så här installerar du det konventionella ansiktsskyddet:

1. Placera försiktigt flikändarna av ansiktsskyddet (punkt 1 på föregående figur) i uttagen på framsidan av röntgenstativet.
2. Skjut in ansiktsskyddet på röntgenstativet tills ansiktsskyddet låses fast.

Så här tar du bort det konventionella ansiktsskyddet:

1. Dra ansiktsskyddets sidor i vågrät riktning (bort från röntgenstativet).
2. Ta bort ansiktsskyddet.

6.4 Kompressionspaddlar



Anm.

Vissa paddlar är tillval och medföljer kanske inte ditt system.

Systemet kan identifiera varje paddel och automatiskt justera kollimatorn.

Vilka tillbehör som är tillgängliga beror på hur ditt system har konfigurerats. Selenia Dimensions-systemet utför screening- och diagnostiska tillämpningar. Selenia Dimensions 2D screeningsystem utför endast screeningtillämpningar.

Tabell 16: Tillgängliga tillbehör

Tillbehör	2D/BT	2D-screening
Paddlar för rutinscreening	18 x 24 cm	*
	24 x 29 cm	*
	Litet bröst	*
Kontakt- och punktkompressionspaddlar	10 cm kontakt	*
	15 cm kontakt	*
	7,5 cm punktkontakt	*
	Punktkontakt utan ram	Se obsmeddelande.
Förstoringspaddlar	7,5 cm punktförst.	*
	10 cm först.	*
	15 cm först.	*
Lokaliseringsspaddlar	10 cm rektangulär, öppen	*
	15 cm rektangulär, öppen	*
	10 cm perforerad	*
	15 cm perforerad	*
	10 cm förstoringslokalisering, perforerad	*
	10 cm förstoringslokalisering	*
Ultraljudspaddel	15 cm stor ultraljud	*
Patientansiktsskydd		*
Förstoringsstativ		*
Hårkorsenhet för lokalisering		*
Hårkorsenhet för förstoring		*



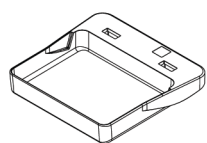
OBS!

På Selenia Dimensions 2D screeningsystem får du endast använda 7,5 cm punktkontaktpaddel för kalibrering av kompressiontjocklek.

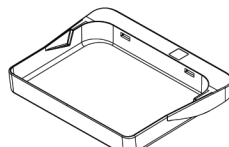
Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 6: Så här använder du tillbehören

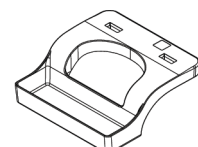
6.4.1 Paddlar för rutinscreening



18 x 24 cm
screeningpaddel utan
ram

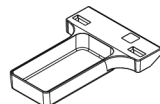


24 x 29 cm
screeningpaddel utan
ram



Ramlös paddel för
små bröst

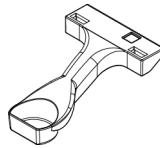
6.4.2 Kontakt- och punktkomprimeringspaddlar



10 cm kontaktpaddel
utan ram



15 cm kontaktpaddel
utan ram

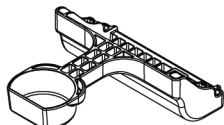


7,5 cm
punktkontaktpaddel
utan ram

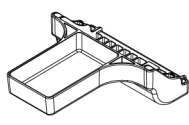


Punktkontaktpaddel
utan ram

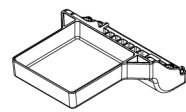
6.4.3 Förstoringspaddlar



7,5 cm
punktförstoringspaddel

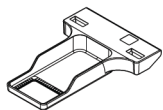


10 cm förstoringspaddel

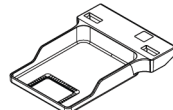


15 cm förstoringspaddel

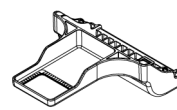
6.4.4 Lokaliseringsspaddlar



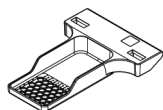
**10 cm lokaliseringsspadel
med rektangulär öppning**



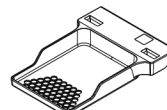
**15 cm lokaliseringsspadel
med rektangulär öppning**



**10 cm lokaliseringsspadel
för förstoring**



**10 cm perforerad
lokaliseringsspadel**

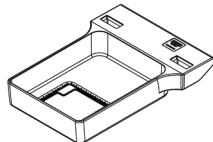


**15 cm perforerad
lokaliseringsspadel**



**10 cm perforerad
lokaliseringsspadel för
förstoring**

6.4.5 Stor ultraljudspaddel

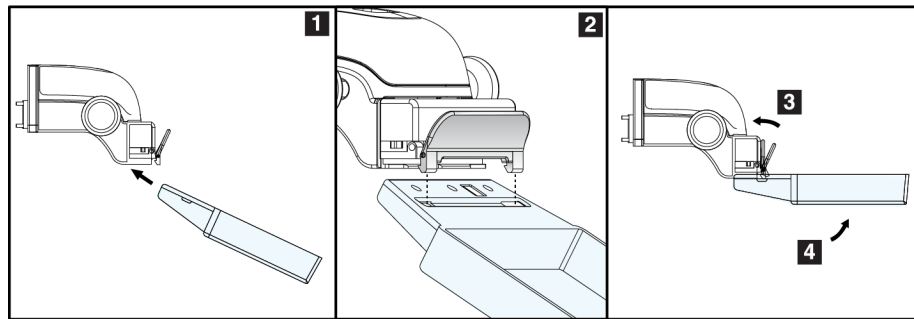


**15 cm stor
ultraljudspaddel**

6.4.6 Så här installerar du eller tar bort en komprimeringspaddel

Se figur 60 [Så här installerar du komprimeringspaddeln](#) på sidan 96 för att se hur du installerar en komprimeringspaddel:

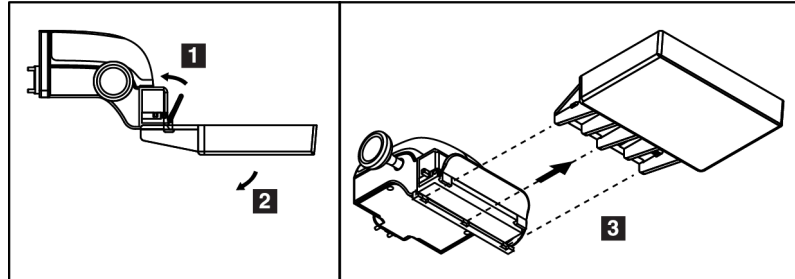
1. Håll i paddelns framsida med ena handen framför komprimeringsanordningen.
2. Vinkla paddeln (mellan 30 och 45 grader) och placera sedan paddelns baksida i skåran på baksidan av komprimeringsanordningen (punkt 1).
3. Skjut paddeln längs skåran tills uttagen på paddelns ovansida befinner sig under spärrarna på paddelklämmen (punkt 2).
4. Tryck ihop paddelklämmen (punkt 3) med din lediga hand.
5. Vrid paddeln uppåt (punkt 4) och släpp sedan paddelklämmen så att paddeln låses fast.



Figur 64: Så här installerar du komprimeringspaddeln

Se figur 61 [Så här tar du bort komprimeringspaddeln](#) på sidan 96 för att se hur du tar bort komprimeringspaddeln:

1. Håll i paddeln med ena handen samtidigt som du använder den lediga handen för att trycka ihop paddelklämmen så att spärren släpper (punkt 1).
2. Sänk paddeln (punkt 2) och ta bort paddeln från komprimeringsanordningen (punkt 3) och släpp sedan paddelklämmen.



Figur 65: Så här tar du bort komprimeringspaddeln

6.4.7 Underhåll och rengöring

Rengör paddlarna efter varje användningstillfälle. Se [Underhåll och rengöring](#) på sidan 111 för rengöringsanvisningar.

6.4.8 Flytta paddel

Systemet tillåter att de flesta paddlar flyttas åt vänster eller höger från mittpositionen. Denna funktion underlättar undersökningar av små bröst med laterala vyer. När en lateral vy väljs flyttar systemet automatiskt kollimatorn för vald paddelposition.

6.4.9 FAST-komprimeringsläge

Så här fungerar FAST-komprimeringsläget

Komprimeringsläget FAST (Fully Automatic Self-adjusting Tilt, helautomatisk självjusterande vinkling) ska användas när bröstvävnadens sammansättning inte medger enhetlig komprimering över hela bröstet med en platt komprimeringspaddel. För sådana patienter kan otillräcklig komprimering leda till att en bild verkar vara ofokuserad i den främre regionen, både på grund av ofrivillig rörelse och otillräcklig komprimering.

Komprimeringsläget FAST som används för denna typ av bröst ger följande egenskaper:

- Minskade rörelseartefakter eftersom komprimeringen blir mer effektiv.
- Komprimeringen blir mer enhetlig från bröstväggen till bröstvårtan.
- Högsta patientkomfort eftersom överkomprimering vid bröstväggen förhindras.

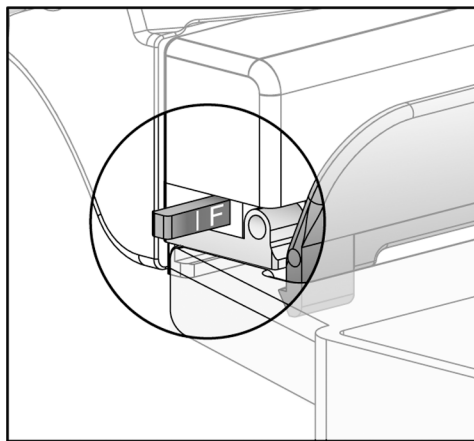
När komprimeringsläget FAST är valt vinklas paddeln automatiskt när komprimeringen sker. Paddeln börjar i plan position tills en viss komprimeringskraft har applicerats. Sedan vinklas paddeln tills maximal vinkel nås.

Komprimeringsläget FAST kräver inte alltför kraftig komprimering, men du måste använda tillräcklig komprimering för att förhindra att bröstet rör sig. Du bör använda en konsekvent komprimeringskraft, särskilt för relaterade vänster och höger vyer.

Komprimeringsläget FAST är kanske inte det bästa för bröst som är lika eller symmetriska i tjocklek från bröstväggen till bröstets främre del.

Så här används gliddelen för FAST-komprimeringsläge

För att aktivera komprimeringsläget FAST trycker du gliddelen (från valfri sida) tills "F" blir synligt och gliddelen klickar på plats.

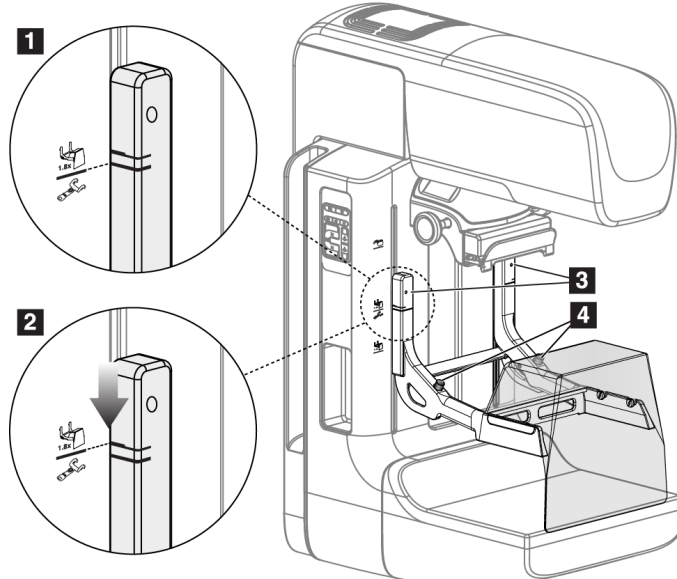


Figur 66: Gliddelen för FAST-komprimeringsläget

6.5 Förstoringsstativ

Förstoringsstativet på Selenia Dimensions har en bröstpalltform och ett bukskydd. När förstoringsstativet är installerat dras rastret automatiskt tillbaka och röntgenexponeringsteknikerna ställs in på standardvärdena för förstoring. När denna plattform är installerad får endast förstoringspaddlar användas (se [Förstoringspaddlar](#) på sidan 94).

6.5.1 Så här installerar du eller tar bort det förstoringsstative



Figur 67: Installera förstoringsstative

Så här installerar du förstoringsstativet

1. Ta bort ansiktsskyddet (se [Patientansiktsskydden](#) på sidan 90) och komprimeringspaddeln.
 2. Höj komprimeringsenheten så långt det går.
 3. Håll stativet på vardera sidan precis nedanför de svarta knapparna, punkt 4. Tryck inte på de svarta knapparna.
-



Anm.

De svarta knapparna ska endast användas när förstoringsstativet tas bort.



Anm.

Det finns två uppsättningar krokars för förstoringsstativet – den ena är avsedd för 1,8x och den andra för 1,5x. Se nummer 2 och 3 i figur 55 [Tillbehör till C-armen](#) på sidan 89.

4. Rikta in de tjocka svarta linjerna på förstoringsstativet mot de tjocka svarta linjerna på C-armen. När dessa linjer möts är krokarna på förstoringsstativet inriktade mot monteringsuttagen på C-armen. Se punkt 1 i föregående figur.
 5. Placera krokarna på förstoringsstativet i uttagen på C-armen. Skjut förstoringsstativet nedåt tills de smala linjerna på förstoringsstativet möter den svarta linjen på C-armen. Se punkt 2 i föregående figur.
 6. Låsstiften glider in i hålen och låser fast anordningen på plats. Du hör ett ljudligt klick.
-



Anm.

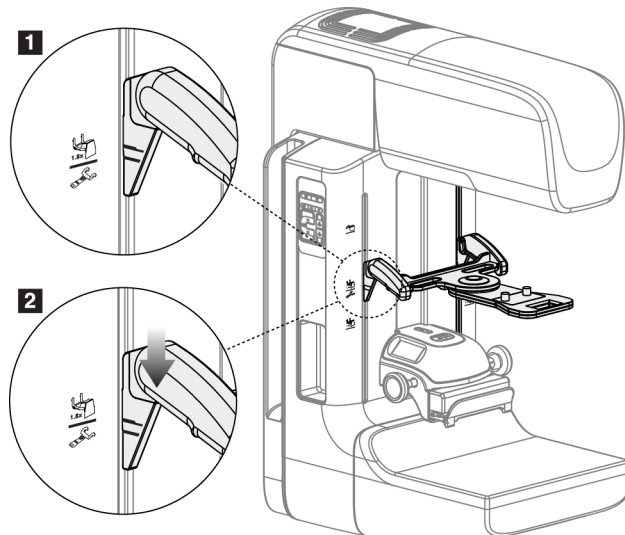
Om förstoringsstativet inte installeras på korrekt sätt visas en indikator med ett rött utstickande skaft. Se punkt 3 i föregående figur. När stativet är korrekt installerat är denna indikator indragen.

Så här tar du bort förstoringsstativet

1. Ta bort förstoringspaddeln.
2. Håll i förstoringsstativets handtag och tryck på de svarta knapparna.
3. Lyft och ta bort enheten från C-armen.

6.6 Hårkorsenheter

6.6.1 Så här installerar du eller tar bort lokaliseringshårkorsenheten



Figur 68: Så här monterar du lokaliseringshårkorskorsnenheten

Så här installerar du lokaliseringshårkorsenheten

1. Ta bort ansiktsskyddet (se [Patientansiktsskydden](#) på sidan 90).
2. Flytta komprimeringsanordningen nedanför monteringsuttagen, som är markerade med en hårkorsikon. Se nummer 2 i figuren [C-arm Accessories](#) på sidan 89 (Tillbehör till C-armen).
3. Håll hårkorsenheten i handtagen och rikta in de svarta linjerna på anordningen mot linjen på C-armen. Tryck ihop frikopplingsspakarna.
4. Placera krokarna i uttagen på C-armen.
5. Skjut krokarna nedåt tills de smala linjerna på håkorset möter den svarta linjen på C-armen.
6. Släpp spakarna. Låsstiften glider in i hålen och låser fast anordningen på plats.

Så här tar du bort lokaliseringshårkorsenheten

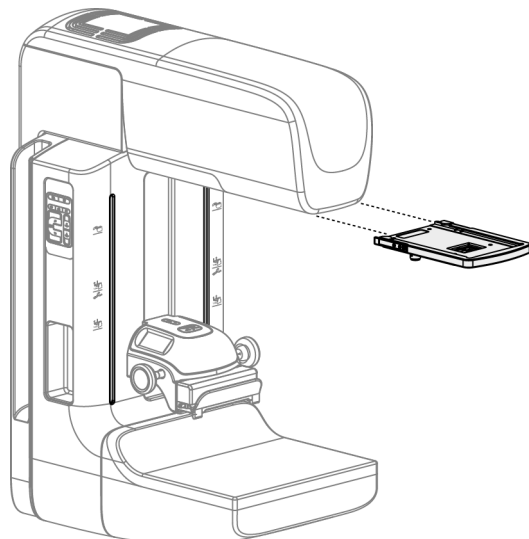
1. Tryck ihop frikopplingsspakarna.
2. Lyft upp ramen mot ovansidan och avlägsna krokarna från uttagen på C-armen.

6.6.2 Så här använder du lokaliseringshårkorsenheten

1. Hårkorsenheterna vrids åt vänster eller höger på röntgenröret. Vrid bort anordningen från röntgenstrålen under en exponering som görs med lokaliseringspaddeln.

2. När du vrider tillbaka anordningen mot framsidan för att använda den måste du kontrollera att rotationen fortsätter tills anordningen klickar på plats.
3. Vrid upp ljusfältslampan.
4. Vrid på de båda hårkorsvreden tills bröstets skugga motsvarar hårkorsen på den bild som identifierar den misstänkta lesionen.

6.6.3 Så här installerar du eller tar bort det förstoringshårkorsenheten



Figur 69: Så här installerar du eller tar bort det förstoringshårkorsenheten

Så här installerar du förstoringshårkorsenheten

1. Ta bort ansiktsskyddet (se [Så här installerar du eller tar bort det konventionella ansiktsskyddet](#) på sidan 92).
2. Rikta in förstoringshårkorsenheten mot röntgenröret.
3. Skjut in hårkorsenheten på de skenor på vardera sidan om röntgenröret som används av det konventionella ansiktsskyddet. Kontrollera att anordningen läses på plats.
4. Installera övriga förstoringsanordningar.

Så här tar du bort förstoringshårkorsenheten

1. Håll i anordningens sidor.
2. Dra anordningen mot dig och ta bort den från röntgenröret.

6.6.4 Så här riktar du in lokaliseringshårkorsenheten

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 6: Så här använder du tillbehören



Anm.

Om hårkorslampans rektangel ser skev ut mot öppningen på paddeln, utför följande justeringsprocedur.

1. Installera den rektangulära lokaliseringsspaddeln.
2. Lossa justeringslåsskruven på hårkorsenhetens undersida.
3. Placera ett vitt papper på bildmottagaren för att göra hårkorsens skuggor lättare att se.
4. Flytta lokaliseringsspaddeln cirka 6 cm ovanför bildmottagaren.
5. Slå på ljusfältet.
6. Vrid på hårkorsenheten tills ljusrektangeln är inriktad mot lokaliseringsspaddelns öppning.
7. Dra åt justeringsskruven.

Kapitel 7 Kliniska ingrepp



Varning!

C-armens rörelser är motordrivna.



Varning!

Håll alltid patientens händer borta från alla knappar och brytare.



Varning!

Placera respektive fotpedal på en plats så att nödstoppsbrytarna fortfarande finns inom räckhåll när pedalen används.



Varning!

Placera båda fotpedalerna på avstånd från patienten och C-armsområdet för att förhindra oavsiktlig användning av fotpedalen. Om patienten sitter i rullstol ska fotpedalerna placeras på avstånd från området.

7.1 Standardarbetsflöde

7.1.1 Förberedelser

1. Välj en patient i arbetslistan eller lägg till en ny patient manuellt.
2. Identifiera vilka procedurer som krävs.
3. Välj inställd resultatenhet om en annan eller ytterligare en enhet behövs.
4. Installera paddeln.
5. Välj den första vyn.

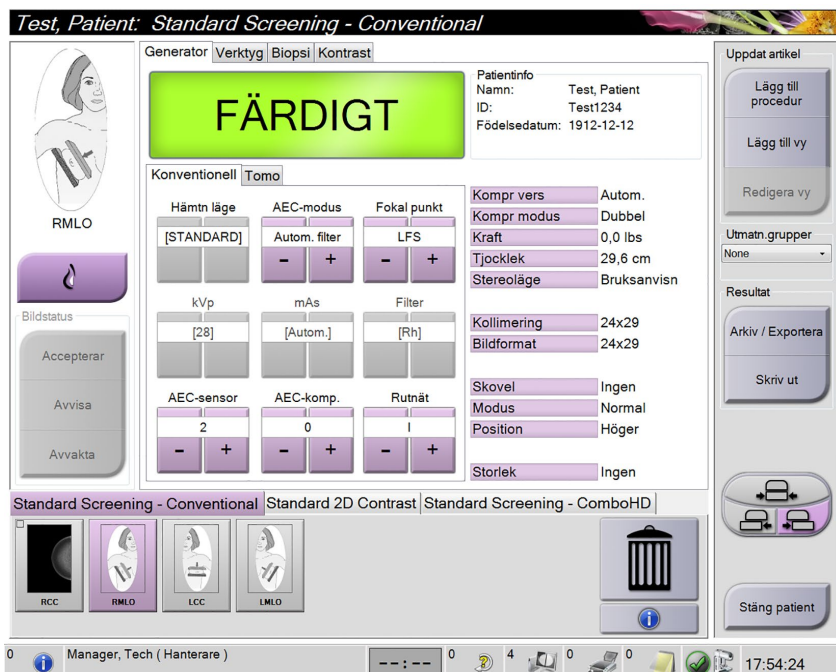
7.1.2 Vid gantryt

1. Ställ in C-armens höjd och rotationsvinkel.
2. Kontrollera att ljusfältet belyser korrekt område.
3. Positionera patienten och komprimera bröstet.

7.1.3 Vid bildtagningsstationen

1. Ställ in exponeringsteknik.
2. Ta bilden.
3. Släpp patienten.
4. Förhandsgranska bilden. Titta på exponeringsindex för att kontrollera att exponeringen ligger inom acceptabelt område.
5. Du kan använda verktyget för fönster/nivå eller andra förhandsgranskningsalternativ under förhandsgranskningen av bilden.
6. Acceptera, avvisa eller låt bilden vara vilande.
7. Utför bildtagningscykeln efter vad som krävs för de procedurer som begärts.
8. Lägg till ytterligare vyer eller procedurer om det behövs.
9. Se till att patienten befinner sig på säkert avstånd från systemet efter att du genomfört undersökningen.
10. Avsluta proceduren.

7.2 Exempel på screeningprocedur



Figur 70: Exempel på screening

7.2.1 Så här positionerar du patienten

1. Lyft eller sänk bröstplattformen för patienten.
2. Flytta röntgenrören till projekionsvinkeln.
3. Flytta patienten till C-armen.
4. Positionera patienten efter behov.
5. Placera patientens arm eller hand på patienthandtaget eller mot kroppen sida.
6. Säg åt patienten att hålla sig borta från systemkontrollerna.
7. Komprimera bröstet.
 - Använd om möjligt fotpedalskontrollerna för att kunna kontrollera komprimeringen och justera C-armens höjd utan att använda händerna.
 - Använd ljusfältslampen om det behövs för att se röntgenfältet.
 - Applicera komprimeringen långsamt. Stoppa och justera patientens position efter behov.
 - Använd handrattarna för slutlig komprimering.

7.2.2 Ställa in exponeringsteknik

Välj exponeringsteknik för proceduren. Se [*Så här ställer du in exponeringsparametrarna*](#) på sidan 60 för information.

7.2.3 Så här utför du exponeringen

1. Kontrollera att alla exponeringsfaktorer har korrekta inställningar.
2. Om systemet inte visar Ready (Klart) inom 30 sekunder, kontrollera att alla tillbehör är korrekt installerade och att paddeln är låst på plats. När generatorn visar status Ready (Klart) är systemet klart för exponering.



Warning!

Detta system kan vara farligt för patient och användare. Följ alltid säkerhetsanvisningarna för röntgenexponering.

3. Håll knappen **x-ray** (Röntgen) och/eller **fotpedalen** tryckt under hela exponeringen.

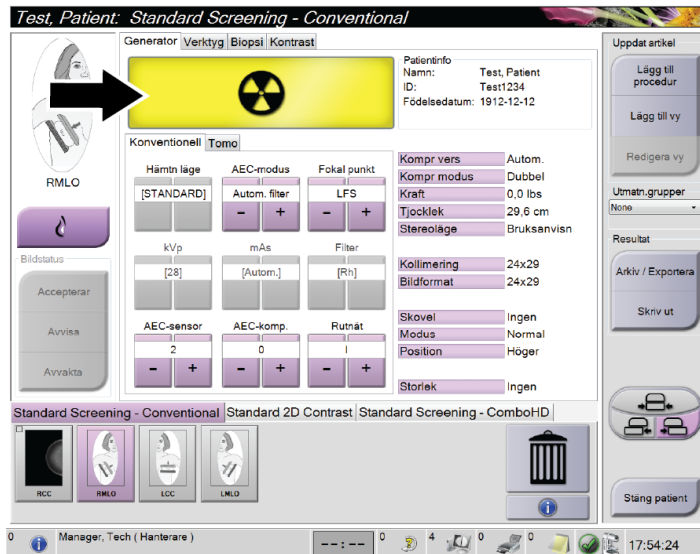
Under exponeringen:

- Ett systemmeddelande med gul bakgrund visas (se följande figur)
- En signal ljuder under hela exponeringen
Ljudsignalens funktion under kombiexponering har ändrats för att undvika att röntgenknappen och/eller fotpedalen släpps för tidigt av användarna. Ljudsignalen är nu en kontinuerlig tonsekvens. Signalen ljuder under hela kombibildtagningen, från det att exponeringen inleds tills den konventionella vyn är avslutad. Ljudsignalen avbryts inte mellan brösttomosyntesen och de konventionella digitala mammografiexponeringarna. Släpp inte exponeringskontakten under ljudtonen.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

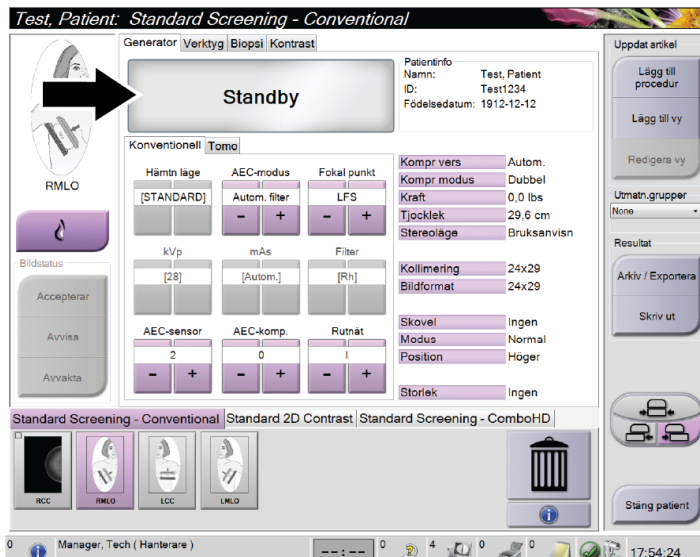
Kapitel 7: Kliniska ingrepp

- Röntgenindikatorn på kontrollpanelen tänds för att visa att röntgenstrålning pågår.



Figur 71: Exponering pågår

- När ljudsignalen tystnar och systemmeddelandet **Standby** (Väntar) visas (se följande figur) kan du släppa upp **x-ray-knappen** (Röntgen) och/eller **fotpedalen**.



Figur 72: Exponeringen är klar

- Frikoppla kompressionenheten. Om den automatiska frikopplingsfunktionen har ställts in höjs kompressionenheten automatiskt efter exponeringen.

7.2.4 Så här lagrar du bilden automatiskt

**Anm.**

En chefsvändare kan konfigurera systemet så att nya bilder hanteras som Auto-Accept (Godta bilden automatiskt) eller Auto-Pend (Vänta med beslut om bilden automatiskt).

1. Bekräfта patientens position och exponeringsnivån.
2. **Acceptera, avvisa** eller låt bilden vara **vilande**.
 - Du kan **acceptera** bilden. Vänta tills bilden visas som en miniatyrbild på skärmen Procedure (Procedur). Bilden skickas till resultatanordningen.
 - Om det är problem med bilden kan du välja **Reject** (Avvisa) för att avvisa bilden. Du måste ange orsaken till detta. Systemet lägger automatiskt till ytterligare en ikon för samma vy. Gör om exponeringen.
 - Du kan använda **Pend** (Vila) för att göra bilden vilande. Bilden sparas för framtida granskning.

Vället mellan att skicka bilden till resultatenheterna när patienten stängs eller när den accepteras kan konfigureras av service.

7.2.5 Så här accepterar du en avisad bild

Om en avisad bild är bättre än den nya bilden kan du hämta och använda den gamla bilden. Välj miniatyrbilden på skärmen Procedure (Procedur) för att granska bilden på nytt, och tryck sedan på **Accept** (Acceptera) för att acceptera bilden.

7.2.6 Så här accepterar du eller avisar en vilande bild

För att acceptera eller avisera en vilande bild väljer du den vilande miniatyrbilden, och väljer sedan knappen **Accept** (Acceptera) eller knappen **Reject** (Avvisa).

**Anm.**

En chefsvändare kan konfigurera systemet så att nya bilder hanteras som Auto-Accept (Godta bilden automatiskt) eller Auto-Pend (Vänta med beslut om bilden automatiskt).

7.3 Procedur för näckalialisering vid tomosyntes

1. Installera en lokaliseringsspadel och installera hårkorsenheten vid röntgenröret. Se till att hårkorsets guider är utanför röntgenfältet.
2. Öppna en ny procedur med en Tomo- eller TomoHD-vy för din inställning.
3. Placera patienten och komprimera.
4. Ta en tomoöversiktstbild. Se till att ROI syns inuti lokaliseringsspadelns öppning. Placera annars patienten på nytt och upprepa.
5. Observera kompressiontjocklek och notera tjockleken på överflödig vävnad genom lokaliseringsspadelns öppning.
6. Bläddra genom rektionstruktionssnitten för att identifiera var lesionen kan ses bäst. Notera snittets nummer (varje snitt är 1 mm tjockt).
7. Placera bildtagningsstationens hårkorset på lesionen.
8. Hitta koordinaterna för gantryhårkorsenheten genom att bläddra igenom rekonstruktionerna tills du kan identifiera de alfanumeriska koordinaterna.
9. Beräkna nåldjupet:

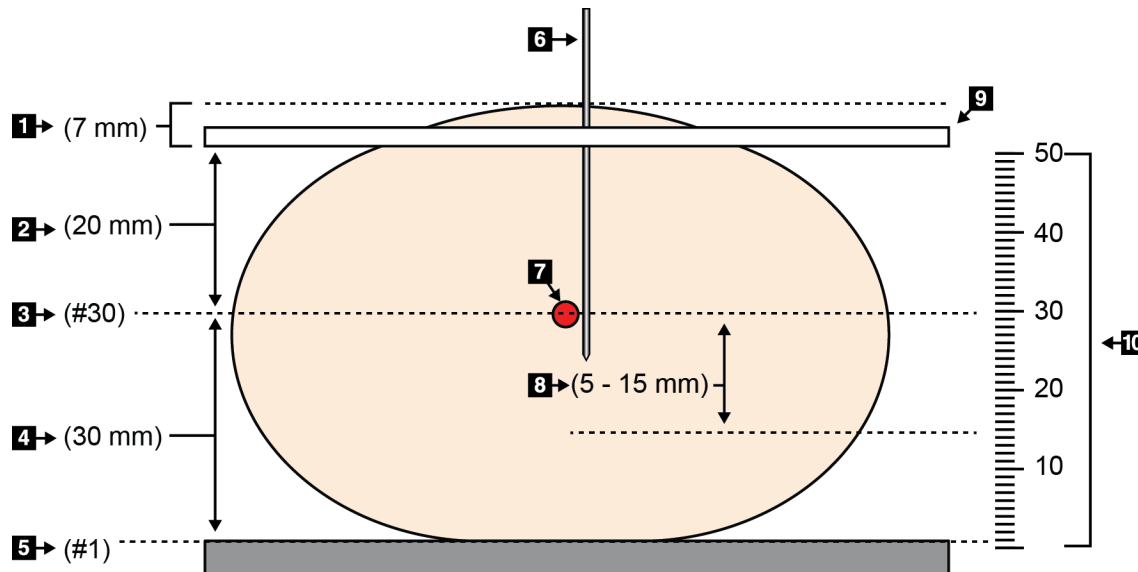
Värde	Exempel
Bröstkompresiontjocklek	50 mm
(+) Tjocklek för vävnaden genom paddelns öppning	7 mm
(-) Snittnummer där lesionen påträffades	- 30 mm
(+) Valfritt avstånd förbi ROI för ledtråden	+ 5–15 mm
(=) Nåldjupet för lokaliseringstråden	32–42 mm

10. Slå på kollimatorns ljud och rikta in hårkorsenheten vid röntgenröret så att den matchar bildtagningsstationens hårkors.
11. Placera och för in nålen.
12. Flytta hårkorsenhetens guider utanför röntgenfältet.
13. Ta en ny tomografibild för att verifiera att nålen är på rätt plats. Beräkna om en korrigering är nödvändig genom att jämföra snittnumret vid nålens spets och snittnumret för lesionen.
14. För in ledtråden genom nålen och avlägsna nålen, om så önskas, för att lämna ledtråden på plats.
15. Om så önskas kan följande steg utföras:
 - a. Ta en konventionell bild eller tomografibild för att verifiera korrekt ledtrådspelare.
 - b. Ta en ortogonal vy för att dokumentera trådens eller nålens placering (antingen som tomografibild eller konventionell bild).
16. Lägg endast till en vyikon åt gången för ortogonala vyer för att utesluta risken för att paddeln flyttas på grund av eventuell minimal kompression.

Exempel: Beräkna nåldjup med tomosyntes

I det här exemplet används värdena från tabellen på föregående sida och hänvisar till följande figur.

Beräkna nåldjupet från vävnadens hudlinje (nr 1) snarare än från lokaliseringsspaddeln (nr 9). Stick in nälen minst 27 mm (bröstkommersion + utbuktande vävnad).



Figur 73: Beräkna nåldjupet

Punkt	Beskrivning	Exempel
1	Tjocklek för vävnaden genom lokaliseringsspaddelns öppning	7 mm
2	Tjocklek uppmätt från lokaliseringsspaddeln till lesionen	
3	Lesionens snittnummer (det snittnummer där lesionen kan ses bäst [tydligast])	30 mm
4	Tjocklek uppmätt från detektorn till lesionen	
5	Snittnummer 1	
6	Nål	
7	Lesion	
8	För in nälen 5–15 mm förbi lesionen (valfritt)	5–15 mm
9	Lokaliseringsspaddel	
10	Tjocklek för bröstkommisionen från detektorn (0 mm) till lokaliseringsspaddeln (50 mm i detta exempel)	50 mm

Kapitel 8 Underhåll och rengöring

8.1 Rengöring

8.1.1 Allmän information om rengöring

Före varje undersökning ska du rengöra och använda desinfektionsmedel på varje del av systemet som vidrör en patient. Ägna paddlarna och bildmottagaren särskild uppmärksamhet.



Försiktig:

Använd inte någon värmekälla (som en värmedyerna) på bildmottagaren.

Var försiktig med komprimeringspaddlarna. Inspektera paddlarna. Byt ut paddeln om du ser en skada.

8.1.2 För allmän rengöring

Använd en luddfri trasa eller duk och applicera utspätt diskmedel.



Försiktig:

Använd minsta möjliga mängd rengöringsvätskor. Vätskorna får inte flöda eller rinna.

Om mer än tvål och vatten behövs rekommenderar Hologic något av följande:

- 10 % klorin och vatten med en del kommersiellt tillgängligt klorin (normalt 5,25 % klorin och 94,75 % vatten) och nio delar vatten
- Kommersiellt tillgänglig isopropylalkohollsning (70 % isopropylalkohol efter volym, inte utspätt)
- Högst 3 % koncentration av väte peroxidlösning

Efter att ha applicerat någon av ovanstående lösningar använder du en duk och applicerar utspätt diskmedel för att rengöra alla delar som vidrör patienten.



Varning!

Kontakta din representant för infektionskontroll för att avlägsna kontamination från paddeln om en paddel vidrör potentiellt smittsamma material.



Försiktig:

För att undvika skada på de elektroniska komponenterna, använd inte desinfektionsmedel i sprayform på systemet.

8.1.3 Gör så här för att undvika möjlig skada på person eller utrustning

Använd inte korroderande lösningsmedel, slipande rengöringsmedel eller polish. Välj ett rengörings-/desinfektionsmedel som inte skadar plast, aluminium eller kolfiber.

Använd inte starka rengöringsmedel, slipande rengöringsmedel, hög alkoholkoncentration eller metanol av någon koncentration.

Utsätt inte utrustningens delar för ånga eller sterilisering i hög temperatur.

Låt inte vätskatränska in i utrustningens inre delar. Spraya inte rengöringsmedel eller vätskor på utrustningen. Använd alltid en ren trasa och applicera sprayen eller vätskan på trasan. Om vätskatränska in i systemet ska du koppla ifrån strömförseringen och undersöka systemet innan du tar det i bruk igen.



Försiktig:

Felaktiga rengöringsmetoder kan skada utrustningen, minska bildtagningsprestandan eller öka risken för elektrisk stöt.

Följ alltid anvisningarna från tillverkaren av den produkt du använder för rengöring. Dessa anvisningar omfattar instruktioner och försiktighetsåtgärder för applicering och kontakttid, förvaring, krav på sköljning, skyddsklädsel, hållbarhet och kassering. Följ instruktionerna och använd produkten med den säkraste och mest effektiva metoden.

8.1.4 Bildtagningsstation

Så här rengör du förhandsgranskningsdisplayen

Undvik att vidröra bildskärmen.

Var försiktig när du rengör utsidan av LCD-skärmen. Använd alltid en ren, mjuk, luddfri trasa för att rengöra skärmområdet. Mikrofibertrasor rekommenderas.

- Använd aldrig spray eller låt vätska rinna över skärmen.
- Applicera aldrig tryck på skärmområdet.
- Använd aldrig rengöringsmedel som innehåller fluorider, ammoniak, alkohol eller slipande ämnen.
- Använd aldrig blekmedel.
- Använd aldrig stålull.
- Använd aldrig en slipande svamp.

Det finns många kommersiellt tillgängliga produkter för rengöring av LCD-skärmar. Vilken som helst av dessa produkter som inte innehåller de ingredienser som anges ovan och som används enligt tillverkarens anvisningar kan användas.

Så här rengör du pekskärmsdisplayen

Använd fönsterputs eller ett medel för glasrengöring för att rengöra pekskärmen.

Applicera rengöringsprodukten på en trasa och rengör sedan pekskärmen. Applicera inte rengöringsprodukten på skärmen utan trasa.

Så här rengör du tangentbordet

Torka av ytorna med en CRT-duk. Rengör tangentbordet med dammsugare om det behövs. Kontakta teknisk support för utbyte om vätska tränger in i tangentbordet.

Så här rengör du fingeravtrycksläsaren



Försiktig:

För att skydda fingeravtrycksläsaren:

- Applicera inte någon flytande produkt direkt på fingeravtrycksläsarens fönster.
 - Använd inte produkter som innehåller alkohol.
 - Placera aldrig fingeravtrycksläsaren under vätska.
 - Applicera aldrig något tryck på fingeravtrycksläsarens fönster med slipande material.
 - Tryck inte på fingeravtrycksläsarens fönster.
-

För att rengöra fingeravtrycksläsarens fönster gör du något av följande:

- Applicera den klistriga sidan av cellofantejp och avlägsna sedan tejpen.
- Applicera en ammoniakbaserade produkt på en trasa och rengör fingeravtrycksläsarens fönster med den.

8.2 Underhåll

8.2.1 Schema för förebyggande underhåll

**Anm.**

Serviceingenjörens schema för förebyggande underhåll finns i servicemanualen.

Tabell 17: Användarens förebyggande underhåll

Beskrivning av underhålluppgiften	Rekommenderad frekvens					
	Varje användning-stillfälle	Veckovis	Varannan vecka	Månadsvis	Varannan månad	Varje halvår
Rengör & desinficera paddeln	x					
Rengör och desinficera bröstplattformen	x					
Inspektera alla paddlar för skada visuellt	x					
Kalibrering av den platta detektorn *		x				
Utvärdering av artefakt *		x				
Fantombild *		x				
Mätningar av signal till brus/kontrast till brus *		x				
Geometrisk kalibrering (tomasynstestillval)*						x
Indikator för komprimeringstjocklek*			x			
Visuell checklista*				x		
Komprimering*						x

* Se kvalitetskontrollhandboken

8.2.2 Om regenerering

Regenerering är en automatisk funktion som skapar diskutrymme för nya procedurer. Konfigurerbara parametrar tillåter att ett visst antal bilder samlas innan regenerering av utrymme startas.

Kapitel 9 Systemadministrationsgränssnitt

9.1 Så här använder du skärmen Admin

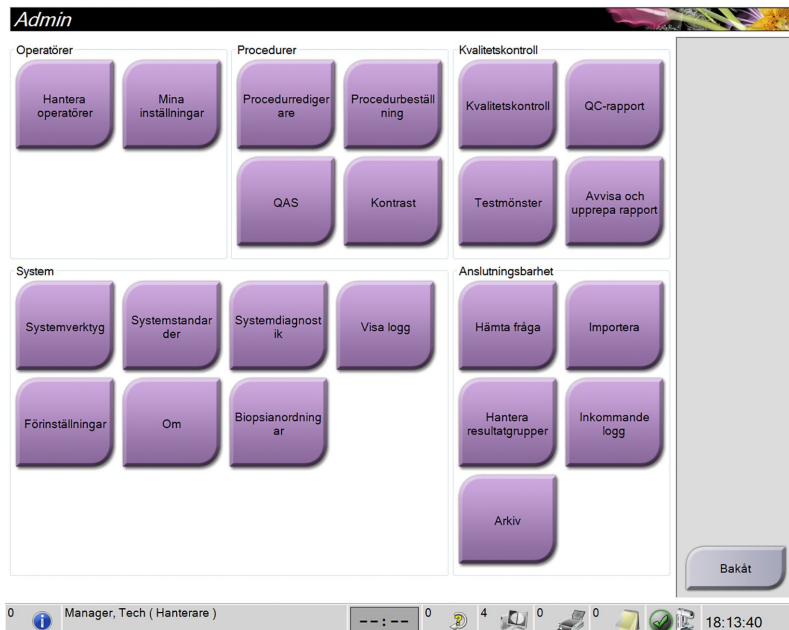
I detta avsnitt beskrivs de funktioner som finns på skärmen Admin. För att få åtkomst till alla funktioner på denna skärm måste du logga in i systemet som en användare med administratörs-, chef- eller servicerättigheter.

Se tabellen på efterföljande sida för beskrivningar av funktioner på skärmen Admin.

OBS!



Beroende på vilka licensinställningar ditt system har kan du se olika knappar.



Figur 74: Skärmen Admin (Administration)

Tabell 18: Funktioner på skärmen Admin (Administration)

Avsnitt	Knappens namn	Funktion
Operators (Operatörer)	Manage Operators (Hantera operatörer)	Lägg till, radera eller ändra operatörsinformation.
	My Settings (Mina inställningar)	Ändra informationen för aktuell operatör.
Procedures (Procedurer)	Procedure Editor (Procedurredigerare)	Lägg till eller redigera procedurer eller ändra granskningsordning för varje användare.
	Procedurbeställning	Ändra ordning i procedurlistan.
	QAS	Gå till skärmen QAS Needle Test (QAS nältest).
	Contrast (Kontrast)	Gå till funktionen för kontrastförstärkt digital mammografi.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 9: Systemadministrationsgränssnitt

Tabell 18: Funktioner på skärmen Admin (Administration)

Avsnitt	Knappens namn	Funktion
Quality Control (Kvalitetskontroll)	Quality Control (Kvalitetskontroll)	Välj en kvalitetskontrolluppgift att utföra eller markera som slutförd.
	QC Report (QC-rapport)	Skapa en kvalitetskontrollrapport.
	Test Patterns (Testmönster)	Välj och skicka testmönstret till resultatenheter.
	Reject and Repeat Report (Avvisa och upprepa rapport)	Skapa en Reject and Repeat-rapport (Avvisa och upprepa).
System	System Tools (Systemverktyg)	Servicegränssnittet för konfiguration av och identifiering av problem på bildtagningsstationen.
	System Defaults (Systemstandarder)	Ställa in standardvärden för gantryt.
	System Diagnostics (Systemdiagnostik)	Visa status på samtliga undersystem.
	Log Viewer (Visa logg)	Granska systemloggfilerna.
	Preferences (Förinställningar)	Ställa in systempreferenser.
	Om	Beskrivning av systemet. Se Skärmen About (Om) på sidan 117.
Connectivity (Anslutningsalternativ)	Biopsienheter	Lista över tillgängliga biopsienheter.
	Query Retrieve (Sök och hämta)	Sök i konfigurerade enheter.
	Importera	Importera data från en DICOM-källa.
	Hantera resultatgrupper	Lägg till, radera eller redigera resultatgrupper.
	Inkommande logg	Visa loggposter för bilder som inte importerats under manuell import eller DICOM-lagring.
Arkiv		Skicka lokala studier till lagring i nätverket eller exportera dem till löstagbara medieenheter.
Du måste ha behörighet för samtliga funktioner. Behörighetsnivån styr vilka funktioner du kan ändra.		

9.2 Skärmen About (Om)

Skärmen About (Om) ger information om maskinen, exempelvis systemnivå, IP-adress samt gantryserienummer. Den här typen av data kan vara användbar när du arbetar tillsammans med Hologic för att lösa ett systemproblem eller vid konfigureringsav systemet.

Skärmen kan öppnas på två sätt:

- *User Login* (Användarinloggning) – skärmen **Select Patient (Välj patient)** > **röntgenrörsikonen i aktivitetsfältet > About (Om)**
- *Admin/Manager/Service Login* (Administratörs-/chefs-/serviceinloggning) – **Admin (Administration) > About (Om) (under System Grouping [Systemgruppering])**



Figur 75: Skärmen About (Om) (bildtagningsstationen) med fliken System synlig

Det finns fem flikar på skärmen About (Om):

- Fliken *System* (standard) - innehåller information om systemkonfiguration
- Fliken *Licensing* (Licensiering) - innehåller de Hologic-licensierade tillval som finns installerade på den här maskinen
- Fliken *Institution* - innehåller namn och adress för de företag som är kopplade till den här maskinen
- Fliken *Copyright* (Upphovsrätt) – innehåller upphovsrätter för Hologic och tredje parts programvaror som finns installerade på den här maskinen
- Fliken *UDI* (Unikt enhets-ID) – innehåller den här maskinens unika enhetsidentifierare

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 9: Systemadministrationsgränssnitt

9.3 Så här använder du systemverktygen

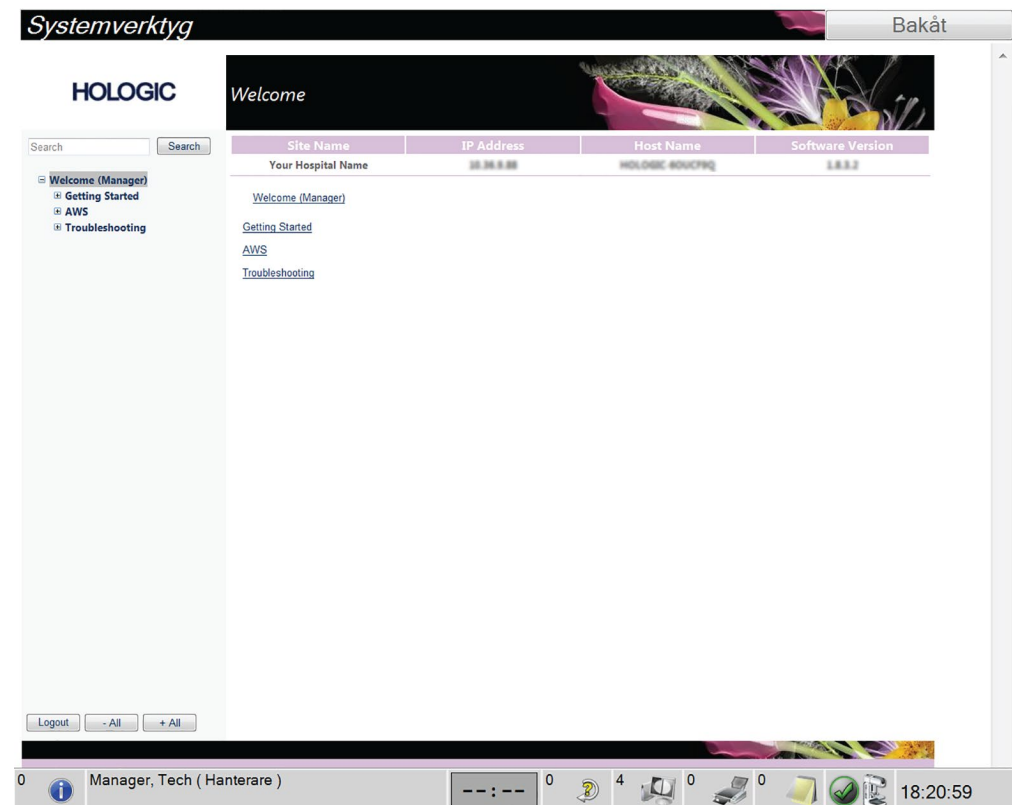
Röntgenteknikerchefer och användare med servicerättigheter har åtkomst till funktionen System Tools (Systemverktyg). Funktionen System Tools (Systemverktyg) innehåller konfigurationsinformation om Selenia Dimensions-systemet.

Så här får du åtkomst till funktionen System Tools (Systemverktyg):

1. Logga in som Tech Manager (Teknikerchef) eller Service (Servicepersonal).
2. Välj knappen **Admin** när skärmen Select Function to Perform (Välj funktion att utföra) visas.
3. Välj **System Tools (Systemverktyg)** i området System på skärmen Admin (Administration).



9.3.1 System Tools (Systemverktyg) för Radiologic Technologist Manager (Röntgenteknikerhanteraren)



Figur 76: Skärmen System Tools (Systemverktyg)

Tabell 19: Radiologic Technologist Manager (Röntgenteknikerhanteraren) – funktioner i System Tools (Systemverktyg)

Avsnitt	Funktioner på skärmen
Getting Started (Komma igång)	About (Om): Introduktion till serviceverktyget. FAQ (Vanliga frågor): Förteckning över vanliga frågor. Glossary (Ordlista): Förteckning över begrepp och beskrivningar. Platform (Plattform): Förteckning över kataloger, programversionsnummer och systemprogramstatistik. Shortcuts (Genvägar): Förteckning över Windows-genvägar.
AWS	Connectivity (Anslutningsalternativ): Förteckning över installerade enheter. Film & Image Information (Film- och bildinformation): Skapa en bildrapport.* Skapa en kvalitetskontrollrapport. (* Du kan också öppna denna rapport från en fjärransluten dator. Se avsnittet Fjärråtkomst till bildrapporter på sidan 119.) Licensing (Licensiering): Förteckning över installerade licenser. User Interface (Användargränssnitt): Ändra alternativen för programmet. Internationalization (Internationalisering): Välj lokalt språk och kultur.
Troubleshooting (Felsökning)	AWS: Möjliggör nedladdning av bilder. Computer (Dator): Systemhantering och nätverksinformation. Log (Logg): Ändra alternativ för händelseregistrering. Backups (Säkerhetskopior): Styr säkerhetskopieringen av systemet.

9.3.2 Fjärråtkomst till bildrapporter

Åtkomst till bildrapporter via en fjärransluten dator som är nätverksansluten till systemet. Denna funktion kan vara användbar för platser som inte tillåter att rapporter överförs till USB-minnen direkt från systemet.

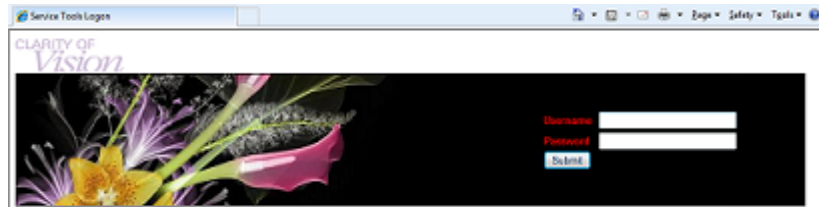
Följ dessa steg för att komma åt bildrapporter från en fjärrdator. Du måste logga in i System Tools (Systemverktyg) som användare på chefsnivå för denna procedur.

1. Ta reda på IP-adressen för det system du vill ha åtkomst till. Du kan få IP-adressen från din IT-administratör eller från systemet. Från systemet ska du gå till **Select Patient Screen > Slangikonen (Välj patientskärm > Slangikonen)** på Taskbar > **About... > System > IP Address (Aktivitetsfält > Om > System > IP-adress)**. Skriv ned IP-adressen.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

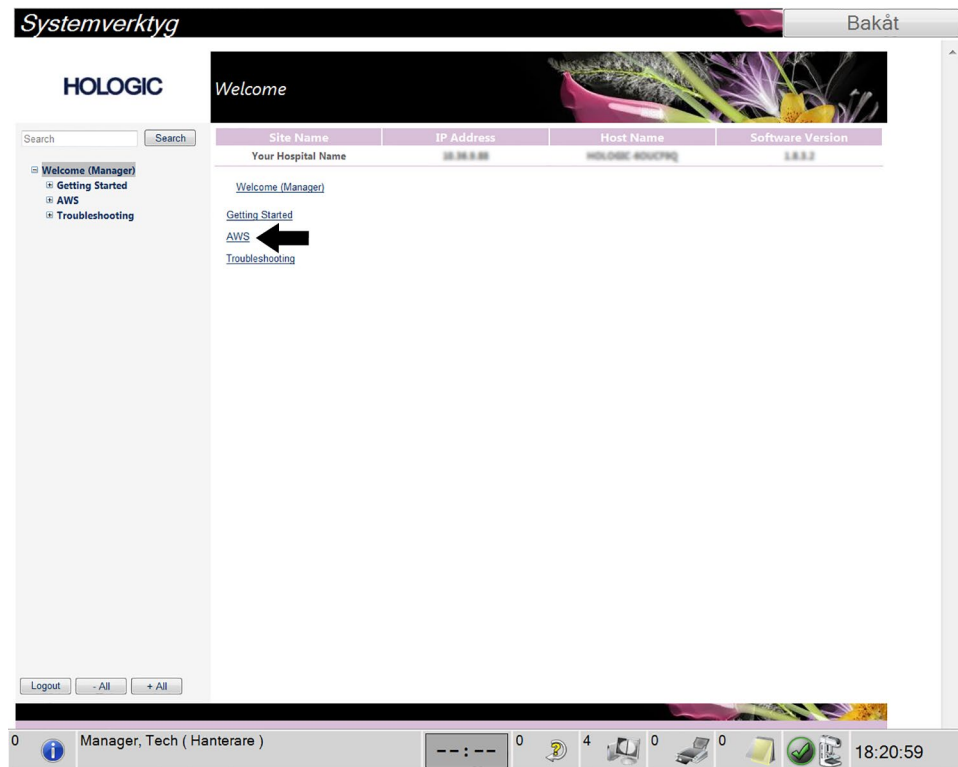
Kapitel 9: Systemadministrationsgränssnitt

2. Använd en webbläsare på din fjärranslutna dator för att gå till `http:// [IP-adress]/Hologic.web/MainPage.aspx`. Använd IP-adressen från steg 1.
3. Skärmen *Service Tools Logon* (Inloggning till serviceverktyg) visas. Ange ett användarnamn för chefsnivå och lösenordet och klicka sedan på **Submit** (Skicka).



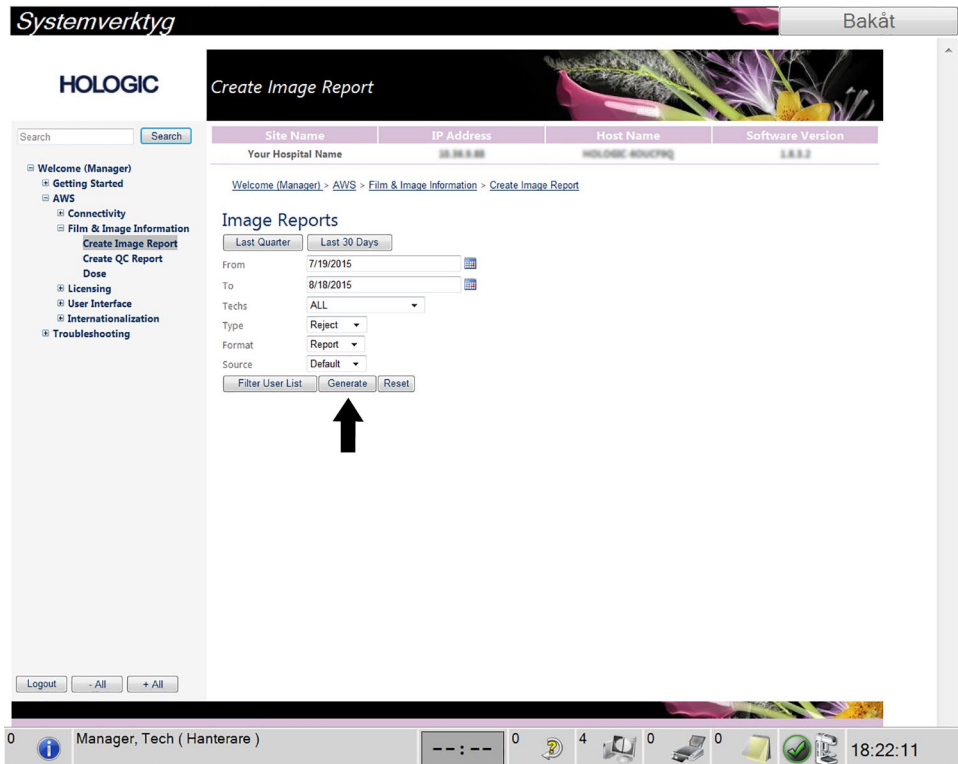
Figur 77: Skärmen för fjärrinloggning till Service Tools (Serviceverktyg)

4. Skärmen *Service Tools Welcome* (Startskärm för serviceverktyg) visas. Gå till **AWS > Film & Image Information (Film- och bildinformation) > Create Image Report (Skapa bildrapport)**.



Figur 78: Skärmen Welcome (Välkommen) i Service Tools (Serviceverktyg)

- Välj parametrarna för rapporten och klicka på **Generate** (Skapa).

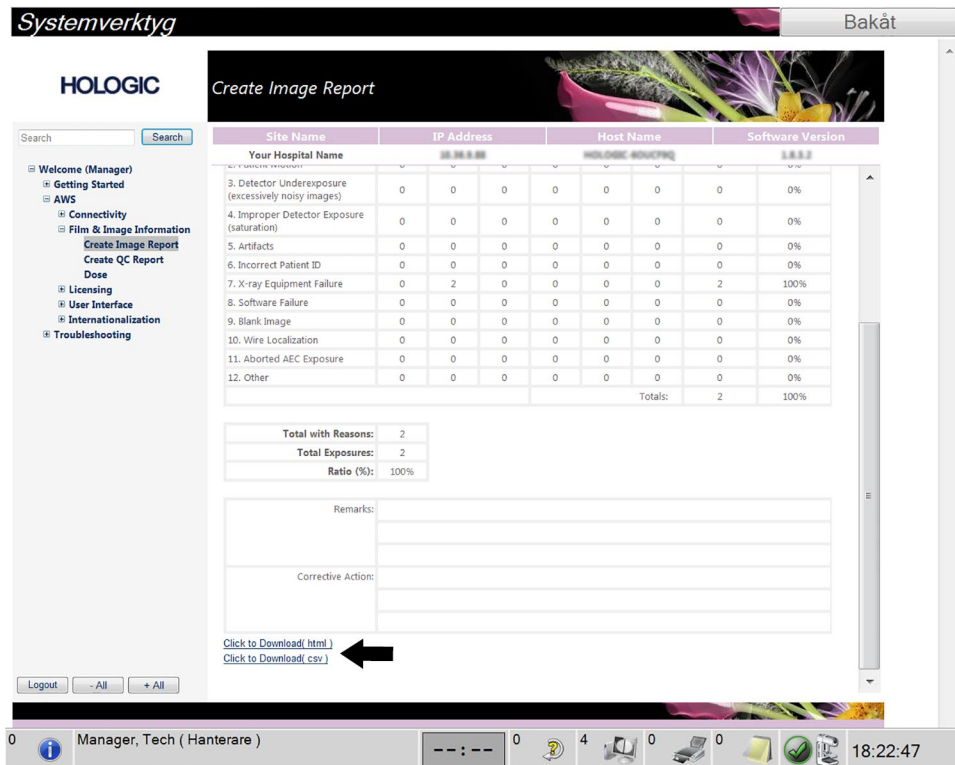


Figur 79: Parametrar för Create Image Report (Skapa bildrapport)

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 9: Systemadministrationsgränssnitt

6. Rapporten visas på skärmen. Rulla till änden av rapporten och välj antingen **Click to Download (html)** (Klicka för att ladda ner [html]) eller **Click to Download (csv)** (Klicka för att ladda ner [csv]) för den filtyp som ska laddas ned. Klicka på **Save** (Spara) när du uppmanas till detta.



Figur 80: Skapa bildrapport

7. Välj en mapp på datorn och klicka sedan på **Save** (Spara).
8. **Log out** (Logga ut) från Service Tools (Serviceverktyg) när du är klar.

9.4 Så här använder du arkivverktygen

Arkiveringsfunktionen på skärmen *Admin* (Administration) gör att du kan:

- Skicka lokala studier till ett arkiv.
- Exportera studier till flyttbara media.



Figur 81: Knappen Archive
(Arkivera)

1. Välj knappen **Archive** (Arkivera) på skärmen *Admin* (Administration) för att visa skärmen *Multi Patient On Demand Archive* (Arkivera flera patienter på begäran).
2. För att söka efter en patient anger du minst två tecken i området Search parameters (Sökparametrar) och klickar på förstoringsglaset.

En lista över patienter som motsvarar sökkriterierna visas.

Figur 82: Skärmen Multi Patient On Demand Archive (Arkivera flera patienter på begäran)

Figurförklaring

1. Sökparametrar
2. Patientlistområde
3. Området Patients To Be Archived (Patienter som ska arkiveras)
4. Lägg till valda patienter från patientlistan till området Patients To Be Archived (Patienter som ska arkiveras)
5. Ta bort valda patienter från området Patients To Be Archived (Patienter som ska arkiveras)

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Kapitel 9: Systemadministrationsgränssnitt

Gör så här för att arkivera:

1. Välj patienter och procedurer.
 - Välj patienter i patientlistan eller gör en sökning med sökparametrarna (punkt 1) och välj patienter från sökresultaten.

OBS!



Knappen **Select All** (Välj alla) på höger sida av skärmen väljer samtliga patienter i patientlistområdet. Knappen **Clear** (Rensa) på höger sida av skärmen tar bort valen.

- Välj procedurer för varje patient.
- Tryck på **nedåtpilen** (punkt 4) på skärmen för att flytta de valda patienterna till området Patients To Be Archived (Patienter som ska arkiveras) (punkt 3).
- Tryck på **uppåtpilen** (punkt 5) på skärmen för att flytta de valda patienterna från området Patients To Be Archived (Patienter som ska arkiveras) (punkt 3).

2. Välj en lagringsenhet.

- Välj ett alternativ i rullgardinsmenyn Store Device (Lagringsenhet).

ELLER

- Välj knappen **Group List** (Grupplista) och välj sedan ett alternativ.

3. Välj knappen **Archive** (Arkivera). Listan i området Patients To Be Archived (Patienter som ska arkiveras) kopieras till valda arkivenheter.

OBS!



Använd funktionen Manage Queue (Hantera kö) i aktivitetsfältet för att granska arkivstatus.

För att exportera:

1. Välj patienter och procedurer.
 - Välj patienter i patientlistan eller gör en sökning med en av sökparametrarna (punkt 1) och välj patienter från sökresultaten.

OBS!

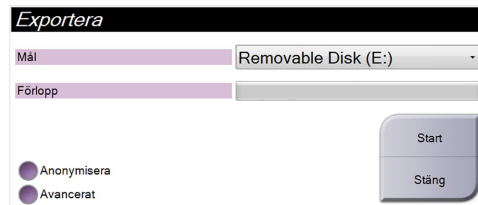


Knappen **Select All** (Välj alla) på höger sida av skärmen väljer samtliga patienter i patientlistområdet. Knappen **Clear** (Rensa) på höger sida av skärmen tar bort valen.

- Välj procedurer för varje patient.
- Tryck på **nedåtpilen** (punkt 4) på skärmen för att flytta de valda patienterna till området Patients To Be Archived (Patienter som ska arkiveras) (punkt 3).
- Tryck på **uppåtpilen** (punkt 5) på skärmen för att flytta de valda patienterna från området Patients To Be Archived (Patienter som ska arkiveras) (punkt 3).

2. Välj knappen **Export** (Exportera).

3. I dialogrutan *Export* (Exportera) väljer du målet i rullgardinsmenyn med medieenheter.



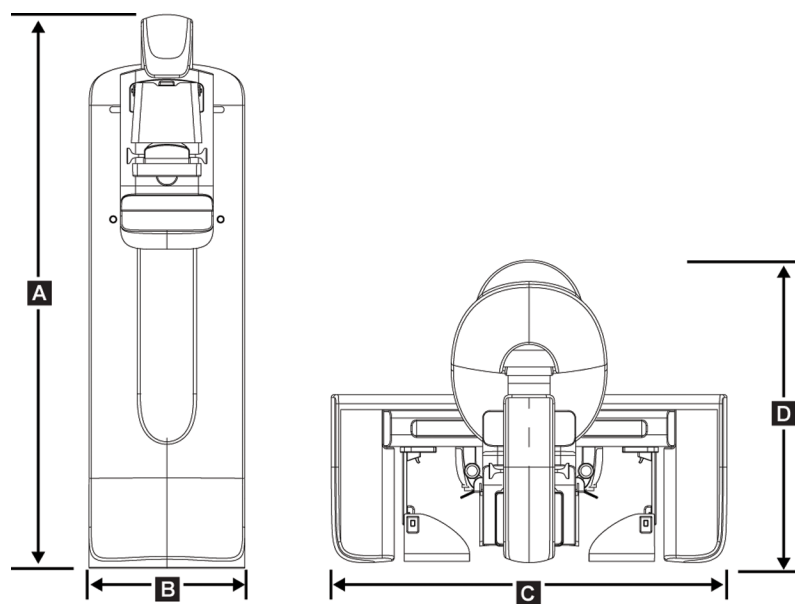
Figur 83: Skärmen Export (Exportera)

4. Välj andra alternativ om det behövs:
 - **Anonymize** (Anonymisera): för att anonymisera patientdata.
 - **Advanced** (Avancerat): för att välja en katalog i ditt lokala system för att behålla valen och även för att välja exporttyper.
5. Välj knappen **Start** (Starta) för att kopiera valda bilder till vald enhet.

Bilaga A Specifikationer

A.1 Produktens mått

A.1.1 Röntgenstativ (gantry med C-arm)

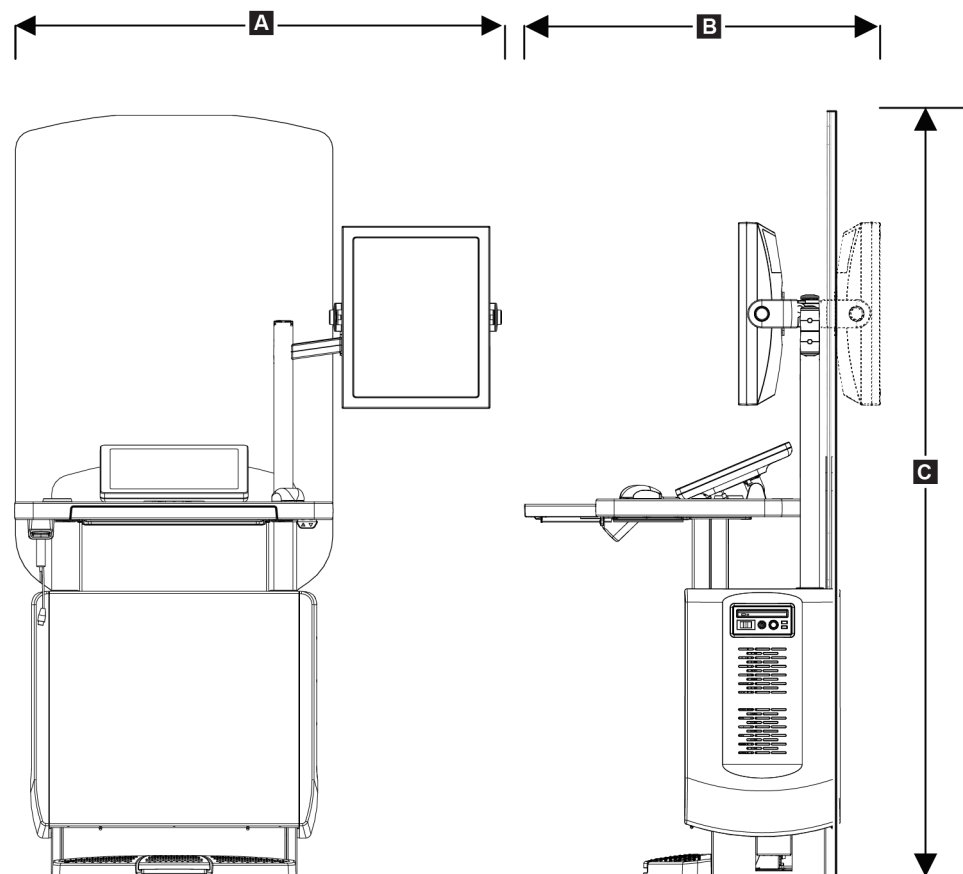


Figur 84: Röntgenstativ (gantry med C-arm Dimensions)

A.	Höjd	223 cm
B.	Bredd	66 cm
C.	Bredd	173 cm
D.	Djup	138 cm
	Vikt	Högst 400 kg

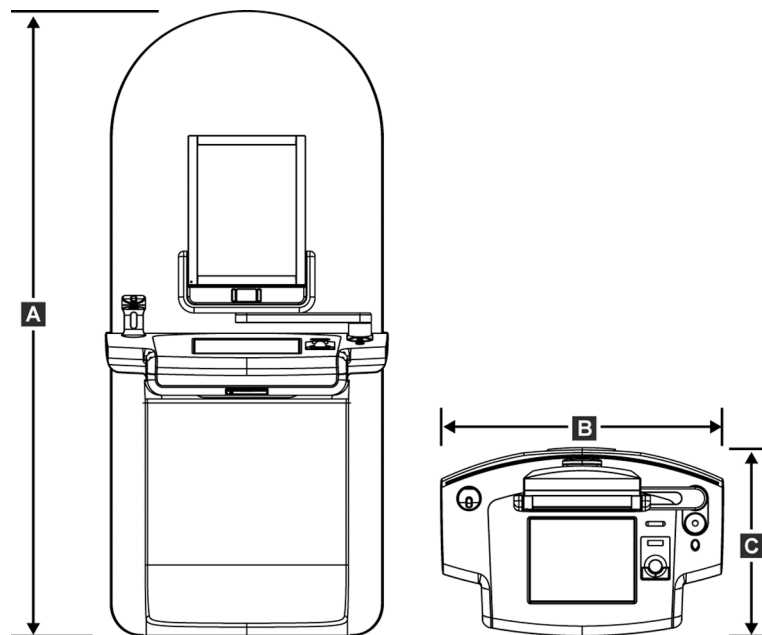
A.1.2 Bildtagningsstationer

Universalbildtagningsstation



Figur 85: Mått på universalbildtagningsstation

- | | | |
|----|---|----------|
| A. | Bredd (max) med förlängd skärmarm
(tillval) | 135,6 cm |
| | Bredd (max) med skärmarm standard | 93,8 cm |
| B. | Djup (max) med tangentbordsbricka
utdragen och tillvalsarm till skärmen
roterad bakåt | 122,0 cm |
| C. | Höjd (max) | 204 cm |
| | Vikt (max) | 209 kg |

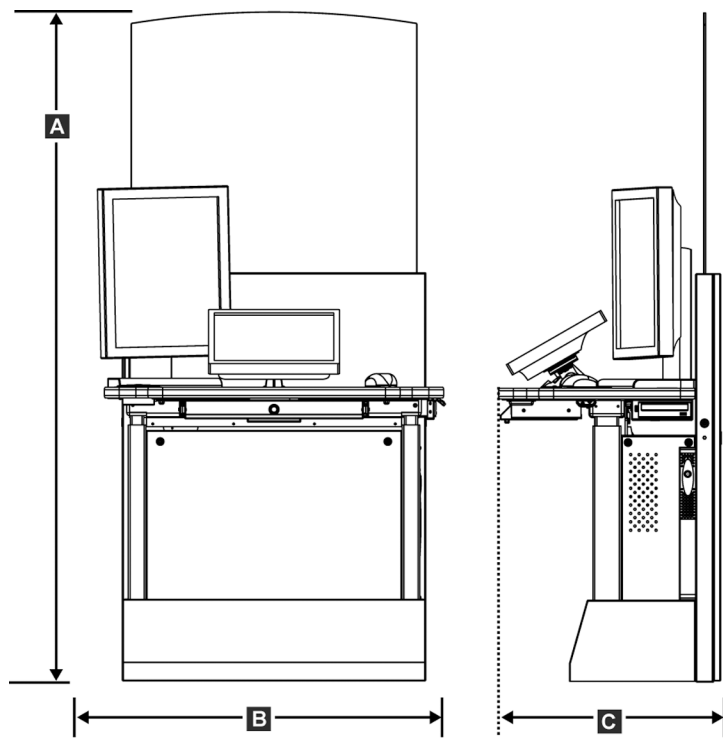
Premium bildtagningsstation*Figur 86: Mått på Premium bildtagningsstation*

A.	Höjd	202,1 cm
B.	Bredd	92,7 cm
C.	Djup	58,5 cm
	Vikt	154 kg

Selenia Dimensions System – användarhandbok

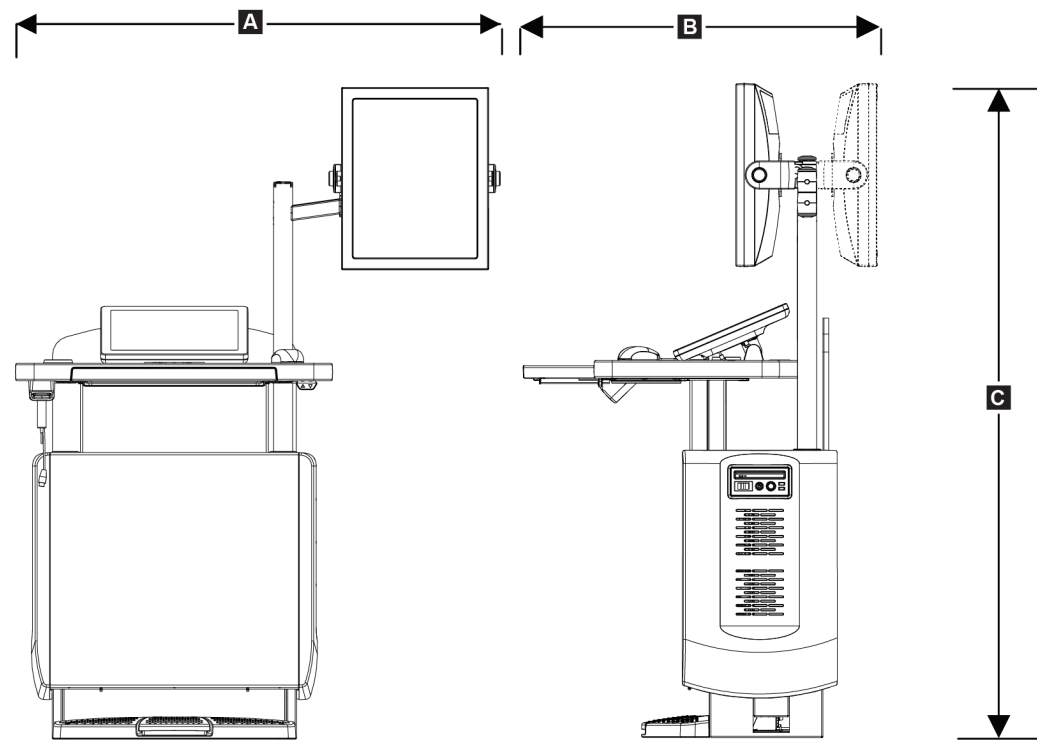
Bilaga A: Specifikationer

Standardbildtagningsstation



Figur 87: Standardbildtagningsstationens mått

A.	Höjd	191,3 cm
B.	Bredd	107 cm
C.	Djup	76 cm
	Vikt	219 kg

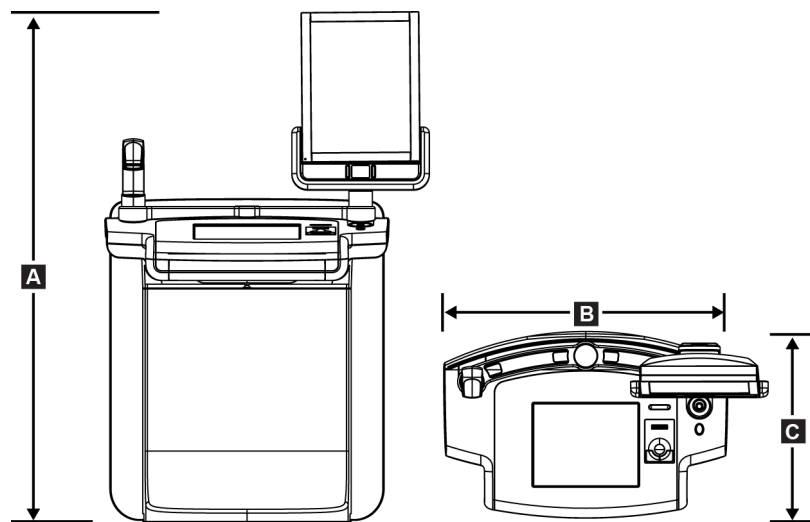
Bildtagningsstationer för mobilt bruk

Figur 88: Den mobila universalbildtagningsstationens mått

A.	Bredd (max) med förlängd skärmarm (tillval)	128 cm
	Bredd (max) med skärmarm standard	100 cm
B.	Djup (max)	85 cm
C.	Höjd (max)	180 cm
	Vikt (max)	179 kg

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Bilaga A: Specifikationer



Figur 89: Mått på mobil (icke-universal) bildtagningsstation

A.	Höjd	167,6 cm
B.	Bredd	105,5 cm
C.	Djup	58,5 cm
	Vikt	154 kg

A.2 Miljö vid drift och förvaring

A.2.1 Allmänna villkor för användning

Temperaturområde	20 °C till 30 °C
Område för relativ luftfuktighet	20 % till 80 % utan kondenserande fukt

A.2.2 Förvaringsmiljö

Gantry

Temperaturområde	-10 °C till 40 °C
Område för relativ luftfuktighet	0 % till 95 % utan kondenserande fukt
(Placera i emballage vid förvaring i en byggnad.)	

Röntgendetektor

Temperaturområde	10 °C till 30 °C på obestämd tid
	10 °C till 35°C i högst 12 timmar
Högsta temperaturförändringshastighet	Högst 10 °C per timme
Område för relativ luftfuktighet	10 % till 80 % utan kondenserande fukt
(Placer i förpackning för förvaring i en byggnad.)	

Bildtagningsstation

Temperaturområde	-10 °C till 40 °C
Område för relativ luftfuktighet	0 % till 95 % utan kondenserande fukt
(Placer i emballage vid förvaring i en byggnad.)	

A.3 Strålskydd

Strålskydd, blykvivalent (Pb)	0,5 mm bly för röntgenenergi till 35 kV
-------------------------------	---

A.4 Inkommande elektricitet**A.4.1 Röntgenstativ**

Nätspänning	200/208/220/230/ 240 VAC ± 10 %
Matningsimpedans	Högsta impedans i ledningen får inte överstiga 0,20 ohm för 208/220/230/240 VAC, 0,16 ohm för 200 VAC
Nätfrekvens	50/60 Hz ± 5 %
Genomsnittlig strömstyrka under 24 timmar	< 5 A
Högsta ledningsströmstyrka	4 A (högst 65 A i ≤ 5 sekunder)

A.4.2 Bildtagningsstation

Elnätets spänning	100/120/200/208/220/230/240 V växelström ±10 %
Elnätets frekvens	50/60 Hz ±5 %
Strömförbrukning	< 1000 W
Arbetscykel (Bildtagningsstation, standard)	10 % ~ 6 minuter per timme eller 2 minuter på, 18 minuter av
Överströmsskydd	8 A

A.5 Teknisk information om röntgenstativet

A.5.1 C-arm

<i>Rotationsområde</i>	<i>Konventionell mammografi:</i> $+195^\circ +3\% -0,5^\circ$ till $0^\circ \pm 0,5^\circ$ till $-155^\circ +0,5\% -3^\circ$
<i>Tillvalet Tomosyntes:</i>	$+180^\circ \pm 0,5^\circ$ till $0^\circ \pm 0,5^\circ$ till $-140^\circ \pm 0,5^\circ$
<i>Absolut vinklad position</i>	<i>korrekt till</i> $\pm 0,5^\circ$
<i>Rotationsacceleration</i>	$18^\circ/s^2 +18/-9\%$
<i>Rotationsdeceleration</i>	$18^\circ/s^2 +18/-9\%$
<i>Rotationspositioneringens vinklingshastighet</i>	$18^\circ/s \pm 25\%$

OBS!



Vinklingshastigheten är medelvärdet av hastigheten på röntgenrörsarmens medurs rotation mellan 0° och 90° eller moturs rotation mellan 90° och 0° . Vinklingshastigheten inkluderar inte tiden för att accelerera från noll hastighet och att bromsa in till noll hastighet.

<i>Avstånd källa till bild (SID)</i>	$70,0\text{ cm} \pm 1,0\text{ cm}$ (Fokuspositionavvikelse är $\pm 5\text{ mm}$)
<i>Patientstöd (utan förstoring)</i>	
<i>Nedre gräns för vertikal position</i>	$70,5\text{ cm} +5,1/-0\text{ cm}$
<i>Övre gräns för vertikal position</i>	$141\text{ cm} +0/-17,8\text{ cm}$

A.5.2 Kompression

<i>Manuell kompressionskraft</i>	Högst 300 N
<i>Motordriven kompressions</i>	<i>Fungerar i tre driftslägen:</i> <i>Pre-compression (Förkompressions), Full-Range (Full kraft), Dual Compression (Dubbel kompressions).</i> <i>Kan väljas av användaren via programvaran.</i>
<i>Förkompressionkraft</i>	67 till 134 N, motordrivet
<i>Full kompressionkraft</i>	89 till 178 N, motordrivet
<i>Dubbelt kompressionsläge</i>	<i>Ger förkompressionkraft första gången kompressionbrytaren aktiveras och man därefter aktiverar brytaren på nytt inom 2 sekunder ökar kraften stegevis för varje ytterligare aktivering av brytaren upp till den av användaren valda full kompressionkraften.</i> <i>Upp-/Ned-kontroller på båda sidorna av C-armen samt på 2-positionsfotpedalen (motordrivet). Handratt på båda sidorna av kompressionenheten (manuellt).</i> <i>Manuellt eller automatiskt. Motordriven frikoppling kontrolleras med tryckknappar på båda sidorna av C-armen.</i> <i>Det automatiska frikopplingsläget som kan väljas av användaren höjer upp kompressionenheten när exponeringen är klar.</i>
<i>Kompressionkontroller</i>	4,2 cm/s ±15%
<i>Kompressionfrikoppling</i>	<i>Två LCD:er på kompressionenheten visar kompressionkraften inom området 18 N till 300 N i steg om 1 N.</i>
<i>Automatiskt komprimeringsfrikoppling</i>	±20 N
<i>Variabel hastighet för nedåtgående rörelse</i>	<i>Två LCD:er på kompressionenheten mäter mellan 0 och 15 cm över bildmottagaren i steg om 0,1 cm. Displayen är synlig från båda sidorna av patienten.</i>
<i>Kompressionkraftdisplay</i>	±0,5 cm för tjocklekar mellan 0,5 cm och 15 cm
<i>Noggrannhet på visningen av kompressionkraft</i>	
<i>Visning av kompressiontjocklek</i>	
<i>Kompressiontjocklekens noggrannhet</i>	
<i>Kompressionpaddlar</i>	<i>Kompressionpaddlarna är genomskinliga. Paddlarna är gjorda av polykarbonatharts eller likvärdigt. När kompression appliceras ska paddelns böjning från ett plan som är parallellt med patientsödets yta vara mindre än eller lika med 1,0 cm.</i>

A.5.3 Röntgenrör

<i>Fokuspunkt</i>	<i>Stor (0,3 mm) nominellt Litet (0,1 mm) nominellt</i>
<i>Röntgenrörsspänning</i>	20 kV till 49 kV
<i>Anodmaterial</i>	<i>Volfram</i>
<i>Röntgenfönster</i>	<i>Beryllium 0,63 mm</i>
<i>Förhållanden för test av slangläckage</i>	49 kVp, 2,0 mA

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Bilaga A: Specifikationer

A.5.4 Filtrering av och utmatning från röntgenstrålfältet

Filtrering

Filterhjul med fem positioner:

Position 1: Rodium, 0,050 mm ±10 %

*Position 2: Aluminium, 0,70 mm (nominellt)
(tomosyntestillval)*

Position 3: Silver, 0,050 mm ±10 %

Position 4: Koppar, 0,3 mm

Position 5: Bly (medföljer för service)

kV/mA-område

Tabell 20: Högsta mA-inställning som funktion av kV

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
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	

<i>mAs steg (Tabell 1, standard)</i>	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
--------------------------------------	---

Dämpning av kolfiber

<i>Bildmottagare</i>	< 0,3 mm Al
<i>Förstoringsplattform</i>	< 0,3 mm Al

A.5.5 Röntgeninbländning

<i>Kollimerade fält</i>	7,0 cm x 8,5 cm 10 cm x 10 cm 15 cm x 15 cm 18 cm x 24 cm 18 cm x 29 cm (tomosyntestillval) 24 cm x 29 cm
-------------------------	--

A.5.6 Ljusfältsindikation

<i>Kongruens mellan ljusfält och röntgen</i>	<i>Inom 2 % av SID</i>
--	------------------------

A.5.7 Röntgengenerator

<i>Typ</i>	<i>Högfrekvensinverterare med konstant potential</i>
<i>Beteckning</i>	<i>7,0 kW, högst (isowatt), 200 mA vid 35 kV</i>
<i>Elektrisk effektkapacitet</i>	<i>9,0 kW högst</i>
<i>kV-område</i>	<i>20 kV till 49 kV i steg om 1 kV</i>
<i>kV-noggrannhet</i>	<i>±2 % över området 20-49 kVp</i>
<i>mAs-område</i>	<i>3,0 mAs till 500 mAs i manuellt mAs-läge (minst 8 mAs i AEC-läge)</i>
<i>mAs-noggrannhet</i>	<i>±(10 % + 0,2 mAs)</i>
<i>mA-område</i>	<i>10 mA till 200 mA, grovfokus 10 mA till 50 mA, finfokus</i>

A.6 Teknisk information om bildtagningssystemet

A.6.1 Bildmottagare

Vätskeintrång	<i>Ingen vätska från oavsiktligt spill på bildmottagaren får sippa in.</i>
Böjning	<i>Överstiger inte 1,0 mm vid högsta komprimering.</i>
Aktiv bildtagningsarea	<i>Minst 23,3 cm x 28,5 cm</i>
Konventionell DQE-mammografi	<i>Minst 50% vid 0,2 lp/mm Minst 15 % vid Nyquist-gränsen</i>
DQE (tomasyntestillval)	<i>Minst 30 % vid 0,2 lp/mm Minst 15 % vid Nyquist-gränsen</i>
Dynamiskt område och linjäritet	<i>Detektorundersystemets respons är linjärt med en linjäritet på 0,999 över ett dynamiskt område på 400:1 i röntgenexponering.</i>
Enhetslighet	<i>Detektorundersystemet kan korrigera variationer i förstärkningen pixel för pixel. Vid konventionella mammografiprocedurer ska uniformiteten på detektorns respons på en plan bild vara högst 2 % efter att förstärkningskalibrering applicerats över ett exponeringsområde på 0,5 mR till 200 mR.</i>

Bilaga B Systemmeddelanden och varningsmeddelanden

B.1 Felkorrigering och felsökning

De flesta fel och varningsmeddelanden åtgärdas utan att påverka ditt arbetsflöde. Följ anvisningarna på skärmen eller åtgärda tillståndet och ta sedan bort felstatusen från aktivitetsfältet. Vissa tillstånd kräver omstart av systemet eller anger att fler åtgärder krävs (t.ex. att ringa Hologics tekniska support). I denna bilaga beskrivs de olika meddelandekategorierna och dina åtgärder för att återställa systemet till normal drift. Kontakta Hologics tekniska support om felet återkommer.

B.2 Olika typer av meddelanden

B.2.1 Felnivåer

Varje meddelande har en viss uppsättning av följande egenskaper:

- Avbryter en pågående exponering (ja/nej)
- Förhindrar att en exponering startas (ja/nej)
- Visar ett meddelande för användaren på bildtagningsstationen (ja/nej)
- Kan återställas av användaren (ja/nej)
- Kan återställas automatiskt av Dimensions-systemet. (ja/nej)

Meddelanden som visas

Alla meddelanden visas på användarens valda språk.

Eventuella meddelanden som avbryter en exponering eller förhindrar att en exponering startas kommer alltid att visa ett meddelande om vilka åtgärder som krävs av användaren för att fortsätta.

Ytterligare information om meddelandet

Teknisk information om meddelandet finns i loggfilen.

Vissa meddelanden visas alltid som ett kritiskt fel (en omstart av systemet krävs). Dessa meddelanden är resultatet av tillstånd som förhindrar en exponering och inte kan återställas av användaren eller datorn.

B.2.2 Systemmeddelanden

När följande systemmeddelanden visas går du till det steg som visas i kolumnen Användaråtgärd för att ta bort meddelandet och möjliggöra nästa exponering.

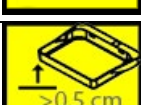
Selenia Dimensions System – användarhandbok

Bilaga B: Systemmeddelanden och varningsmeddelanden

Tabell 21: Systemmeddelanden

Ikon	Meddelande	Användaråtgärd
	Paddeln rör sig	Ingen åtgärd krävs.
	Skickar meddelande	Ingen åtgärd krävs.
	Ogiltig användning av förstoringsstativet	Du har valt en tomografisk vy med förstoringsstativet installerat. Välj en icke-tomografisk vy. (Tillvalet Tomosyntes)
	Ansiktsskydd är inte säkrat	Dra ut eller skjut in ansiktsskyddet helt. (Tillvalet Tomosyntes)
	Ogiltig användning av kompressionspaddel	Ta bort förstoringsstativet eller installera förstoringspaddeln.
	Paddelns position motsvarar inte vald vy	Flytta paddeln till korrekt position för vald vy.
	Kompressionen är mindre än 4,5 cm under kalibrering	Flytta kompressionpaddeln högre än 4,5 cm för att slutföra kalibreringsproceduren.
	FAST-kompression är inställt	Inaktivera FAST-kompression och installera en paddel som är avsedd för detta läge.
	Licens saknas	Licens krävs för att använda denna egenskap eller funktion. (Detta meddelande visas endast för din information. Det finns inga åtgärder användaren kan utföra.)
	Ogiltig detektorkalibrering	Installera förstoringsstativet för kalibrering av finfokus. Ta bort förstoringsstativet för kalibrering av grovfokus.
	Ogiltig geometrikalibrering	Upprepa geometrikalibreringen innan du försöker göra en exponering. (Tillvalet Tomosyntes)
	Konfigurationsfil saknas	Gäller servicepersonal.

Tabell 21: Systemmeddelanden

Ikon	Meddelande	Användaråtgärd
	Väntar på detektor	Ingen åtgärd krävs.
	System i testmodus	Gäller servicepersonal.
	Affirm-kabeln är inte ansluten	Anslut Affirm-systemets kabel på sidan av gantryt.
	Affirm är inte låst	Lås båda sidorna av Affirm-systemet.
	BCM-kabeln är inte ansluten	Anslut biopsikontrollmodulens kabel på sidan av Affirm-systemet.
	Vyn kräver att Affirm installeras ELLER Vyn kan inte slutföras med Affirm installerad	Installera Affirm-systemet för att ta denna vy. ELLER Ta bort Affirm-systemet för att ta denna vy.
	Röret måste placeras manuellt (flytta till 0 grader)	Rotera C-armen till 0 grader.
	Röret måste placeras manuellt (flytta till -15 grader)	Rotera C-armen till -15 grader.
	Röret måste placeras manuellt (flytta till 15 grader)	Rotera C-armen till +15 grader.
	En nödstoppsbrytare har inaktiverats.	Vrid nödstoppsbrytaren ett kvarts varv för att återställa brytaren.
	Nålen måste flyttas till rätt position.	Flytta nålen till korrekt position för biopsi-QAS.
	Kompressionen för låg för tomografirekonstruktioner.	Flytta kompressionpaddeln högre än 0,5 cm för att ta tomografiexponeringar.

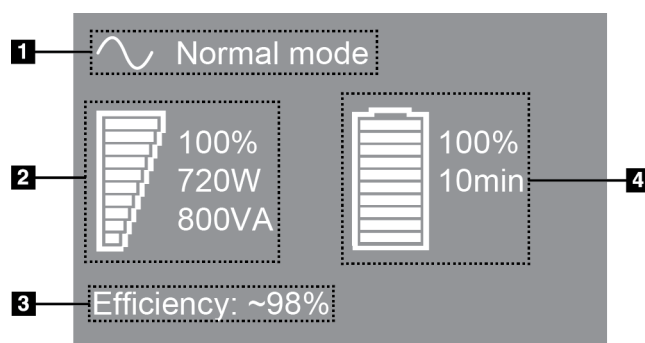
B.3 Drift via aggregat för avbrotsfri strömförjning



OBS!

Bruksanvisningen till aggregatet för avbrotsfri strömförjning levereras med systemet. Se *bruksanvisningen* till aggregatet för avbrotsfri strömförjning för fullständiga anvisningar.

LCD-displayen på aggregatet för avbrotsfri strömförjning visar matningsstatus.



Figur 90: LCD-displayen på aggregatet för avbrotsfri strömförjning

Symbolförklaring

1. Läge för avbrotsfri strömförjning
2. Belastning på aggregat för avbrotsfri strömförjning
3. Effektivitet hos aggregat för avbrotsfri strömförjning
4. Batterinivå för aggregat för avbrotsfri strömförjning

Om batteriet i aggregatet för avbrotsfri strömförjning blir uttjänt ändras ikonen Mode (Läge) utseende såsom visas. Kontakta din servicerepresentant för att byta ut batteriet.



Bilaga C Dimensions Mobile

C.1 Allmän information

I denna bilaga beskrivs Selenia Dimensions-systemet installerat i mobil miljö.

C.2 Säkerhetsvillkor och andra försiktighetsuppmannaingar

En acceptabel, stabil och ren växelströmskälla krävs för att säkerställa att systemet uppfyller alla sina prestandaspecifikationer. När det finns tillgängligt ger landström som ansluts på korrekt sätt till Selenia® Dimensions® digitala mammografisystemet den bästa prestandan. Om en mobil strömgenerator används måste du hålla specifikationerna för ingående ström under alla belastningsförhållanden.



Varning!

Strålningsskyddet är inte godkänt för mobilt bruk och tillhandahålls inte. Busstillverkaren måste tillhandahålla adekvat avskärmning.



Försiktig:

När landström inte är tillgänglig får mobila strömkällor som ger likvärdig prestanda användas (se [Mobila specifikationer](#) på sidan 144). Korrekt systemfunktion och prestanda kan endast säkerställas om kontinuerlig äkta sinusoidal växelström tillförs enligt specifikationerna för ingående ström och laddningsegenskaper för systemet. Strömkällan måste periodvis tillhandahålla 65 ampere vid 208 V växelström i minst 5 sekunder, och minst 4 ampere kontinuerlig ström i övrigt. Denna belastning måste stödjas en gång var 30:e sekund. Vid strömvabrott i landström eller mobil strömkälla måste UPS:en kunna tillhandahålla den driftsström som beskrivs ovan i minst 4 minuter. Bildtagningsstationens och gantryts ström måste tillhandahållas på separata, dedicerade kretsar. Användning av kontinuerlig strömförsljningskälla (UPS) med aktiv konditionering av ledningen rekommenderas på varje strömkrets. På samma sätt bör all strömförsljning av kringutrustning i den mobila bussen fördelas på andra kretsar. Den elektriska installationen måste verifieras för att uppfylla specifikationerna för inkommande ström och säkerhetskraven enligt IEC 60601-1 efter initial installation samt efter varje förflyttning av den mobila bussen.



Försiktig:

Temperaturen och luftfuktigheten inuti fordonet måste alltid upprätthållas. Låt inte miljöförhållandena överstiga angivna specifikationer när enheten inte används.

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Bilaga C: Dimensions Mobile



Försiktig:

Spanningen får inte förändras med mer än $\pm 10\%$ när röntgenenheten eller annan utrustning (t.ex. uppvärmning eller luftkonditionering) används.



Anm.

Om en mobil strömgenerator används måste du se till att den är minst 3 meter (10 fot) från systemet. Om detta avståndskrav inte kan uppfyllas kan ytterligare EMI- eller RF-avskärmning behövas.

C.3 Mobila specifikationer

C.3.1 Gränsvärden för stötar och vibrationer

Vibrationsgräns	Högst 0,30 G (2 Hz till 200 Hz), mätt vid den punkt där systemet har monterats i bussen.
Stötgräns	Högst 1,0 G (1/2 sinuspuls), mätt vid den punkt där systemet har monterats i bussen. Stötdämpare av typen "air ride" rekommenderas på bussen.

C.3.2 Miljö i bussen

Användningsmiljö

Temperaturområde	20 °C till 30 °C
Område för relativ luftfuktighet	20% till 80% utan kondenserande fukt

Miljö när den inte är i drift/under förflyttning

Temperaturområde	10 °C till 35 °C i högst 12 timmar 10 °C till 30 °C på obestämd tid
Högsta temperaturförändringshastighet Område för relativ luftfuktighet	<10 °C/h 10% till 80% utan kondenserande fukt

C.4 Inkommande elektricitet

C.4.1 Gantry

Elnätets spänning	200/209/220/230/ 240 V växelström $\pm 10\%$
Elnätets impedans	Högsta ledningsimpedans som inte får överskridas 0,20 Ohm vid 208/220/230/ 240 V växelström, 0,16 Ohm vid 200 V växelström
Elnätets frekvens	50/60 Hz $\pm 5\%$
Genomsnittlig strömstyrka under 24 timmar	< 5 A
Högsta strömstyrka i ledningen	4 A (högst 65 A i 3 sekunder)

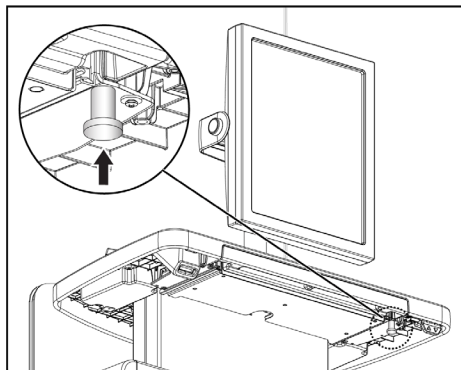
C.4.2 Bildtagningsstation

Elnätets spänning	100/120/200/208/220/230/240 V växelström ±10%
Elnätets frekvens	50/60 Hz ±5 %
Strömförbrukning	< 1000 W

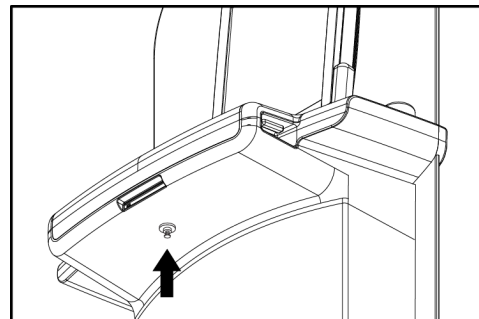
C.5 Förbereda systemet för förflyttning

Före förflyttning ska följande steg utföras:

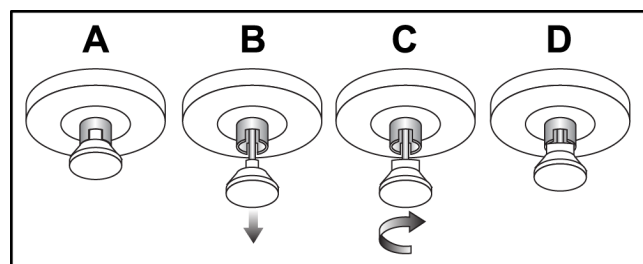
1. Vrid C-armen till 0 grader (CC-position).
2. Sänk C-armen till dess lägsta position.
3. Stäng av systemet via användargränssnittet.
4. Placera musen i tangentbordsbrickan.
5. Lås tangentbordsbrickan (se följande figurer):
 - a. Stäng brickan.
 - b. Leta rätt på vredet under brickan.
 - c. Vrid vredet 90° tills det passar in i låset. Position A i följande figur visar den låsta positionen.



Figur 91: Låsvred för tangentbordsbrickan



Figur 92: Låsvred för tangentbordsbrickan

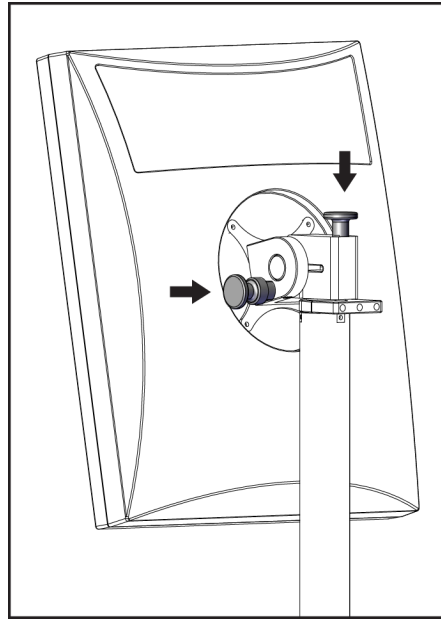


Figur 93: Tangentbordsbrickans låsvred från låst (A) till olåst (D)

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Bilaga C: Dimensions Mobile

6. Om den mobila universalbildtagningsstationen används ska den vridbara skärmen låsas med de medföljande vreden (se följande figur).

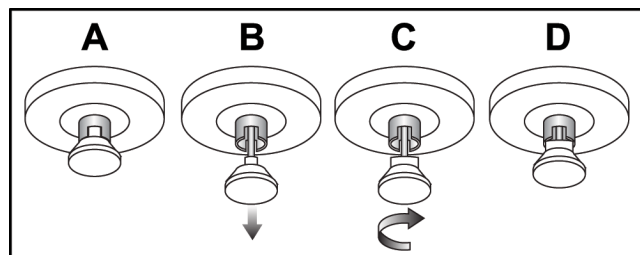


Figur 94: Vridbara låsvred för förhandsgranskningsdisplay på mobil bildtagningsstation

7. Sänk ner arbetsytan till lägsta höjd.
8. Avlägsna alla systemtillbehör.
9. Placera alla tillbehör i en säker förvaring.

C.6 Förbereda systemet för användning

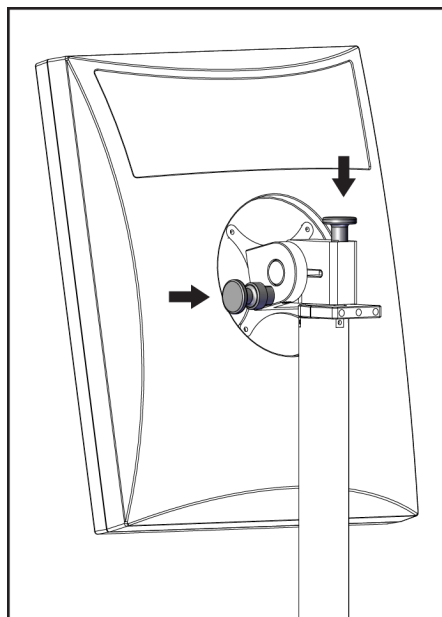
1. Lås upp tangentbordsbrickan:
 - a. Leta rätt på vredet under brickan.
 - b. Dra vredet nedåt.
 - c. Vrid vredet 90° . Denna position håller spärren öppen. Position D (i följande figur) visar den olåsta positionen.



Figur 95: Tangentbordsbrickans låsvred från låst (A) till olåst (D)

2. Dra ut brickan om det behövs.

3. Om den mobila universalbildtagningsstationen används ska den vridbara skärmen läsas upp (se följande figur).



*Figur 96: Vridbara låsveder för
förhandsgranskningsdisplay på mobil
bildtagningsstation*

C.7 Testa systemet efter förflyttning

C.7.1 Kontroller och funktionstester av Selenia Dimensions

Utför kontrollerna och funktionstesterna. Se [Utföra funktionstester](#) på sidan 37.

- Komprimering upp/ned
- Komprimeringsfrikoppling
- Rotation av C-armen
- C-arm upp/ned
- Åsidosätta kollimatorn
- Ljusfältslampa
- Flytta paddelsystemet
- Nödstoppsbrytare

C.8 Kvalitetskontrolltester

Se din kvalitetskontrollhandbok för kvalitetssystemkontroller.

Bilaga D Dosinformation

D.1 EUREF dostabeller



OBS!

Denna information gäller endast för EU.

Följande värden gäller för tabellerna med standarddoser.

Följande tabeller visar typiska dosvärden när systemet används för 2D- eller BT-avbildning. Tabellerna följer de rutiner som beskrivs i de *europeiska riktlinjerna för kvalitetssäkring vid bröstcancerscreening och -diagnostisering, fjärde utgåvan*: avsnitt **2a.2.5.1 Dosimetri**, samt **Bilaga 5: Procedur för fastställande av genomsnittlig glandulär dos**.

Tabell 22: 2D-dos (EUREF)

Fantom	cm	kV	Anod	Filter	EUREF-dos (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

Tabell 23: BT-dos (EUREF)

Fantom	cm	kV	Anod	Filter	EUREF-dos (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

Tabell 24: CEDM-dos (EUREF)

Fantom	cm	kV	Anod	Filter	EUREF-dos (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

Sakregister

2

2D-kontrast • 68
2D-kontrastinställningar • 71

A

acceptera avvisade bilder • 107
acceptera bilder • 107
administrationsskärmen • 115
 Admin-knapp • 58
 Fjärråtkomst till bildrapporter • 119
 funktioner • 115
 Om skärmen (Bildtagningsstation) • 117
AEC
 knappar • 31
 Sensorposition • 31
aktivitetsfält • 50
anpassat resultat • 74
ansiktsskydd • 90
användargränssnitt • 49
användarmeny • 50
användarprofiler • 6
arbetsflöde, standard • 103
arbetslista, söka • 58
arkivera • 75
autorotation • 37, 44
autoupphängning, autoparning • 81
avvisa bilder • 107
 skriva ut • 77

B

behörigheter, per användargrupp • 118
bifogad bild, acceptera eller avvisa • 107
bilder
 acceptera • 107
 avvisa • 107
 bildtagningsläge • 60
 Fjärråtkomst till bildrapporter • 119
 fliken granskningsverktyg • 83
 förhandsgranska • 79, 107
 granska • 82
 granskningsverktyg • 67

lagra • 107
oacceptabel • 107
resultatalternativ • 87
bildtagningslägen • 60
Bildtagningsstation
 kontroller • 27
 kontroller och displayr • 27
 Om skärmen (Bildtagningsstation) • 117
 Pekskärm • 27, 29
 underhåll • 112
Bildtagningsstation, standard
 kontroller och displayr • 28

C

C-arm
 autorotation • 37, 44
 displayr • 31
 kontroller och indikatorer • 30, 31
 rotation • 37, 44
 uttag för tillbehör • 89
cine-flik • 85

D

dataförlust • 13
definitioner • 7
display
 Bildtagningsstation • 27
 fönsternivå • 83
 förhandsgranska bild • 29
 komprimeringskraft • 31
 olika typer av bildval • 85
 rengöra • 112
 tjocklek • 31
dosinformation • 149
 EUREF dostabeller • 149

E

exponering
 parametrar • 60
sekvens • 105
tekniker, ställa in • 60
exportera • 76

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Sakregister

F

- fel • 139
- filter-flik • 57
 - övriga funktioner • 57
- fingeravtrycksläsare • 27, 36
- Fjärråtkomst till bildrapporter • 119
- flikar
 - filter, kolumn • 57
- flytta paddel • 61, 97
- Flytta paddelsystemet • 37, 46
- fotpedaler • 32
- funktion, välj att utföra • 52
- funktionstester
 - Nödstoppsbrytare • 37, 46
- fönsternivå • 83
- förhandsgranska bildskärm • 29, 79, 107
- förkrav för systemanvändning • 6
- förstoringshårkorsenhet, installera och ta bort • 101
- förstoringspaddlar • 94
- Förstoringsstativ • 98
 - installera och ta bort • 98

G

- gantrykontroller och indikatorer • 30
- generator-flik, ställa in tekniker • 60
- granska
 - avvisad bild • 107
 - bilder • 82
 - lägga till • 63
 - redigera • 66

H

- hantera
 - alarm • 50
 - meddelanden • 50
 - resultatgrupper • 73
- Hologics tekniska support • 111
- hårkorsenhet för lokalisering
 - Använda • 101
 - installera och ta bort • 100
 - rikta in • 102

I

- Ikonen Mina inställningar • 50
 - Implantat förskjutet-vyer • 63
 - indikatorer • 25
 - indragbart ansiktsskydd
 - Använda • 91
 - Installera • 90
 - installera
 - indragbart ansiktsskydd • 90
 - Komprimeringspaddlar • 96
 - Konventionellt ansiktsskydd • 92
 - internationella symboler • 9
- ## K
- kalibreringar, utför • 52
 - kliniska förfaranden • 103
 - Knappen Implantat finns • 61
 - kollimator
 - programmerad till paddelposition • 37
 - åsidosätta • 37
 - kolumn-flik • 57
 - kommentarsflik • 85
 - Kommentarsflik • 85
 - komprimering
 - Frigöra • 105
 - Kontroller och displayr • 27
 - komprimeringskraft, område • 31
 - kontaktpaddlar • 94
 - kontroller
 - Bildtagningsstation • 27
 - C-arm • 32
 - handrattar • 31
 - indikatorer • 25
 - Komprimering • 32, 37, 38
 - Komprimeringsbroms • 37, 38
 - Ljusfältslampa • 37, 45
 - Manuell frikoppling av komprimering • 37, 38
 - System • 25
 - åsidosätta kollimator • 37, 45
 - konventionellt ansiktsskydd, installera • 92
 - krav
 - Färdigheter krävs • 6
 - Kvalitetskontroll • 6
 - Utbildning • 7
 - krav på kvalitetskontroller • 6

L

laserfilmskrivare, isoleringskrav • 13
ljusfältslampa • 37, 45
 använda • 105
Logga in • 36
 Fingeravtrycksläsare • 36
Logga ut • 58
lokaliseringsspaddlar • 95
lägga till
 granska • 63
 procedur • 65

M

meddelanden och varningar • 139
mobilt system
 kvalitetskontrolltester • 147
 specifikationer • 144
 säkerhet • 143
 testa efter förflyttning • 147

N

nållkalisering • 108
Nödstoppsbrytare • 27, 30
 funktionstest • 37

O

Om skärmen (Bildtagningsstation) • 117
ordlista • 7

P

Paddelrörelseknappar • 31
paddlar
 flytta • 97
 flytta till ny position • 61
 installera • 96
 komprimering • 94
 ta bort • 96
patient
 ansiktsskydd • 90
 position • 105
 radera • 56
 redigera information • 55
 öppna • 55

pekskärm • 29
Premium bildtagningsstation • 27
procedurer
 lägga till • 55
 stänga • 67
procedurskärm • 59
punktkomprimeringspaddlar • 94

Q

QC-uppgifter, utför • 52

R

radera patient • 56
redigera
 användarinformation • 50
 granska • 66
 patientinformation • 55
resultat på begäran • 74
resultat, på begäran • 74
resultatenheter
 anpassat resultat • 74
hantera resultatgrupper • 50
ikoner i aktivitetsfältet • 50
 resultatgrupper • 87
resultatgrupper, hantera • 87
resultatgrupper, välja • 73
ROI-flik • 85
rullhjul • 27
röntgen
 brytare (knapp) • 27
 indikatorer • 61, 105
 kollimerade fält • 37, 45
 ta bild • 61, 105
 röntgenrör, display • 32
 röntgenstativ, kontroller och indikatorer • 30

S

screening
 ta bilden • 105
skicka bilder till resultat • 87
skärmar
 admin • 115
 förhandsgranska bild • 79
 lägga till vy • 63
 söka • 58

Selenia Dimensions System – användarhandbok

Sakregister

slå på systemet • 33
förberedelse • 33

Logga in • 36

specifikationer • 127

elektriskt • 133

streckkodsläsare • 27, 29

strålsäkerhet • 13

strömbrytare • 27

stänga

patient • 67

procedur • 67

system

administration • 115

beskrivning • 11

funktioner • 2

klar • 105

statusikoner • 50

säkerhet

allmän information • 13

dataförlust • 13

skada på utrustning • 13

strålning • 13

söka i arbetslista • 58

T

ta bilder • 61, 105

ta bort

förstoringshårkorsenhet • 101

Förstoringsstativ • 98

granska • 63

hårkorsenhet för lokalisering • 100

indragbart ansiktsskydd • 90

komprimeringspaddlar • 96

konventionellt ansiktsskydd • 92

tangentbord • 27, 28

teknisk support • 5

terminer och definitioner • 7

tillbehör

ansiktsskydd • 90

Förstoringsstativ • 98

hårkorsenheter • 100

installera på C-arm • 89

U

underhåll

allmänt • 111

utbildningskrav • 7

uttalande om webbsäkerhet • 6

uttalande, webbsäkerhet • 6

V,W

varningar • 139

verktyg, bildgranskning • 83

välja

exponeringsparametrar • 60

resultatgrupper • 73

Ö

öppna patientprocedur • 55



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

Australia

Hologic (Australia & New Zealand) Pty Ltd
Level 3, Suite 302
2 Lyon Park Road
Macquarie Park, NSW 2113
Australia
1.800.264.073

EC REP

Hologic BV
Da Vinci laan 5
1930 Zaventem
Belgium
Tel: +32.2.711.46.80
Fax: +32.2.725.20.87

CE
2797