

Affirm®

Breast Biopsy Guidance System



ユーザーガイド

Affirm 乳房生検ガイダンスシステム

側方アーム（アップライト生検アクセサリー）付き

MAN-10929-1203 改訂 001

HOLOGIC®

Affirm®

胸部生検ガイダンスシステム

ユーザーガイド

側方アーム（オプションのアップライト生検アクセサリー）使用時
ソフトウェアバージョン 1.0

部品番号 MAN-10929-1203

改訂 001

2024 年 1 月

HOLOGIC®

医療機器の分類、名称及び認証番号

■ 類別

機械器具 9
医療用エックス線装置及び医療用エックス線装置用エックス線管

■ 一般的名称

据置型デジタル式乳房用 X 線診断装置 (JMDN コード: 37672000)

■ 分類

管理医療機器・特定保守管理医療機器・設置管理医療機器

■ 販売名

デジタル式乳房 X 線撮影装置 Selenia Dimensions

■ 医療機器認証番号

第 222ABBZX00177000 号

製造販売業者および製造業者

■ 製造販売業者及び製造業者

製造販売業者: ホロジックジャパン株式会社
住所: 東京都文京区後楽 1-4-25 日教販ビル
製造業者: Hologic, Inc.
国名: 米国

© 2024 Hologic, Inc.米国で印刷。このマニュアルは最初に英語で書かれました。

Hologic, Affirm, ATEC, Dimensions, Eviva, Selenia, は米国およびその他の国の Hologic およびその関連会社の登録商標です。
他のすべての商標、登録商標、および製品名はそのそれぞれの所有者の財産です。

本品は、www.Hologic.com/patent-information で特定されるとおり、1つまたは複数の米国または外国の特許で保護されている可能性があります。

目次

図一覧 ix

表一覧 xi

1: はじめに	1
1.1 前書き	1
1.2 用途	1
1.3 ユーザープロファイル	1
1.3.1 マンモグラフィー技師	1
1.3.2 放射線科医、外科医	2
1.3.3 医学物理士	2
1.4 トレーニング要件	2
1.5 品質管理要件	2
1.6 保証	3
1.7 テクニカルサポート	3
1.8 製品に関する苦情	3
1.9 Hologicのサイバーセキュリティ方針	4
1.10 警告、注意、および注記の説明	4
2: 一般情報	5
2.1 システムの概要	5
2.2 生検ガイダンスマジュールの取り扱い方法	6
2.3 安全	7
2.4 警告と注意事項	7
2.5 準拠	8
2.5.1 準拠要件	8
2.6 記号	9
2.7 ラベルの位置	10
3: 着脱・検証	11
3.1 生検ガイダンスマジュールのコンポーネント	11
3.2 生検コントロールモジュールのコンポーネント	13
3.3 メインコンポーネントの取り付け	14
3.3.1 生検ガイダンスマジュールの取り付け	14
3.3.2 生検コントロールモジュールの取り付け	15
3.4 アクセサリーの着脱	16
3.4.1 生検圧迫パドル	16
3.4.2 ニードルガイド	16
3.4.3 生検デバイスアダプター	18
3.4.4 生検デバイス	19

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

目次

3.4.5 側方アームおよびそのアクセサリーの着脱.....	20
3.5 システムの検証	34
3.5.1 ホストの接続を確認.....	34
3.5.2 生検に関する接続を確認.....	34
3.6 メインコンポーネントの取り外し.....	36
3.6.1 Biopsy Control Module (生検コントロールモジュール)	36
3.6.2 Biopsy Guidance Module (生検ガイダンスモジュール)	36
3.7 Affirmシステムのテーブルトップスタンド	37
3.8 側方アームの保管ケース	38
4: ユーザーインターフェイス - 生検コントロールモジュール	39
4.1 生検コントロールモジュールの画面.....	39
4.1.1 ホーム画面	39
4.1.2 [Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面.....	40
4.1.3 [Jog Mode] (ジョグモード) 画面	44
4.1.4 [Select Target] (ターゲットの選択) 画面.....	46
5: Biopsy (生検)	49
5.1 生検ビュー	49
5.1.1 生検ビューの追加方法.....	49
5.1.2 生検ビューの編集方法.....	50
5.2 Cアームステレオモード	51
5.2.1 CアームステレオモードにおけるCアームの回転	51
5.2.2 画像撮影用のCアームステレオモードの選択方法.....	53
5.3 [Biopsy] (生検) タブ	54
5.3.1 生検オプション	55
5.4 定位病変ターゲット設定	58
5.4.1 生検デバイスの位置の確認.....	59
5.5 トモシンセシスでの病変のターゲット設定	59
5.5.1 生検デバイスの位置の確認.....	60
5.5.2 ポストファイアスカウト画像へのターゲットの投影	60
5.6 マルチパスによる病変のターゲット設定	60
5.7 生検後の処置	64
5.8 ステレオ画像の印刷.....	65
6: 品質保証	67
6.1 QASテスト	67
6.1.1 QASテスト (標準ニードルアプローチの場合)	67
6.1.2 QASテスト (側方ニードルアプローチの場合)	69
6.2 ジオメトリ較正	71
6.2.1 ジオメトリ較正の手順.....	71
7: ケアおよびクリーニング	73
7.1 一般情報	73
7.2 予防保守計画	73

7.3 全体的なクリーニング	75
7.3.1 生検コントロールモジュール画面のクリーニング方法.....	75
7.3.2 負傷または装置の損傷の防止.....	76
付属書 A: システムの仕様	77
A.1 Affirmシステムの寸法	77
A.2 側方アームの寸法	78
A.3 Biopsy Guidance Module (生検ガイダンスモジュール)	79
A.4 側方アーム	79
A.5 Biopsy Control Module (生検コントロールモジュール)	79
付属書 B: システムメッセージと警告	81
B.1 警告音	81
B.2 エラーメッセージ	81
付属書 C: 生検に関するCNR補正	83
C.1 CNR補正（定位生検の場合）	83
C.1.1 AECテーブル0（定位生検の標準線量）	83
C.2 CNR補正（トモシンセシスオプションによる生検の場合）	83
C.2.1 AEC Table 0 (Tomosynthesis Option:Standard Tomo Dose)	83
付属書 D: 記入フォーム	85
D.1 QASテストチェックリスト	85
D.2 QASテストチェックリスト（側方アーム用）	86
用語集	87
索引	89

図一覧

図 1: Affirm乳房生検ガイダンスシステム（Selenia Dimensionsマンモグラフィーシステムに取り付けた状態）	..5
図 2: 生検ガイダンスマジュールの持ち上げ方法6
図 3: 生検ガイダンスマジュールの保管方法6
図 4: 生検ガイダンスマジュールのラベルの位置10
図 5: 側方アームのシリアル番号ラベルの位置10
図 6: Biopsy Guidance Module（生検ガイダンスマジュール）11
図 7: Biopsy Control Module（生検コントロールモジュール）13
図 8: 生検ガイダンスマジュールの取り付け14
図 9: 生検コントロールモジュールの取り付け15
図 10: 標準のデバイスマウントにニードルガイドを取り付ける17
図 11: 標準のニードルガイドホルダーに使い捨てニードルガイドを取り付ける17
図 12: デバイスマウント（標準）に生検デバイスアダプターを取り付ける18
図 13: 側方アームのコンポーネント20
図 14: 左側方ニードルアプローチ（青色）用に取り付けた側方アーム22
図 15: 右側方ニードルアプローチ（黄色）用に取り付けた側方アーム22
図 16: 受像器上に側方アーム用スタンドを取り付ける23
図 17: 標準のデバイスマウントからニードルガイドホルダーを取り外す24
図 18: デバイスマウントに側方アームを取り付ける25
図 19: 側方アームを取り付けた側の選択画面25
図 20: 左側方ニードルアプローチの場合：青色のニードルガイドホルダーをニードルガイドロッドに取り付ける	27
図 21: 右側方ニードルアプローチの場合：黄色のニードルガイドホルダーをニードルガイドロッドに取り付ける	27
図 22: ニードルガイドホルダー（側方アーム）に使い捨てニードルガイドを取り付ける27
図 23: キャリッジをロック/ロック解除するときのレバーの位置28
図 24: ロック状態/ロック解除状態におけるデバイスマウントのレバーの位置28
図 25: 側方アームのキャリッジにデバイスマウントを挿入29
図 26: デバイスマウント（側方アーム）に生検デバイスアダプターを取り付ける30
図 27: 各レバーを完全にロック31
図 28: X軸方向ストッパーの位置とキャリッジの位置を示す目盛りの値32
図 29: X軸方向ストッパーを側方アームに取り付ける33
図 30: 生検コントロールモジュールに表示されたホーム画面34
図 31: 生検オプション領域（標準ニードルアプローチの場合）35
図 32: 生検オプション領域（側方ニードルアプローチの場合）35
図 33: Affirmシステムのテーブルトップスタンド37
図 34: 側方アームと保管ケース38
図 35: ホーム画面39
図 36: [Target Guidance]（ターゲットガイダンス）画面40
図 37: [Target Guidance]（ターゲットガイダンス）画面（側方アームを使用中の場合）41
図 38: 緑色の[Diff]（差分）セル42
図 39: 黄色と赤色のセル42

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

目次

図 40: 警告音が鳴っている場合	43
図 41: 警告音が鳴っていない場合	43
図 42: [Jog Mode] (ジョグモード) 画面	44
図 43: [Jog Mode] (ジョグモード) 画面 (側方アームを使用中の場合)	45
図 44: [Select Target] (ターゲットの選択) 画面	46
図 45: [Select Target] (ターゲットの選択) 画面 (側方アームを使用中の場合)	47
図 46: [Add View] (ビューの追加) 画面の[Biopsy] (生検) タブ	49
図 47: [Edit View] (ビューの編集) 画面	50
図 48: Stereo Mode (ステレオモード)	52
図 49: Cアームモード	52
図 50: [System Status] (システムステータス) アイコン	53
図 51: [System Status] (システムステータス) メニュー	53
図 52: [System Defaults] (システムデフォルト) 画面	53
図 53: [Biopsy] (生検) タブ	54
図 54: [Biopsy] (生検) タブの画面に表示された機能ボタンとデータ (標準ニードルアプローチの場合)	55
図 55: [Biopsy] (生検) タブの画面に表示された機能ボタンとデータ (側方ニードルアプローチの場合)	55
図 56: マルチパスオプション	61
図 57: 中央のターゲットポイントの周囲に設定された4個のオフセットターゲットポイント	62
図 58: 3 mmの間隔で生成されたオフセットポイント	62
図 59: 5 mmの間隔で生成されたオフセットポイント	62
図 60: シングルポイントターゲットを選択した場合	63
図 61: シングルポイントターゲットの選択を解除した場合	63
図 62: マルチパスターゲットを選択した場合	63
図 63: マルチパスターゲットの選択を解除した場合	63
図 64: ターゲットセットの生検順序	64
図 65: 3オフセットターゲットの生検順序	64
図 66: 4オフセットターゲットの生検順序	64
図 67: 5オフセットターゲットの生検順序	64
図 68: ステレオペアの[Print] (印刷) 画面	65
図 69: [Admin] (管理) 画面の[QAS]ボタン	67
図 70: [Biopsy] (生検) タブの[Device] (デバイス) フィールド	68
図 71: [Admin] (管理) 画面の[Lateral QAS] (側方QAS) ボタン	69
図 72: [Biopsy] (生検) タブの[Device] (デバイス) フィールド	70
図 73: Affirmシステムの生検ガイダンスモジュール	77
図 74: 側方アーム	78

表一覧

表 1: 生検ガイダンスマジュールのコンポーネント	12
表 2: 生検コントロールモジュールのコンポーネント	13
表 3: Hologic工場検証済み生検デバイス	19
表 4: 側方アームのコンポーネント	21
表 5: [Sound] (サウンド) ボタンの使用方法	43
表 6: [C-arm Stereo Mode] (Cアームステレオモード) ボタン	52
表 7: Cアームステレオモードの選択方法	53
表 8: 放射線技師用の予防保守計画	73
表 9: 放射線技師用の予防保守計画	74
表 10: Affirmシステムの警告音	81
表 11: Affirmシステムのエラーメッセージ	81

第1章 はじめに

1.1 前書き

設置および使用の前に、本書のすべての情報をよくお読みください。この取扱説明書に記載されているすべての警告および注意事項に従ってください。手技中に取扱説明書をいつでも使用できるようにしておいてください。医師は、本システムの使用に関して、この取扱説明書に説明されているすべての潜在的なリスクおよび有害事象を患者に知らせる必要があります。

1.2 用途

Rx Only 注意：米国連邦法により、本装置の販売は医師による注文または指示がある場合に限定されます。

Affirm™乳房生検ガイダンスシステムは、Selenia® Dimensions®デジタルマンモグラフィーシステム用のオプションです。これは、3次元空間における乳房内病変を正確に特定し、インターベンション手技（生検、術前ポジショニングなど）や治療機器を用いるためのターゲットガイダンス用アクセサリーです。

1.3 ユーザープロファイル

1.3.1 マンモグラフィー技師

- マンモグラフィー技師が勤務する施設に適用される要件をすべて満たしている。
- マンモグラフィーシステムを使用するためのトレーニングを受けた。
- マンモグラフィーでのポジショニングのトレーニングを受けている。
- 定位乳房生検術について理解している。
- コンピューターおよび周辺機器の操作方法を理解している。
- 両手で肩の高さまで 20 ポンド（約 9.1 kg）の物を持ち上げられる（アップライト定位システムに必要）。
- 無菌操作の手技を理解している。

1.3.2 放射線科医、外科医

- 医師が勤務する施設に適用される要件をすべて満たしている。
- 定位乳房生検術について理解している。
- コンピューターおよび周辺機器の操作方法を理解している。
- 無菌操作の手技を理解している。
- 局所麻酔を行っている。
- コア生検の基本的な外科的手技を理解している。

1.3.3 医学物理士

- 医学物理士が勤務する施設に適用される要件をすべて満たしている。
- マンモグラフィーについて理解している。
- デジタル画像の経験がある。
- コンピューターおよび周辺機器の操作方法を理解している。

1.4 トレーニング要件

米国では、ユーザーがマンモグラフィーの実施基準を満たす放射線技師として認定を受けている必要があります。マンモグラフィーのユーザーは、従来のマンモグラフィーおよびデジタルマンモグラフィーの FDA ガイドラインに基づく MQSA 技師の要件をすべて満たしている必要があります。

ユーザーには以下のトレーニングを受けることができます（この他にもさまざまなトレーニングが用意されています）。

- Hologic の臨床サービス専門家によるオンサイトアプリケーショントレーニング
- オンサイトオンザジョブトレーニング（ピアトレーニング）

また、ユーザーマニュアルでも本システムの使用方法を確認できます。

すべてのユーザーが必ず本システムの正しい操作方法のトレーニングを受けたうえで患者に対して使用する必要があります。

Hologic では、システムの誤った操作に起因する負傷または損傷については責任を負いかねます。

1.5 品質管理要件

すべての品質管理テストを適切な期間内に実施してください。

技術的な記述情報の確認方法技術的な記述情報はサービスマニュアルに記載されています。

1.6 保証

契約書に特に明記されている場合を除き、i) Hologic の製造した機器は、製品を購入した元のお客様の場合に限り、製品出荷日より、または設置が必要な場合は設置日より 1 年間、発行された製品仕様書に従って十分な機能を果たすことが保証されます（「保証期間」）。ii) デジタル画像マンモグラフ X 線チューブは 24 ヶ月間保証されます。X 線チューブは最初の 12 ヶ月は完全保証の対象となり、続く 13~24 ヶ月は減価償却日割り計算で保証されます。iii) 交換部品および再製造された物は保証期間の残りまたは出荷後 90 日のいずれか長い期間保証されます。iv) 消耗供給品はそれぞれの包装に記載された期限まで、発行された仕様書に従って十分な機能を果たすことが保証されます。v) ライセンス化されているソフトウェアは、発行された仕様書に従って保証されます。vi) サービスは望ましい作業レベルが供給されることが保証されます。vii) Hologic の製造していない装置は、そのメーカー経由で保証され、そのような Hologic 以外の装置のメーカーが許容する保証が Hologic の顧客に適用されます。Hologic はその製品が中断することなくまたはエラーなしで使用できること、または製品を Hologic が認可していない他社製品とともに使用した場合の性能を保証するものではありません。以上の保証の適用対象外となるのは、(a) Hologic の認可したサービススタッフ以外の者によって修理、移動、もしくは変更された製品、(b) 物理的（熱的、電気的など）な酷使、圧力、もしくは誤用にさらされた製品、(c) Hologic の関連規定もしくは関連指示に反する方法（Hologic の推奨するソフトウェアアップグレードをお客様が拒否した場合など）で保管、保持、もしくは操作された製品、または (d) Hologic 以外による保証を前提とした提供、事前公開版としての提供、もしくは「現状のまま」での提供が指定された製品です。

1.7 テクニカルサポート

製品サポートの連絡先情報については、この取扱説明書のタイトルページを参照してください。

1.8 製品に関する苦情

この製品の品質、信頼性、安全性、または性能に関する苦情や問題がありましたら、Hologic までお知らせください。本装置が患者の負傷を誘発または重症化した場合は、直ちに当該インシデントを Hologic にご報告ください。

1.9 Hologic のサイバーセキュリティ方針

Hologic では、コンピューターおよびネットワークセキュリティの現状を継続的に確認し、セキュリティ上の問題が発生する可能性がないか調べています。Hologic は、必要に応じて製品のアップデートを提供しています。

Hologic 製品向けのサイバーセキュリティベストプラクティスに関する文書については、Hologic のインターネットサイトをご覧ください。

1.10 警告、注意、および注記の説明

この取扱説明書で使用されている警告、注意、および注記について説明します。



警告！

危険な負傷または致命的な負傷を防止するために正確に従う必要のある手順。



警告：

負傷を防止するために正確に従う必要のある手順。



注意：

装置の損傷、データの消失、またはソフトウェアアプリケーション内のファイルの破損を防止するために正確に従う必要のある手順。



注記

注記には追加情報が示されます。

第2章 一般情報

2.1 システムの概要

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムは、Selenia Dimensions マンモグラフィーシステムの C アームに取り付けます。このガイダンスシステムは、下記の 2 つのメインコンポーネントを備えています。

- Biopsy Guidance Module (生検ガイダンスマジュール)
- Biopsy Control Module (生検コントロールモジュール)

生検ガイダンスマジュールのデバイスマウントには、対応する生検デバイスを取り付けます。標準ニードルアプローチの場合、Affirm システムに取り付けた生検デバイスは X 軸方向および Y 軸方向に電動移動します。Z 軸方向には手動で移動させます。側方ニードルアプローチの場合は、生検ガイダンスマジュールに Affirm 用の側方アーム（オプションのアップライト生検アクセサリー）を取り付けます。この側方アームにより、X 軸方向、Y 軸方向、Z 軸方向への移動は標準ニードルアプローチの場合と同様に行えます。C アームの角度は 0° で、生検デバイスの位置は標準ニードルアプローチの場合と同様です。そのうえで、乳房内にニードルをそれ自体の X 軸（側方 X 軸）に沿って手動で刺入します。

ターゲッティング用のステレオ画像とトモシンセシス画像を撮影するときは、Selenia Dimensions システムの X 線管アームを圧迫アームとは別に動かすことができます。撮影可能な画像のタイプは、Selenia Dimensions システムについてお持ちのライセンスによります。Selenia Dimensions システムの詳細については、同システムのユーザーガイドを参照してください。また、実施可能な生検のタイプは、Affirm システムについてお持ちのライセンスによります。お持ちのインストール済みライセンスをすべて確認するには、[System Tools] (システムツール) で [Licensing] (ライセンス) を選択してください。

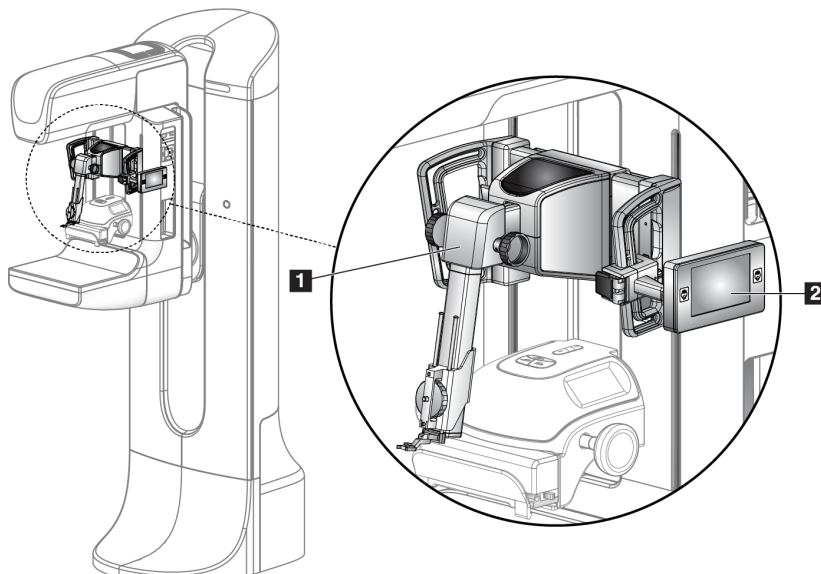


図 1: Affirm 乳房生検ガイダンスシステム (Selenia Dimensions マンモグラフィー システムに取り付けた状態)

図の凡例

1. Biopsy Guidance Module (生検ガイダンスマジュール)
2. Biopsy Control Module (生検コントロールモジュール)

2.2 生検ガイダンスマジュールの取り扱い方法



注意：

生検ガイダンスマジュールを運ぶときは、ニードルガイダンステージで損傷したり調整不良状態になったりすることのないようご注意ください。



注意：

Affirm システムの生検ガイダンスマジュールの重量は 15 ポンド（約 6.8 kg）です。このモジュールを運ぶときは、必ず各ハンドルのグリップを確実に握ってください。

生検ガイダンスマジュールは、必ず両手で持ち上げてください。

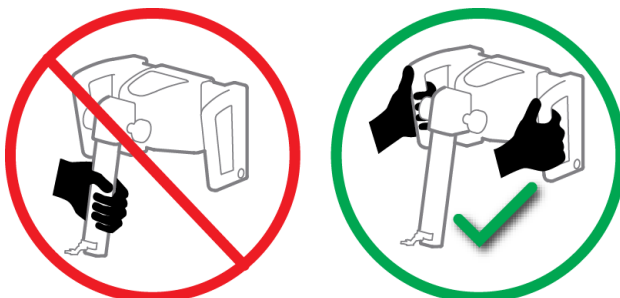


図2: 生検ガイダンスマジュールの持ち上げ方法

使用していない生検ガイダンスマジュールは、その背面に立てかけてください。

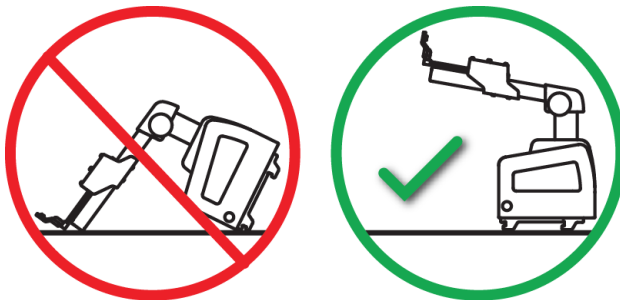


図3: 生検ガイダンスマジュールの保管方法

2.3 安全

このシステムを使用する前に、この取扱説明書を読み、内容を理解してください。患者の検査中は、本書をいつでも使用できるようにしておいてください。

この取扱説明書に記載された指示に常に従ってください。Hologic では、システムの誤った操作に起因する負傷または損傷については責任を負いかねます。Hologic では、お客様の施設で実施するトレーニングを手配いたします。

このシステムは保護装置を装備していますが、放射線技師はこのシステムを安全に操作する方法を必ず理解しておいてください。放射線技師は、X 線が健康にどのような被害を及ぼすかを把握している必要があります。

本書に記載されていないシステムやコンポーネントに本装置を接続することはおやめください。複数のコンポーネントを併用するには、患者やスタッフ、環境に対する安全を証明するためのデータが必要です。追加で必要となる証明は、ユーザーの責任で行ってください。

2.4 警告と注意事項



警告！

電源障害が発生した場合は、患者をシステムから遠ざけてから電源を入れてください。



警告：

本書に記載の手順では、X 線が発生します。



警告：

C アームはモーターで作動します。



警告：

X 線管アームはモーターで作動します。



警告：

本システムは、然るべき資格を備えた方だけに使用させてください。



警告：

異常や問題が本装置に見つかった場合は、その使用を中止してください。



警告：

正規のサービスエンジニアによる予防保守を必ず計画してください。



警告：

ユーザーまたはサービスエンジニアは、問題を修正してからシステムを使用する必要があります。



警告：

手技の実施中に患者を1人にしないでください。



警告：

患者の手を常にすべてのボタンおよびスイッチから離してください。



注意：

Affirm システムを運ぶときは、損傷したり調整不良状態になったりすることのないようご注意ください。



注意：

Affirm システムの生検ガイダンスマジュールの重量は15 ポンド（約 6.8 kg）です。このモジュールを運ぶときは、必ず各ハンドルのグリップを確実に握ってください。



注記

本システムには、ユーザーが修理すべき部品はありません。

2.5 準拠

このセクションでは、システムの準拠要件と製造者の責任について説明します。

2.5.1 準拠要件

製造者は、以下の条件の下で、本装置の安全性、信頼性、および性能の影響に対して責任を負います。

- 本装置がユーザーガイドに従って使用されている。
- アセンブリの操作、拡張、再調整、変更、修理は、必ず正規の担当者が実施している。

2.6 記号

ここでは、本システムに表示されている国際記号について説明します。

	等電位化端子
	保護接地端子
	コンピューターおよびディスプレイの電源オン/オフ
	電気・電子機器は一般の廃棄物とは分別して廃棄してください。廃棄物が発生した場合は、Hologicまで返送するか、サービス担当者に連絡してください。
	製造元
	製造日

2.7 ラベルの位置

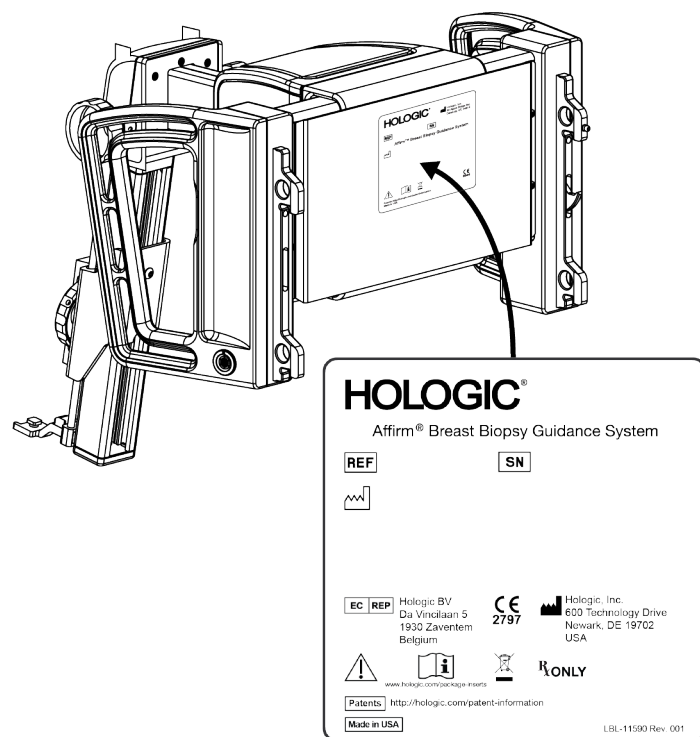


図4: 生検ガイダンスマジュールのラベルの位置

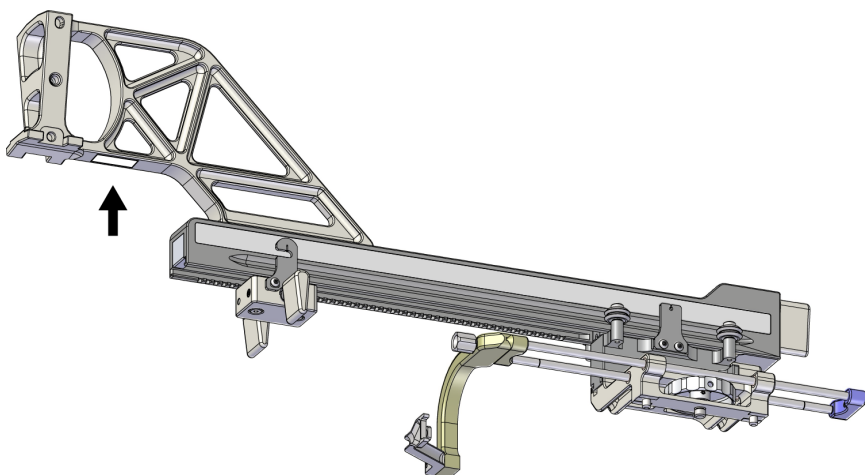


図5: 側方アームのシリアル番号ラベルの位置

第3章 着脱・検証

3.1 生検ガイダンスモジュールのコンポーネント

生検ガイダンスモジュールは、Selenia Dimensions システムの C アームの前面に取り付けます。ロックレバー（次の図の項目 8）で所定位置に固定することができます。また、Selenia Dimensions システムの C アームの側面にケーブル（項目 7）を接続することで、Affirm システムが動作します。

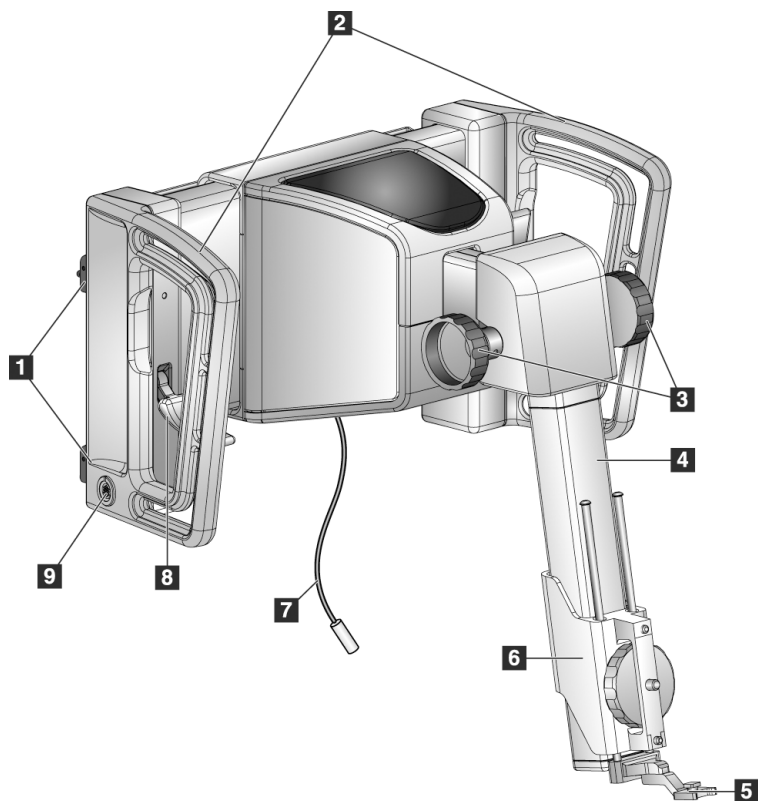


図6: Biopsy Guidance Module (生検ガイダンスモジュール)

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

第3章：着脱・検証

表1: 生検ガイダンスマジュールのコンポーネント

項目	名称	説明
1	取り付けフック	左右各側に2つずつあります。Selenia Dimensions システムのガントリーに取り付けた生検ガイダンスマジュールは、これらのフックで支えられます。
2	ハンドル	左右各側に1つずつあります。左右両方のハンドルを握り、生検ガイダンスマジュールを持ち上げます。
3	生検デバイス押し出し/引き戻しノブ	いずれか一方のノブを回すと、スライドレールに沿って生検デバイスが移動します。
4	スライドレール	生検デバイスのマウントを支え、生検デバイスを手動で移動させるためのレールです。
5	ニードルガイドホルダー	生検針の刺入経路となる使い捨てニードルガイドを支えます。 (このニードルガイドは、側方アームを取り付けるときに取り外します。)
6	デバイスマウント	生検針の装着先となる生検デバイスマダプターを支えます。生検デバイス押し出し/引き戻しノブを回すと、スライドレールに沿って移動します。
7	ケーブル	Selenia Dimensions システムに接続することで、生検ガイダンスマジュールに電源が供給されます。
8	ロックレバー	左右各側に1つずつあります。これら2つのレバーをセットすることで、Selenia Dimensions システムのCアームに取り付けた生検ガイダンスマジュールが所定位置にロックされます。
9	ケーブル差し込み口	生検コントロールモジュールのケーブルを差し込む所です。

3.2 生検コントロールモジュールのコンポーネント

生検コントロールモジュールは、生検ガイダンスマジュールの左右いずれかのハンドルにブラケット（項目5）を介して取り付けます。ディスプレイスクリーン（項目2）は、操作用タッチスクリーンです。生検コントロールモジュールの左右両側（および後面）にあるモーター始動ボタン（項目3）を押すと、生検デバイスの電動移動が始まります。

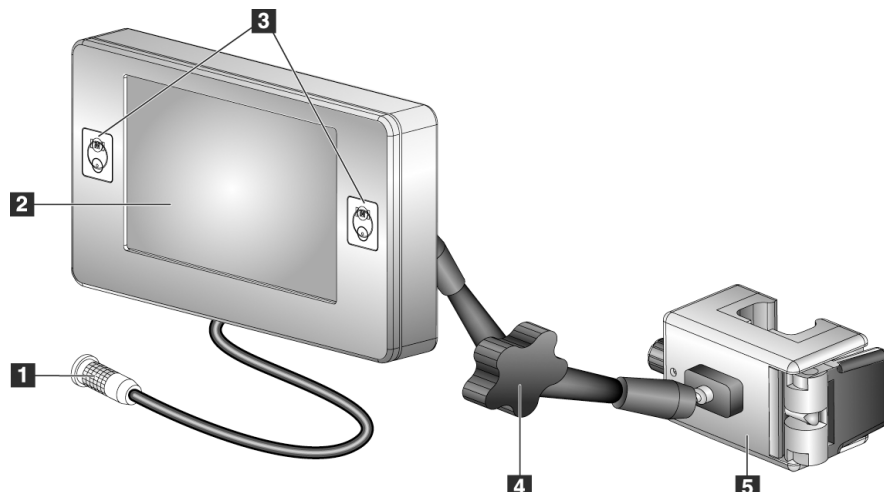


図7: Biopsy Control Module (生検コントロールモジュール)

表2: 生検コントロールモジュールのコンポーネント

項目	名称	説明
1	ケーブル	生検ガイダンスマジュールに接続します。
2	ディスプレイスクリーン	ターゲットやシステムステータス、生検デバイス名、安全域が表示されます。また、タッチスクリーン上のボタンでオプションを選択することができます。
3	モーター始動ボタン	ディスプレイの左右各側の前面および後面に設けられています。いずれかの側の前面ボタンと後面ボタンとを同時に押すと、電動移動が始まります。
4	連接型アームのロック/ロック解除ノブ	順方向に回すと、アームのロックが解除され、モジュールの位置を調整できるようになります。逆方向に回すと、アームはロックされ、モジュールは調整後の位置に固定されます。
5	取り付けブラケット	生検ガイダンスマジュールの左右いずれかのハンドルに取り付けます。

3.3 メインコンポーネントの取り付け

3.3.1 生検ガイダンスマジュールの取り付け

生検ガイダンスマジュールを取り付けるとき、Selenia Dimensions システムの電源はオンオフいずれの状態でも構いません。



注意：

生検ガイダンスマジュールを運ぶときは、ニードルガイダンステージで損傷したり調整不良状態になったりすることのないようご注意ください。



注意：

Affirm システムの生検ガイダンスマジュールの重量は 15 ポンド（約 6.8 kg）です。このモジュールを運ぶときは、必ず各ハンドルのグリップを確実に握ってください。

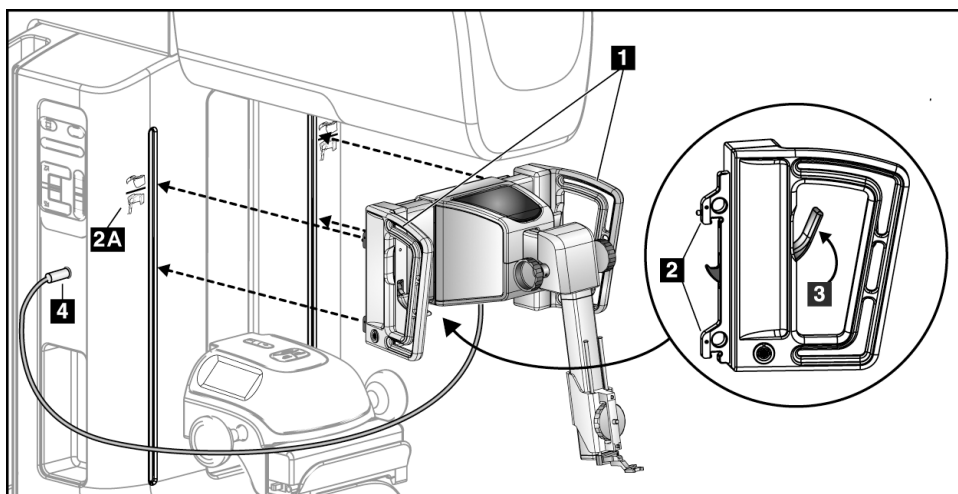
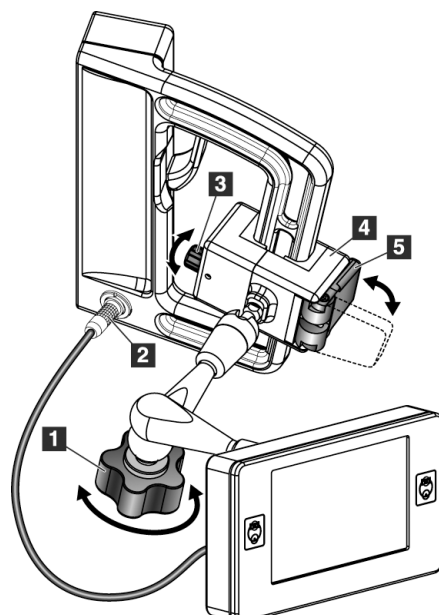


図8: 生検ガイダンスマジュールの取り付け

1. 圧迫器を下げます。
2. 生検ガイダンスマジュールを両手で持ちます。
3. Selenia Dimensions システムの C アームの前面には、Affirm システムのアイコン（上図の 2A）で示されたスロットがあります。このスロットに、生検ガイダンスマジュールの上側フック（上図の 2）を差し込みます。その後、上側および下側の各フックが Selenia Dimensions システムの C アームに取り付けられたことを確認します。
4. 生検ガイダンスマジュールの各ロックレバー（上図の 3）を押し上げます。これで生検ガイダンスマジュールは、Selenia Dimensions システムの C アームにロックされます。
5. 生検ガイダンスマジュールのケーブル（上図の 4）の赤い点と、Selenia Dimensions システムの C アーム側面のケーブル差し込み口に見られる赤い点とを合わせ、ケーブルをケーブル差し込み口に接続します。

3.3.2 生検コントロールモジュールの取り付け

生検コントロールモジュールは、生検ガイダンスマジュールの左右いずれかのハンドルに取り付けます。



図の凡例

1. 連接型アームのロック/ロック解除ノブ
2. 生検コントロールモジュールのケーブル
3. クランプ調整ノブ
4. 取り付けブラケット
5. 取り付けブラケットのロックレバー

図9: 生検コントロールモジュールの取り付け

1. 連接型アームのノブ（上図の 1）を回してロックを解除します。
2. ハンドルの前面に、取り付けブラケット（上図の 4）のロックレバー側（上図の 5）を配置します。
3. 取り付けブラケットのロックレバー側をハンドル下部付近に固定します。
4. 取り付けブラケットの反対側をハンドルにはめ込みます。これでブラケット全体がハンドルに取り付けられました。
5. 必要に応じて、クランプ調整ノブ（上図の 3）を回して調整します。
6. 取り付けブラケットのロックレバー（上図の 5）を押し倒してロックします。
7. これによってブラケットが所定位置に固定されたことを確認します。所定位置におけるブラケットの固定状態が不十分であれば、クランプ調整ノブ（上図の 3）で調整します。
8. 生検ガイダンスマジュールのケーブル差し込み口に、生検コントロールモジュールのケーブル（上図の 2）を接続します。

ブラケットの高さを調整

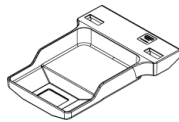
- 取り付けブラケットのロックレバー（前の図の項目 5）を解除します。
- 目的の高さにブラケットを移動させます。
- 取り付けブラケットのロックレバーを押し倒してロックします。

生検コントロールモジュールの位置を調整

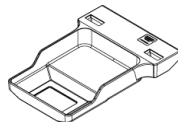
- 連接型アームのノブ（前の図の項目 1）を回してロックを解除します。
- 生検コントロールモジュールの傾きを調整します。
- 調整を終えたら、連接型アームのノブを回して生検コントロールモジュールをロックします。

3.4 アクセサリーの着脱

3.4.1 生検圧迫パドル



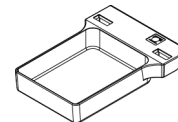
標準生検パドル
(5x5 cm)



標準生検パドル
(6x7 cm)



腋窩生検パドル
(5x5 cm)



側方アーム用生検
パドル (15 cm) *

*取り付けると、生検ガイダンスマジュールで側方アームを使用中であることがシステムで自動認識されます。

生検圧迫パドルは、Selenia Dimensions システムの圧迫器に取り付けます。各パドルの着脱手順は、Selenia Dimensions システムのユーザーガイドを参照してください。

3.4.2 ニードルガイド



警告：

患者への手技においてニードルガイドを使用するときには、必ず無菌操作を行ってください。



警告：

このデバイスを正しく取り付けることが重要です。ニードルを刺入するときは、必ずニードルガイドの上部および下部に通してください。



注記

ここに示すニードルガイドの外観は、実際のそれと異なる場合があります。

標準のニードルガイドホルダーにニードルガイドを取り付ける

- ニードルガイドホルダーのニードルガイドロッドが取り付けられていない場合は、これを下から標準のデバイスマウントに挿入します。

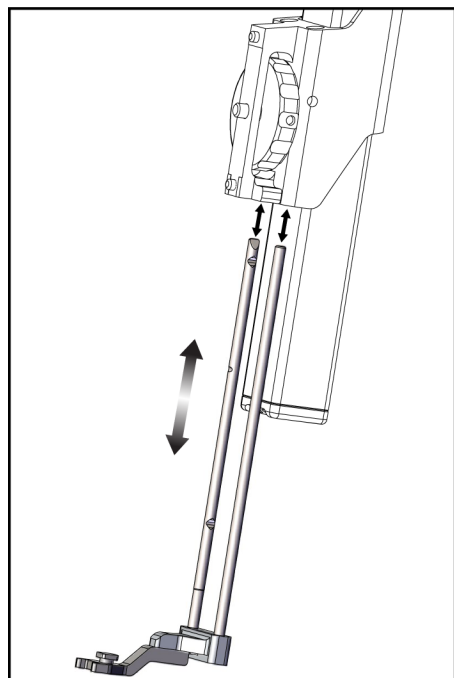


図10: 標準のデバイスマウントにニードルガイドを取り付ける

- 使い捨てニードルガイド（項目1）のU字形のくぼみにニードルガイドホルダー（項目2）の正方形のピンが収まるように、使い捨てニードルガイドを合わせます。

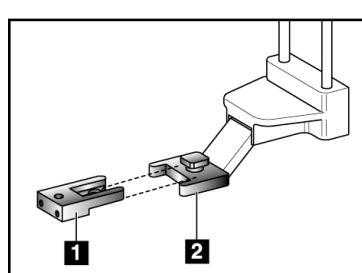


図11: 標準のニードルガイドホルダーに使い捨てニードルガイドを取り付ける

- ニードルガイドのU字形のくぼみをニードルガイドホルダーのピンにはめ込みます。
- ニードルガイドを押し込みます（ロックがかかるまで）。

図の凡例

- 使い捨てニードルガイド
- ニードルガイドホルダー（標準）

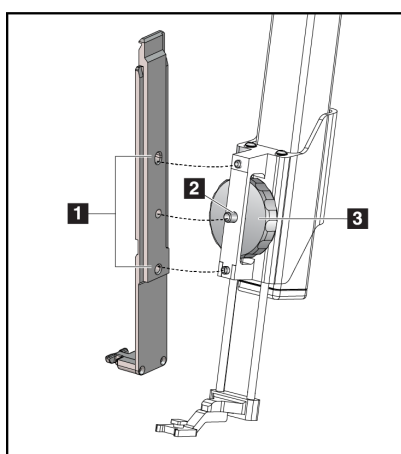
使い捨てニードルガイドの取り外し

1. デバイスマウントから生検デバイスを取り外します。
2. ニードルガイドホルダーのピンから使い捨てニードルガイドを引き離します。
3. 使い捨てニードルガイドは、現地の法規に従って廃棄します。

3.4.3 生検デバイスアダプター

標準のデバイスマウントに生検デバイスアダプターを取り付ける

1. デバイスマウントのガイドピンと、生検デバイスアダプターの外側の穴（次の図の項目 1）とを合わせます。
2. デバイスマウントのネジ（項目 2）と、生検デバイスアダプターの中央の穴とを合わせます。
3. デバイスマウントのノブ（項目 3）を回して生検デバイスアダプターを固定します。



図の凡例

1. 生検デバイスアダプターの穴
2. デバイスマウントのネジ
3. デバイスマウントのノブ

図12: デバイスマウント（標準）に生検デバイスアダプターを取り付ける

生検デバイスアダプターの取り外し

1. デバイスマウントのノブを回して生検デバイスアダプターを解放します。
2. デバイスマウントから生検デバイスアダプターを引き離します。

3.4.4 生検デバイス

生検デバイスおよびそのアダプターを着脱するときは、そのメーカーの指示に従ってください。また、生検デバイスの取り付け時に生検針を刺入するときは、使い捨てニードルガイドに慎重に通してください。

Hologic 工場検証済み生検デバイス

表3: Hologic 工場検証済み生検デバイス

製造元	説明	モデル
Hologic	Affirm QAS ニードル	ASY-03949
Hologic	ATEC® 9 g x 12 cm、12 mm (Petite)	ATEC 0912-12
Hologic	ATEC 9 g x 12 cm、20 mm	ATEC 0912-20
Hologic	ATEC 12 g x 12 cm、20 mm	ATEC 1212-20
Hologic	ATEC 9 g x 9 cm, 12 mm (Petite)	ATEC 0909-12
Hologic	ATEC 9 g x 9 cm、20 mm	ATEC 0909-20
Hologic	ATEC 12 g x 9 cm、20 mm	ATEC 1209-20
Hologic	ATEC 9 g x 14 cm、20 mm	ATEC 0914-20
Hologic	Eviva® 9 g x 13 cm, 12 mm (Blunt Petite)	Eviva 0913-12
Hologic	Eviva 9 g x 13 cm, 12 mm (Trocar Petite)	Eviva 0913-12T
Hologic	Eviva 9 g x 13 cm、20 mm	Eviva 0913-20
Hologic	Eviva 12 g x 13 cm、20 mm	Eviva 1213-20
Hologic	Eviva 9 g x 10 cm, 12 mm (Blunt Petite)	Eviva 0910-12
Hologic	Eviva 9 g x 10 cm, 12 mm (Trocar Petite)	Eviva 0910-12T
Hologic	Eviva 9 g x 10 cm、20 mm	Eviva 0910-20
Hologic	Eviva 12 g x 10 cm、20 mm	Eviva 1210-20

3.4.5 側方アームおよびそのアクセサリーの着脱



警告：

側方アームは慎重に取り扱ってください。ぶつけたり搖すったりすると、システムの精度に悪影響を及ぼしたり、患者の傷害につながったり、装置の損傷を招いたりするおそれがあります。

側方アームの概観

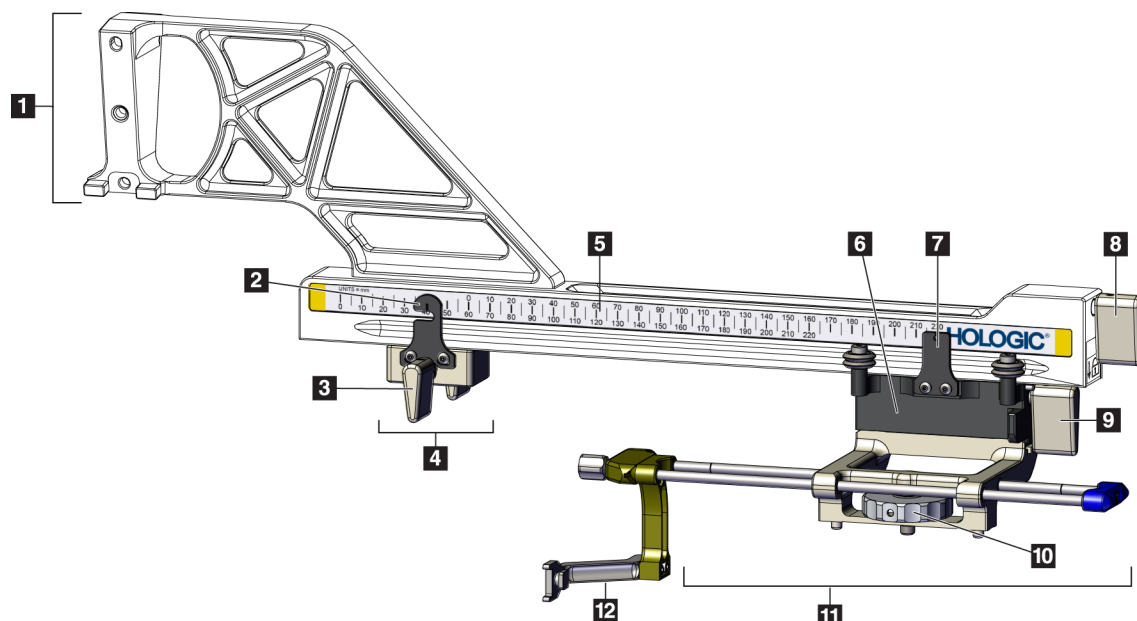


図13: 側方アームのコンポーネント

表4: 側方アームのコンポーネント

項目	名称	説明
1	側方アームのマウント	側方アームの取り付け部です。生検ガイダンスマニュアルの標準のデバイスマウントに取り付け、側方アームを支えるためのものです。
2	X 軸方向ストッパーの位置インジケータ	側方アームの下の目盛りと共に、X 軸方向ストッパーの位置を示します。
3	X 軸方向ストッパーのレバー	側方アームに X 軸方向ストッパーをロック/ロック解除するためのレバーです。
4	X 軸方向ストッパー	適所に固定することで、キャリッジのストッパーとなります。下の目盛りの側方 X 座標で X 軸方向位置インジケータをセットすることで、側方 X 軸方向のターゲットを越えて生検デバイスが移動することがなくなります。X 軸方向ストッパーは、押し上げると、側方アームに沿ってスムーズに動かせるようになります。
5	拡大/縮小	側方アームの表裏各側にあります。黄色い目盛りは右側方ニードルアプローチ用で、青い目盛りは左側方ニードルアプローチ用です。また、上の目盛りはキャリッジの配置用で、下の目盛りは X 軸方向ストッパーの配置用です。
6	キャリッジ	側方アームに取り付け、生検針の装着先となるデバイスマウントを支えるためのものです。乳房生検術の実施中、側方アームに沿って移動させます。
7	キャリッジの位置インジケータ	側方アームの上の目盛りと共に、キャリッジの位置を示します。
8	キャリッジのレバー	このレバーを垂直下方にセットすると、側方アームのレール上のキャリッジがロックされます。垂直上方にセットすると、そのロックが解除され、側方アームに沿ってキャリッジをスムーズに動かせるようになります。
9	デバイスマウントのレバー	キャリッジにデバイスマウントをロック/ロック解除するためのレバーです。
10	デバイスマウントのノブ	このノブは、生検デバイスアダプターを着脱するときに回します。
11	デバイスマウント	生検針の装着先となる生検デバイスアダプターを支えます。デバイスマウントのニードルガイドロッドの端が、ニードルガイドホルダーの取り付け先です。
12	ニードルガイドホルダー	生検針の刺入経路となる使い捨てニードルガイドを支えます。

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

第3章：着脱・検証

側方アームは、生検ガイダンスモジュールの左右いずれかの側に位置するように取り付けることができます。そのため、側方ニードルアプローチは左右いずれの側からでも可能です。したがって、まず目的のアプローチ方向を決め、次に側方アームを取り付けてから、その方向の反対側に生検コントロールモジュールを取り付けてください。

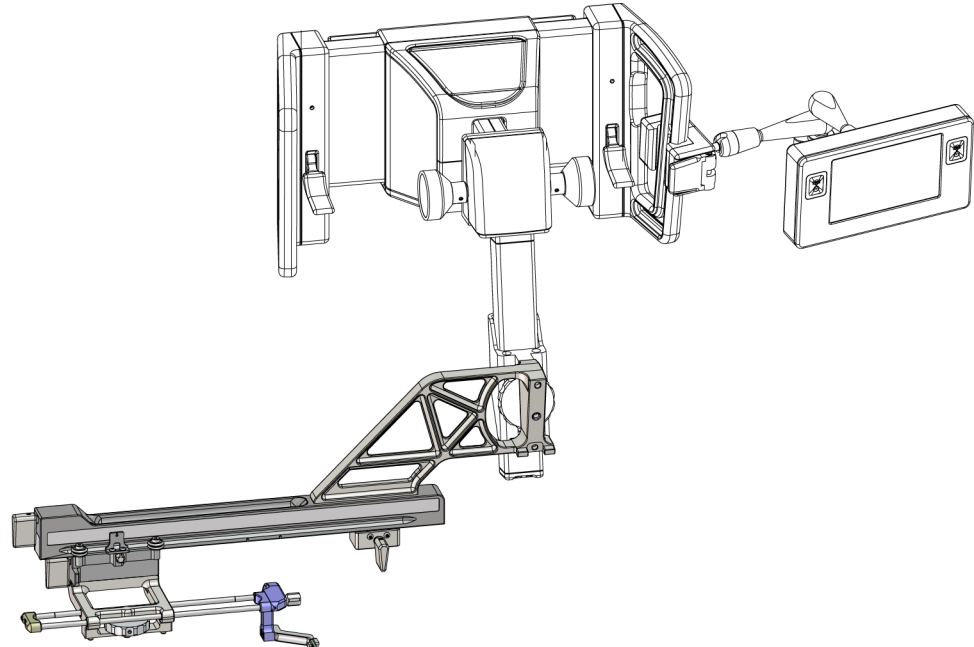


図14: 左側方ニードルアプローチ（青色）用に取り付けた側方アーム

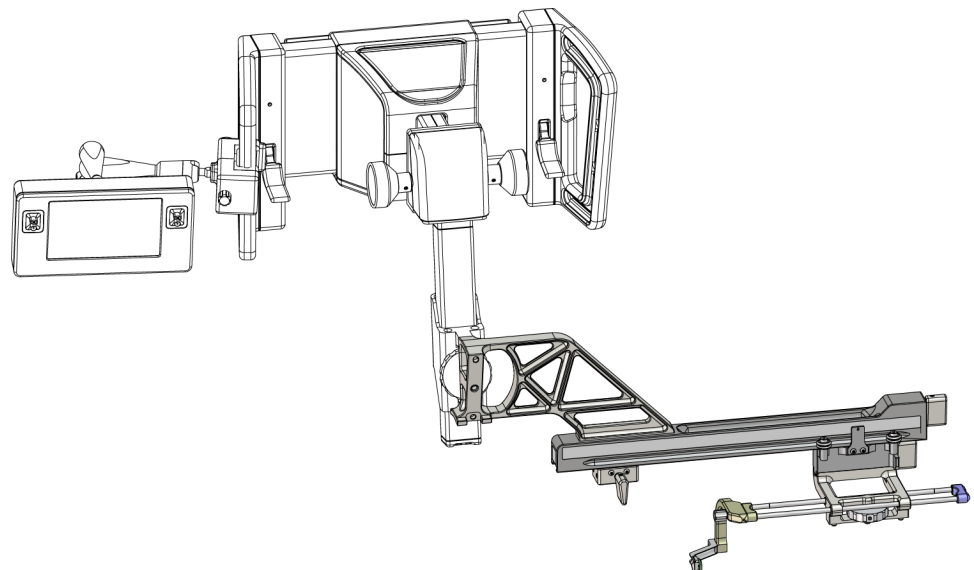


図15: 右側方ニードルアプローチ（黄色）用に取り付けた側方アーム

側方アーム



警告：

側方アームは、毎回の使用の前後にクリーニングしてください（「[全体的なクリーニング](#)『75ページ』」を参照）。

側方アームの取り付け

1. Cアームが0°にセットされていることを確認します。
2. 受像器上に側方アーム用スタンドをしっかりと取り付けます。



注記

側方アーム用スタンドは、側方アームを用いる場合に限り使用します。

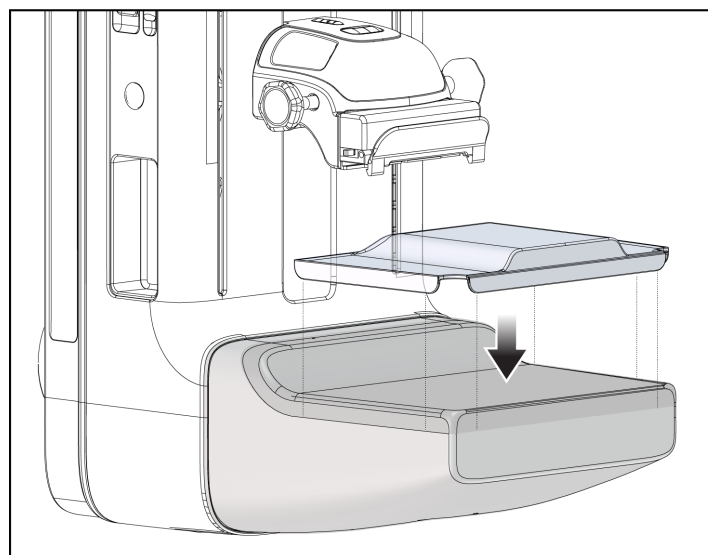


図16: 受像器上に側方アーム用スタンドを取り付ける

3. 側方アーム用生検パドルを取り付けます。取り付けると、生検ガイダンスマジュールで側方アームを使用中であることがシステムで自動認識されます。Cアームが0°にセットされていない場合は、0°の位置までCアームを回転させるよう促すメッセージが生検コントロールモジュールの画面に表示されます。

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

第3章：着脱・検証

4. Affirm システムの標準のデバイスマウントからニードルガイドホルダーを取り外します。

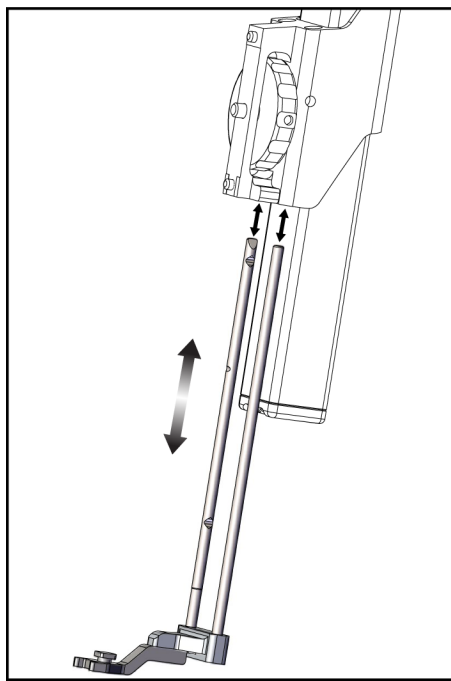


図17: 標準のデバイスマウントからニードルガイドホルダーを取り外す

5. 生検デバイスのアプローチ方向（生検ガイダンスマジュールの左側か右側）を決めます。そのニードルアプローチに応じて、生検ガイダンスマジュールのうち適切な側に生検コントロールモジュールを取り付けるよう注意します。
6. 生検ガイダンスマジュールに側方アームを取り付けます（次の図を参照）。
 - a. 生検ガイダンスマジュールのデバイスマウントの上部および下部にある各ピンと、側方アームの上部および下部にある各合わせ穴（次の図の項目 1）とを合わせます。
 - b. デバイスマウントのネジ（項目 2）と、側方アームの中央の穴とを合わせます。
 - c. デバイスマウントのノブ（項目 3）を回し、生検ガイダンスマジュールに側方アームを固定します。
 - d. 上記 2 つの部品の取り付け面が揃っていることを確認します。

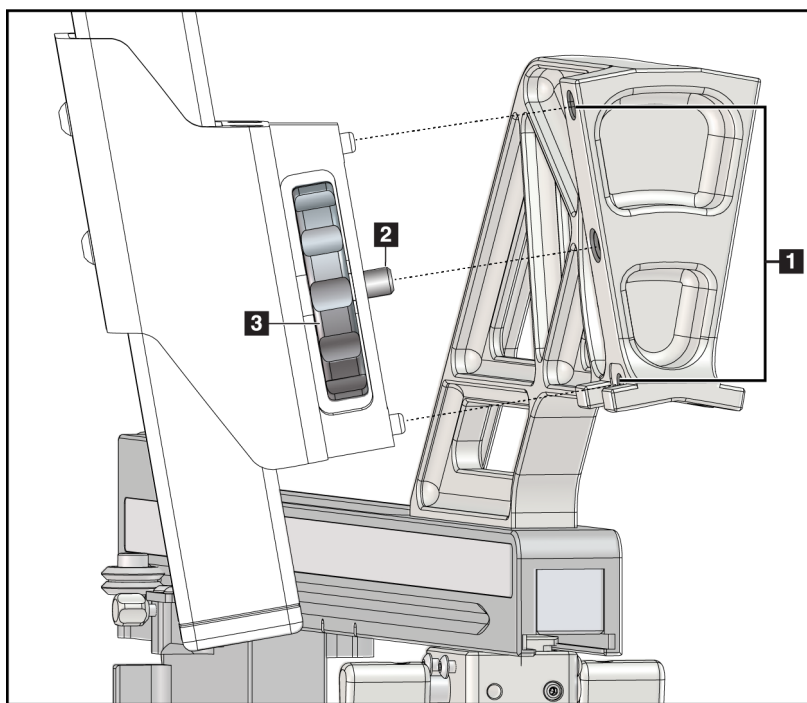


図18: デバイスマウントに側方アームを取り付ける

図の凡例

1. 側方アームのマウントの合わせ穴
2. デバイスマウントのネジ
3. デバイスマウントのノブ

7. 生検コントロールモジュールの画面で、側方アームを取り付けた側に該当する [Lateral Arm Mounting Side] (側方アームを取り付けた側) ボタンを選択します。



図19: 側方アームを取り付けた側の選択画面

8. 生検コントロールモジュールの画面で[OK]を選択します。これで側方アーム用スタンダードを取り付けたことが確定します。

側方アームの取り外し

- 標準のデバイスマウントで、デバイスマウントのノブを回してデバイスマウントのネジを緩めます。
- 生検ガイダンスマジュールから側方アームを引き離します。
- 側方アーム用生検パドルを取り外します。
- 側方アーム用スタンドを取り外します。

側方アーム用ニードルガイド



警告：

患者への手技においてニードルガイドを使用するときには、必ず無菌操作を行ってください。



警告：

このデバイスを正しく取り付けることが重要です。ニードルを刺入するときは、必ずニードルガイドの上部および下部に通してください。



注記

ここに示すニードルガイドの外観は、実際のそれと異なる場合があります。

側方アームのニードルガイドホルダーにニードルガイドを取り付ける

- 目的のアプローチ方向に応じて、生検ガイダンスマジュールのうち適切な側に側方アームが取り付けられていることを確認します。必要に応じて、「[左側方ニードルアプローチ（青色）用に取り付けた側方アーム](#)」および「[右側方ニードルアプローチ（黄色）用に取り付けた側方アーム](#)」22ページ の図を参照してください。
- 目的のアプローチ方向に応じて、側方アームのうち適切な側にデバイスマウントが取り付けられていることを確認します。必要に応じて、「[側方アームのデバイスマウント](#)」28ページ」」を参照してください。
- 目的のアプローチに応じて、適切なニードルガイドホルダーがニードルガイドロッドに取り付けられているかどうか確認します（次の各図を参照）。取り付け済みのニードルガイドホルダー（次の各図の1）が不適切な場合は、それを取り外してから、適切なニードルガイドホルダーを所定の部分（次の各図の2）に取り付けます。このとき、以下の各点に留意します。
 - 左側方ニードルアプローチの場合は、ニードルガイドロッドのうち青色の端部に青色のニードルガイドホルダーを取り付けます。
 - 右側方ニードルアプローチの場合は、ニードルガイドロッドのうち黄色の端部に黄色のニードルガイドホルダーを取り付けます。

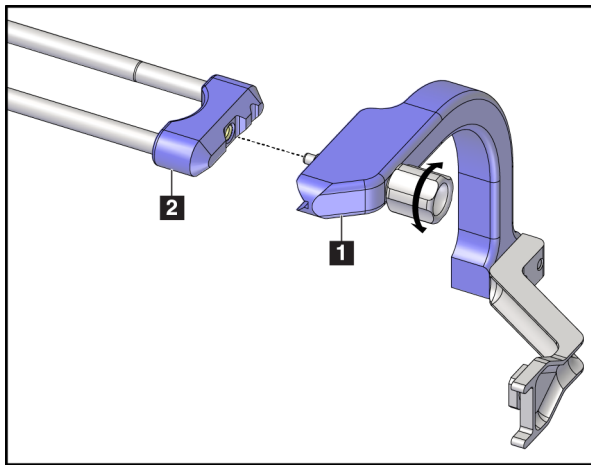


図20: 左側方ニードルアプローチの場合: 青色のニードルガイドホルダーをニードルガイドロッドに取り付ける

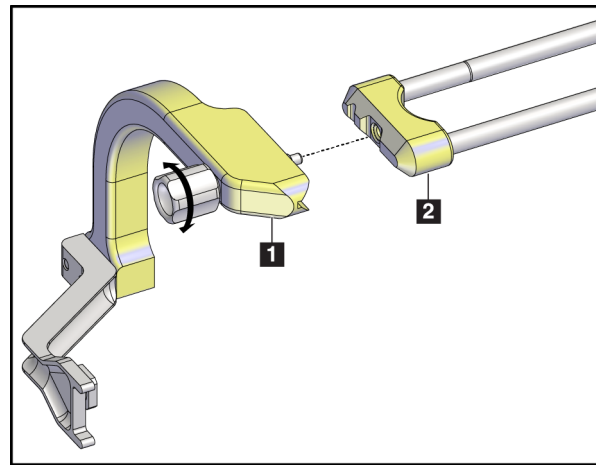


図21: 右側方ニードルアプローチの場合: 黄色のニードルガイドホルダーをニードルガイドロッドに取り付ける

4. ニードルガイドホルダー（項目 2）の端にあるピンに、使い捨てニードルガイド（項目 1）をはめ込みます。

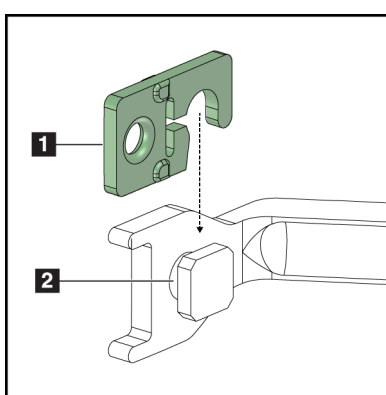


図22: ニードルガイドホルダー（側方アーム）に使い捨てニードルガイドを取り付ける

図の凡例

1. 使い捨てニードルガイド
2. ニードルガイドホルダー

使い捨てニードルガイドの取り外し

1. 生検デバイスおよびそのアダプターをデバイスマウントから取り外します。
2. ニードルガイドホルダーのピンから使い捨てニードルガイドを引き離します。
3. 使い捨てニードルガイドは、現地の法規に従って廃棄します。

側方アームのデバイスマウント

デバイスマウントの取り付け

- キャリッジのレバーを垂直上方にセットします。これでキャリッジのロックが解除されます。

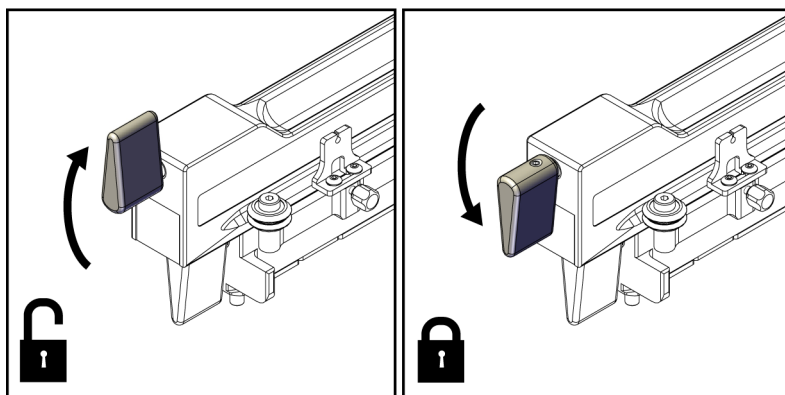


図23: キャリッジをロック/ロック解除するときのレバーの位置



注記

側方アームに沿ってキャリッジをスムーズに動かすには、キャリッジのレバーを垂直上方にセットする必要があります。

- キャリッジの位置インジケータと側方アームの上の目盛りを用いて、キャリッジの位置を 220 mm にセットします。



注記

キャリッジの位置インジケータを 220 mm にセットすることで、乳房との安全な距離を保ちつつ生検デバイスを取り付けられるようになります。

- キャリッジのレバーを垂直下方にセットします。これでキャリッジがロックされます。
- デバイスマウントのレバーを上方にセットします。これでデバイスマウントのロックが解除されます。

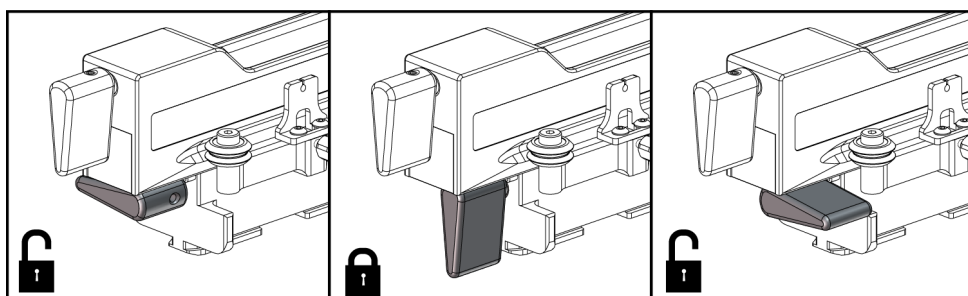


図24: ロック状態/ロック解除状態におけるデバイスマウントのレバーの位置

- 側方アームのキャリッジにデバイスマウントを奥まで挿入します。

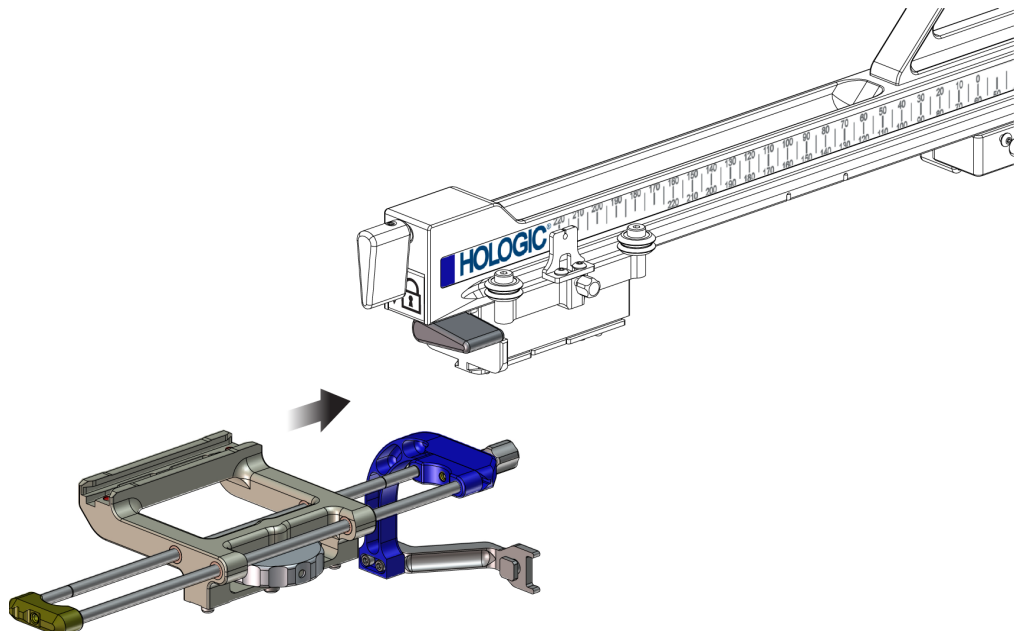


図25: 側方アームのキャリッジにデバイスマウントを挿入

注記

デバイスマウントを取り付けるときは、必ずニードルガイドが側方アームの前に位置する状態にしてください。

- デバイスマウントのレバーを下方にセットします。これでデバイスマウントがロックされます。

デバイスマウントの取り外し

- デバイスマウントのレバーを上方にセットします。これでデバイスマウントのロックが解除されます。
- 側方アームからデバイスマウントを取り外します。

生検デバイスアダプター

生検デバイスアダプターの取り付け

1. デバイスマウントのガイドピンと、生検デバイスアダプターの外側の穴（次の図の項目 1）とを合わせます。
2. デバイスマウントのネジ（項目 2）と、生検デバイスアダプターの中央の穴とを合わせます。
3. デバイスマウントのノブ（項目 3）を回して生検デバイスアダプターを固定します。

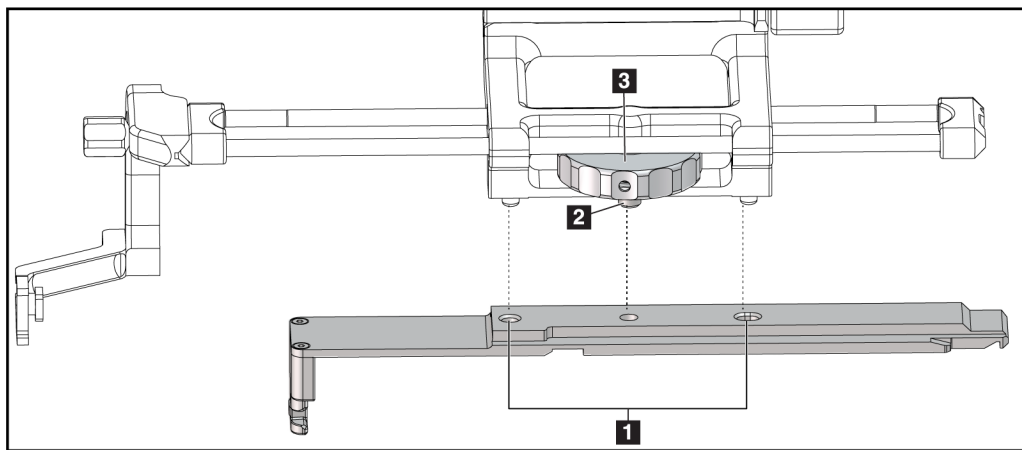


図26: デバイスマウント（側方アーム）に生検デバイスアダプターを取り付ける

図の凡例

1. 生検デバイスアダプターの穴
2. デバイスマウントのネジ
3. デバイスマウントのノブ

生検デバイスアダプターの取り外し

1. デバイスマウントのノブを回して生検デバイスアダプターを解放します。
2. デバイスマウントから生検デバイスアダプターを引き離します。

生検デバイス

生検デバイスおよびそのアダプターを着脱するときは、そのメーカーの指示に従ってください。また、生検デバイスの取り付け時に生検針を刺入するときは、使い捨てニードルガイドに慎重に通してください。

側方アームに取り付けた生検デバイスに関する注意事項



警告：

生検デバイスのファイア前や組織標本の採取前には、キャリッジのレバー、デバイスマウントのレバー、X軸方向ストップバーのレバーが完全にロックされていることを確認してください。

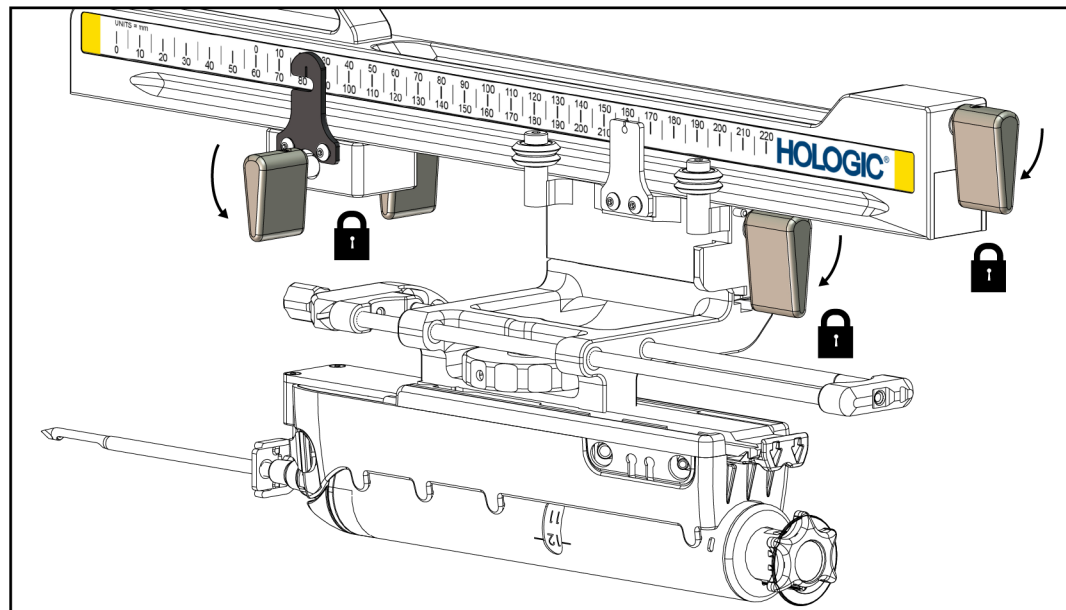


図27: 各レバーを完全にロック

X 軸方向ストッパー

X 軸方向ストッパーは、キャリッジおよびデバイスマウントが側方 X 軸に沿って移動するのを防ぐアクセサリーです。X 軸方向ストッパーを配置するときは、側方アームの下の目盛りに沿って X 軸方向ストッパーの位置インジケータを用います。手技中の X 軸方向ストッパーの位置は、生検コントロールモジュールの画面の[Lat X] (側方 X) フィールドに表示されます。ロックされている X 軸方向ストッパーにキャリッジが当たっている場合、X 軸方向ストッパーの位置インジケータとキャリッジの位置インジケータはそれぞれの目盛りで同じ値を指します。なお、X 軸方向ストッパーは使用しなくても構いません。

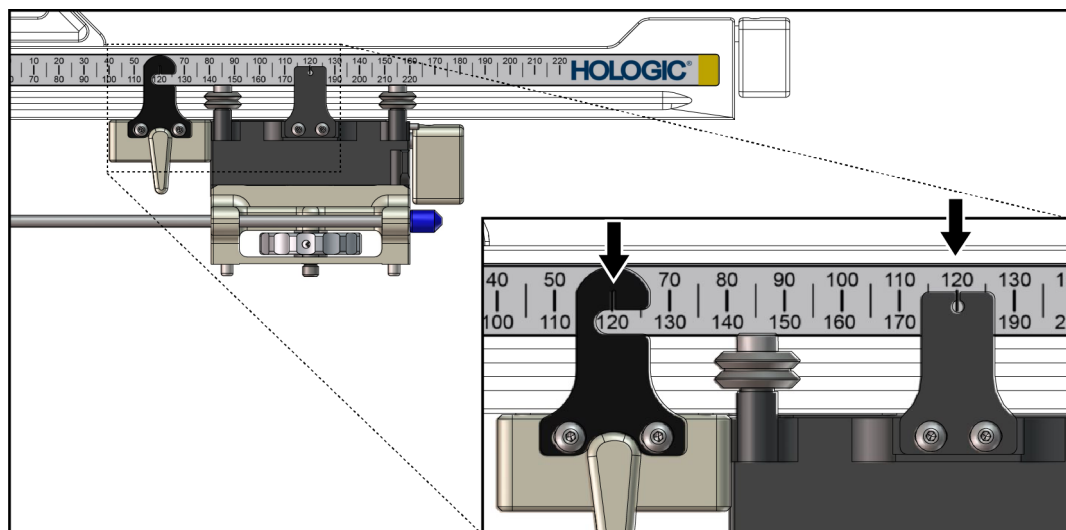


図28: X 軸方向ストッパーの位置とキャリッジの位置を示す目盛りの値

X 軸方向ストッパーの取り付け

1. X 軸方向ストッパーのレバーのロックが完全に解除（垂直上方にセット）されていることを確認します。
2. X 軸方向ストッパーの位置インジケータの開口側を側方アームのマウントに向けます。そのうえで、側方アームのマウント側から、X 軸方向ストッパーを側方アームに挿入します。次の図を参照してください。

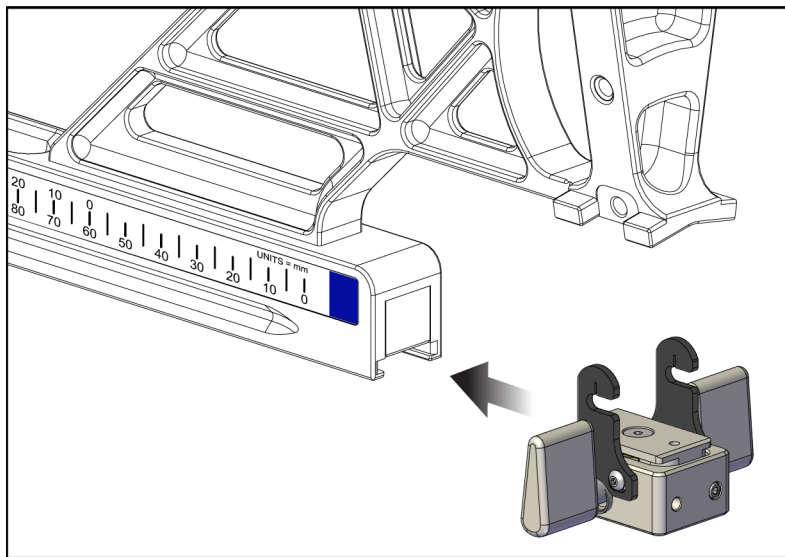


図29: X 軸方向ストッパーを側方アームに取り付ける

3. 目盛り上の目的位置に X 軸方向ストッパーの位置インジケータをセットします。

注記

X 軸方向ストッパーは、押し上げるとスムーズに挿入することができます。

4. X 軸方向ストッパーのレバーをロック（下方にセット）します。

警告 :

生検デバイスを配置する前に、必ず X 軸方向ストッパーをロックしてください。

X 軸方向ストッパーの取り外し

1. X 軸方向ストッパーのレバーのロックを解除（垂直上方にセット）します。
2. 側方アームから X 軸方向ストッパーを取り外します。
3. X 軸方向ストッパーを保管するときは、そのレバーをロック（下方にセット）しておきます。

注記

X 軸方向ストッパーを保管するときは、ロックした状態で側方アームのケースに収めてください。

3.5 システムの検証

3.5.1 ホストの接続を確認

Selenia Dimensions システムが稼働中で、かつ Affirm システムのケーブルが正しく接続されていれば、生検コントロールモジュールにホーム画面が表示されます。

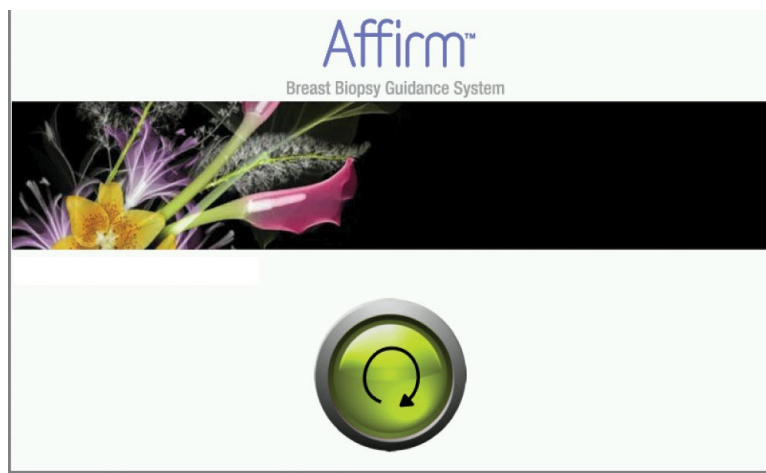


図30: 生検コントロールモジュールに表示されたホーム画面

3.5.2 生検に関する接続を確認

実施予定のアプローチのタイプ（標準または側方）が[Biopsy]（生検）画面に正しく表示されることを確認します。

1. [Procedure]（手技）画面で、[Add View]（ビューの追加）ボタンを選択します。
2. [Biopsy]（生検）タブを選択します。
3. 追加対象のビューを選択し、関連するビュー変更オプションを選択します。そのうえで[Add]（追加）ボタンを選択します。
4. [Biopsy]（生検）タブを選択します。[Biopsy]（生検）画面の生検オプション領域に、適切なアプローチ画像が表示されていることを確認します。

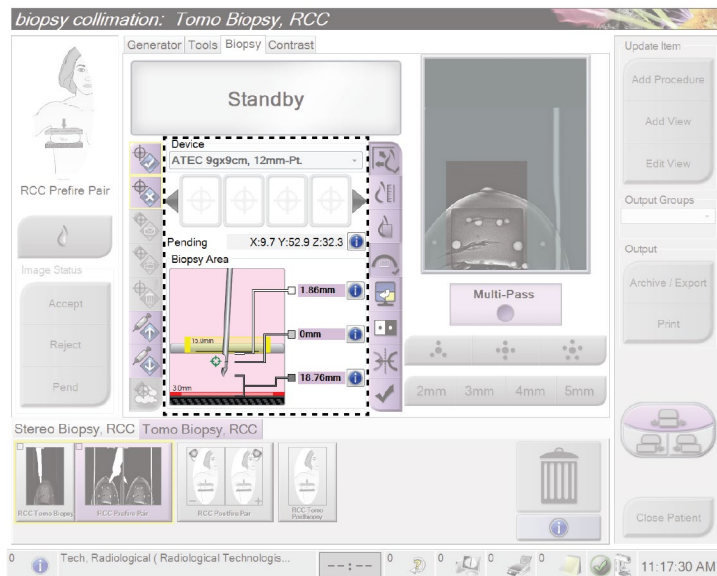


図31: 生検オプション領域（標準ニードルアプローチの場合）

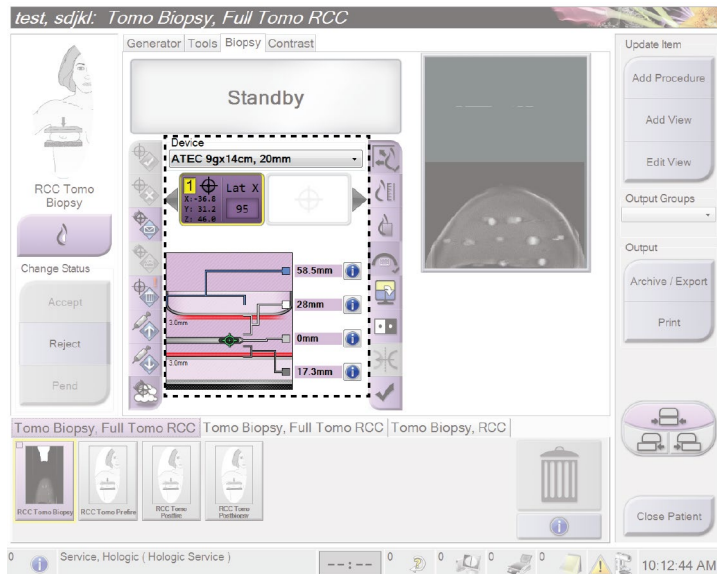


図32: 生検オプション領域（側方ニードルアプローチの場合）

3.6 メインコンポーネントの取り外し

3.6.1 Biopsy Control Module (生検コントロールモジュール)

生検コントロールモジュールを生検ガイダンスマジュールから取り外すには：

1. 生検ガイダンスマジュールから生検コントロールモジュールのケーブルを抜きます。
2. ブラケットのロックを解除します。
3. 生検コントロールモジュールを生検ガイダンスマジュールから取り外します。
4. 生検コントロールモジュールを安全な場所に保管します。

3.6.2 Biopsy Guidance Module (生検ガイダンスマジュール)



注意：

生検ガイダンスマジュールを運ぶときは、ニードルガイダンステージで損傷したり調整不良状態になったりすることのないようご注意ください。

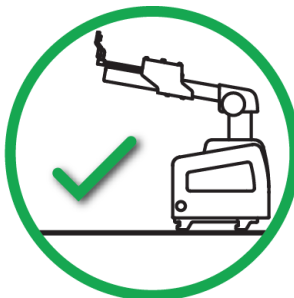


注意：

Affirm システムの生検ガイダンスマジュールの重量は 15 ポンド（約 6.8 kg）です。このモジュールを運ぶときは、必ず各ハンドルのグリップを確実に握ってください。

生検ガイダンスマジュールを Selenia Dimensions システムの C アームから取り外すには：

1. Selenia Dimensions システムの C アームから生検ガイダンスマジュールのケーブルを抜きます。
2. 一方の手で生検ガイダンスマジュールのハンドルを握り、もう一方の手で各ロックバーのロックを解除します。
3. 各ハンドルを握り、Selenia Dimensions システムの C アームのスロットに差し込まれた生検ガイダンスマジュールを持ち上げます。
4. 生検ガイダンスマジュールおよび生検コントロールモジュールを安全な場所に保管します。生検ガイダンスマジュールは、必ずその背面に立てかけてください（各フックが下に位置する状態）。



3.7 Affirm システムのテーブルトップスタンド

**注意：**

Affirm システムのテーブルトップスタンドは、モバイルアプリケーション用ではありません。

テーブルトップスタンド（オプション）に Affirm システムを取り付けるには（次の図を参照）：

1. A のように、デバイスマウントおよびニードルガイドホルダーを一番上まで上げます。
2. Selenia Dimensions システムの C アームから生検ガイダンスモジュールのケーブルを抜きます。
3. Selenia Dimensions システムから、生検コントロールモジュール（取り付けられている場合）と共に生検ガイダンスモジュールを取り外します。

**注意：**

生検ガイダンスモジュールを運ぶときは、ニードルガイダンスステージで損傷したり調整不良状態になったりすることのないようご注意ください。

**注意：**

Affirm システムの生検ガイダンスモジュールの重量は 15 ポンド（約 6.8 kg）です。このモジュールを運ぶときは、必ず各ハンドルのグリップを確実に握ってください。

4. B のように、Affirm システムをテーブルトップスタンドに取り付けます。

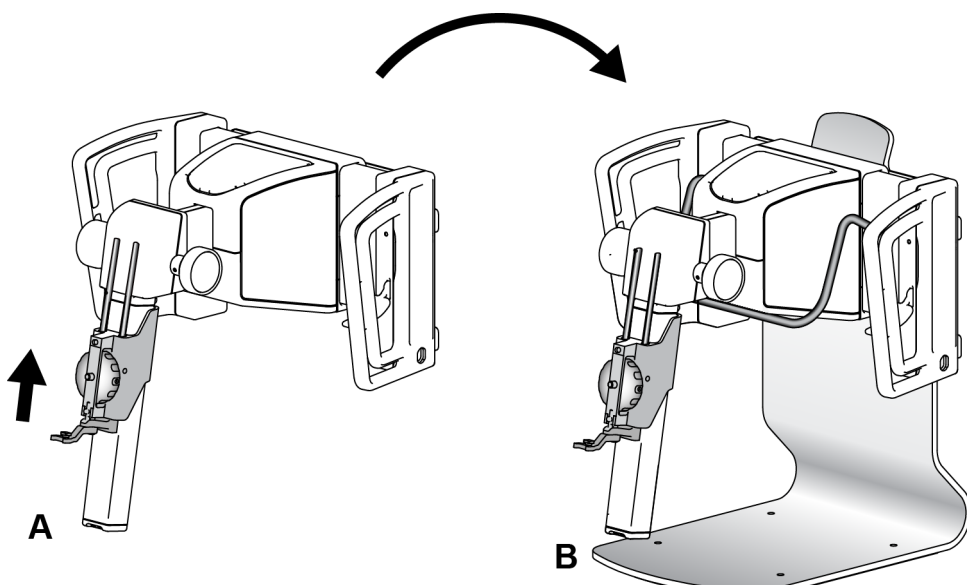


図33: Affirm システムのテーブルトップスタンド

3.8 側方アームの保管ケース

側方アームは、その各コンポーネントを安全に保管するためのケースと共に提供されます。この保管ケースには、側方アーム用 QAS ファントムも収められています。装置の保護や精度の維持のため、側方アームおよびその各コンポーネントは必ずこのケースに保管してください。



図34: 側方アームと保管ケース

第4章 ユーザーインターフェイス - 生検コントロールモジュール

4.1 生検コントロールモジュールの画面

4.1.1 ホーム画面

ホーム画面には、ログインユーザーの名前（ID）とエラーメッセージが表示されます。ここで[Go to Target Guidance]（ターゲットガイダンスへ移動）ボタンを押すと、[Target Guidance]（ターゲットガイダンス）画面が表示されます。

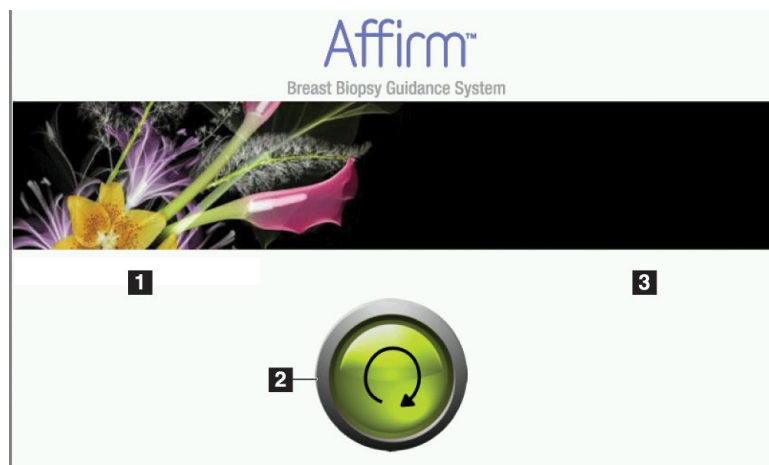


図35: ホーム画面

図の凡例

1. ユーザーID 領域
2. [Go to Target Guidance]（ターゲットガイダンスへ移動）ボタン
3. エラーメッセージ領域

4.1.2 [Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面

生検コントロールモジュールのメイン画面を次の図に示します。この画面には、生検デバイスの現在位置、選択されたターゲット座標、2点間のデカルト座標差が表示されます。

[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面のボタンでは、前の画面への移動（項目 3）、ターゲット選択画面への移動（項目 2）、X 軸・Y 軸方向における生検デバイスの電動移動画面への移動（項目 1）、C アームの回転に関する C アームモード/ステレオモードの選択（項目 5）、および可聴信号の無効化（項目 7）が可能です。

[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面の表示領域には、生検デバイスの現在位置とターゲット座標との差分（項目 4）、システムステータス（項目 10）、システムに取り付けられている生検デバイス（項目 8）、および安全域（項目 9）が表示されます。

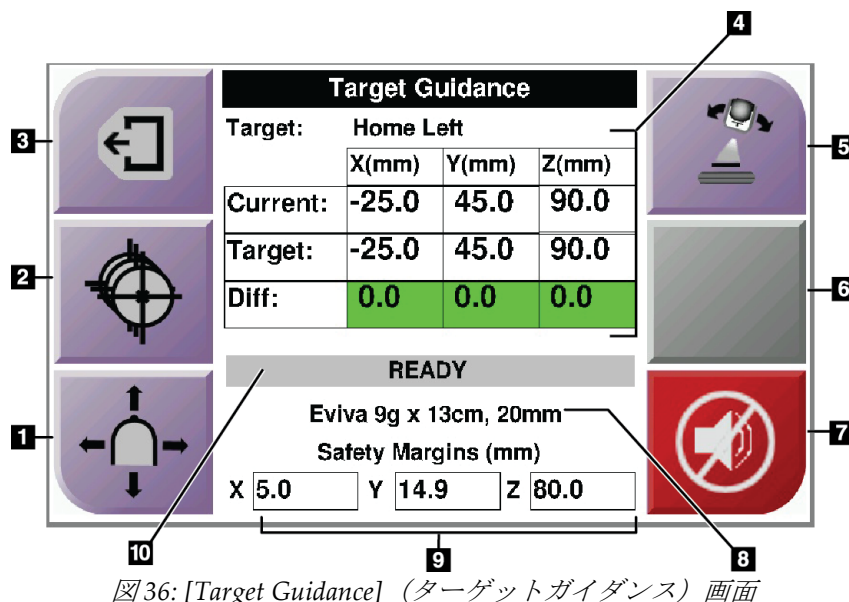


図36: [Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面

図の凡例

1. [Jog Mode] (ジョグモード) 画面へ移動
2. [Select Target] (ターゲットの選択) 画面へ移動
3. 前の画面へ移動
4. ターゲットの情報
5. ステレオモード(システムが手動 C アームステレオモードに設定されている場合) /C アームモードへの切り替え
6. このボタン (灰色) は使用不可
7. サウンドの無効化/有効化 (システム障害が発生すると、このボタン上にアイコンが表示され、警告音が鳴ります。
「[\[Sound\] \(サウンド\) ボタン](#) 『43ページ』」を参照してください。)
8. 選択されている生検デバイス
9. 安全域
10. システムステータス

注記

 この画面では、ターゲット座標が変わると、[X]、[Y]、[Z]の各セルの色も変わります。
[「画面内の色付きセル」『42ページ』](#) を参照してください。

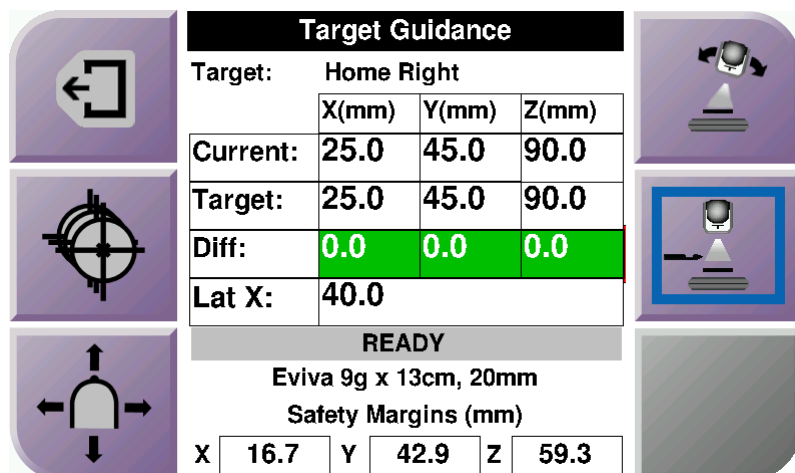


図37: [Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面 (側方アームを使用中の場合)

側方アームが取り付けられている場合の[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面には、[Lat X] (側方 X) フィールドがその値と共に表示されます。

この画面では、右下のボタンが前図の項目 6 のように無効 (灰色) になっています。また、同じく画面右側の[Lateral Arm Mounting Side] (側方アームを取り付けた側) ボタンには、生検のアプローチ方向が表示されます。[Lateral Arm Mounting Side] (側方アームを取り付けた側) ボタンを押すと、側方アーム取り付け側の[Confirmation] (確認) 画面に戻ります。

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

第4章: ユーザーインターフェイス - 生検コントロールモジュール

画面内の色付きセル

緑のセル

すべての[Diff] (差分) セルが緑色で表示されていれば、生検デバイスは選択したターゲットに対して正しい位置にあります。生検デバイスをファイアするときには、ターゲットがデバイスのアーチャの中心に位置します。



図38: 緑色の[Diff] (差分) セル

黄色と赤色のセル

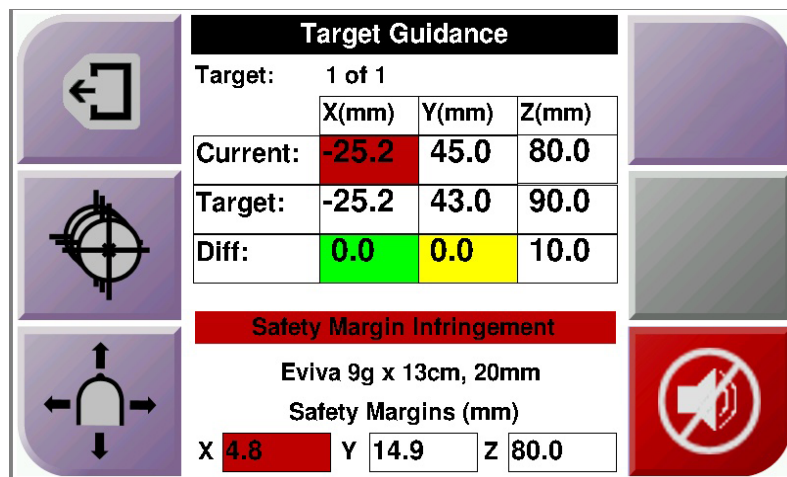


図39: 黄色と赤色のセル

- 黄色は、その軸について生検デバイスが正しい位置にあることを示しますが、デバイスを最終的な Z 位置に移動する必要があります。生検デバイスを最終的な Z 位置に位置付けると、セルが黄色から緑に変わります。
- 赤は、安全域に問題があることを示します。[Sound] (サウンド) ボタンが表示され、警告音が繰り返し鳴ります。赤色で示された軸の値を調整してください。セルが赤で表示されていない場合、デバイスは安全範囲内にあります。

[Sound] (サウンド) ボタン

[Sound] (サウンド) ボタンは、システム障害が発生すると有効になります。[Sound] (サウンド) ボタンが表示されると、警報や生検デバイスの電動移動に関するサウンドを調整できるようになります。

表5: [Sound] (サウンド) ボタンの使用方法

サウンド	
 図40: 警告音が鳴っている場合	<ul style="list-style-type: none"> 安全域が確保されていない場合は、このアイコンが表示され、警告音が繰り返し鳴ります。 警告音を止めるには、[Sound] (サウンド) ボタンを押します。警告音が鳴り止み、ボタンのアイコンが変わります。 このアイコンは、修正によって安全域が確保されると消えます。 ボタンを押し、安全域を修正しなかった場合は、2分以内にシステムエラーが発生し、自動的に警告音が鳴ります。
 図41: 警告音が鳴っていない場合	<ul style="list-style-type: none"> このアイコンが[Sound] (サウンド) ボタンに表示されている場合は、警告音を有効にすることができます。 警告音を有効にするには、このボタンを押します。 このボタンを押さなくても、このアイコンが表示されてから2分以内に警告音は自動的に有効になります。

4.1.3 [Jog Mode] (ジョグモード) 画面

この画面では、生検ガイダンスモジュールのターゲット座標に手動で上書きすることができます。X 座標および Y 座標のジョグ値を変更するには、矢印ボタンを押します。また、[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面に移動するためのボタン (項目 5) と、安全域に問題がある場合に鳴る可聴信号を無効にするためのボタン (項目 7) も用意されています。

[Jog Mode] (ジョグモード) 画面の表示領域には、生検デバイスの現在位置とターゲット座標との差分 (項目 4)、システムステータス (項目 10)、システムに取り付けられている生検デバイス (項目 8)、および安全域 (項目 9) が表示されます。



警告 :

赤色のセルは、安全域に問題があることを示します。そのままだと、患者の傷害や装置の損傷を招くおそれがあります。安全範囲内に収まるよう調整してください。



図 42: [Jog Mode] (ジョグモード) 画面

図の凡例

1. Y 軸のジョグ値を負の方向に変更
2. X 軸のジョグ値を負の方向に変更
3. Y 軸のジョグ値を正の方向に変更
4. ターゲットの情報
5. 前の画面へ移動
6. X 軸のジョグ値を正の方向に変更
7. サウンドの無効化/有効化（問題が発生すると、このボタン上にアイコンが表示され、警告音が鳴ります。[Sound] (サウンド) ボタンの詳細については、「[\[Sound\] \(サウンド\) ボタン](#) 『43ページ』」を参照してください。）
8. 選択されている生検デバイス
9. 安全域
10. システムステータス

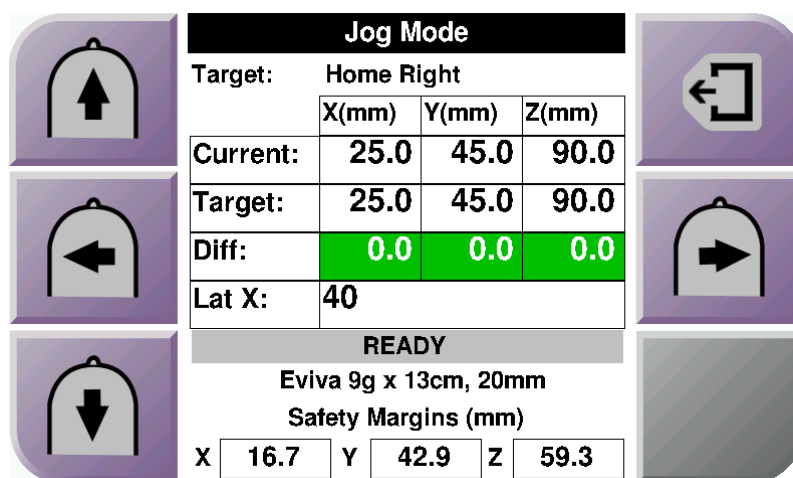


図43: [Jog Mode] (ジョグモード) 画面 (側方アームを使用中の場合)

側方アームが取り付けられている場合の[Jog Mode] (ジョグモード) 画面には、[Lat X] (側方 X) フィールドがその値と共に表示されます。

4.1.4 [Select Target] (ターゲットの選択) 画面

この画面では、生検のガイダンスとして別のターゲットを選択したり、いずれかのホーム位置に移動したりすることができます。[Select Target] (ターゲットの選択) 画面のボタンでは、前の画面への移動（項目 1）、[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面への移動（項目 2）および左右のホーム位置への移動（項目 3 と 6）が可能です。

[Select Target] (ターゲットの選択) 画面の表示領域には、ターゲット座標が 1 つまたは複数表示されます（項目 4）。また、選択した生検デバイスの名前も表示されます（項目 5）。

この画面に表示されたターゲットのいずれかに生検デバイスを移動するには：

1. いずれかのターゲット座標アイコンか、いずれかのホーム位置ボタンを押します。
[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面が表示されます。
2. 生検コントロールモジュールの右側または左側にある対になったモーター始動ボタンを押し続けます。X 軸・Y 軸方向の位置にニードルが移動します。

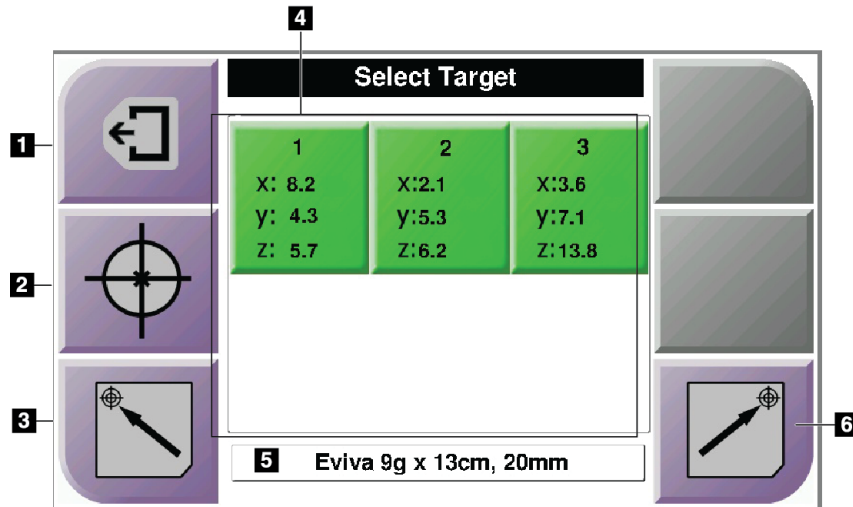


図44: [Select Target] (ターゲットの選択) 画面

図の凡例

1. 前の画面へ移動
2. [Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面へ移動
3. 左のホーム位置へ移動
4. ターゲット座標
5. 生検デバイス
6. 右のホーム位置へ移動



注記

電動移動を開始するには、左右両方のモーター始動ボタンを同時に押す必要があります。

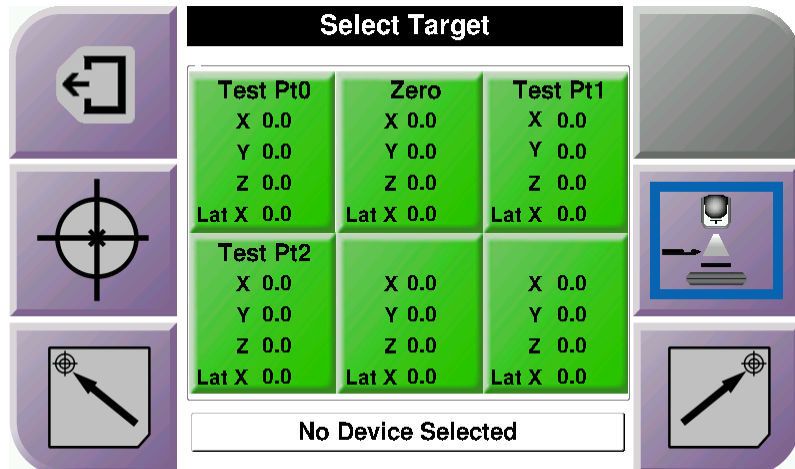


図45: [Select Target] (ターゲットの選択) 画面 (側方アームを使用中の場合)

側方アームが取り付けられている場合、[Select Target] (ターゲットの選択) 画面の各ターゲット座標アイコンには、[Lat X] (側方 X) 行がその値と共に表示されます。

また、画面右側の[Lateral Arm Mounting Side] (側方アームを取り付けた側) ボタンには、その生検で左右どちらの側からニードルアプローチが実施されるかが表示されます。[Lateral Arm Mounting Side] (側方アームを取り付けた側) ボタンを押すと、側方アーム取り付け側の[Confirmation] (確認) 画面に戻ります。

第5章 Biopsy (生検)

5.1 生検ビュー

Selenia Dimensions 定位システムと併用する場合の乳房生検術には、ステレオビュー (+15°と-15°の各角度で撮影した画像のセット) が必要です。この画像セットは、ステレオペアと総称されます。乳房生検術における「ステレオ」という言葉は、+15°の角度と-15°の角度での投影を意味します。

Selenia Dimensions トモシンセシスシステムと併用する場合は、トモシンセシス画像を撮影し、それを基に关心領域の3次元(X-Y-Z) デカルト座標を決定します。

5.1.1 生検ビューの追加方法

生検ビューを追加するには：

- [Procedure] (手技) 画面で、[Add View] (ビューの追加) ボタンを選択します。これで [Add View] (ビューの追加) 画面が表示されます。

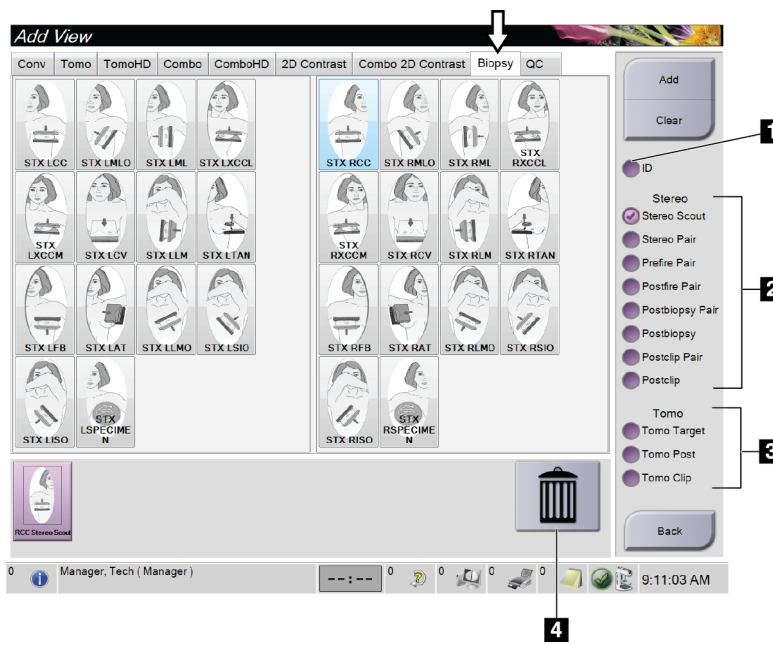


図46: [Add View] (ビューの追加) 画面の[Biopsy] (生検) タブ

図の凡例

- インプラント除去
- ステレオビュー変更オプション
- トモシンセシスビュー変更オプション
- [Trash Can] (ごみ箱) アイコン

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

第5章: Biopsy (生検)

2. [Biopsy] (生検) タブを選択します。
3. ビューを選択したうえで、画面右側のパネルからビュー変更オプションを選択します。

注記



ステレオビュー変更オプションおよびトモシンセシスビュー変更オプションは、トモシンセシスおよび生検用のライセンスがある場合しか表示されません。

4. [Add] (追加) ボタンを選択します。選択した各ビューのサムネイル画像が、画面の下部に表示されます。

生検ビューを削除するには：

- 追加リストから1つのビューを削除するには、下側のパネルでビューのサムネイルを選択し、[Trash Can] (ごみ箱) アイコンを選択します。
- 追加リストからすべてのビューを削除するには、[Clear] (クリア) ボタンを選択します。

5.1.2 生検ビューの編集方法

画像に別のビューを割り当てるには、[Edit View] (ビューの編集) 画面を使用します。

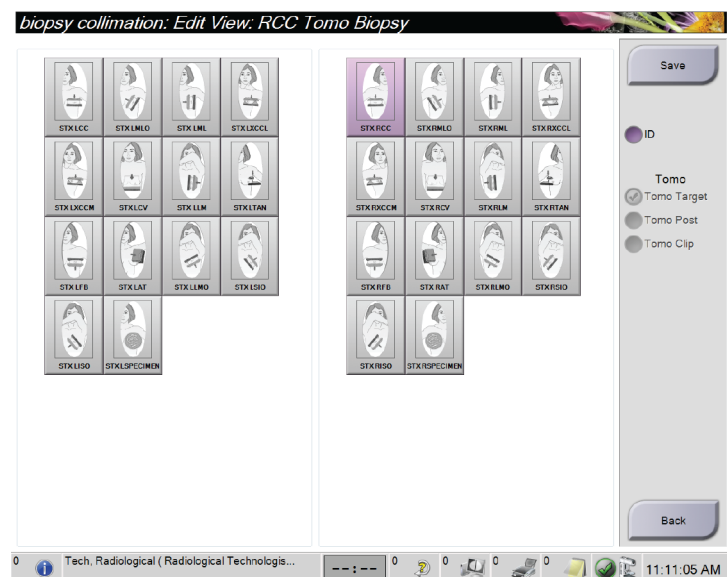


図47: [Edit View] (ビューの編集) 画面

ビューを編集するには :

1. [Procedure] (手技) 画面で、照射済みのサムネイル画像ビューを選択します。
2. [Edit View] (ビューの編集) ボタンを選択して、[Edit View] (ビューの編集) 画面にアクセスします。
3. ビューを選択したうえで、画面右側のパネルからビュー変更オプションを選択します。
4. [Save] (保存) ボタンを選択します。
5. [Update Successful] (更新は成功しました) ダイアログボックスが表示されたら、[OK] ボタンを選択します。

5.2 C アームステレオモード

ステレオ画像は、自動 C アームステレオモードまたは手動 C アームステレオモードで撮影します。どちらのモードを適用するかは、撮影ワークステーションで選択します（「[画像撮影用の C アームステレオモードの選択方法](#) 『53ページ』」を参照）。

5.2.1 C アームステレオモードにおける C アームの回転

自動 C アームステレオモードと手動 C アームステレオモードでは、ステレオ画像撮影時に C アームの回転する仕組みが異なります。

注記

 C アームは、一定の圧迫力がかかると、回転も上下移動もできなくなります。この圧迫力の閾値は、22~45 ニュートン (5~10 ポンド) の範囲内でサービスエンジニアが設定します。

自動 C アームステレオモードの場合

自動 C アームステレオモードの場合、[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面には[C-arm Stereo Mode] (C アームステレオモード) ボタンが表示されません。このモードでステレオ画像を撮影するとき、C アームと X 線管アームは別々に自動移動します。[X-ray] (X 線) ボタンを押してステレオ画像の撮影を開始すると、X 線管アームは一方の側へ自動的に 15°傾きます。この角度で画像が撮影された後、反対側へ 15°傾き、この角度でも画像が撮影されます。

注記

 最初のステレオ画像を撮影する際の X 線管アームの位置は、[System Status] (システムステータス) メニューで選択することができます（「[画像撮影用の C アームステレオモードの選択方法](#) 『53ページ』」を参照）。ここで 15°の角度を選択しておくと、X 線管アームはその位置に自動回転します。このオプションは、どちらの C アームステレオモードでも機能します。

手動 C アームステレオモードの場合

手動 C アームステレオモードの場合、[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面には[C-arm Stereo Mode] (C アームステレオモード) ボタンが表示されます。デフォルトではステレオモードが適用されます。このボタンの機能については、次の表を参照してください。

注記



[C-arm Stereo Mode] (C アームステレオモード) ボタンは、システムが手動 C アームステレオモードに設定されている場合に表示されます。自動 C アームステレオモードでは表示されません。

表 6: [C-arm Stereo Mode] (C アームステレオモード) ボタン

アイコン	機能の説明
 図 48: Stereo Mode (ステレオモード)	<ul style="list-style-type: none"> X 線管アームが回転している間、C アームは移動しません。 ステレオモードは、(システムが手動 C アームステレオモードに設定されている場合に) ステレオ画像を撮影するときに選択します。
 図 49: C アームモード	<ul style="list-style-type: none"> C アームと X 線管アームは同時に回転します。 C アームモードは、C アームと X 線管アームを同時に回転させて、患者のポジショニング角度をセットし直すときに選択します。

1. C アームモードで患者のポジショニング角度をセットしたら、[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面の[C-arm Stereo Mode] (C アームステレオモード) ボタンを押します。これでステレオモードに切り替わります。
2. X 線管アームを一方の側へ 15°傾けます。
3. その角度で[X-ray] (X 線) ボタンを押して画像を撮影します。
4. X 線管アームを反対側へ 15°傾けます。
5. その角度で[X-ray] (X 線) ボタンを押して画像を撮影します。

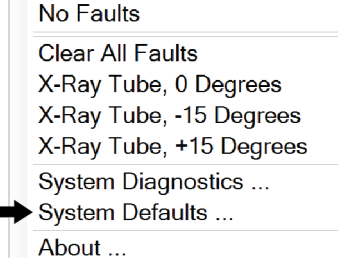
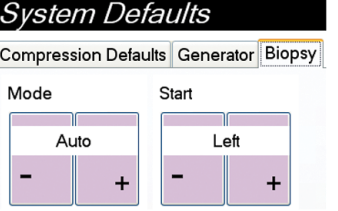
注記



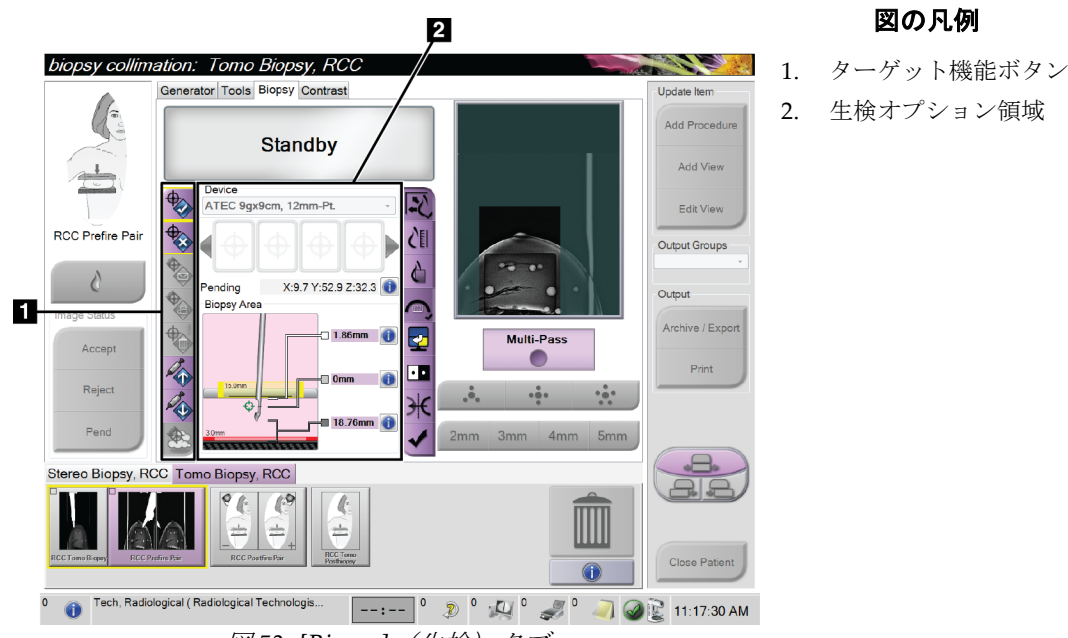
[X-ray] (X 線) ボタンは、X 線照射による画像撮影が終わる (ビープ音が鳴る) まで押したままにしてください。

5.2.2 画像撮影用の C アームステレオモードの選択方法

表7: C アームステレオモードの選択方法

1.[System Status] (システムステータス) アイコンを選択します。	 図50: [System Status] (システムステータス) アイコン
2.[System Status] (システムステータス) メニューから[System Defaults] (システムデフォルト) を選択します。	 図51: [System Status] (システムステータス) メニュー  図52: [System Defaults] (システムデフォルト) 画面
3.[System Defaults] (システムデフォルト) 画面の[Biopsy] (生検) タブを選択します。 4.[Mode] (モード) セクションで[Auto] (自動) または[Manual] (手動) を選択します。	

5.3 [Biopsy] (生検) タブ



図の凡例

1. ターゲット機能ボタン
2. 生検オプション領域

図53: [Biopsy] (生検) タブ

[Biopsy] (生検) タブを選択すると、生検オプションが表示されます。この画面の生検オプション領域には、ターゲットやシステムに取り付けられた生検デバイスの情報が表示されます。この領域の左側にあるボタンでは、選択したターゲットを生検コントロールモジュールに送信できます。[Biopsy] (生検) タブにあるボタンの機能やデータフィールドの詳細については、「[生検オプション](#) 『55ページ』」を参照してください。

5.3.1 生検オプション

生検オプション領域内のボタンは、ターゲット情報を生検コントロールモジュールに送信します。これらのボタンの右側には、選択したターゲットと生検デバイスが表示されます。

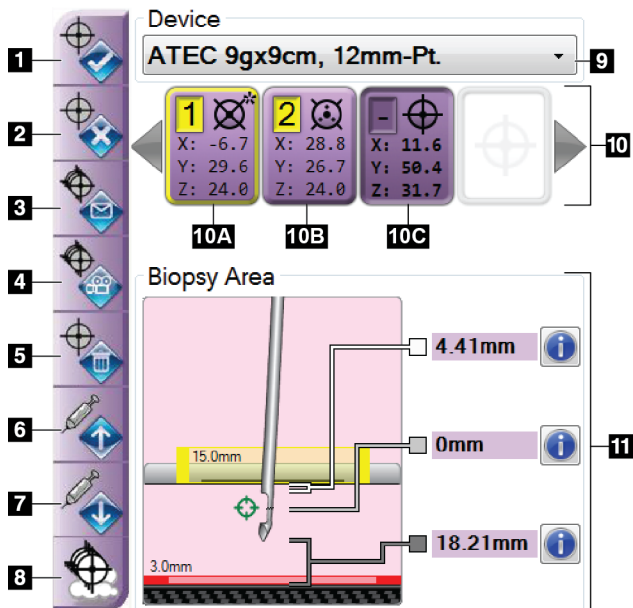


図54: [Biopsy] (生検) タブの画面に表示された機能ボタンとデータ (標準ニードルアプローチの場合)

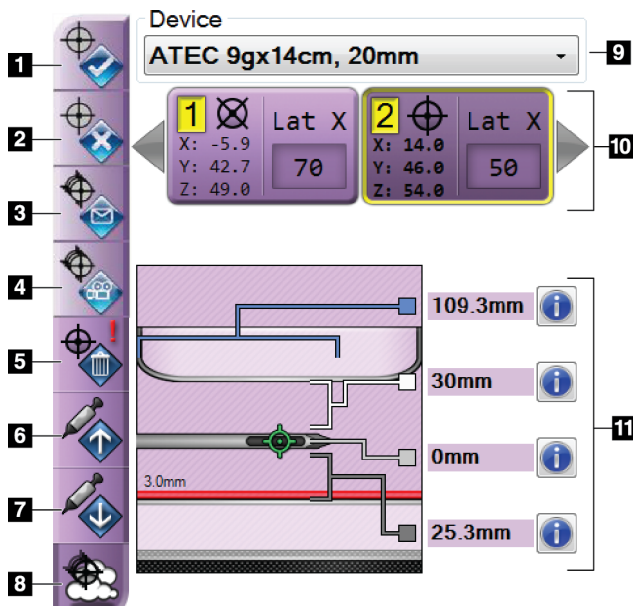


図55: [Biopsy] (生検) タブの画面に表示された機能ボタンとデータ (側方ニードルアプローチの場合)

図の凡例

1. [Create Target] (ターゲットの作成) ボタン
2. [Reject Target] (ターゲットの却下) ボタン
3. [Resend Target] (ターゲットの再送信) ボタン
4. [Project Target] (ターゲットの投影) ボタン
5. [Delete Target] (ターゲットの削除) ボタン
6. [Move Z-Target Up] (ターゲット Z 軸上方向移動) ボタン
7. [Move Z-Target Down] (ターゲット Z 軸下方移動) ボタン
8. [Show/Hide Targets] (ターゲットの表示/非表示) ボタン
9. 選択されている生検デバイス
10. ターゲットセット
11. ステータスインジケータ

図の凡例

1. [Create Target] (ターゲットの作成) ボタン
2. [Reject Target] (ターゲットの却下) ボタン
3. [Resend Target] (ターゲットの再送信) ボタン
4. [Project Target] (ターゲットの投影) ボタン
5. [Delete Target] (ターゲットの削除) ボタン
6. [Move Z-Target Up] (ターゲット Z 軸上方向移動) ボタン
7. [Move Z-Target Down] (ターゲット Z 軸下方移動) ボタン
8. [Show/Hide Targets] (ターゲットの表示/非表示) ボタン
9. 選択されている生検デバイス
10. ターゲットセット
11. ステータスインジケータ

図の凡例

1. [Create Target] (ターゲットの作成) ボタンでは、ターゲットポイントを割り当て、ターゲットセット（項目 10）内にターゲットアイコンを作成できます。ターゲットの割り当て後にこのボタンを再度クリックすると、そのターゲットが確定し、そのターゲット座標が生検コントロールモジュールに送信されます。
2. [Reject Target] (ターゲットの却下) ボタンでは、未確定のターゲットを選択し、ターゲットアイコンのリストから削除できます。
3. [Resend Target] (ターゲットの再送信) ボタンでは、選択したターゲット座標を生検コントロールモジュールに再送信できます。
4. [Project Target] (ターゲットの投影) ボタンでは、追加のステレオペア上で選択したターゲットをプレビュー画面に表示できます。
5. [Delete Target] (ターゲットの削除) ボタンでは、確定済みのターゲットを選択し、ターゲットアイコンのリストから削除できます。
6. [Move Z-Target Up] (ターゲット Z 軸上方向移動) ボタンでは、ニードルの最終位置を胸部プラットフォームから離し、病変のグラフィックを下へずらすことができます。それに応じて安全域の値が変更されます。
7. [Move Z-Target Down] (ターゲット Z 軸下方向移動) ボタンでは、ニードルの最終位置を胸部プラットフォームに近づけ、病変のグラフィックを上へずらすことができます。それに応じて安全域の値が変更されます。
8. [Show/Hide Targets] (ターゲットの表示/非表示) ボタンでは、ターゲットリスト内のすべてのターゲットアイコンを表示/非表示にすることができます。
9. [Device] (デバイス) ドロップダウンメニューでは、取り付けた生検デバイスの名前を選択・表示することができます。



警告 :

[Biopsy] (生検) タブで選択したデバイスがシステムに取り付けられているデバイスと異なる場合、患者が負傷するおそれがあります。



注記

お使いの生検デバイスの名前がドロップダウンメニューに表示されない場合は、テクニカルサポートにご連絡ください。当該デバイスの仕様データは、必ずサービスエンジニアに入力させてください。

10. [Target Set] (ターゲットセット) ボタンでは、現在のセッションで割り当て済みまたは確定済みの生検ターゲットをすべて表示できます。ターゲット（ポイント）は合計 6 個まで作成できます。ターゲットセット内をスクロールするには、左右の矢印キーを使用します。
- 「1」と表示されたターゲット - 「1」は割り当てられ確定されたターゲットの番号です（作成順に基づく）。ターゲットを囲む黄色の枠は、生検コントロールモジュールでアクティブなターゲットであることを表します。十字線の点が 1 つであれば、シングルポイントターゲットであることを意味します。アスタリスク (*) は、ターゲット座標が作成後に生検コントロールモジュールで変更されたことを示します。
 - 「2」と表示されたターゲット - 「2」は割り当てられ確定されたターゲットの番号です（作成順に基づく）。十字線の中に複数の点がある場合は、マルチパス機能（「[マルチパスによる病変のターゲット設定](#) 『60ページ』」を参照）によって作成された複数ポイントターゲットであることを示します。
 - 番号のないターゲット - 番号がない場合、座標は割り当てただけで未確定であること、つまり[Create Target] (ターゲットの作成) ボタンがまだ再クリックされていないことを示します。十字線の点が 1 つであれば、シングルポイントターゲットであることを意味します。ターゲットアイコンが押し下げられた状態の場合は、ユーザーインターフェイスでアクティブなターゲットであることを示します。

注記

マルチパスターゲットアイコン上の座標は中心点を表します。すべてのポイントの座標を表示するには、ターゲットアイコンを右クリックし続けます。

11. [Status Indicators] (ステータスインジケータ) は、以下の距離情報を示します。

- 生検パドルからアパー・チャ上部までの距離
- アパー・チャの中心からターゲットまでの距離
- ニードルの先端（ファイア後）から胸部プラットフォームまでの距離
- 生検パドルからニードルの先端までの距離

距離インジケータフィールドは、ニードルの動きに応じて色が変わります。

- 紫は処置を安全に実行できることを表します。
- 赤は現在の座標が安全域を越えていることを表します。
- 黄色は安全限界に近づいているという警告です。

注記

Affirm システム用にターゲットをアクティブにするには、ターゲットセットからターゲットアイコンを選択し、[Resend] (再送信) ボタンをクリックしてください。

5.4 定位病変ターゲット設定



注記

画像内の関心領域を拡大表示するには、[Tools] (ツール) タブまたは[View Actual Pixels] (実画素の表示) ボタンから[Zoom] (ズーム) ツールを選択してください。



注記

画像内で病変検出の妨げとなる検査データは、[Tools] (ツール) タブの画面の [Information] (情報) アイコンをクリックして非表示にしてください。



注記

生検デバイスが結像領域の外側にあることを確認してください。



注記

ターゲット設定の全体的な精度は、生検ガイダンスマジュールと生検デバイスの両方のターゲット設定精度によって決まります。生検デバイスの使用時にターゲット座標からの最大偏差が両サイドから 2 mm を超えることはありません。

1. [Accept] (承認) ボタンを選択して、ステレオ画像を保存します。



注記

サービス担当者に依頼することにより、新しい画像が自動的に承認されるように設定できます。

2. 一方のステレオ画像で、病変の関心領域をクリックします。
3. もう一方のステレオ画像をクリックしたうえで、病変の関心領域をクリックします。
4. [Create Target] (ターゲットの作成) ボタンを選択して、ターゲットを保存します。新しいターゲットを作成するたびに、アクティブなターゲットセットが自動的に生検コントロールモジュールに送信されます。
5. 複数のターゲット (最大 6 個) を作成するには、上記の手順を繰り返します。



注記

生検コントロールモジュールの[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面に表示されるターゲットは、最後に作成されたターゲットです。[Select Target] (ターゲットの選択) 画面に表示されるターゲットまたはターゲットセットは、最後に生検コントロールモジュールへ送信されたターゲットまたはターゲットセットです。



注記

病変にターゲットを設定するには、スカウト画像といずれかのステレオ画像も使用できます。

5.4.1 生検デバイスの位置の確認

1. ニードルが正しい位置にあることを確認する必要がある場合は、プレファイア画像を取得します。
 - ニードルの位置を確認します。
 - 必要に応じて、位置を調整します。
2. 生検デバイスを作動させます。
3. 必要に応じて、ポストファイア画像を取得します。
 - ニードルの位置を確認します。
 - 必要に応じて、位置を調整します。
4. 必要に応じて、取り付けた生検デバイスで試料を採取します。
5. 必要に応じて、手技後の画像を取得します。

5.5 トモシンセシスでの病変のターゲット設定

トモシンセシスガイド下の手技用に病変のターゲットを設定するには、トモシンセシスおよび生検用のシステムライセンスが必要です。

注記

生検デバイスが結像領域の外側にあることを確認してください。

注記

ターゲット設定の全体的な精度は、生検ガイダンスマジュールと生検デバイスの両方のターゲット設定精度によって決まります。生検デバイスの使用時にターゲット座標からの最大偏差が両サイドから 2 mm を超えることはありません。

1. トモシンセシスによるターゲット（スカウト）画像を撮影します。
 - システムが自動承認に設定されている場合は、トモシンセシスによるターゲット（スカウト）画像が短くシネ再生された後で、画像が自動承認されます。
 - 自動承認に設定されていない場合は、一連のスライスが 2 回再生された後で（または 2 回目のシネ再生が終了する前に[Accept]（承認）ボタンを押した場合に）シネ再生が停止します。
2. トモシンセシスによるターゲット（スカウト）画像のスライス間をスクロールホイールでスクロールし、最良の病変ビューを見つけます。

3. その病変をクリックします。
 - 選択したスライスの横のスライスインジケータに破線が表示されます。
 - クリックした位置でターゲットの X 値、Y 値、Z 値が自動的に特定されます。
 4. [Create Target] (ターゲットの作成) ボタンを選択して、ターゲットを保存します。アクティブなターゲットセットが自動的に生検コントロールモジュールに送信されます。
 5. 複数のターゲット (最大 6 個) を作成するには、手順 2~4 を繰り返します。
-



注記

生検コントロールモジュールの[Target Guidance] (ターゲットガイダンス) 画面に表示されるターゲットは、最後に作成されたターゲットです。[Select Target] (ターゲットの選択) 画面に表示されるターゲットまたはターゲットセットは、最後に生検コントロールモジュールへ送信されたターゲットまたはターゲットセットです。

5.5.1 生検デバイスの位置の確認

1. ニードルが正しい位置にあることを確認する必要がある場合は、プレファイア画像を取得します。
 - ニードルの位置を確認します。
 - 必要に応じて、位置を調整します。
2. 生検デバイスを作動させます。
3. 必要に応じて、ポストファイア画像を取得します。
 - ニードルの位置を確認します。
 - 必要に応じて、位置を調整します。
4. 必要に応じて、取り付けた生検デバイスで試料を採取します。
5. 必要に応じて、手技後の画像を取得します。

5.5.2 ポストファイアスカウト画像へのターゲットの投影

プレファイアトモシンセシスターーゲット (スカウト) からポストファイアトモシンセシスターーゲット (スカウト) へターゲットを投影するには、次の手順に従います。

1. プレファイアトモシンセシスターーゲット (スカウト) のサムネイルを選択します。画像が画像表示モニタの 2 アップ画面の下側に表示されます。
2. ポストファイアトモシンセシスターーゲット (スカウト) のサムネイルを選択します。画像が 2 アップ画面の下側に表示されます。
3. 生検オプション領域の[Project Target] (ターゲットの投影) ボタンを選択します。プレファイアターゲットがポストファイアトモシンセシスターーゲット (スカウト) 上に表示されます。

5.6 マルチパスによる病変のターゲット設定

注記

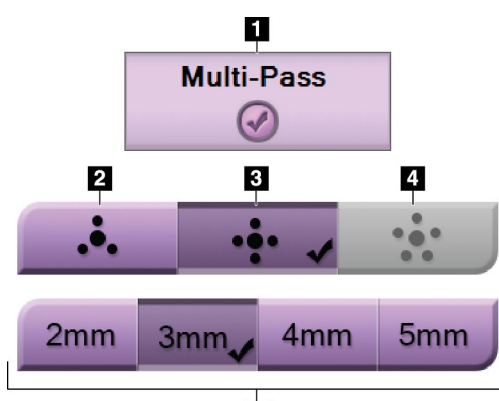
マルチパス機能は、側方アームと併用することはできません。

注記

ターゲット設定の全体的な精度は、生検コントロールモジュールと生検デバイスの両方のターゲット設定精度によって決まります。生検デバイスの使用時にターゲット座標からの最大偏差が両サイドから 2 mm を超えることはありません。

マルチパス機能を使用すると、元のターゲットからすべて等距離にある（最大 5 mm）オフセットターゲットポイントを最大 5 つまで自動的に生成できます。

マルチパス機能は、ステレオ生検画像とトモシンセシス生検画像のどちらでも使用できます。

**図の凡例**

- 1 - マルチパスの選択
- 2 - 3 オフセットポイント
- 3 - 4 オフセットポイント (デフォルト)
- 4 - 5 オフセットポイント
- 5 - オフセットポイント距離 (デフォルトは 3 mm)

図 56: マルチパスオプション

注記

生検デバイスが結像領域の外側にあることを確認してください。

1. ステレオペアまたはトモシンセシス画像を取得します。
2. 病変の関心領域を指定します。2枚のステレオ画像（またはトモシンセシス画像のうち最良のスライス）上の病変をクリックします。
 - ターゲットポイントの周囲に十字線の付いた円が表示されます。
 - この病変でターゲットの X 値、Y 値、Z 値が特定されます。
 - （トモシンセシス画像）選択したスライスの横のスライスインジケータにラインが表示されます。
3. [Create Target] (ターゲットの作成) ボタンを選択します。ターゲットのリストにターゲット座標アイコンが表示されます。

4. [Multi-Pass] (マルチパス) ボタンを選択します。
5. 中央のターゲットポイントの周囲に設定する必要のあるオフセットターゲットポイントの数 (3、4、または5) を選択します。

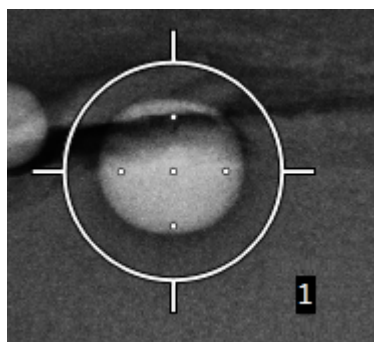


図57: 中央のターゲットポイントの周囲に設定された4個のオフセットターゲットポイント



注記

中央のターゲットポイントがターゲットポイントの総数に含まれることに注意してください。たとえば、オフセットターゲットポイント数として「4」を選択した場合は、合計5個のターゲットポイントが生成されます。

6. 中央のターゲットポイントから自動生成されるオフセットターゲットポイントまでの距離を 2 mm、3 mm (デフォルト)、4 mm、5 mm の中から選択します。

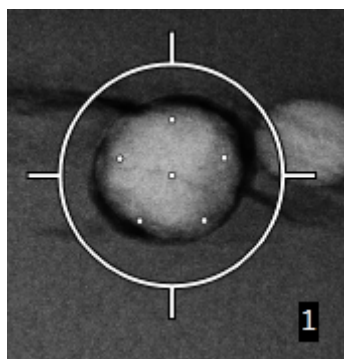


図58: 3 mm の間隔で生成されたオフセットポイント

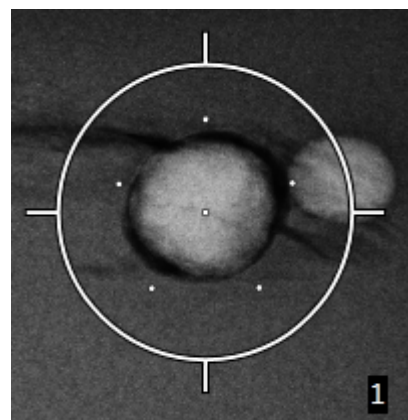


図59: 5 mm の間隔で生成されたオフセットポイント

ターゲットを選択または選択解除すると、ターゲットの十字線パターンが変わります。次の図を参照してください。

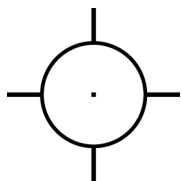


図60: シングルポイント
ターゲットを選択した場合



図61: シングルポイント
ターゲットの選択を解除した場合

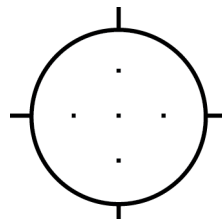


図62: マルチパスター
ターゲットを選択した場合

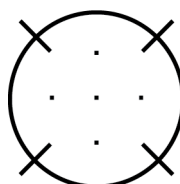


図63: マルチパスター
ターゲットの選択を解除した場合

- [Create Target] (ターゲットの作成) ボタンを選択して、マルチパスターゲットを承認します。このターゲットがターゲットセットにおけるアクティブターゲットアイコンとなり、その座標が生検コントロールモジュールに送信されます。

注記

マルチパスターゲットアイコン上の座標は中心点を表します。すべてのポイントの座標を表示するには、ターゲットアイコンを左クリックし続けます。

注記

一度に最大 6 個のターゲットポイントを生成できます。ターゲットセットの作成中、ターゲットポイントの数が増えるに従い、割り当てられるターゲットポイントのバランスに応じて、使用可能なマルチパスオプションが変わります。たとえば、ターゲットポイントを 1 個作成済みの場合、マルチパスオプションとして使用できるのは「3 オフセットターゲット」と「4 オフセットターゲット」のみとなります。1 個の既存ターゲットポイントとの合計が 6 以下となるオプションは、「3 オフセットターゲット」と「4 オフセットターゲット」だけであるためです。

8. ターゲットポイントの生検順序は次のようにになります。

- 十字線が付いた円の右下に表示される番号がターゲットセットの順序を表します。最初のターゲットの番号は「1」であり、2番目のターゲットの番号は「2」となります。次の図を参照してください。

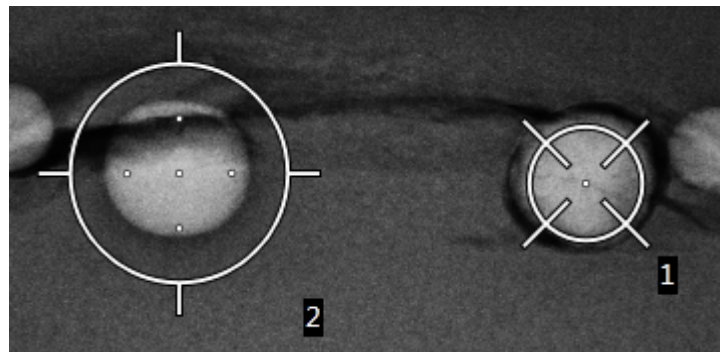


図64: ターゲットセットの生検順序

- マルチパスターゲット内の順序は中心のターゲットポイントから始まります。その次が中心から12時の位置にあるオフセットポイントであり、そこから反時計回りに進みます。次の図を参照してください。

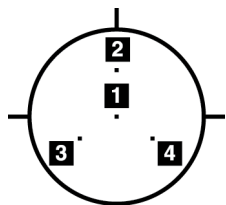


図65: 3 オフセットター
ゲットの生検順序

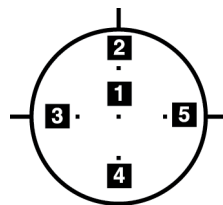


図66: 4 オフセットターゲ
ットの生検順序

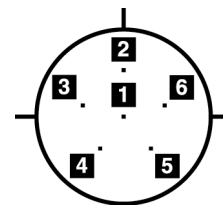


図67: 5 オフセットターゲ
ットの生検順序

生検デバイスの位置を確認します（「[生検デバイスの位置の確認](#)『59ページ』」を参照）。必要に応じて、ポストトモシンセシスカウト画像上のターゲットを確認します（「[ポス
トファイアスカウト画像へのターゲットの投影](#)『60ページ』」を参照）。

5.7 生検後の処置

- 生検部位マーカーを入れます（必要な場合）。
- 生検デバイスを胸部から離します。
- 必要に応じて画像を取得します。
- 圧迫を解除します。

5.8 ステレオ画像の印刷

[Print] (印刷) 画面のサムネイル領域からステレオペアを選択すると、画像モードボタンが変わります。[Print] (印刷) 画面の使用方法は、Selenia Dimensions システムのユーザーガイドを参照してください。

- [-15]ボタンを選択すると、それに対応するステレオ画像が表示領域に表示されます。
- [+15]ボタンを選択すると、それに対応するステレオ画像が表示領域に表示されます。
- 中央のボタンを選択すると、2枚の画像を上下 (+15°で撮影した画像が上、-15°で撮影した画像が下) に並べたフィルムが作成されます。



図68: ステレオペアの[Print] (印刷) 画面

第6章 品質保証

6.1 QAS テスト

システムの使用予定日には、必ずこのテストを1回実施し、システムの精度を確認してください。結果は [QAS テストチェックリスト 『85ページ』](#) に記録してください。

注記

 QAS テストは、自動 C アームステレオモードまたは手動 C アームステレオモードで実施します。これらのモードの詳細については、「[C アームステレオモード 『51ページ』](#)」を参照してください。

6.1.1 QAS テスト（標準ニードルアプローチの場合）

注意：

 QAS ニードルファンтомを使用する場合は、ニードルを伸ばさないでください（ただし、それが生検ガイダンスモジュールに装着されており、かつ同モジュールが C アームに取り付けられている場合は、その限りではありません）。

1. Affirm システムが正しく取り付けられていることと、すべてのパドルが取り外されていることを確認します。
2. 撮影ワークステーションで、[Select Patient]（患者の選択）画面の[Admin]（管理）ボタンを選択します。
3. [Admin]（管理）画面の[QAS]ボタンを選択します。

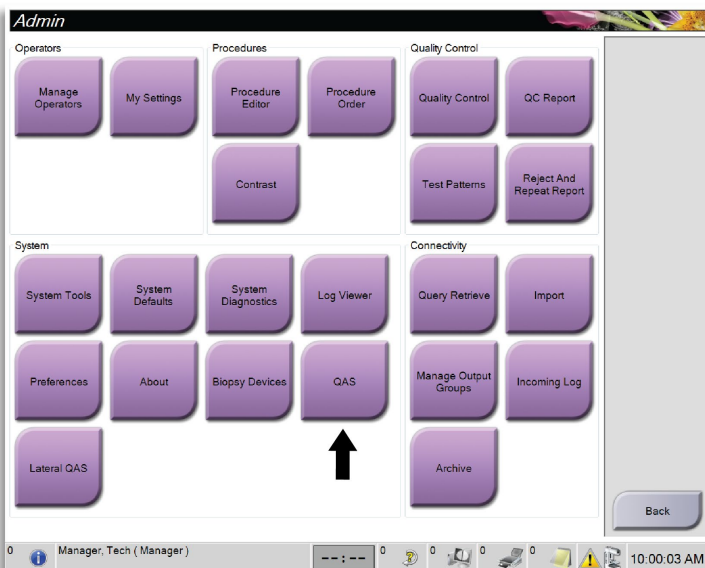


図69: [Admin]（管理）画面の[QAS]ボタン

4. [QAS]画面の[Biopsy]（生検）タブを選択します。[Device]（デバイス）フィールドに[Affirm QAS]と表示されていることを確認します。



図70: [Biopsy]（生検）タブの[Device]（デバイス）フィールド

5. QAS ファントムを取り付けます（ニードルを使用する QAS ファントムの場合は、ニードルを完全に延ばしてください）。
6. 生検コントロールモジュールの右側または左側にある対になったモーター始動ボタンを押し続けます。QAS ファントムが事前にプログラムされた X および Y 位置まで自動的に移動します。
7. 生検コントロールモジュールの画面で[Diff]（差分）の行の値が 3 つすべての列で「0.0」と表示されるよう、生検デバイス押し出し/引き戻しノブを回して調整します。
8. [QAS]画面で、手動照射モード、25 kV、30 mAs、ロジウムフィルタを選択します。（ニードルを使用する QAS ファントムの場合は、[QAS]画面で、手動照射モード、25 kV、10 mAs、ロジウムフィルタを選択してください。）
9. 手技の最初のビューの画像を取得し、承認します。QAS 手順の実行中には自動承認機能が有効にならず、QAS ファントムのターゲットは自動的に設定されます。
10. [Create Target]（ターゲットの作成）ボタンを選択して、ターゲットを生検コントロールモジュールに送信します。生検コントロールモジュールの[Diff]（差分）の行で、ターゲット座標の X 値、Y 値、および Z 値の各差分が ± 1 mm 以内であることを確認します。



警告 :

ターゲット座標が ± 1 mm 以内にない場合は、テクニカルサポートに連絡してください。システムを調整しないでください。テクニカルサポートから Affirm システムが使用可能であると報告を受けるまで、Affirm システムを使用して生検術を実施しないでください。



警告 :

ユーザーまたはサービスエンジニアは、問題を修正してからシステムを使用する必要があります。

11. 未照射のすべてのビューについて、手順 8 および 9 を繰り返します。
12. 取り込みワークステーションで、[End QC] (QC の終了) ボタンを選択します。
13. 生検コントロールモジュールで [Home Position] (ホーム位置) ボタン (左右いずれか) を選択して、QAS ファントムを脇に寄せます。
14. QAS ファントムを取り外します。

6.1.2 QAS テスト（側方ニードルアプローチの場合）

1. Affirm システムが正しく取り付けられていることと、すべてのパドルが取り外されていることを確認します。
2. 撮影ワークステーションで、[Select Patient] (患者の選択) 画面の [Admin] (管理) ボタンを選択します。
3. [Admin] (管理) 画面の [Lateral QAS] (側方 QAS) ボタンを選択します。

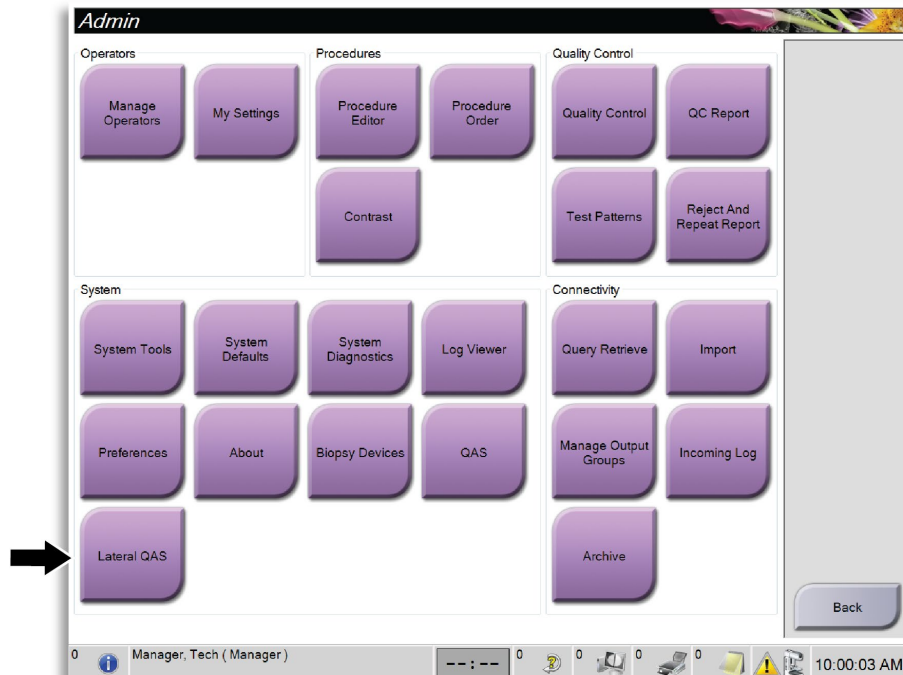


図71: [Admin] (管理) 画面の[Lateral QAS] (側方 QAS) ボタン

4. 表示されたメッセージに従い、Affirm システムの左側に側方アームと側方アーム用 QAS ファントムを取り付け、[OK]をクリックします。

- [QAS]画面の[Biopsy]（生検）タブを選択します。[Device]（デバイス）フィールドに[Affirm Lateral QAS]（Affirm 側方 QAS）と表示されていることを確認します。

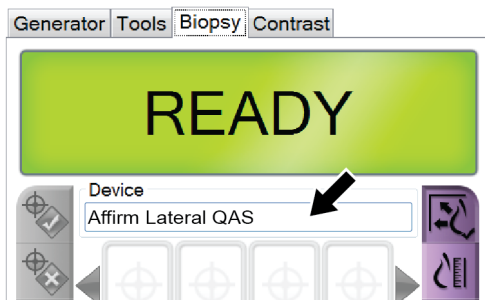


図72: [Biopsy]（生検）タブの[Device]（デバイス）フィールド

- 生検コントロールモジュールの右側または左側にある対になったモーター始動ボタンを押し続けます。QAS ファントムが事前にプログラムされた X および Y 位置まで自動的に移動します。
- 生検コントロールモジュールの画面で[Diff]（差分）の行の値が 3 つすべての列で「0.0」と表示されるよう、生検デバイス押し出し/引き戻しノブを回して調整します。
- 生検コントロールモジュールの[Lat X]（側方 X）フィールドの表示値（通常は 100）に合わせるため、側方アームの上の目盛りを見ながらキャリッジを移動させます。
- [QAS]画面で、手動照射モード、25 kV、30 mAs、ロジウムフィルタを選択します。
- 手技の最初のビューの画像を取得し、承認します。QAS 手順の実行中には自動承認機能が有効にならず、QAS ファントムのターゲットは自動的に設定されます。
- [Create Target]（ターゲットの作成）ボタンを選択して、ターゲットを生検コントロールモジュールに送信します。生検コントロールモジュールの[Diff]（差分）の行で、ターゲット座標の X 値、Y 値、および Z 値の各差分が ± 1 mm 以内であることを確認します。



警告：

ターゲット座標が ± 1 mm 以内にない場合は、テクニカルサポートに連絡してください。システムを調整しないでください。テクニカルサポートから Affirm システムが使用可能であると報告を受けるまで、Affirm システムを使用して生検術を実施しないでください。



警告：

ユーザーまたはサービスエンジニアは、問題を修正してからシステムを使用する必要があります。

12. このアプローチ側で未照射のすべてのビューについて、手順9および10を繰り返します。
13. Affirm システムの右側に側方アームを取り付け直します。手順4~11を繰り返します。
14. 取り込みワークステーションで、[End QC] (QCの終了) ボタンを選択します。
15. 生検コントロールモジュールで[Home Position] (ホーム位置) ボタン (左右いずれか) を選択して、QAS ファントムを脇に寄せます。
16. 側方アームを取り外します。

6.2 ジオメトリ較正

ジオメトリ較正は、半年ごとに実施する必要があります。実施するときは、システムに付属の専用ファントムを使用してください。

6.2.1 ジオメトリ較正の手順

1. 較正ファントムが損傷していないか点検します。
2. 撮影ワークステーションで、[Admin] (管理) > [Quality Control] (品質管理) > [Technologist] (技師) タブ>[Geometry Calibration] (ジオメトリ較正) を選択します。
3. [Start] (開始) を選択します。
4. 画面上の指示に従って所定の撮影を行います。既定の撮影法は変更しないでください。
5. [Accept] (承認) を選択して画像を承認します。ジオメトリ較正が正常に完了した旨のメッセージが表示されたら、[OK]をクリックします。
6. [End Calibration] (較正の終了) を選択します。

第7章 ケアおよびクリーニング

7.1 一般情報

システムおよびアクセサリーのうち患者に触れる部分は、検査のたびにあらかじめ消毒剤でクリーニングしてください。

7.2 予防保守計画

Affirm 乳房生検ガイダンスシステム

表8: 放射線技師用の予防保守計画

保守作業の説明	毎使用後	1日1回	半年に1回
使用後に生検パドルを消毒剤でクリーニングする。*	x		
使用後に胸部プラットフォームを消毒剤でクリーニングする。*	x		
使用前に生検パドルに損傷がないか点検する。	x		
較正ファントムに損傷がないか点検する。	x		
使用前にすべてのケーブルについて摩耗や損傷がないか点検する。	x		
Affirm システムが所定位置に固定されていることを確認する。	x		
使用前にニードルガイドが正しく取り付けられていることを確認する。	x		
すべてのディスプレイがオンになることを確認する。	x		
毎日システムを使用する前に、QAS 手順を一度実行する。		x	
ジオメトリ較正（「 ジオメトリ較正 『71ページ』」を参照）			x

*最新の推奨洗浄剤リストは、テクニカルサポートにお問い合わせください。

注記

サービスエンジニア用の予防保守計画はサービスマニュアルにあります。



Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

第7章: ケアおよびクリーニング

側方アーム

表9: 放射線技師用の予防保守計画

保守作業の説明	毎使用後	1日1回	半年に1回
使用後に側方アームの全コンポーネントを消毒剤でクリーニングする。*	x		
すべてのロックおよび操作ボタンがスムーズに機能および動作することを確認する。	x		
側方アームおよび位置インジケータが曲がっていないことを確認する。	x		
Affirm システム上の適切な位置に側方アームが固定されていることを確認する。	x		
ニードルガイドの形状、合い具合、機能を点検する。	x		
すべてのコンポーネントについて、金具類が緩んでいたり抜けていたりしないか点検する。	x		
毎日システムを使用する前に、QAS 手順を一度実行する。		x	
すべてのラベルが読み取り可能であり、しっかりと貼られていることを確認する。			x

*最新の推奨洗浄剤リストは、テクニカルサポートにお問い合わせください。

別の側方アームを取り付けた場合は、QAS 手順を実行してください。

7.3 全体的なクリーニング

糸くずの出ない布またはパッドを使用し、希釈した食器用洗剤を塗布します。



注意 :

できるだけ少量のクリーニング液を使用してください。クリーニング液が流れ落ちないように注意してください。

洗剤と水だけでは汚れが落ちない場合は、次のいずれかを使用することを推奨します。

- 市販の塩素系漂白剤（通常は塩素 5.25%、水 94.75%）と水を 1:9 の割合で混合した塩素系漂白剤の 10%溶液
- 市販のイソプロピルアルコール溶液（イソプロピルアルコール含有量 70%の溶液を希釈せずに使用）
- 最大濃度 3%の過酸化水素水

上記いずれかの溶液を塗布した後、パッドを使用し、希釈した食器用洗剤を塗布して、患者に触れる部分をクリーニングします。



警告 :

パドルが感染性を持つ可能性のある物質に触れた場合は、感染対策の担当者に連絡し、パドルの汚染を除去してください。



注意 :

電子部品が損傷するため、システムに消毒スプレーを使用しないでください。

7.3.1 生検コントロールモジュール画面のクリーニング方法

LCD 画面のクリーニングに使用できる洗浄剤として、多くの製品が市販されています。強力な化学成分、研磨剤、漂白剤、フッ化物、アンモニア、およびアルコールを含む洗浄剤を使用していない製品を選択してください。洗浄剤のメーカーの指示に従ってください。

7.3.2 負傷または装置の損傷の防止

腐食性の溶剤、研磨剤入りの洗浄剤、研磨剤は使用しないでください。プラスチック、アルミニウム、または炭素繊維に損傷を与えない洗浄剤や殺菌剤を選択してください。

強力洗浄剤、研磨剤入りの洗浄剤、高濃度のアルコールは使用しないでください。また、メタノールはどのような濃度であっても使用しないでください。

装置の各部に対して蒸気滅菌や高温殺菌を行わないでください。

装置の内部に液体が入らないように注意してください。装置に洗浄スプレーや洗浄液を塗布しないでください。必ず清潔な布を使用し、布に洗浄スプレーまたは洗浄液を付けてください。システムの内部に液体が入った場合は、電源ケーブルを抜き、システムを点検してから使用を再開してください。



注意：

誤った方法でクリーニングを行うと、装置の損傷、画像性能の低下、または感電の危険の上昇を招くおそれがあります。

必ず使用する洗浄剤のメーカーの指示に従ってください。メーカーの指示には、塗布および接触時間、保管方法、拭き取り方法、防護服、保存可能期間、処分方法に関する説明や注意事項も含まれます。これらの指示に従い、洗浄剤を最大限に安全かつ有効な方法で使用してください。

付属書A システムの仕様

A.1 Affirm システムの寸法

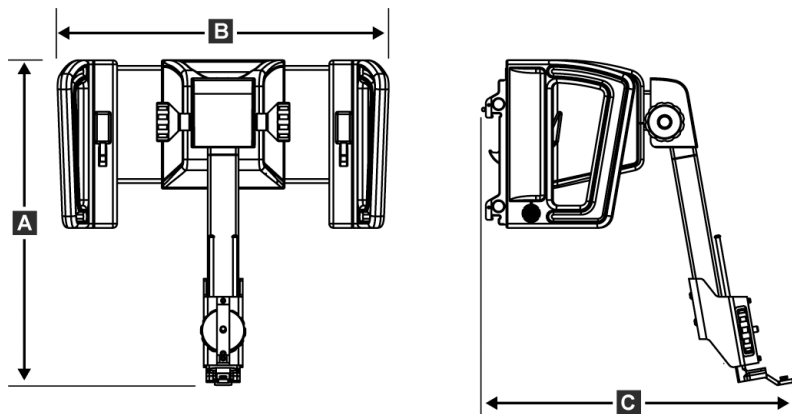


図73: Affirm システムの生検ガイダンスモジュール

A. 高さ	37.1 cm (14.6 inches)
B. 幅	37.8 cm (14.9 inches)
C. 奥行き	35.6 cm (14 inches)
重量	6.8 kg (15 ポンド)

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

付属書A: システムの仕様

A.2 側方アームの寸法

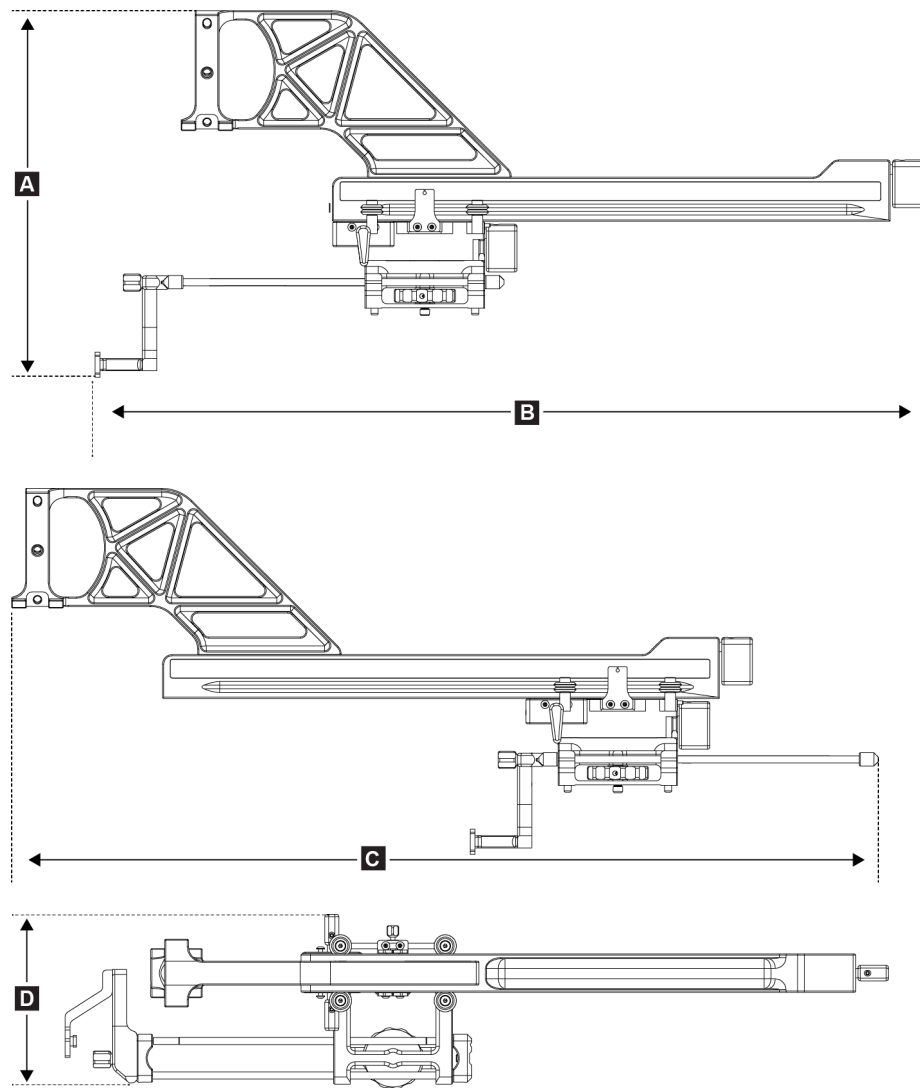


図74: 側方アーム

- | | |
|---|--|
| A. 高さ | 24.4 cm (9.6 inches) |
| B. 幅(側方アームのマウント側
に、ニードルガイドホルダーお
よび生検デバイスのマウント
を配置した場合) | 53.0 cm (20.9 inches) |
| C. 幅 (側方アームのマウント
の反対側に、ニードルガイドホ
ルダーおよび生検デバイスの
マウントを配置した場合) | 57.4 cm (22.6 inches) |
| D. 奥行き
重量 | 11.5 cm (4.5 inches)
1.24 kg (2.73 ポンド) |

A.3 Biopsy Guidance Module (生検ガイダンスモジュール)

生検ガイダンスモジュールの 精度 最大偏差: ターゲット座標の両方向とも 1 mm

生検ガイダンスモジュールと 生検デバイスの総合精度 最大偏差: ターゲット座標の両方向とも 2 mm

可動範囲 X 軸方向: ±35 mm
Y 軸方向: +72.8 mm
Z 軸方向: 161 mm

電動移動速度 連続移動: 最大 5 mm/秒
増分移動: 0.5 mm 刻み

電力系統 入力 (Selenia Dimensions システムより) :
+15 V (直流電圧) ±10%, +5 V (直流電圧) ±10%
出力: +12 V (直流電圧)

A.4 側方アーム

生検ガイダンスモジュールと 側方アームとの総合精度 最大偏差: ターゲット座標の両方向とも 1 mm

生検ガイダンスモジュールと 生検デバイスと側方アームとの 総合精度 最大偏差: ターゲット座標の両方向とも 2 mm

可動範囲 側方 X 軸方向: 22 cm

A.5 Biopsy Control Module (生検コントロールモジュール)

表示ウィンドウ タッチスクリーン式制御装置

重量 3 ポンド (約 1.4 kg)

電力系統 入力 (生検ガイダンスモジュールより) : +5 V (直流電圧) ±10%

付属書B システムメッセージと警告

B.1 警告音

表10: Affirm システムの警告音

アクティビティ	周波数	持続時間	繰り返しあり？
電源投入 :	3	250 ms	いいえ
安全域内のニードル配置 :	1	50 ms	はい
生検ガイダンスマニュールの較正/設定、移動、ジョグ :			
• 操作が妨げられた場合	3	50 ms	いいえ
• 操作に成功した場合	1	100 ms	いいえ
各移動（ジョグなど）の開始 :	1	250 ms	いいえ

B.2 エラーメッセージ

表11: Affirm システムのエラーメッセージ

エラーメッセージ	対処法
[No Device Select] (デバイスが未選択)	生検デバイスを選択してください。
[No Paddle] (ハドルが未装着)	生検ハドルを取り付けてください。
[User is not logged in] (ユーザーが未ログイン)	Dimensions の撮影ワークステーションでログインしてください。
[Unit is unlatched] (装置が未ロック)	両方のロックレバーでロックしてください（「 生検ガイダンスマニュールの取り付け 」14ページ」の図を参照）。
[Unknown Error] (不明なエラー)	<ol style="list-style-type: none"> Dimensions のソフトウェアのタスクバーに表示されている [System Status] (システムステータス) アイコンを選択してください。 メニューから [Clear All Faults] (すべての異常をクリア) を選択してください。 それでもこのメッセージが表示される場合は、テクニカルサポートにご連絡ください。
[Unrecoverable Error] (回復不能なエラー)	テクニカルサポートにご連絡ください。ソフトウェアの再インストールが必要です。

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

付属書B: システムメッセージと警告

表 11: Affirm システムのエラーメッセージ

エラーメッセージ	対処法
[Safety Margin Infringement] (安全域に問題あり)	生検デバイスを安全域外に移動させてください。[Sound] (サウンド) ボタンを押して警告音を止めてください。
較正が必要	テクニカルサポートにご連絡ください。
[Motion Fault] (動作の異常)	<ol style="list-style-type: none">Dimensions のソフトウェアのタスクバーに表示されている [System Status] (システムステータス) アイコンを選択してください。メニューから [Clear All Faults] (すべての異常をクリア) を選択してください。このエラーの原因に関するメッセージが別途表示されることがあります。それでも [Motion Fault] (動作の異常) メッセージが表示される場合は、テクニカルサポートにご連絡ください。
[Comm Error] (Comm エラー)	<ol style="list-style-type: none">Dimensions のソフトウェアのタスクバーに表示されている [System Status] (システムステータス) アイコンを選択してください。メニューから [Clear All Faults] (すべての異常をクリア) を選択してください。 <p>このエラーは、手回し式の Z ノブを素早く回した場合に発生することがあります。</p>
[Hardware Error] (ハードウェアのエラー)	<ol style="list-style-type: none">Dimensions のソフトウェアのタスクバーに表示されている [System Status] (システムステータス) アイコンを選択してください。メニューから [Clear All Faults] (すべての異常をクリア) を選択してください。それでもこのメッセージが表示される場合は、テクニカルサポートにご連絡ください。
[Selftest Error] (自己診断テストのエラー)	<ol style="list-style-type: none">生検ガイダンスマジュールのケーブルを Dimensions システムから抜いてください。生検ガイダンスマジュールのケーブルを Dimensions システムに再接続してください。それでもこのメッセージが表示される場合は、テクニカルサポートにご連絡ください。
[Stuck Switch Fault] (スタックスイッチの異常)	<ol style="list-style-type: none">生検コントロールモジュールのケーブルを生検ガイダンスマジュールから抜いてください。生検コントロールモジュールのケーブルを生検ガイダンスマジュールに再接続してください。

付属書C 生検に関する CNR 補正

C.1 CNR 補正（定位生検の場合）



注記

定位生検モードで撮影する場合のシステムのデフォルト設定は、「AEC テーブル 0」のとおりです。

C.1.1 AEC テーブル 0（定位生検の標準線量）

Rev 1.7.x より古いソフトウェアの場合 Rev 1.7.x より新しいソフトウェアの場合

圧迫厚	全検出器	検出器のシリアル番号	
		号 : XX6xxxxx	号 : XX8xxxxx
2.0 cm	0.91	0.91	0.91
4.0 cm	1.00	1.00	1.00
6.0 cm	1.27	1.27	1.32
8.0 cm	1.76	1.76	1.88

C.2 CNR 補正（トモシンセシスオプションによる生検の場合）



注記

デジタル乳房トモシンセシスによる生検モードで撮影する場合のシステムのデフォルト設定は、「AEC テーブル 0」のとおりです（トモシンセシスオプション）。

C.2.1 AEC Table 0 (Tomosynthesis Option:Standard Tomo Dose)

Rev 1.7.x より古いソフトウェアの場合 Rev 1.7.x より新しいソフトウェアの場合

圧迫厚	全検出器	検出器のシリアル番号	
		号 : XX6xxxxx	号 : XX8xxxxx
2.0 cm	0.70	0.70	0.70
4.0 cm	0.91	0.91	0.91
6.0 cm	1.46	1.46	1.55
8.0 cm	2.37	2.37	2.78

付属書D 記入フォーム

D.1 QAS テストチェックリスト

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

付属書D: 記入フォーム

D.2 QAS テストチェックリスト（側方アーム用）

用語集

Affirm System (Affirm システム)

Selenia Dimensions システム用の乳房生検ガイダンスシステム。

Biopsy Control Module (生検コントロールモジュール)

乳房生検ガイダンスシステムのコントローラ。

Biopsy Guidance Module (生検ガイダンスモジュール)

生検デバイスを取り付けて操作するための装置。生検コントロールモジュールからのコマンドに応じて、生検デバイスを適切な位置に移動させたり生検を実行したりすることができます。

C-Arm Mode (C アームモード)

ポジショニングの際に、C アームと X 線管アームをニードルアプローチ角度に同時移動させることができます。

Exposure Technique (撮影法)

画像を撮影するための X 線パラメータ (kVp, mAs, フィルタ) の組み合わせ。

Multi-Pass (マルチパス)

元のターゲットポイントからすべて等距離にある（最大 5 mm）オフセットターゲットポイントを 5 つまで自動生成できます。

Needle Approach Angle (ニードルアプローチ角度)

乳房に対するニードルの入射角度。

QAS

Quality Assurance Standard (品質保証基準)

Safety Margins (安全域)

取り付けられた生検デバイスのニードルの先端と、システムのコンポーネント（受像器、パドルなど）との間に位置する最低限の空間。

Stereo Mode (ステレオモード)

ステレオ画像を撮影するためのモード。X 線管アームが回転している間、C アームは移動しません。

Stereotactic Procedure (定位手技)

撮影ワークステーションでステレオビューを得るために検査の一種。

Stereotactic View (ステレオビュー)

アプリケーションでステレオ画像を取り込むための特殊な画像ビュー。

View (ビュー)

1 枚の X 線画像と、画像撮影用に指定された一連の条件との組み合わせ。

ストロークマージン

ニードルのファイア位置と胸部プラットフォームの間に残す安全域 (mm)。このマージンは、"Z" 座標、ストローク、および圧迫量に基づき、システムによって計算されます。

トモシンセシス

異なる角度から撮影した複数の投影画像を組み合わせる画像作成手順。トモシンセシス画像を再構成することにより、対象物の焦点面（スライス）を表示できます。

索引

A

Affirmシステムの保管 - 37

C

Cアームステレオモード

 Cアームの回転 - 51

H

Hologicのテクニカルサポート - 73

Q

QASテスト - 67

X

X軸方向ストッパー - 32

か

コントロールモジュールの位置、調整 - 16

コントロールモジュールの画面 - 39

 ホーム画面 - 39

コンポーネントコントロール

 生検コントロールモジュール - 13

コンポーネントの取り外し

 生検ガイダンスマジュール - 36

 生検コントロールモジュール - 36

さ

システム

 ホストの接続を確認 - 34

 検証 - 34

 仕様 - 77

 ステレオビュー - 49

 ステレオモード（生検）

 Cアームの回転 - 51

た

ターゲット病変

 トモシンセシスでの病変のターゲット設定 -

 59

 定位病変ターゲット設定 - 58

テーブルトップスタンド

 Affirmシステムの保管 - 37

テクニカルサポート - 3

トモシンセシスでの病変のターゲット設定 - 59

トレーニング要件 - 2

は

プラケットの高さ、調整 - 16

ホーム画面 - 39

ホストの接続を確認 - 34

漢字

一般情報 - 5

概観、側方アーム - 20

校正

 生検ジオメトリ - 71

仕様 - 77

自動Cアームステレオモード - 51

自動生検モード - 51

取り外し

 X軸方向ストッパー - 32

デバイスマウント、側方アーム - 28

ニードルガイド、側方アーム - 26

生検ガイダンスマジュール - 36

生検コントロールモジュール - 36

生検デバイスアダプター、側方アーム - 30

側方アーム - 23

取り付け

 X軸方向ストッパー - 32

デバイスマウント、側方アーム - 28

ニードルガイド、側方アーム - 26

生検ガイダンスマジュール - 14

生検コントロールモジュール - 15

生検デバイスアダプター、側方アーム - 30

側方アーム - 23

情報

 一般 - 5

生検コントロールモジュール - 13

生検ジオメトリ較正 - 71

生検デバイス

 認可済みの生検デバイス - 19

生検ビュー - 49

生検モード

 マニュアル - 51

 自動 - 51

Affirm 乳房生検ガイダンスシステムユーザーガイド

索引

側方アーム - 20
 X軸方向ストッパー - 32
 デバイスマウント、側方アーム - 28
 ニードルガイド、側方アーム - 26
 概観、側方アーム - 20
 取り付け、側方アーム - 23
 生検デバイスアダプター、側方アーム - 30
 側方アームに取り付けた生検デバイスに関する注意事項 - 19
 側方アーム用スタンド - 23
側方アームに取り付けた生検デバイスに関する注意事項 - 19
側方アームの保管 - 38
側方アプローチ - 20
調整
 コントロールモジュールの位置 - 16
 ブラケットの高さ - 16
 生検コントロールモジュールの位置 - 16
定位病変ターゲット設定 - 58
認可済みの生検デバイス - 19
必要な能力 - 1
病変ターゲット設定
 トモシンセシスでの病変のターゲット設定 - 59
 定位病変ターゲット設定 - 58
保管、側方アーム - 38
用途 - 1
要件
 トレーニング - 2



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 Vincielaan 5
1930 Zaventem
Belgium
Tel: +32.2.711.46.80
Fax: +32.2.725.20.87

CE
2797