

3Dimensions™



Návod

MAN-10734-2602 Revize 002

HOLOGIC®

3DimensionsTM

Digitální mamografický systém

Digitální systém pro tomosyntézu

Návod

Pro softwarovou verzi 2.2

Číslo dílu MAN-10734-2602

Revize 002

Říjen 2024

HOLOGIC®

Produktová podpora

USA: +1.877.371.4372
Evropa: +32 2 711 4690
Asie: +852 37487700
Austrálie: +1 800 264 073
Všechny ostatní: +1 781 999 7750
E-mail: BreastHealth.Support@hologic.com

© 2024 Hologic, Inc. Tisk v USA. Tento návod byl původně sepsán v angličtině.

Hologic, 3Dimensions, 3D, 3D Mammography, Affirm, C-View, Dimensions, FAST Paddle, Genius, Hologic Clarity HD, I-View, ImageChecker, Quantra, Selenia, SmartCurve a doprovodná loga jsou obchodními značkami a/nebo registrovanými obchodními značkami společnosti Hologic, Inc. a/nebo jejich dceřiných společností v USA a dalších zemích. Všechny ostatní obchodní značky, registrované obchodní značky a produktové názvy jsou majetkem jejich právoplatných vlastníků.

Tento produkt může být chráněn jedním či více americkými či zahraničními patenty, viz www.Hologic.com/patent-information.

Obsah

Seznam obrázků _____ xi

Seznam tabulek _____ xv

1: Úvod _____ 1

1.1	Zamýšlené použití	1
1.1.1	Zamýšlené použití systému 3Dimensions	1
1.1.2	Zamýšlené použití systému Genius AI Detection.....	2
1.1.3	Kontraindikace.....	2
1.2	Vysvětlení varování, upozornění a poznámek	2
1.3	Potenciální nepříznivé účinky mamografických systémů na zdraví.....	3
1.4	Systémové možnosti.....	3
1.5	Informace o vyšetření Genius 3D Mammography.....	3
1.6	Podrobné informace o tomosyntéze.....	3
1.7	Informace o technologích zobrazování C-View a Intelligent 2D	5
1.7.1	Varování týkající se technologií zobrazování C-View a Intelligent 2D.....	5
1.7.2	Teorie fungování technologií zobrazování C-View a Intelligent 2D	6
1.8	Informace o systému Genius AI Detection.....	7
1.8.1	Bezpečnostní opatření týkající se softwaru Genius AI Detection	7
1.9	Uživatelské profily.....	8
1.9.1	Technolog mamografie	8
1.9.2	Radiolog	8
1.9.3	Lékař.....	8
1.10	Cílová skupina pacientů	8
1.11	Požadavky na výcvik	9
1.12	Požadavky na kontrolu kvality	9
1.13	Kde hledat pokyny k instalaci.....	9
1.14	Kde hledat technický popis	9
1.15	Prohlášení o záruce.....	9
1.16	Technická podpora	10
1.17	Reklamace produktu	10
1.18	Prohlášení společnosti Hologic o kybernetické bezpečnosti	10
1.19	Symboly.....	11
1.20	Konvence dokumentu	12

2: Všeobecné informace _____ 13

2.1	Přehled systému	13
2.1.1	Přehled C-ramene	14
2.2	Informace o bezpečnosti	14
2.3	Varování a upozornění	15
2.4	Tlačítka nouzového vypnutí.....	19
2.5	Blokování	20

Návod k systému 3Dimensions

Obsah

2.6	Splnění předpisů a norem.....	20
2.6.1	Požadavky na splnění předpisů a norem.....	20
2.6.2	Prohlášení o splnění předpisů a norem.....	22
2.7	Poloha štítků	23

3: Systémové ovládání a indikátory 25

3.1	Ovládání systémového napájení.....	25
3.2	Ovládání a indikátory tubusového stojanu	26
3.2.1	Displej na tubusové hlavě.....	27
3.2.2	Ovládání a displej kompresního zařízení.....	27
3.2.3	Ovládací panely C-ramene	28
3.2.4	Ovládací panely gantry.....	28
3.2.5	Nožní spínač se dvěma funkcemi`	29
3.3	Universal Acquisition Workstation Controls and Displays.....	30

4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí 31

4.1	Spuštění systému	31
4.2	Přihlášení.....	34
4.3	Provedení zkoušek funkčnosti	36
4.3.1	Zkoušky funkčnosti komprese.....	37
4.3.2	Zkoušky funkčnosti pohybu C-ramene	38
4.3.3	Kolimace	46
4.3.4	Posuvné lopatky	47
4.4	Emergency Off Switches Functionality	48
4.5	Postup pro vypnutí systému	48
4.6	Jak odpojit systém od napájení	48

5: Uživatelské rozhraní 49

5.1	Výběr prováděné funkce.....	49
5.2	O panelu úloh	50
5.3	Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta)	53
5.3.1	Informace o kartě oznámení.....	55
5.3.2	Otevření pacienta.....	56
5.3.3	Přidání nového pacienta	56
5.3.4	Úprava informací o pacientovi	56
5.3.5	Rozdělení pacientských záznamů	57
5.3.6	Smazání pacienta	59
5.3.7	Pacientské filtry	59
5.3.8	Obnovení seznamu	61
5.3.9	Seznam dotazů	61
5.3.10	Administrátor	61
5.3.11	Odhlášení	61
5.3.12	Advanced Workflow Manager	62
5.4	Obrazovka postupu	62
5.4.1	Jak používat tlačítko přítomnosti implantátu.....	64

5.4.2	Jak používat funkci posunu lopatky	64
5.4.3	Okno informací o postupu	65
5.4.4	Přidání postupu	68
5.4.5	Přidání (nebo odebrání) zobrazení	70
5.4.6	Úprava zobrazení	71
5.4.7	Získání	71
5.4.8	Zavření pacienta	72
5.5	Jak otevřít funkce vyhodnocení snímku	73
5.6	Výstupní skupiny	73
5.6.1	Výběr výstupní skupiny	73
5.6.2	Přidání nebo úprava výstupní skupiny	73
5.6.3	Vlastní výstup	74
5.7	Výstupy na vyžádání	75
5.7.1	Archivace	75
5.7.2	Export	76
5.7.3	Tisk	77
6:	Snímky	79
6.1	Obrazovka pro zobrazení snímku	79
6.2	Jak nastavit parametry expozice	80
6.2.1	Výběr režimu akvizice snímku (varianta s tomosyntézou)	80
6.2.2	Výběr režimu expozice	80
6.2.3	Jak používat snímač AEC	80
6.3	Jak pořídit snímek	81
6.3.1	Sekvence událostí při konvenčním zobrazování	82
6.3.2	Sekvence událostí při zobrazování pomocí tomosyntézy	82
6.3.3	Jak přjmout zamítnutý snímek	83
6.3.4	Jak přjmout nebo zamítnout odložený snímek	83
6.3.5	Jas kožní linie	83
6.4	Jak pořídit snímek s implantátem	84
6.4.1	Implantát mimo bradavku	84
6.4.2	Implantát v blízkosti bradavky	85
6.4.3	Zobrazení s posunem implantátu	87
6.4.4	Jas implantátu	88
6.5	Jak provést korekci nebo znova zpracovat snímky s implantátem	89
6.5.1	Pokud není snímek přijat	89
6.5.2	Pokud je snímek přijat	89
6.6	Jak vyhodnotit snímky	90
6.6.1	Karta nástrojů pro vyhodnocení snímku	91
6.6.2	Karta oznamení	92
6.6.3	Ostatní nástroje pro vyhodnocení snímku	93
6.6.4	Ukazatel řezu	94
6.7	Jak odesílat snímky do výstupních zařízení	94
6.8	2D snímky se zvýrazněním kontrastu pomocí funkce I-View	95
6.8.1	Indikátor zatížení rentgenky	99

Návod k systému 3Dimensions

Obsah

6.8.2	Jak nakonfigurovat nastavení kontrastu	100
6.9	Zobrazování vzorků	101

7: Příslušenství 103

7.1	Jak nainstalovat příslušenství na C-rameno.....	103
7.2	Pacientské obličejobvý štíty	104
7.2.1	Jak nainstalovat a odebrat sklápěcí obličejobvý štít.....	104
7.2.2	Jak použít sklápěcí obličejobvý štít.....	105
7.2.3	Jak nainstalovat a odebrat konvenční obličejobvý štít.....	106
7.3	Kompresní lopatky	106
7.3.1	Lopatky pro rutinní screening	108
7.3.2	Lopatky pro kontaktní a bodovou kompresi	109
7.3.3	Zvětšovací lopatky	109
7.3.4	Lokalizační lopatky	110
7.3.5	Velká ultrazvuková lopatka	110
7.3.6	Jak nainstalovat nebo odebrat kompresní lopatku	111
7.3.7	Údržba a čištění lopatky	112
7.3.8	Posun lopatky.....	112
7.3.9	Kompresní režim FAST	112
7.4	Zvětšovací stojan.....	114
7.4.1	Jak nainstalovat a odebrat zvětšovací stojan.....	114
7.5	Zařízení se zaměřovačem	116
7.5.1	Jak nainstalovat a odebrat lokalizační zařízení se zaměřovačem	116
7.5.2	Jak použít lokalizační zařízení se zaměřovačem.....	117
7.5.3	Jak nainstalovat a odebrat zvětšovací zařízení se zaměřovačem	117
7.5.4	Jak zarovnat zařízení se zaměřovačem.....	118

8: Klinické postupy 119

8.1	Standardní pracovní postup.....	119
8.1.1	Příprava.....	119
8.1.2	Na gantry	120
8.1.3	Na pracovní stanici.....	120
8.2	Screening Procedure Example.....	121
8.2.1	Polohování pacientky.....	121
8.2.2	Nastavení expozičních technik	122
8.2.3	Pořízení expozice	122
8.3	Postup lokalizace jehly pomocí tomosyntézy	124

9: Údržba a čištění 127

9.1	Čištění	127
9.1.1	Všeobecné informace o čištění	127
9.1.2	Všeobecné čištění	127
9.1.3	Prevence potenciálního úrazu a škod na zařízení.....	128
9.1.4	Akviziční stanice	128
9.2	Údržba	130

9.2.1	Plány preventivní údržby.....	130
9.2.2	Informace o recyklaci	132
10:	Administrátorské rozhraní systému	133
10.1	Obrazovka administrátora.....	133
10.2	Obrazovka informací.....	136
10.2.1	Karta licencí	137
10.3	Změna jazykových preferencí uživatele	138
10.4	Set Auto-Hanging and Auto-Pairing	138
10.5	Nastavení více řádků na kartách postupů.....	140
10.6	Zapnutí a nastavení zapamatování výšky.....	141
10.7	Nastavení automatického přijetí a automatického odložení snímků	143
10.8	Výchozí nastavení kontrastu.....	144
10.9	Zapnutí a nastavení výchozí výšky	145
10.10	Systémové nástroje	148
10.10.1	Systémové nástroje pro správce na úrovni radiologických technologů	148
10.10.2	Vzdálený přístup ke zprávám o snímcích.....	150
10.11	Archivační nástroj.....	153
Specifikace		157
A.1	Rozměry produktu	157
A.1.1	Tubusový stojan (gantry a C-rameno)	157
A.1.2	Akviziční stanice.....	158
A.2	Provozní a skladovací prostředí	159
A.2.1	Všeobecné provozní podmínky	159
A.2.2	Skladovací prostředí.....	160
A.3	Ochrana proti radiaci	160
A.4	Elektrický vstup	160
A.4.1	Tubusový stojan.....	160
A.4.2	Akviziční stanice.....	161
A.5	Technické údaje o tubusovém stojanu	161
A.5.1	C-rameno	161
A.5.2	Komprese.....	162
A.5.3	Rentgenka	163
A.5.4	Filtrace a výstup RTG paprsku	163
A.5.5	RTG kolimace	165
A.5.6	Indikace světelného pole	165
A.5.7	Generátor RTG	165
A.6	Technické informace o zobrazovacím systému	166
A.6.1	Receptor obrazu	166
Systémová hlášení a upozornění		167
B.1	Oprava chyb a řešení problémů.....	167
B.2	Typy hlášení	167
B.2.1	Úrovně závad	167

Návod k systému 3Dimensions

Obsah

B.2.2	Systémová hlášení	168
B.3	Hlášení UPS	170
Používání mobilního systému	171	
C.1	Bezpečnostní podmínky a další opatření	171
C.2	Specifikace pro mobilní použití	172
C.2.1	Limity otřesů a vibrací	172
C.2.2	Prostředí autokaru.....	172
C.3	Elektrický vstup	173
C.3.1	Gantry.....	173
C.3.2	Akviziční stanice.....	173
C.4	Příprava systému na přepravu.....	174
C.5	Příprava systému k použití.....	176
C.6	Zkouška systému po přepravě.....	177
C.6.1	Zkoušky ovládání a funkčnosti mobilního systému.....	177
C.6.2	Kontrola kvality u mobilních systémů	177
Informace o dávce	179	
D.1	Tabulky dávek (EUREF)	179
D.2	CNR tabulka (EUREF).....	180
Slovníček pojmu	181	
Rejstřík	183	

Seznam obrázků

Obrázek 1: Systém 3Dimensions™.....	13
Obrázek 2: Přehled C-ramene	14
Obrázek 3: Funkce tlačítka nouzového vypnutí	19
Obrázek 4: Poloha štítků	23
Obrázek 5: Ovládání systémového napájení.....	25
Obrázek 6: Ovládání a indikátory tubusového stojanu.....	26
Obrázek 7: Displej na tubusové hlavě.....	27
Obrázek 8: Kompresní zařízení	27
Obrázek 9: Displej kompresního zařízení	27
Obrázek 10: Ovládací panel C-ramene	28
Obrázek 11: Ovládací panel gantry	28
Obrázek 12: Nožní spínač se dvěma funkčemi.....	29
Obrázek 13: Ovládání a displeje akviziční stanice Universal	30
Obrázek 14: Otočením uveďte tlačítka nouzového vypnutí do původní polohy	31
Obrázek 15: Tlačítka napájení akviziční stanice Universal	31
Obrázek 16: Přihlašovací obrazovka Windows 10	32
Obrázek 17: Úvodní obrazovka	33
Obrázek 18: Obrazovka systémového přihlášení	34
Obrázek 19: Ovládací panel C-ramene (na obrázku je levá strana).....	36
Obrázek 20: Funkce tlačítka nouzového vypnutí	48
Obrázek 21: Tlačítka napájení akviziční stanice Universal	48
Obrázek 22: Příklad obrazovky výběru prováděné funkce	49
Obrázek 23: Panel úloh	50
Obrázek 24: Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta)	53
Obrázek 25: Karta Enterprise (Společnost).....	54
Obrázek 26: Obrazovka přidání pacienta	56
Obrázek 27: Obrazovka rozdělených pacientských záznamů	57
Obrázek 28: Výběr správného postupu pro rozdělení pacientských záznamů	58
Obrázek 29: Karta Filter (Filtr) na obrazovce pacientských filtrů	59
Obrázek 30: Obrazovka postupu	62
Obrázek 31: Tlačítka pro posun lopatky	64
Obrázek 32: Okno informací o postupu	65
Obrázek 33: Karta Genius AI Detection.....	67
Obrázek 34: Okno přidání postupu	68
Obrázek 35: Obrazovka přidání zobrazení	70
Obrázek 36: Obrazovka Edit View (Upravit zobrazení)	71
Obrázek 37: Pole výstupních skupin.....	73
Obrázek 38: Příklad vlastní výstupní skupiny	74
Obrázek 39: Výběr exportovaných snímků	76
Obrázek 40: Okno exportu.....	76
Obrázek 41: Obrazovka tisku	78
Obrázek 42: Obrazovka pro zobrazení snímku	79

Návod k systému 3Dimensions

Seznam obrázků

Obrázek 43: Probíhající expozice	81
Obrázek 44: Dokončení expozice	81
Obrázek 45: Označené snímky v postupu	82
Obrázek 46: Porovnání standardního a sníženého jasu	83
Obrázek 47: Porovnání standardního a sníženého jasu	88
Obrázek 48: Karta nástrojů (se zobrazenou variantou tomosyntézy)	90
Obrázek 49: Nástroje pro vyhodnocení snímku	91
Obrázek 50: Nástroje na kartě oznámení	92
Obrázek 51: Expoziční index	93
Obrázek 52: Režimy zobrazení	93
Obrázek 53: Ukazatel řezu	94
Obrázek 54: Obrazovka I-View 2D Contrast	95
Obrázek 55: Obrazovka I-View 2D Contrast, čekací doba	96
Obrázek 56: Obrazovka I-View 2D Contrast, optimální doba zobrazování	97
Obrázek 57: Nastavení I-View 2D Contrast	100
Obrázek 58: Obrazovka postupu pro vzorky	101
Obrázek 59: Obrazovka zobrazování vzorků	102
Obrázek 60: Příslušenství k C-rameni	103
Obrázek 61: Seřízení polohy sklopného obličejového štítu na C-rameni	104
Obrázek 62: Instalace obličejového štítu	105
Obrázek 63: Obsluha obličejového štítu	105
Obrázek 64: Jak nainstalovat konvenční obličejový štít	106
Obrázek 65: Jak nainstalovat kompresní lopatku	111
Obrázek 66: Jak odebrat kompresní lopatku	111
Obrázek 67: Posuvník kompresního režimu FAST	113
Obrázek 68: Instalace zvětšovacího stojanu	114
Obrázek 69: Instalace lokalizačního zařízení se zaměřovačem	116
Obrázek 70: Jak nainstalovat a odebrat zvětšovací zařízení se zaměřovačem	117
Obrázek 71: Příklad obrazovky screeningového postupu	121
Obrázek 72: Probíhající expozice	122
Obrázek 73: Dokončení expozice	123
Obrázek 74: Výpočet hloubky jehly	125
Obrázek 75: Obrazovka administrátora	133
Obrázek 76: Karta System (Systém) na obrazovce About (Informace) (akviziční stanice)	136
Obrázek 77: Karta licencí na obrazovce informací	137
Obrázek 78: Zapnutí automatické zavěšení a automatické párování	139
Obrázek 79: Zapnutí víceřádkových karet postupů	140
Obrázek 80: Tlačítko My Settings (Moje nastavení) na obrazovce administrátora	141
Obrázek 81: Karta konzole na obrazovce úprav obsluhy	141
Obrázek 82: Ovládací panel nastavení výšky	142
Obrázek 83: Pole požadované výšky konzole a aktuální výšky konzole	142
Obrázek 84: Nastavení automatické správy snímků	143
Obrázek 85: Výchozí nastavení I-View 2D Contrast	144
Obrázek 86: Tlačítko preferencí na obrazovce administrátora	145
Obrázek 87: Karta konzole na obrazovce preferencí	146

Obrázek 88: Ovládací panel nastavení výšky	146
Obrázek 89: Pole požadované výšky konzole a aktuální výšky konzole.....	147
Obrázek 90: Tlačítko System Tools (Systémové nástroje)	148
Obrázek 91: Obrazovka systémových nástrojů	148
Obrázek 92: Obrazovka přihlášení do systémových nástrojů	150
Obrázek 93: Uvítací obrazovka systémových nástrojů.....	151
Obrázek 94: Parametry vytvoření zprávy o snímku.....	151
Obrázek 95: Stažení zprávy o snímku.....	152
Obrázek 96: Tlačítko Archive (Archivovat)	153
Obrázek 97: Obrazovka archivace více pacientů na vyžádání	153
Obrázek 98: Obrazovka exportu.....	155
Obrázek 99: Tubusový stojan (gantry a C-rameno) – rozměry	157
Obrázek 100: Rozměry akviziční stanice Universal	158
Obrázek 101: Rozměry mobilní akviziční stanice Universal	159
Obrázek 102: LCD displej UPS.....	170
Obrázek 103: Pojistný knoflík přihrádky klávesnice (napravo nebo nalevo).....	174
Obrázek 104: Odjištění pojistky přihrádky ze zamčené (A) do odemčené (D) polohy.....	174
Obrázek 105: Pojistné knoflíky otočného monitoru na mobilní akviziční stanici Universal (řada I).....	175
Obrázek 106: Pojistné knoflíky otočného monitoru na mobilní akviziční stanici Universal (řada II)	175
Obrázek 107: Odjištění pojistky přihrádky ze zamčené (A) do odemčené (D) polohy.....	176
Obrázek 108: Pojistné knoflíky otočného monitoru na mobilní akviziční stanici Universal (řada I).....	176
Obrázek 109: Pojistné knoflíky otočného monitoru na mobilní akviziční stanici Universal (řada II)	176

Seznam tabulek

Tabulka 1: Systémové štítky	24
Tabulka 2: Zkoušky komprese	37
Tabulka 3: Pohyb C-ramene nahoru a dolů	38
Tabulka 4: Otočení C-ramene proti směru hod. ručiček	40
Tabulka 5: Otočení C-ramene po směru hod. ručiček	41
Tabulka 6: Tlačítko otočení C-ramene	42
Tabulka 7: Automatické otočení C-ramene proti směru hod. ručiček.....	43
Tabulka 8: Automatické otočení C-ramene po směru hod. ručiček.....	44
Tabulka 9: Automatické otáčení MLO	45
Tabulka 10: Kolimace C-ramene	46
Tabulka 11: Posuvná lopatka	47
Tabulka 12: Nabídky panelu úloh	50
Tabulka 13: Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta).....	54
Tabulka 14: Možnosti na kartě filtrů (vyžaduje přístupová práva).....	60
Tabulka 15: Obrazovka postupu.....	63
Tabulka 16: Skupiny postupů	69
Tabulka 17: Konvenční 2D zobrazování.....	86
Tabulka 18: Zobrazování pomocí tomosyntézy	86
Tabulka 19: Zobrazování se zvýšeným kontrastem (I-View)	86
Tabulka 20: Dostupné příslušenství.....	107
Tabulka 21: Uživatelská preventivní údržba	130
Tabulka 22: Preventivní údržba servisním technikem	131
Tabulka 23: Funkce na obrazovce administrátora.....	134
Tabulka 24: Správce na úrovni radiologického technologa – funkce systémových nástrojů	149
Tabulka 25: Max. mA jako funkce kV	163
Tabulka 26: Systémová hlášení	168
Tabulka 27: 2D dávka (EUREF)	179
Tabulka 28: BT dávka (EUREF).....	179
Tabulka 29: CEDM dávka (EUREF)	180

Kapitola 1 Úvod

Před použitím systému si pozorně přečtěte všechny tyto informace. Dodržujte všechna varování a bezpečnostní opatření uvedená v tomto návodu. Při provádění postupů mějte tento návod po ruce. Lékaři by měli pacientům sdělit všechna potenciální rizika a nežádoucí účinky týkající se provozu tohoto systému popsané v tomto návodu.



Poznámka

Společnost Hologic při konfiguraci některých systémů zohledňuje specifické požadavky. Vaše systémová konfigurace nemusí disponovat všemi variantami a příslušenstvím uvedeným v tomto návodu.



Poznámka

Funkce popsané v tomto návodu nemusí být k dispozici ve všech geografických oblastech. Podrobnosti vám sdělí obchodní zástupce společnosti Hologic.

1.1 Zamýšlené použití



Upozornění: Federální zákony USA omezují prodej tohoto zařízení pouze na lékaře nebo lékařskou objednávku.

1.1.1 Zamýšlené použití systému 3Dimensions

Systém Hologic® 3Dimensions™ generuje digitální mamografické snímky, které lze použít ke screeningu a diagnostice rakoviny prsu. Systém 3Dimensions (2D nebo 3D) je určen k použití pro stejné klinické aplikace jako 2D mamografický systém pro screeningové mamogramy. Systém 3Dimensions lze použít specificky ke generování 2D digitálních mamogramů a 3D mamogramů. Každé screeningové vyšetření může zahrnovat:

sada 2D snímků FFDM, nebo

sada 2D a 3D snímků, kde 2D snímek může být buď FFDM, nebo 2D snímek vygenerovaný ze sady 3D snímků a sada 3D snímků může být zobrazena jako 1mm 3D řezy nebo 6mm 3D řezy SmartSlices.

Systém 3Dimensions lze dále použít k dalším diagnostickým postupům při vyšetření prsu.



Poznámka

V Kanadě a Singapuru není tomosyntéza schválenou screeningovou metodou a musí být použita ve spojení s 2D snímkem (buď FFDM snímek, nebo 2D snímek vygenerovaný ze sady 3D snímků).

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 1: Úvod

Digitální mamografie s kontrastem

Digitální mamografie s kontrastem (CEDM) představuje rozšíření stávající indikace pro diagnostickou mamografii pomocí systému 3Dimensions. Použití CEDM umožňuje kontrastní zobrazení prsu díky technice duální energie. Tato zobrazovací technika může být doplňkově použita po mamografických a/nebo ultrazvukových vyšetřeních k lokalizaci známé či podezřelé léze.

1.1.2 Zamýšlené použití systému Genius AI Detection

Genius AITM Detection je softwarové zařízení pro počítačem podporovanou detekci a diagnostiku (CADe/CADx), určené k použití v kombinaci s kompatibilními systémy digitální tomosyntézy prsu (DBT) pro identifikaci a označování oblastí zájmu, včetně údajů o hustotě měkkých tkání (nahromadění tkáně, narušení struktury a asymetrie) a kalcifikaci při čtení údajů z DBT vyšetření z kompatibilních DBT systémů a poskytování ukazatelů spolehlivosti, které nabízejí možnost hodnocení jistoty nálezů a skóre případu. Zařízení slouží k podpoře souběžné interpretace výsledků vyšetření digitální tomosyntézou prsu, kdy lékař provádějící interpretaci potvrzuje nebo vylučuje nálezy během čtení vyšetření.

1.1.3 Kontraindikace

Nejsou známy žádné kontraindikace.

1.2 Vysvětlení varování, upozornění a poznámk

Vysvětlení varování, upozornění a poznámek používaných v této příručce:



VAROVÁNÍ!

Postupy, které je nutné z důvodu prevence potenciálně nebezpečného nebo smrtelného úrazu přesně dodržovat.



Varování:

Postupy, které je nutné z důvodu prevence úrazu přesně dodržovat.



Upozornění:

Postupy, které je nutné z důvodu prevence škody na zařízení, ztráty dat nebo poškození souborů v softwarových aplikacích přesně dodržovat.



Poznámka

Poznámky obsahují doplňující informace.

1.3 Potenciální nepříznivé účinky mamografických systémů na zdraví

Níže je uveden seznam možných nepříznivých účinků (například komplikací) spojených s používáním zařízení (tato rizika jsou stejná jako u jiných systémů filmové nebo digitální mamografie):

- Nadměrné stlačení prsu
- Nadměrná expozice RTG záření
- Úraz elektrickým proudem
- Infekce
- Podráždění kůže, odřeniny nebo punkce

1.4 Systémové možnosti

Systém nabízí uživatelské rozhraní k provedení screeningu a diagnostických mamogramů:

- Konvenční mamografie s digitálním receptorem obrazu velikostně na úrovni velkého mamografického filmu.
- Tomosyntetický sken s digitálním receptorem obrazu velikostně na úrovni velkého mamografického filmu (varianta s tomosyntézou).
- Konvenční digitální mamogram a tomosyntetický sken během jednoho stlačení (Tomosynthesis option).

1.5 Informace o vyšetření Genius 3D Mammography

Vyšetření GeniusTM 3D MammographyTM (někdy označované jako vyšetření GeniusTM) se provádí pomocí systému Hologic[®] 3D MammographyTM a pracuje se sadou 2D a 3DTM snímků. 2D snímek může být buď získaný 2D snímek, nebo 2D snímek vygenerovaný ze sady 3DTM snímků. Vyšetření GeniusTM je k dispozici pouze u systému Hologic[®] 3D MammographyTM.

GeniusTM 3D MammographyTM je obchodní značka vyšetření Hologic 3D MammographyTM a na některých trzích nemusí být dostupná.

1.6 Podrobné informace o tomosyntéze

Systém Hologic Selenia Dimensions byl schválen FDA ve variantě Hologic Tomosynthesis dne 11. února 2011 (viz PMA č. P080003). Toto schválení FDA se vztahuje na screening a diagnostické zobrazování. Podrobnosti najeznete na stránkách FDA: <http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpma/pma.cfm?id=P080003>.

Varianta Generated 2D (C-View) ve spojení s variantou Tomosynthesis byla schválena FDA dne 16. května 2013 (viz PMA č. P080003 S001). Podrobnosti najeznete na stránkách FDA: <http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpma/pma.cfm?id=P080003S001>.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 1: Úvod

Seznam vědeckých publikací o tomosyntéze prsu naleznete na stránkách společnosti Hologic. Většina studií byla prováděna na komerčně dostupném systému Hologic Selenia Dimensions Tomosynthesis. Viz publikace:

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

Na stránkách společnosti Hologic se nachází řada studií a přehledů týkajících se publikací o zobrazování prsu. Viz dokumenty:

<http://www.hologic.com/en/learning-center/white-papers/breastimaging/>.

Nezávislé publikace zkoumaly systémy Hologic Selenia Dimensions Tomosynthesis v rámci populačních screeningových programů v Evropě. Výsledky konzistentně ukazují významné zvýšení míry odhalení invazivní rakoviny při současném snížení výskytu falešně pozitivních výsledků. Doporučujeme následující publikace:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Breast Cancer Screening Using Tomosynthesis in Combination With Digital Mammography

Sarah M. Friedewald, MD1; Elizabeth A. Rafferty, MD2; Stephen L. Rose, MD3,4; Melissa A. Durand, MD5; Donna M. Plecha, MD6; Julianne S. Greenberg, MD7; Mary K. Hayes, MD8; Debra S. Copit, MD9; Kara L. Carlson, MD10; Thomas M. Cink, MD11; Lora D. Barke, DO12; Linda N. Greer, MD13; Dave P. Miller, MS14; Emily F. Conant, MD15
JAMA. 2014;311(24):2499-2507. doi:10.1001/jama.2014.6095

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

DŮLEŽITÉ:

 Společnost Hologic uživatelům důrazně doporučuje, aby se obeznámili s místními a oblastními předpisy. Tyto předpisy mohou totiž přinášet omezení různých typů klinického použití. Předpisy se vyvíjí a průběžně se můžou měnit, proto se doporučuje jejich pravidelné přezkoumání.

1.7 Informace o technologiích zobrazování C-View a Intelligent 2D

Poznámka

 Zobrazovací technologie Intelligent 2D™ nemusí být ve všech oblastech dostupná. Podrobnosti vám sdělí váš obchodní zástupce.

Software C-View™ a Intelligent 2D™ ze snímkových dat z tomosyntetického vyšetření umí vygenerovat jeden digitální mamogram (2D) na jedno tomosyntetické vyšetření prsu. Syntézou vzniklý 2D snímek se vytvoří bez nutnosti další expozice digitální mamografii. Syntézou vzniklý 2D snímek se má v rámci screeningové studie využívající tomosyntézu jevit stejně a sloužit stejnemu účelu jako digitální mamogram (2D). Interpretace snímku ze softwaru C-View nebo Intelligent 2D probíhá ve spojení se sadou snímků z tomosyntézy prsu a v rámci klinického rozhodování a diagnostiky se nesmí používat bez doprovodných snímků tomosyntézy prsu.

1.7.1 Varování týkající se technologií zobrazování C-View a Intelligent 2D

Varování:

 **Klinická rozhodnutí ani diagnostiku na základě snímků ze softwaru C-View nebo Intelligent 2D neprovádějte bez vyhodnocení sady doprovodných tomosyntetických snímků.**

Syntézou vzniklé 2D snímky ze softwaru C-View nebo Intelligent 2D používejte při screeningové studii využívající tomosyntézu stejně jako při konvenční digitální mamografii (2D).

- Při vyhodnocování položek nebo zajímavých míst na snímcích ze softwaru C-View nebo Intelligent 2D provedte srovnání s předchozím digitálním mamogramem (2D), pokud je k dispozici, a následně pečlivě vyhodnoťte doprovodné tomosyntetické snímky.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 1: Úvod

- Než učiníte klinické rozhodnutí, pečlivě analyzujte celou sadu tomosyntetických snímků.



Varování:

Syntézou vzniklý 2D snímek ze softwaru C-View nebo Intelligent 2D se může vzhledově lišit od snímku z konvenční digitální mamografie (2D), stejně jako se můžou lišit 2D snímky z filmové a digitální mamografie (2D) od různých dodavatelů.

Uživatelé by měli být náležitě vyškoleni a obeznámeni se vzhledem syntézou vzniklých 2D snímků ze softwaru C-View a Intelligent 2D, než je použijí ve spojení se sadami tomosyntetických snímků.

1.7.2 Teorie fungování technologií zobrazování C-View a Intelligent 2D

Přehled

Software C-View a Intelligent 2D jsou aplikace pro zpracování obrazu. Slouží k následnému zpracování bodových dat pořízených systémem Hologic pro tomosyntetické zobrazování do podoby snímku z digitální mamografie (2D). Syntézou vzniklý 2D snímek ze softwaru C-View nebo Intelligent 2D lze v rámci screeningových studií využívajících tomosyntézu použít namísto digitálního mamogramu (2D).

Software C-View a Intelligent 2D zpracovává tomosyntetická data do podoby 2D snímků, které se mají v rámci screeningové studie využívající tomosyntézu jevit stejně a sloužit stejnemu účelu jako digitální mamogram (2D).

Konfigurace

Software C-View ani Intelligent 2D nemají žádné uživatelsky konfigurovatelné nastavení, které by měl vliv na vzhled výsledných syntetických 2D snímků. Snímky pořízené technologií C-View a Intelligent 2D vznikají buď ve formátu snímku DICOM Breast Tomosynthesis Image jako jeden tenký řez, nebo ve formátu snímku DICOM Digital Mammography X-Ray Image. Místní správce PACS si může na základě konzultace s techniky Hologic pro konektivitu vybrat formát odpovídající potřebám místní IT infrastruktury a pracovních stanic. DICOM hlavička každého snímku ze softwaru C-View nebo Intelligent 2D obsahuje informace potřebné k odlišení od doprovodných sad konvenčních 2D nebo tomosyntetických snímků v rámci stejného zobrazení. Do pixelových údajů syntetického 2D snímku je navíc vypálena anotace („C-View“ nebo „Intelligent 2D“).

Pracovní postup

Jako u každé zobrazovací studie vybere technolog pacienta a určí typ zobrazovacího postupu, který bude proveden. Při vyšetření pomocí snímků ze softwaru C-View nebo Intelligent 2D je zapotřebí pouze proces zobrazení subjektu a dokončení studie. Software C-View a Intelligent 2D funguje sám bez přímého lidského zásahu.

1.8 Informace o systému Genius AI Detection

Genius AI Detection je softwarový modul určený k identifikaci podezřelých lézí prsu projevujících se jako zhuštění měkké tkáně (nahromaděná hmota, narušení struktury a asymetrie) nebo kalcifikační shluky na snímcích pořízených pomocí tomosyntézy prsu. Systém Genius AI Detection analyzuje soubor dat získaných tomosyntézou pro každé zobrazení z vyšetření Hologic 3D Mammography™ za účelem identifikace takových lézí pomocí neuronových sítí s hlubokým učením. Pro každou identifikovanou lézi vytvoří systém Genius AI Detection následující CAD nálezy:

- Řez, ve kterém je léze nejlépe reprezentována.
- Umístění léze.
- Obrys léze.
- Skóre jistoty léze.

Kromě toho systém Genius AI Detection vytváří skóre případu pro celé vyšetření prsu tomosyntézou vyjadřující jistotu, že výsledky vyšetření obsahují maligní lézi.

Systém Genius AI Detection ukládá všechny vlastnosti těchto CAD nálezů do objektu DICOM Mammography CAD SR pro uložení a zobrazení na pracovních stanicích kompatibilních s DICOM a v archivačních systémech. V případě, kdy pracovní stanice nejsou schopny interpretovat objekty DICOM Mammography CAD SR, je k dispozici možnost vytvoření sekundárního snímku DICOM.

Pracovní postup

Jako u každé zobrazovací studie vybere technolog pacienta a určí typ zobrazovacího postupu, který bude proveden. V případě vyšetření Genius 3D™ Mammography je zapotřebí pouze proces zobrazení subjektu a dokončení studie. Samotný software Genius AI Detection funguje bez přímého zásahu obsluhy.

1.8.1 Bezpečnostní opatření týkající se softwaru Genius AI Detection



Důležité

Radiolog by měl interpretaci založit pouze na snímcích dosahujících kvality vhodné pro diagnostiku a neměl by se při určování klinické dispozice spoléhat výhradně na značky softwaru Genius AI Detection.



Důležité

Software Genius AI Detection představuje podpůrný nástroj, který slouží radiologům při souběžné interpretaci souborů snímků vytvořených vyšetřením Hologic 3D Mammography™.



Důležité

Software Genius AI Detection nevylepšuje informace, které se zobrazují uživateli, ale pomáhá identifikovat oblasti na mamogramech 3D™, které je potřeba vyšetřit.

1.9 Uživatelské profily

1.9.1 Technolog mamografie

- Splňuje všechny požadavky, které se vztahují na pracovišti, ve kterém technolog mamografie působí.
- Má absolvovaný výcvik týkající se mamografického systému.
- Je proškolen v mamografických pozicích.
- Umí obsluhovat počítač a periferie.

1.9.2 Radiolog

- Splňuje všechny požadavky, které se vztahují na pracovišti, ve kterém radiolog působí.
- Umí obsluhovat počítač a periferie.

1.9.3 Lékař

- Splňuje všechny požadavky, které se vztahují na pracovišti, kde lékař působí.
- Vyzná se v mamografii.
- Má zkušenosti s digitálním zobrazováním.
- Umí obsluhovat počítač a periferie.

1.10 Cílová skupina pacientů

Screeningové zobrazování rakoviny prsu se vyžaduje u asymptomatických pacientek, u kterých je riziko rakoviny prsu průměrné nebo větší než průměrné. U takových pacientek, které mohou vykazovat symptomy rakoviny prsu nebo abnormální nálezy při screeningovém vyšetření, se rovněž vyžaduje diagnostické zobrazování za použití stejné nebo obdobné metody. O tom, zda je radiografické vyšetření indikováno podle věku, zdravotního stavu a fyzické kondice pacientky, rozhodují na základě uvážení a společně s pacientkou (a v některých případech i poskytovatelem zdravotní péče) kvalifikovaní, lékařsky vyškolení pracovníci.

1.11 Požadavky na výcvik

V USA musí být uživatelé provádějící mamografii registrovanými radiologickými technologiemi. Uživatelé mamografie musí splňovat všechny platné personální požadavky MQSA v souladu se směrnicemi FDA pro konvenční a digitální mamografii.

Uživatel má možnosti výcviku, které zahrnují například:

- Výcvik použití přímo v místě specialistou společnosti Hologic Clinical Services
- Výcvik náplně práce přímo v místě, tzv. zaškolení

Další informace k používání v systému se nacházejí v uživatelském návodu.

Všichni uživatelé musí dbát na to, aby před použitím u pacientů absolvovali výcvik správné obsluhy systému.

Společnost Hologic nepřijímá odpovědnost za úrazy či škody vyplývající z nesprávné obsluhy systému.

1.12 Požadavky na kontrolu kvality

Pracoviště v USA musí pomocí návodu pro kontrolu kvality vytvořit program zajištění kvality a kontroly kvality. Pracoviště musí tento program mít, aby splnilo požadavky zákona o kvalitativních standardech mamografie nebo aby získalo akreditaci od ACR či jiného akreditačního orgánu.

Pracoviště mimo USA můžou použít návod pro kontrolu kvality jako vodítko pro vytvoření programu ke splnění místních standardů a předpisů.

1.13 Kde hledat pokyny k instalaci

Pokyny k instalaci najdete v *servisní příručce*.

1.14 Kde hledat technický popis

Technický popis najdete v *servisní příručce*.

1.15 Prohlášení o záruce

Není-li ve smlouvě výslovně uvedeno jinak: i) u zařízení vyráběného společností Hologic je původnímu zákazníkovi zaručeno, že bude v zásadě fungovat v souladu s publikovanými specifikacemi produktu po dobu jednoho (1) roku počínaje datem odeslání nebo, je-li vyžadována instalace, datem instalace („záruční doba“); ii) na rentgenky pro digitální zobrazovací mamografii je záruka po dobu dvaceti čtyř (24) měsíců, během nichž mají rentgenky po dobu prvních dvanácti (12) měsíců plnou záruku a během 13.-24. měsíce je záruka rovnoměrně poměrná; iii) na náhradní díly a repasované položky se poskytuje záruka po zbyvající záruční dobu nebo devadesát (90) dnů od odeslání, podle toho, co je delší; iv) u spotřebního materiálu se zaručuje shoda se zveřejněnými specifikacemi po dobu končící dnem expirace uvedeným na příslušných obalech; v) u licencovaného softwaru se zaručuje, že bude fungovat v souladu s

publikovanými specifikacemi; vi) u služeb se zaručuje, že budou poskytovány dělnickým způsobem; vii) na zařízení nevyrobené společností Hologic poskytuje záruku příslušný výrobce a záruky takového výrobce se vztahují na základní společnosti Hologic v rozsahu povoleném výrobcem tohoto zařízení nevyrobené společnosti Hologic.

Společnost Hologic neposkytuje záruku na to, že používání produktů se neobejde bez přerušení nebo bez chyb nebo že produkty budou fungovat s autorizovanými produkty třetích stran nevyráběnými společností Hologic. Tyto záruky se nevztahují na položky, které jsou: (a) opraveny, přemístěny nebo modifikovány jiným než autorizovaným servisním personálem společnosti Hologic; (b) vystaveny fyzickému (včetně tepelného nebo elektrického) zneužití, namáhání nebo nesprávnému použití; (c) uloženy, udržovány nebo provozovány jakýmkoli způsobem, který je v rozporu s platnými specifikacemi nebo pokyny společnosti Hologic, včetně odmítnutí zákazníka povolit společnosti Hologic doporučené aktualizace softwaru; nebo (d) označeny jako dodané na základě záruky, která nepochází od společnosti Hologic, nebo na základě předběžného vydání či „jak jsou“.

1.16 Technická podpora

Kontaktní údaje na produktovou podporu najdete v tomto návodu na stránce týkající se autorského práva.

1.17 Reklamace produktu

Případné reklamace nebo problémy s kvalitou, spolehlivostí, bezpečností či funkčností tohoto produktu oznamte společnosti Hologic. Pokud zařízení způsobí či přispěje k úrazu pacienta, neprodleně o události uvědomte společnost Hologic. (Kontaktní údaje najdete na stránce týkající se autorského práva.)

1.18 Prohlášení společnosti Hologic o kybernetické bezpečnosti

Společnost Hologic průběžně testuje aktuální stav počítačové a síťové bezpečnosti s cílem identifikovat potenciální problémy se zabezpečením. V nutných případech společnost Hologic vydává k produktu aktualizace.

Dokumenty týkající se osvědčených postupů v oblasti kybernetické bezpečnosti ve vztahu k produktům Hologic najdete na stránkách www.Hologic.com.



Varování:

Z důvodu zachování bezpečnosti počítače a sítě se musí nainstalovat všechny aktualizace kybernetické bezpečnosti poskytované společností Hologic.
Do systému se nesmí instalovat neschválený software.

1.19 Symboly

Tato část se zabývá popisem symbolů na tomto systému.

Symbol	Popis
	Příložná část typu B
	Svorka pro vyrovnání potenciálu
	Svorka uzemnění
	„OFF“ (napájení)
	„ON“ (napájení)
	Elektrická a elektronická zařízení nelikvidujte spolu s běžným odpadem. Vyřazené materiály zašlete společnosti Hologic nebo se obraťte na svého servisního zástupce.
	Pozor, elektřina
	Výrobce
	Datum výroby
	Systém vysílá radiofrekvenční (RF) záření (neionizující záření)
	Pozor, radiace
	Dodržujte návod k použití
	Pozor

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 1: Úvod

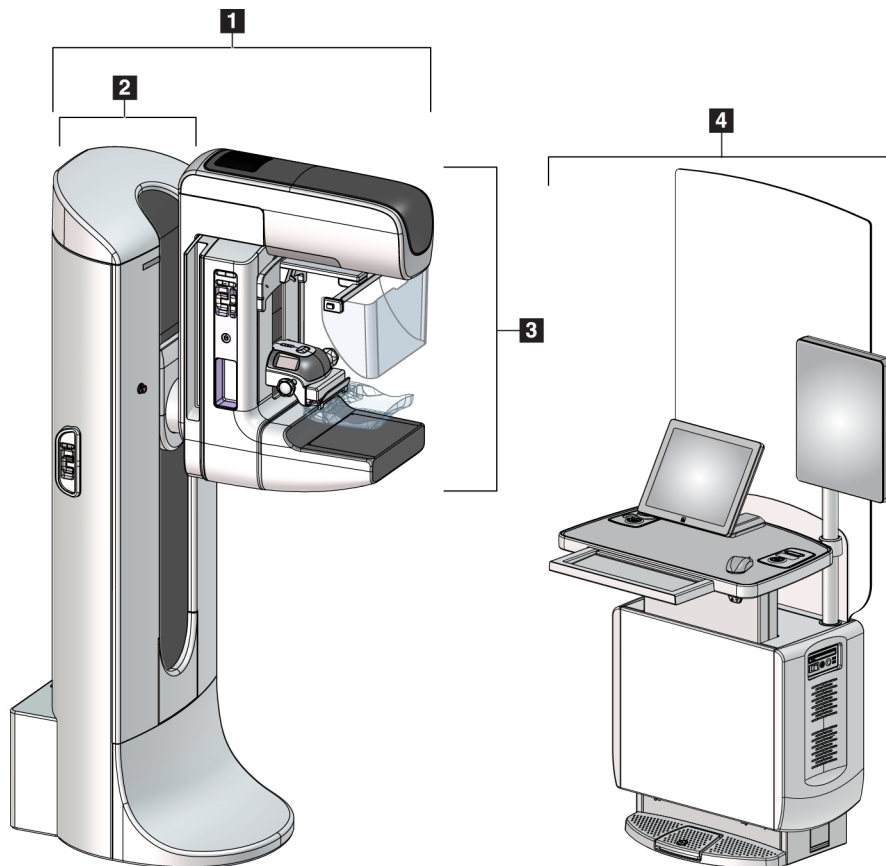
Symbol	Popis
REF	Katalogové číslo
SN	Výrobní číslo
P/N	Číslo dílu

1.20 Konvence dokumentu

Když obdržíte výzvu na přidání textu, zadejte zobrazený text neproporcionálním písmem přesně v souladu se zobrazením.

Kapitola 2 Všeobecné informace

2.1 Přehled systému



Obrázek 1: Systém 3Dimensions™

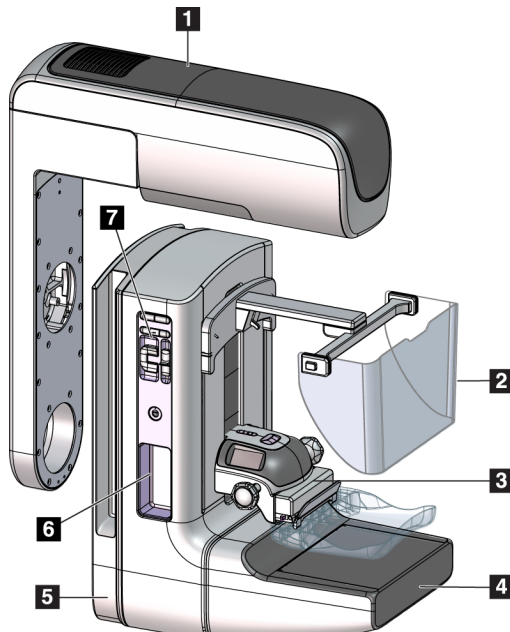
Legenda k obrázku

1. Tubusový stojan (gantry a C-rameno)
2. Gantry
3. C-rameno (tubusové rameno a kompresní rameno)
4. Akviziční stanice Universal

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 2: Všeobecné informace

2.1.1 Přehled C-ramene



Legenda k obrázku

1. Tubusové rameno
2. Obličejobý štit pro pacienta
3. Kompresní zařízení
4. Receptor obrazu
5. Kompresní rameno
6. Madlo pro pacienta
7. Ovládací panel C-ramene

Obrázek 2: Přehled C-ramene

2.2 Informace o bezpečnosti

Ještě než začnete systém používat, důkladně se seznamte s obsahem tohoto návodu tak, abyste všemu porozuměli. Během provozu systému mějte tento návod po ruce.

Vždy se řídte pokyny uvedenými v tomto návodu. Společnost Hologic nepřijímá odpovědnost za úrazy či škody vyplývající z nesprávné obsluhy systému. Možnosti výcviku vám sdělí váš zástupce společnosti Hologic.

Systém je sice opatřen bezpečnostní blokací, ale uživatel musí zvládat jeho bezpečnou obsluhu. Uživatel musí dále znát zdravotní rizika spojená s RTG zářením.

2.3 Varování a upozornění



Tento systém je dle normy IEC 60601-1 klasifikován jako PŘÍLOŽNÁ ČÁST TYPU B, TŘÍDA I, IPX0, trvale připojené zařízení, nepřetržitě provozované, s krátkodobým zatížením. Neexistují žádná zvláštní opatření na ochranu systému před hořlavými anestetiky nebo vniknutím kapalin.



VAROVÁNÍ!

Nebezpečí úrazu elektrickým proudem. Zařízení připojujte pouze do sítě, která je opatřena uzemněním.



VAROVÁNÍ!

Pokud jde o požadavky na elektrickou bezpečnost v Severní Americe, v zájmu zajištění správného uzemnění použijte nemocniční zásuvku.



VAROVÁNÍ!

Elektrické zařízení používané v blízkosti hořlavých anestetik může způsobit výbuch.

Systém není určený k použití v prostředí s nebezpečím výbuchu (například v přítomnosti směsi hořlavých anestetik se vzduchem, kyslíkem či oxidem dusným).



VAROVÁNÍ!

Pokud systém hoří, nedotýkejte se ho. Opusťte oblast. Používejte pouze hasicí přístroje schválené k hašení elektrických požárů.



VAROVÁNÍ!

V zájmu zajištění správné izolace systému k němu připojujte pouze schválené příslušenství nebo doplňky. Zapojení mohou měnit pouze autorizovaní pracovníci.



VAROVÁNÍ!

Mezi pacientem a libovolným nepacientským zařízením dodržujte bezpečný odstup 1,5 m.

Neinstalujte do pacientské oblasti součásti nepacientského systému (například Workflow Manager, diagnostickou pracovní stanice nebo tiskárnu) do oblasti pacienta.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 2: Všeobecné informace



VAROVÁNÍ!

Panely mohou otevřít pouze vyškolení servisní technici pověření společností Hologic. V tomto systému se vyskytuje smrtící napětí.



VAROVÁNÍ!

Uživatel musí zjednat nápravu všech problémů, než systém použije. Na preventivní údržbě se domluvte se schváleným servisním zástupcem.



VAROVÁNÍ!

Při výpadku proudu pacientovi nejdřív řekněte, ať systém opustí, a pak teprve systém spusťte.



Varování:

Elektrické obvody uvnitř systému mohou způsobit vážný úraz nebo smrt. Kryty smí snímat a upravovat pouze autorizovaní servisní pracovníci. Pokud je poškozený napájecí kabel ke gantry nebo AWS, systém se musí před použitím vypnout a opravit.



Varování:

Toto zařízení obsahuje nebezpečný materiál. Vyřazené materiály zašlete společnosti Hologic nebo se obraťte na svého servisního zástupce.



Varování:

Pohyb C-ramene je motorizovaný.



Varování:

Zvýšením dávky expozice AEC zvýšte pacientskou dávku na vysokou úroveň. Když snížíte dávku expozice AEC, zvýšte obrazový šum nebo snížíte kvalitu snímku.



Varování:

Přístup zařízení regulujte podle místních předpisů pro ochranu proti radiaci.



Varování:

Diskové jednotky nainstalované v tomto systému jsou laserová zařízení třídy I. Zamezte přímé expozici paprsku. Pokud je kryt diskové jednotky otevřený, je přítomno skryté laserové záření.



Varování:

Čtečka čárových kódů nainstalovaná v tomto systému je laserové zařízení třídy II. Zamezte přímé expozici paprsku. Pokud je kryt otevřený, je přítomno skryté laserové zařízení.



Varování:

Tento systém produkuje ionizující záření, a pokud se nedodržuje bezpečnostní a provozní pokyny uvedené v této příručce, může být takové záření pro pacienty a obsluhu nebezpečné.



Varování:

Elektrické obvody uvnitř systému mohou generovat elektromagnetické záření, které může rušit jiná zařízení nebo implantované prostředky.



Varování:

Během expozice buďte celým tělem za ochranou proti radiaci. Nevystavujte radiační štít nárazům ani tlaku, aby nedošlo k jeho poškození. Poškozený radiační štít může mít ostré hrany.



Varování:

Při akvizici snímku zamezte pohybu C-ramene.



Varování:

Při nasazování nebo snímání podložky mějte prsty mimo otvor svorky podložky, aby nedošlo k úrazu.



Varování:

Pokud lopatka přijde do styku s potenciálně infekčním materiélem, obraťte se na svého zástupce pro kontrolu infekcí, ať kontaminaci z lopatky odstraní.



Varování:

Během procedury nenechávejte pacienta bez dozoru.



Varování:

Dbejte na to, aby ruce pacienta nebyly v kontaktu s tlačítky a spínači.



Varování:

Každý nožní spínač umístěte tak, aby při použití zůstal v dosahu tlačítek nouzového vypnutí.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 2: Všeobecné informace



Varování:

Nožní spínače umístěte tak, aby nemohly být neúmyslně stlačeny pacientem či vozíčkem.



Varování:

Abyste zajistili, že pacient neobdrží vyšší dávku záření, vkládejte do dráhy rentgenového paprsku pouze schválené materiály.



Varování:

Tento systém může být pro pacienta a uživatele nebezpečný. Za všech okolností dodržujte bezpečnostní opatření pro expozici RTG záření.



Varování:

Při expozicích s výjimkou případových studií zvětšení vždy používejte obličejoby štít.



Varování:

Obličejoby štít pacienta před radiací neochrání.



Varování:

Nebezpečí zachycení. Dbejte na to, aby během otáčení C-ramene byla mezi C-ramenem a libovolným předmětem vůle 50 cm (20 palců). Pokud je vzdálenost od C-ramene menší než 50 cm (20 palců), nepoužívejte funkci automatického otáčení.



Upozornění:

Systém je zdravotnické zařízení a nikoli běžný počítač. Na hardwaru a softwaru provádějte pouze schválené změny. V zájmu zajištění síťové bezpečnosti používejte bránu firewall. Antivirová ochrana ani síťové zabezpečení se pro toto zdravotnické zařízení nedodává (například počítačová brána firewall). Sítové zabezpečení i antivirovou ochranu si musí zajistit sám uživatel.



Upozornění:

Nevypínejte jistič akviziční stanice, pokud nejde o mimořádnou událost. Jistič by mohl vypnout zdroj nepřerušovaného napájení (UPS) a způsobit ztrátu dat.



Upozornění:

Nebezpečí ztráty dat. Na zařízení ani do jejich blízkosti nedávejte žádná magnetická média, která vytvářejí jakékoli magnetické pole.

**Upozornění:**

Nepoužívejte zdroje tepla (například ohřívací podložku) na obrazový receptor.

**Upozornění:**

Chcete-li zabránit možnému poškození digitálního receptoru obrazu tepelným rázem, vypněte zařízení podle doporučeného postupu.

**Upozornění:**

Kalibrace displeje odpovídá normám DICOM. Neprovádějte na displeji úpravy jasu ani kontrastu.

**Upozornění:**

Použijte co nejmenší množství čisticích kapalin. Kapaliny nesmí proudit ani téct.

**Upozornění:**

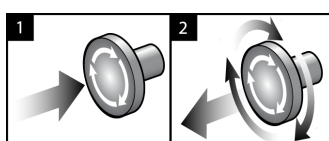
Nepoužívejte na systém dezinfekční spreje, aby nedošlo k poškození elektronických součástek.

**Poznámka:**

Společnost Hologic v některých zemích nedodává napájecí kabel ke gantry. Pokud není napájecí kabel součástí dodávky, nainstalovaný kabel musí odpovídat následujících požadavkům a platným místním předpisům: 3 vodiče, AWG 8 (10 mm²), měděné, délka max. 25 stop (7,62 m).

2.4 Tlačítka nouzového vypnutí

Tlačítka nouzového vypnutí slouží k odpojení napájení gantry a zdvihacího mechanismu akviziční stanice (u stanic s touto variantou). Tlačítka nouzového vypnutí nepoužívejte k rutinnímu vypínání systému.



Obrázek 3: Funkce tlačítka nouzového vypnutí

Systém má tři tlačítka nouzového vypnutí, jeden na každé straně gantry a jeden na akviziční stanici.

1. Gantry a zdvihací mechanismus akviziční stanice se vypnou kterýmkoli tlačítkem nouzového vypnutí.
2. Tlačítko nouzového vypnutí vrátíte od původní polohy tak, že ho otočíte zhruba o čtvrtinu po směru hodinových ručiček. Mělo by zase vyskočit zpět.

2.5 Blokování

Systém 3Dimensions má bezpečnostní blokování:

- Vertikální pohyb a otáčení C-ramene se při aplikaci kompresní síly vypnou. Servisní technik může nastavit sílu blokování od 22 N (2,2 kg (5 liber)) po 45 N (4,5 kg (10 liber)).
- Pokud dojde k uvolnění RTG tlačítka nebo RTG nožního spínače ještě před skončením expozice, expozice se zastaví a zobrazí se poplašné hlášení.
- V režimu Tomo systém neumožní expozici, pokud se mřížka nachází v RTG poli (varianta s tomosyntézou).
- Příznaky polohy zrcadla a filtru také blokují RTG záření, pokud je poloha zrcadla světelného pole nebo sestavy filtru nesprávná.

2.6 Splnění předpisů a norem

Tato část popisuje povinnosti výrobce požadavky na to, aby mamografický systém splňoval předpisy a normy.

2.6.1 Požadavky na splnění předpisů a norem

Výrobce odpovídá za bezpečnost, spolehlivost a výkon tohoto zařízení na základě těchto ustanovení:

- Elektroinstalace v místnosti splňuje veškeré požadavky.
- Zařízení je používáno v souladu s tímto *návodem*.
- Operace sestavení, rozšíření, úprav, změn nebo opravy jsou svěřovány do rukou autorizovaných pracovníků.
- Instalace síťových a komunikačních zařízení odpovídá normám IEC. Kompletní systém (síťová a komunikační zařízení a mamografický systém) musí splňovat požadavky normy IEC 60601-1.



Upozornění:

Zdravotnické elektrické zařízení vyžaduje z hlediska elektromagnetické kompatibility (EMC) zvláštní opatření a musí být instalováno, uvedeno do provozu a používáno v souladu s poskytnutými informacemi o EMC.



Upozornění:

Přenosná a mobilní RF komunikace může mít vliv na zdravotnické elektrické zařízení.



Upozornění:

Použití neautorizovaného příslušenství a kabelů může mít za následek zvýšení emisí nebo snížení imunity. Chcete-li zachovat kvalitu izolace systému, připojte k systému pouze schválené příslušenství nebo doplňky Hologic.



Upozornění:

Zdravotnické elektrické zařízení (ME) ani systémy ME by neměly být používány v sousedství jiných zařízení ani na nich. Pokud je takové uspořádání nutné, ověřte, zda zařízení ME nebo systém ME v této konfiguraci fungují správně.



Upozornění:

Tento systém je určen výhradně pro používání zdravotnickými profesionály. Tento systém může způsobovat rušení rádia nebo může narušovat provoz okolních zařízení. Může být nutné přijmout opatření ke zmírnění, například přesměrování nebo přemístění zařízení či odstínění místa.



Upozornění:

Změny nebo modifikace, které nejsou výslovně schváleny společností Hologic, mohou vést ke zrušení vašeho oprávnění k provozování zařízení.



Upozornění:

U tohoto zařízení bylo v rámci zkoušek shledáno, že splňuje limity pro digitální zařízení třídy A podle části 15 předpisů FCC. Tyto limity jsou navrženy tak, aby poskytovaly přiměřenou ochranu proti škodlivému rušení, pokud je zařízení provozováno v komerčním prostředí. Toto zařízení generuje, používá a může vyzařovat radiofrekvenční energii, a pokud není nainstalováno a používáno v souladu s tímto návodem, může způsobit škodlivé rušení rádiové komunikace. Provoz tohoto zařízení v obytné oblasti pravděpodobně způsobí škodlivé rušení. V takovém případě bude uživatel povinen rušení na vlastní náklady opravit.



Upozornění:

Na základě úrovně zkoušky ODOLNOSTI VSTUPU/VÝSTUPU KRYTEM vůči RF BEZDRÁTOVÉHO KOMUNIKAČNÍHO ZAŘÍZENÍ podle 4. vydání normy IEC 60601-1-2 toto zařízení vykazuje susceptibilitu vůči přenosové frekvenci GMRS 460, FRS 460. Mezi rádiem GMRS a FRS a systémem zajistěte minimální vzdálenost 30 cm.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 2: Všeobecné informace

2.6.2 Prohlášení o splnění předpisů a norem

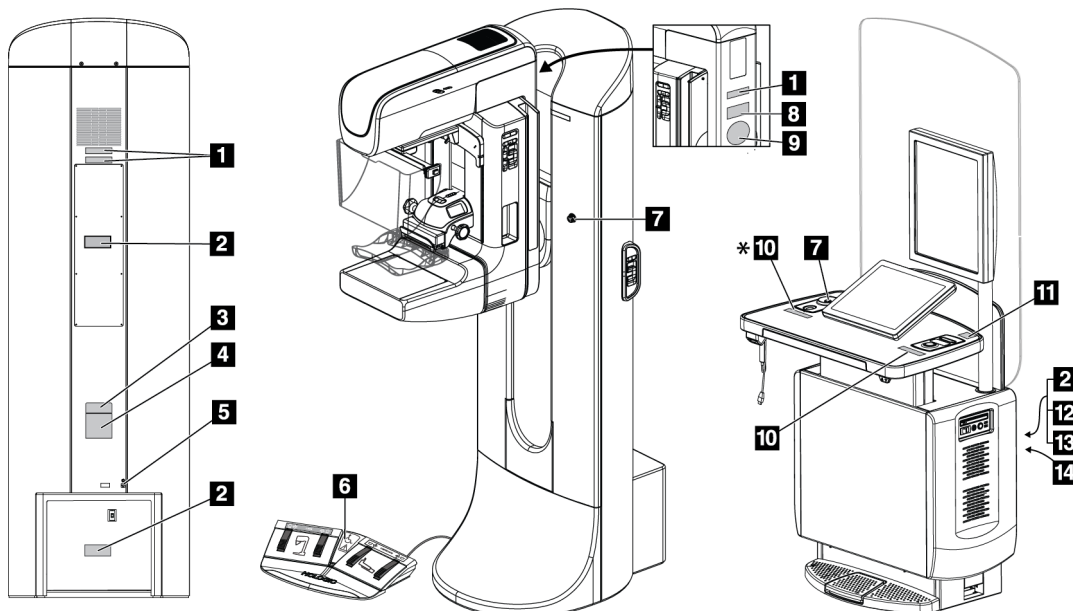
Výrobce prohlašuje, že toto zařízení splňuje následující požadavky:



Zdravotnické – Aplikované zařízení vysílající elektromagnetické záření musí z hlediska úrazu elektrickým proudem, požáru a mechanických rizik splňovat požadavky norem ANSI/AAMI ES 60601-1 (2005) + A1: 2012, C1: 2009 / (R)2012, A2: 2010 / (R)2012 a CAN/CSA-C22.2 č. 60601-1 (2014)

- CAN/CSA – ISO 13485-03 Zdravotnické prostředky – Systémy řízení kvality – Požadavky na regulatorní cíle (přijata norma normy ISO 13485:2003, druhé vydání, 2003-07-15)
- CAN/CSA C22.2 Č. 60601-1:2014 Zdravotnická elektrická zařízení – Část 1.: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost
- EN 60601-1: 2006 / A1: 2013 Zdravotnické elektrické přístroje. Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost
- ETSI EN 300 330-1: V1.3.1 a ČSN ETSI EN 300 330-2: V1.5.1: 2006 – Elektromagnetická kompatibilita a rádiové spektrum (ERM) – Zařízení krátkého dosahu (SRD) – Rádiové zařízení pracující v kmitočtovém rozsahu 9 kHz až 25 MHz a systémy s indukční smyčkou v kmitočtovém rozsahu 9 kHz až 30 MHz
- ČSN ETSI EN 301 489-1: V1.6.1 a ČSN ETSI EN 301 489-3: V1.8.1: 2008 – Elektromagnetická kompatibilita a rádiové spektrum (ERM) - Norma pro elektromagnetickou kompatibilitu (EMC) rádiových zařízení a služeb
- FCC, 47 CFR část 15, podčást C, oddíl 15.225: 2009
- FDA, 21 CFR [části 900 a 1020]
- IEC 60601-1: 2005 / A1: 2012 vyd. 3.1 Zdravotnická elektrická zařízení – Část 1: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost
- IEC 60601-1-2 Ed. 4th: 2014 Zdravotnická elektrická zařízení – Část 1-2: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost – Skupinová norma: Elektromagnetická kompatibilita – Požadavky a zkoušky
- IEC 60601-1-3 Ed. 2.0: 2008 / A1: 2013 Zdravotnická elektrická zařízení – Část 1-3: Zvláštní požadavky na bezpečnost sestav zdrojů rentgenového záření a rentgenových zářičů pro lékařskou diagnostiku
- IEC 60601-2-28: 2017 Zdravotnická elektrická zařízení – Část 2-28: Zvláštní požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost rentgenových zářičů pro lékařskou diagnostiku
- IEC 60601-2-45: 2011 / AMD1: 2015 Zdravotnická elektrická zařízení – Část 2-45: Zvláštní požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost mamografických rentgenových zařízení a mamografických stereotaktických přístrojů
- RSS-210: Issue 7, 2007 Radio Standards Specification Low-power License-exempt Radiocommunication Devices: Zařízení kategorie I
- ANSI/AAMI ES 60601-1: +A1: 2012, C1: 2009 / (R)2012 a A2: 2010 / (R)2012 Zdravotnická elektrická zařízení, část 1: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost, včetně pozdější úpravy (2010)

2.7 Poloha štítků

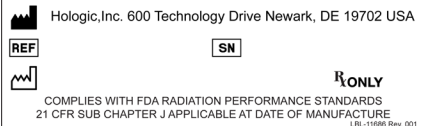
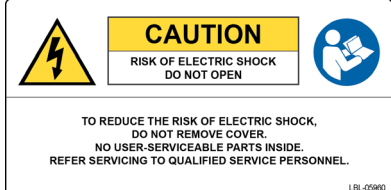
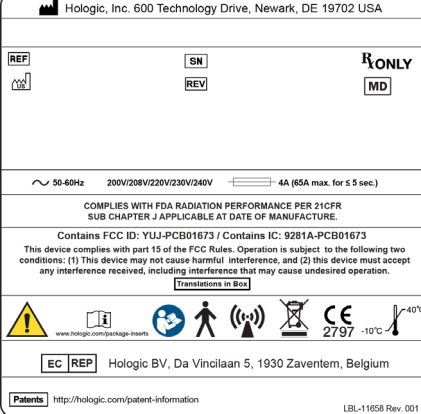
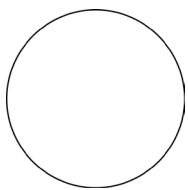
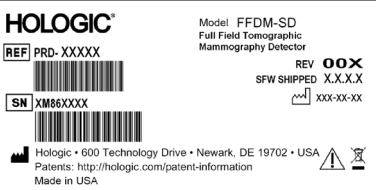
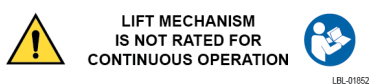


Obrázek 4: Poloha štítků

Návod k systému 3Dimensions

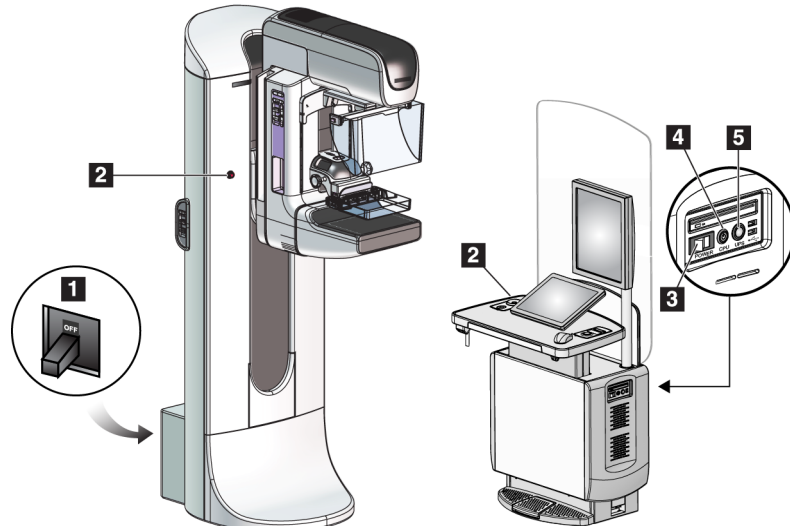
Kapitola 2: Všeobecné informace

Tabulka 1: Systémové štítky

<p>1</p>  <p>Hologic, Inc. 600 Technology Drive Newark, DE 19702 USA REF SN R ONLY COMPLIES WITH FDA RADIATION PERFORMANCE STANDARDS 21 CFR SUB CHAPTER J APPLICABLE AT DATE OF MANUFACTURE LBL-11686 Rev. 001</p> <p>Sériové zařízení</p>	<p>2</p>  <p>CAUTION RISK OF ELECTRIC SHOCK DO NOT OPEN</p> <p>TO REDUCE THE RISK OF ELECTRIC SHOCK, DO NOT REMOVE COVER. NO USER-SERVICEABLE PARTS INSIDE. REFER SERVICING TO QUALIFIED SERVICE PERSONNEL.</p> <p>LBL-05990</p> <p>Varování před úrazem elektrickým proudem</p>	<p>3</p>  <p>HOLOGIC® REF SN R ONLY LBL-11602 Rev. 001</p> <p>Model systému</p>
<p>4</p>  <p>Hologic, Inc. 600 Technology Drive, Newark, DE 19702 USA REF SN R ONLY REV MD</p> <p>~ 50-60Hz 200V/208V/220V/230V/240V 4A (65A max. for 5 sec.)</p> <p>COMPLIES WITH FDA RADIATION PERFORMANCE PER 21CFR SUB CHAPTER J APPLICABLE AT DATE OF MANUFACTURE.</p> <p>Contains FCC ID: YUJ-PCB01673 / Contains IC: 9281A-PCB01673 This device complies with part 15 of the FCC Rules. Operation is subject to the following two 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>Translations in Box</p> <p>EC REP Hologic BV, Da Vincielaan 5, 1930 Zaventem, Belgium</p> <p>Patents: http://hologic.com/patent-information LBL-11658 Rev. 001</p> <p>Typový štítek gantry</p>	<p>5</p>  <p>Svorka pro vyrovnání potenciálu</p>	<p>6</p>  <p>Varování před sepnutím nožního spínače vozíčkem</p>
<p>9</p>  <p>Výrobní číslo rentgenky od dodavatele</p>	<p>7</p>  <p>Tlačítko nouzového zastavení</p>	<p>8</p>  <p>HOLOGIC® REF PRD-XXXX SN XM66XXXX Model: FFDM-SD Full Field Tomographic Mammography Detector REV 00X SFW SHIPPED X.X.X.X XXX-XX Patents: http://hologic.com/patent-information Made in USA</p> <p>Detektor</p>
<p>10</p>  <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> <p>LBL-0942</p> <p>Varování před RTG přístrojem</p>	<p>11</p>  <p>HOLOGIC® Customer Support 24/7 877-371-4372 (USA) 32.2.711.4690 (Int'l) SN P/N WW LBL-05203</p> <p>Kontakt na technickou podporu</p>	<p>12</p>  <p>Hologic, Inc. 600 Technology Drive, Newark, DE 19702 USA REF SN R ONLY</p> <p>~ 50-60Hz 100V/120V/200V/208V/220V/230V/240V 8A</p> <p>COMPLIES WITH FDA RADIATION PERFORMANCE PER 21CFR SUB CHAPTER J APPLICABLE AT DATE OF MANUFACTURE</p> <p>Translations in Box LBL-11721 Rev. 001</p> <p>Typový štítek akviziční stanice</p>
<p>13</p>  <p>CAUTION RISK OF ELECTRIC SHOCK DO NOT OPEN</p> <p>3Dimensions System (3Dimensions Gantry) (3Dimensions AWS)</p> <p>TO REDUCE THE RISK OF ELECTRIC SHOCK, DO NOT REMOVE COVER. NO USER-SERVICEABLE PARTS INSIDE. REFER SERVICING TO QUALIFIED SERVICE PERSONNEL.</p> <p>CE 0044</p> <p>Medical-Applied Electromagnetic Radiation Equipment</p> <p>ANSI/AMI E96061-1 (20XX) CAN/CSA-C22.2 No. 60901-1 (20XX)</p> <p>UL 60601-1 CLASS II EMC II LBL-06364</p> <p>Splnění předpisů a norem</p>	<p>14</p>  <p>LIFT MECHANISM IS NOT RATED FOR CONTINUOUS OPERATION</p> <p>LBL-01852</p> <p>Zdvihací limit akviziční stanice</p>	

Kapitola 3 Systémové ovládání a indikátory

3.1 Ovládání systémového napájení

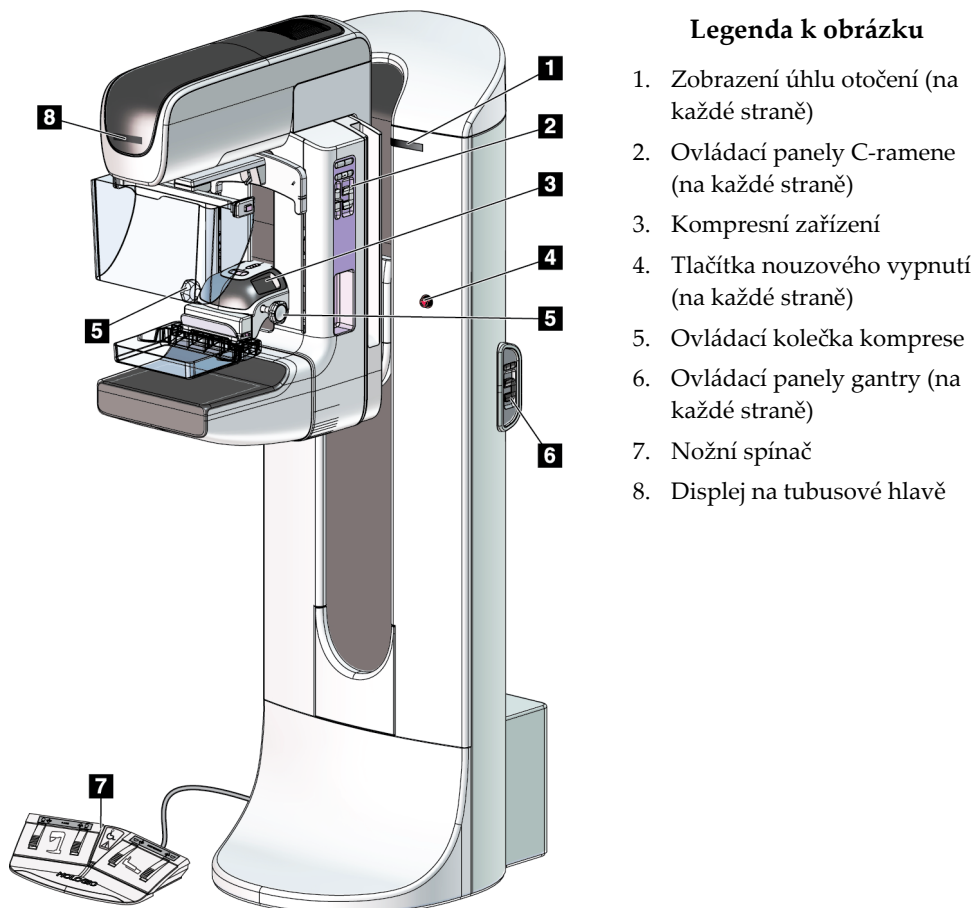


Obrázek 5: Ovládání systémového napájení

Legenda k obrázku

1. Jistič napájení gantry
2. Tlačítko nouzového vypnutí (dvě na gantry, jedna na akviziční stanici)
3. Tlačítko napájení akviziční stanice
4. Vypínač/resetovací tlačítka počítače
5. Vypínač zdroje nepřerušovaného napájení (UPS)

3.2 Ovládání a indikátory tubusového stojanu



Legenda k obrázku

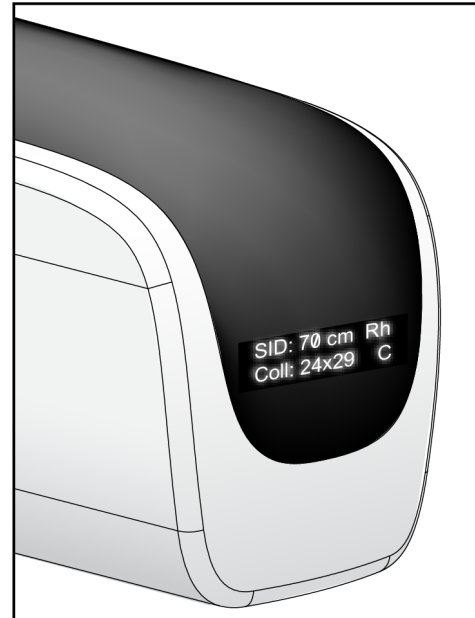
- Zobrazení úhlu otočení (na každé straně)
- Ovládací panely C-ramene (na každé straně)
- Kompresní zařízení
- Tlačítka nouzového vypnutí (na každé straně)
- Ovládací kolečka komprese
- Ovládací panely gantry (na každé straně)
- Nožní spínač
- Displej na tubusové hlavě

Obrázek 6: Ovládání a indikátory tubusového stojanu

3.2.1 Displej na tubusové hlavě

Na displeji tubusové hlavy se zobrazuje:

- SID
- Typ filtru
- Nastavení kolimátoru
- Poloha lopatky

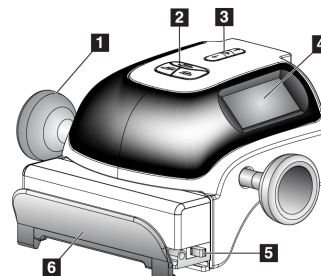


Obrázek 7: Displej na tubusové hlavě

3.2.2 Ovládání a displej kompresního zařízení

Legenda k obrázku

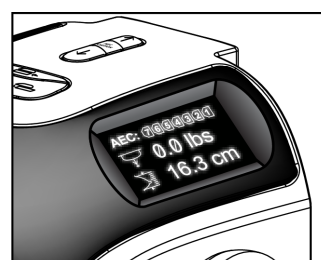
1. Kolečka pro ruční ovládání komprese
2. Tlačítka pro posun lopatky
3. Tlačítka snímače AEC
4. Displej kompresního zařízení
5. Posuvník kompresního režimu FAST
6. Svorka lopatky



Obrázek 8: Kompresní zařízení

Na displeji kompresního zařízení se zobrazuje:

- Poloha snímače AEC
- Kompresní síla (pokud je aplikovaná síla menší než 4 libry (1,8 kg), na displeji se zobrazuje 0,0)
- Tloušťka komprese
- Úhel C-ramene po otočení (na 5 s)



Obrázek 9: Displej kompresního zařízení

3.2.3 Ovládací panely C-ramene

Na levé i pravé straně C-ramene se nachází ovládací panely. Jedná se o tlačítka funkcí kolimátoru a C-ramene.



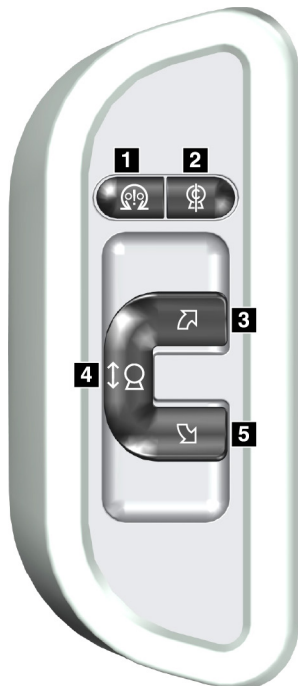
Obrázek 10: Ovládací panel C-ramene

Legenda k obrázku

1. Otáčení MLO
2. Nulová poloha C-ramene
3. Lampa světelného pole
4. Zapnutí motoru
5. Ruční ovládání kolimátoru
6. Otočení C-ramene po směru hod. ručiček
7. C-rameno nahoru a dolů
8. Otočení C-ramene proti směru hod. ručiček
9. Komprese nahoru
10. Komprese dolů

3.2.4 Ovládací panely gantry

Ovládací panely na gantry poskytují dodatečný přístup k funkcím C-ramene. Na levé i pravé straně gantry se nachází ovládací panely.



Obrázek 11: Ovládací panel gantry

Legenda k obrázku

1. Zapnutí motoru
2. Nulová poloha C-ramene
3. Otočení C-ramene po směru hod. ručiček
4. C-rameno nahoru a dolů
5. Otočení C-ramene proti směru hod. ručiček

3.2.5 Nožní spínač se dvěma funkcemi



Varování:

Každý nožní spínač umístěte tak, aby při použití zůstal v dosahu tlačítka nouzového vypnutí.



Varování:

Nožní spínače umístěte tak, aby nemohly být neúmyslně stlačeny pacientem či vozíčkem.



Varování:

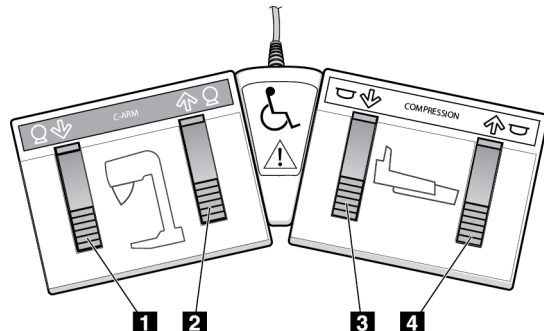
Aby nedošlo k zakopnutí nebo náhodné aktivaci, musí pacienti i obsluha systému vědět o umístění nožních spínačů a související kabeláže.

Použití nožního spínače:

- Stisknutím nožního spínače se spouští pohyb.
- Uvolněním nožního spínače se pohyb zastaví.

Legenda k obrázku

1. C-rameno dolů
2. C-rameno nahoru
3. Kompresa dolů
4. Kompresa nahoru



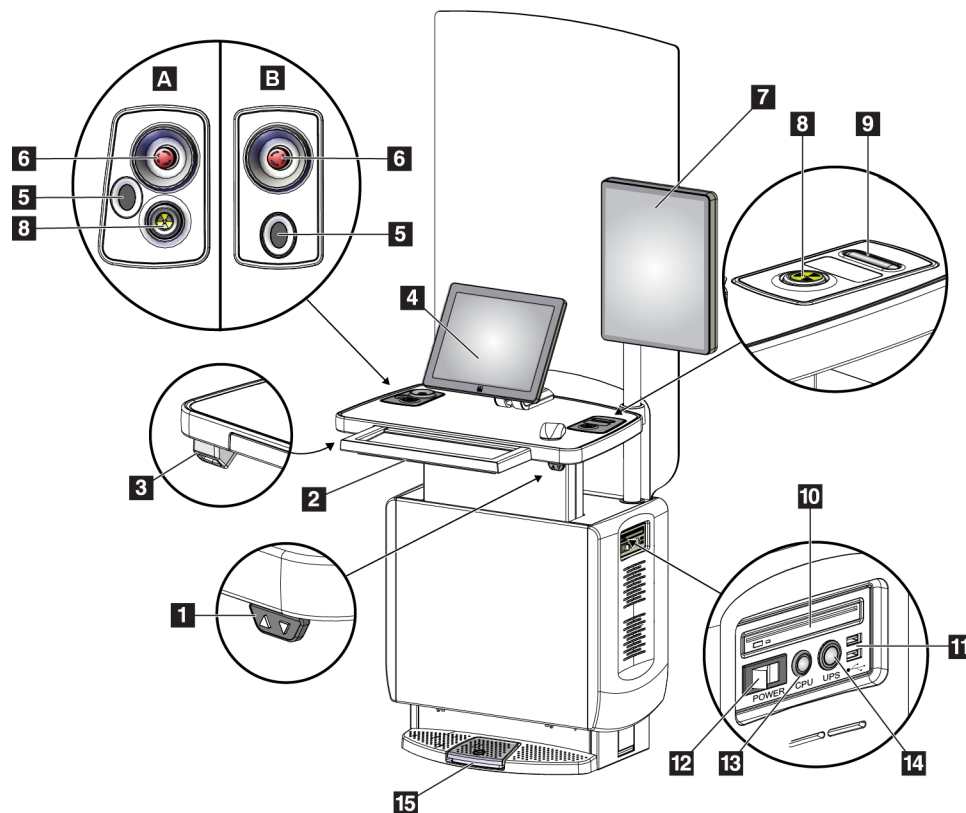
Obrázek 12: Nožní spínač se dvěma funkcemi

3.3 Universal Acquisition Workstation Controls and Displays



Poznámka

Společnost Hologic při konfiguraci některých systémů zohledňuje specifické požadavky. Vaše systémová konfigurace nemusí disponovat všemi variantami a příslušenstvím uvedeným v tomto návodu.



Obrázek 13: Ovládání a displeje akviziční stanice Universal

Legenda k obrázku

- | | |
|-----------------------------------|---|
| 1. Tlačítko pro seřízení výšky | 10. Jednotka CD/DVD-ROM |
| 2. Klávesnice (v zásuvce) | 11. Porty USB |
| 3. Čtečka čárových kódů | 12. Tlačítko napájení akviziční stanice |
| 4. Ovládací monitor | 13. Vypínač / resetovací tlačítko počítače |
| 5. Snímač otisků prstů* | 14. Vypínač zdroje nepřerušovaného napájení (UPS) |
| 6. Tlačítko nouzového vypnutí* | 15. Nožní spínač RTG |
| 7. Monitor pro zobrazení snímku | |
| 8. Aktivační tlačítko RTG* | *A = rozvržení akviziční stanice Universal řady II;
B = rozvržení akviziční stanice Universal řady I |
| 9. Tlačítko pro uvolnění komprese | |



Poznámka

Ovládání pro akviziční stanici Universal nainstalované v mobilním prostředí je stejné jako ovládání na akviziční stanici Universal.

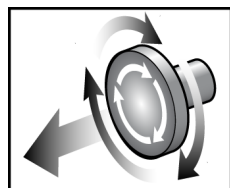
Kapitola 4 Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

4.1 Spuštění systému

**Poznámka**

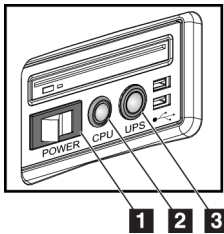
Pokud systém zůstává přes noc zapnutý, v zájmu zaručení co nejlepší funkčnosti ho každý den restartujte.

1. Zkontrolujte, zda nic nebrání pohybu C-ramene ani výhledu obsluhy.
2. Zkontrolujte, zda jsou všechna tři tlačítka nouzového vypnutí ve výchozí poloze (nestisknutá).



Obrázek 14: Otočením uveděte tlačítka nouzového vypnutí do původní polohy

3. Zkontrolujte, zda je jistič gantry v poloze zapnuto.
4. Pokud byl zdroj UPS vypnut, stisknutím napájecího tlačítka ho zase zapněte (viz následující obrázek).

**Legenda k obrázku**

1. Tlačítko napájení akviziční stanice
2. Vypínač/resetovací tlačítko počítače
3. Tlačítko napájení UPS

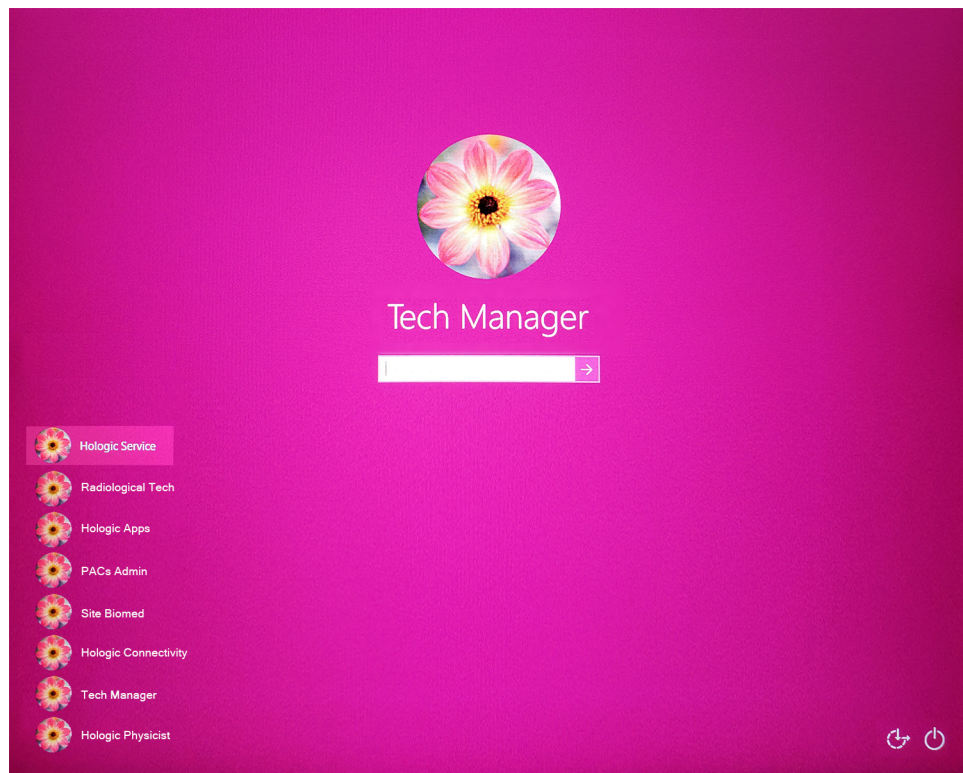
Obrázek 15: Tlačítka napájení akviziční stanice Universal

5. Zapněte tlačítko napájení akviziční stanice (viz předchozí obrázek).

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

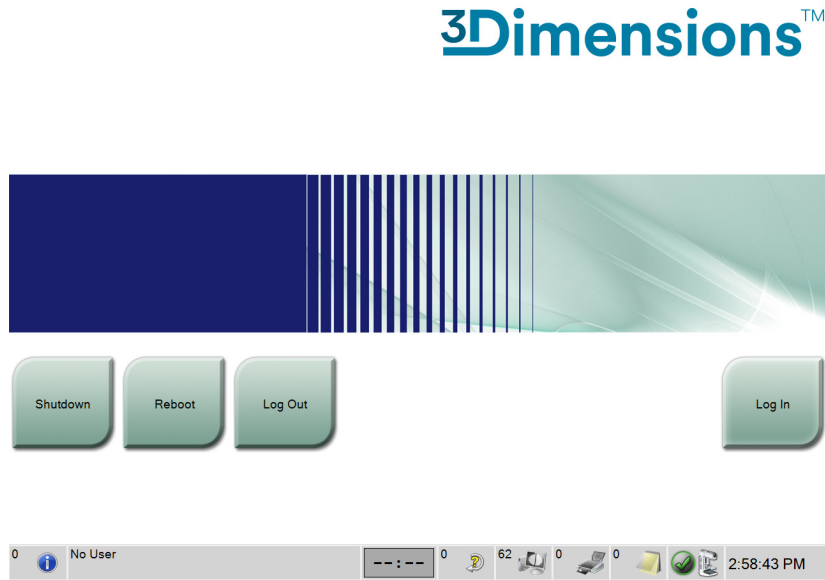
6. Stiskněte vypínač počítače (viz předchozí obrázky). Při spuštění počítače se na ovládacím monitoru akviziční stanice otevře *přihlašovací obrazovka Windows 10*.



Obrázek 16: Přihlašovací obrazovka Windows 10

7. Vyberte si uživatelské jméno a zadejte heslo.

8. Na ovládacím monitoru akviziční stanice se zobrazí *úvodní obrazovka* systému 3Dimensions. Pak se automaticky zapne gantry.



Obrázek 17: Úvodní obrazovka



Poznámka

Z operačního systému Windows 10 se můžete odhlásit tlačítkem **Log Out** (Odhlášení).



Poznámka

Na úvodní obrazovce je tlačítko **Shutdown** (Vypnutí), které slouží k vypnutí systému, a tlačítko **Reboot** (Restart), které slouží k restartování systému.



Poznámka

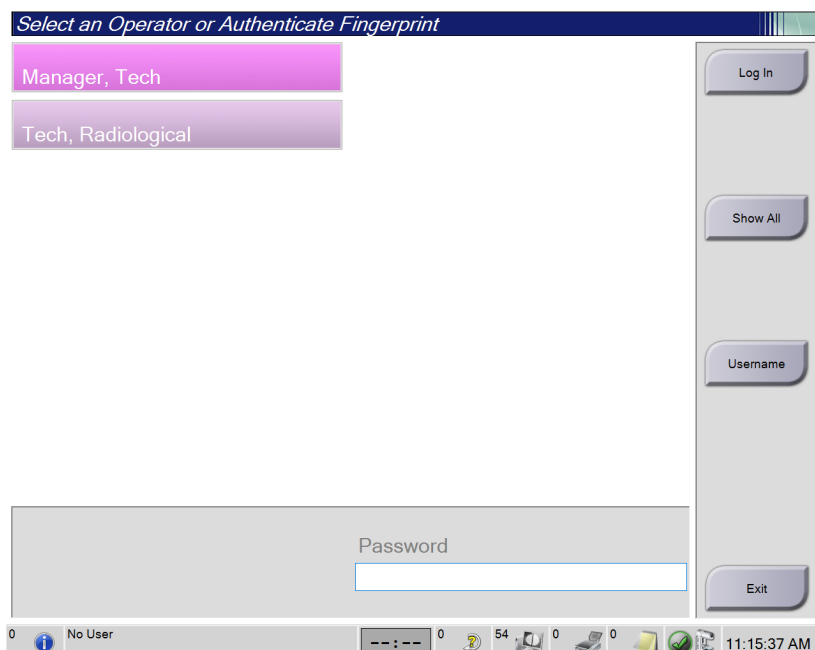
Příprava na akvizici snímku může trvat od pěti do patnácti minut. Čekací doba záleží na výkonu detektoru. Časovač na panelu úloh udává čekací dobu do připravenosti systému. Akvizici klinických nebo QC snímků nezačínejte, dokud stavová ikona systému neukáže stav Ready (Připraveno).

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

4.2 Přihlášení

1. Stiskněte tlačítko **Log In** (Přihlášení) na úvodní obrazovce.
2. Zobrazí se obrazovka *Select an Operator* (Výběr obsluhy; systémové přihlášení) a seznam uživatelských jmen správců a technologů. Tlačítkem **Show All** (Zobrazit vše) si můžete dále zobrazit seznam uživatelských jmen servisních techniků, aplikačních techniků a lékařů.



Obrázek 18: Obrazovka systémového přihlášení

3. Do systému se přihlaste jedním z uvedených postupů:
 - Vyberte platné tlačítko uživatelského jména. Zadejte heslo a pak tlačítko **Log In** (Přihlášení).
 - Stiskněte tlačítko **Username** (Uživatelské jméno). Zadejte uživatelské jméno a heslo a pak stiskněte tlačítko **Log In** (Přihlášení).
 - Proveďte ověření přiložením prstu ke snímači otisků prstů.



Poznámka

Většina unikátních, opakovatelných otiskových údajů pochází z bříška prstu, nikoli ze špičky. Prst přikládejte na plocho. Identifikace otisku pak bude rychlá a přesná.



Správný postup



Nesprávný postup



Poznámka

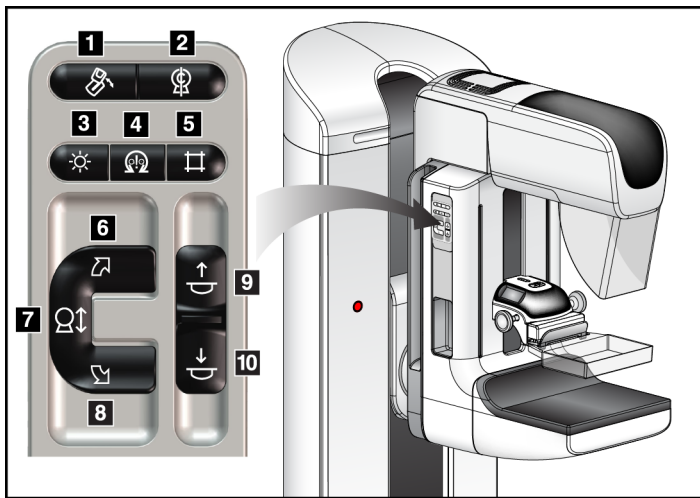
Pokud máte naplánované úlohy v oblasti kontroly kvality, otevře se obrazovka *Select Function to Perform* (Výběr prováděné funkce). Odtud můžete úlohy buď provést, nebo stisknout tlačítko **Skip** (Přeskočit).

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

4.3 Provedení zkoušek funkčnosti

V zájmu zajištění správné funkčnosti ovládání provádějte v rámci měsíční vizuální kontroly i zkoušky funkčnosti. Dbejte na správnou funkčnost všech tlačítek (ovládací panely gantry a C-ramene nalevo i napravo).



Obrázek 19: Ovládací panel C-ramene (na obrázku je levá strana)

Legenda k obrázku

1. Otáčení MLO
2. Nulová poloha C-ramene
3. Lampa světelného pole
4. Zapnutí motoru
5. Ruční ovládání kolimátoru
6. Otočení C-ramene po směru hod. ručiček
7. C-rameno nahoru a dolů
8. Otočení C-ramene proti směru hod. ručiček
9. Kompresie nahoru
10. Kompresie dolů

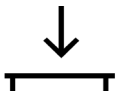
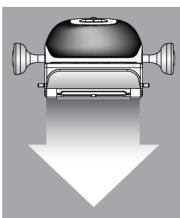
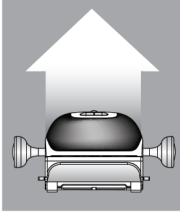


Poznámka

Vertikální pohyb a otáčení C-ramene se při aplikaci kompresní síly vypnou. Servisní technik může nastavit sílu blokování od 22 N (2,2 kg (5 liber)) po 45 N (4,5 kg (10 liber)).

4.3.1 Zkoušky funkčnosti komprese

Tabulka 2: Zkoušky komprese

Funkce	Zkouška funkčnosti
Komprese dolů  	<p>Stiskněte tlačítko Komprese dolů:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Aktivuje se brzda komprese. • Rozsvítí se lampa světelného pole. • Spustí se kompresní zařízení. <p><i>Poznámka... při stisknutí tlačítka Komprese dolů zůstane brzda komprese aktivní až do stisknutí tlačítka Uvolnění komprese.</i></p> <p>Kompresní pohyb směrem dolů se zastaví:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Při uvolnění tlačítka. • Při dosažení limitní síly směrem dolů. • Při dosažení spodního limitu pojezdu.
Komprese nahoru  	<p>Stiskněte tlačítko Komprese nahoru:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kompresní zařízení se rozjede nahoru. <p><i>Poznámka... Tlačítko Komprese nahoru NESLOUŽÍ k uvolnění kompresní brzdy.</i></p> <p>Kompresní pohyb směrem nahoru se automaticky zastaví:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Při uvolnění tlačítka. • Při dosažení horního limitu pojezdu.

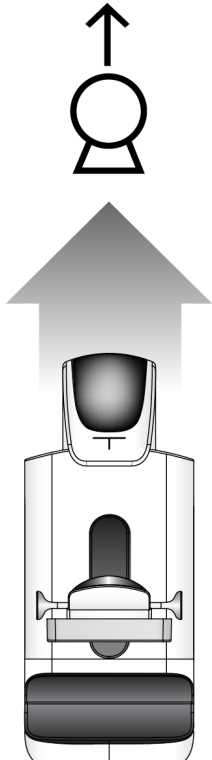
Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

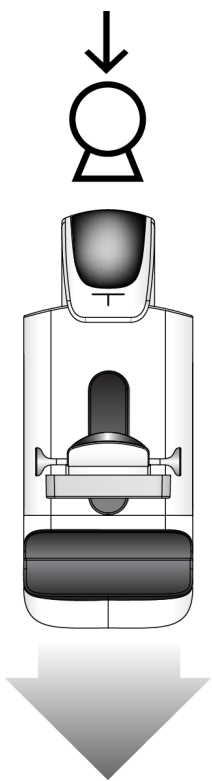
4.3.2 Zkoušky funkčnosti pohybu C-ramene

Pohyb C-ramene nahoru a dolů

Tabulka 3: Pohyb C-ramene nahoru a dolů

Funkce	Zkouška funkčnosti
C-rameno nahoru 	<p>Stiskněte tlačítko C-rameno nahoru.</p> <ul style="list-style-type: none">• Pohyb C-ramene se zastaví při uvolnění tlačítka.• Pohyb C-ramene se zastaví, pokud C-rameno dosáhne horního limitu pojezdu.• Vertikální pohyb a otáčení C-ramene se při aplikaci kompresní síly vypnou. Servisní technik může nastavit sílu blokování od 22 N (2,2 kg) po 45 N (4,5 kg).

Tabulka 3: Pohyb C-ramene nahoru a dolů

Funkce	Zkouška funkčnosti
C-rameno dolů 	Stiskněte tlačítko C-rameno dolů . <ul style="list-style-type: none">• Pohyb C-ramene se zastaví při uvolnění tlačítka.• Pohyb C-ramene se zastaví, pokud C-rameno dosáhne spodního limitu pojezdu.• Vertikální pohyb a otáčení C-ramene se při aplikaci kompresní síly vypnou. Servisní technik může nastavit sílu blokování od 22 N (2,2 kg) po 45 N (4,5 kg).

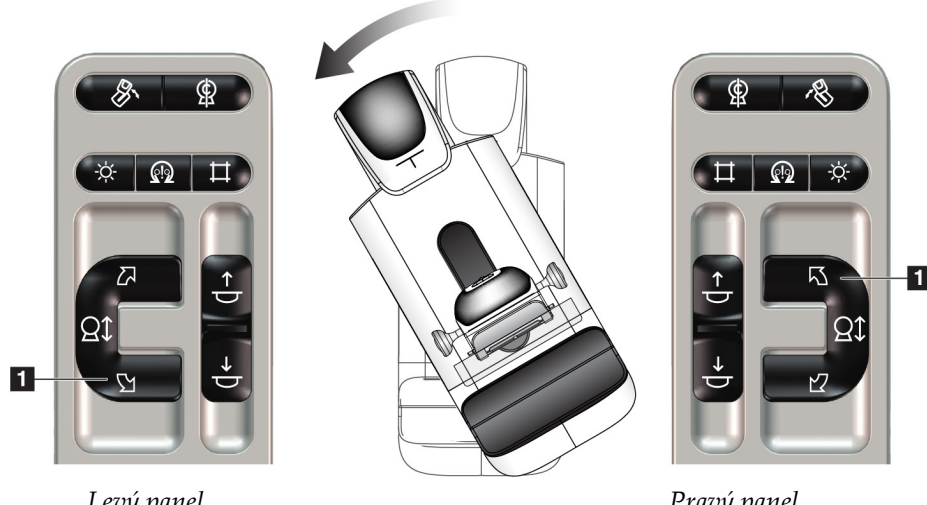
Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

Otáčení C-ramene

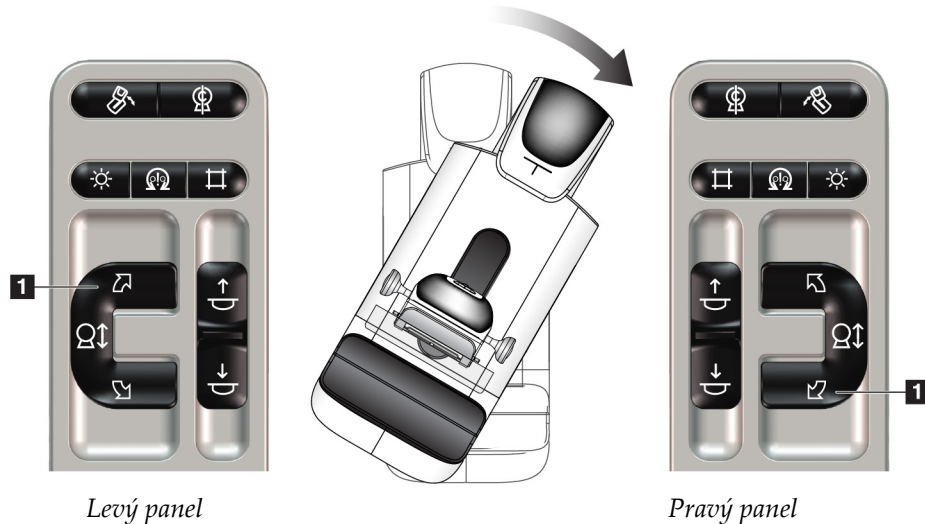
Tabulka 4: Otočení C-ramene proti směru hod. ručiček

Funkce	Zkouška funkčnosti
Otočení C-ramene proti směru hod. ručiček	Stisknutím tlačítka Otočení C-ramene proti směru hodinových ručiček (položka 1) se spustí otáčení C-ramene proti směru hodinových ručiček. Pohyb C-ramene se zastaví při uvolnění tlačítka. Jemné doladění otočení C-ramene po jednom stupni můžete provést vteřinovým podržením a následným uvolněním tlačítka. Opakujte dle potřeby.



Tabulka 5: Otočení C-ramene po směru hod. ručiček

Funkce	Zkouška funkčnosti
Otočení C-ramene po směru hod. ručiček	Stisknutím tlačítka Otočení C-ramene po směru hodinových ručiček (položka 1) se spustí otáčení C-ramene po směru hodinových ručiček. Pohyb C-ramene se zastaví při uvolnění tlačítka. Jemné doladění otočení C-ramene po jednom stupni můžete provést vteřinovým podržením a následným uvolněním tlačítka. Opakujte dle potřeby.

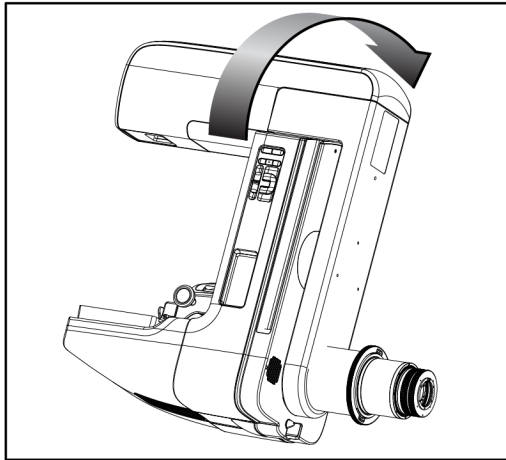
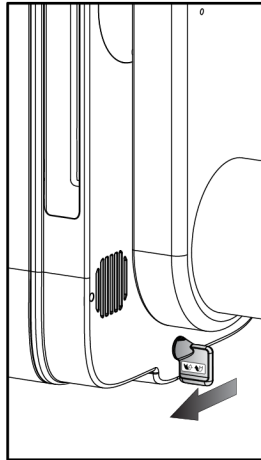
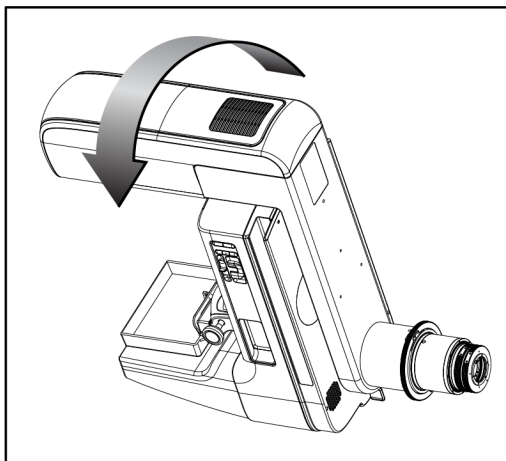
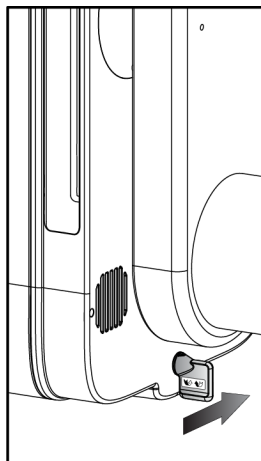


Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

Tabulka 6: Tlačítko otočení C-ramene

Funkce	Zkouška funkčnosti
Tlačítko otočení C-ramene	Stlačením spínače otočení C-ramene směrem od vás posunete C-rameno směrem k sobě. Zatáhnutím spínače otočení C-ramene směrem k vám posunete C-rameno směrem od sebe. Pohyb C-ramene se zastaví při uvolnění tlačítka.



Automatické otáčení C-ramene (automatické otáčení)



Varování:

Nebezpečí zachycení. Dbejte na to, aby během otáčení C-ramene byla mezi C-ramenem a libovolným předmětem vůle 50 cm. Pokud je vzdálenost od C-ramene menší než 50 cm, nepoužívejte funkci automatického otáčení.



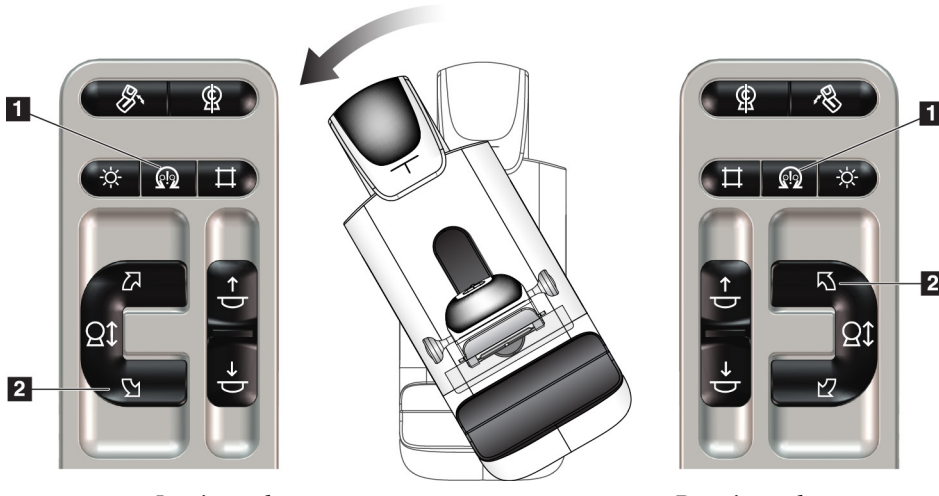
Poznámka

Automatické otáčení C-ramene zastavíte stisknutím libovolného tlačítka nebo tlačítkem nouzového zastavení.

Zapnutí motoru 	Současným stisknutím tlačítka Zapnutí motoru a Otočení se zapíná automatické otáčení po směru nebo proti směru hodinových ručiček.
Nulová poloha C-ramene 	Současné stisknutí tlačítka Zapnutí motoru a Nulová poloha C-ramene . Uvolněte tlačítka. Přístroj zapípá a C-rameno se automaticky vrátí do nulové polohy.

Tabulka 7: Automatické otočení C-ramene proti směru hod. ručiček

Funkce	Zkouška funkčnosti
Automatické otočení C-ramene proti směru hod. ručiček	Současné stisknutí tlačítka Zapnutí motoru (položka 1) a Otočení C-ramene proti směru hodinových ručiček (poloha 2). Uvolněte tlačítka. Přístroj zapípá a C-rameno se začne automaticky pohybovat proti směru hodinových ručiček.

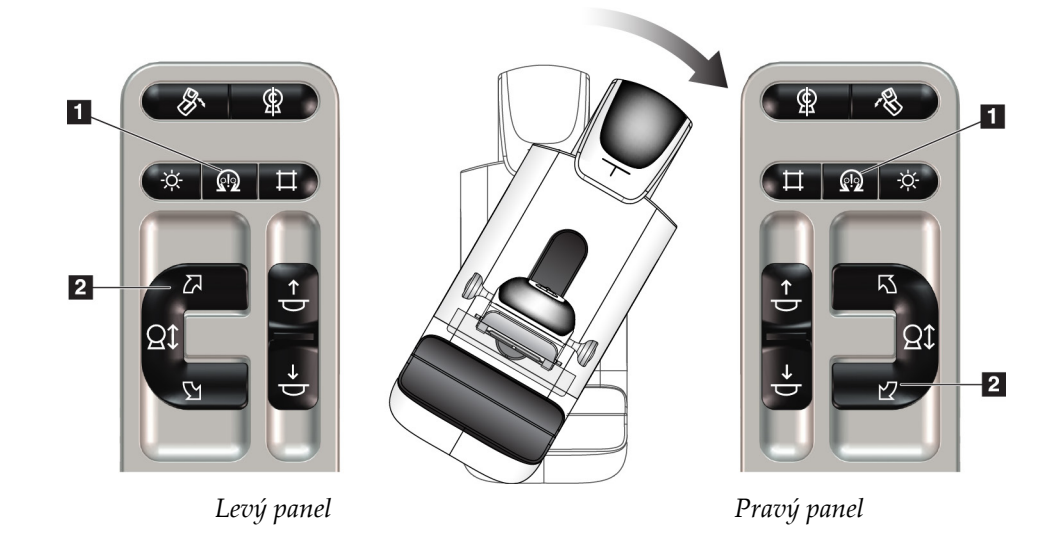


Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

Tabulka 8: Automatické otočení C-ramene po směru hod. ručiček

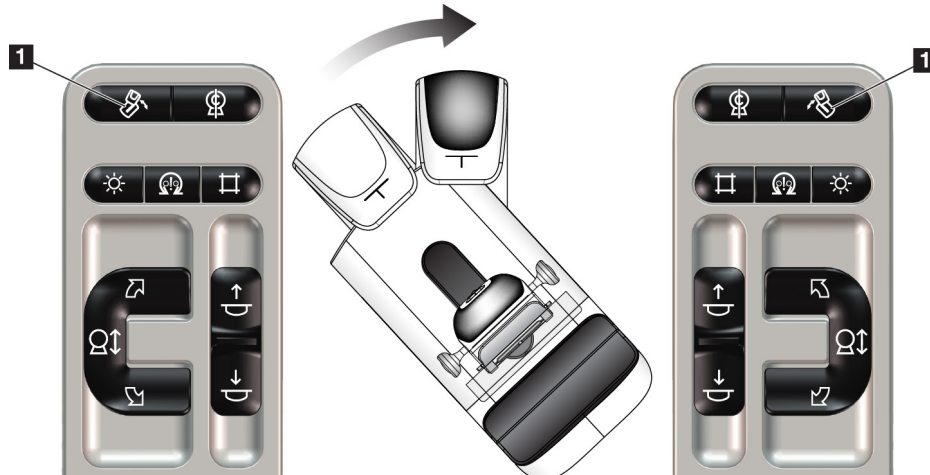
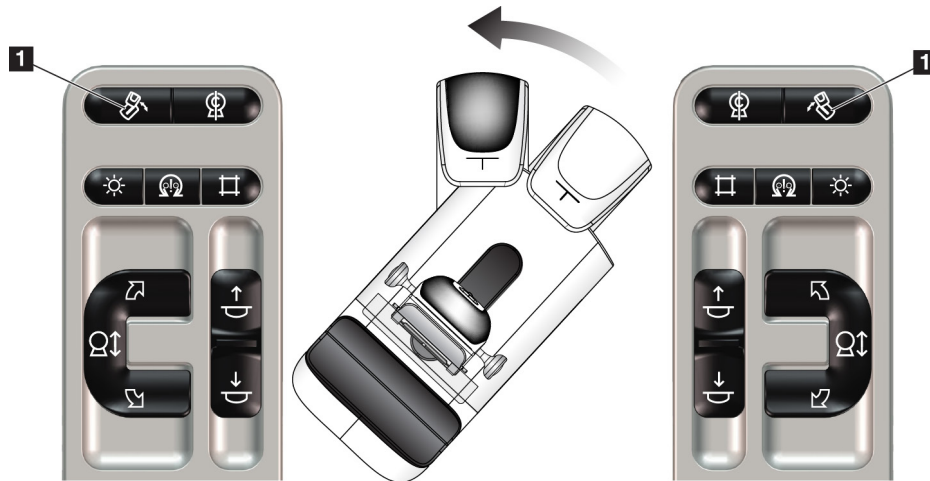
Funkce	Zkouška funkčnosti
Automatické otočení C-ramene po směru hod. ručiček	Současné stisknutí tlačítka Zapnutí motoru (poloha 1) a Otočení C-ramene po směru hodinových ručiček (poloha 2). Uvolněte tlačítka. Přístroj zapípá a C-rameno se začne automaticky pohybovat po směru hodinových ručiček.



Automatické otáčení MLO

Tabulka 9: Automatické otáčení MLO

Funkce	Zkouška funkčnosti
Automatické otočení tubusové hlavy do nulové polohy	Uveďte C-rameno do polohy s úhlem větším než 15 stupňů. Stiskněte tlačítko otáčení MLO (položka 1). Tubusová hlava se posune automaticky do nulové polohy. Kompresní rameno zůstane pod úhlem. Opětovným stisknutím tlačítka otáčení MLO vraťte tubusovou hlavu do původní polohy.



Levý panel

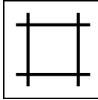
Pravý panel

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

4.3.3 Kolimace

Tabulka 10: Kolimace C-ramene

Funkce	Zkouška funkčnosti
Ruční ovládání kolimátoru 	Tlačítko Ruční ovládání kolimátoru mění kolimaci prostřednictvím různých RTG polí. Stisknutím tlačítka Lampa světelného pole si zobrazíte RTG pole a následným stisknutím tlačítka Ruční ovládání kolimátoru si vyberte příslušné RTG pole.
Lampa světelného pole 	Lopatky komprese: Stisknutím tlačítka Lampa světelného pole si zobrazíte RTG pole na dobu dvou minut. Lopatky lokalizace: Stisknutím tlačítka Lampa světelného pole si zobrazíte RTG pole na nastavenou dobu. Výchozí doba pro biopsii a lopatky lokalizace jehly je deset minut. Opětovným stisknutím tlačítka Lampa světelného pole vypnete lampu světelného pole. Lampa světelného pole začne automaticky svítit spolu se zahájením kompresního pohybu směrem dolů.

4.3.4 Posuvné lopatky

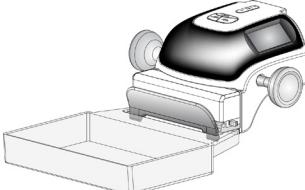


Poznámka

Posuvnou funkci lze používat u většiny lopatek. Velká screeningová lopatka bez rámu (24 × 29 cm), velká lopatka systému SmartCurve® (24 × 29 cm) a zvětšovací lopatky nejsou s posuvnou funkcí kompatibilní.

Posuvnou funkci vyzkoušejte na screeningové lopatce bez rámu (18 × 24 cm).

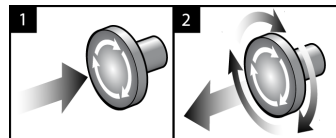
Tabulka 11: Posuvná lopatka

Funkce	Zkouška funkčnosti
Posun lopatky 	<p>Screeningová lopatka (18 × 24 cm) se posouvá cca 2,5 cm doleva, do středu nebo doprava. Při aplikaci komprese nelze lopatku posouvat. Kolimátor je naprogramován tak, aby sledoval polohu lopatky.</p> <p>Postup pro vyzkoušení této funkce:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Nainstalujte lopatku (18 × 24 cm) do kompresního zařízení.2. Vyberte zobrazení.3. Pomocí tlačítka Posun lopatky na obrazovce <i>Procedure</i> (Postup) můžete nastavit polohu ručně.4. Ověřte automatický přesun lopatky do nové polohy.5. Zapněte lampu světelného pole.6. Potvrďte, zda poloha kolimátoru odpovídá poloze lopatky.7. Celý postup opakujte i pro ostatní polohy lopatky.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 4: Spuštění, zkoušky funkčnosti a vypnutí

4.4 Emergency Off Switches Functionality



Obrázek 20: Funkce tlačítka nouzového vypnutí

Systém má tři tlačítka nouzového vypnutí, jeden na každé straně gantry a jeden na akviziční stanici.

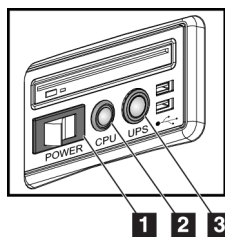
1. Gantry a zdvihací mechanismus akviziční stanice se vypnou kterýmkoli tlačítkem nouzového vypnutí.
2. Tlačítko nouzového vypnutí vrátíte od původní polohy tak, že ho otočíte zhruba o čtvrtinu po směru hodinových ručiček. Mělo by zase vyskočit zpět.

4.5 Postup pro vypnutí systému

1. Zavřete všechny otevřené pacientské postupy. Viz oddíl *Zavření pacienta* na straně 72.
2. Na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta) stiskněte tlačítko **Log Out** (Odhlášení).
3. Na úvodní obrazovce stiskněte tlačítko **Shutdown** (Vypnutí).
4. V potvrzovacím okně stiskněte **Yes** (Ano).

4.6 Jak odpojit systém od napájení

Viz následující obrázek s ilustracemi tlačítek a spínačů z následujících postupů.



Obrázek 21: Tlačítka napájení akviziční stanice Universal

Legenda k obrázku

1. Tlačítko napájení akviziční stanice
2. Vypínač/resetovací tlačítko počítače
3. Tlačítko napájení UPS

Postup pro odpojení napájení ze systému:

1. Vypněte systém.
2. Pokud váš systém obsahuje UPS, stiskněte tlačítko UPS (položka 3).
3. Vypněte tlačítko napájení akviziční stanice (položka 1).
4. Odpojte napájecí kabel akviziční stanice ze zásuvky (AC).
5. Vypněte jistič gantry.
6. Vypněte síťový jistič.

Kapitola 5 Uživatelské rozhraní

5.1 Výběr prováděné funkce

Po přihlášení se otevře obrazovka *Select Function to Perform* (Výběr prováděné funkce). Na této obrazovce se zobrazují plánované úlohy kontroly kvality.



Poznámka

Pokud nejsou naplánovány žádné úlohy kontroly kvality, otevře se obrazovka *Select Patient* (Výběr pacienta).

Name	Last Performed	Due Date
DICOM Printer Quality Control		4/11/2017
Gain Calibration	2/23/2017	2/27/2017
CEDM Gain Calibration		3/6/2017
Artifact Evaluation		4/11/2017
Phantom Image Quality		4/11/2017
SNR/CNR		4/11/2017
Compression Thickness Indicator		4/11/2017
Diagnostic Review Workstation Quality Control		4/11/2017
Viewboxes and Viewing Conditions		4/11/2017
Visual Checklist		4/11/2017
Reject Analysis		4/11/2017
Repeat Analysis		4/11/2017
Compression Test		4/11/2017
AEC Testing		4/11/2017

Number of results: 14

Manager, Tech (Manager) -- : -- 0 0 0 0 0 0 0 11:42:16 AM

Obrázek 22: Příklad obrazovky výběru prováděné funkce

Postup pro dokončení plánované úlohy kontroly kvality:

1. Ze seznamu vyberte úlohu kontroly kvality.
2. Stiskněte tlačítko **Start**. Dokončete postup podle zobrazených zpráv. (Tlačítko **Start** není k dispozici u všech typů zkoušek.)
- NEBO -
Tlačítkem **Mark Completed** (Označit jako dokončené) označte stav daného postupu jako dokončený. Tlačítkem **Yes** (Ano) potvrďte dokončení vybraného postupu.
3. Stiskněte **End QC** (Ukončit kontrolu kvality).

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

Postup pro pokračování bez dokončení všech plánovaných úloh kontroly kvality:

Pokud všechny úlohy kontroly kvality nedokončíte, stiskněte tlačítko **Skip** (Přeskočit).



Poznámka

Při stisknutí tlačítka **Skip** (Přeskočit) se otevře obrazovka *Select Patient* (Výběr pacienta). Podrobnosti o této obrazovce naleznete v oddílu *Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta)* na straně 53.

Při výběru tlačítka **Admin** se otevře obrazovka *Admin* (Administrátor). Podrobnosti o této obrazovce naleznete v oddílu *Jak použít obrazovku administrátora*.



Poznámka

Úlohy kontroly kvality lze dokončit kdykoli. Stiskněte tlačítko **Admin** a následně **Quality Control** (Kontrola kvality). Otevře se vám seznam úloh kontroly kvality.

5.2 O panelu úloh

Na panelu úloh ve spodní části obrazovky jsou další ikony. Stisknutím příslušné ikony si otevřete informace nebo provedete systémové úlohy.

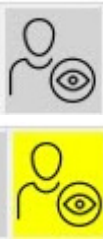


Obrázek 23: Panel úloh

Tabulka 12: Nabídky panelu úloh

	Popis	Nabídka
1	<p>Informační ikon</p> <p>Stisknutím informační ikony si zobrazíte nabídku poplachů. Tato část panelu úloh zabliká žlutě, pokud je přítomný poplach. Stisknutím možnosti Acknowledge All (Potvrdit vše) blikání zastavíte.</p> <p>Stisknutím možnosti Manage Alarms (Spravovat poplachy) si můžete zobrazit a zavřít všechny otevřené poplachy.</p>	<p>No Alarms</p> <p>Acknowledge All</p> <p>Manage Alarms ...</p>
2	<p>Aktuální uživatelské jméno</p> <p>Stisknutím části uživatelského jména na panelu úloh si zobrazíte nabídku uživatelů.</p> <p>Možnost Log Out (Odhlášení) vás vrátí na úvodní obrazovku.</p> <p>Možnost My Settings (Moje nastavení) umožňuje výběr uživatelského nastavení a preference pracovních postupů.</p> <p>Možnost Print (Tisk) odešle zobrazený seznam pacientů do připojené tiskárny.</p>	<p>Users Menu</p> <p>Log Out</p> <p>My Settings ...</p> <p>Print ...</p>

Tabulka 12: Nabídky panelu úloh

	Popis	Nabídka
	<p>Indikátor priority čtení</p> <p>Indikátor priority čtení se zobrazuje, máte-li systém Genius AI Detection. Je-li některým pacientům na základě výsledků ze systému Genius AI Detection přidělena vysoká priorita pro čtení, barva ikony se změní na žlutou. Volbou ikony Priorita čtení zobrazíte seznam pacientů, které systém Genius AI Detection označil vysokou prioritou čtení. Pomocí tlačítka X vymažete pacienta ze seznamu priority čtení. Další informace naleznete v oddílu <i>Informace o systému Genius AI Detection</i> na straně 7.</p> 	
	<p>Časovač kontrastní látky</p> <p>Časovač kontrastní látky se zobrazuje, máte-li 2D snímky se zvýrazněním kontrastu pomocí funkce I-View na straně 95. Časovač je aktivován během postupu 2D Contrast. Časovač zobrazuje čas zbyvající v jednotlivých fázích kontrastu. Barva časovače ukazuje fazu kontrastu.</p> <p>(Počáteční) žlutá = čekací doba, kontrastní látka není plně rozptýlená. Zelená = optimální doba pro snímkování, kontrastní látka je plně rozptýlená. (Poslední) žlutá = pozdní doba, kontrastní látka mizí.</p>	
3   	<p>Ikony výstupních zařízení</p> <p>Stisknutím ikony libovolného výstupního zařízení si zobrazíte obrazovku <i>Manage Queues</i> (Správa front). Na této obrazovce najdete stav úloh ve frontě, informace o úlohách vybraného výstupu a dále zde můžete zobrazení front filtrovat. Číslo na ikoně udává počet úloh, které zůstávají ve frontě.</p>	
4 	<p>Ikona oznámení</p> <p>Stisknutím ikony oznámení si zobrazíte obrazovku <i>Patients with Unviewed Notices</i> (Pacienti s nezobrazenými oznámeními). Číslo na ikoně udává počet pacientů s nezobrazenými oznámeními.</p>	

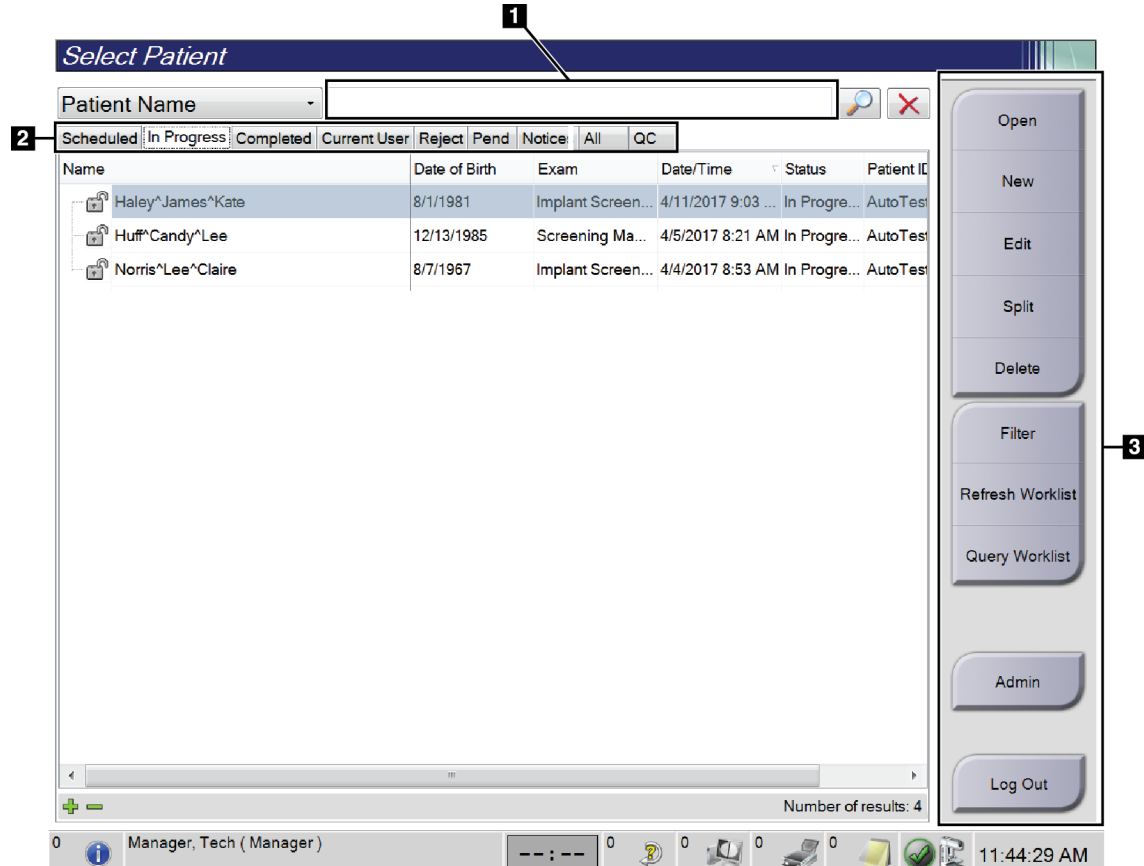
Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

Tabulka 12: Nabídky panelu úloh

	Popis	Nabídka
5	<p>Stavové ikony systému</p> <p>Je-li vedle ikony stavu systému (tubusová hlava) zelená fajfka, systém je připraven k použití. Stisknutím ikony stavu systému si zobrazíte nabídku chyb.</p> <p>Je-li ikona stavu systému červená a vedle ní bude číslo, systém musí nejdřív vyčkat uvedený počet minut, než bude moci bezpečně pořídit další snímek.</p> <p>Je-li vedle ikony stavu systému žlutý vykřičník a tato část panelu úloh bliká žlutě, značí to chybu. Stisknutím ikony stavu systému se o chybě dozvíté více.</p> <p>Možností Clear All Faults (Smazat všechny chyby) smažete všechna chybová hlášení.</p> <p>Možností X-ray Tube, 0 Degrees (Rentgenka, 0 stupňů) nastavíte tubusovou hlavu do nulové polohy pro další expozici.</p> <p>Možností X-ray Tube, -15 Degrees (Rentgenka, -15 stupňů) natočíte tubusovou hlavu o +15 stupňů pro další expozici.</p> <p>Možností X-ray Tube, +15 Degrees (Rentgenka, +15 stupňů) natočíte tubusovou hlavu o +15 stupňů pro další expozici.</p> <p>Možností System Diagnostics (Diagnostika systému) si otevřete nastavení podsystému.</p> <p>Možností System Defaults (Výchozí nastavení systému) si otevřete obrazovku <i>Gantry Defaults</i> (Výchozí nastavení gantry), kde můžete nastavit výchozí hodnoty komprese a generátoru.</p> <p>Možnost About (Informace) si zobrazíte informace o akviziční stanici (viz oddíl <i>Obrazovka informací</i> na straně 136).</p>	<p>No Alarms</p> <p>Clear All Faults</p> <p>X-Ray Tube, 0 Degrees</p> <p>X-Ray Tube, -15 Degrees</p> <p>X-Ray Tube, +15 Degrees</p> <p>System Diagnostics ...</p> <p>System Defaults ...</p> <p>About ...</p>

5.3 Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta)



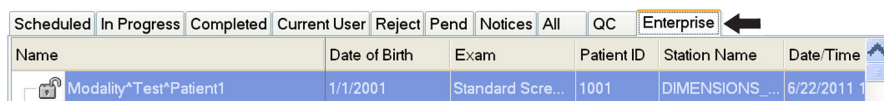
Obrázek 24: Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta)

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

Tabulka 13: Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta)

Položka	Popis
1. Rychlé hledání	Vyhledejte si ve vybrané kartě jméno pacienta, ID pacienta nebo evidenční číslo.
2. Karty	<p>Karty v horní části obrazovky jsou konfigurovatelné. Uživatel s příslušným povolením může karty mazat a vytvářet nové.</p> <ul style="list-style-type: none">• Na kartě Scheduled (Plánované) se zobrazují plánované postupy.• Na kartě In Progress (Probíhající) se zobrazují nedokončené postupy.• Na kartě Completed (Dokončené) se zobrazují dokončené postupy.• Na kartě Current User (Aktuální uživatel) se zobrazují postupy pro aktuální obsluhu.• Na kartě Reject (Zamítnuté) se zobrazují postupy se zamítnutým zobrazením.• Na kartě Pend (Odložené) se zobrazují postupy s čekajícím zobrazením.• Na kartě All (Všechny) se zobrazují všechny postupy pro všechny uživatele.• Na kartě Notices (Oznámení) se standardně zobrazují pacienti s nezobrazenými oznámeními. Úplně informace naleznete v části <i>Informace o kartě oznámení</i> na straně 55.• Na kartě QC (Kontrola kvality) se zobrazují postupy kontroly kvality.• Karta Enterprise (Společnost) se zobrazuje, pokud máte systém <i>Advanced Workflow Manager</i> na straně 62. Na této kartě se zobrazuje seznam všech studií pořízených na systémech v rámci klastru systému Advanced Workflow Manager. Distribuce studií se řídí na této kartě.



Obrázek 25: Karta Enterprise (Společnost)

Tabulka 13: Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta)

Položka	Popis
3. Tlačítka	Mnoho funkcí se otevírá přes tuto obrazovku stisknutím příslušného tlačítka. <ul style="list-style-type: none"> • Open (Otevřít): Slouží k otevření vybraného pacienta. • New (Nový): Slouží k přidání nového pacienta – viz oddíl <i>Přidání nového pacienta</i> na straně 56. • Edit (Upravit): Slouží k úpravě informací o pacientovi – viz oddíl <i>Úprava informací o pacientovi</i> na straně 56. • Split (Rozdělit): Slouží k odstranění snímku z postupu nebo pacienta a přesunu do jiného postupu či pacienta – viz oddíl <i>Rozdělení pacientských záznamů</i> na straně 57. • Delete (Smazat): Slouží ke smazání vybraného pacienta – viz oddíl <i>Smazání pacienta</i> na straně 59. • Filter (Filtr): Slouží k použití pacientského filtru – viz oddíl <i>Pacientské filtry</i> na straně 59. • Refresh Worklist (Obnovit seznam): Slouží k aktualizaci informací o seznamu plánovaných pacientů – viz oddíl <i>Obnovení seznamu</i> na straně 61. • Query Worklist (Seznam dotazů): Slouží k vyhledání pacienta v seznamu modalit – viz <i>Seznam dotazů</i> na straně 61. • Admin: Slouží k otevření obrazovky <i>administrátora</i> – viz oddíl Jak používat obrazovku administrátora. • Log Out (Odhlášení): Slouží k opuštění systému – viz oddíl <i>Odhlášení</i> na straně 61.

5.3.1 Informace o kartě oznámení

- Stisknutím karty **Notices** (Oznámení) na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta) se zobrazí seznam pacientů s oznámeními.
- Výchozí hodnotou pro seznam jsou pacienti se zobrazenými a nezobrazenými oznámeními.
- Změnou této hodnoty můžete zobrazit pacienty se zobrazenými oznámeními nebo pacienty s nezobrazenými oznámeními.
- Stisknutím tlačítka **Open** si otevřete obrazovku *Procedure* (Postup) pro vybraného pacienta.

Návod k systému 3Dimensions

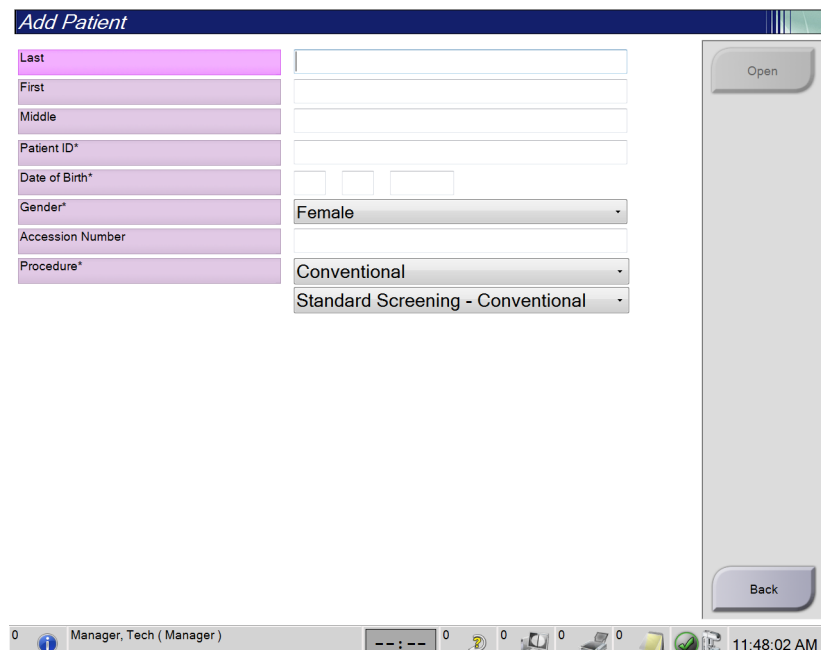
Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

5.3.2 Otevření pacienta

1. Stisknutím příslušné karty si zobrazte požadovaný seznam pacientů.
2. Vyberte si pacienta ze seznamu. Aktivuje se tlačítko **Open** (Otevřít).
3. Stisknutím tlačítka **Open** (Otevřít) se otevře obrazovka *Procedure* (Postup) pro daného pacienta.

5.3.3 Přidání nového pacienta

1. Na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta) stiskněte tlačítko **New** (Nový). Otevře se obrazovka *Add Patient* (Přidání pacienta).



Obrázek 26: Obrazovka přidání pacienta

2. Zadejte nové pacientské informace a vyberte postup.
3. Stiskněte tlačítko **Open** (Otevřít). Otevře se obrazovka *Procedure* (Postup) pro nového pacienta.

5.3.4 Úprava informací o pacientovi

1. Na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta) vyberte jméno pacienta a následně stiskněte tlačítko **Edit** (Upravit).
2. Na obrazovce *Edit Patient* (Úprava pacienta) provedte požadované změny a následně stiskněte tlačítko **Save** (Uložit).
3. Tlačítkem **OK** potvrďte zprávu *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).

5.3.5 Rozdělení pacientských záznamů

Funkce rozdělení umožňuje přesun snímků, pokud byly pořízeny nesprávným postupem nebo pro nesprávného pacienta.



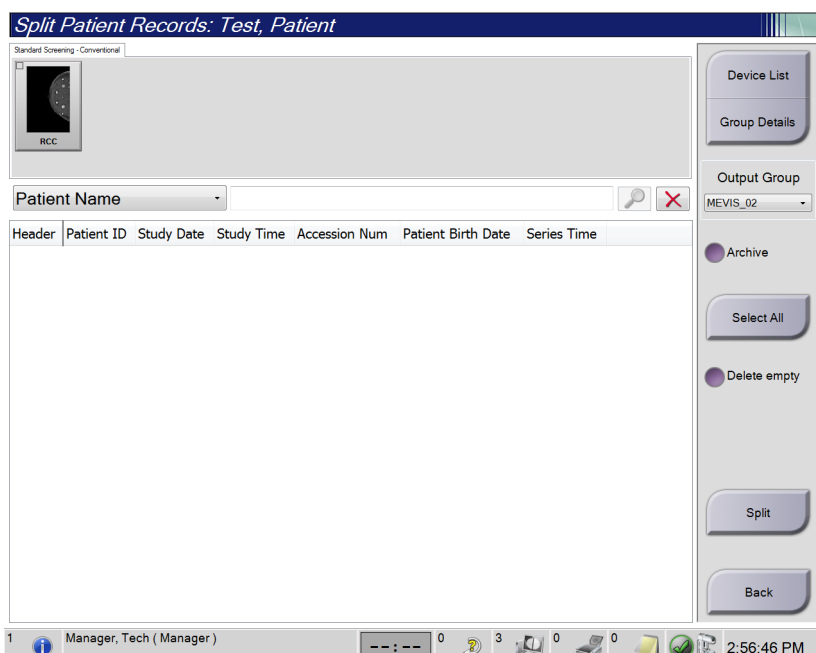
Poznámka

U chráněných pacientů není rozdělení snímků možné.



Poznámka

Po použití funkce rozdělení je nutné u archivovaných záznamů v systémech PACS aj. provést korekci.



Obrázek 27: Obrazovka rozděleních pacientských záznamů

Snímky pořízené nesprávným postupem

1. Na obrazovce **Select Patient** (Výběr pacienta) vyberte příslušného pacienta.
2. Stiskněte tlačítko **Split** (Rozdělit). Otevře se obrazovka *Split Patient Records* (Rozdělení pacientských záznamů).
3. Vyberte snímky, které chcete přesunout. Chcete-li přesunout všechny snímky, stiskněte tlačítko **Select All** (Vybrat vše).
4. Z rozbalovacího seznamu pod snímkami vyberte kritéria vyhledávání (například jméno pacienta nebo evidenční číslo).
5. Zadejte ty samé pacientské informace a stiskněte tlačítko **Search** (Hledat) (ikona lupy).
6. Až se objeví jméno pacienta, vyberte pro snímky správný postup.

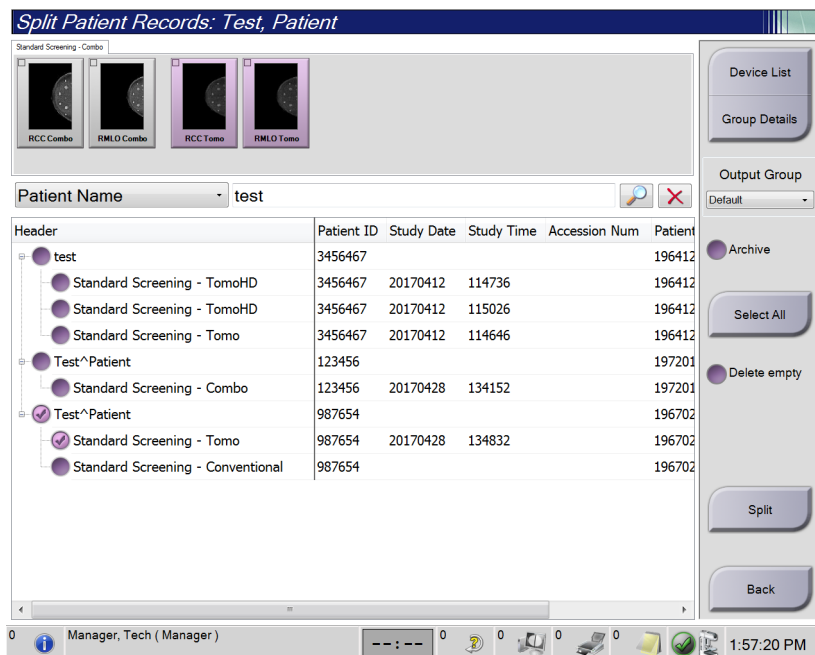
Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

7. Pokud provádíte přesun VŠECH snímků a zároveň chcete smazat nesprávný postup, stiskněte tlačítko **Delete Empty** (Smazat prázdné).
8. Pokud chce snímky archivovat nebo je uložit na paměťové médium, stiskněte tlačítko **Archive** (Archivovat). Ověřte, zda jste vybrali správný výstup.
9. Stiskněte tlačítko **Split** (Rozdělit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Split Successful* (Rozdělení proběhlo úspěšně).

Snímky pořízené pro nesprávného pacienta

1. Na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta) vyberte pacienta, ke kterému mají být snímky přesunuty.
2. Stiskněte tlačítko **Split** (Rozdělit). Otevře se obrazovka *Split Patient Records* (Rozdělení pacientských záznamů).
3. Vyberte snímky, které chcete přesunout. Chcete-li přesunout všechny snímky, stiskněte tlačítko **Select All** (Vybrat vše).
4. Z rozbalovacího seznamu pod snímky vyberte kritéria vyhledávání (například jméno pacienta nebo evidenční číslo).
5. Zadejte kritéria vyhledávání a stiskněte tlačítko **Search** (Hledat) (ikona lupy).
6. Až se objeví jméno pacienta, vyberte správný postup.



Obrázek 28: Výběr správného postupu pro rozdělení pacientských záznamů

7. Pokud provádíte přesun VŠECH snímků a zároveň chcete smazat nesprávného pacienta ze seznamu pacientů, stiskněte tlačítko **Delete Empty** (Smazat prázdné).

8. Pokud chce snímky archivovat nebo je uložit na paměťové médium, stiskněte tlačítko **Archive** (Archivovat). Ověřte, zda jste vybrali správný výstup.
9. Stiskněte tlačítko **Split** (Rozdělit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Split Successful* (Rozdelení proběhlo úspěšně).

5.3.6 Smazání pacienta



Poznámka

Recyklace obvykle zruší požadavek na ruční smazání pacientů. Viz oddíl *Informace o recyklaci* na straně 132.

1. Na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta) vyberte jednoho či více pacientů.
2. Stiskněte tlačítko **Delete** (Smazat).
3. Následně potvrďte stisknutím **Yes** (Ano).



Poznámka

Technologové nemají oprávnění mazat pacienty.

5.3.7 Pacientské filtry

Po stisknutí tlačítka **Filter** (Filtr) na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta) se pro vybraný seznam pacientů otevře obrazovka *Patient Filter* (Filtr pacientů).

Name	Date of Birth	Exam	Date/Time	Prior	Status	Pat
TestPatient	1/2/1972	Standard Scree...		No	Scheduled	123

Obrázek 29: Karta Filter (Filtr) na obrazovce pacientských filtrov

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

Karta filtru

Karta **Filter** (Filtr) slouží ke změně možností filtrování seznamu pacientů. Výběr nebo zrušení příslušné možnosti se projeví v oblasti výsledků.



Poznámka

Nové filtry do vybrané karty na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta) mohou ukládat pouze uživatelé s přístupem na úrovni správce. (Viz oddíl *Ostatní funkce karty filtrů* na straně 60.)



Poznámka

Když v seznamu výsledků vyberte určitý řádek a následně stisknete tlačítko **Open** (Otevřít), otevře se pro vybraného pacienta obrazovka *Procedure* (Postup).

Ostatní funkce karty filtrů

Karta **Filter** (Filtr) umožňuje uživatelům s přístupovým oprávněním přidávat, měnit a mazat karty na obrazovce *Select Patient* (Výběr pacienta). Viz následující tabulka.

Tabulka 14: Možnosti na kartě filtrů (vyžaduje přístupová práva)

Změna aktuální parametrů pro filtrování pacientů.	<ol style="list-style-type: none">1. Vyberte příslušnou kartu na obrazovce <i>Select Patient</i> (Výběr pacienta).2. Stiskněte tlačítko Filter (Filtr).3. Vyberte požadované možnosti filtrování.4. Stiskněte tlačítko Save (Uložit).5. Zkontrolujte, zde se v poli s názvem ukazuje název vybrané karty.6. Stiskněte OK.
Vytvořte novou kartu pro obrazovku <i>Select Patient</i> (Výběr pacienta).	<ol style="list-style-type: none">1. Vyberte příslušnou kartu na obrazovce <i>Select Patient</i> (Výběr pacienta).2. Stiskněte tlačítko Filter (Filtr).3. Vyberte požadované možnosti filtrování pro danou kartu.4. Stiskněte tlačítko Save As (Uložit jako).5. Zadejte nový název karty.6. Stiskněte OK.
Smažte příslušnou kartu z obrazovky <i>Select Patient</i> (Výběr pacienta).	<ol style="list-style-type: none">1. Vyberte příslušnou kartu na obrazovce <i>Select Patient</i> (Výběr pacienta).2. Stiskněte tlačítko Filter (Filtr).3. Stiskněte tlačítko Delete (Smazat).4. V potvrzovacím okně stiskněte Yes (Ano).

Karta sloupců

Na kartě **Columns** (Sloupce) můžete do seznamu filtrovaných přidat další možnosti vyhledávání (například věk, pohlaví, oznámení). Uvedené možnosti se v oblasti výsledků zobrazují ve formě sloupců. Sloupce se do seznamu filtrovaných přidávají stisknutím karty **Columns** (Sloupce) a následným výběrem požadovaných možností.



Poznámka

Tyto nové sloupce mohou do pacientských filtrů ukládat pouze uživatelé s přístupem na úrovni správce.



Poznámka

Když v seznamu výsledků vyberte určitý řádek a následně stisknete tlačítko **Open** (Otevřít), otevře se pro vybraného pacienta obrazovka *Procedure* (Postup).

Tlačítko seřazení karet

Tlačítkem **Order Tabs** (Seřadit karty) můžete měnit pořadí karet seznamu pacientů.

5.3.8 Obnovení seznamu

Tlačítkem **Refresh Worklist** (Obnovit seznam) můžete aktualizovat seznam plánovaných pacientů od poskytovatele seznamu terapeutických prostředků.

5.3.9 Seznam dotazů

Tlačítkem **Query Worklist** (Seznam dotazů) můžete u poskytovatele seznamu terapeutických prostředků vyhledat pacienta nebo seznam pacientů.

Informace k dotazu se zadávají dvěma způsoby:

- **Keyboard** (Klávesnice) – Zadejte informace o dotazu do jednoho či více polí. Zobrazí se plánovaný postup a do místní databáze se přidá pacient. Všechna pole dotazu jsou konfigurovatelná. Mezi výchozí pole patří jméno pacienta, ID pacienta, evidenční číslo, ID požadovaného postupu a datum plánovaného postupu.
- **Bar Code Scanner** (Čtečka čárových kódů) – Naskenujte čárový kód pro nakonfigurované pole dotazu. Zobrazí se plánovaný postup a do místní databáze se přidá pacient. Pole, do kterého se načítají data ze čtečky čárových kódů, je konfigurovatelné. Výchozím polem dotazu může být ID pacienta, evidenční číslo nebo ID požadovaného postupu.

5.3.10 Administrátor

Tlačítkem **Admin** si otevřete obrazovku *Admin* (Administrátor) a administrátorské funkce. Podrobnosti naleznete v oddílu *Administrátorské rozhraní systému* na straně 133.

5.3.11 Odhlášení

Tlačítkem **Log Out** (Odhlášení) opustíte systém a vrátíte se na úvodní obrazovku.

Návod k systému 3Dimensions

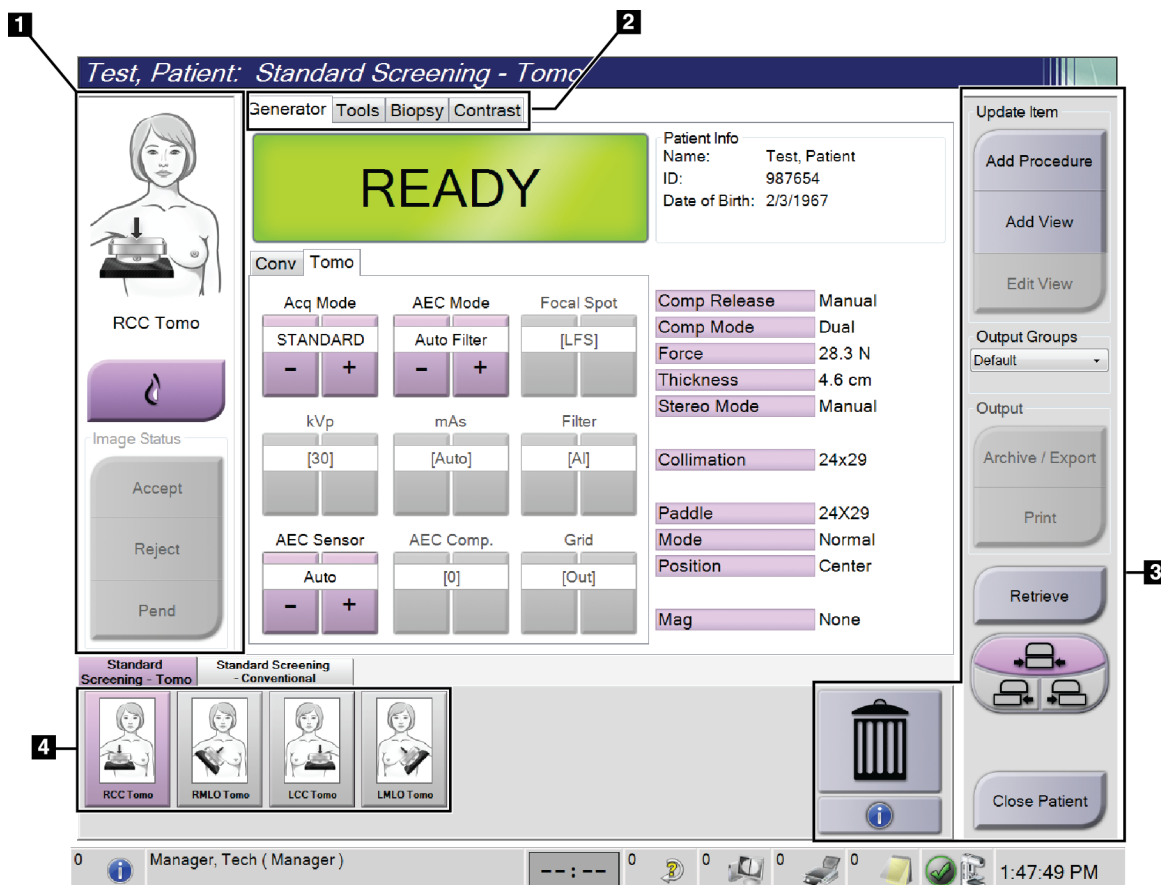
Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

5.3.12 Advanced Workflow Manager

Advanced Workflow Manager je engine, který zajišťuje komunikaci a možnost sdílení snímků mezi kompatibilními systémy Hologic. Advanced Workflow Manager sleduje všechny pacienty, postupy a snímky pořízené na všech systémech v rámci klastru systému Advanced Workflow Manager. Advanced Workflow Manager navíc synchronizuje oznámení a zpřístupňuje snímky všem systémům v klastru.

Systémy, které mají Advanced Workflow Manager, se zobrazují na kartě Enterprise (Společnost) na Obrazovka Select Patient (Výběr pacienta) na straně 53. Na této kartě se zobrazuje seznam postupů pořízených na všech systémech v rámci klastru systému Advanced Workflow Manager.

5.4 Obrazovka postupu



Obrázek 30: Obrazovka postupu

Tabulka 15: Obrazovka postupu

Položka	Popis
1. Stav snímku	<p>Ikona zobrazení zobrazuje aktuálně vybrané zobrazení.</p> <p>Tlačítko Implant Present (Přítomnost implantátu) – stiskněte, pokud má pacient implantát.</p> <p>Tlačítko Accept (Přijmout) – tisknutím přijmete snímek.</p> <p>Tlačítko Reject (Zamítnout) – stisknutím odmítnete snímek.</p> <p>Tlačítko Pend (Odložit) – stisknutím uložíte snímek pro budoucí vyhodnocení.</p>
2. Karty	<p>Stisknutím karty Generator (Generátor) můžete nastavit expoziční techniky pro daný postup.</p> <p>Stisknutím karty Tools (Nástroje) můžete provést vyhodnocení snímků.</p> <p>Stisknutím karty Biopsy (Biopsie) můžete vytvořit cíle.</p> <p>Stisknutím karty Contrast (Kontrast) můžete provést 2D kontrastní postupy I-View™.</p>
3. Tlačítka	<p>Mnoho funkcí se otevří přes tuhoto obrazovku stisknutím příslušného tlačítka.</p> <p>Add Procedure (Přidat postup): Slouží k přidání nového pacienta.</p> <p>Add View (Přidat zobrazení): Slouží k přidání nového zobrazení.</p> <p>Edit View (Upravit zobrazení): Slouží k přiřazení jiného zobrazení ke snímku.</p> <p>Archive/Export (Archivace/export): Odešle snímky do výstupu.</p> <p>Print (Tisk): Tisk snímků.</p> <p>Retrieve (Získat): Dotáže se nakonfigurovaných zařízení na aktuální pacientské informace.</p> <p>Paddle Shift (Posun lopatky): Obejde výchozí polohu lopatky pro vybrané zobrazení.</p> <p>Close Patient (Zavřít pacienta): Slouží k ukončení pacienta a postupu.</p> <p>Trash Can (Koš): Slouží ke smazání zobrazení.</p>
4. Thumbnails (Náhledy)	Výběrem příslušné karty si zobrazíte náhled zobrazení nebo náhled snímků pro daný postup.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

5.4.1 Jak používat tlačítko přítomnosti implantátu

Tlačítko **Implant Present** (Přítomnost implantátu) se nachází nad tlačítkem **Accept** (Přijmout) na obrazovce *Procedure* (Postup). Toto tlačítko aplikuje na zobrazení s implantátem a zobrazení s posunem implantátu speciální metodu zpracování a do hlavičky snímku přidá DICOM štítek „Implant Present“ (Přítomnost implantátu). Při stisknutí tohoto tlačítka se na tlačítku objeví fajfka.



Před pořízením snímku stiskněte tlačítko **Implant Present** (Přítomnost implantátu) pro zobrazení s implantátem i zobrazení s posunem implantátu.



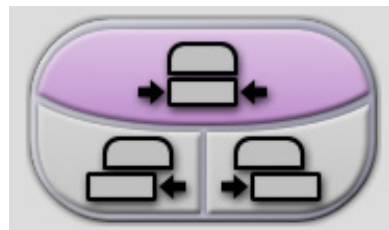
Poznámka

Tlačítko **Implant Present** (Přítomnost implantátu) se vybere automaticky, pokud kterákoli z karet postupů obsahuje zobrazení ID.

5.4.2 Jak používat funkci posunu lopatky

Podrobnosti o funkci posunu lopatky naleznete v oddílu *Posun lopatky* na straně 112.

1. Na obrazovce *Procedure* (Postup) vyberte neodhalený náhled zobrazení snímku. Lopatka se přesune do výchozí polohy pro dané zobrazení.
2. Stisknutím tlačítka posunu lopatky obejděte výchozí polohu lopatky pro vybrané zobrazení. Lopatka se přesune do nové polohy.

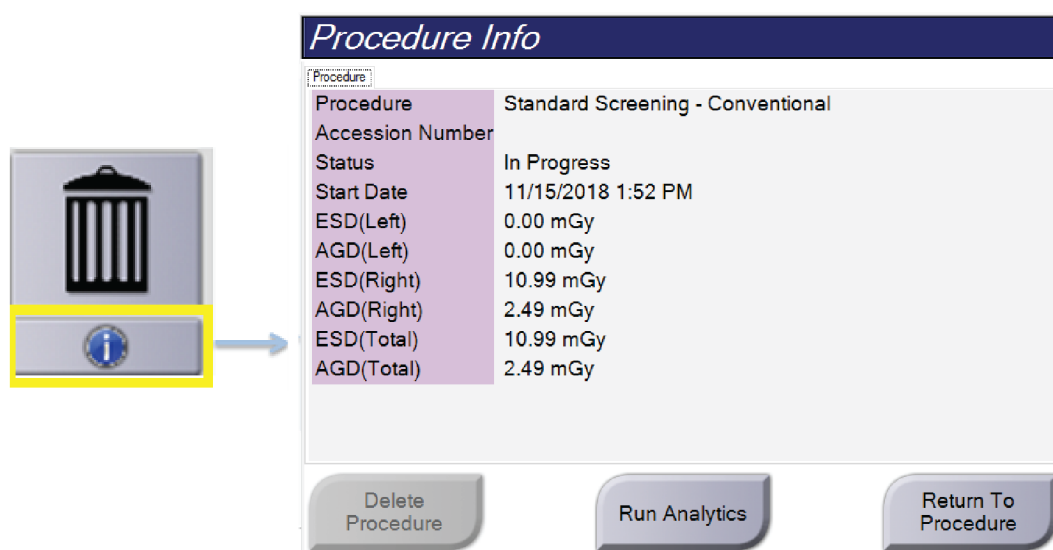


Obrázek 31: Tlačítka pro posun lopatky

5.4.3 Okno informací o postupu

Informace o postupu si můžete zobrazit tlačítkem **Procedure Information** (Informace o postupu), které se nachází pod tlačítkem **Delete View** (Smazat zobrazení) (ikona koše). V okně informací o postupu se zobrazí uvedené informace:

- Název postupu
- Evidenční číslo
- Stav postupu
- Počátek a konec postupu
- Informace o dávce (pro jednotlivé prsy a dohromady)



Obrázek 32: Okno informací o postupu

Pokud vybraný postup neobsahuje žádná odkrytá zobrazení, z pacienta ho můžete odstranit tlačítkem **Delete Procedure** (Smazat postup).

Ruční analytika snímku se provádí stisknutím tlačítka **Run Analytics** (Spustit analytiku).



Poznámka

Tlačítko **Run Analytics** (Spustit analytiku) se zobrazuje pouze vlastníkům licencí k softwaru ImageChecker® CAD, Quantra™ nebo Genius AI Detection.

Okno ukončíte stisknutím tlačítka **Return to Procedure** (Návrat na postup).

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

Informace o tlačítku spuštění analytiky

Software ImageChecker® CAD, Quantra™ pro volumetrické měření hustoty prsní tkáně a Genius AI Detection se prodává spolu se systémy Selenia Dimensions a 3Dimensions.

Pro vlastníky licencí k některé z těchto funkcí:

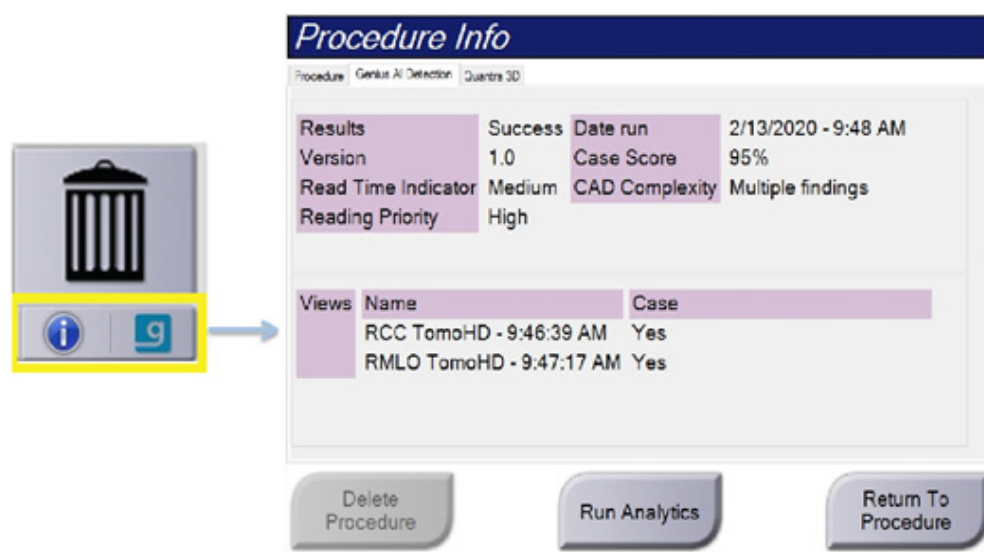
- Automatické spuštění snímkové analytiky, pokud stisknete tlačítko **Close Procedure Complete** (Zavřít dokončený postup) pro zavření pacienta po pořízení nových snímků. Automatické spuštění snímkové analytiky po úpravě pacienta, úpravě zobrazení nebo přidání zobrazení, pokud stisknete tlačítko **Close Procedure Complete** (Zavřít dokončený postup) pro zavření pacienta.
- Ruční spuštění snímkové analytiky, pokud stisknete tlačítko **Run Analytics** (Spustit analytiku) v okně informací o postupu. Ruční spuštění snímkové analytiky dle potřeby u přijatých snímků či snímků importovaných z externího zdroje.
- Spuštění snímkové analytiky pouze u snímků, které byly pořízeny pomocí softwarové verze shodné s verzí akviziční stanice nebo bezprostředně předcházející verze.
- Okno informací o postupu obsahuje karty, které zobrazují úspěšnost či neúspěšnost snímkové analytiky.
- Náhled snímků pro výsledky snímkové analytiky se zobrazuje v části náhledu snímků na obrazovce *Procedure* (Postup).

Informace o kartě Genius AI Detection

Genius AI Detection je dostupná funkce systémů Selenia Dimensions a 3Dimensions.

Výsledky systému Genius AI Detection si můžete zobrazit tlačítkem **Informace o postupu**, které se nachází pod tlačítkem **Smazat zobrazení** (ikona koše). Otevře se dialogové okno *Informace o postupu*. Zvolte kartu **Genius AI Detection** pro zobrazení následujících informací:

- Výsledky
- Indikátor doby čtení
- Priorita čtení
- Datum a čas analýzy Genius AI Detection
- Skóre případu
- Složitost CAD
- Název zobrazení, čas a informace, zda je zobrazení zahrnuto pro zpracování případu



Obrázek 33: Karta Genius AI Detection

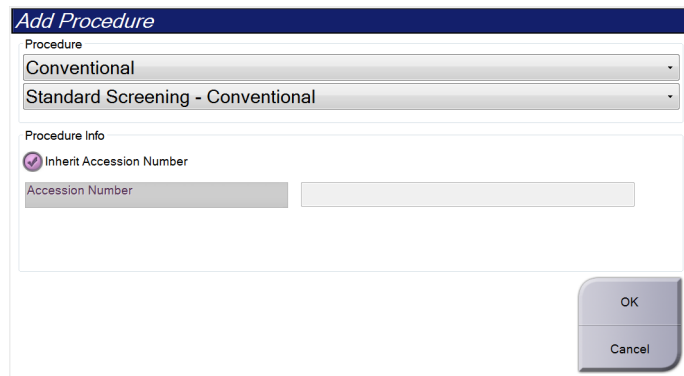
Okno ukončíte stisknutím tlačítka **Návrat na postup**.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

5.4.4 Přidání postupu

1. Pokud chcete přidat další postup, stiskněte tlačítko **Add Procedure** (Přidat postup) na obrazovce *Procedure* (Postup). Otevře se vám okno přidání postupu.



Obrázek 34: Okno přidání postupu

2. Z rozbalovacích nabídek vyberte typ postupu, který chcete přidat.
3. Automaticky se použije aktuální evidenční číslo. Chcete-li použít jiné, zrušte zaškrtnutí možnosti „Inherit Accession Number“ (Převzetí evidenčního čísla) a zadejte požadované číslo.
4. Stiskněte **OK**. Přidá se nová karta s náhledem zobrazení pro vybraný postup.

Dostupné postupy

V následující tabulce naleznete hlavní skupiny postupů dostupných v systému.



Poznámka

Některé postupy ze seznamu se zobrazují pouze s příslušnou licencí pro daný postup.

Tabulka 16: Skupiny postupů

Postup	Popis
Konvenční	Pouze zobrazování pomocí digitální mamografie (2D)
Combo	Zobrazování pomocí digitální mamografie (2D) a tomosyntézy prsu
Tomo	Pouze zobrazování pomocí tomosyntézy
TomoHD	Zobrazování pomocí tomosyntézy prsu a vygenerovaný 2D snímek
ComboHD	Zobrazování pomocí digitální mamografie (2D) a tomosyntézy prsu a vygenerovaný 2D snímek
Stereobiopsie	Biopsie, která využívá stereotaktické cílení
Tomobiopsie	Biopsie, která využívá tomosyntézní cílení
Vzorek	Speciální zobrazování vzorku
2D Contrast	Zobrazování pomocí digitální mamografie s kontrastem
Kontrastní stereobiopsie	Biopsie, která využívá stereotaktické cílení s využitím kontrastu

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

5.4.5 Přidání (nebo odebrání) zobrazení

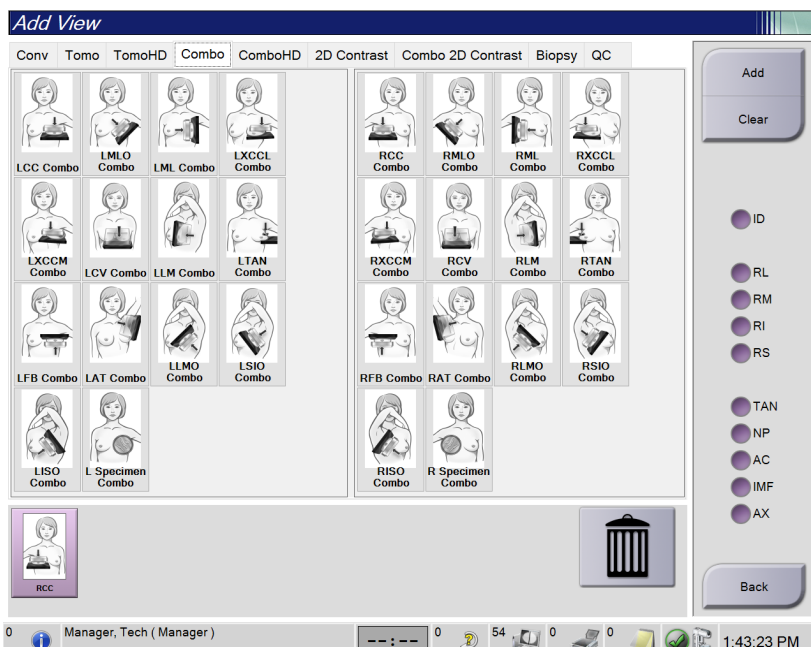
Postup pro přidání zobrazení

1. Stisknutím tlačítka **Add View** (Přidat zobrazení) si otevřete obrazovku *Add View* (Přidat zobrazení).



Poznámka

Podle licenčního nastavení svého systému se vám mohou zobrazovat různé karty.



Obrázek 35: Obrazovka přidání zobrazení

2. Vyberte kartu a následně zobrazení. Z pravého panelu můžete vybrat maximálně tři modifikátory zobrazení.
3. Stiskněte tlačítko **Add** (Přidat). Náhled snímku pro každé vybrané zobrazení se přidává do spodního panelu obrazovky.

Odebrání zobrazení

- Postup pro odebrání jednoho zobrazení ze seznamu přidaných: vyberte příslušné zobrazení a následně ikonu koše.
- Odebrání všech zobrazení ze seznamu přidaných: stiskněte tlačítko **Clear** (Smazat).

Modifikátory zobrazení

ID = Implantát s posunutím

RL = Laterální polohování

RM = Mediální polohování

RI = Inferiorní polohování

RS = Superiorní polohování

TAN = Tangenciální

NP = Bradavka v profilu

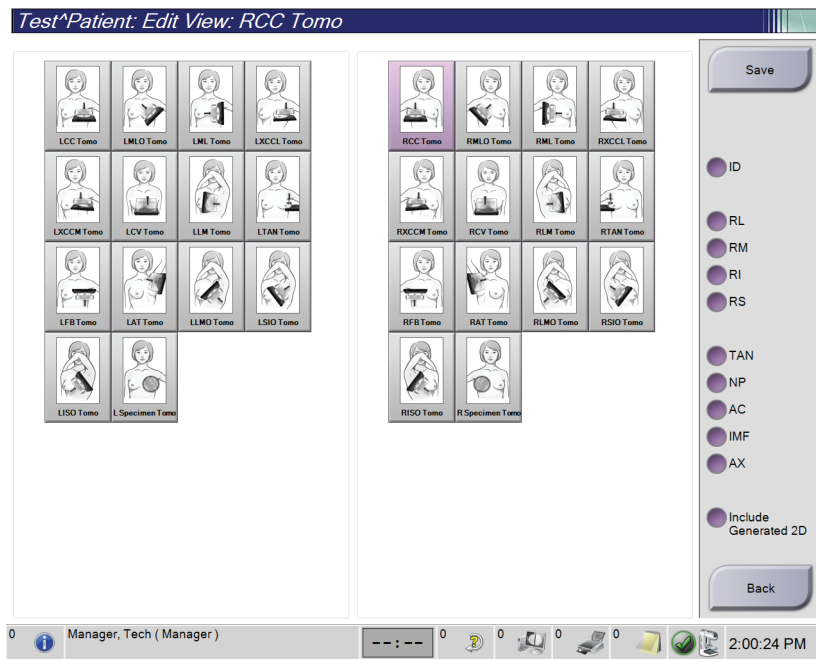
AC = Anteriorní komprese

IMF = Inframamární rýha

AX = Axilární tkán

5.4.6 Úprava zobrazení

Na obrazovce *Edit View* (Upravit zobrazení) můžete ke snímkům přiřadit různá zobrazení.



Obrázek 36: Obrazovka *Edit View* (Upravit zobrazení)

1. Na obrazovce *Procedure* (Postup) vyberte neodkrytý náhled zobrazení snímku.
2. Stiskněte tlačítko **Edit View** (Upravit zobrazení).
3. Na obrazovce vyberte příslušné zobrazení. Můžete vybrat maximálně tři modifikátory zobrazení. Popis modifikátorů zobrazení naleznete na obrázku Obrazovka přidání zobrazení.
4. Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).



Poznámka

Na obrazovce *Edit View* (Upravit zobrazení) pro postupy biopsie se zobrazují jiné modifikátory zobrazení. Nahlédněte do *návodu* k systému pro řízenou biopsii prsu *Affirm®*.

5.4.7 Získání

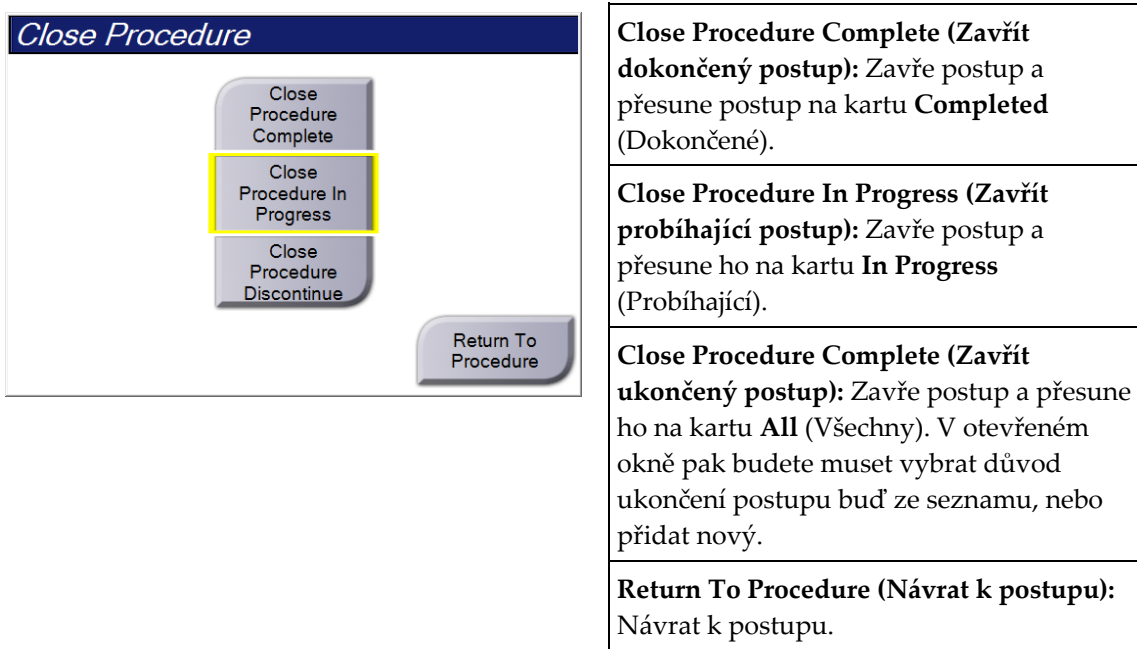
Stisknutím tlačítka **Retrieve** (Získat) se dotážete nakonfigurovaných zařízení na aktuální pacientské informace. Tlačítko **Retrieve** (Získat) funguje stejně jako tlačítko **Query Retrieve** (Získat dotaz) na obrazovce *Admin* (Administrátor).

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

5.4.8 Zavření pacienta

Stiskněte tlačítko **Close Patient** (Zavřít pacienta). Při pořízení snímků se otevře okno zavření postupu. Vyberte některou z těchto možností:



Pokud jsou k dispozici snímky označené jako čekající, otevře se okno s těmito možnostmi:

- Accept All and Close Complete (Přijmout všechny a zavřít dokončené)
- Close Procedure In Progress (Zavřít probíhající postup)
- Return To Procedure (Návrat k postupu)

Pokud se aktivuje MPPS, do výstupních zařízení se odešle informace o stavu postupu, pokud vyberete **Complete** (Dokončit) nebo **Discontinue** (Ukončit). Dále můžete během postupu podržením karty nad náhledy snímků opakovat odeslání hlášení o stavu postupu. Tlačítka pro opakování odeslání hlášení nebo návrat k postupu otevřou okno akce k postupu.



Poznámka

Pokud máte licenci k softwaru Genius AI Detection, ImageChecker CAD nebo Quantra, při stisknutí tlačítka **Zavřít dokončený postup** se bude automaticky spouštět snímková analytika. Výsledky se zasílají do výstupních zařízení automaticky. Při opětovném otevření pacienta se na obrazovce *Procedure* (Postup) zobrazí náhledy snímků pro výsledky a v okně informací o postupu budou k dispozici stavové karty.

5.5 Jak otevřít funkce vyhodnocení snímku

Vyberte kartu **Tools** (Nástroje) na obrazovce *Procedure* (Postup). Tím se otevřou funkce vyhodnocení snímku. Podrobnosti naleznete v oddílu *Karta nástrojů pro vyhodnocení snímku* na straně 91.

5.6 Výstupní skupiny

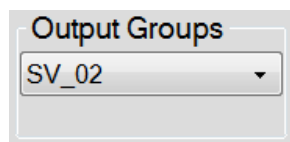
Přijaté snímky se automaticky odesílají do výstupních zařízení ve vybrané výstupní skupině. Systémová konfigurace ovládá, zda se snímky odešlou po zavření pacienta nebo po přijetí snímku.



Poznámka

Snímky z tomosyntézy se neodesílají do tiskáren ve vybrané výstupní skupině. Vybrané snímky z tomosyntézy si můžete vytisknout na obrazovce *Print* (Tisk).

5.6.1 Výběr výstupní skupiny



Obrázek 37: Pole výstupních skupin

Vyberte z rozbalovacího seznamu na obrazovce *Procedure* (Postup) výstupní skupinu zařízení, jako jsou například PACS, diagnostická stanice, zařízení CAD a tiskárny.



Poznámka

Snímky se neodešlou, pokud není vybrána výstupní skupina.

5.6.2 Přidání nebo úprava výstupní skupiny



Poznámka

Konfigurace výstupních skupin probíhá během instalace, ale stávající skupiny lze upravovat nebo přidávat nové.

Postup pro přidání nové výstupní skupiny:

1. Otevřete obrazovku *Admin* (Administrátor).
2. Stiskněte tlačítko **Manage Output Groups** (Správa výstupních skupin).
3. Stiskněte tlačítko **New** (Nové), zadejte informace a pak vyberte výstupní zařízení.
4. Stiskněte tlačítko **Add** (Přidat) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).
5. Libovolnou skupinu můžete nastavit jako výchozí.

Postup pro úpravu výstupní skupiny:

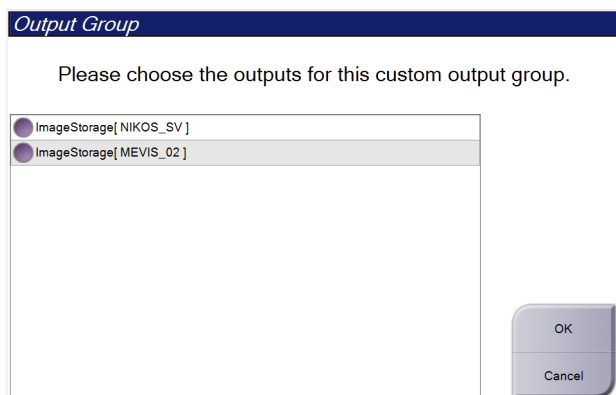
1. Otevřete obrazovku *Admin* (Administrátor).
2. Stiskněte tlačítko **Manage Output Groups** (Správa výstupních skupin).
3. Stiskněte tlačítko **Edit** (Upravit) a následně proveďte požadované změny.
4. Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).

5.6.3 Vlastní výstup

Pomocí možnosti vlastní výstupní skupiny si můžete na obrazovce *Procedure* (postup) vytvořit novou výstupní skupinu. Vytvořená vlastní výstupní skupina se bude objevovat mezi vlastními možnostmi až do vytvoření jiné vlastní výstupní skupiny.

Postup pro vytvoření vlastní výstupní skupiny na obrazovce *Procedure* (Postup):

1. Na obrazovce *Procedure* (Postup) vyberte v rozbalovacím seznamu výstupních skupin možnost **Custom** (Vlastní).
2. V okně *Output Group* (Výstupní skupina) proveďte výběr ze seznamu dostupných zařízení a potvrďte tlačítkem **OK**.



Obrázek 38: Příklad vlastní výstupní skupiny

5.7 Výstupy na vyžádání

Výstupy na vyžádání jsou možnosti **Archive/Export** (Archivace/export) nebo **Print** (Tisk). U aktuálně otevřeného pacienta můžete až do zavření postupu provádět archivaci, export nebo tisk.

Stisknutím tlačítka **On-Demand Output** (Výstup na vyžádání) se vám zpřístupní možnost odeslání snímků z otevřeného pacienta do libovolného z nakonfigurovaných výstupních zařízení.

5.7.1 Archivace

1. Stiskněte tlačítko **Archive/Export** (Archivovat/export).
2. Na obrazovce *On Demand Archive* (Archivace na vyžádání) vyberte požadovaný postup nebo zobrazení:
 - Tlačítkem **Select All** (Vybrat vše) se vyberou všechny položky zobrazené na této obrazovce.
 - Tlačítkem **Clear** (Smazat) se zruší výběr položek na této obrazovce.
 - Tlačítkem **Priors** (Předchozí) se zobrazí předchozí postupy a zobrazení pro tohoto pacienta.
 - Tlačítkem **Rejected** (Zamítnuté) se zobrazí zamítnutá zobrazení pro tohoto pacienta.
3. Vyberte paměťové médium:
 - Tlačítkem **Device List** (Seznam zařízení) proveděte výběr z rozbalovací nabídky *Storage Device* (Paměťové médium).
 - NEBO -
 - Proveděte výběr výstupní skupiny z rozbalovacího seznamu *Output Group* (Výstupní skupina).
4. Tlačítkem **Archive** (Archivovat) odeslete vybrané snímkы do vybraného archivu.



Poznámka

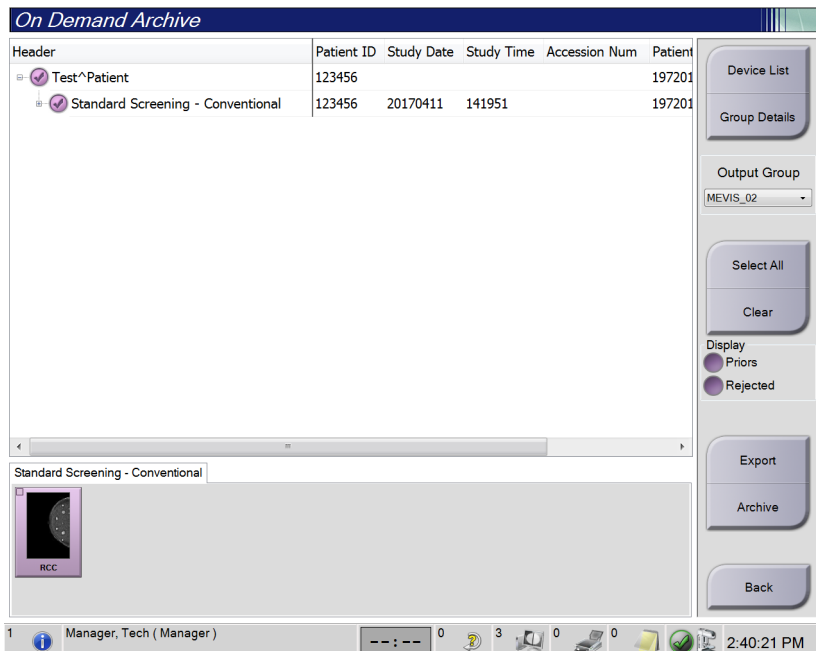
Pomocí nástroje *Manage Queue* (Správa fronty) na panelu úloh si můžete prohlédnout stav archivu.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní

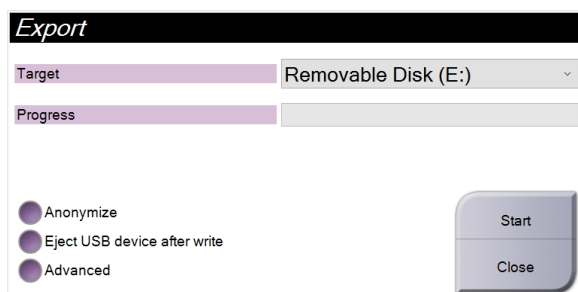
5.7.2 Export

1. Stiskněte tlačítko **Archive/Export** (Archivovat/export) (na obrazovce *Procedure* (Postup) vpravo).
2. Vyberte snímky, které chcete exportovat, a následně stiskněte tlačítko **Export**.



Obrázek 39: Výběr exportovaných snímků

3. V okně Export vyberte z rozbalovacího seznamu paměťových médií odpovídající cíl.



Obrázek 40: Okno exportu

- Pokud chcete pacientská data anonymizovat, vyberte možnost **Anonymize** (Anonymizovat).
- Budete-li chtít po dokončení exportu automaticky vysunout vyjímatelné paměťové médium, vyberte možnost **Eject USB device after write** (Vysunout USB zařízení po zápisu).
- Budete-li chtít vybrat složku ve svých místních systémech určenou pro ukládání výběrů a typy exportů pro snímek, vyberte možnost **Advanced** (Rozšířené).

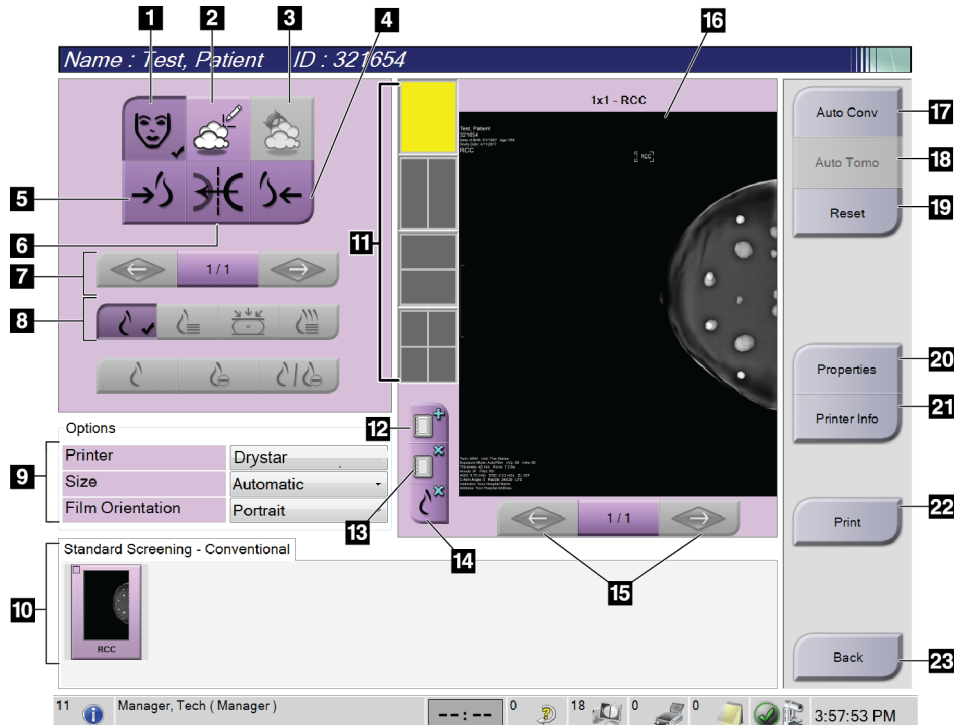
4. Tlačítkem **Start** odešlete vybrané snímky do vybraného zařízení.

5.7.3 Tisk

1. Na obrazovce *Procedure* (Postup) si stisknutím tlačítka **Print** (Tisk) zobrazte obrazovku *Print* (Tisk). Představu o přípravě tiskových dat vám poskytne obrázek Obrazovka tisku.
2. Vyberte formát filmu v příslušné oblasti na obrazovce.
3. Vyberte náhled snímku.
4. Vyberte režim snímku (konvenční, projekce nebo rekonstrukce). Tlačítko C-View udává, zda systém disponuje licencí pro zobrazování C-View.
5. Vyberte oblast náhledu tisku (položka 16) na obrazovce *Print* (Tisk). Snímek, který se zobrazuje v této oblasti, je snímek, který se otiskne na film.
6. Další snímky na ten samý víceformátový film vložíte opakováním kroků 3-5.
7. Budete-li chtít vytisknout jiný formát filmu stejných snímků, stiskněte tlačítko **New Film** (Nový film) (položka 12) a následně dokončete kroky 2-6.
8. Pomocí tlačítek vlevo nahoře na obrazovce *Print* (Tisk) (položka 1-6) můžete skrýt nebo zobrazit pacientská data, značky a anotace a dále měnit orientaci snímku.
9. Stisknutím tlačítka **Print** (Tisk) vytisknete své filmy.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 5: Uživatelské rozhraní



Obrázek 41: Obrazovka tisku

Legenda k obrázku

1. Zobrazit nebo skrýt pacientská data.
2. Zobrazit nebo skrýt značky a anotace.
3. Zobrazit nebo skrýt cíle na snímcích z biopsie.
4. Tisk snímku z dorzální perspektivy.
5. Tisk snímku z ventrální perspektivy.
6. Obrácený (zrcadlový) snímek.
7. Přechod na předchozí nebo další tomosyntetický řez či projekci (varianta s tomosyntézou).
8. Výběr konvenčního zobrazení, projekce nebo rekonstrukce (varianta s tomosyntézou). Tlačítko C-View udává, zda systém disponuje licencí pro zobrazování C-View.
9. Výběr možností tisku.
10. Zobrazení náhledu snímků.
11. Výběr formátu filmu (počet dlaždic).
12. Vytvoření nového filmu.
13. Smazání filmu.
14. Smazání snímku z filmu.
15. Procházení stránkami filmu.
16. Tisk oblasti náhledu.
17. Tisk konvenčního zobrazení (a snímků C-View, pokud systém disponuje licencí) s výchozím nastavením.
18. Tisk tomosyntetických snímků (řezy nebo projekce) Označeno k tisku (varianta s tomosyntézou).
19. Vrácení výchozího nastavení na obrazovce Print (Tisk).
20. Otevření obrazovky Properties (Vlastnosti).
21. Zobrazení IP adresy, názvu AE, portu a možnosti tisku ve skutečné velikosti.
22. Spuštění procesu tisku.
23. Návrat na obrazovku Procedure (Postup).

Kapitola 6 Snímky

6.1 Obrazovka pro zobrazení snímku

Po expozici se na monitoru pro zobrazení snímku otevře pořízený snímek. Na této obrazovce si můžete zobrazit informace o postupu a pacientovi. Zapínání a vypínání těchto informací se provádí na kartě **Tools** (Nástroje), která se nachází na obrazovce *Procedure* (Postup). Stačí zde stisknout tlačítko **Patient Information** (Pacientské informace).



Obrázek 42: Obrazovka pro zobrazení snímku

Legenda k obrázku

1. Pacientské informace a datum vyšetření
2. Informace o expozici zahrnující:
 - Expoziční techniky
 - Pacientskou dávku
 - Úhel C-ramene
 - Tloušťka a síla komprese
 - Informace o zařízení a technologovi

6.2 Jak nastavit parametry expozice

6.2.1 Výběr režimu akvizice snímku (varianta s tomosyntézou)

- Standardní Slouží pro rutinní screeningové postupy pomoc tomosyntézy
- Rozšířený Slouží pro diagnostické zobrazení pomocí tomosyntézy



Varování:

Režim rozšířené akvizice spolu se zobrazováním v kombinovaném režimu (DM + BT) může vést k radiační dávce, která převyšuje screeningový limit MQSA (3,0 mGy), a tím pádem by se měl používat pouze při diagnostickém hodnocení.

6.2.2 Výběr režimu expozice

Pomocí režimů automatického řízení expozice (AEC) můžete kontrolu expozičních technik nechat na systému. Režimy AEC jsou k dispozici od 20-49 kV.

- Manual (Ruční) Uživatel vybere kV, mAs, ohnisko a filtr.
- AEC: Auto-Time Uživatel vybere kV, ohnisko a filtr. Uživatel vybere mAs. (Autom. čas)
- AEC: Auto-kV Uživatel vybere ohnisko. Systém vybere kV, mAs a filtr (rhodiový).
- AEC: Auto-Filter Uživatel vybere ohnisko. Systém vybere kV, mAs a filtr (Autom. filtr)

6.2.3 Jak používat snímač AEC

Snímač AEC disponuje sedmi ručními polohami a jednou automatickou polohou. Ruční polohy začínají na okraji hrudní stěny (poloha 1) a dosahují až na okraj bradavky (poloha 7). Automatická poloha vybere dvě oblasti v rámci oblasti, která sahá od hrudní stěny k bradavce.

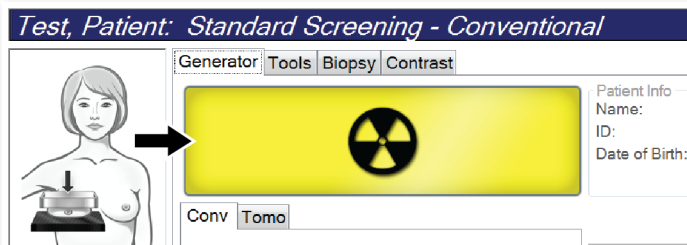
Polohu snímače můžete měnit pomocí kláves (+) a minus (-) na kompresním zařízení nebo na obrazovce v oblasti snímače AEC. V režimu Auto AEC vypočítá nejlepší expozici pro prs systém.

6.3 Jak pořídit snímek

Podrobné informace o klinických postupech naleznete v oddílu *Klinické postupy* na straně 119.

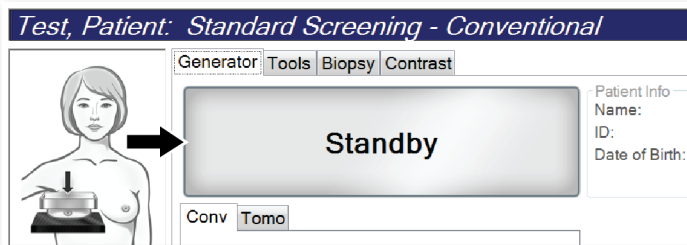
1. Vyberte zobrazení z náhledu zobrazení ve spodní části obrazovky *Procedure* (Postup).
2. Plné expozice dosáhněte podržením tlačítka **x-ray** (RTG) a/nebo **nožního spínače RTG**.
Během expozice:

- Na stavovém panelu systému se nachází symbol radiace na žlutém pozadí (viz následující obrázek).



Obrázek 43: Probíhající expozice

- Během expozice bude dál znít akustický tón.
Akustický tón se skládá ze souvislé sekvence tónů. Tón zní během celé kombinované akvizice od zahájení expozice až do konce konvenčního zobrazení. Mezi expozicí při tomosyntéze prsu a konvenční digitální mamografii nedojde k žádnému přerušení akustického tónu. Pokud slyšíte akustický tón, neuvolňujte spínač expozice.
3. Když tón ustane a na stavovém panelu systému se zobrazí **Standby** (Pohotovostní režim) (viz následující obrázek), uvolněte tlačítko **x-ray** (RTG) a/nebo **nožní spínač RTG**.



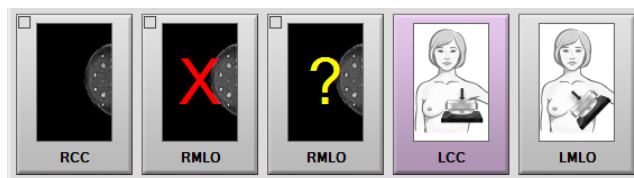
Obrázek 44: Dokončení expozice

4. Jakmile RTG skončí, na monitor pro zobrazení snímku se objeví snímek. Obrazovka *Procedure* (Postup) se automaticky změní na kartu **Tools** (Nástroje).
K dokončení akvizice vyberte jednu z následujících možností:
 - Možnost **Accept** (Přijmout) slouží k přijetí snímku. Snímek se přenese do výstupních zařízení spolu se všemi atributy.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

- Možnost **Reject** (Zamítnout) slouží k zamítnutí snímku. Otevře se okno, kde zadáte důvod zamítnutí snímku. Obrazovka *Image Display* (Zobrazení snímku) se zavře. Zamítnuté zobrazení můžete vrátit nebo vybrat další. Při výběru možnosti **Reject** (Zamítnout) se na náhledu snímku zobrazí „X“.
- Možnost **Pend** (Odložit) slouží k odložení snímku na později. Snímek se uloží pro budoucí vyhodnocení. Při výběru možnosti **Pend** (Odložit) se na náhledu snímku zobrazí „?“.



Obrázek 45: Označené snímky v postupu

5. Opakujte kroky 1-4 pro každé zobrazení.



Poznámka

Uživatel na úrovni správce může nakonfigurovat systém na automatické přijímání nebo automatické odkládání nových snímků.

6.3.1 Sekvence událostí při konvenčním zobrazování

1. Proveďte vyhodnocení snímku po expozici a případně doplňte komentář.
2. Použijte na snímek možnosti **Accept** (Přijmout), **Reject** (Zamítnout) nebo **Pend** (Odložit). Náhled zobrazení bude na obrazovce v oblasti případové studie nahrazen náhledem zobrazení.



Poznámka

Uživatel na úrovni správce může nakonfigurovat systém na automatické přijímání nebo automatické odkládání nových snímků.

6.3.2 Sekvence událostí při zobrazování pomocí tomosyntézy

1. Počkejte na dokončení rekonstrukce snímku.
2. Vyhodnotte pohyb na projekčních snímcích.
3. Použijte na snímky možnosti **Accept** (Přijmout), **Reject** (Zamítnout) nebo **Pend** (Odložit). Náhled zobrazení bude na obrazovce v oblasti případové studie nahrazen náhledem zobrazení.



Poznámka

Uživatel na úrovni správce může nakonfigurovat systém na automatické přijímání nebo automatické odkládání nových snímků.

6.3.3 Jak přijmout zamítnutý snímek

Pokud je zamítnutý snímek lepší než nový snímek, můžete ho získat zpět použít ten starý. Vyberte náhled snímku na obrazovce *Procedure* (Postup) a následně na snímek použijte možnost **Accept** (Přijmout).

6.3.4 Jak přijmout nebo zamítnout odložený snímek

Odložený snímek můžete přijmout nebo zamítnout tak, že vyberete náhled odloženého snímku a následně na něj použijete tlačítko **Accept** (Přijmout) nebo **Reject** (Zamítnout).

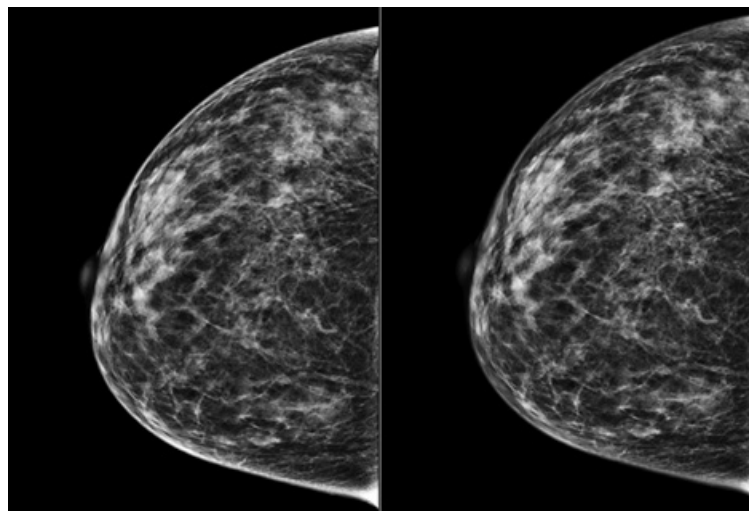


Poznámka

Uživatel na úrovni správce může nakonfigurovat systém na automatické přijímání nebo automatické odkládání nových snímků.

6.3.5 Jas kožní linie

Pro 2D snímkování je k dispozici volitelné nastavení zpracování snímků, které snižuje jas a zastínění pokožky na zobrazení pro screeningové účely. Chcete-li povolit tuto volbu, obratě se na zástupce společnosti Hologic.



Standardní **Snížený jas**
Obrázek 46: Porovnání standardního a sníženého jasu

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

6.4 Jak pořídit snímek s implantátem

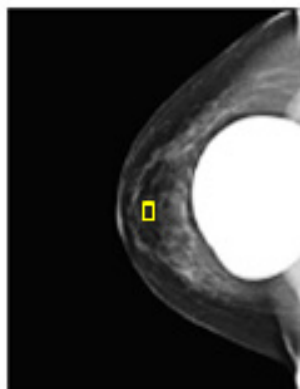


Poznámka

Při každém zobrazení snímku s implantátem VŽDY stiskněte tlačítko **Přítomnost implantátu**. Toto tlačítko umožňuje správné zpracování snímků s implantáty.

6.4.1 Implantát mimo bradavku

1. Vyberte zobrazení z náhledu zobrazení ve spodní části obrazovky *Procedure* (Postup).
2. Pro režim AEC zvolte možnost **Automatický filtr**.
3. Pomocí tlačítek + a - přesuňte snímač AEC na tkán za bradavkou.



4. Pořízení expozice
5. Použijte na snímky možnosti **Accept** (Přjmout), **Reject** (Zamítnout) nebo **Pend** (Odložit).



Poznámka

Uživatel na úrovni správce může nakonfigurovat systém na automatické přijímání nebo automatické odkládání nových snímků.

6. Opakujte kroky 1 až 5 pro každé zobrazení.

6.4.2 Implantát v blízkosti bradavky

1. Vyberte zobrazení z náhledu zobrazení ve spodní části obrazovky *Procedure* (Postup).
2. Pro režim AEC zvolte možnost **Ruční**.
3. Pomocí tlačítek + a - vyberte hodnoty kVp a mAs. V tabulkách uvedených v oddílu *Tabulky hodnot pro implantát v blízkosti bradavky* na straně 86 jsou uvedeny doporučené hodnoty podle typu zobrazení a tloušťky komprese.



Poznámka

Zobrazení CEDM se skládá ze dvou samostatných expozic. Ruční nastavení je možné pouze u technik první, nízkoenergetické expozice. Systém automaticky nastavuje techniky pro druhou expozici na základě technik z první expozice.



Poznámka

V případě kombinovaných kontrastních zobrazení vyberte hodnoty pro expozici tomosyntézy z tabulky 17 a hodnoty pro expozici kontrastní mamografie (CEDM) z tabulky 18.

Další informace o pořizování kontrastních snímků naleznete v oddílu 2D snímky se zvýrazněním kontrastu pomocí funkce I-View.

4. Pořízení expozice
5. Použijte na snímků možnosti **Accept** (Přijmout), **Reject** (Zamítnout) nebo **Pend** (Odložit).



Poznámka

Uživatel na úrovni správce může nakonfigurovat systém na automatické přijímání nebo automatické odkládání nových snímků.

6. Opakujte kroky 1–5 pro každé zobrazení.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

Tabulky hodnot pro implantát v blízkosti bradavky

Tabulka 17: Konvenční 2D zobrazování

Tloušťka komprese	kV	mAs	Filtr
< 4 cm	28	100	Rh
4 - < 6 cm	28	120	Rh
6 - < 8 cm	28	140	Rh
8–10 cm	28	160	Rh
> 10 cm	28	180	Rh

Tabulka 18: Zobrazování pomocí tomosyntézy

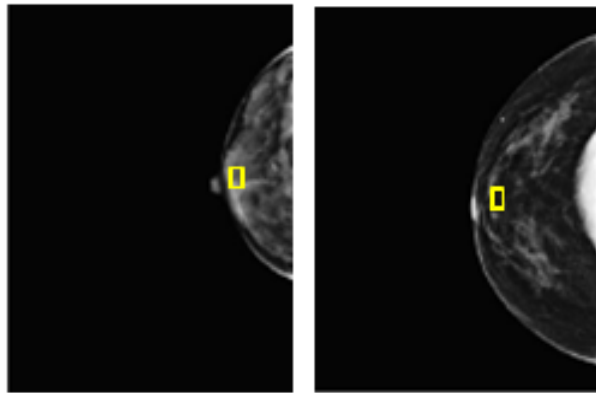
Tloušťka komprese	kV	mAs	Filtr
< 4 cm	29	60	Al
4 - < 6 cm	31	70	Al
6 - < 8 cm	33	90	Al
8–10 cm	35	100	Al
> 10 cm	38	100	Al

Tabulka 19: Zobrazování se zvýšeným kontrastem (I-View)

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

6.4.3 Zobrazení s posunem implantátu

1. Vyberte zobrazení z náhledu zobrazení ve spodní části obrazovky *Procedure* (Postup).
2. Pro režim AEC zvolte možnost **Automatický filtr**.
3. Pomocí tlačítek + a – přesuňte snímač AEC na tkáň za bradavkou.



4. Pořízení expozice
5. Použijte na snímky možnosti **Accept** (Přijmout), **Reject** (Zamítnout) nebo **Pend** (Odložit).



Poznámka

Uživatel na úrovni správce může nakonfigurovat systém na automatické přijímání nebo automatické odkládání nových snímků.

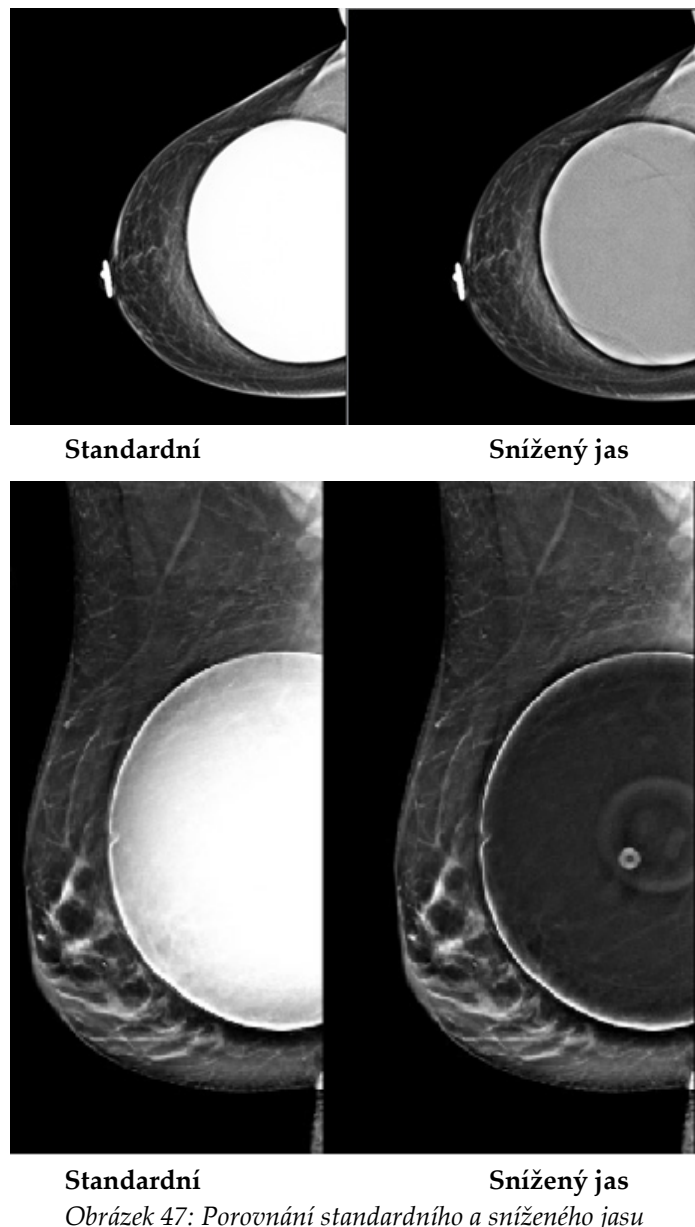
-
6. Opakujte kroky 1 až 5 pro každé zobrazení

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

6.4.4 Jas implantátu

Pro 2D a 3D snímkování s implantáty je k dispozici volitelné nastavení zpracování snímků. Jas implantátu je možné snížit, tak aby se zlepšila viditelnost hraniční oblasti implantátu/prsu. Chcete-li povolit tuto volbu, obraťte se na zástupce společnosti Hologic.



Obrázek 47: Porovnání standardního a sníženého jasu

6.5 Jak provést korekci nebo znovu zpracovat snímky s implantátem

Pokud pořídíte zobrazení s implantátem nebo zobrazení s posunem implantátu bez aktivového tlačítka **Implant Present** (Přítomnost implantátu), musíte provést korekci snímku.

6.5.1 Pokud není snímek přijat

Stisknutím tlačítka **Implant Present** (Přítomnost implantátu) na obrazovce *Procedure (Postup)* uveďte, že je přítomen implantát. Na tlačítku se objeví fajfka a proběhne nové zpracování snímku.



6.5.2 Pokud je snímek přijat

1. Vyberte snímek.
2. Stisknutím tlačítka **Implant Present** (Přítomnost implantátu) na obrazovce *Procedure (Postup)* proveděte korekci snímku. Na tlačítku se objeví fajfka a proběhne nové zpracování snímku.
3. Tlačítkem **Accept** (Přijmout) přijměte změny.



Poznámka

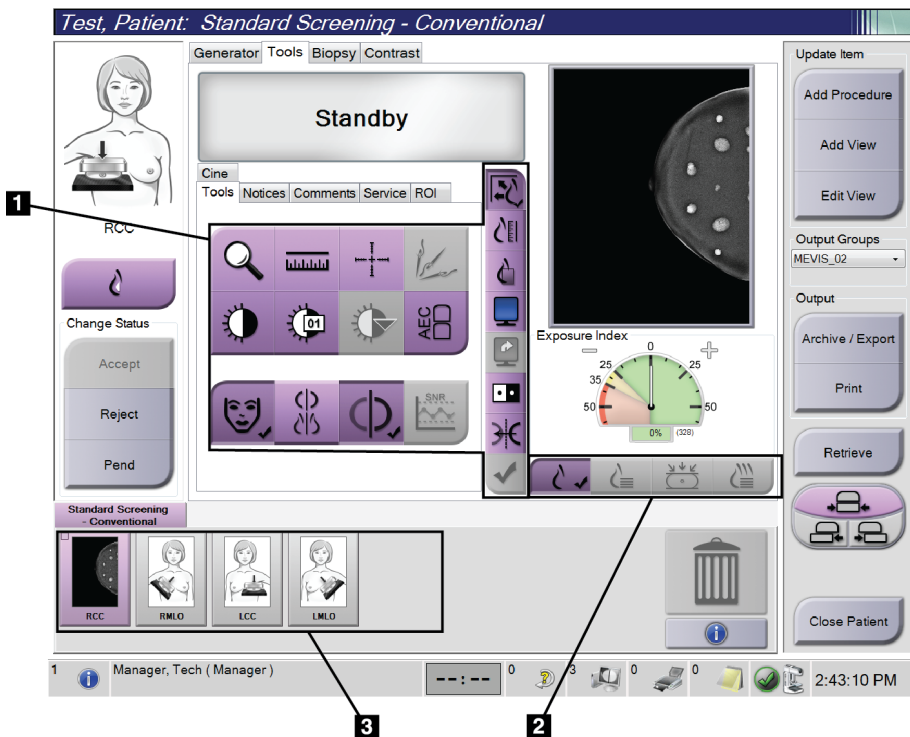
Opravený snímek se automaticky odešle do vybraných výstupních zařízení, pokud je v systému nastaveno odesílání snímků při stisknutí tlačítka **Accept** (Přijmout).

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

6.6 Jak vyhodnotit snímky

Vyhodnocení snímků zahrnuje použití náhledů, nástrojů pro vyhodnocení snímku a režimů zobrazení.



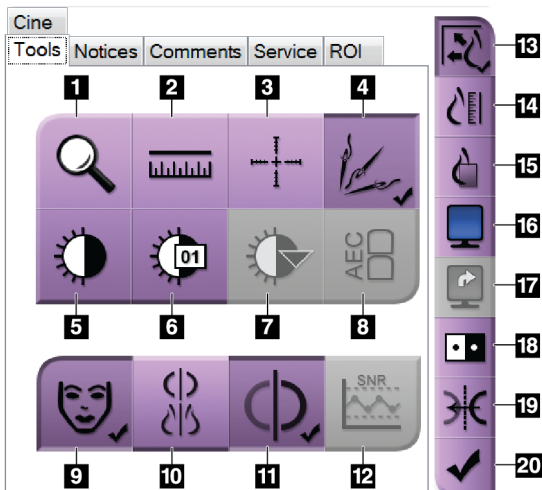
Obrázek 48: Karta nástrojů (se zobrazenou variantou tomosyntézy)

Legenda k obrázku

1. Nástroje pro vyhodnocení snímku – viz oddíl *Karta nástrojů pro vyhodnocení snímku* na straně 91.
2. Režim zobrazení snímku – viz oddíl *Režimy zobrazení* na straně 93.
3. Náhled zobrazení a náhled snímků. Výběrem libovolného náhledu snímku si daný snímek zobrazte na monitoru pro zobrazení snímku.

6.6.1 Karta nástrojů pro vyhodnocení snímku

Karta **Tools** (Nástroje) na obrazovce *Procedure* (Postup) obsahuje nástroje pro vyhodnocení snímku. Na aktivním nástroji je fajfka.



Obrázek 49: Nástroje pro vyhodnocení snímku

Legenda k obrázku

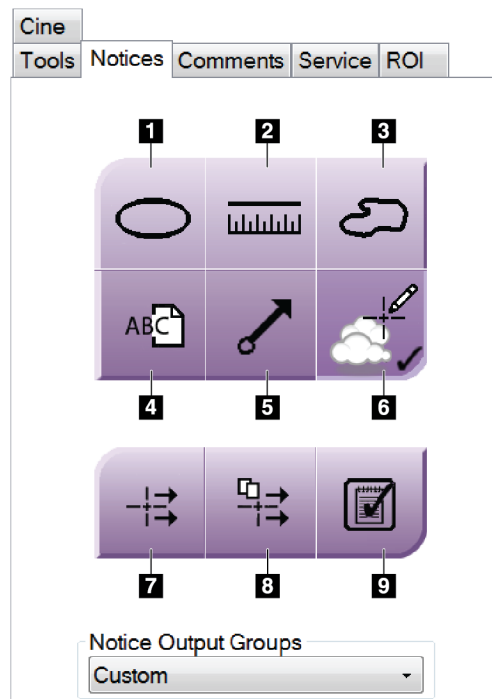
1. Nástroj **Zoom** zvětší danou sekci snímku.
2. Nástroj **Ruler** (Pravítko) měří vzdálenost mezi dvěma body.
3. Nástroj **Crosshair** (Zaměřovač) zobrazí zaměřovač na obrazovce *Image Display* (Zobrazení snímku).
4. Nástroj **Demetalizer** (Demetalizér) slouží ke zpracování tomosyntetických snímků, které obsahují kovové předměty.
5. Nástroj **Window/Level** (Okno/úroveň) mění jas a kontrast.
6. Nástroj **LUT Selection** (Výběr LUT) slouží k procházení dostupnými nastaveními okna/úrovni pro zobrazený snímek s přiloženými LUT.
7. Tlačítko **AEC** zobrazuje oblasti snímače AEC použité pro výpočet expozice. Oblasti snímače se zobrazují na obrazovce *Image Display* (Zobrazení snímku).
8. Tlačítko **Patient Information** (Patientské informace) aktivuje zobrazení pacientských informací.
9. Tlačítko **Auto-Hanging** (Automatické zavěšení) automaticky zavěší aktuálně vybranou studii v konfiguraci „4-up“.
10. Tlačítko **Auto-Pairing** (Automatické párování) vypíná automatické párování pro aktuálně vybraný snímek v konfiguraci „multi-up“.
11. Tlačítko **SNR/CNR** vypočítá poměr signálů/šumu a kontrastu/šumu na jednotce ACR Phantom.
12. Tlačítko **Fit-to-Viewport** nasituje snímek do dlaždice snímku.
13. Tlačítko **True Size** (Skutečná velikost) zobrazí snímek v aktuální velikosti prsu.
14. Tlačítko **View Actual Pixels** (Zobrazit skutečné pixely) zobrazí snímek v plném rozlišení.
15. Tlačítko **Multi-Up Display** (Zobrazení „multi-up“) vybírá počet dlaždic k zobrazení.
16. Tlačítko **Image Tile Advance** (Posun dlaždice snímku) nastaví aktivní dlaždici „multi-up“.
17. Tlačítko **Invert Image** (Invertovat snímek) změní černou na bílou a bílou na černou.
18. Tlačítko **Mirror** (Zrcadlení) obrátí snímek zrcadlově.
19. Tlačítko **Tag for Print** (Označit k tisku) označí projekční nebo rekonstrukční snímky z tomosyntetického snímku k pozdějšímu tisku.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

6.6.2 Karta oznamení

Nástroje na kartě **Notices** (Oznámení) umožňují označit a anotovat snímky a odesílat oznámení o zobrazeném snímku či postupu. Rozbalovací nabídka Notice Output Groups (Výstupní skupiny pro oznámení) dole na kartě umožňuje výběr cíle pro oznámení.



Obrázek 50: Nástroje na kartě oznamení

Legenda k obrázku

1. Nástroj **Oval** (Ovál) slouží k nakreslení oválné značky na snímek.
2. Nástroj **Ruler** (Pravítko) měří vzdálenost mezi dvěma body.
3. Nástroj **Freehand** (Od ruky) slouží k nakreslení značky na snímek od ruky.
4. Nástroj **Text** slouží k přidání textové poznámky na snímek bez značky.
5. Nástroj **Arrow** (Šipka) slouží k nakreslení značky šipky na snímek.
6. Nástroj **Markings** (Značky) slouží k zobrazení nebo skrytí značek a anotací na snímku.
7. Nástroj **Send Notice** (Odeslat oznamení) slouží k odeslání oznamení pro aktuální snímek do vybraného cíle.
8. Nástroj **Send All Notices** (Odeslat všechna oznamení) slouží k odeslání všech oznamení pro všechny snímky v otevřeném postupu do vybraného cíle.
9. Nástroj **Viewed** (Zobrazené) změní stav pacientských oznamení na zobrazená.

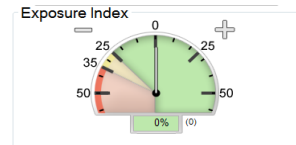
6.6.3 Ostatní nástroje pro vyhodnocení snímku

Ostatní karty

- **Comments** (Komentáře): Slouží k doplňování komentářů ke snímkům.
- **Service** (Servis): Označení snímku pro servisní použití.
- **ROI** (Oblast zájmu): Nakreslení oblasti zájmu na monitor pro zobrazení snímku.
- **Cine** (Sekvence): Zobrazení série snímků ve formě filmové sekvence (varianta s tomosyntézou).

Expoziční index

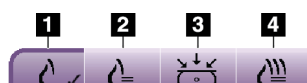
Expoziční index je ukazatelem kvality snímku. Pokud se expoziční index nachází v červené nebo žluté oblasti, zkонтrolujte šum na vybraném snímku a rozhodněte se, zda snímek nepořídit znovu.



Obrázek 51: Expoziční index

Režimy zobrazení

Tlačítka v oblasti režimů zobrazení můžete vybrat typ zobrazení, který se zobrazí na monitoru pro zobrazení snímku. Pro zobrazení kombinovaných snímků máte možnost přepínat mezi konvenčními snímkami, vygenerovanými 2D snímkami, projekcemi a rekonstrukcemi.



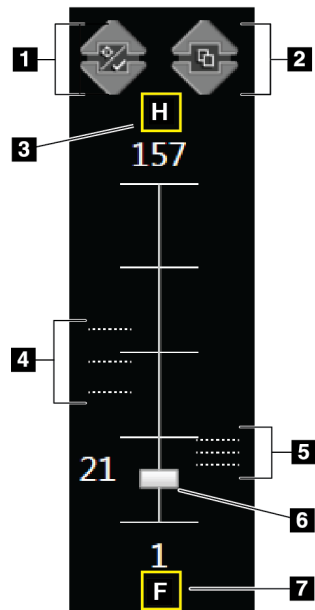
Obrázek 52: Režimy zobrazení

Legenda k obrázku

1. Tlačítko **Conventional** (Konvenční) slouží k zobrazení konvenčních snímků.
2. Tlačítko **Generated 2D** (Vygenerované 2D) slouží k zobrazení konvenčních 2D snímků vygenerovaných ze snímků pořízeného tomosyntézou.
3. Tlačítko **Projections** (Projekce) zobrazuje projekční snímkы pod úhlem 15°.
4. Tlačítko **Reconstructions** (Rekonstrukce) zobrazuje rekonstruované řezy.

6.6.4 Ukazatel řezu

Ukazatel řezu na monitoru pro zobrazení snímku se zobrazuje pouze na tomosyntetických rekonstrukcích.



Legenda k obrázku

1. Šípkami **nahoru** a **dolů** lze měnit řezy, které obsahují cílovou lézi a řezy, které jsou označeny pro tisk.
2. Šípkami **nahoru** a **dolů** lze měnit mezi řezy, které obsahují oznámení.
3. „H“ (anatomická reference vůči směru hlavy)
4. Řezy, které obsahují cíle nebo jsou označeny pro tisk.
5. Řezy, které obsahují oznámení.
6. Posuvník po řezech rekonstrukce.
7. „F“ (anatomická reference vůči směru nohy)

Obrázek 53: Ukazatel řezu

6.7 Jak odesílat snímky do výstupních zařízení

Snímky můžete odeslat do výstupních zařízení nebo je pomocí funkce Archive/Export (Archivovat/export) zkopirovat na dočasné paměťové médium. Podrobnosti naleznete v oddílech *Výstupní skupiny* na straně 73 a *Výstupy na vyžádání* na straně 75.

6.8 2D snímky se zvýrazněním kontrastu pomocí funkce I-View



Varování:

U pacientů se může vyskytnout nežádoucí reakce na kontrastní látky. Úplné informace naleznete v návodu k použití kontrastní látky.



Varování:

Kontrastní mamografie využívá kontrastní látky, které jsou intravenózně vstřikovány. Mohou se vyskytnout alergické reakce.



Poznámka

Společnost Hologic při konfiguraci některých systémů zohledňuje specifické požadavky. Vaše systémová konfigurace nemusí disponovat všemi variantami a příslušenstvím uvedeným v tomto návodu.

1. Stisknutím karty **Contrast** (Kontrast) si otevřete funkci I-View™ 2D Contrast (CEDM).



Obrázek 54: Obrazovka I-View 2D Contrast

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

- Nastavte kontrast. Podrobnosti naleznete v oddílu *Jak nakonfigurovat nastavení kontrastu* na straně 100.



Poznámka

Informace o kontrastu jsou obsaženy v DICOM hlavičce I-View snímku.

- Dávkování kontrastní látky a časovač spustíte stisknutím tlačítka **Start** (šipka). Časovač začíná **čekací dobou**, která se zobrazuje na žlutém pozadí.



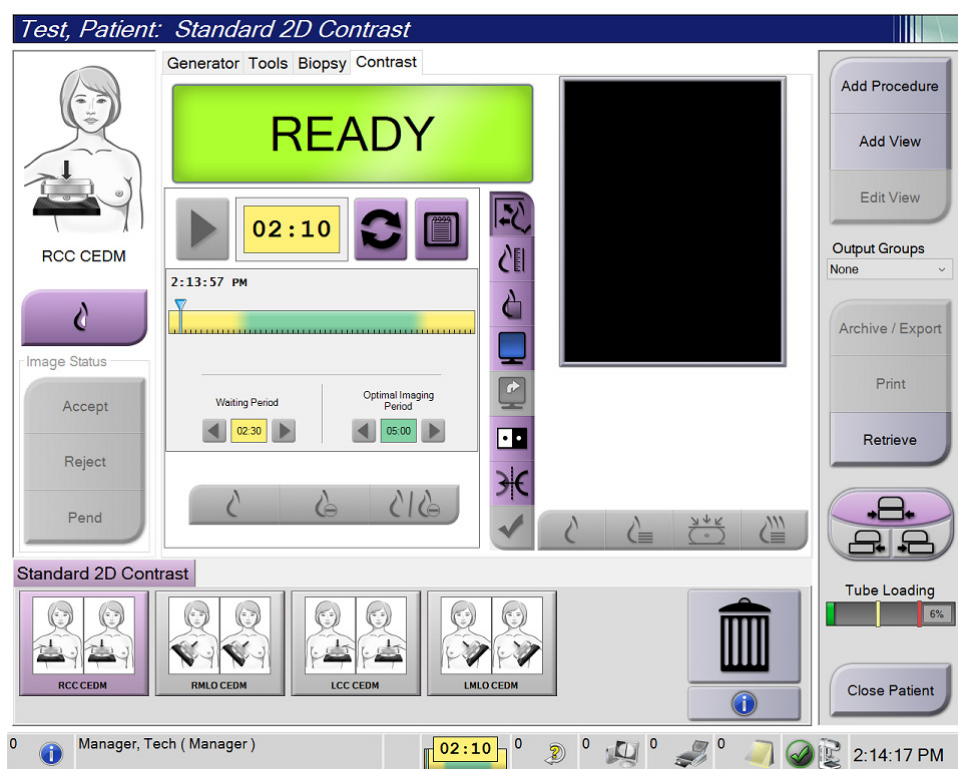
Poznámka

Nastavení časovače z hlediska **čekací doby** a **optimální doby zobrazování** lze u jednotlivých postupů měnit. Nastavení můžete měnit pomocí šipky vlevo a vpravo.



Poznámka

Výchozí nastavení časovače z hlediska **čekací doby** a **optimální doby zobrazování** lze měnit. Viz Výchozí nastavení kontrastu.



Obrázek 55: Obrazovka I-View 2D Contrast, čekací doba



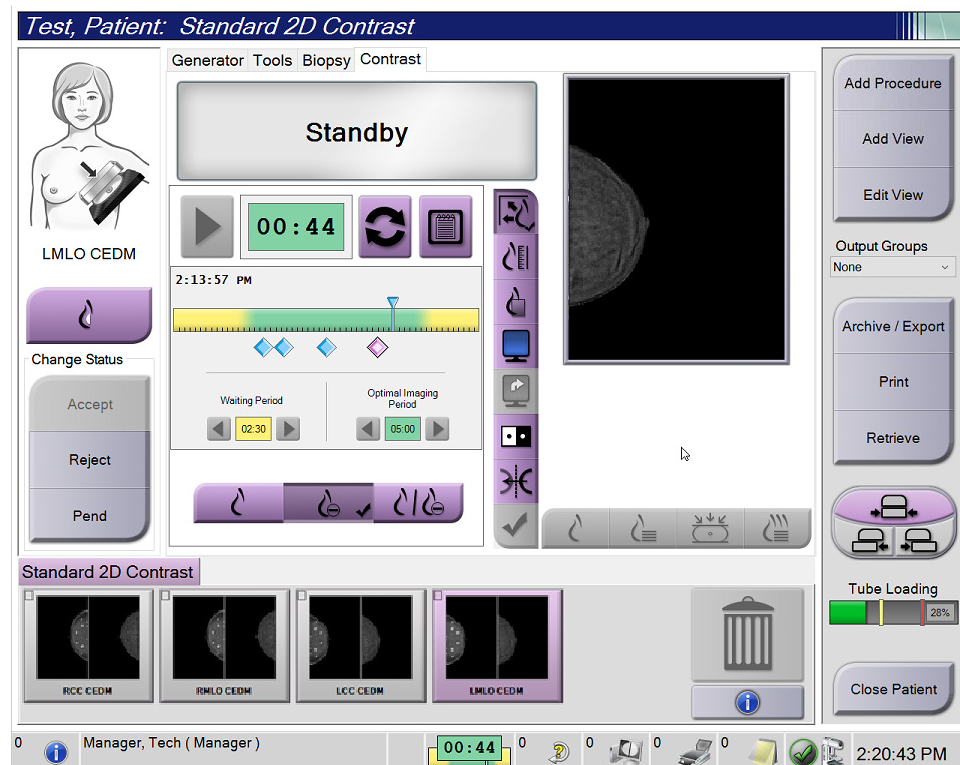
Poznámka

Funkce časovače neumožňuje zastavení, pouze spuštění a vynulování. Časovač se zastaví pouze při opuštění pacientského postupu.

Po čekací době začne optimální doba zobrazování, která se zobrazuje na zeleném pozadí.

4. Optimální doba zobrazování slouží k pořízení snímků.

Po pořízení snímku se pod časovače objeví značka.



Obrázek 56: Obrazovka I-View 2D Contrast, optimální doba zobrazování

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

5. Stisknutím tlačítek nízké a vysoké expozice zobrazíte nízko- i vysokoenergetické snímky.
 - **Low:** Konvenční nízkoenergetický snímek
 - **Sub:** Kontrastní, odečtený snímek
 - **Low Sub:** Zobrazí snímky typu „Low“ a „Sub“ vedle sebe na rozdělené obrazovce.



Upozornění:

Při provedení postupu I-View 2D Contrast se zvyšuje zotavovací doba stroje před



pořízením dalších snímků. Když stavová ikona systému zčervená, zobrazí se doporučená čekací doba. Tato čekací doba slouží k poklesu teploty rentgenky, aby se zamezilo zneplatnění záruky na rentgenku. Dbejte na to, aby stavová ikona



systému byla vždy zelená, , než spustíte postup I-View 2D Contrast.

Pokud se barva stavové ikony systému během postupu změní na červenou, před pořízením dalších snímků počkejte po doporučenou dobou a poté rychle dokončete postup s použitím minimálního počtu expozic.

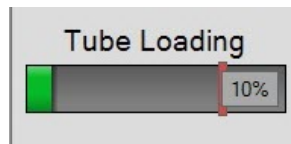
Tepené zatížení rentgenky je sledováno pomocí indikátoru zatížení rentgenky. Při pořizování kontrastních snímků dbejte na sledování stavu zatížení rentgenky. Další informace naleznete v oddílu *Indikátor zatížení rentgenky* na straně 99.

6.8.1 Indikátor zatížení rentgenky

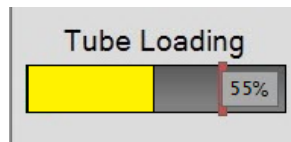
Karta **Generátor** na obrazovce *Postup* obsahuje indikátor zatížení rentgenky. Tento indikátor zobrazuje aktuální tepelné zatížení rentgenky.

Indikátor zatížení rentgenky zobrazuje jeden z následujících tří stavů:

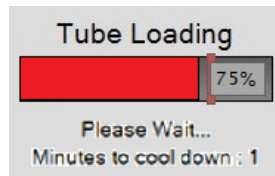
- Tepelné zatížení rentgenky je na přijatelné úrovni. Stavová ikona systému na panelu úloh je zelená. Pokračujte v pořizování snímků a dokončete postup.



- Tepelné zatížení rentgenky překračuje mez varování (výchozí hodnota = 40 %), ale je nižší než maximální mez (výchozí hodnota = 72 %). Dokončete pořizování aktuálního snímku a před dokončením postupu nechejte vychladnout rentgenku.



- Tepelné zatížení rentgenky překračuje maximální mez (výchozí hodnota = 72 %). Stavová ikona systému na panelu úloh je červená a zobrazuje dobu v minutách potřebnou k vychladnutí rentgenky. Nepořizujte žádné snímků. Odložte postup do vychladnutí rentgenky.



Pozor

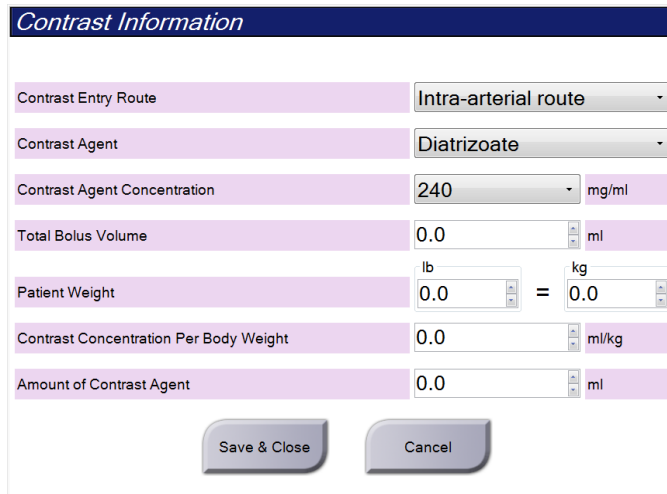
Nadměrné zahřátí může vést k poškození rentgenky.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

6.8.2 Jak nakonfigurovat nastavení kontrastu

1. Na kartě **Contrast** (Kontrast) stiskněte tlačítko **Configure Contrast** (Konfigurace kontrastu), které zpřístupní nastavení kontrastu. Otevře se okno **Contrast Information** (Informace o kontrastu).



Obrázek 57: Nastavení I-View 2D Contrast

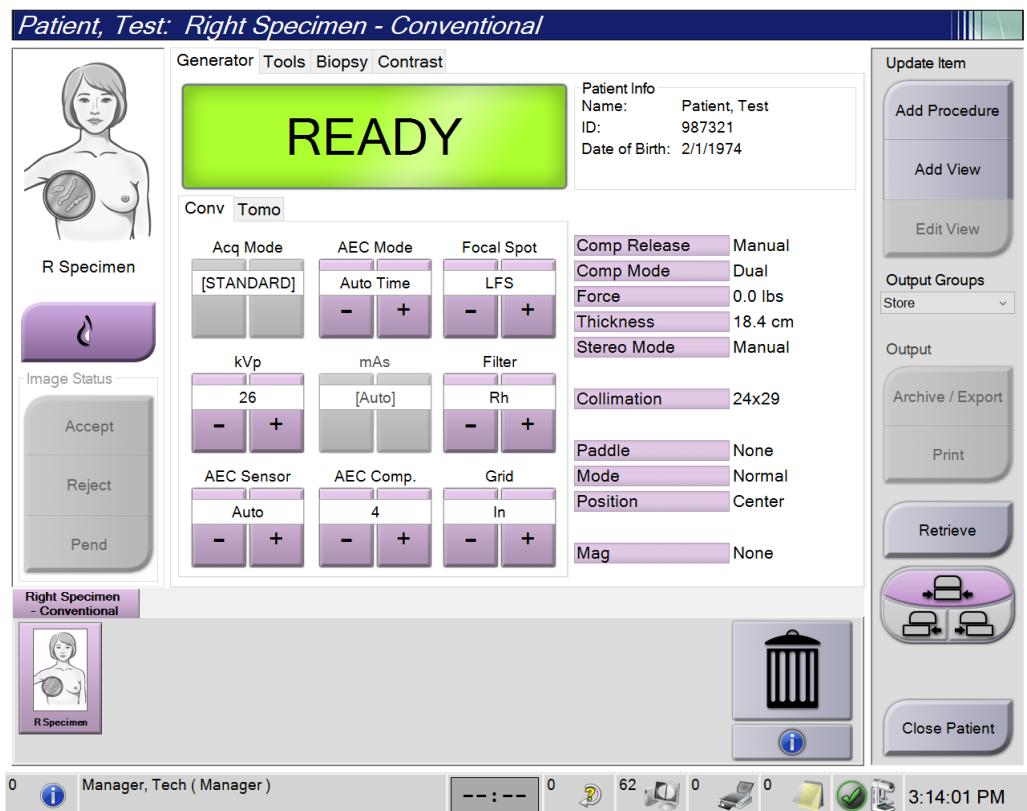
2. Z rozbalovací nabídky vyberte příslušné nastavení.
3. Zadejte údaj do polí **Contrast Concentration Per Body Weight** (Koncentrace kontrastní látky na tělesnou hmotnost) nebo **Amount of Contrast Agent** (Množství kontrastní látky). Ostatní pole se vyplní automaticky správnými informacemi.
4. Stiskněte možnost **Save & Close** (Uložit a zavřít).

6.9 Zobrazování vzorků

Systém umožňuje zobrazování vzorků z biopsie.

Postup pro pořízení snímků vzorků:

1. Vyberte pacienta ze seznamu nebo ručně vyberte nového.
2. Přidejte nebo vyberte požadovaný zobrazovací postup pro vzorek.



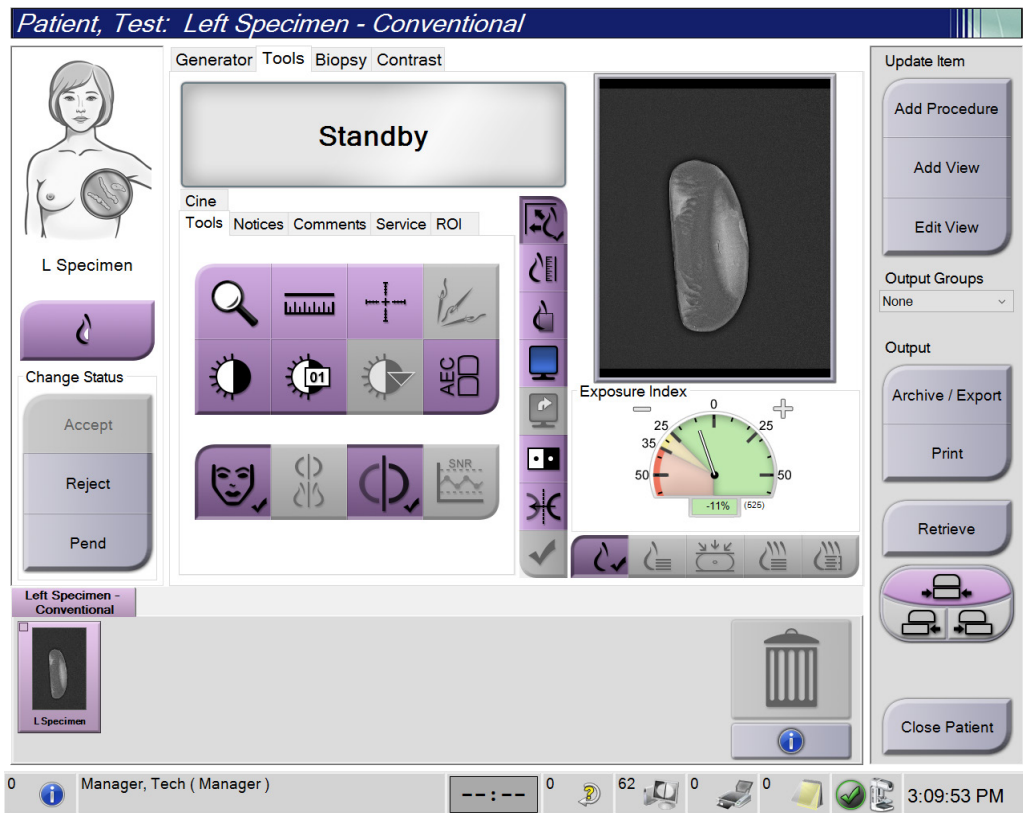
Obrázek 58: Obrazovka postupu pro vzorky

3. Zkontrolujte, zda je C-rameno nastaveno na 0 stupňů.
4. Připravte vzorek a vložte ho na detektor snímků.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 6: Snímky

5. Poříďte snímky. Podrobnosti o pořizování snímků naleznete v oddílu *Jak pořídit snímek* na straně 81.



Obrázek 59: Obrazovka zobrazování vzorku

6. Dle potřeby snímky vyhodnotěte.

Kapitola 7 Příslušenství

Systém může se specifikovaným příslušenstvím provádět screeningové nebo diagnostické aplikace. V této kapitole naleznete popis použití veškerého možného systémového příslušenství.

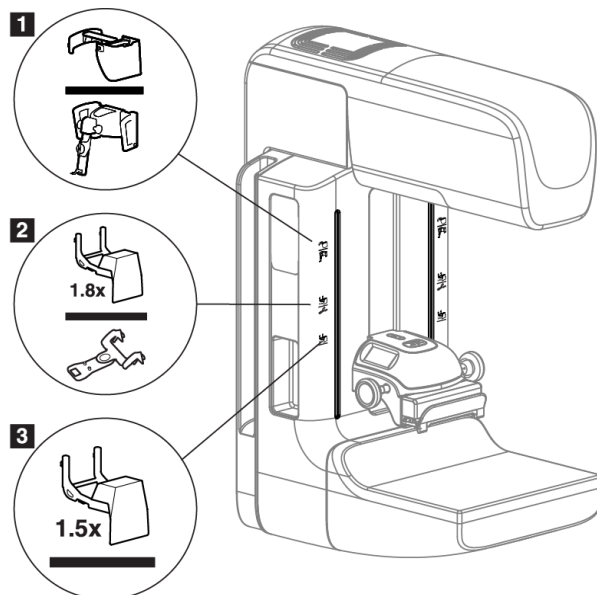


Poznámka

Společnost Hologic při konfiguraci některých systémů zohledňuje specifické požadavky. Vaše systémová konfigurace nemusí disponovat všemi variantami a příslušenstvím uvedeným v tomto návodu.

7.1 Jak nainstalovat příslušenství na C-rameno

Do slotů na C-rameni lze nainstalovat, sklápěcí obličejoový štíť, zvětšovací stojan a lokalizační zaměřovače. Sloty jsou opatřeny štítky s ikonami, které odpovídají konkrétnímu příslušenství. Každý kus příslušenství je opatřen dvěma liniemi. Umístěte příslušenství tak, aby lícovalo s odpovídající linií na C-rameni. Až bude háček na příslušenství ve správné hloubce, s linií na C-rameni bude lícovat i druhá, tenčí linie. V dalších oddílech naleznete pokyny k instalaci jednotlivých kusů příslušenství.



Obrázek 60: Příslušenství k C-rameni

Legenda k obrázku

1. Slot pro sklápěcí obličejoový štíť (varianta s tomosyntézou) nebo systém pro řízenou biopsii Affirm® (varianta s biopsií)
2. Slot pro zvětšovací stojan 1,8x a lokalizační zaměřovače
3. Slot pro zvětšovací stojan (1,5x)

7.2 Patientské obličejobvé štíty

Obličejobvý štít chrání během vyšetření hlavu a obličeje pacientky před RTG polem. Každý den před použitím podrobte štít kontrole.



Varování:

Obličejobvý štít musí být upevněn při všech expozicích s výjimkou zvětšovacích případových studií.



Varování:

Zkontrolujte, zda je obličejobvý štít zcela nasazený na C rameno. Při nesprávné instalaci obličejobvého štítu může dojít k úrazu pacienta i uživatele.



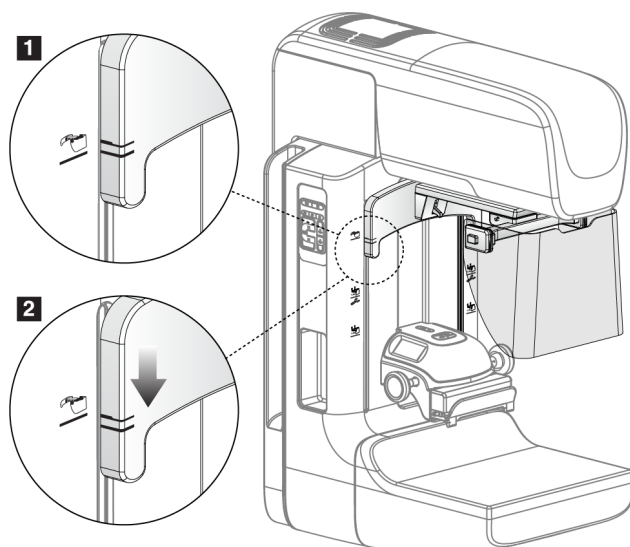
Varování:

Obličejobvý štít pacienta před radiací neochrání.

7.2.1 Jak nainstalovat a odebrat sklápěcí obličejobvý štít

Postup pro instalaci sklápěcího obličejobvého štítu:

1. Zcela vyklopte obličejobvý štít do vnější polohy.
2. Nastavte háčky obličejobvého štítu taky, aby lícovaly s montážními sloty na C-rameni, které nesou ikonu obličejobvého štítu.
3. Vložte háčky na obou stranách obličejobvého štítu do montážních slotů na C-rameni. Pojistná páčka (viz položka 1 na následujícím obrázku) je v horní poloze.
4. Zatlačte obličejobvý štít do dolní, zajištěné polohy. Pojistná páčka je při zajištění štítu v dolní poloze.



Obrázek 61: Seřízení polohy sklopného obličejobvého štítu na C-rameni

Postup pro odebrání sklápěcího obličejobového štítu:

1. Podržte pojistnou páčku (viz položka 1 na předchozím obrázku) v horní poloze.
2. Zvedněte obličejobový štít ze slotů a odeberte ho z C-ramene.

7.2.2 Jak použít sklápěcí obličejobový štít



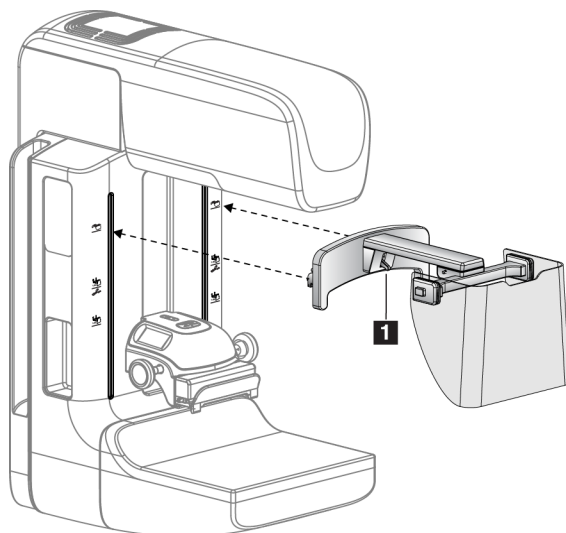
Poznámka

Před expozicí dbejte na to, aby byl obličejobový štít zcela vyklopen nebo zcela sklopen.

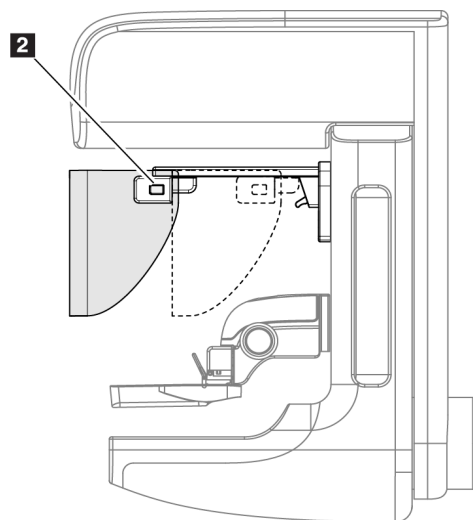
Vyklopení obličejobového štítu se provádí směrem od C-ramene, dokud nezapadne do vnější polohy.

Postup pro sklopení obličejobového štítu:

1. Stiskněte prvek pro uvolnění západky (viz položka 2 na obrázku Obsluha obličejobového štítu – jedna na každé straně).
2. Tlačte obličejobový štít směrem k C-rameno, dokud se zařízení nezastaví.

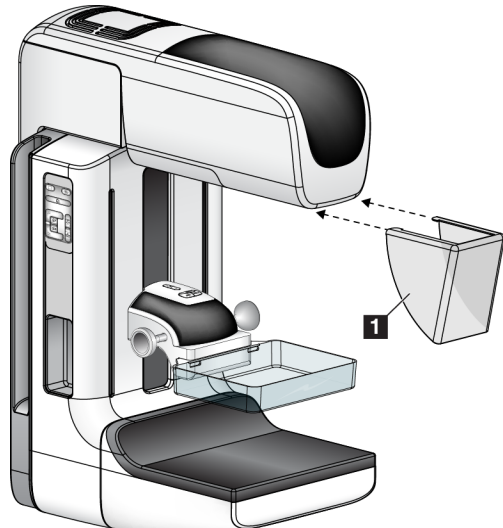


Obrázek 62: Instalace obličejobového štítu



Obrázek 63: Obsluha obličejobového štítu

7.2.3 Jak nainstalovat a odebrat konvenční obličejobý štít



Obrázek 64: Jak nainstalovat konvenční obličejobý štít

Postup pro instalaci konvenčního obličejobého štítu:

1. Opatrně vložte konce obličejobého štítu (položka 1 na předchozím obrázku) do slotů v přední části tubusové hlavy.
2. Nasuňte obličejobý štít na tubusovou hlavu tak, aby zacvakl.

Postup pro odebrání konvenčního obličejobého štítu:

1. Vysuňte boky obličejobého štítu ve vodorovném směru (od tubusové hlavy).
2. Odeberte obličejobý štít.

7.3 Kompresní lopatky



Poznámka

Některé lopatky jsou volitelné a nemusí být součástí vašeho systému.

Systém dokáže identifikovat jednotlivé lopatky a provést automatickou korekci kolimátoru.

Dostupné příslušenství se odvíjí od konfigurace systému.

Tabulka 20: Dostupné příslušenství

Příslušenství		2D/BT	2D Screening
Lopatky pro rutinní screening	18 x 24 cm	*	*
	24 x 29 cm	*	*
	Pro malý prs	*	*
	18 x 24 cm SmartCurve®	*	*
	24 x 29 cm SmartCurve	*	*
	SmartCurve Mini	*	*
Lopatky pro kontaktní a bodovou kompresi	10 cm kontaktní	*	
	15 cm kontaktní	*	
	7,5 cm bodová kont.	*	Viz poznámka
	Bez rámu bodová kont.	*	
Zvětšovací lopatky	7,5 cm bodová zvětš.	*	
	10 cm zvětš.	*	
	15 cm zvětš.	*	
Lokalizační lopatky	10 cm obdéln. otvor	*	
	15 cm obdéln. otvor	*	
	10 cm perforovaná	*	
	15 cm perforovaná	*	
	10 cm zvětš. perforované lok.	*	
	10 cm zvětš. lok.	*	
Ultrazvuková lopatka	15 cm velká ultrazvuková	*	
Obličejobý štit pro pacienta		*	*
zvětšovací stojan		*	
Lokalizační zařízení se zaměřovačem		*	
Zvětšovací zařízení se zaměřovačem		*	

**Poznámka**

U 2D screeningových systémů používejte pro kalibraci tloušťky komprese pouze bodové kontaktní lopatky (7,5 cm).

Návod k systému 3Dimensions

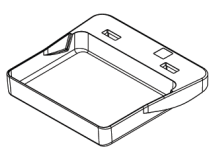
Kapitola 7: Příslušenství



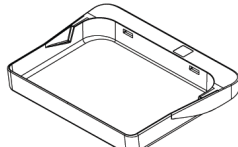
Poznámka

Bezrámová screeningová lopatka (24 × 29 cm), lopatka systému SmartCurve (24 × 29 cm), zvětšovací lopatky a lokalizační lopatky NEJSOU kompatibilní s funkcí posunu lopatky.

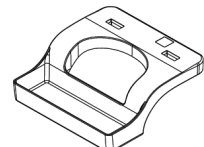
7.3.1 Lopatky pro rutinní screening



Bezrámová
screeningová lopatka
(18 × 24 cm)



Bezrámová
screeningová lopatka
(24 × 29 cm)



Bezrámová lopatka
pro malý prs

Lopatky pro systém SmartCurve



Bezrámová screeningová
lopatka pro systému
SmartCurve (18 × 24 cm)



Bezrámová screeningová
lopatka pro systému
SmartCurve (24 × 29 cm)



Screeningová lopatka pro
systém SmartCurve Mini



Poznámka

Lopatky pro systém SmartCurve nemusí být vhodné pro všechny pacientky. Pokud není z důvodu zakřivení lopatek možná řádná imobilizace nebo komprese prsu, použijte standardní ploché screeningové lopatky.



Poznámka

Lopatky pro systém SmartCurve se nedoporučují pro zobrazení záňadří, zobrazení s odvalením nebo mozaikového zobrazení velmi velkých prsů. Pro tato zobrazení použijte standardní ploché screeningové lopatky.



Poznámka

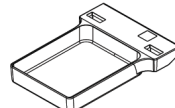
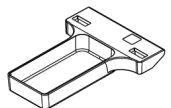
Lopatky pro systém SmartCurve vyhovují prsům většiny velikostí. Z důvodu zakřivení lopatek mohou některé pacientky, které byly zvyklé na menší standardní plochou lopatku, s větší lopatkou SmartCurve pocítovat větší komfort při polohování.



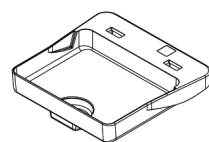
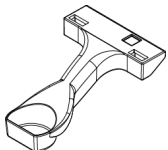
Poznámka

Lopatky pro systém SmartCurve nejsou kompatibilní s kompresním režimem FAST.

7.3.2 Lopatky pro kontaktní a bodovou kompresi



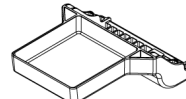
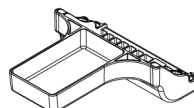
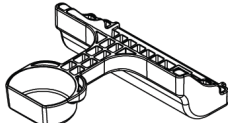
Kontaktní bezrámová lopatka (10 cm) Kontaktní bezrámová lopatka (15 cm)



Bodová kontaktní bezrámová lopatka (7,5 cm)

Bodová kontaktní bezrámová lopatka

7.3.3 Zvětšovací lopatky



Bodová zvětšovací lopatka (7,5 cm) Zvětšovací lopatka (10 cm) Zvětšovací lopatka (15 cm)



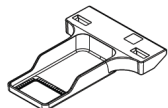
Poznámka

Se zvětšovacími lopatkami nelze pořizovací snímky pomocí tomosyntézy.

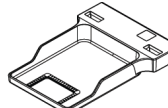
Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 7: Příslušenství

7.3.4 Lokalizační lopatky



Lokalizační lopatka s obdélníkovým otvorem (10 cm)



Lokalizační lopatka s obdélníkovým otvorem (15 cm)



Zvětšovací lokalizační lopatka (10 cm)



Perforovaná lokalizační lopatka (10 cm)

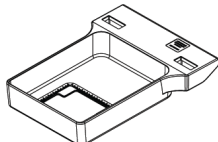


Perforovaná lokalizační lopatka (15 cm)



Zvětšovací perforovaná lokalizační lopatka (10 cm)

7.3.5 Velká ultrazvuková lopatka

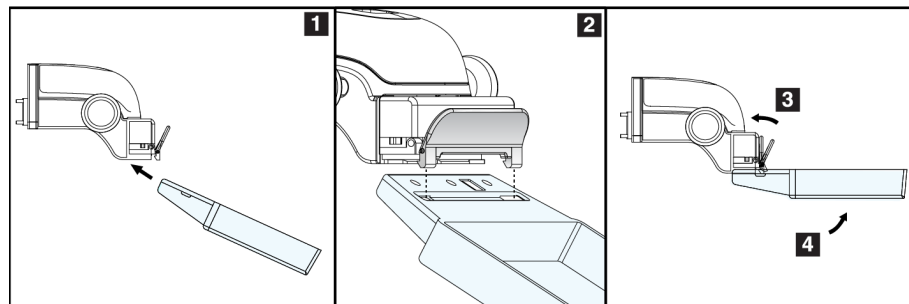


Velká ultrazvuková lopatka (15 cm)

7.3.6 Jak nainstalovat nebo odebrat kompresní lopatku

Postup pro instalaci kompresní lopatky naleznete na obrázku *Jak nainstalovat kompresní lopatku*:

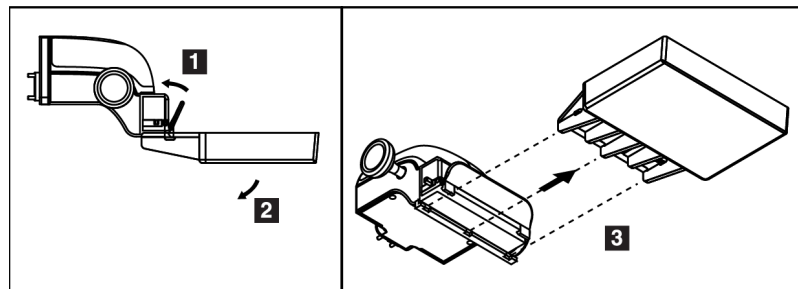
1. Jednou rukou přidržte přední část lopatky před kompresním zařízením.
2. Lopatku (asi 30 až 45 stupňů) a vložte její zadní část do drážky v zadní části kompresního zařízení (položka 1).
3. Posouvejte lopatku v drážce, dokud sloty v horní části lopatky nebudou pod zámky na lopatkové svorce (položka 2).
4. Druhou rukou stlačte lopatkovou svorku (položka 3).
5. Otočte lopatku nahoru (položka 4) a následně ji zajistěte uvolnění lopatkové svorky.



Obrázek 65: *Jak nainstalovat kompresní lopatku*

Postup pro odebrání kompresní lopatky naleznete na obrázku *Jak nainstalovat nebo odebrat kompresní lopatku* na straně 111:

1. Jednou rukou podržte lopatku a druhou rukou zatlačením na lopatkovou svorku uvolněte zámek (položka 1).
2. Lopatku spusťte dolů (položka 2) a odeberte ji z kompresního zařízení (položka 3). Následně uvolněte lopatkovou svorku.



Obrázek 66: *Jak odebrat kompresní lopatku*

7.3.7 Údržba a čištění lopatky

Lopatky po každém použití očistěte. Pokyny k čištění naleznete v oddílu *Údržba a čištění* na straně 127.

7.3.8 Posun lopatky

Systém u většiny lopatek umožňuje posun doleva nebo doprava od středové polohy. Tato funkce doplňuje vyšetření malých prsů o boční zobrazení. Při výběru bočního zobrazení systém automaticky upraví polohu kolimátoru pro vybranou polohu lopatky.



Poznámka

Bezrámová screeningová lopatka (24 × 29 cm), lopatka systému SmartCurve (24 × 29 cm) a zvětšovací lopatky NEJSOU kompatibilní s funkcí posunu lopatky.

7.3.9 Kompresní režim FAST

Informace o kompresním režimu FAST

Kompresní režim s plně automatickým korekčním naklápením (FAST) se používá v případech, kdy složení prsní tkáně neumožňuje uniformní komprese po celém prsu pomocí ploché kompresní lopatky. U těchto pacientek může nedostatečná komprese způsobit rozostření snímku v anteriorní oblasti způsobené jak bezděčným pohybem, tak nedostatečnou kompresí.

Použití kompresního režimu FAST u tohoto typu prsu přináší tyto funkce:

- Omezení pohybových artefaktů z důvodu efektivnější komprese
- Uniformější komprese od hrudní stěny k bradavce
- Maximální komfort pacientky z důvodu zamezení nadměrné komprese na hrudní stěně

Při výběru kompresního režimu FAST se lopatka při aplikaci komprese automaticky naklápí. Lopatka začíná v poloze naplocho, dokud nedojde k aplikaci kompresní síly. Lopatka se pak může naklápět až do maximálního povoleného úhlu.

Kompresní režim FAST nevyžaduje nadměrnou kompresi, ale musí použít dostatečnou kompresi k prevenci pohybu prsu. Z hlediska vyvýjené komprese byste měli být konzistentní, zvlášť v souvislosti s pravým a levým zobrazením.

Kompresní režim FAST nemusí být nevhodnější pro prsy, které mají stejnou nebo symetrickou tloušťku od hrudní stěny k anteriorní oblasti prsu.

**Poznámka**

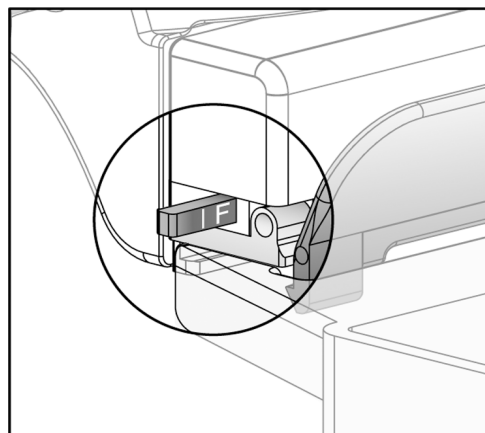
S kompresním režimem FAST je kompatibilní pouze bezrámová screeningová lopatka (18 × 24 cm) a bezrámová screeningová lopatka (24 × 29 cm).

**Poznámka**

Systém zapípá, pokud dojde k aktivaci kompresního režimu FAST, se kterým není aktuální lopatka kompatibilní.

Jak používat posuvník kompresního režimu FAST

Kompresní režim FAST se aktivuje stlačením posuvníku (z libovolné strany) tak, abyste viděli „F“ a posuvník zacvakl na místo.

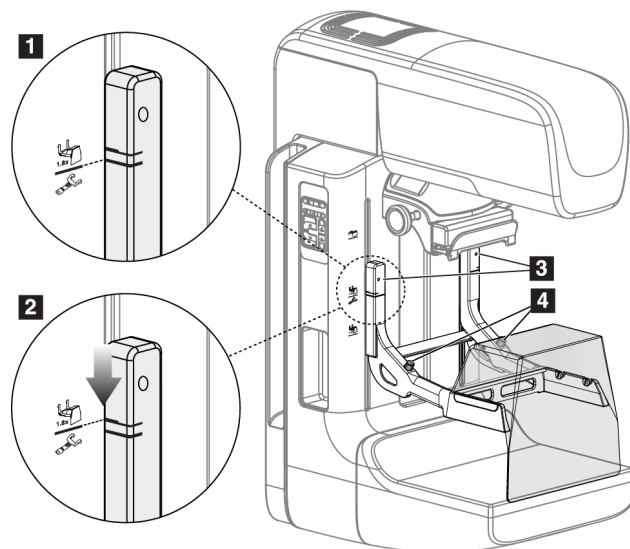


Obrázek 67: Posuvník kompresního režimu FAST.

7.4 Zvětšovací stojan

Zvětšovací stojan má platformu pro prs a břišní štit. Při nainstalování zvětšovacího stojanu se mřížka automaticky sklopí a RTG expoziční techniky se nastaví na výchozí hodnoty zvětšení. Zvětšovací lopatky používejte pouze s nainstalovaným zvětšovacím stojanem (viz oddíl *Zvětšovací lopatky* na straně 109).

7.4.1 Jak nainstalovat a odebrat zvětšovací stojan



Obrázek 68: Instalace zvětšovacího stojanu

Postup pro instalaci zvětšovacího stojanu

1. Odeberte obličejobý štit (viz oddíl *Pacientské obličejobé štíty* na straně 104).
2. Odeberte kompresní lopatku (viz oddíl *Jak nainstalovat nebo odebrat kompresní lopatku* na straně 111).
3. Posuňte kompresní zařízení až nahoru.
4. Podržte stojan na obou stranách těsně pod černými tlačítka (položka 4). Černá tlačítka nemačkejte.



Poznámka

Černá tlačítka se používají pouze pro odebrání zvětšovacího stojanu.



Poznámka

Jsou zde dvě sady montážních slotů pro zvětšovací stojan – jedna sada pro verzi se zvětšením 1,8× a druhá pro 1,5×. Viz čísla 2 a 3 na obrázku Příslušenství k C-rameni.

5. Tlusté černé linie na zvětšovacím stojanu musí lícovat s tlustými černými liniemi na C-rameni. Když se tyto linie potkají, háčky na zvětšovacím stojanu budou lícovat s montážními otvory na C-rameni. Viz položka 1 na předchozím obrázku.
6. Zavedte háčky zvětšovacího stojanu do slotů C-ramene. Posuňte zvětšovací stojan dolů taky, aby se potkaly tenké černé linie na zvětšovacím stojanu a černá linie C-ramene. Viz položka 2 na předchozím obrázku.
7. Pojistné čepy zapadnou do otvorů a zajistí zařízení. Měli byste slyšet zřetelné cvaknutí.

**Poznámka**

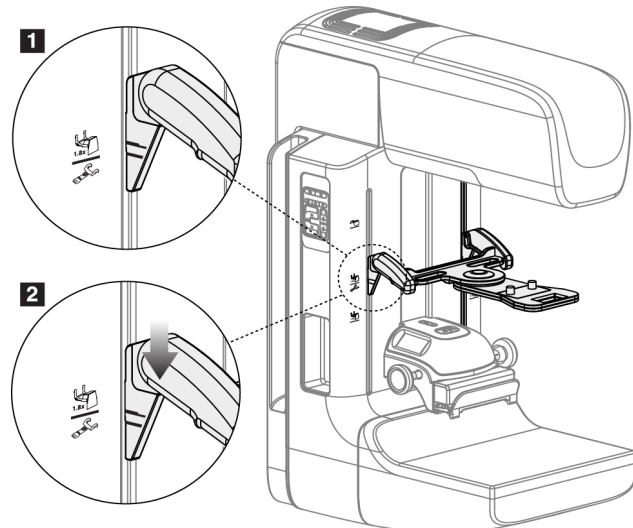
Pokud nebude zvětšovací stojan nainstalován správně, bude vyčnívat ukazatel s červeným dříkem. Viz položka 3 na předchozím obrázku. Při správné instalaci stojanu vyčnívat nebude.

Postup pro odebrání zvětšovacího stojanu

1. Odeberte zvětšovací lopatku.
2. Podržte zvětšovací stojan za madla a stiskněte černá tlačítka.
3. Zdvihněte a odeberte zařízení z C-ramene.

7.5 Zařízení se zaměřovačem

7.5.1 Jak nainstalovat a odebrat lokalizační zařízení se zaměřovačem



Obrázek 69: Instalace lokalizačního zařízení se zaměřovačem

Postup pro instalaci lokalizačního zařízení se zaměřovačem.

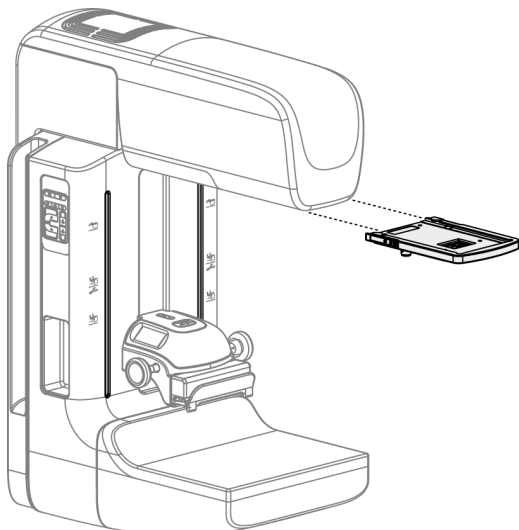
1. Odeberte obličejový štit (viz oddíl *Pacientské obličejové štíty* na straně 104).
2. Posuňte kompresní zařízení pod montážní sloty označené ikonou zaměřovače. Viz položka 2 na obrázku Příslušenství k C-rameni.
3. Podržte zařízení se zaměřovačem za madla a nastavte ho tak, aby tlusté linie na zařízení lícovaly s linií na C-rameni. Stiskněte uvolňovací páky.
4. Zaveděte háčky do slotů v C-rameni.
5. Posuňte háčky směrem dolů tak, aby se tenké černé linie na zaměřovači setkaly s černou linií na C-rameni.
6. Uvolněte páky. Pojistné čepy zapadnou do otvorů a zajistí zařízení na místě.

Odebrání lokalizačního zařízení se zaměřovačem

1. Stiskněte uvolňovací páky.
2. Zvedněte rám nahoru a vyjměte háčků z otvorů C-ramene.

7.5.2 Jak použít lokalizační zařízení se zaměřovačem.

1. Zařízení se zaměřovačem se otáčí doleva a doprava od tubusové hlavy. Během expozice pořizované s lokalizační lopatkou otočte zařízení směrem od RTG paprsku.
2. Při otáčení zařízení zpátky dopředu pro použití dbejte na to, aby byla operace zakončena zacvaknutím zařízení na místo.
3. Zapněte lampu světelného pole.
4. Otáčeje dvěma knoflíky zaměřovače tak, aby stín na prsu lícoval se zaměřovači na snímku, které identifikují podezřelou lézi.

7.5.3 Jak nainstalovat a odebrat zvětšovací zařízení se zaměřovačem

Obrázek 70: Jak nainstalovat a odebrat zvětšovací zařízení se zaměřovačem

Postup pro instalaci zvětšovacího zařízení se zaměřovačem.

1. Odeberte obličejobý štit (viz oddíl *Jak nainstalovat a odebrat konvenční obličejobý štit* na straně 106).
2. Zarovnejte zvětšovací zařízení se zaměřovačem s tubusovou hlavou.
3. Nasuňte zařízení se zaměřovačem na kolejnice po stranách tubusové hlavy, které slouží pro konvenční obličejobý štit. Dbejte na to, aby zařízení zacvaklo na místo.
4. Nainstalujte zbývající zvětšovací zařízení.

Postup pro odebrání zvětšovacího zařízení se zaměřovačem.

1. Podržte strany zařízení.
2. Vytáhnutím směrem k sobě odeberte zařízení z tubusové hlavy.

7.5.4 Jak zarovnat zařízení se zaměřovačem



Poznámka

Pokud se obdélník světla zaměřovače jeví vůči otvorům v lopatce vychýlený, srovnejte ho.

1. Nainstalujte obdélníkovou lokalizační lopatku.
2. Povolte stavěcí pojistný šroub ve spodní části zařízení se zaměřovačem.
3. Na receptor obrazu umístěte kus bílého papíru, aby více vynikly stíny zaměřovačů a byly viditelnější.
4. Posuňte lokalizační lopatku cca 6 cm nad receptor obrazu.
5. Zapněte světelné pole.
6. Otáčejte zařízením se zaměřovačem, dokud obdélník světla nebude lícovat s otvorem v lokalizační lopatce.
7. Utáhněte stavěcí šroub.

Kapitola 8 Klinické postupy



Varování:

Toto zařízení je určené k uchycení k podlaze. Při provozování systému bez správného uchycení k podlaze může dojít k převážení, což může mít za následek úraz nebo smrt.



Varování:

Pohyb C-ramene je motorizovaný.



Varování:

Dbejte na to, aby ruce pacienta nebyly v kontaktu s tlačítka a spínači.



Varování:

Každý nožní spínač umístěte tak, aby při použití zůstal v dosahu tlačítka nouzového vypnutí.

V případě nouzové situace lze k okamžitému odpojení napájení a zastavení pohybu zařízení použít kterékoli z tlačítek nouzového vypnutí.



Varování:

Před zahájením jakéhokoli pohybu kompresního ramene nebo ramene s hadičkou zkонтrolujte, zda nejsou v trase pohybu žádné osoby ani překážky.



Varování:

Nožní spínače umístěte tak, aby nemohly být neúmyslně stlačeny pacientem či vozíčkem.

8.1 Standardní pracovní postup

8.1.1 Příprava

1. Vyberte pacienta ze seznamu nebo ručně vyberte nového.
2. Určete požadované postupy.
3. Vyberte výstupní zařízení, které se zapojí, pokud bude vyžadováno jiné nebo dodatečné zařízení.
4. Nainstalujte lopatku.
5. Vyberte první zobrazení.

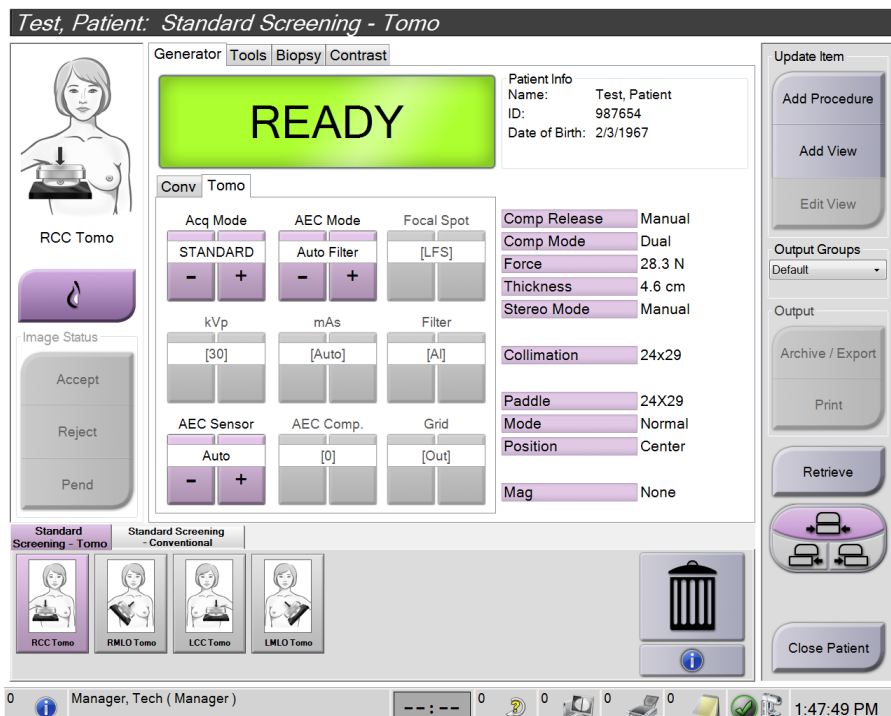
8.1.2 Na gantry

1. Nastavte výšku a úhel otočení C-ramene.
2. Dbejte na to, aby světelné pole osvětlovalo správnou oblast.
3. Proveďte umístění pacientky a kompresi prsu.

8.1.3 Na pracovní stanici

1. Nastavte expoziční techniku.
2. Poříďte snímek.
3. Uvolněte pacientku.
4. Prohlédněte si náhled snímku. Podle expozičního indexu zkонтrolujte, zda se expozice nachází v přípustném rozsahu.
5. Při náhledu snímku můžete použít nástroj Window/Level (Okno/úroveň) a další možnosti vyhodnocení snímku.
6. Použijte na snímek možnosti Accept (Přijmout), Reject (Zamítnout) nebo Pend (Odložit).
7. Proveďte akviziční cyklus dle požadavků požadovaných postupů.
8. Případně přidejte další zobrazení nebo postup.
9. Zajistěte, aby se pacientka po dokončení vyšetření bezpečně vzdálila od systému.
10. Uzavřete postup.

8.2 Screening Procedure Example



Obrázek 71: Příklad obrazovky screeningového postupu

8.2.1 Polohování pacientky

1. Při polohování pacientky zdvihнte nebo spusнte platformu pro prs.
2. Posuňte tubusovou hlavu do projekčního úhlu.
3. Posuňte pacientku k C-rameni.
4. Upravte polohu pacientky dle potřeby.
5. Dejte paži nebo ruku pacientky na madlo pro pacienta nebo na bok těla.
6. Řekněte pacientce, ať nesahá na ovládání systému.
7. Provedte kompresi prsu.
 - Pokud je to možné, použijte k ovládání komprese a seřízení výšky C-ramene ovládání nožním spínačem, který nevyžaduje použití rukou.
 - Dle potřeby si pomocí lampy světelného pole zobrazte RTG pole.
 - Kompresi aplikujte pomalu. Dle potřeby zastavte a upravte polohu pacientky.
 - Pro finální kompresi použijte kolečka pro ruční ovládání.

8.2.2 Nastavení expozičních technik

Vyberte expoziční techniky, které se použijí pro daný postup. Podrobnosti naleznete v oddílu *Jak nastavit parametry expozice* na straně 80.

8.2.3 Pořízení expozice

1. Potvrďte správné nastavení všech expozičních faktorů.
2. Pokud se v systému nezobrazí hlášení „Ready in 30 seconds“ (Připraveno za 30 s), ověřte správnou instalaci příslušenství a zajištění lopatky na místě. Jakmile bude stav generátoru Ready (Připraveno), systém je připraven na expozici.



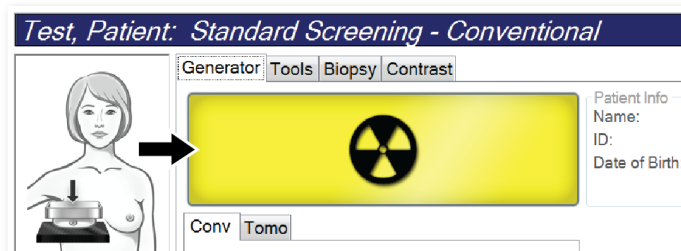
Varování:

Tento systém může být pro pacienta a uživatele nebezpečný. Za všech okolností dodržujte bezpečnostní opatření pro expozici RTG záření.

3. Plné expozice dosáhnete podržením tlačítka **x-ray** (RTG) a/nebo **nožního spínače RTG**.

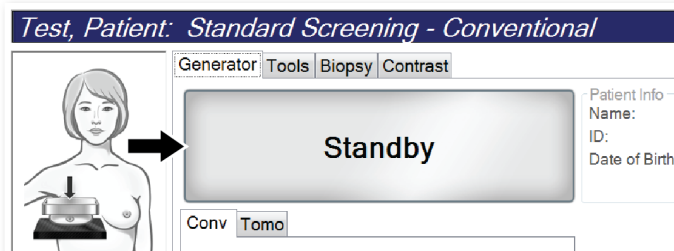
Během expozice:

- Zobrazí se systémové hlášení se symbolem radiace na žlutém pozadí (viz následující obrázek)
- Během expozice bude dál znít akustický tón.
Chování akustického tónu během kombinované expozice se změnilo, aby se zamezilo ranému uvolnění tlačítka RTG a/nebo nožního spínače RTG uživateli. Akustický tón se nyní skládá ze souvislé sekvence tónů. Tón zní během celé kombinované akvizice od zahájení expozice až do konce konvenčního zobrazení. Mezi expozicí při tomosyntéze prsu a konvenční digitální mamografii nedojde k žádnému přerušení akustického tónu. Pokud slyšíte akustický tón, neuvolňujte spínač expozice.



Obrázek 72: Probíhající expozice

4. Když tón ustane a na panelu stavu systému se zobrazí **Standby** (Pohotovostní režim) (viz následující obrázek), můžete uvolnit tlačítko **x-ray** (RTG) a/nebo **nožní spínač RTG**.



Obrázek 73: Dokončení expozice

5. Uvolněte kompresní zařízení. Pokud máte nastaveno funkci automatického uvolnění, kompresní zařízení se po expozici zvedne samo.

8.3 Postup lokalizace jehly pomocí tomosyntézy

1. Nainstalujte lokalizační lopatku a zařízení se zaměřovačem na tubusovou hlavu. Vodicí prvky zaměřovače se musí nacházet mimo RTG pole.
2. Otevřete si nový postup se zobrazením Tomo nebo TomoHD pro svůj přístup.
3. Upravte polohu pacientky a aplikujte kompresi.
4. Poříďte snímek Tomo Scout. Dbejte na to, aby se oblast zájmu zobrazovala v otvoru lokalizační lopatky. Pokud tomu tak není, upravte polohu pacientky a opakujte.
5. Zaznamenejte si tloušťku komprese a tloušťku nadbytku tkáně procházející otvorem v lokalizační lopatce.
6. Projděte si rekonstrukční řezy a určete, kde je léze vidět nejlépe. Zaznamenejte si číslo řezu (každý řez má tloušťku 1 mm).
7. Umístěte zaměřovač akviziční stanice na lézi.
8. Souřadnice pro zařízení gantry se zaměřovačem si vyhledejte procházením rekonstrukcí s alfanumerickými souřadnicemi.
9. Vypočítejte hloubku jehly:

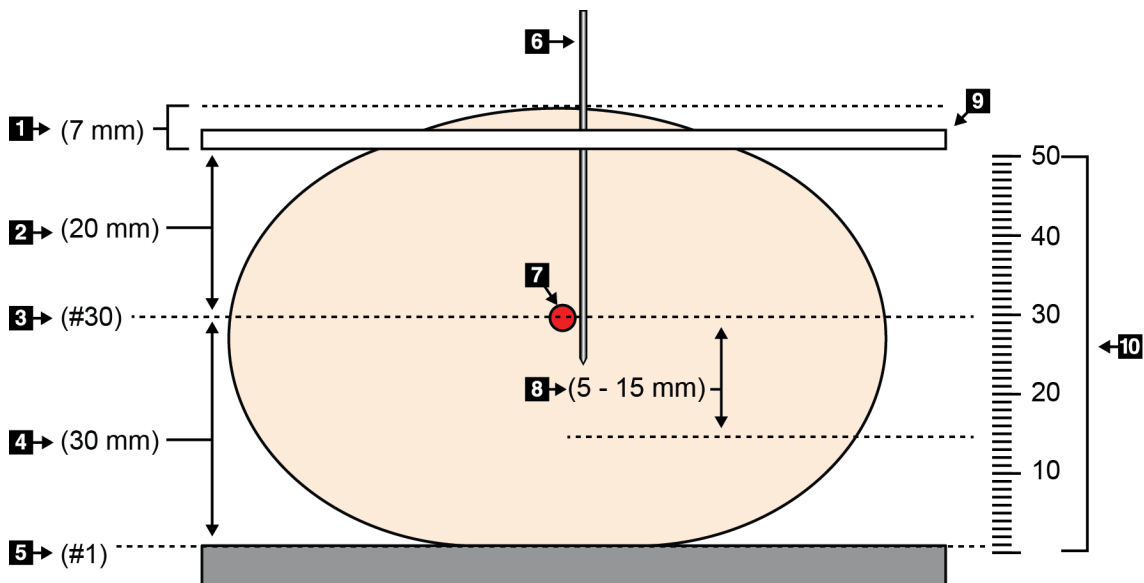
Hodnota	Příklad
Tloušťka komprese prsu	50 mm
(+) Tloušťka tkáně procházející otvorem v lopatce	+ 7 mm
(-) Číslo řezu, kde byla nalezena léze	-30 mm
(+) Volitelná vzdálenost za oblastí zájmu pro zaváděč	+ 5–15 mm
(=) Hloubka jehly lokalizačního zaváděče	32–42 mm

10. Zapněte světlo kolimátoru a vyrovnejte zařízení se zaměřovačem na tubusové hlavě tak, aby odpovídalo zaměřovači akviziční stanice.
11. Upravte polohu a zaveděte jehlu.
12. Posuňte vodicí prvky zařízení se zaměřovačem mimo RTG pole.
13. Poříďte další Tomo snímek, ať máte jistotu, že se jehla nachází na správném místě. Spočítejte, zda je nutná korekce. To se provádí tak, že porovnáte číslo řezu s hrotom jehly a číslo řezu s lézí.
14. Jehlou zaveděte zaváděč. Následně můžete jehlu vyjmout a zaváděč zůstane na místě.
15. Případně proveděte následující kroky:
 - a. Poříďte konvenční nebo Tomo zobrazení, abyste ověřili správnou polohu zaváděče.
 - b. Pořízením ortogonálního zobrazení zdokumentujte zavedení zaváděče nebo jehly (buď Tomo, nebo konvenční).
16. U ortogonálních zobrazení přidávejte ikony zobrazení po jedné, aby se zamezilo případnému posunu lopatku z důvodu potenciální minimální komprese.

Příklad: Výpočet hloubky jehly pomocí tomosyntézy

V tomto příkladu použijte hodnoty z tabulky na předchozí straně a prohlédněte si následující obrázek.

Vypočítejte hloubku jehly spíš z kožní linie tkáně (položka 1) než podle lokalizační lopatky (položka 9). Zaveděte jehlu minimálně do hloubky 27 mm (komprese prsu + vyboulená tkáň).



Obrázek 74: Výpočet hloubky jehly

Položka	Popis	Příklad
1	Tloušťka tkání procházející otvorem v lokalizační lopatce	7 mm
2	Tloušťka změřená od lokalizační lopatky k lézi	
3	Číslo řezu s lézí (číslo řezu, kde je léze nejlépe vidět (nejzřetelněji))	30 mm
4	Tloušťka změřená od detektoru k lézi	
5	Číslo řezu 1	
6	Jehla	
7	Léze	
8	Zavedení jehly 5–15 mm za lézi (volitelné)	5–15 mm
9	Lokalizační lopatka	
10	Tloušťka komprese prsu od detektoru (0 mm) tok lokalizační lopatce (v tomto příkladu 50 mm)	50 mm

Kapitola 9 Údržba a čištění

9.1 Čištění

9.1.1 Všeobecné informace o čištění

Před každým vyšetřením očistěte a vydezinfikujte každou součást systému, která přijde do styku s pacientkou. Dávejte pozor na lopatky a receptor obrazu.



Upozornění:

Nepoužívejte zdroje tepla (například ohřívací podložku) na obrazový receptor.

U kompresních lopatek dbejte zvýšené opatrnosti. Proveďte kontrolu lopatek. Pokud zjistíte, že je lopatka poškozená, vyměňte ji.

9.1.2 Všeobecné čištění

Pomocí nežmolkujícího hadříku nebo tamponu naneste zředění roztok na mytí nádobí.



Upozornění:

Použijte co nejmenší množství čisticích kapalin. Kapaliny nesmí proudit ani téct.

Pokud nebude stačit mýdlová voda, společnost Hologic doporučuje některou z těchto variant:

- 10% roztok chlórového bělidla a vody s jedním dílem komerčně dostupného roztoku chlórového bělidla (běžně 5,25 % chlóru a 94,75 % vody) a devět dílů vody. V zájmu dosažení co nejlepšího výsledku si tento roztok připravujte každý den čerstvý.
- Komerčně dostupný roztok isopropylalkoholu (70 % obj. isopropylalkoholu, nezředěného).
- Max. 3% roztok peroxidu vodíku.

Po aplikaci výše uvedených roztoků pomocí tamponu naneste zředěný roztok na mytí nádobí a očistěte součásti, které přijdou do styku s pacientkou.



Varování:

Pokud lopatka přijde do styku s potenciálně infekčním materiélem, obraťte se na svého zástupce pro kontrolu infekcí, ať kontaminaci z lopatky odstraní.



Upozornění:

Nepoužívejte na systém dezinfekční spreje, aby nedošlo k poškození elektronických součástek.

9.1.3 Prevence potenciálního úrazu a škod na zařízení

Nepoužívejte žíravá rozpouštědla, abrazivní deterenty ani leštidla. Zvolte takový čisticí/dezinfekční prostředek, který nepoškozuje plasty, hliník ani uhlíková vlákna.

Nepoužívejte silné deterenty, abrazivní čisticí prostředky, vysoko koncentrovaný alkohol ani methanol v žádné koncentraci.

Nepodrobujte součásti zařízení parní ani vysokoteplotní sterilizaci.

Zamezte průniku tekutin do vnitřních částí zařízení. Nepoužívejte na zařízení čisticí spreje ani kapaliny. Vždy používejte čistý hadřík a sprej nebo tekutinu nanášejte na něj. Pokud do systému vnikne kapalina, odpojte ho z napájení a před dalším použitím provedte nejprve jeho revizi.



Upozornění:

Nesprávné čisticí metody můžou mít za následek poškození zařízení, snížení funkčnosti zobrazování nebo zvýšení rizika úrazu elektrickým proudem.

Pokud se na systém rozlije nějaká tekutina, okamžitě jej vypněte. Dokud tekutina zcela nevyschnne, systém nezapínejte. Na systém nestříkejte ani nerozpírájte čisticí roztok.

Při čištění vždy dbejte pokynů výrobce používaného produktu. Pokyny zahrnují předpisy a opatření pro nanášení a dobu kontaktu, skladování, požadavky na mytí, ochranný oděv, trvanlivost a likvidaci. Řidte se těmito pokyny a používejte produkt co nejbezpečnějším a nejfektivnějším způsobem.

9.1.4 Akviziční stanice

Jak čistit obrazovku pro zobrazení snímku

Vyhýbejte se kontaktu s displejem monitoru pro zobrazení snímku.

Při čištění vnějšího povrchu LCD displeje dbejte zvýšené opatrnosti. K čištění displejů používejte čisté, jemné, nežmolkující hadříky. Doporučujeme používat hadříky z mikrovláknna.

- Na displej nikdy nestříkejte sprej ani nelijte kapalinu.
- Na oblast displeje nevyvíjejte tlak.
- Nikdy nepoužívejte čisticí prostředky s fluoridy, amoniakem, alkoholem nebo abrazivy.
- Nikdy nepoužívejte bělidlo.
- Nikdy nepoužívejte drátěnku.
- Nikdy nepoužívejte hubku s brusnou částí.

K dispozici je řada komerčně dostupných produktů pro čištění LCD displejů. Můžete použít jakýkoli produkt bez uvedených složek, pokud ho budete používat v souladu s pokyny výrobce.

Jak čistit dotykový displej

K čištění dotykového displeje používejte čističe na okna nebo na sklo. Čisticí prostředek nejdřív naneste na hadřík a teprve pak na dotykový displej. Čisticí prostředek nenanášejte na displej bez hadříku.

Jak čistit klávesnici

Setřete povrchy ubrouskem na monitory. Případně můžete klávesnici vyluxovat vysavačem. Pokud se do klávesnice dostane kapalina, obraťte se na technickou podporu, která zajistí výměnu.

Jak čistit snímač otisků prstů**Upozornění:****Postup pro ochranu snímače otisků prstů:**

- Nenanášejte kapalné produkty na okénko snímače otisků prstů přímo.
 - Nepoužívejte produkty s obsahem alkoholu.
 - Za žádných okolností neponořujte snímač otisků prstů do kapaliny.
 - Nikdy na okénko snímače otisků prstů netlačte brusným materiélem.
 - Na okénko snímače otisků prstů netlačte.
-

Při čištění okénka snímače otisků prstů uplatněte některých z těchto postupů:

- Aplikujte lepicí stranu celofánové pásku a následně pásku sloupněte.
- Naneste na hadřík produkt na amoniakovém základu a očistěte okénko snímače otisků prstů.

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 9: Údržba a čištění

9.2 Údržba

9.2.1 Plány preventivní údržby

Tabulka 21: Uživatelská preventivní údržba

Popis úkonu údržby	Doporučená frekvence					
	Při každém použití	Jednou týdně	Každé dva týdny	Jednou měsíčně	Každé dva měsíce	Jednou za půl roku
Vyčistěte a dezinfikujte lopatku	✓					
Vyčistěte a dezinfikujte platformu pro prs	✓					
Pohledem zkонтrolujte případné poškození lopatek	✓					
Flat-field kalibrace detektoru *		✓				
Vyhodnocení artefaktů *		✓				
Snímek Phantom *		✓				
Měření poměru signálu/šumu / kontrastu/šumu *		✓				
Kalibrace geometrie (varianta s tomosyntézou) *						✓
Ukazatel tloušťky komprese *			✓			
Vizuální kontrola *				✓		
Komprese *						✓

* Viz návod pro kontrolu kvality

Tabulka 22: Preventivní údržba servisním technikem

Popis úkonu údržby	Doporučená frekvence	
	Jednou za půl roku	Každý rok
Čištění a kontrola gantry a akviziční stanice	✓	
Kontrola, zda ochrana proti radiaci neobsahuje odštěpky, prasklinky, praskliny a zda jsou spoje dotažené.	✓	
Kontrola všech primárních napájecích zapojení	✓	
Kontrola blokovacích, bezpečnostních a koncových spínačů	✓	
Kontrola/promazání C-ramene	✓	
C-rameno/ověření všech tlačítek C-ramene	✓	
Ověření C-ramene a kalibrace otáčení	✓	
Výměna filtru platformy pro prs	✓	
Ověření kalibrace kompresní síly	✓	
Ověření kalibrace kompresní tloušťky	✓	
Kontrola LED žárovky kolimátoru, zda nenesou známky prachy či nečistot	✓	
Čištění a promazání kolimátorů a šnekových šroubů	✓	
Ověření brzdy otáčení	✓	
Ověření kalibrace RTG pole / světelného pole	✓	
Ověření kalibrace kV a proudu v tubusu	✓	
Kontrola vyhodnocení HVL	✓	
Ověření cílové dávky	✓	
Ověření kompenzace expozice AEC (2D)	✓	
Zkouška systémového rozlišení *	✓	
Vyhodnocení kvality snímků Phantom *	✓	
Vyhodnocení snímkového artefaktu *	✓	
Záloha souborů akviziční stanice	✓	
Vyhodnocení stavu funkčnosti UPS / baterií	✓	
Záloha všech kalibračních dat	✓	
* Viz návod pro kontrolu kvality		

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 9: Údržba a čištění

9.2.2 Informace o recyklaci

Recyklace je automatická funkce, která uvolňuje místo na disku pro uložení nově pořízených snímků. Konfigurovatelné parametry umožňují získat daný počet snímků, než začne proces recyklace a odstranění starších snímků ze systémů.

Kapitola 10 Administrátorské rozhraní systému

10.1 Obrazovka administrátora

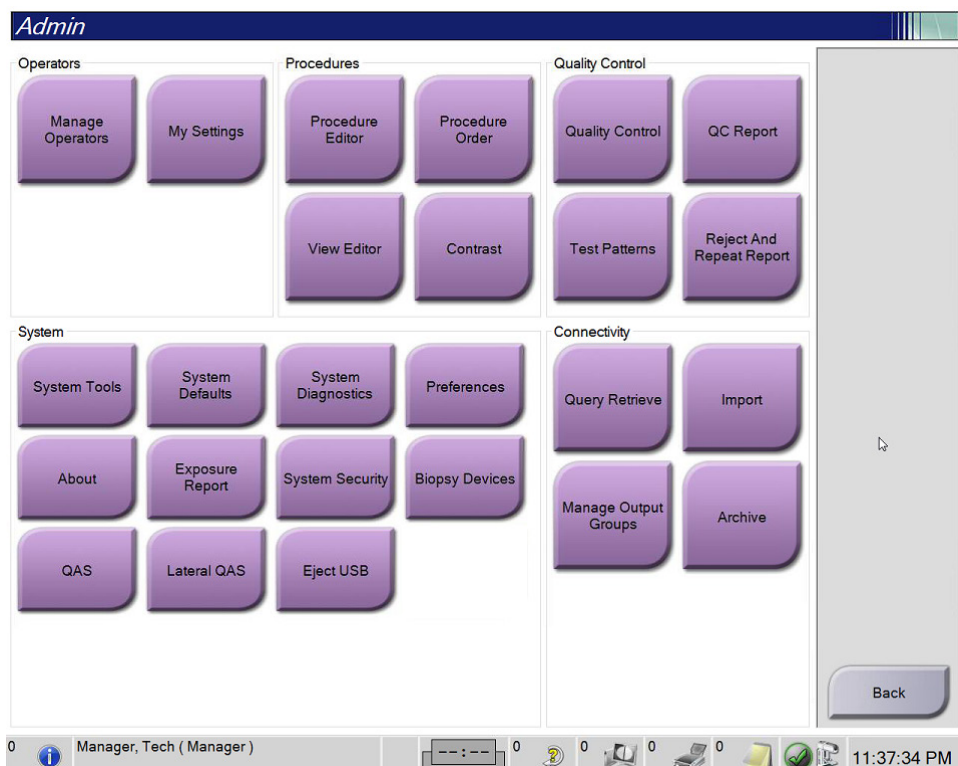
V tomto oddílu naleznete popis funkcí na obrazovce *Admin* (Administrátor). Přístup ke všem funkcím na této obrazovce získáte po přihlášení do systému jako uživatel s oprávněním na úrovni administrátora, správce nebo servisního technika.

Popis funkcí na obrazovce *Admin* (Administrátor) naleznete na následující stránce.



Poznámka

Podle licenčního nastavení svého systému se vám mohou zobrazovat různá tlačítka.



Obrázek 75: Obrazovka administrátora

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 10: Administrátorské rozhraní systému

Tabulka 23: Funkce na obrazovce administrátora

Skupina	Tlačítko	Funkce
Obsluha	Manage Operators (Správa obsluhy)	Přidání, smazání nebo změna informací o obsluze.
	My Settings (Moje nastavení)	Změna informace pro současnou obsluhu.
Postupy	Procedure Editor (Editor postupů)	Přidání nebo úprava postupů nebo změna pořadí zobrazení pro jednotlivé uživatele.
	Procedure Order (Pořadí postupů)	Zobrazení nebo změna pořadí postupů v rámci skupiny postupů.
	View Editor (Editor zobrazení)	Nastavení výchozího pořadí zobrazení pro postup a úprava jednotlivých zobrazení.
	Contrast (Kontrast)	Zpřístupnění funkce digitální mamografie s kontrastem a konfigurace výchozího nastavení.
Quality Control (Kontrola kvality)	Quality Control (Kontrola kvality)	Výběr prováděné úlohy kontroly kvality nebo označení jako dokončené.
	QC Report (Zpráva QC)	Vytvoření zprávy o kontrole kvality.
	Test Patterns (Zkušební vzorce)	Výběr a odeslání zkušebních vzorců do výstupních zařízení.
	Reject and Repeat Report (Zamítnutá a opakovaná zpráva)	Vytvoření zamítnuté nebo opakováné zprávy.

Tabulka 23: Funkce na obrazovce administrátora

Skupina	Tlačítko	Funkce
Systém	Systémové nástroje	Servisní rozhraní pro konfiguraci nebo identifikaci problémů s akviziční stanicí.
	System Defaults (Výchozí nastavení systému)	Obnovení výchozích hodnot gantry.
	System Diagnostics (Systémová diagnostika)	Zobrazení stavu všech podsystémů.
	Preferences (Preference)	Nastavení systémových preferencí.
	About (Informace)	Popis systému. Viz oddíl <i>Obrazovka informací</i> na straně 136.
	Exposure Report (Zpráva o expozici)	Vytvoření zprávy o expozici radiaci.
	Zabezpečení systému	Přístup k nastavení zabezpečení účtu, správě počítače, místním zásadám zabezpečení, místním uživatelům a skupinám, místním zásadám skupiny v operačním systému Windows.
	Biopsy Devices (Zařízení pro biopsii)	Zobrazení a konfigurace dostupných zařízení pro biopsii.
	QAS	Přístup na obrazovku <i>QAS Needle Test</i> (Zkouška QAS jehly).
	Lateral QAS (Boční QAS)	Přístup na obrazovku <i>Lateral QAS Needle Test</i> (Zkouška boční QAS jehly).
Konektivita	Eject USB (Vysunutí USB)	Vysunutí paměťového média připojeného do portu USB.
	Query Retrieve (Získání dotazu)	Dotaz a získání pacientských informací z nakonfigurovaných zařízení.
	Import	Import dat z DICOM zdroje.
	Manage Output Groups (Správa výstupních skupin)	Přidání, smazání nebo úprava výstupních skupin.
		Archive (Archivace) Odeslání místních studií na síťové úložiště nebo export na odnímatelná paměťová média.
Přístup ke všem funkcím vyžaduje oprávnění. Úroveň přístupu ovládá funkce, ke kterým máte přístup a které můžete měnit.		

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 10: Administrátorské rozhraní systému

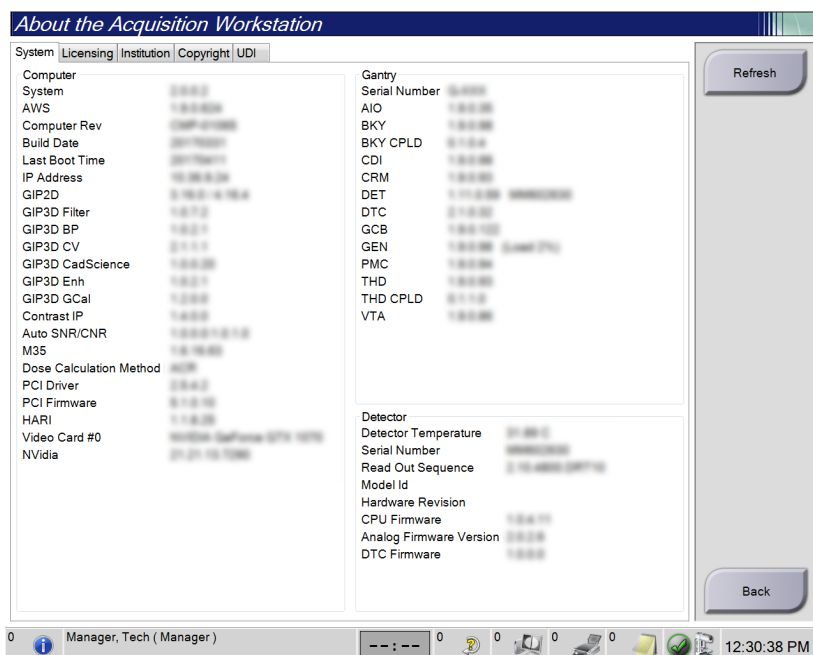
10.2 Obrazovka informací

Na obrazovce *About* (Informace) se uvádějí informace o přístroji, například úroveň systému, IP adresa a výrobní číslo gantry. Tyto údaje můžou být užitečné při řešení systémového problému nebo konfiguraci systému ve spolupráci se společností Hologic. Obrazovka se otevří přes **About** (Informace) v systémové skupině na obrazovce *Admin* (Administrátor).



Poznámka

Obrazovku *About* (Informace) si můžete otevřít i přes panel úloh. Zvolte **stavovou ikonu systému (tubusová hlava)** a poté zvolte možnost **Informace....**



Obrázek 76: Karta System (Systém) na obrazovce About (Informace) (akviziční stanice)

Na obrazovce *About* (Informace) je pět karet:

- Karta **System** (Systém) (výchozí) – seznam informací o systémové konfiguraci
- Karta **Licensing** (licence) – varianty licencované společností Hologic nainstalované na tomto přístroji
- Karta **Institution** (Instituce) – název a adresa společnosti a název stanice přiřazené k tomuto přístroji
- Karta **Copyright** – autorská práva k softwaru společnosti Hologic a třetích stran nainstalovanému na tomto přístroji
- Karta **UDI** – unikátní identifikátory zařízení pro tento přístroj

10.2.1 Karta licencí

Na kartě **Licensing** (Licence) na obrazovce *About* (Informace) se zobrazují všechny licence nainstalované na vašem systému.



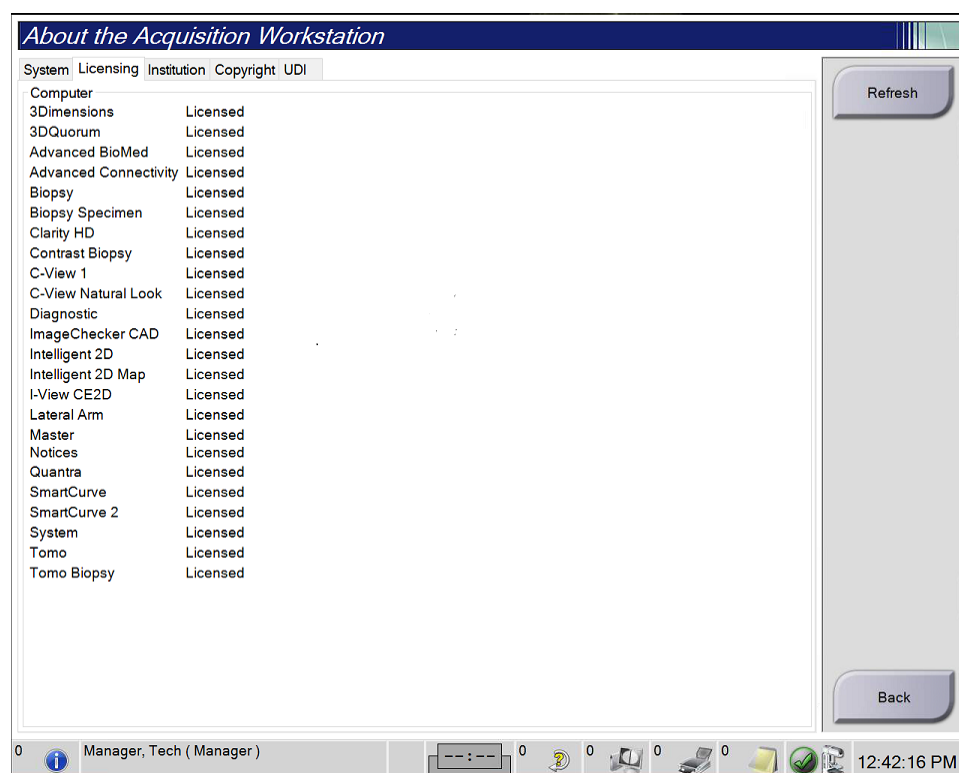
Poznámka

Společnost Hologic při konfiguraci některých systémů zohledňuje specifické požadavky. Vaše systémová konfigurace nemusí disponovat všemi variantami a příslušenstvím uvedeným v tomto návodu.



Poznámka

Funkce popsané v tomto návodu nemusí být k dispozici ve všech geografických oblastech. Podrobnosti vám sdělí obchodní zástupce společnosti Hologic.



Obrázek 77: Karta licencí na obrazovce informací

10.3 Změna jazykových preferencí uživatele

Uživatelé můžou nastavit, aby se jazyk uživatelského rozhraní po přihlášení automaticky měnil podle jejich osobních preferencí.

1. Ve skupině obsluhy na obrazovce *Admin* (Administrátor) vyberte možnost **My Settings** (Moje nastavení).



Poznámka

My Settings (Moje nastavení) si můžete otevřít i přes panel úloh. Označte oblast uživatelského jména a z automatické nabídky vyberte možnost **My Settings** (Moje nastavení).

2. Otevře se karta **Users** (Uživatelé) na obrazovce *Edit Operator* (Upravit obsluhu). V poli **Locale** (Jazyk) provedte výběr jazyka z rozbalovacího seznamu.
3. Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně). Uživatelské rozhraní se změní na vybraný jazyk.

10.4 Set Auto-Hanging and Auto-Pairing

Postup pro To set the system for Auto-Hanging and Auto-Pairing of images:

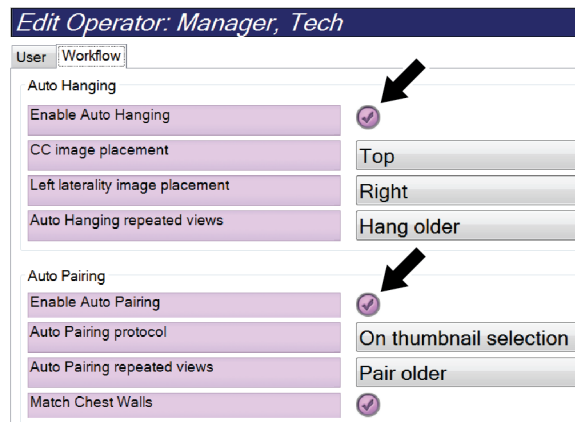
1. Ve skupině obsluhy na obrazovce *Admin* (Administrátor) vyberte možnost **My Settings** (Moje nastavení).



Poznámka

My Settings (Moje nastavení) si můžete otevřít i přes panel úloh. Označte oblast uživatelského jména a z automatické nabídky vyberte možnost **My Settings** (Moje nastavení).

2. Otevře se obrazovka *Edit Operator* (Upravit obsluhu). Vyberte kartu **Workflow** (Pracovní postup).
 - Zaškrtněte pole **Auto-Hanging** (Automatické zavěšení). Tím se vám automaticky zobrazí předchozí studie v režimu „4-up“.
 - Zaškrtněte pole **Auto-Pairing** (Automatické párování). Tím se vám zobrazí předchozí zobrazení v režimu „multi-up“ vedle nově pořízeného snímku.



Obrázek 78: Zapnutí automatické zavěšení a automatické párování

3. Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).

10.5 Nastavení více řádků na kartách postupů

V preferencích obsluhy můžete nastavit zobrazení větší části názvu na horních kartách postupů. Postup pro změnu karet postupů z jednoho řádku textu na více řádků textu:

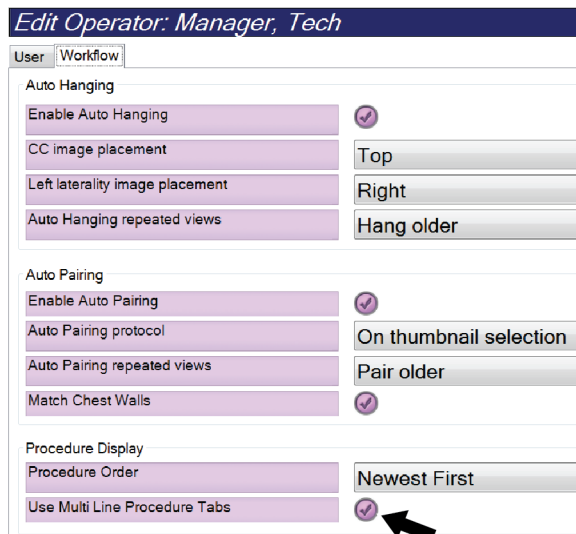
1. Ve skupině obsluhy na obrazovce *Admin* (Administrátor) vyberte možnost **My Settings** (Moje nastavení).



Poznámka

My Settings (Moje nastavení) si můžete otevřít i přes panel úloh. Označte oblast uživatelského jména a z automatické nabídky vyberte možnost **My Settings** (Moje nastavení).

2. Otevře se obrazovka *Edit Operator* (Upravit obsluhu). Vyberte kartu **Workflow** (Pracovní postup).
3. Zaškrtněte pole **Use Multi Line Procedure Tabs** (Použít víceřádkové karty postupů).



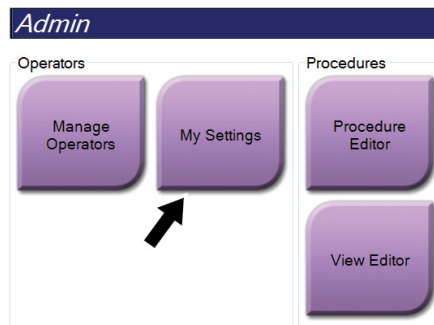
Obrázek 79: Zapnutí víceřádkových karet postupů

4. Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).

10.6 Zapnutí a nastavení zapamatování výšky

Uživatelé můžou zapnout a nastavit automatickou změnu výšky akviziční stanice podle osobních preferencí po přihlášení. Postup pro zapnutí a nastavení zapamatované výšky:

1. Ve skupině obsluhy na obrazovce *Admin* (Administrátor) vyberte možnost **My Settings** (Moje nastavení).



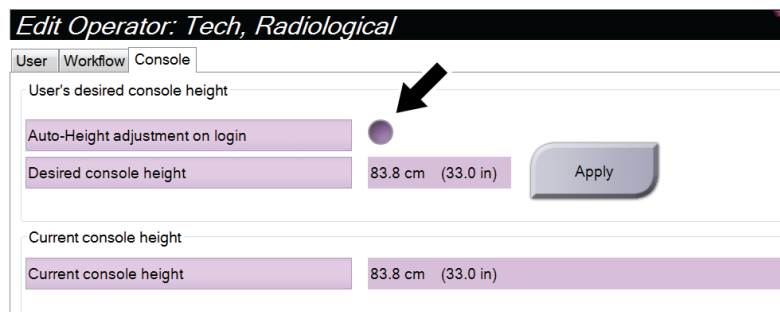
Obrázek 80: Tlačítko *My Settings* (Moje nastavení) na obrazovce administrátora



Poznámka

My Settings (Moje nastavení) si můžete otevřít i přes panel úloh. Označte oblast uživatelského jména a z automatické nabídky vyberte možnost **My Settings** (Moje nastavení).

2. Na obrazovce *Edit Operator* (Upravit obsluhu) vyberte kartu **Console** (Konzole).
3. Nastavení zapamatované výšky zapnete přepínačem napravo od pole „Auto-Height adjustment on login“ (Automatické nastavení výšky po přihlášení). Zobrazí se fajfka. (Tím samým přepínačem se nastavení zapamatované výšky i vypíná.)

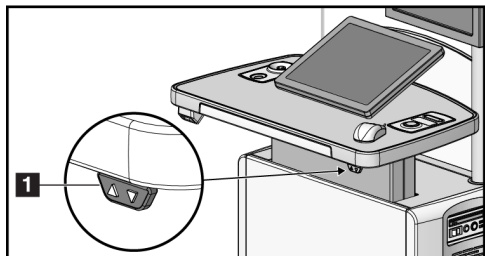


Obrázek 81: Karta konzole na obrazovce úprav obsluhy

Návod k systému 3Dimensions

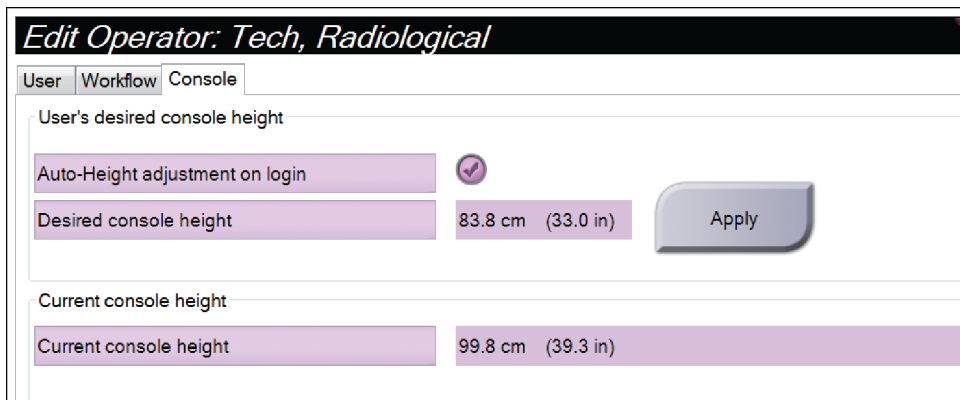
Kapitola 10: Administrátorské rozhraní systému

4. Požadovaná výška se nastavuje šipkami ▲ NAHORU a ▼ DOLŮ na ovládacím panelu nastavení výšky (viz následující obrázek).



Obrázek 82: Ovládací panel nastavení výšky

5. V poli Desired console height (Požadovaná výška konzole) se zobrazuje naposledy uložená výška. V poli Current console height (Aktuální výška konzole) se zobrazuje aktuální poloha. (Viz následující obrázek.) Nastavení požadované výšky uložte stisknutím tlačítka **Apply** (Použít).



User's desired console height
Auto-Height adjustment on login
Desired console height 83.8 cm (33.0 in)

Current console height
Current console height 99.8 cm (39.3 in)

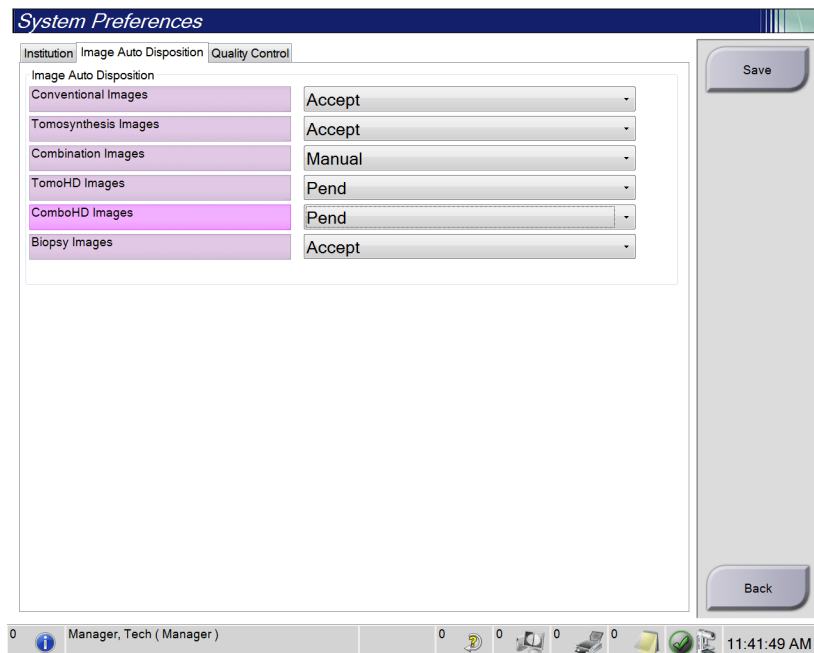
Obrázek 83: Pole požadované výšky konzole a aktuální výšky konzole

6. Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).

10.7 Nastavení automatického přijetí a automatického odložení snímků

Uživatel na úrovni správce může nakonfigurovat systém na automatické přijímání nebo automatické odkládání nových snímků.

1. V systémové skupině na obrazovce *Admin* (Administrátor) vyberte možnost **Preferences** (Preference). Otevře se obrazovka *System Preferences* (Systémové preference).
2. Vyberte kartu **Image Auto Disposition** (Automatická správa snímků).
3. Z rozbalovacích nabídek vyberte automatickou správu pro jednotlivé typy snímků.
 - Možnost **Manual** (Ruční) slouží k ručnímu přijímání, zamítání nebo odkládání nově pořízených snímků.
 - Možnost **Accept** (Přijmout) slouží k automatickému přijímání nově pořízených snímků.
 - Možnost **Pend** (Odložit) slouží k automatickému odkládání nově pořízených snímků.



Obrázek 84: Nastavení automatické správy snímků

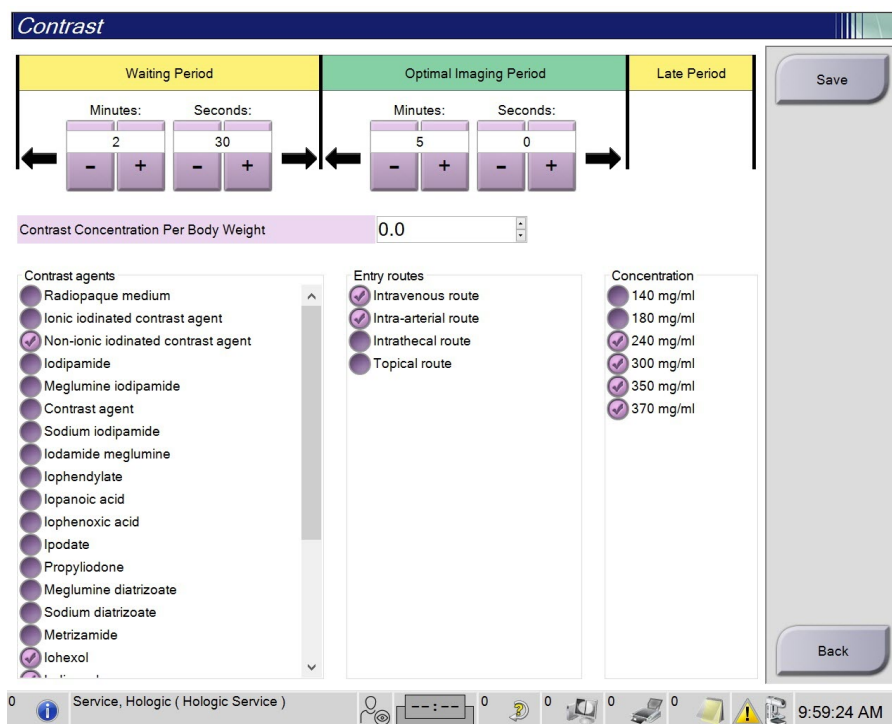
4. Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).

10.8 Výchozí nastavení kontrastu

Uživatel na úrovni správce může konfigurovat výchozí časovače a výchozí informace o kontrastu.

Nastavení výchozích časovačů

- Ve skupině postupů na obrazovce *Admin* (Administrátor) stiskněte tlačítko **Contrast** (Kontrast).



Obrázek 85: Výchozí nastavení I-View 2D Contrast

- Tlačítka plus (+) a minus (-) nastavte minuty a vteřiny u **Waiting Period** (Čekací doba) a **Optimal Imaging Period** (Optimální doba zobrazování).
- Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit).

Tento výběr se projeví ve výchozím nastavení časovačů na kartě **Contrast** (Kontrast).

Nastavení výchozích informací o kontrastu

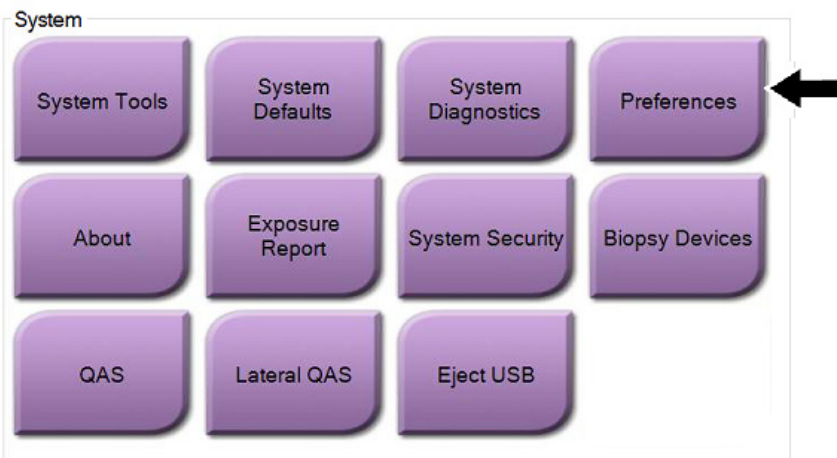
- Ve skupině postupů na obrazovce *Admin* (Administrátor) stiskněte tlačítko **Contrast** (Kontrast).
- Vyberte jednu či více **kontrastních látek** (Contrast agents), **vstupních cest** (Entry routes) a **koncentraci** (Concentration). Viz předchozí obrázek.
- Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit).

Váš výběr se projeví jako výchozí nastavení v okna informací o kontrastu.

10.9 Zapnutí a nastavení výchozí výšky

Správce může u akviziční stanice nastavit automatický návrat do výchozí výšky po odhlášení uživatele. Postup pro zapnutí a nastavení výchozí výšky:

1. V systémové skupině na obrazovce *Admin* (Administrátor) vyberte možnost **Preferences** (Preference).



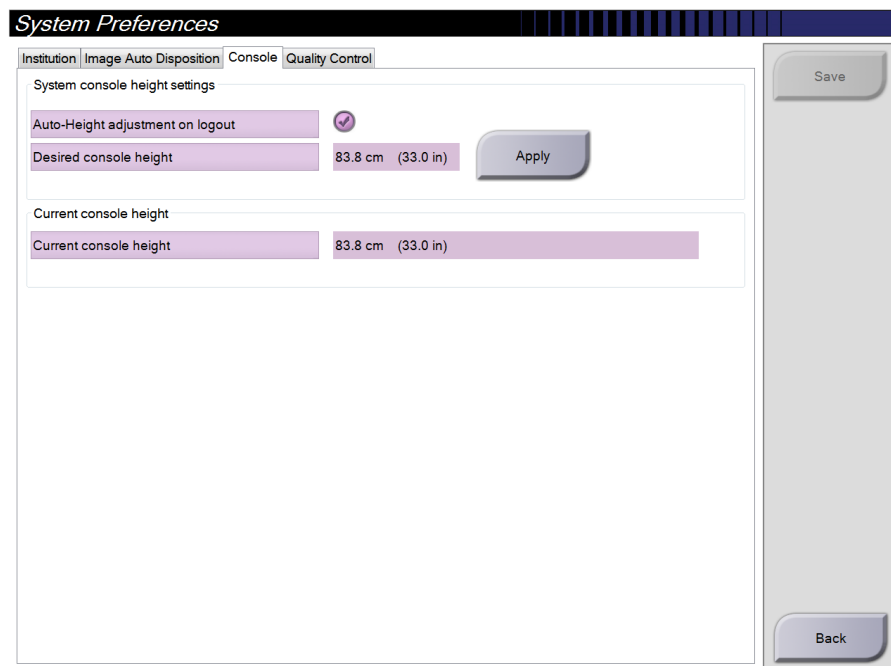
Obrázek 86: Tlačítko preferencí na obrazovce administrátora

2. Na obrazovce *System Preferences* (Systémové preference) vyberte kartu **Console** (Konzole).

Návod k systému 3Dimensions

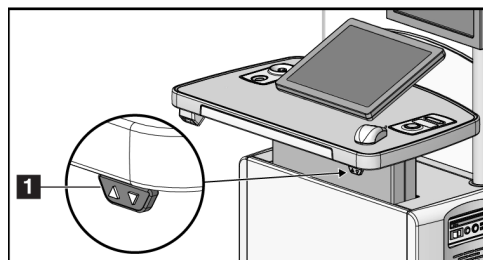
Kapitola 10: Administrátorské rozhraní systému

3. Nastavení výchozí výšky zapnete přepínačem napravo od pole „Auto-Height adjustment on logout“ (Automatické nastavení výšky po odhlášení). Zobrazí se fajfka. (Tím samým přepínačem se nastavení výchozí výšky i vypíná.)



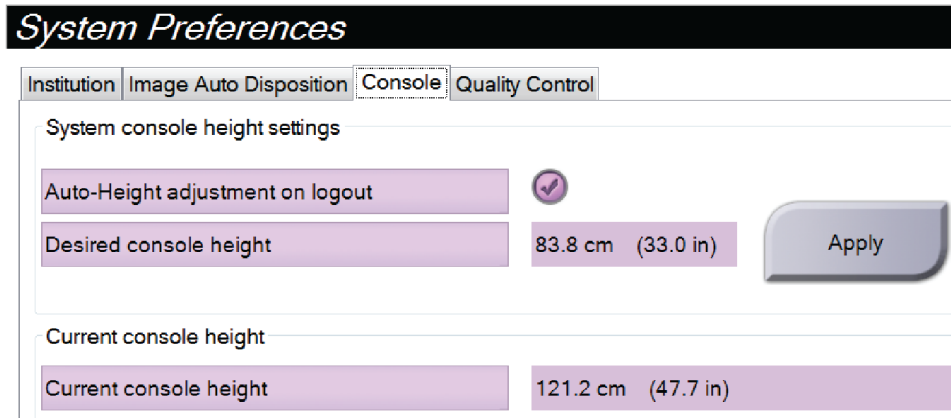
Obrázek 87: Karta konzole na obrazovce preferencí

4. Požadovaná výška se nastavuje šipkami ▲ NAHORU a ▼ DOLŮ na ovládacím panelu nastavení výšky (viz následující obrázek).



Obrázek 88: Ovládací panel nastavení výšky

5. V poli Desired console height (Požadovaná výška konzole) se zobrazuje naposledy uložená výška. V poli Current console height (Aktuální výška konzole) se zobrazuje aktuální poloha. (Viz následující obrázek.) Nastavení požadované výšky uložíte stisknutím tlačítka **Apply** (Použít).

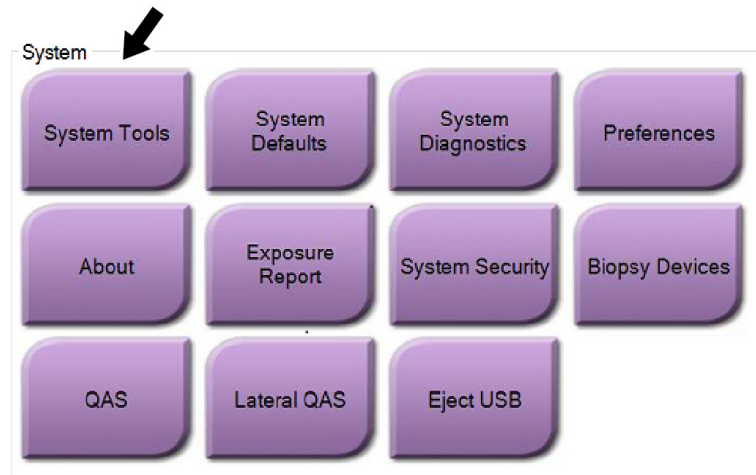


Obrázek 89: Pole požadované výšky konzole a aktuální výšky konzole

6. Stiskněte tlačítko **Save** (Uložit) a následným stisknutím **OK** potvrďte hlášení *Update Successful* (Aktualizace proběhla úspěšně).

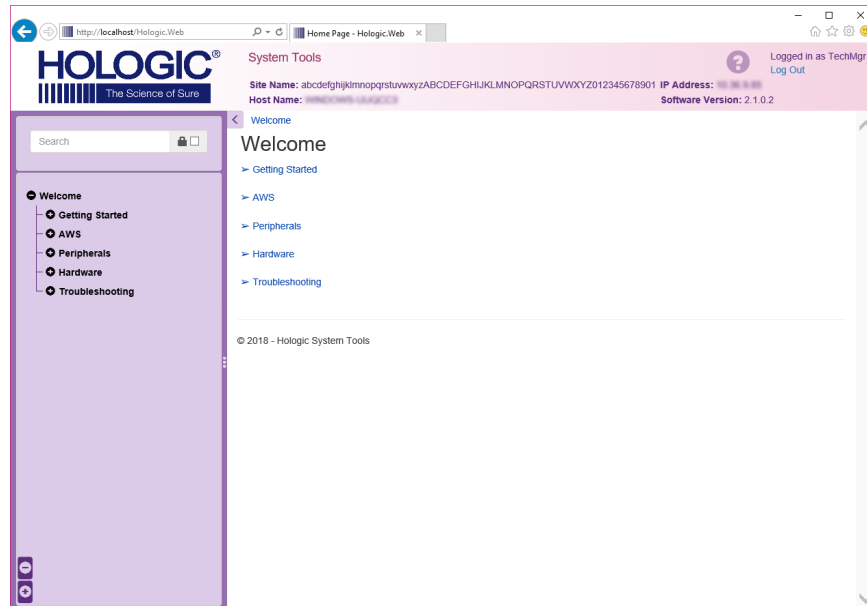
10.10 Systémové nástroje

Do systémových nástrojů mají přístup správci na úrovni radiologických technologů a uživatelé se servisním oprávněním. Systémové nástroje obsahují informace o konfiguraci systému. Utilita se otevírá přes **System Tools** (Systémové nástroje) v systémové skupině na obrazovce *Admin* (Administrátor).



Obrázek 90: Tlačítko *System Tools* (Systémové nástroje)

10.10.1 Systémové nástroje pro správce na úrovni radiologických technologů



Obrázek 91: Obrazovka systémových nástrojů

Tabulka 24: Správce na úrovni radiologického technologa – funkce systémových nástrojů

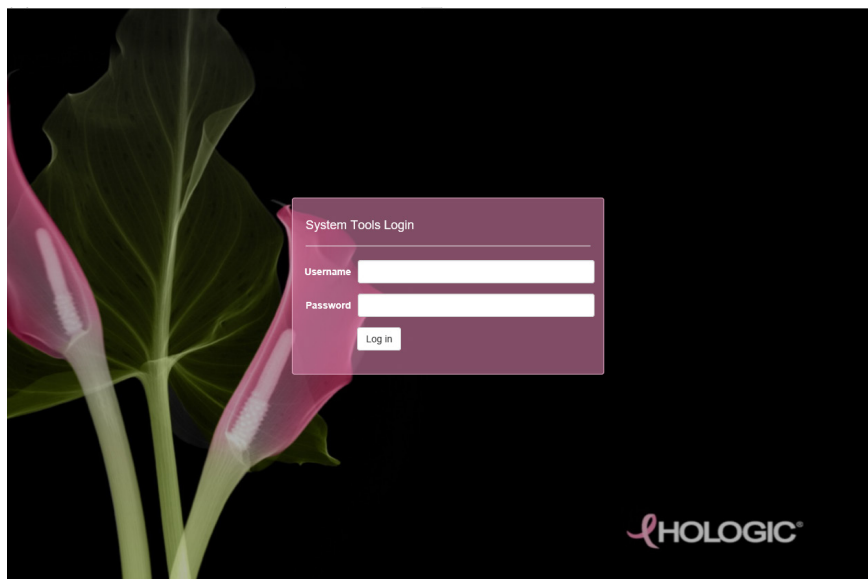
Sekce	Systémové funkce
Začínáme	<p>About (Informace): Úvod do servisního nástroje.</p> <p>FAQ (Nejčastější dotazy): Seznam nejčastějších dotazů.</p> <p>Glossary (Slovniček pojmu): Seznam pojmu a popisů.</p> <p>Platform (Platfroma): Seznam adresářů, softwarových verzí a statistik systémového softwaru.</p> <p>Shortcuts (Zástupci): Seznam zástupců Windows.</p>
AWS	<p>Konektivita: Seznam nainstalovaných zařízení.</p> <p>Film & Image Information (Informace o souborech a snímcích): Vytvoření zprávy o snímku*. Vytvoření zprávy o kontrole kvality. (*K této zprávě se dostanete i ze vzdáleného počítače. Viz oddíl <i>Vzdálený přístup ke zprávám o snímcích</i> na straně 150.)</p> <p>Licensing (Licence): Seznam nainstalovaných licencí.</p> <p>User Interface (Uživatelské rozhraní): Změna nastavení softwarové aplikace.</p> <p>Internationalization (Internacionalizace): Výběr místního jazyka a kultury.</p>
Řešení problémů	<p>AWS: Umožňuje stahování obrázků.</p> <p>Computer (Počítač): Správa systémů a informace o síti.</p> <p>Log (Protokol): Změna nastavení zaznamenávání událostí.</p> <p>Backups (Zálohy): Kontrola záloh systému.</p>

10.10.2 Vzdálený přístup ke zprávám o snímcích

Přístup ke zprávám o snímcích přes vzdálený počítač v systémové síti. Tato funkce může být užitečná pro pracoviště, která neumožňují stahování zpráva přes USB přímo ze systému.

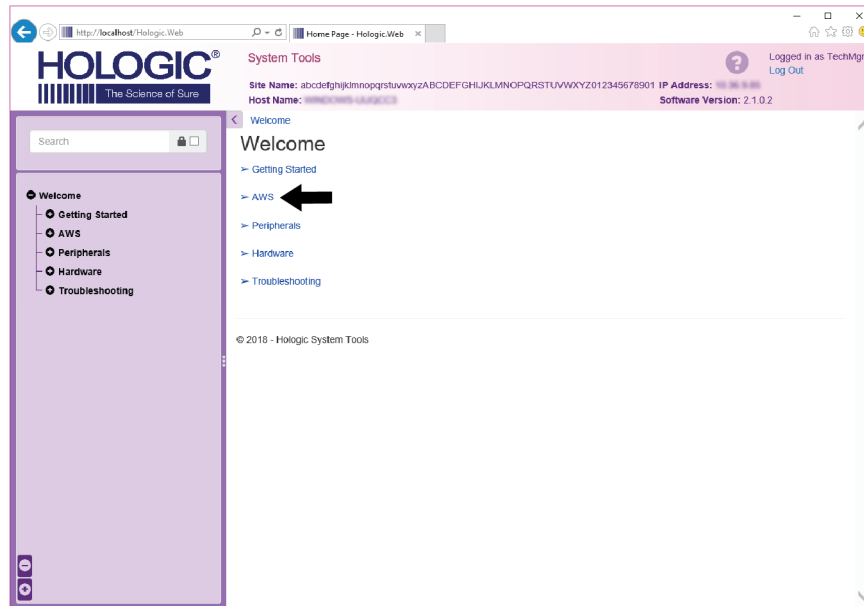
Přístup ke zprávám o snímcích ze vzdáleného počítače realizujte podle těchto kroků. Tento postup vyžaduje přihlášení do System Tools (Systémové nástroje) pod uživatelem na úrovni správce.

1. Získejte IP adresu systému, ke kterému chcete realizovat přístup. IP adresu vám poskytne IT administrátor nebo ji můžete získat přímo ze systému. Při získání ze systému přejděte na obrazovku *About* (Informace) a vyberte kartu **System** (Systém). Zapište si IP adresu.
2. Přes internetový prohlížeč na vzdáleném počítači přejděte na [http:// \[IP address\]/Hologic.web/MainPage.aspx](http://[IP address]/Hologic.web/MainPage.aspx). Použijte IP adresu z kroku 1.
3. Otevře se obrazovka *System Tools Login* (Přihlášení do systémových nástrojů). Zadejte uživatelské jméno na úrovni správce a heslo a pak stiskněte tlačítko **Log in** (Přihlášení).



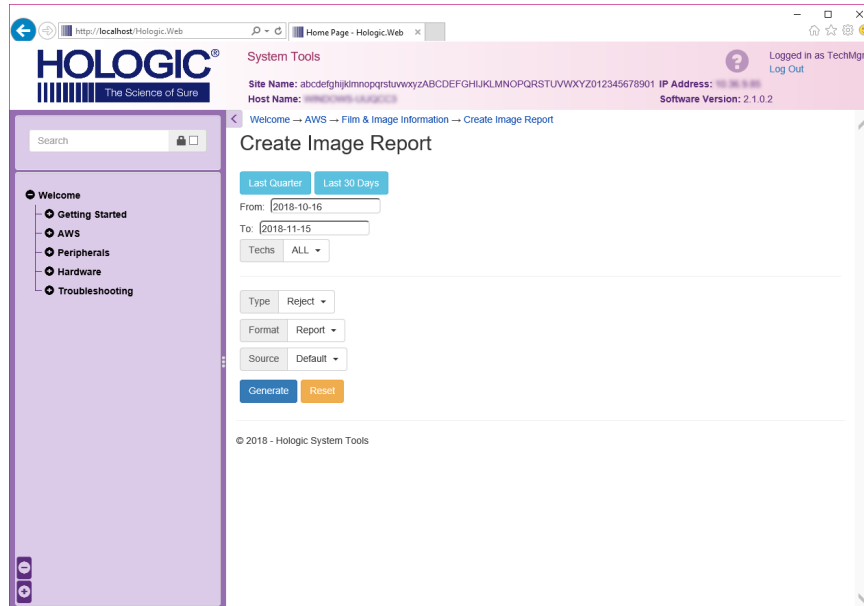
Obrázek 92: Obrazovka přihlášení do systémových nástrojů

4. Otevře se *uvítací obrazovka systémových nástrojů*. Přejděte do umístění **AWS > Film & Image Information > Create Image Report** (AWS > Informace o filmu a snímku > Vytvořit zprávu o snímku).



Obrázek 93: Uvítací obrazovka systémových nástrojů

5. Vyberte parametry pro zprávu a klikněte na možnost **Generate** (Vygenerovat).



Obrázek 94: Parametry vytvoření zprávy o snímku

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 10: Administrátorské rozhraní systému

6. Na obrazovce se zobrazí zpráva. Posuňte si na zprávě dolů a pomocí možností **Download to (html)** (Stáhnout jako html) **Download to (csv)** (Stáhnout jako csv) vyberte formát, v jakém se má soubor stáhnout. Pak klikněte na **Save** (Uložit).

The screenshot shows the 'System Tools' page of the Hologic web interface. At the top right, it displays the site name (abcdefgijklmnopqrstuvwxyzABCDEFHIJKLMNOPQRSTUVWXYZ2012345678901), IP address, host name, and software version (2.1.0.2). A user is logged in as 'TechMgr'. The main content area contains a table with 12 rows, each representing a reason for failure or error. The columns are labeled: Reason, Count 1, Count 2, Count 3, Count 4, Count 5, Count 6, and Percentage. The last row is a summary with 'Totals' and '100%'. Below the table are three summary boxes: 'Total with Reasons:' (0), 'Total Exposures:' (0), and 'Ratio (%)' (0%). At the bottom of the page, there are two 'Download html' links with the instruction '(Right click to download)' and a black arrow pointing to the second link. The footer includes a copyright notice for 2018.

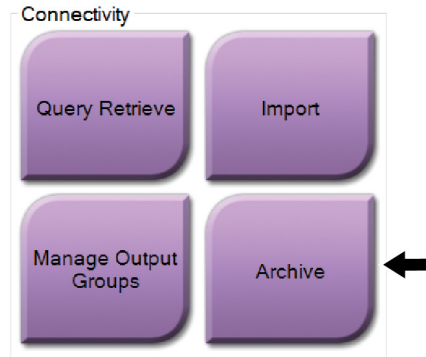
Obrázek 95: Stažení zprávy o snímku

7. Vyberte složku v počítači a následně klikněte na možnost **Save** (Uložit).
8. Až budete hotovi, ze systémových nástrojů se odhláste stisknutím možnosti **Log out** (Odhlášení).

10.11 Archivační nástroj

Archivační funkce na obrazovce *Admin* (Administrátor) umožňuje:

- Odesílat místní studie do archivu.
- Exportovat studie na vyjímatelná média.



Obrázek 96: Tlačítko *Archive* (Archivovat)

1. Ve skupině konektivity na obrazovce *Admin* (Administrátor) stiskněte tlačítko **Archive** (Archivovat). Otevře se obrazovka *Multi Patient On Demand Archive* (Archivace více pacientů na vyžádání).
2. Vyhledejte si požadovaného pacienta zadáním alespoň dvou znaků do parametrů vyhledávání a stiskněte lupu.

Zobrazí se seznam pacientů, kteří odpovídají kritériím vyhledávání.

The screenshot shows the 'Multi Patient On Demand Archive' window. At the top left, there is a search bar labeled 'Patient Name' with the text 'test'. To its right are icons for search, clear, and close. Below the search bar is a tree view under 'Header' with several entries checked. To the right of the tree view is a table with columns: Patient ID, Study Date, Study Time, and Access. The table contains several rows of data. On the far right, there is a vertical sidebar with buttons for 'Device List', 'Group Details', 'Output Group' (set to 'Default'), 'Select All', 'Clear', 'Export', 'Archive', and 'Back'. Numbered callouts point to specific elements: 1 points to the search bar; 2 points to the tree view; 3 points to the table; 4 points to the 'Archive' button in the sidebar; and 5 points to the 'Select All' button in the sidebar.

Obrázek 97: Obrazovka archivace více pacientů na vyžádání

Legenda k obrázku

1. Parametry vyhledávání
2. Oblast seznamu pacientů
3. Oblast pacientů k archivaci nebo exportu
4. Přidání výběru do oblasti seznamu pacientů nebo pacientů k archivaci nebo exportu
5. Odstraňte výběr z oblasti pacientů k archivaci nebo exportu

Návod k systému 3Dimensions

Kapitola 10: Administrátorské rozhraní systému

Postup pro archivaci:

1. Vyberte pacienty a postupy, které chcete archivovat.
 - Vyberte pacienty ze seznamu pacientů nebo z výsledků hledání na základě parametrů vyhledávání (položka 1).



Poznámka

Tlačítko **Select All** (Vybrat vše) (na obrazovce vpravo) slouží k výběru všech pacientů v oblasti seznamu pacientů. Tlačítko **Clear** (Smazat) (na obrazovce vpravo) slouží ke smazání výběru.

- Vyberte postupy pro jednotlivé pacienty.
 - **Šipkou dolů** (položka 4) na obrazovce přesunete vybrané pacienty do oblasti pacientů k archivaci (položka 3).
 - **Šipkou nahoru** (položka 5) na obrazovce odstraníte vybrané pacienty z oblasti pacientů k archivaci (položka 3).
2. Vyberte paměťové médium.
 - Vyberte odpovídající možnost z rozbalovací nabídky paměťových zařízení.
- NEBO -
 - Stiskněte tlačítko **Group List** (Seznam skupin) a následně vyberte příslušnou možnost.
 3. Stiskněte tlačítko **Archive** (Archivovat). Seznam v oblasti pacientů k archivaci se zkopiuje na vybraná archivační zařízení.



Poznámka

Pomocí nástroje Manage Queue (Správa fronty) na panelu úloh si můžete prohlédnout stav archivu.

Postup pro export:

1. Vyberte pacienty a postupy, které chcete exportovat.
 - Vyberte pacienty ze seznamu pacientů nebo z výsledků hledání na základě parametrů vyhledávání (položka 1).

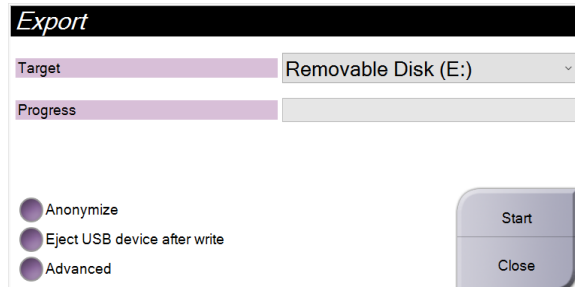


Poznámka

Tlačítko **Select All** (Vybrat vše) (na obrazovce vpravo) slouží k výběru všech pacientů v oblasti seznamu pacientů. Tlačítko **Clear** (Smazat) (na obrazovce vpravo) slouží ke smazání výběru.

- Vyberte postupy pro jednotlivé pacienty.
- **Šipkou dolů** (položka 4) na obrazovce přesunete vybrané pacienty do oblasti pacientů k archivaci (položka 3).
- **Šipkou nahoru** (položka 5) na obrazovce odstraníte vybrané pacienty z oblasti pacientů k archivaci (položka 3).

2. Stiskněte tlačítko **Export**.
3. V okně *Export* vyberte z rozbalovacího seznamu paměťových médií odpovídající cíl.



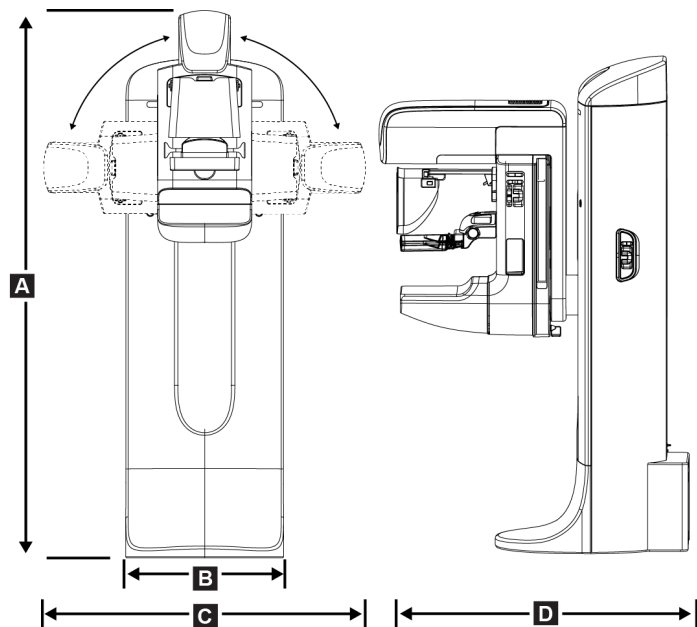
Obrázek 98: Obrazovka exportu

4. Dále máte k dispozici tyto možnosti:
 - **Anonymize** (Anonymizace): anonymizace pacientských dat.
 - **Eject USB device after write** (Vysunout USB zařízení po zápisu): automatické vysunutí paměťového média po dokončení exportu.
 - **Advanced** (Rozšířené): výběr složky v místních systémech určené pro ukládání výběrů a také výběr typu exportu snímků.
5. Tlačítkem **Start** odešlete vybrané snímky do vybraného zařízení.

Příloha A Specifikace

A.1 Rozměry produktu

A.1.1 Tubusový stojan (gantry a C-rameno)



Obrázek 99: Tubusový stojan (gantry a C-rameno) – rozměry

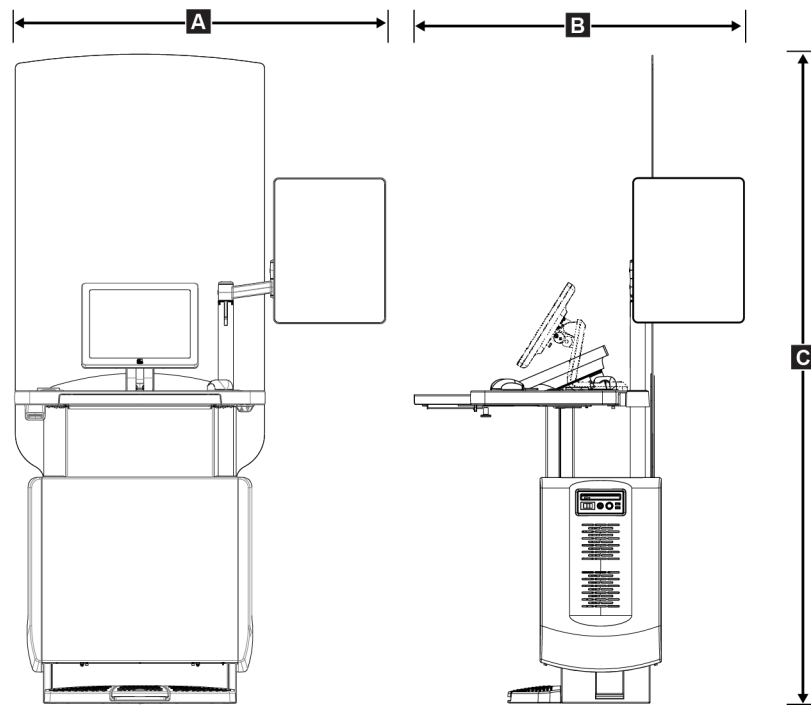
A.	Výška	223 cm (87,8 palců)
B.	Šířka	66 cm (26 palců)
C.	Šířka	173 cm (68 palců)
D.	Hloubka	138 cm (54,3 palců)
	Hmotnost	Max. 400 kg (882 liber)

Návod k systému 3Dimensions

Příloha A: Specifikace

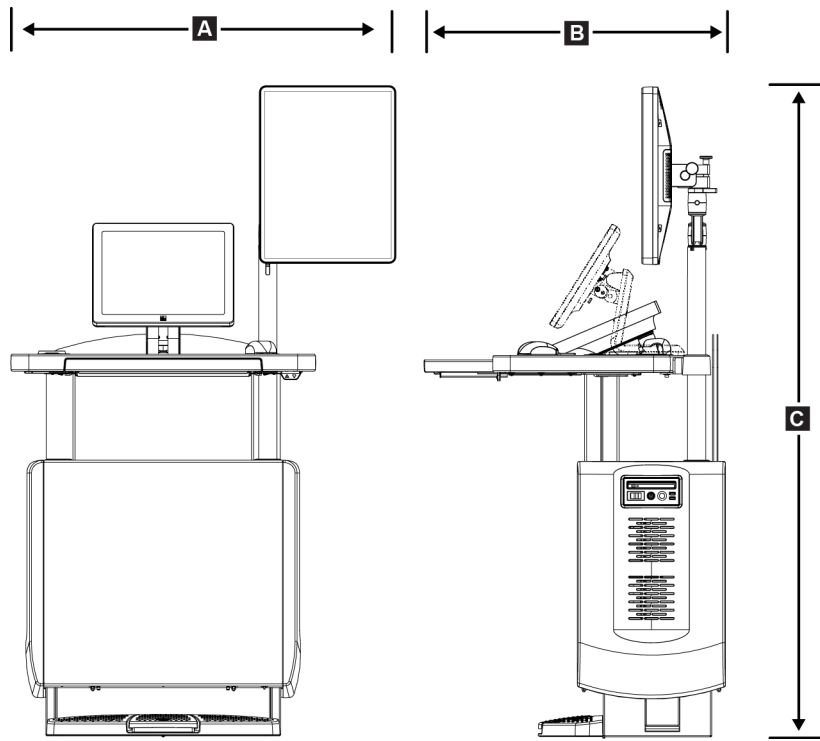
A.1.2 Akviziční stanice

Akviziční stanice Universal



Obrázek 100: Rozměry akviziční stanice Universal

A.	Šířka (max.) s vysunutým volitelným kloubovým ramenem displeje	136 cm (53,4 palců) – UAWS řada I 128 cm (50,3 palců) – UAWS řada II
	Šířka (max.) se standardním ramenem displeje	94,0 cm (36,9 palců) – UAWS řada I 107 cm (42,0 palců) – UAWS řada II
B.	Hloubka (max.) s vysunutou příhrádkou klávesnice a volitelným kloubovým ramenem displeje	122 cm (48,4 palců) – UAWS řada I, natočení na stranu 115 cm (45,1 palců) – UAWS řada II, natočení na stranu
	Hloubka (max.) s vysunutou příhrádkou klávesnice a standardním displejem ramene	83,6 cm (32,9 palců) – UAWS řada I a II
C.	Výška (jmenovitá)	219 cm (86,1 palců) po srpnu 2017
	Hmotnost (max.)	204 cm (80,3 palců) před zářím 2017
		209 kg (460 liber)

Akviziční stanice pro mobilní použití

Obrázek 101: Rozměry mobilní akviziční stanice Universal

A.	Šířka (max.) s mobilním ramenem displeje	100 cm (39,5 palců) – UAWS řada I 107 cm (42,0 palců) – UAWS řada II
B.	Hloubka (max.) s vysunutou přehrádkou klávesnice	85 cm (33,5 palců)
C.	Výška (max.)	180 cm (71 palců)
	Hmotnost (max.)	179 kg (395 liber)

A.2 Provozní a skladovací prostředí**A.2.1 Všeobecné provozní podmínky**

Teplotní rozmezí	20 °C (68 °F) až 30 °C (86 °F)
Rozsah relativní vlhkosti	20 % až 80 % bez kondenzující vlhkosti

Návod k systému 3Dimensions

Příloha A: Specifikace

A.2.2 Skladovací prostředí

Gantry

Teplotní rozmezí	-10 °C (14 °F) až 40 °C (104 °F)
Rozsah relativní vlhkosti	10 % až 90 % bez kondenzující vlhkosti

(Při skladování v budově skladujte v obalu.)

RTG detektor

Teplotní rozmezí	10 °C (50 °F) až 30 °C (86 °F) na neurčito
	10 °C (50 °F) až 35 °C (95 °F) max. po dobu 12 h
Maximální rychlosť teplotní změny	Méně než 10 °C (50 °F) za hodinu
Rozsah relativní vlhkosti	10 % až 80 % bez kondenzující vlhkosti

(Při skladování v budově skladujte v obalu.)

Akviziční pracovní stanice

Teplotní rozmezí	-10 °C (14 °F) až 40 °C (104 °F)
Rozsah relativní vlhkosti	10 % až 90 % bez kondenzující vlhkosti

(Při skladování v budově skladujte v obalu.)

A.3 Ochrana proti radiaci

Ekvivalent olověné ochrany proti radiaci 0,5 mm olova pro RTG energii do 35 kV
(Pb)

A.4 Elektrický vstup

A.4.1 Tubusový stojan

Síťové napětí	200/208/220/230/ 240 VAC ±10 %
Síťová impedance	Maximální impedance vedení nesmí být větší než 0,20 Ohmů pro 208/220/230/240 VAC, 0,16 Ohmů pro 200 VAC
Síťová frekvence	50/60 Hz ±5 %
Průměrný proud za 24 h	< 5 A
Proud ve špičce	4 A (max. 65 A po dobu ≤ 5 s)

A.4.2 Akviziční stanice

<i>Síťové napětí</i>	100/120/200/208/220/230/240 VAC $\pm 10\%$
<i>Síťová frekvence</i>	50/60 Hz $\pm 5\%$
<i>Spotřeba</i>	< 1 000 W
<i>Pracovní cyklus (akviziční stanice Standard)</i>	10 % ~ 6 min za hodinu nebo 2 min zap., 18 min vyp.
<i>Nadprudová ochrana</i>	8 A

A.5 Technické údaje o tubusovém stojanu

A.5.1 C-rameno

<i>Rozsah otáčení</i>	<i>Konvenční mamografie:</i> +195° +3°/-0,5° to 0° $\pm 0,5^\circ$ to -155° +0,5°/-3°
	<i>Varianta s tomosyntézou:</i> +180° $\pm 0,5^\circ$ to 0° $\pm 0,5^\circ$ to -140° $\pm 0,5^\circ$
<i>Absolutní úhlová poloha</i>	<i>přesnost na $\pm 0,5^\circ$</i>
<i>Rotační zrychlení</i>	18°/s ² +18/-9 %
<i>Rotační zpomalení</i>	18°/s ² +18/-9 %
<i>Úhlová rychlosti při rotačním polohování</i>	18°/s $\pm 25\%$



Poznámka

Úhlová rychlosť je průměrná rychlosť otáčení ramene tubusu po směru hod. ručiček v rozmezí 0° a 90° nebo proti směru hod. ručiček v rozmezí 90° a 0°. Úhlová rychlosť nezahrnuje čas na zrychlení z nuly a zpomalení na nulu.

<i>Vzdálenost zdroje a snímku (SID)</i>	70,0 cm $\pm 1,0$ cm (27,6 palců $\pm 0,4$ palce) (Odchylka polohy ohniska činí ± 5 mm)
<i>Podpora pacientky (bez zvětšení)</i>	
<i>Spodní limit vertikální polohy</i>	70,5 cm +5,1/-0 cm (27,75 palců +2,0/-0 palců)
<i>Horní limit vertikální polohy</i>	141 cm +0/-17,8 cm (55,5 palců +0/-7,0 palců)

Návod k systému 3Dimensions

Příloha A: Specifikace

A.5.2 Komprese

Síla ruční komprese	Max. 300 N (30 kg, 67,4 liber)
Motorizovaná komprese	Funkce ve třech provozních režimech: předkomprese, celý rozsah, duální komprese. Volí uživatel prostřednictvím softwaru.
Síla předkomprese	Od 6,7 kg (15 liber) až 13,4 kg (30 liber) (od 67 do 134 N), motorizovaná
Síla komprese v celém rozsahu	Od 8,9 kg (20 liber) až 17,8 kg (40 liber) (89 to 178 N), motorizovaná
Komprese v duálním režimu	Po první aktivaci spínače komprese aplikuje sílu předkomprese; pak se při aktivaci spínače do 2 s síla postupně zvýší o určitý přírůstek za každou aktivaci spínače až do uživatelem vybrané síly plné komprese.
Ovládání komprese	Šipky nahoru/dolů na obou stranách C-ramene a na dvoupolohovém nožním spínači (motorizovaný). Ovládací kolečko na obou stranách kompresního zařízení (ruční).
Uvolnění komprese	Ruční motorizované uvolnění řízené tlačítka na obou stranách C-ramene.
Automatické uvolnění komprese	Uživatelsky volitelný režim automatického uvolnění zvedne kompresní zařízení po ukončení expozice.
Plynule měnitelná rychlosť pohybu dolů	4,2 cm/s (1,66 palců) ±15 %
Zobrazení kompresní síly	Na dvou LCD displejích kompresního zařízení se zobrazuje kompresní síla v rozsahu od 18 N do 300 N v přírůstcích po 1 N (od 1,8 kg (4 libry) do 30 kg (67 liber) v přírůstcích po 1).
Přesnost zobrazení kompresní síly	±20 N (±4,5 liber (±2 kg))
Zobrazení tloušťky komprese	Dva LCD displeje na kompresním zařízení měří tloušťku komprese v přírůstcích po 0,1 cm. Zobrazení je viditelné z obou stran pacientky.
Přesnost tloušťky komprese	±0,5 cm (±0,2 palců) pro tloušťku mezi 0,5 cm a 15 cm (5,9 palců)
Tlušťka komprese při tomosyntéze prsu	Tomosyntéza se standardním rozlišením Max.: 24 cm (limitováno geometrií kompresního zařízení)
Kompresní lopatky	Tomosyntéza s vysokým rozlišením Max.: 15 cm (limitováno omezeními DICOM)
	Kompresní lopatky jsou průsvitné. Lopatky jsou vyrobeny z polykarbonátové pryskyřice nebo ekvivalentního materiálu. Při aplikaci komprese by vychýlení lopatky z roviny souběžné s povrchem opory pacientky mělo být menší nebo rovno 1,0 cm.

A.5.3 Rentgenka

<i>Ohnisko</i>	<i>Velké (0,3 mm), jmenovitá hodnota</i>
	<i>Malé (0,1 mm), jmenovitá hodnota</i>
<i>Napětí na tubusu</i>	<i>20 kV až 49 kV</i>
<i>Materiál anody</i>	<i>Wolfram</i>
<i>Okno RTG</i>	<i>Beryllium 0,63 mm</i>
<i>Podmínky zkoušky těsnosti tubusu</i>	<i>49 kVp, 2,0 mA</i>

A.5.4 Filtrace a výstup RTG paprsku

<i>Filtrace</i>	<i>Pětipolohové kolečko filtru:</i>
	<i>Poloha 1: Rhodium, 0,050 mm $\pm 10\%$</i>
	<i>Poloha 2: Hliník, 0,70 mm (jmenovitá hodnota) (varianta s tomosyntézou)</i>
	<i>Poloha 3: Stříbro, 0,050 mm $\pm 10\%$</i>
	<i>Poloha 4: Měď, 0,3 mm</i>
	<i>Poloha 5: Olovo (pro účely servisu)</i>

Rozsah kV/mA

Tabulka 25: Max. mA jako funkce 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

Návod k systému 3Dimensions

Příloha A: Specifikace

Tabulka 25: Max. mA jako funkce kV

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

Kroky v mAs (tabulka 1, výchozí)

4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 25, 30, 32, 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

Zeslabení uhlíkovými vlákny

Receptor obrazu

< 0,3 mm Al

Zvětšovací platforma

< 0,3 mm Al

A.5.5 RTG kolimace

<i>Kolimační pole</i>	<i>7,0 cm × 8,5 cm</i>
	<i>10 cm × 10 cm</i>
	<i>15 cm × 15 cm</i>
	<i>18 cm × 24 cm</i>
	<i>18 cm × 29 cm (varianta s tomosyntézou)</i>
	<i>24 cm × 29 cm</i>

A.5.6 Indikace světelného pole

<i>Kongruence světelného pole a RTG</i>	<i>Do 2 % SID</i>
---	-------------------

A.5.7 Generátor RTG

<i>Typ</i>	<i>Vysokofrekvenční měnič s konstantním potenciálem</i>
<i>Jmenovitý výkon</i>	<i>Max. 7,0 kW (isowatt), 200 mA při 35 kV</i>
<i>Kapacita elektrické energie</i>	<i>Max. 9,0 kW</i>
<i>Rozsah kV</i>	<i>20 kV až 49 kV v příruštcích po 1 kV</i>
<i>Přesnost kV</i>	<i>±2 % v rozsahu 20-49 kVp</i>
<i>Rozsah mAs</i>	<i>Od 3,0 mAs do 500 mAs v ručním režimu mAs (min. 8 mAs v režimu AEC)</i>
<i>Přesnost mAs</i>	<i>±(10 % + 0,2 mAs)</i>
<i>Rozsah mA</i>	<i>Od 10 mA do 200 mA, velké ohnisko</i>
	<i>Od 10 mA do 50 mA, malé ohnisko</i>

Návod k systému 3Dimensions

Příloha A: Specifikace

A.6 Technické informace o zobrazovacím systému

A.6.1 Receptor obrazu

Vniknutí kapaliny	<i>Do receptoru obrazu nesmí prosáknout žádná kapalina z náhodného rozlití.</i>
Vychýlení	<i>Nepřekračuje 1,0 mm při max. komprezi.</i>
Aktivní zobrazovací oblast	<i>Min. 23,3 cm × 28,5 cm (9,2 palců × 11,2 palců)</i>
DQE konvenční mamografie	<i>Min. 50 % při 0,2 lp/mm</i>
	<i>Min. 15 % při Nyquistově limitu</i>
DQE (varianta s tomosyntézou)	<i>Min. 30 % při 0,2 lp/mm</i>
	<i>Min. 15 % při Nyquistově limitu</i>
Dynamický rozsah a linearita	<i>Odezva podsystému detektoru je lineární s koeficientem linearity 0,999 v dynamickém rozsahu 400:1 při RTG expoziční.</i>
Uniformita	<i>Podsystém detektoru může provést korekci rozdílů parametru „pixel-to-pixel gain“.</i>
	<i>U konvenčních mamografických postupů nebude uniformita odezvy detektoru pro flat-field snímky větší než 2 % po aplikaci kalibraci zisku v expozičním rozsahu od 0,5 mR do 200 mR.</i>

Příloha B Systémová hlášení a upozornění

B.1 Oprava chyb a řešení problémů

Většinu závad a chybových hlášení lze vyřešit, aniž by to mělo vliv na vaši práci. Postupujte podle pokynů na obrazovce nebo problém vyřešte a následně stav smažte v panelu úloh. Některé problémy vyžadují restartování systému nebo rozsáhlý zásah (například zavolání technické podpory společnosti Hologic). Tato příloha se zabývá popisem kategorií hlášení a postup pro opětovné uvedení systému do normálního provozu. Pokud se chyby opakují, obraťte se na technickou podporu společnosti Hologic.

B.2 Typy hlášení

B.2.1 Úrovně závad

Každé hlášení se vyznačuje vlastním souborem následujících charakteristik:

- Zrušení probíhající expozice (ano/ne)
- Expozice nejde spustit (ano/ne)
- Zobrazení hlášení uživateli na akviziční stanici (ano/ne)
- Možnost resetování uživatelem (ano/ne)
- Možnost automatického resetování systémem (ano/ne)

Zobrazená hlášení

Všechna zobrazená hlášení se zobrazí ve vybraném jazyce uživatele.

Každé hlášení, které zruší expozici nebo zabrání spuštění expozice vždy uživateli nasměruje k řešení.

Dodatečná informace k hlášením

Technické informace o hlášení jsou k dispozici v souboru protokolu.

Některá hlášení se vždy zobrazují jako kritická chyba (je nutné restartování systému). Tato hlášení vyplývají z podmínky, která blokuje expozici, a která nemůže být resetována uživatelem ani systémem.

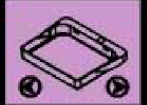
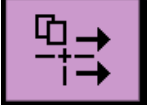
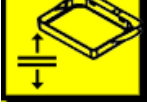
Návod k systému 3Dimensions

Příloha B: Systémová hlášení a upozornění

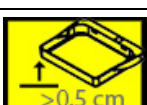
B.2.2 Systémová hlášení

Pokud se zobrazí následující systémová hlášení, provedte postup ze sloupce Uživatelský zásah, která by měla hlášení smazat a umožnit další expozici.

Tabulka 26: Systémová hlášení

Ikona	Hlášení	Uživatelský zásah
	Pohyb lopatky	Není vyžadován žádný zásah.
	Odesílání oznámení	Není vyžadován žádný zásah.
	Neplatné použití zvětšovacího stojanu	Vybrali jste tomografické zobrazení s nainstalovaným zvětšovacím stojanem. Vyberte netomografické zobrazení. (Varianta s tomosyntézou)
	Nezajištěný obličejový štít	Plně vyklopte nebo sklopte obličejový štít. (Varianta s tomosyntézou)
	Neplatné použití kompresní lopatky	Odeberte zvětšovací stojan nebo nainstalujte zvětšovací lopatku.
	Poloha lopatky neodpovídá vybranému zobrazení	Posuňte lopatku do správné polohy pro vybrané zobrazení.
	Kompresa menší než 4,5 cm během kalibrace	Posuňte kompresní lopatku výš než 4,5 cm, aby mohl být dokončen kalibrační postup.
	Aktivace komprese FAST	Vypněte komprezi FAST a nainstalujte lopatku určenou pro tento režim.
	Chybějící licence	Používání této funkce vyžaduje licenci. (Toto hlášení je pouze pro vaši informaci. Není vyžadován žádný uživatelský zásah.)
	Neplatná kalibrace detektoru	Nainstalujte zvětšovací stojan pro kalibraci malého ohniska. Odeberte zvětšovací stojan pro kalibraci velkého ohniska.

Tabulka 26: Systémová hlášení

Ikona	Hlášení	Uživatelský zásah
	Neplatná kalibrace geometrie	Před další expozicí opakujte kalibraci geometrie. (Varianta s tomosyntézou)
	Configuration file is missing (Chybějící konfigurační soubor)	Vztahuje se na servisní pracovníky.
	Čekání na detektor	Není vyžadován žádny zásah.
	Systém je ve zkušebním režimu	Vztahuje se na servisní pracovníky.
	Je nutná ruční úprava polohy tubusu (posun na 0 stupňů)	Otočte C-rameno na 0 stupňů.
	Je nutná ruční úprava polohy tubusu (posun na -15 stupňů)	Otočte C-rameno na -15 stupňů.
	Je nutná ruční úprava polohy tubusu (posun na 15 stupňů)	Otočte C-rameno na +15 stupňů.
	Aktivace tlačítka nouzového zastavení.	Otočením o čtvrt otáčky uveďte tlačítko nouzového zastavení do původní polohy.
	Příliš malá komprese na Tomo rekonstrukce.	Posuňte kompresní lopatku výš než 0,5 cm, aby mohla být provedena tomografická expozice.

Návod k systému 3Dimensions

Příloha B: Systémová hlášení a upozornění

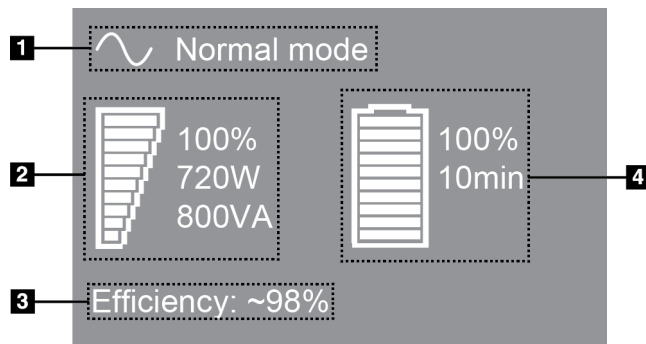
B.3 Hlášení UPS



Poznámka

Návod pro UPS se dodává spolu se systémem. Úplné pokyny naleznete v *návodu pro UPS*.

Na LCD UPS se zobrazuje stav napájení.



Legenda k obrázku

1. Režim UPS
2. Zatížení UPS
3. Účinnost UPS
4. Stav baterie UPS

Obrázek 102: LCD displej UPS

Pokud v UPS dojde baterie, ikona režimu se změní dle ilustrace.
Obratěte se na svého servisního zástupce, který zajistí výměnu baterie.



Příloha C Používání mobilního systému

Tato příloha obsahuje popis systému nainstalovaného v mobilním prostředí.

C.1 Bezpečnostní podmínky a další opatření

Aby systém splňoval všechny výkonové specifikace, je zapotřebí zajistit přijatelný, stabilní, čistý zdroj napájení VAC. Nejlepších výsledků se dosáhne při správném zapojení systému do elektrické sítě, pokud je k dispozici. Používáte-li mobilní generátor energie, musíte při všech podmírkách zatížení dodržovat příkonové specifikace.



Varování:

Ochrana proti radiaci není schválena pro mobilní použití a není poskytována. Výrobce autokaru musí poskytnout adekvátní stínění.



Upozornění:

Pokud není k dispozici pobřežní elektřina, můžete použít mobilní zdroje elektřiny o ekvivalentním výkonu. (Viz oddíl *Specifikace pro mobilní použití* na straně 172.) Správná fungování a výkon systému lze zajistit pouze tehdy, je-li dodáván trvalý skutečný sinusový VAC proud podle specifikací příkonu systému a charakteristik zatížení. Zdroj energie musí občasné poskytovat 65 A při 208 VAC po dobu minimálně 5 s a jinak maximálně 4 A nepřetržitě. Toto zatížení musí být podporováno jednou za 30 s. V případě přerušení dodávky pobřežního nebo mobilního proudu musí být zdroj UPS schopný poskytovat uvedený provozní výkon min. po dobu 4 min. Akviziční stanice a gantry musí být napájeny prostřednictvím samostatných obvodů. Na každém silovém obvodu se doporučuje použití zdroje nepřerušovaného napájení s aktivním linkovým kondicionérem. V souladu s tím by veškerý pomocný výkon mobilního autokaru měl být distribuován ostatními obvody. U elektroinstalace musí být po prvotní instalaci a po každém přemístění mobilního autokaru ověřeno, zda splňuje specifikace na příkon systému a bezpečnostní požadavky normy IEC 60601-1.



Upozornění:

Teplota a vlhkost uvnitř vozidla musí být celou dobu udržovány konstantní. Nedovolte, aby okolní podmínky překročily uvedené specifikace, pokud se jednotka nepoužívá.



Upozornění:

Napětí nelze měnit o více než $\pm 10\%$, pokud je RTG jednotka nebo další zařízení (například topení nebo klimatizace) v provozu.

Návod k systému 3Dimensions

Příloha C: Používání mobilního systému



Pozor

Postup pro zamezení vzniku artefaktů ve snímcích:

- Dbejte na to, abyste autokar nepostavili či nezaparkovali v blízkosti zdrojů vysokého výkonu (například elektrické vedení a venkovní transformátory).
 - Dbejte na to, aby se jakýkoli mobilní generátor elektřiny, zdroj nepřerušovaného napájení (UPS) nebo stabilizátor napětí nacházel alespoň 3 metry (10 stop) od nejbližšího bodu v cestě detektoru snímku.
 - Poškození prsní platformy nebo podložek může způsobit artefakty v obraze.
-

C.2 Specifikace pro mobilní použití

Následující systémové specifikace jsou určeny pouze pro mobilní použití. Všechny ostatní specifikace naleznete v oddílu *Specifikace* na straně 157.

C.2.1 Limity otřesů a vibrací

Limit vibrací

Max. 0,30 G (2 Hz až 200 Hz), měřeno v místě, kde je systém připevněn k autokaru.

Limit otřesů

Max. 1,0 G (půlsinusový pulz), měřeno v místě, kde se je systém připevněn k autokaru. U autokaru se doporučuje mít odpružení typu „air ride“.

C.2.2 Prostředí autokaru

Provozní prostředí

Teplotní rozmezí

20 °C až 30 °C

Rozsah relativní vlhkosti

20 % až 80 % bez kondenzující vlhkosti

Neprovozní/přepravní prostředí

Teplotní rozmezí

10 °C až 35 °C max. po dobu 12 h

10 °C až 30 °C na neurčito

Maximální rychlosť teplotní změny

< 10 °C/h

Rozsah relativní vlhkosti

10 % až 80 % bez kondenzující vlhkosti

C.3 Elektrický vstup

C.3.1 Gantry

<i>Síťové napětí</i>	200/209/220/230/ 240 VAC $\pm 10\%$
<i>Síťová impedance</i>	<i>Max. impedance linky nesmí být překročena.</i>
	0,20 Ohmů pro 208/220/230/240 VAC,
	0,16 Ohmů pro 200 VAC
<i>Síťová frekvence</i>	50/60 Hz $\pm 5\%$
<i>Průměrný proud za 24 h</i>	< 5 A
<i>Proud ve špičce</i>	4 A (65 A max. po dobu 3 s)

C.3.2 Akviziční stanice

<i>Síťové napětí</i>	100/120/200/ 208/220/230/ 240 VAC $\pm 10\%$
<i>Síťová frekvence</i>	50/60 Hz $\pm 5\%$
<i>Spotřeba</i>	< 1 000 W

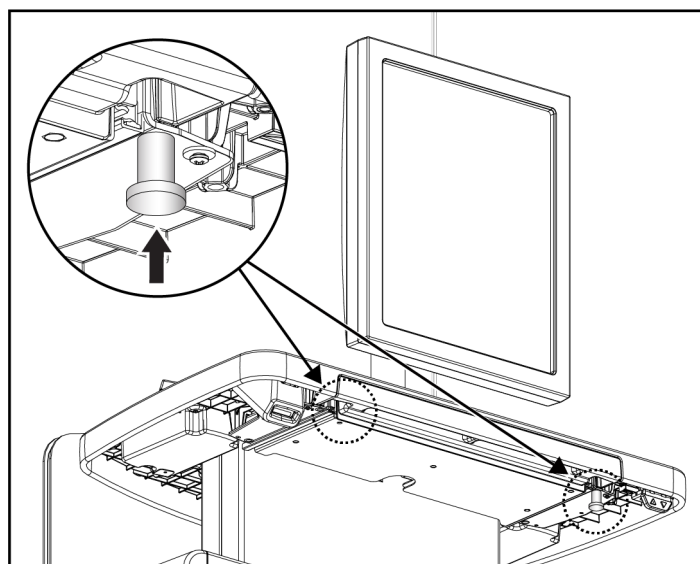
Návod k systému 3Dimensions

Příloha C: Používání mobilního systému

C.4 Příprava systému na přepravu

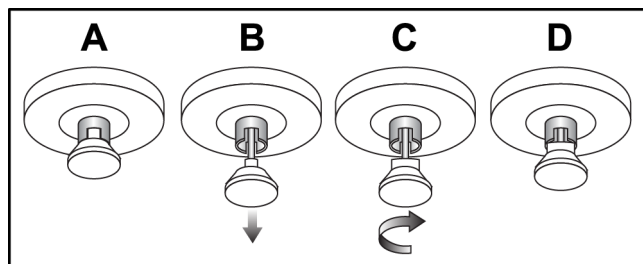
Před přepravou provedte následující postup:

1. Otočte C-rameno na 0 stupňů (CC poloha).
2. Spusťte C-rameno do nejspodnější polohy.
3. Vypněte systém přes uživatelské rozhraní.
4. Dejte myš na přihrádku klávesnice.
5. Zajistěte přihrádku klávesnice (viz následující obrázky):
 - a. Zavřete přihrádku.
 - b. Najděte pod přihrádkou pojistný knoflík.



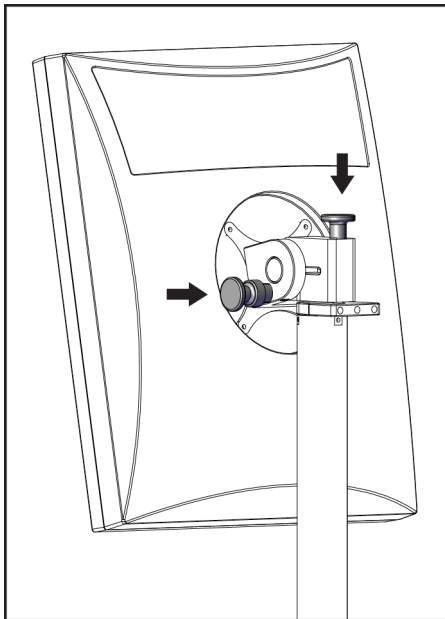
Obrázek 103: Pojistný knoflík přihrádky klávesnice (napravo nebo nalevo)

- c. Otočte pojistným knoflíkem o 90° tak, aby knoflík zacvakl. Poloha A na následujícím obrázku udává zajištěnou polohu.

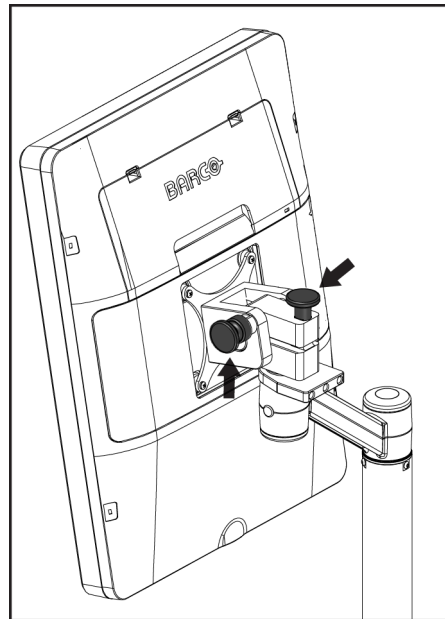


Obrázek 104: Odjištění pojistky přihrádky ze zamčené (A) do odemčené (D) polohy

- Zajistěte otočný monitor pomocí příslušných knoflíků (viz následující obrázky).



Obrázek 105: Pojistné knoflíky otočného monitoru na mobilní akviziční stanici Universal (řada I)

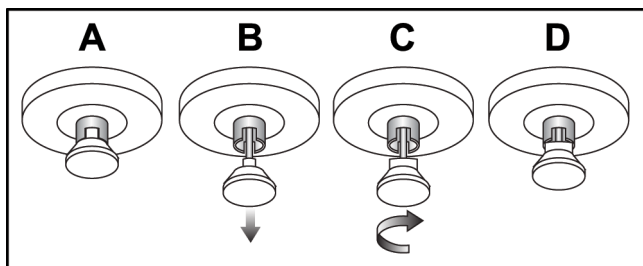


Obrázek 106: Pojistné knoflíky otočného monitoru na mobilní akviziční stanici Universal (řada II)

- Spusťte pracovní povrch na minimální výšku.
- Odeberte veškeré systémové příslušenství.
- Uložte veškeré příslušenství na bezpečné místo.

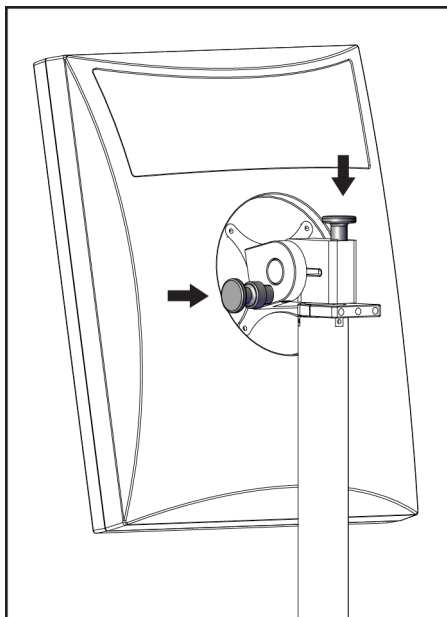
C.5 Příprava systému k použití

1. Odemkněte přihrádku klávesnice:
 - a. Najděte pod přihrádkou pojistný knoflík.
 - b. Vytáhněte knoflík dolů.
 - c. Otočte knoflíkem o 90°. V této poloze zůstane západka otevřená. Poloha D (na následujícím obrázku) udává odemčenou polohu.

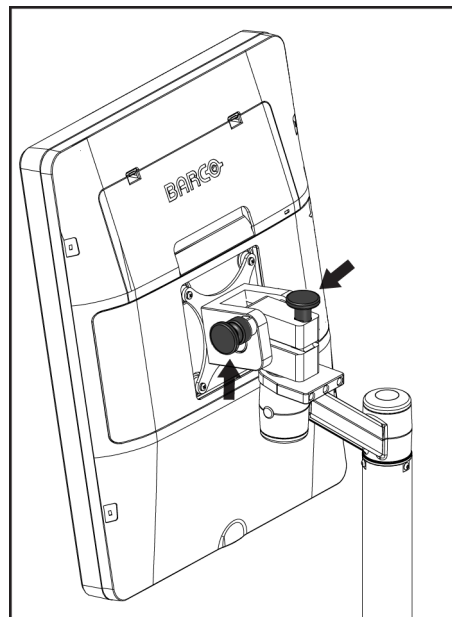


Obrázek 107: Odjistění pojistky přihrádky ze zamčené (A) do odemčené (D) polohy

2. V případě potřeby vytáhněte přihrádku ven.
3. Pokud používáte mobilní akviziční stanici Universal, odjistěte otočný monitor (viz následující obrázky).



Obrázek 108: Pojistné knoflíky otočného monitoru na mobilní akviziční stanici Universal (řada I)



Obrázek 109: Pojistné knoflíky otočného monitoru na mobilní akviziční stanici Universal (řada II)

C.6 Zkouška systému po přepravě

C.6.1 Zkoušky ovládání a funkčnosti mobilního systému

Ověřte mechanickou integritu mobilního systému provedením zkoušek ovládání a funkčnosti. Viz oddíl *Provedení zkoušek funkčnosti* na straně 36.

- Kompresce nahoru/dolů
- Uvolnění komprese
- Otáčení C-ramene
- C-rameno nahoru/dolů
- Ruční ovládání kolimátoru
- Lampa světelného pole
- Systém posuvné lopatky
- Tlačítka nouzového vypnutí

Zkoušky ovládání a funkčnosti provádějte po každém přesunu mobilního systému.

C.6.2 Kontrola kvality u mobilních systémů

Ověřte integritu funkčnosti mobilního systému provedením následujících zkoušek kontroly kvality:

- Vyhodnocení artefaktů
- Měření poměrů SNR/CNR
- Vyhodnocení snímků Phantom
- Tloušťka komprese

Zkoušky kontroly kvality provádějte po každém přesunu mobilního systému.

Příloha D Informace o dávce

D.1 Tabulky dávek (EUREF)



Poznámky

Tyto údaje jsou platné pouze pro Evropskou unii.

Následující hodnoty slouží pro výchozí tabulky dávek.

Následující tabulky obsahují typické hodnoty dávek při provozu systému v zobrazovacím režimu 2D a BT. Na všechny hodnoty dávek se vztahuje tolerance $\pm 30\%$. Tabulky se řídí postupy uvedenými *Pokyny EU pro zajištění kvality při screeningu a diagnostice rakoviny prsu, čtvrté vydání: část 2a.2.5.1 Dozimetrie a Příloha 5: Postup pro stanovení průměrné glandulární dávky*.

Tabulka 27: 2D dávka (EUREF)

Phantom	cm	kV	Anoda	Filtr	EUREF dávka (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

Tabulka 28: BT dávka (EUREF)

Phantom	cm	kV	Anoda	Filtr	EUREF dávka (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

Návod k systému 3Dimensions

Příloha D: Informace o dávce

Tabulka 29: CEDM dávka (EUREF)

Phantom	cm	kV	Anoda	Filtr	EUREF dávka (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	26/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	0,83
3,0 cm PMMA	3,2	26/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	1,1
4,0 cm PMMA	4,5	28/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	1,6
4,5 cm PMMA	5,3	29/49	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	2,1
5,0 cm PMMA	6	31/49	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	3,0
6,0 cm PMMA	7,5	32/49	W	0,05/0,3 mm Ag/Cu	4,1
7,0 cm PMMA	9	33/49	W	0,05/0,3 mm Ag/Cu	4,7

D.2 CNR tabulka (EUREF)



Poznámky

Tyto údaje jsou platné pouze pro Evropskou unii.

Následující hodnoty slouží pro výchozí tabulky dávek.

Následující tabulka obsahuje typické hodnoty CNR při provozu systému v zobrazovacím režimu Hologic Clarity HD™ nebo BT v 15projekčním standardním rozlišení. Na všechny hodnoty CNR se vztahuje tolerance $\pm 25\%$. Data v tabulce byla pořízena na základě postupu uvedeného v dokumentu *European Protocol for the Quality Control of the Physical and Technical Aspects of Digital Breast Tomosynthesis Systems*: část 2.4 AEC

Performance (Evropský protokol pro kontrolu kvality fyzikálních a technických aspektů digitálních systémů pro tomosyntézu prsu: část 2.4 Funkčnost AEC).

Phantom	Hologic Clarity HD	Standardní rozlišení
2,0 cm PMMA	3,2	6,0
3,0 cm PMMA	2,5	4,7
4,0 cm PMMA	2,1	4,0
4,5 cm PMMA	2,1	4,0
5,0 cm PMMA	2,0	3,7
6,0 cm PMMA	1,9	3,5
7,0 cm PMMA	1,6	2,9

Slovníček pojmu

ACR

American College of Radiology

AEC

Automatická kontrola expozice

Anotace

Grafické nebo textové značky na snímku indikující oblast zájmu.

BT

Tomosyntéza prsu. Zobrazovací postup, který poskytuje trojrozměrné informace o prsu.

CEDM

Digitální mamografie s kontrastem

C-View

Licencovaná funkce společnosti Hologic, kdy se z dat pořízených během tomosyntézy prsu (BT) generuje digitální mamografický (DM) snímek.

DBT

Digitální tomosyntéza prsu

DICOM

Digital Imaging and Communications in Medicine

DM

Digitální mamografie (2D)

EMC

Elektromagnetická kompatibilita

FDA

Úřad pro kontrolu potravin a léčiv (v USA)

Intelligent 2D

Licencovaná funkce společnosti Hologic, kdy se z dat pořízených během tomosyntézy prsu (BT) generuje digitální mamografický (DM) snímek ve vysokém rozlišení.

I-View

Licencovaná funkce pro 2D digitální mamografii s kontrastem

Kolimátor

Zařízení v rentgence, které řídí expoziční oblast RTG paprsku.

Konvenční mamografie

Jednoprojekční RTG snímky zobrazení pro screeningové a diagnostické účely.

Lopatka FAST Paddle

Lopatka s plně automatickým korekčním naklápkáním

MPPS

Modalitou realizovaný krok postupu

MQSA

Zákon o standardech kvality v mamografii

Mřížka

Těleso v digitálním receptoru obrazu, které redukuje rozptýlené záření během expozice.

Odložení

Akce u snímku, která slouží k označení v případě nejistoty technologa ohledně jeho kvality (odložené snímky musí být před uzavřením postupu buď přijaty, nebo zamítnuty).

Oznámení

Anotace a komentáře ke snímku komunikované mezi stanicí diagnostického hodnocení, stanicí technologa a akviziční stanicí.

PACS

Systém archivace obrázků a komunikace. Počítačový a síťový systém, který přenáší a archivuje digitální lékařské snímky.

Projekční snímek

Jedna ze skupiny snímků z tomosyntézy prsu. Pořizuje se z různých projekčních úhlů a slouží k vytvoření finálního rekonstruovaného snímku.

Návod k systému 3Dimensions

Slovníček pojmu

Receptor obrazu

Sestava RTG detektoru, mřížky pro omezení rozptylu RTG záření a krytu z uhlíkových vláken.

Recyklace

Automatické odstranění pacientských snímků a souvisejících informací za účelem uvolnění místa pro nově pořízené pacientské snímky.

RF

Radiová frekvence.

ROI

Oblast zájmu.

SID

Vzdálenost zdroje a snímku.

Tomosyntéza

Zobrazovací postup, který kombinuje několik snímků prsu pořízených pod různými úhly. U snímků z tomosyntézy lze provést rekonstrukci k zobrazení fokálních rovin (řezů) v prsu.

UDI

Program americké FDA pro unikátní identifikaci zařízení (UDI). Podrobnosti o UDI naleznete zde:
<http://www.fda.gov/MedicalDevices/DeviceRegulationandGuidance/UniqueDeviceIdentification/UDIBasics/default.htm>.

UPS

Zdroj nepřerušovaného napájení

USB

Univerzální sériová sběrnice.

Rejstřík

2

2D Contrast

nastavení 2D kontrastu - 100

A

adicionar

nový pacient - 56
postup - 68
zobrazení - 70

análise

snímky - 90
zamítnutý snímek - 83

archivace - 75

automatické otáčení - 43, 45

automatické zavěšení, automatické párování - 138

B

braço em C

automatické otáčení - 43, 45
displeje - 27
otáčení a pohyb - 38
ovládání a indikátory - 26, 28
sloty pro příslušenství - 103

C

colimador

přechod na ruční ovládání - 46

compressão

kompresní režim FAST - 112
ovládání a displeje - 27
specifikace - 162

compressores

instalace - 111
komprese - 109
odebrání - 111
posun - 27, 47, 64
posun do nové polohy - 64

Controlo de Exposição Automático

poloha snímače - 27
tlačítka - 27

controlos

brzda komprese - 37

C-rameno - 28, 29

indikátory - 25

kolečka pro ruční ovládání - 27

komprese - 29

lámpa světelného pole - 46

nožní spínače, AWS - 29

ruční ovládání kolimátoru - 46

systém - 25

tubusový stojan gantry - 26

D

disjuntor

Gantry - 25

dispositivo de mira de ampliação

instalace a odebrání - 116

lícování - 118

použití - 117

dispositivos de saída

vlastní výstup - 74

výstupní skupiny - 94

E

ecrã

čištění - 128

kompresní síla - 27

náhled snímku - 79

okno/úroveň - 91

tloušťka - 27

výběr typů snímků - 93

ecrã administração

obrazovka informací (akviziční stanice) - 136

tlačítka administrátora - 61

ecrás

dotaz - 61

filtr, pacientské informace - 59

náhled snímku - 79

přidání nového pacienta - 56

přidání zobrazení - 70

Výběr prováděné funkce - 49

editar

pacientské informace - 56

zobrazení - 71

Estação de Trabalho de Aquisição

obrazovka informací (akviziční stanice) - 136

Návod k systému 3Dimensions

Rejstřík

- údržba - 128
expozição
 parametry - 80
 techniky, nastavené - 80
- F**
- filtr, možnosti informací - 59
funkce, výběr prováděný - 49
- G**
- gerir
 výstupní skupiny - 73
- H**
- hlášení a upozornění - 167
- I**
- images
 možnosti výstupu - 94
 náhled - 79
 nástroje pro vyhodnocení - 73, 91
 přijetí - 81, 83, 143
 režim akvizice - 80
 uložení - 81, 143
 vyhodnocení - 90
 zamítnutí - 81
- indikátory - 25
- informace o dávce - 179
 tabulky dávek (EUREF) - 179
- instalar
 kompresní lopatky - 111
 konvenční obličeiový štít - 106
 lokalizační zařízení se zaměřovačem - 116
 sklopny obličeiový štít - 104
 zvětšovací stojan - 114
 zvětšovací zařízení se zaměřovačem - 117
- Intelligent 2D - 5
- I-View
 Nastavení I-View - 100
- K**
- kalibrace, provedení - 49
karta filtru - 60
 ostatní funkce - 60
- karta generátoru, nastavené techniky - 80
karta komentářů - 93
karta oblastí zájmu - 93
karta oznamení - 93
karta sekvencí - 93
karta sloupců - 61
klinické postupy - 119
kompresní režim FAST - 112
kompresní síla, rozsah - 27
kontaktní lopatky - 109
konvenční obličeiový štít, instalace - 106
- L**
- lâmpada do campo de luz
použití - 121
- laserová filmová tiskárna, požadavky na izolaci - 15
- lokalizace jehly - 124
lokalační lopatky - 110
lopatky pro bodovou kompresi - 109
- M**
- manutenção
 obecné - 127
mezinárodní symboly - 11
- N**
- nastavení kontrastu - 100
nástroje, vyhodnocení snímku - 91
nožní spínače, AWS - 29
- O**
- obličeiový štít - 104
obrazovka informací (akviziční stanice) - 136
obrazovka náhledu snímků - 79
obrazovka postupu - 62
odeslání snímků do výstupů - 94
odhlášení - 61
odložený snímek, přijetí nebo zamítnutí - 83
ochrana před radiací - 15
okno/úroveň - 91
otáčení MLO - 45
otevření pacientského postupu - 56

P

paciente

- filtr - 59
- obličejový štit - 104
- otevření - 56
- poloha - 121
- přidání - 56
- smazání - 59
- úprava informací - 56

poloha štítků - 23

pořízení snímku - 81

posun lopatky - 47, 64

požadavky na kontrolu kvality - 9

požadavky na používání systému - 8

požadavky na výcvik - 9

pracovní postup, standardní - 119

procedimentos

- přidání - 68

prohlášení o kybernetické bezpečnosti - 10

prohlášení, kybernetická bezpečnost - 10

protector facial retrátil

- instalace - 104

- použití - 105

přijetí snímků - 81, 83, 143

přijetí zamítnutých snímků - 83

příslušenství - 103

- instalace na C-rameno - 103

- obličejové štíty - 104

- zařízení se zaměřovačem - 116

- zvětšovací stojan - 114

R

raio x

- kolimovaná pole - 46

remover

- kompresní lopatky - 111

- konvenční obličejový štit - 106

- lokalizační zařízení se zaměřovačem - 116

- sklopný obličejový štit - 104

- zobrazení - 70

- zvětšovací stojan - 114

- zvětšovací zařízení se zaměřovačem - 117

requisitos

- kontrola kvality - 9

potřebné dovednosti - 8

výcvik - 9

režimy akvizice - 80

S

segurança

- radiace - 15

- škody na zařízení - 15

- všeobecné informace - 14, 15

- ztráta dat - 15

selecionar

- parametry expozice - 80

- výstupní skupiny - 73

separadores

- filtr, sloupec - 60

seznam dotazů - 61

seznam, dotaz - 61

sistema

- hlášení - 168

- možnosti - 3

- ovládání napájení - 25

- popis - 13

- správa - 133

sistema móvel

- bezpečnost - 171

- příprava na použití - 176

- specifikace - 172

- zkouška po přepravě - 177

smazání pacienta - 59

specifikace - 157

- elektrické - 160

systém posuvné lopatky - 47, 64

T

technická podpora - 10

technická podpora Hologic - 127

tisk - 77

tlačítka pro posun lopatky - 27

Tlačítko nouzového vypnutí - 19, 25, 26

- zkouška funkčnosti - 36

tlačítko přítomnosti implantátu - 64

tubusová hlava, displej - 27

tubusový stojan, ovládání a indikátory - 26

Návod k systému 3Dimensions

Rejstřík

U

úlohy kontroly kvality, provedení - 49

upozornění - 167

uživatelské profily - 8

uživatelské rozhraní - 49

V

varování, upozornění a poznámky - 15

definováno - 2

view

přidání - 70

úprava - 71

vlastní výstup - 74

vypínač - 25

vypínač počítače - 25

vypnutí systému - 48

výstupní skupiny, správa - 94

výstupní skupiny, výběr - 73

výstupy na vyžádání - 75

výstupy, na vyžádání - 75

Z

zamítnutí snímků - 81

závady - 167

zdroj nepřerušovaného napájení - 170

zkoušky funkčnosti - 36

Tlačítko nouzového vypnutí - 19, 48

zobrazení s posunem implantátu - 70

ztráta dat - 15

zvětšovací lopatky - 109

zvětšovací stojan - 114

instalace a odebrání - 114

zvětšovací zařízení se zaměřovačem, instalace a

odebrání - 117



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