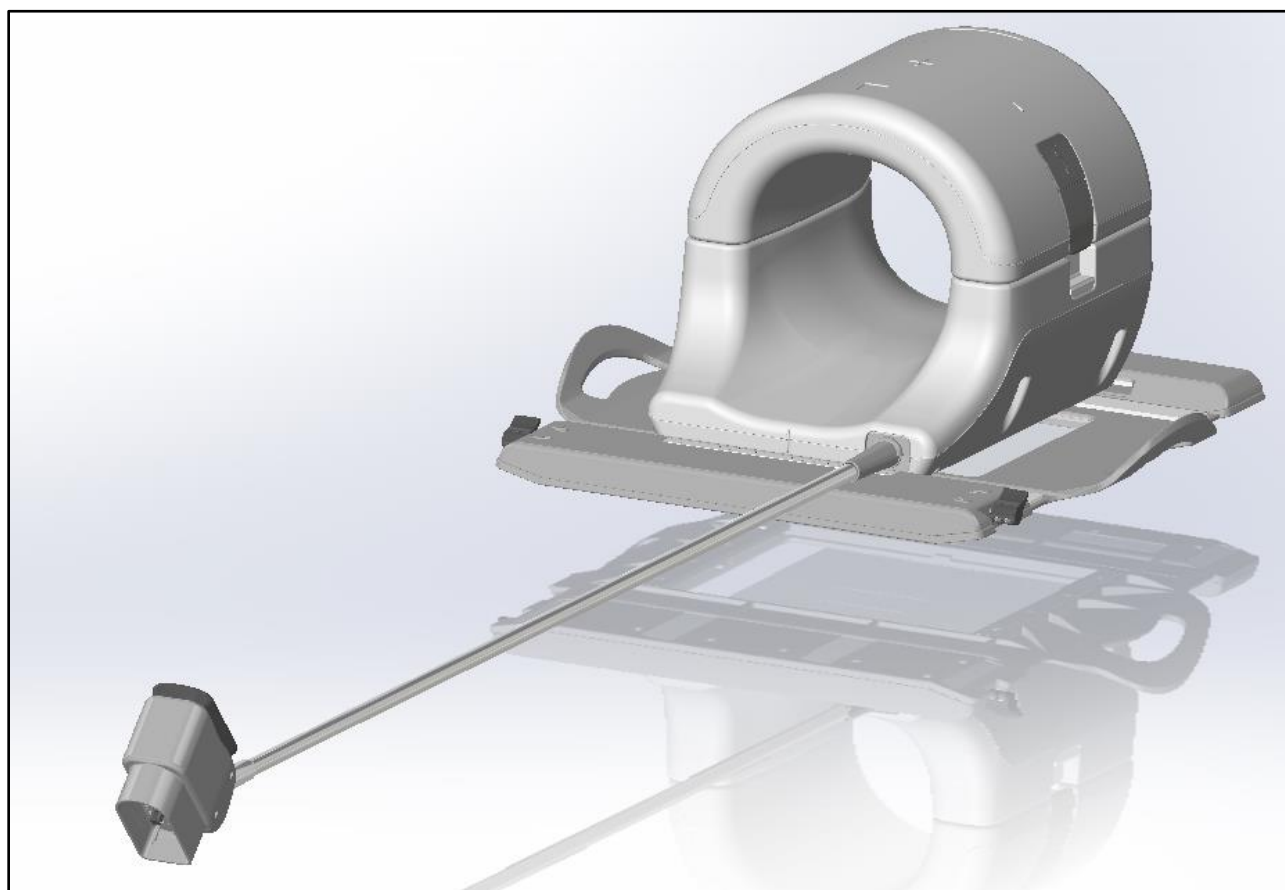


Ръководство за оператора



18 ch T/R бобина за коляно
за системи GE 3.0T MRI



Номер на модела:

GE	QED
5561409-2	Q7000074

Гаранция и отговорност

Отговорността за поддръжката и работата с продукта след доставката е на закупилия продукта клиент. Гаранцията не покрива следните щети, дори ако възникнат по време на гаранционния период:

- Повреди или щети, дължащи се на неправилна употреба или небрежност.
- Повреди или щети, причинени от природни бедствия, като пожари, земетресения, наводнения, гръмотевични бури и др.
- Повреди или щети, причинени от неспазването на препоръчаните за оборудването условия на работа, като недостатъчно захранване, неправилно монтиране или неприемливи условия за работа.
- Повреди, дължащи се на промени или модификации в продукта.

При никакви обстоятелства QED няма да се считат за отговорни за следните:

- Повреди, загуби или проблеми, причинени по време на преместване, промяна или ремонт, извършван от неупълномощен персонал, който не е изрично упълномощен от QED.
- Повреди или загуби, причинени от небрежност или от пренебрегване на предпазвателните мерки и работните инструкции в настоящото ръководство за работа.

Условия на транспортиране и съхранение

ЗАБЕЛЕЖКА: ОБОРУДВАНЕТО ТРЯБВА ДА СЕ ТРАНСПОРТИРА ПРИ СЛЕДНИТЕ УСЛОВИЯ:

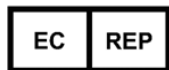
1. Диапазон на температурата на околната среда от -40°C до +70°C
2. Диапазон на относителната влажност от 10% до 100%
3. Диапазон на атмосферното налягане от 50 kPa до 106 kPa

Директива за медицинските устройства

Този продукт отговаря на изискванията на Директива на съвета 93/42/ЕЕС относно медицинските устройства и носи следното обозначение CE за съответствие:



Упълномощен представител в Европа:



Medical Device Safety Service GmbH (MDSS)
Schiffgraben 41
30175 Hannover
Германия

Неупълномощените промени на продукта или конфигурацията отменят обозначението CE. За доставка в останалите страни се обърнете към местен дистрибутор.

Федерален закон в САЩ

Внимание: Федералните закони в САЩ ограничават продажбата, разпространението и използването на продукта само по поръчка на лекар. Федералният закон ограничава използването на уреда само за проучване при показания, които се различават от описаните в Декларацията за приложими показания.

Дата на издаване: Февруари 2015г.

Въведение

Това ръководство съдържа подробна информация относно предпазвателните мерки, употребата и грижите за 18 ch T/R бобина за коляно. Прочетете настоящото ръководство, както и ръководството за работа на ЯМР системата, внимателно преди да започнете работа с продукта, за да осигурите безопасно и правилно използване. Настоящото ръководство не включва инструкции за неосигуряването то QED оборудване. Свържете се с производителя на оборудването за информация относно оборудване, което не е произведено от QED.

Съвместимост

18 каналната приемно предавателна бобина за коляно е съвместима с ЯМР системите GE 3.0T.

Потребителски профил

Оператори - рентгенови лаборанти, технолози в лаборатории, лекари (обърнете внимание, че трябва да спазвате всички приложими закони в съответната страна).

Обучение на потребителите - За използване на бобината не се изисква специално обучение (въпреки това GE осигурява изчерпателни курсове за обучение за използване на ЯМР системи, за да инструктира операторите относно правилната им употреба).

Информация за пациентите

Възраст, здравословно състояние - Няма специални ограничения.

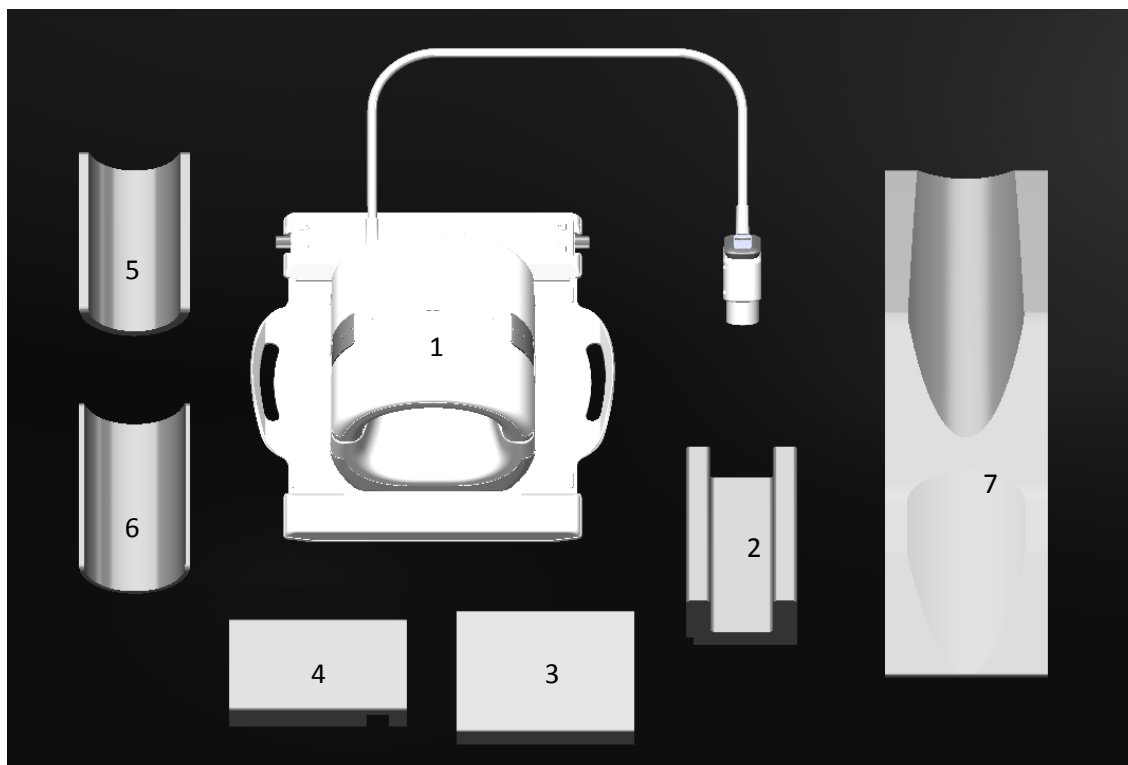
Тегло - 180 kg (400 lbs) или по-малко (вижте ръководството за употреба на ЯМР системата и дали максималното допустимо тегло на пациента в нея не е по-ниско от това за бобината. Отдайте приоритет на описаното за системата максимално тегло).

Съдържание

Въведение.....	3
Съвместимост	3
Потребителски профил	3
Информация за пациентите	3
Съдържание	4
Раздел 1 - 18 ch T/R бобина за коляно	5
Раздел 2 - Безопасност.....	6
Символи	6
Показания	7
Противопоказания	7
Предохранителни мерки	7
Предохранителни мерки –РЧ бобина.....	7
Предохранителни мерки – ЯМР система	8
Спешни процедури.....	9
Раздел 3 - Местонахождение на TR порта	10
Местонахождение на TR порта	10
Раздел 4 – Гарантиране на качеството	10
Проверка на скенера.....	10
Тест на съотношението сигнал-шум	10
Инструмент за гарантиране на качеството при много бобини (MCQA).....	15
Използване на екран за преглед на MCQA	18
Раздел 5 . Настройка и използване на бобината.....	19
Разполагане на 18 каналната приемно/предавателната бобина за коляно на системната маса .	19
Конфигуриране на подложката.....	22
<i>Разполагане на пациента</i>	23
<i>Блокиране на бобината</i>	24
<i>Маркер</i>	25
Раздел 6 - Почистване, поддръжка, сервиз и изхвърляне	26
Почистване на РЧ бобината	26
Дезинфекция	26
Поддръжка.....	27
Сервиз.....	27
Изхвърляне	27

Раздел 1 - 18 ch T/R бобина за коляно

18 каналната приемно предавателна бобина за коляно се доставя с посочените по-долу части. При получаване се уверете, че в доставката са включени всички части.



Номер на компонента	Описание	Количество	Номер на частта на GE	Номер на частта на QED
1	18 ch T/R бобина за коляно	1	5561409-2	Q7000074
2	18 ch T/R бобина за коляно - подложка за крака	1	5561409-7	3003887
3	18 ch T/R бобина за коляно - наклонена възглавница за бедра	1	5561409-10	3003863
4	18 ch T/R бобина за коляно - подложка за подбедрици	1	5561409-11	3003896
5	18 ch T/R бобина за коляно - долна подложка, 0,5"	1	5561409-8	3003885
6	18 ch T/R бобина за коляно - долна подложка, 0,25"	1	5561409-9	3003884
7	18 ch T/R бобина за коляно - подложка за коляното, което не участва в изобразяването	1	5561409-6	3003888

Общо тегло на продукта: 7,5kg (16,5lb)

Раздел 2 - Безопасност

Този раздел описва общите предпазителни мерки и информацията за безопасност, които трябва да се спазват при използване на бобината.

При използване на ЯМР система освен това вижте описаните в ръководството за оператора на ЯМР системата предпазителни мерки.

Символи

	Внимание
	Направете консултация с инструкциите за употреба
	Разделно събиране на електрическо и електронно оборудване
	Оборудване от клас II
	Приложена част от тип BF
	Производител
	Дата на производство във формат гггг-мм
	Предаване/приемане
	Упълномощен представител в Европейския съюз
	Каталожен номер
	Сериен номер
	Intertek ETL Listed (Канада и САЩ)
	Ограничения на температурата
	Ограничения на влажността
	Ограничения на атмосферното налягане
	Опасност от изгаряне

Показания

18 каналната приемно/предавателна бобина е предназначена за употреба с МР системите GE 3.0T за създаване на диагностични изображения на коляното, които могат да се интерпретират от обучен медик.

Противопоказания



Пациенти, които имат метални импланти или електрически, магнитни, или механични импланти (например сърдечни пейсмейкъри). Сканирането на пациенти със съвместими с МР импланти е приемливо, ако се приеме, че потребителят спазва приложимите за импланта условия.



Сканирането на пациенти с вътресърдечни клипсове за аневризми е противопоказано, освен ако лекарят не е сигурен, че клипсът няма магнитна активност.



Противопоказано е сканирането на новородени, бебета и деца с 18 каналната приемно/предавателна бобина.

Предохранителни мерки



Пациенти с по-голяма от обикновеното тенденция за сърдечен арест.



Пациенти, при които е увеличена възможността от захващане в уреда или клаустрофобия.



Пациенти, които са в безсъзнание, в дълбока седация или в объркано психическо състояние.



Пациенти, с които няма надеждна комуникация (например бебета или малки деца).



Пациенти, при които е загубена чувствителност в част на тялото.



Пациенти, които очакват дете или за които се подозира бременност.



Пациенти, при които телесната температура се регулира трудно или които са особено чувствителни при увеличаване на телесната температура (например пациенти с треска, сърдечна недостатъчност или проблеми с потенето)

Предохранителни мерки –РЧ бобина

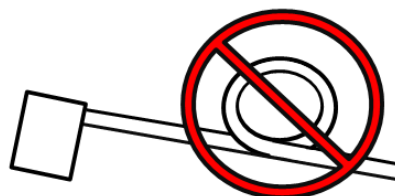


Не поставяйте изключени устройства (РЧ бобини, кабели и др.) в гентрито по време на сканиране.



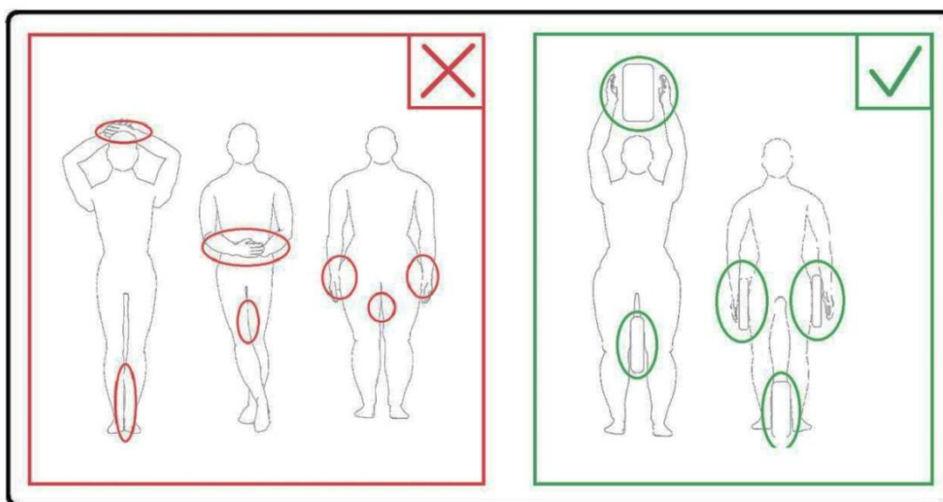
Към порта за свързване на РЧ бобини трябва да се свързват само указаните РЧ бобини.

- ⚠ Отстранете всички метални предмети, включително облекло с метални нишки или метални части, часовници и монети, както и всички материали, които биха могли да съдържат метален прах, като козметика, татуировки, компреси, пластини и ленти, преди да започнете сканирането.
- ⚠ Не използвайте дефектни РЧ бобини, особено при нарушаване на външната опаковка или при откриване на металните части.
- ⚠ Не правете опити да променят или модифицират бобината.
- ⚠ Не кръстосвайте и не правете примки с кабелите на бобината.
- ⚠ Уверете се, че пациентът не влиза в непосредствен контакт с кабелите на бобината.
- ⚠ Уверете се, че бобината не влиза в контакт с течности, като вода или лекарства.
- ⚠ Ако бобината е дефектна, спрете да я използвате незабавно и се свържете с представителя на GE.
- ⚠ Използвайте само описаните в настоящото ръководство принадлежности на бобината.



Предохранителни мерки – ЯМР система

- ⚠ Не позволявайте пациентът да формира затворен контур с произволна част на тялото. Използвайте подложки, за да сте уверени, че ръцете и краката на пациента не докосват бобината, ЯМР системата и масата за пациента, и не се формира затворен контур с друга част на тялото.



-  Не позволявайте пациентът или РЧ бобината да докосват коя да е част на ЯМР системата. Използвайте възглавници, за да отделите пациента от тунела, ако е необходимо.
-  Незабавно спрете сканирането, ако пациентът се оплаква от загряване, усещане за щипане, ужилване или други подобни. Свържете се с лекар, преди да продължите със сканирането.
-  Не сканирайте пациенти с феромагнитни метални импланти.
-  Не позволявайте на лица със сърдечни пейсмейкъри или други имплантирани електронни устройства да влизат в магнитното поле. Свържете се с производителя на ЯМР системата, за да получите информация за безопасното разстояние.
-  Използването на медицински продукти при трансдермални пластини може да причини изгаряния на кожата под тях.
-  Пациентите, които работят в среда с риск от формиране на метални фрагменти в тялото, трябва да бъдат внимателно изследвани преди да се подложат на изследване с ЯМР.

Спешни процедури

При спешни случаи по време на сканирането, го спрете незабавно, отстранете пациента от помещението и осигурете медицинска помощ, ако е необходимо.

Раздел 3 - Местонахождение на TR порта

Местонахождение на TR порта

18 каналната приемно предавателна бобина за коляно представлява бобина за предаване и приемане на сигнали. За да използвате бобината правилно, конекторът на системния интерфейс трябва да се свърже към правилния порт за свързване, който поддържа функции на предаване и приемане. Следващата таблица изброява ЯМР системите GE 3T, които са съвместими с бобината и съответния порт за свързването ѝ.

Предохранителни мерки – ЯМР система	Специално обозначен порт за свързване на T/R
SIGNA Pioneer	P2
DISCOVERY MR750	P1
DISCOVERY MR750w	P1
SIGNA PET/MR	P1

Раздел 4 – Гарантиране на качеството

Проверка на скенера

Направете проверка на съотношението сигнал/шум на системно ниво. Вижте CD за методите на обслужване: System Level Procedures; Functional Checks; Signal to Noise Check.

Тест на съотношението сигнал-шум

Необходими инструменти/приспособления

Описание	Номер на частта на GE	Номер на частта на QED	Количество
Голяма цилиндрична унифицирана платформа, SiOil	5342679-2	Няма	1
18 ch T/R бобина за коляно – долна подложка, 0,5"	5561409-8	3003885	1

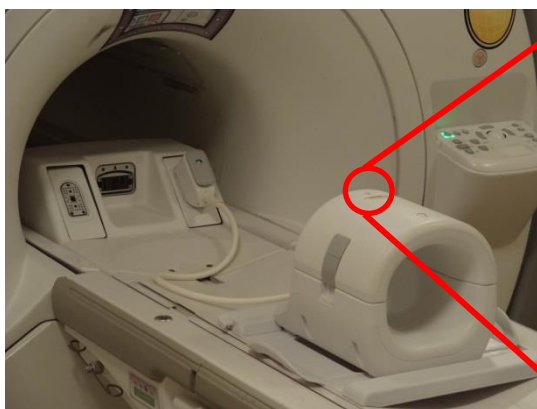
Настройка на бобината и фантом

1. Запишете серийния номер на използваните бобини, както и номера на софтуерната версия (от testrecord или getver).
2. Отстранете останалите повърхностни бобини (ако има такива) от масата.

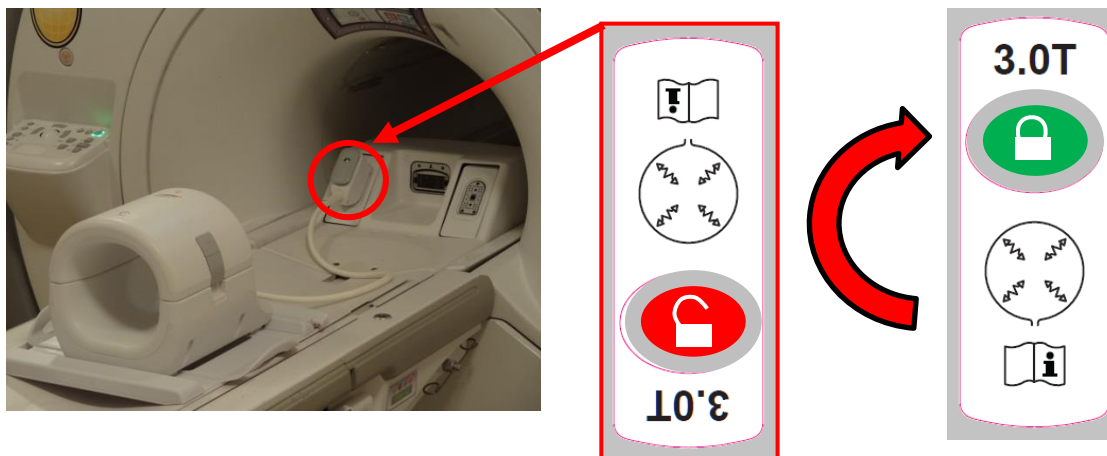
3. Преместете бобината за коляно на масата за пациента. В случай, че бобината се транспортира в ръка, я носете с две ръце за дръжката на рамата.



4. Поставете бобината върху масата за пациента. Обърнете внимание, че илюстрацията със стрелка за посока на тунела отдолу трябва да бъде насочена **към** тунела.



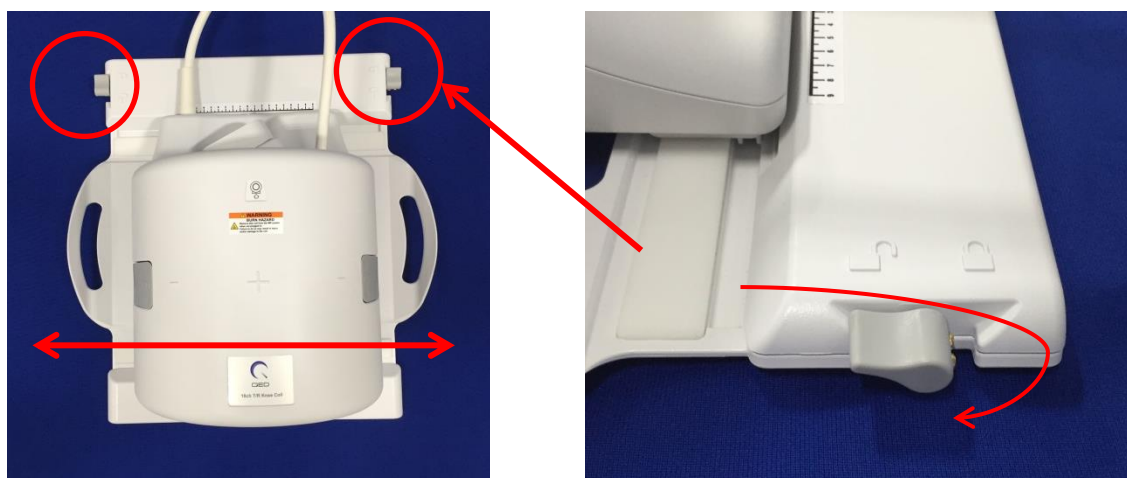
5. Свържете конектора на бобината към съответния порт за предаване на системата. (Вижте Приложението - местоположение на TR порт) Завъртете края на конектора на Р-порта така, че да показва **ЗАТВОРЕНО** положение. Вижте рисунката от дясната страна.



6. Уверете се, че позицията ляво–дясно на бобината е в центъра на рамата. Ако е необходимо настройване, завъртете бутона на рамата на бобината, за да я отключите, и я плъзнете на място.



7. След като бобината достигне желаното място завъртете отново манипулатора на заключено положение, за да захванете бобината на място.



8. Разделете външната част на бобината като издърпате едновременно двата захващащи механизма на заключването докато двете нива се разединят напълно.



9. Поставете 18 ch T/R бобина за коляно – долна подложка, 0,5 " (5561409-8) и голямата цилиндрична унифицирана платформа SiOil (5342679-2) върху бобината, както е показано по-долу.



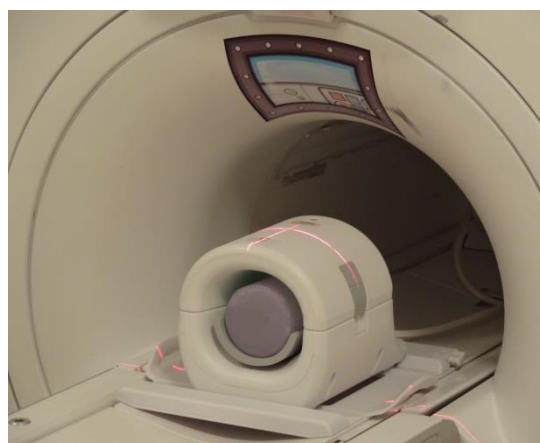
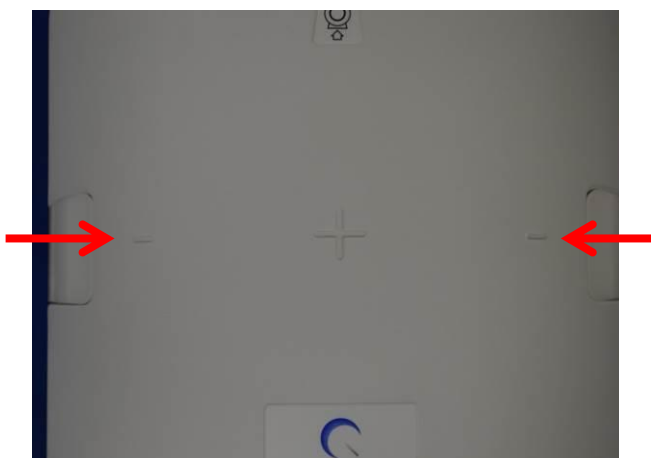
10. Захванете отгоре предната половина на бобината. **Уверете се, че двете половини са изцяло затворени и захващащите механизми на заключването са притиснати навътре.**





Внимание: Не поставяйте пръстите си под заключването. Дръжте само достъпните механизми за заключване, както е показано на фигурата по-горе.

11. Разположете бобината върху показаните по-долу отметки и я придвижете в отвора.



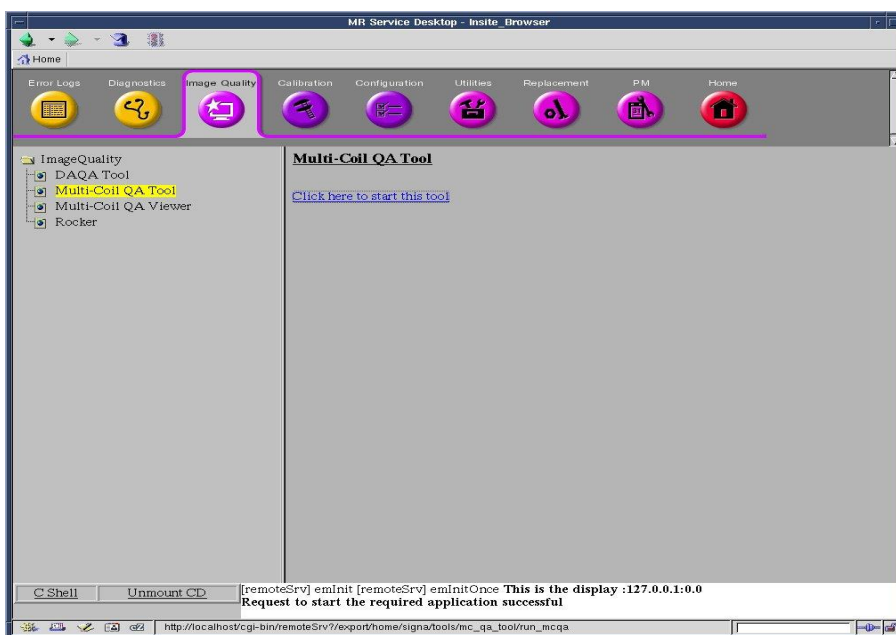
Инструмент за гарантиране на качеството при много бобини (MCQA)

Всички тестове, свързани с РЧ бобините, трябва да се извършват на добре калибрирана система. Положителният резултат се указва от EPIWP (Бял пиксел при инсталиране в спецификацията).

ИД на тест	Описание на параметър	Очакван резултат
1	EPIWP в спецификацията	PASS (Успешно завършване)

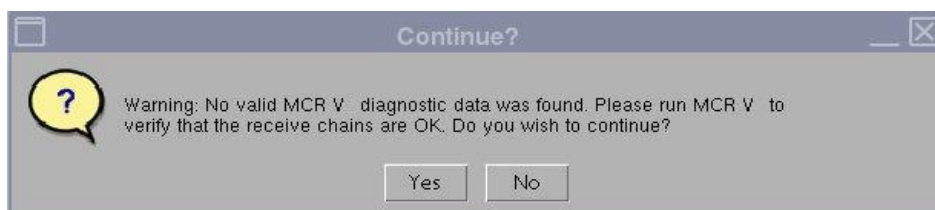
За стартиране на MCQA:

- От работния плот за общи услуги (CSD) преминете към Service Browser (Браузър на услуги) и изберете [Image Quality] (Качество на изображението) “Multi-Coil QA Tool” (Инструмент за гарантиране на качество при много бобини). След това натиснете “Click here to start this tool” (Щракнете тук, за да стартирате инструмента), както е показано на Фигура 1.



Фигура 1

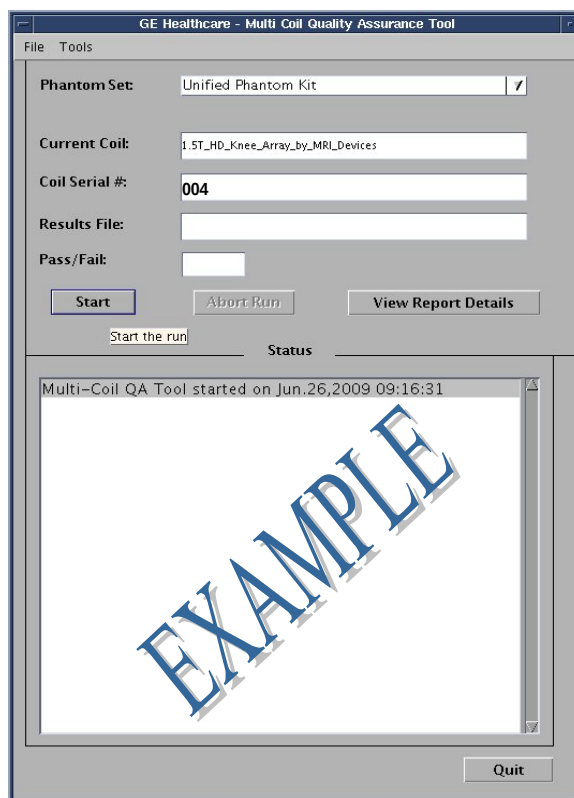
Забележка: Ако се покаже предупреждението “No valid MCR-V (or MCR2/3)” (Няма валиден MCR-V (или MCR2/3))(Фигура 2), изберете [Yes] (Да) и продължете с теста. Диагностика на MCR-V трябва да се извърши преди предаване на системата на клиента.



Фигура 2

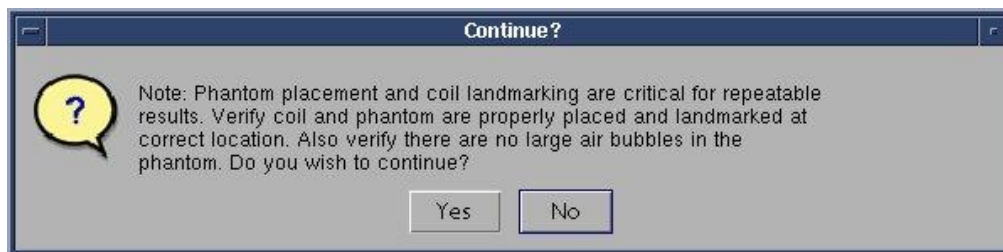
Текущото поле на бобината се запълва автоматично (Фигура 3) въз основа на ИД на свързаната към LPCA бобина. Въведете серийния номер на тестваната бобина в полето за сериен номер на бобината.

2. Натиснете **[Start]** (Старт), за да започне автоматизирания тест, както е показано на Фигура 3. В зависимост от броя на тестовите места (сложност на бобината) тестът може да отнеме от 3 до 5 минути.



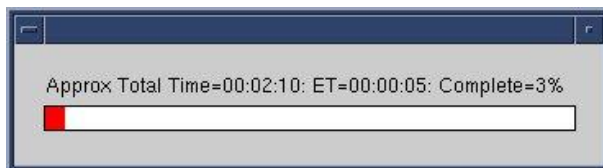
Фигура 3

3. При стартиране се показва забележка "Phantom placement and coil landmarking are critical for repeatable results" (Разполагането на фантома и обозначенията за поставяне на бобината са особено важни за получаване на повтарящи се резултати). Натиснете **[Yes]** (Да), за да продължите, ако обозначенията са поставени правилно и във фантома няма въздушни мехурчета. (Фигура 4)



Фигура 4

Забележка: Прозорецът за състояние на графичния потребителски интерфейс на MCQA се актуализира непрекъснато, за да предложи информация относно действията на инструмента в даден момент. Показва се времева лента (Фигура 5), отчитаща приблизително общото изтекло време от теста и процента на завършването му.

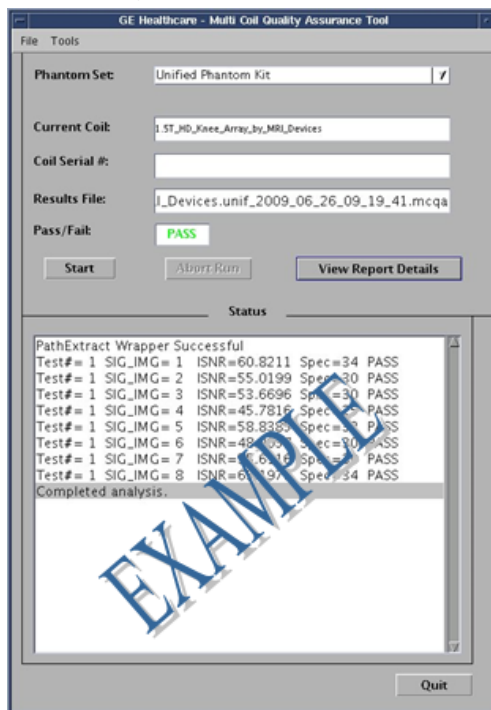


Фигура 5

След завършване на теста резултатите се показват на екрана (Фигура 6). Състоянието PASS/FAIL (УСПЕШНО/НЕУСПЕШНО ЗАВЪРШВАНЕ) показва PASS (УСПЕШНО ЗАВЪРШВАНЕ), ако елементите на бобината работят изправно. Графичният потребителски интерфейс на инструмента MCQA показва "Fail" (Неуспех) при наличие на някоя от следните причини, без да се ограничава до тях:

- Неизправен елемент на бобината
- Неправилен фантом, използван за теста
- Неправилно позициониране/разполагане на фантома

Повече информация за теста MCQA можете да намерите на DVD за сервизните методи на ЯМР или на уебсайта, като следвате пътя: Troubleshooting -> System -> Multi-Coil Quality Assurance Tool (Отстраняване на неизправности -> Система -> Инструмент за гарантиране на качеството при много бобини)



Фигура 6

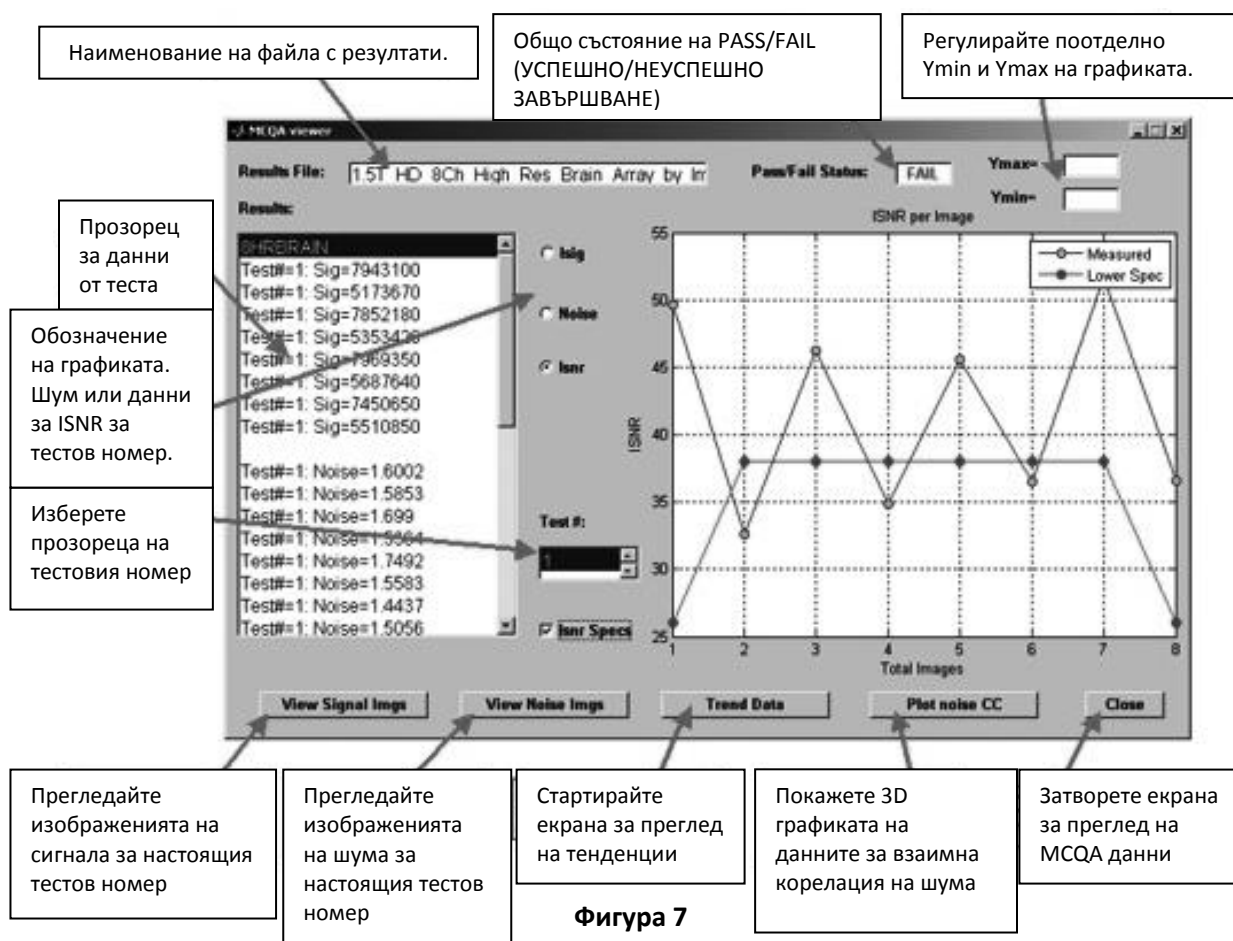
4. Натиснете бутона [Quit] (Изход), за да излезете от инструмента MCQA.

Използване на екран за преглед на MCQA

В случай, че резултатите трябва да се прегледат на по-късен етап, следвайте посочените по-долу стъпки:

1. В прозореца на инструмента MCQA изберете File (Файл), отворете файла с резултатите и изберете файла на избраната намотка. Посочете [View Report Details] (Преглед на данните от отчета), за да прегледате резултатите.

Забележка: Екранът за преглед на резултати се отваря, както е показано на Фигура 7. Името на файла с резултати и резултатите Pass/Fail (Успешно/неуспешно завършване), които се показват на графичния потребителски интерфейс на инструмента, също се изброяват в горната част на екрана за преглед.



2. Изберете опцията ISNR и поставете отметка в полето ISNR Specs (Спецификации на ISNR) в средната част на екрана за преглед на резултати, за да видите резултатите.

ИД на тест	Описание на параметър	Очакван резултат
1	EPIWP в спецификацията	PASS (Успешно завършване)

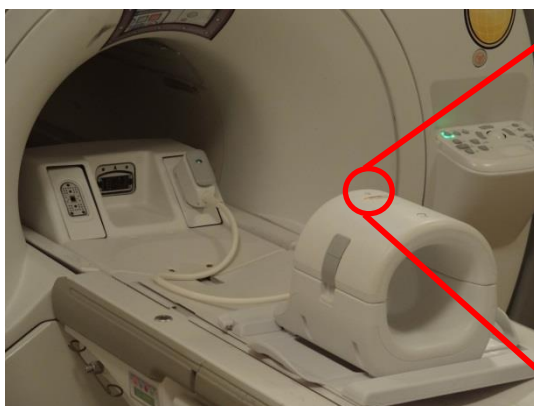
Раздел 5 . Настройка и използване на бобината

Разполагане на 18 каналната приемно/предавателната бобина за коляно на системната маса

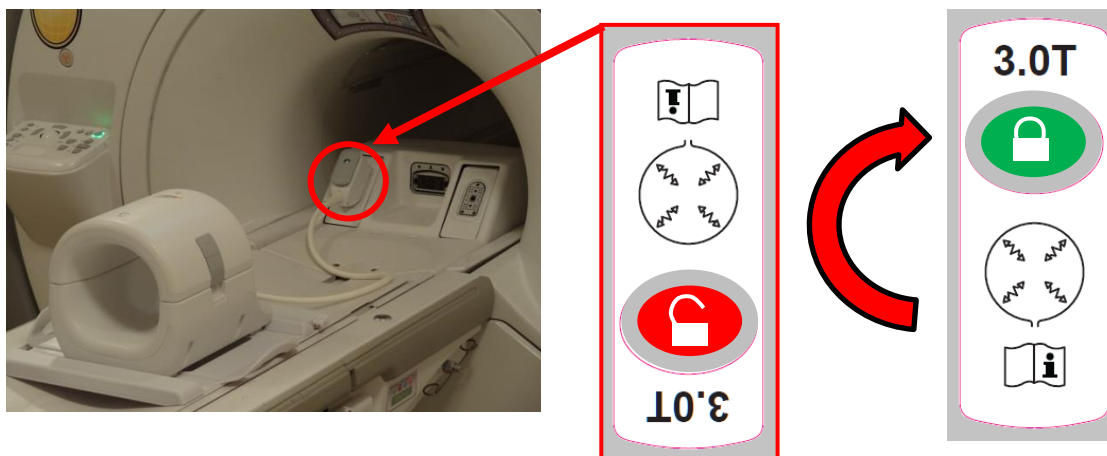
1. Отстранете останалите повърхностни бобини (ако има такива) от масата за пациента.
2. Преместете бобината за коляно на масата за пациента. В случай, че бобината се транспортира в ръка, я носете с две ръце за дръжката на рамата.



3. Поставете бобината върху масата за пациента. Обърнете внимание, че илюстрацията със стрелка за посока на тунела отдолу трябва да бъде насочена **към** тунела.



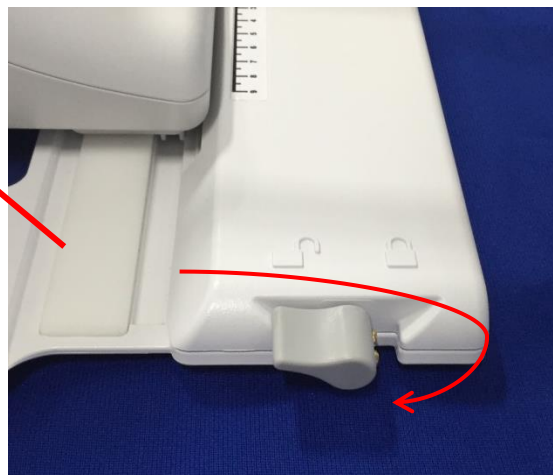
4. Свържете конектора на бобината към съответния порт за предаване на системата. (Вижте Приложението - местоположение на TR порт) Завъртете края на конектора на Р-порта така, че да показва ЗАТВОРЕНО положение. Вижте рисунката от дясната страна.



5. Уверете се, че позицията ляво-дясно на бобината е в центъра на рамата. Ако е необходимо настройване, завъртете бутона на рамата на бобината, за да я отключите, и я плъзнете на място.



6. След като бобината достигне желаното място завъртете отново манипулатора на заключено положение, за да захванете бобината на място.

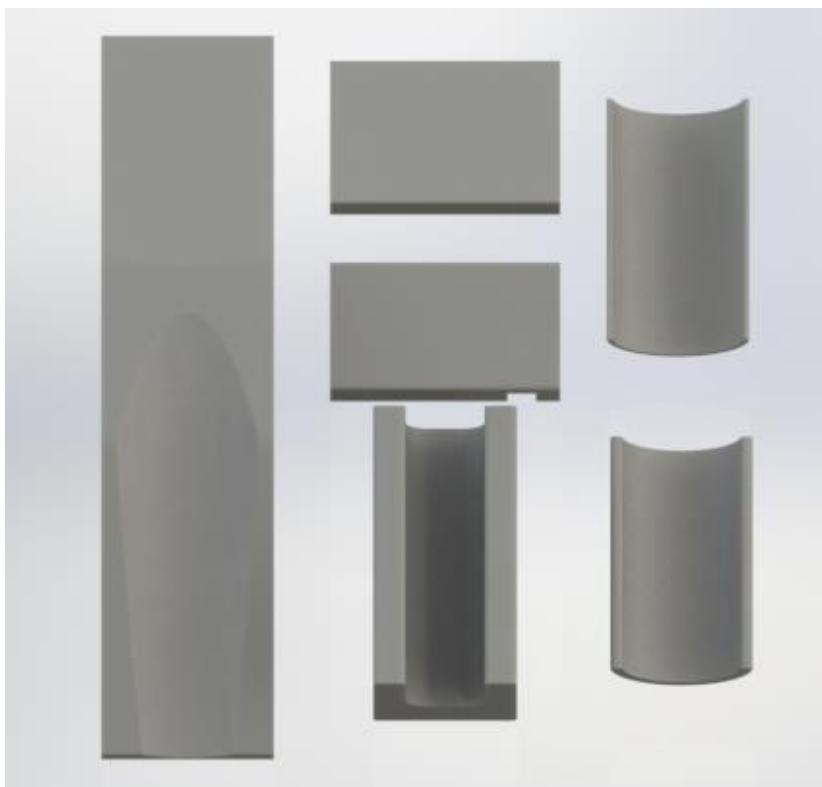


7. Разделете външната част на бобината като издърпате едновременно двата захващащи механизма на заключването докато двете нива се разединят напълно.



Конфигуриране на подложката

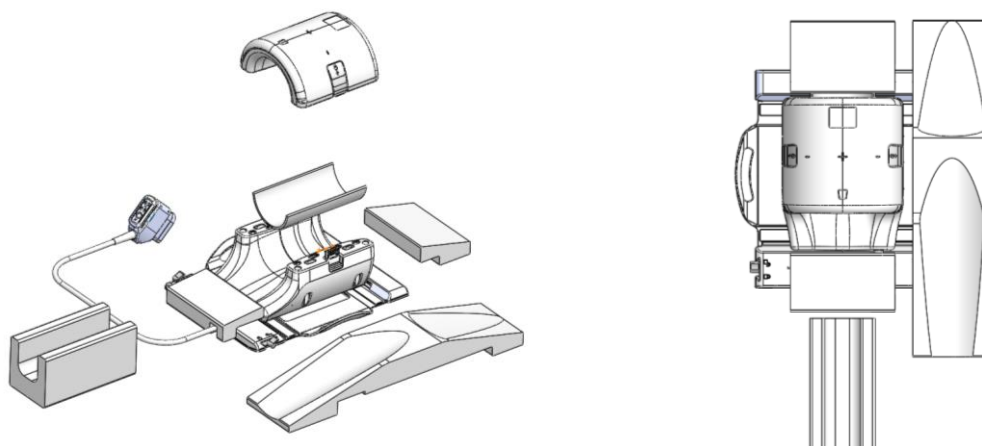
С 18 каналната приемно/предавателната бобина за коляно се предлагат различни подложки, за да се минимизират артефактите от движение и да се осигури комфорт за пациента. В допълнение някои подложки осигуряват изолация между тялото на пациента и кабела, за да подпомогнат предотвратяването на възможните рискове при контакт с кабела и/или електрически изгаряния.



Разполагане на пациента

18 каналната приемно/предавателна бобина за коляно е създадена за изобразяване на ляво или дясно коляно, когато пациентът лежи по гръб, напред с краката в магнита.

1. Поставете бобината и подложките преди да разположите пациента. 18 каналната приемно/предавателна бобина за коляно се предлага с разнообразни подложки, осигуряващи комфорт на пациента. По-долу са дадени примери на препоръчвани разполагания:



2. Разположете коляното на пациента върху задната част на бобината. Необходимо е да се използват подходящи подложки за правилно обездвижване на коляното на пациента и осигуряване на неговия комфорт.



Блокиране на бобината

3. Затворете бобината и се уверете, че не сте прищипали пациента, част от облеклото или постелките между двете ѝ половини. Това ще доведе до лошо качество на изображението и може да причини повреда на бобината.

Двете половини на бобината имат такъв дизайн, че бобината да се затвора само при правилна ориентация.



4. След като предната половина се затвори напълно, притиснете захващащите механизми на заключването надолу от двете страни към повърхността на бобината за пълно захващане на механичните ключалки. В случай, че ключалките не бъдат напълно затворени, бобината може да се разедини по време на сканирането и да причини пълна загуба на връзка или прекъсване във връзката между половините на бобината, което би могло да бъде причина за лошо качество на изображението или повреди в бобината.



Внимание: Не поставяйте пръстите си под заключването. Дръжте само достъпните механизми за заключване, както е показано на фигурата по-горе.

Маркер

5. Придвигнете пациента в магнита и обозначете бобината с помощта на еталонните маркировки от горната страна на 18 каналната приемно/предавателна бобина за коляно.



Раздел 6 - Почистване, поддръжка, сервиз и изхвърляне

Почистване на РЧ бобината



Внимание: Не изсипвайте почистващ разтвор директно върху бобината или принадлежностите.



Внимание: Не стерилизирайте бобината или принадлежностите.

РЧ бобината и подложките за удобство на пациента трябва да се почистват след всяка употреба като се прилага следната процедура:

1. Разединете РЧ бобината от ЯМР скенера преди да я почистите.
2. Избършете замърсяванията върху повърхността на бобината със суха кърпа. Ако е трудно да ги отстраните, почистете според описаната по-долу процедура.
3. Избършете с кърпа, напоена в разтвор от 10% белина и 90% течаща вода или 70% етанол и 30% течаща вода.
4. Ако е необходимо да върнете бобината за сервиз на GE Healthcare, я избършете с 10% разтвор на белина (както е описано по-горе), за да минимизирате риска от излагане на възможни инфекции.
5. Изхвърлете всички използвани за почистването материали и подложките като спазвате федералните, щатски и местни разпоредби.

Дезинфекция

Ако е необходимо да дезинфекцирате РЧ бобината или подложките за удобство на пациента, го направете както е описано по-горе и след това приложете следната процедура:

Стъпки преди дезинфекцията

1. Навлажнете всички повърхности с CaviCide (като използвате спрей или кърпи за определени повърхности. Например разположените в близост до електрически контакти). Уверете се, че всички повърхности видимо са влажни и остават навлажнени за минимум 30 секунди.
2. Използвайте мека найлонова четка и/или допълнителни кърпи за почистване/дезинфекция, за да размекнете втвърдените или трудни за отстраняване замърсявания или биомаса. Приложете допълнителен почистващ препарат/дезинфектант (като използвате спрей или кърпи за почистване на определени места. Например разположените в близост до електрически контакти) към областите,

подложени на изчеткване или избърсване. Уверете се, че изчетканите или избърсани зони остават видимо навлажнени с почистващия препарат/дезинфектанта за минимум 30 секунди.

3. Избършете повърхностите с чисти хартиени салфетки, за да отстраните замърсяванията.
4. Изхвърлете използваните четки, използваните почистващи/дезинфекциращи кърпи и използваните хартиени салфетки.
5. Повторете стъпки от 1 до 4.
6. Ако по повърхностите останат замърсявани, повторете подготвителните стъпки за дезинфекция.

Стъпки за дезинфекция

1. Приложете CaviCide (като използвате спрей или кърпи за определени повърхности. Например разположените в близост до електрически контакти) директно върху предварително почистените повърхности и се уверете, че всички повърхности са влажни и остават такива за минимум две (2) минути.
2. Избършете с чисти хартиени салфетки, за да отстраните останалия почистващ препарат/дезинфектант.
3. Изхвърлете използваните кърпи за почистване/дезинфекция и използваните хартиени салфетки.

Оставете бобината и принадлежностите да изсъхнат преди да ги използвате.

Поддръжка

РЧ бобината не изисква предварително планирана поддръжка.

Сервиз

Свържете се с представител на GE относно въпросите за сервиза на РЧ бобината.

Изхвърляне

Свържете се с представител на GE относно връщането или изхвърлянето на РЧ бобината.

ТАЗИ СТРАНИЦА Е ОСТАВЕНА ПРАЗНА УМИШЛЕНО

Производитель:

Quality Electrodynamics, LLC.
700 Beta Drive *(до апрел 2016г.)*
6655 Beta Drive *(след май 2016г.)*
Suite 100, Mayfield Village, OH 44143
САЩ
www.qualityelectrodynamics.com

Разпространител:

GE Medical Systems, LLC

Данни за вносителя в Турция:

GE Medical Systems Turkey Ltd.
Sti. Esentepe Mah. Harman Sok. No: 8
34394 Sisli – Истанбул, Турция