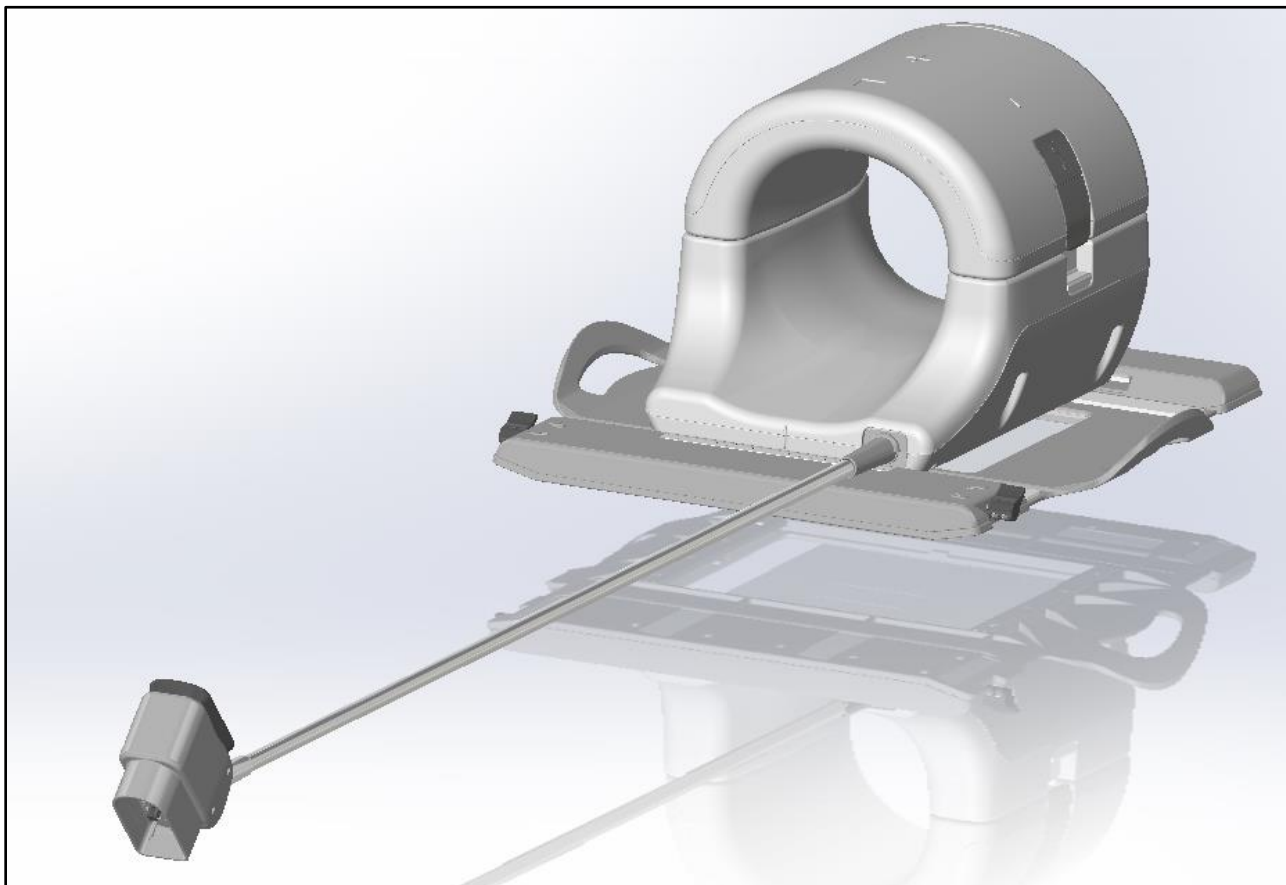




Naudotojo vadovas

18ch T/R kelio ritė
skirta GE 3.0T MRT sistemoms



Modelio numeris

GE	QED
5561409-2	Q7000074

Garantija ir įsipareigojimai

Po pristatymo atsakomybė dėl gaminio priežiūros ir valdymo tenka klientui, kuris įsigijo šį gaminį. Garantija negalioja šiais atvejais, net ir garantiniu laikotarpiu:

- kai žala ar nuostoliai padaryti dėl netinkamo naudojimo ar piktnaudžiavimo,
- kai žala ar nuostoliai padaryti dėl nejveikiamų aplinkybių, pvz., gaisro, žemės drebėjimo, potvynio, žaibo ir t. t.,
- kai žala ar nuostoliai padaryti dėl to, kad įrangai nebuvo sudarytos nurodytos sąlygos, pvz., netinkama maitinimo galia, netinkamas instaliavimas arba nepriimtinos aplinkos sąlygos,
- kai žala padaryta dėl gaminio pakeitimo ar modifikacijos.

Jokiui atvejui bendrovė QED nėra atsakinga už:

- žalą ar nuostolius, padarytus dėl perkėlimo, modifikavimo ar remonto, kuriuos atliko darbuotojai be aiškaus bendrovės QED įgiliojimo,
- žalą ar nuostolius, atsiradusius dėl aplaidumo aratsargumo priemonių ir naudojimo nurodymų, pateiktų šiame naudotojo vadove, nepaisymo.

Gabenimo ir laikymo sąlygos

PASTABA: ŠIAJĮ RANGĄ REIKIA GABENTI IR LAIKYTI, ESANT ŠIOMS SĄLYGOMS:

1. Aplinkos temperatūra nuo -40 °C iki +70 °C.
2. Santykinė drėgmė nuo 10 % iki 100 %.
3. Atmosferos slėgis nuo 50 kPa iki 106 kPa.

Medicinos prietaisų direktyva

Šis gaminys atitinka Tarybos direktyvos 93/42/EEB reikalavimus dėl medicinos prietaisų, kai jis pažymėtas šiuo CE atitikties ženklu:



0086

Įgaliotasis atstovas Europoje:

EC	REP
----	-----

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

Neteisėta gaminio modifikacija ar konfigūracija panaikina CE ženklo galiojimą. Dėl kitų šalių teiraukitės vietinio platintojo.

Jungtinių Amerikos Valstijų federalinis įstatymas

Dėmesio: pagal federalinius įstatymus šį prietaisą galima parduoti, platinti ir naudoti tik gydytojui arba jo nurodymu. Federalinis įstatymas riboja šio prietaiso naudojimą tyrimams dėl indikacijų, kurios nėra nurodytos indikacijų sąraše.

Leidimo data: 2015 m. vasario mėn.

Ivadas

Šiame vadove pateikiama išsami informacija apie 18ch T/R (siuntimo / priėmimo) kelio ritės atsargumo priemones, naudojimą ir priežiūrą. Prieš naudodami gaminį atidžiai perskaitykite šį vadovą, taip pat MRT sistemos naudotojo vadovą, kad galėtumėte saugiai ir tiksliai naudoti šį prietaisą. Šiame vadove nepateikiamas instrukcijos tos įrangos, kurią tiekia ne bendrovė QED. Kreipkitės į tikrąjį įrangos gamintoją dėl informacijos apie įrangą, kurią gamina ne bendrovė QED.

Suderinamumas

18ch T/R kelio ritė sederinama su GE 3.0T MRT sistemomis.

Naudotojo apibūdinimas

Naudotojai – radiologijos technologai, laboratorijos technologai, gydytojai (atkreipkite dėmesį, kad turi būti laikomasi atitinkamos šalies teisės aktų).

Naudotojo mokymai – norint naudoti šią ritę, specialių mokymų nereikia (tačiau bendrovė GE organizuoja išsamius mokymo kursus apie MRT sistemas, kad apmokytu naudotojus, kaip teisingai naudotis MRT sistemomis).

Informacija apie pacientą

Amžius, sveikatos būklė – be ypatingų apribojimų.

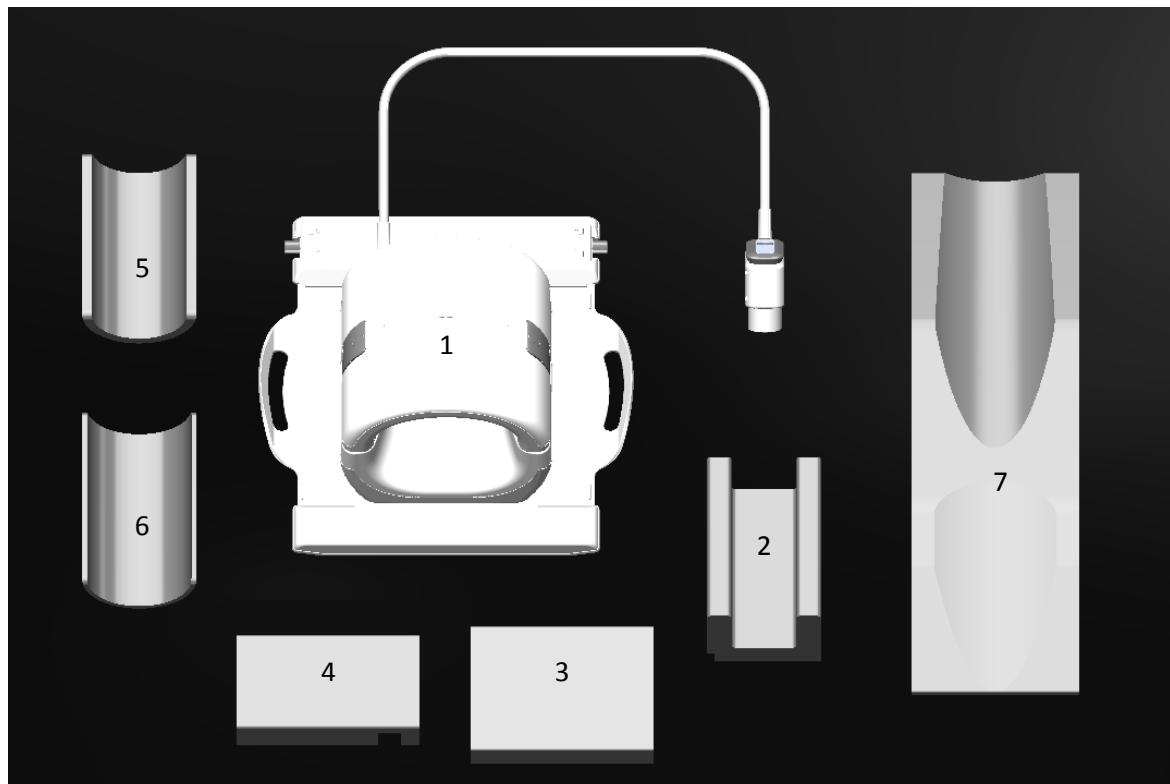
Svoris – 180 kg ar mažesnis (žr. MRT sistemos naudotojo vadovą; jei sistemos didžiausias leidžiamas paciento svoris yra mažesnis nei šios ritės leidžiamas svoris, pirmenybė turi būti teikiama didžiausiam svoriui, kuris taikomas sistemai).

Turinys

Jvadas	3
Suderinamumas	3
Naudotojo apibūdinimas	3
Informacija apie pacientą	3
Turinys.....	4
1 skyrius – 18ch T/R kelio ritės sudedamosios dalys	5
2 skyrius – Sauga	6
Simboliai.....	6
Indikacijos	7
Kontraindikacijos.....	7
Atsargumo priemonės.....	7
Perspėjimai dėl RD ritės	7
Perspėjimai dėl MRT sistemos	8
Skubios pagalbos procedūros	9
3 skyrius – TR (siuntimo / priėmimo) prievedo vieta	10
TR (siuntimo / priėmimo) prievedo vieta.....	10
4 skyrius – Kokybės užtikrinimas.....	10
Skenerio patikra	10
Signalo ir triukšmo santykio (SNR) bandymas.....	10
Kelių ričių kokybės užtikrinimo priemonė (MCQA)	15
MCQA žiūryklės naudojimas	18
5 skyrius – Ritės sąranka ir naudojimas	19
18ch T/R kelio ritės padėtis ant sistemos stalo.....	19
Tarpinių formos.....	22
<i>Paguldykite pacientą</i>	23
<i>Užfiksuokite ritę</i>	24
<i>Žymės</i>	25
6 skyrius – Valymas, priežiūra, techninė priežiūra ir šalinimas.....	26
RD ritės valymas.....	26
Dezinfekavimas	26
Techninė priežiūra.....	27
Taisymas.....	27
Atliekų tvarkymas.....	27

1 skyrius – 18ch T/R kelio ritės sudedamosios dalys

18ch T/R kelio ritė tiekama su dalimis, kurios nurodytos toliau. Gavę patikrinkite, ar siuntoje yra visos dalys.



Elemento Nr.	Apaščias	Kiekis	GE detalės Nr.	QED detalės Nr.
1	18ch T/R kelio ritė	1	5561409-2	Q7000074
2	18ch T/R kelio ritė – pėdos tarpinė	1	5561409-7	3003887
3	18ch T/R kelio ritė – šlaunies nuožulnioji tarpinė	1	5561409-10	3003863
4	18ch T/R kelio ritė – blauzdos tarpinė	1	5561409-11	3003896
5	18ch T/R kelio ritė – apatinė tarpinė, 0,5 col.	1	5561409-8	3003885
6	18ch T/R kelio ritė – apatinė tarpinė, 0,25 col.	1	5561409-9	3003884
7	18ch T/R kelio ritė – tarpinė keliui, kuris netiriamas	1	5561409-6	3003888

Bendras gaminio svoris: 7,5 kg (16,5 lb)

2 skyrius – Sauga

Šiame skyriuje aprašomos bendros atsargumo priemonės ir saugos informacija, į kurią reikia atsižvelgti, naudojant šią ritę.

Kai naudojate MRT sistemą, taip pat žr. atsargumo priemones, kurios aprašytyos MRT sistemos naudotojo vadove.

Simboliai

	Atsargiai
	Žr. naudojimo instrukciją
	Elektros ir elektroninė įranga surenkama atskirai
	II klasės įranga
	Taikoma BF tipo dalis
	Gamintojas
	Pagaminimo data (mmmm-mén)
	Siuntimas / priėmimas
	Įgaliotasis atstovas Europos Sąjungoje
	Katalogo numeris
	Serijos numeris
	Intertek ETL sąraše (Kanadoje ir JAV)
	Temperatūros ribos
	Drėgmės ribos
	Atmosferos slėgio ribos
	Nudegimo pavojus

Indikacijos

18ch T/R kelio ritė skirta naudoti su GE 3.0T MR sistemomis, kad būtų gaunami diagnostiniai kelio vaizdai, kuriuos gali vertinti kvalifikuotas gydytojas.

Kontraindikacijos

-  Negalima skenuoti pacientų, kurie turi metalinių implantų arba elektrinių, magnetinių ar mechaniskai aktyvių implantų (pvz., širdies stimuliatorių). Galima skenuoti pacientus su sėlyginiais MR implantais, jei naudotojas laikosi tam implantui taikomų sėlygų.
-  Negalima skenuoti pacientų su intrakraninių aneurizmos spaustukais, nebent gydytojas įsitikinęs, kad spaustukas nėra magnetiskai aktyvus.
-  Negalima skenuoti naujagimių, kūdikių ir vaikų, naudojant 18ch T/R kelio ritę.

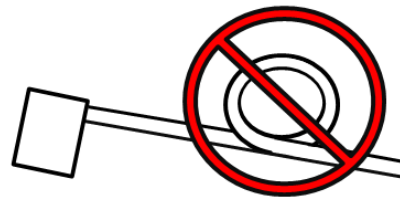
Atsargumo priemonės

-  Pacientai, kuriems yra didesnė nei įprasta širdies sustojimo tikimybė.
-  Pacientai, kuriems yra didesnė traukulių ar klaustrofobijos tikimybė.
-  Pacientai be sąmonės, su stipria sedacija arba sutrikusios psichikos būklės.
-  Pacientai, su kuriais negalima užmegzti patikimo kontakto (pvz., kūdikiai ar maži vaikai).
-  Pacientai, kuriems sutrikių kurios nors kūno dalies jautrumas.
-  Nėščios pacientės arba pacientės, kurios gali būti nėščios.
-  Pacientai, kurių sutrikių kūno temperatūros reguliavimas, arba pacientai, kurie ypatingai jautrūs padidėjusiai kūno temperatūrai (pvz., karščiuojantys pacientai, pacientai su širdies nepakankamumu ar sutrikusiu prakaitavimu).

Perspėjimai dėl RD ritės

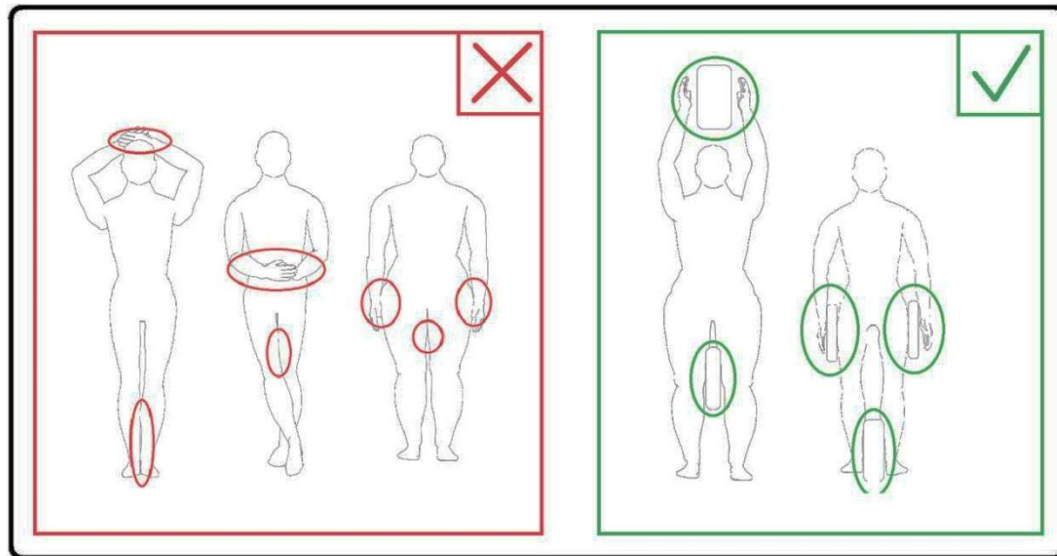
-  Skenavimo metu gentryje nedėkite jokių atjungtų prietaisų (RD ričių, kabelių ir pan.).
-  Junkite tik numatytas RD rites prie RD ričių jungimo prievedo.
-  Prieš skenavimą pašalinkite visus metalinius daiktus, išskaitant rūbus su metaliniais siūlais ar metalo detalėmis, laikrodžius, monetas ir visas medžiagą, kurių sudėtyje yra metalo miltelių, pvz., kosmetikos priemones, tatuiruotes, kompresus, raiščius ir pleistrus.
-  Nenaudokite sugedusios RD ritės, ypač jei yra pažeistas jos išorinis sluoksnis arba matosi metalinės dalys.

- ⚠** Nemėginkite keisti ar modifikuoti ritės.
- ⚠** Nekryžiuokite ir nelenkite į kilpą ritės kabelių.
- ⚠** Patikrinkite, kad pacientas tiesiogiai nesiliestų prie ritės kabelių.
- ⚠** Patikrinkite, kad ritė nesiliestų su skysčiais, pvz., vandeniu ar vaistais.
- ⚠** Jei pastebėjote, kad ritė sugedusi, iš karto nebenaudokite šios ritės ir susisiekite su bendrovės GE atstovu.
- ⚠** Naudokite tik tuos ritės priedus, kurie aprašyti šiame vadove.



Perspėjimai dėl MRT sistemos

- ⚠** Patikrinkite, kad paciento kūno dalys nesudarytų kilpų. Naudokite tarpines, kad paciento rankos ir kojos nesiliestų prie ritės, MRT sistemos, paciento stalo ar prie kitos kūno dalies ir nesudarytų kilpų.



- ⚠** Saugokite, kad pacientas ar RD ritė nesiliestų prie kurios nors MRT sistemos dalies. Jei reikia, naudokite tarpines, kurios atskirtų pacientą nuo vamzdžio.
- ⚠** Nedelsiant nutraukite skenavimą, jei pacientas skundžiasi, kad jaučia šilumą, dilgčiojimą, deginimą ar pan. Prieš tęsdami skenavimą pasitarkite su gydytoju.
- ⚠** Negalima skenuoti pacientų, kurie turi feromagnetinių metalo implantų.

- ⚠** Saugokite, kad į magnetinj lauką nepatektų asmenys su širdies stimulatoriais ar kitais implantuotais elektroniniais įtaisais. Pasitarkite su MR sistemos gamintoju dėl saugaus atstumo tokiais atvejais.
- ⚠** Jei naudojami transderminiai pleistrai su vaistiniais preparatais, jie gali nudeginti po pleistru esančią odą.
- ⚠** Prieš MR tyrimą reikia nuodugniai ištirti pacientus, dirbančius aplinkoje, kurioje gali kaupitis metalo dalelių.

Skubios pagalbos procedūros

Jei skenavimo metu prieikia skubios pagalbos, nedelsdami nutraukite skenavimą, išveskite ar išgabenkite pacientą iš patalpos, jei reikia, suteikite medicininę pagalbą.

3 skyrius – TR (siuntimo / priėmimo) prievedo vieta

TR (siuntimo / priėmimo) prievedo vieta

18ch T/R kelio ritė yra siuntimo ir priėmimo ritė. Kad ritė būtų tinkamai naudojama, sistemos sąsajos jungiklis turi būti prijungtas prie tinkamo jungimo prievedo, kuris palaiko ir siutimo, ir priėmimo funkcijas. Toliau pateiktoje lentelėje nurodyta (-os) GE 3T MRT sistema (-os), kuri (-os) yra suderinama (-os) su rite ir atitinkamu jungimo prievedu, kuris naudojamas šiai ritei prijungti.

Palaikoma 3T MRT sistema	Nustatytais T/R (siuntimo / priėmimo) jungimo prievedas
SIGNA Pioneer	P2
DISCOVERY MR750	P1
DISCOVERY MR750w GEM	P1
SIGNA PET/MR	P1

4 skyrius – Kokybės užtikrinimas

Skenerio patikra

Atlikite sistemos signalo ir triukšmo lygio patikrinimą. Žr. kompaktinj diską apie techninės priežiūros metodus (Service Methods CD; System Level Procedures; Functional Checks; Signal to Noise Check).

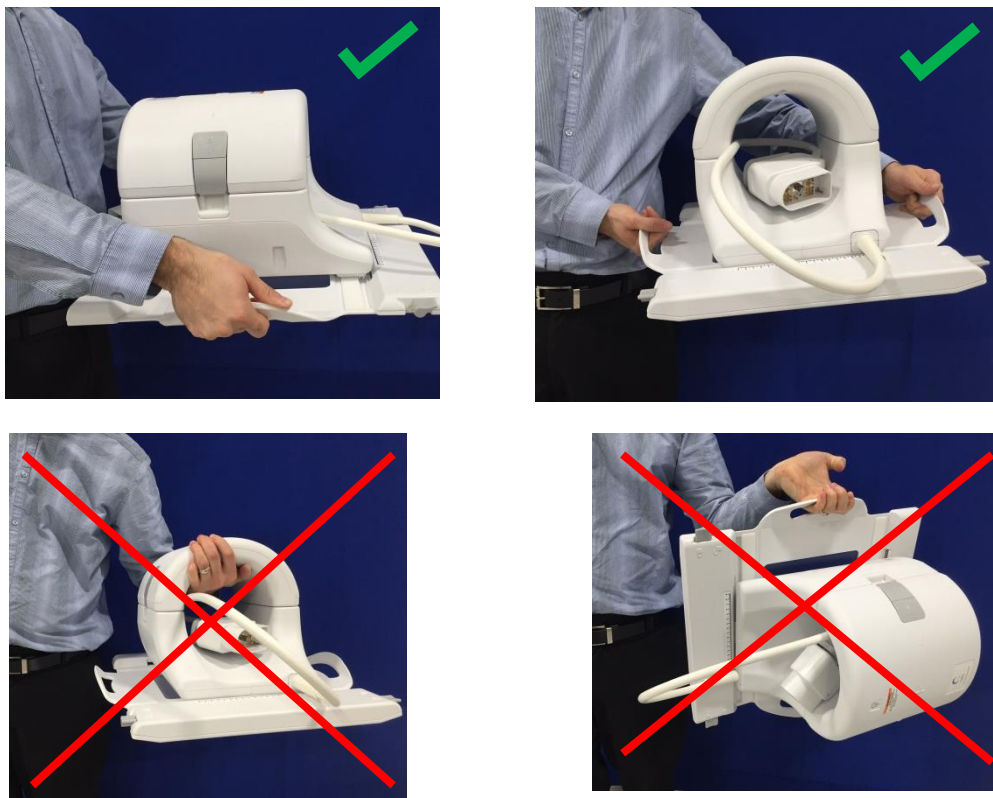
Signalo ir triukšmo santykio (SNR) bandymas

Reikalingos priemonės ir įranga

Aprašymas	GE detalės Nr.	QED detalės Nr.	Kiekis
Didelis cilindro formos unifikuotas fantomas, SiOil	5342679-2	Nėra	1
18ch T/R kelio ritė – apatinė tarpinė, 0,5 col.	5561409-8	3003885	1

Ritės ir fantomo sąranka

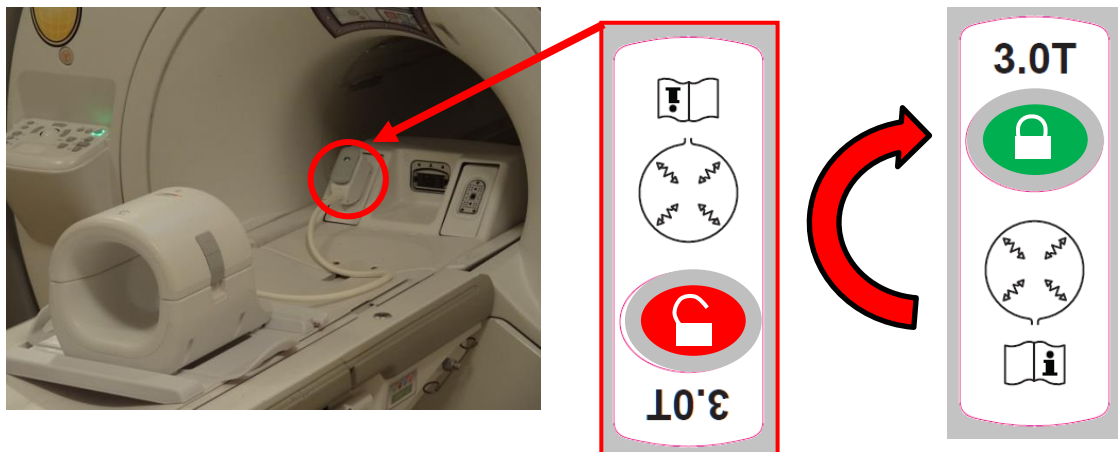
- Užrašykite numatytos naudoti ritės (ar ričių) serijos numerį, taip pat programinės įrangos sukūrimo versijos numerį (iš testrecord ar getver).
- Pašalinkite bet kokias kitas ritės nuo sistemos stalo paviršiaus (jei yra).
- Perkelkite kelio ritę ant sistemos stalo. Jei ritę keliate rankomis, ritę būtinai kelkite abiem rankomis laikydami už rėmo rankenų.



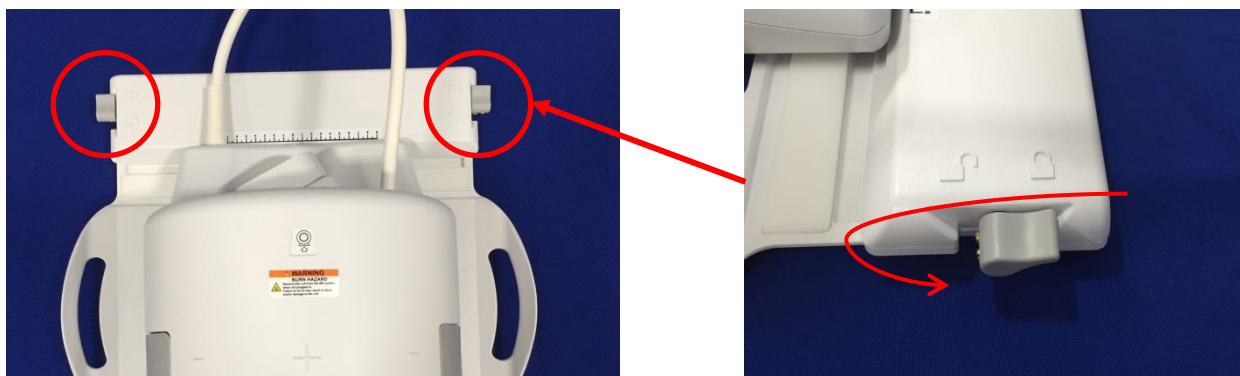
4. Padėkite ritę ant sistemos stalo. Įsitikinkite, kad toliau pavaizduota vamzdžio krypties rodyklė yra nukreipta į vamzdį.



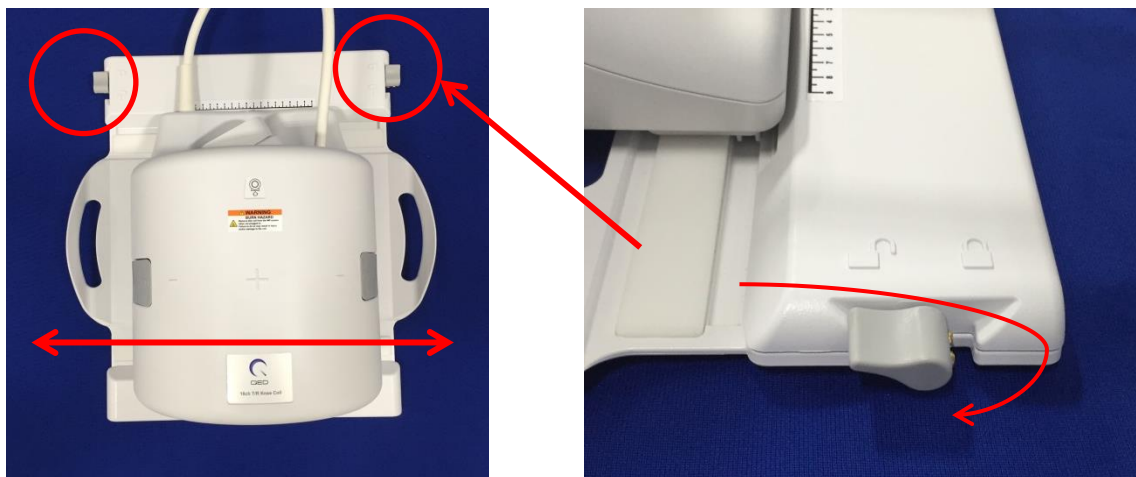
5. Prijunkite ritės jungiklį prie atitinkamo sistemos perdavimo prievedo. (Žr. priedą „TR (siuntimo / priėmimo) prievedo vieta“) Pasukite ratu P prievedo jungiklio galą taip, kad Jame matytusi padėtis „UŽRAKINTA“, žr. paveikslėlį dešinėje.



6. Patikrinkite, kad ritės padėtis „l kairę“ – „l dešinę“ būtų rémo viduryje. Jei reikia koreguoti, pasukite ant ritės rémo esančią rankenélę, kad ritė būtų neužfiksuota, ir pastumkite ją į norimą padėtį.



7. Kai ritė atsidurs norimoje padėtyje, vèl pasukite rankenélę, kad būtų užrakinta, ir užfiksokite ritę.



8. Atskirkite priekinę ritę, vienu metu atitraukdami abi fiksavimo sklendes, kol abi dalys visiškai atsiskirs.

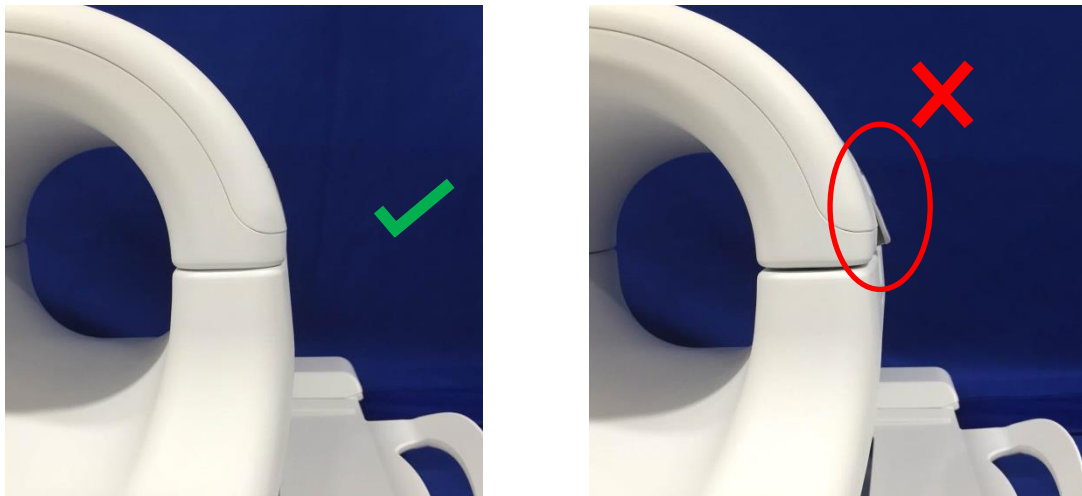


9. Padékite ant ritės 18ch T/R kelio ritės apatinę tarpinę, 0,5 col. (5561409-8), ir didelį cilindro formos unifikuotą fantomą, SiOil (5342679-2), kaip pavaizduota toliau.



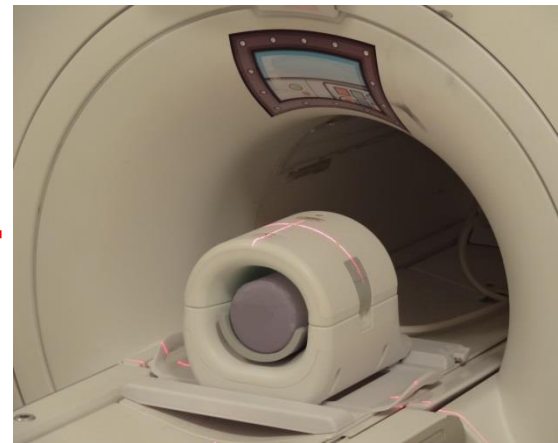
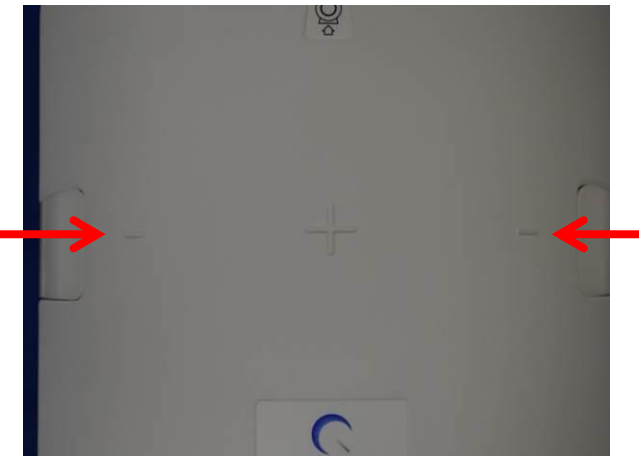
10. Vėl prijunkite priekinę ritės dalį. **Patikrinkite, kad abi pusės būtų visiškai susiglaudusios, o fiksavimo sklendės nebūtų išsikišusios.**





Dėmesio: būkite atsargūs ir nekiškite pirštų po sklende. Fiksokite tik pasiekiamas sklendes, kaip parodyta ankstesniame paveikslėlyje.

11. Orientuokite ritę pagal žymes, kaip pavaizduota toliau, ir įkelkite ritę į vamzdži.



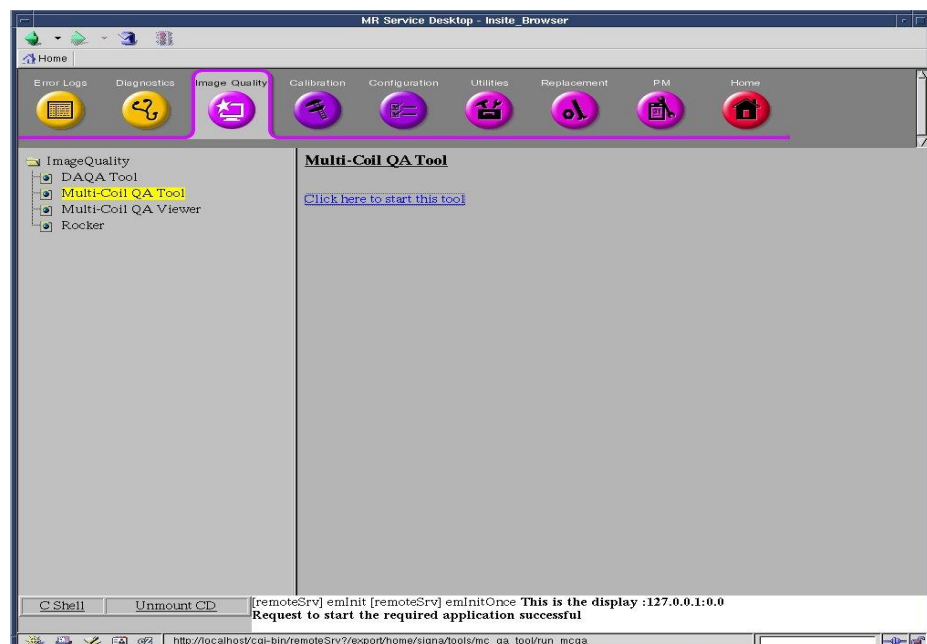
Kelių ričių kokybės užtikrinimo priemonė (MCQA)

Gerai kalibravotoje sistemoje turi būti atlikti visi su RD rite susiję bandymai. Turi pasiodyti EPIWP (baltas taškas diegiant specifikacijoje).

BANDYMO ID numeris	Parametro aprašymas	Numatomas rezultatas
1	EPIWP specifikacijoje	[PASS] (pavyko)

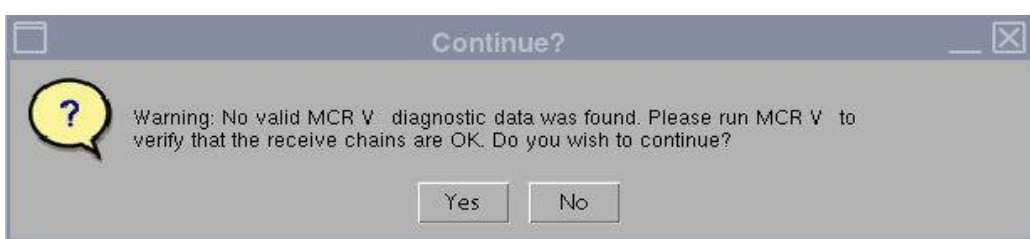
Norint inicijuoti kelių ričių kokybės užtikrinimo priemonę (MCQA):

1. Iš [Common Service Desktop (CSD)] (bendrujų paslaugų darbastolio) eiti į [Service Browser] (paslaugų naršykę) ir pasirinkti [Image Quality] (vaizdo kokybę) „Multi-Coil QA Tool“ (kelių ričių kokybės užtikrinimo priemonę) ir tuomet „Click here to start this tool“ (spustelėti čia ir paleisti šią priemonę) – žr. 1 pav.



1 pav.

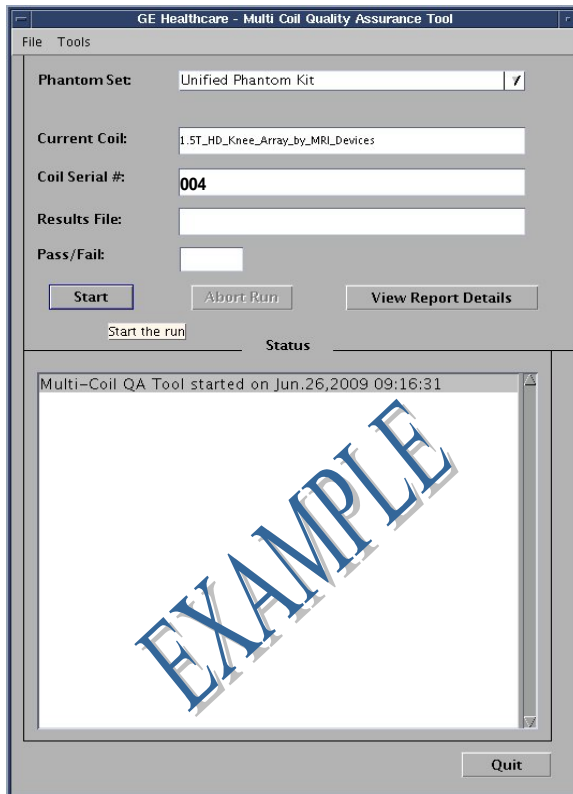
Pastaba: jei pasirodo jspėjimas „No valid MCR-V (or MCR2/3)“ (nėra galiojančio MCR-V ar MCR2/3) (2 pav.), pasirinkite [Yes] (taip) ir tėskite bandymą. Prieš perduodant sistemą klientui reikia atlikti MCR-V diagnostiką.



2 pav.

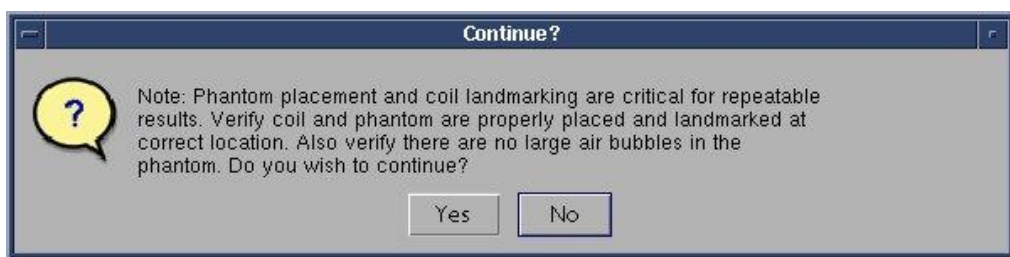
Esamos ritės laukelis bus automatiškai užpildytas (3 pav.) pagal ritės, prijungtos prie LPCA, ID numerį (CoilID). Laukelyje [Coil Serial #] (ritės serijos numeris) įveskite išbandomos ritės serijos numerį.

2. Spustelėkite **[Start]** (paleisti), kad pradėtumėte automatinį bandymą (žr. 3 pav.).
Priklasomai nuo bandymo padėčių kiekio (nuo ritės sudėtingumo), bandymas gali trukti nuo 3 iki 5 minučių.



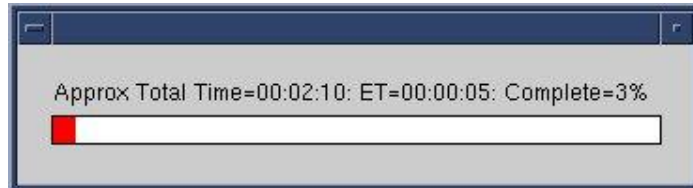
3 pav.

3. Paleidus pasirodo pranešimas „Phantom placement and coil landmarking are critical for repeatable results“ (fantomo padėtis ir ritės orientavimas labai svarbūs kartotiniams rezultatams). Jei orientavimas buvo teisingas ir fantome nėra oro burbuliukų, norédami testi, spustelėkite **[Yes]** (taip). (4 pav.).



4 pav.

Pastaba: MCQA priemonės grafinės sąsajos būsenos langas nuolat atsinaujins, kad būty pateikiama informacija, kas vyksta su priemone bet kuriuo laiko momentu. Pasirodys laiko juosta (5 pav.), kuri rodo apytikslį bendrajį bandymo laiką, kiek laiko jau praėjo ir kiek procentų atlikta.

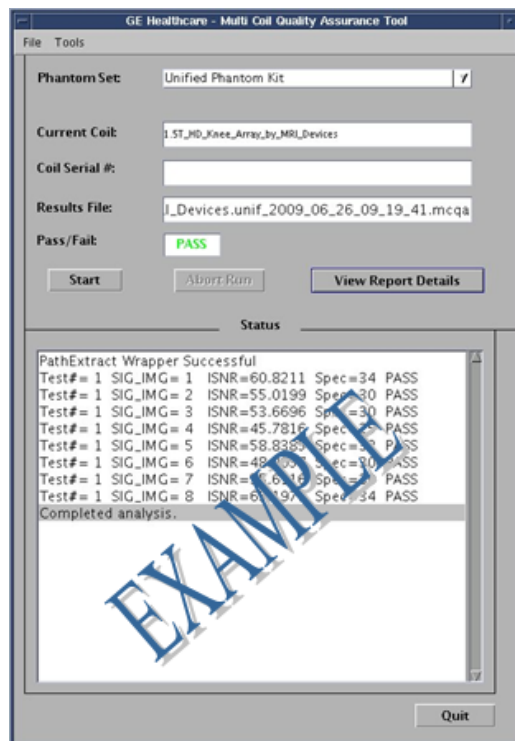


5 pav.

Kai bandymas baigtas, ekrane rodomi bandymo rezultatai (6 pav.). Jei visi ritės elementai veikia tinkamai, būsenoje [PASS/FAIL] (pavyko / nepavyko) rodoma [PASS] (pavyko). MCQA priemonės grafinėje sąsajoje rodoma „Fail“ (nepavyko) dėl vienos iš šių galimų priežasčių (sąrašas nėra baigtinis):

- sugedęs ritės elementas,
- bandymui panaudotas netinkamas fantomas,
- netinkama fantomo padėtis.

Daugiau informacijos apie MCQA bandymą rasite MR techninės priežiūros metodų DVD arba interneto svetainėje, naudodami šias nuorodas: [Troubleshooting -> System -> Multi-Coil Quality Assurance Tool] (Trikčių aptikimas ir šalinimas-> Sistema -> Kelių ričių kokybės užtikrinimo priemonė)



6 pav.

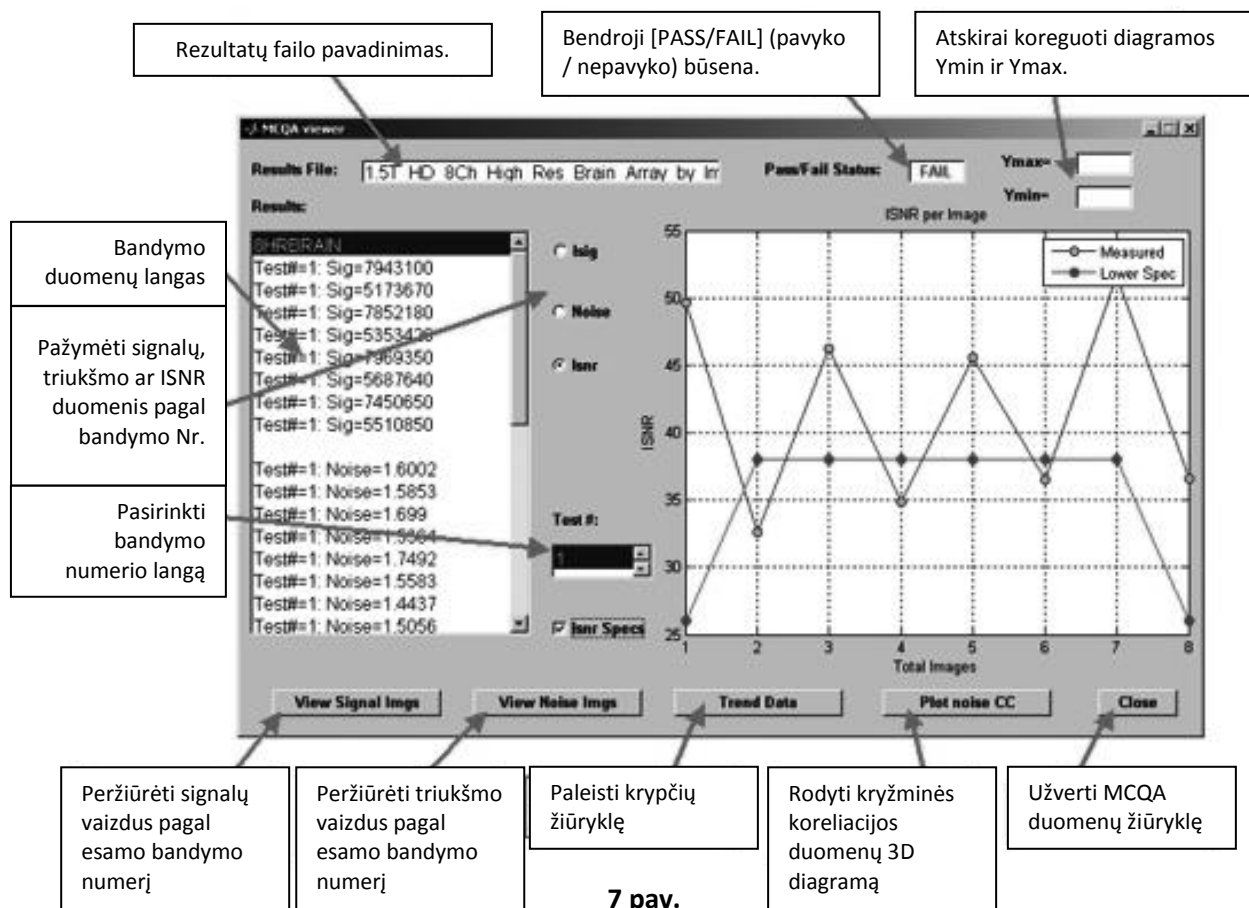
4. Spustelėkite mygtuką [Quit] (baigt), kad baigtumėte darbą su MCQA priemone.

MCQA žiūryklės naudojimas

Jei norësite peržiūrėti rezultatus vėlesniame etape, atlikite tokius veiksmus:

1. MCQA priemonės lange pasirinkite File (failą), Open Results File (atverti rezultatų failą) ir pasirinkite pageidaujamos ritės rezultatų failą [View Report Details] (rodyti ataskaitos duomenis), kad galėtumėte peržiūrėti rezultatus.

Pastaba: atsivers rezultatų žiūryklė (žr. 7 pav.). Žiūryklės viršutinėje dalyje priemonės grafinėje sąsajoje taip pat bus nurodytas rezultatų failo pavadinimas ir rezultatas [Pass/Fail] (pavyko / nepavyko).



2. Norédami peržiūrėti rezultatus, pažymėkite ISNR parinktį ir ISNR specifikacijos (ISNR spec) žymimajį langelį vidurinėje rezultatų žiūryklės dalyje.

BANDYMO ID numeris	Parametru aprašymas	Numatomas rezultatas
1	EPIWP specifikacijoje	[PASS] (pavyko)

5 skyrius – Ritės sąranka ir naudojimas

18ch T/R kelio ritės padėtis ant sistemos stalo

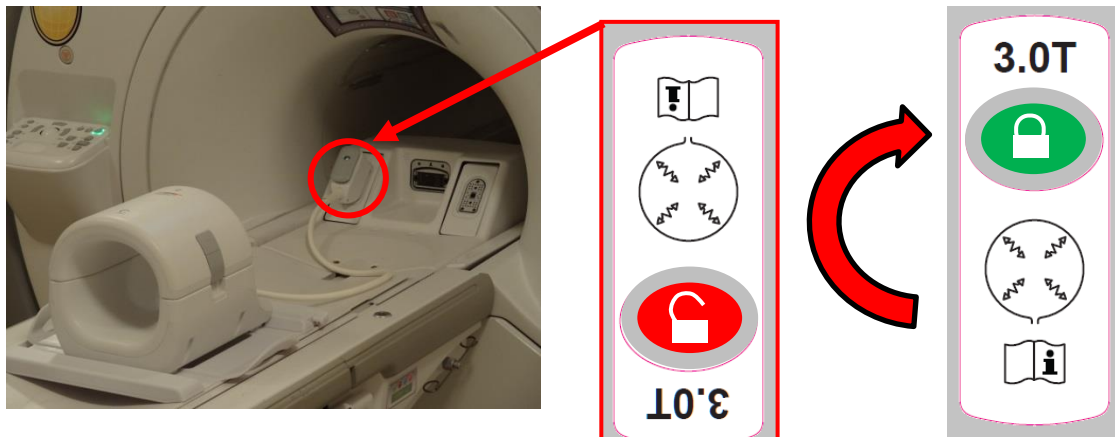
1. Pašalinkite bet kokias kitas rites nuo sistemos stalo paviršiaus (jei yra).
2. Perkelkite kelio ritę ant sistemos stalo. Jei ritę keliate rankomis, ritę būtinai kelkite abiem rankomis laikydami už rémo rankenų.



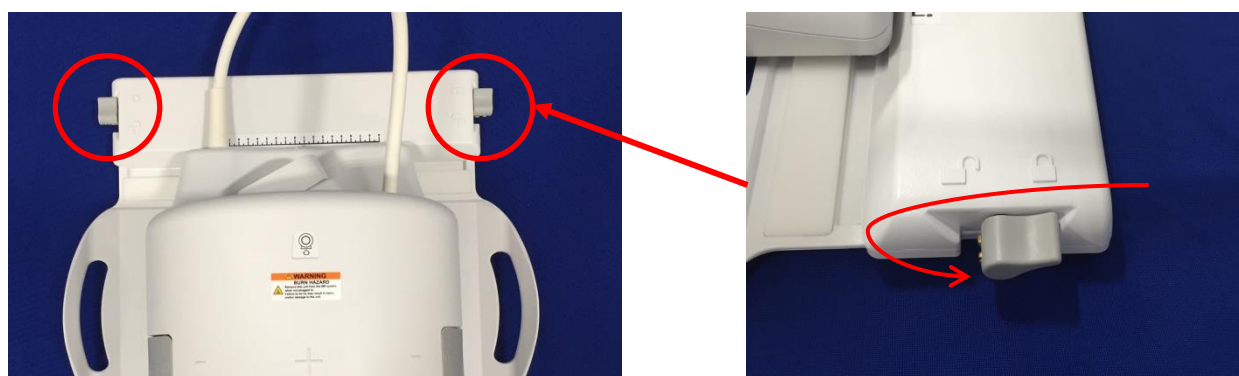
3. Padékite ritę ant sistemos stalo. Jsitikinkite, kad toliau pavaizduota vamzdžio krypties rodyklė yra nukreipta į vamzdį.



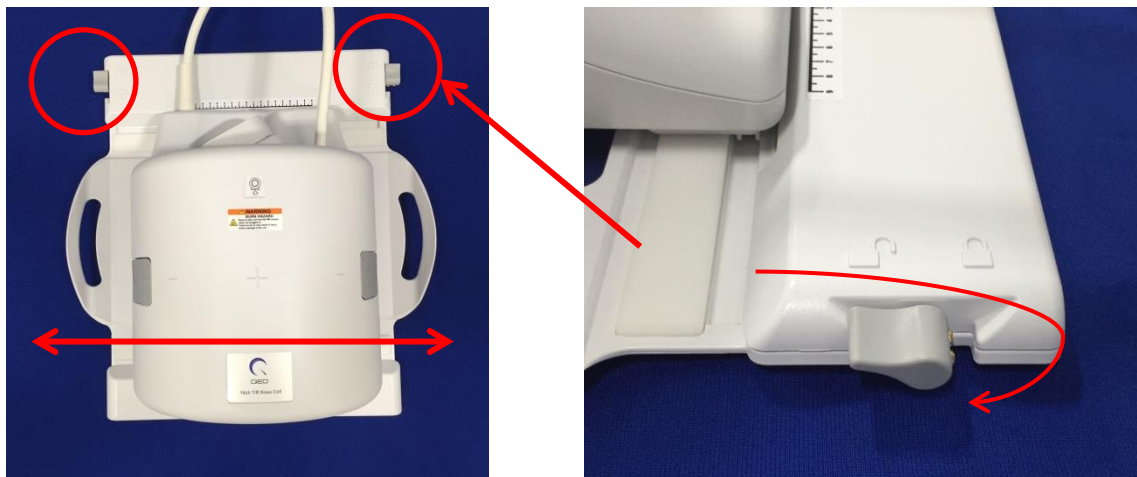
4. Prijunkite ritės jungiklį prie atitinkamo sistemos perdavimo prievedo. (Žr. priedą „TR (siuntimo / priėmimo) prievedo vieta“) Pasukite ratu P prievedo jungiklio galą taip, kad Jame matytusi padėtis „UŽRAKINTA“, žr. paveikslėlį dešinėje.



5. Patirkinkite, kad ritės padėtis „J kairę“ – „J dešinę“ būtų rémo viduryje. Jei reikia koreguoti, pasukite ant ritės rémo esančią rankenélę, kad ritė būtų neužfiksuota, ir pastumkite ją į norimą padėtį.



6. Kai ritė atsidurs norimoje padėtyje, vėl pasukite rankenélę, kad būtų užrakinta, ir užfiksuojite ritę.

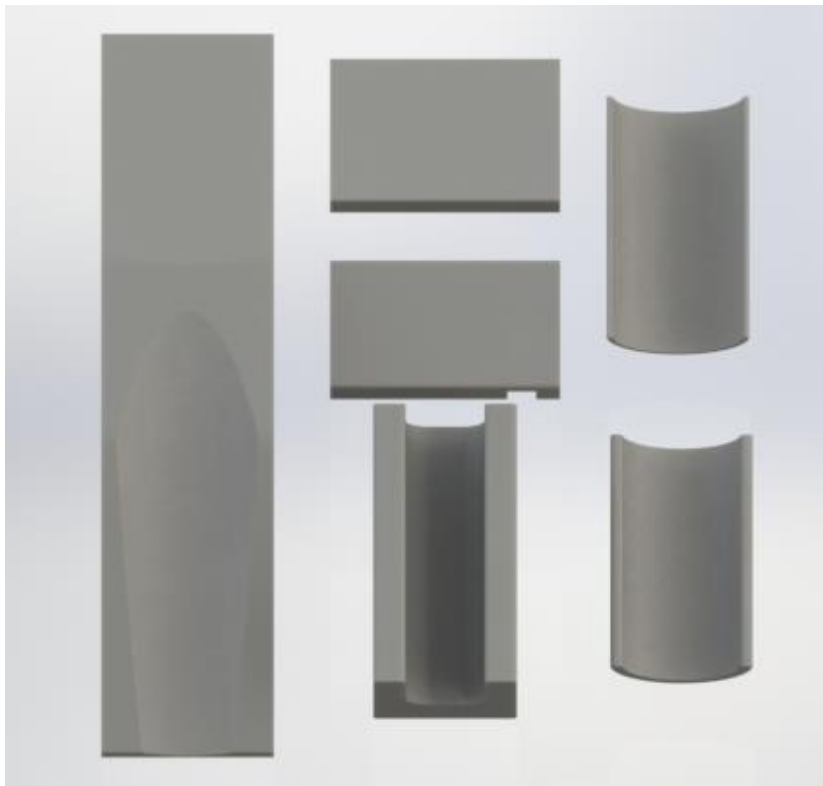


7. Atskirkite priekinę ritę, vienu metu atitraukdami abi fiksavimo sklendes, kol abi dalys visiškai atsiskirs.



Tarpinių formos

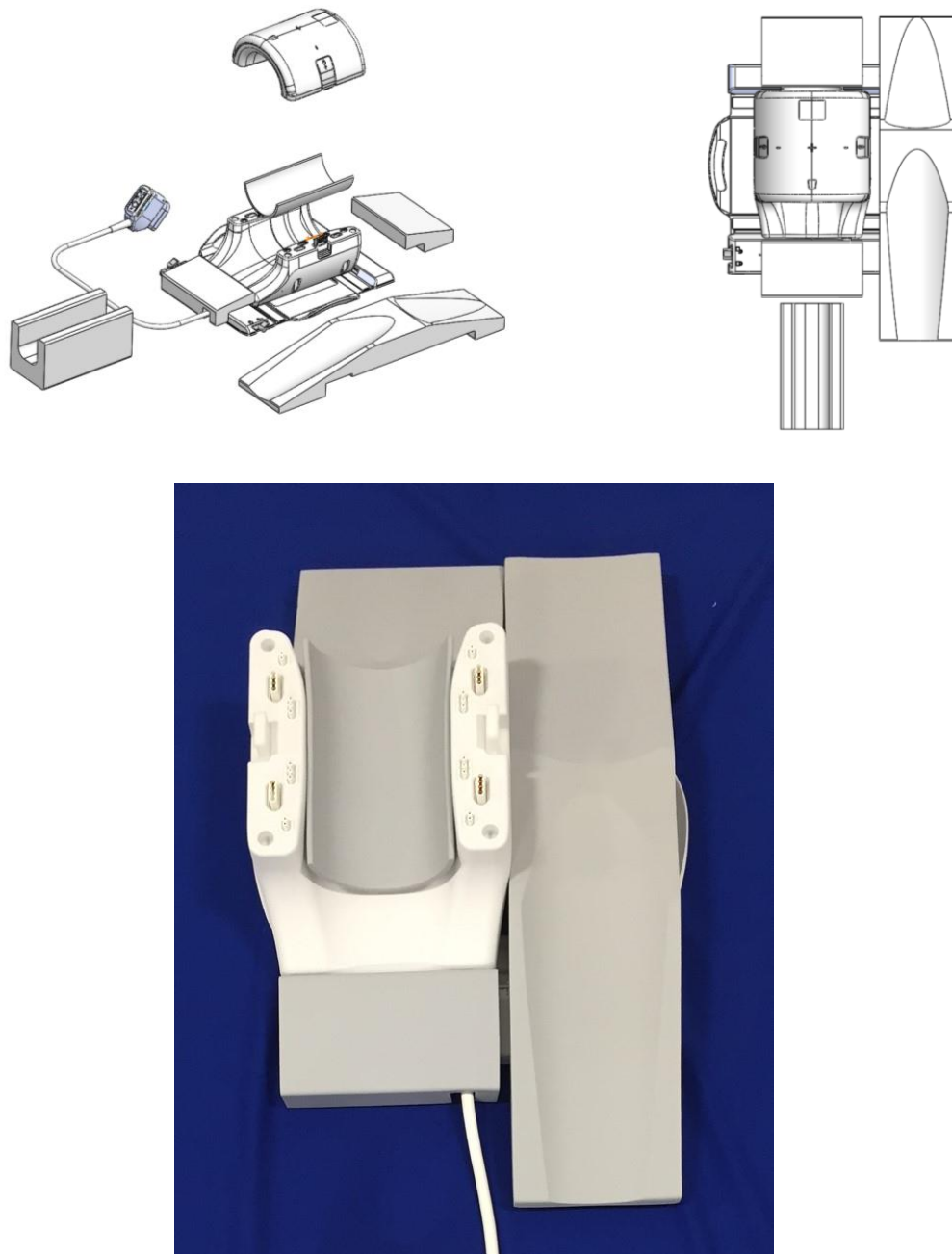
Kartu su 18ch T/R kelio rite tiekiamos įvairios tarpinės, kurios padeda sumažinti artefaktus dėl judėjimo bei padeda pacientui jaustis patogiau. Be to, kai kurios tarpinės izoliuoja paciento kūną nuo stalo ir padeda išvengti žalos, galinčios atsirasti dėl kabelio kontakto ir (arba) nudegimų dėl elektros srovės.



Paguldykite pacientą

18ch T/R kelio ritė skirta kairiojo ar dešiniojo kelio tyrimams atliki, kai pacientas guli ant nugaro, o pėdos nukreiptos į magnetą.

1. Prieš paguldydami pacientą padékite ritę ir tarpines. Kartu su 18ch T/R kelio rite tiekiamos įvairios tarpinės, kurios padeda pacientui jaustis patogiau. Toliau pateikiamas rekomenduojamas išdėstymo pavyzdys:



2. Padékite paciento kelj į galinę ritės pusę. Norint teisingai imobilizuoti paciento kelj ir užtikrinti, kad pacientui būtų patogu, reikia naudoti tinkamas tarpines.



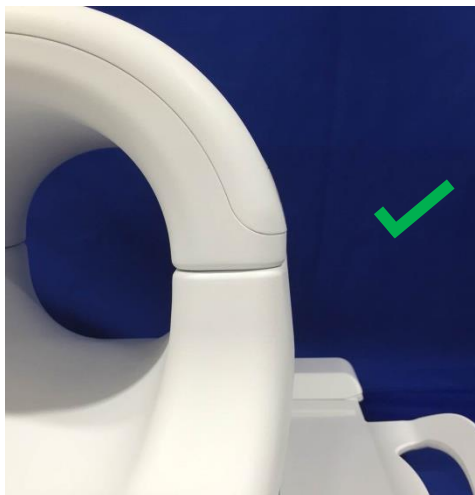
Užfiksuokite ritę

3. Užfiksuokite ritę ir saugokite, kad nesužnybtumėte paciento, chalato ar pakloto tarp ritės pusiu. Jei taip nutikty, vaizdo kokybė bus prasta ir ritę gali sugesti.

Abi ritės pusės sukonstruotos taip, kad ritę gali užsiverti tik jai esant tinkamoje padėtyje.



4. Kai priekinė pusė yra visiškai užverta, abiejose pusėse stumkite fiksavimo sklendes iki ritės paviršiaus, kad mechaninės sklendės būtų visiškai sukabintos. Jei sklendės nėra visiškai sukabintos, ritė gali atskirkirti skenavimo metu, ir gali visiškai arba su pertrūkiaus dingti ryšys tarp ritės pusiu, o dėl to gali nukentėti vaizdo kokybė arba sugesti ritę.



Dėmesio: būkite atsargūs ir nekiškite pirštų po sklende. Fiksuoikite tik pasiekiamas sklendes, kaip parodyta ankstesniame paveikslėlyje.

Žymės

5. Perkelkite pacientą į magnetą ir orientuokite ritę pagal kontrolines žymes, esančias 18ch T/R kelio ritės viršuje.



6 skyrius – Valymas, priežiūra, techninė priežiūra ir šalinimas

RD ritės valymas



Dėmesio: negalima pilti valymo priemonių tiesiai ant ritės ar jos dalių.



Dėmesio: negalima sterilizuoti ritės ar jos dalių.

Po kiekvieno panaudojimo reikia nuvalyti RD ritę ir tarpines laikantis šių reikalavimų:

1. Prieš valymą atjunkite RD ritę nuo MRT skenerio.
2. Sausa šluoste nuvalykite nešvarumus nuo ritės paviršiaus. Jei sunku pašalinti nešvarumus, taikykite toliau pateiktą metodiką.
3. Nušluostykite šluoste, kuri buvo sudrėkinta tirpalu (10 % baliklio ir 90 % videntiekio vandens arba 70 % etanolio ir 30 % videntiekio vandens).
4. Jei ritę reikia grąžinti taisyti į bendrovę GE Healthcare, nušluostykite ritę 10 % baliklio tirpalu (kaip aprašyta anksčiau), kad sumažėtų sąlyčio rizika su užkrečiamujų ligų sukéléjais.
5. Valymo medžiagas, kurias naudojote ritei ir tarpinėms valyti, šalinkite laikydamiesi vietas ir šalies teisės aktų reikalavimų.

Dezinfeikavimas

Jei reikia dezinfekuoti RD ritę ar paciento tarpines, nuvalykite, kaip buvo aprašyta anksčiau, ir atlikite toliau nurodytus veiksmus:

Veiksmai prieš dezinfekavimą:

1. Sudrėkinkite visus paviršius CaviCide tirpalu (naudodami purškiklį arba servetėles, skirtas tam tikrų paviršių valymui, pvz., esančių netoli elektros kontaktų). Patirkinkite, kad visi paviršiai būtų sudrėkinti ir išliktų drėgni mažiausiai 30 sekundžių.
2. Naudokite minkštą šepetį su nailono šeriais ir (arba) servetėles su valikliu / dezinfekantu, kad būtų lengviau pašalinti sukietėjusias apnašas ar biologines medžiagas. Tose vietose, kurias valėte ar trynėte, papildomai naudokite valiklių / dezinfekantą (naudodami purškiklį arba servetėles, skirtas tam tikrų paviršių valymui, pvz., esančių netoli elektros kontaktų). Patirkinkite, kad anksčiau trintos ar valytos vietas būtų sudrėkintos valikliu / dezinfekantu mažiausiai 30 sekundžių.
3. Nuvalykite paviršius švariu popieriniu rankšluosčiu, kad pašalintumėte apnašas.
4. Išmeskite panaudotus šepetėlius, servetėles su valikliu / dezinfekantu ir popierinius rankšluosčius.

5. Pakartokite veiksmus nuo 1 iki 4.
6. Jei ant paviršių lieka apnašą, pakartokite veiksmus prieš dezinfekavimą.

Dezinfekavimo veiksmai

1. Naudokite CaviCide tirpalą ant iš anksto nuvalytų paviršių (naudodami purškiklį arba servetėles, skirtas tam tikrų paviršių valymui, pvz., esančių netoli elektros kontaktų) ir patikrinkite, kad visi paviršiai būtų sudrėkinti ir išliktų drėgni mažiausiai dvi (2) minutes.
2. Nuvalykite švarių popieriniu rankšluosčiu, kad pašalintumėte valiklio / dezinfekanto likučius.
3. Išmeskite panaudotas servetėles su valikliu / dezinfekantu ir popierinius rankšluosčius.

Leiskite, kad ritė ir jos dalys nudžiūtų prieš kitą naudojimą.

Techninė priežiūra

RD ritei nereikia atlikti periodinės techninės priežiūros.

Taisymas

Susisiekite su bendrovės GE atstovu, jei turite klausimų dėl RD ritės taisymo.

Atliekų tvarkymas

Susisiekite su bendrovės GE atstovu, jei turite klausimų dėl RD ritės grąžinimo ar šalinimo.

ŠIS PUSLAPIS SPECIALIAI PALIKTAS TUŠČIAS

Gamintojas:

Quality Electrodynamics, LLC.
700 Beta Drive (*iki 2016 m. balandžio mén.*)
6655 Beta Drive (*po 2016 m. gegužės mén.*)
Suite 100, Mayfield Village, OH 44143
JAV
www.qualityelectrodynamics.com

Platintojas:

GE Medical Systems, LLC
Išsamiau apie Turkijos importuotoją
GE Medical Systems Turkey Ltd.
Sti. Esentepe Mah. Harman Sok. No: 8
34394 Sisli – Istanbul, Turkija