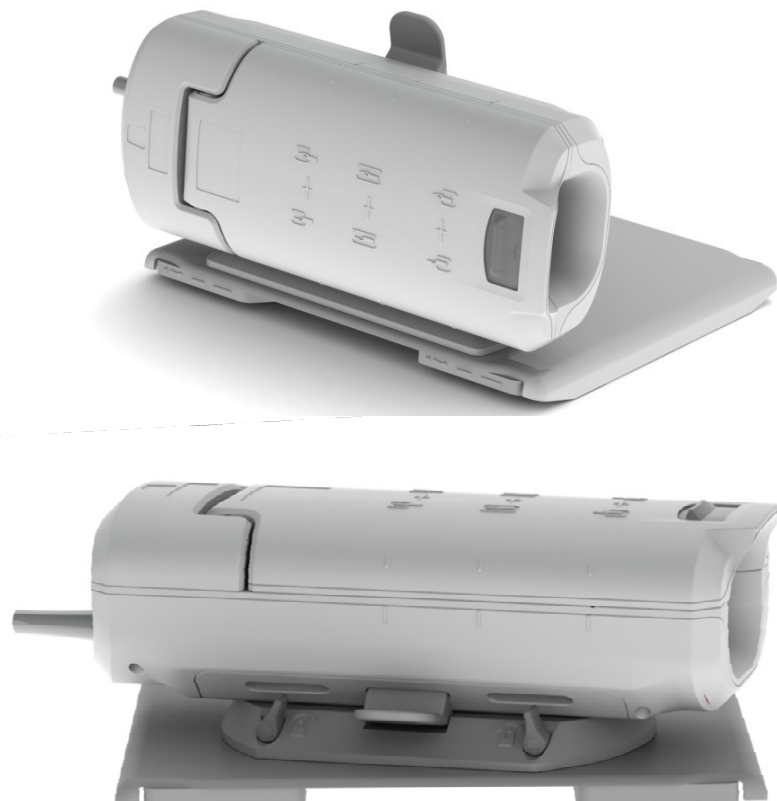




Kullanım Kılavuzu

16ch T/R El Bileği Koili

GE 1.5T ve 3.0T MRI Sistemlerine uygundur



Model Numarası:

GE	QED
5768098-2 (1.5T) / 5561531-2 (3.0T)	Q7000180 (1.5T) / Q7000152 (3.0T)

Garanti ve Sorumluluk

Teslimatın ardından ürünün bakım ve yönetim sorumluluğu, ürünü satın alan müsteriye aittir. Garanti, garanti dönemi de dahil olmak üzere aşağıda yer alan hususları kapsamaz:

- Yanlış kullanım veya istismar kaynaklı hasar ya da kayıp.
- Yangın, deprem, sel, yıldırım vs. gibi Doğal Afetlerden kaynaklanan hasar veya kayıp.
- Yetersiz güç beslemesi ve hatalı kurulum gibi bu ekipmanın belirli koşullarına uymamaktan ya da kabul edilemez çevresel koşullardan kaynaklanan hasar veya kayıp.
- Üründe yapılan değişiklik veya modifikasyonlardan kaynaklanan hasar.

QED hiçbir koşul altında aşağıdaki nedenlerden dolayı sorumlu tutulmayacaktır:

- QED tarafından açıkça yetkilendirilmemiş personelin gerçekleştirdiği yer değiştirme, modifikasyon veya onarım işlemlerine bağlı hasar, kayıp veya sorunlar.
- Bu kullanım kılavuzunda yer alan önlemler ve işletim talimatlarının ihmali veya göz ardı edilmesinden kaynaklanan hasar veya kayıp.

Taşıma ve Saklama Koşulları

DİKKAT: BU EKİPMAN AŞAĞIDA BELİRTİLEN KOŞULLAR ALTINDA TAŞINACAK VE SAKLANACAKTIR:

1. -40°C ila +70°C aralığında ortam sıcaklığı
2. %10 ila %100 aralığında nispi nem
3. 50 kPa ila 106 kPa aralığında atmosferik basınç

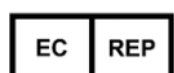
Tıbbi Cihaz Direktifi

Bu cihaz, aşağıdaki CE uygunluk işaretini içermesi halinde tıbbi cihazlara ilişkin 93/42/EEC sayılı konsey direktifinin gerekliliklerine uygundur:



0086

Avrupa'daki Yetkili Temsilci:



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

Amerika Birleşik Devletleri Federal Yasası

Dikkat: Federal yasa, bu cihazın satışını, dağıtımını ve kullanımını ancak doktor tarafından veya doktorun siparişi üzerine gerçekleştirilecek şekilde sınırlırmaktadır. Federal yasa, cihazın Endikasyon Beyanında yer almayan endikasyonlar için kullanımını, ancak araştırma amaçlı kullanım olacak şekilde sınırlırmaktadır.

Düzenlenme Tarihi: Ocak 2018

Giriş

Bu kılavuz 1.5T 16ch T/R El Bileği Koili (5768098-2) ve 3.0T 16ch T/R El Bileği Koili (5561531-2) güvenlik önlemleri, kullanımı ve bakımına ilişkin detaylı bilgiler içermektedir. Ürünün güvenli ve doğru bir şekilde kullanılabilmesi için, ürünü çalıştırmadan önce bu kılavuzu ve MRI sistemi kullanım kılavuzunu dikkatli bir şekilde okuyun. Bu kılavuz QED tarafından tedarik edilmeyen ekipmanlara ilişkin talimat veya güvenlik bilgisi içermemektedir. QED'ye ait olmayan ekipmanlara dair bilgi almak için lütfen orijinal ekipman üreticisine danışın.

Uygunluk

1.5T 16ch T/R El Bileği Koili, GE 1.5T MRI Sistemlerine uygundur ve 3T 16ch T/R El Bileği Koili, GE 3.0T MRI Sistemlerine uygundur.

Kullanıcı Profili

Operatör – Radyolojik teknikerler, laboratuvar uzmanları, doktorlar (ancak ilgili ülkenin yürürlükteki tüm yasalarına uygunluk sağlanmalıdır).

Kullanıcı eğitimi – Bu koili kullanmak için özel bir eğitime gerek yoktur (ancak, MRI sistemlerinin doğru kullanımlarına ilişkin olarak operatörlere talimat sunmak amacıyla GE kapsamlı bir MRI sistemleri eğitim kursu sağlamaktadır).

Hasta Bilgileri

Yaş, sağlık, durum – Özel bir kısıtlama bulunmamaktadır

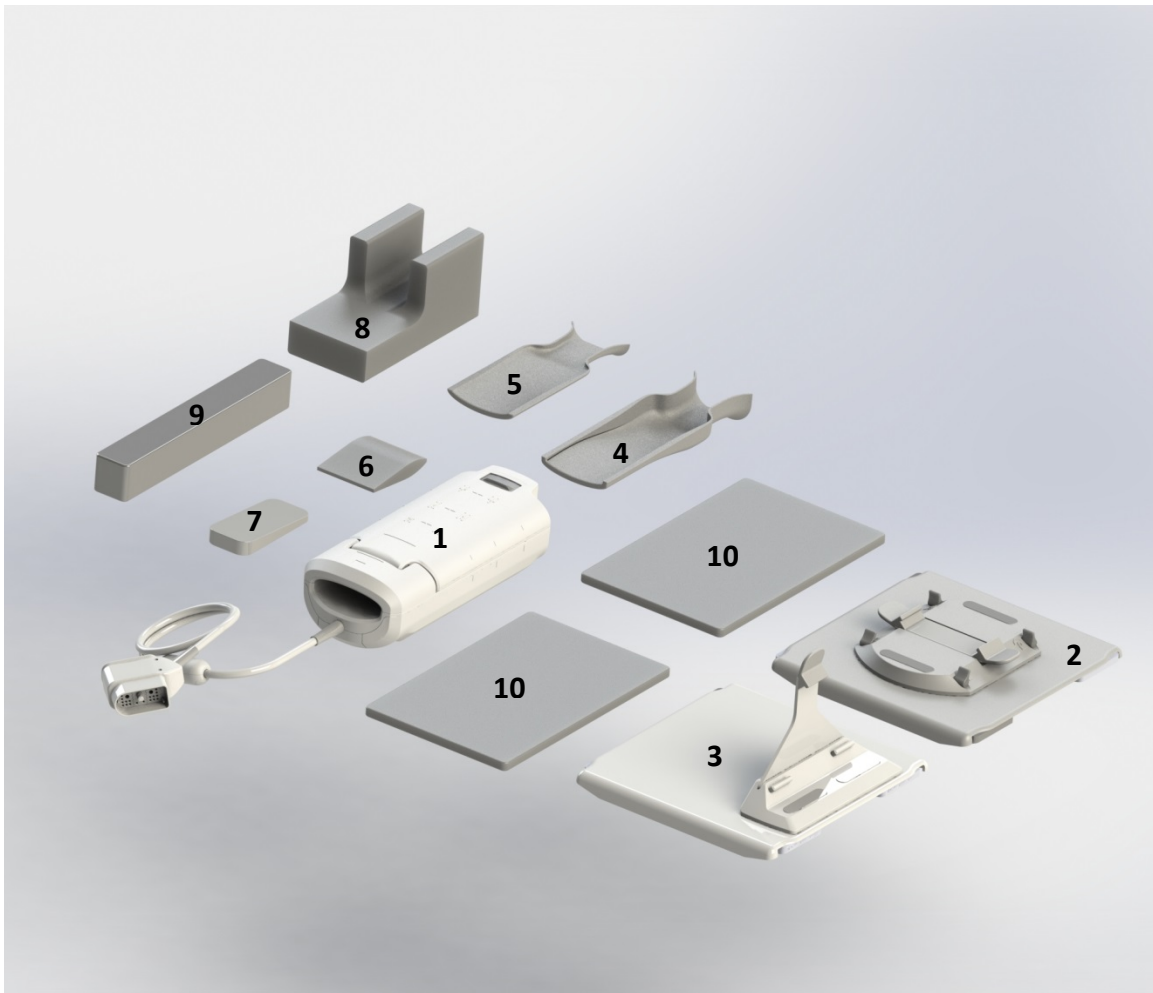
Ağırlık – 250 kg veya altı (MRI sistemi kullanım kılavuzuna bakın ve sistem için izin verilen maksimum hasta ağırlığı bu koil için belirlenen ağırlıktan düşükse sistemin maksimum ağırlığına öncelik verilmelidir).

İçindekiler

Giriş	3
Uygunluk	3
Kullanıcı Profili.....	3
Hasta Bilgileri	3
İçindekiler.....	4
Bölüm 1 – 16ch T/R El Bileği Koili Parçaları.....	5
Bölüm 2 – Güvenlik	7
Semboller	7
Endikasyonlar	8
Kontraendikasyonlar	8
Önlemler	8
Dikkat Edilmesi Gerekenler – RF Koili	9
Acil Durum Prosedürleri.....	10
Bölüm 3 – TR Port Konumu.....	11
TR Port Konumu	11
Bölüm 4 – Kalite Güvencesi.....	11
Tarayıcı Verifikasiyonu	11
Sinyal-Gürültü (SNR) Testi.....	11
Çoklu Koil Kalite Güvence (MCQA) Aracı.....	18
MCQA Görüntüleyicinin Kullanımı	21
Bölüm 5 - Koil Kurulumu ve Kullanımı.....	22
Tarama Konumunu Belirleyin.....	22
16ch T/R El Bileği Koilinin Konumlandırılması: Yatay Taban	25
16ch T/R El Bileği Koilinin Konumlandırılması: Dikey Taban	27
Ped Konfigürasyonu	30
<i>Hastayı Konumlandırma: Yatay Taban</i>	31
<i>Hastayı Konumlandırma: Dikey Taban</i>	33
<i>Koili Kilitleme</i>	35
<i>Belirleme</i>	36
Bölüm 6 - Temizlik, Bakım, Servis ve İmha.....	39
RF Koilini Temizleme	39
Dezenfeksiyon	39
Bakım.....	40
Servis	40
İmha	40

Bölüm 1 – 16ch T/R El Bileği Koili Parçaları

16ch T/R El Bileği Koili aşağıda belirtilen parçalarla birlikte temin edilmektedir. Ürünü teslim aldığınızda, lütfen tüm parçaların paket içeriğinde bulunduğuundan emin olun.



Parça No.	Açıklama	Miktar	GE Parça No.	QED Parça No.
1	16ch T/R El Bileği Koili	1	5768098-2 (1.5T) / 5561531-2 (3.0T)	Q7000180 (1.5T) / Q7000152 (3.0T)
2	16ch T/R El Bileği Koili – Yatay Taban Plakası	1	5561531-4	2001768
3	16ch T/R El Bileği Koili – Yana Monte Taban Plakası	1	5561531-5	2001769
4	16ch T/R El Bileği Koili – Arkadaki Dolgu Pedi	1	5561531-6	3004567
5	16ch T/R El Bileği Koili – Öndeki Çizgisel/Fantom Konumlu Ped	1	5561531-7	3004566
6	16ch T/R El Bileği Koili – Avuç İçi Pedi	1	5561531-15	3004964
7	16ch T/R El Bileği Koili – Kama Pedi	1	5561531-8	3004751
8	16ch T/R El Bileği Koili – Dirsek/Kol Pedi	1	5561531-9	3004607
9	16ch T/R El Bileği Koili – Bilek Koili Dolgu Pedi	1	5561531-10	3004716
10	16ch T/R El Bileği Koili – Yana Monte Taban Pedi	2	5561531-11	3004612

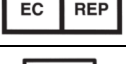
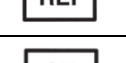
Koil ağırlığı: 3,9kg (8.5lb)

Bölüm 2 – Güvenlik

Bu bölümde, bu koilin kullanımı sırasında göz önünde bulundurulması gereken genel önlemler ve güvenlik bilgileri açıklanmaktadır.

- ⚠️** MRI sistemini kullanırken, MRI sistemi kullanım kılavuzunda açıklanan kontrendikasyonlara, önlemlere ve diğer güvenlik bilgilerine de bakın.

Semboller

Sembol	Numara	Standart	Başlık, Anlam
	0434A	ISO 7000 IEC 60417	Dikkat; cihaz çalıştırılırken ve/veya açıklanan durumda, istenmeyen sonuçların önlenmesi için operatörün farkındalığı veya operatör işlemi gerekiyorsa dikkat edilmesi gereklidir
	1641	ISO 7000 IEC 60417	Kullanım kılavuzu; Cihazı çalıştırmadan önce çalışma talimatlarına başvurun
	5.4.3	ISO 15223-1	Kullanım kılavuzu; Cihazı çalıştırmadan önce elektronik çalışma talimatlarına başvurun
	5172	ISO 7000 IEC 60417	Sınıf II ekipman
	5333	ISO 7000 IEC 60417	BF Tipi uygulanan parça
	3082	ISO 7000 IEC 60417	Üretici
	2497	ISO 7000 IEC 60417	Üretim Tarihi
	6192	ISO 7000 IEC 60417	RF koili, Aktarma ve Alma
	5.1.2	ISO 15223-1	AB'deki Yetkili Temsilci
	2493	ISO 7000 IEC 60417	Katalog Numarası
	2498	ISO 7000 IEC 60417	Seri Numara
	Yok	Yok	ETL Listesindedir (Kanada ve ABD)
	0632	ISO 7000 IEC 60417	Sıcaklık sınırı

Sembol	Numara	Standart	Başlık, Anlam
	2620	ISO 7000 IEC 60417	Nem sınırlaması
	2621	ISO 7000 IEC 60417	Atmosferik basınç sınırlaması
	W017	ISO 24409-2 ISO 8528-13	Uyarı; Sıcak yüzey
	Yok	EN50419 EU2012/18/EU	<p>Bu simbolün kullanılması, bu ürünün evsel bir atık olarak değerlendirilmemesi gerektiğini belirtir. Bu ürünün düzgün atıldığı temin ederek, aksi durumda ürün atığının hatalı işlenmesi ile ortaya çıkabilecek olan çevreye ve insan sağlığına olası olumsuz sonuçların önlenmesine yardımcı olmuş olacaksınız.</p> <p>Bu ürünün iadesi ve geri dönüşümü ile ilgili daha ayrıntılı bilgi için lütfen ürünü satın aldığınız tedarikçiye danışın.</p>

Endikasyonlar

Eğitimli bir hekim tarafından yorumlanabilecek tanışal el ve/veya bilek görüntüleri üretmek için, 1.5T 16ch T/R El Bileği Koili GE 1.5T MR sistemleriyle ve 3.0T 16ch T/R El Bileği Koili GE 3.0T MR sistemleriyle birlikte kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

Kontraendikasyonlar

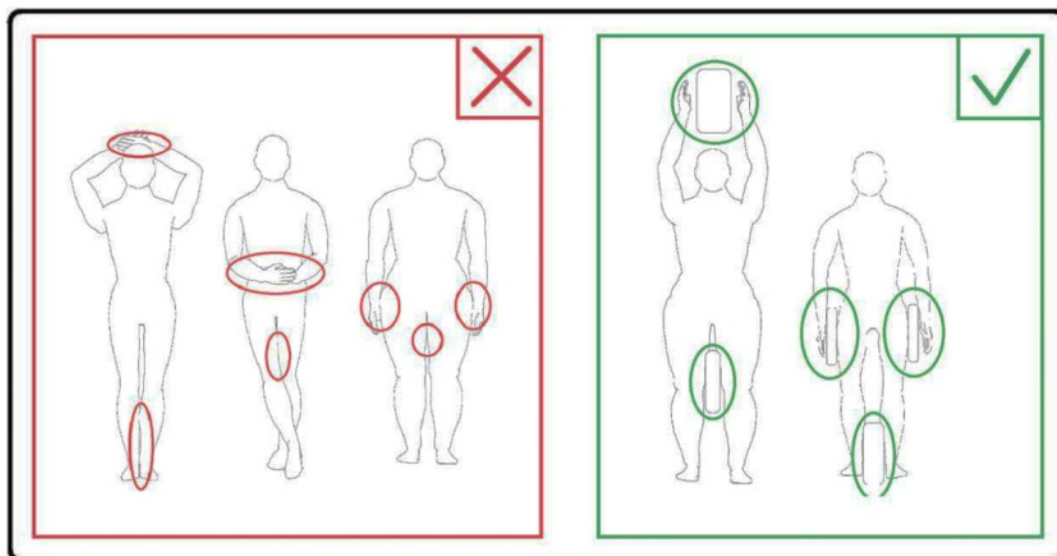
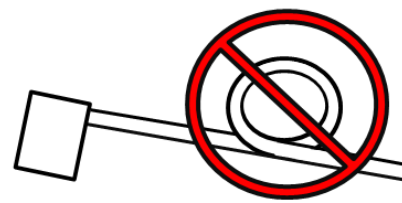
Yok.

Önlemler

-  Nöbet olasılığı yüksek veya klostrofobisi olan hastalar
-  Bilinci yerinde olmayan, ağır biçimde sakinleştirilmiş veya karmaşık ruh halinde olan hastalar
-  Güvenilir düzeyde iletişim kurma becerisi olmayan hastalar (örn. bebekler veya küçük çocuklar)
-  Vücutunun herhangi bir kısmında duyu kaybı yaşayan hastalar
-  Vücut sıcaklığını düzenlemekte zorluk yaşayan veya vücut sıcaklığındaki yükselmelere karşı çok hassas olan hastalar (örn. ateşi, kalp yetmezliği veya terleme bozukluğu olan hastalar)

Dikkat Edilmesi Gerekenler – RF Koili

- !** Bağlantısı kesilmiş cihazları (RF koilleri, kablolar vs.) tarama sırasında gantriye yerleştirmeyin.
- !** RF koili bağlantı portuna yalnızca belirtilen RF koillerini takın.
- !** Özellikle dış kaplaması hasar görmüş veya metal parçaları açıkta bulunan hasarlı bir RF koili kullanmayın.
- !** Koili değiştirmeye veya modifiye etmeye teşebbüs etmeyin.
- !** Koil kablolarını katlamayın veya sarmayın.
- !** Hastanın koil kabloları ile doğrudan temas etmediğinden emin olun.
- !** Hastanın vücutunun hiçbir kısmının kıvrılmadığından emin olun. Hastanın el ve ayaklarının koile, MRI sistemine, hasta masasına veya vücutun kıvrılabilecek herhangi bir kısmına temas etmesini engellemek için ped kullanın.



- !** Hasta veya RF koilinin MRI sisteminin herhangi bir kısmına temas etmemesini sağlayın. Gerektiği takdirde hasta ve deliğin arasını açmak için pedler kullanın.
- !** Hastanın ısınma, karıncalanma, batma veya benzer bir durum hissetmesi halinde tarama işlemini derhal sonlandırın. Taramaya devam etmeden önce bir hekimle iletişime geçin.
- !** Koilin su veya ilaç gibi sıvılarla temasını engelleyin.

-  Koil hasarlı ise koili kullanmayı derhal bırakın ve GE temsilcinizle iletişime geçin.
-  Koille birlikte, yalnızca bu kılavuzda belirtilen aksesuarları kullanın.

Acil Durum Prosedürleri

Tarama işlemi sırasında bir acil durum meydana gelirse, taramayı derhal durdurun, hastayı odadan çıkarın ve gerekirse tıbbi yardım alın.

Bölüm 3 – TR Port Konumu

TR Port Konumu

16ch T/R El Bileği Koili, bir Alma-Verme koilidir. Koili düzgün bir biçimde kullanabilmek için sistem arayüz konektörünün sisteme P-portuna bağlandığından emin olun. Hem aktarmayı hem de almayı destekleyen portun yerini bulmak için sistem kullanıcı kılavuzuna danışın (60 cm veya 70 cm eğimli veya sükülebilir masalarda P1 ve 70 cm sabit masa sistemlerinde P2).

Bölüm 4 – Kalite Güvencesi

Tarayıcı Verifikasiyonu

Sistem düzeyi Sinyal-Gürültü (SNR) Testini gerçekleştirin. Bkz. Servis Yöntemleri CD'si; Sistem Düzeyi Prosedürler; İşlev Kontrolleri; Sinyal-Gürültü (SNR) Testi.

Sinyal-Gürültü (SNR) Testi

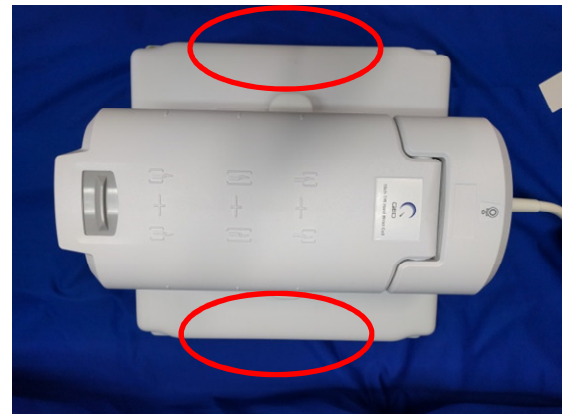
Gereken Araçlar/Parçalar

Açıklama	GE Parça No.	QED Parça No.	Miktar
1.5T Birleşik Kübik Fantom	5342681	Yok	1
16ch T/R El Bileği Koili –Yatay Taban Plakası	5561531-4	2001768	1
16ch T/R El Bileği Koili – Öndeği Çizgisel/Fantom Konumlu Ped	5561531-7	3004566	1

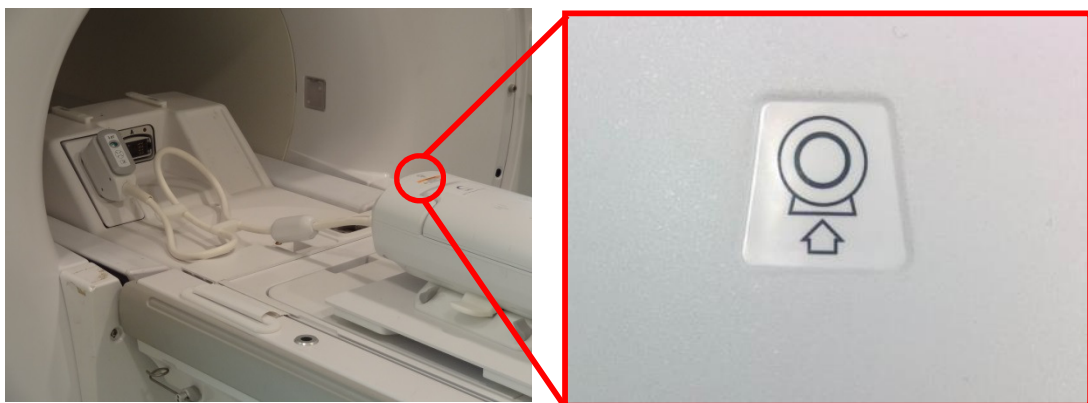
Koil ve Fantom Kurulumu

1. Yazılım kurulum sürümünün (testrecord veya getver) yanı sıra kullanılan koil/koillerin seri numarasını kaydedin.
2. Diğer yüzey koillerini (varsı) masadan çıkarın.

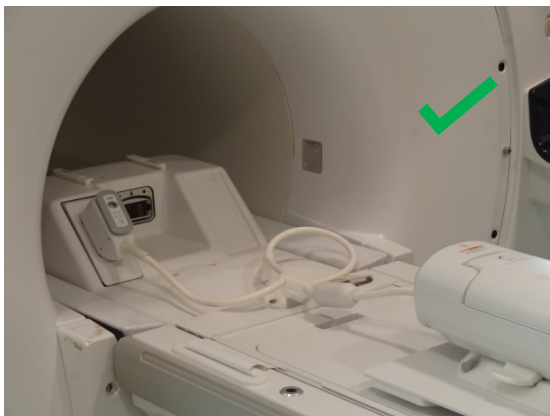
3. Koili hasta masasına taşıyın. Koili taban kısmındaki tutamaktan tutarak her iki elinizle birlikte taşıdığınızdan emin olun.



4. Koili hasta masasına yerleştirin. Aşağıdaki resimde gösterilen delik yönü okunun deliğe **doğru** baktığından emin olun.



5. Döngülerden kaçınmak için sistem kablosuna takılı kablo dolama klipslerini aşağıda gösterildiği gibi kullanarak fazlalık kabloların tamamını yönlendirin.

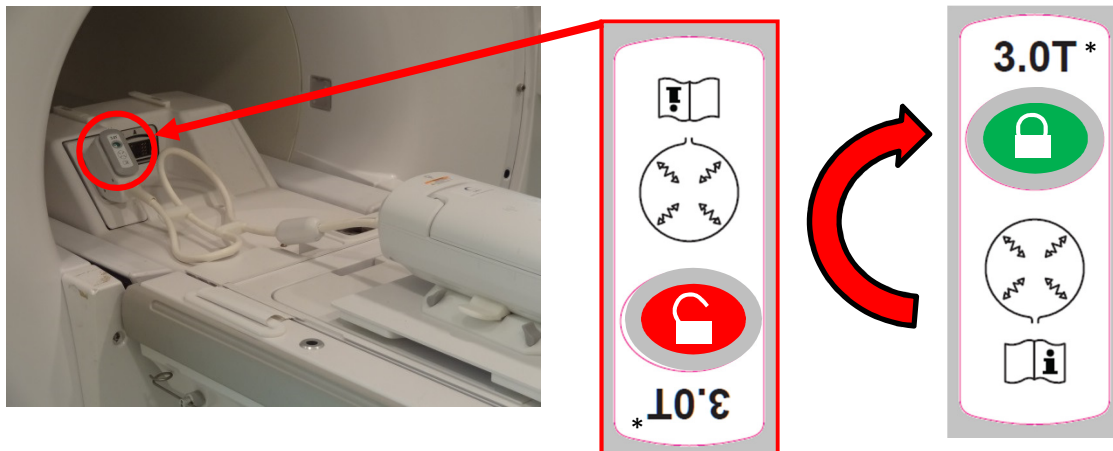


Koil kablolarını katlamayın veya sarmayın.



Hastanın koil kabloları ile doğrudan temas etmediğinden emin olun.

6. Koil konektörünü sistemin uygun Verici Portuna bağlayın (60 cm veya 70 cm eğimli veya sükülebilir masalarda P1 ve 70 cm sabit masa sistemlerinde P2). P-Port konektörün uç kısmını KİLİTLİ konumu gösterecek şekilde döndürün, sağdaki resme bakın.

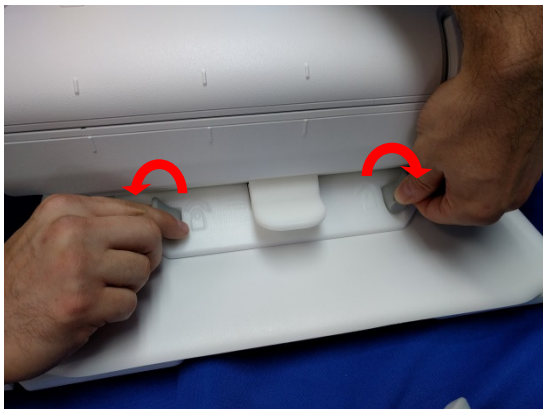


*: Yalnızca referans için, 1.5T ve 3.0T için geçerlidir

7. Koil konumunu, aşağıda gösterildiği gibi merkez konumda (el/bilek modu) belirleyin. Koil ayarı gereklisiyse istenen hizalamayı sağlamak için düğmeleri aşağıda gösterildiği gibi kilit açık konuma çevirin. Koil istenen konuma eriştiğinde koili yerine sabitlemek için düğmeyi yeniden kilitli konuma çevirin.



Kilit aç



Kilitle



8. Mandalı ileriye kaydırarak ve önden çekerek koili açın.



9. Öndeki Dolgu Pedini (3004566) koilin önüne yerleştirin.



10. Birleşik Kübik Fantomu (5342681) aşağıda gösterildiği gibi koile yerleştirin. **Fantomun alt kenarının koil üzerindeki FOV işaretleriyle hizalandığından emin olun.**



11. Öndeki mandalın yerine geçtiğinden emin olarak koili kapatın.





12. Koilin konumunu aşağıda gösterilen merkeze dönük konumlarda belirleyerek yeniden onaylayın ve koili izometrik merkeze doğru itin.



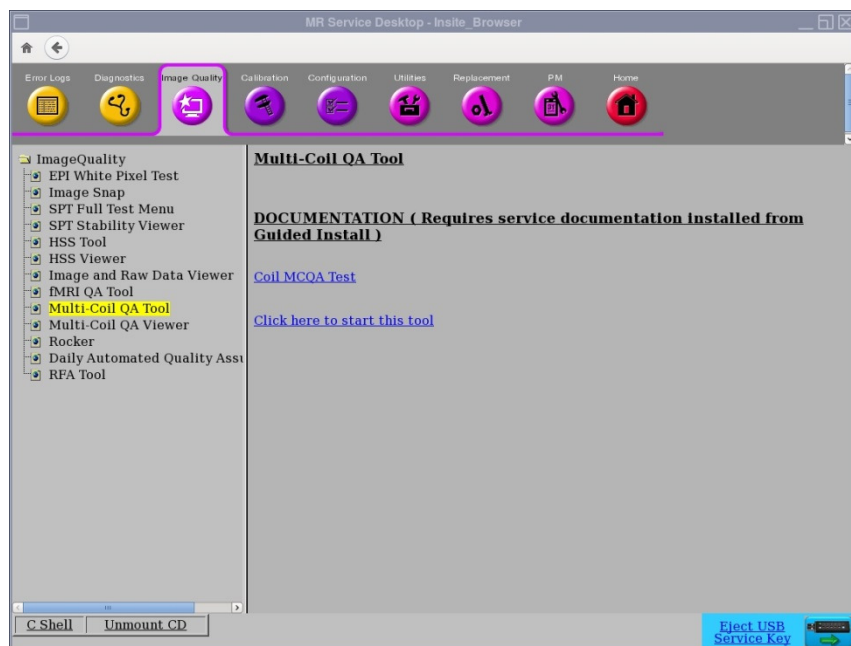
Çoklu Koil Kalite Güvence (MCQA) Aracı

RF koiline ilişkin tüm testler iyi kalibre edilmiş bir sistemle yapılmalıdır. EPIWP (standartlara uygun kurulumdan Beyaz Piksel) geçer.

Test No.	Parametre Açıklaması	Beklenen Sonuç
1	EPIWP in spec	PASS (BAŞARILI)

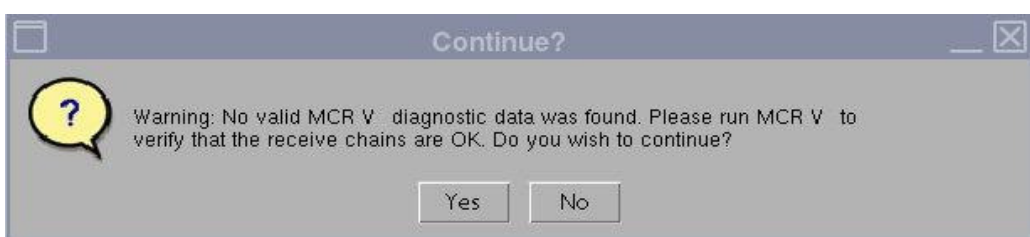
MCQA'yı başlatmak için:

- Şekil 1'de gösterildiği üzere, Common Service Desktop'tan (CSD) (Ortak Servis Masaüstü), Service Browser'a (Servis Tarayıcısı) gidin ve [Image Quality] (Görüntü Kalitesi) "Multi-Coil QA Tool" (Çok Koilli Kalite Güvence Aracı) öğesini ve ardından "Click here to start this tool" (Bu aracı çalıştırmak için buraya tıklayın) öğesini seçin.



Şekil 1

Not: “No valid MCR-V (or MCR2/3)” (Geçerli MCR-V (veya MCR2/3 yok) uyarısı (Şekil 2) belirirse [Yes] (Evet) öğesini seçin ve teste devam edin. Sistemi müşteriye çevirmeden önce MCR-V tanısı yapılmalıdır.



Şekil 2

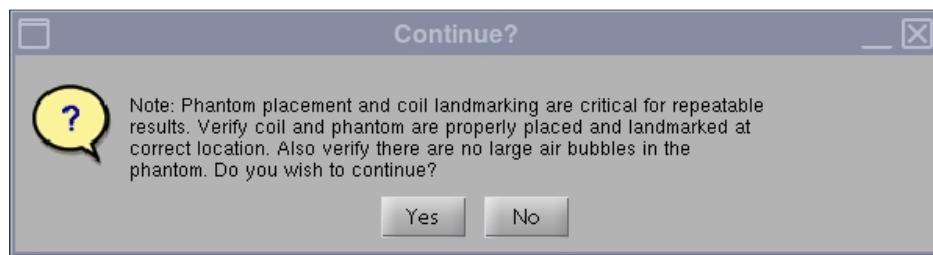
LPCA'ya bağlı koilin Koil No.'sına göre mevcut koil alanı otomatik olarak doldurulacaktır (Şekil 3). Test edilen koilin seri numarasını Coil Serial # (Koil Seri Numarası) alanına girin.

2. Şekil 3'te gösterildiği üzere otomatik teste başlamak için **[Start]** (Başlat) öğesine tıklayın. Test konumlarının sayısına (koil kompleksitesi) bağlı olarak test 3 ila 5 dakika sürebilir.



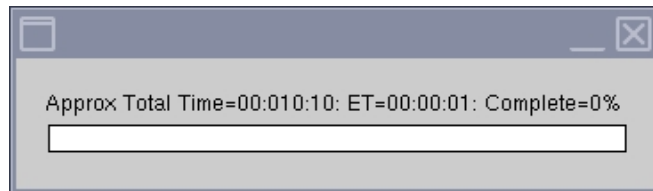
Şekil 3

3. Başlangıçtan sonra "Phantom placement and coil landmarking are critical for repeatable results" (Tekrarlanabilir sonuçlar için fantom yerleştirme ve koil konumunu belirleme önemlidir) iletisini içeren bir Not belirir. Konum düzgün bir biçimde ayarlanmışsa ve fantomda hiç hava kabarcığı kalmamışsa devam etmek için **[Yes]** (Evet) öğesine tıklayın. (Şekil 4).



Şekil 4

Not: MCQA Aracı Grafik Kullanıcı Arayüzü durum penceresi, herhangi bir zamanda aracın yaptığı işleme ilişkin olarak bilgi vermek için sürekli olarak güncellenir. Yaklaşık toplam test süresini, geçen süreyi ve tamamlanan yüzdeyi gösteren bir zaman çubuğu (Şekil 5) belirir.

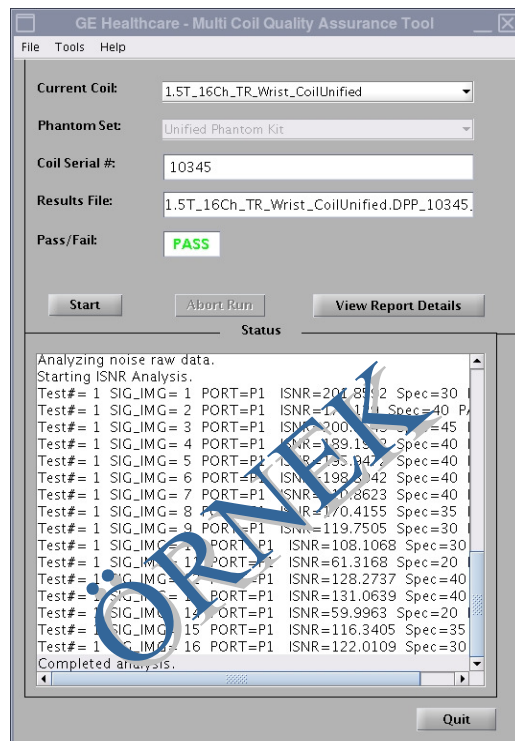


Şekil 5

Test tamamlandığında, test sonuçları ekranda görüntülenir (Şekil 6). Tüm koil elemanları başarılı bir şekilde çalıştığı takdirde PASS/FAIL (BAŞARILI/BAŞARISIZ) durumu PASS (BAŞARILI) olarak görünür. MCQA Aracı Grafik Kullanıcı Arayüzü, bunlarla sınırlı olmamak kaydıyla aşağıdaki olası nedenlerden dolayı "Fail" (Başarısız) durumunu gösterebilir:

- Kötü Koil Elemanı
- Test için yanlış fantom kullanımı (Birleşik Kübik Fantomu 5342681 kullanılmalıdır)
- Fantomun hatalı konumlandırılması/yerleştirilmesi

MCQA testine ilişkin daha fazla bilgiye DVD'deki MR servis yöntemlerinden veya şu yolu takip ederek web sitesinden ulaşabilirsiniz: Troubleshooting -> System -> Multi-Coil Quality Assurance Tool (Sorun Giderme -> Sistem -> Çoklu Koil Kalite Güvence Aracı)



Şekil 6

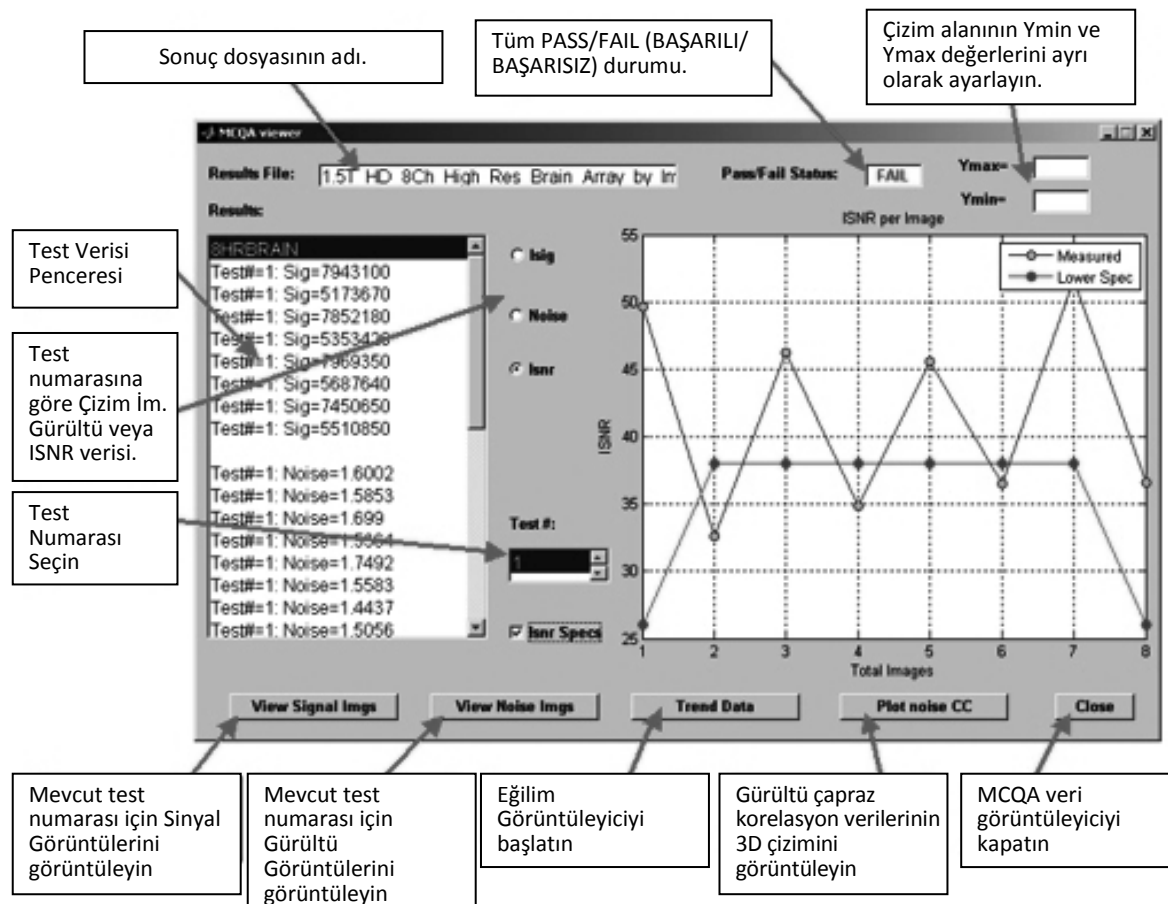
4. MCQA Aracından çıkmak için [Quit] (Çıkış) düğmesine tıklayın.

MCQA Görüntüleyicinin Kullanımı

Sonuçlar ilerleyen bir aşamada görüntüleneceklese aşağıdaki adımları izleyin:

1. MCQA Aracı penceresinde File -> Open -> Results File (Dosya -> Açı -> Sonuç Dosyası) öğesini seçin ve istenen koil sonuçları dosyasını seçerek, sonuçları görüntülemek için [View Report Details] (Rapor Detaylarını Görüntüle) öğesini seçin.

Not: Sonuç Görüntüleyici Şekil 7'deki gibi açılacaktır. Aracın grafik kullanıcı arayüzünde gösterilen Sonuç dosyası adı ve Pass/Fail (Başarılı/Başarisız) sonuçları da görüntüleyicinin üst kısmında listelenecektir.



Şekil 7

2. Sonuçları görüntülemek için ISNR seçeneğini ve orta kısımdaki ISNR Specs. (ISNR Özel.) onay kutusunu seçin.

Test No.	Parametre Açıklaması	Beklenen Sonuç
1	EPIWP in spec	PASS (BAŞARILI)

Bölüm 5 - Koil Kurulumu ve Kullanımı

Tarama Konumunu Belirleyin

16ch T/R El Bileği Koili, hasta tarafından (dikey taban) veya hastanın kafasının üzerinden (yatay taban) hastayı görüntülemek üzere tasarlanmış iki tabana sahiptir. Hastanın boyutuna, rahatlığına ve tarama tercihine göre en uygun tarama konumunu belirleyin.

Yatay Taban



Dikey Taban



Tabanları değiştirmek için koili tutarken aşağıdaki ilgili tabanlarda gösterildiği üzere koil açma koluna sıkıca basın:

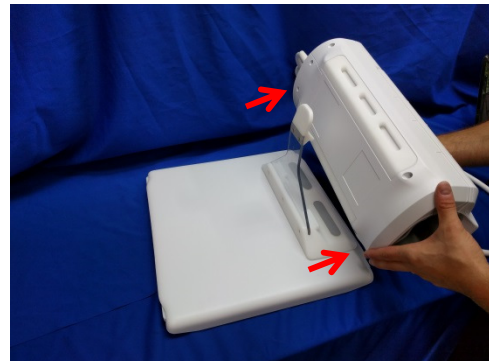
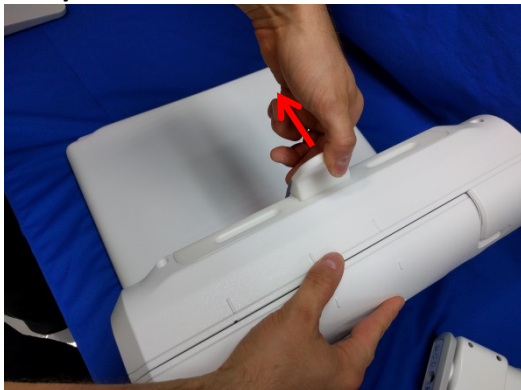


Not: Hasta koildeyken tabanları değiştirmeyin.

Yatay Taban

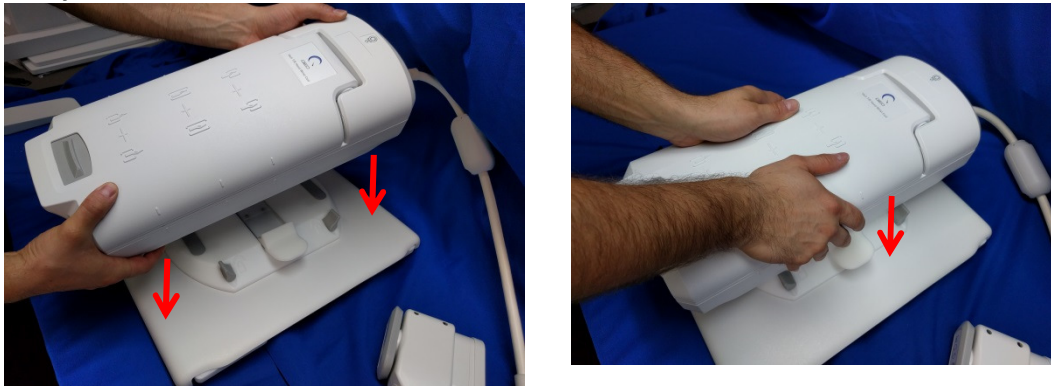


Dikey Taban



Sonra, aşağıda gösterildiği gibi istenen tabana hizalayarak ve koili tabana kilitleyerek kurun.

Yatay Taban



Dikey Taban



16ch T/R El Bileği Koilinin Konumlandırılması: Yatay Taban

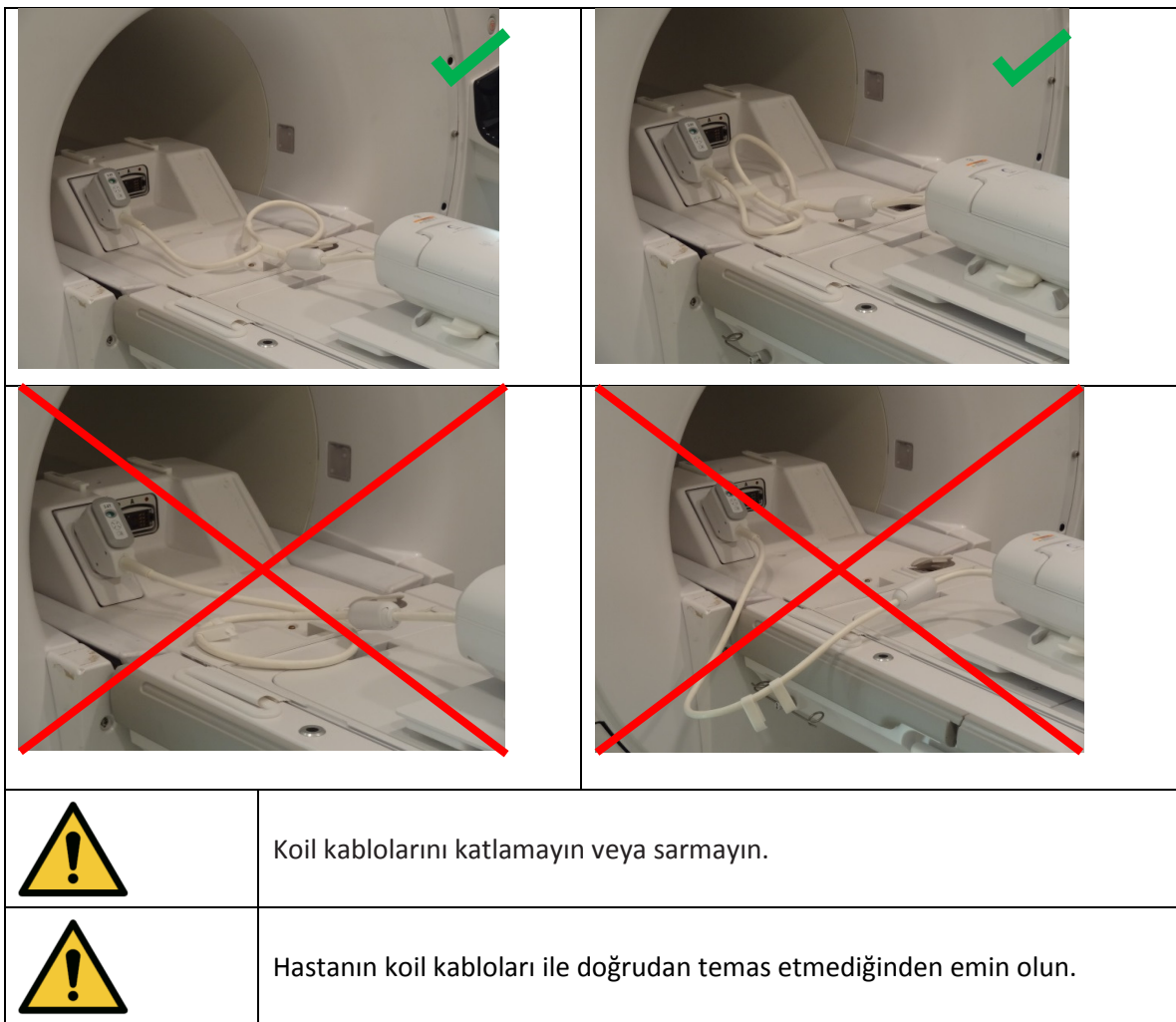
1. Diğer yüzey koillerini (varsı) hasta masasından çıkarın.
2. Koili hasta masasına taşıyın. Koili taban kısmındaki tutamaklardan tutarak her iki elinizle birlikte taşıdığınızdan emin olun.



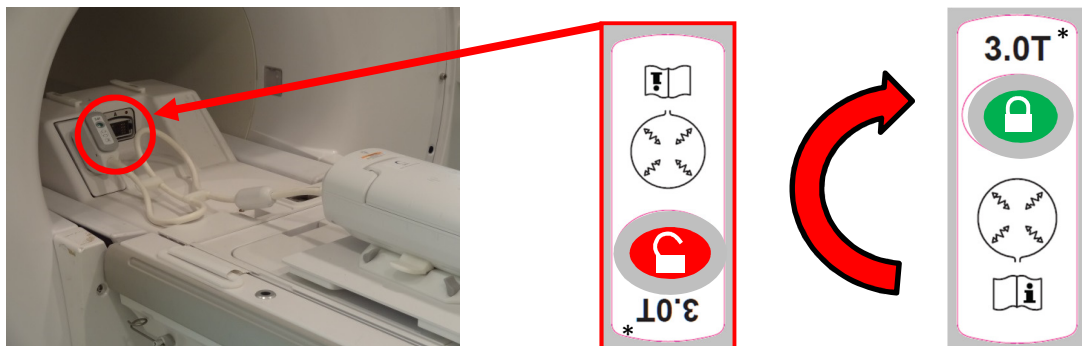
3. Koili hasta masasına yerleştirin. Aşağıdaki resimde gösterilen delik yönü okunun deliğe **doğru** baktığından emin olun.



4. Döngülerden ve hasta temasından kaçınmak için sistem kablosuna takılı kablo dolama klipslerini aşağıda gösterildiği gibi kullanarak fazlalık kabloların tamamını yönlendirin.



5. Koil konektörünü sistemin uygun Verici Portuna takın. (TR Port Konumu için sistem kullanıcı kılavuzuna bakın) P-Port konektörün uç kısmını KİLİTLİ konumu gösterecek şekilde döndürün, sağdaki resme bakın.



*: Yalnızca referans için, 1.5T ve 3.0T için geçerlidir

16ch T/R El Bileği Koilinin Konumlandırılması: Dikey Taban

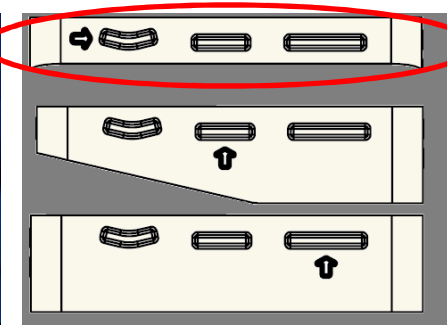


16ch T/R El Bileği Koili, birden fazla sistemde platformlar arası uygunluğu destekler. Optimize edilmiş koil ve hasta konumu için Dikey Taban uygun şekilde ayarlanmalıdır.

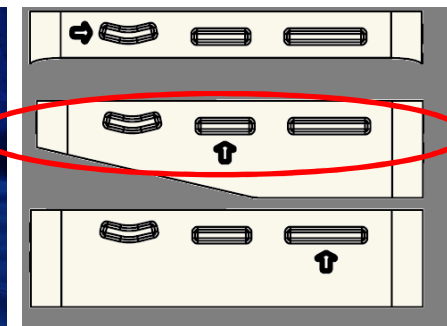
1. Dikey taban ayağını, kullanılan sistemin gerektirdiği gibi ayarlayın. Ayak üzerindeki işaretler, hangi tarafın uygun hasta masasına bakması gerektiğini belirtir. Ayarları değiştirmek için aşağıda gösterilen ayağı sıkıca kavrayın ve istenen konuma çevirin.



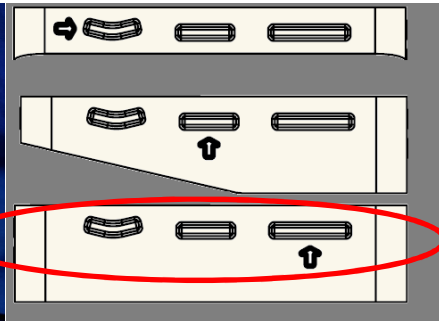
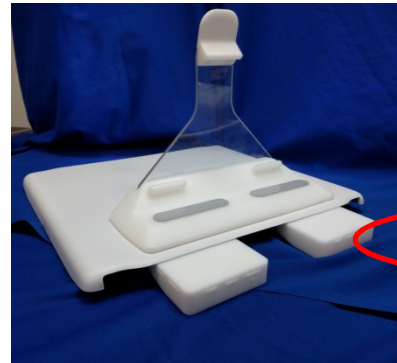
Eğimli Masa – 60 cm delik



Standart Düz Masa – Sökülebilir masa ile 70 cm delik

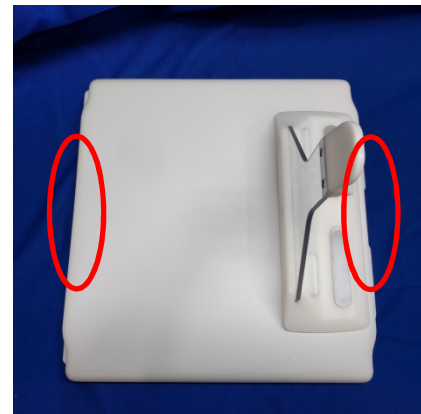


Genişletilmiş Düz Masa – Sabit masa ile 70 cm delik

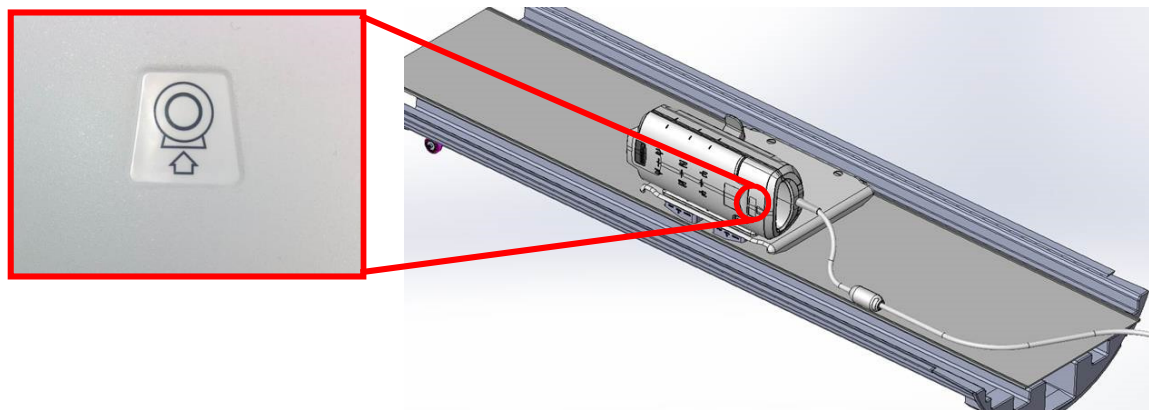


Not: Hatalı sistem tabanı kurulumu düşük görüntü kalitesi ile sonuçlanabilir. Dikey tabanın ilgili sistem için düzgün kurulduğundan emin olun.

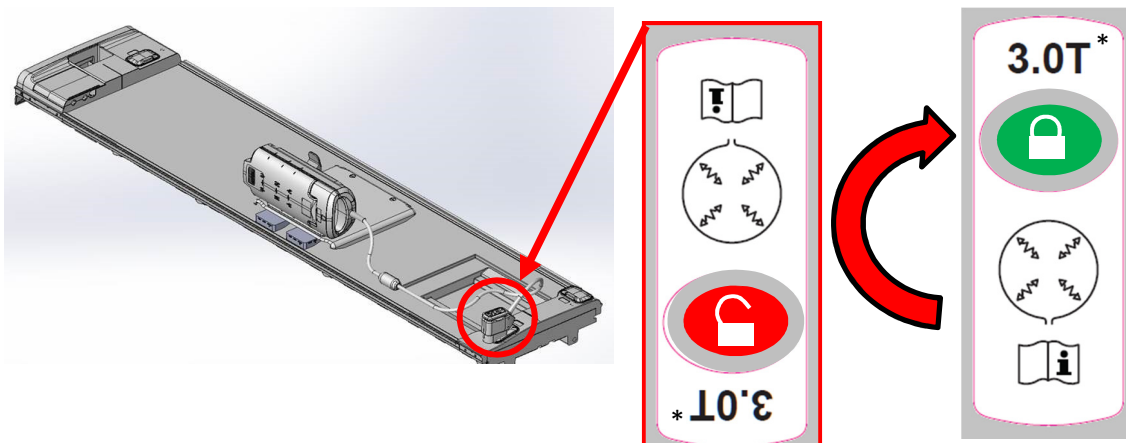
2. Diğer yüzey koillerini (varsı) hasta masasından çıkarın.
3. Koili hasta masasına taşıyın. Koili taban kısmındaki tutamaklardan tutarak her iki elinizle birlikte taşıdığınızdan emin olun.



4. Koili hasta masasına yerleştirin. Aşağıdaki resimde gösterilen delik yönü okunun deliğe **doğru** baktığından emin olun.

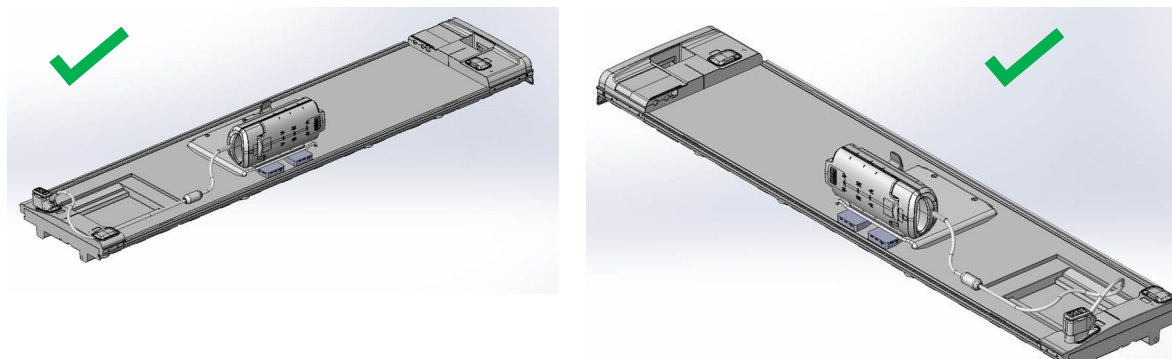


5. Koil konektörünü sistemin uygun Verici Portuna takın. (TR Port Konumu için sistem kullanıcı kılavuzuna bakın) P-Port konektörün uç kısmını KİLİTLİ konumu gösterecek şekilde döndürün, sağdaki resme bakın.



*: Yalnızca referans için, 1.5T ve 3.0T için geçerlidir

6. Döngülerden ve hasta temasından kaçınmak için sistem kablosuna takılı kablo dolama klipslerini aşağıda gösterildiği gibi kullanarak fazlalık kabloların tamamını yönlendirin.

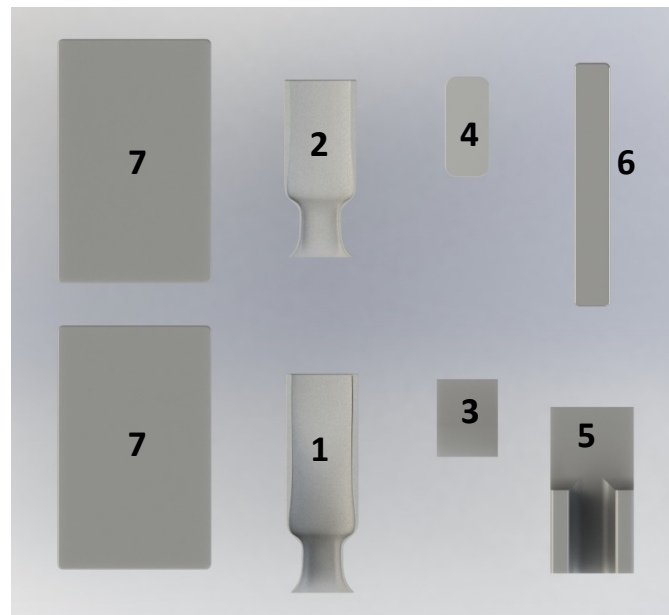




	Koil kablolarnı katlamayın veya sarmayın.
	Hastanın koil kabloları ile doğrudan temas etmediğinden emin olun.

Ped Konfigürasyonu

1. Hareket artefaktını minimum düzeye indirmek ve hastaya konfor sağlamak için 16ch T/R EI Bileği Koili ile birlikte çeşitli pedler temin edilmektedir.



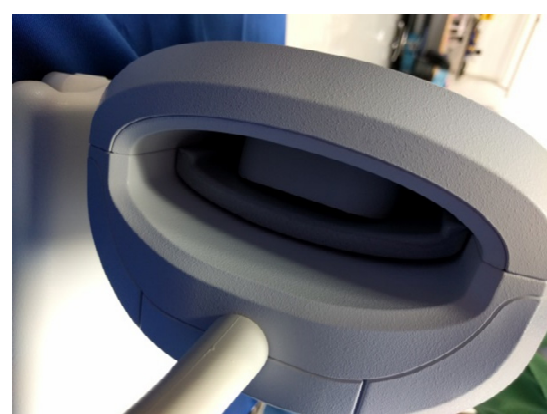
Numara	Açıklama	Miktar	GE Parça Numarası	QED Parça Numarası
1	16ch T/R El Bileği Koili – Arkadaki Dolgu Pedi	1	5561531-6	3004567
2	16ch T/R El Bileği Koili – Öndeki Çizgisel/Fantom Konumlu Ped	1	5561531-7	3004566
3	16ch T/R El Bileği Koili – Avuç İçi Pedi	1	5561531-15	3004964
4	16ch T/R El Bileği Koili – Kama Pedi	1	5561531-8	3004751
5	16ch T/R El Bileği Koili – Dirsek/Kol Pedi	1	5561531-9	3004607
6	16ch T/R El Bileği Koili – Bilek Koili Dolgu Pedi	1	5561531-10	3004716
7	16ch T/R El Bileği Koili – Yana Monte Taban Pedi	2	5561531-11	3004612

Hastayı Konumlandırma: Yatay Taban

1. 16ch T/R El Bileği Koili hastaya konfor sağlamak üzere çeşitli pedlerle birlikte temin edilir.
Yatay hizalama için aşağıda önerilen bir yerleşim örneği yer almaktadır:



2. Hastanın elini koilin içeresine yerleştiririn. Konumlandırmayı desteklemek için aşağıda gösterildiği gibi koil üzerindeki işaretleri kullanın. Gerekirse hastanın elini/bileğini sabitlemek ve hastanın rahatlığını sağlamak için Kama ve/veya Avuç İçi Pedlerini kullanın.



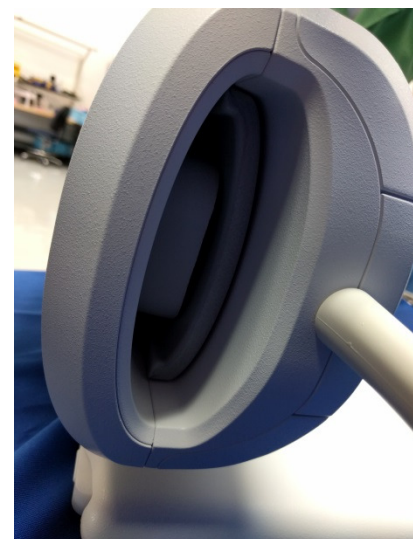
Hastayı Konumlandırma: Dikey Taban

1. 16ch T/R El Bileği Koili hastaya konfor sağlamak üzere çeşitli pedlerle birlikte temin edilir. Dikey hizalama için aşağıda önerilen bir yerleşim örneği yer almaktadır:



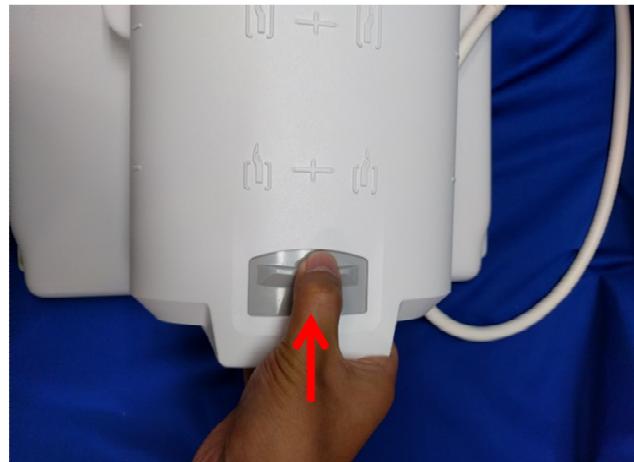
2. Hastanın elini koilin içerisine yerleştirin. Hastanın koilde konumlanması desteklemek için aşağıda gösterildiği gibi koil üzerindeki işaretleri kullanın. Gerekirse hastanın elini/bileğini sabitlemek ve hastanın rahatlığını sağlamak için Kama ve/veya Avuç İçi Pedlerini kullanın.





Koili Kilitleme

1. Hasta, önlük veya yatak çarşaflarının koilin yarıı parçalarına sıkışmadığından emin olarak koili kapatın. Bu, hastanın yaralanmasına, görüntü kalitesinin kötü olmasına veya koilde olası hasara neden olabilir. Koilin ön yarısını, "tık" sesi ile yerine oturuncaya kadar itin.



Belirleme

1. 16ch T/R El Bileği Koili aşağıda belirtilen 3 konuma sahiptir. Bunlar, üç farklı koil moduna karşılık gelmektedir: Yalnızca El (8 kanal modu), El/Bilek (16 kanal modu) ve Yalnızca Bilek (8 kanal modu). İstenen hedef anatomiye bağlı olarak konum seçin.



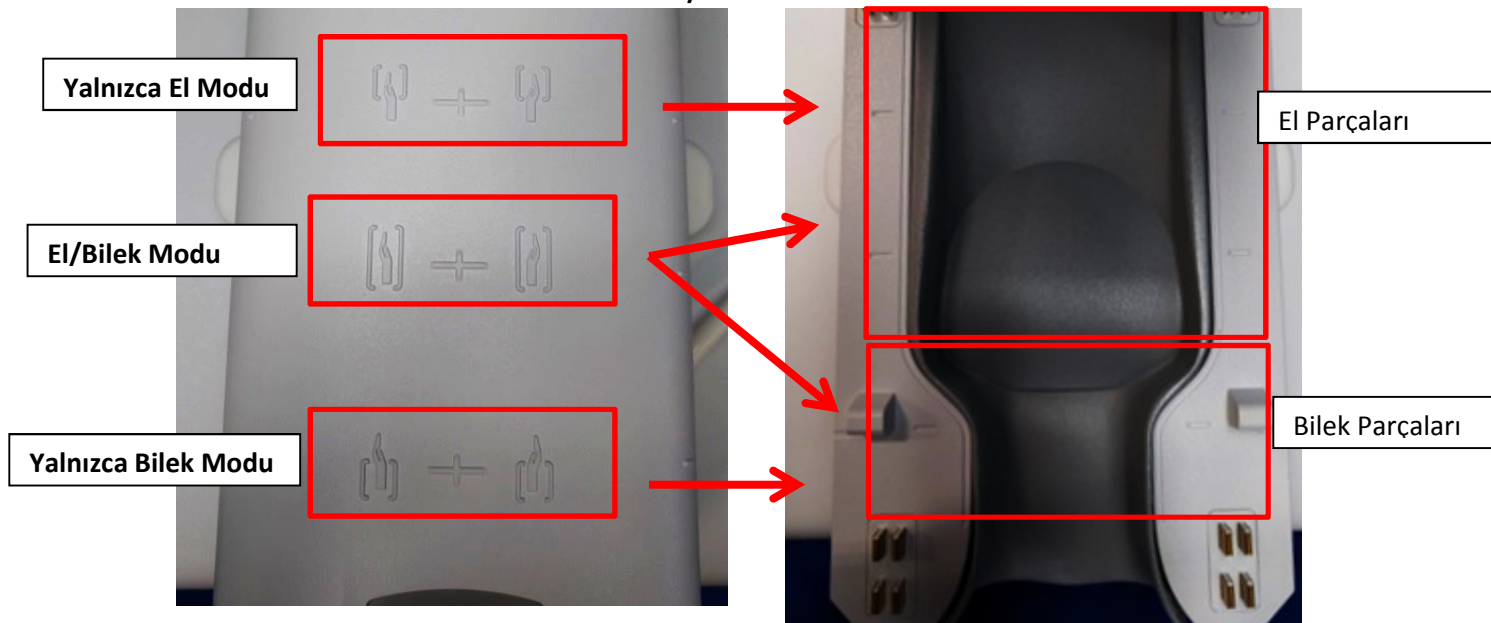
Yalnızca El Modu



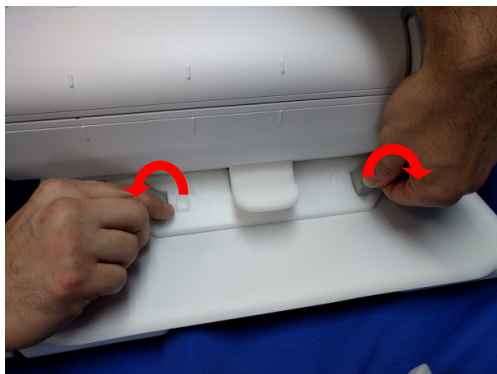
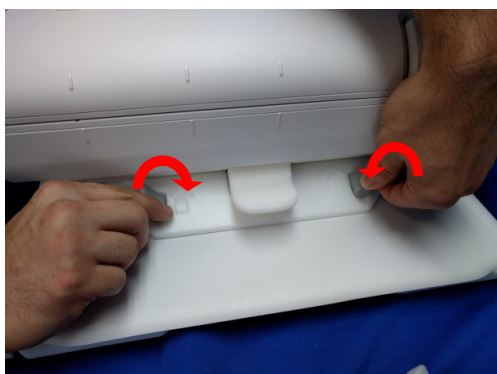
El/Bilek Modu



Yalnızca Bilek Modu



2. Yatay taban yapılandırılması için koil ayarı gerekliyse istenen hizalamayı sağlamak için düğmeleri aşağıda gösterildiği gibi kilit açık konuma çevirin. Koil istenen konuma eriştiğinde koili yerine sabitlemek için düşmeye yeniden kilitli konuma çevirin.

Kilit aç**Kilitle**

Not: Konum kurulumu sırasında yapılan herhangi bir ayardan sonra yatay tabanın kilitlendiğinden emin olun. Tarama sırasında koil değişimler ve bu düşük görüntü kalitesi ile sonuçlanabilir.

3. Hastayı mıknatısa doğru ilerletin ve istenen görüntüleme modu için 16ch T/R El Bileği Koilinin üst kısmında bulunan referans işaretleri kullanarak koilin konumunu belirleyin.



Bölüm 6 - Temizlik, Bakım, Servis ve İmha

RF Koilini Temizleme



Dikkat: Koil veya aksesuarları üzerine doğrudan temizlik çözeltisi dökmeyein.



Dikkat: Koil veya aksesuarlarını sterilize etmeyein.



Dikkat: Elektrikli bağlantı parçalarında temizlik çözeltisi kullanmayın.

RF Koili ve hasta konfor pedleri aşağıdaki prosedür uyarınca her kullanımından sonra temizlenmelidir:

1. Koili temizlemeden önce RF koilinin MRI tarayıcısı ile bağlantısını kesin.
2. Kuru bir bez kullanarak koilin yüzeyinde bulunan lekeleri silin. Lekeleri çıkarmak zorsa koili aşağıda açıklanan prosedüre göre temizleyin.
3. %10 çamaşır suyu ve %90 musluk suyu veya %70 etanol ve %30 musluk suyu içeren bir çözeltiye batırılmış nemli bir bezle silin.
4. Koilin servis işlemi amacıyla GE Healthcare'e gönderilmesi gerekiyorsa, enfeksiyon bulundurma potansiyeli olan ajanlara maruziyet riskini minimum düzeye indirmek için %10 çamaşır suyu çözeltisi (yukarıda açıklandığı şekilde) ile koili silin.
5. Koil ve pedlerin temizliğinde kullanılan tüm malzemeleri federal yönetmelikler, devlet yönetmelikleri ve yerel yönetmelikler uyarınca imha edin.

Dezenfeksiyon

RF koili veya hasta konfor pedlerinin dezenfekte edilmesi gerekirse yukarıda açıklandığı üzere koil ve pedleri temizleyin ve ardından aşağıdaki prosedürü uygulayın:

Dezenfeksiyon İşleminden Önceki Adımlar:

1. Tüm yüzeyleri CaviCide ile ıslatın (püskürtme aplikatörü kullanarak veya elektrikli bağlantı parçaları gibi belirli yüzeylerde küçük havlu kullanarak; elektrikli bağlantı parçalarında temizlik çözeltisi kullanmayın). Tüm yüzeylerin ıslak görünündüğünden ve en az 30 saniye ıslak kaldığından emin olun.
2. Sertleşmiş veya çıkarması zor birikinti veya biyolojik yükü yumuşatmak için yumuşak naylon bir fırça ve/veya ek temizlik maddesi/dezenfektan havlu kullanın. Daha önce fırçalanmış veya silinmiş alanlara ek temizlik maddesi/dezenfektan (püskürtme aplikatörü kullanarak veya elektrikli bağlantı parçaları gibi belirli yüzeylerde küçük havlu kullanarak) uygulayın. Daha önce fırçalanmış veya silinmiş alanların en az 30 saniye boyunca temizlik maddesi/dezenfektanla görünür biçimde ıslatılmış olduğundan emin olun.
3. Birikintileri çıkarmak için yüzeyleri temiz kağıt havlu ile silin.

4. Kullanılmış fırçaları, kullanılmış temizlik maddesi/dezenfektan havlularını ve kullanılmış kağıt havluları atın.
5. 1 - 4 adımlarını tekrarlayın.
6. Yüzeyde birikinti kalırsa dezenfeksiyon işleminden önceki adımları tekrarlayın.

Dezenfeksiyon Adımları:

1. Önceden temizlenmiş yüzeylere doğrudan CaviCide (püskürme aplikatörü kullanarak veya elektrikli bağlantı parçaları gibi belirli yüzeylerde küçük havlu kullanarak) uygulayın ve tüm yüzeylerin ıslatıldığından ve en az iki (2) dakika ıslak kaldığından emin olun. Elektrikli bağlantı parçalarında temizlik çözeltisi kullanmayın.
2. Kalan temizleyici/dezenfektanı temizlemek için temiz kağıt havlu kullanarak silin.
3. Kullanılmış temizlik maddesi/dezenfektan havlularını ve kullanılmış kağıt havluları atın.

Kullanımdan önce koil ve aksesuarların kurumasını bekleyin.

Bakım

RF koili için düzenli olarak planlanmış bir bakım gereklidir.

Servis

RF koilinin servis işlemine ilişkin sorularınız için GE temsilcinizle iletişime geçin.

İmha

RF koilinin geri dönüşümü veya imhasına ilişkin sorularınız için GE temsilcinizle iletişime geçin.

BU SAYFA KASTİ OLARAK BOŞ BIRAKILMIŞTIR

Üretici:

Quality Electrodynamics, LLC.
6655 Beta Drive, Suite 100
Mayfield Village, OH 44143
ABD
www.qualityelectrodynamics.com

Distribütör:

GE Medical Systems, LLC

Türkiye İthalatçısının Bilgileri:

GE Medical Systems Turkey Ltd.
Şti. Esentepe Mah. Harman Sok. No: 8
34394 Şişli - İstanbul, Türkiye