Návod k obsluze



Breast SPEEDER CX

pro systémy magnetické rezonance Canon 1.5T





Model Canon č.	QED REF
MJAM-147A	Q7000125

www.qualityelectrodynamics.com



Záruka a odpovědnost

Za údržbu a správu produktu po dodání odpovídá zákazník, který produkt zakoupil. Záruka nekryje následující položky, a to ani během záruční doby:

- Poškození nebo ztráta následkem nesprávného použití nebo zneužití.
- Poškození nebo ztráta následkem vyšší moci, např. požáru, zemětřesení, povodně, blesku atd.
- Poškození nebo ztráta následkem nedodržení stanovených podmínek pro toto zařízení, např. nesprávný zdroj elektrické energie, nesprávná instalace nebo nepřípustné podmínky prostředí.
- Poškození následkem změn nebo úprav provedených na produktu.

Společnost QED v žádném případě neodpovídá za následující:

- Poškození, ztráta nebo problémy následkem přemístění, úprav nebo oprav provedených osobami, které nejsou výslovně autorizované společností QED.
- Poškození nebo ztráta následkem nedbalosti nebo nedodržení bezpečnostních opatření a pokynů k obsluze uvedených v tomto návodu k obsluze.

Podmínky pro přepravu a skladování

Toto zařízení je nutné přepravovat a skladovat za následujících podmínek:

1	Teplota	-10 °C až +50 °C
<u>ک</u>	Relativní vlhkost	20 % až 95 %
6	Atmosférický tlak	700 hPa až 1060 hPa

Indikátory nárazů pro sledování přepravy se nachází na obalu. Pokud došlo k aktivaci indikátoru nárazů znázorněné červenou barvou ve skleněné trubce, s cívkou nebylo manipulováno s potřebnou opatrností. Aktivovaný indikátor nárazu však nutně neznamená, že došlo k poškození cívky.



Pokud byl obal cívky vystaven okolním podmínkám mimo rozsah podmínek pro přepravu a skladování, obal je poškozený, byl otevřen před dodáním nebo došlo k aktivaci indikátoru nárazů, proveďte zkoušku zajištění kvality, než cívku začnete používat. Pokud bude zkouška zajištění kvality úspěšná, lze cívku používat normálně.

Federální zákon USA

Pozor: Podle federálního zákona smí toto zařízení prodávat, distribuovat a používat nebo předepsat pouze lékař. Pro indikace neuvedené v prohlášení o indikacích je použití zařízení omezeno federálním zákonem na použití v rámci hodnocených projektů.



O tomto návodu

Tento návod obsahuje podrobné informace o bezpečnostních opatřeních, použití a údržbě radiofrekvenční cívky.

Pro zajištění bezpečnosti a přesnosti při používání produktu si před jeho použitím přečtěte tento návod i návod k obsluze systému magnetické rezonance a ujistěte se, že mu rozumíte. Tento návod neobsahuje pokyny k použití a bezpečnostní pokyny k vybavení, které není dodáno společností QED, například systému magnetické rezonance. Pro informace týkající se vybavení jiného výrobce než společnosti QED kontaktujte výrobce systému magnetické rezonance.

Tento návod k obsluze je k dispozici i online ve formě PDF souboru na <u>www.qualityelectrodynamics.com</u>. Chcete-li si vyžádat fyzickou kopii návodu k obsluze, napište na <u>info@qualedyn.com</u> nebo_vyplňte kontaktní formulář na <u>www.qualityelectrodynamics.com</u>.



www.qualityelectrodynamics.com

Legenda

Následující symboly se v tomto návodu používají k indikování bezpečnosti a jiných důležitých pokynů. Signální slova mají význam definovaný níže.



POZOR

Je nutné dávat pozor, aby nedošlo k nebezpečné situaci, která může vést k mírnému nebo středně vážnému poranění pacienta, pokud ji není zamezeno.



INFORMACE

Zdůrazňuje důležité podrobnosti nebo poskytuje informace o postupu pro zamezení vzniku chyb při používání nebo jiné potenciálně nebezpečné situaci, která může vést k škodám na majetku, pokud ji není zamezeno.



Obsah

O tomto r	ávodu	3			
Legend	Legenda3				
Obsah	Obsah4				
Kapitola 1	– Úvod	5			
1.1	Popis	5			
1.2	Provozní prostředí a kompatibilita	5			
1.3	Profil uživatele	5			
1.4	Informace o pacientovi	5			
Kapitola 2	– Součásti prostředku Breast SPEEDER CX	6			
2.1	Součásti, které jsou součástí balení	6			
2.2	Volitelné příslušenství (prodává se samostatně)	7			
Kapitola 3	– Bezpečnost	8			
3.1	Popis symbolů	8			
3.2	Indikace	9			
3.3	Kontraindikace	9			
3.4	Bezpečnostní opatření	9			
3.5	Upozornění – radiofrekvenční cívka	10			
3.6	Upozornění – Breast SPEEDER CX	12			
3.7	Postupy v nouzových situacích	12			
Kapitola 4	– Zajištění kvality	13			
4.1	Zkouška obrazu pomocí nástroje pro automatické měření SNR	13			
4.2	Výběr sekvencí ve verzi V6.0 nebo vyšší (zkouška obrazu bez nástroje pro automatické mě	éření			
SNR)	13				
4.3	Měření SNR	14			
Kapitola 5	– Nastavení a použití cívky	26			
5.1	Nastavení cívky	26			
5.1.1	Instalace a odstranění laterálních cívek	26			
5.1.2	Instalace a odstranění kompresních desek	29			
5.1.3	Úprava horizontální a vertikální polohy laterálních cívek	30			
5.2	Volba prvků cívky používaných k zobrazování	33			
5.3	Polohování a snímání pacienta	36			
Kapitola 6	– Čištění, údržba, servis a likvidace	43			
6.1	Čištění radiofrekvenční cívky	43			
6.2	Údržba	44			
6.3	Servis	44			
6.4	Likvidace	44			
6.5	Očekávaná životnost	44			
Kapitola 7					
7.1	 – Pokyny a prohlášení výrobce – Elektromagnetická kompatibilita (EMC) 	45			
	 – Pokyny a prohlášení výrobce – Elektromagnetická kompatibilita (EMC) Klasifikace 	45 45			
7.2	 – Pokyny a prohlášení výrobce – Elektromagnetická kompatibilita (EMC) Klasifikace Prostředí a kompatibilita 	45 45 45			
7.2 7.3	 – Pokyny a prohlášení výrobce – Elektromagnetická kompatibilita (EMC) Klasifikace Prostředí a kompatibilita Elektromagnetické emise 	45 45 45 46			
7.2 7.3 7.4	 – Pokyny a prohlášení výrobce – Elektromagnetická kompatibilita (EMC) Klasifikace Prostředí a kompatibilita Elektromagnetické emise Elektromagnetická odolnost 	45 45 45 46 46			



Kapitola 1 – Úvod

1.1 Popis

Přijímající radiofrekvenční cívka přijímá magnetické rezonanční signály vytvářené v jádrech vodíku (protonech) v lidském těle. Přijímané signály se zesílí a odešlou do systému magnetické rezonance, kde jsou počítačově zpracovány do tomografických snímků.

Prostředek Breast SPEEDER CX slouží k vyšetření prsu.

1.2 Provozní prostředí a kompatibilita

Prostředek Breast SPEEDER CX je určen k použití spolu s následujícími systémy magnetické rezonance Canon 1.5T ve specializovaných zdravotnických zařízeních:

- Vantage Titan 1.5T
- Vantage Orian 1.5T
- Vantage Elan 1.5T
- Vantage Fortian 1.5T

1.3 Profil uživatele

Obsluha – radiologický technik, technik-laborant, lékař.

Školení uživatele – k použití této cívky není nutné žádné speciální školení. Společnost Canon Medical Systems však poskytuje kompletní školicí kurz pro systémy magnetické rezonance za účelem vyškolení obsluhy pro správné používání systémů magnetické rezonance.

1.4 Informace o pacientovi

Věk, zdraví, stav – žádná speciální omezení.

Hmotnost – přibližně 255 kg nebo méně (dbejte informací v návodu k obsluze systému magnetické rezonance; pokud je maximální přípustná hmotnost pacienta pro systém nižší než maximální přípustná hmotnost pacienta pro cívku, přednost má maximální hmotnost pro systém).



Kapitola 2 – Součásti prostředku Breast SPEEDER CX

2.1 Součásti, které jsou součástí balení

Prostředek Breast SPEEDER CX se dodává s níže uvedenými součástmi. Při převzetí zkontrolujte, zda dodávka obsahuje všechny součásti. Obraťte se na zástupce společnosti Canon Medical Systems ohledně výměny nebo doplnění jakéhokoli zde uvedeného příslušenství.

Obrázek	Popis	Množství	PN Canon	PN QED
	Cívka Breast SPEEDER CX	1	MJAM-147A	Q7000125
	Podložka	1	BSM41-6404	3003080
	Hrudní podložka	1	BSM41-6405	3003081
	Mediální podložka	2	BSM41-6406	3003084
	Přechodová podložka	1	BSM41-6407	3003082
	Hlavová podložka	1	BSM41-6408	3003079



Obrázek	Popis	Množství	PN Canon	PN QED
	Opěrka hlavy	1	BSM41-6409	2000588
INTERNAL SURFACE	Kompresní deska	2	BSM41-6410	3003225

2.2 Volitelné příslušenství (prodává se samostatně)

Breast Riser CX MJCA-247A	Toto příslušenství slouží k nastavení výšky cívky. Tato možnost je určená pro systémy magnetické rezonance s velkým tunelem (Vantage Titan, Vantage Orian apod.).
Grid Holder CX MJCA-257A	Toto příslušenství slouží k zajištění punkční mřížky. Samotná mřížka je dodávána výrobcem mřížek.



Řiďte se pokyny v návodech k obsluze prostředku Grid Holder CX a punkčních mřížek, které případně použijete.



Kapitola 3 – Bezpečnost

Tato část popisuje obecná bezpečnostní opatření a bezpečnostní informace, které je nutné dodržovat při používání cívky.



Před použitím cívky si pročtěte bezpečnostní informace v návodu k obsluze systému magnetické rezonance, ve kterém naleznete úplný seznam bezpečnostních opatření.

3.1 Popis symbolů

Symbol	Číslo	Norma	Název, význam
ĩ	1641	ISO 7000 IEC 60417	Návod k obsluze, před používáním zařízení dbejte pokynů k obsluze
	5172	ISO 7000 IEC 60417	Zařízení třídy II
Ŕ	5333	ISO 7000 IEC 60417	Aplikovaná součást typu BF
	3082	ISO 7000 IEC 60417	Výrobce a datum výroby
$\langle \times \rangle$	6192	ISO 7000 IEC 60417	Radiofrekvenční cívka, příjem
MR MR	Nepoužívá se	IEC 60601-2-33 IEC 62570	MR trezor
EC REP	5.1.2	ISO 15223-1	Uvádí autorizovaného zástupce v EU
UK REP	5.1.2	ISO 15223-1 ISO 20417	Uvádí odpovědnou osobu ve Spojeném království
CH REP	5.1.2	ISO 15223-1 SwissMedic	Uvádí autorizovaného zástupce ve Švýcarsku
REF	2493	ISO 7000 IEC 60417	Katalogové číslo
SN	2498	ISO 7000 IEC 60417	Výrobní číslo
X	0632	ISO 7000 IEC 60417	Teplotní omezení
	2620	ISO 7000 IEC 60417	Vlhkostní omezení
<u>6</u>	2621	ISO 7000 IEC 60417	Omezení atmosférického tlaku
MD	5.7.7	ISO 15223-1	Zdravotnický prostředek



Symbol	Číslo	Norma	Název, význam
) X	Nevztahuje se	EN50419 EU2012/18/EU	Tento symbol indikuje, že by s tímto výrobkem nemělo být nakládáno jako s domovním odpadem. Zajištěním správné likvidace tohoto výrobku pomůžete zamezit potenciálním negativním dopadům na životní prostředí a zdraví člověka, které by mohly vzniknout nesprávnou likvidací tohoto produktu. Podrobné informace a navrácení a recyklaci tohoto výrobku konzultujte s dodavatelem výrobku.
	5.1.8	ISO 15223-1	Dovozce
	5.1.9	ISO 15223-1	Distributor

3.2 Indikace

Prostředek Breast SPEEDER CX je určen k použití se systémy magnetické rezonance Canon 1.5T za účelem vytváření diagnostických snímků prsu, které lze interpretovat školeným lékařem.

3.3 Kontraindikace

Žádné.

3.4 Bezpečnostní opatření



Pacienti se zvýšenou pravděpodobností záchvatu nebo klaustrofobie mohou vyžadovat zvláštní péči. Přečtěte si návod k obsluze systému magnetické rezonance.



Pacienti v bezvědomí, pod silnými sedativy nebo ve stavu mentální zmatenosti čelí zvýšenému riziku popálení, protože nemusí být schopni informovat obsluhu o teple nebo bolesti způsobené nadměrným zahříváním a poškozením tkáně.



Pacienti, kteří nejsou schopni udržovat spolehlivou komunikaci (například malé děti), čelí zvýšenému riziku popálení, protože nemusí být schopni informovat obsluhu o teple nebo bolesti způsobené nadměrným zahříváním a poškozením tkáně.



Pacienti, kteří nemají cit v některé části těla, čelí zvýšenému riziku popálení, protože nemusí být schopni informovat obsluhu o teple nebo bolesti způsobené nadměrným zahříváním a poškozením tkáně.





Pacienti s obtížemi s regulací tělesné teploty nebo pacienti zvláště citliví na zvýšenou tělesnou teplotu (např. pacienti s horečkou, se selháním srdce nebo s poruchou pocení) čelí zvýšenému riziku popálení nebo se může zvýšit jejich tělesná teplota.



Ujistěte se, že pacient nemá mokré nebo propocené oblečení. Přítomnost vlhkosti zvyšuje riziko popálení.

3.5 Upozornění – radiofrekvenční cívka



Neodkládejte žádná odpojená zařízení (radiofrekvenční cívky, kabely atd.) do portálu během skenování. Nepotřebné radiofrekvenční cívky odstraňte z lehátka a před zahájením zobrazování potvrďte, že k portu konektoru nejsou připojeny žádné nepoužívané radiofrekvenční cívky.

Odpojené radiofrekvenční cívky přítomné během zobrazení mohou způsobovat vznik vysokofrekvenčního indukčního proudu, což může vést k poranění pacienta. Také může dojít k poškození zařízení.



Do připojovacího portu radiofrekvenční cívky připojujte pouze určené radiofrekvenční cívky.



Nepoužívejte vadné radiofrekvenční cívky, zvláště pokud je poškozený vnější kryt nebo jsou obnažené kovové části. Hrozí riziko úrazu elektrickým proudem.



Nepokoušejte se změnit nebo upravit cívku. Nedovolené úpravy mohou vést k popálení, úrazu elektrickým proudem nebo zhoršení kvality obrazu.





Zamezte křížení kabelů nebo vytvoření

smyček na kabelech. Může dojít ke vzniku proudu o vysoké frekvenci a k následnému popálení.

Zajistěte, aby pacient nepřišel do přímého kontaktu s kabely cívky. Popáleniny mohou vzniknout kvůli elektrickému poli vytvořenému radiofrekvenční cívkou při přenosu vysokofrekvenčního magnetického pole.



Nenechte pacienta vytvořit smyčku na žádné části těla. Pomocí podložek zajistěte, aby se ruce a nohy pacienta nedotýkaly cívky, systému magnetické rezonance, stolu pacienta



nebo jiné části těla, která může vytvořit smyčku. Může dojít ke vzniku proudu o vysoké frekvenci a k následnému popálení.



Zamezte kontaktu pacienta nebo radiofrekvenční cívky s vnitřní stěnou portálu. Oddělte pacienta od stěny portálu pomocí pěnových podložek s tloušťkou alespoň 10mm. Oddělte pacienta od kabelu radiofrekvenční cívky pomocí pěnových podložek. Popáleniny mohou vzniknout kvůli elektrickému poli vytvořenému radiofrekvenční cívkou apod. při přenosu vysokofrekvenčního magnetického pole.



Před posláním pacienta do portálu zkontrolujte, že kabel cívky se nachází na lehátku. Pokud je s lehátkem pohnuto a kabel vyčnívá, může ovlivnit hlavní jednotku systému magnetické rezonance, což může vést ke změně polohy cívky nebo zachycení pacienta a následnému poranění systémem.



Pokud si pacient stěžuje na zahřívání, mravenčení, pálení nebo podobné pocity, okamžitě ukončete skenování. Než budete pokračovat ve skenování, kontaktujte lékaře.



Zajistěte, aby cívka nepřišla do kontaktu s kapalinami, např. vodou nebo léčivy.



Za určitých podmínek zobrazování (například při použití sekvence s krátkou dobou TE

nebo když jsou pixely velké) může dojít k zobrazení pouzdra cívky nebo částí v cívce.



Pokud se zjistí, že je cívka vadná, okamžitě ukončete její používání a kontaktujte zástupce společnosti Canon.



Používejte pouze příslušenství popsané v tomto návodu dodaném s cívkou.



3.6 Upozornění – Breast SPEEDER CX

Zamezte kontaktu pacienta s hrubší stranou úchytů se suchým zipem. Úchyty se suchým zipem se používají na cívce a podložkách k usnadnění znehybnění. Škrábání kůže pacienta hrubou stranou těchto úchytů může vést k jeho poranění. Při manipulaci s předměty s úchyty ze suchého zipu buďte opatrní.

Umístění úchytů se suchým zipem



Hlavní jednotka cívky (na straně a na horní straně)



Podložka (na spodní straně)



Hrudní podložka (na spodní straně)

3.7 Postupy v nouzových situacích

V případě nouzové situace během skenování okamžitě skenování ukončete, odveďte pacienta z místnosti a je-li třeba, vyhledejte lékařskou pomoc.

Dojde-li k závažné nehodě na území EU, je třeba ji nahlásit výrobci a příslušnému orgánu členského státu, kde zařízení sídlí.



Kapitola 4 – Zajištění kvality

4.1 Zkouška obrazu pomocí nástroje pro automatické měření SNR

Pokud návod k obsluze systému obsahuje informace ohledně nástroje pro automatické měření SNR, lze provést zkoušku obrazu pomocí nástroje pro automatické měření SNR.

Cívka	Fantom	Číslo dílu
Octave SPEEDER Spine	Fantom ze síranu měďnatého 5-L	BSM41-1623

Při použití nástroje pro automatické měření SNR si připravte potřebné nástroje uvedené v návodu k obsluze systému.

U softwaru systému verze V6.0 nebo vyšší se používají jiné sekvence skenování. Na toto pamatujte. V nastavení cívky nebo výběrech v části cívky však nejsou žádné rozdíly.

4.2 Výběr sekvencí ve verzi V6.0 nebo vyšší (zkouška obrazu bez nástroje pro automatické měření SNR)

- (1) Vytvořte registraci pacienta a nastavte jeho hmotnost na 60 kg.
- (2) Vyberte [Typical PAS] (Typické PAS) → [Coil QA] (QA cívky) a klepněte na tlačítko [Other] (Ostatní). Vyberte požadované sekvence v "jiné" PAS.

Názvy sekvencí pro verzi V4.5 nebo nižší a odpovídající názvy sekvencí pro verzi V6.0 nebo vyšší jsou uvedeny níže.

V6.0 nebo vyšší	V4.5 nebo nižší	Vyžadováno/ nevyžadováno
Locator	FE_slt	Vyžadováno
Мар	Nepoužito	Nevyžadováno
SNR	SE15	Vyžadováno

* U verze V6.0 nebo vyšší není nutné vybírat podmínky rekonstrukce.

(3) Proveďte měření SNR postupem popsaným v oddíle 4.2 pomocí sekvencí vybraných v kroku
 (2). Změňte parametry podle postupů pro měření SNR.



4.3 Měření SNR

- (1) Odečtěte teplotu ve stíněném prostoru a potvrďte, že teplota je mezi 16 a 24 °C.
- (2) Umístěte cívku na lehátko, orientujte ji dle obrázku níže a připojte ji k portu A1 lehátka.



Umístění cívky



(3) Uvolněte čtyři zajišťovací klapky tak, že je zatlačíte směrem dolů, jak je znázorněno níže.

Zajišťovací klapky



Uvolněte zajišťovací klapky





(4) Posuňte laterální cívky horizontálně až na doraz.

Napolohujte laterální cívku



(5) Zamkněte čtyři zajišťovací klapky tak, že je zatlačíte směrem nahoru.



Zamkněte zajišťovací klapky



(6) Potvrďte, že laterální cívky jsou v nejnižší poloze. Pokud cívky nejsou v nejnižší poloze, vyjměte je a umístěte je do nejnižší polohy.



Ověřte správnou polohu laterální cívky



V případě potřeby vyjměte laterální cívku a vložte ji do nejnižší polohy





(7) Umístěte mediální podložky na obě strany mediální cívky.

Umístěte mediální podložky



(8) Položte dva fantomy z CuSO4 5-L na cívku. Zarovnejte polohovací paprsek projektoru do středu laterální cívky a posuňte prostředek Breast SPEEDER CX do středu magnetického pole.



Umístěte fantomy

- (9) Počkejte přibližně 5 minut, aby se tekutina ve fantomu stabilizovala.
- (10) Ve složce SEQ vyberte sekvenci FE_slt. Nastavte parametry sekvence následovně.

<Podmínky skenování>

FE_slt, Special Plan (Axial: 1, Sagittal: 1, Coronal: 1), TR: 50, NS: 3, ST: 8 mm, FA: 90, FOV : 50 cm, MTX: 256 \times 256



(11) Nastavte parametry následovně.

	RF coil	: BreastCX Bilat
	Patient orientation	: <u>Prone</u>
	SAR region	: Breast
	Insertion direction	: Head first
	Viewing direction	: Foot
(12) P	roveďte lokalizační s	ken.
(13) V n	'e složce SEQ vyberte astavte pozici výřezt	e sekvenci SE15 a nastavte parametry sekvence následovně. Poté J. (Obrázek 6.3–11)
	<podmínky skenova<="" td=""><td>ání></td></podmínky>	ání>
		$0 \text{ NS} \cdot 2 \text{ ST} \cdot \text{ Smm}$ Cap: 2 mm $\text{EA} \cdot 00/190$

SE15, CO: HF, TR200, NS: 3, ST: 5 mm, Gap: 2 mm, FA: 90/180, FOV: 45 cm \times 45 cm, MTX: 256 x 256, NoWrap: PE 1.0/ RO 2.0

<Slice positioning>

Upravte pozici výřezů pomocí lokalizačního snímku.

Směr H-F a R-L	:	Nastavte střed zorného pole na středový bod mezi dvěma fantomy.
Směr A-P	:	Nastavte pozici středového výřezu 6 cm pod dolní část fantomu.



Pozice výřezu



(14) Klikněte pravým tlačítkem do okna Sequence Editor (Editor sekvence) a z vyskakovací nabídky vyberte "Reconstruction" (Rekonstrukce). V okně výběru zobrazeného filtru vyberte "Refine filter" (Zjemnit filtr) a "NONE: No filter" (ŽÁDNÉ: Bez filtru).



Vyberte "Reconstruction" (Rekonstrukce)



Reconstruction / Post-process	ng		×
Refine Filter	NONE:** No filter	15	
Locator image	Clarify	IDC	
0e _	oe .		20 _{sel}
Receiver Gain Correction	Pixel Value Normalization		
0#	Sceling		
Intensity Correction			
Intensity Corr.			
0# =			
Fine Reconstruction			
RO Fine	PE Fine	SE Fine	
0# ₌	04		
Auto MIP			
Auto Mip Preview	GAIN Algorithm		

Vyberte "Refine filter" (Zjemnit filtr) a "NONE: No filter" (ŽÁDNÉ: Bez filtru)

(15) Zavřete okno Scan Plan (Plán skenování) klepnutím na [Queue & Exit] (Zařadit do fronty a odejít) a spusťte sekvenci.

(16) Vyberte kartu "PostProc.", v okně Image Matrix (Matice obrazu) vyberte "File" (Soubor) a "Options" (Možnosti).



Karta PostProc.



Okno Image Matrix (Matice obrazu)

Image Matrix	×
File - Edit -	1/20
Skip select <u>Auto View</u> Options TimeStamp Position	
	\sim
<	>

(17) V okně Image Matrix (Matice obrazu) u "Intermediate" (Průběžný) vyberte "Show" (Zobrazit).



Možnosti Image Matrix (Matice obrazu)
-------------------------	----------------

Image Matrix Options		X
Show Information: Show Information: Image Position Scan ID PhaseComment Filmed(F) Transferred(T) Archived(A) Waiting(W) Committed(C) Image Size: 48 x 48 64 x 64	Filters: Intermediate: Shimming: MRS: Diffusion: Skip View: 1 Sort Rule: Time Stamp Position	Hide O O
90 x 90		

(18) Zobrazte středový výřez získaného snímku fantomu, na kterém je poslední číslo ID 0.



Snímek fantomu

(19) Nastavte ROI signálu a ROI šumu na pozice znázorněné níže.



Pozice ROI



- (20) Změřte hodnotu signálu (střední) a hodnotu šumu v pozadí (NoiseSD).
- (21) Vypočítejte SNR pomocí rovnice uvedené níže.
 - (22) Rovnice pro výpočet SNR

 $SNR = S/N \times C$

kde:

- S: Naměřená hodnota signálu (střední) (pro ROI signálu)
- N: Hodnota šumu v pozadí (hodnota NoiseSD)
- C: Teplotní koeficient (viz tabulku níže)

Teplota stíněného prostoru (°C)	Teplotní koeficient C	
16	0,840	
17	0,863	
18	0,888	



19	0,913
20	0,940
21	0,969
22	1,000
23	1,033
24	1,068

<Standard>

SNR (vpravo) \geq 180

SNR (vlevo) \ge 180



Kapitola 5 – Nastavení a použití cívky

5.1 Nastavení cívky

5.1.1 Instalace a odstranění laterálních cívek

Při zobrazování musí být přítomna laterální cívka.

(1) Zajistěte laterální cívky na místě otočením zajišťovacích klapek nahoru a potvrďte, že cívky se nemohou pohybovat horizontálně.



Zajišťovací klapky

Zamkněte zajišťovací klapky



(2) Laterální cívku odstraníte tak, že ji chytnete a zatlačíte směrem ke straně s kabelem. Současně vytáhněte opačný konec z rámu.



Chytněte cívku, mírně zatlačte ke straně s kabelem a současně vytáhněte opačný konec z rámu







 Při odstraňování laterální cívky ji držte jemně. Nepoužívejte nadměrnou sílu a netahejte za kabel, ani jej nekruťte. Při nedodržení těchto opatření může dojít k poruše kontaktu nebo odpojení kabelu.



 Při přesouvání pacienta do portálu potvrďte, že laterální cívky se nachází na rámu nebo lehátku. Pokud se odstraněné laterální cívky nachází v mezeře mezi lehátkem a portálem, může během pohybu dojít k zachycení laterální cívky o lehátko.



(3) Při vkládání laterální cívky ji umístěte proti levé straně rámu. Poté zatlačte opačnou stranu. Cívka by se měla zacvaknout do rámu.



Vkládání laterálních cívek





5.1.2 Instalace a odstranění kompresních desek

Při zobrazování s kompresními deskami musí být přítomné kompresní desky a laterální cívky.

- (1) K montáži kompresní desky odstraňte laterální cívku postupem popsaným v části 5.1.1.
- (2) Vložte kompresní desku, jak je znázorněno níže. Zjistěte se, že "klapky" desky směřují směrem ven. Deska by měla být vkládána ze strany, nikoli horním otvorem v cívce. Ujistěte se, že drážky na stranách kompresní desky zapadají s vyčnívajícími tenkými stěnami rámu.



Vkládání kompresní desky



(4) Vložte laterální cívku postupem popsaným v části 5.1.1.



- 2. Laterální cívka a kompresní deska se musí hýbat společně.
- (5) Kompresní desku odstraníte tak, že laterální cívku odstraníte postupem popsaným v části 5.1.1 a poté odstraníte kompresní desku.

5.1.3 Úprava horizontální a vertikální polohy laterálních cívek

Laterální cívky lze posouvat v horizontálních a vertikálních směrech za účelem optimalizace polohy v závislosti na velikosti prsu.



Možnosti úpravy polohy laterální cívky

(1) Horizontální polohu laterálních cívek upravíte tak, že uvolníte zajišťovací klapky otočením směrem dolů a poté posunete laterální cívky do koncových horizontálních poloh. Zajistěte

i



cívky na místě otočením zajišťovacích klapek nahoru. Potvrďte, že cívky se nemohou horizontálně pohybovat.

Uvolněte zajišťovací klapky



Posuňte laterální cívku do koncové horizontální polohy



Zamkněte zajišťovací klapky



(2) Vertikální polohu laterálních cívek upravíte tak, že odstraníte laterální cívku.

Vyjměte laterální cívku





(3) Znovu vložte laterální cívku do požadované vertikální polohy. Laterální cívku lze vložit do třech různých vertikálních poloh.



Tři dostupné vertikální polohy pro laterální cívku

 Při posouvání laterální cívky vertikálně ověřte, že laterální cívka se nachází ve stejné vertikální poloze na levé i pravé straně cívky. Pokud je laterální cívka nakloněná, nemusí zůstat pevně na svém místě na rámu. Pokud se cívka pohne během skenování, může dojít k ovlivnění kvality obrazu.



2. Pokud se laterální cívka nachází na prostřední nebo horní vertikální poloze, horizontální pohyb bude omezený.



5.2 Volba prvků cívky používaných k zobrazování

Cívka Breast SPEEDER CX obsahuje cívky a prvky znázorněné ve schématu níže. Prvky k použití během zobrazování se volí podle typu zobrazované cívky, jak je uvedeno v následující tabulce.



Schéma cívek a prvků prostředku Breast SPEEDER CX

Levé prso

Pravé prso

Číslo	Popis
1	Prvek levé sedlové cívky
2, 6	Prvky mediální cívky
3, 4	Prvky levé laterální cívky
5	Prvek pravé sedlové cívky
7, 8	Prvky pravé laterální cívky
9	Mediální cívka
10	Laterální cívky



Č.	Typ cívky	Popis	
1	BreastCX Bilat	Oboustranné zobrazování všemi prvky Použité prvky: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 Faktor SPEEDER k dispozici: Max 2,0 (směr R-L, PE) Max 1,6 (směr R-L, SE*) * Tato možnost nemusí být funkční u některých softwarů systémů Titan a Orian. Max 1,3 (směr A-P, PE)	
2	BreastCX Left	Jednostranné zobrazování levého prsa pacienta Použité prvky: 1, 2, 3, 4 SPEEDER není k dispozici.	

Prvky k použití pro jednotlivé typy cívek



Č.	Typ cívky	Popis
3	BreastCX Right	Jednostranné zobrazování pravého prsa pacienta Použité prvky: 5, 6, 7, 8 SPEEDER není k dispozici.
4	BreastCX LatA Bilat	Oboustranné zobrazování, prvky laterální cívky nepoužity Použité prvky: 1, 2, 6, 5 SPEEDER není k dispozici.
5	BreastCX MedA Left	Oboustranné zobrazování levého prsa, prvky mediální cívky nepoužity Použité prvky: 1, 3, 4 SPEEDER není k dispozici.



Č.	Typ cívky	Popis
6	BreastCX MedA Right	Oboustranné zobrazování pravého prsa, prvky mediální cívky nepoužity Použité prvky: 5, 7, 8 SPEEDER není k dispozici.
7	BreastCX DualA Bilat	Oboustranné zobrazování, prvky laterální a mediální cívky nepoužity Použité prvky: 1, 5 SPEEDER není k dispozici.

5.3 Polohování a snímání pacienta

- (1) Snižte lehátko pacienta do nejnižší polohy.
- (2) Odstraňte veškeré radiofrekvenční cívky, které jsou připojené k portům konektorů na portálu a radiofrekvenční cívky, které nejsou připojeny k portům konektorů na lehátku.



Ujistěte se, že všechny ostatní cívky byly odstraněny z lehátka. Pokud na lehátku během skenování zůstane nepřipojená radiofrekvenční cívka, může dojít k poranění R popálením, abnormálním snímkům nebo selhání cívky.

(3) Ověřte orientaci cívky a umístěte ji na lehátko.



U systémů Vantage Titan a Vantage Orian lze tuto cívku použít pro skenování od hlavy a skenování od nohou (možnost).

U systémů Vantage Elan lze tuto cívku použít pro skenování od hlavy.



Orientace cívky

Strana pro hlavu

Strana pro nohy

U systémů Vantage Titan a Vantage Orian lze provést skenování od nohou s touto cívkou pouze pokud je přítomna souprava pro úpravu lehátka, která je volitelnou součástí systému magnetické rezonance. Pokud se pokusíte provést skenování od nohou bez soupravy pro úpravu lehátka, střed cívky nebude schopný dosáhnout středu magnetického pole, což povede ke špatné kvalitě obrazů nebo abnormálním snímkům. Pokud si nejste jistí, zda je přítomna souprava pro úpravu lehátka, obraťte se na vašeho servisního zástupce společnosti Canon Medical Systems.

U systémů Vantage Titan a Vantage Orian nejprve umístěte prostředek Breast Riser CX (volitelný, prodávaný zvlášť) na lehátko, pokud je nutné jej použít s ohledem na velikost a stavbu těla pacienta nebo velikosti tunelu systému. Poté umístěte cívku na horní stranu prostředku Breast Riser CX.



Prostředek Breast SPEEDER CX s prostředkem Breast Riser CX



S touto cívkou manipulujte opatrně. Při přenášení cívky může dojít ke zranění. Pokud cívku pustíte, může dojít ke zranění nebo škodám.

(4) Připojte kabel prsní cívky do portu na lehátku.

Porty konektoru cívky pro tuto cívku

U systémů Vantage Titan a Vantage Orian	:	Port A1 nebo A7
U systémů Vantage Elan	:	Port A1



i

Před zahájením skenování ověřte, že konektor cívky je pevně připojen a zajištěn k portu konektoru. Pokud bude skenování provedeno, když konektor cívky není připojen do portu konektoru, může dojít k poškození cívky nebo abnormálnímu zahřívání.



(5) Přetáhněte nastavitelný pás pro znehybnění pacienta k zajištění cívky k lehátku, jak je znázorněno níže.

Zajistěte cívku k lůžku pacienta





Před polohováním pacienta ověřte, že cívka je připojena k lehátku. Pokud cívka není zajištěná, může dojít k poranění.



(6) Dle potřeby umístěte podložky a příslušenství na podpěru pacienta.



Polohování podložky



Zamezte kontaktu pacienta s hrubší stranou úchytů se suchým zipem. Škrábání kůže pacienta hrubou stranou těchto úchytů může vést k jeho poranění.







(7) Uvolněte zajišťovací klapky otočením směrem dolů a poté posuňte laterální cívky do koncových horizontálních poloh. Zajistěte cívky na místě otočením zajišťovacích klapek nahoru. Potvrďte, že cívky se nemohou horizontálně pohybovat.



Zajišťovací klapky

Uvolněte zajišťovací klapky

Posuňte laterální cívku do koncové horizontální polohy





Zamkněte zajišťovací klapky







(8) Napolohujte pacienta obličejem dolů na cívku. Upravte polohu cílové oblasti podle velikosti prsu.

Pokud je nutné upravit, odstranit nebo znovu vložit laterální cívku nebo kompresní desku, postupujte podle oddílu 5.1.

(9) Pomocí šroubů na stranách opěrky hlavy upravte výšku opěrky hlavy.



Opěrka hlavy a šroub



Po nastavení se ujistěte, že šroub opěrky hlavy je utažený.

- (10) Uvolněte zajišťovací klapky otočením směrem dolů a poté posuňte laterální cívky směrem k pacientovi, dokud nejsou cívky v těsném kontaktu s prsem. Zajistěte cívky na místě otočením zajišťovacích klapek nahoru. Potvrďte, že cívky se nemohou horizontálně pohybovat.
- (11) Ověřte, že z lehátka nevystupují žádné podložky, příslušenství, odstraněné laterální cívky nebo části těla pacienta a poté lehátko zvedněte.
- (12) Rozsviťte polohovací projektor na oblast, která má být skenována. Znovu ověřte, že oblast, která má být skenována, se nachází ve středu laterální cívky.



(13) Stisknutím tlačítka AUTO IN přesuňte pacienta na lehátku do středu magnetu.

(14) Proveď te registraci pacienta a vyberte zobrazovací sekvence pro zobrazování prsu.

Ověřte, že směr vložení pacienta odpovídá nastavení zobrazeném na obrazovce systému magnetické rezonance. V případě nesprávného směru vložení může dojít k obrácení levé a pravé strany pacienta.

- (15) Vyberte typy cívky pro potřebné zobrazování, které jsou popsány v části 5.2.
- (16) Nastavte stavy dle pokynů níže a zahajte skenování.

Poloha pacienta: <u>"Prone"</u>

SAR region: "Chest".

i

Další nastavení a postupy skenování naleznete v návodu k obsluze systémů a návodu k zobrazování.

- (17) Po dokončení skenování vyjměte lehátko z portálu stisknutím tlačítka "OUT".
- (18) Nechte pacienta opustit lehátko.



Kapitola 6 – Čištění, údržba, servis a likvidace

6.1 Čištění radiofrekvenční cívky



4. Nečistěte produkt benzinem. Může dojít k změně barvy, zkroucení, zhoršení kvality nebo poškození.

Radiofrekvenční cívka a popruhy se musí čistit po každém použití podle následujícího postupu:

- 1. Před čištěním cívky odpojte radiofrekvenční cívku od skeneru magnetické rezonance.
- 2. Suchým hadříkem otřete nečistoty z povrchu cívky. Pokud jsou nečistoty obtížně odstranitelné, očistěte je podle níže uvedených postupů.
- 3. Otřete hadrem nebo gázou namočenou do 70–99% isopropanolu, 70% etanolu, jemného čisticího prostředku zředěného vodou nebo vody.
- 4. Nechte cívku plně vyschnout, ideálně na celý den.
- Veškeré materiály použité k čištění cívky a podložek likvidujte v souladu se všemi platnými federálními, státními a místními předpisy.
- 6. Na povrch cívek lze rovněž použít i běžně dostupné čisticí prostředky, aniž by došlo ke zhoršení bezpečnosti prostředku. Řiďte se pokyny výrobce čisticího prostředku k použití a vyčistěte cívku postupy určenými zdravotnickým zařízením.



Některé čisticí prostředky mohou způsobit změnu barvy. To nemá vliv na správnou funkci.



6.2 Údržba

Pro radiofrekvenční cívku se nevyžaduje žádná pravidelná plánovaná údržba.

6.3 Servis

S dotazy týkajícími se oprav radiofrekvenční cívky se obraťte na zástupce společnosti Canon Medical Systems.

6.4 Likvidace

Postupujte prosím podle místních předpisů pro likvidaci elektrických zařízení. Radiofrekvenční cívku nevyhazujte do popelnic s netříděným odpadem. S dotazy týkajícími se vrácení nebo likvidace radiofrekvenční cívky se obraťte na zástupce společnosti Canon Medical Systems.

6.5 Očekávaná životnost

Radiofrekvenční cívka je navržena tak, aby její životnost byla alespoň 6 let za běžných podmínek použití. Cívku lze bezpečně používat i po konci očekávané životnosti, pokud je postupováno v souladu s informacemi v části Bezpečnost a zkouška zajištění kvality bude úspěšná.



Kapitola 7 – Pokyny a prohlášení výrobce – Elektromagnetická kompatibilita (EMC)

Tato cívka vyžaduje zvláštní pozornost z hlediska elektromagnetické kompatibility a musí být instalována a používána v souladu s pokyny pro elektromagnetickou kompatibilitu uvedenými v tomto návodu. Radiofrekvenční cívku používejte pouze v níže uvedeném prostředí; v jiných než uvedených prostředích není elektromagnetická kompatibilita zajištěna.

7.1 Klasifikace

Tato radiofrekvenční cívka spadá pod klasifikaci skupiny 2, třídy A podle normy CISPR 11, pokud se používá v kombinaci se systémem magnetické rezonance.

Emisní charakteristiky tohoto zařízení jej činí vhodné pro použití v průmyslových oblastech a nemocnicích (třída A podle CISPR11). Při použití v obytném prostředí (kdy je obvykle vyžadována třída B podle CISPR 11), nemusí poskytovat dostatečnou ochranu v souvislosti s radiofrekvenčními komunikačními službami. Je možné, že uživatel bude muset přijmout zmírňující opatření, jako je přemístění nebo změna orientace zařízení.

7.2 Prostředí a kompatibilita

Tato radiofrekvenční cívka je určena k použití v kombinaci se systémem magnetické rezonance, který se nachází ve skenovací místnosti s RF stíněním ve specializovaném zdravotnickém zařízení. Všechny kabely a příslušenství jsou součástí radiofrekvenční cívky a nesmí být odstraňovány nebo měněny uživatelem.



- Nepoužívání tohoto zařízení na určeném typu stíněného prostoru může mít za následek zhoršení výkonu tohoto zařízení, rušení jiných zařízení nebo rušení rádiových služeb.
- 2. Nepoužívejte toto zařízení vedle nebo položené na jiných zařízení, jelikož to může vést k nesprávné funkci. Pokud je nutné jej použít takovýmto způsobem, sledujte ostatní zařízení a ověřte, zda fungují normálně.
- Použití jiného příslušenství a kabelů než určeného nebo uvedeného v tomto návodu může mít za následek zvýšené elektromagnetické emise nebo sníženou elektromagnetickou odolnost tohoto zařízení a může vést k nesprávné funkci.
- Přenosná radiofrekvenční komunikační zařízení (včetně periferních zařízení, jako jsou anténní kabely a externí antény) nepoužívejte blíže než 30 cm (12 palců) od jakékoli části radiofrekvenční cívky, včetně kabelů určených výrobcem. V opačném případě může dojít ke zhoršení funkce zařízení.



7.3 Elektromagnetické emise

Radiofrekvenční cívka funguje pouze po připojení k systému magnetické rezonance, který se nachází v prostředí s radiofrekvenčním stíněním. Proto se na ni nevztahuje článek 7 normy IEC 60601-1-2 týkající se elektromagnetických emisí.

7.4 Elektromagnetická odolnost

Tato radiofrekvenční cívka je při použití v určeném elektromagnetickém prostředí v souladu s článkem 8 normy IEC 60601-1-2.

Zkouška odolnosti	Úroveň zkoušky a shody	
Elektrostatický výboj (ESD), kontaktní výboj	IEC 61000-4-2 ±8 kV	
Elektrostatický výboj (ESD), výboj ve vzduchu	IEC 61000-4-2 ±2 kV, ±4 kV, ±8k V, ±15 kV	



CE₂₇₉₇ **UK 0086**



Výrobce:

Quality Electrodynamics, LLC. (QED) 6655 Beta Drive, Suite 100 Mayfield Village, OH 44143 USA

www.qualityelectrodynamics.com



Autorizovaný zástupce v Evropě: EMERGO EUROPE Westervoortsedijk 60 6827 AT Arnhem Nizozemsko



Odpovědná osoba ve Spojeném

království: Emergo Consulting (UK) Limited c/o Cr360 - UL International Compass House, Vision Park Histon Cambridge, CB24-9BZ Spojené království



Autorizovaný zástupce ve Švýcarsku: MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug

Švýcarsko

Datum prvního vydání: 2023-02 / Datum revize: 2025-02



Dovozce – EU:

Canon Medical Systems Europe B.V. (CMSE) *Až do 30. 7. 2023*: Zilverstraat 1, 2718 RP Zoetermeer, Nizozemsko *Po 30. 7. 2023*: Bovenkerkerweg 59, 1185 XB Amstelveen, Nizozemsko



Distributoři:

Canon Medical Systems LTD. Boundary Court, Gatwick Road, Crawley, RH10 9AX

Canon Medical Systems AG/SA Switzerland Richtistrasse 9, 8304 Wallisellen, Švýcarsko

Canon Medical Systems Europe B.V. Do 30. 6. 2023: Zilverstraat 1, 2718 RP Zoetermeer, Nizozemsko Po 30. 6. 2023: Bovenkerkerweg 59, 1185 XB Amstelveen, Nizozemsko