

Утверждаю
Начальник отдела оценки
соответствия
ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори»
Шавель М.А.
« 12 » 2022г.



АДН163.00.00.000 РЭ

**ТОМОГРАФ РЕНТГЕНОВСКИЙ
КОМПЬЮТЕРНЫЙ VENTUM
С ПРИНАДЛЕЖНОСТЯМИ.**

EAC

ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори»
ул. Селицкого, 7, г. Минск,
Республика Беларусь, 220075
Тел./Факс: +375 17 3490000

Отдел технической поддержки
пользователей:
+375 17 3490056
info@advin.by
www.advin.by

Обозначение
АДН163.00.00.000 РЭ

Редакция
7

Дата
12.2022

Руководство по эксплуатации АДН161.00.00.000 РЭ содержит информацию, необходимую для эксплуатации томографа рентгеновского компьютерного VENTUM с принадлежностями (далее – система / система КТ).

Руководство по эксплуатации предназначено для работающего с системой персонала, специалистов сервиса и содержит основные сведения о системе, указания по мерам безопасности и соблюдению нормативных документов, описание конструкции, сведения о подготовке системы к работе, порядок работы и указания по техническому обслуживанию. В руководстве приведены примеры отображения интерфейса программного обеспечения. Внешний вид интерфейса может незначительно меняться без ухудшения функциональности аппарата.

К работе на системе допускается медицинский персонал, изучивший комплект эксплуатационных документов, включающий настоящее руководство, руководство оператора на комплекс программ управления системой и прошедший подготовку по программе изготовителя.

УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ООО «АДАНИ РУС». Адрес: 190005, Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, Набережная Обводного Канала, д. 118А, литер X, пом. 7-Н оф.7.
Телефон: + 7 (812) 389 2388.

СПИСОК РЕДАКЦИЙ

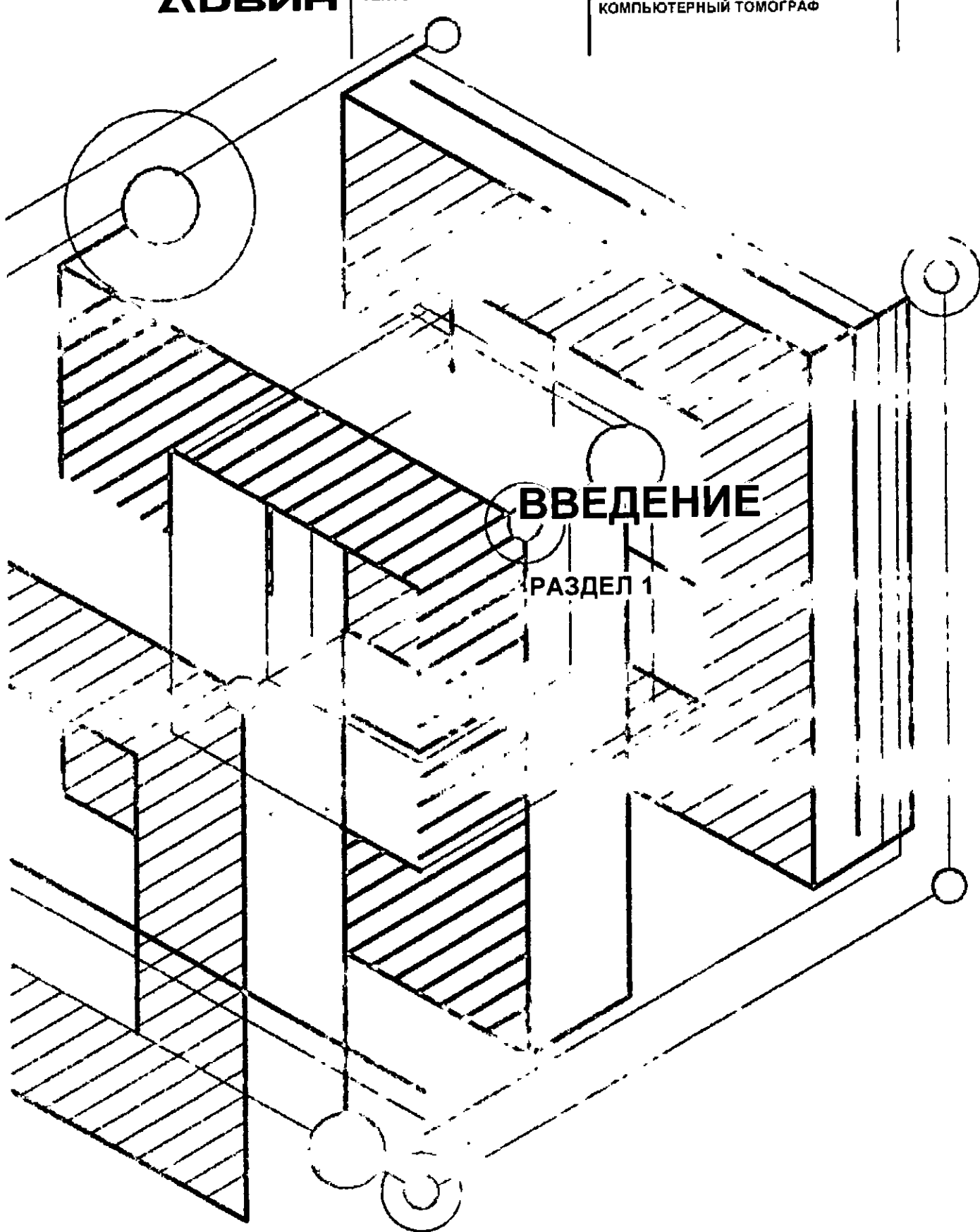
РЕДАКЦИЯ	ДАТА	ПРИЧИНА ИЗМЕНЕНИЯ
1	Октябрь 2017	Первая редакция
2	Март 2019	Внесены правки в текст
3	Ноябрь 2019	Добавлены варианты исполнения системы
4	Март 2020	Внесены правки в текст
5	Март 2020	Внесены изменения в разделы 1, 3, 4 и 6
6	Апрель 2021	Пересмотрены все разделы в соответствии с новым ПО консоли оператора. Добавлен раздел для КТ-исследований сердца для 64- и 128-срезовых моделей
7	Декабрь 2022	Изменено название производителя

СОДЕРЖАНИЕ

СПИСОК РЕДАКЦИЙ	2
СОДЕРЖАНИЕ	3
1 НАЗНАЧЕНИЕ	7
1.1 О РУКОВОДСТВЕ	7
1.2 ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНЫЕ НАДПИСИ	7
1.3 ЗНАКИ БЕЗОПАСНОСТИ	8
1.4 ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ	9
1.5 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ	9
1.6 ГРУППЫ ПАЦИЕНТОВ	10
1.7 СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ:	10
1.8 ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ	11
1.9 ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ	12
1.10 ПРИНЦИП РАБОТЫ	12
1.11 ОБУЧЕНИЕ	13
1.12 ЗАЩИТА ОТ РЕНТГЕНОВСКОГО ИЗЛУЧЕНИЯ	13
1.13 ЗАЩИТА ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ	14
1.14 ОСОБЕННОСТИ КОНСТРУКЦИИ	14
1.15 ИДЕНТИФИКАЦИЯ	29
2 БЕЗОПАСНОСТЬ	36
2.1 ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ	36
2.2 ОБЯЗАННОСТИ И ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПЕРСОНАЛА	37
2.3 РАДИОЦИОННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ	38
2.4 ЭЛЕКТРИЧЕСКАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ	42
2.5 УТЕЧКА МАСЛА	43
2.6 ПОЖАРНАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ	43
2.7 МЕХАНИЧЕСКАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ	44
2.8 БЕЗОПАСНОСТЬ ПРИ РАБОТЕ С ЛАЗЕРНЫМ ИЗЛУЧЕНИЕМ	44
2.9 БЕЗОПАСНОСТЬ МАТЕРИАЛОВ	44
2.10 ОЧИСТКА И ДЕЗИНФЕКЦИЯ	45
2.11 ДЕЙСТВИЯ В ОПАСНЫХ СИТУАЦИЯХ	47
2.12 КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ	49

3	КОНСТРУКЦИЯ	52
3.1	ОСОБЕННОСТИ КОНСТРУКЦИИ	52
3.2	ГАНТРИ	53
3.3	СТОЛ для ПАЦИЕНТА	57
3.4	МОДУЛЬ УПРАВЛЕНИЯ (СТАНЦИЯ ОПЕРАТОРА)	58
3.5	ПУЛЬТ УПРАВЛЕНИЯ	60
3.6	ПЕРЕГОВОРНОЕ УСТРОЙСТВО	62
3.7	АВТОМАТИЗИРОВАННОЕ РАБОЧЕЕ МЕСТО ВРАЧА	62
3.8	КОМПЛЕКТУЮЩИЕ ИЗДЕЛИЯ И ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА СИСТЕМЫ	65
3.9	КОМПЛЕКТ МОНТАЖНЫХ ЧАСТЕЙ	67
3.10	НЕГАТОСКОП	67
3.11	КОМПЛЕКТ ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ПОЛИВИНИЛХЛОРИДНОСВИНЦОВЫХ СРЕДСТВ ЗАЩИТЫ ПАЦИЕНТОВ И МЕДИЦИНСКОГО ПЕРСОНАЛА ОТ РЕНТГЕНОВСКОГО ИЗЛУЧЕНИЯ	68
4	ОСНОВНЫЕ ДЕЙСТВИЯ	70
4.1	ПОРЯДОК ВКЛЮЧЕНИЯ	70
4.2	ПРОГРЕВ РЕНТГЕНОВСКОЙ ТРУБКИ	72
4.3	БЫСТРАЯ КАЛИБРОВКА	73
4.4	УПРАВЛЕНИЕ НАКЛОНОМ ГАНТРИ И ДВИЖЕНИЕМ СТОЛА	75
4.5	ВЫКЛЮЧЕНИЕ	78
5	ОСНОВНОЙ РАБОЧИЙ ИНТЕРФЕЙС	80
5.1	ВИД ИНТЕРФЕЙСА «СКАНИРОВАНИЕ ПАЦИЕНТА»	80
5.2	ВИД ИНТЕРФЕЙСА «АРХИВ»	84
5.3	ВИД ИНТЕРФЕЙСА «ПРОСМОТРИТЕЛИ»	90
5.4	ВИД ИНТЕРФЕЙСА «ПЕЧАТЬ»	95
5.5	ВИД ИНТЕРФЕЙСА «РЕКОНСТРУКТОР»	97
5.6	ВИД ИНТЕРФЕЙСА «ПОСТОБРАБОТКА»	99
6	ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ	141
6.1	ВВОД ИНФОРМАЦИИ О ПАЦИЕНТЕ	142
6.2	ВЫБОР ПРОТОКОЛА СКАНИРОВАНИЯ	144
6.3	СКАНИРОВАНИЕ ПАЦИЕНТА	146
6.4	РЕКОНСТРУКЦИЯ ИЗОБРАЖЕНИЯ	152

6.5	ЗАПИСЬ КТ-ИССЛЕДОВАНИЙ НА ЦИФРОВОЙ НОСИТЕЛЬ	153
6.6	КТ-СКАНИРОВАНИЕ СЕРДЦА	154
7	ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ	163
7.1	ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ	163
7.2	ЗАДАЧИ ОПЕРАТОРА (ТО1)	164
7.3	ЗАДАЧИ ТЕХНИЧЕСКОГО ОБСЛУЖИВАНИЯ (ТО2, ТО3)	166
8	КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА	171
8.1	ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПАРАМЕТРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ ПЕРСОНАЛОМ	171
8.2	ОПИСАНИЕ ФАНТОМА ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЙ	172
8.3	МЕТОДИКИ ВЫПОЛНЕНИЯ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА	174
9	УТИЛИЗАЦИЯ	179
9.1	СРОК СЛУЖБЫ	179
9.2	МЕРЫ БЕЗОПАСНОСТИ	179
9.3	ПОДГОТОВКА И ОТПРАВКА ОБОРУДОВАНИЯ НА УТИЛИЗАЦИЮ	179
9.4	МЕТОДЫ УТИЛИЗАЦИИ	179
9.5	СЕРВИСНОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ	180
10	ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	182
10.1	ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	182
10.2	ТРЕБОВАНИЯ К УСЛОВИЯМ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ	182
10.3	ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ СОСТАВНЫХ ЧАСТЕЙ АППАРАТА	183
10.4	информация о дозе	187
10.5	Профиль дозы и профиль чувствительности	190



ВВЕДЕНИЕ

РАЗДЕЛ 1

1 НАЗНАЧЕНИЕ

Томограф рентгеновский компьютерный VENTUM в различных исполнениях предназначен для получения 3-х мерных изображений внутренних структур тела рентгенологическим методом, в результате компьютерной реконструкции серии последовательных снимков с заданным расстоянием между ними (срезы).

Система предназначена для широкого применения при проведении клинической диагностики, скрининга и исследований морфологических изменений органов и тканей.

1.1 О РУКОВОДСТВЕ

Руководство по эксплуатации предназначено для работающего с системой персонала, специалистов сервиса и содержит основные сведения о системе, указания по мерам безопасности и соблюдению нормативных документов, описание конструкции, сведения о подготовке системы к работе, порядок работы и указания по техническому обслуживанию.

Пользователь – тот, кто приобрел аппарат и имеет право на его использование (учреждение здравоохранения).

Оператор – тот, кто выполняет исследования на этом аппарате (рентгенолаборант или врач).

К работе на системе допускается медицинский персонал, изучивший комплект эксплуатационных документов, включающий настоящее руководство, и прошедший клиническое обучение, по разработанной изготовителем программе.

1.2 ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНЫЕ НАДПИСИ

В тексте настоящего руководства применяются следующие предупредительные надписи, значение которых описано ниже.

 ОПАСНО	СООБЩЕНИЕ ОБ ОПАСНЫХ УСЛОВИЯХ ИЛИ СИТУАЦИЯХ, ИГНОРИРОВАНИЕ КОТОРЫХ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К ПРИЧИНЕНИЮ СЕРЬЕЗНОГО ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ ИЛИ СМЕРТИ ЛЮДЕЙ.
 ОСТОРОЖНО	СООБЩЕНИЕ ОБ УСЛОВИЯХ ИЛИ СИТУАЦИЯХ, ИГНОРИРОВАНИЕ КОТОРЫХ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ ТРАВМЫ ЛЮДЕЙ, ПОВРЕЖДЕНИЕ ОБОРУДОВАНИЯ ИЛИ ИНФОРМАЦИИ.

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЗ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 7 из 191
--	------------------------------------	---------------	-----------------	----------------------


ВНИМАНИЕ

Сообщение об условиях или ситуациях очень важных для правильной эксплуатации оборудования.

ПРИМЕЧАНИЕ

Сообщение рекомендательного характера, требующее обратить внимание на отдельные факты или условия.

1.3 ЗНАКИ БЕЗОПАСНОСТИ

На установке нанесены следующие знаки безопасности:



Знак радиационной опасности - обозначение ионизирующего излучения. Наносится на части томографа, излучающие ионизирующее излучение



Осторожно! Высокое напряжение - наносится на части томографа, которые могут оказаться под высоким напряжением



Осторожно! Лазерное излучение — наносится на части томографа, излучающее лазерное излучение



Обратитесь к руководству по эксплуатации - указывает на необходимость для пользователя, ознакомиться с важной информацией инструкции по применению. Наносится на части аппарата, обращение с которыми требует дополнительных инструкций, которые указываются в руководстве по эксплуатации на изделие, и не соблюдение которых может нанести вред людям или повредить изделие.



Рабочая часть типа В - Обозначение соответствующей защиты от поражения электрическим током.



Защитное заземление



Функциональное заземление - заземление точек токоведущих частей томографа, выполняемое для обеспечения его работы (не в целях электробезопасности)



Смещение запрещено

1.4 ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

КТ исследование наиболее эффективно при диагностике:

- поражений и заболеваний костей и суставов;
- травм, повреждений и различных поражений костей черепа и головного мозга, лицевого скелета;
- атеросклеротических поражений и аневризм сосудов;
- заболеваний органов грудной клетки;
- различных патологических изменений позвоночника (сколиоз, грыжи межпозвоночных дисков, остеопороз);
- заболеваний щитовидной и паращитовидной желез;
- нарушения церебральной гемодинамики в первые часы ишемического инсульта до развития структурных изменений в мозге;
- заболеваний органов брюшной полости и забрюшинного пространства;
- заболеваний органов малого таза;
- заболеваний сердца;
- заболеваний желудочно-кишечного тракта;
- заболеваний позвоночника;
- для мониторинга эффективности проводимой терапии.

1.5 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Система КТ используется в медицинских учреждениях и организациях здравоохранения для проведения стандартного томографического исследования и применимо к группе населения, которой требуется обследование посредством медицинской визуализации.

Система предназначена для проведения рентгеновской компьютерной томографии головы, всего тела и сосудов.

Основные области клинического применения:

- КТ мозга/черепа/головы/шеи;
- КТ-перфузия;
- КТ высокого разрешения грудной клетки/средостения;

- КТ органов брюшной полости;
- КТ органов малого таза;
- КТ-урография;
- КТ-колонография;
- КТ сердца;
- КТ-ангиография;
- Количественная КТ;
- КТ конечностей.

1.6 ГРУППЫ ПАЦИЕНТОВ

Томограф рентгеновский компьютерный предназначен для проведения КТ-исследований для пациентов, которым назначено исследование методом рентгеновской компьютерной томографии в соответствии с клинически обоснованными показаниями.

В связи с наличием педиатрических низкодозовых протоколов сканирования возрастных ограничений по применению нет.

1.7 СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ:

Компьютерная томография относится к рентгенологическим методам исследования, поэтому какой-то специальной подготовки для проведения исследования, как правило, не требуется. Однако могут быть особые рекомендации врача для подготовки пациента к определенным исследованиям, например, к исследованию кишечника.

Особенностью проведения исследования является то, что пациент все время находится в положении лежа на столе томографа, а послойное исследование происходит за счет кругового движения рентгеновской трубки, благодаря чему, происходит многократное отражение рентгеновских лучей, что и фиксируется специальными детекторами. Как правило, длительность процедуры компьютерной томографии не превышает 15 минут (зависит от конкретных диагностических задач). В ряде случаев, для повышения эффективности исследования прибегают к дополнительному контрастированию (для этого совместно с томографом может использоваться другое медицинское изделие (при его наличии в ЛПУ) - инжектор для внутривенного болюсного контрастирования). В данном случае длительность процедуры увеличивается, т.к. исследование проводят как до, так и после введения контраста. Как и при рентгенологическом исследовании необходимо освободить исследуемую область тела от ювелирных украшений, одежды с металлическими элементами (молнии, пуговицы, крючки и т.д.)

Сама процедура компьютерного сканирования совершенно безболезненна и хорошо переносится пациентами. Основным неудобством метода является необходимость сохранения максимальной неподвижности во время исследования. Пациент находится в кабинете один, при этом ход исследования контролируется. Для наблюдения за состоянием пациента во время проведения исследования так же используется рентгенозащитное смотровое окно. В нужные моменты пациенту может даваться команда о кратковременной задержке дыхания.

1.8 ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Компьютерная томография представляет собой диагностический метод исследования, который воздействует на организм человека рентгеновским излучением, лучевая нагрузка на организм при этом значительно превышает получаемую при стандартном рентгенологическом исследовании. Существуют понятия абсолютных и относительных противопоказаний. К абсолютным противопоказаниям относят противопоказания, при которых в любом случае применение метода запрещено и исключений нет. К относительным противопоказаниям относят противопоказания, которые могут быть нарушены при угрозе жизни или же если есть компромисс: когда польза от диагностики и лечения выше, чем негативные последствия противопоказаний.

Для проведения КТ-исследований абсолютных противопоказаний нет. К относительным противопоказаниям относят:

- беременность – в связи с высоким риском развития у плода пороков развития назначается только по витальным (жизненным) показаниям;
- дети - назначается только в том случае, когда другие методы диагностики не могут предоставить требуемый объем диагностической информации о имеющейся патологии;
- наличие аллергических реакций на йодсодержащие рентгеноконтрастные препараты в анамнезе в случае, если исследование предполагает использование внутривенного контрастирования – возможно выполнение при соответствующей подготовке к исследованию;
- исследование с контрастированием при общем тяжелом состоянии пациента – назначается по витальным (жизненным) показаниям;
- психические заболевания пациента, так как велик риск неадекватного поведения при проведении исследования – выполняется путем фиксации пациента и его предварительной седацией (введением в медикаментозный сон);

- пациенты, страдающим высокими степенями ожирения (в большей мере ограничено максимальной грузоподъемностью стола – 250 кг и полем сканирования – 50 см).

1.9 ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

В КТ-сканерах используется рентгеновское излучение, поэтому существует обычный риск, связанный с ионизирующей радиацией. Однако доза облучения пациента при КТ больше, чем при выполнении обычных рентгенологических исследований и равно тому количеству естественного радиационного фона, который получает человек в течение 3 лет. В связи с этим решение о выполнении КТ должно приниматься лечащим врачом.

Риски, связанные с проведением КТ:

- Получение пациентом высокой дозы облучения (как следствие чрезмерного облучения человека (комплексного от всех возможных источников излучения) может быть повышение риска развития рака). Риск развития рака в результате проведения КТ-исследования, не доказан (данные литературы противоречивы и неоднозначны).
- Поражение электрическим током;
- Падение пациента со стола в связи с неадекватным поведением, тяжестью его состояния;
- Травма пациента подвижными частями аппарата во время движения стола;
- Аллергическая реакция на составляющие материалы стола, гантри или на рентгеноконтрастное вещество;
- Риск развития контраст-индуцированной нефропатии (риск возрастает у пациентов с нарушением функции почек/печени);

Инфицирование, повреждение кожных покровов во время выполнения пункционной биопсии под КТ-контролем

1.10 ПРИНЦИП РАБОТЫ

Компьютерная томография (КТ) – это метод визуализации на основе использования рентгеновских фотонов для получения изображения с помощью цифровой реконструкции. Основными элементами компьютерного томографа являются рентгеновская трубка и детекторы. Рентгеновская трубка испускает рентгеновский луч, который проходит через пациента. Этот луч улавливается детекторами и реконструируется для получения двух- или трехмерного изображения.

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 12 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

Аналоговые данные, улавливаемые сканером, трансформируются в цифровом режиме с помощью различных алгоритмов в реконструированные изображения, являющиеся поперечными срезами организма пациента на этом уровне. Каждое изображение генерируется под несколько иным углом и с использованием иного алгоритма реконструкции. Каждый из элементов с индивидуальным объемом, формирующих изображение, воспроизводится в виде двумерного пикселя, каждому из которых соответствует определенная плотность или ослабление, выраженные в единицах Хаунсфилда (HU).

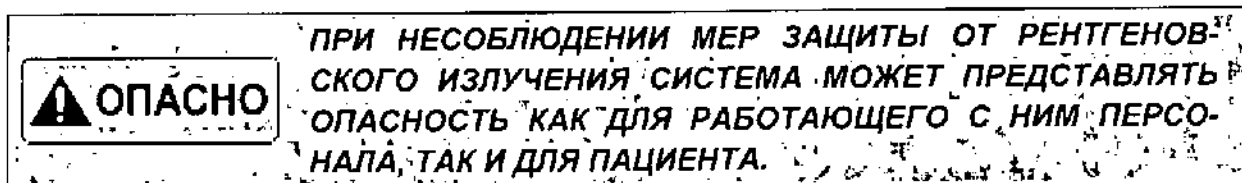
1.11 ОБУЧЕНИЕ

После ввода аппарата в эксплуатацию изготовителем предусмотрено проведение клинического обучения персонала пользователя, занятого в непосредственной эксплуатации оборудования.

Перед началом работы на аппарате оператор должен изучить данное руководство для безопасного и эффективного использования оборудования.

Пользователь гарантирует, что оператор получил достаточный объем знаний в соответствии с локальными стандартами и регулируемыми нормативами.

1.12 ЗАЩИТА ОТ РЕНТГЕНОВСКОГО ИЗЛУЧЕНИЯ



Система выполнена с соблюдением требований национальных и международных стандартов по радиационной безопасности, однако это не освобождает работающий с ним персонал от строгого соблюдения мер, направленных на исключение возможности (по небрежности или неосторожности) воздействия на людей рентгеновского излучения.

Неправильное использование рентгеновского оборудования может причинить вред здоровью человека, поэтому перед началом эксплуатации системы необходимо внимательно изучить содержание настоящего руководства и других эксплуатационных документов.

Важно, чтобы персонал, допущенный к использованию, настройке и обслуживанию системы, был информирован об опасности длительного воздействия ионизирующего излучения, имел достаточный уровень подготовки и квалификации, а также предпринимал все необходимые меры для обеспечения радиационной безопасности. Производитель, его доверенные лица и представители не несут ответственности за

причиненный вред здоровью или ущерб, который может возникнуть в результате неправильной эксплуатации системы.

1.13 ЗАЩИТА ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

В состав системы входят элементы и материалы, представляющие опасность для окружающей среды (электронные компоненты, свинец, аккумуляторные батареи, компоненты из стеклопластика, пластмасс и композита). После окончания срока службы системы указанные элементы и материалы, являющиеся токсичными отходами, требуют специального обращения и утилизации в соответствии с требованиями международных и национальных нормативных правовых актов.

По окончании срока службы системы для утилизации входящих в её состав элементов и материалов изготовитель рекомендует обратиться к своему уполномоченному представителю, либо на предприятие, которое занимается сбором, переработкой, вторичным использованием мусора или отходов производства

1.14 ОСОБЕННОСТИ КОНСТРУКЦИИ

1. VENTUM 16 LA в составе:

1. Гантри V16G производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 1.1 Детектор тип V32RD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 1.2 Излучатель рентгеновский модель CTR 2150 производства Dunlee Inc (Германия);
 - 1.3 Генератор рентгеновский модель CT70PN50 производства Spellman High Voltage Electronics Corporation (США);
2. Стол для пациента VUPT производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 2.1 Плоская дека стола для пациента CT Overlay производства CIVCO Radiotherapy (США) или CT Overlay c/без Lock bar производства Klarity Medical Products (США) или YC-KIII-134E или YC-KIII-134 или YC-KIII-134W производства Medical Partner CO LTD (Гонконг) или FTD производства Project One s.r.l. (Италия) (при необходимости);
 - 2.2 Удлинитель стола для пациента VPT-E производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости);
 - 2.3 Педальный блок для управления столом для пациента VPT-P производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости);
 - 2.4 Матрас стола для пациента VPTC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
3. Пульт управления VUCP производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
4. Модуль управления VUCM производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 4.1 Автоматизированное рабочее место оператора модель VCO производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 4.1.1 Специализированное программное обеспечение версии 1.X с дополнительными модулями программного обеспечения на CD-диске производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 4.1.2 Компьютерная система тип Thinkstation производства Lenovo Group Ltd (Гонконг) или Optiplex производства Dell Inc. (США) или Prodesk производства HP Inc. (США);
 - 4.1.3 Монитор 2415 или P2419H или U2419H производства Dell Inc. (США) или 243V или 273V производства Phillips N.V. (Нидерланды) или серии VМОС производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 4.1.4 Переговорное устройство;

- 4.1.5 Клавиатура;
- 4.1.6 Мышь;
- 4.1.7 Блок управления.
- 5. Блок питания V16T производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 6. Автоматизированное рабочее место врача VAWS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 6.1 Специализированное программное обеспечение версии не менее 1.x.x с дополнительными модулями программного обеспечения на CD-диске производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» или Программное обеспечение для создания, просмотра и интерпретации трехмерных изображений Synapse 3D с принадлежностями, производства FUJIFILM Corporation (Япония), РУ № РЗН 2013/784, или комплекс программ для визуализации, обработки, архивирования и экспорта медицинский изображений и данных Myrian 1.X, с принадлежностями, производства INTRASENSE SAS (Франция), РУ № ФСЗ 2011/09819;
 - 6.2 Компьютерная система Prodesk или HPE ProLiant производства HP Inc. (США) или модель R740 производства Dell (Китай) или модель Wyse 3040 R740 производства Dell (Китай);
 - 6.3 Монитор 2415 производства Dell Inc. (США) или серии 243 или серии 223 производства Phillips N.V. (Нидерланды) или серии F27T7 производства Samsung (Китай или Корея);
 - 6.4 Дисковод CD-R/DVD-R (при необходимости).
 - 6.5 Внешний привод для DVD дисков (при необходимости).
 - 6.6 Принтер для печати на бумаге формата А4, производства фирмы Canon Inc. (Япония) или производства фирмы Samsung Electronics Co., Ltd. (Корея) (при необходимости).
 - 6.7 Источник бесперебойного питания ЕЗМUPS80KHBS со встроенным батарейным шкафом или ЕЗМUPS100KHS с внешним батарейным шкафом 100 кВА или ЕЗМUPS80KHS с внешним батарейным шкафом 80 кВА производства Schneider Electric (Германия) или производства APC by Schneider Electric (США) или MASTERYS BC 80 кВА или MASTERYS BC 100 кВА производства Socomec Group (Франция-Италия) или СПИ ИБП-33-XXX-XXX-УХЛ4 производства ООО «ИНЭЛТ» (Республика Беларусь);
 - 6.8 Клавиатура;
 - 6.9 Мышь.
- 7. Комплект эксплуатационных документов:
 - 7.1 Ведомость эксплуатационных документов;
 - 7.2 Руководство по эксплуатации;
 - 7.3 Формуляр;
 - 7.4 Руководство оператора;
 - 7.5 Контрольно-технический журнал.
- 8. Комплект для калибровки VUCS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 8.1 Держатель фантома VPHN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.2 Фантом контроля качества VSPH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.3 Фантом водный 300x80 VVPH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.4 Фантом полипропиленовый 485x72 VPH-1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.5 Фантом полипропиленовый 127.5x72 VPH-2 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.6 Фантом для юстировки PIN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь).
- 9. Комплект монтажных частей VUIS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 9.1 Устройство для передвижения гантри VGD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЗ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 15 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

- 9.2 Устройство для передвижения стола для пациента VTD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 9.3 Стойка для кожуха VSH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 9.4 Устройство для монтажа рентгеновского излучателя VXTI производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь).
10. Комплект аксессуаров для позиционирования пациента производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости):
 - 10.1 Держатель головы VHH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 10.2 Матрас для держателя головы VHNC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори», Республика Беларусь;
 - 10.3 Подушка под голову VH-P1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 10.4 Подушка под колени VH-P2 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 10.5 Боковая подушка VH-P3 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
11. Комплект аксессуаров фиксирующих производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости):
 - 11.1 Ремень для головы VH-F1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 11.2 Фиксатор подбородка пациента широкий VH-F2W производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 11.3 Фиксатор подбородка пациента узкий VH-F2N производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 11.4 Фиксатор груди VH-F3 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 11.5 Ремень узкий VH-F4 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
12. Камера мультимедийная термографическая Drystar 5302 с принадлежностями, производства "Альфа Н.В." (Бельгия), РУ № ФСЗ 2008/02792, или камера мультимедийная термографическая Drystar 5503 с принадлежностями, производства "Альфа Н.В." (Бельгия), РУ № ФСЗ 2008/02790, или камера медицинская термографическая мультимедийная DRYPIX 2000 исполнения DRYPIX Life с принадлежностями, производства Fujifilm Corporation (Япония), РУ № РЗН 2013/911, или камера медицинская лазерная мультимедийная DRYPIX 4000 исполнения DRYPIX Plus с принадлежностями, производства Fujifilm Corporation (Япония), РУ № ФСЗ 2012/12949, или камера лазерная мультимедийная TRIMAX TX55 Laser Imaging System с принадлежностями, производства Carestream Health, Inc. (США), РУ № РЗН 2016/4667, или камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5700 Laser Imaging System для печати медицинских изображений, с принадлежностями, Carestream Health, Inc. (США), РУ № ФСЗ 2011/10352 (при необходимости).
13. Негатоскоп «ИКСВЬЮ» по ТУ 9441-023-74487176-2011, производства ООО «ДИКСИОН» (Россия), РУ № ФСР 2011/11086, или негатоскоп общего назначения Нег-Н-РМ по ТУ 9452-001-46782692-99 в исполнениях 01, 01С, 01СЛ, 02, 02С, 02СЛ, 03, 03С, 04, 04С, производства ООО «Рентген-Комплект» (Россия), РУ № ФСР 2008/02874, или негатоскопы общего назначения НР-«ПОНИ» по ТУ 9452-011-17459079-2011 в следующих исполнениях: НР1-01, НР2-01, НР3-01, НР4-01, НР1-02, НР2-02, НР3-02, НР4-02, производства ЗАО «Приборы и оборудование для научных исследований» (Россия), РУ № ФСР 2011/10889, или негатоскоп «АРД» по ТУ 9452-001-35912766-2015. Варианты исполнения: - «АРД-1»; - «АРД-2»; - «АРД-3»; - «АРД-4», производства ООО «Витако» (Россия), РУ № РЗН 2016/4027, или негатоскоп медицинский серии Н по ТУ 9452-006-52132018-2015. Варианты исполнения: Н-24Э, Н-24/1Э, Н-48Э, Н-48/1Э, Н-

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 16 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

48/2Э, Н-86Э, Н86-1Э, Н-86/2Э, Н-134Э, Н134/1Э, Н-134/2Э, Н-172Э, Н-172/1Э, Н-172/2Э, производства ООО «Здоровый Мир» (Россия), РУ № РЗН 2016/4440, или негатоскопы медицинские НМ модификации: НМ-1, НМ-2, НМ-3, производства ООО «Мединдустрия Сервис» (Республика Беларусь), РУ № РЗН 2013/1376 (при необходимости).

14. Комплект индивидуальных поливинилхлоридносвинцовых средств защиты пациентов и медицинского персонала от рентгеновского излучения КИСЗ-«РЕНЕКС» по ТУ 9398-010-21009821-2004, производства ЗАО «РЕНЕКС» (Россия), РУ № ФСР 2008/03184 или комплекты рентгенозащитных средств из материала резиносвинцового для индивидуальной защиты врача, пациента и для использования в микропедиатрии при рентгенодиагностических исследованиях КСИЗ-РС и КСИЗмп-РС по ТУ 9452-001-42879986-2006, производства ООО «МП НПФ «Гамма-мед-П», (Россия), РУ № ФСР 2011/10727, или комплект резиновых изделий индивидуальной защиты для медицинского персонала и пациентов при рентгенодиагностических исследованиях КИРЗИ-«Р-К» по ТУ 9452-007-46782692-2001, производства ООО «Рентген-Комплект», (Россия), РУ № ФСР 2011/10477 или изделия индивидуальной защиты для медицинского персонала и пациентов из рентгенозащитного материала МЗ-7 по ТУ 9398-012-59003778-07, производства ООО «Защита-Чернобыль М» (Россия), РУ № ФСР 2007/00888 (при необходимости).

II. VENTUM 32 LA в составе:

1. Гантри V32G производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 1.1 Детектор V32RD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 1.2 Излучатель рентгеновский модели CTR 2150 производства Dunlee Inc (Германия);
 - 1.3 Генератор рентгеновский модели CT70PN50 производства Spellman High Voltage Electronics Corporation (США);
2. Стол для пациента VUPT производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 2.1 Плоская дека стола для пациента CT Overlay производства CIVCO Radiotherapy (США) или CT Overlay c/без Lock bar производства Klarity Medical Products (США) или YC-KIII-134E или YC-KIII-134 или YC-KIII-134W производства Medical Partner CO LTD (Гонконг) или FTD производства Project One s.r.l. (Италия) (при необходимости);
 - 2.2 Удлинитель стола для пациента VPT-E производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори», Республика Беларусь;
 - 2.3 Педальный блок для управления столом для пациента VPT-P производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости);
 - 2.4 Матрас стола для пациента VPTC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
3. Пульт управления VUCP производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
4. Модуль управления VUCM производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 4.1 Автоматизированное рабочее место оператора модель VCO производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 4.1.1 Специализированное программное обеспечение версии 1.X с дополнительными модулями программного обеспечения на CD-диске производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 4.1.2 Компьютерная система тип Thinkstation производства Lenovo Group Ltd (Гонконг) или Optiplex производства Dell Inc. (США) или Prodesk производства HP Inc. (США);
 - 4.1.3 Монитор 2415 или P2419H или U2419H производства Dell Inc. (США) или 243V или 273V производства Phillips N.V. (Нидерланды) или серии VMOC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 4.1.4 Переговорное устройство;
 - 4.1.5 Клавиатура;
 - 4.1.6 Мышь;
 - 4.1.7 Блок управления.
5. Блок питания V16T производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
6. Автоматизированное рабочее место врача VAWS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);

- 6.1 Специализированное программное обеспечение версии не менее 1.x.x с дополнительными модулями программного обеспечения на CD-диске производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» или Программное обеспечение для создания, просмотра и интерпретации трехмерных изображений Synapse 3D с принадлежностями, производства FUJIFILM Corporation (Япония), РУ № РЗН 2013/784, или комплекс программ для визуализации, обработки, архивирования и экспорта медицинских изображений и данных Myrian 1.X, с принадлежностями, производства INTRASENSE SAS (Франция), РУ № ФСЗ 2011/09819;
- 6.2 Компьютерная система Prodesk или HPE ProLiant производства HP Inc. (США) или модель R740 производства Dell (Китай) или модель Wyse 3040 R740 производства Dell (Китай);
- 6.3 Монитор 2415 производства Dell Inc. (США) или серии 243 или серии 223 производства Philips N.V. (Нидерланды) или серии F27T7 производства Samsung (Китай или Корея);
- 6.4 Дисковод CD-R/DVD-R (при необходимости);
- 6.5 Внешний привод для DVD дисков (при необходимости);
- 6.6 Принтер для печати на бумаге формата A4, производства фирмы Canon Inc. (Япония) или производства фирмы Samsung Electronics Co., Ltd. (Корея) (при необходимости);
- 6.7 Источник бесперебойного питания ЕЗМUPS80KHS со встроенным батарейным шкафом или ЕЗМUPS100KHS с внешним батарейным шкафом 100 кВА или ЕЗМUPS80KHS с внешним батарейным шкафом 80 кВА производства Schneider Electric (Германия) или производства APC by Schneider Electric (США) или MASTERYS BC 80 кВА или MASTERYS BC 100 кВА производства Socomec Group (Франция-Италия) или СПИ ИБП-33-XXX-XXX-УХЛ4 производства ООО «ИНЭЛТ» (Республика Беларусь);
- 6.8 Клавиатура;
- 6.9 Мышь;
7. Комплект эксплуатационных документов:
 - 7.1 Ведомость эксплуатационных документов;
 - 7.2 Руководство по эксплуатации;
 - 7.3 Формуляр;
 - 7.4 Руководство оператора;
 - 7.5 Контрольно-технический журнал.
8. Комплект для калибровки VUCS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 8.1 Держатель фантома VPHN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.2 Фантом контроля качества VSPH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.3 Фантом водный 300x80 VWPH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.4 Фантом полипропиленовый 485x72 VPH-1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.5 Фантом полипропиленовый 127.5x72 VPH-2 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.6 Фантом для юстировки PIN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь).
9. Комплект монтажных частей VUIS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 9.1 Устройство для передвижения гантри VGD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.2 Устройство для передвижения стола для пациента VTD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.3 Стойка для кожуха VSH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.4 Устройство для монтажа рентгеновского излучателя VXTI производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь).

10. Комплект аксессуаров для позиционирования пациента производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости):
 - 10.1 Держатель головы VHN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 10.2 Матрас для держателя головы VHNС производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори», Республика Беларусь;
 - 10.3 Подушка под голову VН-Р1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 10.4 Подушка под колени VН-Р2 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 10.5 Боковая подушка VН-Р3 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
11. Комплект аксессуаров фиксирующих производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости):
 - 11.1 Ремень для головы VН-F1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 11.2 Фиксатор подбородка пациента широкий VН-F2W производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 11.3 Фиксатор подбородка пациента узкий VН-F2N производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 11.4 Фиксатор груди VН-F3 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 11.5 Ремень узкий VН-F4 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
12. Камера мультимедийная термографическая Drystar 5302 с принадлежностями, производства "Агфа Н.В." (Бельгия), РУ № ФСЗ 2008/02792, или камера мультимедийная термографическая Drystar 5503 с принадлежностями, производства "Агфа Н.В." (Бельгия), РУ № ФСЗ 2008/02790, или камера медицинская термографическая мультимедийная DRYPIX 2000 исполнения DRYPIX Lite с принадлежностями, производства Fujifilm Corporation (Япония), РУ № РЗН 2013/911, или камера медицинская лазерная мультимедийная DRYPIX 4000 исполнения DRYPIX Plus с принадлежностями, производства Fujifilm Corporation (Япония), РУ № ФСЗ 2012/12949, или камера лазерная мультимедийная TRIMAX TX55 Laser Imaging System с принадлежностями, производства Carestream Health, Inc. (США), РУ № РЗН 2016/4667, или камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5700 Laser Imaging System для печати медицинских изображений, с принадлежностями, Carestream Health, Inc. (США), РУ № ФСЗ 2011/10352 (при необходимости).
13. Негатоскоп «ИКСВЬЮ» по ТУ 9441-023-74487176-2011, производства ООО «ДИКСИОН» (Россия), РУ № ФСР 2011/11086, или негатоскоп общего назначения Нега-Н-РМ по ТУ 9452-001-46782692-99 в исполнениях 01, 01С, 01СЛ, 02, 02С, 02СЛ, 03, 03С, 04, 04С, производства ООО «Рентген-Комплект» (Россия), РУ № ФСР 2008/02874, или негатоскопы общего назначения НР-«ПОНИ» по ТУ 9452-011-17459079-2011 в следующих исполнениях: НР1-01, НР2-01, НР3-01, НР4-01, НР1-02, НР2-02, НР3-02, НР4-02, производства ЗАО «Приборы и оборудование для научных исследований» (Россия), РУ № ФСР 2011/10889, или негатоскоп «АРД» по ТУ 9452-001-35912766-2015. Варианты исполнения: - «АРД-1»; - «АРД-2»; - «АРД-3»; - «АРД-4», производства ООО «Витако» (Россия), РУ № РЗН 2016/4027, или негатоскоп медицинский серии Н по ТУ 9452-006-52132018-2015. Варианты исполнения: Н-24Э, Н-24/1Э, Н-48Э, Н-48/1Э, Н-48/2Э, Н-86Э, Н-86/1Э, Н-86/2Э, Н-134Э, Н-134/1Э, Н-134/2Э, Н-172Э, Н-172/1Э, Н-172/2Э, производства ООО «Здоровый Мир» (Россия), РУ № РЗН 2016/4440, или негатоскопы медицинские НМ модификации: НМ-1, НМ-2, НМ-3, производства ООО «Мединдустрия Сервис» (Республика Беларусь), РУ № РЗН 2013/1376 (при необходимости).

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЗ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 19 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

14. Комплект индивидуальных поливинилхлоридносвинцовых средств защиты пациентов и медицинского персонала от рентгеновского излучения КИСЗ-«РЕНЕКС» по ТУ 9398-010-21009821-2004, производства ЗАО «РЕНЕКС» (Россия), РУ № ФСР 2008/03184 или комплекты рентгенозащитных средств из материала резиносвинцового для индивидуальной защиты врача, пациента и для использования в микропедиатрии при рентгенодиагностических исследованиях КСИЗ-РС и КСИЗмп-РС по ТУ 9452-001-42879986-2006, производства ООО «МП НПФ «Гамма-мед-П», (Россия), РУ № ФСР 2011/10727, или комплект резиновых изделий индивидуальной защиты для медицинского персонала и пациентов при рентгенодиагностических исследованиях КИРЗИ-«Р-К» по ТУ 9452-007-46782692-2001, производства ООО «Рентген-Комплект», (Россия), РУ № ФСР 2011/10477 или изделия индивидуальной защиты для медицинского персонала и пациентов из рентгенозащитного материала МЗ-7 по ТУ 9398-012-59003778-07, производства ООО «Защита-Чернобыль М» (Россия), РУ № ФСР 2007/00888 (при необходимости).

III. VENTUM 64 Pro в составе:

1. Гантри V64G производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 1.1 Детектор V32RD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 1.2 Излучатель рентгеновский модели CTR 2280 производства Dunlee Inc (Германия);
 - 1.3 Генератор рентгеновский модели CT70PN80 производства Spellman High Voltage Electronics Corporation (США);
2. Стол для пациента VUPT производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 2.1 Плоская дека стола для пациента CT Overlay производства CIVCO Radiotherapy (США) или CT Overlay с/без Lock bar производства Klarity Medical Products (США) или YC-KIII-134E или YC-KIII-134 или YC-KIII-134W производства Medical Partner CO LTD (Гонконг) или FTD производства Project One s.r.l. (Италия) (при необходимости);
 - 2.2 Удлинитель стола для пациента VPT-E производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости);
 - 2.3 Педальный блок для управления столом для пациента VPT-P производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори», Республика Беларусь (при необходимости);
 - 2.4 Матрас стола для пациента VPTC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
3. Пульт управления VUCP производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
4. Модуль управления VUCM производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 4.1 Автоматизированное рабочее место оператора модель VCO производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 4.1.1 Специализированное программное обеспечение версии 1.X с дополнительными модулями программного обеспечения на CD-диске производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 4.1.2 Компьютерная система тип Thinkstation производства Lenovo Group Ltd (Гонконг) или Optiplex производства Dell Inc. (США) или Prodesk производства HP Inc. (США);
 - 4.1.3 Монитор 2415 или P2419H или U2419H производства Dell Inc. (США) или 243V или 273V производства Philips N.V. (Нидерланды) или серии VМОС производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 4.1.4 Переговорное устройство;
 - 4.1.5 Клавиатура;
 - 4.1.6 Мышь;
 - 4.1.7 Блок управления.
5. Блок питания V16T производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
6. Автоматизированное рабочее место врача VAWS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 6.1 Специализированное программное обеспечение версии не менее 1.x.x с дополнительными модулями программного обеспечения на CD-диске производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» или Программное обеспечение для создания, просмотра и интерпретации трехмерных изображений Synapse 3D с принадлежностями, производства FUJIFILM Corporation

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 20 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

- (Япония), РУ № РЗН 2013/784, или комплекс программ для визуализации, обработки, архивирования и экспорта медицинских изображений и данных Myrian 1.X, с принадлежностями, производства INTRASENSE SAS (Франция), РУ № ФСЗ 2011/09819;
- 6.2 Компьютерная система Prodesk или HPE ProLiant производства HP Inc. (США) или модель R740 производства Dell (Китай) или модель Wyse 3040 R740 производства Dell (Китай);
 - 6.3 Монитор 2415 производства Dell Inc. (США) или серии 243 или серии 223 производства Philips N.V. (Нидерланды) или серии F27T7 производства Samsung (Китай или Корея);
 - 6.4 Дисковод CD-R/DVD-R (при необходимости);
 - 6.5 Внешний привод для DVD дисков (при необходимости);
 - 6.6 Принтер для печати на бумаге формата А4, производства фирмы Canon Inc. (Япония) или производства фирмы Samsung Electronics Co., Ltd. (Корея) (при необходимости);
 - 6.7 Источник бесперебойного питания Е3MUPS80KHS со встроенным батарейным шкафом или Е3MUPS100KHS с внешним батарейным шкафом 100 кВА или Е3MUPS80KHS с внешним батарейным шкафом 80 кВА производства Schneider Electric (Германия) или производства APC by Schneider Electric (США) или MASTERYS BC 80 кВА или MASTERYS BC 100 кВА производства Socomec Group (Франция-Италия) или СПИ ИБП-33-XXX-XXX-УХЛ4 производства ООО «ИНЭЛТ» (Республика Беларусь);
 - 6.8 Клавиатура;
 - 6.9 Мышь.
 7. Комплект эксплуатационных документов:
 - 7.1 Ведомость эксплуатационных документов;
 - 7.2 Руководство по эксплуатации;
 - 7.3 Формуляр;
 - 7.4 Руководство оператора;
 - 7.5 Контрольно-технический журнал.
 8. Комплект для калибровки VUCS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 8.1 Держатель фантома VPHN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.2 Фантом контроля качества VSPH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.3 Фантом водный 300x80 VWPH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.4 Фантом полипропиленовый 485x72 VPH-1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.5 Фантом полипропиленовый 127.5x72 VPH-2 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.6 Фантом для юстировки PIN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь).
 9. Комплект монтажных частей VUIS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 9.1 Устройство для передвижения гантри VGD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.2 Устройство для передвижения стола для пациента VTD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.3 Стойка для кожуха VSH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.4 Устройство для монтажа рентгеновского излучателя VXTI производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь).
 10. Комплект аксессуаров для позиционирования пациента производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости):
 - 10.1 Держатель головы VHH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЗ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 21 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

- 10.2 Матрас для держателя головы VHC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори», Республика Беларусь;
- 10.3 Подушка под голову VH-P1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 10.4 Подушка под колени VH-P2 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 10.5 Боковая подушка VH-P3 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
11. Комплект аксессуаров фиксирующих производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости):
- 11.1 Ремень для головы VH-F1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 11.2 Фиксатор подбородка пациента широкий VH-F2W производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 11.3 Фиксатор подбородка пациента узкий VH-F2N производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 11.4 Фиксатор груди VH-F3 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 11.5 Ремень узкий VH-F4 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
12. Камера мультимедийная термографическая Drystar 5302 с принадлежностями, производства "Агфа Н.В." (Бельгия), РУ № ФСЗ 2008/02792, или камера мультимедийная термографическая Drystar 5503 с принадлежностями, производства "Агфа Н.В." (Бельгия), РУ № ФСЗ 2008/02790, или камера медицинская термографическая мультимедийная DRYPIX 2000 исполнения DRYPIX Lite с принадлежностями, производства Fujifilm Corporation (Япония), РУ № РЗН 2013/911, или камера медицинская лазерная мультимедийная DRYPIX 4000 исполнения DRYPIX Plus с принадлежностями, производства Fujifilm Corporation (Япония), РУ № ФСЗ 2012/12949, или камера лазерная мультимедийная TRIMAX TX55 Laser Imaging System с принадлежностями, производства Carestream Health, Inc. (США), РУ № РЗН 2016/4667, или камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5700 Laser Imaging System для печати медицинских изображений, с принадлежностями, Carestream Health, Inc. (США), РУ № ФСЗ 2011/10352 (при необходимости).
13. Негатоскоп «ИКСВЫО» по ТУ 9441-023-74487176-2011, производства ООО «ДИКСИОН» (Россия), РУ № ФСР 2011/11086, или негатоскоп общего назначения Нег-Н-РМ по ТУ 9452-001-46782692-99 в исполнениях 01, 01С, 01СЛ, 02, 02С, 02СЛ, 03, 03С, 04, 04С, производства ООО «Рентген-Комплект» (Россия), РУ № ФСР 2008/02874, или негатоскопы общего назначения НР-«ПОНИ» по ТУ 9452-011-17459079-2011 в следующих исполнениях: НР1-01, НР2-01, НР3-01, НР4-01, НР1-02, НР2-02, НР3-02, НР4-02, производства ЗАО «Приборы и оборудование для научных исследований» (Россия), РУ № ФСР 2011/10889, или негатоскоп «АРД» по ТУ 9452-001-35912766-2015. Варианты исполнения: - «АРД-1»; - «АРД-2»; - «АРД-3»; - «АРД-4», производства ООО «Витако» (Россия), РУ № РЗН 2016/4027, или негатоскоп медицинский серии Н по ТУ 9452-006-52132018-2015. Варианты исполнения: Н-24Э, Н-24/1Э, Н-48Э, Н-48/1Э, Н-48/2Э, Н-86Э, Н-86-1Э, Н-86/2Э, Н-134Э, Н-134/1Э, Н-134/2Э, Н-172Э, Н-172/1Э, Н-172/2Э, производства ООО «Здоровый Мир» (Россия), РУ № РЗН 2016/4440, или негатоскопы медицинские НМ модификации: НМ-1, НМ-2, НМ-3, производства ООО «Мединдустрия Сервис» (Республика Беларусь), РУ № РЗН 2013/1376 (при необходимости).
14. Комплект индивидуальных поливинилхлоридносвинцовых средств защиты пациентов и медицинского персонала от рентгеновского излучения КИСЗ-«РЕНЕКС» по ТУ 9398-010-21009821-2004, производства ЗАО «РЕНЕКС» (Россия), РУ № ФСР 2008/03184 или комплекты рентгенозащитных средств из материала резиносвинцового для индивидуальной защиты врача, пациента и для использования в микропедиатрии при рентгенодиагностических исследованиях КСИЗ-РС и КСИЗмп-РС по ТУ 9452-001-42879986-2006, производства ООО «МП НПФ «Гамма-мед-П», (Россия), РУ № ФСР 2011/10727, или комплект резиновых изделий индивидуальной защиты для медицинского персонала и пациентов при рентгенодиагностических исследованиях

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 22 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

КИРЗИ-«Р-К» по ТУ 9452-007-46782692-2001, производства ООО «Рентген-Комплект», (Россия), РУ № ФСР 2011/10477 или изделия индивидуальной защиты для медицинского персонала и пациентов из рентгенозащитного материала М3-7 по ТУ 9398-012-59003778-07, производства ООО «Защита-Чернобыль М» (Россия), РУ № ФСР 2007/00888 (при необходимости).

IV. VENTUM 64 LA в составе:

1. Гантри V64GS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 1.1 Детектор V32RD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 1.2 Излучатель рентгеновский модели CTR 2150 производства Dunlee Inc (Германия);
 - 1.3 Генератор рентгеновский модели CT70PN50 производства Spellman High Voltage Electronics Corporation (США);
2. Стол для пациента VUPT производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 2.1 Плоская дека стола для пациента CT Overlay производства CIVCO Radiotherapy (США) или CT Overlay c/без Lock bar производства Klarity Medical Products (США) или YC-KIII-134E или YC-KIII-134 или YC-KIII-134W производства Medical Partner CO LTD (Гонконг) или FTD производства Project One s.r.l. (Италия) (при необходимости);
 - 2.2 Удлинитель стола для пациента VPT-E производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости);
 - 2.3 Педальный блок для управления столом для пациента VPT-P производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори», Республика Беларусь (при необходимости);
 - 2.4 Матрас стола для пациента VPTC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
3. Пульт управления VUCP производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
4. Модуль управления VUCM производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 4.1 Автоматизированное рабочее место оператора модель VCO производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 4.1.1 Специализированное программное обеспечение версии 1.X с дополнительными модулями программного обеспечения на CD-диске производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 4.1.2 Компьютерная система тип Thinkstation производства Lenovo Group Ltd (Гонконг) или Optiplex производства Dell Inc. (США) или Prodesk производства HP Inc. (США);
 - 4.1.3 Монитор 2415 или P2419H или U2419H производства Dell Inc. (США) или 243V или 273V производства Phillips N.V. (Нидерланды) или серии VMOC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 4.1.4 Переговорное устройство;
 - 4.1.5 Клавиатура;
 - 4.1.6 Мышь;
 - 4.1.7 Блок управления.
5. Блок питания V16T производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
6. Автоматизированное рабочее место врача VAWS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 6.1 Специализированное программное обеспечение версии не менее 1.x.x с дополнительными модулями программного обеспечения на CD-диске производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» или Программное обеспечение для создания, просмотра и интерпретации трехмерных изображений Synapse 3D с принадлежностями, производства FUJIFILM Corporation (Япония), РУ № РЗН 2013/784, или комплекс программ для визуализации, обработки, архивирования и экспорта медицинских изображений и данных Myrian 1.X, с принадлежностями, производства INTRASENSE SAS (Франция), РУ № ФСЗ 2011/09819;
 - 6.2 Компьютерная система Prodesk или HPE ProLiant производства HP Inc. (США) или модель R740 производства Dell (Китай) или модель Wyse 3040 R740 производства Dell (Китай);
 - 6.3 Монитор 2415 производства Dell Inc. (США) или серии 243 или серии 223 производства Phillips N.V. (Нидерланды) или серии F27T7 производства Samsung (Китай или Корея);

- 6.4 Дисковод CD-R/DVD-R (при необходимости).
- 6.5 Внешний привод для DVD дисков (при необходимости).
- 6.6 Принтер для печати на бумаге формата A4, производства фирмы Canon Inc. (Япония) или производства фирмы Samsung Electronics Co., Ltd. (Корея) (при необходимости).
- 6.7 Источник бесперебойного питания E3MUPS80KHS со встроенным батарейным шкафом или E3MUPS100KHS с внешним батарейным шкафом 100 кВА или E3MUPS80KHS с внешним батарейным шкафом 80 кВА производства Schneider Electric (Германия) или производства APC by Schneider Electric (США) или MASTERYS BC 80 кВА или MASTERYS BC 100 кВА производства Socomec Group (Франция-Италия) или СПИ ИБП-33-XXX-XXX-УХЛ4 производства ООО «ИНЭЛТ» (Республика Беларусь);
- 6.8 Клавиатура;
- 6.9 Мышь.
- 7. Комплект эксплуатационных документов:
 - 7.1 Ведомость эксплуатационных документов;
 - 7.2 Руководство по эксплуатации;
 - 7.3 Формуляр;
 - 7.4 Руководство оператора;
 - 7.5 Контрольно-технический журнал.
- 8. Комплект для калибровки VUCS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.1 Держатель фантома VPHN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.2 Фантом контроля качества VSPH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.3 Фантом водный 300x80 VWRH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.4 Фантом полипропиленовый 485x72 VPH-1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.5 Фантом полипропиленовый 127.5x72 VPH-2 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 8.6 Фантом для юстировки PIN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь).
- 9. Комплект монтажных частей VUIS производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь):
 - 9.1 Устройство для передвижения гантри VGD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.2 Устройство для передвижения стола для пациента VTD производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.3 Стойка для кожуха VSH производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 9.4 Устройство для монтажа рентгеновского излучателя VXTI производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь).
- 10. Комплект аксессуаров для позиционирования пациента производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости):
 - 10.1 Держатель головы VHN производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 10.2 Матрас для держателя головы VHNC производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори», Республика Беларусь;
 - 10.3 Подушка под голову VH-P1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
 - 10.4 Подушка под колени VH-P2 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 24 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

- 10.5 Боковая подушка VH-P3 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
11. Комплект аксессуаров фиксирующих производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) (при необходимости):
- 11.1 Ремень для головы VH-F1 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 11.2 Фиксатор подбородка пациента широкий VH-F2W производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 11.3 Фиксатор подбородка пациента узкий VH-F2N производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 11.4 Фиксатор груди VH-F3 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
- 11.5 Ремень узкий VH-F4 производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь);
12. Камера мультимедийная термографическая Drystar 5302 с принадлежностями, производства "Агфа Н.В." (Бельгия), РУ № ФСЗ 2008/02792, или камера мультимедийная термографическая Drystar 5503 с принадлежностями, производства "Агфа Н.В." (Бельгия), РУ № ФСЗ 2008/02790, или камера медицинская термографическая мультимедийная DRYPIX 2000 исполнения DRYPIX Lite с принадлежностями, производства Fujifilm Corporation (Япония), РУ № РЗН 2013/911, или камера медицинская лазерная мультимедийная DRYPIX 4000 исполнения DRYPIX Plus с принадлежностями, производства Fujifilm Corporation (Япония), РУ № ФСЗ 2012/12949, или камера лазерная мультимедийная TRIMAX TX55 Laser Imaging System с принадлежностями, производства Carestream Health, Inc. (США), РУ № РЗН 2016/4667, или камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5700 Laser Imaging System для печати медицинских изображений, с принадлежностями, Carestream Health, Inc. (США), РУ № ФСЗ 2011/10352 (при необходимости).
13. Негатоскоп «ИКСВЫЮ» по ТУ 9441-023-74487176-2011, производства ООО «ДИКСИОН» (Россия), РУ № ФСР 2011/11086, или негатоскоп общего назначения Нег-Н-РМ по ТУ 9452-001-46782692-99 в исполнениях 01, 01С, 01СЛ, 02, 02С, 02СЛ, 03, 03С, 04, 04С, производства ООО «Рентген-Комплект» (Россия), РУ № ФСР 2008/02874, или негатоскопы общего назначения НР-«ПОНИ» по ТУ 9452-011-17459079-2011 в следующих исполнениях: НР1-01, НР2-01, НР3-01, НР4-01, НР1-02, НР2-02, НР3-02, НР4-02, производства ЗАО «Приборы и оборудование для научных исследований» (Россия), РУ № ФСР 2011/10889, или негатоскоп «АРД» по ТУ 9452-001-35912766-2015. Варианты исполнения: - «АРД-1»; - «АРД-2»; - «АРД-3»; - «АРД-4», производства ООО «Витако» (Россия), РУ № РЗН 2016/4027, или негатоскоп медицинский серии Н по ТУ 9452-006-52132018-2015. Варианты исполнения: Н-24Э, Н-24/1Э, Н-48Э, Н-48/1Э, Н-48/2Э, Н-86Э, Н-86/1Э, Н-86/2Э, Н-134Э, Н-134/1Э, Н-134/2Э, Н-172Э, Н-172/1Э, Н-172/2Э, производства ООО «Здоровый Мир» (Россия), РУ № РЗН 2016/4440, или негатоскопы медицинские НМ модификации: НМ-1, НМ-2, НМ-3, производства ООО «Мединдустрия Сервис» (Республика Беларусь), РУ № РЗН 2013/1376 (при необходимости).
14. Комплект индивидуальных поливинилхлоридно-свинцовых средств защиты пациентов и медицинского персонала от рентгеновского излучения КИСЗ-«РЕНЕКС» по ТУ 9398-010-21009821-2004, производства ЗАО «РЕНЕКС» (Россия), РУ № ФСР 2008/03184 или комплекты рентгенозащитных средств из материала резиносвинцового для индивидуальной защиты врача, пациента и для использования в микропедиатрии при рентгенодиагностических исследованиях КСИЗ-РС и КСИЗмп-РС по ТУ 9452-001-42879986-2006, производства ООО «МП НПФ «Гамма-мед-П», (Россия), РУ № ФСР 2011/10727, или комплект резиновых изделий индивидуальной защиты для медицинского персонала и пациентов при рентгенодиагностических исследованиях КИРЗИ-«Р-К» по ТУ 9452-007-46782692-2001, производства ООО «Рентген-Комплект», (Россия), РУ № ФСР 2011/10477 или изделия индивидуальной защиты для медицинского персонала

и пациентов из рентгенозащитного материала МЗ-7 по ТУ 9398-012-59003778-07, производства ООО «Защита-Чернобыль М» (Россия), РУ № ФСР 2007/00888 (при необходимости).

Принадлежности:

1. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для виртуальной эндоскопии производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
2. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для проведения КТ-ангиографии производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или «Intrasence» (Франция).
3. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для оценки объема легких производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
4. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для оценки жирового индекса производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
5. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для виртуальной колоноскопии производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
6. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для анализа узелковых образований легких производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
7. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для неврологических исследований производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
8. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для исследования печени производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
9. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для анализа сердца и коронарных сосудов производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
10. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для планирования установки стента производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
11. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для дентального анализа производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
12. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для анализа структуры атеросклеротических бляшек производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
13. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для совмещения и сопоставления изображений разных модальностей производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).

14. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для удаленного доступа к консоли томографа производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
15. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для оценки мозгового кровотока производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
16. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для оценки кровотока внутренних органов производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
17. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для оценки кровотока внутренних органов с использованием двунаправленного режима сканирования производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
18. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для анализа функции сердца производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
19. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для расчета кальциевого индекса производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
20. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для анализа атеросклеротических бляшек производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
21. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для двунаправленного спирального сканирования для оценки мозгового кровотока производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
22. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для объемного динамического сканирования для оценки мозгового кровотока производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
23. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для сканирования в режиме субтракции изображений производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
24. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для субтракции легких п производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
25. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для просмотра и анализа сосудов производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
26. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для КТ-цифровой субтракционной ангиографии сосудов производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).
27. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для трассировки легочных узелков производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (КНР) или производства «Intrasence» (Франция).

28. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для функционального анализа легких производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
29. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения - перфузия мозга производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
30. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения - перфузия печени производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
31. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения - перфузия опухоли производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
32. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для анализа опухолей производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
33. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для анализа плотности костей производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
34. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для автоматического вычитания костных структур производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
35. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для планирования 3D печати производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
36. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения для проведения исследований с изменяемым интервалом сканирования производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
37. Ключ лицензионный для активации модуля программного обеспечения хранения медицинских изображений производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
38. Ключ лицензионный для активации модуля снижения артефактов от металлических конструкций в теле пациента производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP).
39. Ключ лицензионный для активации модуля снижения лучевой нагрузки производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP).
40. Ключ лицензионный для активации модуля снижения артефактов движения производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP).
41. Ключ лицензионный для активации модуля вывода на печать производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).
42. Ключ лицензионный для активации модуля DICOM производства ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» (Республика Беларусь) или производства SINOVISION Technologies (Beijing) Co. Ltd (KHP) или производства «Intrasence» (Франция).

Детальное описание конструкции системы, расположение и назначение основных функциональных узлов и элементов управления, составных частей и принадлежностей приведены в разделе 3.

1.15 ИДЕНТИФИКАЦИЯ

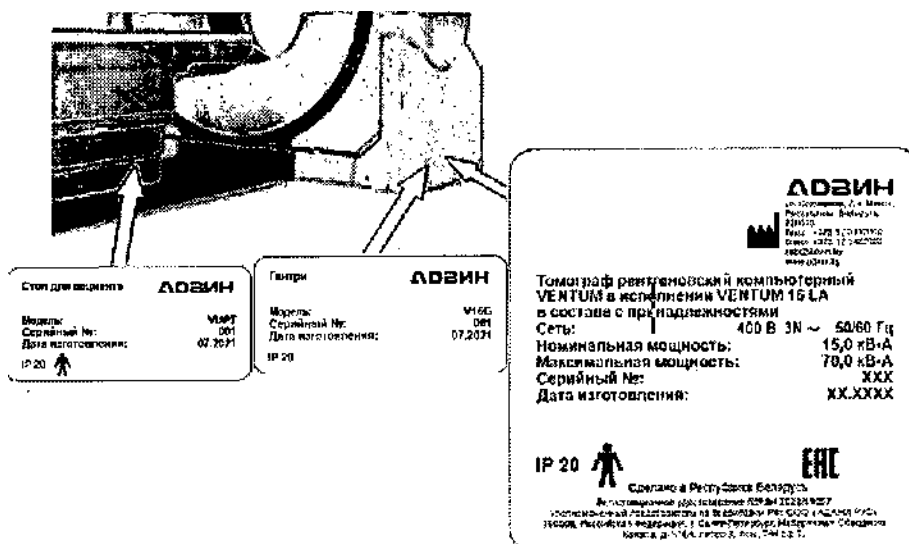
На функциональных узлах системы КТ закреплены идентификационные таблички с маркировкой.

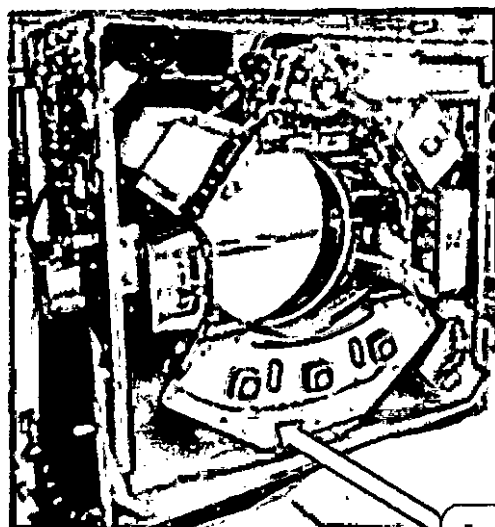
Внешний вид и содержимое маркировочных табличек показаны на рисунке 1.1.



Исчлущатель рентгеновский АДВИН Модель: CTR 2280 Номинальное напряжение: 140 кВ 0.6x1.2 1.1x1.2 Серийный №: XXX Дата изготовления: XX.XXXX Будьте по (Германия)	Исчлущатель рентгеновский АДВИН Модель: CTR 2450 Номинальное напряжение: 140 кВ 0.6x1.0 1.0x1.0 Серийный №: 001 Дата изготовления: 07.2021 Будьте Inc (Германия)
Генератор рентгеновский АДВИН Модель: СТ70РМ30 Серийный №: XXX Дата изготовления: XX.XXXX 4-70 кВ, 607 мА max., 80 кВт max. Opticon High Voltage Electronics Corporation (CША)	Генератор рентгеновский АДВИН Модель: СТ70РМ50 Серийный №: 001 Дата изготовления: 07.2021 4-70 кВ, 420 мА max., 50 кВт max. Opticon High Voltage Electronics Corporation (CША)
Гонитри АДВИН Модель: V16G Серийный №: 001 Дата изготовления: 07.2021 IP 20	Детектор АДВИН Модель: V32RD Серийный №: 001 Дата изготовления: 07.2021
Блок питания АДВИН Модель: V16T Сеть: 400 В 3N ~ 50/60 Гц Максимальная мощность: 70,0 кВ-А Серийный №: 001 Дата изготовления: 07.2021 IP 20	Путьг управления АДВИН Модель: VUCP Серийный №: 001 Дата изготовления: 07.2021 IP 20
Стон для пациента АДВИН Модель: VUPТ Серийный №: 001 Дата изготовления: 07.2021 IP 20	Модуль управления АДВИН Модель: VUCM Серийный №: 001 Дата изготовления: 07.2021 IP 20

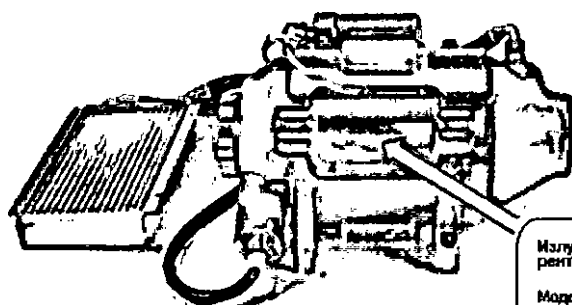
Рисунок 1.1 – Внешний вид и содержимое маркировочных табличек





Детектор

АДВИН

 Модель: V32RD
 Серийный №: 001
 Дата изготовления: 07.2021

 Излучатель
рентгеновский

АДВИН

 Модель: CTR 2280
 Номинальное напряжение: 140 кВ
☐ 0.6x1.2
☐ 1.1x1.2
 Серийный №: XXX
 Дата изготовления: XX.XXXX

 S. Jäger AG (Германия)

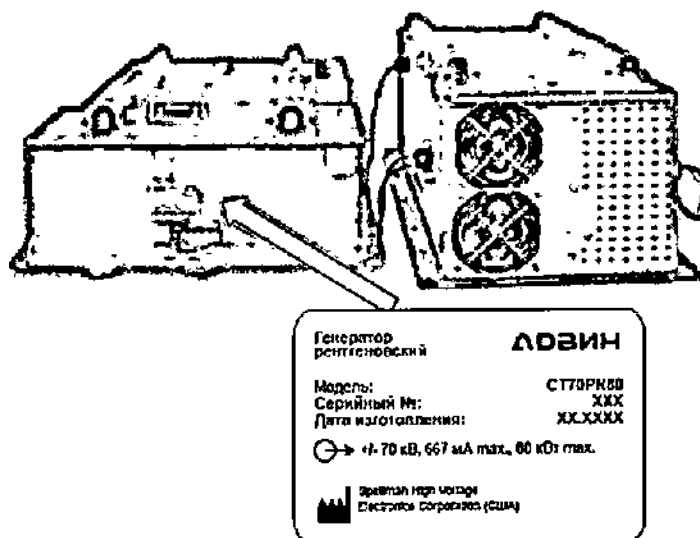
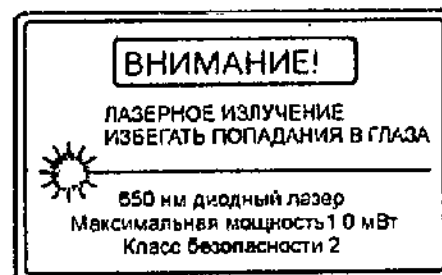
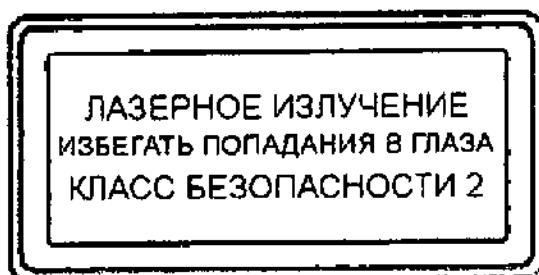


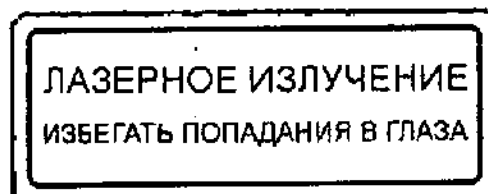
Рисунок 1.2 – Расположение маркировочных табличек

На системе расположены следующие наклейки с предупреждающими надписями:

- Предупреждающие надписи о лазерном излучении расположены в нижней части переднего кожуха гантри.



- Предупреждающий знак о лазерном излучении расположен на переднем кожухе гантри.



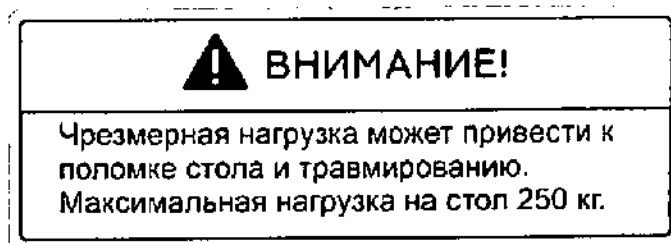
- Надпись, предупреждающая о возможности заземления рук, расположена с обеих сторон передней части стола для пациента.



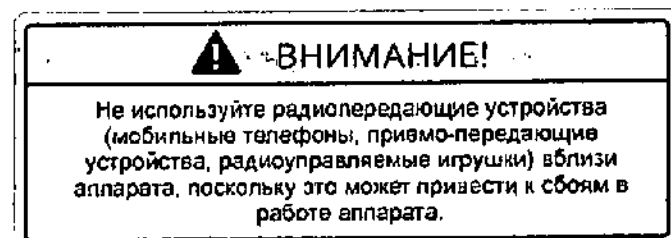
- Надпись, предупреждающая о возможности защемления рук, расположена с обеих сторон задней части стола для пациента.



- Обозначение грузоподъемности стола для пациента.



- Надписи на пульте управления.





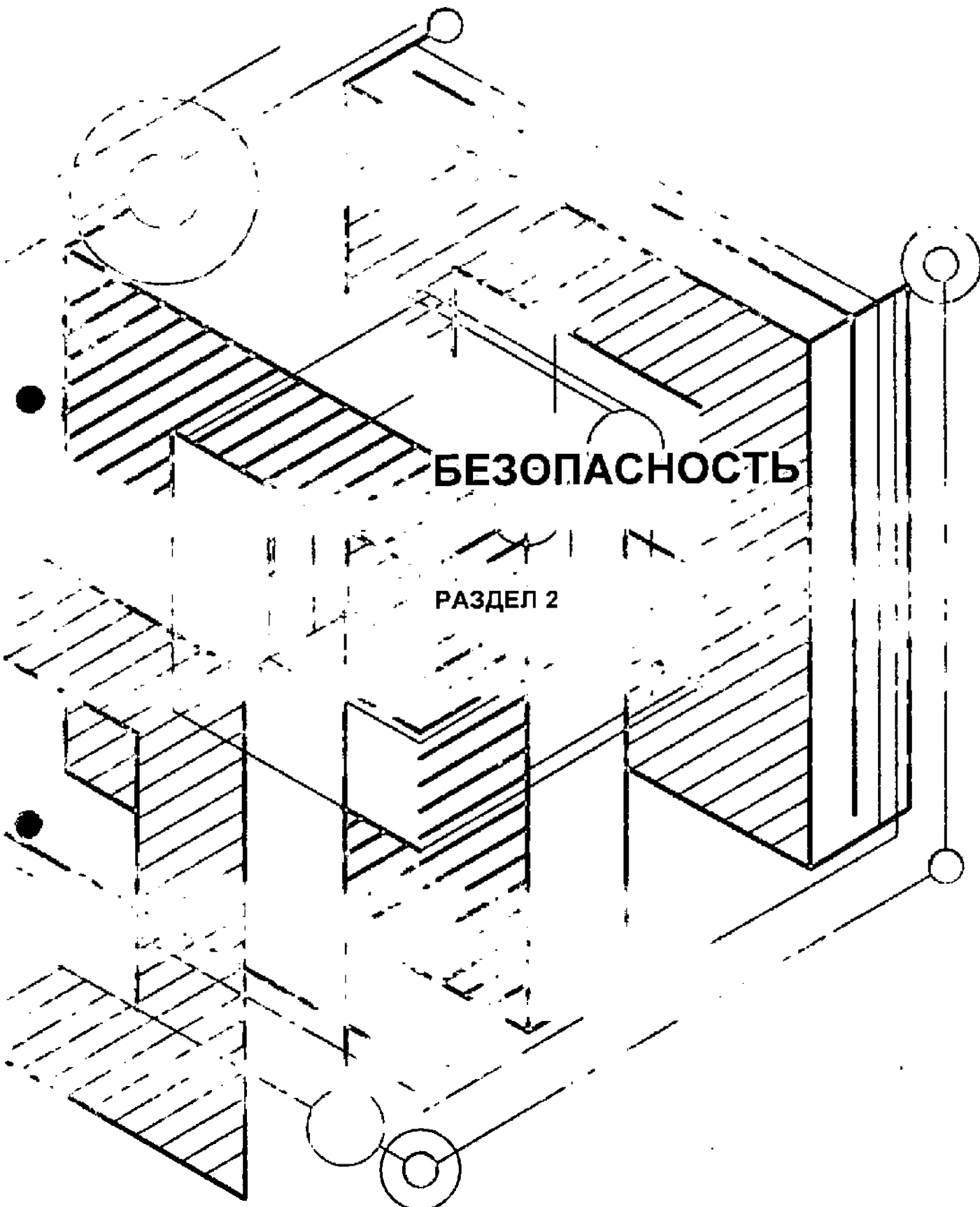
ОСТОРОЖНО!

В случае несоблюдения мер защиты от рентгеновского излучения, инструкции по эксплуатации и графика обслуживания аппарат может представлять опасность как для пациентов, так и для операторов.
К управлению аппаратом допускается только авторизованный персонал.



ВНИМАНИЕ!

Нажмите **ОСТАНОВИТЬ СКАНИРОВАНИЕ** для прекращения сканирования и остановки стола.



БЕЗОПАСНОСТЬ

РАЗДЕЛ 2

2 БЕЗОПАСНОСТЬ

В данном разделе рассмотрены вопросы обеспечения радиационной, электрической и механической безопасности персонала и пациента, санитарно-гигиенические требования, определены обязанности и ответственность персонала, а также другие аспекты обеспечения безопасной работы системы

2.1 ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Настоящее руководство необходимо постоянно держать рядом с системой и периодически просматривать разделы «БЕЗОПАСНОСТЬ» и «ПОРЯДОК РАБОТЫ».

 ВНИМАНИЕ	Суммарное время работы персонала в зоне размещения гантри томографа рентгеновского компьютерного без применения средств индивидуальной защиты от шума за 8-ми часовой рабочий день не должно превышать 0,63 часа.
 ВНИМАНИЕ	Суммарное время работы персонала в зоне размещения модуля управления томографа рентгеновского компьютерного без применения средств индивидуальной защиты от шума за 8-ми часовой рабочий день не должно превышать 5 часов.
 ВНИМАНИЕ	Для продолжительной безопасной эксплуатации системы необходимо следовать инструкциям, приведенным в настоящем руководстве. Перед использованием системы необходимо тщательно изучить настоящее руководство. К эксплуатации системы допускается только квалифицированный персонал, прошедший подготовку по работе с рентгеновскими установками.
 ОСТОРОЖНО	ПРИ НЕСОБЛЮДЕНИИ МЕР ЗАЩИТЫ ОТ РЕНТГЕНОВСКОГО ИЗЛУЧЕНИЯ СИСТЕМА ПРЕДСТАВЛЯЕТ ОПАСНОСТЬ, КАК ДЛЯ ПАЦИЕНТА, ТАК И ДЛЯ РАБОТАЮЩЕГО С НЕЙ ПЕРСОНАЛА. ПЕРСОНАЛ, ДОПУЩЕННЫЙ К РАБОТЕ С СИСТЕМОЙ, ДОЛЖЕН БЫТЬ ОЗНАКОМЛЕН С ТРЕБОВАНИЯМИ И ПРАВИЛАМИ БЕЗОПАСНОСТИ НАСТОЯЩЕГО РУКОВОДСТВА.

2.2 ОБЯЗАННОСТИ И ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПЕРСОНАЛА

Персонал, работающий с системой, должен принимать соответствующие меры предосторожности для защиты от рассеянного рентгеновского излучения, которое может воздействовать на присутствующих из-за их небрежности, неосторожности или по незнанию.

 ВНИМАНИЕ	Производитель не несет ответственности за техническое состояние системы, обслуживание или работы, которые проводились без соблюдения требований производителя, а также в любых случаях несогласованных изменений конструкции системы и/или программного обеспечения.
 ОСТОРОЖНО	ПРОИЗВОДИТЕЛЬ НЕ НЕСЁТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ПОВЫШЕННОЕ ОБЛУЧЕНИЕ ПАЦИЕНТОВ ИЛИ ПЕРСОНАЛА, ПОЛУЧЕННОЕ НА СИСТЕМЕ, ЕСЛИ ТАКОЕ ОБЛУЧЕНИЕ ПРОИЗОШЛО ИЗ-ЗА НЕПРАВИЛЬНОЙ ЭКСПЛУАТАЦИИ. МЕДИЦИНСКИЙ ПЕРСОНАЛ, РАБОТАЮЩИЙ С СИСТЕМОЙ, ОБЯЗАН ОСУЩЕСТВЛЯТЬ РАДИАЦИОННУЮ ЗАЩИТУ ПАЦИЕНТОВ, ПОДДЕРЖИВАЯ ИНДИВИДУАЛЬНЫЕ ДОЗЫ ИХ ОБЛУЧЕНИЯ НА МИНИМАЛЬНО ВОЗМОЖНОМ УРОВНЕ. ПЕРСОНАЛ, ДОПУЩЕННЫЙ К РАБОТЕ НА СИСТЕМЕ, ДОЛЖЕН БЫТЬ ПРОИНФОРМИРОВАН ОБ ОПАСНОСТИ ВОЗДЕЙСТВИЯ РЕНТГЕНОВСКОГО ИЗЛУЧЕНИЯ. СЛЕДУЕТ ПОСТОЯННО СЛЕДИТЬ ЗА ТЕМ, ЧТОБЫ ДВИЖУЩИЕСЯ ЧАСТИ СИСТЕМЫ НЕ МЕШАЛИ ПАЦИЕНТУ ИЛИ ДРУГОМУ ОБОРУДОВАНИЮ И НЕ СТАЛКИВАЛИСЬ С НИМИ.
ПРИМЕЧАНИЕ	<i>Обеспечение безопасности пациента во время рентгенографического исследования является обязанностью персонала и достигается точным соблюдением санитарных правил работы при проведении медицинских рентгенографических исследований, выполнением методических рекомендаций, утвержденных МЗ РБ (или рекомендаций страны покупателя), наблюдением за правильным размещением пациента и применением индивидуальных средств защиты от рентгеновского излучения.</i>
ПРИМЕЧАНИЕ	<i>Доза, полученная пациентом, подлежит регистрации. По требованию пациента ему предоставляется информация об ожидаемой или полученной дозе облучения.</i>

2.3 РАДИОЦИОННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

Перед началом эксплуатации системы персонал, допущенный к его эксплуатации, должен быть ознакомлен с соответствующими международными и национальными стандартами по радиационной безопасности, а также должен пройти подготовку для работы с системой.



ОПЕРАТОР ДОЛЖЕН ОБЕСПЕЧИТЬ ПРАВИЛЬНЫЙ ВЫБОР ЭКСПОЗИЦИОННЫХ ПАРАМЕТРОВ С ЦЕЛЬЮ ОБЕСПЕЧЕНИЯ МИНИМАЛЬНО ВОЗМОЖНОЙ ДОЗЫ ОБЛУЧЕНИЯ ПАЦИЕНТА.

2.3.1 Защита от рентгеновского излучения

Медицинский персонал должен принимать все необходимые меры для защиты от воздействия первичного рентгеновского пучка и рассеянного излучения. Для этого необходимо применять средства индивидуальной защиты на тех частях тела, которые не задействованы в исследовании (фартуки, воротники и др.).

В связи с тем, что воздействие рентгеновского излучения может принести вред здоровью, следует тщательно соблюдать меры защиты от первичного пучка. Некоторые проявления рентгеновского облучения являются кумулятивными, и их действие может проявиться через месяцы или годы.

Для уменьшения воздействия рентгеновского излучения необходимо использовать стандартные средства защиты, имеющие свинцовый эквивалент не менее 0,5 мм свинца.

Каждый сотрудник, работающий с рентгеновским оборудованием, должен пройти подготовку и должен полностью ознакомиться с национальными нормами радиационной защиты и радиометрического контроля, а также с рекомендуемыми стандартами.

По степени радиационной защиты персонала система соответствует требованиям действующей нормативной документации Республики Беларусь:

- Закону Республики Беларусь «О радиационной безопасности»;
- СанПин 2.6.1.8-38-2003 «Гигиенические требования к устройству и эксплуатации рентгеновских кабинетов, аппаратов и проведению рентгенологических исследований»;
- СанПин 2.6.1.8-8-2002 «Основные санитарные правила обеспечения радиационной безопасности (ОСП-2002)»;
- СанПин от 28.12.2012 № 213 «Требования к радиационной безопасности»,

- ГН от 28.12.2012 № 213 «Критерии оценки радиационного воздействия».

Российская Федерация

- Санитарные правила и нормативы СанПиН 2.6.1.2523-09 «Нормы радиационной безопасности (НРБ-99/2009)», утвержденные постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 07.07.2009 № 47;
- Санитарные правила и нормативы СП 2.6.1.2612-10 «Основные санитарные правила обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ 99/2010)», утвержденные постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 26.04.2010 № 40;

2.3.2 Правила безопасной эксплуатации

Необходимо в установленном порядке проводить периодический контроль эксплуатационных параметров системы и радиационный контроль на рабочих местах персонала. Контроль проводится аккредитованными в данной области в установленном порядке организациями.

Для персонала, работающего с системой, должен проводиться индивидуальный дозиметрический контроль.

Для контроля доз облучения пациентов должна применяться утвержденная в установленном порядке методика измерений и расчета эффективных доз облучения.

2.3.3 Контроль уровня излучения

Контроль уровня излучения в процессе эксплуатации системы проводится персоналом для определения поглощенной дозы излучения, что позволяет вести эффективный контроль достаточности принимаемых мер защиты. В ходе контроля могут обнаружиться несоответствия принимаемых мер защиты или их нарушение, а также потенциально опасные ситуации воздействия рентгеновского излучения.

Эффективным методом определения принимаемых мер защиты является применение приборов, измеряющих уровень облучения. Измерения необходимо проводить во всех помещениях, где персонал может подвергаться воздействию рентгеновского излучения. Уровень облучения не должен превышать предельно допустимой дозы.

Общим методом определения степени облучения персонала является использование индивидуальных дозиметров, показывающих реально полученную дозу облучения.

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 39 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

2.3.4 Информация о дозе

Качество изображения КТ тесно связано с дозой рентгеновского излучения, используемого для получения изображения. Для представления дозы рентгеновского излучения в КТ, как правило, используется компьютерно-томографический индекс дозы (CTDI или наиболее часто используемый для спиральных сканеров CTDIvol). Соответствующие типовые дозы при сканировании головы и тела приводятся в соответствии с МЭК 60601-2-44-2011.

Доза представляет собой количество энергии, передаваемой рентгеновским излучением в заданную точку облучаемого вещества (ткани пациента, фантом, воздух и т.д.), измеряемой в единицах мГр (миллигрей). Величина дозы зависит от коэффициентов поглощения энергии веществом и от экспозиционной дозы рентгеновского излучения. Экспозиционная доза рентгеновского излучения измеряется в Кл/кг (кулон на килограмм) и зависит от факторов, которые используются в технике сканирования. Доза, как правило, пропорциональна экспозиции, которая увеличивается с увеличением значений мА, кВ и времени сканирования. Рентгеновское облучение относительно точки происходит как посредством прямого рентгеновского излучения от трубки, так и посредством рассеянного рентгеновского излучения, вызванного облучением соприкасающихся веществ.

Биологический риск для пациента от конкретных облучаемых органов. Эффективная доза — это мера характеристики риска пациента. Эффективная доза представляет собой сумму доз, взвешенных с учетом конкретной радиочувствительности отдельных органов или тканей, подвергшихся облучению. Взвешенные значения публикуются в МКРЗ 60 (Международная комиссия по радиологической защите, Публикация 60). Несмотря на то, что существует возможность точно описать потенциал рентгеновского облучения пациента при компьютерной томографии, определить дозу пациента или риск с точки зрения эффективной дозы представляется затруднительным. Это связано с тем, что каждый пациент анатомически уникален, а детальные особенности его анатомии наряду с исходным воздействием должны обрабатываться с использованием трудоемких компьютерных программ по методу Монте-Карло, чтобы предсказать, каким образом излучение будет рассеиваться и накапливаться в различных органах пациента.

Поскольку невозможно охарактеризовать конкретную дозу, получаемую отдельными пациентами, для выполнения относительных сравнений предоставляются КТ индексы дозы. Эти значения индекса дозы могут использоваться для сравнения КТ-систем и для выбора подходящих условий эксплуатации при сканировании. Однако важно признать, что доза, указываемая данными индексами, обратно пропорциональна размеру фантомов. Это означает, что при том же методе сканирования (протоколе) более крупные фантомы (пациенты) покажут более низкое значение поглощенной дозы, чем меньшие фантомы (пациенты). Поэтому важно помнить, что для

получения значений дозы при сканировании тела с установленным значением FOV (поле зрения) используется 32-сантиметровый фантом для измерения CTDI, а с любыми установленными фильтрами для детей или головы используется 16-сантиметровый фантом для измерения CTDI (отображается как CTDIvol).


ВНИМАНИЕ

Измеренная доза должна соответствовать: Индицируемый индекс CTDI_w (для данного аппарата) ± 20% при заданном режиме сканирования.

2.3.5 CTDIvol (объемный компьютерно-томографический индекс дозы)

CTDIvol представляет собой средневзвешенный показатель в эталонном фантоме. Данная величина дозы выражается в миллигреях (мГр).

Для вычисления CTDIvol используется К-фактор.

$$k = \frac{CTDI_w}{CTDI_{100(center)}}$$

Где:

- CTDI₁₀₀ - доза, измеренная в центре фантома;
- CTDI_w рассчитывается с учетом значения пича.

Для системы КТ значение К-фактор представлено в таблице:

Таблица 2.1 - Значение К-фактора

Напряжение, кВ	Голова	Тело
140	0.99776	1.690701
120	0.997968	1.736849
100	1.007823	1.841888
80	1.024755	2.028065

DLP или произведение дозы на длину представляет собой произведение CTDIvol и длины области сканирования для каждого из группы сканирований. Это число может суммировать поглощенную дозу за все исследование и предоставлять расчетную суммарную дозу. Значение выражается в миллигреях на сантиметр (мГрхсм).

DLP (ожидаемая доза облучения) одной последовательности означает DLP, которое будет получено в результате сканирования текущей группы или групп снимков.

Информация о дозе обновляется, когда изменяются технические показатели, такие как кВ, мА, время сканирования, толщина среза и поле обзора сканирования. Накопленное DLP исследования означает общее DLP исследования до текущего момента времени. Доза предварительного сканирования не включается в общие значения DLP, так как стандарты отчетности о дозе предварительного сканирования на данный момент не установлены. Доза предварительного сканирования, как правило, составляет крайне небольшую часть от дозы всего исследования

2.3.6 Несколько снимков в одной томографической плоскости

Если в одной и той же томографической плоскости запрограммировано более одного снимка (т.е. сканирование в том же положении), на мониторе модуля управления оператора отобразится предупреждение. Цель такого предупреждения – обратить внимание оператора на возможную дозу, получаемую пациентом после неоднократного сканирования в одном и том же положении.

2.4 ЭЛЕКТРИЧЕСКАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

 ОПАСНО	ЗАПРЕЩАЕТСЯ ПОДАВАТЬ НА СИСТЕМУ ЭЛЕКТРИЧЕСКОЕ ПИТАНИЕ ДО ТЕХ ПОР, ПОКА НЕ БУДУТ ПОЛУЧЕНЫ НА ЭТО СООТВЕТСТВУЮЩИЕ ИНСТРУКЦИИ В НАСТОЯЩЕМ РУКОВОДСТВЕ.
 ОПАСНО	ЗАПРЕЩАЕТСЯ СНИМАТЬ КОЖУХИ С СОСТАВНЫХ ЧАСТЕЙ СИСТЕМЫ, ПОДКЛЮЧЕННОГО К ЭЛЕКТРИЧЕСКОЙ СЕТИ. ЭТО МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К ПРИЧЕНЕНИЮ ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ ПЕРСОНАЛА И ПОВРЕЖДЕНИЮ СИСТЕМЫ.
 ОСТОРОЖНО	ОТСУТСТВИЕ НАДЛЕЖАЩЕГО ЗАЗЕМЛЕНИЯ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К ПОРАЖЕНИЮ ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ТОКОМ.

Систему можно использовать только в помещениях или местах, соответствующих требованиям (или действующим нормам) электробезопасности, применимым к данному классу оборудования.

Система КТ должна быть заземлена отдельно. Вывод нейтрали на разъёме питания нельзя считать контактом заземления. Оборудование должно быть подключено к трехконтактной розетке с правильным заземлением. Не подключайте оборудование к двухпроводной линии питания с использованием переходников.

Конструкция системы обеспечивает защиту от прикосновения к частям, находящимся под напряжением, и к частям, которые могут оказаться под напряжением в случае неисправности. Корпус изделия имеет степень защиты IP20.

Демонтаж корпуса или кабелей может выполняться только квалифицированным или уполномоченным ремонтно-обслуживающим персоналом.

2.5 УТЕЧКА МАСЛА

В рентгеновской трубке используется масляная система охлаждения, которая представляет собой герметичную и замкнутую систему.


ВНИМАНИЕ

При обнаружении утечки масла отключите систему и свяжитесь с организацией занимающейся гарантийным и послегарантийным обслуживанием.

2.6 ПОЖАРНАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

Нарушение условий эксплуатации медицинского оборудования может привести к возгоранию или взрыву. Токопроводящие жидкости, при попадании в рабочие элементы пульта управления, могут вызвать короткое замыкание и возгорание электрооборудования. Запрещается помещать любые жидкости или продукты питания на какую-либо часть пульта управления или иного модуля системы.

Меры противопожарной защиты в медицинских помещениях должны применяться в полном объеме. Необходимо предусмотреть огнетушители для тушения пожаров электрического и неэлектрического происхождения.

Оператор медицинского электрического изделия должен полностью ознакомиться с правилами использования огнетушителей, а также должен пройти подготовку по использованию огнетушителей и применению местных мер противопожарной защиты.


ВНИМАНИЕ

Используйте только огнетушитель для тушения пожаров электрического происхождения или химический огнетушитель, на котором отдельно обозначенное такое применение. При возникновении пожара электрического происхождения использование воды или других жидкостей как средства пожаротушения может привести к летальному исходу или другим серьезным травмам.

Следует попытаться отключить питание системы до начала пожаротушения, в случае если при этом гарантируется безопасность. Такие действия могут снизить риск поражения электрическим током.

2.7 МЕХАНИЧЕСКАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

При использовании системы может возникнуть опасность нанесения травмы пациенту или оператору его подвижными частями, а также риск споткнуться или зацепиться за провода.


ОСТОРОЖНО

**НЕОБХОДИМО ВНИМАТЕЛЬНО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ
УПРАВЛЕНИЕ ПОДВИЖНЫМИ ЧАСТЯМИ СИСТЕМЫ.**

2.8 БЕЗОПАСНОСТЬ ПРИ РАБОТЕ С ЛАЗЕРНЫМ ИЗЛУЧЕНИЕМ

Система оснащена световой системой лазерной центровки, которая позволяет оператору производить точное позиционирование пациента для сканирования.


ОСТОРОЖНО

ЛАЗЕРНЫЙ ЛУЧ МОЖЕТ ПОВРЕДИТЬ ГЛАЗА.

ПРИМЕЧАНИЕ

При использовании лазерной центровки одновременно с оптическим оборудованием (стекла с большей диоптрией или зеркала) увеличивается риск травм глаз.

Для предотвращения повреждения глаз лазерным излучением необходимо попросить пациента закрыть глаза в момент включения лазерной центровки.

При проведении сканирования особое внимание следует уделять маленьким детям и тяжелобольным пациентам, чтобы избежать получения ими травм, в результате случайного попадания в глаз лазерного излучения.

2.9 БЕЗОПАСНОСТЬ МАТЕРИАЛОВ

Материалы, применяемые при производстве системы, не оказывают опасное и вредное воздействие на организм человека во всех заданных режимах работы и предусмотренных условиях эксплуатации.

Части системы, контактирующие с поверхностью тела человека и изготавливаемые из пластмассовых и композитных материалов, соответствуют требованиям Гигиенического норматива «Показатели безопасности изделий медицинского назначения, медицинской техники и материалов, применяемых для их изготовления» от 16.12.2013 № 128 и Санитарных норм и правил «Требования к изделиям медицинского назначения и медицинской технике» от 16.12.2013 № 128 и раздела 18.

Часть	Материал	Марка материала
Верхнее покрытие стола	Искусственная кожа	ТС 60
Нижняя юбка стола	Интегральный полиуретан	Covesto Baydyr @110 FR
Верхнее ложе стола	Полипропилен марки	/1-temp

Кнопка пульта управления	Полиуретан	1-RT
Кожух гантри	Стекловолокно	СТ2/1
Матрас стола для пациента	Искусственная кожа	ТС 60
Держатель головы	Полипропилен	PP 1510M
Подушка под голову	Искусственная кожа	Toscana 2154
Подушка под колени	Искусственная кожа	Toscana 2154
Боковая подушка	Искусственная кожа	Toscana 2154
Ремень для головы	Искусственная кожа	Toscana 2154
Фиксатор подбородка пациента широкий	Искусственная кожа	002K/2-15-84
Фиксатор подбородка пациента узкий	Искусственная кожа	002K/2-15-84
Фиксатор груди	Искусственная кожа	002K/2-15-84
Ремень узкий	Искусственная кожа	002K/2-15-84

2.10 ОЧИСТКА И ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Перед проведением исследования очередного пациента необходимо проводить санитарно-техническую обработку поверхности стола для пациента либо использовать одноразовые простыни.

2.10.1 Очистка системы

Все части системы, вступающие в контакт с телом пациента, должны в обязательном порядке пройти очистку (санитарно-техническую обработку) каждый раз до начала исследования пациента (см. п.7.2.2).



ВНИМАНИЕ

Система может быть повреждена при использовании средств, не предназначенных для очистки поверхностей!

Использование несоответствующих средств (реагентов) может вызвать повреждение частей системы, выполненных из пластика.

Необходимо использовать только средства, рекомендованные для очистки поверхностей медицинского оборудования.


ВНИМАНИЕ

Система может быть повреждена при неправильном процессе очистки! Чистящее средство не должно попадать внутрь системы.

Необходимо протирать поверхности только мягкой влажной салфеткой, не оставляющей ворса.

Для дезинфекции рекомендуется использовать дезинфицирующие салфетки, разрешенными к применению в установленном порядке (Дезариус, Септоцид Р). При их отсутствии возможна дезинфекция при помощи:

- спреев, разрешенных к применению в установленном порядке (Трибель спрей).
- растворов, разрешенных к применению в установленном порядке (раствор гипохлорита натрия), разведенных в пропорциях, указанных производителем.

Запрещается использовать моющие или дезинфицирующие средства, растворители на основе фенолов или хлора, так как они обладают коррозионными свойствами.

Запрещается использовать моющие или дезинфицирующие средства, растворители в инструкции по применению которых указано, что они не пригодны для обработки следующих материалов: металл, пластмасса, резина или окрашенные поверхности.

Запрещается использовать моющие или дезинфицирующие средства, растворители, если их происхождение неизвестно.

Запрещается распылять или лить жидкости такие, как вода, дезинфицирующее или моющее средство, на устройство или на пол – попадание жидкости внутрь оборудования или кабель-каналов может вызвать повреждение компонентов или несчастный случай.

Запрещается включать оборудование до полного высыхания оборудования и поверхностей кабинета.

2.10.2 Дезинфекция

Наружные поверхности системы, в том числе его части, контактирующие с поверхностями тела человека, устойчивы к дезинфекции средствами (за исключением спреев), которые не содержат фенол и хлор, и растворами средств дезинфицирующих, отвечающих требованиям раздела 20 «Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)», в соответствии с инструкциями по их применению.

Дезинфекцию необходимо проводить в соответствии с разделом 2 МУ-287-113 с помощью дезинфекционных средств, указанных в приложении 2 МУ-287-113.


ОПАСНО

ДЕЗИНФЕКТАНТЫ МОГУТ НАНЕСТИ ВРЕД ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА!

**НЕОБХОДИМО УБЕДИТЬСЯ, ЧТО КОНЦЕНТРАЦИЯ ПА-
РОВ ДЕЗИНФЕКТАНТОВ В ВОЗДУХЕ НЕ ПРЕВЫШАЕТ
ДОПУСТИМУЮ НОРМУ!**

**НЕОБХОДИМО РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ РЕКОМЕНДАЦИ-
ЯМИ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ ДЕЗИНФЕЦИРУЮЩИХ
СРЕДСТВ, ПРИВЕДЕННЫМИ В ИНСТРУКЦИЯХ ПО ИХ ИС-
ПОЛЬЗОВАНИЮ.**

2.11 ДЕЙСТВИЯ В ОПАСНЫХ СИТУАЦИЯХ

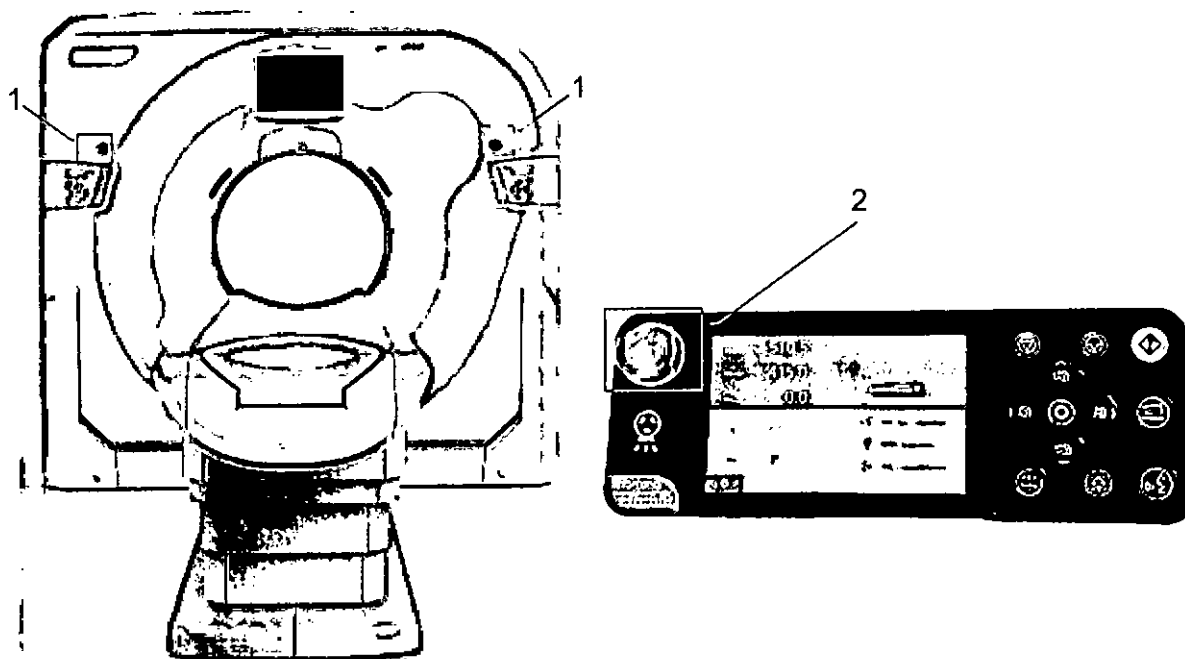
В случае возникновения опасной или аварийной ситуации (повреждение радиа-
ционной защиты системы, короткое замыкание или обрыв в электрических цепях си-
стемы, замыкание электрической цепи через тело человека, механическое повреждение
элементов системы) необходимо отключить систему от сети питания, нажав кнопку ава-
рийного отключения питания и, при необходимости, оказать пациенту первую медицин-
скую помощь. Затем связаться с организацией, осуществляющей гарантийное или по-
слегарантийное обслуживание системы.

2.11.1 Аварийное отключение

Для отключения системы в случае возникновения чрезвычайной ситуации необ-
ходимо нажать одну из красных кнопок аварийного отключения: кнопку на пульте
управления (см. рисунок 2.2) или любую из кнопок на корпусе гантри (см. рисунок 2.2).

ПРИМЕЧАНИЕ

При нажатии любой из кнопок аварийного отключения
перемещение стола для пациента прекращается, а
возможный сдвиг не превышает 10 мм.



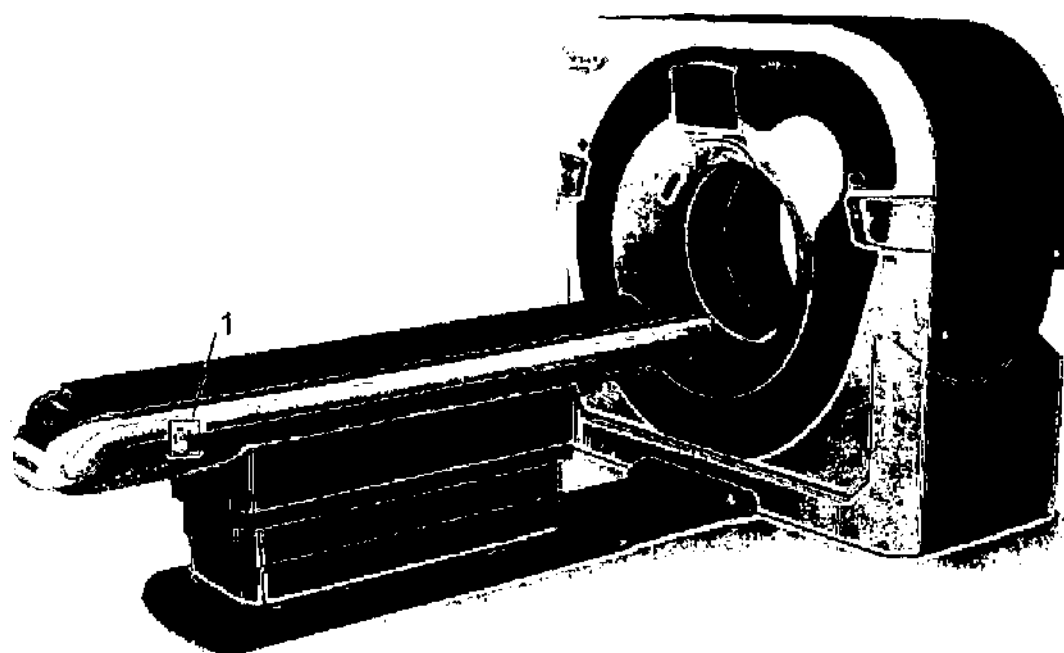
1 – Кнопки аварийного отключения на гантри. 2 – Кнопки аварийного отключения на пульте управления

Рисунок 2.2 – Кнопки аварийного отключения

2.11.2 Аварийная разблокировка стола для пациента

Чтобы извлечь пациента при возникновении чрезвычайной ситуации необходимо выполните следующие действия:

- нажать одну из кнопок аварийной разблокировки стола для пациента (см. рисунок 2.3). Кнопки находятся на боковых сторонах стола для пациента;
- извлечь стол с пациентом из гантри;
- помочь пациенту спуститься со стола;
- снова нажать одну из кнопок аварийной разблокировки стола для пациента для блокировки стола.



1 – Кнопка разблокировки

Рисунок 2.3 – Кнопки разблокировки стола для пациента


ВНИМАНИЕ

При отключении электропитания или в ситуациях аварийного отключения опустить стол будет невозможно. Рекомендуется, чтобы под рукой находились стул или стремянка для использования в случае необходимости.

2.12 КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

В зависимости от степени потенциального риска применения в медицинских целях, медицинское изделие «Томограф рентгеновский компьютерный «VENTUM» в различных исполнениях с принадлежностями» относится к классу IIb, в соответствии с Европейской Директивой 93/42/ЕЕС (Приложение IX, правило 10).

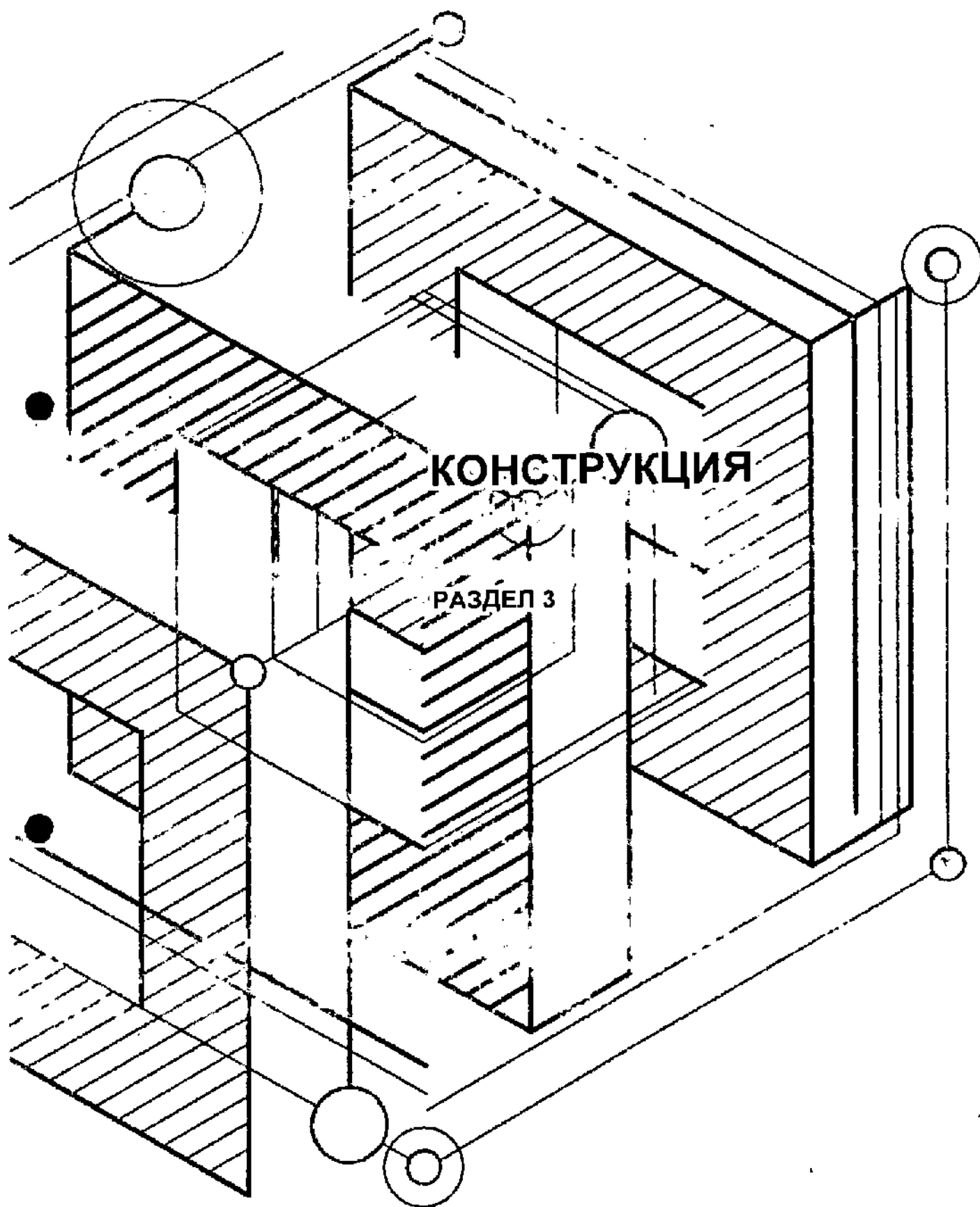
Классификация по степени загрязнения в соответствии с ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010 – степень загрязнения 2.

Классификация по категориям перенапряжения в соответствии с ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010 – категория II.

Классификация программного обеспечения в соответствии с IEC 62304 – класс B.

Тип защиты от поражения электрическим током – класс I.

Степень защиты от поражения электрическим током согласно IEC 60601-1 – тип B.



3 КОНСТРУКЦИЯ

3.1 ОСОБЕННОСТИ КОНСТРУКЦИИ

Общий вид системы КТ показан на рисунке 3.1.

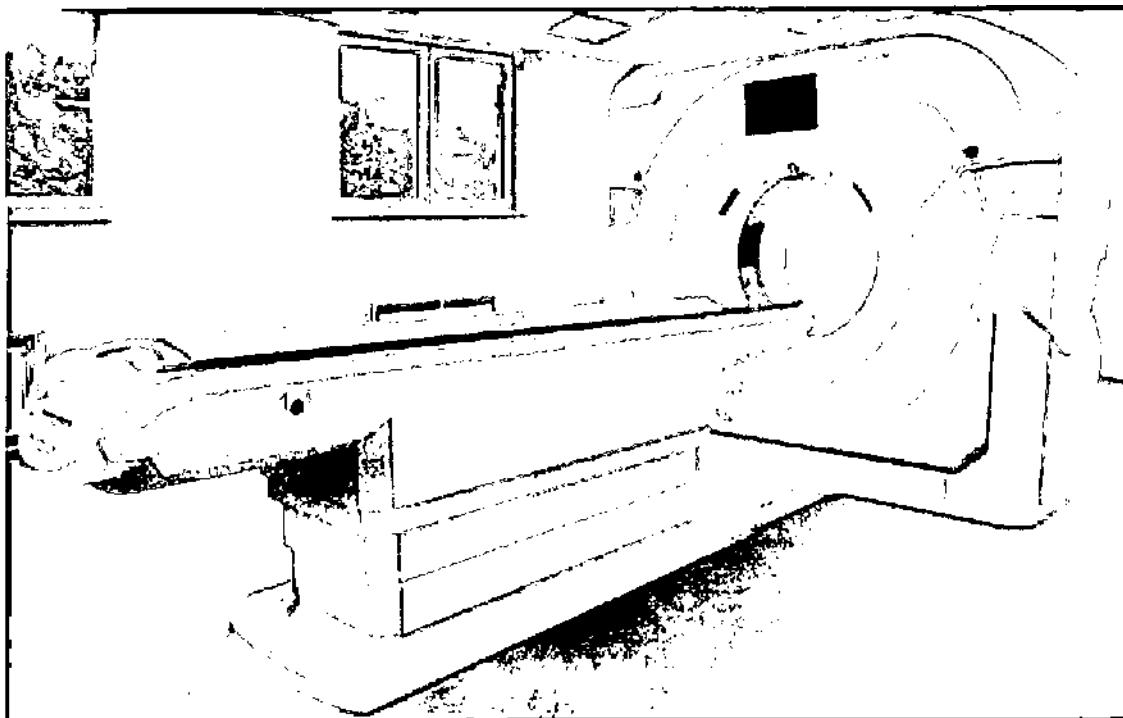
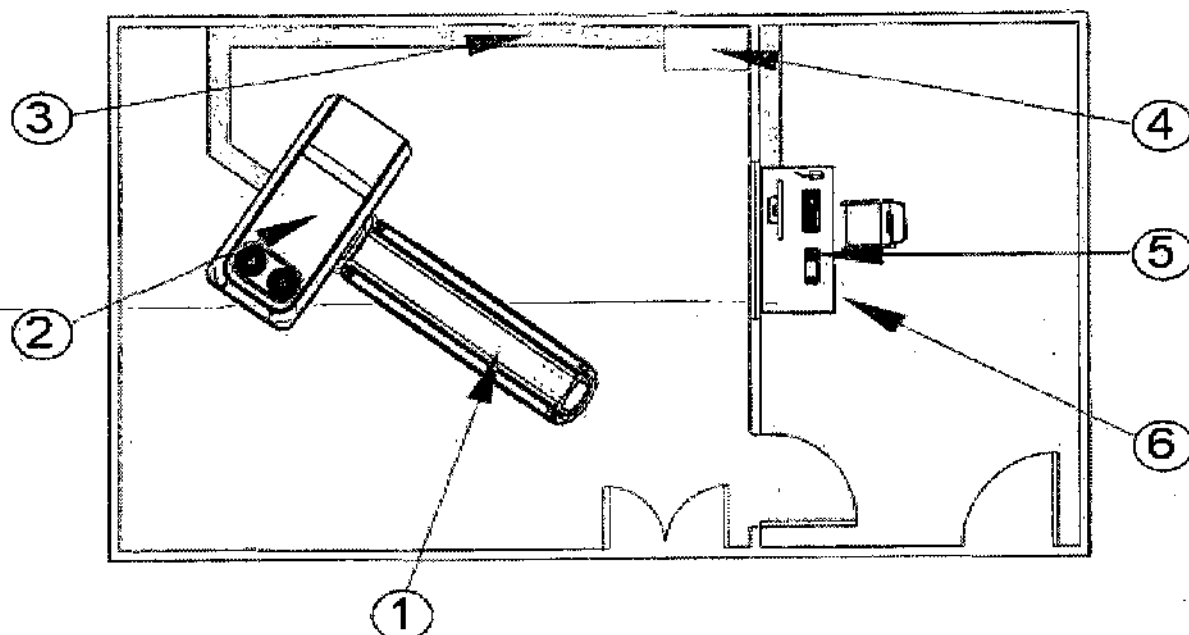


Рисунок 3.1 – Общий вид системы КТ

На рисунке 3.2 показано расположение основных функциональных узлов системы.



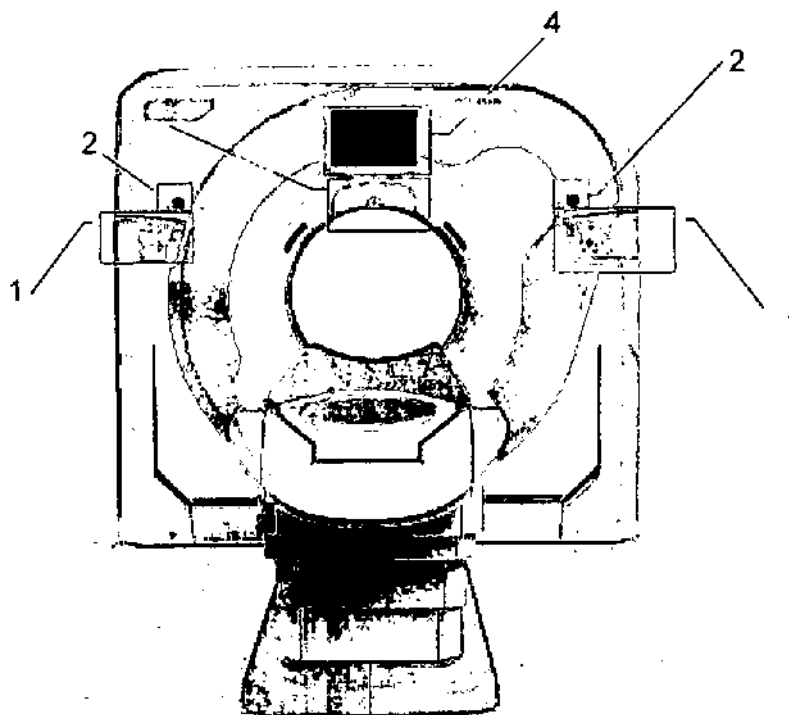
1 – Стол для пациента; 2 – гантри; 3 – кабельный желоб; 4 – блок питания;
5 – пульт управления; 6 – модуль управления

Рисунок 3.2 – Основные функциональные узлы системы

3.2 ГАНТРИ

Архитектура гантри (рис. 3.4.) является типовой для КТ-аппаратов 3-го поколения – во время проведения сканирования рентгеновская трубка и детектор за один шаг стола синхронно осуществляют полное вращение по часовой стрелке, что значительно сокращает время исследования. Основой гантри является система slip-ring, позволяющая осуществлять непрерывное вращение системы «излучатель – детектор», что так же позволяет повысить скорость сканирования.

Доступны 3 режима сканирования: обзорный – предварительное сканирование для получения разметочных изображений, аксиальный – пошаговое сканирование (система «рентгеновская трубка-детектор» движется отдельно от стола) и спиральное сканирование (система «рентгеновская трубка-детектор» движется одновременно с движением стола).



1 – панель управления; 2 – кнопки аварийного отключения;
3 – сенсорный датчик столкновения; 4 – дисплей гантри

Рисунок 3.4 – Гантри

3.2.1 Дисплей гантри

Дисплей гантри (рис. 3.3) используется для отображения уровня и высоты стола, а также информации о наклоне гантри, базовой информации о пациенте и схемы сканирования тела. Кроме того, отображаются и другие сведения, такие как индикатор рентгеновского излучения, обратный отсчет и время сканирования. На сенсорной панели дисплея имеются несколько индикаторов состояния работы системы.

Так же в области сервисных кнопок настройки стола появляется индикация включения аварийных кнопок, включения системы лазерного позиционирования, а также индикация сработки сенсорного датчика столкновения.

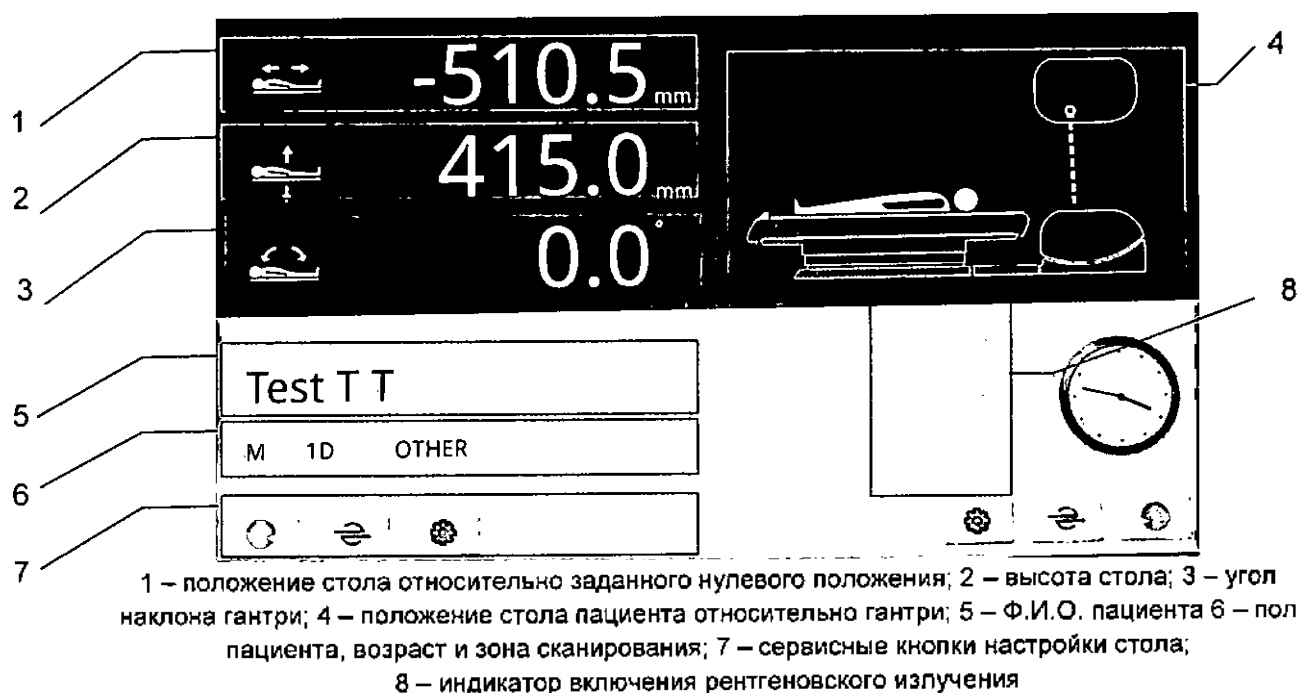


Рисунок 3.5 – Дисплей гантри

3.2.2 Кнопки аварийного отключения

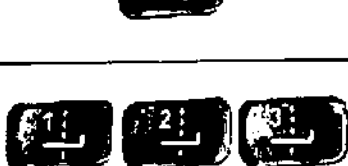
Данные кнопки используются для остановки наклона гантри, движения стола и включения рентгеновского излучения. Последовательность операций в аварийной ситуации изложена в разделе 2.9.

3.2.3 Панель управления гантри

Панель управления расположена с обеих сторон от стола пациента и состоит из управляющих кнопок, назначение кнопок описано в таблице 3.1.

Таблица 3.1

Кнопка	Описание
	При нажатии и удержании данной кнопки гантри наклоняется вперед (максимальный угол наклона $+30^{\circ}$)
	При нажатии и удержании данной кнопки гантри наклоняется назад (максимальный угол наклона -30°)
	Данные кнопки используются для управления подъемом/опусканием стола

	Данные кнопки используются для управления перемещением стола внутрь апертюры гантри и из нее
	При использовании этой кнопки с кнопками для перемещения стола внутрь апертюры гантри и из нее перемещение стола пациента будет ускорено
	Данная кнопка используется для включения/выключения системы лазерного позиционирования
	Данная кнопка используется для сброса текущего горизонтального положения стола до 0. После нажатия этой кнопки значение горизонтального положения стола будет отображаться как 0
	Данная кнопка используется для перемещения стола из положения внешней линии позиционирования в положение внутренней линии позиционирования
	При нажатии и удержании данной кнопки гантри вернется в положение 0 градусов (если угол наклона гантри не равен 0 градусам), а стол выдвинется наружу, а затем опустится вниз, в заданное нижнее положение
	Кнопки быстрого перемещения стола – при нажатии соответствующей кнопки стол будет перемещаться непосредственно в предварительно заданное положение (обычно: 1 – голова, 2 – грудная клетка, 3 – брюшная полость)

3.2.4 Сенсорный датчик столкновения

На корпусе гантри предусмотрены два сенсорных датчика, на переднем и заднем кожухах гантри.

Во время перемещения стола взад/вперед или вверх/вниз во время срабатывания одного из сенсорных датчиков рентгеновское излучение и движение стола немедленно прекратятся, а на дисплее гантри отобразится статус срабатывания.

 ВНИМАНИЕ	Когда срабатывает сенсорный датчик, все кнопки управления столом на панелях гантри отключаются, кроме кнопки «Стол-Вниз».
 ВНИМАНИЕ	Функции кнопок управления перемещением стола восстанавливаются после разблокировки сенсорного датчика путем перемещения стола вниз и возможно продолжить сканирование дальше.

3.2.5 Наклон гантри

Наклон гантри немедленно прекращается после срабатывания сенсорного датчика.

Статус срабатывания отобразится на индикаторной панели гантри.



ВНИМАНИЕ

Функции кнопок управления наклоном гантри восстанавливаются после разблокировки сенсорного датчика.

3.2.6 Рентгенографическая система и детектор

– Рентгеновский излучатель:

Система КТ предусматривает наличие рентгеновского излучателя, который имеет два фокусных пятна разного размера. Рентгеновский излучатель также обладает функциями движения фокусного пятна по оси X и Z.

– Рентгеновская система питания:

Рентгеновская система питания состоит из высокочастотного преобразователя постоянного тока и высоковольтного трансформатора. Система работает от распределительной панели при помощи высоковольтного контактного кольца и управляется контроллером генератора высокого напряжения.

– Детектор:

Твердотельный рентгеночувствительный детектор предназначен для регистрации рентгеновского излучения, прошедшего через пациента, и построен на основе матрицы светочувствительных элементов со сцинтилляционным покрытием, выполненной с использованием технологии приборов с зарядовой связью.

3.3 СТОЛ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

Предварительное позиционирование пациента можно осуществить с помощью

кнопок быстрого выбора заданного положения



на панели управления гантри. Точной настройки позиционирования можно достичь путем использова-

ния кнопок



и

при подготовке к сканированию.

Во время сканирования пациента стол можно перемещать с помощью панели управления гантри или пульта управления.

По завершению сканирования можно использовать кнопки панели управления гантри или кнопки пульта управления в пультовой для перемещения стола в соответствующее положение, чтобы пациент мог легко спуститься со стола.

В торце стола пациента находится паз для установки подголовника и держателя системного фантома (п.3.8).

 ВНИМАНИЕ	Для поддержания работоспособности стола пациента рекомендуется выполнять позиционирование пациента на столе в зависимости от зоны исследования. Так, например, для КТ головы/органов шеи/органов грудной клетки/верхних конечностей рекомендовано производить укладку пациента головой вперед по направлению к гантри; для КТ органов малого таза/нижних конечностей рекомендовано производить укладку пациента ногами вперед по направлению к гантри. Для КТ органов брюшной полости допустимо оба варианта позиционирования
 ВНИМАНИЕ	Во избежание повреждения стола пациента или падения пациента, а так же получения качественной диагностической информации необходимо предупредить пациента о недопустимости пишних движений после подъема стола во время исследования.

3.4 МОДУЛЬ УПРАВЛЕНИЯ (СТАНЦИЯ ОПЕРАТОРА)

Модуль управления используется для работы и контроля сканирования и имеет:

- встроенную компьютерную систему для сбора, обработки, хранения и архивации данных;
- специализированное программное обеспечение для управления КТ-сканированием и просмотром полученных КТ-изображений;
- монитор;
- клавиатуру и компьютерную мышь.

3.4.1 Компьютерная система

Компьютерная система модуля управления используется для сбора сырых данных и их последующей обработки для получения диагностических КТ-изображений.

Для хранения данных (КТ-изображений, файлов сырых данных и данных, выполненных калибровок) используется RAID-массив внутренних жестких дисков. Объем памяти, рассчитанный для хранения исследований, составляет 4 Тб, что позволяет хранить более, чем 500 000 КТ-изображений.

Для архивации данных в модуле управления предусмотрено наличие устройства архивации CD/DVD/USB, которое может записывать изображения DICOM и необходимое программное обеспечение для их просмотра на CD/DVD-диски и USB-носители. Данное устройство можно использовать в качестве альтернативного метода для сохранения или передачи изображений пациента врачу.

ПРИМЕЧАНИЕ

Всегда используйте для записи чистый CD/DVD-диск.

ПРИМЕЧАНИЕ

Когда процесс записи завершен, убедитесь, что вся необходимая информация записана на CD/DVD-диск.

3.4.2 Специализированное программное обеспечение

С помощью его реализована возможность управления КТ-сканированием (создание, модификация, хранение протоколов сканирования), создание реконструкции КТ-изображений и их последующая обработка, просмотра полученных КТ-изображений (2D, 3D, MPR, MIP (MinIP, AIP) с выполнением базовых линейных и денситометрических измерений, и т.д.). Программное обеспечение поддерживает возможность интеграции в системы HIS/RIS, создание Worklist-a, отправки КТ-изображений на печать на DICOM- или офисный принтеры, а также отправки и получения КТ-изображений с рабочих станций врача-диагноста, P.A.C.S. и цифровых носителей.

3.4.3 Монитор

Монитор с плоским экраном используется для отображения интерфейса специализированного программного обеспечения (рис.3.6).

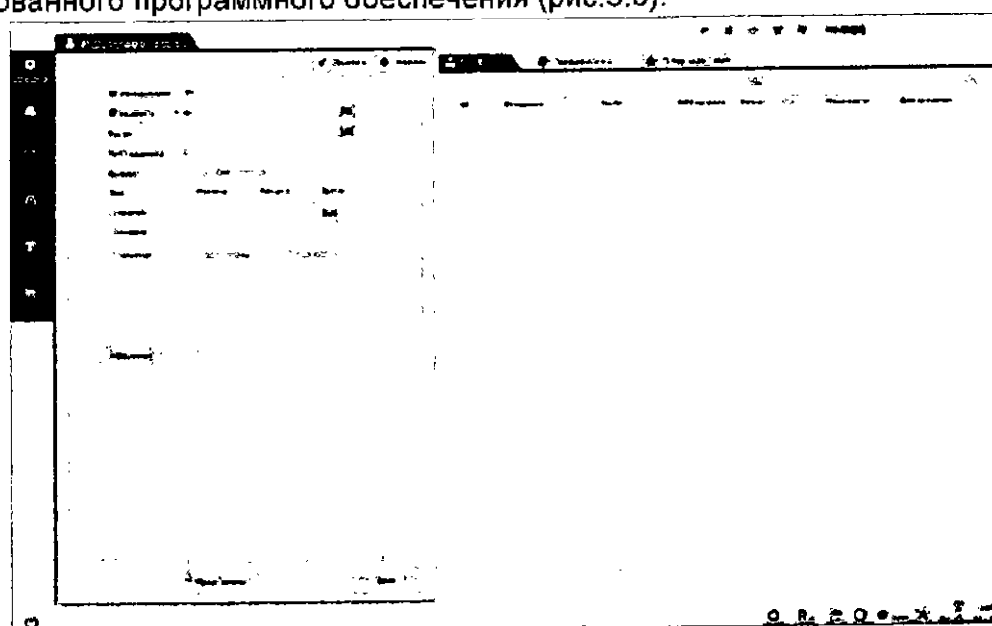


Рисунок 3.6 – Внешний вид интерфейса ПО

3.5 ПУЛЬТ УПРАВЛЕНИЯ

После укладки пациента на стол и запуска процесса сканирования на модуле управления, последующие шаги можно выполнить с помощью пульта управления сканированием.

Пульт управления состоит из:

- дисплея, который в основном используется для отображения угла наклона гантри и информации о положении стола;
- кнопок и индикаторов (рис. 3.5) управления системой, описание назначения кнопок приведено в таблице 3.2.

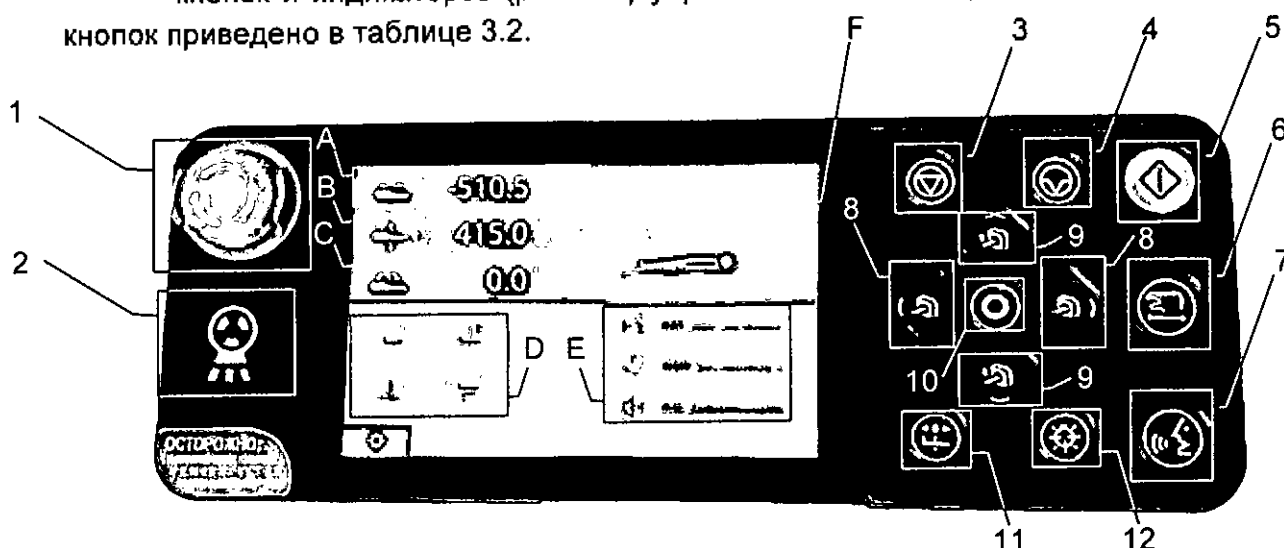


Рисунок 3.7 – Пульт управления сканированием

Содержимое дисплея:

- А – горизонтальное положение стола;
- В – вертикальное положение стола;
- С – угол наклона гантри.
- D – кнопки быстрого перемещения стола в предустановленные положения.
- Е – слайдеры для регулировки громкости связи переговорного устройства.
- F – панель для выбора положения пациента на столе.

Также на дисплее появляется индикация включения аварийных кнопок, включения системы лазерного позиционирования, а также индикация сработки сенсорного датчика столкновения.

Таблица 3.2

№	Кнопка	Описание
1		Аварийная кнопка используется для остановки движения гантри и стола, а также отключения рентгеновского излучения
2		При включении рентгеновского излучения данный индикатор загорится желтым цветом
3		Данная кнопка используется для остановки сканирования и перемещения стола. После нажатия кнопки текущее сканирование будет отменено
4		Данная кнопка используется для временной остановки сканирования и перемещения стола
5		Мигание зеленого индикатора внутри данной кнопки означает готовность системы к излучению. Нажатие кнопки запускает сканирование
6		Данная кнопка используется для перемещения гантри и стола в заданное положение, путем наклона, а также кнопок 8 и 9 для перемещения стола соответственно
7		Данная кнопка включает связь с пациентом. Когда кнопка отпущена, можно услышать речь из аппаратной комнаты; когда кнопка нажата, оператор может передать сообщение в аппаратную комнату
8		Данные кнопки используются для перемещения стола пациента в соответствующих направлениях. Эти кнопки управления работают только когда нажата и удерживается кнопка 10
9		Данные кнопки используются для перемещения стола пациента в соответствующих направлениях. Эти кнопки управления работают только когда нажата и удерживается кнопка 10
10		Кнопка включения перемещения стола, которое осуществляется при помощи кнопок 8 и 9.

№	Кнопка	Описание
11		Данная кнопка используется для сброса текущего положения стола по горизонтали до «0».
12		Данная кнопка используется для включения/выключения лазеров для позиционирования пациента. Данная кнопка работает только когда нажата и удерживается кнопка «Включить».

3.6 ПЕРЕГОВОРНОЕ УСТРОЙСТВО

Переговорное устройство с пациентом позволяет оператору в реальном времени взаимодействовать с пациентом во время сканирования. В состав устройства со стороны пациента входят микрофон (вмонтирован в гантри) и динамики (в столе пациента); в состав системы со стороны оператора входит комплект из динамиков и микрофона на пульте управления.

Настройка громкости связи переговорного устройства осуществляется на пульте управления.

3.7 АВТОМАТИЗИРОВАННОЕ РАБОЧЕЕ МЕСТО ВРАЧА

АРМ врача выполнено на базе персонального компьютера и состоит из персонального компьютера и монитора врача. АРМ врача функционирует под управлением операционной системы и специального ПО (версия ПО – 1.0.3), в состав которого также входят дополнительные программные модули, которые являются опциональными и активируются с помощью лицензионных ключей. Состав программного обеспечения определяется заказчиком.

Автоматизированное рабочее место предназначено для врача-рентгенолога и служит для поиска, просмотра, анализа и описания полученных на системе результатов, вывода изображений и отчетов об исследованиях на печать, их долгосрочного хранения на электронных носителях (в архиве).

Основные функциональные модули программного обеспечения автоматизированного рабочего места включают:

Модуль ПО	Назначение
Модуль программного обеспечения для виртуальной эндоскопии	

Модуль ПО	Назначение
Модуль программного обеспечения для проведения КТ -ангиографии	Модули программного обеспечения, предназначенные для проведения узкоспециализированных клинических исследований.
Модуль программного обеспечения для оценки объема легких	
Модуль программного обеспечения для оценки жирового индекса	
Модуль программного обеспечения для виртуальной колоноскопии	
Модуль программного обеспечения для анализа узелковых образований легких	
Модуль программного обеспечения для неврологических исследований	
Модуль программного обеспечения для исследования печени	
Модуль программного обеспечения для анализа сердца и коронарных сосудов	
Модуль программного обеспечения для планирования установки стента.	
Модуль программного обеспечения для дентального анализа	
Модуль программного обеспечения для анализа структуры атеросклеротических бляшек	
Модуль программного обеспечения для совмещения и сопоставления изображений разных модальностей	
Модуль программного обеспечения для удаленного доступа к консоли томографа	
Модуль программного обеспечения для оценки мозгового кровотока	
Модуль программного обеспечения для оценки кровотока внутренних органов	
Модуль программного обеспечения для оценки кровотока внутренних органов с использованием двунаправленного режима сканирования	

Модуль ПО	Назначение
Модуль программного обеспечения для анализа функции сердца	
Модуль программного обеспечения для расчета кальциевого индекса	
Модуль программного обеспечения для анализа атеросклеротических бляшек	
Модуль программного обеспечения для двунаправленного спирального сканирования для оценки мозгового кровотока	
Модуль программного обеспечения для объемного динамического сканирования для оценки мозгового кровотока	
Модуль программного обеспечения для сканирования в режиме субтракции изображений	
Модуль программного обеспечения для субтракции легких	
Модуль программного обеспечения для просмотра и анализа сосудов	
Модуль программного обеспечения для КТ-цифровой субтракционной ангиографии	
Модуль программного обеспечения для трассировки легочных узелков	
Модуль программного обеспечения для функционального анализа легких	
Модуль программного обеспечения - перфузия мозга	
Модуль программного обеспечения - перфузия печени	
Модуль программного обеспечения - перфузия опухоли производства	
Модуль программного обеспечения для анализа опухолей	
Модуль программного обеспечения для анализа плотности костей	
Модуль программного обеспечения для автоматического вычитания костных структур	

Модуль ПО	Назначение
Модуль программного обеспечения для планирования 3D печати	
Модуль программного обеспечения для проведения исследований с изменяемым интервалом сканирования	
Модуль программного обеспечения для хранения медицинских изображений	Работа с архивом изображений и сторонними снимками.
Программный модуль DICOM	
Модуль снижения артефактов от металлических конструкций в теле пациента.	Улучшение контраста снимка, повышение общего качества снимка.
Модуль снижения лучевой нагрузки	Снижение воздействия ионизирующего излучения на пациента и персонал.
Модуль снижения артефактов движения	Улучшение контраста снимка, повышение общего качества снимка.
Программный модуль вывода на печать	Печать результатов исследований и отчётов.

3.8 КОМПЛЕКТУЮЩИЕ ИЗДЕЛИЯ И ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА СИСТЕМЫ

В данном разделе описываются комплектующие и соединительные кабели системы, стандартные и дополнительные опорные приспособления для пациентов (вспомогательные устройства позиционирования). Опорные приспособления для пациентов позволяют оператору безопасно и комфортно позиционировать пациента, а также избегать артефактов движения.

 ОСТОРОЖНО	НЕ ИСПОЛЬЗУЙТЕ ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА ПОЗИЦИОНИРОВАНИЯ КРОМЕ УКАЗАННЫХ В ДАННОМ РАЗДЕЛЕ. НЕОРИГИНАЛЬНЫЕ ОПОРНЫЕ ПРИСПОСОБЛЕНИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ МОГУТ СТОЛКНУТЬСЯ С ГАНТРИ, ЧТО МОЖЕТ ПРЕДСТАВЛЯТЬ ПОТЕНЦИАЛЬНУЮ ОПАСНОСТЬ ДЛЯ ПАЦИЕНТА. КАЧЕСТВО ИЗОБРАЖЕНИЙ ТАКЖЕ МОЖЕТ УХУДШИТЬСЯ.
 ОСТОРОЖНО	ЕСЛИ ФИКСАТОР ГОЛОВЫ ЗАКРЕПЛЕН НЕНАДЕЖНО, ИЗ-ЗА ЕГО РАСШАТЫВАНИЯ, ПАЦИЕНТ МОЖЕТ ПОЛУЧИТЬ ТРАВМУ

**ОСТОРОЖНО****ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА ПОЗИЦИОНИРОВАНИЯ МОГУТ ИСПОЛЬЗОВАТЬСЯ ТОЛЬКО ПО НАЗНАЧЕНИЮ.****ПРИМЕЧАНИЕ**

Опорные приспособления для пациентов подвержены износу. Грязные или сломанные приспособления необходимо заменить на оригинальные приспособления, соответствующие исходной комплектации.

3.8.1 Подголовник

Подголовник (рис. 3.8) используется как опора для головы, когда проводится стандартное КТ-исследование головы и шеи у взрослых или детей. Угол наклона аксиального фиксатора предназначен для того, чтобы оператор мог выполнять стандартное аксиальное сканирование головного мозга, когда голова пациента располагается свободно при минимальном наклоне гантри, для получения оптимального результата.

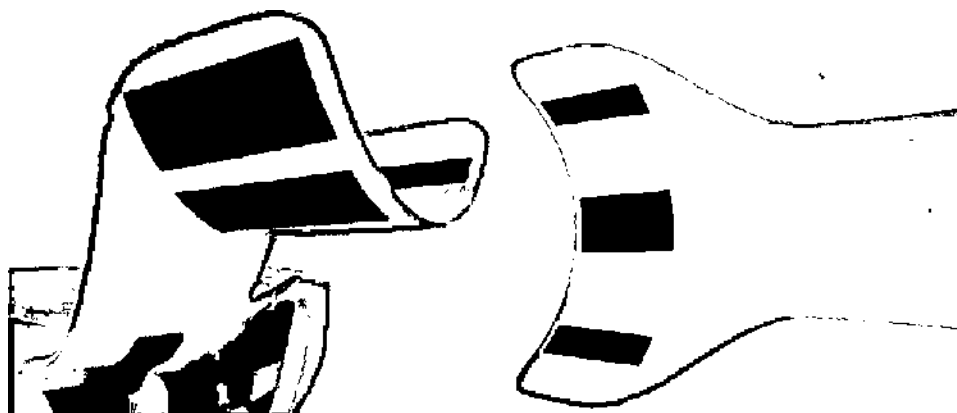


Рисунок 3.8 – Подголовник

3.8.2 Подкладки и ремни для пациента

В дополнительную комплектацию системы по желанию заказчика могут входить: подкладка для головы, накладка на стол, ремни для фиксации положения пациента, а также подушки для головы и колен, которые позволяют пациенту чувствовать себя комфортно и т.д.

3.8.3 Держатель фантома и системный фантом

Система комплектуется держателем фантома и системным фантомом (рис. 3.9), необходимыми для калибровки оборудования и периодического контроля качества получаемых изображений.

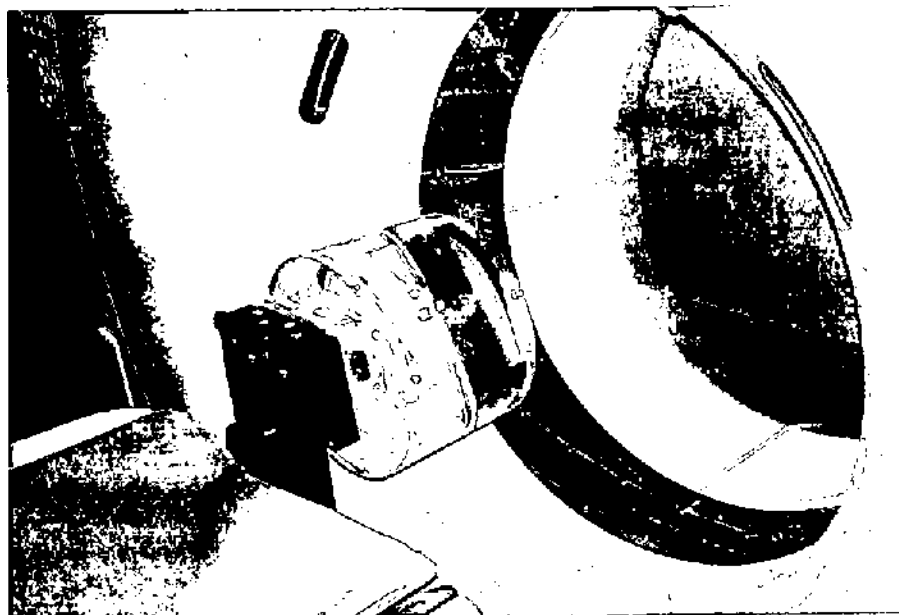


Рисунок 3.9 – Держатель фантома и системный фантом

3.9 КОМПЛЕКТ МОНТАЖНЫХ ЧАСТЕЙ

Комплект монтажных частей предназначен для связи составных частей системы между собой и монтажа системы на месте эксплуатации.

3.10 НЕГАТОСКОП

Негатоскоп (экран) для просмотра рентгеновских снимков представляет собой прямоугольное устройство с ярким светящимся белым экраном, благодаря чему становится возможным детально просматривать рентгенологические снимки. Источником света в нем являются люминесцентные или светодиодные лампы, свет которых равномерно рассеивается с помощью матового молочно-белого покрытия экрана. Прежде всего негатоскопы предназначены для исследования различных рентгеновских снимков, а также сравнения нескольких изображений между собой с целью выявления динамики лечения.

Характеристики:

- срок службы лампы (Наработка на отказ) - 100 000 часов;
- свето-температурный диапазон - $\geq 12000^{\circ}\text{K}$;
- время непрерывной работы - 24 ч;

3.11 КОМПЛЕКТ ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ПОЛИВИНИЛХЛОРИДНОСВИНЦОВЫХ СРЕДСТВ ЗАЩИТЫ ПАЦИЕНТОВ И МЕДИЦИНСКОГО ПЕРСОНАЛА ОТ РЕНТГЕНОВСКОГО ИЗЛУЧЕНИЯ

Воротник рентгенозащитный

Защищает щитовидную железу и область шеи. Рентгенозащитный материал - просвинцованный поливинилхлорид.

Рекомендуемые области применения:

- для защиты пациента при проведении маммографии в сочетании с юбкой рентгенозащитной или передником рентгенозащитным;
- для защиты персонала при проведении исследований и операций с большой радиационной нагрузкой в сочетании с односторонним и двусторонним рентгенозащитными фартуками, рентгенозащитными халатом и жилетом.

Фартук рентгенозащитный

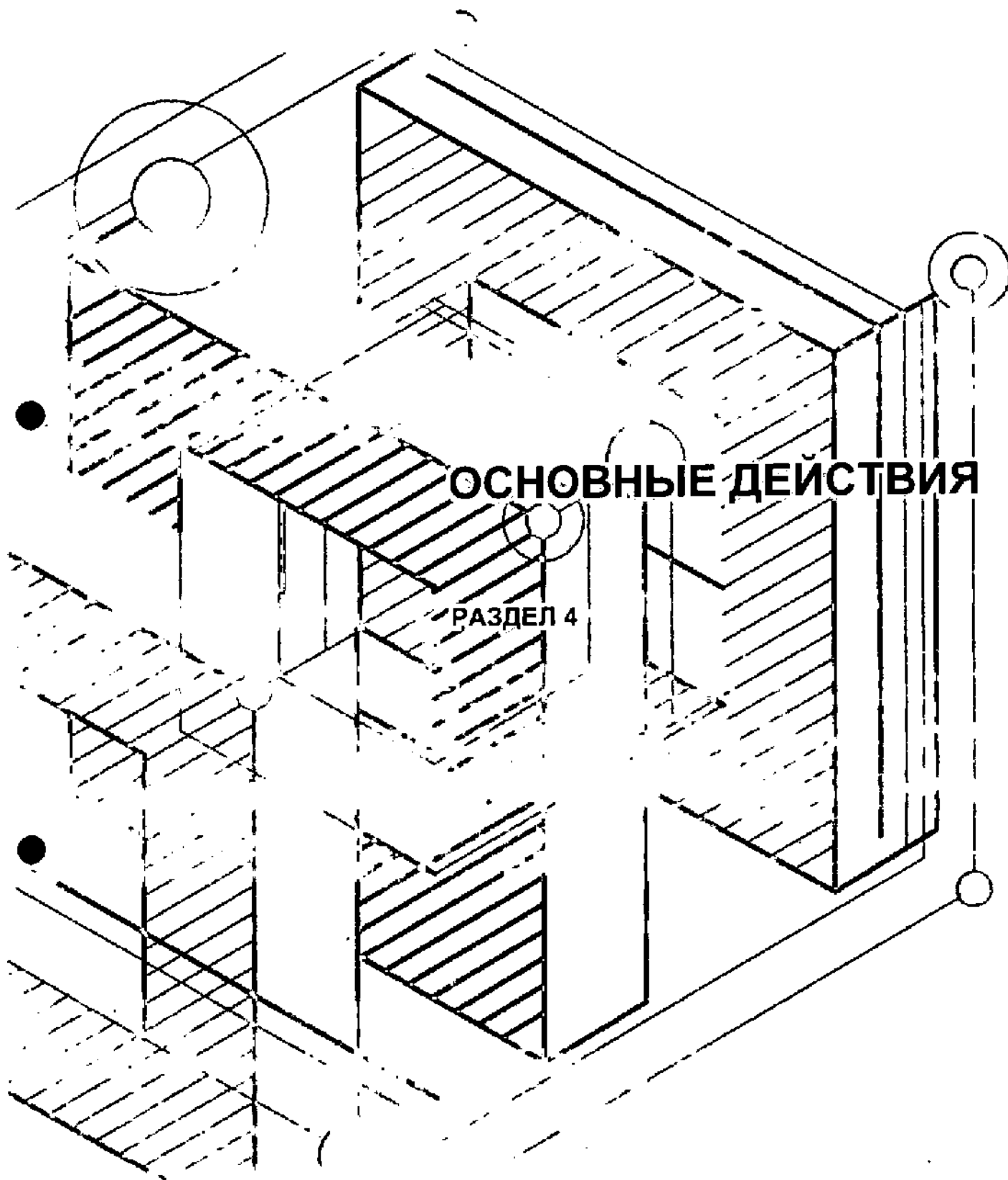
Обеспечивает защиту передней части тела. Рентгенозащитный материал - просвинцованный поливинилхлорид

Рекомендуемые области применения:

- Защита врача-рентгенолога при проведении рентгеноскопии.
- Защита рентгенлаборанта при проведении исследований, связанных с его присутствием рядом с пациентом: стоматологическая практика, проведение рентгеновских исследований при помощи передвижных и палатных рентгеновских установок.
- В детской рентгенологии для защиты родственников и медицинского персонала, находящихся во время рентгеновского исследования рядом с ребенком.

Набор рентгенозащитных пластин

Применяется для защиты отдельных участков тела пациента. В набор входят семь пластин различной формы. Рентгенозащитный материал - просвинцованный поливинилхлорид.



ОСНОВНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

РАЗДЕЛ 4

4 ОСНОВНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

К основным действиям относят:

1. Включение аппарата;
2. Прогрев рентгеновской трубки;
3. Быстрая калибровка;
4. Управление наклоном гантри и движением стола;
5. Сканирование (см. Раздел 5 «Сканирование»);
6. Выключение аппарата.

4.1 ПОРЯДОК ВКЛЮЧЕНИЯ

Перед запуском системы необходимо соблюдение следующих условий:

- Окружающие условия аппаратной комнаты: 20 ~ 26 °С, влажность в пределах 30% ~ 70% без образования конденсата.
- Система должна быть подключена к сети электропитания.

После подтверждения вышеуказанных условий, загрузите систему в следующем порядке:

1. Необходимо нажать кнопку «Вкл/Выкл» (рис. 4.1) на модуле управления (программное обеспечение автоматически запустит процесс инициализации системы, который занимает около 3 минут).

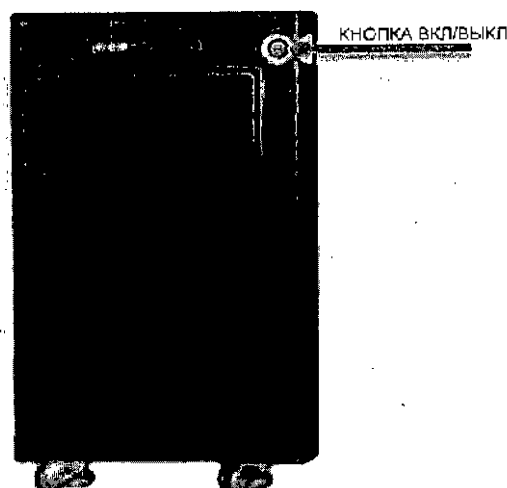


Рисунок 4.1 – Кнопка включения модуля управления

2. Когда на экране появится интерфейс «Вход в систему», введите имя пользователя и ранее установленный пароль. Для начала загрузки программного обеспечения после ввода имени пользователя и пароля нажмите кнопку Enter (рис.4.2)

АДВИН 

Рисунок 4.2 – Вход в систему

3. После завершения запуска система перейдет в основной интерфейс «Сканирование пациента» (рис.4.3). Подробнее о процессе сканирования см. Раздел 5 «Сканирование».

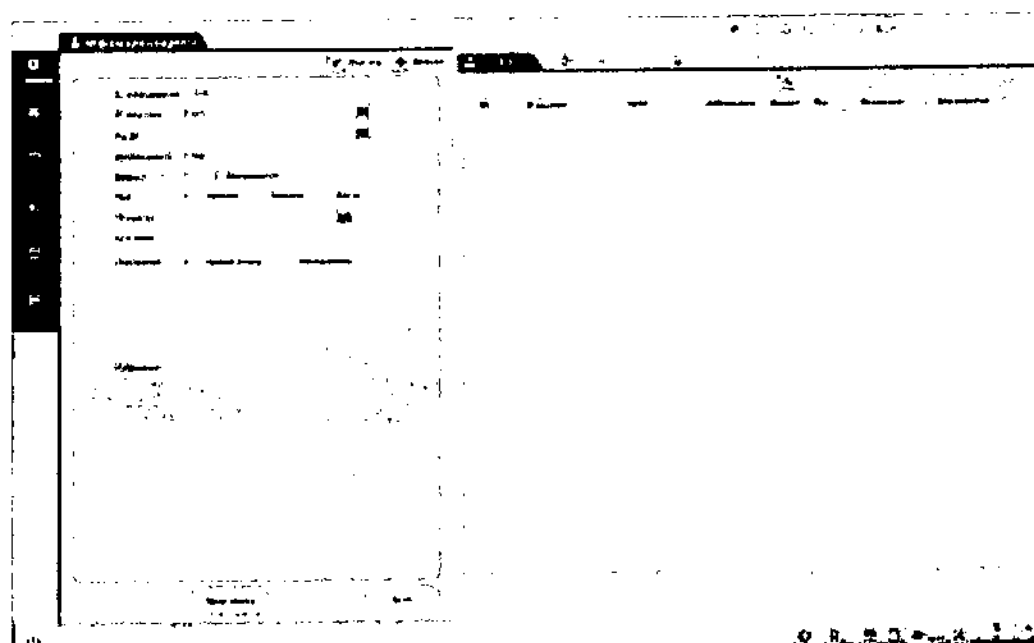


Рисунок 4.3 – Основной интерфейс «Сканирование пациента»

4.2 ПРОГРЕВ РЕНТГЕНОВСКОЙ ТРУБКИ

Прогрев рентгеновской трубки позволяет достичь нормальной рабочей температуры рентгеновской трубки при простое системы более 2 часов. Данную процедуру необходимо выполнять перед сканированием пациента, если тепловая мощность рентгеновской трубки составляет менее 10%, чтобы исключить возникновение артефактов и обеспечить нормальный срок службы трубки.

Кроме того, для удобства пользователя предусмотрена цветная кодировка тепловой мощности рентгеновской трубки (рис.4.4):



Рисунок 4.4 – Цветовая кодировка:

- 0-10% - красный – необходим прогрев рентгеновской трубки;
- 10-15% - желтый – пограничные значения температуры рентгеновской трубки, однако прогрев не требуется;
- от 15% и выше - темно-серый – рентгеновская трубка прогрета

Основные необходимые кнопки:



Прогрев
(расположена на нижней
панели окна справа)

Для прогрева необходимо:

- Проверьте сканирующую комнату и убедитесь, что в ней никто не находится;
- Нажмите кнопку «Прогрев»;
- В появившемся диалоговом окне (рис. 4.4) нажмите «Начать сканирование» для подготовки системы к прогреву трубки

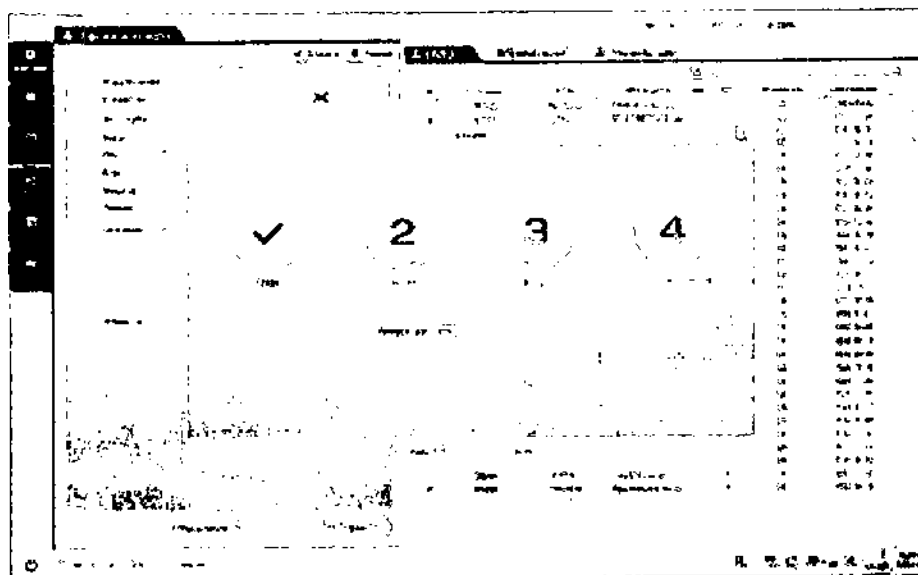


Рисунок 4.4 – Информационное окно «Прогрев»

- Чтобы начать прогрев, нажмите кнопку «Начать» на пульте управления, когда она начнет мигать. Система отобразит информацию о ходе выполнения процесса в информационном окне
- По завершении прогрева закройте диалоговое окно, нажав на крестик в его верхнем правом углу, чтобы вернуться в интерфейс «Сканирование пациента». Теперь система готова к сканированию.

**ВНИМАНИЕ**

Не проводите прогрев трубки, когда кто-либо находится в сканирующей комнате.

ПРИМЕЧАНИЕ

Если тепловая мощность превысит 20%, система автоматически прекратит прогрев трубки

4.3 БЫСТРАЯ КАЛИБРОВКА

Быстрая калибровка является частью стандартного технического обслуживания системы и выполняется на прогретой рентгеновской трубке. Эта процедура должна выполняться ежедневно, чтобы обеспечить правильную работу системы и качество получаемых изображений. Функция «Быстрая калибровка» находится в интерфейсе «Сервис»; перейти к процессу плановой калибровки можно, нажав кнопку быстрой калибровки с правой стороны.

Основные необходимые кнопки:



Сервис
(расположена на нижней
панели окна справа)

Для проведения калибровки необходимо:

- Проверьте сканирующую комнату и убедитесь, что в ней никто не находится.
- Убедитесь, что стол выдвинут за пределы рабочей области сканирования и находится в среднем положении по высоте.
- Нажмите кнопку «Сервис».
- Нажмите на строку «Быстрая калибровка» (рис. 4.5)

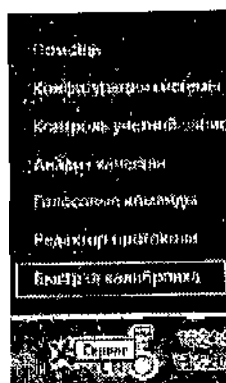


Рисунок 4.5 – Запуск быстрой калибровки

- В появившемся диалоговом окне (рис. 4.6) нажмите «Начать калибровку».
- Чтобы начать калибровку, нажмите кнопку «Начать» на пульте управления, когда она начнет мигать. Система отобразит информацию о ходе выполнения процесса в информационном окне. После этого система выполнит соответствующие вычисления и обновит результаты в соответствующем файле калибровки;
- По завершении калибровки закройте диалоговое окно, нажав на крестик в его верхнем правом углу, чтобы вернуться в интерфейс «Сканирование пациента».



Рисунок 4.6 – Информационное окно «Быстрая калибровка»

ПРИМЕЧАНИЕ	Если тепловая мощность трубки составляет менее 10%, система выполнит прогрев рентгеновской трубки перед проведением быстрой калибровки.
ВНИМАНИЕ	Не проводите ежедневную калибровку, когда кто-либо находится в сканирующей комнате.
ВНИМАНИЕ	Прерывать процесс калибровки не рекомендуется, т.к. это может повлечь за собой ухудшение качества изображения и повреждение оборудования. Дождитесь окончания калибровки системы.

4.4 УПРАВЛЕНИЕ НАКЛОНОМ ГАНТРИ И ДВИЖЕНИЕМ СТОЛА

Соответствующие кнопки на панели управления гантри позволяют оператору выполнять перемещения стола во всех направлениях, включения/выключения лазерного позиционирования, а также операции по наклону гантри.

Грузоподъемность стола 250 кг.

ПРИМЕЧАНИЕ

Будьте внимательны при позиционировании на столе тяжелых пациентов.

ПРИМЕЧАНИЕ

Перед проведением сканирования убедитесь, что пациент не подвергается опасности, вызванной движением стола или наклоном гантри.

4.4.1 Позиционирование пациента

Поднять и опустить стол

Для вертикального позиционирования пациента используйте кнопку  на панели управления гантри, когда стол находится в нижнем положении. Кнопки  и  позволяют оператору настраивать стол в нужное положение.

Задвинуть стол в гантри и выдвинуть из него

Переместите пациента внутрь гантри в режиме «Быстро задвинуть» для этого одновременно нажмите и удерживайте кнопки  и , а затем выполните точное позиционирование с помощью кнопок  или  по отдельности.

ВНИМАНИЕ

В случае если в гантри помещается ребенок, который не был зафиксирован на столе, будьте осторожны и следите за тем, чтобы ребенок не вытягивал руки.

ПРИМЕЧАНИЕ

Стол перемещается на 0,5 мм каждый раз при нажатии кнопки «Задвинуть» или «Выдвинуть».

ПРИМЕЧАНИЕ

Передвижение стола в гантри невозможно при его расположении ниже определенной высоты. В таком случае поднимите стол, а затем задвиньте его.

ПРИМЕЧАНИЕ

После нажатия кнопки аварийного отключения стол остановится в пределах 10 мм.

ПРИМЕЧАНИЕ

Когда стол задвигается вручную, убедитесь, что он расположен на достаточной высоте, чтобы избежать столкновения с гантри.

Компьютерный томограф оснащен системами внутреннего и внешнего позиционирования. В режиме внутреннего позиционирования, после включения лазерного луча используется внутренняя линия лазерного позиционирования. Для удобства также предусмотрен режим внешнего позиционирования, при котором, для определения зоны сканирования, оператор может использовать внешнюю линию лазерного позиционирования. При режиме внутреннего позиционирования, когда позиционирование завершено, текущее положение стола является начальной точкой сканирования. При режиме внешнего позиционирования, когда позиционирование завершено, текущее положение стола находится на расстоянии 248 мм от фактического начального положения сканирования, и в этом случае, оператору необходимо нажать кнопку



, и стол автоматически начнет смещение на 248 мм в фактическое положение начала сканирования.


ВНИМАНИЕ

Неправильное использование функции внутреннего позиционирования или внешнего позиционирования, приведет к ошибочному позиционированию пациента, что в свою очередь вызовет опасность излишнего облучения.

4.4.2 Перемещение стола для пациента и гантри

Для перемещения стола и наклона гантри в целях управления можно использовать следующие два средства:

- Панели с двух сторон от апертуры гантри;
- Пульт управления.

ПРИМЕЧАНИЕ

При управлении с панели гантри, стол может перемещаться на двух скоростях. При нажатии по отдельности кнопки



или стол будет перемещаться медленно; при одновременном нажатии одной из указанных выше кнопок и кнопки



стол будет перемещаться быстро.

Кроме того, стол можно перемещать вручную; для этого требуется нажатие любой из кнопок разблокировки стола (см.п.2.9.2) с обеих сторон задней части стола. Подробнее:

- Нажмите кнопку «Разблокировка», чтобы разблокировать стол;
- Вручную переместите стол в нужное положение;

- Нажмите кнопку еще раз для блокировки стола.

 ВНИМАНИЕ	Не размещайте под столом посторонние предметы. При несоблюдении данного указания стол может столкнуться с такими объектами во время движения.
 ВНИМАНИЕ	Не располагайтесь во время движения стола между гантри и столом.
 ВНИМАНИЕ	Будьте осторожны, не помещайте пальцы между декой и основанием стола.

4.5 ВЫКЛЮЧЕНИЕ

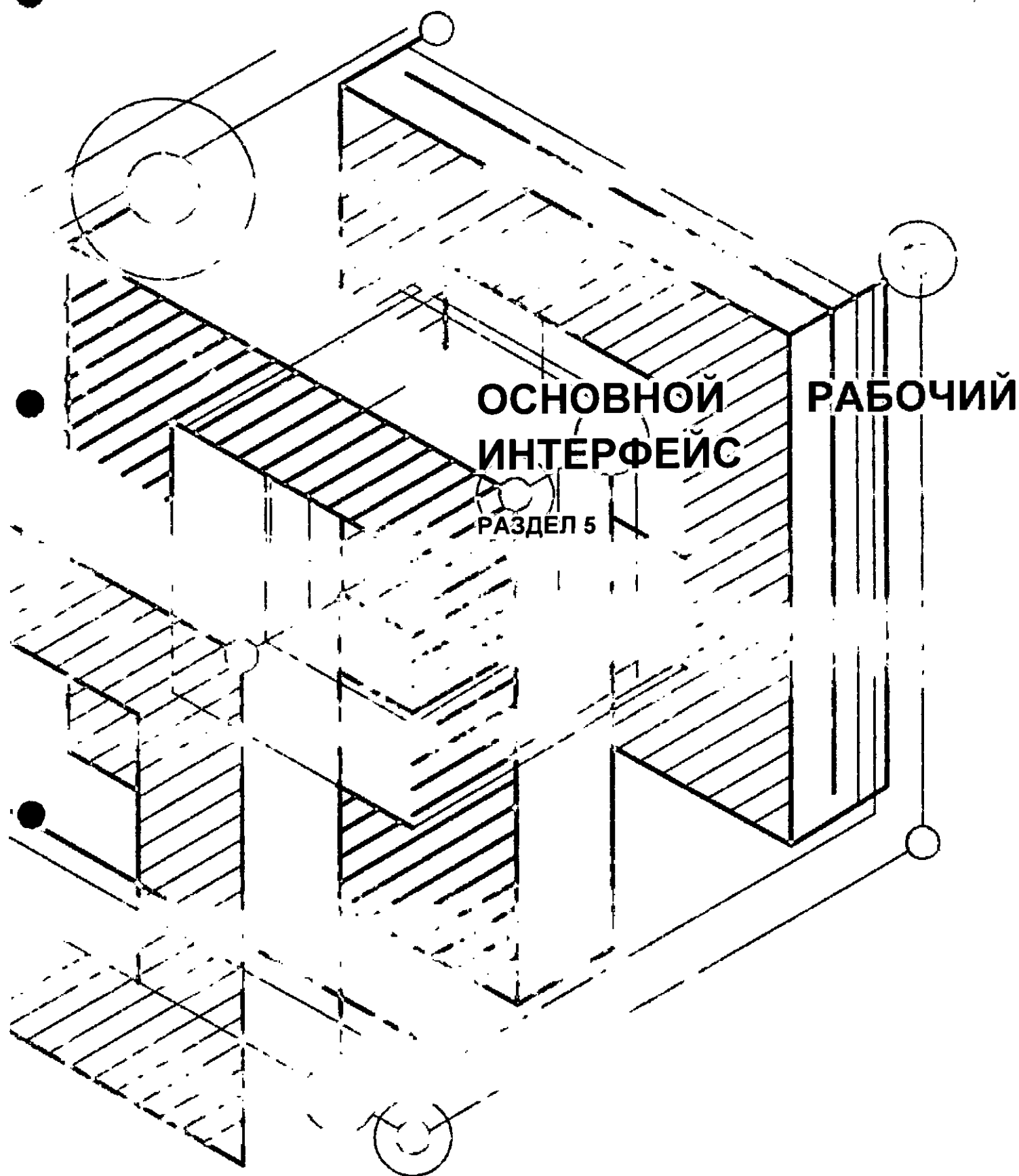
Перед выключением системы выполните следующие действия:

- Нажмите кнопку «Завершить исследование»;
- Убедитесь, что в данный момент не выполняется какое-либо исследование.
- Убедитесь, что все задачи «реконструкции» завершены.
- Убедитесь, что процесс передачи данных завершен.

Когда все перечисленные выше пункты проверены, можно выполнять процедуру выключения:

- Нажмите кнопку  в правом нижнем углу интерфейса;
- Нажмите на строку «Завершение работы». Система выполнит программу автоматического выключения для завершения соответствующей обработки, после чего система автоматически отключится.

ПРИМЕЧАНИЕ	<i>В случае, когда рентгеновская трубка остыла не полностью, вентилятор на гантри будет продолжать работать, даже если система выключена, пока трубка не остынет до нормальной температуры, после чего вентилятор выключится сам.</i>
 ВНИМАНИЕ	Для выключения системы в случае, если она перестала отвечать на запросы, нажмите и удерживайте кнопку ВКЛ/ВЫКЛ модуля управления в течение 30 сек, чтобы система выполнила программу автоматического выключения и завершения работы.



5 ОСНОВНОЙ РАБОЧИЙ ИНТЕРФЕЙС

5.1 ВИД ИНТЕРФЕЙСА «СКАНИРОВАНИЕ ПАЦИЕНТА»

Стартовый вид интерфейса «Сканирование пациента» приведен на рис. 5.1. Содержимое, отображаемое в окне, изменяется в зависимости от хода сканирования

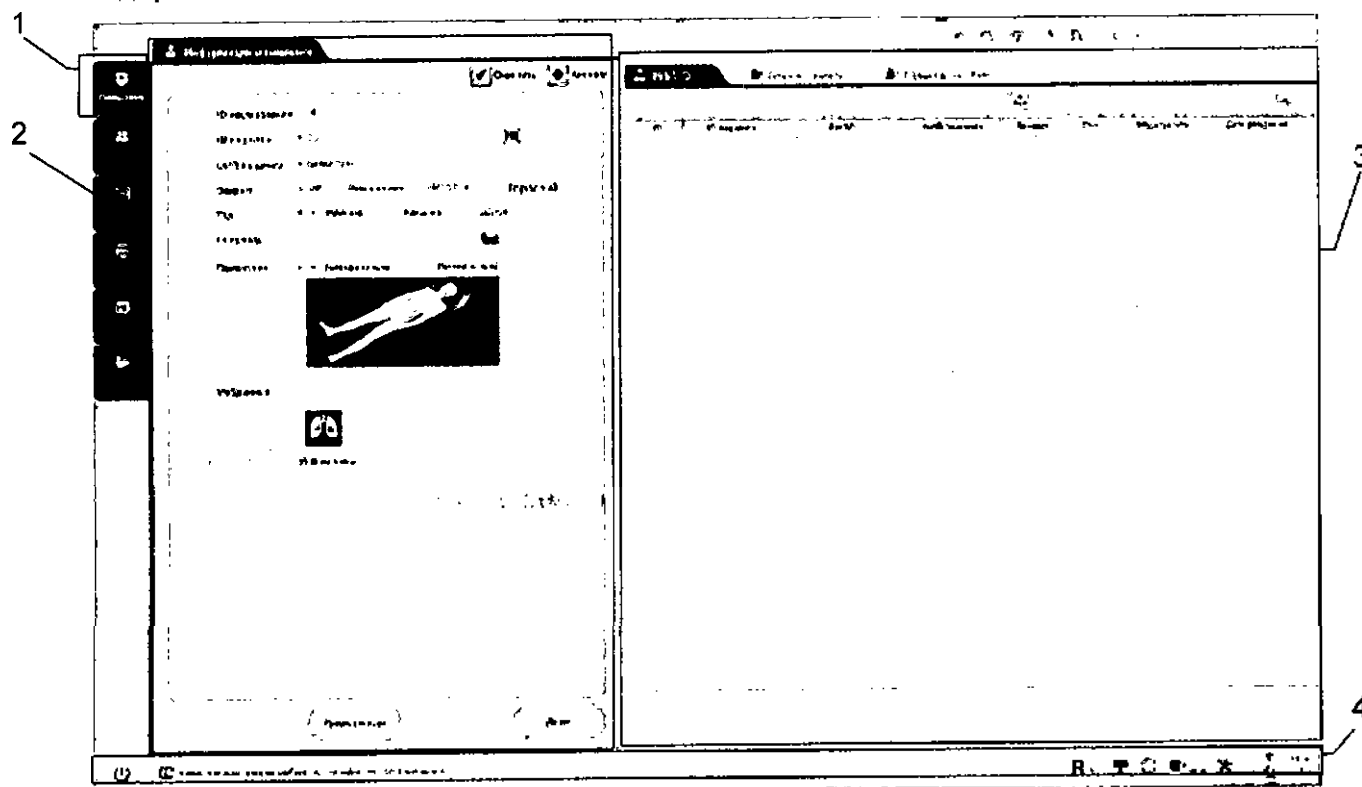


Рисунок 5.1 – Основной интерфейс «Сканирование пациента»

Содержимое окна интерфейса:

- 1 – вкладка «Сканирование пациента»;
- 2 – область «Информация о пациенте» (рис.5.2);
- 3 – область работы с рабочим списком (Worklist) (рис.5.3);
- 4 – функциональная панель (рис.5.4).

5.1.1 Область «Информация о пациенте»

Рисунок 5.2 – Область «Информация о пациенте».

На рисунке отображен пример области, ее отображение можно настроить для отображения всех желаемых полей под каждого пользователя.

Содержимое области:

1. Идентификационный номер исследования (задается автоматически);
2. Идентификационный номер пациента*;
3. Ф.И.О. пациента*;
4. Возраст* и дата рождения;

5. Пол*;
6. Оператор (рентгенолаборант);
7. Описание исследования (область сканирования);
8. Положение пациента*;
9. Кнопки избранных протоколов сканирования;
10. Очистить область;
11. Аноним- для автоматического заполнения полей для экстренных пациентов;
12. Предварительная регистрация (для предварительного внесения данных пациента в рабочий список);
13. Далее – при нажатии этой кнопки происходит переход на страницу выбора протоколов сканирования.

5.1.2 Область работы с рабочим списком (Worklist)

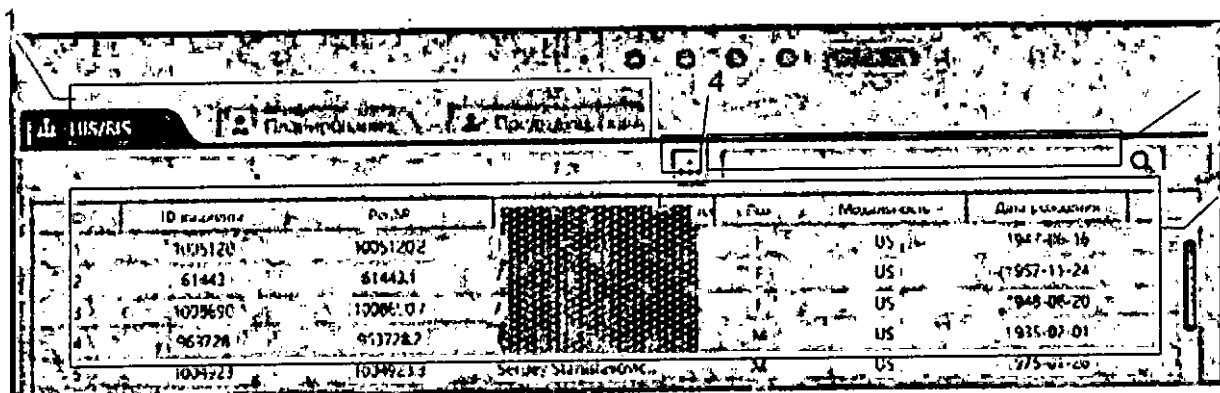
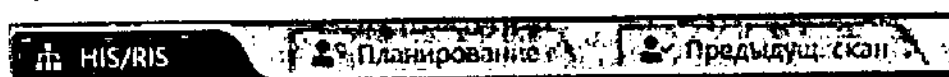


Рисунок 5.3 – Область работы с рабочим списком

Содержимое области:

1. Функциональные вкладки:



HIS/RIS – подключенные информационные системы;

Планирование – список запланированных пациентов;

Предыдущее сканирование – список пациентов, прошедших сканирование (период, за который отображается список, настраиваемый).

2. Список пациентов – изменяется в зависимости от вкладки;
3. Поиск пациента
4. Кнопка настройки поиска – только для вкладки HIS/RIS (рис.5.4)

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 82 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

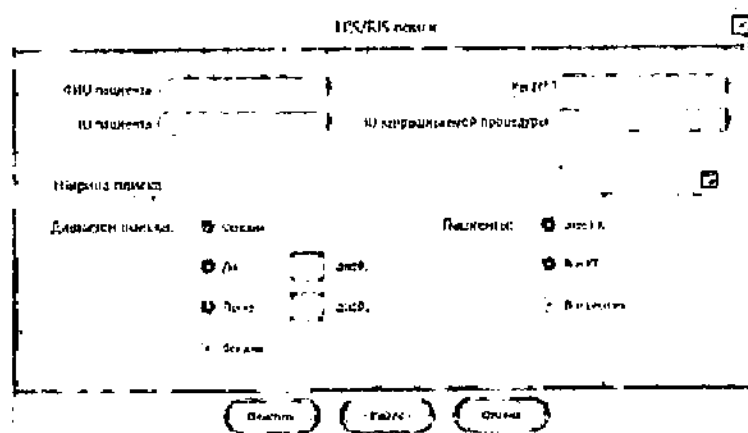
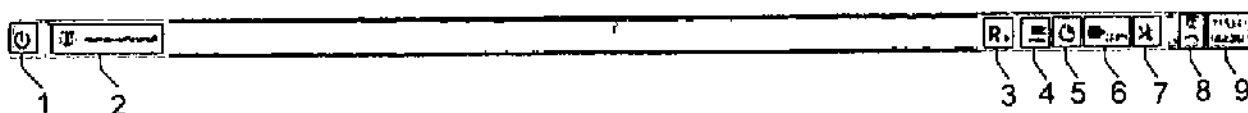


Рисунок 5.4 – Окно настройки поиска пациентов на вкладке HIS/RIS

5.1.3 Функциональная панель



Содержимое панели:

1. Выключение/перезагрузка системы;
2. Системные сообщения;
3. Статус реконструкции;
4. Очередь отправки;
5. Объем занятого пространства;
6. Тепловая мощность рентгеновской трубки;
7. Сервис;
8. Статус подключения и системные уведомления (см. рис.5.5);
9. Текущее время и дата.

Уведомления			
Код	Дата, время, журнал	Краткое описание	Отправка компонента
11600041	2021-04-14 11:56:55.236	Table elevation over current recovered	TiltElev Manager
11600037	2021-04-14 11:56:50.241	Table elevation driver is over current	TiltElev Manager
11600037	2021-04-14 11:56:49.741	Table elevation driver is over current	TiltElev Manager
11400020	2021-04-14 11:56:49.738	Cradle motor driver alarm recover	Cradle Manager
11042134	2021-04-14 00:42:07.597	Parameter error	Image Reconn

Рисунок 5.5 – Пример окна уведомлений

Кнопка «Сервис» содержит в себе следующие функции:

- **Быстрая калибровка** - Часть стандартного технического обслуживания системы, цель которой заключается в обеспечении нормального функционирования сканера
- **Редактор протокола** – Используется для создания и редактирования пользовательских протоколов
- **Управление голосом** – Пользователи могут выбирать различные типы голосовых команд под различные стандартные процедуры
- **Анализ качества** – Анализ изображений для контроля качества изображений и анализа эксплуатационных параметров
- **Антивирус** – Антивирусная программа для быстрого и детального сканирования
- **Контроль учетной записи** – Используется для управления учетными записями пользователей
- **Конфигурация системы** – Используется для настройки различных параметров системы (сетевые настройки, настройки серверов и рабочих станций)
- **Помощь** – Запуск удаленного помощника, справочная информация

5.2 ВИД ИНТЕРФЕЙСА «АРХИВ»

Интерфейс «Архив» (рис.5.6) предназначен для работы с КТ-исследованиями, хранящимися на станции оператора.

Содержимое окна интерфейса:

1. Вкладка «Архив»;
2. Список КТ-исследований;
3. Список серий КТ-исследования
4. Окно предварительного просмотра;
5. Функциональная панель.

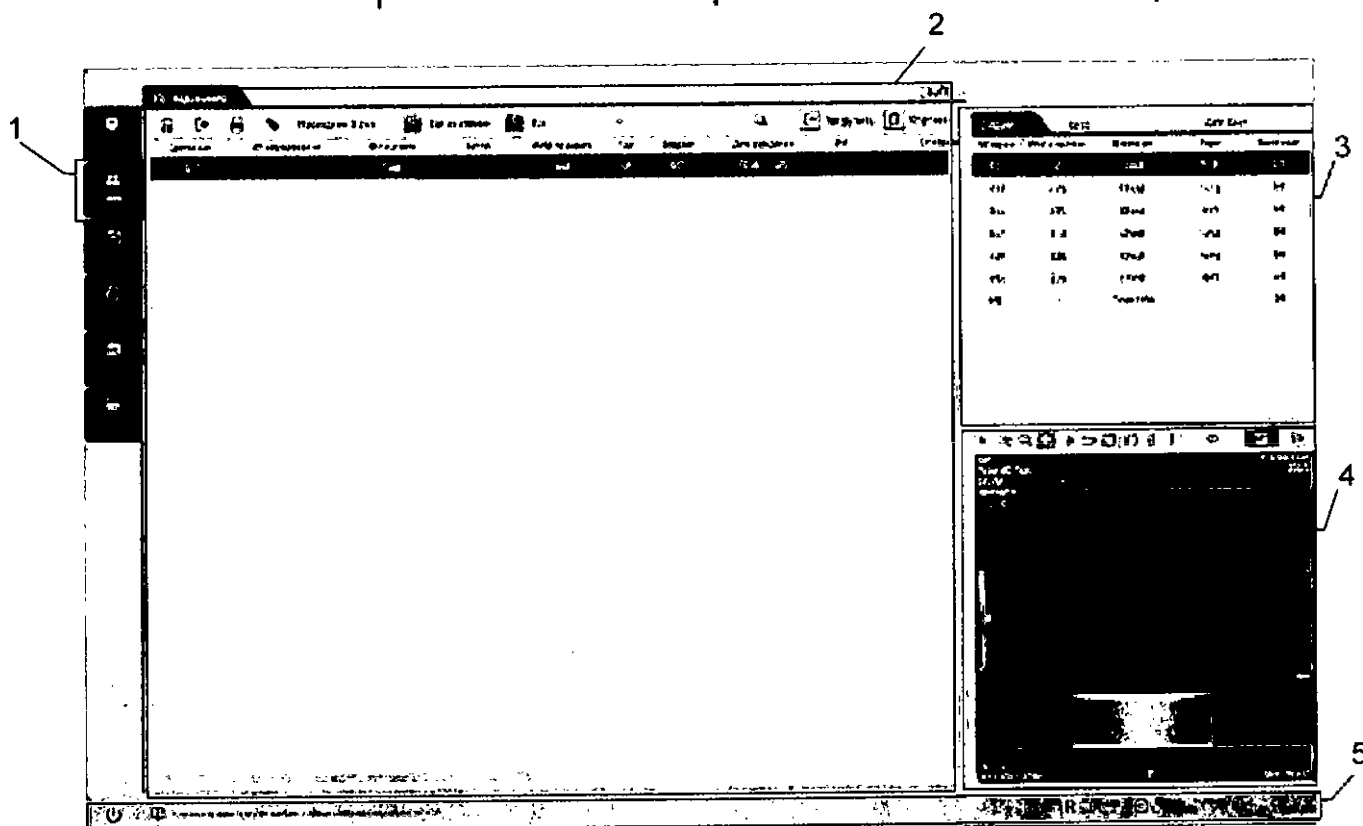


Рисунок 5.6 – Интерфейс «Архив»

5.2.1 Список КТ-исследований

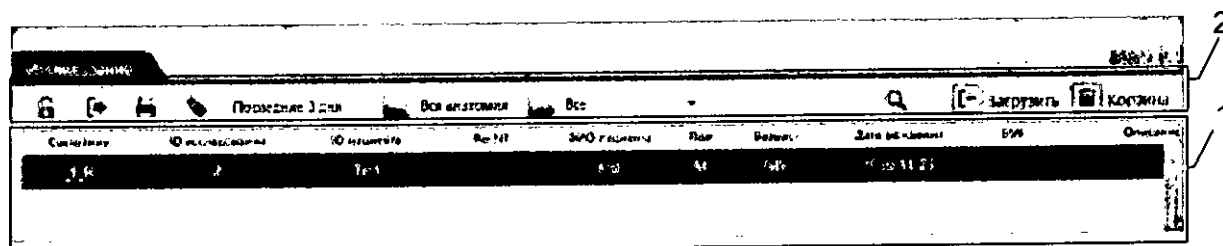


Рисунок 5.7 – Список КТ-исследований

Содержимое области:

1. Список исследований. Вид отображения (колонки) настраивается под каждого пользователя. При нажатии на название колонки можно выполнить сортировку списка;
2. Функциональная панель списка КТ-исследований:

	Сортировка по статусу «Заблокировано/Не заблокировано/Все»
	Сортировка по статусу «Отправленные/Не отправленные/Все»

	Сортировка по статусу «Распечатанные/Не распечатанные/Все»
	Сортировка по статусу «Экспортированные/Не экспортированные/Все»
Последние 3 дня	Вывод списка КТ-исследований за заданный период времени
Вся анатомия	Вывод списка КТ-исследований в зависимости от отсканированной области
Все	Выбор критерия поиска
	Ввод данных для поиска определенного КТ-исследования в списке
Загрузить	Запросить исследование с удаленного DICOM-сервера
Корзина	Восстановить удаленное КТ-исследование. Программное обеспечение дает возможность восстановить случайно удаленное исследование только до перезагрузки станции оператора.

В колонке «Состояние» возможно отображение следующих состояний:

- L – заблокированное исследование;
- S – отправленное исследование.
- R – записанное исследование.
- P – распечатанное исследование.

В списке исследований из контекстного меню (появляется при нажатии правой клавиши мыши на требуемое исследование) можно выполнять следующие действия над исследованиями:

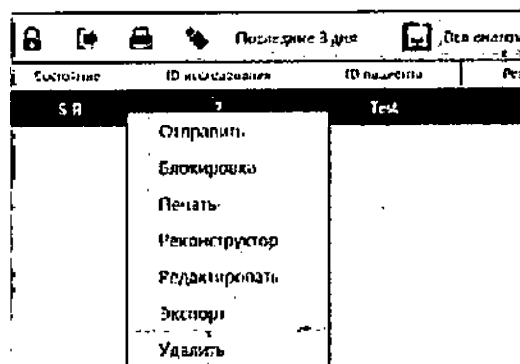


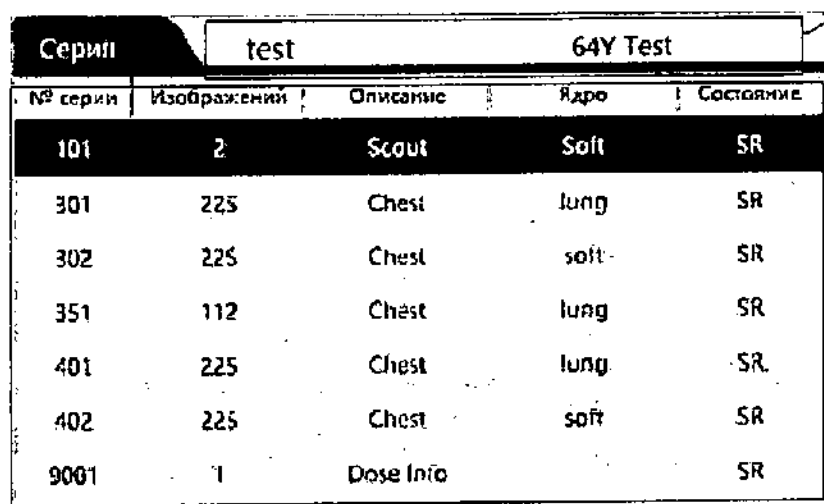
Рисунок 5.8 – Действия над КТ-исследованием

- Отправить – отправить по локальной сети на DICOM-сервер или АРМ врача;
- Блокировка – заблокировать исследование. Заблокированные исследования нельзя удалять или изменять их данные;

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 86 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	-----------------------

- Печать – отправка исследования на печать (переход в диалоговое окно печати);
- Реконструктор – отправка исследования в интерфейс «Реконструктор» для создания новых реконструкций из сырых данных;
- Редактировать – изменить введенные данные пациента;
- Экспорт – запись исследования на внешний носитель (CD/DVD/USB);
- Удалить – удалить исследование со станции оператора.

5.2.2 Список серий КТ-исследования



test 64Y Test				
№ серии	Изображений	Описание	Ядро	Состояние
101	2	Scout	Soft	SR
301	225	Chest	lung	SR
302	225	Chest	soft	SR
351	112	Chest	lung	SR
401	225	Chest	lung	SR
402	225	Chest	soft	SR
9001	1	Dose Info		SR

Рисунок 5.9 – Список серий КТ-исследований

Содержимое области:

1. Данные пациента: ID – возраст – ФИО;
2. Поле списка серий КТ-исследований. Вид отображения (колонки) настраивается под каждого пользователя. При нажатии на название колонки можно выполнить сортировку списка.

В списке серий из контекстного меню (появляется при нажатии правой клавиши мыши на требуемое исследование) можно выполнять следующие действия над исследованиями:

Серия		test	64Y Test	
№ серии	Изображений	Описание	Рабо	Состояние
101	2	Scout	Soft	SR
101	225	Clara	lung	SR
Просмотрщик Печать Отправить Объединить серии Разделить исследование Удалить Постобработка			soft	SR
			lung	SR
			lung	SR
			soft	SR
				Sk

Рисунок 5.8 – Действия над сериями

- **Просмотрщик** – отправка исследования в интерфейс «Просмотрщик» для 2D - просмотра изображений;
- **Печать** – отправка исследования на печать (переход в диалоговое окно печати);
- **Отправить** – отправить по локальной сети на DICOM-сервер или АРМ врача;
- **Объединить серии** – при выборе нескольких серий и выбора данного пункта будет создана новая серия, содержащая в себе изображения выбранных серий;
- **Разделить исследование** – выбранные серии будут скопированы в отдельное исследование, появится диалоговое окно, в котором можно ввести новые данные пациента (рис.5.9);
- **Удалить** – удалить серию со станции оператора;
- **Постобработка** – отправка исследования в интерфейс «Постобработка» для 3D -просмотра изображений (MIP, MinIP, AIP, VR, VE, MPR).

Информация о новом сканировании

СМО пациента *

ИД пациента *

Пол

Дата рождения

Возраст Y

Масса

Оператор

Пациент, имя

Рег. №

Описание

Рисунок 5.9 – Диалоговое окно для ввода данных пациента

5.2.3 Окно предварительного просмотра

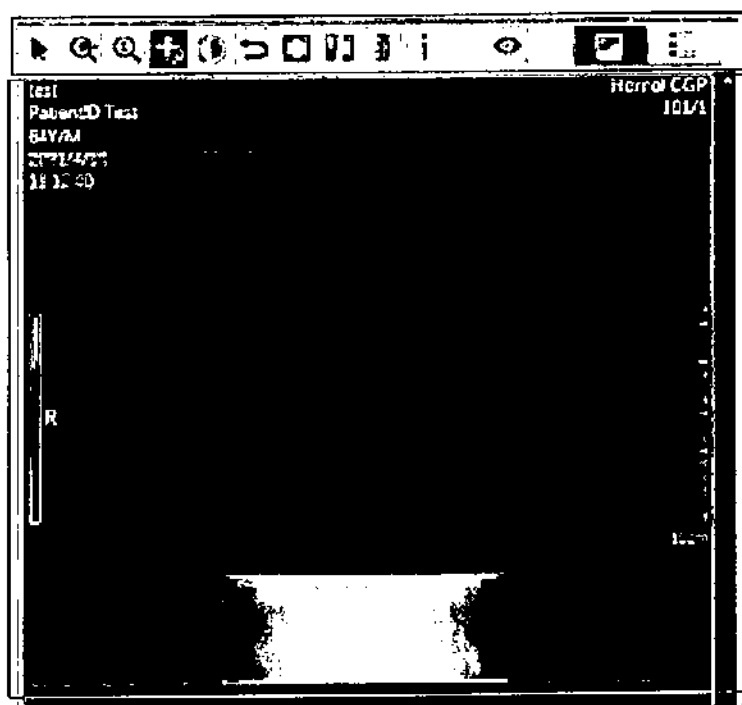


Рисунок 5.10 – Окно предварительного просмотра

Содержимое окна:

1. Окно просмотра – при выборе серии или исследования будут отображаться изображения, входящие в эти серии или исследование. При выборе нескольких серий – окно будет пустое;
2. Функциональная панель:

	По умолчанию для пролистывания изображений (сброс выбора инструментов)
	Лупа – увеличить зону интереса
	Масштабирование – увеличить/уменьшить изображение
	Перемещение (панорамирование)
	Инверсия
	Отмена – сброс выполненных изменений
	Отображение аннотации
	Отображение цветовой панели
	Отображение линейки
	Посмотреть DICOM-информацию
	Окно предварительного просмотра будет выведено на экран как диалоговое окно в увеличенном масштабе, при этом появятся дополнительные кнопки для выполнения измерений (см. п.5.1.3)
	При нажатии этой кнопки в окне отображаются изображения выделенной серии
	При нажатии этой кнопки в окне отображается список изображений выделенной серии. При нажатии правой клавишей мыши на строку из перечня появится контекстное меню с помощью, которого можно будет удалить выбранное изображение или отправить его на печать

5.3 ВИД ИНТЕРФЕЙСА «ПРОСМОТРЩИК»

Интерфейс «Просмотрщик» предназначен для просмотра 2D-изображений непосредственно на станции оператора. Данная функция дает возможность пользователю предварительно оценить полученные изображения и определить объем исследования пока пациент на столе. Кроме того, интерфейс обладает значительным набором инструментов, который позволяет выполнить полноценный анализ исследования и описать его.

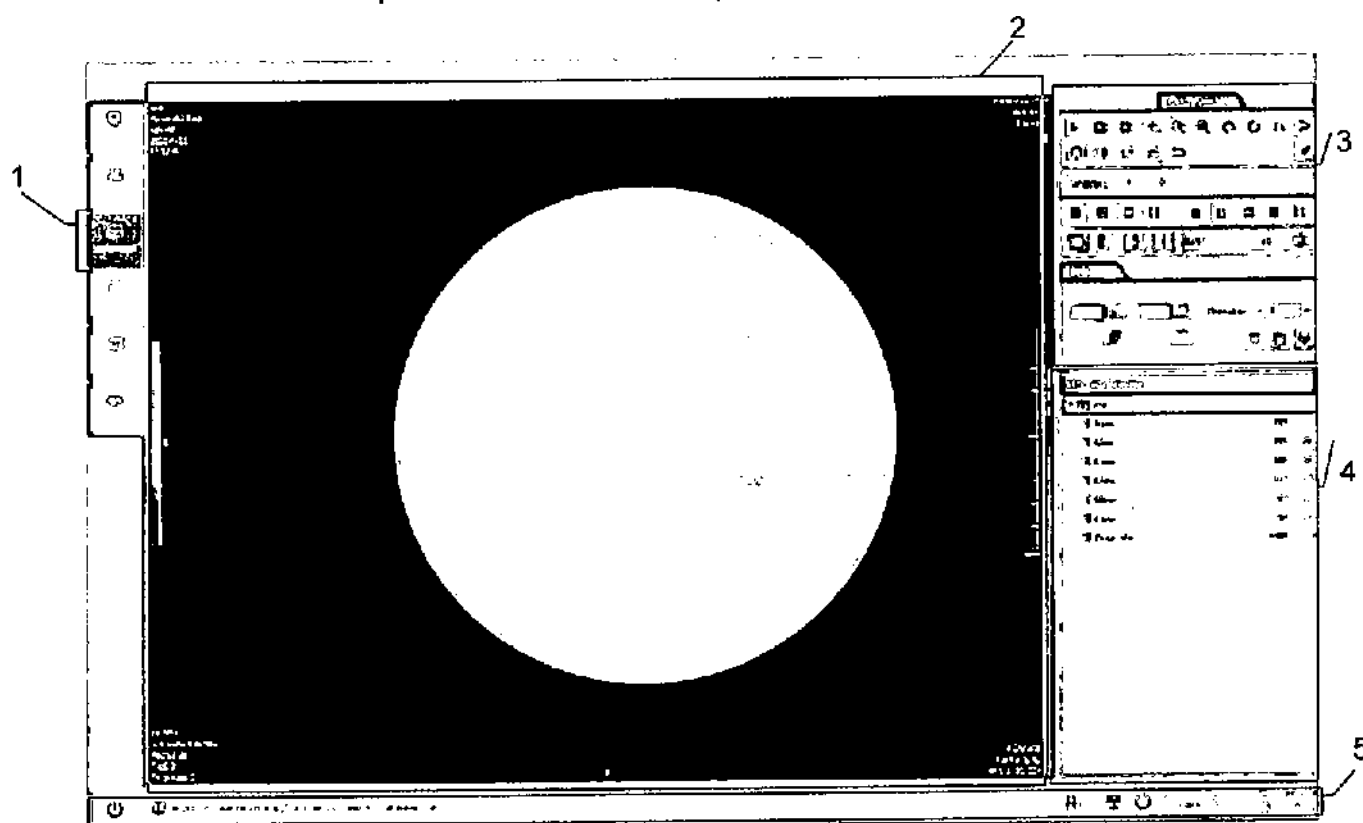


Рисунок 5.11 – Интерфейс «Просмотрщик»

Содержимое окна интерфейса:

1. Вкладка «Просмотрщик»;
2. Окно просмотра;
3. Панель инструментов для анализа изображений;
4. Список серий исследования;
5. Функциональная панель.

5.3.1 Панель инструментов для анализа изображений

Панель инструментов для анализа изображения состоит из 5 блоков (рис.5.12):

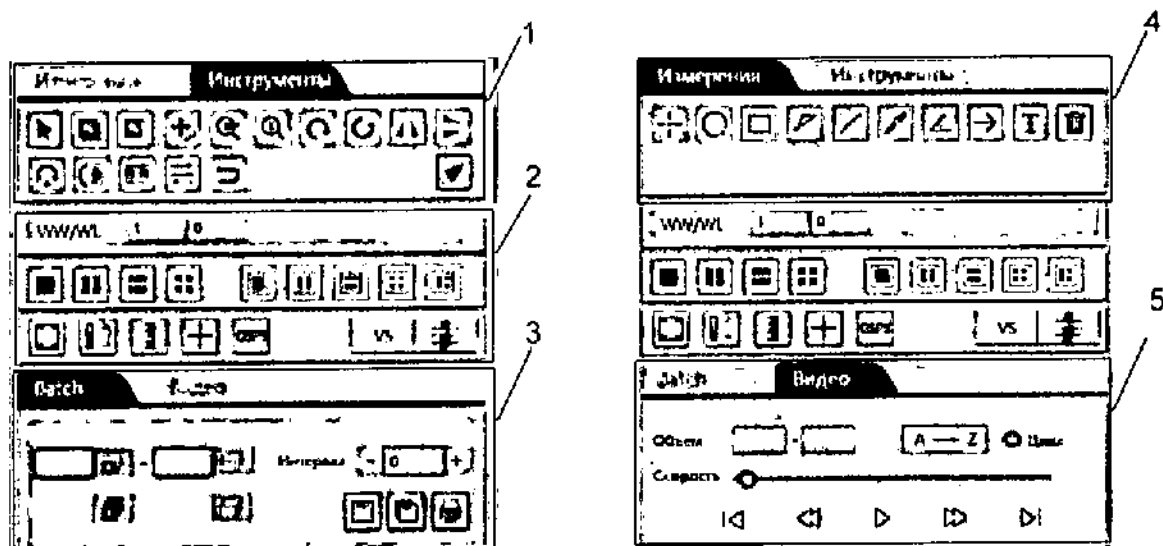


Рисунок 5.12 – Панель инструментов для анализа изображения

Содержимое панели:

1. Вкладка «Инструменты»;
2. Настройка окна просмотра;
3. Вкладка «Batch»;
4. Вкладка «Измерения»;
5. Вкладка «Видео».

Вкладка «Инструменты»



	По умолчанию для пролистывания изображений (сброс выбора инструментов)
	Выбрать все
	Выбрать текущую серию
	Перемещение (панорамирование)
	Лупа – увеличить зону интереса

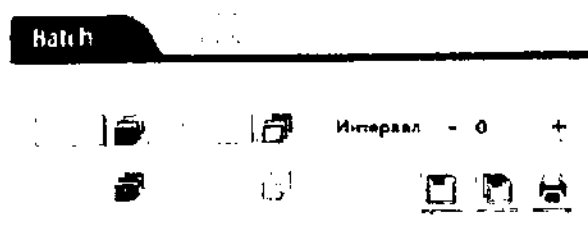
	Масштабирование – увеличить/уменьшить изображение
	Повернуть по часовой стрелке
	Повернуть против часовой стрелки
	Отразить слева направо
	Отразить сверху вниз
	Вращение
	Инверсия
	Сортировать по порядковому номеру изображения
	Сортировать по положению стола
	Отмена – сброс выполненных изменений
	Очистить – отмена выполненных изменений

Настройка окна просмотра

	Поле настройки уровня и ширины окна просмотра
	Поля настройки макета отображения
	Отобразить/скрыть поля информации, расположенные по углам окна просмотра
	Отобразить/скрыть цветовую панель
	Отобразить/скрыть линейку
	Перекрестие
	Отображение GSPS

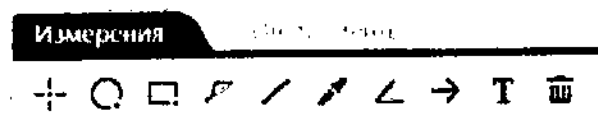
V5	Загрузка дополнительной серии изображений для синхронного сравнительного анализа (2 или 4 серии)
	Отображение положения среза на топограмме (на топограмме текущий срез будет выделяться цветом синхронно с пролистыванием изображений срезов)

Вкладка «Batch»



В данной вкладке возможно изменение и сохранение серий изображений с равным интервалом для уменьшения количества кадров при печати. Пользователь может задать начальное и конечное изображения, сохранить созданную серию изображений и отправить ее на печать.

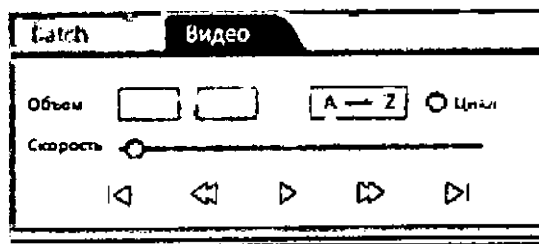
Вкладка «Измерения»



	Перекрестие
	Окружность
	Прямоугольник
	Многоугольник
	Линия
	Значение пикселя
	Угол
	Стрелка
	Ввод текста для создания аннотации



Удалить выбранную аннотацию или выбранное измерение

Вкладка «Видео»

В данной вкладке можно воспроизвести кинопроигрывание изображений, изменяя порядок проигрывания, режим проигрывания, объем (количество изображений – задаются номера начального и конечного изображений), скорость проигрывания и т.д. При отметке поля «Цикл» - воспроизведение станет цикличным.

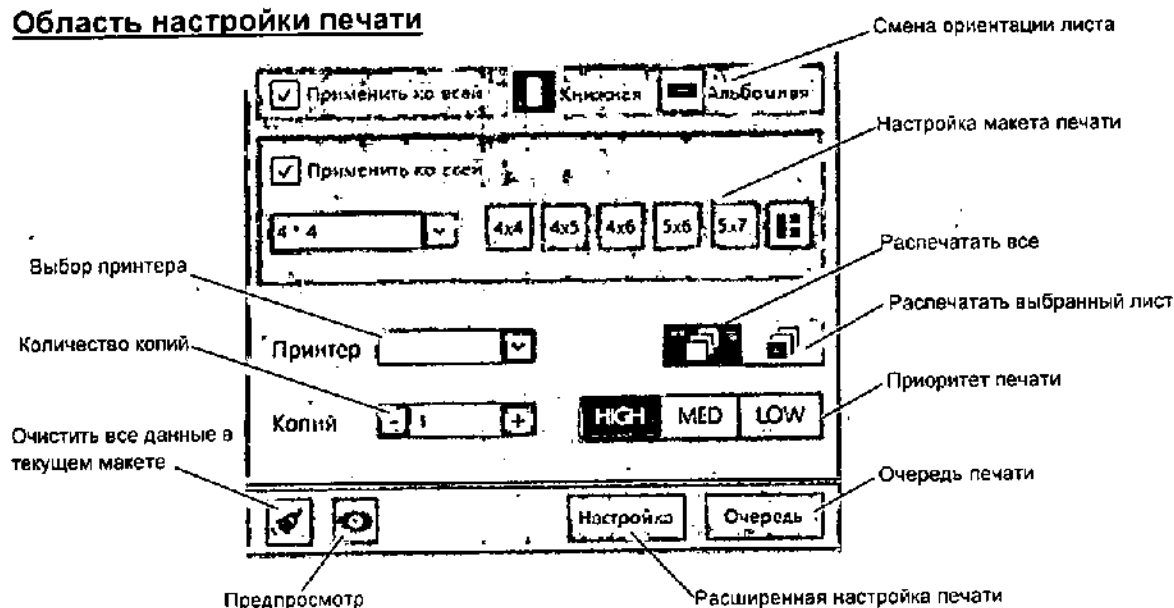
5.4 ВИД ИНТЕРФЕЙСА «ПЕЧАТЬ»

Рисунок 5.13 – Интерфейс «Печать»

Содержимое окна интерфейса:

1. Вкладка «Печать»;
2. Область просмотра макета печати (раскладка для печати и отображение количества распечатываемых листов с возможностью переключения между листами);
3. Инструменты для работы с изображением (см. п.5.1.3.1);
4. Список серий исследования;
5. Область настройки печати;
6. Функциональная панель

Область настройки печати



При нажатии на кнопку «Очередь» откроется диалоговое окно «Диспетчер очереди» (рис.5.14) с отображением состояния печати.

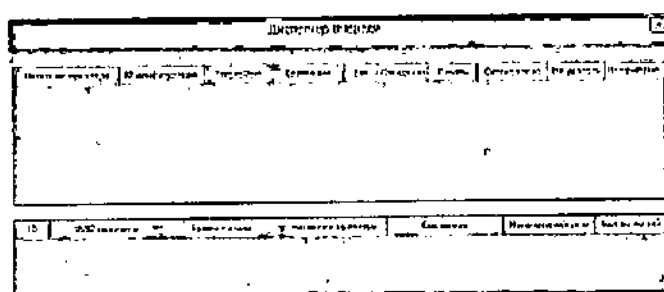


Рисунок 5.14 – Диспетчер очереди печати

5.5 ВИД ИНТЕРФЕЙСА «РЕКОНСТРУКТОР»

Данный интерфейс предназначен для создания новых реконструкций из сырых данных.

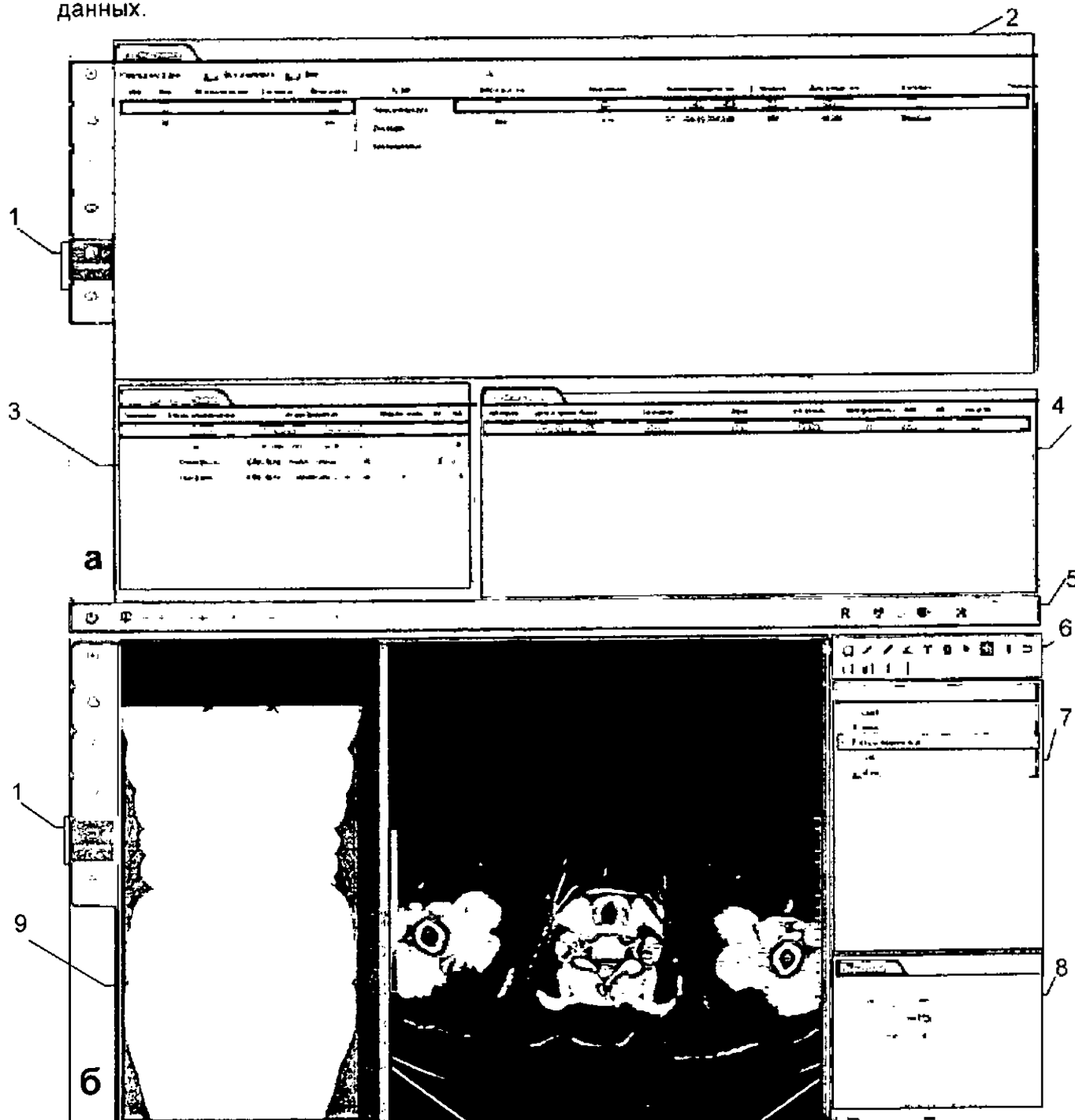


Рисунок 5.15 – Интерфейс «Реконструктор»

а – при запуске с помощью вкладки, б – при запуске через интерфейс «Архив»

Содержимое окна интерфейса:

1. Вкладка «Реконструктор»;
2. Список КТ-исследований;
3. Данные сканирования – список серий КТ-исследования
4. Записи Рекон – список уже выполненных реконструкций из данного набора сырых данных;
5. Функциональная панель;
6. Панель инструментов для анализа изображений;
7. Список серий исследования;
8. Панель параметров реконструкции;
9. Просмотр изображений – разбит на 2 окна: топограммы и аксиальные изображения.

При нажатии правой клавишей мыши на нужное КТ-исследование можно выполнить следующие действия:

1. Открыть в интерфейсе «Просмотрщик»;
2. Экспортировать сырые данные;
3. Заблокировать сырые данные от удаления.

5.5.1 Порядок выполнения реконструкции

1. Выберите требуемое исследование либо через интерфейс «Архив» (правой клавишей мыши вызовите контекстное меню) либо через Список КТ-исследований (выберите требуемое исследование и дважды нажмите на него);
2. В открывшемся окне в списке серий исследований выберите серию, из сырых данных которой вы хотите получить изображения и нажмите на кнопку  для создания ее копии (рис. 5.16). Созданная серия будет выделена цветом;
3. Выберите созданную серию;
4. На панели параметров реконструкции выполните настройку реконструкции (укажите толщину и интервал срезов, уровень и ширину окна реконструкции и т.д.)
5. Нажмите кнопку «Реконструктор». К исследованию будет добавлена серия реконструированных с заданными параметрами данных.

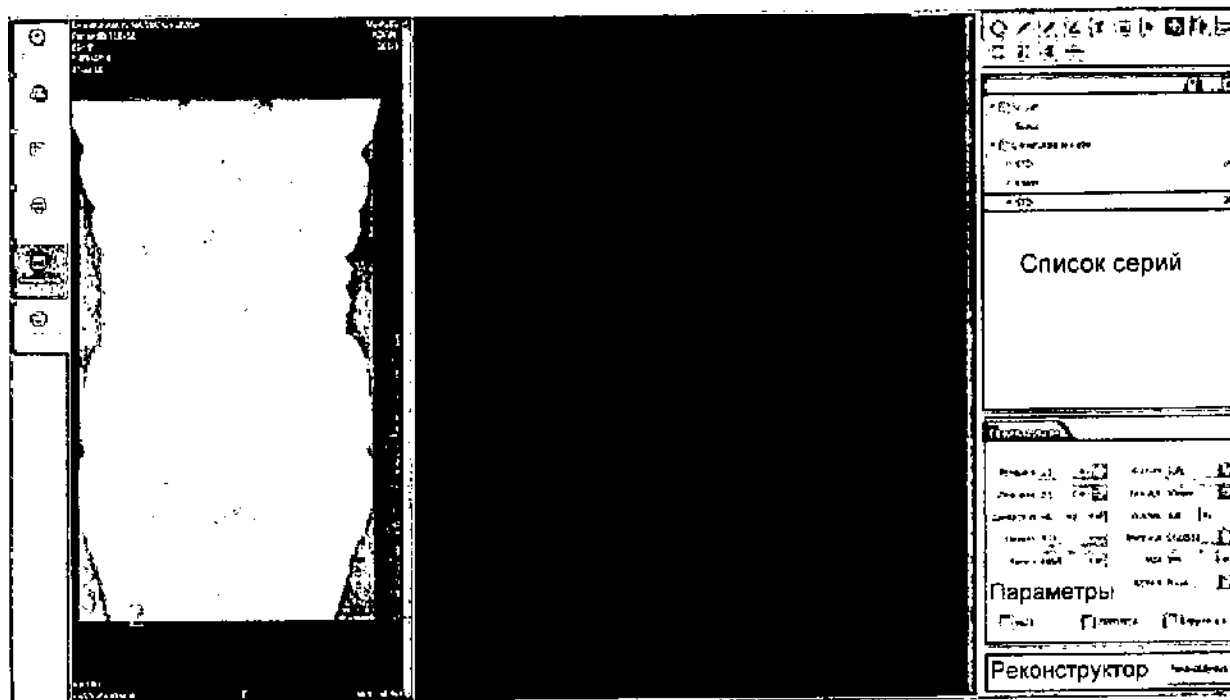


Рисунок 5.16 – Создание реконструкции

5.6 ВИД ИНТЕРФЕЙСА «ПОСТОБРАБОТКА»

Данный интерфейс предназначен для 3D – просмотра изображений (MPR, MIP, MinIP, AIP, VR, VE (виртуальная эндоскопия)).

Содержимое окна интерфейса (рис.5.17):

1. Вкладка «Постобработка»;
2. Кнопки выбора вида постобработки и меню печати;
3. Окно просмотра – может меняться в зависимости от выбранного вида постобработки/ печати.
4. Панель инструментов – может меняться в зависимости от выбранного вида постобработки. Основные функции панели инструментов будут указаны в контекстном меню, вызываемом при нажатии правой клавишей мыши в окне просмотра;
5. Функциональная панель.

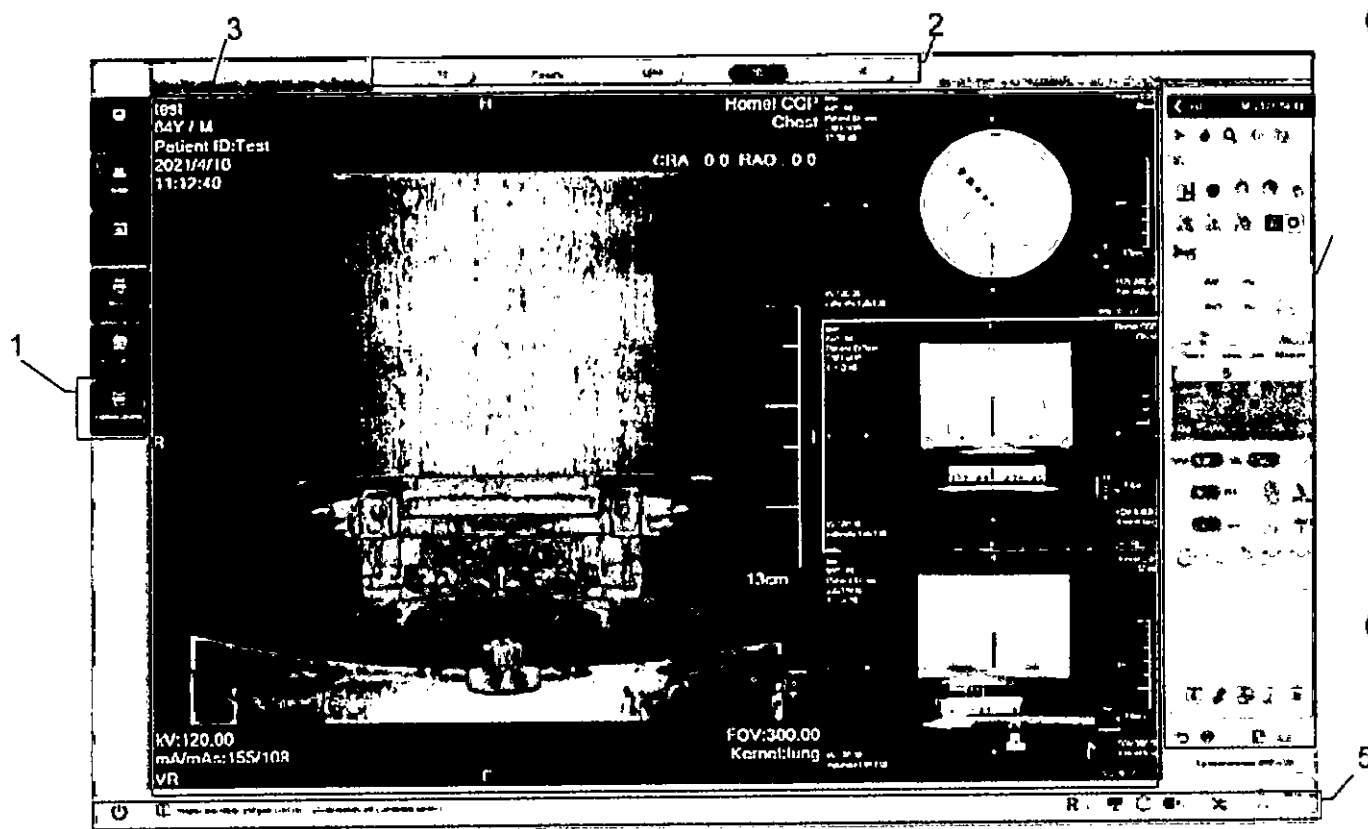
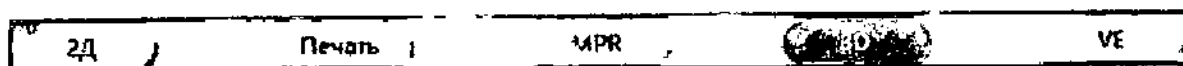


Рисунок 5.17 – Интерфейс «Постобработка»

5.6.1 Кнопки выбора вида постобработки



1. 2D-просмотр;
2. Отправка на печать и меню печати;
3. MPR-просмотр;
4. 3D-просмотр;
5. VE-Виртуальная эндоскопия.

5.6.2 Окно 2D-просмотра и панель инструментов

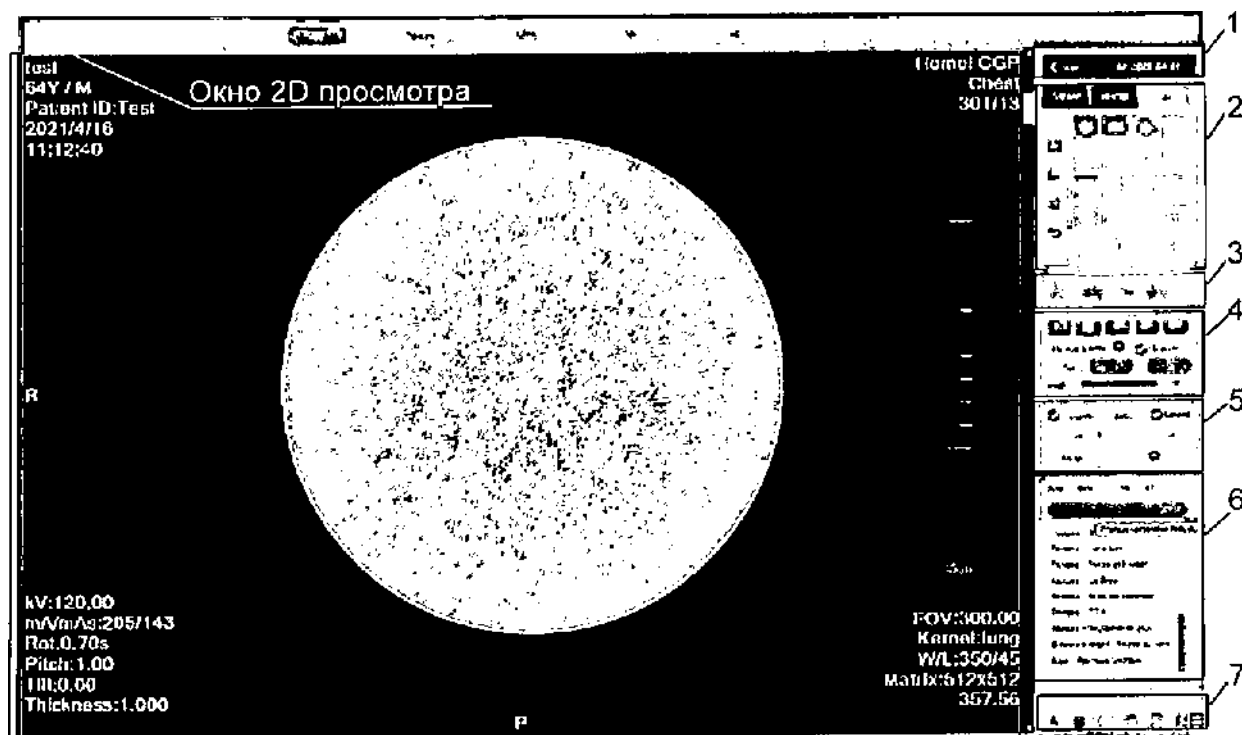
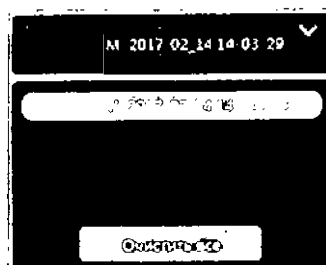


Рисунок 5.18 – Окно 2D-просмотра и панель инструментов

1. Поле данных пациента

При нажатии на это поле откроется список загруженных для просмотра серий исследований и их миниатюр. Для открытия серии в окне просмотра дважды нажмите на нее в списке или перетяните ее в поле окна просмотра



2. Вкладки работы с изображением

Вкладка «Макет отображения» делится на 2 вида: макет отображения серии и макет отображения изображения.

Макет отображения серии (рис.5.19 а) необходим для разделения окна просмотра на зоны при одновременном просмотре нескольких серий исследований. По умолчанию предусмотрены 6 предустановленных макетов 1x1, 1x2, 1x3, 2x2, 3x1 и возможность создать «пользовательский» макет (максимальная разбивка 3x3). Для

установки макета отображения достаточно нажать на кнопку с его обозначением. В случае пользовательского макета при нажатии на кнопку откроется всплывающее окно, в котором перемещая указатель мыши можно задать необходимую раскладку отображения и нажав левую клавишу мыши применить ее к окну просмотра.

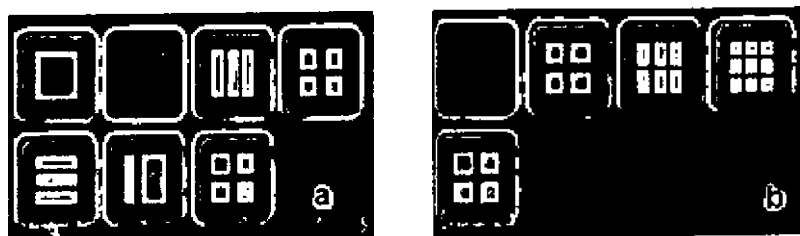


Рисунок 5.19 – Настройка макета отображения:

а – макет отображения серии; б – макет отображения изображения

Макет отображения изображения (рис.5.19 б) необходим для разделения зон окна просмотра на области изображений. По умолчанию предусмотрены 4 предустановленных макета 1x1, 2x2, 2x3, 3x3 и возможность создать «пользовательский» макет (максимальная разбивка 9x9). Для установки макета отображения достаточно нажать на кнопку с его обозначением. В случае пользовательского макета при нажатии на кнопку откроется всплывающее окно, в котором перемещая указатель мыши можно задать необходимую раскладку отображения и нажав левую клавишу мыши применить ее к окну просмотра.

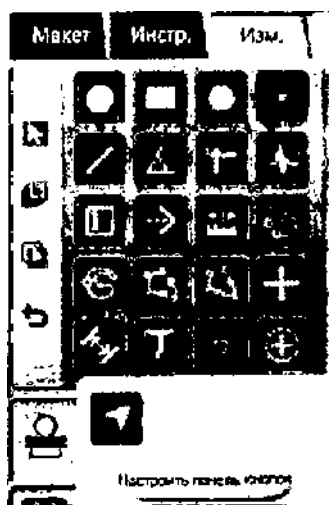
Вкладка «Инструменты» содержит инструменты для выбора режима отображения и инструменты для работы с изображением.



	Выбрать текущую серию – текущая серия отобразится в соответствии с выбранным режимом
	Выбрать все серии – все изображения будут выбраны
	Обратить выделение – будут выбраны все изображения, за исключением тех, которые были выбраны до нажатия кнопки
	Сброс – сброс всех выполненных действий

	Сдвиг (панорамирование)
	Увеличить масштаб изображения (масштабирование)
	Лупа – локальное увеличение части изображения (макс. 4-кратное увеличение)
	Увеличить область
	Авто яркость/контрастность
	Яркость/контрастность (двойной) – настройка яркости/контрастности части изображения
	Яркость/контрастность (режим ROI) – настройка яркости/контрастности изображения в зависимости от зоны интереса
	Яркость/контрастность (стандартный режим) – настройка яркости/контрастности изображения при помощи перемещения мыши с удержанием ее левой клавиши
	Поворот по часовой стрелке
	Поворот против часовой стрелки
	Горизонтальное зеркально отображение
	Вертикальное зеркально отображение
	Обрезать
	Псевдоокрашивание
	Инверсия
	Кнопка настройки отображения инструментов

Вкладка «Измерения» содержит инструменты для проведения линейных и денситометрических измерений, а так же инструменты для создания аннотаций.



	Выбрать текущую серию – текущая серия отобразится в соответствии с выбранным режимом
	Выбрать все серии – все изображения будут выбраны
	Обратить выделение – будут выбраны все изображения, за исключением тех, которые были выбраны до нажатия кнопки
	Сброс – сброс всех выполненных действий
	Круг – выделить область в виде окружности на изображении. Для выделенной области будут отображаться макс., мин. и среднее значения плотности внутри нее, площадь области и ее стандартное отклонение (SD)
	Прямоугольник – выделить область в виде прямоугольника на изображении. Для выделенной области будут отображаться макс., мин. и среднее значения плотности внутри нее, площадь и периметр области, и стандартное отклонение (SD)
	Многоугольник – выделить область в виде произвольного многоугольника на изображении (при перемещении указателя мыши – при нажатии левой кнопки мыши устанавливается вершина многоугольника, при нажатии правой кнопки мыши будет создан многоугольник на изображении). Для выделенной области будут отображаться макс., мин. и среднее значения плотности внутри нее, площадь области и ее стандартное отклонение (SD)
	Измерение пикселя – измерение КТ-числа в одной точке изображения (при нажатии и удержании левой клавиши мыши)
	Прямая – линейное измерение расстояния между двумя точками (при нажатии и удержании левой клавиши мыши)
	Угол – измерение величины угла (необходимо задать как минимум 3 точки при помощи левой клавиши мыши)
	Измерение – определение соотношения длины различных тканей на одном изображении, например, соотношение диаметра заполненного контрастом сосуда и диаметра самого сосуда в случае его расслоения
	Гистограмма – отображение гистограммы значений КТ-чисел вдоль проведенной линии, с отображением макс., мин. и среднего значений плотности ее длины и стандартное отклонение (SD)

	Текст – создание прямоугольного текстового поля на изображении
	Стрелка
	Измерение просвета - измерение расстояния между двумя точками
	Произвольная кривая – измерение длины кривой линии. Кривая создается при перемещении указателя мыши с нажатием и удержанием левой клавиши мыши
	Произвольная область – выделение произвольной области изображения. Для выделенной области будут отображаться макс., мин. и среднее значения плотности внутри нее, площадь области и ее стандартное отклонение (SD)
	Полигональная кривая – измерение длины кривой линии. Кривая создается при перемещении указателя мыши – при нажатии левой кнопки мыши устанавливаются точки кривой, при нажатии правой кнопки мыши будет создан кривая на изображении, расположение точек кривой можно редактировать
	Полигональная поверхность – выделение произвольной области изображения. Поверхность создается при перемещении указателя мыши – при нажатии левой кнопки мыши устанавливаются точки кривой, при нажатии правой кнопки мыши будет создана область на изображении, расположение ее точек можно редактировать. Для выделенной области будут отображаться макс., мин. и среднее значения плотности внутри нее, площадь области и ее стандартное отклонение (SD)
	Перекрестие – отображение на изображении системы координат для определения расположения точки и расстояния от центра перекрестия до этой точки
	Измерение зазора – измерение расстояния между двумя линиями, например для измерения диаметра сосуда
	Перпендикуляр – измерение длины двух перпендикулярных линий
	Удалить все созданные измерения и аннотации
	По умолчанию
	Кнопка настройки отображения инструментов

3. Настройка отображения позиции среза



Для работы этой функции необходимо одновременно открыть в окне просмотра топограммы КТ-серии и серию аксиальных КТ-изображений.

	Локалайзер При загрузке КТ-исследования с серией, содержащей топограммы, необходимо выделить эту серию и нажать на кнопку «Локалайзер», для установления метки Localizer и подтверждения, что эти топограммы связаны с загруженной серией
---	---

	Удалить локалайзер Снять установленную метку Localizer с топограммы
	Связанный локалайзер При выборе аксиального КТ-изображения и нажатия этой кнопки на топограммах (с отметкой Localizer) появится отметка положения этого изображения (рис. 5.20, макс. количество отметок уровня – 1). При дальнейшем пролистывании КТ-изображений двойное нажатие на отметку положения вернет на экран аксиальное изображение указанного среза
	Удалить связь Удалить отметку уровня КТ-изображения

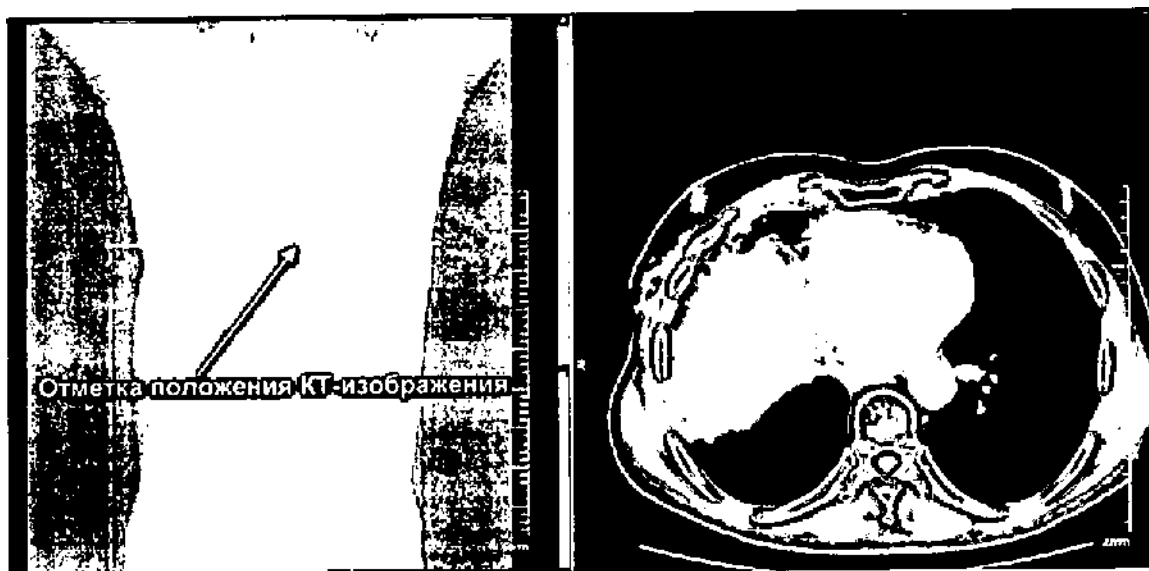
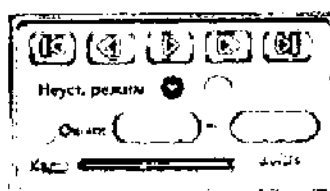


Рисунок 5.20 – Отметка положения КТ-изображения

4. Автовоспроизведение

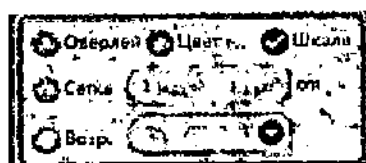


В данной части панели инструментов можно настроить воспроизведение 2D-изображений.

	Главная – перемotka к первому КТ-изображению
	Предыдущее КТ-изображение
	Воспроизведение/Пауза
	Следующее КТ-изображение
	Последняя – перемotka к последнему КТ-изображению

	Выбор вида проигрывания и направление проигрывания: • Не повторять – воспроизведение однократно без повтора. При установке флажка в поле Положение (Полож.) можно изменить направление воспроизведения • Циклический – циклично повторяющееся воспроизведение. При установке флажка в поле Положение (Полож.) можно изменить направление воспроизведения • Неуст. режим – повторяющееся воспроизведение, отличие от циклического воспроизведения в том, что в данном режиме повтор воспроизведения идет со сменой направления воспроизведения
	Пользователь может задать диапазон воспроизведения, указав порядковые номера первого и последнего КТ-изображений
	Изменение скорости воспроизведения (макс. 20 КТ-изображений в секунду)

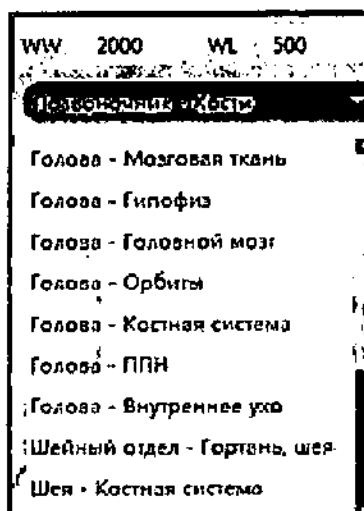
5. Настройка отображения



1. Оверлей – отобразить/скрыть поля информации, расположенные по углам окна просмотра;
2. Цвет – отобразить/скрыть цветовую линейку;
3. Шкала – отобразить/скрыть линейку;
4. Сетка - отобразить/скрыть сетку на изображении. Пользователь может задать размер ячеек сетки;
5. Возр. – направление пролистывания серий изображений. Пользователь может выбрать сортировку по порядковому номеру устройства, номеру исследования, времени исследования, времени получения изображения, порядковому номеру изображения.

6. Настройки окна отображения (WW/WL)

Помимо кнопок вкладки «Инструменты» яркость и контрастность окна отображения можно настроить, задав вручную параметры ширины и уровня окна отображения (window width – WW и window level – WL) или используя предустановленные значения из списка.



7. Функциональные кнопки



	Очистить окно – очистка окна просмотра от изображений
	Отправить на печать – отправка выбранного изображения в меню печати. Для начала настройки печати нажмите на кнопку «Печать», расположенную над окном просмотра
	Отправить в отчет – отправка выбранных изображений в Отчет для создания заключения по результатам анализа изображений текущего КТ-исследования
	Редактировать отчет – при нажатии на кнопку откроется окно «Отчет» с возможностью редактирования заключения по результатам анализа изображений текущего КТ-исследования
	Просмотр информации DICOM – при нажатии на данную кнопку откроется диалоговое окно с отображением информации, содержащейся в DICOM-заголовках
	Сохранить – при нажатии на данную кнопку откроется диалоговое окно, позволяющее сохранить КТ-изображение или изображение окна просмотра, в том числе в виде видеофайла или файла в формате *.bmp, *.jpeg, *.DCM. Файлы так же можно сохранить и на локальном хранилище.

5.6.3 Окно печати и панель инструментов

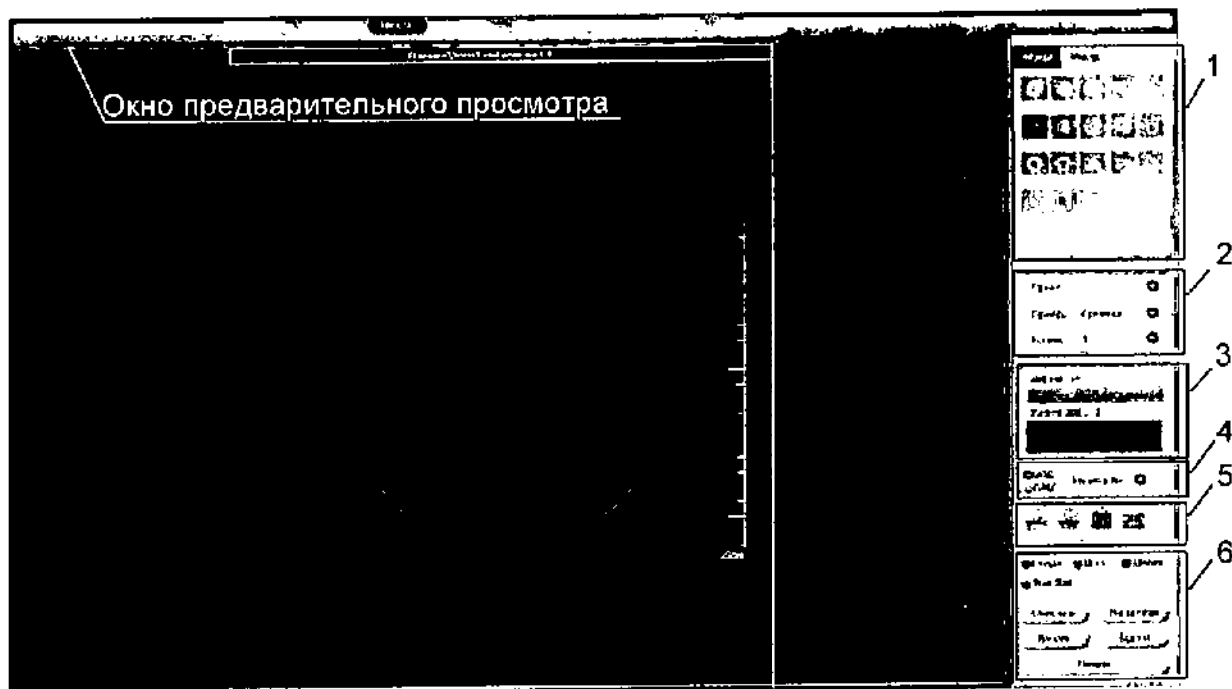
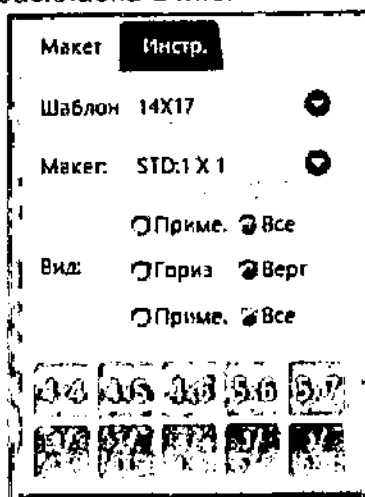


Рисунок 5.21 – Окно печати и панель инструментов

В окне предварительного просмотра содержатся данные обо всех снимках, загруженных для печати, их раскладка для печати, количество изображений и страниц (листов пленки), которые будут напечатаны.

1. Вкладки работы с изображением

Вкладка «Макет» необходима для определения базовых характеристик при печати – размер страницы, раскладка и т.д.



- Шаблон – указывается в зависимости от листа пленки, размер указан в дюймах;

- Макет – настройка макета раскладки для печати. Устанавливая флажок в одно из полей ниже, можно применить выбранный макет к текущему листу или ко всем страницам, выводимым на печать;
- Вид – ориентация листа при печати: горизонтальная или вертикальная. Устанавливая флажок в одно из полей ниже, можно применить выбранный макет к текущему листу или ко всем страницам, выводимым на печать;
- Кнопки стандартной раскладки для печати. Нажимая на эти кнопки, можно применить стандартную раскладку к текущему листу или ко всем страницам, выводимым на печать (см. рис 5.22).

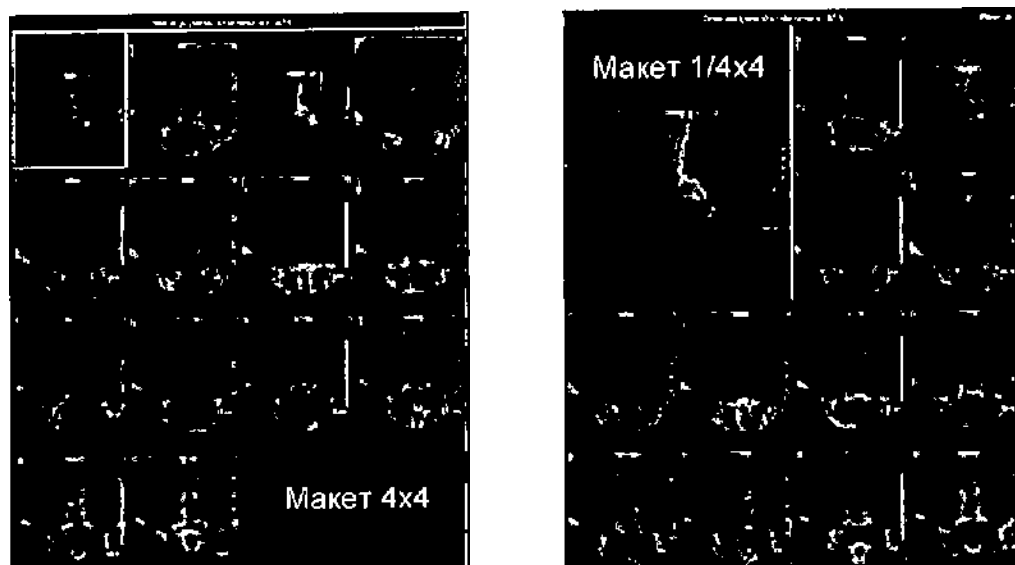


Рисунок 5.22 – Разница между макетами 4x4 и 1/4x4

Вкладка «Инструменты» содержит инструменты для выбора режима отображения и инструменты для работы с изображением.



	Обратить выделение – будут выбраны все изображения, за исключением тех, которые были выбраны до нажатия кнопки
	Выбрать все изображения
	Отменить выбор
	Удалить изображение
	Предварительный просмотр в соответствии с настройками принтера
	По умолчанию
	Сдвиг (панорамирование)
	Настройка яркости/контрастности изображения при помощи перемещения мыши с удержанием ее левой клавиши
	Увеличить масштаб изображения (масштабирование)
	Сброс – сброс всех выполненных действий
	Поворот по часовой стрелке
	Поворот против часовой стрелки
	Горизонтальное зеркально отображение
	Вертикальное зеркально отображение
	Инверсия
	Выбрать серию
	Выбрать текущую печать
	Быстрый 2D-просмотр – откроется диалоговое окно (рис.5.23) для настройки изображения на печать

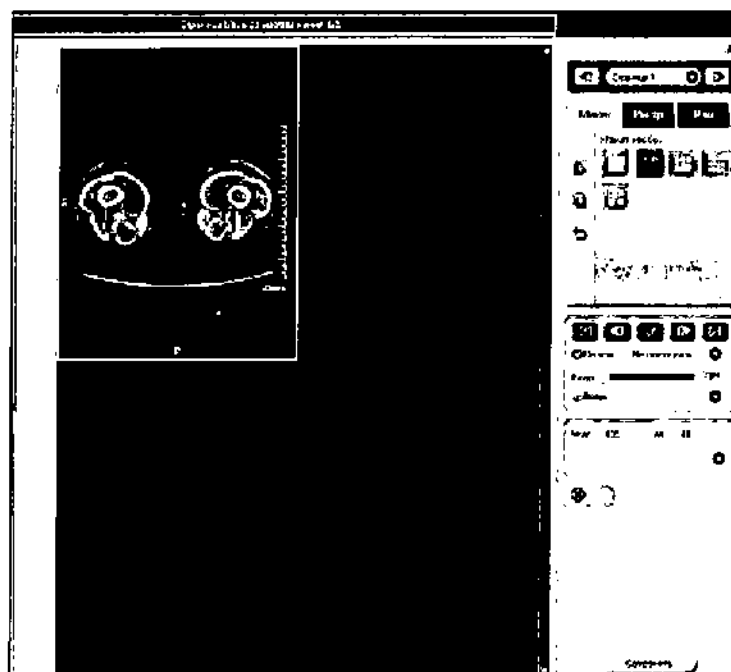


Рисунок 5.23 – Быстрый 2Dпросмотр
(описание вкладок см. в п.5.1.6.2 «Окно 2D-просмотра и панель инструмента»)

2. Настройка принтера

Принт:	☐
Приор:	Средний ☐
Копии:	1 ☐

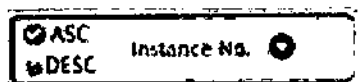
- Выбор принтера для печати;
- Выбор приоритета печати. Уровень приоритета делится на высокий, средний и низкий. Программа выбирает значение по умолчанию;
- Выбор количества копий (максимально 5).
-

3. Список загруженных данных

Patient List:	
Имя	Исследовани
Patient_202...	2

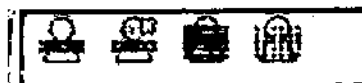
В данном поле отображаются данные о загруженных изображениях, в частности ФИО пациента и ID исследования.

4. Настройка порядка изображений



В данном поле выполняется настройка порядка изображений в раскладке (ASC – в порядке возрастания, DESC – в порядке убывания) в зависимости от порядкового номера устройства, номеру исследования, времени исследования, времени получения изображения, порядковому номеру изображения

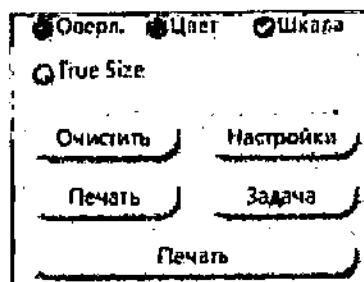
5. Настройка отображения позиции среза



Для работы этой функции необходимо одновременно открыть в окне просмотра топограммы КТ-серии и серию аксиальных КТ-изображений.

	При загрузке КТ-исследования с серией, содержащей топограммы, необходимо выделить эту серию и нажать на кнопку «Локалайзер», для установления метки Localizer и подтверждения, что эти топограммы связаны с загруженной серией
	Снять установленную метку Localizer с топограммы
	При выборе аксиального КТ-изображения и нажатия этой кнопки на топограммах (с отметкой Localizer) появится отметка положения этого изображения только для текущей страницы
	При выборе аксиального КТ-изображения и нажатия этой кнопки на топограммах (с отметкой Localizer) появится отметка положения этого изображения только для всех страниц

6. Поле настройки печати



- Оверлей – отобразить/скрыть поля информации, расположенные по углам окна просмотра;
- Цвет – отобразить/скрыть цветовую линейку;
- Шкала – отобразить/скрыть линейку;
- Очистить – удалить текущий набор настроек для печати;
- Настройки – появится диалоговое окно для настройки параметров печати;

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЗ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 113 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	------------------------

- Печать – текущая страница раскладки будет отправлена на выбранный принтер для выполнения печати;
- Задача – откроется диалоговое окно «Менеджер печати» (рис. 5.24). В менеджере печати возможно выполнить следующие действия:
 - Задание печати отображается первым в списке. Задание, для которого печать еще не выполняется, отображается со статусом «ожидание»; задание, при печати которого произошла ошибка, отображается в списке со статусом «отменено».
 - Чтобы запустить заново задание печати следует нажать кнопку «Печать».
 - Чтобы остановить выполнение печати или отменить выполнение печати, для задания в стадии ожидания, следует нажать кнопку «Стоп».
 - Для удаления задания печати в списке печати, следует нажать кнопку «Удалить».
 - Для закрытия диалогового окна «Менеджер печати», следует нажать кнопку «Скрыть».
 - Список успешно выполненных заданий отображается в списке «Завершенные задания».
 - Для удаления списка успешно выполненных заданий печати следует нажать кнопку «Очистить».

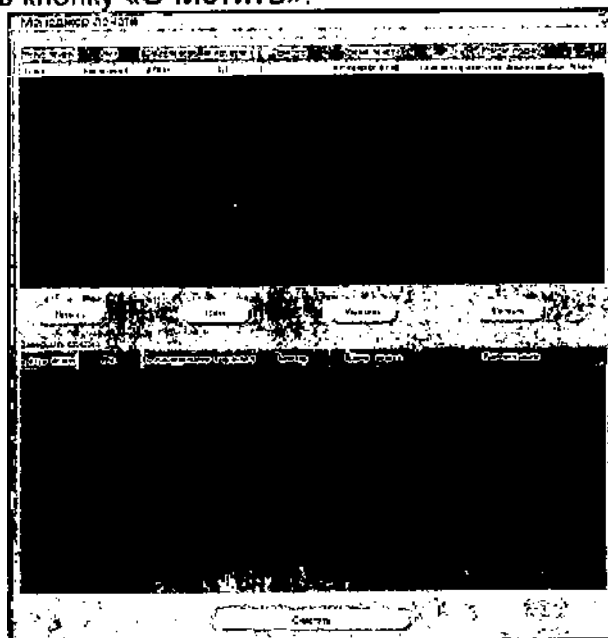


Рисунок 5.24 – Менеджер печати

- Печать (большая кнопка внизу поля) – все страницы раскладки будет отправлена на выбранный принтер для выполнения печати.

5.6.4 Окно MPR-просмотра и панель инструментов

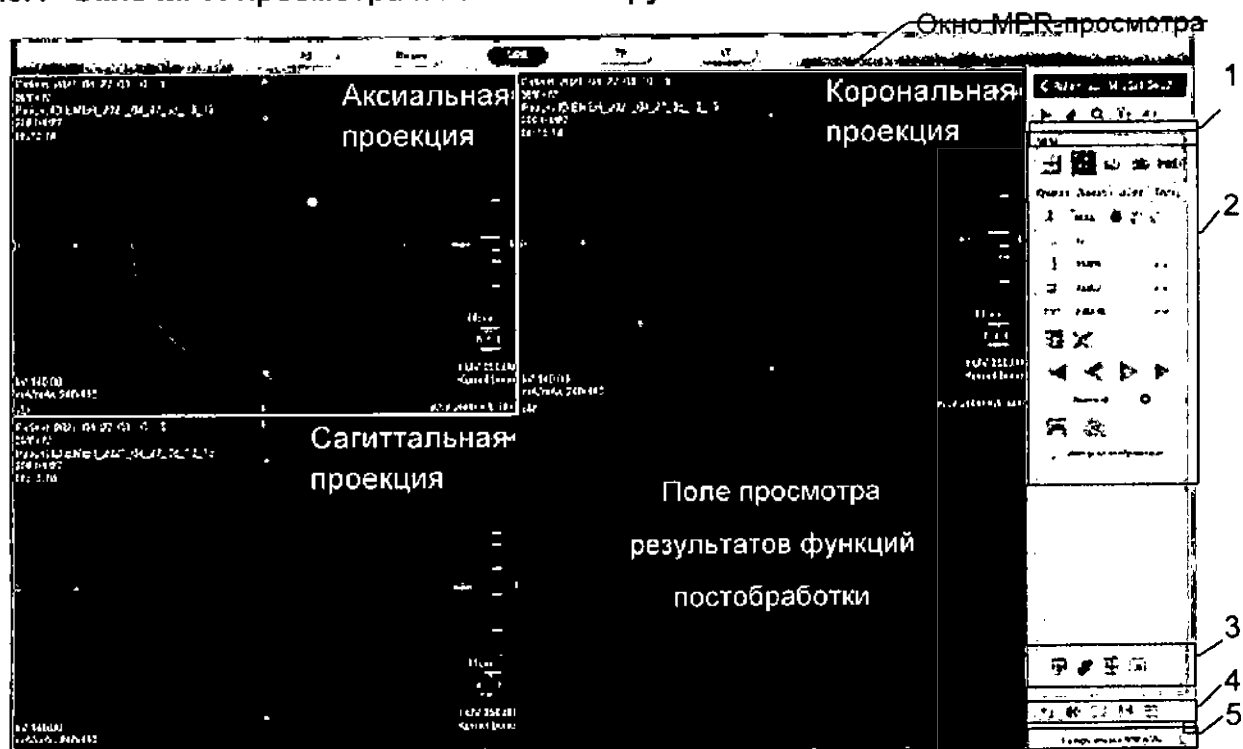
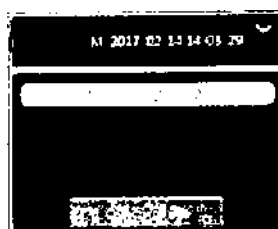


Рисунок 5.25 – Окно MPR-просмотра и панель инструментов

В правом нижнем углу каждого поля можно вручную выполнить настройку уровня и ширины окна отображения (WW/WL), нажав на поле **WW:360 WL:60**.

1. Поле данных пациента

При нажатии на это поле откроется список загруженных для просмотра серий исследований. Для открытия серии в окне просмотра дважды нажмите на нее в списке или перетяните ее в поле окна просмотра



2. Функциональные кнопки



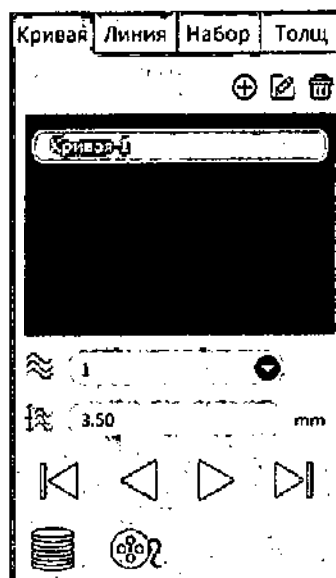
	По умолчанию
	Сдвиг (панорамирование)

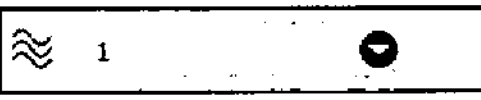
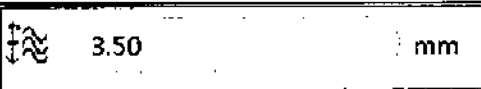
	Увеличить масштаб (масштабирование)
	Яркость/контрастность
	Быстрый 2D-просмотр (рис.5.23)
	Закладка

3. Настройка отображения

- Макет отображения – выбор макета отображения: - макет 2x2 или - макет 1:3;
- 2D-просмотр – стандартный режим просмотра;
- AIP – режим просмотра проекций средней интенсивности (average intensity projection).
- MIP – режим просмотра проекций максимальной интенсивности (maximum intensity projection).
- MinIP – режим просмотра проекций минимальной интенсивности (minimum intensity projection).
- Функции для работы с изображением**

Функция «Кривая» позволяет создать кривую на изображении, которая будет использоваться как осевая для построения изображений в разных проекциях (рис.5.25)



	Добавить кривую
	Переименовать кривую
	Удалить кривую
	Список кривых
	Пользователь может задать количество линий параллельных заданной кривой (максимально – 11). Для это необходимо нажать поле и покрутить колесико мыши
	Пользователь может задать расстояние между созданными линиями (максимально – 10 мм)
	Кнопки управление автовоспроизведением: ☒ переместить к последней заданной линии кривой слева; ☒ воспроизвести в обратном порядке; ☒ воспроизвести в прямом порядке; ☒ переместить к последней заданной линии кривой справа
	Сохранить набор данных – реконструированные изображения будут сохранены в отдельной серии DICOM-изображений
	Отправить на печать

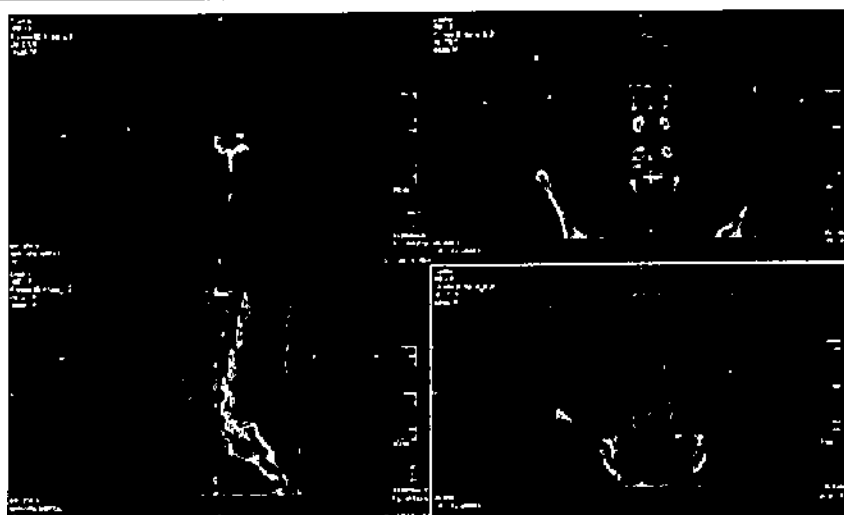
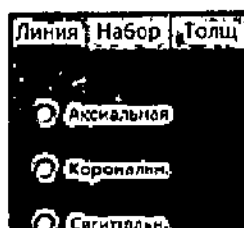


Рисунок 5.25 – Функция «Кривая»
Существует 3 метода редактирования кривой:

- Добавление: с зажатой клавишей Ctrl, нажмите левой клавишей мыши в области изображения для добавления контрольной точки;
- Удаление: для удаления контрольных точек кривой нажмите правую кнопку мыши на любой контрольной точке для вызова контекстного меню. Нельзя удалить контрольную точку, если кривая состоит только из 2х контрольных точек;
- Коррекция: переместите курсор мышь на контрольную точку кривой и удерживая левую кнопку мыши, измените ее расположение.

Функция «Линия» дает возможность задать касательную осевую линию для построения изображений в разных проекциях: парааксиальной, паракорональной или парасагиттальной (рис.5.26)



а

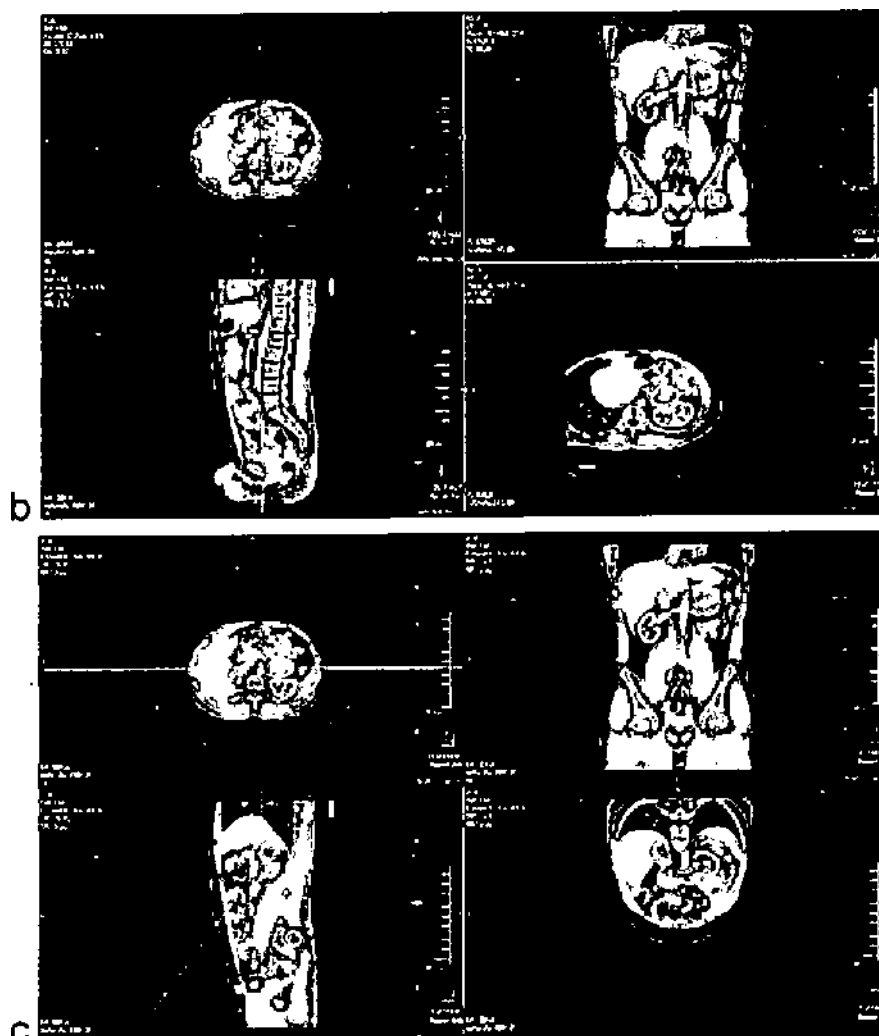


Рисунок 5.26 – Функция «Линия»:
а – парааксиальная, б – паракорональная, с - парасагиттальная

Функция «Набор» дает возможность создать реконструируемый набор данных по заданным параметрам.

Кривая	Линия	Набор	Толщ
1			
30			
5.000			mm
20.000			mm
FOV	100.000		mm
Медленный			
☒ Исходное изображение			

	1		Набор с предустановленными характеристиками. Можно сохранить набор, отредактировать или удалить его
	30		Задать количество срезов
	5.000	mm	Задать толщину среза
	20.000	mm	Задать межсрезовый интервал
FOV	100.000	mm	Задать размер FOV
			Задать набор данных
			Удалить набор данных
 Медленный			Кнопки управление автопроизведением: ☒ переместить к последней заданной линии кривой слева; ☒ воспроизвести в обратном порядке; ☒ воспроизвести в прямом порядке; ☒ переместить к последней заданной линии кривой справа - Медленный скорость воспроизведения
			Сохранить набор данных – реконструированные изображения будут сохранены в отдельной серии DICOM-изображений
			Отправить на печать

 Исходное изображение	Отображение миниатюры исходного изображения в правом нижнем углу области отображения построенного набора данных
--	---

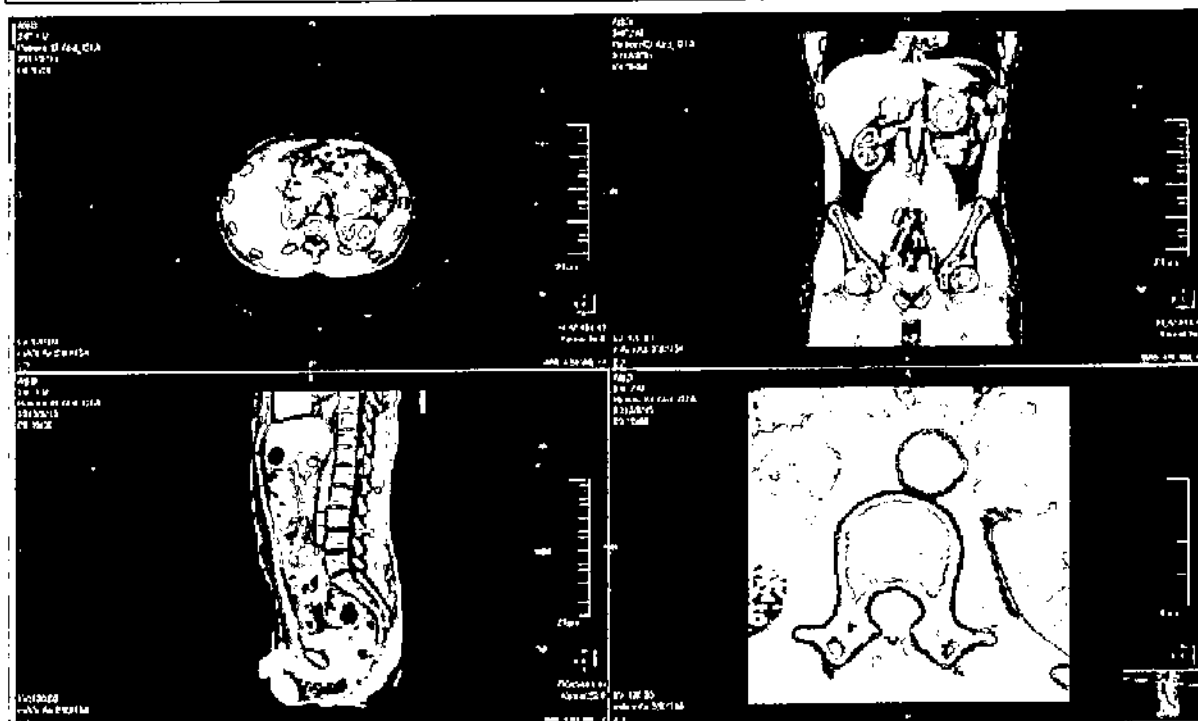


Рисунок 5.27 – Функция «Набор»

Функция «Толщина» (рис.5.28) дает возможность просматривать отображение, созданное путем комбинирования нескольких КТ-срезов в один.

Кривая	Линия	Набор	Толщ
			
	20		mm
	20		mm
	20		mm

			Выбор проекции построенной серии (аксиальная, корональная, сагиттальная)
	20	mm	Настройка толщины слоя. Значения толщин слоев для каждой проекции можно установить отдельно, и соответствующие изображения окон будут отображаться в соответствии с заданным значением. Так же настроить толщину слоя текущего изображения можно вручную в правом нижнем углу, нажав на поле SlabThickness: 20.00 mm
	20	mm	
	20	mm	

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 121 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	------------------------

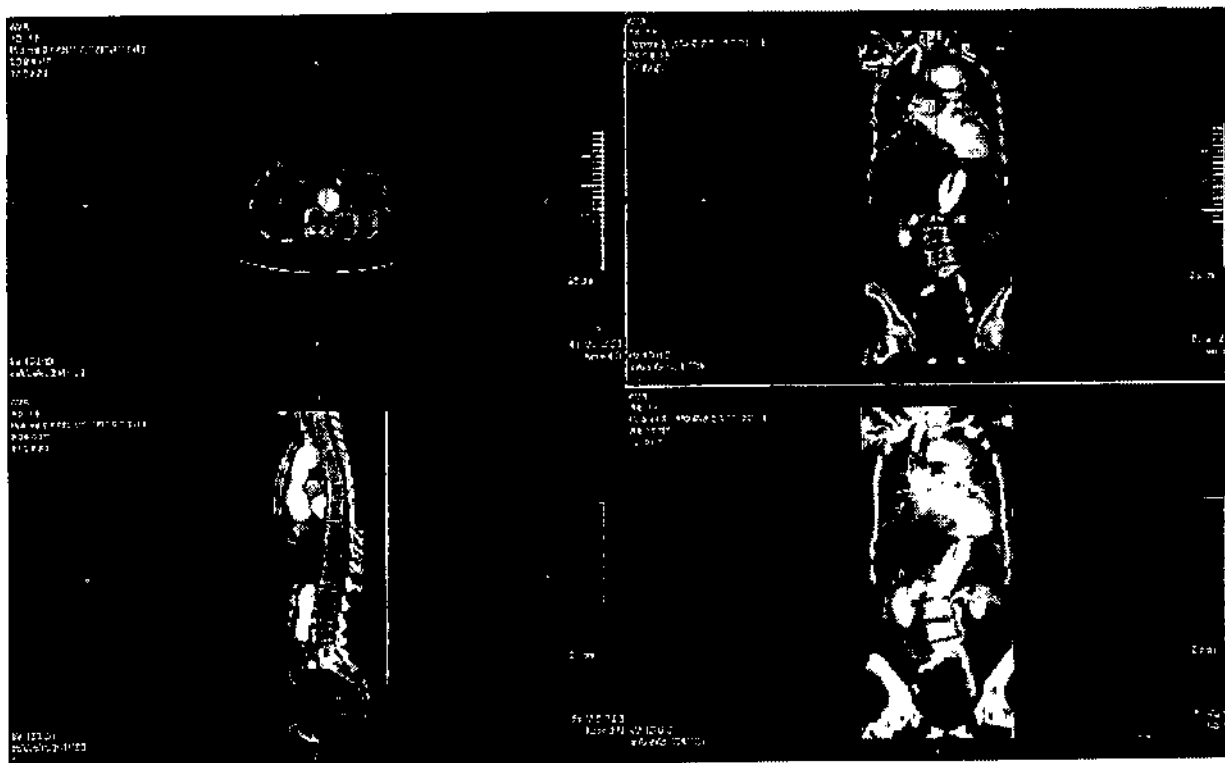


Рисунок 5.28 – Функция «Толщина»

4. Общие функциональные кнопки для работы с изображением

	Отобразить/скрыть поля информации, расположенные по углам окна просмотра
	при нажатии этой кнопки синхронно на всех MPR изображениях будут проводиться увеличение/уменьшение и изменение настроек WWWL
	Отобразить/скрыть осевые линии
	Возвращает изображение к исходному состоянию (осевые линии смещаются в центр изображения)

5. Функциональные кнопки



	Отмена выполненной операции
	Отправить на печать – отправка выбранного изображения в меню печати. Для начала настройки печати нажмите на кнопку «Печать», расположенную над окном просмотра
	Отправить в отчет – отправка выбранных изображений в Отчет для в создания заключения по результатам анализа изображений текущего КТ-исследования

	Сохранить – при нажатии на данную кнопку откроется диалоговое окно, позволяющее сохранить КТ-изображение или изображение окна просмотра, в том числе в виде видеофайла или файла в формате *.bmp, *.jpeg, *.DCM. Файлы так же можно сохранить и на локальном хранилище.
	Инструменты- при нажатии на данную кнопку на панели инструментов появятся инструменты для проведения измерений и записи видео с экрана (рис.5.29)

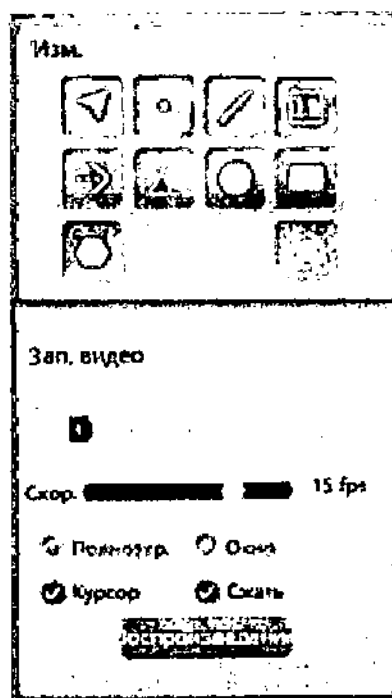
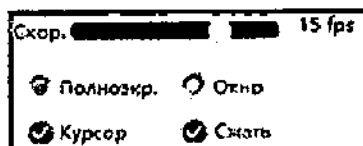


Рисунок 5.29 – Панель инструментов при нажатии кнопки «Инструменты»

Описание кнопок меню инструменты см. 5.6.3.

Для записи видео выполните следующие шаги:

1. Выполните настройку: укажите скорость воспроизведения (максимально 15 fps), укажите записываемую область (весь экран или активное окно), необходимость отображения курсора на видео и необходимость сжатия данных файла для экономии места



2. Нажмите кнопку  и укажите место хранения создаваемого видеофайла;

3. Нажмите кнопку  для приостановки записи;

4. Нажмите кнопку  для окончания записи.

Для просмотра видеофайла нажмите кнопку  и укажите файл, который вы хотите просмотреть.

6. Настройка ширины и уровня окна отображения (WW/WL)

Кроме настройки яркости и контрастности окна отображения при помощи кнопки  пользователь может выбрать предустановленные значения указанных параметров или ввести их значения вручную в поля под списком:

1	Голова - Головной мозг
2	Голова - Гипофиз
3	Голова - Кровеносная система
4	Голова - Орбиты
5	Голова - Костная система
6	Голова - ППН
7	Голова - Внутреннее ухо
8	Шея - Горло, Шея
9	Шея - Костная система
10	Грудная клетка - Средостер
11	Грудная клетка - Легочное
12	Брюшная полость - Печень
13	Брюшная полость - Общее
14	Позвоночник - Кости
15	Позвоночник - Мягкие тка

Поля: WW - 1500 WL - 400

Предустановка WW и WL

5.6.5 Окно 3D-просмотра и панель инструментов

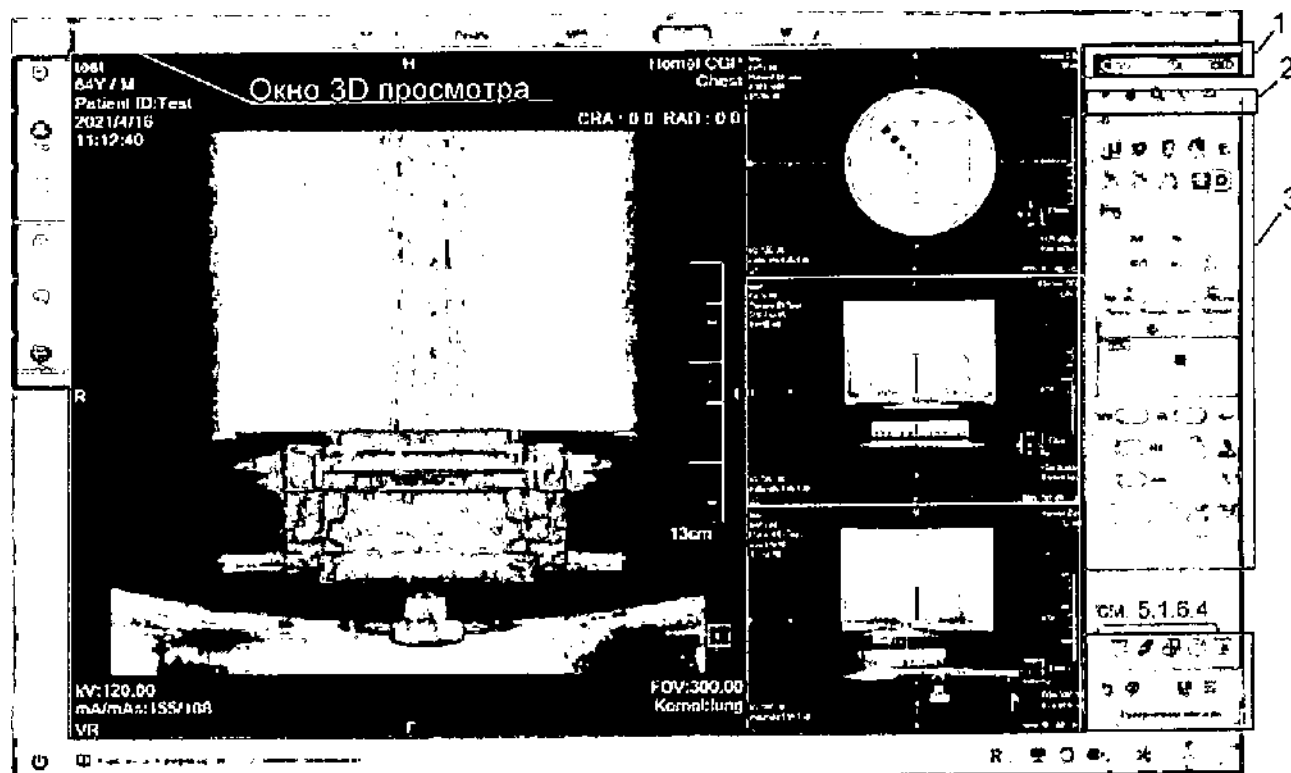
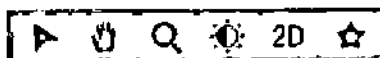


Рисунок 5.30 – Окно 3D-просмотра и панель инструментов

1. Поле данных пациента

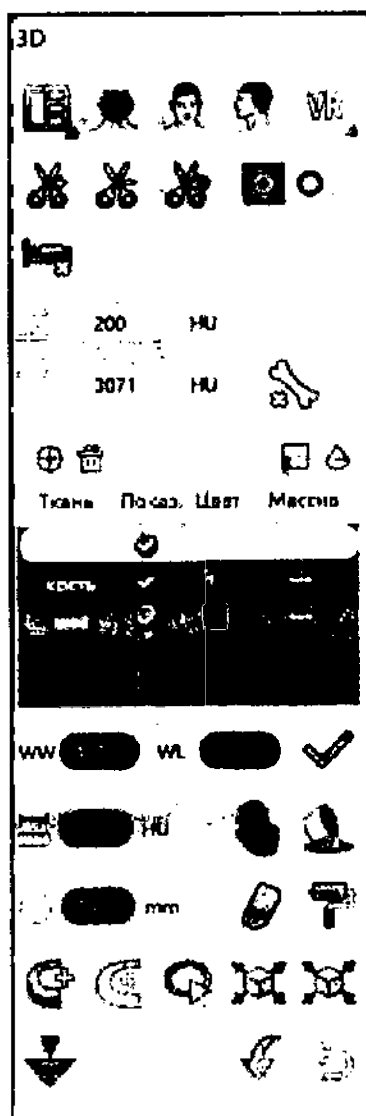
При нажатии на это поле откроется список загруженных для просмотра серий исследований и их миниатюр. Для открытия серии в окне просмотра дважды нажмите на нее в списке или перетяните ее в поле окна просмотра

2. Функциональные кнопки

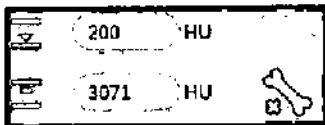
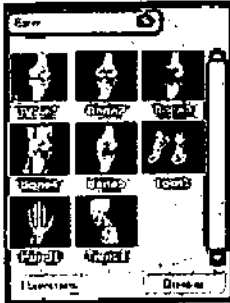
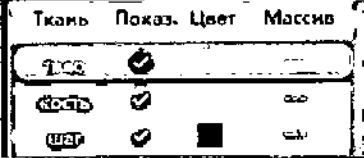


	По умолчанию
	Сдвиг (панорамирование)
	Увеличить масштаб (масштабирование)
	Яркость/контрастность
2D	Быстрый 2D-просмотр (рис.5.23)
	Закладка

3. Панель инструментов работы с 3D-изображениями

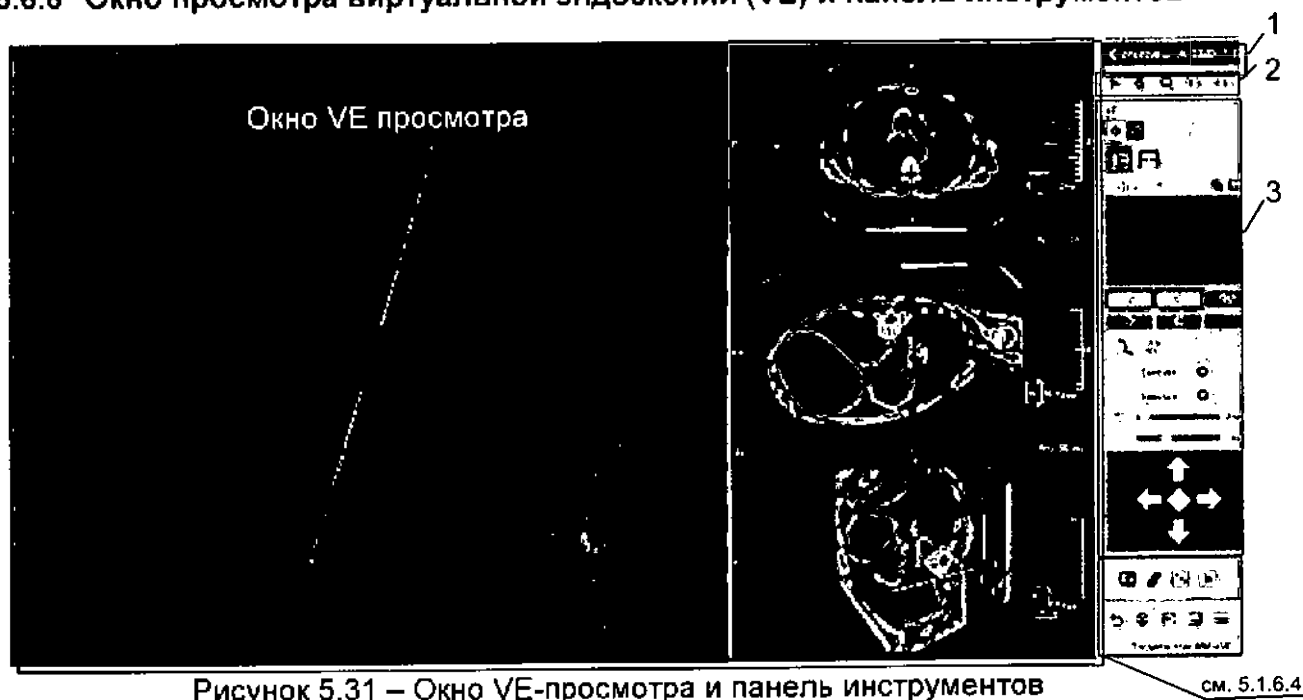


	Выбор макета отображения: - макет 2x2 или - макет 1:3
	Выбор проекции 3D-изображения (аксиальная, коронарная, сагиттальная)
	При нажатии на эту кнопку и вращении колесика мыши можно переключиться на различные режимы постобработки «VR» (3D-изображение), «MIP» (проекция максимальной интенсивности), «AIP» (проекция средней интенсивности), «MinIP» (проекция минимальной интенсивности). Так же можно переключить режимы нажав в левом нижнем углу на буквенное обозначение режима
	Панель вырезания: – вырезать ткань внутри выбранной области,

	 – вырезать ткань снаружи выбранной области.  «Обрезать» – выбрать с помощью мыши с нажатой левой кнопкой область, которую необходимо вырезать. Отпустить левую кнопку;  «Отмена обрезки» – выключает работу инструмента «Обрезать»;  «Сброс обрезки» – восстановить «вырезанную» область.
	Удаление изображения стола из области 3D-просмотра. Нажмите на эту кнопку и в списке тканей уберите отметку с отображения стола
	Удаление изображения костей из области 3D-просмотра. Нажмите на кнопку , затем укажите на изображение костной структуры (скелета) в окне VR-представления. Затем в списке тканей уберите отметку с отображения стола Порог удаления костей может автоматически рассчитываться программой или вводится оператором вручную. Верхний и нижний пороги, установленные по умолчанию: 3071 HU и 200 HU.
	Добавление тканей в список тканей
	Удаление тканей в списке тканей
	Смена цветового шаблона. Шаблон можно выбрать из открывающегося списка 
	Настройка затемнения окон VR и MPR.
	Список тканей, при снятии отметки с 3D-изображения будет удалено изображение соответствующей ткани

	Настроить извлечение изображения в соответствии со значениями ширины и уровня окна отображения (WWWL)
	Панель извлечения Нажмите , затем нажмите левой клавишей мыши в любой необходимой области MPR окна для извлечения ткани. Вы можете задать параметр шага  для определения шага ручного извлечения. Если извлеченная ткань не извлечена полностью и внутри нее находятся другие ткани, то при использовании  другая ткань окрашивается аналогично извлеченной ткани.
	Панель 3D-извлечения  используется для извлечения ткани на MPR изображениях;  задание радиуса для извлечения/стирания;  используется для удаления извлеченной ткани с изображений;
	Добавить область Нажмите левую клавишу мыши для разграничения областей на MPR, очерченная область отобразится послойно сверху вниз в окне с 3D изображением извлеченной ткани.
	Удалить выбранную области из извлеченной ткани.
	Магнитное выделение области
	Морфологический алгоритм позволяет добавлять к извлеченной ткани другие ткани.
	Позволяет удалить выбранный участок извлеченной ткани.
	Отменяет последнее выполненное действие
	Отменяет все выполненные действия в выделенной области.

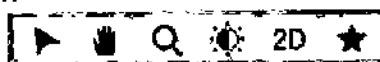
5.6.6 Окно просмотра виртуальной эндоскопии (VE) и панель инструментов



1. Поле данных пациента

При нажатии на это поле откроется список загруженных для просмотра серий исследований и их миниатюр. Для открытия серии в окне просмотра дважды нажмите на нее в списке или перетяните ее в поле окна просмотра

2. Функциональные кнопки



	По умолчанию
	Сдвиг (панорамирование)
	Увеличить масштаб (масштабирование)
	Яркость/контрастность
	Быстрый 2D-просмотр (рис.5.23)
	Закладка

3. Панель инструментов работы с VE-изображениями

Переключатель режима позиционирования



→ Режим «Тело»

Режим «Тело» - режим по умолчанию. Область просмотра (рис.5.32) состоит из изображения вида VE (A) и MPR-представлений в аксиальной (B), коронарной (C) и сагиттальной плоскости (D):

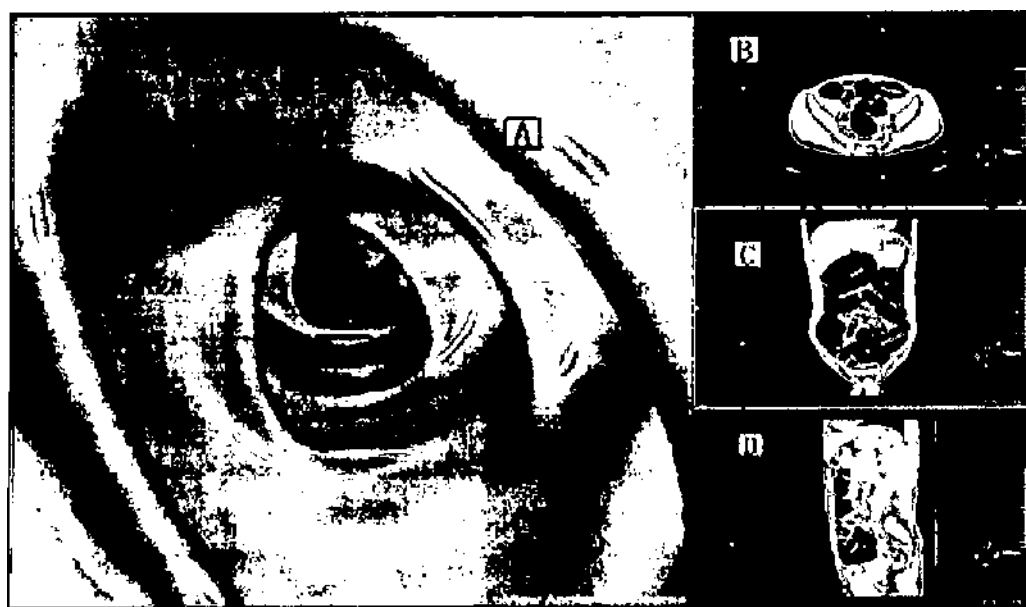


Рисунок 5.32 – Режим «Тело»

Настройка пути продвижения:

Курсор позиционирования внутри окна просмотра MPR-представления может обеспечить изменение положения точки обзора и направления угла обзора.

При перемещении курсора позиционирования в одном из окон просмотра MPR-представления VE-представление синхронно изменяется, вид курсоров в других окнах MPR-представления также синхронно изменяются.

Если выполняется перемещение внутри окна просмотра VE-представления, MPR-представления и положения курсоров позиционирования в окнах просмотра также синхронно изменяются.

→ Режим «Глаз»

В режиме «Глаз» (рис.5.33) отображаются VE-представление (A), MPR-представления в аксиальной плоскости (B), изображение в режиме тела (C) и наклонное поперечное MPR-представление (D):



Рисунок 5.32 – Режим «Глаз»

Оператор в этом режиме может задавать направление угла обзора и содержания наблюдения. Глубина VE-представления составляет 4 см.

Линия вращения: выбрать (активировать) и удерживать полосу вращения на одном из концов сплошной линии желтого цвета на VE-представлении. Линию вращения можно вращать вокруг центра вращения (центральная точка обзора). MPR-представление (D) в нижнем правом углу будет изменяться синхронно. Это наклонное поперечное сечение MPR представляет собой сечение, расположенное вертикально по отношению к VE-представлению и ориентировано вдоль линии поворота.

- В наклонном поперечном сечении MPR низ стрелки ∇ указывает позицию точки обзора. Вершина стрелки показывает положение, которое можно увидеть с расстояния 4 см. Желтая поперечная линия показывает соответствующую линию участка глаза (C) на наклонном поперечном сечении MPR (D).

При перемещении желтой линии секция оси глаза (C) обновляется синхронно. Секция оси глаза представляет собой плоскость, вертикальную по отношению к наклонной секции MPR вдоль референтной линии. Референтная линия всегда вертикальна к стрелке ∇ , которая может выполнять операции полного перемещения, частичного перемещения (референтная линия, перемещение отдельной стрелки) и совместное вращение. Во время перемещения изображения в окнах A, B, C, D координируются соответственно.

- В секции оси глаза (C)  отображает положение отображения центра точки обзора на сечении. Когда сечение оси глаза (C) настраивает слой, желтая референтная линия наклонного поперечного сечения MPR (D) перемещается соответственно.

Настройка макета



Настройка макета предоставляет два вида компоновки области просмотра: левая кнопка – макет 3*1 (по умолчанию); правая кнопка – макет 2*2:

Функция кривой



Функция кривой – определение траектории перемещения в виде кривой. Кривую можно редактировать и воспроизводить.

→ Создать кривую 

Описание: на любом изображении в окнах аксиальной, коронарной и сагитальной проекций следует установить несколько точек мышью, чтобы сформировать кривую. На рисунке 5.33 показана зеленая кривая на MPR-представлении. Контрольная точка размещается внутри белого квадрата. Контрольная точка, обозначенная знаком «S», является начальной точкой. Контрольной точкой, обозначенной буквой «E», является точка остановки.

Когда кривая создается, курсор перемещается в начальную точку кривой. В то же время кривая появляется в списке кривых. При выборе кривой в списке в окне просмотра MPR-представления отображается соответствующая кривая.

→ Переместить контрольную точку

Выполнить щелчок по кривой, чтобы активировать ее в окне просмотра MPR-представления. Выбрать любую точку на кривой и перетащить точку в необходимое положение.

→ Удалить кривую



При удалении кривой в списке ее образ будет удален в окне просмотра MPR-представления.

→ Воспроизведение кривой

- Кривая воспроизведения : путь кривой перемещается в соответствии с направлением стрелки курсора.
- Кривая воспроизведения назад : путь кривой перемещается в соответствии с обратным направлением стрелки курсора.

**ТЕХНИЧЕСКОЕ
ОБСЛУЖИВАНИЕ**
РАЗДЕЛ 7

4. В поле кривой ЭКГ выберите пик R – он соответствует точке на графике (рис. 6.16). Двойное нажатие правой клавишей мыши на точку приведет к ее удалению; двойное нажатие левой клавишей мыши на точку приведет к созданию нового пика; для перемещения нажмите на точку и удерживая левую клавишу мыши переместите пик вдоль кривой.

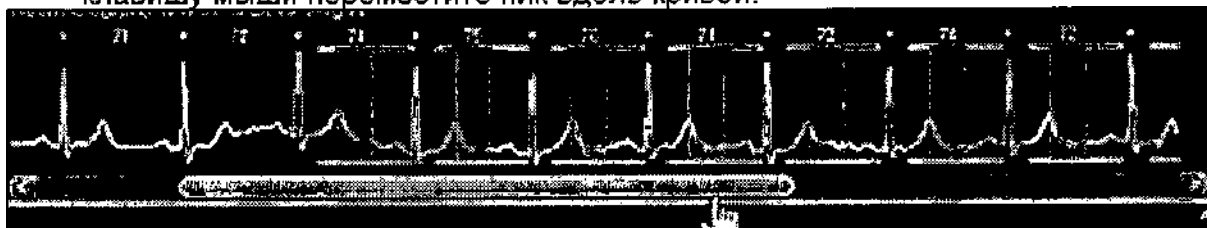


Рисунок 6.16 – Кривая ЭКГ

5. По окончании работ над изображениями необходимо нажать на кнопку «Реконструктор» для запуска реконструкции.

1. Реконструкция данных в ручную. В отличии от стандартной в автономном режиме реконструкции дополнительно доступны 2 вкладки параметров. 1-я справа вкладка предназначена для поиска вручную оптимальной фазы (задаются значения начала и конца фазы, ее приращение (шаг) и положение для предпросмотра). В правом верхнем углу аксиального изображения отображается обозначение фазы. Пользователь может просмотреть изображения фаз от 30% до 80% (шаг 5%).

Расчет положения для предпросмотра:

ПРИМЕЧАНИЕ

Например, всего 192 изображения. Порядковый номер изображения, на котором пользователь хочет выполнить предпросмотр, - 58. Тогда положение для предпросмотра: $(58/192) * 100\% = 30,21\%$. Соответственно в поле положения для предпросмотра вводим значение 30%.

Выбранное положение для предпросмотра будет обозначаться на скауте белой линией.

Пользователь может повторять подобную обработку в режиме предпросмотра до тех пор пока не будет найдена лучшая фаза.

Когда необходимая фаза найдена, Пользователь должен перейти в среднюю вкладку и ввести значение необходимой фазы, выбрать сегмент. После этого необходимо нажать на кнопку «Реконструктор» для создания оптимального изображения необходимой фазы.

2. Автоматический выбор фаз. При выборе автоматического выбора фаз система будет анализировать кривую ЭКГ текущей серии изображений и по результатам анализа выполнять реконструкцию. На данном этапе возможно задание мультифазной реконструкции – ПО позволяет выполнять одновременную реконструкцию до 10 различных фаз.

6.6.6 Корректирование кривой ЭКГ

1. В ПО предусмотрен инструмент для реджактирования кривой ЭКГ. Этот инструмент позволяет редактировать кривую ЭКГ (убирать абнормальные R-пики) в случаях преждевременного сокращения предсердий.



ВНИМАНИЕ

Инструмент редактирования кривой ЭКГ подходит только для легких и случайных преждевременных сокращений. Его нельзя использовать при регулярной или тяжелой аритмии

2. Для этого необходимо выбрать данные исследования пациента из списка КТ-исследований (п.5.2) и отправить их в интерфейс «Реконструктор» (п.5.5).
3. Скопируйте серию изображений.


ВНИМАНИЕ

Во время измерения ЧСС не рекомендуется выполнять другие операции на консоли оператора

4. Получение разметочных изображений. На кривой ЭКГ также можно отследить процесс сканирования – кривая ЭКГ в процессе сканирования становится желтой.
5. Разметка области сканирования.
6. Нативное КТ-сканирование в проспективном режиме. Полученные данные можно использовать для оценки кальциевого индекса сердца.
7. КТ-сканирование с внутривенным болюсным контрастированием (с использованием функции отслеживания Bolus Tracking) в ретроспективном режиме. По умолчанию фаза диастолы – 75%, фаза систолы – 45%. Укажите режим реконструкции (одно- или мультисекторная) либо укажите автоматический режим.

6.6.5 Последующая реконструкция

В случае, если результат исследования по каким-либо причинам неудовлетворителен возможно повторное выполнение реконструкции автономно. Для этого необходимо выбрать данные исследования пациента из списка КТ-исследований (п.5.2) и отправить их в интерфейс «Реконструктор» (п.5.5).

В интерфейсе «Реконструктор» на кривой ЭКГ синим цветом будут выделены области данных, необходимых для определения сердечной фазы.



Рисунок 6.15 – Интерфейс реконструкции изображений сердца

6.6.3 Имитация сканирования с моделированием ЭКГ сигнала

Для обучения персонала или демонстрации проведения сканирования с ЭКГ-синхронизацией возможно выполнение имитации КТ-сканирования с моделированием ЭКГ-синхронизации.

Для запуска имитации необходимо зайти в настройки Конфигурация системы – Другое – Моделирование ECG и установить флажок в чек-бокс «Включить моделирование ECG».

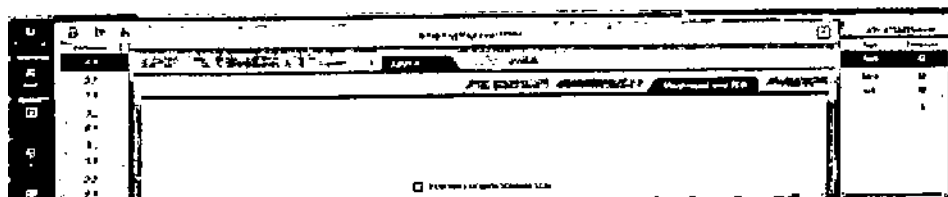


Рисунок 6.13 – Запуск/выключение моделирования сигнала

Далее необходимо перейти в интерфейс сканирования. В интерфейсе сканирования появится поле с изображением кривой ЭКГ. В режиме имитации – в поле будет отображаться надпись DEMO. После этого можно выполнить демонстрацию процесса сканирования.



Рисунок 6.14 – Поле отображения ЭКГ кривой

По окончании демонстрации не забудьте вернуться в настройки Конфигурация системы – Другое – Моделирование ECG и снять флажок в чек-боксе «Включить моделирование ECG».

6.6.4 Проведение исследования при КТ-коронарографии

Проведение исследования состоит из нескольких этапов:

1. Ввод данных пациента (п.6.1.) При заполнении данных пациента обязательно введите его вес и рост (эти данные будут необходимы врачу при выполнении, например, функционального анализа сердца);
2. Выбор протокола сканирования (п.6.2.);
3. Измерение ЧСС. Внизу слева в поле отображения ЭКГ расположена кнопка, запускающая процесс измерения ЧСС для определения максимального, минимального и среднего значений ЧСС в течение 10 сек с автоматическим голосовым управлением. Измеренные данные необходимы для оптимального подбора параметров сканирования;

4. После подключения ЭКГ-кабеля и размещения электродов на мониторе гантри появятся кривая ЭКГ и значение ЧСС. Убедитесь в правильности кривой ЭКГ, отображаемой на мониторе гантри (рис. 6.11);

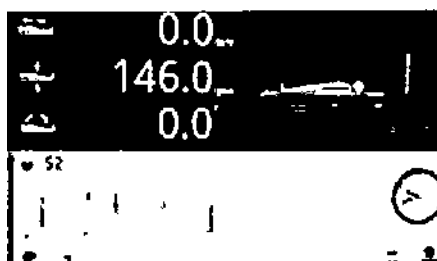


Рисунок 6.11 – Отображение на мониторе гантри кривой ЭКГ и значения ЧСС

6.6.2 Тренировка дыхания

Для получения качественных диагностических изображений крайне важно минимизировать количество артефактов, вызванных дыханием пациента, поэтому крайне важно выполнить тренировку дыхания пациента. Во время тренировки дыхания оператор может проверить наличие/отсутствие движения грудной стенки пациента во время задержки дыхания, а также, ориентируясь на кривую ЭКГ, проверить значение ЧСС и стабильность ритма.

Для помощи оператору во время проведения тренировки дыхания предусмотрено наличие Ассистента, который запускается с монитора гантри (кнопка **А**) и позволяет выполнить тренировку с задержками дыхания (длительность – 10 сек). Кривая дыхания пациента так же будет отображаться на мониторе гантри:

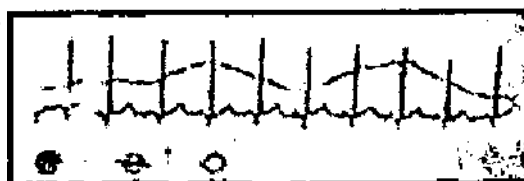


Рисунок 6.12 Отображение кривой дыхания

Чем более плавная и ровная эта кривая, тем меньше вероятность появления дыхательных артефактов, а значит полученное изображение будет более информативным.

ПРИМЕЧАНИЕ

Обычно длительность сканирования с задержкой дыхания может варьироваться в зависимости от коллимации, так, например при коллимации 4 см средняя длительность сканирования составляет не более 10 сек, при коллимации 2 см – 13–15 сек.

60	VENTUM 64 (с 50 кВт генератором)
65	VENTUM 64 (с 80 кВт генератором)
70	VENTUM 128 (с 50 кВт генератором)
75	VENTUM 128 (с 80 кВт генератором)

Рисунок 6.8 – Рекомендованные значения ЧСС для различных моделей РКТ VENTUM

6.6.1 Подключение ЭКГ-кабеля

1. Уложите пациента на стол. Подключите ЭКГ-кабель в разъем на левой панели управления гантри (рис.6.9);
2. К другому концу ЭКГ-кабеля присоедините ЭКГ-электроды.
3. Поднимите руки пациента за голову, затем разместите электроды на теле пациента (один из вариантов размещения электродов приведен на рис.6.10);

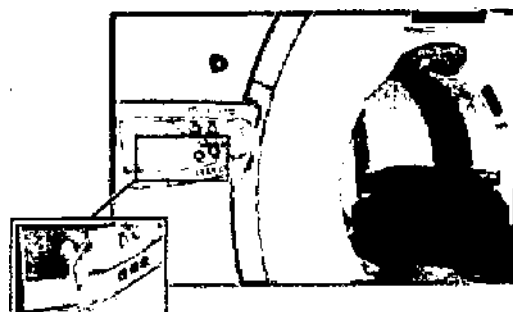


Рисунок 6.9 – Разъем для подключения ЭКГ-кабеля

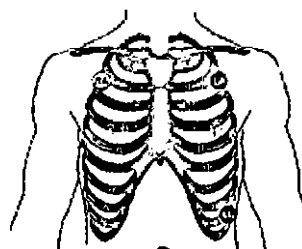


Рисунок 6.10 – Один из вариантов стандартного размещения ЭКГ-электродов на теле пациента

КТ сердца — неинвазивный метод визуализации, позволяющий оценить состояние тканей органа, определить, есть ли поражения сердечной мышцы и пороки развития. Чаще всего КТ сердца проводится с использованием контрастного вещества, чтобы оценить проходимость коронарных артерий (КТ-коронарография). На данный момент КТ сердца и КТ-коронарография являются достаточно востребованными, так как проводятся в амбулаторных условиях, длятся до 40 мин., сама процедура не требует хирургического вмешательства, кроме того, данные исследования позволяют получить трехмерные реконструкции коронарных артерий, сердца, венечных артерий.

В данном разделе приведены общие рекомендации по проведению подобных исследований на примере КТ-коронарографии, сама же методика проведения регламентируется локальными стандартами.

Для получения качественных диагностических данных при проведении КТ-коронарографии важное место занимает синхронизация сканирования с сердечным циклом. Это необходимо для определения фазы сердечного цикла, в которой сердце будет наименее мобильным (обычно конец диастолы — 75%), что в свою очередь приведет к минимизации артефактов, вызванных его сокращением. Конструкцией РКТ VENTUM предусмотрено наличие встроенной функции ЭКГ-монитора — данные ЭКГ, дыхания, значение частоты сердечных сокращений (далее ЧСС) выводятся непосредственно на монитор гантри.

Существует 2 способа сканирования сердца с ЭКГ-синхронизацией:

1. Ретроспективный, в ходе которого выполняется непрерывное КТ-сканирование в течение нескольких сердечных циклов (количество сердечных циклов зависит от ЧСС);
2. Проспективный, в ходе которого выполняется непрерывное КТ-сканирование в определенную фазу сердечного цикла (обычно это конец диастолы).

На рис.6.8 приведены рекомендованные значения ЧСС для различных моделей РКТ VENTUM.

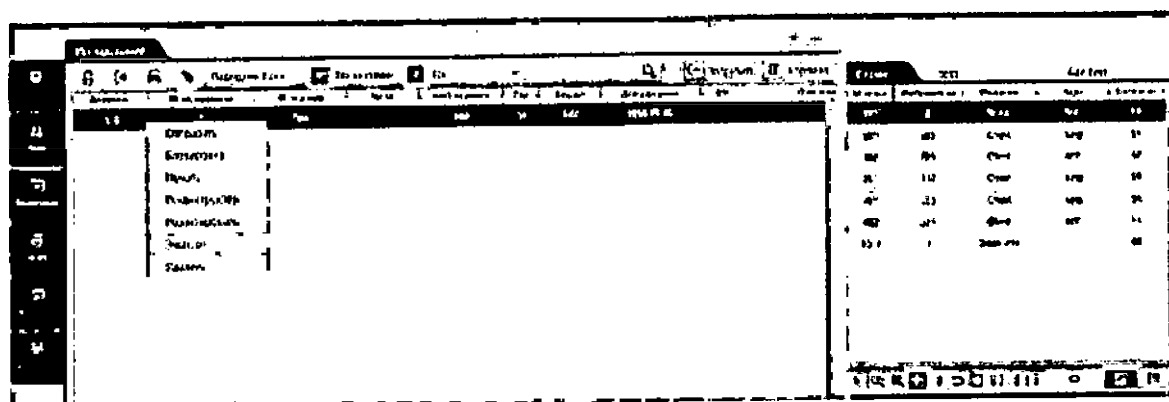


Рисунок 6.6 - Запись исследований на диск

- 5) В появившемся диалоговом окне «Экспорт» можно изменить имя диска, анонимизировать данные пациента непосредственно при записи, указать необходимость записи программы для просмотра, удалить лишние серии и т.д.;

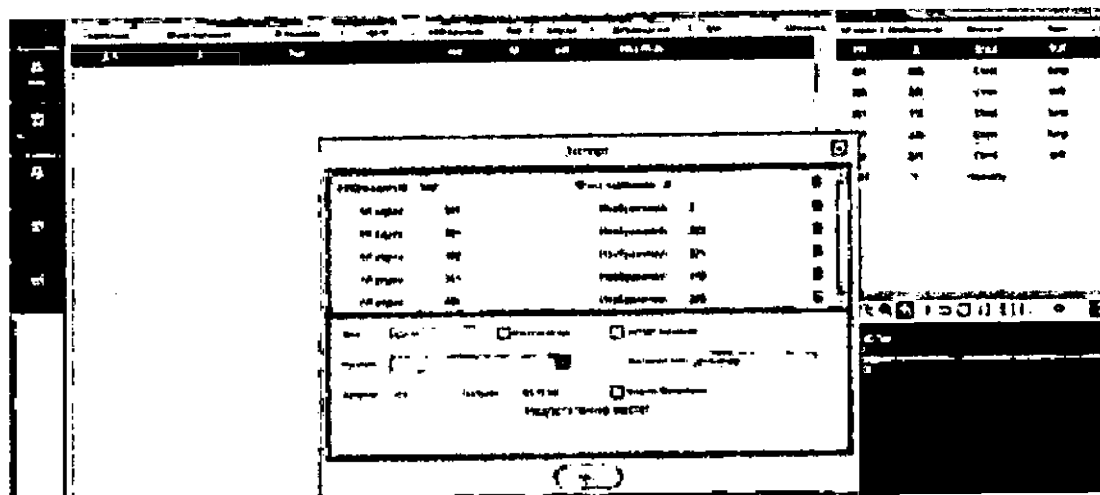


Рисунок 6.7 – Диалоговое окно «Экспорт»

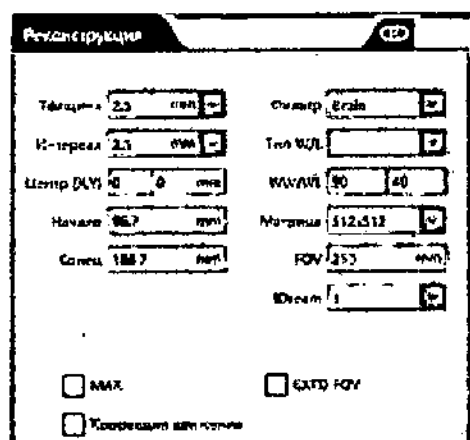
- 6) Нажать кнопку «Экспорт» внизу окна для записи или кнопку «Закрыть» для ее отмены.

ПРИМЕЧАНИЕ

Нельзя одновременно записывать КТ-исследование на цифровой носитель и проводить сканирование

6.6 КТ-СКАНИРОВАНИЕ СЕРДЦА

Для 64- -срезовых моделей РКТ доступна возможность проведения КТ-исследований сердца с кардиосинхронизацией.



При необходимости пользователь может изменить параметры реконструкции, указанные на изображении выше (*MAR* – подавление артефактов от высокоплотных объектов (*metal artifact reduction*), *EXTRA FOV* – расширенное поле обзора (до 65 см), *Коррекция движения* – подавление двигательных артефактов). Система отобразит новую добавленную реконструкцию в списке «Выбор протокола».

IDream – это технология адаптивной итеративной реконструкции, позволяющей снизить значение лучевой нагрузки на пациента. Доступно 5 степеней (до 70% включительно) для снижения лучевой нагрузки относительно базового алгоритма FBP (*filtered back projection*) для компьютерной томографии: 1 степень – снижение до 14%, 2 степень – до 28%, 3 степень – до 42%, 4 степень – до 56% и 5 степень – до 70% соответственно.

Также можно выбрать и удалить реконструкцию из списка, нажав кнопку «Удалить».

ПРИМЕЧАНИЕ

В системе допускается удаление всех реконструкций. При работе в системе будьте осторожны и убедитесь, что первоначальная реконструкция не удалена (реконструкция 0).

6.5 ЗАПИСЬ КТ-ИССЛЕДОВАНИЙ НА ЦИФРОВОЙ НОСИТЕЛЬ

Последовательность действий для записи КТ-исследований на цифровой носитель (CD/DVD/USB), следующая:

- 1) Установите чистый цифровой носитель (CD/DVD);
- 2) Выберите пациента из списка в окне «Архив»;
- 3) Выберите необходимую серию КТ-изображений;
- 4) Правой клавишей мыши вызовите контекстное меню и нажмите на пункт «Экспорт»;

Архив сканирования(s):	2	
Напряжение (kV):	120	
mA/mAs:	30/180	
Толщина среза(mm):	10	
Шаг (mm):	20	
Число срезов:	2	
Phantom (cm):	32	Ready
CTDIw(mGy):	12.533	
CTDIvol(mGy):	12.533	
DLP(mGy x cm):	25.066	


ВНИМАНИЕ

Измеренная доза должна соответствовать: Индицируемый индекс CTDIw (для данного аппарата) $\pm 20\%$ при заданном режиме сканирования.

По окончании настройки параметров сканирования нажмите кнопку «Старт» для запуска предварительного сканирования пациента (непосредственный запуск сканирования осуществляется с пульта управления сканированием).

6.4 РЕКОНСТРУКЦИЯ ИЗОБРАЖЕНИЯ

Функция реконструкции изображений позволяет реконструировать изображения из сырых данные сканирования одним из следующих способов:

- Оперативная реконструкция: автоматическая реконструкция изображения по текущим данным по завершении сканирования.
- Последующая реконструкция: для реконструкции выбираются данные пациентов из каталога, прошедших процедуру сканирования (см.5.5 Вид Интерфейса «Реконструктор»).

Запускать реконструкцию можно автоматически в соответствующих интерфейсах.

Оперативная реконструкция подразумевает синхронизацию сканирования с реконструкцией изображения, что означает, что система будет автоматически реконструировать изображения согласно структуре изображения, определенной в протоколе, при получении данных сканирования механизмом реконструкции. Помимо текущей реконструкции, функцию реконструкции также можно добавить к текущему сканированию.

Чтобы вставить функцию реконструкции в текущие исследования (доступно после предварительного сканирования), нажмите «Добавить реконструкцию». Система отобразит параметры протокола реконструкции, которые совпадают с параметрами планируемого сканирования или ранее добавленной реконструкцией.

ПРИМЕЧАНИЕ

До достижения порогового значения во время выполнения *Volume Tracking* можно запустить диагностическое сканирование, нажав на кнопку «Старт».

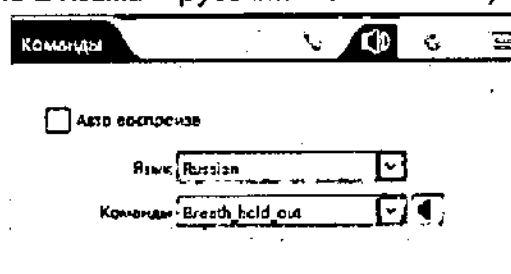
ПРИМЕЧАНИЕ

Рядом с каждым обследуемым участком (ROI) имеется среднее КТ-число. При изменении обследуемого участка (ROI) это число автоматически меняется.

ПРИМЕЧАНИЕ

КТ-числа следует регулярно проверять на правильность, что имеет решающее значение для точности построения диаграммы отношения контрастного усиления ко времени, и соответственно является важнейшим фактором в точном определении момента, когда следует начинать «Клиническое сканирование».

3. Вкладка «Голосовые команды» необходима для выбора языка голосовой команды и самой команды из предустановленного набора (в базовом наборе доступно 2 языка – русский и английский)



4. Вкладка «Информация о лучевой нагрузке» содержит информацию об расчетной лучевой нагрузке на пациента

	Расчетное значение	Уведомление
CTDIvol(mGy):	14.5	OK
CTDIvol/Sec(mGy/s):	0.3	OK
DLP(mGy*cm):	1.4	OK

5. Вкладка «Статус» содержит информацию о времени сканирования, напряжении и силе тока, питче (только при спиральном сканировании), количество изображений, сведения о лучевой нагрузке и т.д.

2. Вкладка «Инъекция» необходима для создания протокола сканирования с внутривенным контрастированием.

Пользователь может указать введение рентгеноконтрастного вещества при сканировании, указать режим сканирования:

- Стандарт – базовое сканирование без временных отсрочек;
- Заданное время – отложенное сканирование: необходимо указать время отсрочки старта сканирования после инъекции. Минимальное устанавливаемое время задержки составляет 9 секунд, а максимальное – 800 секунд.
- Отслеживание болюса – использование интеллектуальной функции «Bolus tracking» для отслеживания изменения концентрации рентгеноконтрастного вещества в сосудистом русле. Необходимо указать время отсрочки старта сканирования после инъекции.

Bolus tracking обычно состоит из 2 этапов:

- Locator Scan – выполняется предварительное (предконтрастное) сканирование, в результате получается один аксиальный скан для определения местоположения ROI (англ. region of interest - зона интереса) и установка порогового значения КТ-плотности контраста на данном участке (по умолчанию система устанавливает значение 150 HU);
- Tracking Scanning – выполняется аксиальное сканирование (без движения стола с определенными промежутками между сканами) с отслеживанием концентрации рентгеноконтрастного вещества в указанной ROI. Когда значение КТ-плотности превышает пороговое значение, система автоматически запускает диагностическое сканирование.

ПРИМЕЧАНИЕ

Исследование по определению местоположения ROI и сканирование в режиме слежения выполняются в одном и том же положении, и поэтому на предварительных изображениях отображаются в виде одной строки.

Параметры настройки диагностического сканирования

ПРИМЕЧАНИЕ

Использовать вкладку «Протокол сканирования» для изменения и подтверждения процедуры сканирования разрешается только после того, как вы поняли технику и физические параметры, а также их взаимное влияние.

1. Вкладка «Спиральное» или «Аксиальное» в зависимости от режима сканирования

Параметры	Длина (mm)	Напряжение (kV)	Сила тока (mA)	Шаг (mm)	Скорость вращения (rpm)	Коллимация (mm)	Питч
Длина	92.5	140	100	203	1.0	32x0.625	0.5
Направление	☒ Из центра ☐ В центр						
Предпросмотр	☐ Предпросмотр ☐ Авто mA ☐ Группы						
Таблица параметров	16 SMALL	22.27	44.55	6158			

Можно выполнить настройку следующих параметров:

1. Сканируемый диапазон (длина и FOV);
2. Напряжение и сила тока при сканировании;
3. Выбор начальной точки сканирования;
4. Скорость вращения;
5. Питч;
6. Коллимация;
7. Направление сканирования;
8. Необходимость предпросмотра полученных данных;
9. Необходимость применения Авто mA – автоматический контроль параметров силы тока для снижения лучевой нагрузки;
10. Необходимость группирования изображений нескольких серий сканирования в одну серию изображений.

Под настраиваемыми параметрами отображается таблица с информацией о расчетной лучевой нагрузке на пациента.

- Шаг вперед : шаг вперед по направлению угла обзора в соответствии с назначенной длиной шага.
- Один шаг назад : шаг назад в противоположном направлении в соответствии с назначенной длиной шага.
- Пауза : приостановить передвижение по текущей кривой.
- Функция поворота : установить направление курсора на обратное.
- Скрыть и отобразить кривую : скрыть и отобразить кривую.
- : после выбора будет производиться циклический обзор по кривой обзора.
- Установка скорости воспроизведения



Могут быть установлены три скорости воспроизведения - быстро, средне и медленно - в соответствии с различными требованиями.

→ Установка длины шага воспроизведения



Длина шага показывает величину перемещения при проигрывании каждого шага. Длина шага проигрывания может быть установлена в пределах 1-20 мм в соответствии с различными требованиями.

→ Изменить кривую

Нажать кнопку редактирования , появится диалоговое окно редактирования кривой, включающее 4 варианта редактирования модели:

- путь кривой моделирования и ключевые точки;
- курсор положения кривой;
- функциональные кнопки,
- полоса прокрутки.

В данном диалоговом окне можно выполнять операции редактирования и воспроизведение кривой.

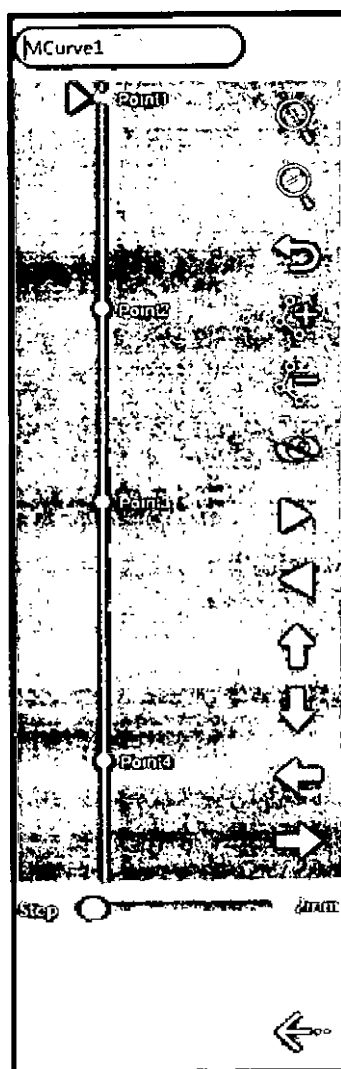


Рисунок 5.33 - Диалоговое окно «Редактирование кривой»

→ Переименовать кривую

 : изменение названия кривой. После ввода нового названия кривой ввести или нажать «Сохранить» для сохранения нового названия.

→ Переименование ключевой точки

Выполнить правый щелчок по ключевой точке, программа выведет меню переименования контрольной точки. Нажать на меню, программа откроет диалоговое окно для переименования, в котором можно можете изменить имя элемента управления.

→ Локатор

Перемещение точки обзора. Нажать на курсор  с помощью мыши и провести по прямой линии, и он может быть расположен в любом месте на кривой или дважды

щелкнуть мышью в любом месте кривой. Точка обзора изменяется соответственно, одновременно меняется VE-представление и MPR-представление.

- Увеличить  : увеличить всю кривую. В левой части диалогового окна отображается индикатор выполнения. Эта функция может использоваться, когда точки на кривой расположены слишком плотно для размещения или удаления ключевых точек.
- Уменьшить  : уменьшение изображения на равнозначную величину.
- Вставить точку  : переместить с помощью мыши курсор в назначенную позицию пути и нажать кнопку «Вставить точку». Точка вставляется в кривую в качестве ключевой точки.
- Удалить точку  : расположить курсор в назначенной точке или дважды щелкнуть мышью на нужной точке. На этом этапе ключевая точка становится активной и отмечается синим. Нажать «Удалить точку», ключевая точка будет удалена.
- Скрыть кривую  : кривая может быть скрыта.
- Показать кривую  : отобразить скрытую кривую.

Воспроизвести кривую:

Управление точкой обзора на кривой для воспроизведения Вперед  , Назад  , Пауза  , аналогично воспроизведению по кривой в обычном режиме.

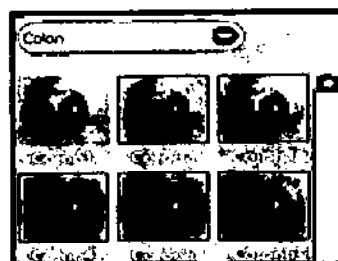
- Функция установки положения: кнопки «Повернуть вверх»  , «Повернуть вниз»  , «Повернуть влево»  , «Повернуть вправо»  - регулируют угол просмотра после достижения точки.
- Регулировка длины шага: установить для воспроизведения длину шага, аналогично настройке длины в обычном режиме.

Запись перемещения

Описание: после нажатия кнопки  запустится функция записи перемещения. Будет выполняться «ручное» перемещение в окнах просмотра MPR- и VE-представлений. При повторном нажатии кнопки перемещение будет остановлено. Траектория перемещения в «ручном» режиме будет записана и сохранена в списке кривых.

Функция регулировки затемнения

Нажать кнопку  панели, появится список затемнений для толстой кишки и сосуда:



- Переключение: выполнить двойной щелчок по значку.
- Создание, редактирование протокола: нажать кнопки «Новый»  и «Редактировать» , появится соответствующее диалоговое окно «Создание нового затемнения».

Программа создаст или отредактирует затемнение:

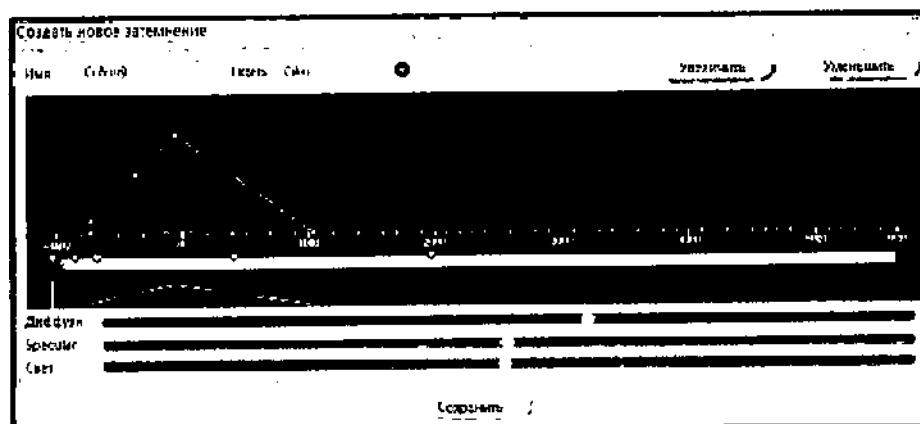


Рисунок 5.35— Диалоговое окно создания нового затемнения

- Удалить прозрачность: нажать кнопку «Удалить» , чтобы удалить настроенное затемнение из списка.
- Автоматический переключатель затемнения: переместить положение точки обзора, программа автоматически переключит затемнение для толстой кишки и сосуда в соответствии со значением СТ.

Инструменты группировки

→  **Функция**

Выбрать кривую и нажать кнопку «Набор данных». Программа откроет диалоговое окно. Установить изображения начала, конца, номера изображения и промежутка между изображениями, чтобы создать набор данных.

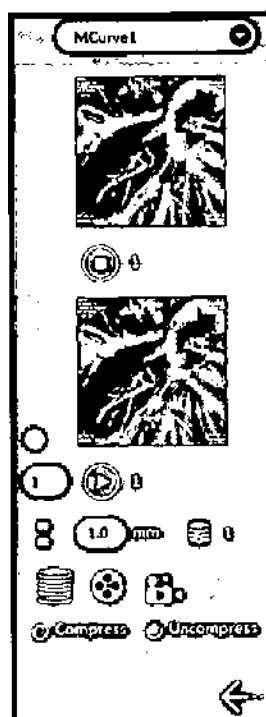


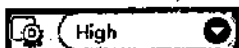
Рисунок 5.36 - Диалоговое окно создания набора данных

- **Функция позиционирования:** сдвинуть круглый курсор на полосе прокрутки, расположенной с левой стороны, чтобы изменить расположение и отобразить соответствующее ему изображение в нижней части.
- **Установить начальное и конечное положение:** с помощью мыши сдвинуть круглый курсор на полосе прокрутки, расположенной с левой стороны, для перемещения в начало и нажать кнопку «Начало» или «Конец» для установки начального и конечного положения. Появится соответствующее изображение.
- **Установить интервал**  **1.0 mm** : значение по умолчанию - 1,0 мм. После изменения интервала изображение, соответствующее индексу в начальной и конечной позиции, изменится соответственно.
- **Сохранить в базу данных**  : изображения, соответствующие серии от начала до конца, сохраняются и отправляются в базу данных.
- **Отправить на печать**  : отправка на печать изображений, соответствующих серии.
- **Сохранить в видео**  : сохранить изображения, соответствующие серии, как видео формата Avi, с функцией сжатия или без сжатия.
- **Воспроизвести видео**  : воспроизведение записанного видео.

Регулировка угла обзора

Для регулировки диапазона угла обзора нужно нажать кнопку  в общих инструментах и удерживая левую кнопку мыши, чтобы перемещаться в окне VE.

Настройка качества изображения



Можно установить высокий, средний, низкий уровень качества изображения.

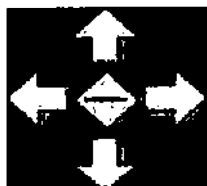
Функция навигации при перемещении



Существует два способа навигации: панель навигации и клавиатура навигации.

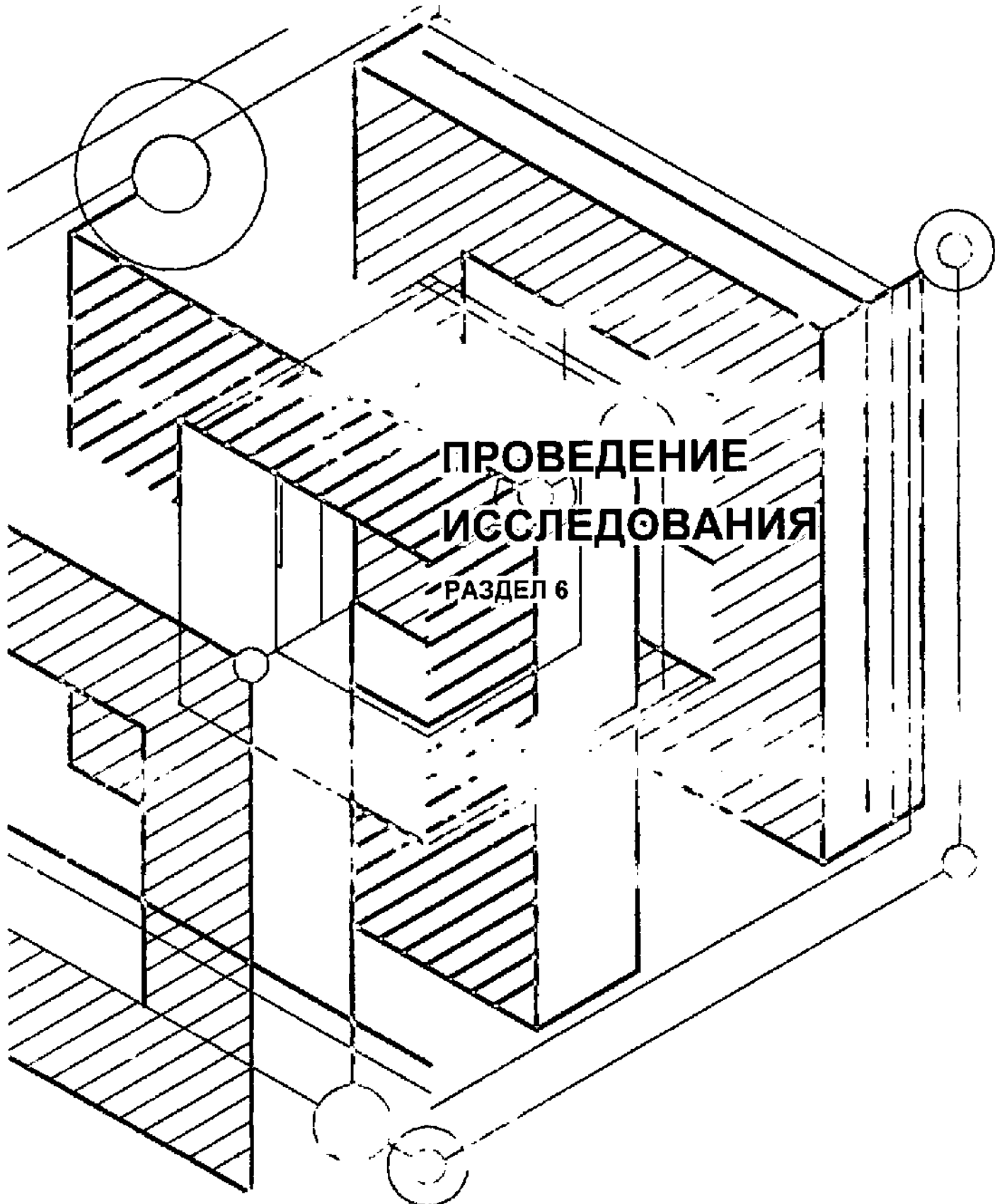
Эти два способа навигации могут координировать работу мыши для более плавного перемещения в окне просмотра VE-представления.

- Панель навигации имеет аналогичный функционал, как для функции установки местоположения в диалоговом окне редактирования кривой.



- Вперед : вперёд в направлении точки обзора по вертикали к VE-представлению.
- Назад : назад в направлении точки обзора по вертикали к VE-представлению.
- Повернуть вверх : для перемещения вверх, в направлении изображения в вертикальном окне VE.
- Повернуть вниз : для перемещения вниз в направлении изображения в вертикальном окне VE.
- Повернуть влево : для вращения влево в направлении изображения в вертикальном окне VE.
- Повернуть вправо : для вращения вправо в направлении изображения в вертикальном окне VE.
- Навигация с помощью клавиатуры:
 - Клавиша направления «↑»: вперед в направлении точки обзора по вертикали в окне просмотра VE.

- Клавиша навигации «↓»: назад в направлении точки обзора в вертикальном направлении в окне просмотра VE.
- Клавиша навигации «←»: перемещение влево в направлении точки обзора по вертикали в окне просмотра VE.
- Клавиша направления «→»: перемещение вправо в направлении точки обзора по вертикали в окне просмотра VE.
- PageUp: перемещение выше в направлении точки обзора по вертикали в окне просмотра VE.
- PageDown: перемещение вниз в направлении вертикальной точки обзора в окне просмотра VE.



ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

РАЗДЕЛ 6

6 ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЕ

Для выполнения сканирования необходимо перейти в интерфейс «Сканирование» (см. раздел 5.1). Сканирование пациента выполняется в несколько этапов, во время которых содержимое окна пациента будет меняться в зависимости от хода сканирования.

Содержимое, отображаемое в окне, изменяется в зависимости от хода сканирования

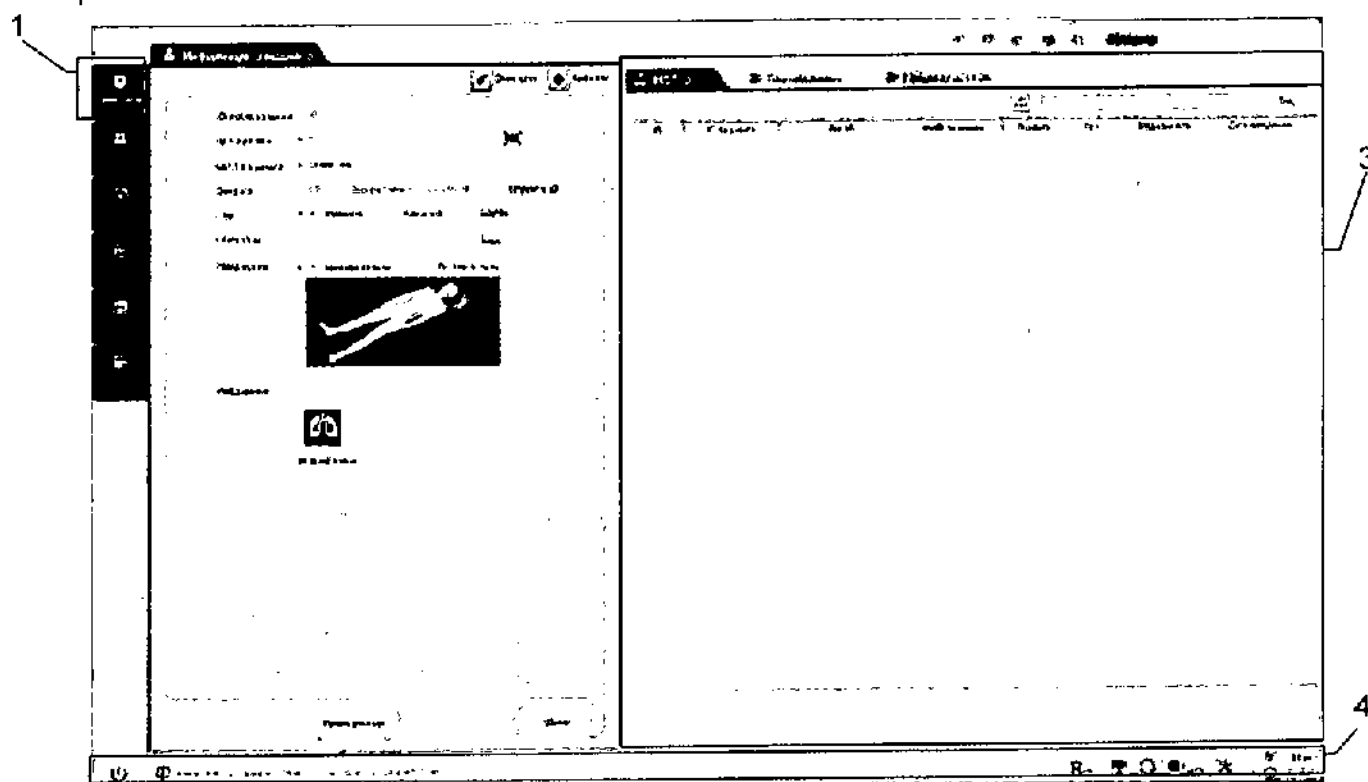


Рисунок 6.1 – Основной интерфейс «Сканирование пациента»

Содержимое окна интерфейса:

1. вкладка «Сканирование пациента»;
2. область «Информация о пациенте»;
3. область работы с рабочим списком (Worklist);
4. функциональная панель.

Как правило, процедура сканирования состоит из следующих действий:

1. Введение информации о пациенте;
2. Выбор протокола сканирования;

3. Выполнение сканирования.

6.1 ВВОД ИНФОРМАЦИИ О ПАЦИЕНТЕ

На рис. 6.1 показан общий вид интерфейса сканирования. Для начала работы необходимо ввести в систему информацию о пациенте (рис. 6.2).

1. Информация о пациенте

2. ID пациента

3. ID пациента

4. ФИО пациента

5. Пол

6. Возраст

7. Дата рождения

8. Дата исследования

9. Дата направления

10. Дата направления

11. Дата направления

12. Дата направления

9. Проверить

10. Печать

Рисунок 6.2 – Область «Информация о пациенте».

На рисунке отображен пример области, ее отображение можно настроить для отображения всех желаемых полей под каждого пользователя.

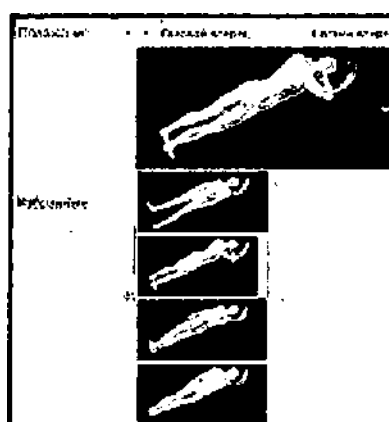
Содержимое области:

1. Идентификационный номер исследования (задается автоматически);

2. Идентификационный номер пациента*;
3. Ф.И.О. пациента*;
4. Возраст* и дата рождения;
5. Пол*;
6. Оператор (рентгенолаборант);
7. Положение пациента*;
8. Кнопки избранных протоколов сканирования;
9. Очистить область;
10. Аноним – для автоматического заполнения полей для экстренных пациентов;
11. Предварительная регистрация (для предварительного внесения данных пациента в рабочий список);
12. Далее – при нажатии этой кнопки происходит переход на страницу выбора протоколов сканирования.

При вводе информации о пациенте следует обратить внимание на следующие моменты:

- 1) *Возрастная группа* - система разделит пациентов на разные возрастные группы в зависимости от введенных возраста или даты рождения.
- 2) *Пол* – опция «Другое» предусмотрена для случаев, когда пол пациента анатомически неопределим или в случае сканирования животных или любых других объектов.
- 3) Для выполнения процедуры сканирования *необходимо заполнить все обязательные поля*. Все обязательные поля отмечены астериксом (*) красного цвета.
- 4) При указании положения пациента на столе укажите направление «головой вперед» или «ногами вперед», затем из выпадающего списка укажите положение пациента:



По завершении ввода информации о пациенте нажмите кнопку следующего этапа «Далее», чтобы перейти в интерфейс выбора протокола сканирования.

**ВНИМАНИЕ**

Перед тем как выбрать протокол, проверьте информацию о пациенте во всех полях (загруженных из всех источников) на правильность. В противном случае сканирование пациента может выполняться на основе неверной информации, что в свою очередь приведет к необходимости повторного сканирования пациента.

6.2 ВЫБОР ПРОТОКОЛА СКАНИРОВАНИЯ

Существует 2 меню выбора протокола – для взрослых пациентов и для детей (рис. 6.3) – выбор между этими меню зависит от указанного возраста пациента.

Для получения оптимальных изображений рекомендуется использовать настройки протоколов сканирования, установленные изготовителем системы.

Для выполнения процедуры сканирования необходимо выбрать протокол сканирования. Для этого:

- Укажите анатомическую область сканирования. Система отобразит все предварительно установленные протоколы сканирования данной области;
- Вберите необходимый протокол сканирования;
- Нажмите «Далее» в нижней части окна справа для перехода на следующий этап сканирования.

Для добавления протокола сканирования в Избранное необходимо выделить его, правой клавишей мыши вызвать контекстное меню и выбрать «Добавить в избранное».

ПРИМЕЧАНИЕ

Создавать и редактировать протоколы сканирования разрешается в присутствии врача-рентгенолога и только после

того, как вы поняли технику и физические параметры, а также их взаимное влияние.

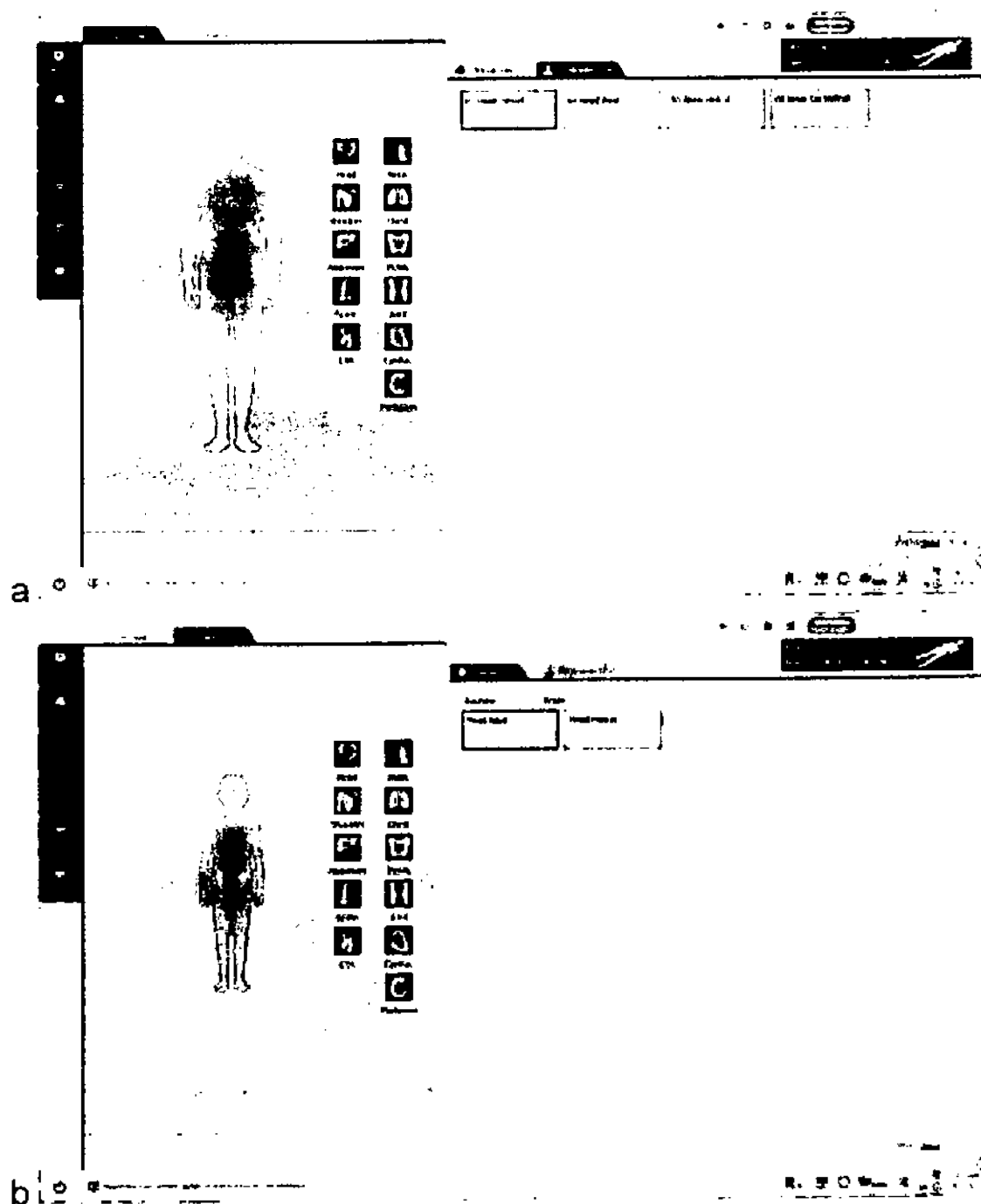


Рисунок 6.3 – Меню выбора протокола
а – для взрослых, б – для детей

6.3 СКАНИРОВАНИЕ ПАЦИЕНТА

Сканирование пациента выполняется в 2 этапа:

Предварительное сканирование – сканирование без перемещения рентгеновской трубки, предназначенное для получения предварительных изображений (топограмма или scout), с помощью которых определяется зона сканирования;

Диагностическое сканирование в аксиальном (пошаговом) или спиральном режиме сканирования.

6.3.1 Выполнение предварительного сканирования

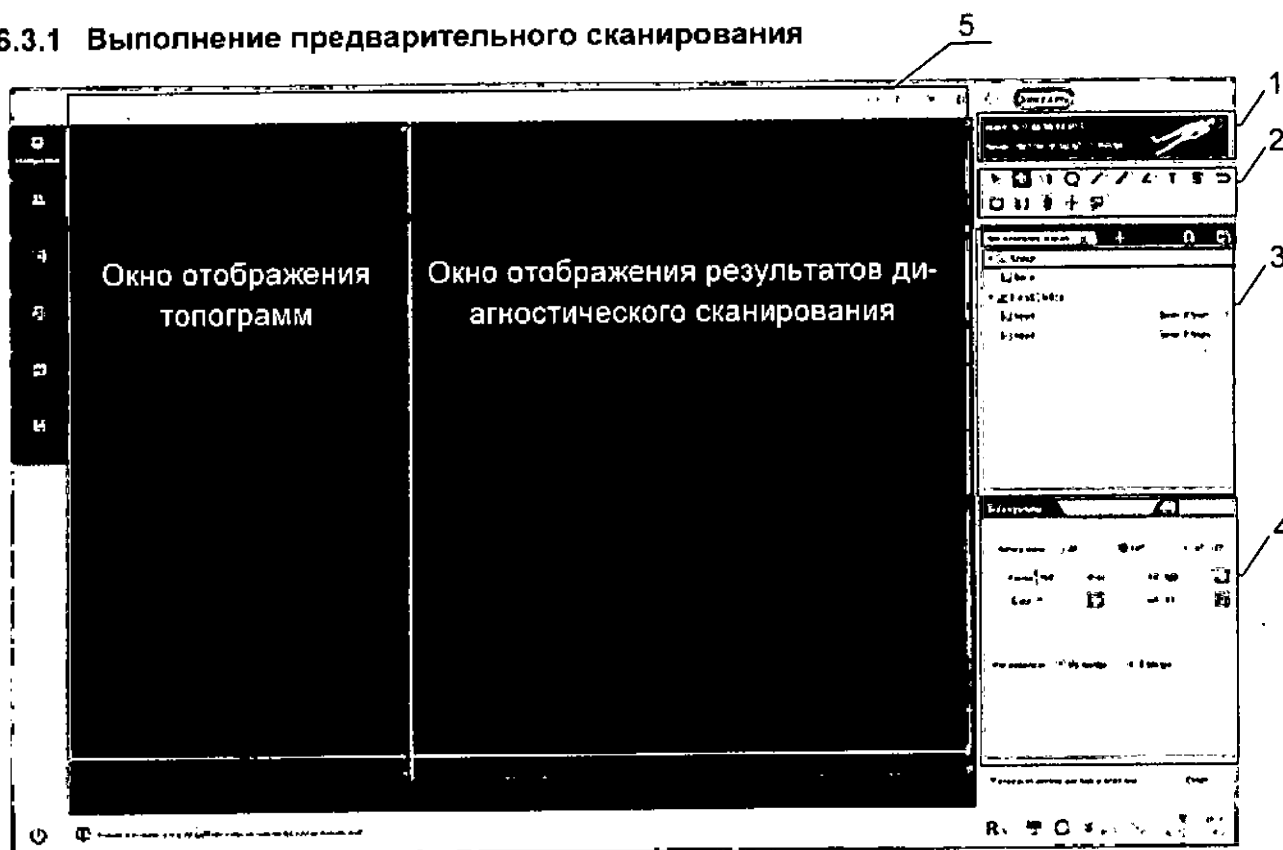
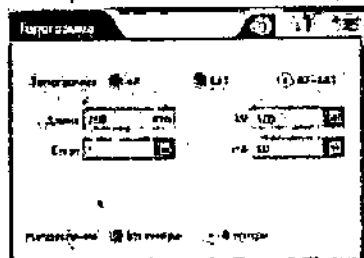


Рисунок 6.4 – Предварительное сканирование пациента

Содержимое окна (рис.6.4):

1. Данные пациента (ID, Ф.И.О., возраст, пол);
2. Инструменты для работы с изображениями (см. п. 5.3);
3. Текущий протокол сканирования;
4. Настройка параметров сканирования;
5. Окно просмотра состоит из 2 зон: для просмотра топограмм и для просмотра результатов диагностического сканирования.

Параметры настройки предварительного сканирования:



0. Вид топограммы (AP – anteroposterior, LAT- lateral или обе);
1. Длина томограммы;
2. Напряжение и сила тока при сканировании;
3. Выбор начальной точки сканирования;
4. Направление сканирования.

По окончании настройки параметров топограмм нажмите кнопку «Старт» для запуска предварительного сканирования пациента (непосредственный запуск сканирования осуществляется с пульта управления сканированием).

После того как предварительное сканирование будет окончено в области сканирования отобразятся полученные топограммы, а также предварительная информация о планируемой зоне диагностического сканирования.

Чтобы повторить «Предварительное сканирование», нажмите и выберите соответствующую строку в списке последовательностей сканирования, затем нажмите кнопку «Копировать» в верхней части списка последовательностей сканирования.

6.3.2 Выполнение диагностического сканирования

Содержимое окна (рис.6.5):

1. Данные пациента (ID, Ф.И.О., возраст, пол);
2. Инструменты для работы с изображениями (см. п. 5.3);
3. Текущий протокол сканирования;
4. Настройка параметров сканирования;
5. Окно просмотра состоит из 2 зон: для просмотра топограмм и для просмотра результатов диагностического сканирования.

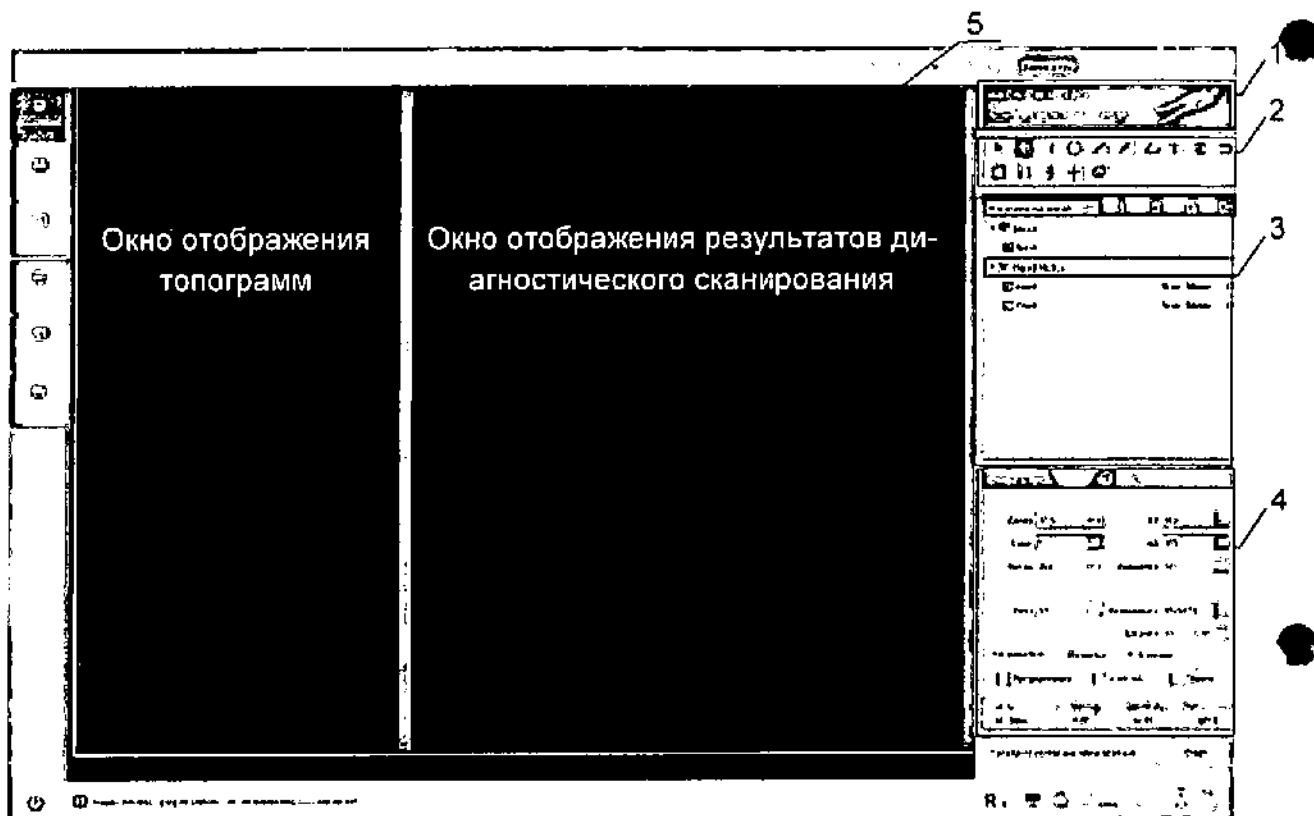
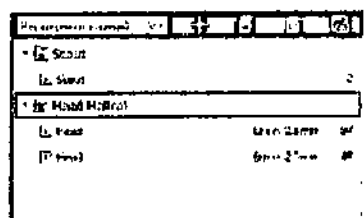


Рисунок 6.5 – Диагностическое сканирование пациента

Область текущего протокола сканирования



В данной области возможно выполнение следующих действий:

	«Добавить сканирование» - используется для возврата в окно «Протокол», где в имеющуюся последовательность можно добавить протокол сканирования
	«Копировать» - используется для добавления выделенной серии сканирования к текущему протоколу сканирования. При нажатии этой кнопки на реконструкции можно добавить новую реконструкцию к текущему протоколу
	«Удалить» - используется для удаления выделенной серии сканирования из текущего протокола сканирования
	«Сохранить» - используется для сохранения нового пользовательского протокола на основе текущих параметров в меню выбора протокола

7 ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

7.1 ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

Целью проведения технического обслуживания системы является обеспечение работоспособности и безопасности. Приводимые процедуры проверки и обслуживания, а также предлагаемые интервалы являются рекомендациями изготовителя по наиболее рациональному графику обслуживания системы. Обслуживание должно выполняться специально подготовленным персоналом.

Производитель по запросу авторизованного сервисного центра предоставляет необходимые для технического обслуживания и ремонта электрические схемы, спецификации, инструкции по наладке и калибровке.

Для специалистов сервиса возможна работа в сервисном режиме. Дополнительные функции работы в сервисном режиме: юстировка, калибровка, статистика, тест компонентов.

Обслуживание системы заключается в постоянном проведении регламентных (плановых) работ согласно установленной структуре и периодичности, а также внеплановых ремонтов в случае возникновения отказа в работе системы.


ОСТОРОЖНО

ПРЕДПРИЯТИЕ НЕ НЕСЁТ НИКАКОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ЛЮБЫЕ ПОСЛЕДСТВИЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ СИСТЕМЫ, ЕСЛИ НЕ ВЫПОЛНЯЛИСЬ ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И/ИЛИ РЕМОНТ В СООТВЕТСТВИИ С УКАЗАНИЯМИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ ИЛИ ЕСЛИ В ЕГО КОНСТРУКЦИЮ БЕЗ РАЗРЕШЕНИЯ ИЗГОТОВИТЕЛЯ БЫЛИ ВНЕСЕНЫ КАКИЕ-ЛИБО ИЗМЕНЕНИЯ.

ТО должна проходить каждая системы, начиная с момента ввода в эксплуатацию. ТО включает в себя три вида обслуживания: ежедневное (ТО1) и периодические (ТО2, ТО3).

Первую процедуру ТО2 следует выполнить через три месяца после ввода системы в эксплуатацию (далее каждые три месяца – всего 3 раза в год), а последующие процедуры ТО3 выполнять через каждые двенадцать месяцев.

ПРИМЕЧАНИЕ

Необходимо записывать в формуляр на систему все выполненные процедуры ТО и изменения данных, внесенные при выполнении любых процедур обслуживания.

В случае замены любого из основных элементов системы, например, рентгеновского излучателя, высоковольтного

трансформатора, любой печатной платы, необходимо выполнить соответствующие процедуры конфигурирования. Необходимо обновлять и записывать в формуляр на систему любые новые данные.

Перед началом процедуры ТО и после ее окончания необходимо выполнить несколько испытательных сканирований с использованием тех же самых рабочих факторов и условий, как при проведении типичных сканирований.

7.2 ЗАДАЧИ ОПЕРАТОРА (ТО1)

В ежедневные обязанности оператора входит:

- визуальная проверка отсутствия внешних повреждений, целостности защитных кожухов, надежности крепления отдельных узлов, исправности вилок, шнуров питания и кабелей;
- ежедневное обслуживание системы;
- санитарная обработка и дезинфекция.

7.2.1 Ежедневное обслуживание системы

При ежедневном использовании в процессе обслуживания системы выполняются следующие функции:

- Прогрев рентгеновской трубки (см. р.4.3);
- Быстрая калибровка (см. р.4.4);

ПРИМЕЧАНИЕ

Если температура и влажность в аппаратной комнате значительно изменились, на сканированном изображении могут присутствовать кольцевые артефакты или пятна по центру изображения.

7.2.2 Санитарная обработка и дезинфекция поверхностей

1. Санитарная обработка, очистка аппарата и дезинфекция поверхностей, контактирующих с пациентом, должны проводиться каждый раз перед началом рабочей смены;
2. Рекомендуются проводить обработку и дезинфекцию поверхностей, контактирующих с пациентом, после каждого использования;
3. Обработка и дезинфекция поверхностей, не вступающих в прямой контакт с пациентом, должна проводиться в соответствии с национальными стандартами и руководством по эксплуатации оборудования.

4. Для поддержания чистоты оборудования рекомендуется сразу удалять биологические жидкости организма, а также жидкости, пролитые из капельниц, инъекторов для внутривенного болюсного контрастирования или шприцов, т.к. они могут нанести вред здоровью пациента или персонала, либо вызвать коррозию поверхности аппарата и повреждение его компонентов.
5. Электронные компоненты, рабочие станции оператора и врача-диагноста должны обрабатываться только сухим способом очистки.
6. Дезинфицируйте аппарат только при необходимости. Многократное дезинфицирование может дать в результате обесцвечивание или растрескивание отделки поверхности или повредить кнопки. Если замечено, что после смены дезинфицирующего средства, на поверхности аппарата появились повреждения немедленно прекратите использование этого средства.
7. Уборку помещения рекомендуется проводить не реже 2–3 раз в сутки в зависимости от количества рабочих смен – уборка должна проводиться перед началом работы, между сменами и по окончании приема пациентов.
8. Поскольку влага является благоприятной средой для вирусов, высушите все поверхности. Не используйте оборудование до полного высыхания оборудования и полов в кабинете.

Процесс обработки оборудования:

1. Наденьте средства индивидуальной защиты (перчатки, халат);
2. Осмотрите аппарат на наличие пятен биологических жидкостей организма или других посторонних веществ;
3. Вытрите пятна мягкой безворсовой х/б тканью, смоченной слабым моющим раствором (0,5% мыльный раствор), ткань должна быть хорошо выжата. Затем снова вытрите аппарат чистой сухой мягкой безворсовой тканью.
4. Для дезинфекции рекомендуется использовать дезинфицирующие салфетки, утвержденными локальными органами (Дезариус, Септоцид Р). При их отсутствии возможна дезинфекция при помощи:
 - ✓ спреев, утвержденных локальными органами (Трибель спрей): распылите небольшое количество спрея на чистую мягкую безворсовую х/б ткань. Протрите поверхность аппарата, затем снова вытрите аппарат чистой сухой мягкой безворсовой тканью.
 - ✓ растворов, утвержденных локальными органами (раствор гипохлорита натрия), разведенных в пропорциях, указанных производителем. В данном случае, чистую мягкую безворсовую х/б ткань смочить в растворе, хорошо выжать, обработать поверхность аппарата. По окончании обработки снова вытрите аппарат чистой сухой мягкой безворсовой тканью.
5. Снимите перчатки, вывернув их наизнанку, а затем поместите их в специальные контейнеры для соответствующих отходов.



ВНИМАНИЕ

Запрещается распылять спрей непосредственно на поверхность оборудования!


ВНИМАНИЕ

Пятна крови и контрастного вещества опасны для здоровья. Необходимо принять меры предосторожности для удаления пятен крови или остаточного контрастного вещества.


ОСТОРОЖНО

1. ЗАПРЕЩАЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ МОЮЩИЕ ИЛИ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА, РАСТВОРИТЕЛИ НА ОСНОВЕ ФЕНОЛОВ ИЛИ ХЛОРА, ТАК КАК ОНИ ОБЛАДАЮТ КОРРОЗИОННЫМИ СВОЙСТВАМИ.
2. ЗАПРЕЩАЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ МОЮЩИЕ ИЛИ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА, РАСТВОРИТЕЛИ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ, КОТОРЫХ УКАЗАНО, ЧТО ОНИ НЕ ПРИГОДНЫ ДЛЯ ОБРАБОТКИ СЛЕДУЮЩИХ МАТЕРИАЛОВ: МЕТАЛЛ, ПЛАСТМАССА, РЕЗИНА ИЛИ ОКРАШЕННЫЕ ПОВЕРХНОСТИ.
3. ЗАПРЕЩАЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ МОЮЩИЕ ИЛИ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА, РАСТВОРИТЕЛИ, ЕСЛИ ИХ ПРОИСХОЖДЕНИЕ НЕИЗВЕСТНО.
4. ЗАПРЕЩАЕТСЯ ЧИСТИТЬ ИЛИ ВЫПОЛНЯТЬ ДРУГИЕ МАНИПУЛЯЦИИ С ЛЮБОЙ ИЗ ЧАСТЕЙ ОБОРУДОВАНИЯ, ЕСЛИ ОНО ВКЛЮЧЕНО.
5. ЗАПРЕЩАЕТСЯ УДАЛЯТЬ ЗАЩИТНЫЕ ПОКРЫТИЯ, РАЗБИРАТЬ ВНУТРЕННИЕ ЭЛЕМЕНТЫ ОБОРУДОВАНИЯ СИСТЕМЫ, ЭТО МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К ПРИЧИНЕНИЮ СЕРЬЕЗНОГО ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ И ПОВРЕДИТЬ ОБОРУДОВАНИЕ.
6. ЗАПРЕЩАЕТСЯ РАСПЫЛЯТЬ ИЛИ ЛИТЬ ЖИДКОСТИ ТАКИЕ, КАК ВОДА, ДЕЗИНФИЦИРУЮЩЕЕ ИЛИ МОЮЩЕЕ СРЕДСТВО, НА УСТРОЙСТВО. ПОПАДАНИЕ ЖИДКОСТИ ВНУТРЬ ОБОРУДОВАНИЯ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ ПОВРЕЖДЕНИЕ КОМПОНЕНТОВ ИЛИ НЕСЧАСТНЫЙ СЛУЧАЙ.
7. ЗАПРЕЩАЕТСЯ ЛИТЬ ЖИДКОСТИ ТАКИЕ, КАК ВОДА ИЛИ МОЮЩЕЕ СРЕДСТВО, НА ПОЛ. ПОПАДАНИЕ ЖИДКОСТИ ВНУТРЬ ОБОРУДОВАНИЯ ИЛИ КАБЕЛЯ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ ПОВРЕЖДЕНИЕ КОМПОНЕНТОВ ИЛИ НЕСЧАСТНЫЙ СЛУЧАЙ.
8. ЗАПРЕЩАЕТСЯ ПОГРУЖАТЬ ОБОРУДОВАНИЕ ИЛИ ЕГО ЧАСТИ В КАКУЮ-ЛИБО ЖИДКОСТЬ, ТАК КАК ОНА МОЖЕТ РАЗЪЕДАТЬ МЕТАЛЛИЧЕСКИЕ КОНТАКТЫ И ПОВЛИЯТЬ НА КАЧЕСТВО РАБОТЫ.
9. ЗАПРЕЩАЕТСЯ ОБРАБАТЫВАТЬ ОБОРУДОВАНИЕ ИЛИ ЕГО ЧАСТИ В АВТОКЛАВЕ ИЛИ ПАРОВЫМ МЕТОДОМ.

7.3 ЗАДАЧИ ТЕХНИЧЕСКОГО ОБСЛУЖИВАНИЯ (ТО2, ТО3)

Периодические ТО системы должно проводиться специализированной технической организацией (подразделением технического обслуживания изготовителя), имеющей право на проведение соответствующих видов работ и договор с потребителем на проведение обслуживания (за счет потребителя). Обслуживание проводится в соответствии с документом изготовителя «Руководство по обслуживанию».

Периодичность ТО: ТО2- 3 раза в год, ТО3- раз в год.

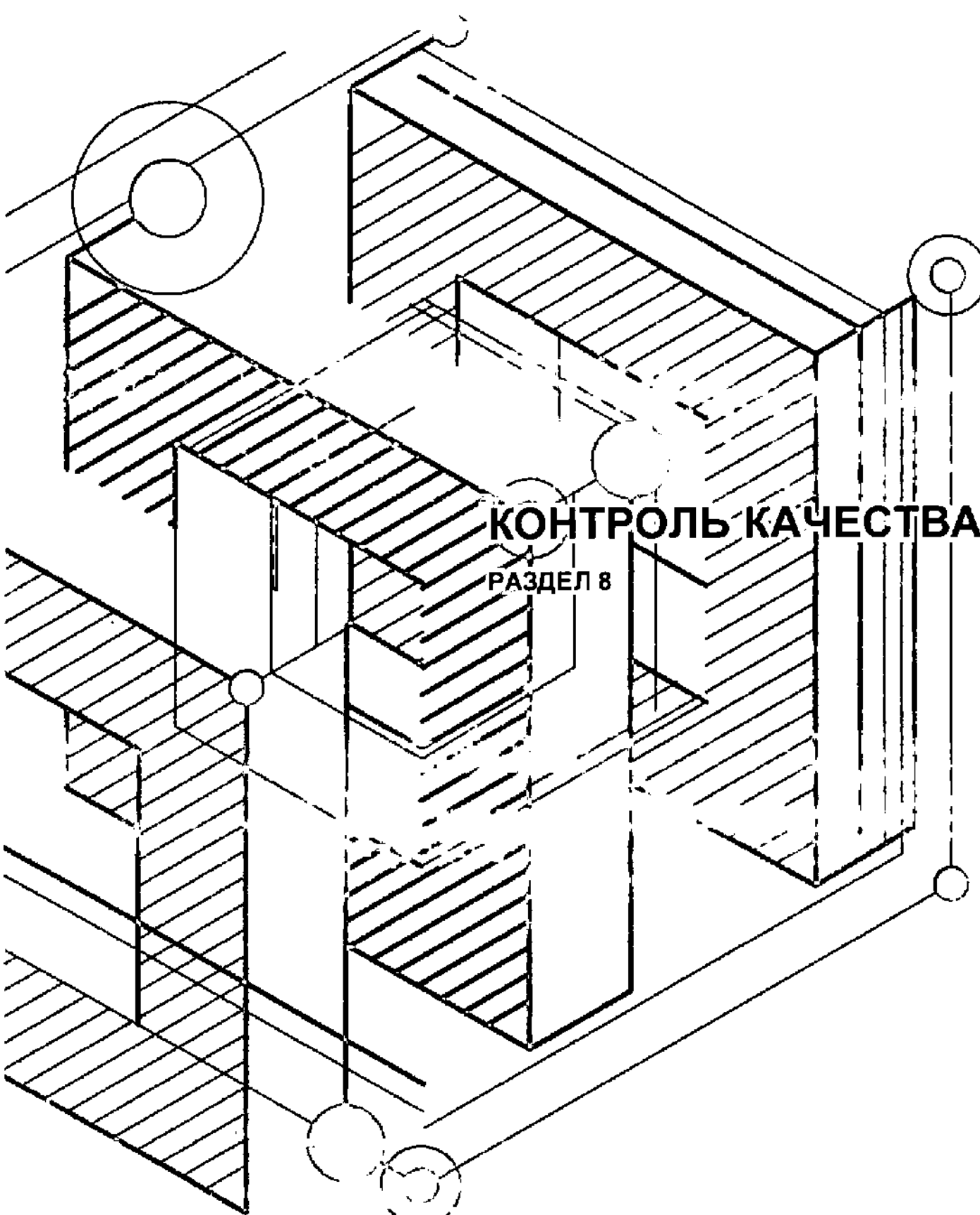
Объем работ, выполняемых в процессе ТО томографа, приведены в таблице 7.1.

Таблица 7.1

Номер ра- боты	Наименование объекта ТО и работы	ВИДЫ ТО	
		ТО2	ТО3
Предварительные мероприятия			
1	Проверка даты последнего технического обслуживания; мероприятий, требующих выполнения либо выявленных неисправностях при предыдущем сервисном обслуживании	✓	✓
Первичные процедуры			
2	Проверка условий эксплуатации оборудования	✓	✓
3	Общий осмотр гантри	✓	✓
4	Визуальная проверка состояния, проверка работоспособности световых индикаторов	✓	✓
5	Проверка кнопок аварийного отключения	✓	✓
6	Проверка лазерных указателей	✓	✓
Коллиматор			
7	Выполнение тестовых диагностических программ для фильтра и коллиматора	✓	✓
8	Визуальный осмотр и очистка защитного окна	✓	✓
Мероприятия с отключенным электропитанием гантри и снятыми кожухами гантри			
9	Визуальная проверка состояния кабелей под кожухами гантри	✓	✓
10	Общая очистка и осмотр консоли управления	✓	✓
11	Очистка (без разборки блоков и внутренних компонентов консоли управления) воздушных фильтров, вентиляторов охлаждения, защитных решеток вентиляторов	✓	✓
12	Визуальный осмотр работоспособности вентиляторов охлаждения	✓	✓
Проверка и обслуживание контактного кольца и щеток			

13	Очистка контактного кольца от графитной пыли	-	✓
14	Визуальный осмотр состояния поверхности контактного кольца	-	✓
Очистка фильтров			
15	Очистка воздушного фильтра блока детектора	✓	✓
16	Очистка вентиляторов охлаждения на верхних крышках кожуха гантри	✓	✓
17	Проверка зазоров между внутренними компонентами/кабелями гантри при вращении	✓	✓
Приводной ремень гантри			
18	Проверка состояния/регулировка натяжения приводного ремня вращения гантри	-	✓
Распределительный трансформатор (блок питания)			
19	Очистка внутреннего пространства от пыли	-	✓
20	Проверка/затяжка ослабленных крепежных винтов	-	✓
Мероприятия со включенным электропитанием со снятыми кожухами гантри			
21	Визуальная проверка работоспособности и вентиляторов охлаждения блока детектора	✓	✓
22	ИБП включен и функционирует	✓	✓
23	Тестовое отключение ИБП	✓	✓
24	Чтение журнала ошибок	✓	✓
25	Проверка и очистка теплообменника рентгеновской трубки	✓	✓
26	Проверка и очистка вентилятора охлаждения инвертора (генератор)	✓	✓
27	Проверка соединений высоковольтных кабелей	✓	✓
Мероприятия со включенным электропитанием с установленными кожухами гантри			
28	Проверка беспрепятственного вращения гантри	✓	✓
29	Визуальная проверка выходного окна коллиматора	✓	✓

30	Общая проверка и очистка стола пациента	✓	✓
31	Очистка опорных роликов	✓	✓
32	Проверка кожухов стола	✓	✓
Качество изображения			
33	Юстировка	-	✓
34	Калибровка по воздуху	✓	✓
35	Калибровка по фантому	-	✓
36	Проверка качества изображения	✓	✓
Рабочая станция			
37	Визуальная проверка состояния кабелей, разъемов. Очистка монитора, клавиатуры. Очистка системного блока внутри. Сохранение конфигурации. Просмотр логов	✓	✓
Заполнение отчетной документации			
38	Обновление журнала истории аппарата, заполнение отчетной документации	✓	✓



КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

РАЗДЕЛ 8

8 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

В данном разделе рассмотрены определения технических параметров, измерения которых необходимы для контроля качества, а также методики их измерения.

8.1 ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПАРАМЕТРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ ПЕРСОНАЛОМ

Контролю персоналом на рентгеновских компьютерных томографах в обязательном порядке подвергаются следующие группы характеристик (таблица 6.1):

- система радиационной безопасности;
- электромеханические характеристики компьютерного томографа;
- качество изображения;
- дозиметрические характеристики.

Необходимое оборудование для контроля качества:

- метровая измерительная лента;
- фантом для проверки параметров качества изображения (п.6.2).

Таблица 8.1 Контролируемые параметры

№	Параметр	Отклонение/функциональность	Частота проверки
Система радиационной безопасности			
1	Информационные табло «Не входить»	Должны функционировать	Ежедневно в процессе работы
2	Сигнальные лампы	Должны функционировать	Ежедневно в процессе работы
3	Громкоговорящая связь оператора с пациентом	Должна функционировать	Ежедневно в процессе работы
4	Громкоговорящая связь пациента с оператором	Должна функционировать	Ежедневно в процессе работы
5	Дверные блокировки ¹	Должны функционировать	Ежедневно в процессе работы
6	Аварийные выключатели ²	Должны функционировать	1 раз в квартал
Электромеханические характеристики сканера			
7	Система лазерного позиционирования (взаимное расположение внутреннего и наружного световых лучей) ³	± 2 мм	1 раз в полугодие
8	Точность перемещения стола пациента	± 1 мм	Ежегодно
Качество изображения⁴			
9	КТ-число воды, КТ _в	0 ± 4 HU	Ежеквартально
10	КТ-число воздуха, КТ _{возд}	-1000 ± 10 HU	Ежеквартально
11	Шум	0,35%	Ежеквартально

12	Однородность	≤ 4 HU	Ежеквартально
Дозиметрические характеристики			
13	измерения контрольно-эксплуатационных(контрольно-технических) характеристик аппарата компьютерной томографии	выполняются <u>только</u> аккредитованной лабораторией и специально уполномоченными отделами лучевой безопасности и дозиметрии: в момент монтажа/приемки компьютерного томографа в эксплуатацию, далее ежегодно, либо после ремонта, который мог повлиять на эксплуатационные характеристики аппарата.	
14	дозиметрический контроль		

¹Дверная блокировка устанавливается на входах в процедурное помещение и служит для выключения излучения при открытии двери.

² Красные кнопки располагаются на пульте управления томографом и по бокам гантри. При нажатии этих кнопок прекращаются излучение и все перемещения в системе. При нажатии желтых кнопок на обшивках стола деблокируется стол пациента и его можно выдвинуть вручную. Для продолжения работы необходимо провести деблокировку в соответствии с руководством по эксплуатации.

³При нарушении правильного взаимного расположения внутреннего и наружного световых лучей сканирование пациента будет происходить не точно с того места, которое установлено при укладке пациента. Точное и воспроизводимое положение световых лучей имеет особенно важное значение в случае использования выполненных КТ-сканов для планирования лучевой терапии.

⁴КТ-изображение является пространственным отображением коэффициентов ослабления рентгеновского излучения тканями, пересчитанных в единицы Хаунсфилда (КТ-плотность), в поперечном срезе заданной толщины. Точность этого отображения ограничена конструктивными особенностями компонентов КТ-сканера, в основном рентгеновской трубки и детектора рентгеновского излучения. Качество изображения непосредственно влияет на качество диагностики.

8.2 ОПИСАНИЕ ФАНТОМА ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЙ

Для проведения измерений по контролю качества в большинстве случаев требуется фантом, при помощи которого можно получить данные, используемые для измерения шума, толщины срезов, способности системы к контрастному разрешению для низко- и высококонтрастных объектов и измерения среднего числа КТ воды или эталонного материала.

Используйте фантом для контроля качества для оценки работы системы и создания действующей программы контроля качества.

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЭ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 172 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	------------------------

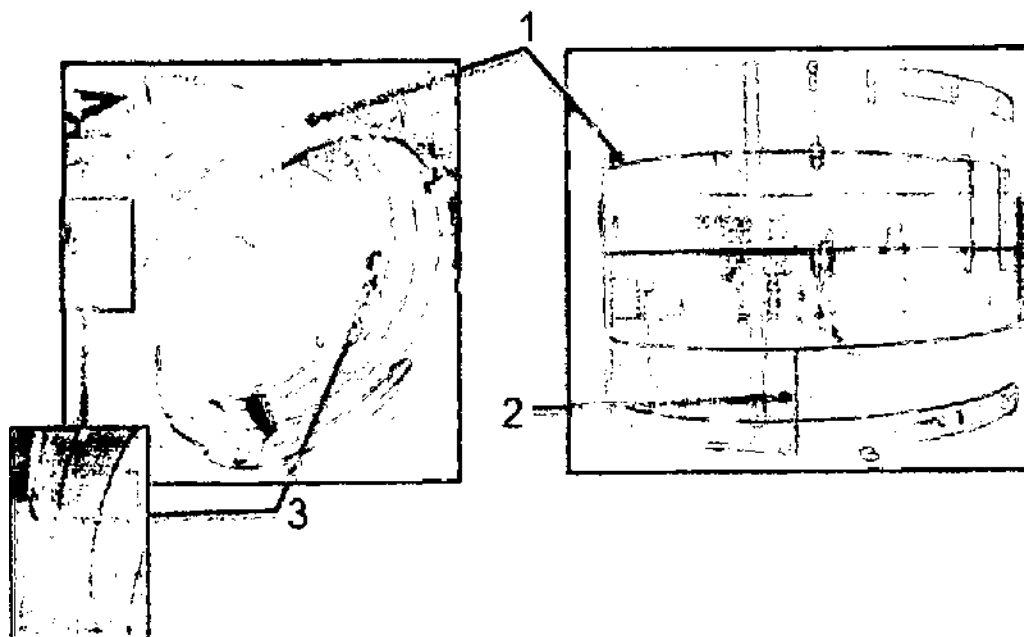
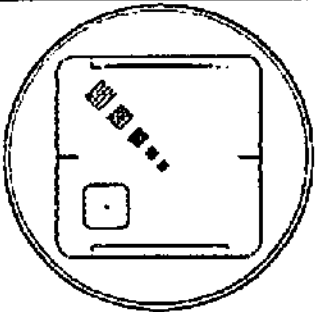
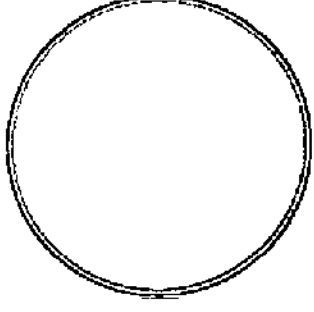


Рисунок 8.1 - Фантом

1 - линия окружности, отмечающая сегмент; 2 – вертикальная линия для сагиттальной разметки (линия на верхней части фантома); 3 – горизонтальная линия для коронарной разметки (2 линии по бокам фантома)

Фантом состоит из двух секций, каждая секция соответствует плоскости сканирования.

Секция 1: Многофункциональная секция	Секция 2: Водная
	
<u>используется для испытания:</u> • пространственного разрешения и ФПМ • толщины среза • точности лазерного излучения	<u>используется для испытания:</u> • точности и однородности КТ-числа • шума изображения

8.3 МЕТОДИКИ ВЫПОЛНЕНИЯ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

8.3.1 Важно

- ✓ Выполнение требований технического обслуживания в рамках ТО обязательно;
- ✓ Все тесты должны быть проведены при уровне нагрева трубки не менее 20%;
- ✓ Во всех тестах, в которых необходимо произвести сканирование, необходимо использовать стандартные параметры сканирования. «Стандартные параметры» – это наиболее часто используемые при обследовании пациентов параметры сканирования (рекомендуется использовать параметры КТ-сканирования головы, поскольку фантом имеет внешний диаметр 22 см);
- ✓ Рекомендовано использование «фиксированных» параметров сканирования, т.е. при повторно выполняемых тестах должны использоваться те же параметры, что и при впервые выполненном измерении. Это важно для выявления изменения параметра во времени (отклонения от первоначального значения);
- ✓ Все результаты испытаний рекомендовано заносить в специальные бланки (приложение А) или журналы.

8.3.2 Размещение фантома для контроля качества

- Установите держатель для фантома в паз в торце стола пациента;
- Поместите фантом для контроля качества в держатель фантома и выровняйте. Ось фантома должна была перпендикулярна плоскости вращения.
- Для выравнивания положения фантома используйте установочные лазерные лучи (см. рис. 1):
 - Совместите аксиальный луч с линией окружности, отмечающей сегмент;
 - Совместите коронарный луч с горизонтальными линиями по обе стороны от фантома;
 - Совместите сагиттальный луч (точку, в которой он касается верхней части фантома) с вертикальной линией в верхней части фантома;
- Отключите лазер и «обнулите» положение стола пациента.

8.3.3 Проверка параметров радиационной безопасности

8.3.3.1 Информационные табло «Не входить» и сигнальные лампы

- Табло с надписью «Не входить» находится рядом с дверью в процедурное помещение и должно автоматически включаться при включении излучения и выключаться при прекращении излучения;
- При каждом включении излучения должна загораться сигнальная лампочка на управляющей консоли.

8.3.3.2 Громкоговорящая связь

- *Оператора с пациентом* – при нажатии кнопки связи с пациентом, находящийся в процедурном помещении в положении сканирования пациент, должен слышать команды оператора с управляющей консоли;
- *Пациента с оператором* – при нажатии кнопки приема звуковых сигналов оператор за управляющей консолью должен слышать сообщения пациента, находящегося в положении сканирования в процедурном помещении.

8.3.3.3 Дверные блокировки.

Проверку осуществляют при наличии дверных блокировок.

Действие	Результат
Включить излучения при открытой двери в процедурное помещение	Компьютерный томограф не должен включить излучение
Открыть дверь в процедурное помещение при включенном излучении	Излучение должно прекратиться

8.3.3.4 Аварийные выключатели

При нажатии кнопки аварийного выключения излучение и все перемещения в системе (движение стола пациента, гантри) должны прекратиться.

8.3.4 Проверка электромеханических характеристик

8.3.4.1 Система лазерного позиционирования (взаимное расположение внутреннего и наружного световых лучей)

1. Лист бумаги укладывают на столе пациента, проводят на листе линию в соответствии с положением наружного светового луча;
2. Нажатием соответствующей кнопки на клавиатуре гантри выводят стол пациента в положение начала сканирования;
3. Проведенная линия должна совпасть с внутренним световым лучом с точностью ± 2 мм.

8.3.4.2 Точность перемещения стола пациента показаниям электронного табло

Для проверки точности перемещений стола пациента необходимо:

1. уложить метровую измерительную ленту на столе пациента строго по сагиттальному световому лучу (лазеру);
2. выставить наружный световой луч по отметке «0 см» на измерительной ленте;
3. задвинуть стол пациента в гантри на заданное количество сантиметров (например, 20 см);

4. наружный световой луч должен находиться на отметке, соответствующей заданному количеству сантиметров («20 см») на измерительной ленте с точностью ± 1 мм;
5. тест повторяют несколько раз изменяя значения перемещения (для примера 40 см и 60 см);
6. тест повторяют при движении стола пациента на указанные значения внутрь гантри, а затем при движении стола из него на эти же значения.

8.3.4.3 Точность автоматического перемещения стола пациента

Тест проводится аналогично описанному в п. 2.3.3.2, однако управление движением стола пациента осуществляют в автоматическом режиме с консоли оператора.

8.3.5 Определение параметров качества изображения

Все получаемые КТ-изображения состоят из квадратной матрицы изображения величиной от 512x512 до 1024x1024 элементов изображения, или пикселей. Поскольку КТ-срез имеет конечную толщину, каждый пиксель представляет в изображении элемент объема — воксель. Во время реконструкции изображения каждому вокселю приписываются числовые значения в соответствии со степенью ослабления излучения в этом вокселе. Единицы КТ-ослабления рентгеновских лучей при прохождении сквозь материал разной плотности называют единицами шкалы Хаунсфилда — ед. Х (HU). КТ-число (плотность) воды произвольно было принято за 0 HU, а воздуха за (-1000) HU.

Проверка КТ-числа воды в фантоме и КТ-числа воздуха представляет собой стандарт, по которому можно отслеживать изменение шкалы контрастности системы со временем.

8.3.5.1 КТ-число воды, шум и однородность

Основные необходимые кнопки:



Сервис
(расположена на функциональной панели внизу окна справа)

Проверка КТ числа воды, КТ_в производится следующим образом:

- Выполните сканирование фантома (секция 2: водная) согласно существующему КТ-протоколу сканирования (шум-голова);
- Нажмите кнопку «Сервис».
- Нажмите на строку «Анализ качества» (рис.8.2)

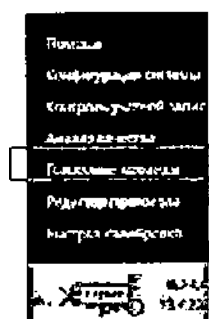


Рисунок 8.2 – Запуск Анализа качества

- Откроется диалоговое окно «Анализ качества» (рис.8.3);

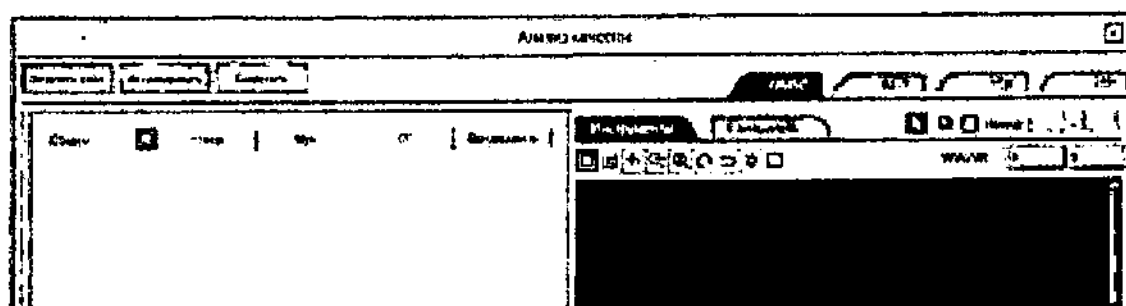
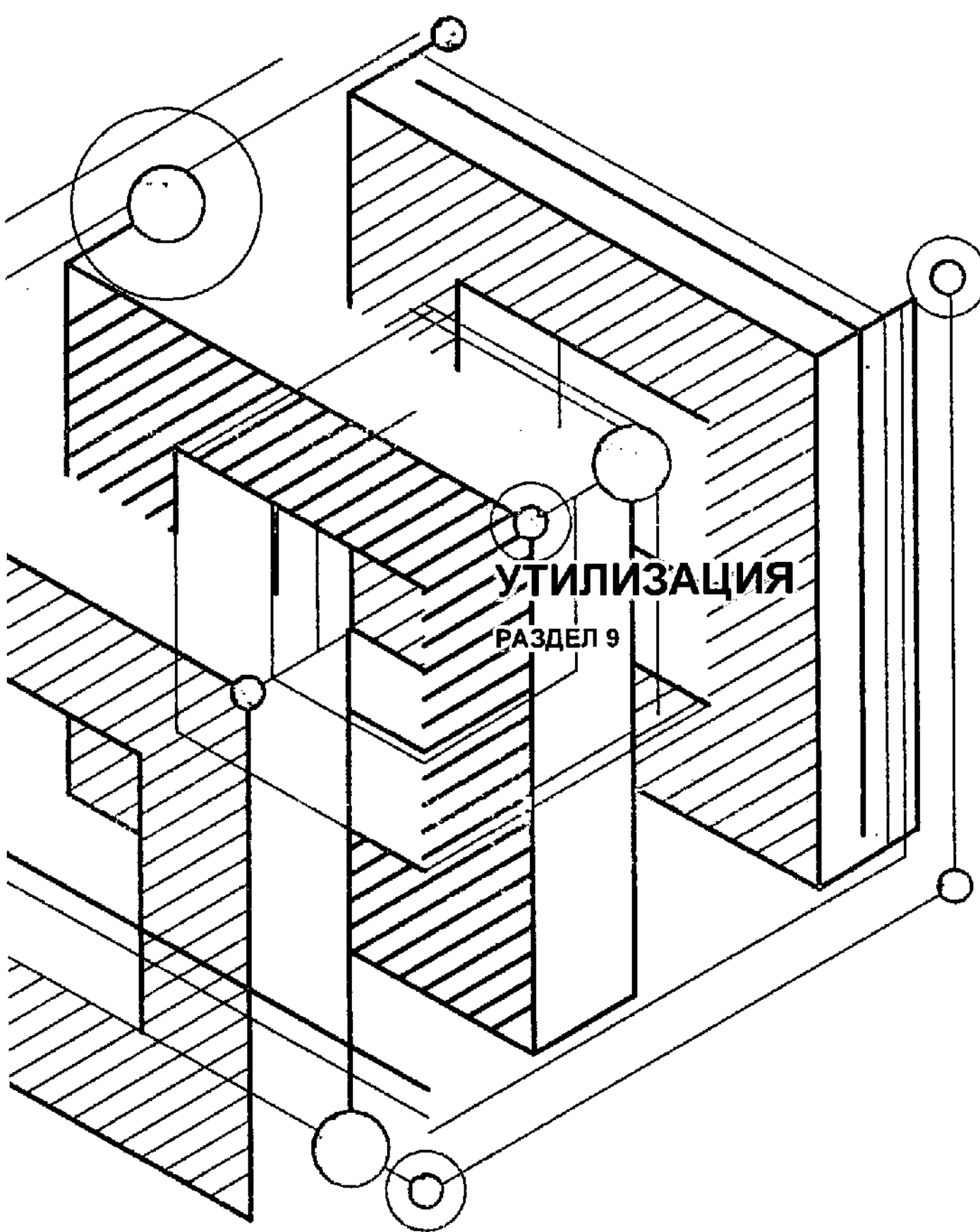


Рис. 8.3 – Диалоговое окно «Анализ качества»

- Загрузите необходимую серию изображений, нажмите кнопку «Анализировать»;
- Запишите рассчитанные значения Шум, КТ число, однородность;
- Сравните полученные значения со стандартными.

8.3.5.2 КТ-число воздуха

- Выполните сканирование согласно существующему КТ-протоколу сканирования (воздух-голова) при отсутствии объектов в области сканирования;
- Из полученных изображений выбрать одно изображение, центр которого и есть область интереса;
- Установить ROI в следующем диапазоне 7000 ± 2000 мм²;
- Записать полученные значения КТ_{возд-гол};
- Сравните полученное значение со стандартным.



УТИЛИЗАЦИЯ

РАЗДЕЛ 9

9 УТИЛИЗАЦИЯ

9.1 СРОК СЛУЖБЫ

Срок службы медицинского изделия составляет 10 лет. После окончания срока службы данное медицинское изделие необходимо утилизировать.

9.2 МЕРЫ БЕЗОПАСНОСТИ

Перед выполнением демонтажа составных частей системы в целях утилизации необходимо соблюдать следующие меры безопасности:

- Перед началом работ отключить электропитания системы.
- При выполнении демонтажных работ применять только исправный инструмент.

9.3 ПОДГОТОВКА И ОТПРАВКА ОБОРУДОВАНИЯ НА УТИЛИЗАЦИЮ

Оборудование из состава системы демонтируется и сортируется на составные части.

Отдельно извлекаются свинцовые элементы защиты, электронные блоки, кабели и провода. Из ИБП извлекается аккумуляторная батарея, а из материнской платы в системном блоке извлекается элемент питания.

Из корпусов электронного оборудования извлекаются электронные платы.

От всего оборудования отдельно отстыковываются (демонтируются) электрические кабели, провода и пластмассовые корпуса.

Демонтированное оборудование сортируется на черные и цветные металлы, драгметаллы и пластмассовые изделия, аккумуляторы.

Монитор, клавиатура, мышь и жесткий внешний диск разбору не подлежат.

9.4 МЕТОДЫ УТИЛИЗАЦИИ

Оборудование системы, отсортированное после демонтажа на черные и цветные металлы и их сплавы, драгметаллы, пластмассовые изделия и аккумуляторы, сдается в специализированные организации, осуществляющие сбор и переработку соответствующих материалов.

9.5 СЕРВИСНОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

Гарантийное, сервисное обслуживание поставляемых систем КТ, а также ремонт осуществляется специалистами ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори» либо специалистами авторизованной изготовителем сервисной организации.

Ниже указаны адрес и телефоны организаций, где окажут необходимую помощь по эксплуатации, ремонту и сервисному обслуживанию системы.

ЗАО «АДВИН Смарт Фэктори»

ул. Селицкого, 7, г. Минск, Республика Беларусь, 220075

Тел.: +375173490000, Факс: +375173462902

Отдел технической поддержки пользователей: +375173490054, +375173490055

info@advin.by

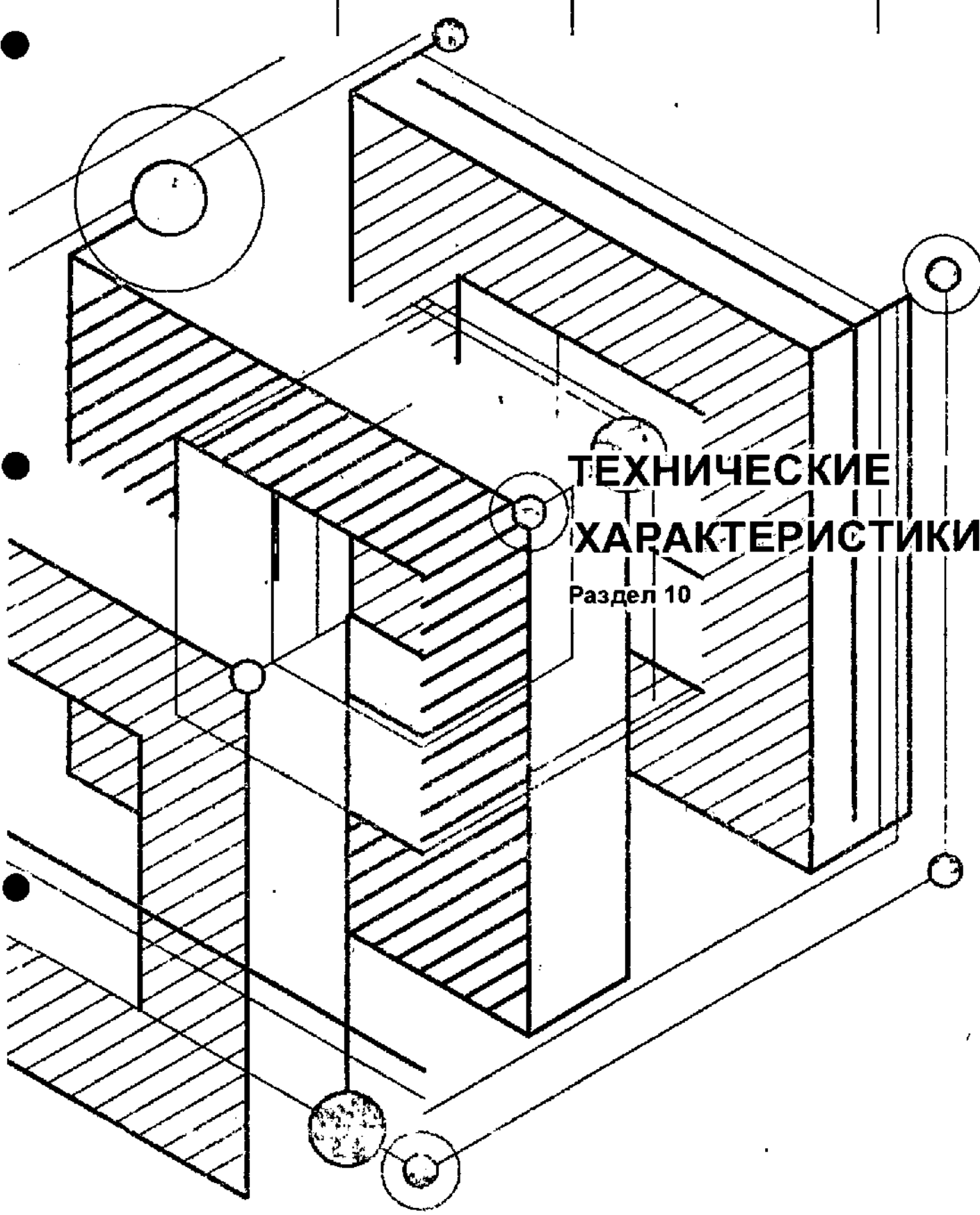
www.advin.by

ООО «АДАНИ РУС»

Адрес: 190005, Российская Федерация, г. Санкт-Петербург,

Набережная Обводного Канала, д. 118А, литер Х, пом. 7-Н оф.7.

Телефон: +7 (812) 389 2388.



ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Раздел 10

10 ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

10.1 ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Таблица 10.1

Наименование характеристики		Значение
Рабочая температура, °С	Аппаратная комната	от + 20 до + 26
	Диспетчерская комната	от + 18 до + 28
Относительная влажность воздуха, %	Аппаратная комната	От 30 до 70
	Диспетчерская комната	от 20 до 80
Атмосферное давление, кПа,		от 70,0 до 106,0

ПРИМЕЧАНИЕ

Для поддержания постоянной температуры в процедурном кабинете устанавливается кондиционер мощностью не менее 7 кВт.

10.2 ТРЕБОВАНИЯ К УСЛОВИЯМ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Томограф может транспортироваться автомобильным и железнодорожным видами транспорта в крытых транспортных средствах. Транспортирование томографа на самолетах допускается только в отапливаемых герметизированных отсеках в соответствии с действующими правилами, утвержденными в установленном порядке. Погрузочно-разгрузочные работы должны осуществляться в соответствии с транспортной маркировкой.

Таблица 10.2

Условия транспортирования аппарата		
Температура окружающей среды	от минус 20 °С до плюс 55 °С	
Повышенная влажность	от 10 % до 90 % (без конденсации)	
Атмосферное давление	от 50 кПа до 106 кПа	
Условия хранения аппарата		
Температура воздуха	от плюс 5 до плюс 40° С	
Максимальная относительная влажность воздуха (при температуре плюс 25°С)	90 %	
Атмосферное давление	от 50 кПа до 106 кПа	
Относительная влажность воздуха, %	Аппаратная комната	от 30 до 70
	Диспетчерская комната	от 20 до 80
Атмосферное давление, кПа,	от 70,0 до 106,0	

10.3 ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ СОСТАВНЫХ ЧАСТЕЙ АППАРАТА

Таблица 10.3

Наименование характеристики		VENTUM 16 LA	VENTUM 32 LA	VENTUM 64 LA	VENTUM 64 Pro
Общие параметры					
Параметры питающей электрической сети	Род тока, количество фаз	~3-фазный			
	Напряжение, В	400 ± 5%			
	Частота, Гц	50/60 ± 1			
	Максимальная потребляемая мощность (кратковременно), кВА, не более	70			100
Максимальное число одновременно выполняемых срезов за один оборот		16	32	64	64
Минимальное время одного оборота рентгеновской трубки, с, не более		0,5			0,39
Максимальная длительность непрерывного спирального сканирования, с, не менее		100			
Пространственное разрешение, пар линий на см (голова – тело), не менее	50% MTF	11			10
	10% MTF	17			17
	0% MTF	20			20
Низкоконтрастное разрешение		Не более 5,0 мм @ 0,3% при дозовой нагрузке не выше 11,5 мГр (либо не более 3,0 @ 0,3% при дозовой нагрузке не выше 15 мГр			
Отношение сигнал/шум, %, не более		0,35			
Однородность (вода), HU		0±4			
Однородность КТ числа, HU		1000±10			
Диапазон единиц Хаунсфильда, ед.		От -1024 до +3072			
Толщина среза, мм		0,625 – 10			0,312 – 10
Время реконструкции, изображений/сек, не менее		30			
Максимальное раскрытие коллиматора, мм		20			

Наименование характеристики	VENTUM 16 LA	VENTUM 32 LA	VENTUM 64 LA	VENTUM 64 Pro
ПИТЧ	0,3 – 1,75			0,3-1,5
количество реконструируемых изображений в секунду, не менее	30			
Продолжительность нагрузки, необходимая для достижения уровней, при которых определяющие эффекты возможны для средних пациентов и для тучных пациентов, с. не менее (зависит от длины сканирования, типа сканирования)	100			

Таблица 10.4

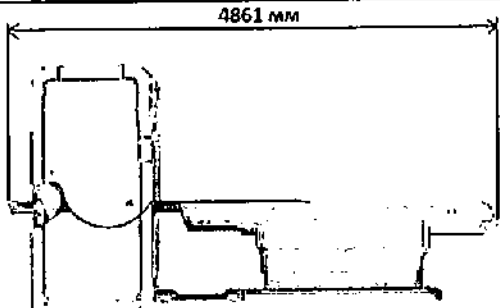
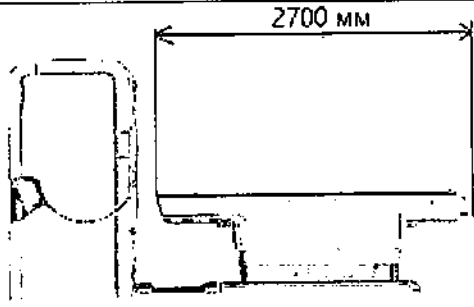
Параметры стола для пациента		
Длина, мм	С вылетом	
	Без вылета	
Ширина, мм		680
Высота, мм,	Максимум	425 (± 10%)
	Минимум	990 (± 10%)
Максимальная допустимая нагрузка, кг		250
Ширина деки, мм		420
Точность позиционирования, мм		±1
Скорость горизонтального перемещения*, мм/с		5-200
Скорость вертикального перемещения*, мм/с		11,5-15
* В процессе спирального сканирования используется понятие ПИТЧ КТ – при спиральном сканировании отношение перемещения стола пациента Dd вдоль оси z при одном обороте рентгеновской трубки к произведению номинальной томографической толщины среза T и числа томографических срезов N. В зависимости от установленного в протоколе спирального сканирования ПИТЧ фактора изменяется скорость перемещения стола от минимальной до максимальной.		

Таблица 10.5

Параметры Гантри		VENTUM 16 LA, VENTUM 32 LA, VENTUM 64 LA	VENTUM 64 Pro
Габаритные размеры, мм	Длина	2200 ($\pm 10\%$)	
	Ширина	1020 ($\pm 10\%$)	
	Высота	1970 ($\pm 10\%$)	
Масса, кг, не более		1800 ($\pm 10\%$)	
Диаметр апертуры гантри, мм		760	
Максимальное поле сканирования (FOV), мм		500	
Расширенное поле сканирования (Extended FOV)*, мм		650	
Угол поворота, °		± 30 (1°/с)	
Расстояние фокус-детектор, мм		1015	
Расстояние между ISO для фокусного расстояния, мм		1012	
Точность положения аксиальной плоскости, мм		≤ 1	
Точность положения фронтальной и сагиттальной плоскостей, мм		≤ 2	
Скорость вращения, с (360°)		0.5	0,39
		0.6	0.5
		0.7	0.6
		0.8	0.7
		1.0	0.8
		2.0	1.0

Таблица 10.6

Параметры излучателя рентгеновского		CTR 2150, Dunlee Inc	CTR 2280, Dunlee Inc
Максимальная мощность, кВт		50	80
Теплоемкость анода, МНУ		5,3	8,0
Максимальная скорость охлаждения анода, МНУ/мин		0,815	0,931
Динамическое фокусное пятно (DFS) для удаления артефактов движения		Есть	
Угол наклона анода, °		7	7
Размер фокусного пятна, мм	Малое фокусное пятно	0,5x1,0	0,6x1,2
	Большое фокусное пятно	1,0x1,0	1,1x1,2
Скорость вращения анода, об/мин		6300	6300
Номинальное напряжение, В		140	140
Максимальное тепловыделение анода, кВт		9,6	11
Накопление тепла на аноде, МДж (МНУ)		3,8 (5,3)	5,7 (8,0)
Фильтрация трубки, мм AL		0,5	0,5
Фильтрация коллиматора, мм AL		1,45	1,45
Дополнительная фильтрация, мм AL		5,25	5,25
Общая фильтрация, мм AL		7,2	7,2
СПО, мм AL	70 кВ, 10 мА	4,31	4,31
	100 кВ, 10 мА	6,14	6,14
	140 кВ, 10 мА	8,15	8,15

Таблица 10.7

Параметры рентгеновского генератора	CT70PN80 Spellman High Voltage Electronics Corporation	CT70PN50 Spellman High Voltage Electronics Corporation
Диапазон напряжения, кВ	80-140	80-140
Погрешность установки анодного напряжения	±15%	±15%
Диапазон силы тока, мА	10 - 667	10 - 420
Погрешность установки анодного тока	± 20%	± 20%
Время непрерывного сканирования, с	100	
Выходная мощность, кВт	80	50
Входная мощность, кВт	1	0,8
Линейность радиационного выхода	±20%	±20%
Номинальное анодное напряжение вместе с наибольшим анодным током	140кВ 570мА	140кВ 360мА
Максимальный анодный ток вместе с наибольшим анодным напряжением	660 мА 120 кВ	420 мА 120 кВ
Сочетание анодного напряжения и анодного тока, возникающее при наибольшей выходной мощности;	120 кВ 660мА	120 кВ 420мА
Номинальная мощность при времени нагрузки 4 с и анодном напряжении 120 кВ, кВт/ч	0,09	0,09

Таблица 10.8

Параметры детектора	
Число рядов детектора	32
Число каналов	864 канала / ряд
Ширина детектора, мм	20

Таблица 10.9

Автоматизированное рабочее место врача	
Оперативная память, Гб, не менее	16
Монитор	ЖКИ, цветной с диагональю не менее 23" и разрешением не менее 1900*1200
Емкость жесткого диска, Тб, не менее	5
Устройство архивации на электронные носители	Есть
Объем хранилища изображений	До 1 600 000 изображений (может быть увеличено по требованию заказчика)

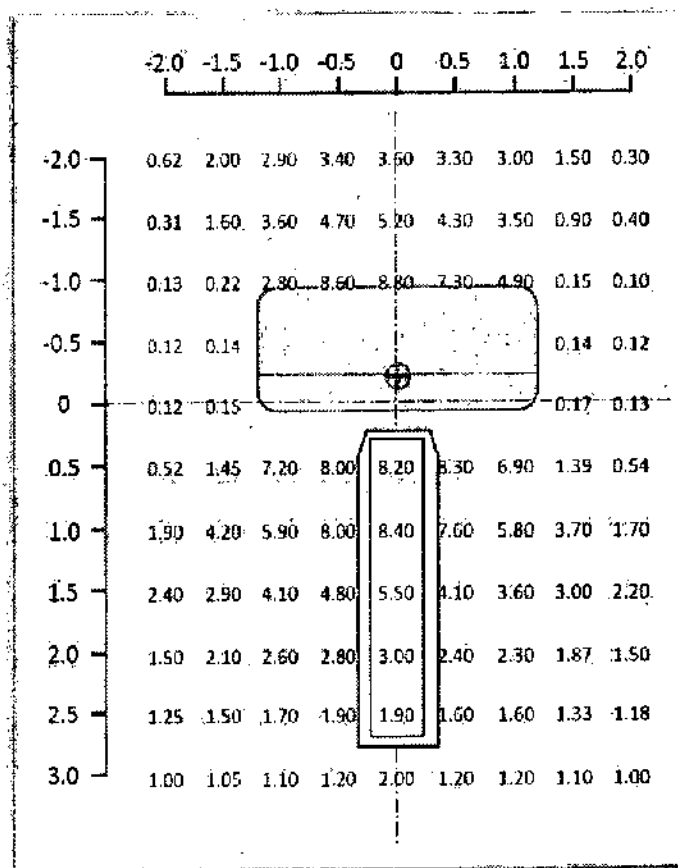
РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ	Обозначение АДН163.00.00.000 РЗ	Редакция 7	Дата 12.2022	Страница 186 из 191
--------------------------------	------------------------------------	---------------	-----------------	------------------------

10.4 ИНФОРМАЦИЯ О ДОЗЕ

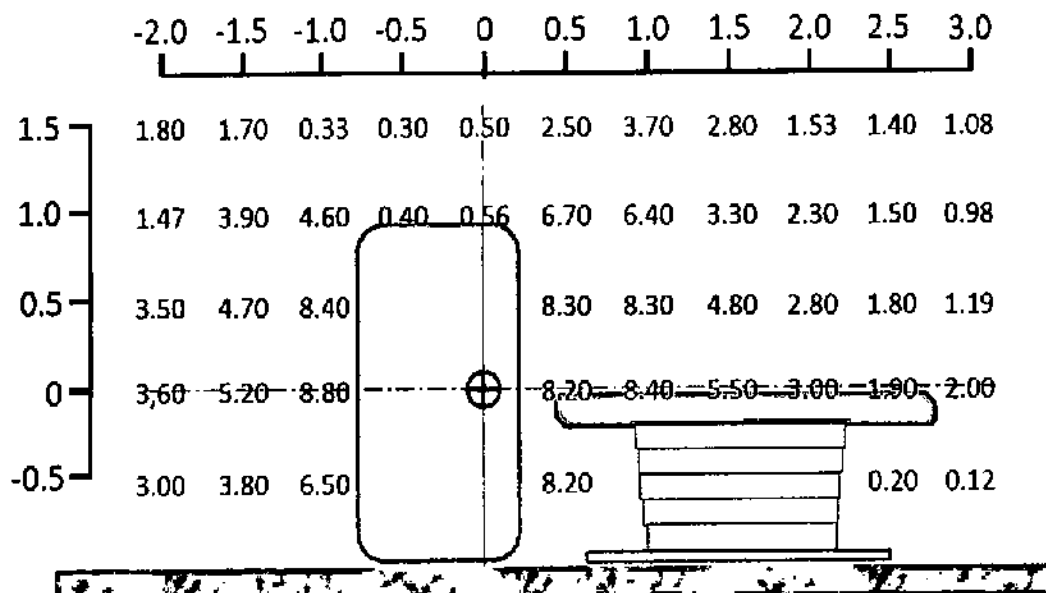
СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗМЕРЕНИЯХ НЕИСПОЛЬЗУЕМОГО ИЗЛУЧЕНИЯ

Данные отражают значения рассеянного излучения при сканировании 320-мм дозового фантома. Условия сканирования: 140 кВ 32x0,625 мм, 250 мА, 2с. Шкала: 0,5 м на ячейку; единицы дозы: $\mu\text{Gy} / 100 \text{ мАс}$

Горизонтальное рассеянное излучение



Вертикальное рассеянное излучение



Время сканирования для достижения 1 Гр CTD₁₀₀ с током 160 мА (единица измерения: с)

Коллима-ция		20см	10см	2,5см
кВ	Голова	155.86	132.09	88.06
	Тело	213.68	182.63	124.23
80 кВ	Голова	80.39	68.12	45.42
	Тело	110.23	94.21	64.09
100 кВ	Голова	49.08	41.49	27.68
	Тело	66.84	57.13	38.94
120 кВ	Голова	33.75	28.60	19.07
	Тело	46.26	39.54	26.90
140 кВ	Голова			
	Тело			

CTD₁₀₀ (в соответствии с ГОСТ Р МЭК 606010-2-44-2013 п. 23.109.1)

Режим работы:

Голова

120 кВ

200 мА

150 мм длина сканирования

20 мм коллимация

Тело

140кВ

200 мА

150 мм длина сканирования

20 мм коллимация

1. $CTDI_{100}$ вдоль оси вращения фантома:

Голова – 33,81 мГр;

Тело – 16,15 мГр.

2. $CTDI_{100}$ вдоль линии, параллельной оси вращения, и на 10 мм в глубину от поверхности фантома:

Голова – 34,21 мГр;

Тело – 30,83 мГр.

3. $CTDI_{100}$ вдоль линии, параллельной оси вращения, на 10 мм в глубину от поверхности фантома в положениях 90° , 180° и 270° от положения, обозначенного в перечислении 2. 90° голова – 28,81 мГр; 90° тело – 29,84 мГр; 180° голова – 30,59 мГр; 180° тело – 30,09 мГр; 270° голова – 32,92 мГр; 270° тело – 32,55 мГр.4. $CTDI_{100}$ (на периферии):

Голова – 31,63 мГр;

Тело – 30,83 мГр.

Нормализованные значения выбираемых рабочих условий и типичных рабочих условий в центральном и периферийном положениях:

кВ/Коллимация	Голова		Тело	
	В центре	На периферии	В центре	На периферии
120кВ/32 × 0.625	1	1	1	1
140кВ/32 × 0.625	1,46	1,45	1,47	1,45
100кВ/32 × 0.625	0,62	0,61	0,56	0,61
80кВ/32 × 0.625	0,32	0,31	0,26	0,31
16 × 0.625/120кВ	1,24	1,18	1,17	1,17
4 × 0.625/120кВ	1,85	1,72	1,77	1,72

 $CTDI_{100}$ (в воздухе) (в соответствии с ГОСТ Р МЭК 606010-2-44-2013 п. 23.109.2)

Типичные условия сканирования головы и тела (осевое сканирование):

Голова

Тело

120 кВ

120кВ

100 мА

100 мА

2 с время сканирования

2 с время сканирования

16x1,25 толщина среза

16x1,25 толщина среза

Все номинальные условия коллимации луча и кВп с типичными условиями сканирования:

Голова CTDI₁₀₀ (в воздухе) (мГр)

kV	2,5мм (4×0.625мм)	10мм (16×0.625мм)	40мм (32×0.625мм)
80	—	—	23.43
100	—	—	38.97
120	104.78	67.81	58.17
140	—	—	79.2

 Тело CTDI₁₀₀ (в воздухе) (мГр)

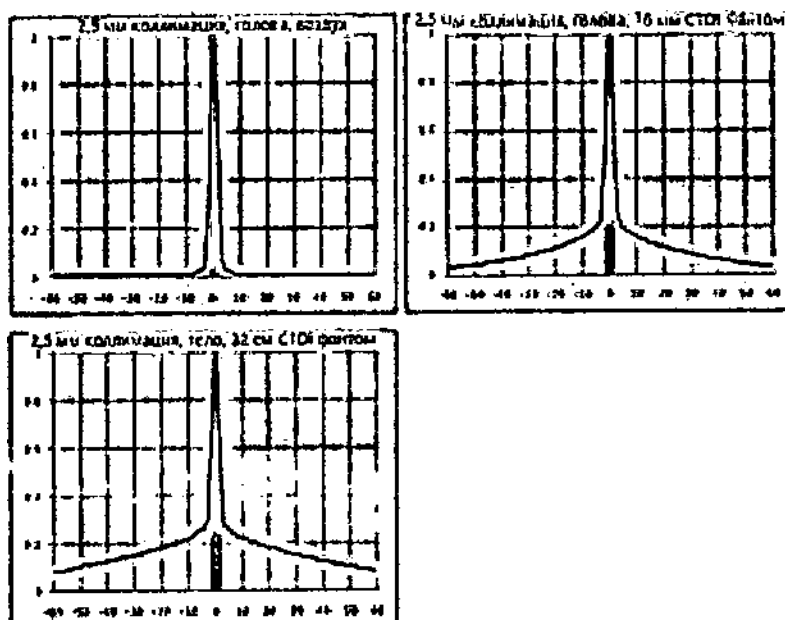
kV	2,5мм (4×0.625мм)	10мм (16×0.625мм)	40мм (32×0.625мм)
80	—	—	13.75
100	—	—	39.62
120	105.54	68.77	58.83
140	—	—	80.4

Воспроизводимость CTDI₁₀₀ (в воздухе): каждое значение CTDI₁₀₀ (в воздухе) должно находиться в пределах $\pm 10\%$ от среднего значения из 10 измерений.

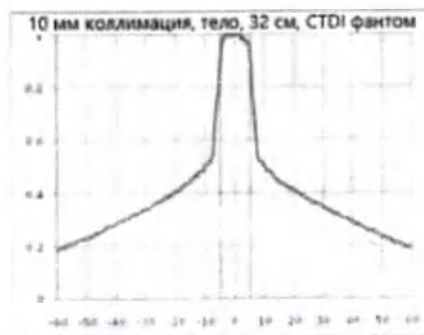
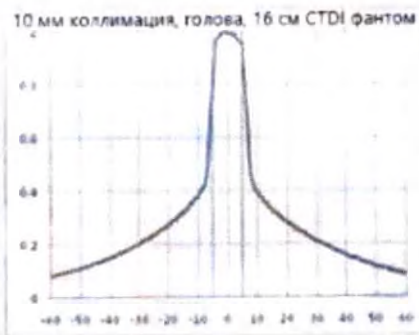
10.5 ПРОФИЛЬ ДОЗЫ И ПРОФИЛЬ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ

На графике профиля дозы два вертикальных линейных сегмента выражают ширину $N \times T$ активных рядов детекторов, что также является профилем чувствительности, определенным как КТ-сканер с несколькими рядами детекторов.

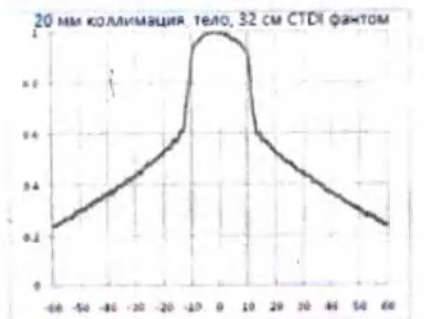
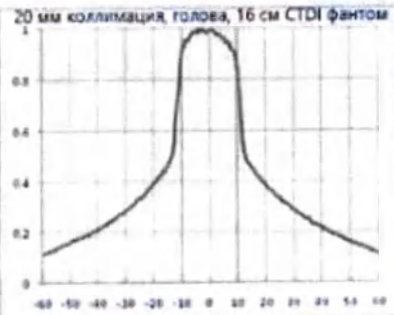
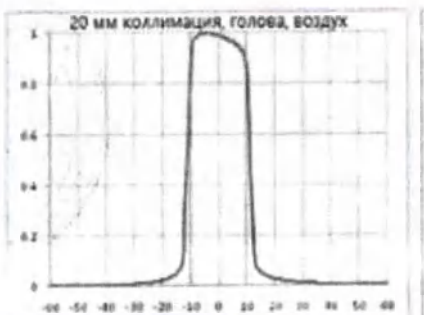
2,5 мм (4 × 0,625) воздух, профиль фантомной дозы и чувствительности CTDI



10 мм (16 × 0,625) воздух, профиль фантомной дозы и чувствительности CTDI



20 мм (32 × 0,625) воздух, профиль фантомной дозы и чувствительности CTDI



РУКОВОДСТВО
ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

Обозначение
АДН163.00.00.000 РЭ

Редакция
7

Дата
12.2022

Страница
191 из 191

Начальник отдела оценки соответствия
ЗАО «АДВИН Смарт Фактори»

М.А. Шавель

М.А. Шавель

Нотариус, свидетельствуя подлинность подписи на документе, не удостоверяет изложенных в нем фактов.

Город Минск, Республика Беларусь. Двадцать седьмое декабря две тысячи двадцать второго года.

Я, Садовская Инна Васильевна, нотариус Минского городского нотариального округа (свидетельство на осуществление нотариальной деятельности № 880, выданное Министерством юстиции Республики Беларусь 08 февраля 2018 г.) свидетельствую подлинность подписи начальника отдела оценки соответствия закрытого акционерного общества «АДВИН Смарт Фэктори» Шавеля Михаила Александровича, подписавшего документ в моем присутствии.

Личность Шавеля М.А. установлена, полномочия его проверены.

Зарегистрировано в реестре за № 16-444.

Взыскано нотариального тарифа 16 рублей.

Нотариус



Всего прошито, пронумеровано и скреплено печатью 96 (девяносто шесть) листов.

Нотариус