

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata



makoto™
INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM

Lietotāja rokasgrāmata

Lietošanai ar modeli **REF** TVC-MC10

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Emergo Europe BV
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands



MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Switzerland



MedEnvoy
Prinses Margrietplantsoen 33 – Suite 123
2595 AM The Hague
The Netherlands



MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Switzerland

Sponsor in Australia:
NIPRO AUSTRALIA PTY LTD
Suite 2.02, Level 2, 657 Pacific Highway
St. Leonards, NSW 2065, Australia

Importado e Distribuido no Brazil por:
NIPRO Medical Corporation Produtos Médicos Ltda.
Endereço: Avenida Embaixador Macedo Soares, nº 10.735,
Galpão 22 e 24, Vila Anastácio, São Paulo/SP, Brasil,
CEP 05095-035,
Telefone: +55 (11) 3643-0530,
E-mail: reclamacaobrasil@nipromed.com,
CNPJ: 13.333.090/0001-84,
Responsável Técnico: Maila C. F. de Barros, CRF/SP 80118.
Registro ANVISA / M.S. N° 80788620059
Registro ANVISA / M.S. N° 80788629002



Infraredx, Inc.
28 Crosby Drive, Suite 100
Bedford, MA 01730 USA
+1-800-596-3104



**Infraredx klientu apkalpošanas nodaļas bezmaksas tālrunis:
+1-800-596-3104**

© 2023 Infraredx™, Inc. All rights reserved.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Saturs:

1	IEVADS PAR MAKOTO INTRAVASKULĀRO ATTĒLU VEIDOŠANAS SISTĒMU™	1-6
1.1	PAREDZĒTĀ LIETOŠANA	1-6
1.2	PAPILDU LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS – TIKAI ASV	1-6
1.3	KLĪNISKAIS IEGUVUMS	1-6
1.4	APMĀCĪBA	1-7
1.5	INFRAREDX KONTAKTINFORMĀCIJA	1-7
1.6	PATENTI	1-7
1.7	PREČU ZĪMES	1-7
2	KĀ PAREIZI SAPRAST ŠO ROKASGRĀMATU	2-1
2.1	SIMBOLI UN IKONAS	2-1
2.2	SAĪSINĀJUMI	2-1
2.3	DARBĪBAS	2-3
3	BRĪDINĀJUMI, DROŠĪBAS UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI	3-1
3.1	KONTRINDIKĀCIJAS	3-1
3.2	SAREŽĢĪJUMI	3-1
3.3	DROŠĪBAS PASĀKUMI	3-2
3.4	PIESARDZĪBAS PASĀKUMI AČĪM	3-8
3.5	ELEKTROPIESARDZĪBAS PASĀKUMI	3-10
3.6	MEHĀNISKIE PIESARDZĪBAS PASĀKUMI	3-11
3.7	ĶĪMISKIE UN UGUNSDROŠĪBAS PASĀKUMI	3-13
3.8	KATETRA UN PAPILDAPRĪKOJUMA PIESARDZĪBAS PASĀKUMI	3-13
3.9	DROŠĪBAS STANDARTU IEVĒROŠANA	3-15
4	SISTĒMAS APRAKSTS	4-1
4.1	MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ MOBILĀ KONSOLE	4-2
4.2	MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ GRAFISKAIS LIETOTĀJA INTERFEISS	4-5
4.3	MAKOTO™ KONTROLES PANELIS	4-13
4.4	SADERĪGI ATTĒLVEIDOŠANAS KATETRI	4-25
4.5	TUVĒJĀ INFRASARKANĀ STAROJUMA SPEKTROSKOPIJA (NEAR INFRARED SPECTROSCOPY (NIRS))	4-25
4.6	INTRAVASKULĀRĀ ULTRASONOGRAFĪJA	4-28
5	MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ GLABĀŠANA, PĀRVIETOŠANA UN NOVIETOŠANA	5-1
5.1	MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ PĀRVIETOŠANA	5-1
5.2	NOVIETOŠANA LIETOŠANAI	5-2
5.3	UZGLABĀŠANA STARP LIETOŠANAS REIZĒM	5-3
6	MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM IESLĒGŠANA	6-1
6.1	IESLĒGŠANA	6-1
6.2	IERĪCES IZSLĒGŠANA	6-3
6.3	LIETOTĀJA PIESLĒGŠANĀS	6-3
6.4	LIETOTĀJA IZRAKSTĪŠANĀS	6-4
7	PACIENTU UN PROCEDŪRU INFORMĀCIJAS IEVADĪŠANA	7-1

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).

Lietotāja rokasgrāmata

7.1	PACIENTU UN PROCEDŪRU INFORMĀCIJAS MANUĀLA IEVADĪŠANA	7-2
7.2	PACIENTU UN PROCEDŪRU INFORMĀCIJAS PUSAUTOMĀTISKA IEVADĪŠANA	7-3
7.3	PACIENTA UN IZMEKLĒJUMA INFORMĀCIJAS NOTĪRĪŠANA	7-5
7.4	PĀRIEŠANA UZ NĀKAMO FĀZI	7-5
8	KATETRA UZPILDĪŠANA UN MAKOTO™ KONTROLES MODUĻA SAGATAVOŠANA DARBAM	8-1
8.1	KATETRA UZPILDĪŠANA.....	8-1
8.2	MAKOTO™ KONTROLES MODUĻA SAGATAVOŠANA	8-2
8.3	KATETRA PIEVIENOŠANA	8-5
8.4	KATETRA PĀRBAUDE.....	8-6
9	MAKOTO INTRAVASKULĀRĀ SKENERA ATTĒLU APKOPOŠANA	9-1
9.1	REĀLA LAIKA IVUS DATU APKOPOŠANA	9-1
9.2	AUTOMATIZĒTĀS ATVILKŠANĀS DATU APKOPOŠANA.....	9-8
9.3	PAPILDUS IZMEKLĒJUMU VEIKŠANA AR MAKOTO INTRAVASKULĀRO ATTĒLU VEIDOŠANAS SISTĒMU™	9-13
10	ATTĒLU PĀRSKATĪŠANA, MĒRĪŠANA UN ANOTĒŠANA	10-1
10.1	ATTĒLU ATLAISE (SCAN SELECTION)	10-1
10.2	ATTĒLU LABOŠANA	10-2
10.3	IZMEKLĒJUMU NAVIGĒŠANA (SCAN NAVIGATION)	10-6
10.4	ATZĪMES (MARKS).....	10-9
10.5	MĒRĪJUMI (MEASUREMENTS).....	10-12
10.6	ANOTĒŠANA KADRĀ (ON FRAME ANNOTATION)	10-24
10.7	EKRĀNUZŅĒMUMI (SCREEN CAPTURE)	10-24
10.8	MONITORA IESTATĪŠANA (DISPLAY SETTING)	10-25
11	IZMEKLĒJUMU AIZVĒRŠANA (CLOSING PROCEDURES)	11-1
12	IZMEKLĒJUMU PĀRSKATĪŠANA UN ARHIVĒŠANA (REVIEWING AND ARCHIVING PROCEDURES)	12-1
12.1	IZMEKLĒJUMU UN ATTĒLU ATLASĪŠANA (REVIEWING AND ARCHIVING PROCEDURES).....	12-2
12.2	EKSPORTĒŠANA UN ARHIVĒŠANA	12-7
12.3	DATU IMPORTĒŠANA (IMPORTING DATA)	12-15
12.4	IZMEKLĒJUMU & IZMEKLĒJUMU ATTĒLU DZĒŠANA	12-18
13	SISTĒMAS IESTATĪJUMI (SYSTEM SETTINGS)	13-1
13.1	PAR (ABOUT)	13-1
13.2	AUDITA PIERAKSTS.....	13-2
13.3	MODALITĀTES DARBU SARAKSTS (MODALITY WORKLIST)	13-2
13.4	PACS	13-3
13.5	PIEPRA ZIŅU LAUKUMS	13-6
13.6	SKENERA EKRĀNS (SCAN DISPLAY)	13-7
13.7	ATBALSTS (SUPPORT).....	13-8
13.8	SISTĒMA.....	13-9
13.9	USB/DVD (NOŅEMAMIE DATU NESĒJI)	13-11
13.10	LIETOTĀJU PĀRVALDĪBA	13-12

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

14 VIDEO EKSPORTĒŠANA UN RENTGENA SISTĒMU INTEGRĒŠANA (VIDEO EXPORT & X-RAY SYSTEM INTEGRATION)	14-1
14.1 DIGITĀLAIS VIDEO IZVADS (DIGITAL VIDEO OUTPUT)	14-1
15 TERMINI	15-1
16 APKOPE	16-1
16.1 SISTĒMAS INFORMĀCIJA	16-1
16.2 UZSTĀDĪŠANAS PIENĀKUMI	16-2
16.3 UZSTĀDĪŠANAS PRAŠĪBAS	16-3
16.4 VIDES PRAŠĪBAS/DROŠĪBAS PASĀKUMI	16-4
16.5 VISPĀRĪGĀ UN KONTAKTINFORMĀCIJA	16-4
16.6 BRĪDINĀJUMA UN BOJĀJUMU RĀDĪTĀJI	16-5
16.7 TRAUCĒJUMMEKLĒŠANA	16-6
16.8 REZERVES DETAĻAS	16-12
16.9 SISTĒMAS KALPOŠANAS LAIKS	16-13
16.10 MAKOTO™ IMAGING SYSTEM EKSPLUATĀCIJAS PĀRTRAUKŠANA	16-13
16.11 PRODUKTA LIKVIDĒŠANA	16-13
17 PIELIKUMI	17-1
17.1 PIELIKUMS A PRODUKTA GARANTĪJA UN SAISTĪTĀ INFORMĀCIJA	17-1
17.2 B PIELIKUMS: EX VIVO UN KLĪNISKO PĒTĪJUMU APKOPOJUMS	17-4
17.3 C PIELIKUMS: ATSAUCES LITERATŪRA	17-26
17.4 PIELIKUMS D: AKUSTISKAIS IZVADS (I) ATBILSTĪBA IEC 60601-2-37:2007	17-27
17.5 E PIELIKUMS: AKUSTISKAIS IZVADS (II) ATSKAITES TABULA 1. CELIŅAM	17-28
17.6 F PIELIKUMS: ULTRASKAŅAS LIETOŠANAS NORĀDĪJUMU TABULA	17-29
17.7 G PIELIKUMS: MĒRĪJUMU PRECIZITĀTE	17-31
17.8 H PIELIKUMS: ELEKTROMAGNĒTISKĀ ATBILSTĪBA	17-32

1 Ievads par Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™

1.1 Paredzētā lietošana

Makoto Intravascular Imaging System™ ir paredzēta koronāro artēriju tuvajai infrasarkanajai izmeklēšanai pacientiem, kuriem tiek veikta invazīva koronārā angiogrāfija.

- a) Sistēma ir paredzēta lipīdu kodolu saturošu interesējošo plātnīšu noteikšanai.
- b) Sistēma ir paredzēta koronāro artēriju lipīdu kodola slodzes novērtēšanai.
- c) Sistēma ir paredzēta tādu pacientu un plātnīšu identificēšanai, kuriem ir paaugstināts smagu nelabvēlīgu sirdsdarbības traucējumu risks.

Sistēma ir paredzēta koronāro intravaskulāro patoloģiju ultraskaņas izmeklēšanai.

- a) Intravaskulāra ultraskaņas attēlu iegūšana ir indicēta pacientiem, kuriem ir paredzētas transluminālās koronārās intervences procedūras.

1.2 Papildu lietošanas indikācijas – tikai ASV

Makoto Intravascular Imaging System™ ir paredzēta perifēro intravaskulāro patoloģiju ultraskaņas izmeklēšanai.

- a) Intravaskulāra ultraskaņas attēlu iegūšana ir indicēta pacientiem, kuriem ir paredzētas transluminālās perifērās intervences procedūras. Sistēma nav indicēta lietošanai smadzeņu asinsvados.



BRĪDINĀJUMS

NIRS efektivitāte perifēro asinsvadu sistēmā nav noteikta.

1.3 Klīniskais ieguvums

Makoto™ Intravascular Imaging System sniegtais klīniskais ieguvums ir lipīdu kodola plātnīšu (LKP) identificēšana. Identificējot LKP, Makoto™ Intravascular Imaging System sniedz informāciju, kas nav tik viegli pieejama ar citām tehnoloģijām. NIRS-IVUS vadītas pārvaldības potenciālie ieguvumi ir šādi: 1) artērijas garuma līdz stentam noteikšana, 2) medicīniskās vadības intensitātes izvēle, 3) emboliska peristentējoša infarkta riska identificēšana un mazināšana un 4) to pacientu un

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

plātnīšu identifikācija, kuriem ir palielināts turpmāku nopietnu nevēlamu sirdsdarbības traucējumu risks (MACE).

1.4 Apmācība

Makoto Intravascular Imaging System™ drīkst izmantot tikai apmācīti ārsti un kateterizācijas laboratorijas darbinieki.

Licencētu treneru izvadītas apmācības Makoto Intravascular Imaging System™ lietošanā ir pieejamas sistēmas uzstādīšanas laikā, kā arī pēc pieprasījuma. Lūdzu, sazinieties ar Infraredx klientu apkalpošanas nodaļu vai jūsu vietējo pārstāvi, lai noorganizētu apmācības darbavietā, kā arī periodiskus kompetences pārskatus.

1.5 Infraredx kontaktinformācija

Sazināties ar Infraredx:

Infraredx, Inc.
28 Crosby Drive, Suite 100
Bedford, MA 01730
USA

www.infraredx.com

Tālrunis (starptautiskais): +1-800-596-3104

Lietošanas pamācībai elektroniskā veidā var piekļūt iepriekšminētajā tīmekļa vietnē.

1.6 Patenti

Makoto Intravascular Imaging System™ katetri un to papildu aprīkojums ir aizsargāts ar vienu vai vairākiem patentiem. Lai apskatītu visu izdoto patentu sarakstu, lūdzu, apmeklējiet tīmekļa vietni:

<http://www.infraredx.com/infraredx-intellectual-property/>

1.7 Preču zīmes

Infraredx™, Makoto™, Dualpro™ un TVC™ ir Infraredx, Inc. preču zīmes. “Infraredx Dualpro” ir Ķīnā reģistrēta preču zīme. “Infraredx” ir Infraredx, Inc. reģistrēta preču zīme ASV, Eiropas Savienībā, Austrālijā, Ķīnā, Dienvidkorejā un Japānā.

infraredx™
A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Visas citas preču zīmes, kas minētas un iekļautas šajā dokumentā pieder attiecīgajiem šo preču zīmju, reģistrēto preču zīmju un produktu nosaukumu īpašniekiem.

2 Kā pareizi saprast šo rokasgrāmatu

Šajā lietotāja rokasgrāmatā atrodama svarīga informācija par Makoto Intravascular Imaging System™ lietošanu. Pirms produkta lietošanas, uzmanīgi izlasiet un pārskatiet lietotāja rokasgrāmatu.

2.1 Simboli un ikonas

Šajā rokasgrāmatā atrodami dažādi brīdinājumi. Šie brīdinājumi ir apzīmēti kā “Brīdinājums”, “Uzmanību” un “Piezīme”



BRĪDINĀJUMS

Ja displeja brīdinājumi tiek ignorēti, var rasties bīstamas situācijas, tostarp pacienta vai operatora traumas.



UZMANĪBU

Rakstisko uzmanības ziņojumu vērā neņemšana var beigties ar Makoto Intravascular Imaging System™ bojājumiem vai sistēmas veiktspējas pasliktināšanos.

PIEZĪME:

Piezīmes sniedz noderīgus atgādinājumus un padomus par ierīces progresīvo funkciju izmantošanu.

2.2 Saīsinājumi

AC	Alternating Current — maiņstrāva
ANSI	American National Standards Institute — Amerikas Valsts standartu institūts
AS	Area Stenosis — laukuma stenoze
AVI	Audio Video Interleave — audio/video mijas formāts
CABG	Coronary Artery Bypass Graft — koronāro atrēriju šuntēšanas operācija
CUI	Console User Interface — konsoles lietotāja interfeiss
CPU	Central Processing Unit — centrālais procesors

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

DICOM	Digital Imaging and Communications in Medicine standard — Digitālās attēlveidošanas un saskarsmes medicīnā standarti
DVD	Digital Video Disc — Digitālais video disks
EEM	External Elastic Membrane — ārējā elastīgā membrāna
EMC	Electromagnetic Compatibility — elektromagnētiskā saderība
EMI	Electromagnetic Interference — elektromagnētiskais interfeiss
EO	Ethylene Oxide — etilēnoksīds
EtO	Ethylene Oxide — etilēnoksīds
FDA	Food and Drug Administration — Pārtikas un zāļu pārvalde
FHD	Full High Definition display, 1920x1080 pixels — pilns augstas izšķirtspējas displejs, 1920x1080 pikseļi
HD	High Definition display — augstas izšķirtspējas displejs
IEC	International Electrotechnical Commission — Starptautiskā elektrotehnikas komisija
IP	Internet Protocol — interneta protokols
ISO	International Organization for Standardization — Starptautiskā standartizācijas organizācija
IVUS	Intravascular Ultrasound — intravaskulārā ultrasonogrāfija
JPEG	Joint Photographic Experts Group — Apvienotā fotogrāfu ekspertu grupa
LCBI	Lipid Core Burden Index — lipīda serdes slodzes indekss
LCP	Lipid Core Containing Plaque of Interest — pangas ar lipīda serdi
maxLCBI	max LCBI of a specified window width — atsevišķa loga maksimālais LCBI
NIR	Near-infrared — tuvējais infrasarkanais starojums

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

NIRS	Near-infrared Spectroscopy — tuvējā infrasarkanā starojuma spektroskopija
PA	Plaque Area — pangas laukums
PB	Plaque Burden — pangas slodze
PACS	Picture Archiving and Communication System — attēlu arhivēšanas un komunikācijas sistēma
PTCA	Percutaneous transluminal coronary angioplasty — perkutāna translūmena koronārā angioplastija
PTA	Percutaneous transluminal angioplasty – perkutāna translūmena angioplastija
RF	Radio Frequency — radiofrekvence
RFID	Radio Frequency Identification – radiofrekvences identifikācija
UL	Underwriters Laboratories — Aprdošinātāju laboratorijas
USB	Universal Serial Bus — universālā seriālā kopne

2.3 Darbības

Makoto Intravascular Imaging System™ ir izstrādāta mijiedarbībai lietojot skārienjutīgo monitoru. Papildus skārienjutīgajam monitoram, sistēma ir aprīkota arī ar peli. Šo skārienžestu iegaumēšana jums palīdzēs darbā ar Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™.

Pieskarties	Īslaicīgi pieskarieties skārienjutīgajam ekrānam vai piespiediet un atlaidiet pogu
Piespiest	Piespiediet un tad atlaidiet pogu
Klikšķināt pa labi	Vienreiz uzklikšķiniet uz peles labās puses pogas
Klikšķināt pa kreisi	Vienreiz uzklikšķiniet uz peles kreisās puses pogas
Dubultklikšķis	Divreiz ātri klikšķiniet uz peles kreisās puses pogas
Ritināt uz augšu/leju	Ritināt peles ritenīti prom no sevis, lai virzītos uz augšu un uz sevi, lai virzītos uz leju

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Vilkt

Pirkstam esot kontaktā ar pārvietojamo ikonu, pārvelciet pirkstu uz citu vietu uz ekrāna. Atlaidiet pirkstu no ekrāna, lai atlaistu ikonu.

3 Brīdinājumi, drošības un piesardzības pasākumi

3.1 Kontrindikācijas

Makoto Intravascular Imaging System™ katetra izmantošana ir kontrindicēta gadījumos, kad jebkāda katetra izmantošanas varētu apdraudēt pacienta drošību. Iespējamās kontrindikācijas:

- Bakteriēmija vai sepse
- Nozīmīgas asins recēšanas sistēmas anomālijas
- Nopietna asinsrites nestabilitāte vai šoks
- Pacienti, kuriem diagnosticētas koronāro artēriju spazmas
- Pacienti, kuriem nedrīkst veikt KAŠ operāciju
- Pilnīga koronārā oklūzija
- Pacienti, kuriem nedrīkst veikt PTCA
- Pacienti, kuriem nedrīkst veikt PTA
- Pacienti, kuriem nedrīkst veikt IVUS procedūras

3.2 Sarežģījumi

Intravaskulārās izmeklēšanas laikā var rasties sekojošie sarežģījumi:

- Alerģiska reakcija
- Angīna
- Sirds darbības apstāšanās
- Sirds aritmijas, tai skaitā, bet ne tikai ventrikulārās tahikardijas, atriālā/ventrikulārā fibrilācija un sirds blokāde.
- Sirds tamponāde/perikarda efūzija
- Nāve
- Iekārtas iesprūšana, kur nepieciešama ķirurģiska iejaukšanās
- Embolijas (gaiss, svešķermeņi, audi, vai trombi)
- asiņošana/asinsizplūdumi
- Hipotonija
- Infekcija
- Miokarda infarkts
- Miokarda išēmija
- Insults un īslaicīga išēmiska lēkme
- Tromboze
- Asinsvadu oklūzijas un pēkšņa aizvēršanās
- Asinsvadu traumas, tai skaitā, bet ne tika pārraušana un caurduršana

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

3.3 Drošības pasākumi

Makoto Intravascular Imaging System™ jeb Makoto™ ir izveidota iespējami drošai lietošanai un apkopei. Neskatoties uz to, jebkurš medicīnas instruments var radīt traumas, ja tas nav kārtīgi uzstādīts, lietots vai apkopts, un šis instruments nav izņēmums.

Iespējamie riski:

- Acu (redzes) bojājumi, kas rodas no tiešas vai atspīdošas lāzera staru radiācijas
- Elektrošoks no elektriskajām daļām sistēmas iekšienē
- Fiziski ievainojumi, kas radušies sistēmas lietošanas vai pārvietošanas laikā

Par nopietniem incidentiem, kas saistīti ar Makoto™ Intravascular Imaging System, nekavējoties jāziņo Infraredx un tās dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurā lietotājs un/vai pacients ir reģistrēts. Infraredx vai vietējā pakalpojumu sniedzēja kontaktinformācija ir atrodama nodaļās 1.5 Infraredx kontaktinformācija vai 13.1 Par (About).

PIEZĪME: Informācija par Makoto™ Intravascular System drošību un klīnisko veikspēju (SSCP) ir pieejama Eiropas medicīnas ierīču datubāzē (Eudamed), kur tā ir saistīta ar UDI-DI, kas atrodas zem svītrkoda blakus (01) uz produkta etiķetes.

Eudamed tīmekļvietne: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Makoto™ ir aprīkota ar funkcijām, kas radītas īpaši, lai nodrošinātu lietotājiem tās drošu operēšanu. Visiem katetrēšanas laboratorijas darbiniekiem ir jāiepazīstas ar šeit izklāstīto drošības funkciju atrašanās vietu un to izmantošanu. Attēlo veidošanas laikā, kustīgās daļas ir pilnībā apvalkotas, lai iekārtas lietotājs netiktu pakļauts mehāniskiem riskiem.

Jebkuram Makoto™ lietotājam, kurš to lieto procedūrās ar cilvēkiem, ir pilnībā jāizprot šādu lietošanas sekas šādās procedūrās. AIUM (Amerikas institūts ultrasonogrāfijas izmantošanai medicīnā) ir publicējis dokumentu, kas saucas Medicīniskās ultraskaņas drošums (Medical Ultrasound Safety) (AIUM 2009). ALARA atsaucas uz diagnostiskās ultraskaņas saprātīgu pielietojumu, kur diagnostiskā informācija tiek iegūta izmantojot starojuma minimālo saprātīgi sasniedzamo līmeni (As Low as Reasonably Achievable). Lai saņemtu šī dokumenta kopiju, lūdzu, sazinieties ar AIUM.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**







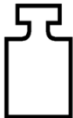

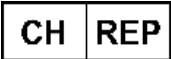




BRĪDINĀJUMS

Šeit uzskaitītie drošības pasākumi jāievēro pie sistēmas uzstādīšanas, ekspluatēšanas, pārvietošanas un apkopes, lai izvairītos no iespējami riskantām situācijām.










**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

SIMBOLS	SKAIDROJUMS
	Brīdinājums
	Piesardzības pasākumi
	Skatīt lietotāja rokasgrāmatu
	Skatīt lietošanas norādījumus
	Produkts ir saskaņā ar attiecīgajiem ASV, Eiropas un Kanādas standartiem, kā to apstiprinājis TUV Rheinland.
100-120 V~ 50/60 Hz 5A 220-240 V~ 50/60 Hz 3A	Produkts darbojas no strāvas padeves avota, kas nodrošina vismaz 100VAC, 120VAC, 220VAC, vai 240VAC, 50/60 Hertz Maksimālā strāva ir 5 ampēri pie 100-120 VAC un 3 ampēri pie 220-240 VAC.
	Ražotājs
	Izgatavošanas datums
	Kataloga numurs





**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

	Sērijas numurs
	Partijas numurs
	Medicīnas ierīce
	Derīguma termiņš
	Svars
	Tiesīgais izplatītājs Eiropas Kopienā
	Pilnvarotais pārstāvis Šveicē
	Importētājs
	Iezemējums
	Defibrilācijas izturīgi tiešās pielikšanas sirds aplikatori (CF tipa pieliekamās daļas)
	Daļu skaits iepakojumā.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

	Saderīga katetra iekšējais diametrs
	Saderīga katetra ārējais diametrs
	Lāzera atvere
	Sargāt no saules gaismas
	Nedegošs
	Turēt sausumā
	Temperatūras ierobežojums
	Mitruma ierobežošana
R_x Only	Šī ierīce tiek pārdota vai var tikt lietota vienīgi pēc ārsta pasūtījuma.
	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

	Nelietot atkārtoti
	Atkārtoti nesterilizēt
	Sterilizēts izmantojot etilēnoksīdu.
	Drošums lietojot kopā ar MR nav izvērtēts
	CE zīme norāda, ka produkts atbilst Eiropas Savienības tiesību aktiem; numurs norāda konkrēto institūciju, kas veic atbilstības novērtēšanu.
	INMETRO simbols, norāda, ka produkts atbilst drošības prasībām, lai iekļūtu Brazīlijas tirgū; OCP numurs apzīmē produkta sertifikācijas iestādi.
	Savietojams ar

Makoto™ konsolē vai Makoto™ kontroles modulī nav lietotāja labojamu detaļu. Visas korekcijas tiek veiktas ražotnē, pirms nosūtīšanas klientiem, vai arī tās uz vietas veic apmācīts Infraredx darbinieks vai pārstāvis.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Jebkādas patvaļīgas manipulācijas vai mēģinājumi izmainīt Makoto Intravascular Imaging System™, atceļ garantijas spēkā esamību, kā arī var novest pie sistēmas nepareizas darbības.

Tas var beigties ar ierīces degradāciju vai produkta nedarbošanās.

3.4 Piesardzības pasākumi acīm



BRĪDINĀJUMS

Produkts satur 1M klases lāzerproduktus, kas izdala neredzamu lāzera starojumu. Neskatīties tieši staros izmantojot optiskus instrumentus



BRĪDINĀJUMS

Nekad tieši neskatīties lāzera staru kūlī, kas tiek izstarots no iekārtas vai atstarojas no kādas virsmas.



BRĪDINĀJUMS

Neskatīties lāzera staru kūlī caur lēcām, binokļiem, palielināmajiem stikliem, kameru skatu meklētājiem, teleskopiem, vai jebkādiem citiem optiskiem elementiem vai instrumentiem, kuri var uz acīm fokusēt gaismas starus.



BRĪDINĀJUMS

Nekad nepieļaujiet, ka dažādi priekšmeti, piemēram, dārglietas, pulksteņi, metāla instrumenti, vai spoguļi atstaro lāzera staru kūli.

Makoto Intravascular Imaging System™ satur lāzera sistēmu un saskaņā ar ASV Veselības ministrijas un Cilvēku pakalpojumu ministrija (DHHS) standartiem, kā tie noteikti 1968. gada Drošības un veselības likumā un IEC 60825-1 Lāzerproduktu drošības likumā, ir klasificēta kā "1M klases (Class - 1M) lāzerprodukts"

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Šīs sistēmas izstarotā gaismas enerģija nāk no elektromagnētiskā spektra neredzamā tuvējā infrasarkanā starojuma, kura viļņu garums ir starp 1 un 2 mikroniem. Šis fakts ir jāpatur prātā veicot piesardzības pasākumus, lai izvairītos no netīšas pakļaušanas riskam.

PIEZĪME: Makoto Intravascular Imaging System™ lietošanas laikā NAV nepieciešams izmantot lāzera aizsargbrilles.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata

3.5 Elektropiesardzības pasākumi



BRĪDINĀJUMS

Šajā sadaļā izklāstīto piesardzības pasākumu neievērošana var novest pie aprīkojuma bojājumiem, ķermeņa ievainojumiem, pat pie nāves.



BRĪDINĀJUMS

Šo iekārtu nevajadzētu izmantot pārāk tuvu citām iekārtām vai uzkrautu uz citām iekārtām, jo tas var novest pie iekārtas nepareizas darbības. Gadījumā, ja nepieciešams iekārtu darbināt šādā veidā, ir jāpārlicinās, ka šī, un pārējās iekārtas, darbojas normāli.



UZMANĪBU

Elektriskajam medicīnas aprīkojumam ir nepieciešami īpaši piesardzības pasākumi attiecībā uz EMC, kā arī tam ir jābūt uzstādītam saskaņā ar EMC. Šī informācija ir pieejama H pielikums: Elektromagnētiskā atbilstība.



UZMANĪBU

NENOVĪETOT Makoto Intravascular Imaging System™ citu ierīču tuvumā, jo tas var radīt elektriskus traucējumus.



UZMANĪBU

Reāla laika IVUS vai atvilkšanās (pullback) skenēšana var tikt pārtraukta, ja sistēmai notiek elektrostatiska izlāde (ESD). Ja tikusi pārtraukta reāla laika IVUS vai atvilkšanās skenēšana, skenēšanu ir iespējams atsākt nekavējoties.

Makoto Intravascular Imaging System™ konsoles iekšienē izmanto AC līnijas voltāžu. Atvienojot Makoto™ no strāvas padeves avota pārtrauks strāvas padevi un sistēma nekavējoties pārstās darboties.

Nedrīkst noņemt nevienu no ārējā korpusa daļām, izņemot, ja to veic īpaši apmācīts un pilnvarots tehniskais darbinieks.

Lai mazinātu elektrošoka risku, nesavienojiet iekārtas elektriskās strāvas padeves vadu ar aprīkojumu, kurš nav ticis droši sazemēts. Nesavienot sistēmu ar II klases aprīkojumu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Radiofrekvences (RF) saziņas ierīces var iespaidot Makoto Intravascular Imaging System™ darbību. Šāda veida aprīkojums ir jānovieto cik tālu vien iespējams no Makoto™. Gan izstarotas, gan vadītas RF emisijas var izraisīt attēla traucējumus un citus izkropļojumus IVUS displejā.



Makoto Intravascular Imaging System™ nav paredzēta lietošanai kopā ar augstfrekvences (AF)/radiofrekvences (RF) ķirurģiskajām iekārtām.



Izstarotu vai izvadītu RF emisijas var radīt attēlu traucējumus vai artefaktus Makoto Intravascular Imaging System™ monitorā.

Infraredx iesaka izmantot nepārtraucamu strāvas padevi visās telpās, kurās ir iespējamās voltāžas svārstības vai traucējumi.

Makoto™ sistēma ir paredzēta savienošanai ar drošu un aizsargātu slimnīcas informācijas tīklu izmantojot tīkla kabeli. Kad Makoto Intravascular Imaging System™ ir savienota ar slimnīcas informācijas tīklu datu pārsūtīšanai, tad šim nolūkam ir jāizmanto ekranēts Cat5e Ethernet kabelis (skatīt sadaļu 3.9) Nesaderīgu kabeļu izmantošana var novest pie RF emisijām vai pazeminātu RF imunitāti.

3.6 Mehāniskie piesardzības pasākumi



Dēļ ķermeņa ievainojumu riska, NEVOVIETOT Makoto Intravascular Imaging System™ konsoles lietotāju starp sistēmu un citu kustību aprīkojumu katetrizācijas laboratorijā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



BRĪDINĀJUMS

Makoto™ sistēmas lietošanas laikā vai laikā, kad Makoto™ kontroles modulis atrodas uz sterilā laukuma, procedūru galdam visu laiku jāatrodas taisni. Lietošanas laikā NEIZMANTOT galda piecelšanas, saliekšanas vai ritināšanas vadības (ja šādas funkcijas pastāv).



BRĪDINĀJUMS

NENOVĪTOT Makoto Intravascular Imaging System™ rentgena sistēmu kustīgo daļu darbības perifērijā.



BRĪDINĀJUMS

Pārlicinieties, lai Makoto Intravascular Imaging System™ kabeļi būtu izklāti garumā uz grīdas.

Tipiskas lietošanas laikā, Makoto Intravascular Imaging System™ mobilā konsole atrodas procedūru galda kājgalī, vai arī pa labi no rentgena aparāta monitoriem. Ja Makoto™ mobilā konsole saskaras ar citu kustīgu (C-arka, procedūru galds utt.) katetrizācijas laboratorijā, tas var radīt apgāšanās risku. Nenofiksējiet sistēmas ritenīšus, kad tā atrodas cita mobilā aprīkojuma kustības diapazonā.

Makoto Intravascular Imaging System™ normālas lietošanas laikā, no konsoles var nākt un uz to var vest vairāki vadi. Pārlicinieties, ka vadi ir plakaniski saritināti uz grīdas, lai mazinātu pakļūšanas risku. Kad vien iespējams, nenovietojiet vadus tādās vietās, kur staigā daudz cilvēku.

Makoto™ kontroles panelis procedūras laikā, jo īpaši datu apkopošanas laikā, ir jānovieto uz plakanas virsmas. Kad Makoto™ kontroles panelis netiek lietots vai tiek pārvietots, tas jāievieto glabāšanas grozā.

3.7 Ķīmiskie un ugunsdrošības pasākumi



BRĪDINĀJUMS

Šis aprīkojums nav paredzēts izmantošanai ar viegli uzliesmojošiem anestēzijas produktiem un šķīdumiem, kā arī skābekļa bagātā (>25%) vidē.

Nav zināmi ugunsdrošības vai ķīmiski apdraudējumi, kas būtu saistīti ar Makoto Intravascular Imaging System™.

3.8 Katetra un papildaprīkojuma piesardzības pasākumi



BRĪDINĀJUMS

KALIFORNIJAS ŠTATS (TIKAI ASV)

Saderīgi vienreiz lietojami izstrādājumi un to iepakojumi ir tikuši sterilizēti ar etilēnoksīdu. Iepakojums var jūs pakļaut etilēnoksīda iedarbībai, kurš Kalifornijas štatā ir zināms kā viela, kas izraisa audzējus un reproduktīvos bojājumus.



BRĪDINĀJUMS

Katetri un katetru piederumi (Makoto™ kontroles moduļa sterilā barjera, uzpildīšanas papildierīces) tiek piegādāts sterilā iepakojumā un ir izstrādāts lietošanai tikai vienam pacientam. Vienreizējai lietošanai. Atkārtoti neizmantojot, nesterilizēt un nepārstrādāt. Atkārtota pārstrādāšana, sterilizācija un lietošana var ietekmēt strukturālo integritāti, un novest pie sliktas attēla kvalitātes un pacienta ievainojumiem, saslimšanas un nāves. Atkārtota pārstrādāšana, sterilizācija, vai izmantošana var arī piesārņot ierīci un izraisīt infekcijas, kas var beigties ar pacienta saslimšanu vai nāvi. Infraredx neuzņemas veikspējas prasības par atkārtoti izmantotiem, pārstrādātiem vai sterilizētiem izstrādājumiem.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**



BRĪDINĀJUMS

NELOIETOT katetru, ja tā ārējais iepakojums ir atvērts vai bojāts.



BRĪDINĀJUMS

Kad tie savienoti ar Makoto™ kontroles moduli, NESKATIETIES tieši vai izmantojot optiskus instrumentus, katetra distālajā uzgalī.



BRĪDINĀJUMS

Medicīniskie atkritumi var izraisīt infekcijas un/vai slimības. Pēc lietošanas, utilizējiet produktu un iepakojumu saskaņā ar slimnīcas, administratīvajiem un/vai vietējās pārvaldes noteikumiem.



BRĪDINĀJUMS

Ir jābūt īpaši uzmanīgiem, kad nekapsulēta virzītājstīgas (guidewire) tiek ievietota stentētā asinsvadā. Katetri, kuriem ir nekapsulētas virzītājstīgas var iesprostot stentu starp katetra savienojumu ar virzītājstīgu.



BRĪDINĀJUMS

Ir jāpiegriež vērība virzot virzītājstīgu pēc stenta ievietošanas vietas. Šķērsojot stentu, virzītājstīga var izdurties caur stenta balstiem, ja tie nav pilnībā pielāgojušies. Turpmāka katetra pastumšana var radīt pinekli starp katetru un ievietoto stentu.



BRĪDINĀJUMS

Ja izvelkot katetru ir radušies šķēršļi, pārbaudiet pretestības cēloni izmantojot flurogrāfiju un, tad izņemiet katetra sistēmu pilnībā, vadot katetru un virzītājstīgu ar flurogrāfijas palīdzību.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Makoto Intravascular Imaging System™ izstaro tuvējos infrasarkanos starus no lāzera, kas atrodas konsolē caur Makoto™ kontroles paneli uz pievienoto katetru. Tuvējie infrasarkanie stari nav redzami cilvēka acij. Skatīšanās uz vai tuvējo infrasarkanu staru izlaišana no acs radzenes uz retinu var izraisīt redzes bojājumus.

Infraredx Makoto Intravascular Imaging System™, kas paredzēta lietošanai tikai ar Dualpro™ IVUS+NIRS koronāro attēlu iegūšanas katetru (REF: TVC-C195-42) un Infraredx Clarispro™ HD-IVUS perifēro attēlu iegūšanas katetru (REF: TVC-E195-42). ar Extended Bandwidth™ vienreizlietojamiem katetriem.

PIEZĪME: Infraredx Clarispro™ HD-IVUS katetrs ir apstiprināts tikai atsevišķos tirgos.

Pirms lietošanas, uzmanīgi pārbaudiet visu aprīkojumu, lai pārliecinātos, ka tas pienācīgi darbojas. Pirms piegādes klientam, katetrs ir ticis pārbaudīt un sterilizēts ar etilēnoksidu (EtO). Pirms katetra lietošanas, pārbaudiet vai katetrs un tā iepakojums nav bojāts un, ka sterilais aizzīmogojums nav atplēsts.



Iepakoti katetri jāuzglabā sausā vēsā vietā.



NEKĀDĀ GADĪJUMĀ nelokiet un asi nesalieciet katetru (>45 grādiem). Tas var sabojāt vadnes kabeļa darbību.

3.9 Drošības standartu ievērošana



Neapstiprinātu piederumu izmantošana var novest pie Makoto Intravascular Imaging System™ neatbilstības vienam vai vairākiem šajā sadaļā uzskaitītajiem standartiem.

Makoto Intravascular Imaging System™ ir izveidota saskaņā ar visiem attiecīgajiem lāzerizstrādājumu, ultraskaņas, un elektrisko ierīču drošas lietošanas standartiem veselības aprūpes iestādēs (IEC, ANSI, ISO, UL, utt.)

infraredx™
A NIPRO COMPANY

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Sekojošie piederumi ir tikuši testēti un atdzīti par droši izmantojamiem kopā ar Makoto Intravascular Imaging System™. Integrēts datu un video kabelis (TVC-10PMC), DVI-D kabelis (PN2665), Bluetooth® printeris (TVC-9BPK) un apvalkots Cat5e kabelis (PN2690). Lai pasūtītu, sazinieties ar jūsu tirdzniecības pārstāvi.

Īpašie standarti ietver, bet nav limitēti:

Standarts	Apraksts
IEC 60601-2-1 ANSI/AAMI ES60601-1 Kanāda: CAN/CSA 22.2 No. 60601-1 KS C IEC 60601-1	Medicīniskā elektroaparātūra — 1. daļa: Vispārīgās drošības prasības un būtiskā veiktspēja
IEC 60601-1-2:2014	Medicīniskā elektroaparātūra — 1-2. daļa: Vispārīgās drošības prasības un būtiskā veiktspēja — Papildstandarts: Elektromagnētiskā saderība Prasības un testi —
IEC 60601-1-6 CAN/CSA 22.2 Nr. 60601-1-6	Medicīniskā elektroaparātūra — 1-6. daļa: Vispārīgās drošības prasības un būtiskā veiktspēja — Papildstandarts: Lietojamība
IEC 60601-2-37 CAN/CSA 22.2 Nr. 60601-2-37 KS C IEC 60601-2-37	Medicīniskā elektroaparātūra — 2-37. daļa: Īpašas prasības attiecībā uz ultraskaņas medicīniskās diagnostikas un pārraudzības aparātūras pamatdrošumu un būtisko veiktspēju
IEC 60825-1 CFR 21. daļa, 1040.10. un 1040.11. sadaļas	Lāzeriekārtu drošība — 1. daļa: Iekārtu klasifikācija un prasības
IEC 62304 CAN/CSA-CEI/IEC 62304	Medicīnisko piederumu programmatūra — Programmatūras dzīvescikla procesi

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Standarts	Apraksts
ISO 10555-1	Sterilie un vienreiz lietojamie intravaskulārie katetri — 1. daļa: Vispārīgās prasības
ISO 10993	Medicīnas ierīču bioloģiskais novērtējums
ISO 11135	Veselības aprūpes produktu sterilizācija — etilēnoksīds
IEC 62366 CAN/CSA-IEC 62366	Medicīnas piederumi — Medicīnas piederumu izmantojamības inženierija
ISO 15223-1	Medicīnas piederumi — simbolu izmantošana medicīnas ierīču etiķetēs, marķēšana un norādāmā informācija — 1. daļa Vispārīgās prasības

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

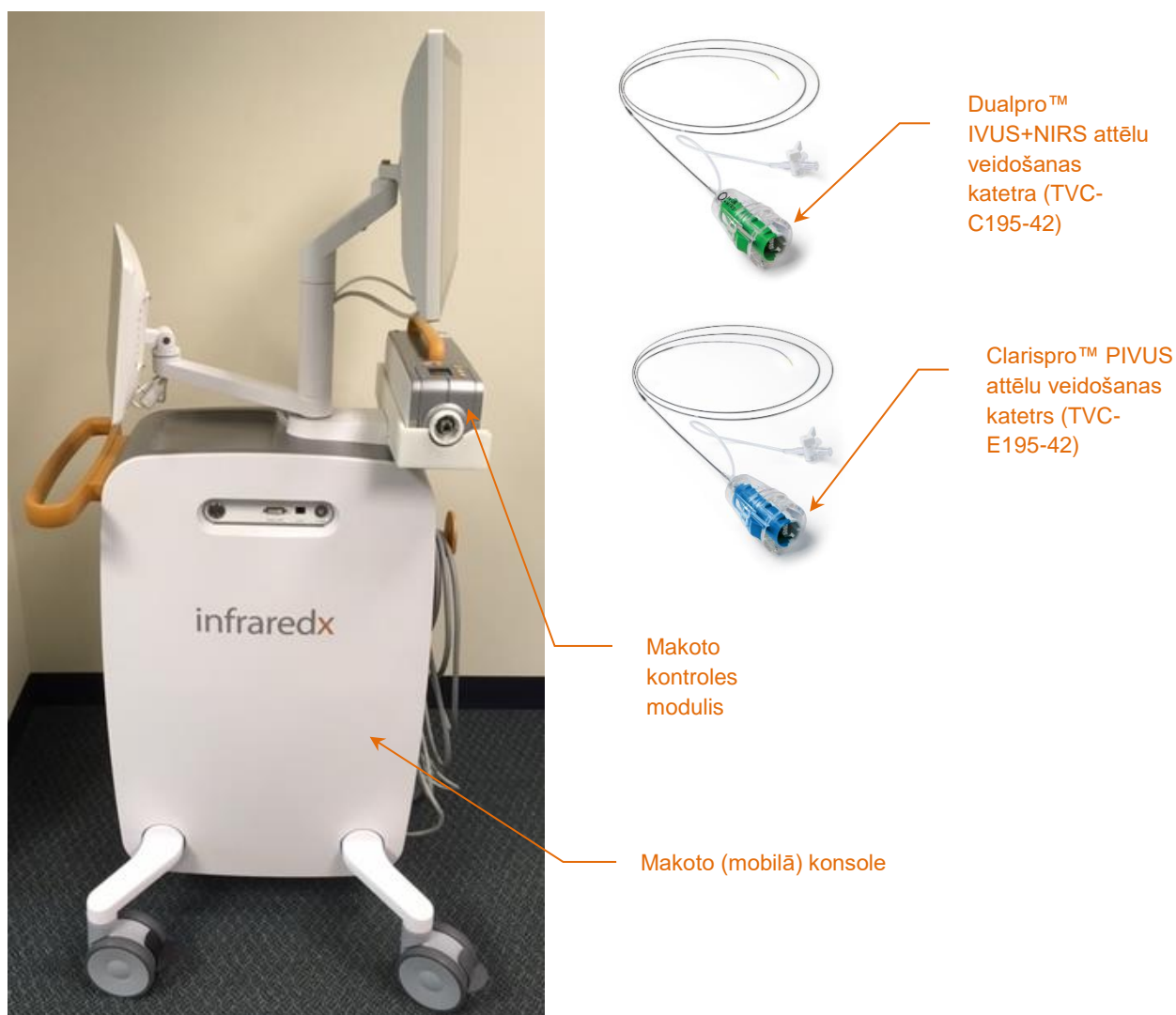
4 Sistēmas apraksts



BRĪDINĀJUMS

Makoto Intravascular Imaging System™ ir paredzēts lietošanai tikai apmācītiem ārstiem un kateterizācijas laboratorijas darbiniekiem.

Makoto Intravascular Imaging System™ nodrošina intravaskulāro attēlu veidošanu izmantojot gan IVUS, gan NIRS tehnoloģijas. Sistēma izmanto gan gaismu, gan skaņu intravaskulāro īpašību attēlošanai.



attēls 4-1: Makoto Intravascular Imaging System™ mobilā konsole un Dualpro™ IVUS+NIRS attēlu veidošanas katetrs ar paplašinātu joslas platumu (REF: TVC-C195-42) un Infraredx Claripro™ HD-IVUS katetrs (REF: TVC-E195-42).

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Sistēma sastāv no trīs pamatdaļām:

- *Makoto Intravascular Imaging System™ mobilā konsole*
- *Makoto™ kontroles panelis*
- *Dualpro™ IVUS+NIRS attēlu veidošanas katetrs ar palielinātu joslas platumu™*
(Skatīt katetra lietošanas norādījumus)
- *Infraredx Clarispro™ HD-IVUS katetrs*
(skatīt katetra lietošanas instrukcijas)

Sistēmai ir divas mazākas sastāvdaļas:

- *Makoto™ kontroles moduļa sterilā barjera* (iepakota kopā ar katetru)
- *Katetra sagatavošanas piederumi* (tai skaitā katetra uzpildīšanas šļirces, kas iepakotas kopā ar katetru)

4.1 Makoto Intravascular Imaging System™ mobilā konsole

Makoto Intravascular Imaging System™ mobilajā konsolē jeb Makoto™ konsolē atrodas vairākums sistēmas galveno sastāvdaļu.

Makoto™ konsolē atrodas strāvas sadales modulis, kas novada strāvu uz dažādām sistēmas daļām. Strāvas sadales modulis piegādā strāvu monitoriem, centrālajam procesoram (CPU), lāzeram un Makoto™ kontroles moduļim.

CPU atrodas Makoto™ konsolē. CPU pārvalda, uzglabā, un izsniedz datus, kas ir ierakstīti ar Makoto™ kontroles moduli un katetru. Tā arī, tas kontrolē lietotājam piedāvātās grafiskās lietotāja interfeisu darbību. Sistēma satur datu uzglabāšanas disku, kurā ir iespējams saglabāt aptuveni 1000 izmeklējumu. Informāciju no sistēmas ir iespējams eksportēt uz vizuālajiem diskiem (DVD, Blu-Ray Disc), USB datu kopni, vai uz tīkla vietni izmantojot Ethernet tīkla kabeli.

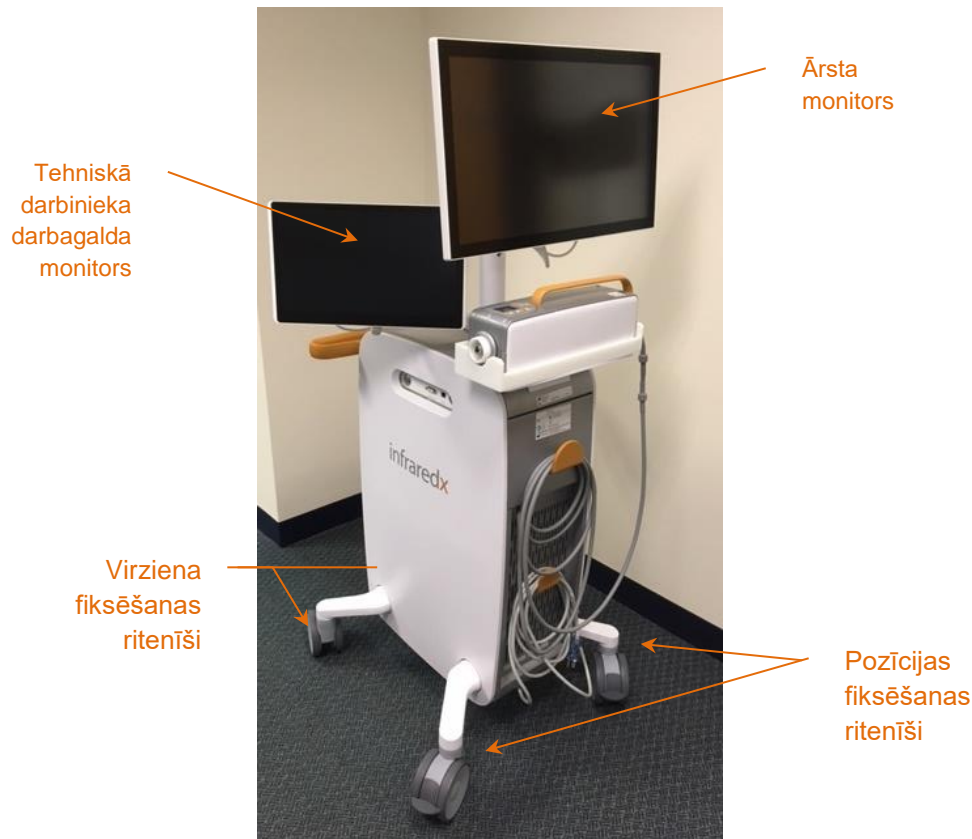
Sistēmu ir iespējams konfigurēt informācijas nosūtīšanai uz PACS tīkliem.



NAV ieteicams izmantot Makoto Intravascular Imaging System™ kā pastāvīgu datu uzglabāšanas vietni. Skenēšanas izmeklējumu datus jāpārnes uz citiem datu nesējiem un tie jāizdzēš no sistēmas cietā diska.

Lāzera gaismas avots NIRS veikšanai atrodas konsolē. Gaismas stari tiek nosūtīti caur optisko šķiedru kabeli uz Makoto™ kontroles moduli, kuram lietošanas laikā tiek pievienots katetrs. Tieši šis gaismas staru celiņš ļauj sistēmai izveidot Chemogram karti, vai arī pangu ar lipīda kodolu iespējamības kartējumu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 4-2: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).

Konsolei ir divi monitori. Viens monitors— ārsta monitors lietošanas laikā ir pagriezts sterilā lietotāja redzamības virzienā. Otrs skārienjutīgais monitors — tehniskā darbinieka monitors, ir pagriezts nesterilā tehniskā darbinieka jeb mainīgā operatora virzienā. Tas ļauj nesterilajam lietotājam piefiksēt datus, tai pat laikā sniedzot sterilajam lietotājam iespēju netraucēti pārraudzīt monitoru.

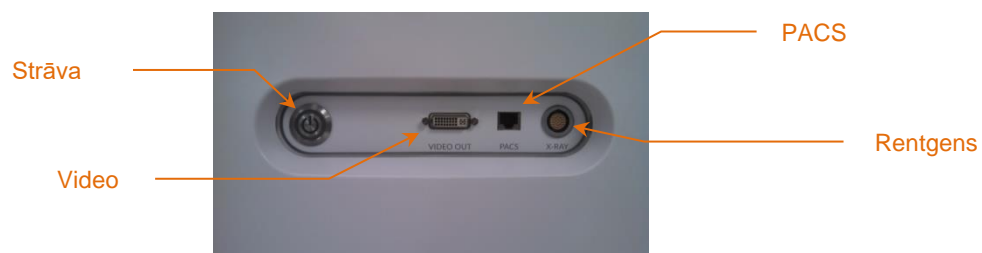
Ārsta monitors ir 21.5 collu 1080p FHD ekrāns (1920x1080p). Monitors celtnis un rotors atļauj to pielāgot labākam sterilā ārsta redzamības leņķim.

Tehniskā darbinieka darbapalda monitors ir 15.6 collu 1080p FHD kapacitīvā pieskāriena iespēkots ekrāns (1920x1080p). Displeja celtnis un šarnīrs atļauj to pielāgot ērtākam strādāšanas leņķim.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 4-3: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10) kreisās puses interfeisa panelis, kurā atrodas USB 3.0 porti un Blu-Ray diskdzinis.



Attēls 4-4: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10) labās puses interfeisa panelis, kurā atrodas ieslēgšanas poga, video izeja, PACS un rentgena integrēšanas savienotāji.

Tā arī, Makoto™ konsole ir pielāgota krāsu video signāla eksportēšanai 1920x1080p (16:9 ekrāna malu attiecība) izmantojot ekranētu DVI-D video kabeli. Pēc izvēles, eksportētā video signāla izšķirtspēja var tikt izmainīta uz 1600x1200 (4:3 ekrāna malu attiecība).

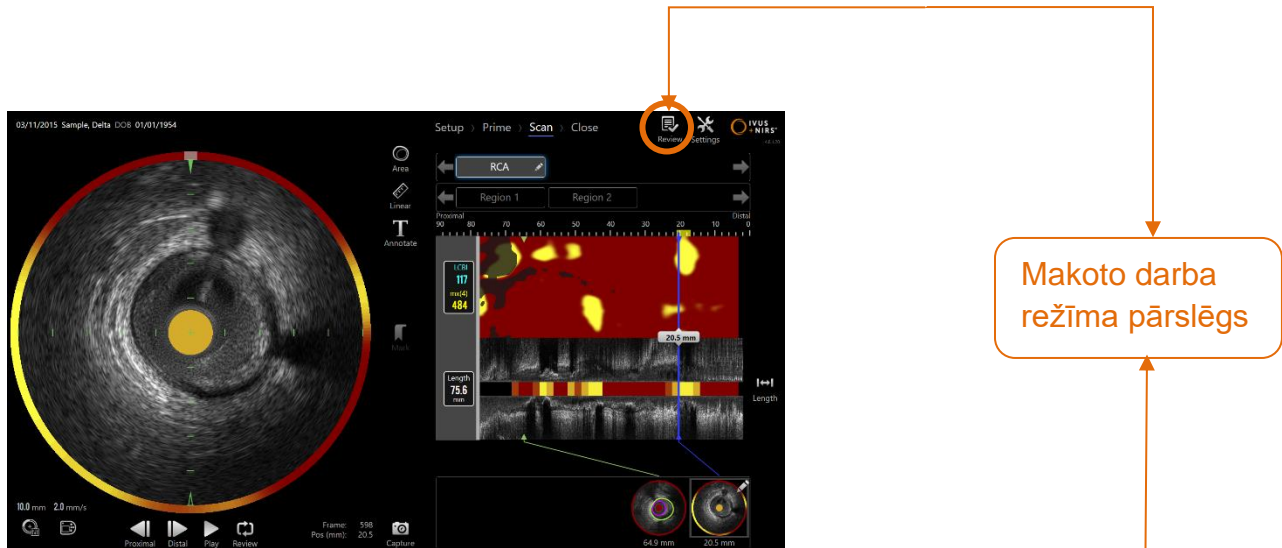
Papildus tehniskā darbinieka skārienjūtīgam monitoram, lietotāji var mijiedarboties ar sistēmu izmantojot peli. Pele atrodas zem tehniskā darbinieka darbagalda monitora.

Sistēma ir aprīkota ar diviem virzienu fiksējošiem ritenīšiem, kas atvieglo ierīces pārvietošanu, kā arī ar diviem papildus pozīciju fiksējošiem ritenīšiem, lai ierīci varētu droši novietot un nofiksēt.

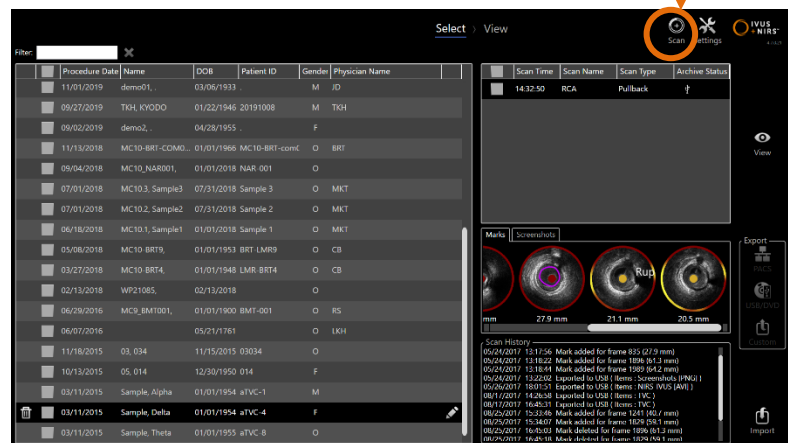
Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

4.2 Makoto Intravascular Imaging System™ grafiskais lietotāja interfeiss

Makoto Intravascular Imaging System™ funkcijas kontrolē grafiskās lietotāja interfeisa programmatūra: datu apkopošanas režīms un pārskata režīms.



Attēls 4-5: Datu apkopošanas režīms (Acquisition Mode).

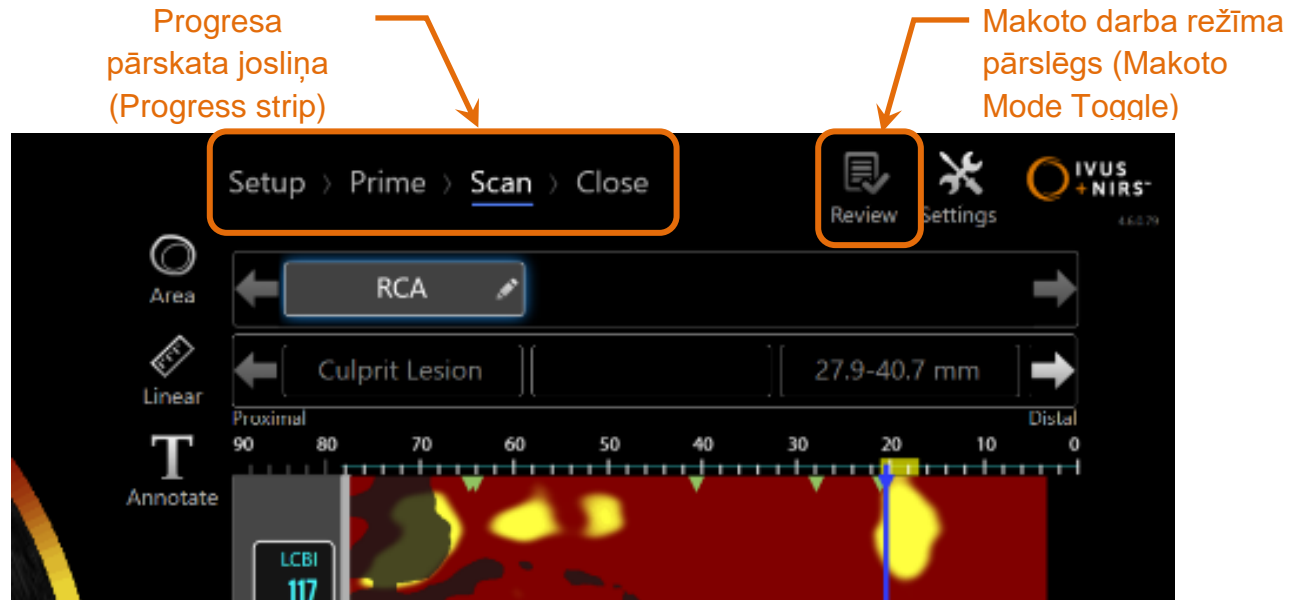


Attēls 4-6: Pārskata režīms (Review Mode)

4.2.1 Aquisition mode — Datu apkopošanas režīms

Datu apkopošanas režīms ir darba režīms, kurā Makoto Intravascular Imaging System™ var ierakstīt jaunus datus. Tas sastāv no četrām fāzēm: "Iestatīšana" (Setup), "sagatavošana" (Prime), "skenēšana" (Scan), un "noslēgšana" (Close). Izmantojot progressa pārskata josliņu, operators var ātri un viegli pārvietoties no vienas fāzes uz citu, lai pielāgotos izmeklēšanas norises ritmam.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 4-7: Attēlā redzams datu apkopošanas režīms ar fokusu uz progresu pārskata josliņu, kurā var pārslēgt izmeklēšanas fāzes, kā arī Makoto režīma pārslēgšanu, ar kuru pārslēdz darba režīmus. Attēlā redzama skenēšanas fāze norisē un Makoto darba režīma pārslēgšana, ar kuru var piekļūt pārskata režīmam, bet, kurš pašlaik ir atslēgts.

Prograsa pārskata josliņa parāda, kurā datu apkopošanas fāzē strādā lietotājs, kā arī ļauj mainīt fāzes. Pieskarieties fāzes, kuru vēlaties atvērt, nosaukumam.

PIEZĪME: Datu apkopošanas režīma dažādiem fāzēm nav jābūt izpildītām pēc kārtas. Jebkuru soli var izlaist un pie tā atgriezties vēlāk.



Pieskarieties Makoto režīma pārslēgšanas Review ikonai, lai varētu pāriet uz pārskata darba režīmu. To var izdarīt vienīgi laikā, kad netiek veikta aktīva skenēšana. Pirms darba režīma maiņas ir jāpārtrauc visas procedūras aktīvā darbībā.

4.2.1.1 Setup Phase — Iestatīšana

Iestatīšanas fāzē lietotājs var sistēmā ievadīt pacienta un procedūras informāciju, lai atvieglotu arhivēšanu un datu atrašanu vēlākai pārskatīšanai.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Lai pārliecinātos par informācijas pareizību, ievadot pacientu datus ir jābūt īpaši vērtīgiem.

Name	Date of Birth	Gender	Patient ID
Doe, Jane X	10/01/1951	F	8675309
Jones, Casey	11/04/1973	M	0987654321
Smith, Joe J	11/03/1961	M	1234567890

Attēls 4-8: Datu apkopošanas darba režīma iestatīšanas fāze.

PIEZĪME: Skenēšanas dati var tik ierakstīti pirms iestatīšanas pabeigšanas.

Izmeklēšanas un pacienta datus var izmainīt manuāli vai no sistēmā jau esošās informācijas, vai arī no modalitātes darbu saraksta. Pusautomātisko datu apkopošanas funkciju izmantošana var mazināt pārrakstīšanas kļūdas un uzlabot ievadītās informācijas pareizību.

PIEZĪME: Pusautomātisko datu apkopošanas funkciju izmantošana var mazināt pārrakstīšanas kļūdas un uzlabot ievadītās informācijas pareizību.

PIEZĪME: Iestatīšanas fāze nav pieejama aktīvas skenēšanas laikā.

Sīkākai informācijai, skatīt sadaļu 7 par procedūru sagatavošanu.
Sīkākai informācijai par Modalitātes darbu saraksta savienojumiem, skatīt sadaļu 13.3.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

4.2.1.2 Prime Phase — Katetra sagatavošana



BRĪDINĀJUMS

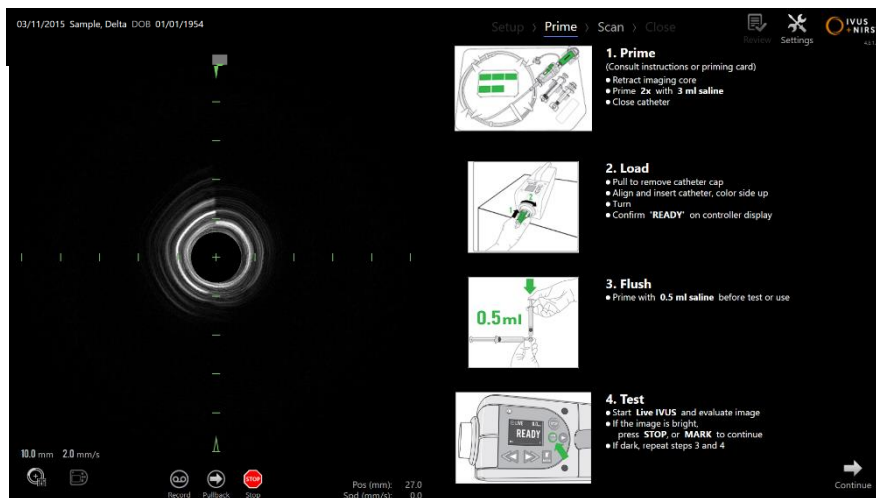
Sterils katetrs ir jāuzpilda saskaņā ar katetra iepakojumā iekļautajiem lietošanas noteikumiem.




BRĪDINĀJUMS

Ekrānā redzami katetra uzpildīšanas papildu norādījumi neaizvieto apmācību Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmas™ lietošanā.

Sagatavošanas fāzē lietotājam tiek sniegta informācija par katetra uzpildīšanu un savienošanu ar Makoto™ kontroles moduli.



Attēls 4-9. Datu apkopošanas darba režīma katetra sagatavošanas fāze.

PIEZĪME: Nospiediet **Mark** pogu uz Makoto™ kontroles moduļa, , lai pārietu uz nākamo fāzi.

PIEZĪME: Katetra sagatavošanas fāze nav pieejama aktīvas skenēšanas laikā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

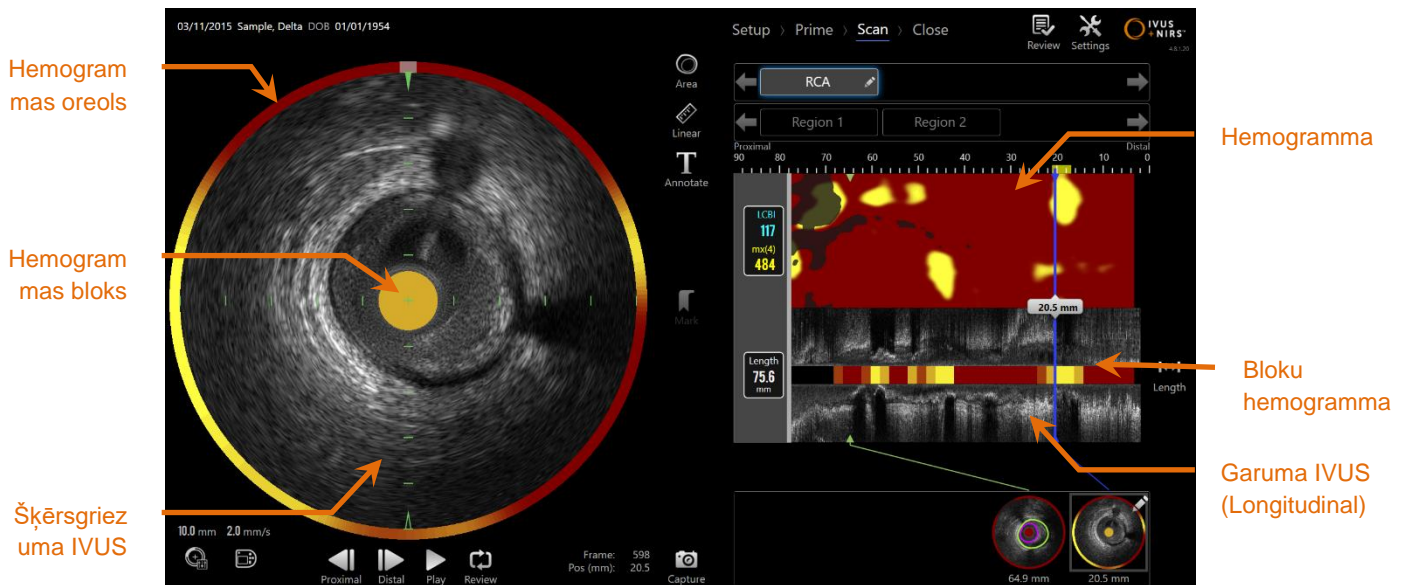
Sīkākai informācijai par katetra savienošanu skatīt sadaļu 8, bet sīkākai informācija par katetra uzpildīšanu — katetra iepakojumā iekļautos lietošanas norādījumus.

4.2.1.3 Scan Phase — Skenēšana

Skenēšanas fāze ļauj lietotājam pašreizējās procedūras laikā ierakstīt IVUS un NIRS skenēšanas datus. Lietotājs arī atkārtoti atskaņot, pārskatīt, dzēst, mērīt, anotēt un izmainīt nākamā atvilkšanās izmeklējuma ātrumu pašreizējās izmeklēšanas laikā, kad nenotiek aktīva attēlveidošana.

Šajā fāzē iekļauti daudzi sarežģītās attēlveidošanas ekrāni, tai skaitā Chemogram karte, Block Chemogram, Chemogram Oreol, šķērsriezuma un longitūdinālālie IVUS attēli.

Abas Makoto Intravascular Imaging System™ sistēmas ierakstītās informācijas kopas — NIRS un IVUS tiek vienlaicīgi ierakstītas, un tās ir iespējams pārskatīt izmantojot sinhronizētu atskaņošanu.

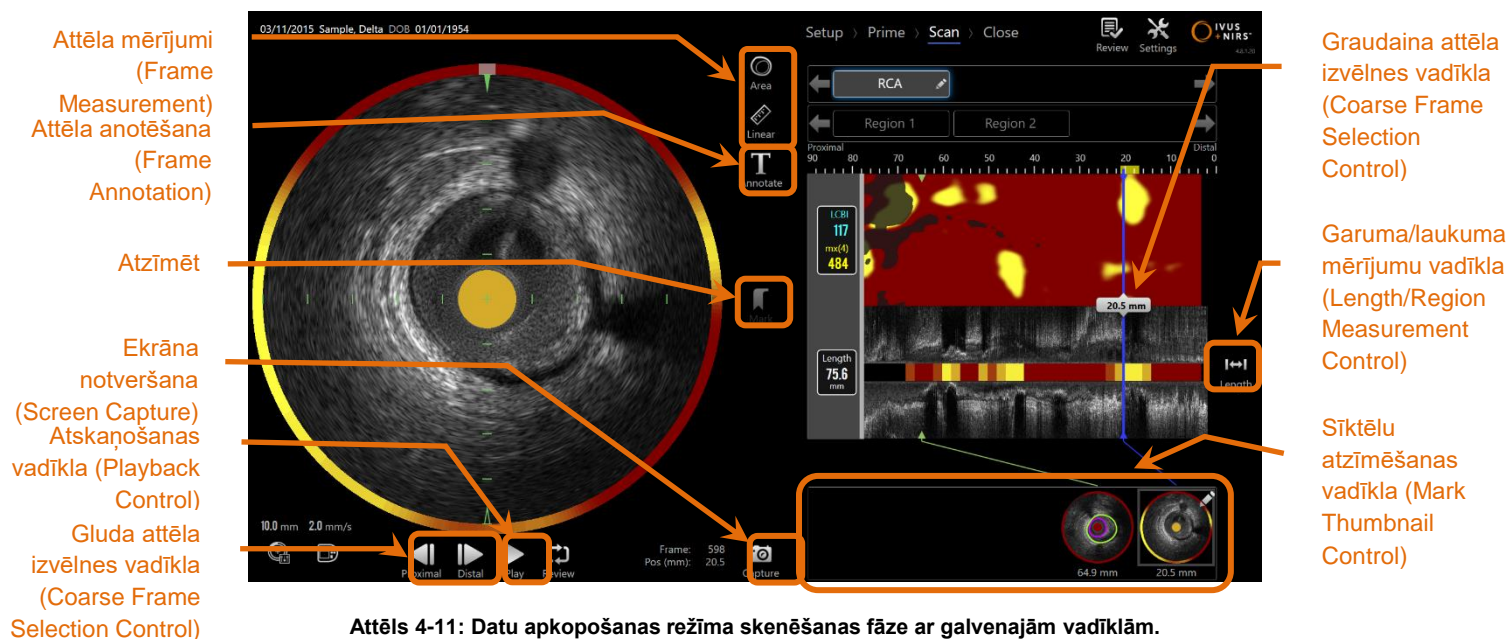


Attēls 4-10: Datu apkopošanas režīms skenēšanas fāzē ar galvenajiem attēlu apzīmējumiem.

PIEZĪME: Lietojot kopā ar Infraredx Clarispro™ HD-IVUS katetru, netiks parādīti ne chemogram, ne NIRS dati.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Skenēšanas fāze piedāvā arī anotācijas un mērīšanas funkcijas, kuras ir pieejamas aktīvas izmeklēšanas laikā. Skenētos attēlus ir iespējams pārdēvēt, anotēt un atsevišķus attēlus ir iespējams atzīmēt vēlākai atrašanai un pārskatīšanai. Tā arī ir iespējams veikt dažādus dotā kadra mērījumus.



Attēls 4-11: Datu apkopošanas režīma skenēšanas fāze ar galvenajām vadīklām.

Sīkākai informācijai par skenēšanas kadru apkopšanu, izkārtošanu un mērīšanu, skatiet skatīt sadaļu 9 un 10.

4.2.1.4 Close Phase —Noslēguma fāze

Procedūras noslēguma fāzē, lietotājs var apskatīt apkopto datu kopsavilkumu, pirms tie tiek arhivēti sistēmā.

Ir ļoti svarīgi, lai katras procedūras noslēguma fāze tiktu pabeigta, pirms aparatūra tiek izslēgta.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



4-12: Datu apkopošanas darba režīma noslēguma fāze.

PIEZĪME: Uzsākot jaunu datu apkopošanas procedūru Makoto™ kontroles modulī, automātiski atgriezīs datu apkopošanas darba režīmu tā skenēšanas fāzē.

PIEZĪME: Lai varētu pabeigt noslēguma fāzi, ir nepieciešams sākumā ievadīt minimālo informāciju par pacientu un ziņas par pašu procedūru sagatavošanas fāzes ekrānā.

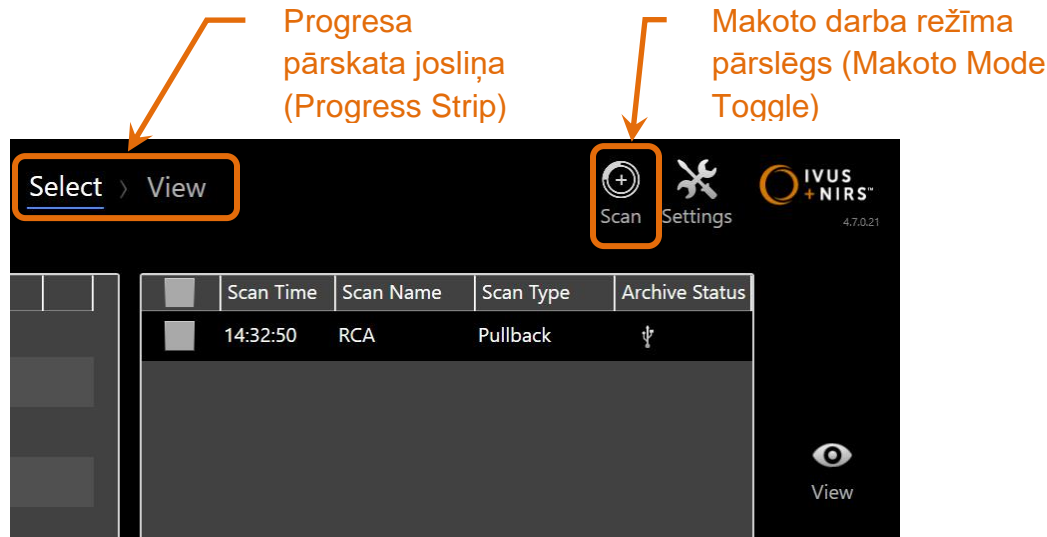
PIEZĪME: Procedūras, kas netika slēgtas pirms sistēmas izslēgšanas vai izslēgšanās, ir pieejamas pārskatīšanas režīmā. Procedūra var tikt atsākta un tad var tikt aizvērta un arhivēta.

Sīkākai informācijai, skatīt 11 sadaļu par procedūru noslēgšanu.


4.2.2 Review Mode — Pārskata režīms

Pārskata režīms sastāv no divām fāzēm — “Atlasīt” (Select) un “Skatīt”(View). Šie etapi ļauj lietotājam izvēlēties procedūru un tad to vai nu apskatīt, vai arī eksportēt vēlākai apskatei.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

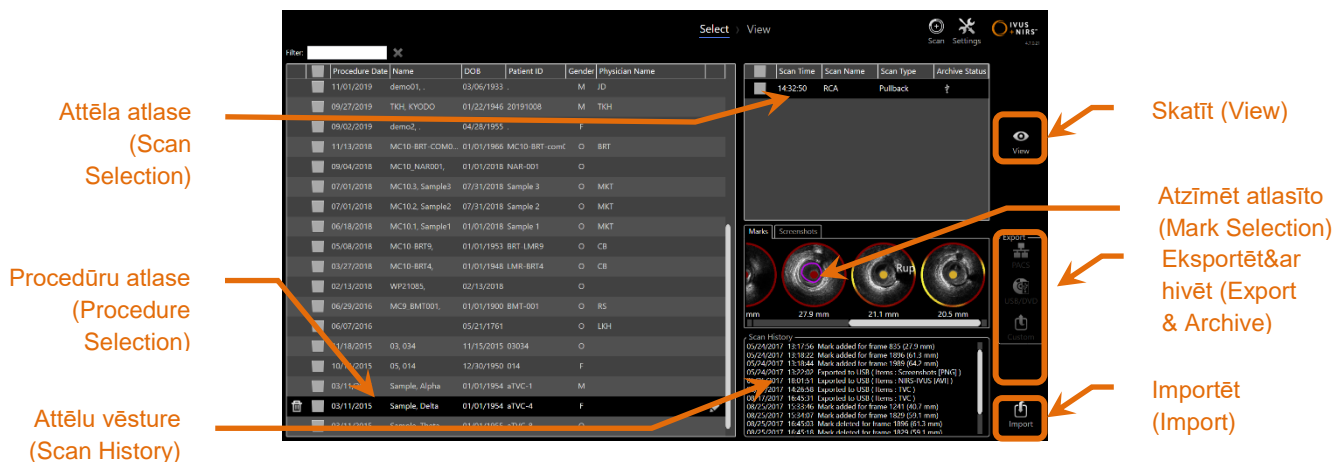


4-13: Skeneris pārskata režīmā ar izceltu progresu pārskata josliņu un Makoto režīmu pārslēgšanu.

Pieskarieties Makoto režīmu pārslēgšanas vadīklas Review ikonai , lai pārietu uz datu apkopošanas darba režīmu. To var izdarīt jebkurā brīdī atrodoties pārskata režīma izvēlnes fāzē (Select Phase).

4.2.2.1 Select Phase — Atlasīt

Izvēlnes fāzē ļauj lietotājam meklēt un izvēlēties iepriekš saglabātas procedūras, lai varētu tās pārskatīt, rediģēt, dzēst, drukāt, vai arhivēt nosūtīt uz citām vietnēm.



4-14: Pārskata režīma izvēlnes fāzē.

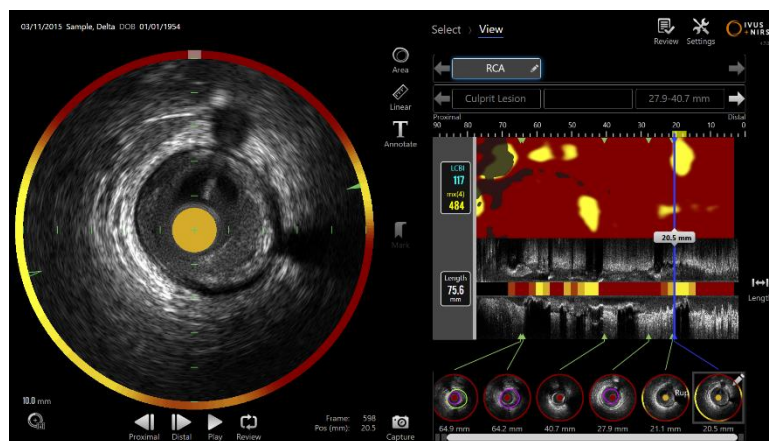
Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Šajā fāzē, attiecīgi formatētus datus no citiem datu nesējiem var importēt Makoto Intravascular Imaging System™.

Sīkākai informācijai par atlasīšanas, eksportēšanas un importēšanas funkcijām, skatīt sadaļu 12.


4.2.2.2 View Phase — Skatīt

Skatīšanas fāzē, lietotājam ir pieejamas vairum no datu apkopošanas režīma skenēšanas fāzē pieejamajām vadīklām. Šeit datus ir iespējams pārskatīt, analizēt, anotēt un dzēst izmantojot jau zināmās vadīklas, kuras ir aprakstītas sadaļā 10.



4-15: Pārskata režīma skatīšanas fāze.

PIEZĪME: Vienlaicīgi ir apskatāmi dati tikai no vienas procedūras.

Pieskarieties Makoto režīma pārslēgta vadīklas Review ikonai , lai atgrieztos pārskata režīma atlases fāzē.

4.3 Makoto™ kontroles panelis

Makoto™ kontroles panelis (skatīt zemāk) ir interfeiss starp katetru un Makoto™ konsoli. Katetra rokturis tiek ievietots ligzdā kontroles moduļa priekšpusē, rokturi tad pagriež, lai veiktu fiziskos, optiskos un elektriskos savienojumus. Šie savienojumi atļauj ierīcei vienlaicīgi iedarbināt iekšējo attēlveidošanas serdeni (inner imaging core) un

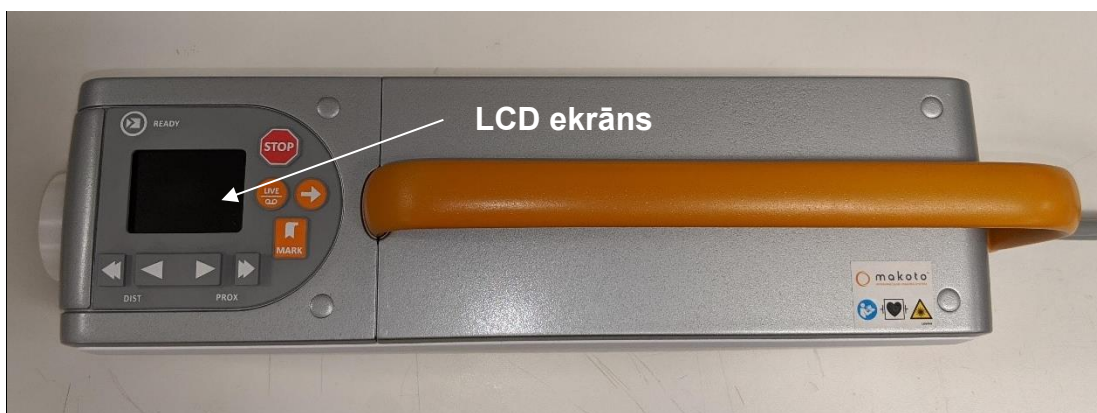
infraredx™
A NIPRO COMPANY

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

stabilizēt katetra ārējo apvalku. Makoto™ kontroles paneļa atvilkšanās režīms nodrošina automātisku rotāciju ar ātrumu aptuveni 1800 RPM, kā arī distāli - proksimālu longitudinālu kustību ar ātrumu 0.5, 1.0, un 2.0 mm/s. Katetra attēlveidošanas serdenis var veikt nepārtrauktu automatizētu atvilkšanos distāli - proksimālā virzienā, kopējā garumā 150 mm.

Makoto™ sistēma ir aprīkota ar RFID uztvērēju, kas paredzēts darbam ar RFID izstarotājiem saderīgā katetra rokturī, lai identificētu katetra modeli, pielāgotu displeju un atvieglotu citas lietotāja darbplūsmas.

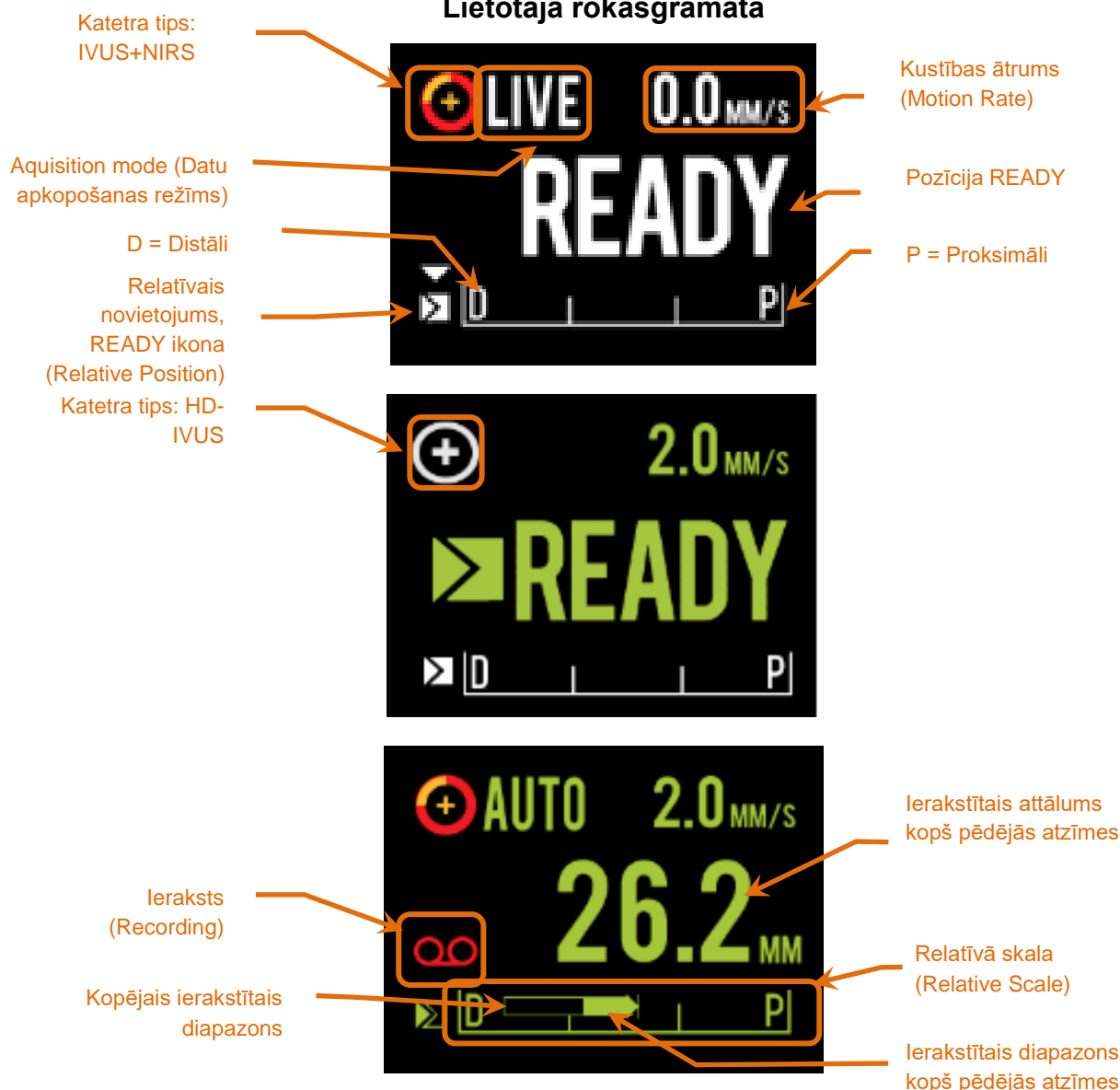
4.3.1 Mērītāji



Attēls 4-16 Makoto™ kontroles modulis.

Makoto™ kontroles modulis ir aprīkots ar LCD ekrānu, kurā lietotājam redzami statusa ziņojumi un grafiski attēli.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 4-17. Makoto™ kontroliera LCD ekrāna indikatori Live IVUS iegūšanai pozīcijā READY ar Dualpro™ IVUS+NIRS katetru (augšpusē), dīkstāvē ar Infraredx Dualpro™ HD-IVUS katetru, kas pievienots pozīcijā READY (vidū), un automātiskās atvilkšanas laikā ar Dualpro™ IVUS+NIRS katetru (apakšā).

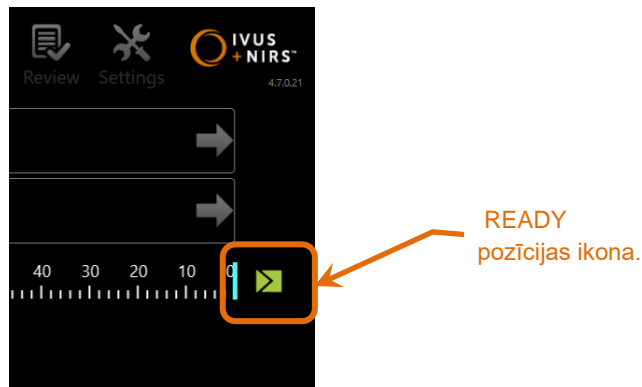
Kontroles modulis lietotājam norāda uz divām svarīgām darbības pozīcijām: "READY" un "0.0mm".

READY

Šī ir visdistālākā pozīcija, kuru spēj sasniegt Makoto™ kontroles paneļa katetra kontaktligzda. Šī pozīcija norāda, ka kontroles modulis ir gatavs, un ka lietotājs drīkst pievienot (LOAD) vai atvienot katetru, vai arī uzsākt attēlveidošanu. Tā arī, šī ir pozīcija, kurā pievienota katetra raidīšanas logs ir visnoturīgākais pret

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

grūdienu radītu liekšanos un ir katetrs ir gatavs sekošanai uz virzītājstīgas





Attēls 4-18. Kad Makoto™ kontroles modulis atrodas READY pozīcijā, Makoto™ konsoles ekrāna labajā pusē parādīsies READY pozīcijas ikona.

“0.0mm” Šī pozīcija ir starta punkts nepārtrauktai attēlveidošanai atvilkšanas režīmā vai reāla laika IVUS skenēšanas laikā. “0.00mm” pozīcija atrodas aptuveni 5mm proksimāli no READY pozīcijas IVUS šķērsriezuma attēli nav pieejami apskatei vai ierakstīšanai vietā starp READY un 0.00mm pozīcijām.

Kā redzams attēlā Attēls 4-17, Makoto™ kontroles paneļa LCD ekrāns tiek izmantots, lai nodotu svarīgus statusa ziņojumus no sensoriem, operēšanas režīmiem, un par pašreizējo statusu:

Katetra veids

(Catheter Type) Šis simbols, , parādīsies, norādot, ka IVUS+NIRS katetrs ir pievienots kontrolierim. Šis simbols, , parādīsies, norādot, ka HD-IVUS katetrs ir pievienots kontrolierim.

Datu apkopošanas režīms (Acquisition Mode)

Šis rādītājs parādīsies kā “LIVE”, “AUTO” vai tukšs/bez teksta, norādot pašreizējo attēlveidošanas režīmu sistēmā.

Virzības ātrums (Motion Rate)

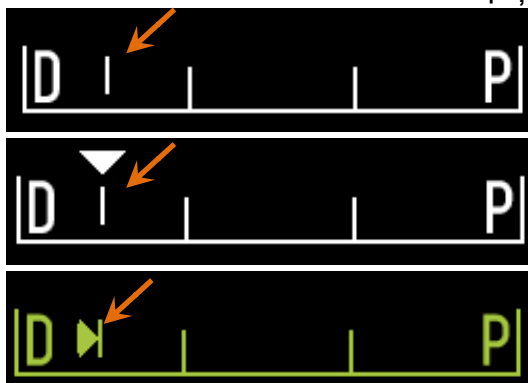
Šis rādītājs ziņo par pašreizējo datu tulkošanas ātrumu reāla laika datu apkopošanas procesā. Laikā, kad nenotiek datu apkopošana, kustības ātruma rādītājs rādīs nākamās

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

- atvilkšanās ātruma (Next Pullback Rate) vadīklas uzstādījumu (skatīt sadaļu 9.2.1).
- READY** Kad uz displeja redzama “READY” ikona, tas norāda, ka sistēma ir READY pozīcijā jeb v pozīcijā, vistālākajā distālā gala pozīcijā var panākt Makoto™ kontroles paneļa lietotājs(-a).
- Relative Scale** Nepārtrauktas attēlveidošanas datu apkopošanas garums; no 0.0 līdz 150.0 mm, kurš uz kontroles moduļa skalas ir atzīmēts pie 50.0 mm un 100.0mm.

Relatīvais
novietojums

(Relative Position) Kontroles modulis tiek proksimāli pārvietots no READY pozīcijas, pašreizējās attēlveidošanas beigu punkts ir atzīmēts uz relatīvās skalas ar vertikālu strīpiņu.



Attēls 4-19 Relatīvā novietojuma rādītājs, kad nenotiek attēlveidošana (augšējais), reāla laika IVUS procesā (vidējais), un atvilkšanās režīmā (apakšējais).

Pozīcija/Attālums Live IVUS un Pullback sistēmu attēlveidošana tiek norādīta milimetros no attēla parādīšanās sākuma vai no pēdējā Mark izvietošanas. Ja nenotiek jauna attēlveidošana, pašreizējās attēla pozīcijas galotne tiek demonstrēta.

Ieraksts

(Recording)

Ieraksta rādītājs parādīsies, kad sistēma ieraksta lietotājam redzamos attēlus.

Recorded Range

(Ieraksta garums)

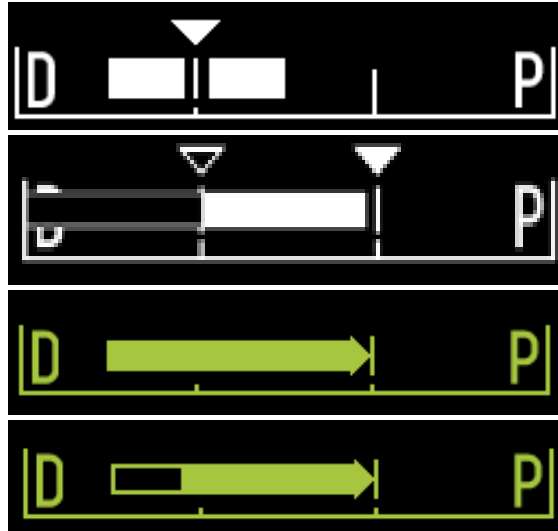
Pašreizējā reāla laika IVUS vai automatizētā atvilkšanas iegūšanas ieraksta garums tiek attēlots pildītā taisnstūrī. Iztulkotie reāla laika IVUS iegūtie dati parādīsies baltā krāsā

infraredx™

A NIPRO COMPANY

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Un automatizētie atvilkšanas iegūtie dati parādīsies zaļā krāsā, pildītā daļa norāda ieraksta garumu kopš pēdējās atzīmes.



Attēls 4-20 Ieraksta diapazons pašreizējās informācijas iegādē: Reāla laika Live IVUS pašreizējā pozīcija ir līdzīga starta pozīcijai (augšējais attēls), ierakstītais Recorded Live IVUS pašreizējā pozīcijā atrodas centrālāk pēdējai Mark press atzīmei (vidējais attēls), Automatizētā atvilkšana Pullback bez Marks (vidējā poga), Automatizētā atvilkšana Pullback ar pildītu joslu, apzīmē ierakstīto garumu kopš pēdējās Mark atzīmes (apakšā).

LOAD (Ielādēt) Šis ziņojums norāda, ka Makoto™ kontroles modulis atrodas READY pozīcijā, un ka katetru var spraut kontaktligzdā.



Attēls 4-21 Makoto™ kontroles moduļa LCD ekrānā redzams LOAD status.

TURN (Pagriezt) Šis ziņojums norāda, ka Makoto™ kontroles modulis ir atklājis, katetra rokturis nav kārtīgi savienots.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 4-22 The Makoto™ kontroles moduļa LCD ekrānā redzamas norādījums PAGRIEZT katetra rokturi.

WAIT (Gaidīt) Makoto™ kontroles modulis gaida, lai ieslēgtos Makoto™ konsole un lietotāja interfeisa programmatūra.



Attēls 4-23 Makoto™ kontroles moduļa LCD ekrānā redzams, norādījums gaidīt līdz būs pabeigta sistēmas startēšanās.



UZMANĪBU:

Ja displeja brīdinājumi tiek ignorēti, var rasties bīstamas situācijas, tostarp pacienta vai operatora traumas.

SEE DISPLAY
(Skatīt ekrānu)

Makoto™ kontroles modulis ir atradis kļūmi vai defektu. Šis ziņojums norāda, ka lietotājam sīkāku instrukciju iegūšanai, jālasa instrukcijas Makoto Intravascular Imaging System™ ekrānos.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 4-24 Makoto(tm) kontroles moduļa kļūdas paziņojums (kreisā puse) un iekšējās kļūdas (labā puse) paziņojumi. Abos gadījumos lietotājam ir jāskatās uz sistēmas monitoru, lai iegūtu norādījumus par kļūdu vai defektu un turpmākajām darbībām.

PIEZĪME: Ja SEE DISPLAY ziņojums parādās atkārtoti arī pēc tam, kad ir izpildīti uz ekrāna parādītie norādījumi, palīdzības saņemšanai sazinieties ar savu vietējo pakalpojumu sniedzēju vai arī ar Infraredx klientu apkalpošanas.

Ja Makoto™ attēlveidošanas sistēma kontrolē sistēmas mijiedarbību neaktivitātes periodos. Ja tiek izpildīts neaktivitātes laika ierobežojums un nosacījumi, kontroles modulis pāries enerģijas taupīšanas režīmā. Sistēma neieslēgsies enerģijas taupīšanas režīmā, ja notiek procedūra vai, ja sistēmai ir pievienots katetrs. Lietotāja pieslēgšanās liks sistēmai iziet no enerģijas taupīšanas režīma.

PIEZĪME: Lietotāji ar administratora tiesībām var pielāgot neaktivitātes laiku, skatīt sadaļā 13.8 Sistēma iestatījumi.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

4.3.2 Datu apkopošanas vadīklas



UZMANĪBU

Ja displeja brīdinājumi tiek ignorēti, var rasties bīstamas situācijas, tostarp pacienta vai operatora traumas.




UZMANĪBU

Kontrolierīces lineārā kustība apstāsies, ja tiks pielietots pārmērīgs spēks.

Pirms turpināt, pārlicinieties vai katetrā nav locījumi, asi līkumi vai bojājumi un izlabojiet to.




Nospiediet STOP pogu, , uz Makoto™ kontroliera un pēc tam ekrānā tiks parādītas veicamās darbības, lai atrisinātu kļūdu.

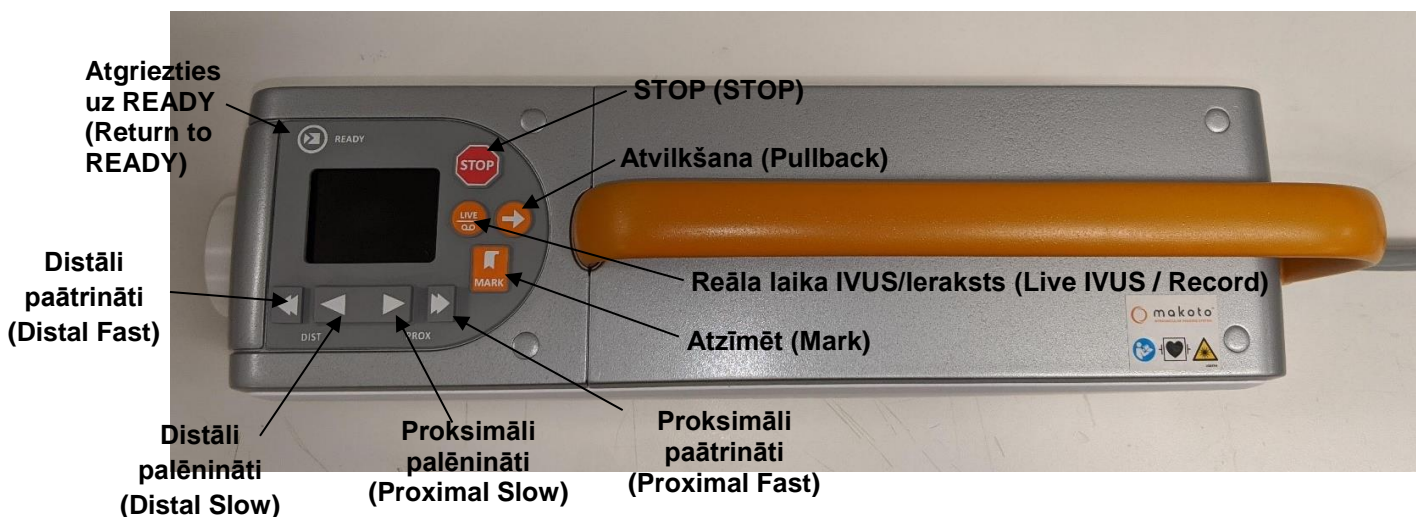
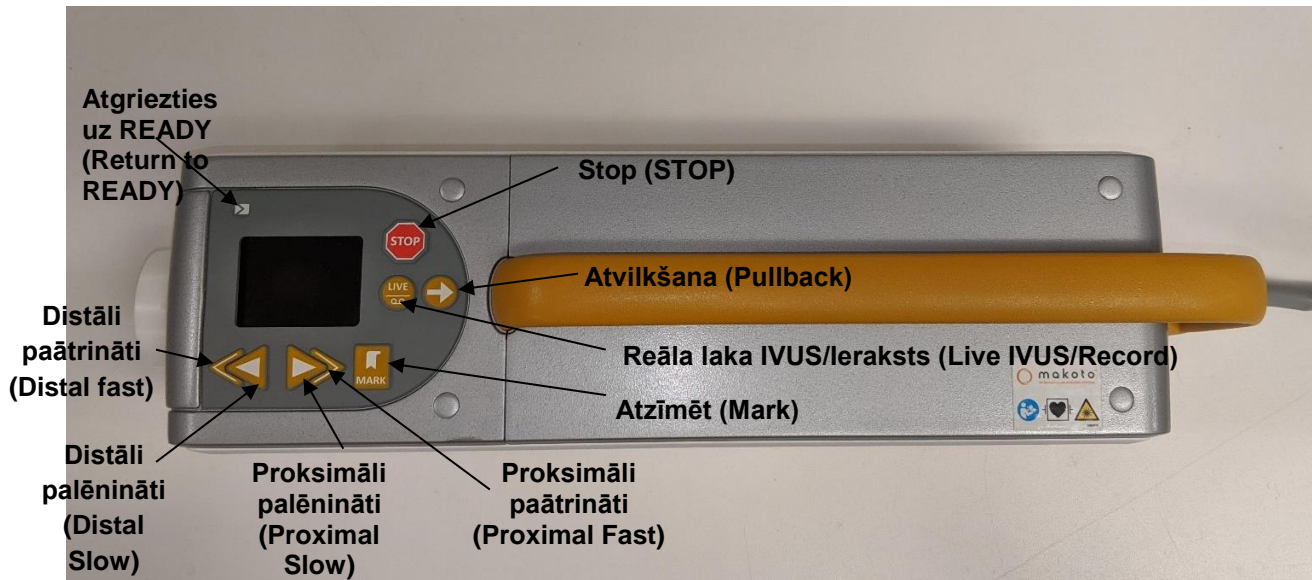
NEIZMANTOJIET viena soļa transformācijas funkcijas, lai izlabotu saliekumu vai līkumu. Tas var izraisīt katetra apvalka bojājumu vai pacienta savainojumus.



UZMANĪBU

Ja nospiežot **STOP** pogu,  Makoto™ Controller sistēma neaptur katētera kustību, nekavējoši atvieno Makoto Intravascular Imaging System™.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 4-25 Makoto™ kontroles modulis ar funkciju pogām, pieejami divi modeļi (augšas, apakšas).

Makoto™ kontroles modulis ir aprīkots ar vienkāršām pogām, ar kurām lietotājs var kontrolēt sistēmas kustības un datu apkopošanu.

Return to READY

(Atgriezies uz READY)

Šī poga automātiski atgriezīs katētera attēlveidošanas serdeni no tā pašreizējās atrašanās vietas uz vistālāko distālā gala pozīciju. Šāda serdeņa pozīcija ir obligāta, pirms katētera kustībai pacienta iekšienē un katētera savienošanai un atvienošanai.

infraredx™
A NIPRO COMPANY

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

STOP (Stop)


Šī poga pārtrauks Makoto™ kontroles moduļa darbību un apstādinās jebkādu notiekošu datu apkopošanu.

Pullback (Atvilkšana)

Šī poga uzsāks automatizētu rotāciju un automatizētu pievienota katetra atvilkšanos. Rotācijas ātrums ir nofiksēts uz aptuveni 1800 rpm, tomēr atvilkšanās ātrums atbilst Makoto™ konsolē atlasītajam ātrumam (0.5 vai 1.0, vai 2.0 mm/sekundē).

No READY: Atvilkšanās (Pullback) pogas piespiešana un atlaišana, pārvietos attēlveidošanas serdeni uz "0.0 mm" pozīciju un uzsāks reāla laika IVUS, lai būtu iespējams priekšskatīt izmeklējuma sākumpunkta atrašanās vietu. Lai uzsāktu skenēšanu, vēlreiz nospiediet atvilkšanās (Pullback) pogu. Nospiežot un paturot Pullback pogu atrodoties READY stāvoklī, izlaidīs priekšskatījumu un uzsāks automatizētu kustību un ierakstīšanu. Pogū var atlaist, kad uz ekrāna parādās paziņojums, ka ir uzsākta "AUTO" attēlveidošana.
No ≥ 0.0 mm pozīcijas: Atvilkšanas (Pullback) pogas piespiešana un atlaišana uzsāks tūlītēju kustību un attēla ierakstīšanu.




Pullback pogu , drīkst spiest Makoto™ kontroles modulim atrodoties dīkstāvē, vai arī tam rotējot reāla laika IVUS datu apkopošanas procesā.

Live IVUS / Record (Reāla laika IVUS/Ieraksts)

Pirmā šīs pogas piespiešana uzsāks katetra attēlveidošanas serdeņa automatizētu rotēšanu (bez atvilkšanās). Reāla laika šķērsriezuma IVUS attēls parādīsies Makoto™ konsoles ekrānā.



Vairākkārtīga **Live IVUS** pogas piespiešana, , ieslēgs un izslēgs reāla laika IVUS datu apkopošanas ierakstīšanu. Tas nepārtrauks katetra attēlveidošanas serdeņa rotāciju.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Mark (Atzīmēt)

Ar šo pogu iespējams atzīmēt attēlu vai atrašanās vietu izmeklējuma attēlā, lai varētu pie tā vēlāk atgriezties vai to pārskatīt.

Attēla iegūšanas laikā, šī poga ekvibrēs kontroles ekrānu līdz nullei. Kontroliera parādītais attālums tiks mērīts no pēdējās nospiešanās atzīmes (Mark) vietas.

Neierakstīta reāla laika IVUS laikā, šī poga ierakstīs vienu vienīgu IVUS attēlu.

Datu apkopošanas Sagatavošanas fāzes laikā, pārvirzīs sistēmu uz skenēšanas fāzi.

Distal Fast (Distāli paātrināti)

Piespiežot un turot šo pogu, katetra attēlveidošanas serdenis virzīsies distāli ar ātrumu 10 mm/s.

Piespiežot un atlaižot šo pogu, katetra attēlveidošanas serdenis pavirzīsies distāli pa iepriekš fiksētu 0.5mm inkrementu.

Distal Slow (Distāli palēnināti)

Piespiežot un turot šo pogu, katetra attēlveidošanas serdenis virzīsies distāli ar ātrumu 2 mm/s.

Piespiežot un atlaižot šo pogu, katetra attēlveidošanas serdenis pavirzīsies distāli pa iepriekš fiksētu 0.01mm inkrementu.

Proximal Slow (Proksimāli palēnināti)

Piespiežot un turot šo pogu, katetra attēlveidošanas serdenis virzīsies distāli ar ātrumu 2 mm/s.

Piespiežot un atlaižot šo pogu, katetra attēlveidošanas serdenis pavirzīsies distāli pa iepriekš fiksētu 0.01mm inkrementu.

Proximal Fast (Proksimāli paātrināti)

Piespiežot un turot šo pogu, katetra attēlveidošanas serdenis virzīsies distāli ar ātrumu 10 mm/s.

Piespiežot un atlaižot šo pogu, katetra attēlveidošanas serdenis pavirzīsies distāli pa iepriekš fiksētu 0.05mm inkrementu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Kontroliera funkcijām Atgriezties uz READY, Live IVUS un Atvilkšana (Pullback) var piekļūt no Makoto konsoles, iespējot attālās kontroles funkcijas, skatīt sadaļā 13.8.7 Attālās Vadības iespējošana.

4.4 Saderīgi attēlveidošanas katetri

Saderīgi attēlveidošanas katetri ir iepakoti atsevišķi un sterilizēti vienreizējai lietošanai. Lūdzu, izlasiet katetra iepakojumā atrodamos lietošanas norādījumus, lai uzzinātu sīkāk par katetru un tā pareizu sagatavošanu un lietošanu.

4.5 Tuvējā infrasarkanā starojuma spektroskopija (Near Infrared Spectroscopy (NIRS))

Makoto Intravascular Imaging System™ ir izstrādāta, lai ar Dualpro™ IVUS+NIRS attēla veidošanas katetru caur asinīm identificētu lipīdu kodolu saturošas interesējošas plātnītes pukstošas sirds koronārajās artērijās. Sistēma izmanto tuvējā infrasarkanā starojuma spektroskopiju (Near Infrared Spectroscopy (NIRS)), lai noteiktu artēriju sienīņu ķīmisko sastāvu, kas ārstējošajam kardiologam palīdz izvērtēt koronārās plātnītes. Attēlveidošanas kapacitāte pamatā balstās uz izkliedētās atstarošanas spektroskopiju, kura ir rūpīgi izpētīta un tiek plaši pielietota dažādās zinātnes nozarēs.

Kopumā, izstarotā NIR gaisma tiek izkliedēta un uzsūkta audos un uzsūktā gaisma satur informāciju par audu sastāvu, balstoties uz to gaismas uzsūkšanas un izkliedēšanas īpašībām. Šīs gaismas uzsūkšanas un izkliedēšanas īpašības nosaka audu ķīmiskais un morfoloģiskais sastāvs.

4.5.1 Chemogram karte

Pēc Dualpro™ IVUS+NIRS katetra attēlveidošanas kodola izvilkšanas caur artēriju, sistēmas programmatūra parāda grafisku attēlojumu kartes veidā, kas norāda uz iespējamību, ka ir lipīdu kodols, kas satur interesējošo plātnīti (LCP). Šo karti sauc par Chemogram. Tā attēlo iespējamību atrast lipīda kodola interesējošās plātnītes attiecīgajā skenēšanas attēla posmā. Augsta iespējamība ir attēlota dzeltenā krāsā un iespējamības samazināšanās lēnām pārtop sarkanā krāsā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

4.5.2 Chemogram kartes lasīšana

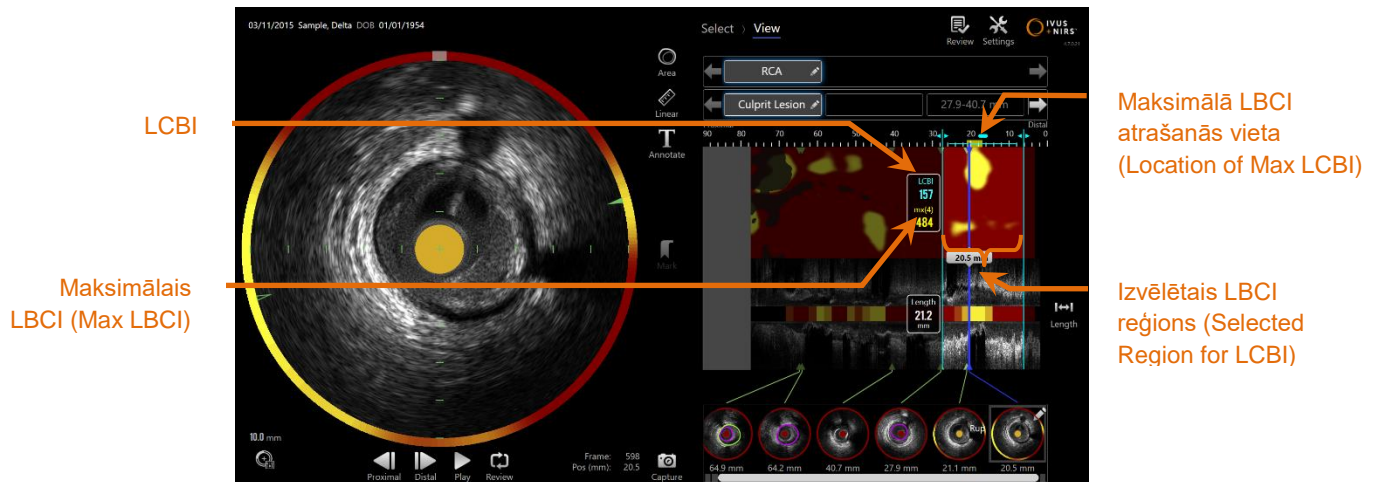
Reāla laika datu apkopošanas laikā, virzītājstīgas noteikšanas karte nosaka virzītājstīgas izveidotā attēla artefakta atrašanās vietu, un palīdz ārstam spektroskopijas datus noteikt attēlu artefaktus. Atvilkšanās skenera izmeklēšanas noslēgumā, Makoto Intravascular Imaging System™ ekrāns attēlo divas artērijas sienīņu aptuveno krāsu kartes. Šīs kartes sauc par Chemogram un Block Level Chemogram. Chemogram un Block Level Hemogram. norāda uz vietām, kur varētu atrasties lipīdu kodoli, kas satur interesējošās plātnītes.

Displeja garenais skatījums attēlo skenēšanu no labās uz kreiso pusi (no distālās uz proksimālo). "X" ass norāda atvilkšanās attālumu milimetros no katetra skatīšana ekrāna distālā gala. Y- ass Chemogram un virzītājstīgas kartē atbilsts relatīvajai angulārajai asinsvadu sienas īpašību pozīcijai grādos (sākotnējā angulārā pozīcija pret sienu ir arbitrāra). Attēla daļu, kas atrodas vadītāja katetra iekšienē uz Chemogram vai Block Level Chemogram proksimālajos galos var būt attēlota pelēkā krāsā, ja sistēma ir noteikusi, ka attēls ir iekļuvis vadošajā katetrā.

Chemogram iekrāsojas no dzeltenās uz sarkano krāsu – no zemas uz augstu lipīdu iespējamību. Dzeltenā krāsa lietotājam kļūst redzama ekrānā jebkurā brīdī, kad lipīdu iespējamība pārsniedz 0.6. Vietās, kur LCP noteikšanas algoritms ir nolēmis, ka signāls ir pārāk vājš, vai arī ir kādi citi traucējumi, Chemogram parādīsies melns puscaurspīdīgs pārklājums.

Plātnīšu ar lipīdu serdi daudzuma rādītāja (Lipid Core Burden Index (LCBI)) rezultāti sistēmas ekrānā ir redzami pa kreisi no Chemogram. Plātnīšu ar lipīdu serdi daudzuma rādītājs ir pozitīvas lipīdu iespējamības skaitlis (>0.6) pret kopējo zināmo lipīdu iespējamības skaitli izvēlētajā Chemogram reģionā uz skalas no 0 līdz 1000 (no zema uz augstu plātnīšu ar lipīdu serdi daudzuma rādītāju), noteiktā segmenta ietvaros. Pētījumos (skatīt 17.2 sadaļas B pielikumu) izmantojot histoloģiski noteiktus autopsiju paraugus, parādīja, ka LCBI korelē ar artērijā atrastas fibroateromas esību un daudzumu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



4-26: Izvēlētā reģiona reģionālais un maksimālais LBCI ir attēlota pa kreisi no Chemogram kartes.

Programmatūra dotajā segmentā attēlos fiksēta garuma loga (standartā 4mm) maksimālo LBCI, kā arī attēlos segmenta atrašanās vietu apskatāmajā reģionā.

LCBI

Lipīdu kodola slodzes indekss, kas aprēķināts katrai atvilkšanai, kas veikta ar spējīgu katetru un lietotāja definētajos interešu reģionos.

Max LCBI

Plātnīšu ar lipīdu serdi daudzuma rādītājs (LBCI), kas tiek aprēķināts noteiktā platumā veselas atvilkšanās vai lietotāja noteikta interešu reģiona ietvaros. Aprēķinātais maksimālais skaits tad tiek attēlots lietotājam.

Block Level Chemogram, kas papildina Chemogram, tiek attēlota gareniskā IVUS skatījuma centrā un ir bezdimensona Y ass virzienā. Ar reālā laikā attēloto attēlu asociētais Chemogram kartes bloks ir redzams IVUS šķērsriezuma skatījuma centrā. Block Level Chemogram tiek dalīta 2mm lielos blokos un attiecīgajā Chemogram kartes segmentā apkopo visus derīgos iespējamību rezultātus. Block Level Chemogram tiek attēlota četrās krāsās, no lielākās iespējamības uz mazāko iespējamību – dzeltenā, ādas krāsā, oranžā un sarkanā. Ja slikta signāla vai citu traucējumu iespaidotās Chemogram kartes blokā pikseļu skaits pārsniedz 25%, tad šī bloka krāsa būs melna.

PIEZĪME: Ja staru, kuri ir pārāk vāji, lai spētu izveidot Chemogram karti, procents pārsniedz 12%, tad Chemogram karte netiks izveidota.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

4.6 Intravaskulārā ultrasonogrāfija

Makoto Intravascular Imaging System™ ir paredzēta lūmena un asinsvadu sienas identificēšanai caur asinīm ķermeņa asinsvados, izņemot smadzeņu asinsvadus, izmantojot skenēšanas attēlu iegūšanas katetru. Sistēma izmanto ultraskaņu, lai novērtētu artērijas lūmenālās un asinsvadu sienas robežas un palīdzētu ārstam novērtēt aterosklerotiskās plātnītes. Ultraskaņa spēj noteikt citas asinsvada īpašības, piemēram, implantētus stentus un aterosklerotiskās plātnītes, piemēram, kalcifikāciju.

Šo informāciju iegūst raidot skaņas viļņus no katetra attēlveidojošā galiņa uz asinsvada sienīņu un saņemot atstarotos viļņu devējā. Artērijas morfoloģiskie veidojumi uztver un atstaro enerģiju dažādi. Šie signāli tad parādās uz ekrāna to tulkošanai.

Izmantojot angiogrāfijas attēlus, bojājumu novērtējumu var veikt izmantojot divus diametrus pangas ietvaros. Parasti šie diametri tiek atlasīti no atsaucēs vietas un no vietas ar vismazāko lūmena diametru mērķa reģionā. Šo diametra samazināšanos sauc par diametra stenozi. Angiogrammas izmantošana, lai izvērtētu diametrus vienā projekcijā, var radīt problēmas izvērtējot bojājumus vai reģionus ar netipiskiem lūmeniem. IVUS ļauj labāk izmeklēt lūmenus, tai skaitā netipiskus lūmenus.

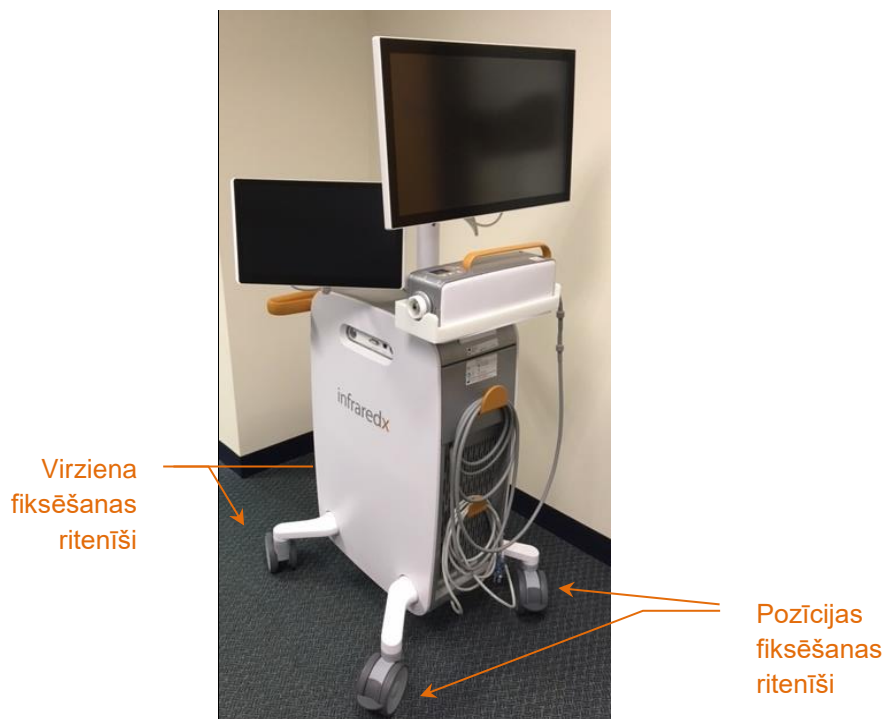
Lūmena platības salīdzināšana var sniegt papildus bojājuma novērtēšanas veidu. Makoto Intravascular Imaging System™ salīdzinās divas platības dažādās vietās, lai noteiktu lūmena laukuma stenozi (Area Stenosis (AS)).

$$AS\% = \frac{(Area_{max} - Area_{min})}{Area_{max}}$$

5 Makoto Intravascular Imaging System™ glabāšana, pārvietošana un novietošana

5.1 Makoto Intravascular Imaging System™ pārvietošana

Makoto Intravascular Imaging System™ ir aprīkota ar diviem nofiksējamiem ritenīšiem sistēmas aizmugurē un ar diviem virzienā nofiksējamiem ritenīšiem sistēmas priekšējā pusē.



Attēls 5-1. Makoto Intravascular Imaging System™.

Lai varētu pārvietot, rotēt vai manevrēt sistēmu noslēgtās telpās, atslēdziet fiksatorus uz visiem četriem ritenīšiem paceļot fiksējošās ritenīšu sviras uz augšu.

PIEZĪME:

Nofiksējiet virziena fiksatorus sistēmas priekšpusē, lai atvieglotu sistēmas pārvietošanu lielākā attālumā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Pārvietošanas laikā, lai uzlabotu pārredzamību, pielieciet monitorus pie Makoto Intravascular Imaging System™ korpasa.

5.2 Novietošana lietošanai



BRĪDINĀJUMS

NEVOVIETOT Makoto Intravascular Imaging System™ konsoles lietotāju starp sistēmu un citu kustību aprīkojumu kateterizācijas laboratorijā.



BRĪDINĀJUMS

Ikdienas lietošanas laikā, NENOVIETOT Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™ ar nofiksētiem ritenīšiem rentgena aparāta vai cita laboratorijas aprīkojuma kustīgo daļu darbības diapazonā.

Makoto Intravascular Imaging System™ ir jānovieto procedūru galda kājgalī vai arī procedūru galda otrā pusē, nost no ārsta, pa labi no rentgena aparāta monitoriem.

Kad sistēma ir novietota vēlamajā vietā, nofiksējiet pozīciju fiksējošos sistēmas ritenīšus.



UZMANĪBU

NENOVIETOJĒT Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™ tādā pozīcijā, kas šķērsotu piekļūšanu strāvas padeves pogai.

PIEZĪME: Pielāgojiet Makoto Intravascular Imaging System™ ārsta displeju tā, lai lietošanas laikā ekrāns būtu maksimāli labi redzams.

PIEZĪME: Lai izvairītos no nejaušas Makoto™ konsoles izkustēšanās, nofiksējiet pozīciju fiksējošos ritenīšus konsoles aizmugurē.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

5.3 Uzglabāšana starp lietošanas reizēm



Šie norādījumi NAV paredzēti ilgstošai Makoto Intravascular Imaging System™ glabāšanai. Lūdzu, sazinieties ar Infraredx klientu apkalpošanas nodaļu vai ar savu vietējo pakalpojumu sniedzēju, lai uzzinātu kā sagatavot sistēmu ilgtermiņa uzglabāšanai.

Kad netiek lietota, Makoto Intravascular Imaging System™ ir jākonfigurē tā, lai mazinātu sistēmas bojājumu risku.

1. Drošā veidā ievietojiet Makoto™ kontroles moduli tam paredzētajā statīvā sistēmas aizmugurē.
2. Rūpīgi satiniet Makoto™ kontroles moduļa elektrības vadu un uzkariet uz sistēmas aizmugures paneļa augšējā āķa.
3. Rūpīgi satiniet strāvas vadu un uzkariet uz sistēmas aizmugures paneļa apakšējā āķa.
4. Nofiksējiet ritenīšus sistēmas aizmugurē.
5. Pagrieziet ekrānus pret sistēmas korpusu.

Papildus šiem drošības soļiem, uzglabāšanai izvēlieties vietu, kurai var viegli piekļūt un kura atrodas nomaļā vietā, kur sadursmes risks ar citām kustīgām iekārtām (gultām, gultu malām utt.) tiktu mazināts. Uzglabāšanas vietai ir jāatbilst 16 sadaļā izklāstītajām vides un fiziskajām prasībām.

6 Makoto Intravascular Imaging System ieslēgšana

6.1 Ieslēgšana



BRĪDINĀJUMS

Pārliecinieties, lai Makoto Intravascular Imaging System™ kabeļi būtu izklāti garumā uz grīdas.

1. Noņemiet strāvas vadu no āķa uz paneļa sistēmas aizmugurē. Turot rokās kontaktu elektrības kontaktdakšu, ļaujiet strāvas vadam nokrist uz grīdas.
2. Pieslēdziet sistēmu viegli pieejamai, sazemētai elektrostrāvas kontaktligzdai.

Ieslēgšanas
poga



Attēls 6-1: Makoto Intravascular Imaging System™ sānu panelis ar izceltu ieslēgšanas pogu.

3. Iedarbiniet sistēmu nospiežot un atlaižot ieslēgšanas pogu, kura atrodas konsoles sānu panelī. Šī darbība iespēkos elektrības padevi Makoto™ sistēmas konsolei un Makoto™ kontroles panelim.

Pēc sistēmas ieslēgšanas un programmatūras ielādes operatoram tiks parādīts Makoto™ pieteikšanās ekrāns.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Ja jūsu reģionā izmantošanai piemērotajam strāvas vada kontaktam nav sazemējuma, tad pievienojiet sazemēšanas vadu pie ekvipotenciālā sazemēšanas uzgaļa, kas atrodas Makoto Intravascular Imaging System™ aizmugures apakšā.



Figure 6-2; Ekvipotenciālais sazemēšanas uzgalis, kas atrodas Makoto Intravascular Imaging System™ aizmugures apakšējā labajā pusē.



Sistēmas startēšanās laikā, Makoto™ kontroles moduļa katetra savienošanas savienojuma ligzda automātiski rotēs. Ja sistēmas startēšanās brīdī tai ir pievienots katetrs, pārliecinieties, lai katetrs būtu izņemts no pacienta.


PIEZĪME:

Ja Makoto Intravascular Imaging System™ ir ieslēgta un neatrodas READY pozīcijā, kad sistēma jums ziņo, izmantojiet distālās kustības vadīklas, lai pārvietotu attēlveidošanas serdeni distāli, līdz ir sasniegta READY pozīcija.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

6.2 Ierīces izslēgšana



Ja kādā brīdī **STOP** poga, , Makoto™ kontroles modulī nekavējoties neapstādina katetra kustību, nekavējoties atvienojiet Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™ no strāvas.

Lai izslēgtu Makoto Intravascular Imaging System™, piespiediet un atlaidiet ieslēgšanas pogu, kas atrodas konsoles labajā pusē.



Ja kādā brīdī Makoto Intravascular Imaging System™ neizslēdzās piespiežot un atlaižot ieslēgšanas pogu, piespiediet un paturiet (~5 sekundes) ieslēgšanas pogu, līdz sistēma izslēdzas.

6.3 Lietotāja pieslēgšanās

Makoto™ attēlveidošanas sistēma ir konfigurējama, lai atbalstītu dažādus lietotāju profilus noteiktu funkciju, iestatījumu vai pacienta datu pieejamību kontrolei.

Pārskatiet sadaļu 13.10 Lietotāju pārvaldība, lai iegūtu vairāk informācijas par lietotāju profiliem, atļaujām un ierobežojumiem.



Attēls 6-3. Makoto(tm) attēlveidošanas sistēmas lietotāja pieslēgšanās ekrāns

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

6.3.1 Standarta pieslēgšanās

Kad sistēma ir ieslēgta, tiks pieprasīta derīga lietotājvārda un paroles kombinācija, lai reģistrētu piekļuvi sistēmai un iestatītu pareizas atļaujas un sistēmā saglabāto datu pārraudzību.

6.3.2 Izlaidšana vai anonīma pieslēgšanās

Dažos gadījumos, kad notiek ārkārtas procedūra vai, ja lietotāji ir aizmirsuši savus Makoto lietotāja pieslēgšanās datus, joprojām ir iespējams pārvaldīt un iegūt datus. Ja lietotājs ir pieslēdzies Makoto attēlveidošanas sistēmā, izmantojot nederīgu lietotājvārdu vai paroli, sistēmas funkcijas un funkcijas ir ierobežotas līdz tām, kas ir būtiskas procedūras veikšanai.

6.3.3 Iespējot virtuālo tastatūru

Dažās Makoto attēlveidošanas sistēmas situācijās vai konfigurācijās var būt vēlams atspējot ekrāna virtuālo tastatūru. Pieskarities tastatūras ikonai, lai ieslēgtu un izslēgtu tastatūru. Tastatūras atspējošana var ierobežot dažas anotācijas un meklēšanas funkcijas, kam nepieciešama tastatūras ievade, ja nav pievienota fiziska tastatūra.

6.4 Lietotāja izrakstīšanās

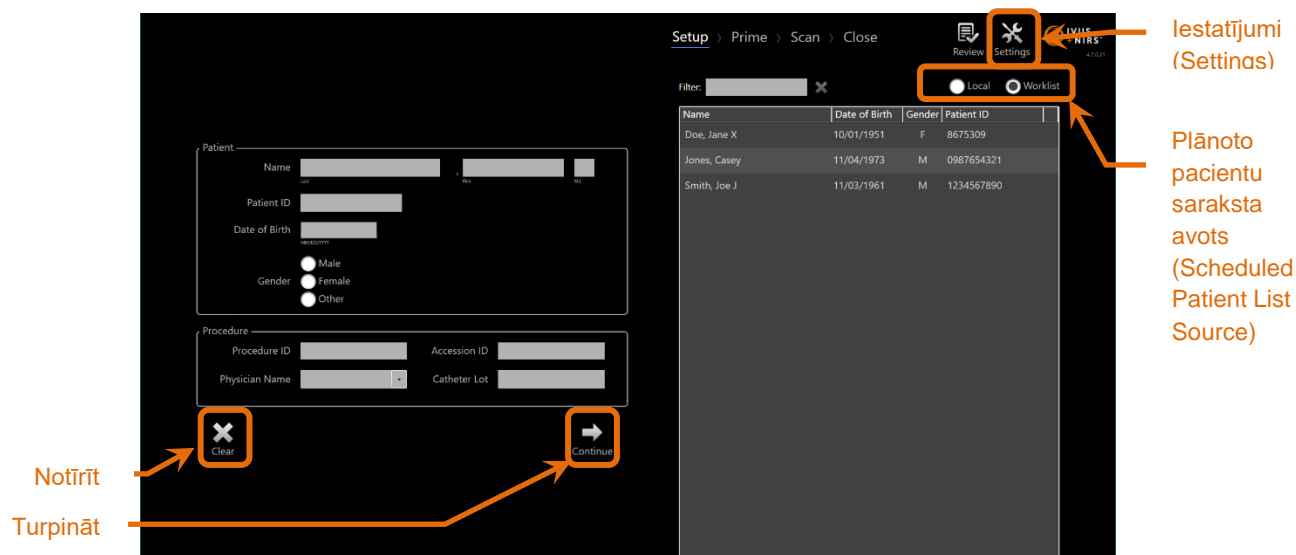
Makoto™ attēlveidošanas sistēma atbalsta iespēju lietotājiem izrakstīties no aktīvās sesijas, neizslēdzot sistēmu.

Lietotājs var iziet no sistēmas, pieskaroties vai noklikšķinot uz ikonas "Opcijas" un pēc tam izvēloties "Izrakstīties lietotājvārds".

Ja sistēma paliek neaktīva bez katetra un pēc konfigurētā laika limita, sistēma automātiski izrakstīsies, ja procedūra nav aktīva vai, ja nav pievienots katetrs.

7 Pacientu un procedūru informācijas ievadīšana

Datu apkopošanas režīmā, iestatīšanas fāzē lietotājs var ievadīt informāciju gan par pacientu, gan arī par izmeklējumu, lai atvieglotu arhivēšanu un datu atrašanu vēlākam pārskatam. Šo informāciju ir iespējams ievadīt procedūras sākumā vai arī jebkurā laikā, pirms procedūras noslēgšanas.



Attēls 7-1: Datu apkopošanas režīma iestatīšanas fāze ar izceltām galvenajām vadīklām.

Katrai jaunai izmeklēšanai ir iespējams ievadīt četrus pacienta informācijas elementus. Šo elementu skaitā ir pacienta vārds, ID numurs, dzimums un dzimšanas datums. Datu laukumiņiem, apzīmētiem kā obligāti pieprasītaiem ("required"), jābūt aizpildītiem ar iespēju turpmāk aizvērt failu un atļaut to vēlākai pārskatīšanai un saglabāšanai arhīvā.

Pacienta vārds
(Patient Name)

Pacienta vārdu var ievadīt kā uzvārdu, vārdu un
iniciāļus.

Pacienta numurs
(Patient ID)

Izmeklējamā pacienta kartes vai faila numurs.

Dzimums (Gender)

Makoto Intravascular Imaging System™ piedāvā trīs
iespējas dažādu dzimumu iespējas, lai raksturotu
pacientu.

Dzimšanas datums

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

(Date of Birth) Var ievadīt pacienta dzimšanas dienu, mēnesi un gadu.

PIEZĪME: Anonīma pacietā informācijas ievadīšanai sistēmā, izmantojiet opciju "Other" dzimuma noteikšanai.

Lai turpmāk atpazītu izdarīto izmeklējumu, ir pieejami četri izvēlnes lauki:

Izmeklējuma ID (Procedure ID) Šī izmeklējuma numurs vai kods.

Pieķūšanas ID (Accession ID) Šis ir izmeklējuma identifikācijas numurs, kas bieži vien tiek izsniegts pacienta reģistrācijas brīdī un var tikt izmantots PACS, lai pārbaudītu pārnestos datus. Šis numurs parasti tiek ievadīts automātiski, kad tiek izmantotas modalitātes darbu saraksta opcijas (Modality Worklist).

Ārstējošais ārsts (Physician) Dotā izmeklējuma ārstējošā ārsta vārds.

Katetra partijas nr. (Catheter Lot) Izmeklējumā izmantotā katetra iebūvētais partijas numurs.



Pārliecinieties, lai pacienta informācija būtu ievadīta pareizi, lai izvairītos no nepareizi ievadītas informācijas vai neatrodamas izmeklējuma informācijas.

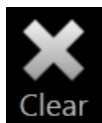
PIEZĪME: Pieprasītie laukumi pacienta un procedūras identifikācijai var būt izveidoti nodaļā Settings, skatiet sekciju 13.

PIEZĪME: Ievadiet katetra partijas numuru, pirms datu atlasīšanas, kas automātiski ievadīs katra izmeklējuma katetra partijas numuru uz visiem ierakstītajiem izmeklējumiem.

7.1 Pacientu un procedūru informācijas manuāla ievadīšana

Manuālu pacienta un izmeklējuma informāciju var ievadīt izmantojot programmatūras tastatūru uz ekrāna.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Pieskarieties **Clear** vadīklai, lai atņemtu pacienta un izmeklējuma informāciju un sāktu no jauna.

PIEZĪME: Informācijas laukus var aizpildīt jebkurā brīdī pirms izmeklējuma noslēgšanas, laikā, kad sistēma neveic aktīvu attēlveidošanu.

7.2 Pacientu un procedūru informācijas pusautomātiska ievadīšana

Pacientu informāciju var ievadīt tieši informācijas laukos, kā tas ir aprakstīts augstāk, vai arī, lai uzlabotu atkārtotu pacientu datu atbilstību, ir iespējams informāciju atlasīt no vietējās direktorijas (Local Directory) vai no darbu saraksta (Worklist).

PIEZĪME: Pieskarieties kolonnu nosaukumiem plānoto pacientu sarakstā, lai kārtotu sarakstu dažādos veidos.

PIEZĪME: Ierakstiet filtrā (Filter) tekstu, lai saīsinātu sarakstu līdz pacientu vārdiem un ID numuriem, kuri atbilst jums vajadzīgajai informācijai. Lai atgrieztos pie pilna pacientu saraksta, vai nu izdzēsiet tekstu no filtra vai arī piespiediet "Clear".

PIEZĪME: Vietējais pacientu saraksts parādās automātiski. Darbu sarakstu opcija parādās, kad sistēma ir konfigurēta modalitātes darbu sarakstu (Modality Worklist) lietošanai.

PIEZĪME: Izvēlēšanās no saraksta pārrakstīs atbilstošos laukus pacienta un procedūras informācijā.

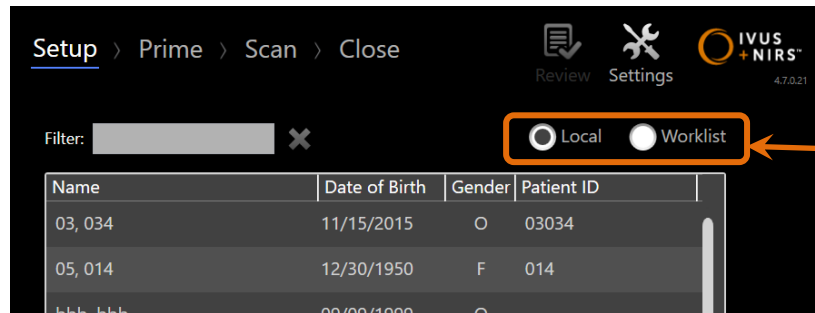
7.2.1 Vietējais pacientu saraksts (Local Patient Listing)

Sistēma automātiski ielādēs pacientu informāciju plānoto pacientu sarakstā (Scheduled Patient listing) no iepriekš ierakstītiem izmeklējumiem, kas palikuši sistēmā.

Pieskatieties izvēlētajam vārdam sarakstā, lai pabeigtu pacienta vārda, ID, dzimuma un dzimšanas datuma ievadīšanu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Pārējie izmeklējuma informācijas laukumi jāaizpilda manuāli.



Plānoto pacientu
saraksta avots
(Scheduled Patient
List Source)

Attēls 7-2: Iestatīšanas fāze ar izceltu atlasē vadītāju plānoto pacientu saraksta avotam.

7.2.2 Modalitātes darbsaraksts (Modality Worklist)

Ja sistēma ir tikusi konfigurēta modalitātes darbsaraksta (Modality Worklist) ielādei no slimnīcas informācijas sistēmas (HIS), tad plānoto pacientu sarakstu var pārslēgt uz modalitātes darbsaraksts.

Skatīt sadaļu 13, kā konfigurēt modalitātes darbsaraksta pievienošanas funkciju.

Sistēma automātiski izgūs visu pacientu un izmeklējumu informāciju rentgenogrāfiskajai angiogrāfijai ("XA"), modalitātes tipu dotajam datumam, un padarīs to pieejamu atlasīšanai.

Pieskarieties izvēlētajam vārdam sarakstā, lai pabeigtu pacienta vārda, ID, dzimuma un dzimšanas datuma un no HIS pieejamās izmeklējuma informācijas, piemēram, piekļuves ID (Accession ID), ievadīšanu.

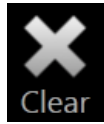
Pārējie izmeklējuma informācijas laukumi jāaizpilda manuāli.

PIEZĪME: Lai atjauninātu redzamās modalitātes darbsaraksta ierakstus, pārslēdzieties no "Local", Local, uz "Worklist", Worklist, opcijām.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

7.3 Pacienta un izmeklējuma informācijas notīrīšana

Lai notīrītu pacienta un izmeklējuma informāciju un sāktu darbību no jauna,



pieskarieties **Clear**

Šī darbība nenodzēsīs jebkādas notiekošā izmeklējuma skenēšanas attēlus.


7.4 Pāriešana uz nākamo fāzi


Kad pacienta un izmeklējuma informācija ir ievadīta, lai pārietu uz nākamo uz katetra



sagatavošanas fāzi, pieskarieties **Continue**

PIEZĪME: Izmantojiet progresa pārskata josliņa, lai pārietu no vienas fāzes citā; lai izlaistu citas izmeklējuma fāzes, pieskarieties izvēlētās fāzes ikonai.

PIEZĪME: Kad katetrs ir pievienots, piespiežot **Live IVUS** pogu, , uz Makoto™ kontroles moduļa, automātiski pāriet uz uzpildīšanas fāzi (Prime Phase).

PIEZĪME: Kad katetrs ir pievienots, piespiežot **Pullback** pogu, , uz Makoto™ kontroles moduļa, automātiski pāries uz skenēšanas fāzi (Scan Phase).

8 Katetra uzpildīšana un Makoto™ kontroles moduļa sagatavošana darbam

Nākamā darba fāze sākas ar attēlveidojošā katetra uzpildīšanu. Paralēli, Makoto™ kontroles moduli var novietot uz sterilā laukuma gatavu lietošanai. Sagatavošanās attēlveidošanai noslēdzas ar katetra savienošanu ar kontroles moduli un savienojuma pārbaudi.

8.1 Katetra uzpildīšana



BRĪDINĀJUMS

Sterils katetrs ir jāgatavo lietošanai un jāuzpilda saskaņā ar katetra iepakojumā iekļautajiem lietošanas noteikumiem.



Attēls 8-1. Uzpildīšanas norādījumi uz ekrāna, kuri pieejami datu apkopošanas režīma uzpildīšanas fāzē.

Makoto Intravascular Imaging System™ uz ekrāna piedāvā norādījumus par galvenajiem Makoto™ kontroles moduļim pievienotā katetra uzpildīšanas soļiem.

Šie soļi ir paredzēti, lai attēlotu un papildinātu ar katetru iekļautos lietošanas norādījumus. Šīs norādes neaizvieto darbinieka apmācības un katetra iepakojumā iekļauto lietošanas norādījumu izlasīšanas un izprašanas nepieciešamību.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Izmantojot ekrānā redzamās ilustrācijas, ar katetru piegādātos grafiskos materiālus, un rakstiskos lietošanas norādījumus, sterilajam katetra lietotājam ir jāuzpilda katetrs.

8.2 Makoto™ kontroles moduļa sagatavošana

Makoto™ kontroles modulis ir jānovieto uz Makoto kontroles moduļa sterilās starplikas, pirms tas tiek novietots uz procedūru galda.

Lūdzu, ņemiet vērā, ka šo norādījumu izpildei ir nepieciešama gan sterilā, gan nesterilā lietotāja piedalīšanās, lai uzklātu sterilo starpliku un, lai novietotu Makoto™ kontroles moduli lietošanas laukumā:



BRĪDINĀJUMS

Ja jebkādā brīdī Makoto™ kontroles moduļa sterilā starplika ir tikusi bojāta, tā nekavējoties jānomaina ar jaunu sterilo starpliku.



BRĪDINĀJUMS

Sterilā lietotāja rokai ir jābūt ārpus zilā pārklāja uz sterilās starplikas.



BRĪDINĀJUMS

Makoto™ kontroles modulis jānovieto stabilā pozīcijā uz procedūru galda. **NENOVĪETOT** kontroles moduli galda malu tuvumā.



BRĪDINĀJUMS

Makoto™ sistēmas lietošanas laikā vai laikā un, kad Makoto™ kontroles modulis atrodas uz sterilā laukuma, procedūru galdam visu laiku jāatrodas taisni. Lietošanas laikā **NEIZMANTOT** galda piecelšanas, saliekšanas vai ritināšanas vadīklas (ja šādas funkcijas pastāv).

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



BRĪDINĀJUMS

Lai mazinātu nejaušas Makoto™ kontroles moduļa kustības, un piemērotos nepieciešamajām pacienta, procedūru galda vai konsoles kustībām, pārliecinieties, lai sterilā laukuma ietvaros būtu nodrošināts pietiekami garš savienojuma vads.



BRĪDINĀJUMS

NEĻAUJIET caur Makoto kontroles moduļa sterilās starplikas atveri catetra savienošanai, sterilajiem priekšmetiem nonākt saskarē ar Makoto™ kontroles moduli.



BRĪDINĀJUMS

NEĻAUJIET sterilās starplikas blīves pārklāja malai, kas ir bijusi tiešā saskarē ar Makoto™ kontroles moduļa kontaktligzdu, saskarties ar sterilo lietotāju.

Lai novietotu Makoto™ kontroles moduli sterilajā laukumā, veiciet sekojošās darbības:

1. Nesterilais lietotājs sterilo starpliku no katetra kārbas.
2. Nesterilais lietotājs atver Makoto™ kontroles moduļa sterilās starplikas iepakojumu.
3. Sterilais lietotājs izņem Makoto™ kontroles moduļa sterilo starpliku no tās iepakojuma, atloka divus īsos locījumus atklājot baltu blīvi ar zilu plastmasas pārklāju.
4. Nesterilais lietotājs izņem Makoto™ kontrolieri no uzglabāšanas turētāja, kas atrodas ārpus sterilā lauka.
5. Nesterilais lietotājs tur Makoto™ kontroles moduli paceltu gaisā, paralēli grīdai, aiz tā roktura modeļa aizmugurē.
6. Sterilais lietotājs ievieto savu labo roku Makoto™ kontroles moduļa sterilās starplikas atverē, kurš ir apzīmēts ar roku un bultiņu. Starpliku ir jāpagriež tā, lai zilais savienojuma ligzdas pārklājs būtu vienā līmenī ar Makoto™ kontroles moduļa virspusi.
7. Kreiso roku ievieto atverē otrā Makoto™ kontroles moduļa sterilās starplikas pusē, kura arī ir apzīmēta ar roku un bultiņu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

8. Sterilais lietotājs tur Makoto™ kontroles moduļa sterilo starpliku atvērtu.
9. Nesterilais lietotājs nodod Makoto™ kontroles moduli sterilajam lietotājam, ieliekot to atvērtajā Makoto™ kontroles moduļa sterilajā starplikā.
10. Sterilais lietotājs satver Makoto™ kontroles moduli caur Makoto™ kontroles moduļa sterilo starpliku, turot to aiz roktura moduļa virspusē un turot visu tā svaru pilnībā.
11. Nesterilais lietotājs tad atlaiž kontroles moduli un, tad satver Makoto™ kontroles moduļa sterilās starplikas atveres malas, kas ir apzīmētas ar bultiņām, un pavelk starplikas atveres malas tā, lai tās nosegtu savienojuma vadu.
12. Sterilais lietotājs novieto Makoto™ kontroles moduli uz procedūru galda sterilā lauka iekšienē.
13. Sterilais lietotājs pietuvo Makoto™ kontroles moduļa sterilās starplikas balto blīvi ar Makoto™ kontroles moduļa savienojuma ligzdu un piestiprina blīvi savienojuma ligzdai.
14. Nesterilajam lietotājam vajadzētu nodrošināt savienojuma vada atrašanās vietu, lai tā iepakotā daļa procedūras laikā neizkļūtu ārpus sterilās zonas.

Makoto™ kontroles modulis tagad ir gatavs katetra pievienošanai.



Pārliecinieties, ka baltā blīve ir kārtīgi savienota ar Makoto™ kontroles moduļa savienojuma ligzdu. Starplikas materiālam nevajadzētu aizsprostot atveri. Kad pienācīgi savienoti, starp balto blīvi un kontroles moduļa priekšpusē virsmu vajadzētu būt nelielai atstarpei.

8.3 Katetra pievienošana



BRĪDINĀJUMS

Sterilais katetrs ir jā sagatavo lietošanai un jāuzpilda saskaņā ar katetra iepakojumā iekļautajiem lietošanas noteikumiem.



BRĪDINĀJUMS

Neaiztieciet zilā pārklāja apakšpusi, jo tas ir varējis būt saskarē ar Makoto™ kontroles moduļa savienojuma ligzdu, kura nav sterila.

Šajā rokasgrāmatā iekļautie katetra lietošanas norādījumi ir paredzēti tikai vispārīgai informācijai. Vienmēr sekojiet lietošanas norādījumiem, kas ir atrodami katra Infraredx katetra iepakojumā.

Katetru Makoto™ kontroles modulim pievieno sterils lietotājs.



UZMANĪBU

Makoto™ kontroles modulis ir jānovieto uz procedūru galda tā, lai paliktu pietiekami daudz vietas katetra pievienošanai un, lai Makoto™ kontroles moduļa katetra savienojuma ligzdas piekļūšanai nebūtu šķēršļu.



UZMANĪBU

Savienošanas laikā, nepiesārtojiet katetra šķiedru virsmas vai Makoto™ kontroles moduļa savienojuma ligzdu.

1. Pārliedzinieties, lai Makoto™ kontroles moduļa sterilās starplikas baltā blīve būtu kārtīgi savienota ar Makoto™ kontroles modulis savienojuma ligzdu.
2. Pa caurdurto līniju, atplēsiet zilo pārklāju no Makoto™ kontroles moduļa sterilās starplikas, un izņemiet to no sterilās zonas.
3. Pārbaudiet vai Makoto™ kontroles modulis atrodas READY pozīcijā, ko var pārbaudīt "LOAD" paziņojumā LCD ekrānā moduļa virspusē.
4. Pagrieziet katetra rokturi ar krāsaino pusi uz augšu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata


5. Ievietojiet katetra rokturi Makoto™ kontroles moduļa katetra savienojuma ligzdā.
6. Grieziet katetra rokturi pulksteņrādītāja virzienā, līdz kontroles moduļa LCD ekrānā parādās paziņojums “READY”, norādot, ka katetrs ir pilnībā pievienots.

PIEZĪME: Ja Makoto™ kontroles modulis identificē daļēju katetra savienojumu, tad uz LCD ekrāna parādīsies norādījums, vai arī “See Display” paziņojums, un Makoto™ sistēmas monitorā būs redzami papildus norādījumi.

8.4 Katetra pārbaude

Pēc tam, kad saskaņā ar katetra iepakojumā iekļautajiem lietošanas norādījumiem, katetrs ir ticis uzpildīts un savienots ar Makoto™ kontroles moduli, katetra veiktspēju var pārbaudīt izmantojot sistēmas “Live IVUS” funkciju.

Pievienotajā katetrā iepildiet vēl 0.5ml fizioloģiskā šķīduma un uz Makoto™ kontroles

moduļa piespiediet “**Live IVUS**”, , lai uzsāktu attēlveidošanu. Ja IVUS attēls parādās kā koncentriski apļi un attēla spilgtums ir pieņemams, tad, vai nu piespiediet

“**STOP**”, , uz ekrāna, vai arī “**STOP**”, , uz Makoto™ kontroles moduļa ekrāna.

PIEZĪME: Ja attēls nav pieņemams vai pārāk tumšs, turpiniet skalot katetru ar skalojamo šļirci.

Pārejiet uz skenēšanas fāzi pieskaroties “Scan”, , progressa pārskata josliņā ekrāna augšdaļā.

PIEZĪME: Katetra uzpildes kvalitātes pārbaudi ir iespējams veikt gan uz “Prime”, gan uz “Scan” fāzes ekrāna.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Kamēr katetrs rotē un attēls atjauninās, piespiediet **Mark** pogu,



, Makoto™ kontroles modulī, lai pārietu uz skenēšanas fāzi.

PIEZĪME:



Nospiediet atgriešanās (Pullback) pogu, uz Makoto™ kontroles moduļa, lai pārietu uz sistēmu skenēšanas fāzē un uzsāktu automātisku apkopošanu.

9 Makoto intravaskulārā skenera attēlu apkopošana



BRĪDINĀJUMS

Norādījumiem par katetra savienošanu ar virzītājstīgu, savienošanu ar virzītājkatetru un katetra ievietošanu, skatīt katetra lietošanas norādījumu dokumentu.

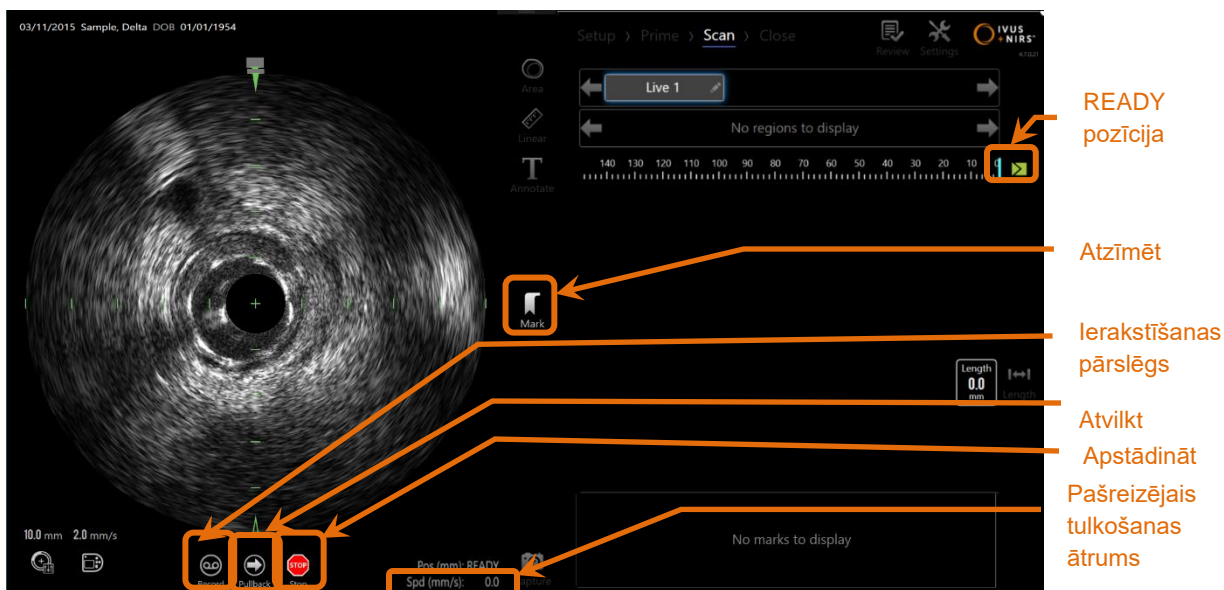
Pēc katetra uzpildes kvalitātes novērtēšanas, katetru ir jāpievieno virzītājstīgai un jāievieto artērijā, saskaņā ar katetra lietošanas norādījumiem.

Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™ ir iespējams izmatot divu veidu datu apkopošanai. Reāla laika IVUS un automatizētās atvilkšanās datu atvilkšanās.

Reāla laika IVUS datu apkopošana veidos IVUS attēlus bez Chemogram kartes. Automatizētā atvilkšanās datu apkopošana veidos IVUS attēlus ar Chemogram karti.

9.1 Reāla laika IVUS datu apkopošana

Reāla laika IVUS datu apkopošanas laikā sistēma uzsāks katetra attēlveidojošā serdeņa rotāciju nesākot attēlveidojošā serdeņa automatizēto atvilkšanos (proksimālā analīze). Uz ekrāna parādīsies šķērsriezuma IVUS (Transverse) attēls, kurš tiks atjaunināts, kamēr darbojas reāla laika IVUS.



Attēls 9-1: Makoto iegūšanas režīms neierakstītas tiešraides IVUS skenēšanas laikā ar iespējotām tālvadības pults funkcijām

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Tiešraides IVUS skenēšana netiks automātiski saglabāta sistēmā, izņemot, ja lietotājs izvēlas skenēšanu ierakstīt.

PIEZĪME: Reāla laika IVUS radīs tikai attēlus; NIRS dati netiks rādīti un Chemogram karte netiks veidota.

PIEZĪME: Reāla laika IVUS izveidos tikai IVUS šķēsgriezuma attēlu. Ierakstāmās IVUS datu apkopošanas sesijas laikā, attēls būs redzams arī IVUS garenvirziena ekrānā.


9.1.1 Reāla laika IVUS uzsākšana

Nospiediet **Live IVUS** pogu, , uz Makoto™ kontroles moduļa, lai iespēkotu reāla laika IVUS attēlveidošanu. Attēlveidošanas režīma status uz LCD ekrāna atjaunināsies uz "LIVE" un atrašanās vietas informācija tiks nodrukāta baltiem burtiem.



Attēls 9-2. Makoto™ kontroles modulis, kurā redzama reāla laika IVUS datu apkopošana, kas netiek ierakstīta, READY pozīcijā (pa kreisi) un 0.0mm pozīcijā (pa labi).

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Ja ir iespējotas tālvadības pults funkcijas, tad Live IVUS attēlveidošanu var sākt, pieskaroties Live IVUS ikonai,  uz monitora. Skatīt sadaļu 13.8.7 Attālās Vadības iespējošana, lai iespējotu funkcijas.

9.1.2 Tiešraides IVUS attēlu translēšana



UZMANĪBU

Ja displeja brīdinājumi tiek ignorēti, var rasties bīstamas situācijas, tostarp pacienta vai operatora traumas.




UZMANĪBU

Kontrolierīces lineārā kustība apstāsies, ja tiks pielietots pārmērīgs spēks.

Pirms turpināt, pārlicinieties vai katetrā nav locījumi, asi līkumi vai bojājumi un izlabojiet to.



Nospiediet STOP pogu  uz Makoto™ kontroliera un pēc tam ekrānā tiks parādītas veicamās darbības, lai atrisinātu kļūdu

NEIZMANTOJIET viena soļa transformācijas funkcijas, lai izlabotu saliekumu vai līkumu. Tas var izraisīt katetra apvalka bojājumu vai pacienta savainojumus.

Distāli palēnināti
(Distal Slow)

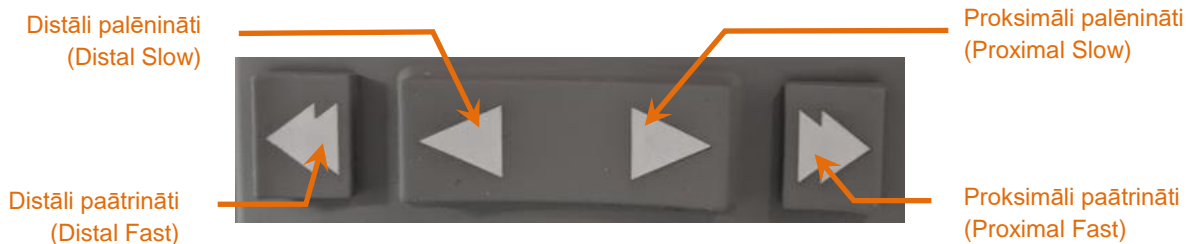
Distāli paātrināti
(Distal fast)



Proksimāli palēnināti
(Proximal Slow)

Proksimāli paātrināti
(Proximal Fast)

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 9-3: Attēlveidošanas serdeņa translēšanas vadīklas, pieejamas dažādas konfigurācijas (augšas, apakšas).

Veicot Live IVUS skenēšanu, izmantojiet Makoto™ kontrollera distālās un proksimālās kustības vadīklas, lai pielāgotu pašreizējā attēla pozīciju asinsvadā.

Piespiežot un turot palēninātās kustības vadīklu, pārraidīs attēlu vēlamajā virzienā ar ātrumu 2.0 mm/s. Piespiežot un atlaižot kustības vadīklu, attēls tiks translēts vēlamajā virzienā par fiksētu 0.1 mm garumu.



Piespiežot un turot paātrinātās kustības vadīklu, analizēs vēlamajā virzienā ar ātrumu 10.0 mm/s. Piespiežot un atlaižot kustības vadīklu, pārraidīs attēlu vēlamajā virzienā par 0.5 mm fiksētu garumu.

PIEZĪME: Aktīvi attēlveidojot READY pozīcijā, translēšana proksimālajā virzienā beigsies ar to, ka attēlveidošanas serdeņa pozīcija ievirzīsies nepārtrauktajā attēlveidošanas diapazonā no 0 mm līdz 150 mm.

Atgriezies READY pozīcijā iespējams tikai tad, ja sistēma neapkopo attēlus.

PIEZĪME: Aktīvi attēlveidojot, proksimālā un distālā translēšana notiks tikai diapazonā no 0mm līdz 150mm. Translēšana tiks automātiski pārtraukta, kad sasniegts viens no šiem galējajiem punktiem un attēlveidošana turpināsies.

PIEZĪME: Atrodoties 0 mm pozīcijā un neveidojot attēlus, nospiežot



jebkuru no distālā virziena vadīklām,  vai , atgriezīs vadīklu un katetra attēlveidošanas serdeni READY pozīcijā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

9.1.3 Reāla laika IVUS kadru ierakstīšana

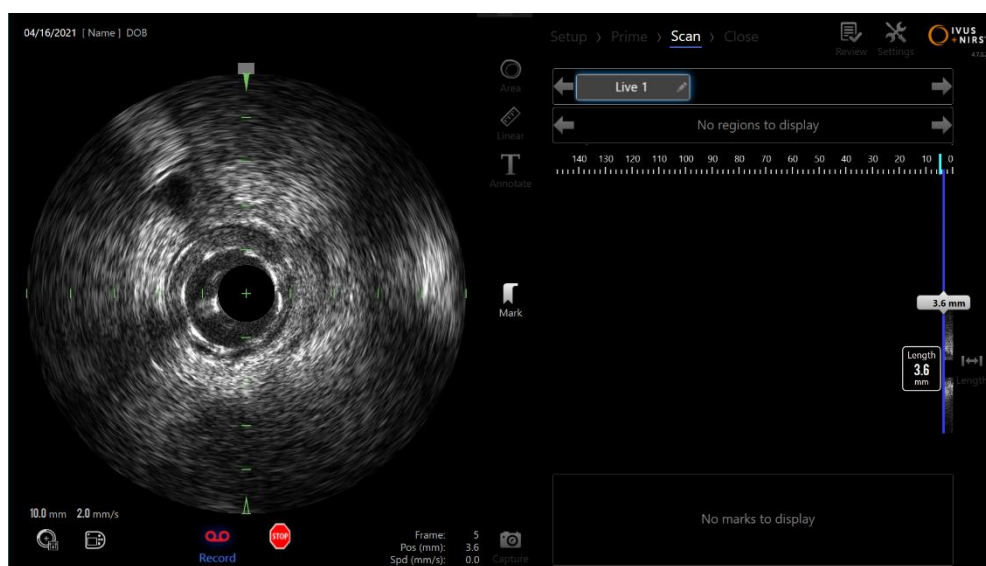
Veicot neierakstītu reāla laika IVUS ir iespējams saglabāt vienu kadru, lai dokumentētu izmeklējumu. Šo kadru var saglabāt, pārskatīt, izmērīt, vai atņemt.

Reāla laika IVUS gaitā, piespiediet Makoto™ kontroles modulī piespiediet **Mark**

pogu, , vai pieskarieties **Mark** vadīklai, , uz Makoto™ sistēmas monitora, lai atzīmētu izvēlēto kadru. Šis kadrs tiks ierakstīts kā vienkadra attēls.


9.1.4 Reāla laika IVUS attēlu ierakstīšana

Viena attēla failā ir iespējams ierakstīt veselu reāla laika IVUS kadru sēriju.




Attēls 9-4: Makoto datu apkopšanas režīms ierakstītas reāla laika IVUS skenēšanas laikā.

Uz Makoto™ kontroles moduļa piespiediet **Live IVUS** pogu, , vai arī

pieskarieties **Record**, , vadīklai uz Makoto™ sistēmas monitora blakus IVUS šķērsriezuma attēlam, lai uzsāktu attēlu ierakstu.

Uz Makoto™ kontroles moduļa piespiediet **Live IVUS** pogu, , vai arī

pieskarieties **Record**, , vadīklai uz Makoto™ sistēmas monitora atkārtoti, lai pārtrauktu attēlu ierakstu. Katetrs turpinās rotēt un šķērsriezuma IVUS attēls turpinās atjaunināties.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata




Attēls 9-5. Makoto™ kontroliera LCD ekrāns ar Dualpro™ IVUS+NIRS attēlu iegūšanas katetru, kas pievienots, pārejot no neierakstīta Live IVUS sākuma stāvoklī **READY** (pa kreisi) uz ierakstīšanu, pēc tam pārvēršot proksimālo un stacionāro Live IVUS (vidū) uz nulli un pārveidojot proksimālo ierakstīšanas laikā (pa labi). Ievērojiet ierakstīšanas ikonas izskatu Live IVUS laikā. Kad tiek veikta tukšošanas ierakstīšanas Live IVUS laikā, tiek parādīta nepārtraukta josla, kur ieraksts šajā ieguvē jau tika veikts kopš pēdējās atzīmes (vidū un pa labi), un ieraksts pirms pēdējās atzīmes ir tukša josla (pa labi).


Reāla laika IVUS translācijas laikā relatīvās atrašanās vietas, īstās atrašanās vietas un translācijas ātruma rādītāji turpinās atjaunināties.

PIEZĪME: Piespiediet vai nu **STOP** pogu uz Makoto™ kontroles moduļa,



, vai arī pieskarieties **STOP**, , uz Makoto™ sistēmas monitora, lai pārtrauktu katetra rotēšanu un kustību UN pārtrauktu ierakstu.

PIEZĪME:

Piespiediet **Pullback** pogu uz Makoto™ kontroles moduļa, , lai pārtrauktu pašreizējo reāla laika IVUS ierakstu un, lai sāktu jaunu automatizētās atvilkšanās (Automated Pullback) izmeklējumu ar pašlaik iestatīto atvilkšanās ātrumu. Automatizētās atvilkšanās izmeklējumi vienmēr tiek ierakstīti.

PIEZĪME: Lai detalizētāk dokumentētu izmeklējumu, uz attēlu failiem var veikt atzīmes, bet uz ierakstītiem reāla laika IVUS attēliem var veikt šķērsriezuma IVUS mērījumus.

9.1.5 Apzīmējumi un nulles iestādīšana Live IVUS laikā

Iegūstot Live IVUS ierakstu, Marks zīme var būt ievietota un pārbaudīta vēlāk kā viena katra ieraksta formāts, nospiežot Mark pogu uz kontroles paneļa vai pieskaroties Mark ikonai uz ekrāna.



Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

legūstot nepierakstīto Live IVUS attēlu, Mark zīme var būt ievietota un izanalizēta vēlākā laika periodā izmantojot viena rāmīša ieraksta formātu, nospiežot Mark pogu uz kontroles pults vai pieskaroties pie ekrāna.


Pievienojot Mark jebkurā Live IVUS ieraksta laikā, ļaus atjaunot ekrāna distanci līdz 0.0 mm.

9.1.6 Reāla laika IVUS pārtraukšana

Reāla laika IVUS var pārtraukt divos veidos:

- a. Nospiediet **STOP** pogu, , uz Makoto™ kontroles moduļa, vai pieskarieties **STOP**, , uz interfeisa, lai pārtrauktu Makoto™ kontroles moduļa kustību, apstādinātu šķērsriezuma IVUS attēla atjaunināšanos un, lai pārtrauktu visus progresā esošos reāla laika IVUS izmeklējumu ierakstus.

Vai

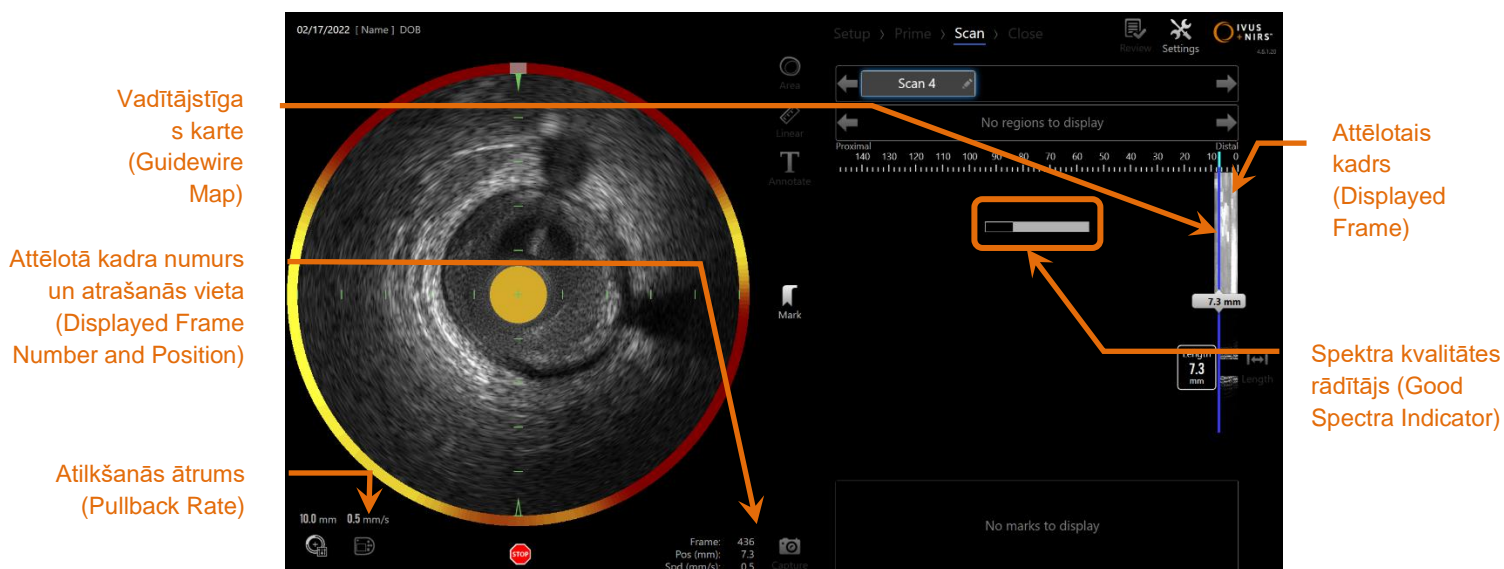
- b. Piespiediet **Pullback**, , lai pabeigtu reāla laika IVUS izmeklējumu un nekavējoties uzsāktu automatizētās atvilkšanās datu apkopošanu.

PIEZĪME: Apturot Live IVUS, Makoto™ Controller panele norādīs attālumu, virzoties no pēdējā Mark pogas apzīmējuma. Minētais apzīmējums būs redzams uz paneļa līdz kamēr Live IVUS, Pullback atgriezīsies pie izejas stāvokļa READY, vai nospiežot parraides pogu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

9.2 Automatizētās atvilkšanās datu apkopošana


Automatizētās atvilkšanās datu apkopošana uzsāks Makoto™ kontroles moduļa un attēlveidošanas serdeņa rotēšanu un atvilkšanos. Veicot šo darbību, tiks sākti arī IVUS un NIRS datu vākšana un ierakstīšana, ja izmantos Dualpro™ IVUS+NIRS katetru, vai tikai IVUS dati, ja izmantos Infraredx Claripro™ HD-IVUS katetru ar lietotāja iestatīto atvilkšanas ātrumu.

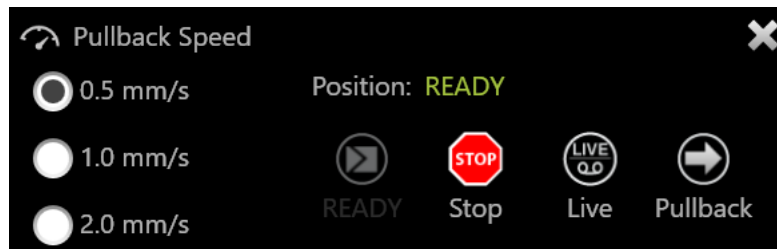


Attēls 9-6: Iegūšanas režīms ar IVUS+NIRS automātisko atvilkšanas iegūšanu.

9.2.1 Nākamā automātiskās atvilkšanās ātruma iestatīšana

Automatizētās atvilkšanās datu ātrums jākonfigurē lietotājam pirms jebkādas attēla veidošanas sākuma. Iestatiet vēlamo atvilkšanās datu ātrumu, pieskaroties Makoto


kontroles paneļa pogai, . Izvēlieties vēlamo ātrumu priekš nākamās atvilkšanās: 0.5mm/s, 1.0mm/s, or 2.0mm/s.




Attēls 9-7. Makoto kontroles panelis ar iespējamām tālvadības pults iespējām.



Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

9.2.2 Automatizētās atvilkšanās uzsākšana

Uz Makoto™ kontroles moduļa piespiediet **Pullback** pogu, , lai uzsāktu automatizētās atvilkšanās datu apkopošanu. Atvilkšanās laikā, šķērsriezuma IVUS, gareniskā IVUS, virzītājstīgas noteikšanas karte un laba spektra rādītājs tiek atjaunināti reālajā laikā.

PIEZĪME: Ja ir iespējotas attālās vadības funkcijas, automātisko atvilkšanu var sākt, pieskaroties atvilkšanās (Pullback) pogai , uz monitora. Skatīt sadaļu 13.8.7 Attālās Vadības iespējošana, lai iespējotu funkcijas.

9.2.2.1 *Automatizētās atvilkšanās datu apkopošanas priekšskatījums*

Kad no READY pozīcijas, piespiežot **Pullback** pogu, , tiek uzsākta automatizētās atvilkšanās datu apkopošana, sistēma vispirms pāries uz "0.0 mm" un uzsāks reāla laika IVUS datu apkopošanu. Tas atļauj iegūt intravaskulāru atvilkšanās sākumpunkta priekšskatu. Pēc priekšskatīšanas, vēlreiz nospiediet **Pullback** pogu, , lai turpinātu un uzsāktu datu apkopošanu.

9.2.2.2 *Spektra kvalitātes rādītājs (Good Spectra Indicator)*

Automatizētā atvilkšanās izmeklējuma sākumā, sistēma izvērtēs ierakstītā gaismas spektra kvalitāti. Lai izveidotu Chemogram karti, sistēmai nepieciešams noteikts minimālais spektra apjoms. Ierakstot kvalitatīvu spektru, spektra kvalitātes rādītāja stabiņš pieaugs. Kad minimālais nepieciešamais apjoms ir ticis sasniegts, rādītājs no ekrāna pazudīs.

PIEZĪME: Kad Makoto™ sistēma apkopos pietiekami daudz izmeklējuma datu, lai varētu izveidot Chemogram karti, spektra kvalitātes rādītājs no ekrāna pazudīs.

PIEZĪME: Minimums, aptuveni 12mm no atvilkšanās skenēšanas datiem, ir jābūt ierakstītiem, lai varu izveidot Chemogram karti.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Pat ja spektra kvalitātes rādītāja (Good Spectra Indicator) stabiņš iesākumā piepildās pateicoties labas kvalitātes spektram, ja Chemogram kartes izveidošanai pārāk vājo staru procentu likme pārsniedz 12%, Chemogram karte netiks izveidota.

PIEZĪME: Labs spektra indikators tiks parādīts tikai tad, ja tiks veikta automatizēta atvilkšana ar NIRS spējīgiem katetriem

9.2.3 Automatizētās atvilkšanās pārtraukšana



BRĪDINĀJUMS

Optimālai Chemogram kartes izveides iespējai, attēlveidošana vadošā katetra iekšienē ir jāsamazina.

Kad ir sasniegts vēlamais atvilkšanās attālums, vai ir apkopots vēlamais datu apjoms, Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™ ir iespējams apstādināt divos veidos:

a. Nospiediet **STOP** pogu, , uz Makoto™ kontroles moduļa;

vai

b. pieskarieties **STOP**, , uz Makoto™ konsoles lietotāja interfeisa.

Jebkura no šīm darbībām nekavējoties apturēs Makoto™ kontroles moduļa darbību un datu apkopošanu.



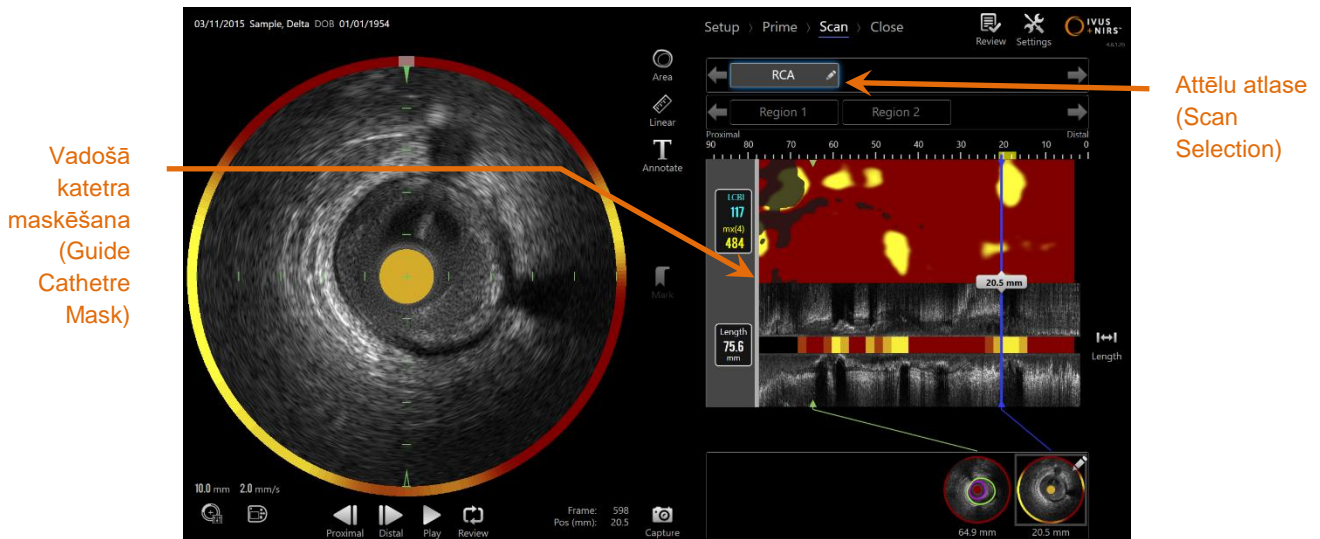
UZMANĪBU

Ārkārtas situācijā nospiediet **STOP** pogu, , uz Makoto™ kontroles moduļa.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Makoto™ kontroles modulis automātiski pārtrauks atvilkšanos, kad tiek sasniegts galējais distālais punkts (150.0 mm pozīcija).

PIEZĪME: Pēc atvilkšanās apstādināšanas Makoto™ kontroles panelis parādīs attālumu, kopš pēdējo reizi nospiesta atzīmes (Mark) poga. Tas paliks uz paneļa līdz brīdim, kad tiks nospiesta reāla laika IVUS, atvilkšanās, atgriezties uz READY vai tulkošanas poga.



Attēls 9-8: iegūšanas režīms pēc IVUS+NIRS automātiskās atvilkšanas skenēšanas pabeigšanas ar atklātu virzošo katetru.

Pabeidzot automātisko atvilkšanas iegūšanu ar spējīgu katetru, Chemogram, bloka līmeņa Chemogram un lipīdu kodola slodzes indekss tiks atjaunināti. Virzītājstīgas noteikšanas karte būs slēpta no skatījuma. Sīkākai informācijai skatīt sadaļu 10.2.8.

Ja Makoto Intravascular Imaging System™ uzies vadošo katetru, tad Chemogram kartē, Block Chemogram kartē un garuma IVUS skatījumā parādīsies pelēkas krāsas vadoša katetra masētājs. Sīkākai informācijai par to, kā no skata izņemt vadoša katetra maskētāju, skatīt sadaļu 10.2.7.

PIEZĪME: Ja vadošā katetra maskēšana (Guide Cathetre Mask) ir iespējota, tad Chemogram kartes daļa, kas atrodas katetra maskēšanas zonā, tiks izslēgta no LCBI kalkulācijas.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

9.2.4 Atzīmēšana vai “nulles likšana” automātiskās atvilkšanās laikā

Automātiskās atvilkšanās laikā var tikt ievietotas atzīmes un tās vēlāk pārskatītas, nospiežot Atzīmēt (Mark) pogu uz kontroles paneļa, attēla vai pieskaroties Atzīmes (Mark) ikonai uz ekrāna.

Atzīmes pievienošana atvilkšanās laikā atiestatīs displeju atpakaļ uz 0.0mm attālumu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata

9.3 Papildus izmeklējumu veikšana ar Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™



BRĪDINĀJUMS

Katetra sagatavošanai papildus izmeklējumiem, skatīt katetra lietošanas norādījumu dokumentus.



BRĪDINĀJUMS

Ja displeja brīdinājumi tiek ignorēti, var rasties bīstamas situācijas, tostarp pacienta vai operatora traumas.




BRĪDINĀJUMS

Kontrolierīces lineārā kustība apstāsies, ja tiks pielietots pārmērīgs spēks.

Pirms turpināt, pārliecinieties vai katetrā nav locījumi, asi līkumi vai bojājumi un izlabojiet to.



Nospiediet STOP pogu, , uz Makoto™ kontroliera un pēc tam ekrānā tiks parādītas veicamās darbības, lai atrisinātu kļūdu



NEIZMANTOJIET viena soļa transformācijas funkcijas, lai izlabotu saliekumu vai līkumu. Tas var izraisīt katetra apvalka bojājumu vai pacienta savainojumus.

Katrā procedūrā ir iespējams veikt vairākus izmeklējumus. Pirms papildus attēlveidošanas procedūras, katetram var būt nepieciešama papildus skalošana ar heparinizētu fizioloģisko šķīdumu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Lai saņemtu papildus informāciju, piespiediet uz Makoto™ kontroles moduļa **Live IVUS**

pogu, , vai **Pullback** pogu, . Iepriekšējais izmeklējums tiks saglabāts un parādīsies jauns izmeklējums.

PIEZĪME: Ja ir iespējotas tālvadības pults funkcijas, tad Live IVUS vai automatizētā atvilkšanās attēlveidošana var tikt uzsākta, pieskaroties attiecīgi pogām,  vai , uz monitora. Skatīt sadaļu 13.8.7 Attālās Vadības iespējošana, lai iespējotu funkcijas.

Katrs jauns izmeklējums izveidos jaunu aktivizācijas pogu, kura atrodas virs Chemogram kartes izmeklējuma pārskatīšanai.

PIEZĪME: Ja ir ierakstīti vairāk nekā trīs izmeklējumi, izmantojiet labo un kreiso virziena bultu, lai ievilkto pogas skatījumā.

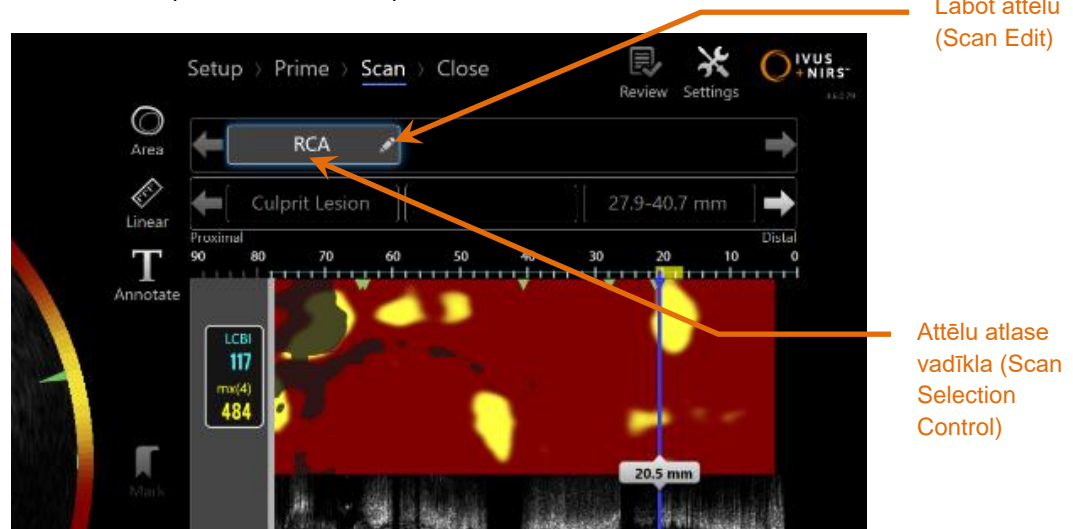
PIEZĪME: Katrā izmeklējumā var saglabāt līdz 20 ierakstiem. Ja ir sasniegts ierakstu limits, izdzēsiet nevajadzīgos attēlus, vai arī aizveriet izmeklējumu un atveriet jaunu.

PIEZĪME: Izmeklējuma nosaukuma anotēšana izmainīs tekstu uz attiecīgās pogas.

10 Attēlu pārskatīšana, mērīšana un anotēšana

10.1 Attēlu atlase (Scan Selection)

Pēc tam, kas tikuši ierakstīti vairāki attēli, ir iespējams pārslēgties no viena attēla uz citu izmantojot attēlu atlases (Scan Selection) vadīklas.



Attēls 10-1: Datu apkopošanas režīma skenēšanas fāze ar "RCA" attēlu izvēlētu pārskatīšanai.

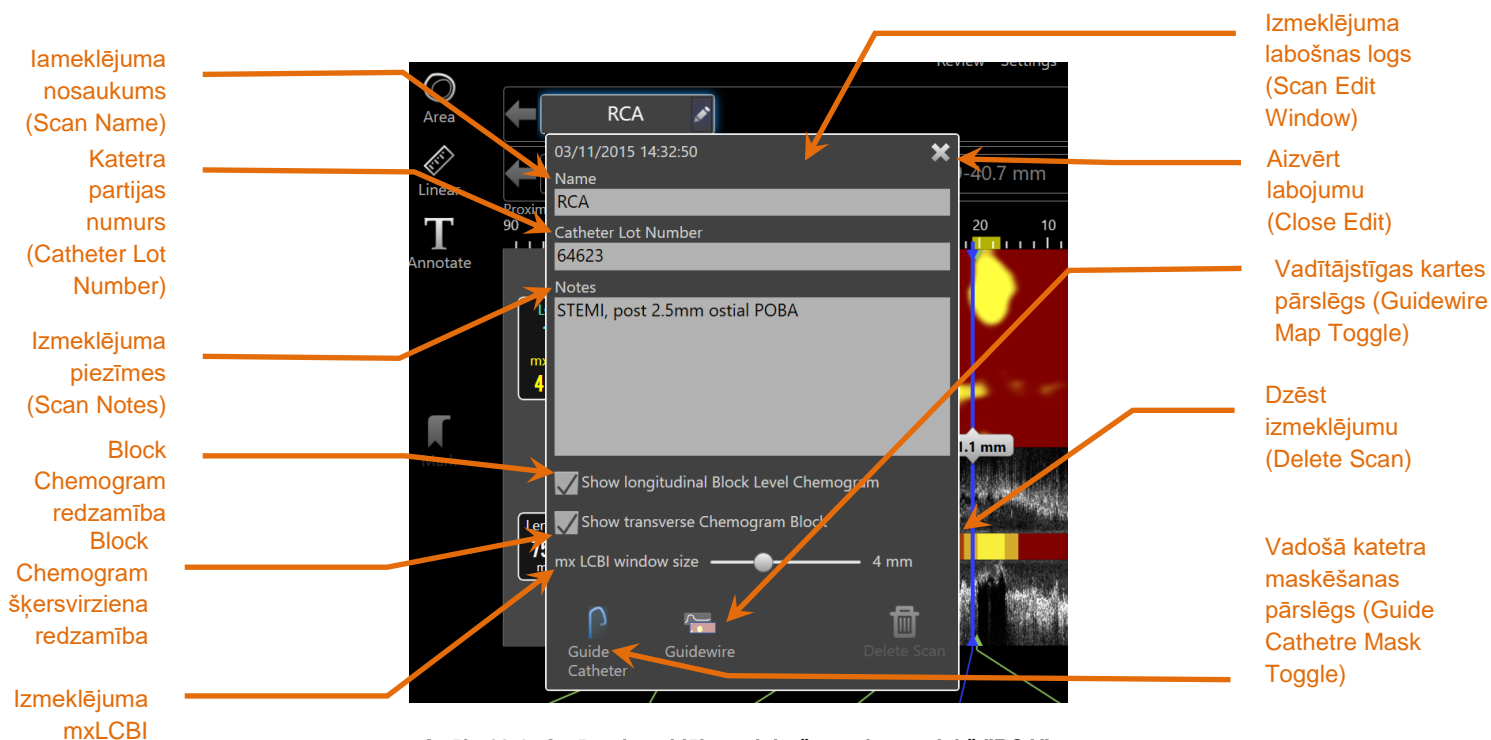
Pieskarieties izvēlētajam attēla nosaukumam, lai to atlasītu un ielādētu datus apskatei ekrānā.

Attēlu atlases vadīklā visu laiku ir iespējams redzēt līdz trim dažādiem attēliem.

Pieskarieties bultu vadīklām, kas atrodas attēlu atlases vadīklas katrā pusē, lai ievilktu citus attēlus ekrānā,

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.2 Attēlu labošana



Attēls 10-2: Atvērta izmeklējuma labošanas loga priekš "RCA".

Izmeklējumu informāciju ir iespējams labot, lai piešķirtu izmeklējumam vairāk informācijas un vieglākai vēlākai atasei.

Lai atvērtu labošanas logu, uz izvēlēta attēla pieskarieties **Edit** pogai, . Lai aizvērtu un saglabātu izmaiņas pieskarieties "X", , vai ar ekrānam ārpus izmaiņu loga.

10.2.1 Izmeklējuma nosaukums (Scan Name)

Izmeklējuma nosaukumu ir iespējams personalizēt, lai atspoguļotu informāciju par izmeklējumu. Tas var ietvert artēriju nosaukumus, atrašanās vietas, laikus (t.i. "pre" or "post"). Nosaukumu var piešķirt to ievadot nosaukuma laukā.

Šis izmeklējuma nosaukums tad parādīsies pabeigto izmeklējumu sarakstā, kā arī DICOM failos un atskaitēs.

PIEZĪME: Izmeklējumu nosaukumu meklēšanai izmantojiet filtru pārskata režīma (Review Mode) atlasē fāzē (Select Phase). Sīkākai informācijai skatīt sadaļu 12.1.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.2.2 Katetra partijas numurs (Catheter Lot Number)

Katra izmeklēšana tiek veikta ar katetru, kuram ir attiecīgs produkcijas partijas numurs. Šo informāciju ir iespējams ievadīt katrai izmeklēšanai atsevišķi, ievadot vērtību no katetra iepakojuma katetra partijas numura laukā (Catheter Lot Number), izmeklējuma labošanas logā.

PIEZĪME: Ievadiet katetra partija numuru iestatīšanas (Setup Phase) laikā, lai automātiski popularizētu šo informāciju uz visiem procedūras laikā ierakstītajiem izmeklējumiem.

PIEZĪME: Ja pieejams, sistēma no katetra nolasīs katetra partijas numuru un automātiski ievadīs to laukā.

PIEZĪME: Katetra partijas numura meklēšanai izmantojiet filtru pārskata režīma (Review Mode) atlasē fāzē (Select Phase). Sīkākai informācijai skatīt sadaļu 12.1.

10.2.3 Izmeklējuma piezīmes (Scan Note)

Piezīmes par izmeklējumu var pierakstīt piezīmju laukā izmeklējuma labošanas logā.

PIEZĪME: Lai meklētu svarīgas piezīmes izmeklējuma piezīmes, izmantojiet filtru pārskata režīma atlasē fāzē. Sīkākai informācijai skatīt sadaļu 12.1.

10.2.4 Scan Longitudinal Block Level Chemogram redzamība

Redzamība uz Block Level Chemogram ar garenisko IVUS ekrānu var būt pārslēgta lietojot šo pogu. Izmaiņas iespaido tikai esošo attēlu.

PIEZĪME: Jaunās redzamības iekārtošana Block Level Chemogram sistēmā visos nākošajos jaunos attēlos and skennējumos var būt ierīkota lietojot Setting sistēmu. Skati sekciju 13.6 Skenera ekrāns (Scan Display).

PIEZĪME: Jaunās redzamības iestādīšana uz Block Level Chemogram var būt ātri izdarāma nospiežot "peles" labo pusi un izdarot attiecīgās izmaiņas.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.2.5 Šķērsriezuma redzamības uzstādīšana Chemogram sistēmā.

Redzamības uzstādīšana individuālā Chemogram Block sistēmā ar šķērsriegriestu IVUS ekrānu var būt panākta ieslēdzot vai izslēdzot šo pogu. Izmaiņas iespaidos tikai esošo attēlu.

PIEZĪME: Jaunās redzamības uzstādīšana Chemogram Block sistēmā visiem nakošajiem attēliem var būt izdarīta izmantojot SETTING sistēmu. Skatīties sekciju 13.6 Skenera ekrāns (Scan Display).

PIEZĪME: Visas izmaiņas var būt panāktas ātri, nospiežot Chemogram Block "peles" labo pusi un izdarot attiecīgas izmaiņas sistēmas iekārtā.

10.2.6 Izmeklējuma maksimālais LCBI (Scan mxLCBI)

Maksimālo LCBI loga izmēru var pielāgot katrā skenēšanā no noklusējuma vērtības. Izmantojiet slīdņi, lai pielāgotu logu, kuru izmanto, lai aprēķinātu maksimālo LCBI no 1 mm līdz 10 mm.

PIEZĪME: Visu jauno skenējumu noklusējuma vērtību var iestatīt sistēmas iestatījumos. Skatīt sadaļu 13.6.5 Maksimālā LCBI loga izmērs (mx LCBI Window Size).

10.2.7 Vadošā katetra maskēšanas pārslēgs (Guide Catheter Mask Toggle)

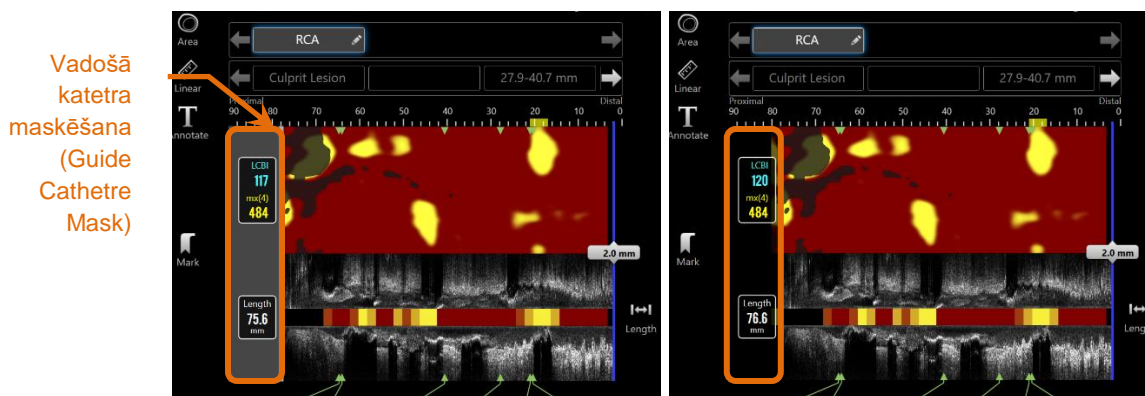


BRĪDINĀJUMS

Optimālai Chemogram kartes izveides iespējai, attēlveidošana vadošā katetra iekšienē ir jāsamazina.

Izmeklējumu labošanas logā (Scan Edit Window), izmantojiet vadošā katetra maskēšanas pārslēga vadīklu (Guide Catheter Mask), lai mainītu vadošā katetra maskēšanas redzamību Chemogram kartē, vadītājstīgas kartē, garuma IVUS (Longitudinal) logā un Block Chemogram kartē.

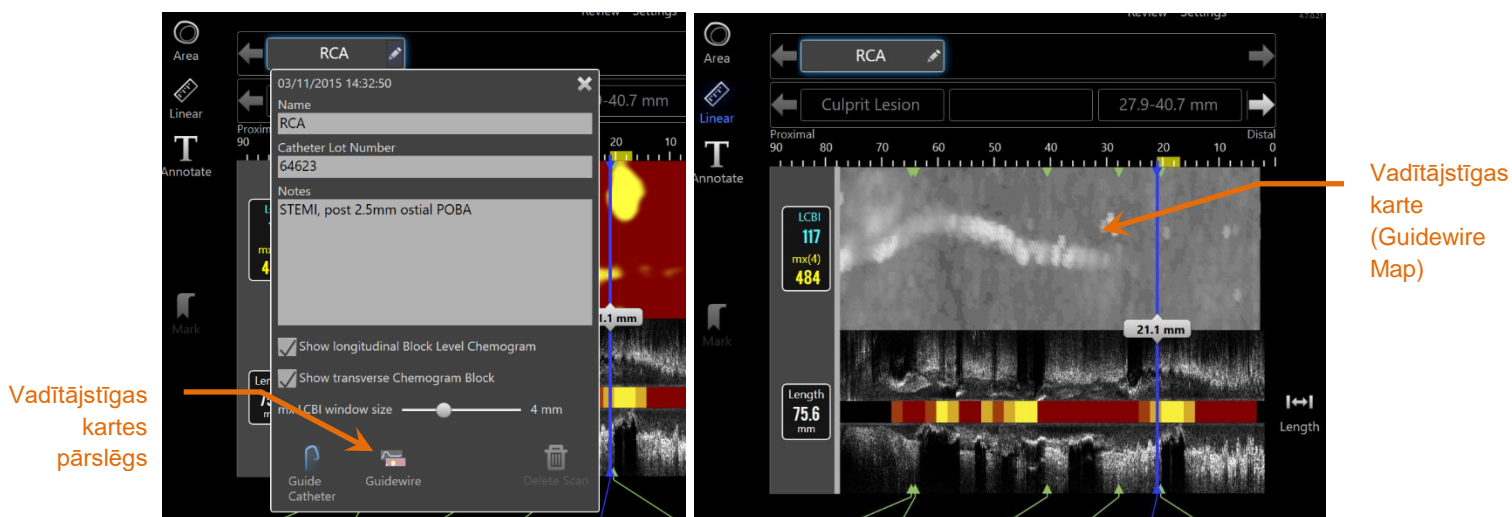
Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 10-3: Izmeklējumu labošanas logs ar iespēkotu vadošā katetra maskēšanu (pa kreisi). Izmeklējumu labošanas logs ar atslēgtu vadošā katetra maskēšanu (pa labi).

10.2.8 Vadītājstīgas kartes pārslēgs (Guidewire Map Toggle)

Izmeklējumu labošana logā, izmantojiet vadītājstīgas kartes pārslēga vadītāju, lai mainītu vadītājstīgas kartes un Chemogram kartes redzamību. Kad vadītājstīgas karte ir redzama, vadītāja parādīsies zilā krāsā.



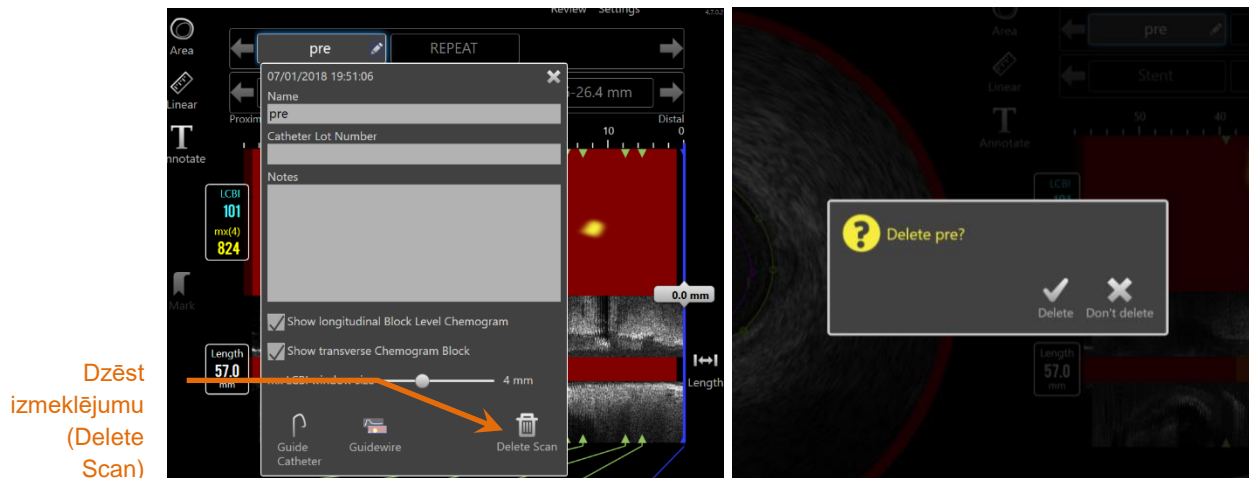
Attēls 10-4: Izmeklējumu labošana logs ar iespēkotu vadītājstīgas kartes pārslēgu (pa kreisi); Chemogram karte ir noslēpta un vadītājstīgas karte ir redzama (pa labi).

PIEZĪME: Vadošās stieples kartes pārslēgšana nemaina displeju, ja nav pieejami NIRS dati.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.2.9 Dzēst izmeklējumu (Delete Scan)

Atsevišķus izmeklējumus ir iespējams dzēst izmeklējumu labošanas logā. Lietotājam tiks piedāvāta apstiprināšanas uzvedne.



Attēls 10-5: Izmeklējumu dzēšanas vadīkla izmeklējumu labošanas logā (pa kreisi) un apstiprinājuma uzvedne (pa labi).

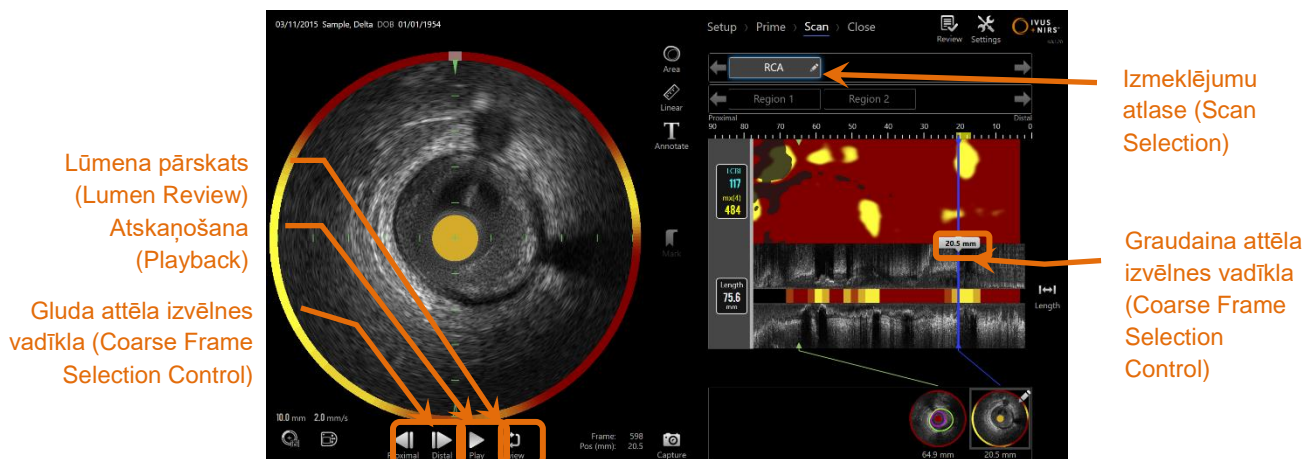


Pēc lietotāja apstiprināšanas, dzēšana kļūst neatgriezeniska.

10.3 Izmeklējumu naviģēšana (Scan Navigation)

Atlasīto izmeklējumu ir iespējams pārskatīt izmantojot vairākas vadīklas.



Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



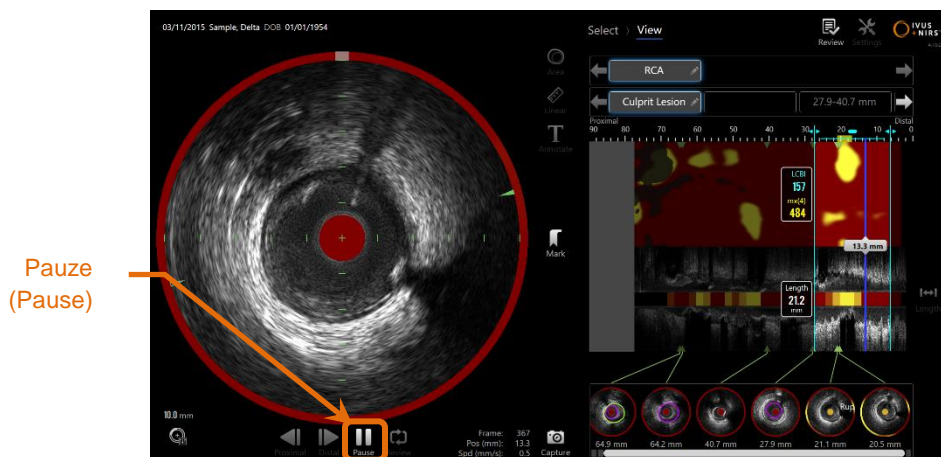
Attēls 10-6: Datu apkopošanas režīma skenēšanas fāze ar izcēlām izmeklējumu atlasīšanas un atskaņošanas vadītājām.

10.3.1 Automātiskā atskaņošana (Automatic Playback)



Pieskarieties **Play/Pause** control,  / , kuras atrodas zem šķērs griezuma IVUS attēla, lai automātiski to ierakstīšanas kārtībā riņķotu ierakstītos kadrus.

Atskaņošanas ātrums būs apmēram 16 kadri sekundē reāla laika IVUS ierakstiem un apmēram 30 kadri sekundē automatizētās atvilkšanās ierakstiem.



10-7: Datu apkopošanas režīma skenēšanas fāze automātiskās atskaņošanas laikā ar izceltu pauzes vadītāju.

Atskaņošanas pauzēšana apstādinās atskaņošanu pie attēlotā kadra. Atskaņošanas atsākšana turpinās riņķošanu no pēdējā attēlotā kadra.


PIEZĪME: Kad ir sasniegts pēdējais ierakstītais kadrs, atskaņošanas cikls atsāksies ar pirmo ierakstītās sērijas kadru.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Kad atskaņošanai tiek izvēlēts atsevišķs reģions, automātiskā atskaņošana riņķos kadrus šajā reģionā.

10.3.2 Lūmena pārskats


Kā palīdzība mērījumu veikšanā un atsevišķu kadru pārskatīšanai, lūmena pārskats atskaņos ļoti īsu kadru ciklu, lai akcentētu atšķirības starp IVUS atšķirībām stāvošā asinsvadā un plāksnītē un starp kustību, kas ir saistīta ar asins plūsmu.


Pārslēdziet uz lūmena pārskata režīmu, pieskaroties lūmena pārskata vadīklai, , kura atrodas pa labi no automātiskās atskaņošanas pogas.

PIEZĪME: Sistēmas iestatījumos pielāgojiet Lūmena pārskata ilgumu vai diapazonu. Skatīt sadaļu 13.6.2 Lūmena pārskata diapazons.

10.3.3 Manuālā atskaņošana (Manual Playback)

Izvēlēto izmeklējumu ir iespējams atskaņot arī manuāli. Pieskarieties un turiet sīko

kadru atlasīšanas vadīklu (Fine Frame Selection Control) , lai lēnām atskaņotu izmeklējumu sev vēlamajā virzienā. Šajā režīmā atskaņošana apstāsies, kad būs sasniegta izvēlētā izmeklējuma vai izmeklējuma reģiona pēdējais kadrs.

PIEZĪME: Piespiediet un turiet distālo smalko kadru atlasē vadīklu , lai atskaņotu atlasītos kadrus pretēji to ierakstīšanas secībai.

10.3.4 Kadru atlasīšana (Frame Selection)

10.3.4.1 *Graudainu kadru izvēlnes vadīkla (Coarse Frame Selection)*

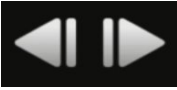
Lai ātri atjauninātu attēloto kadru, velciet Graudaino kadru izvēlnes vadīklu starp Chemogram vai Guidewire karti un garenisko IVUS vai jebkur uz zilās līnijas.

PIEZĪME: Graudainu kadru atlasīšanas vadīkla domāta ir dažāda ātruma atskaņošanai.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.3.4.2 *Gludu kadru izvēlnes vadītāja (Fine Frame Selection)*



Pieskarieties proksimālo smalko kadru (Proximal Fine Frame) vai distālo smalko kadru

atlases (Distal Fine Frame Selection controls) vadītājām, , lai pārmainītu kadru skatu uz kadra inkrementiem.

PIEZĪME: Bīdot kursoru pār Chemogram karti, vadītājstīgas karti, šķērsriezuma IVUS vai garuma IVUS, ritiniet peles ritulīti, lai izmanītu katra kadra attēlošanu uz kadra inkrementu attēlošanu.

10.4 Atzīmes (Marks)

Izmeklējuma laikā un pēc tā pabeigšanas, ir iespējams pievienot atzīmes. Izmeklējuma

datu apkopošanas laikā, piespiediet vai pieskarieties **Mark** vadītājām,  vai . Pārskatīšanas laikā, navigējiet uz vēlamo kadru un pieskarieties vadītājai 'Mark' uz ekrāna.

PIEZĪME: Katram kadram var pievienot tikai vienu atzīmi.

PIEZĪME: Katrā atsevišķā izmeklējumā var izveidot līdz 30 atzīmēm.

PIEZĪME: Ir iespējams redzēt līdz pat piecām atzīmēm uz ekrāna jebkurā laikā.

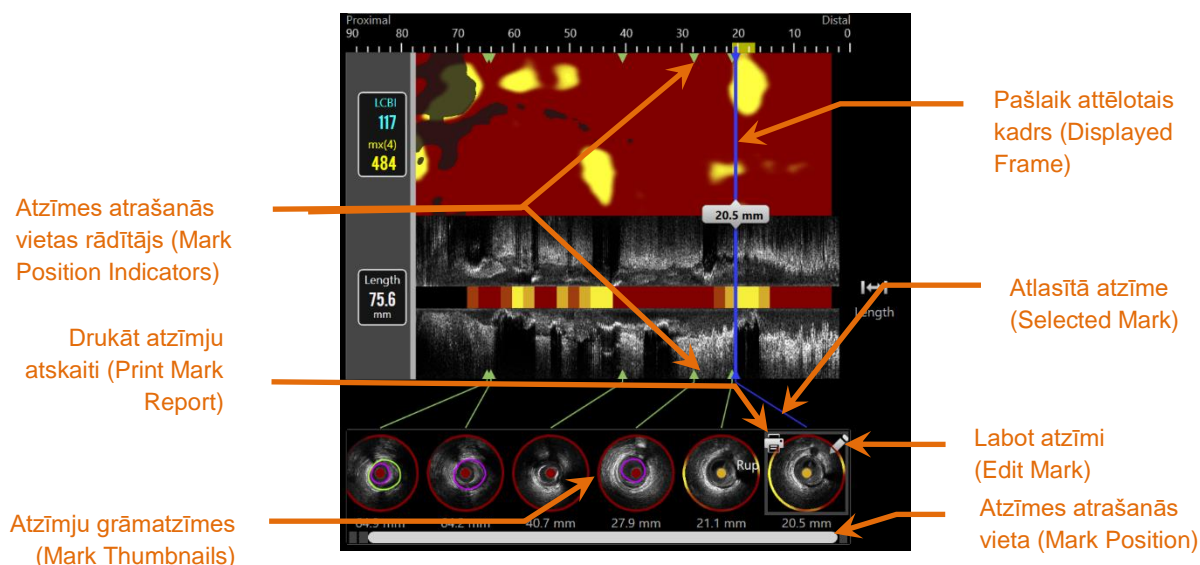
PIEZĪME: Veicot šķērsriezuma IVUS mērījumu vai kadra mērījumu, automātiski izveidos atzīmi uz kadra.

PIEZĪME: Lai pārietu uz nākamo iegūšanas režīma posmu, izmantojiet atzīmēšanas (Mark) pogu, kamēr atrodaties iestatīšanas vai sākotnējās fāzēs.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Automātiskā attēla iegūšanas laikā, lietojiet atzīmēšanas (Mark) pogu, lai atjaunotu ekrāna attāluma atpakaļ uz 0mm punktu.

Atzīmes aptuvenā atrašanās vieta izmeklējumā ir redzama Chemogram kartē un garuma IVUS izmeklējumos kā mazi zaļi trīsstūrīši. Kas kāda atzīme tiek atlasīta, pašreizējo attēloto kadru rādītājs savienos trīsstūrus.




Attēls 10-8: Atzīmju atrašanās vietas ir attēlotas hemogrammā un garuma IVUS ar zaļiem trīsstūriem, un ar sīktēliem, kas attēlo kadra saturu.


10.4.1 Atzīmju atlasīšana (Mark Selection)

Katrai izvietotajai atzīmei tiks izveidots sīktēls. Sīkfailu attēls ir vadītājs, lai atlasītu atzīmēto atrašanās vietu vēlākai pārskatīšanai. Tā arī, tas attēlo kadrā ietverto vizuālo saturu.

Pieskarieties vēlamajam atzīmētajam attēlam, lai aktivizētu monitoru un redzētu izvēlēto kadru šķērsriezuma IVUS ekrānā.

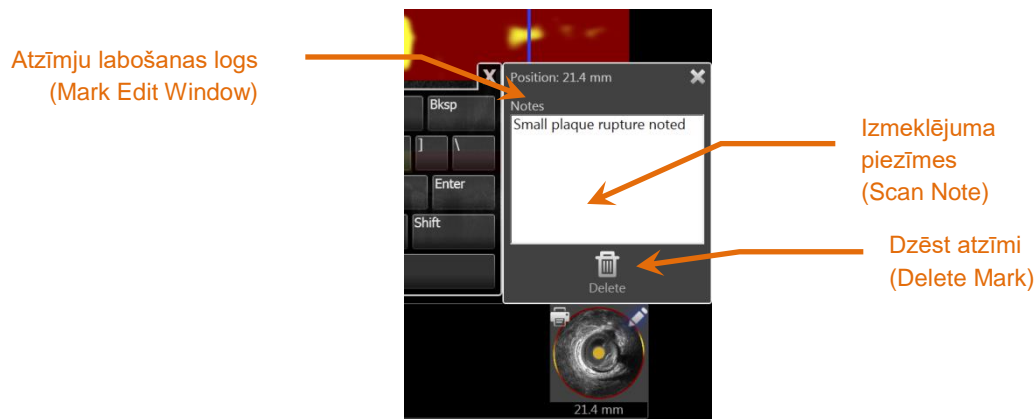
10.4.2 Atzīmju labošana (Mark Edit)

Atzīmes ir iespējam labot un anotēt. Lai atvērtu atzīmju labošanas logu, pieskarieties **Edit** pogai, . Lai atvērtu atzīmju labošanas logu.

Lai aizvērtu un saglabātu atzīmju izmaiņas, pieskarieties "X", , vai arī ekrānam ārpus izmaiņu loga.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.4.2.1 Atzīmju piezīmes (Mark Notes)



Attēls 10-9: Atzīmes piezīmes (Mark Note) ievadīta atzīmju labošanas logā.

Piezīmes par kadra saturu var pierakstīt piezīmju laukā atzīmju labošanas logā.

10.4.2.2 Dzēšana


Atzīmes var atņemt izmantojot **Delete** vadīklu, , atzīmju labošanas logā.

PIEZĪME: Atzīmes dzēšana ir neatgriezeniska.

PIEZĪME: Atzīmes ar mērījumiem vai anotācijām dzēšanai būs nepieciešams apstiprinājums.

10.4.3 Drukāšana (Print)

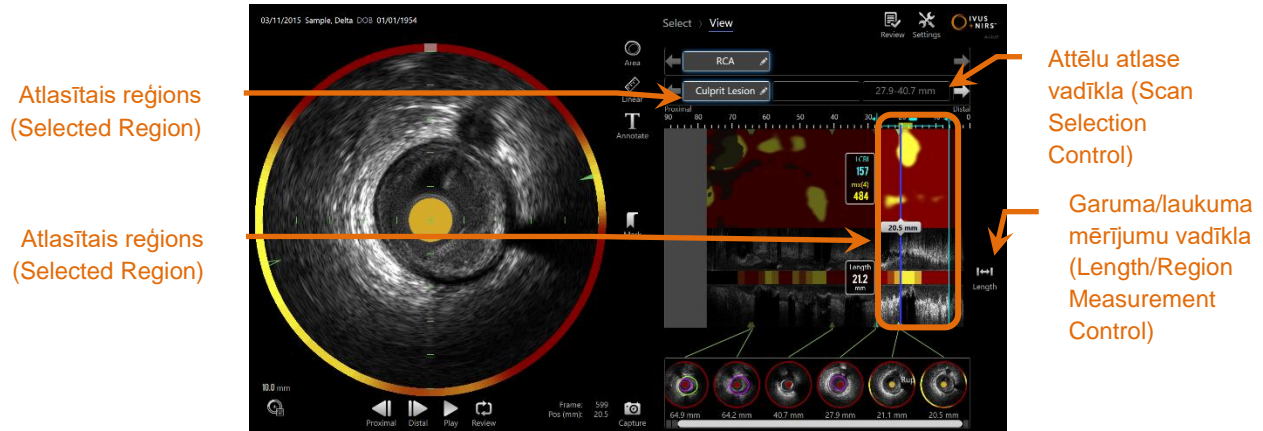
Atzīmju atskaites tiek saīsināts līdz vienas lapaspuses gariem kopsavilkumiem, kas koncentrējas uz konkrētajā kadrā atrasto informāciju.

Uz izvēlētās atzīmes, pieskarieties **Print** pogai, , lai nosūtītu vienas lapaspuses garu atskaiti uz konfigurētu automātisko sistēmas printeri.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.5 Mērījumi (Measurements)

Makoto Intravascular Imaging System™ tās skenēšanas fāzē nodrošina vadīklas, lai lietotājs varētu veikt šķērsriezuma IVUS un garumskata ekrānu (Chemogram un garuma IVUS) mērījumus.



Attēls 10-10: Skatījuma fāze ar atlasītu reģionu no "RCA" izmeklējuma.

10.5.1 Garuma, lūmena laukuma stenozes un LBCI mērījumi

Garuma, lūmena laukuma stenozes un LBCI mērījumi tiek veikti garuma IVUS skatījumā un Chemogram kartē, izveidojot tajos atsevišķus reģionus.

10.5.1.1 Reģionu veidošana (Region Creation)

Reģioni ir izmeklējuma apakšsadaļas, kuri kaut kādā veidā interesē ārstējošo ārstu vai tehnisko darbinieku. Tie varētu būt gan segmenti ar bojājumiem, gan normāli segmenti, gan segmenti ar stentiem, utt.



Attēls 10-11: Skatīt fāzi ar reģiona veidošanu procesā. Ņemiet vērā ekrānā redzamos norādījumus par reģiona aizpildīšanu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Reģionus izveido pieskaroties garuma vadīklai (Length Control), un, tad norādot reģiona sākuma un beigu vietas Chemogram kartē. Reģionus var noteikt sekojoši:

(A) pieskarieties un turiet pirkstu uz vēlamā reģiona sākumpunkta un velciet ar pirkstu līdz vēlamajam reģiona beigu punktam


vai

(B) Sīktēlu atzīmēs (Mark Thumbnails) pieskarieties sākuma un beigu sīktēliem.

PIEZĪME: Izmantojiet atzīmes, lai īpaši precīzi nozīmētu izvēlēta reģiona sākumu un beigas.

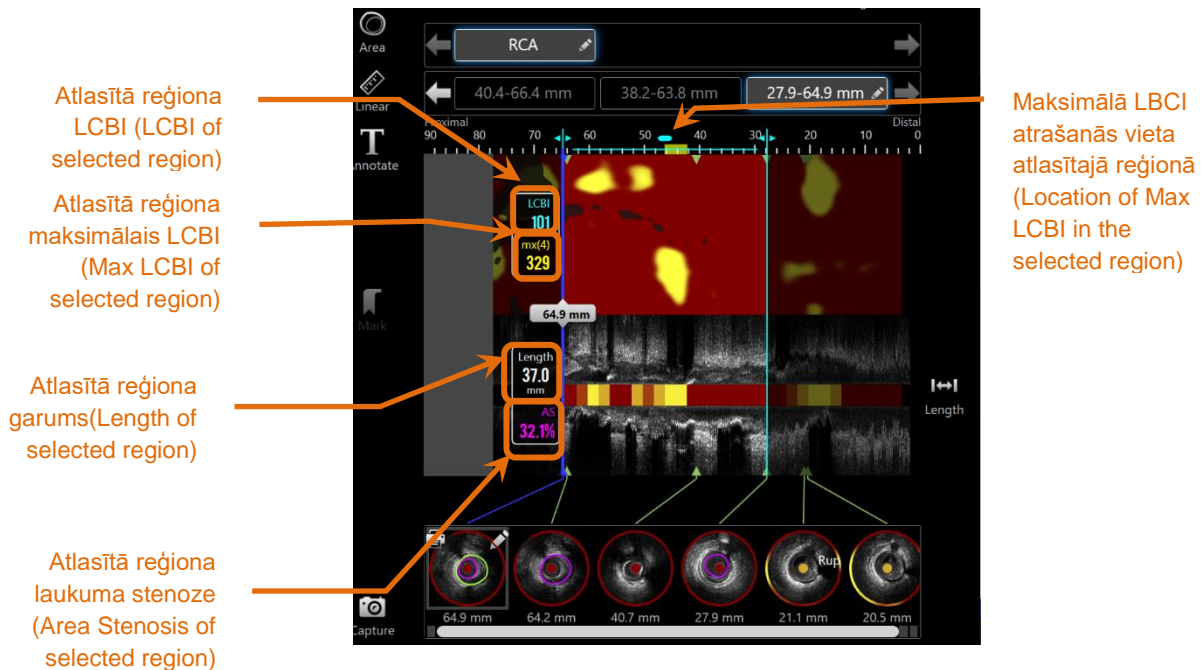
Kad ir izveidots reģions, garuma skatījumā laukumos ārpus reģiona, attēls tiek pietumšināts, un reģiona atlases (Region Selection) vadīkla parādīsies zem izmeklējumu atlases vadīklām.

PIEZĪME:

Izmantojiet atskaņošanas vadīklu (Playback Control), , lai riņķotu atlasīto reģionu.

LCBI un rezultāti tiek attēloti pa kreisi no Chemogram kartes reģiona un garums tiek attēlots pa kreisi no garuma IVUS.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

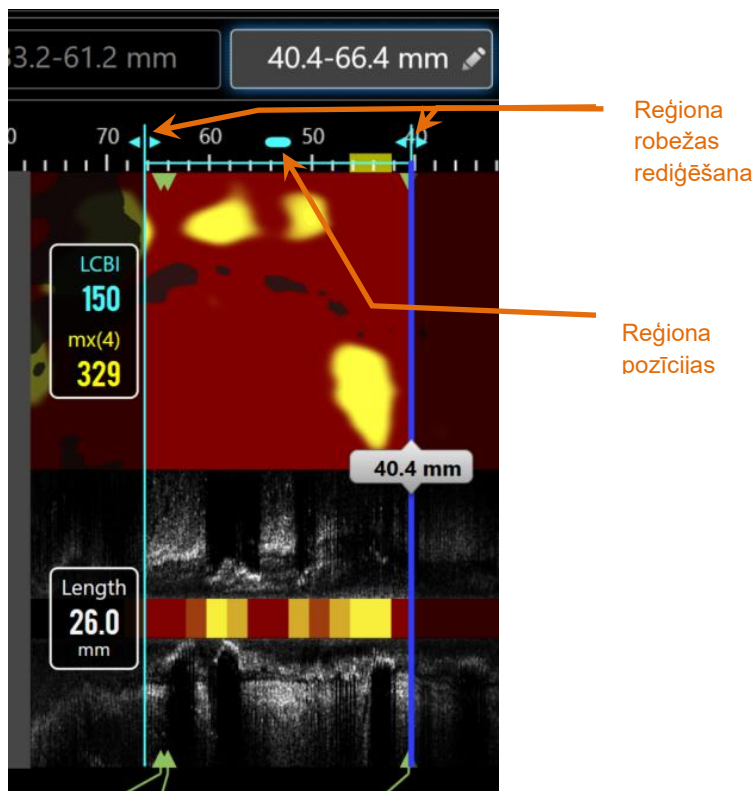


Attēls 10-12: Skatījuma fāze ar atlasītu reģionu.

10.5.1.2 Reģiona rediģēšana

Reģionus, kas izveidoti chemogram ietvaros, var pielāgot pozīcijai skenēšanā vai pielāgot to sākuma un beigu vietas.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 10-13. Reģiona rediģēšanas kontrole.

Velciet reģiona pozīciju, lai pārvietotu noteikto reģionu, nemainot reģiona garumu.

Velciet reģiona proksimālās vai distālās robežas, lai veiktu neapstrādātu pielāgošanu atlasītajam reģiona galam. Reģiona garums atjaunināsies automātiski. LCBI tiks atjaunināti pēc rediģēšanas pabeigšanas.

PIEZĪME: Novietojiet peles kursoru virs rediģētā sākuma vai beigu atrašanās vietas vadīklām un izmantojiet peles ritenīti, lai precīzi pielāgotu reģiona robežas atrašanās vietu.

PIEZĪME: Bloķējiet reģionu, lai izvairītos no nejaušas pārregulēšanas. Skatīt sadaļu 10.5.1.7 Reģiona bloķēšana.

10.5.1.3 *Garums, LCBI un maksimālais LCBI (Length, LCBI, & max LCBI)*

Kad reģiona atlase ir pabeigta, kļūs pieejami trīs ar reģionu saistīti mērījumi.

Garums: Šis ir garums milimetros (mm) no reģiona sākuma punkta līdz beigu punktam.

infraredx™
A NIPRO COMPANY

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

- LCBI: Reģiona Plātnīšu ar lipīdu serdi skaits (LCBI). LCBI ir lipīdoīdus norādošu pozitīvu signālu skaita attiecība pret kopējo pozitīvo pikseļu skaitu dotajā reģionā, uz skalas no 0 līdz 1000.
- mx(4): Ir maksimālais fiksēta loga izmēra plātnīšu ar lipīgu kodolu skaits reģiona ietvaros. Noklusējuma iestatījumu loga izmērs ir 4mm.

PIEZĪME: LCBI un Mx(4) vērtības tiek nodrošinātas tikai tad, ja sistēma ir ierakstījusi NIRS datus.

10.5.1.4 Lūmena laukuma stenoze (*Lumen Area Stenosis (AS%)*)

Lūmena laukuma stenozi (AS) var aprēķināt, ja ir ticis atlasīts reģions, kuru definē divas atzīmes (Marks), katra no kurām ietver laukuma mērvienības vērtību, kuru sistēma atpazīst kā lūmenu.

PIEZĪME: Pievienojiet lūmena mērījumus esošā reģiona sākuma un beigu kadriem, lai iegūtu reģiona lūmena AS izmērus.

10.5.1.5 Atlasīšana un atlases atcelšana (*Selecting & Deselecting*)

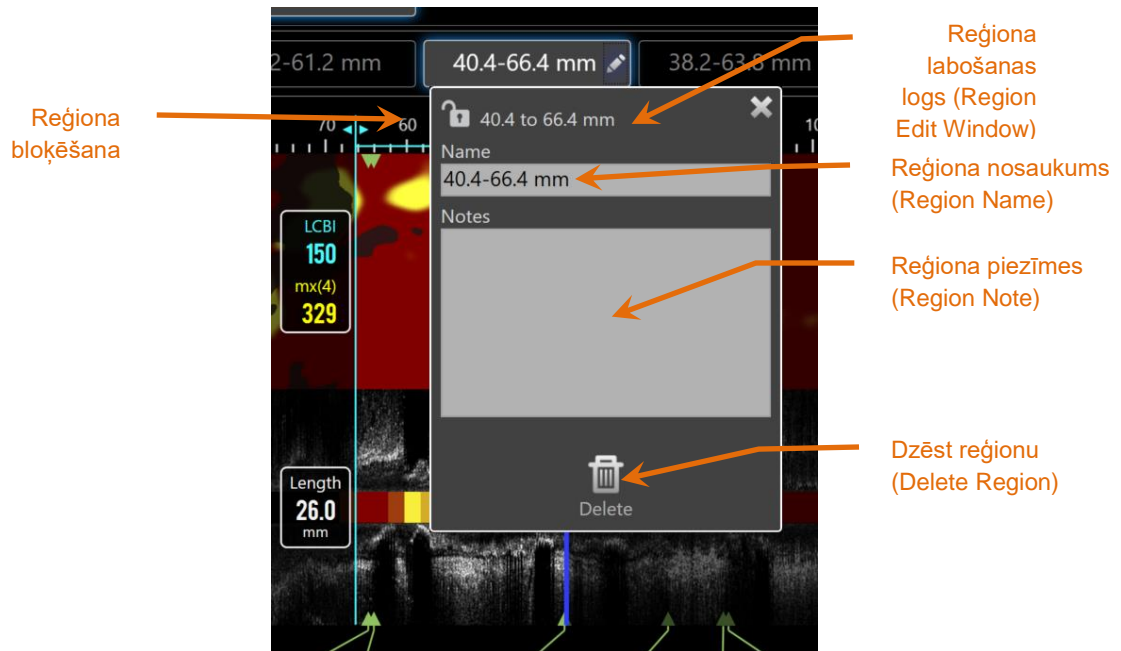
Atlasiet reģionus pieskaroties attiecīgajām pogām reģionu atlases vadīklā (Region Selection Control). Garuma skatījuma ekrāns, garuma LCBI un maksimālā LCBI rezultāti aktualizēsies attiecīgi.

Atlasiet reģionus piespiežot uz attiecīgā reģiona pogas vēl vienreiz, vai izvēlieties pašreizējo izmeklējumu vai citu izmeklējumu.


PIEZĪME: Mēģinot izveidot jaunu reģionu, tiks atcelts pašreizējais reģions.


Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.5.1.6 Reģionu anotācija (Region Annotation)





Attēls 10-14: Reģiona labošanas logā ievadīts reģiona nosaukums.

Lai atvērtu reģiona labošanas logu, Selected Region cilnē pieskarieties **Edit** pogai, , lai atvērtu atzīmju labošanas logu. Pieskarieties laukam, kura saturu vēlaties labot.

Lai aizvērtu un saglabātu izmaiņas pieskarieties "X", , vai ar ekrānam ārpus reģiona labošanas loga.

10.5.1.7 Reģiona bloķēšana

Pieskarieties rediģēšanas pogai,  uz pogas Atlasītais reģions, lai atvērtu reģiona rediģēšanas logu. Pieskarieties reģiona bloķēšanas ikonai, , lai pārslēgtu iespēju pielāgot reģiona pozīciju vai reģiona sākuma un beigu stāvokli.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

10.5.1.8 Reģionu dzēšana (Region Deletion)

Lai atvērtu reģiona labošanas logu, Selected Region cilnē pieskarieties Edit pogai, ,

lai atvērtu atzīmju labošanas logu. Pieskarieties dzēšanas (Delete) vadīklai, , lai atņemtu doto reģionu.

PIEZĪME: Reģiona dzēšana ir neatgriezeniska.

10.5.2 Mērījumi kadrā (On Frame Measurement)


Lai noskaidrotu vai aprēķinātu atsevišķa kadra saturu, mērījumus var veikt jebkurā šķērsriezuma IVUS (Transverse) kadrā.

PIEZĪME: Veicot jebkādu mērījumu kadrā, automātiski izveidos atzīmi uz kadra.

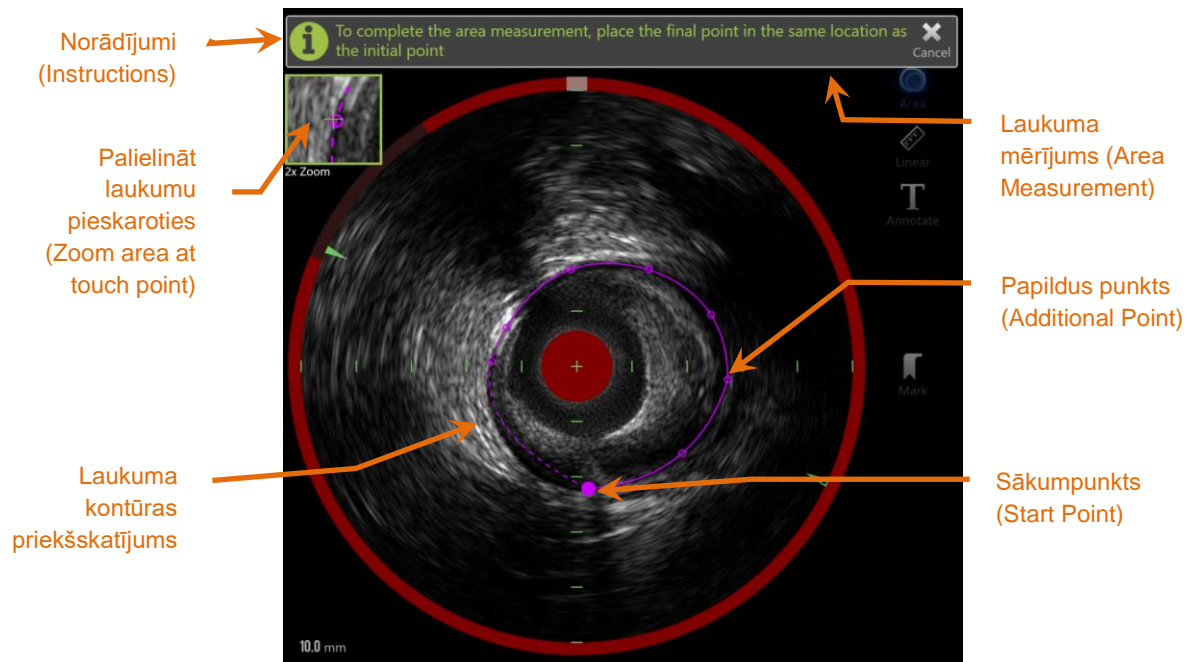
PIEZĪME: Mērījuma veikšana kadrā, automātiski atjauninās attiecīgā sīktēla attēlu.

PIEZĪME: Būdam aktīvā fāzē, pieskaries instrumentam lai atteiktos no mērījumiem, vai jebkādām ierāmētām piezīmēm nākotnē.

10.5.2.1 Laukuma mērījums (Area Measurement)

Laukuma mērīšana rīks, , var tikt izmantots, lai aprēķinātu laukumu, kā arī, lai aprēķinātu attēlā redzamo objektu minimālo un maksimālo diametru.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata




Attēls 10-15: Skenēšanas fāze procesā un ar iespējotu laukuma mērīšanu. Ņemiet vērā, ka pirmais novietotais punkts tiek apzīmēts kā lielākais pildītais aplis.

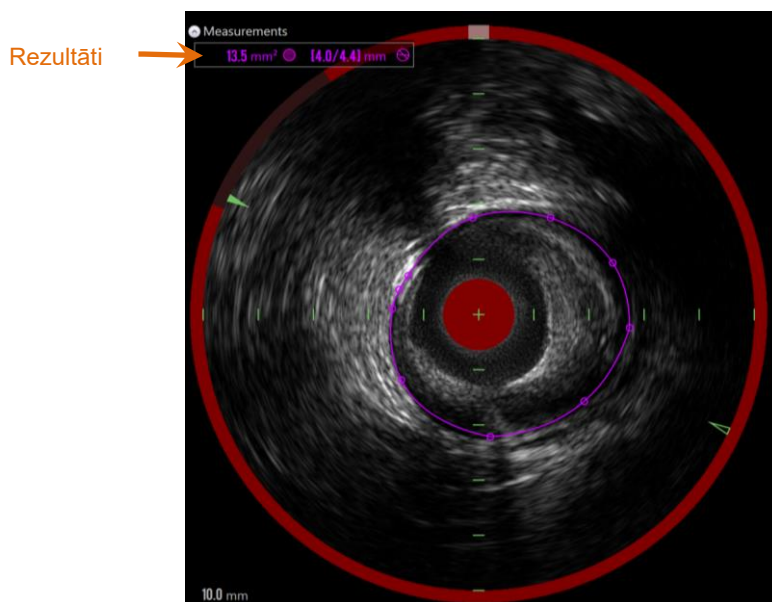
Pieskarieties laukuma mērījuma vadīklai, , lai sāktu mērīšanu. Kad aktivizējusies, ikona kļūs zila. Šķērsriezuma IVUS attēla augšpusē parādīsies norādījumi, kas palīdzēs veikt mērījumu.

Pieskarieties Šķērsriezuma IVUS attēlam, lai uz interesējošā objekta izvietotu punktus un sāktu norobežot laukumu. Turpiniet pievienot punktus, līdz laukums ir norobežots.

PIEZĪME: Pēc trešā punkta pievienošanas laukuma noteikšanai, parādīsies laukuma priekšskatījums ar punktētu līniju. Tas ilustrēs kā parādās aizpildītais laukums, ja pieskaras sākuma punktam vai noklikšķina uz tā, lai aizpildītu laukumu.

PIEZĪME: Lai atmestu progresā esošo mērījumu, norādījumos uz ekrāna pieskarieties **Cancel**, .

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

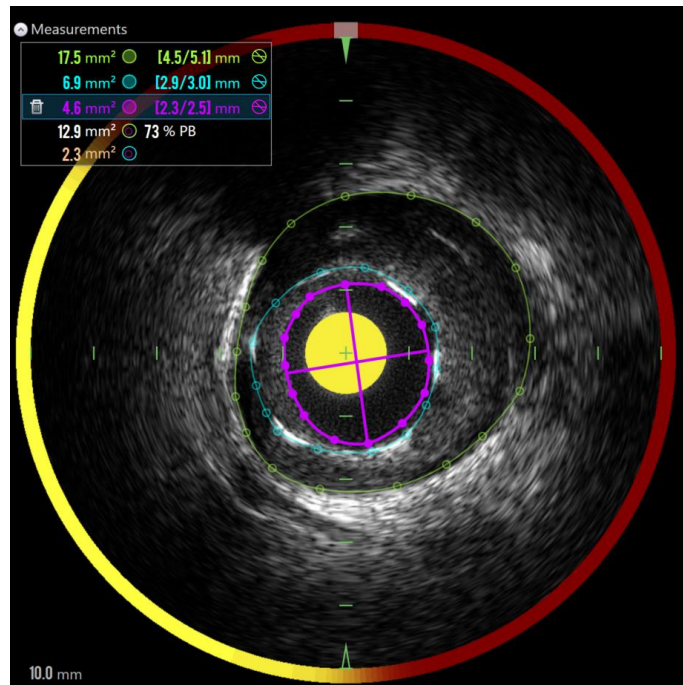


Attēls 10-16: Pabeigts laukuma mērījums un tiek attēloti rezultāti.

Lai pabeigtu mērījumu un redzētu rezultātus, pieskarieties pirmajam mērījuma punktam. Katram pabeigtajam laukumam, šķēsgriezuma IVUS ekrāna augšējā kreisajā stūrī tiks attēlots [asinsvada] šķēsgriezuma laukums ar minimālā un maksimālā diametra mērījumu rezultātiem.

PIEZĪME: Lai attēlotu mērījumu rezultātus atsevišķā attēlā, pieskarieties mērījumu rezultātiem.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 10-17: Kad tiek iezīmēti laukumi citos laukumos, tie tiek attēloti ar krāsu kodētām kontūrām un mērījumu rezultātiem respektīvās krāsās. Šeit ir izvēlēta lūmena kontūras un tiek attēlotas minimālā un maksimālā diametra vietas.

Ja tiek ievilkta vairāk nekā viena laukuma kontūra, rezultāti tiks krāsu kodēti.

PIEZĪME: Katrā kadrā var iezīmēt līdz pat trijiem laukumiem.

PIEZĪME: Katra mērījuma rezultāti tiek attēloti attiecīgās kontūras krāsā. Katra aprēķinātā laukuma rezultātu ikona, piemēram, plāksnītes [pangas] laukums, ir attēlota tajā krāsā, kādā ir kontūra, kas izmantota aprēķinātā laukuma robežas attēlošanai.

PIEZĪME: Ja viens laukums atrodas otra laukuma iekšienē, Makoto™ sistēma automātiski tiks pirmajam laukumam attēlot "lūmenu", bet otrajam — "EEM" un plāksnīšu laukumu, un aprēķinās plāksnīšu skaitu (Plaque Burden (BP%)).

PIEZĪME: Ja vienā kadrā trīs laukumi ir sazīmēti viens otram iekšā — 1. laukums pilnībā 2. laukuma iekšā un 2. laukums pilnībā 3. laukuma iekšā, tad Makoto™ sistēma automātiski tiks tālākajam ārējajam laukuma attēlot "EEM", tālākajam iekšējajam — "lūmenu", bet vidējajam — "stentu". Starp "EEM" un "lūmenu" tiks aprēķināts plāksnīšu skaits (BP%) un plāksnītes laukums. Starp "stentu" un "lūmenu" tiks aprēķināts papildus laukums.

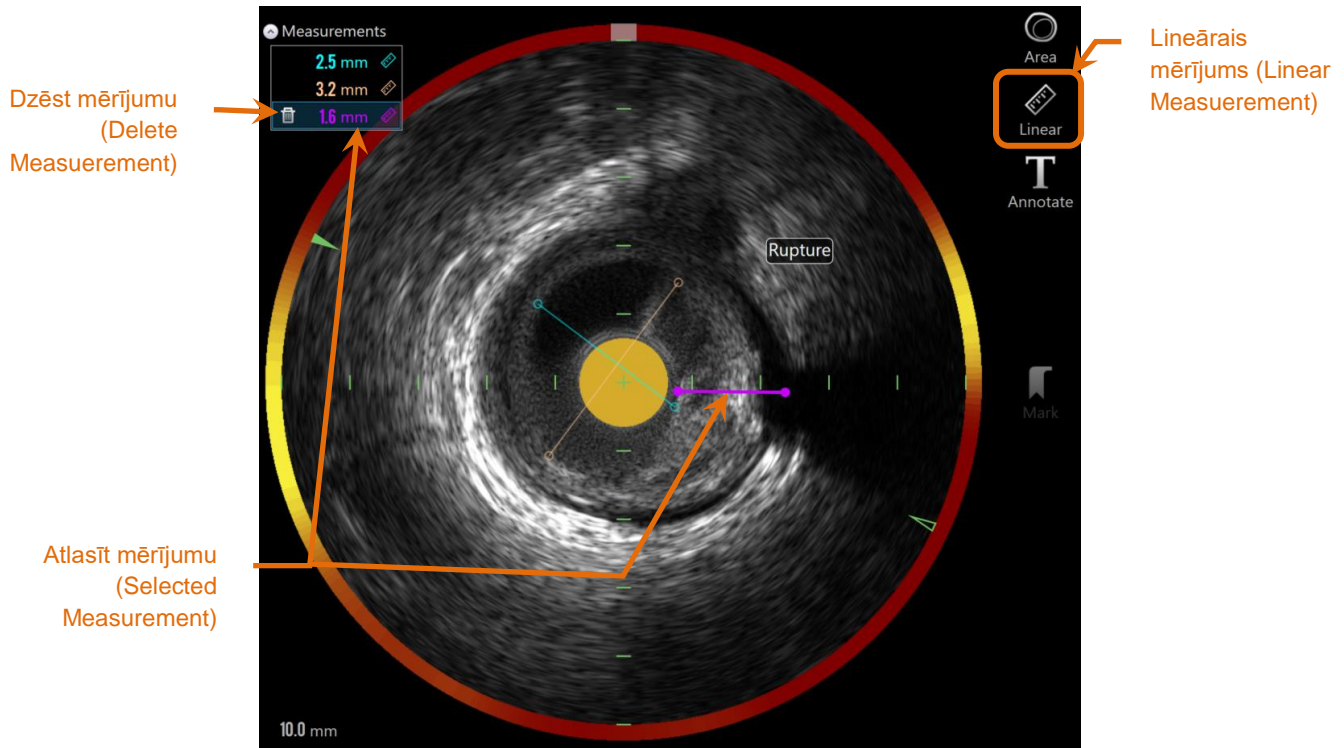
Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Mainiet laukuma izmērus vai formu, pieskaroties esošajiem punktiem un velkot tos uz vēlamo vietu. Lai precizētu pabeigtā laukuma formu, izveidojiet papildu punktus pabeigtajam laukumam, pieskaroties un velkot vai noklikšķinot un velkot laukuma kontūru starp esošajiem punktiem. Iesniegtie rezultāti atjaunosies pēc rediģēšanas pabeigšanas.


PIEZĪME: Lai atvērtu attēla tuvinātāju (Local Zoom) un uzlabotu zem lietotāja pirksta vai blakus kursoram esošā attēla pārskatāmību, pavelciet mērījumu punktus.

10.5.2.2 Lineārie mērījumi (Linear Measurements)

Šķērsriezuma IVUS attēlos ir iespējams veikt attēla satura lineāros mērījumus, piemēram, diametru vai biezumu.



Attēls 10-18: Lineārā mērīšana pabeigta. Šajā sadaļā veikti trīs lineārie mērījumi.

Pieskarieties **lineārā** mērījuma vadīklai,  lai sāktu mērīšanu. Kad aktivizējusies, ikona kļūs zila. Šķērsriezuma IVUS attēla augšpusē parādīsies norādījumi, kas palīdzēs veikt mērījumu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Pieskarieties objekta, kas jāmēra šķērsriezuma IVUS attēlā, sākuma punktam. Pieskarieties objekta beigu pozīcijai, lai pabeigtu mērīšanu. Lineārais mērījums tiks parādīts milimetros šķērsriezuma IVUS attēlā ar attālumu starp diviem punktiem.

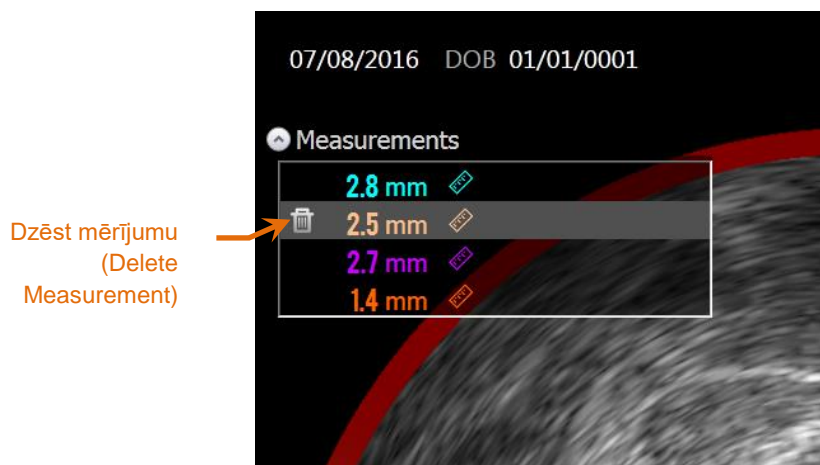
PIEZĪME: Izmantojot peli vai velkot beigu punktu, pirms galapunkta novietošanas parādīsies līnijas un attāluma priekšskatījums.

PIEZĪME: Katrā kadrā var iezīmēt līdz sešiem lineārajiem mērījumiem.

Lai pielabotu mērījumu, pavelciet vai nu tā sākuma, vai beigu punktus.



10.5.2.3 Mērījumu kadrā dzēšana (*Deleting On Frame Measurements*)

Lai dzēstu atsevišķus mērījumus kadrā, dzēšanas sākšanai, atlasiet mērījuma rezultātu.



Attēls 10-19: Atzīme ar dzēšanai atlasītu lineārā mērījuma rezultātu. Pievērsiet uzmanību mērījuma un tā rezultāta dzēšanas opcijai.

Atlasot mērījumu rezultātus, atlasītā rezultāta kreisajā pusē parādīsies dzēšanas

vadīkla, . Pieskaroties dzēšanas vadīklai, , mērījums un rezultāts no izmeklējuma tiks dzēsti.

PIEZĪME: Mērījumu dzēšana ir neatgriezeniska.


PIEZĪME: Atsevišķu mērījumu dzēšanai, apstiprinājums nav nepieciešams.

PIEZĪME: Lai no kadra vienā piegājienā dzēstu VISUS mērījumus, izdzēsiet atzīmi (Mark).

10.6 Anotēšana kadrā (On Frame Annotation)

Papildus mērījumiem, šķērsriezuma IVUS attēlā ir iespējams ierakstīt komentārus.



Pieskarieties anotēšanas kadrā (On Frame Annotation), , vadīklai, lai uz kadra sāktu rakstīt komentārus. Nolemiet, kur būtu jāparādās zīmītei, tas noteiks zīmītes augšējā kreisā stūra atrāšanās vietu. Pieskarieties <Enter> uz virtuālās tastatūras, lai pabeigtu anotēšanu.

PIEZĪME: Anotēšana kadrā, automātiski izveidos atzīmi uz kadra.

PIEZĪME: Pabeigtas anotācijas esošajā kadrā var pārvilkt uz citu atrāšanās vietu kadrā.

PIEZĪME: Anotēšana kadrā, automātiski atjauninās attiecīgā sīktēla attēlu.

Lai dzēstu anotāciju, pieskarieties izvēlētajai anotācijai, lai to atlasītu un tad

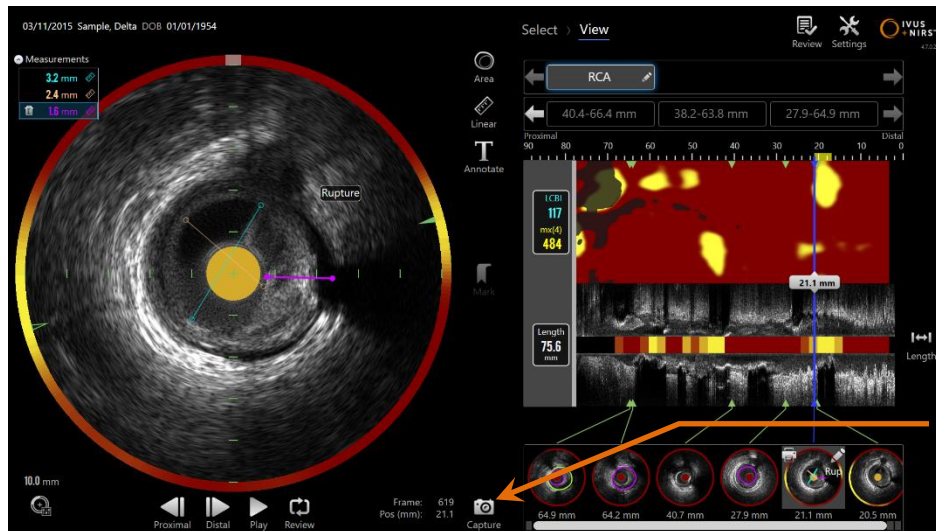
nospiediet Delete (Dzēst) vadīklu, .

10.7 Ekrānuzņēmumi (Screen Capture)

Skenēšanas un pārskata fāžu laikā ir iespējams izveidot visa ekrāna ekrānuzņēmumus. Šāds uzņēmums aptvers visu ekrāna saturu, kā arī pogas un vadīklas.


Izmeklējuma pārskatīšanas laikā, navigējiet uz vēlamo kadru izmantojot graudaina vai smalka kadra līdzināšanas vadīklas.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Ekrānuzņēmumi (Screen Capture)

Attēls 10-20: Datu apkopošanas skenēšanas fāze ar izceltu ekrānuzņēmumu vadīklu.

Pieskarieties ekrāntveršanas vadīklai (Capture), , lai vēlākai izmantošanai notveru visu ekrānu.

PIEZĪME: No katras izmeklēšanas ir iespējams ierakstīt maksimums 30 attēlus.

PIEZĪME: Ekrāna notvērumus var drukāt vai dzēst datu apkopošanas režīma noslēguma fāzē vai pārskata režīma izvēlnes fāzē.

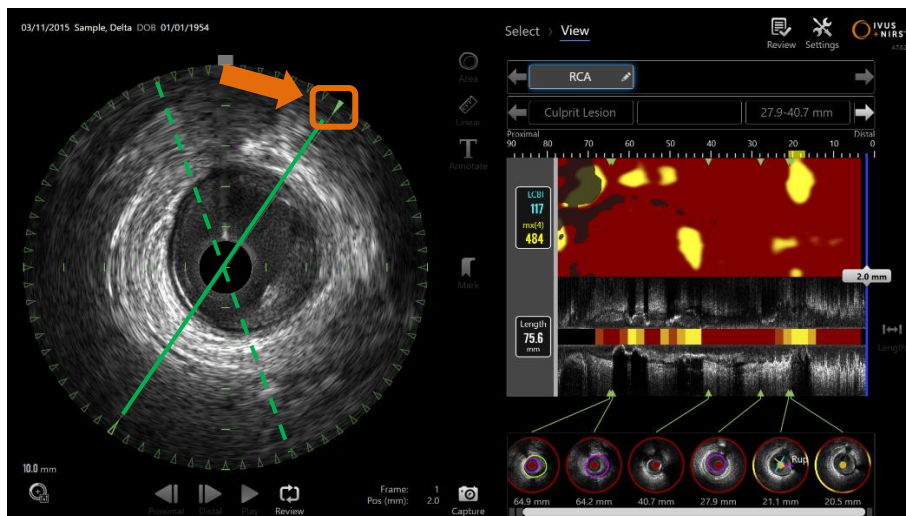
10.8 Monitors iestatīšana (Display Setting)

Makoto Intravascular Imaging System™ piedāvā vairākas vadīklas, lai optimizētu monitora izklājumu un izveidoto IVUS attēlu kvalitāti.

10.8.1 Garuma IVUS (Longitudinal) rotēšana

Garuma IVUS attēls tiek veidots no attēlu datiem šķērsriezuma IVUS attēlā atzīmētās ass garumā. Atzīmētā ass šķērsriezuma IVUS tiek apzīmēta ar pilniem un tukšiem trīsstūrīšiem uz ass. Pildītie trīsstūrīši uz ass apzīmē attēla daļu, kura tiks iezīmēta garuma IVUS augšējajā daļā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 10-21: Garuma IVUS (Longitudinal) rotēšana. Zaļā pārtrauktā līnija norāda, kur garuma IVUS ass sākas, bet zaļā nepārtrauktā līnija norāda, kur ass atrodas pašlaik. Lai labāk attēlotu, līnijas šeit ir akcentētas.

Lai pielāgotu garenvirzienā IVUS parādītos datus, velciet pildīto trijstūri pa iezīmēto asi uz jauno atrašanās vietu uz šķērsriezuma IVUS attēla perimetra.

PIEZĪME: Attēla izmaiņas gareniskajā IVUS redzējumā neiespaidos izmaiņas, izdarītas chemogram rotēšanas laikā.

10.8.2 Chemogram rotācija



Attēls 10-22 Chemograms ir iespējams rotēt, virzot lipīdu tvertni no chemogram malas tā vieglākai apskatei un interpretācijai.

Chemogram vertikālā ass ir 360 leņķa izmērā. Tas nozīmē ka chemogram augšējā mala ir savienota ar apakšējo malu. Griezuma atrašanās vieta ir piemērota tādā veidā lai pārstāvētu divas izmēru plaknes. Tas dod iespēju atdalīt augšējo un apakšējo attēla malu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

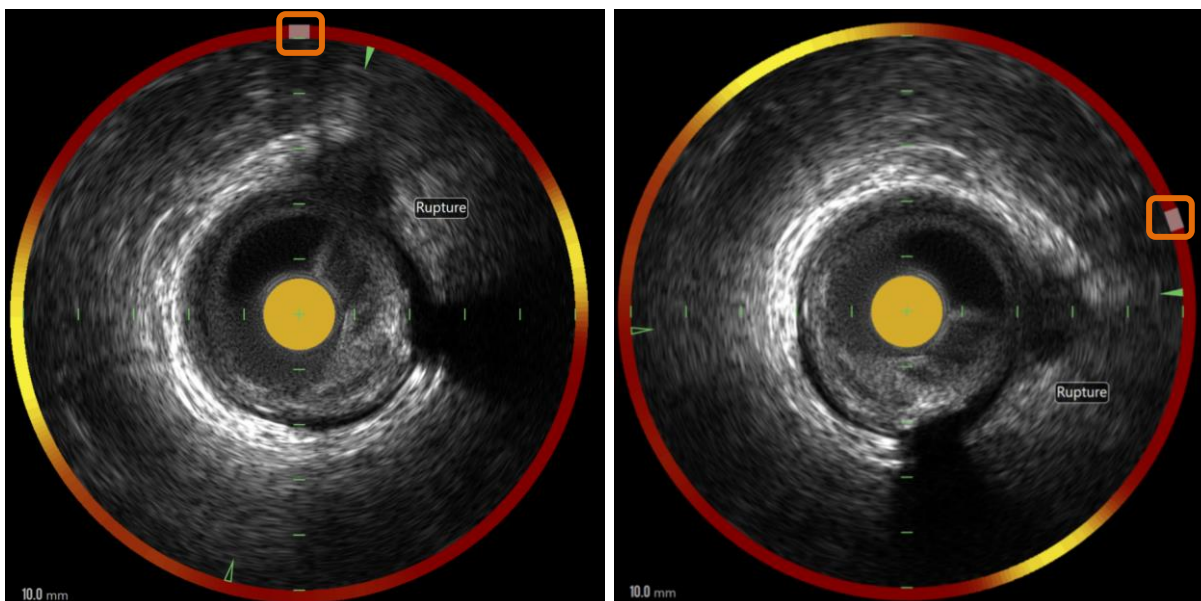
Pieskaries un nospied chemogram un pavelc to vertikālā virzienā lai satuvinātu griezuma vietu chemogram.

PIEZĪME: Sistēma saglabās chemogram atmiņā griezuma līnijas koriģēšanu un pielietos to nākošajiem skanera attēlojumiem un palīdzēs veidot ziņojumus nākotnē.

PIEZĪME: Chemogram pašreizējā attēla izmaiņas neiespaidos izmaiņas, izdarītas gareniskajā IVUS attēlā

10.8.3 Šķērsriezuma IVUS rotācija

Šķērsriezuma attēlu var pagriezt, lai atvieglotu salīdzināšanu ar citiem skenējumiem vai palīdzētu lietotājam labāk iztēloties anatomiju.



Attēls 10-23. Šķērsriezuma IVUS rotācija. Kreisās puses attēls parāda noklusējuma pozīciju un labās puses attēlā redzams attēls pēc pagriešanas, velkot vadīklu uz chemogram halo uz jaunu vietu.

Lai pielāgotu šķērsriezuma attēla rotāciju, velciet pelēkā loka vadīklu, kas parādās Chemogram Halo uz jaunu vietu.

PIEZĪME: Šķērsriezuma IVUS attēls un Chemogram Halo ir savstarpēji saistīti. Pagriežot šķērsriezuma attēlu, tiks pagriezta arī Chemogram oreola.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

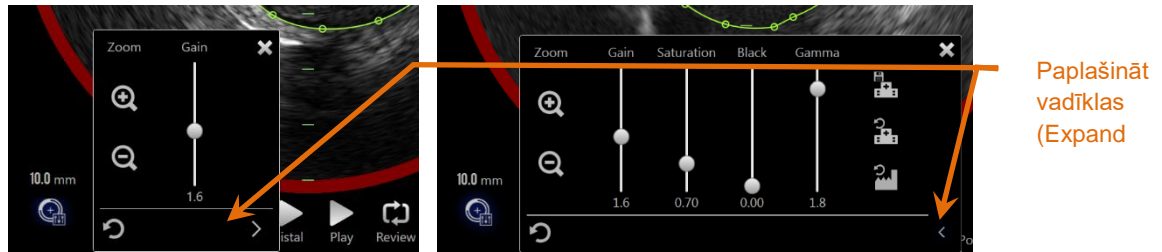
PIEZĪME: Transversālā attēla pagriešana tiek lietota visiem skenēšanas kadriem.

PIEZĪME: IVUS garenvirziena attēla pagriešana ir saistīta ar šķērsriezuma IVUS rotāciju, tāpēc, pielāgojot šķērsriezuma IVUS rotāciju, netiks izjaukts izvēlētais IVUS garenvirziena skats.


PIEZĪME: Šķērsriezuma IVUS rotācija parādīsies pārskatos, avi un DICOM attēlos, kas izveidoti pārskatīšanas režīmā.


10.8.4 Šķērsriezuma attēla iestatījumi (Transverse Image Settings)

Šķērsriezuma IVUS attēlu ir iespējams pielabot izmantojot attēla iestatījumu (Image Settings) vadītku. Šajās vadītklās ir gan pamata vadītku, gan papildus vadītku komplekti.



Attēls 10-24: Šķērsriezuma attēla iestatījumi. Pamata vadītklas, pa kreisi. Papildus vadītklas.

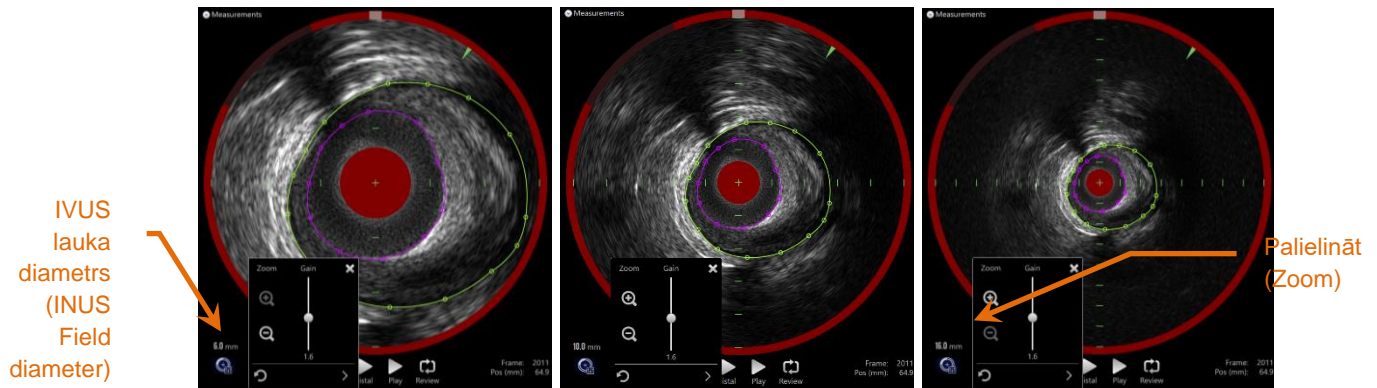
Lai piekļūtu papildus vadītklām un funkcijām, pieskarieties attēlu iestatījumu vadītklai un tad piespiediet **Expand** vadītklu, .

Lai saglabātu pašreizējos iestatījumus un aizvērtu logu, pieskatieties "X",  vai arī ārpus loga.



10.8.4.1 Palielināt (Zoom)

Šķērsriezuma IVUS lauka dziļumu var pielabot izmantojot palielināšanas vadītklas blakus IVUS attēlam. Šķērsriezuma IVUS attēla dziļumu var palielināt par 2 mm inkrementiem, no 6 mm līdz 16 mm.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 10-25: Šķērsriezuma IVUS diametrs tiek palielināts izmantojot palielināšanas kontroli. 6 mm (pa kreisi). 10mm (centrā). 16mm (pa labi).

Pieskarieties Zoom vadīklām, lai palielinātu, , vai samazinātu, , šķērsriezuma IVUS attēlu. Garuma IVUS monitorā tiks veiktas attiecīgās aktualizācijas.

10.8.4.2 *Pieaugums (Gain)*

Velciet slīdni, lai pielabotu pieauguma iestatījumu. Diapazons ir no 0.5 līdz 3.0.

Zema pieauguma vērtība radīs tumšus attēlus, bet augstāka iestatījuma vērtība veidos gaišākus attēlus.

10.8.4.3 *Piesātinājums (Saturation)*

Velciet slīdni, lai pielabotu piesātinājuma iestatījumu. Diapazons ir no 0.50 līdz 1.50.

Zema pieauguma vērtība radīs tumšus attēlus, bet augstāka iestatījuma vērtība veidos gaišākus attēlus. Izmantojiet kopā ar melnās krāsas iestatījumu dinamikas diapazona kontrolei.

10.8.4.4 *Melnā krāsa (Black)*

Velciet slīdni, lai pielabotu melnās krāsas iestatījumu. Diapazons ir no 0.00 līdz 0.50.

Zema melnās krāsas vērtība radīs spilgtus attēlus, bet augstāka iestatījuma vērtība veidos tumšākus attēlus. Izmantojiet kopā ar piesātinājuma iestatījumu dinamikas diapazona kontrolei.


10.8.4.5 *Gamma (Gamma)*

Velciet slīdni, lai pielabotu gammas iestatījumu. Diapazons ir no 0.5 līdz 2.6.


Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Zema gammas vērtība radīs baltākus attēlus, bet augstāka iestatījuma vērtība veidos tumšākus attēlus.

10.8.4.6 *Atgriezties pie iepriekšējā iestatījuma*


Pieskaroties vadīklai Atgriezties uz iepriekšējo, , atgriezīs iestatījumus tādā stāvoklī, kādā tie bija, kad tika atvērts logs. Tas iespaidos attēla palielināšanu.

10.8.4.7 *Saglabāt vietējos automātiskajos iestatījumos (Save to Local Default Settings)*


Pieskaroties Saglabāt vietēji vadīklai, , saglabās pašreizējos iestatījumus kā automātiskus. Visi turpmākie izmeklējumi tiks atvērti uzsākti ar šādiem iestatījumiem, tai skaitā palielināšana.

Šīs vērtības tiks pielietotas, kad tiek piespiesta Atgriezties pie vietējajiem iestatījumiem vadīkla.

10.8.4.8 *Atgriezties pie vietējajiem iestatījumiem (Return to Local Settings)*

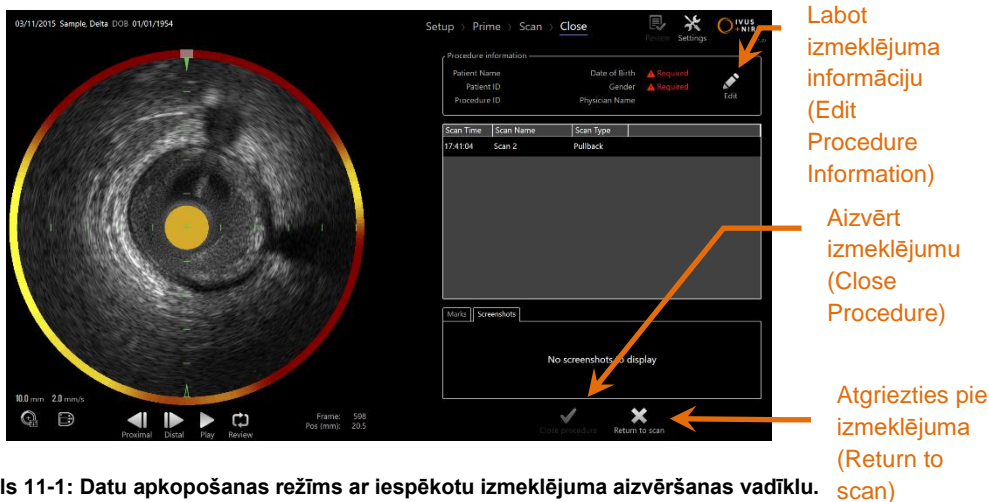
Pieskaroties Atgriezties pie vietējajiem iestatījumiem vadīklai, , ielādēs automātiskos vietējos iestatījumus.

10.8.4.9 *Atgriezties pie ražotāja iestatījumiem (Return to factory Settings)*

Pieskaroties Atgriezties pie ražotāja iestatījumiem vadīklai, , ielādēs ražotāja noteiktos iestatījumus.

11 Izmeklējumu aizvēršana (Closing Procedures)

Izmeklējuma aizvēršanas fāzē, ir iespējams pārskatīt izmeklējuma informāciju, pirms izmeklējumi un to analīze tiek pārsūtīta uz sistēmas atmiņu.



Attēls 11-1: Datu apkopošanas režīms ar iespēkotu izmeklējuma aizvēršanas vadītāju.

Izmeklējuma iestatījumu, apkopoto izmeklējumu attēlu, atzīmju un ekrānuzņēmumu informācija tiek iesniegta apstiprināšanai. Šī ir iespēja pārskatīt iestatīšanas fāzes datus un izdzēst nevēlamos attēlus, pirms izmeklējuma aizvēršanas.

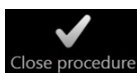
PIEZĪME: Ja trūkst minimālajai izmeklējuma identifikācijai nepieciešamā informācija, lietotājs tiks brīdināts par nepieciešamību atgriezties sākuma fāzē (Setup Phase).

PIEZĪME: Ja izmeklējums ir uzsākts no Makoto™ kontroles moduļa, datu apkopošanas režīms automātiski atgriezīsies tā iestatīšanas fāzē.

Ja ir nepieciešams veikt izmaiņas, pieskarieties **“Return to scan”** vai **Edit** vadītāklām,



Edit, vai pieskarieties nepieciešamajai darbību fāzei progresa pārskata cilnē.

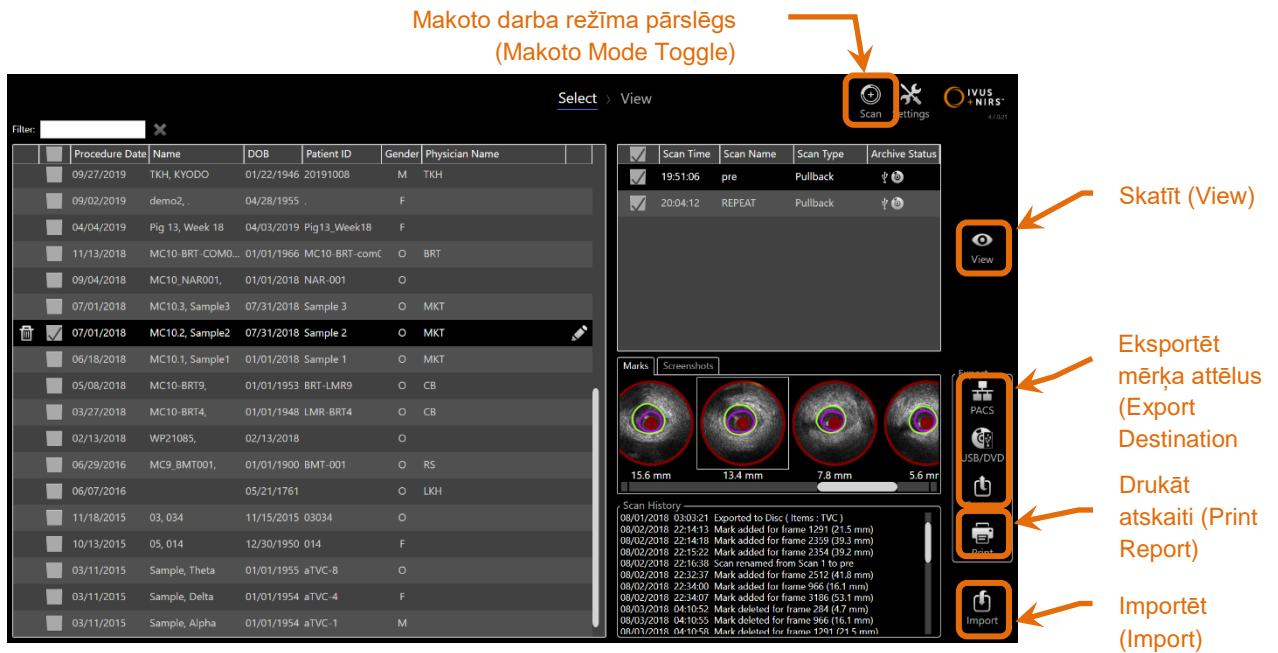


Pieskarieties **“Close Procedure”**, **Close procedure**, lai apstiprinātu, ka visi izmeklējumi var tikt pārnesti uz vietējo atmiņu un, lai pārstatītu datu apkopošanas režīmu un iestatīšanas fāzi.

12 Izmeklējumu pārskatīšana un arhivēšana (Reviewing and Archiving Procedures)

Iepriekš ierakstītus izmeklējumus ir iespējams pārskatīt, arhivēt, labot un dzēst atrodoties pārskata režīmā (Review Mode).

Lai pārietu no datu apkopošana režīma uz pārskata režīmu, pieskarīties Makoto darba režīma pārslēgam, kad nenotiek aktīva izmeklēšana.



Pārejot pārskata režīmā, lietotājs nonāk pārskata darba plūsmas atlasēs fāzē. Šajā fāzē lietotājs var atlasīt visus izmeklējumus, ar kuriem tas vēlas veikt papildus darbības. Lietotājs var izvēlēties skatīt, labot, drukāt vai dzēst izmeklējumus atlasīto attēlu vai izmeklējumu.

Izmeklējumus var arī atlasīt importēšanai vietējajā atmiņā.

12.1 Izmeklējumu un attēlu atlasīšana (Reviewing and Archiving Procedures)

Pārskata režīma atlasēs fāzē ir iespējams atlasīt izmeklējumus un attēlus tālākai darbībai ar tiem.

Atkarībā no informācija veida, sistēmā esošā informācija ir sakārtota trīs tabulās. Ir atsevišķas tabulas izmeklējumam, attēliem atlasītajā izmeklējumā, un atzīmēm un ekrānuzņēmumiem dotajā attēlu izlasē.

Filtrs (Filter)

Izmeklējumu saraksts (Procedure List)

Izmeklējumu attēlu saraksts (Scans List)

Atzīmēto saraksts (Marks List)

Attēlu vēsture (Scan History)

Attēls 12-2: Pārskata režīms izvēlnes fāzē ar izceltu informācijas sarakstu.

Atlasītos izmeklējumus var apskatīt, vai no tām var izdrukāt ekrānuzņēmumus un atzīmju atskaites. Atzīmētos izmeklējumus var apskatīt un eksportēt. Var arī drukāt ekrānuzņēmumus no tiem un atzīmju atskaites (Mark Reports), ja atzīmētais izmeklējums ir arī pašlaik atlasītais izmeklējums.

Lai veiktu viena izmeklējumu atlasīšanu, izmeklējumu sarakstā, pieskarieties jebkur pie izmeklējuma informācijas rindiņas. Atlasītais izmeklējums tad kļūs par pašreizējo atlasīšanu. Šajā izmeklējumā atrodamie attēli parādīsies attēlu sarakstā.

Pieskarieties atlasēs rūtiņām, lai atlasītu vairākus izmeklējumus un varētu tos eksportēt no sistēmas kā datu kopu.

PIEZĪME: Izmeklējumi tiks kārtoti automātiski sākot no visjaunākā izmeklējuma datumu saraksta augšpusē.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

PIEZĪME: Attēli automātiski tiks kārtoti hronoloģiskā secībā, ar agrāko attēlu saraksta augšgalā.

PIEZĪME: Lai pārkārtotu informāciju Izmeklējumu un attēlu sarakstā, pieskarieties sleju virsrakstiem.

PIEZĪME: Atlasītam izmeklējumam, visi tā attēli tiks atlasīti automātiski.

Lai veiktu vairākas atlases, pieskarieties atlasīšanas rūtiņa blakus informācijai par izvēlēto izmeklējumu. Lai atceltu vairāku izmeklējumu atlasīšanu, pieskarieties rūtiņai vel vienreiz.

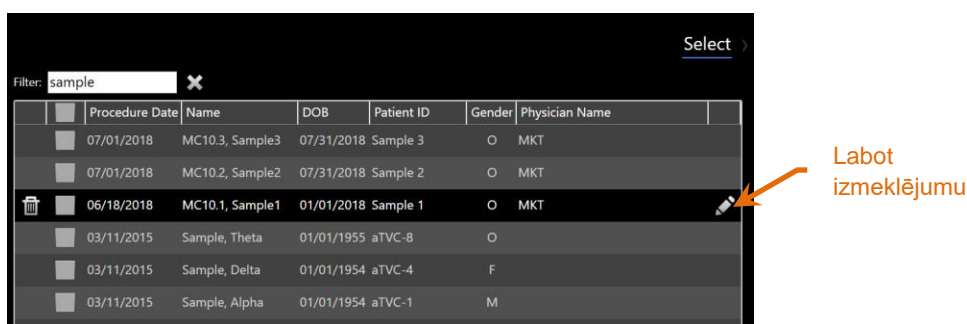
PIEZĪME: Personalizētās eksportēšanas (Custom Export) opcija ir pieejama tikai viena atsevišķa izmeklējuma eksportēšanai.


12.1.1 Izmeklējumu vēsture (Scan History)

Izmaiņa, kas veiktas izmeklējumiem pēc procedūras pabeigšanas, tiks saglabāti Izmeklējumu vēsturē. Tas ietver izmaiņas izmeklējumu nosaukumā, pievienotās un dzēstās atzīmes, kā arī eksportēšana un arhivēšanas darbības.

12.1.2 Izmeklējumu saraksta filtrēšana (Filtering Procedure List)

Starp arhivēšanas reizē, un sistēmas atmiņas attīrīšanas reizēm, veikto izmeklējumu saraksts var izaugt diezgan apjomīgs. Tālab, lai saīsinātu parādīto izmeklējumu skaitu, filtrā ierakstiet tekstu, kas atvieglos atlasīšanu.



	Procedure Date	Name	DOB	Patient ID	Gender	Physician Name	
<input type="checkbox"/>	07/01/2018	MC10.3, Sample3	07/31/2018	Sample 3	O	MKT	
<input type="checkbox"/>	07/01/2018	MC10.2, Sample2	07/31/2018	Sample 2	O	MKT	
<input checked="" type="checkbox"/>	06/18/2018	MC10.1, Sample1	01/01/2018	Sample 1	O	MKT	
<input type="checkbox"/>	03/11/2015	Sample, Theta	01/01/1955	aTVC-8	O		
<input type="checkbox"/>	03/11/2015	Sample, Delta	01/01/1954	aTVC-4	F		
<input type="checkbox"/>	03/11/2015	Sample, Alpha	01/01/1954	aTVC-1	M		

Attēls 12-3: Atlases fāze ar izmeklējumu un attēlu sarakstā pielietotu filtru meklējot izmeklējumus, kuros ir "Sample".

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Filtra laukā ierakstiet īsu tekstu, lai saīsinātu sarakstu līdz vieglāk pārvaldāmam izmeklējumu skaitam.

Sistēma meklēs visus izmeklējuma ID, pacientu vārdus, pacientu ID numurus, ārstu vārdus, katetru partiju numurus, izmeklējumu nosaukumus un izmeklējumu piezīmes, kuri satur šīs rakstu zīmes.

Lai atgrieztos pie pilna izmeklējumu saraksta, pieskarieties Clear,

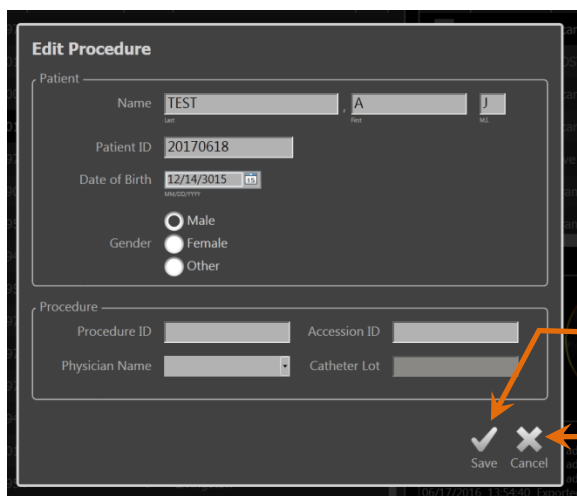


12.1.3 Labot izmeklējumu

Izmeklējumu un pacientu informāciju ir iespējams labot, lai izlabotu vai izmainītu

informāciju. Izmeklējumu sarakstā, pieskarieties Edit ikonai, , lai atvērtu labošanas uzvedni.

Pašreizējā izmeklējuma informācija būs redzama labošanas uzvednes logā. Izmantojiet pieejamās vadītklas, lai labotu informācijas laukus.





Saglabāt

Atcelt

Attēls 12-4: Atlases fāze ar atvērtu labošanas logu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Pieskarieties “Save”, , lai saglabātu izmaiņas un aizvērtu uzvedni. Pieskarieties “Cancel”, , lai aizvērtu uzvedni nesaglabājot izmaiņas.

PIEZĪME: Izmeklējumā veiktie labojumi iespaidos visus ar izmeklējumu saistītos attēlus sistēmā. Tai skaitā neatlasītus attēlus.


PIEZĪME: Apskatiet izmeklējumu, lai varētu labot attēlus šajā izmeklējumā.

12.1.4 Drukāt atskaiti (Print Report)

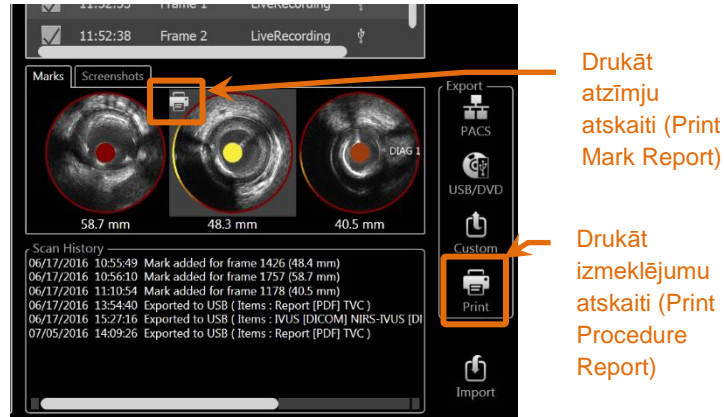
Viena vai vairāku atlasītu izmeklējumu kopu vispārīgās atskaites ir iespējams drukāt no Makoto Intravascular Imaging System™ izmantojot konfigurētu saderīgu printeri.

PIEZĪME: Sazinieties ar savu vietējo pārdošanas pārstāvi vai Infraredx klientu apkalpošanas nodaļu sīkākai informācijai par saderīgiem printeriem un to konfigurāciju.

Vispārīgās atskaites ietver visu izmeklējuma laikā izveidoto attēlu kopsavilkumu, tai skaitā izveidotos reģionus, un atzīmes un veiktos mērījumus. Lai drukātu vispārējo atskaiti, izmeklējumu sarakstā atlasiet izvēlēto izmeklējumu, atzīmējot rūtiņā un

pieskarieties atskaišu drukāšanaš vadīklai, .


Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Drukāt
atzīmju
atskaiti (Print
Mark Report)

Drukāt
izmeklējumu
atskaiti (Print
Procedure
Report)


Attēls 12-5: Atlases fāze ar izceltu atzīmju atzīmju atskaites drukāšanas vadīklu.

Atlasot ekrānuzņēmumu vai atzīmi un piespiežot drukāšanas, , nosūtīs ekrānuzņēmumu un atzīmes atskaitu uz printeri.

PIEZĪME: Atzīmes atskaites saturs ir iekļauts izmeklējuma vispārīgajā atskaitē.

12.1.5 Skatīšana

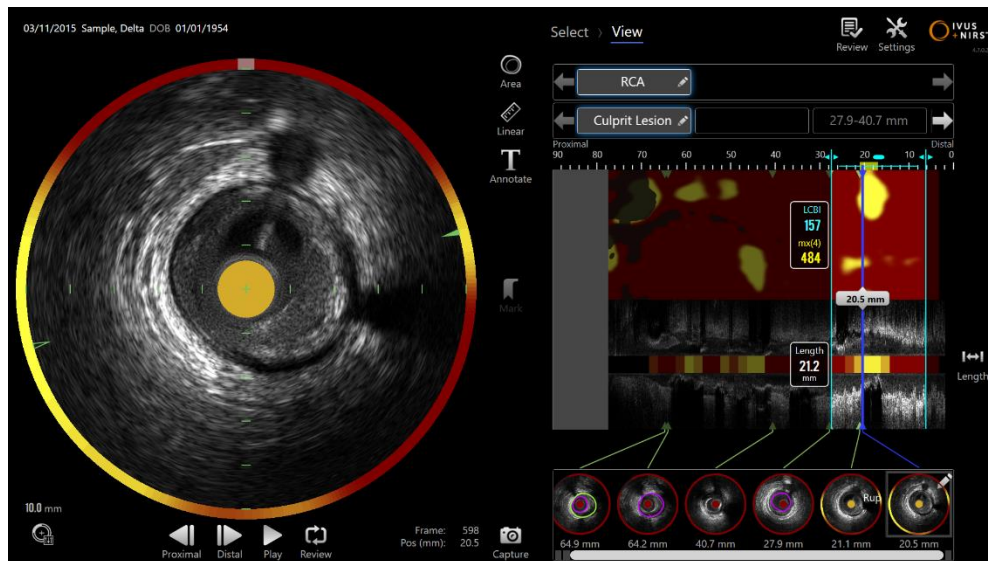
Lai apskatītu, apstrādātu, analizētu, vai izdzēstu attēlus, kas iekļauti pēdējajā

izmeklēšanas ierakstā, piespiediet “**View**” vadīklu, . Tas augšuplādēs visus pašlaik atlasītā izmeklējuma attēlus pārskata režīma skatīšanas fāzē.

Izmeklējuma attēlus tad ir iespējams navigēt, skatīt, analizēt, labot un dzēst, līdzīgi kā to dara datu apkopošanas režīma skenēšanas fāzē.

Sīkākai informācijai un norādījumiem, skatīt sadaļu 10 Izmeklējumu pārskatīšana, mērīšana un anotēšana.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 12-6: Pārskata režīma skatīšanas fāze.

PIEZĪME: Skatīšanas fāzes atzīmēs, reģionos, mērījumos un anotācijās veiktās izmaiņas kļūs par daļu no saglabātās izmeklējuma informācijas atgriežoties atlasē fāzē.

Lai atgrieztos pārskata režīma atlasē fāzē, progresa pārskata cilnē nospiediet **Select**, **Select**, vai arī izmantojiet Makoto darba režīma pārslēgu.

12.2 Eksportēšana un arhivēšana

Makoto Intravascular Imaging System™ piedāvā vairākas datu eksportēšanas metodes un eksportēšanas formātus. Ir pieejamas divas konfigurējamas eksportēšanas metodes un viena personalizēta eksportēšanas metode.

Vienas vai vairāku procedūru izvēlnes var tikt eksportētas no sistēmas turpmākai lietošanai vai arhivēšanai. Pēc izvēlētās atlasē veikšanas, izmantojiet eksportēšanas mērķa (Export Destination) vadītli, lai uzsāktu eksportēšanu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Arhivēšanas statuss

Eksportēšanas mērķa vadīkla (Export Destination Control)

PACS

Noņemams datu nesējs (USB/DVD)

Personalizēts (USB/DVD)

Procedure Date	Name	DOB	Patient ID	Gender	Physician Name	Scan Time	Scan Name	Scan Type	Archive Status
09/27/2019	TKH, KYODO	01/22/1946	20191008	M	TKH	19:51:06	pre	Pullback	
09/02/2019	demo2..	04/28/1955		F		20:04:12	REPEAT	Pullback	
04/04/2019	Pig 13, Week 18	04/03/2019	Pig13_Week18	F					
11/13/2018	MC10-BRT-COM0	01/01/1966	MC10-BRT-com0	O	BRT				
09/04/2018	MC10_NAR001	01/01/2018	NAR-001	O					
07/01/2018	MC10.3, Sample3	07/31/2018	Sample 3	O	MKT				
07/01/2018	MC10.2, Sample2	07/31/2018	Sample 2	O	MKT				
06/18/2018	MC10.1, Sample1	01/01/2018	Sample 1	O	MKT				
05/08/2018	MC10-BRT9	01/01/1953	BRT-LMR9	O	CB				
03/27/2018	MC10-BRT4	01/01/1948	LMR-BRT4	O	CB				
02/13/2018	WP21085	02/13/2018		O					
06/29/2016	MC9_BMT001	01/01/1900	BMT-001	O	RS				
06/07/2016		05/21/1761		O	LKH				
11/18/2015	03_034	11/15/2015	03034	O					
10/13/2015	05_014	12/30/1950	014	F					
03/11/2015	Sample, Theta	01/01/1955	aTVC-8	O					
03/11/2015	Sample, Delta	01/01/1954	aTVC-4	F					
03/11/2015	Sample, Alpha	01/01/1954	aTVC-1	M					

Attēls 12-7: Atlases fāze ar izceltām eksportēšanas mērķa vadīklām.

Kad eksportēšana būs pabeigta, arhivēšanas statusa slejā, attēlu saraksts aktualizēsies ar arhivēšanas mērķi.

12.2.1 Eksportēšanas mērķu konfigurēšana (Configuring Export Destinations)

Automātiskos eksporta formātus un saspiešanas opcijas var konfigurēt priekš PACS un noņemamo datu nesēju (USB/DVD) mērķiem.

Sīkākai informācijai par šo noklusējumu konfigurēšanu, lūdzu, skatiet sadaļas 13.4 un 13.9.

12.2.2 Eksportēšana uz PACS



BRĪDINĀJUMS

Pārliecinieties, lai Makoto Intravascular Imaging System™ kabeļi būtu izklāti garumā uz grīdas.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Informāciju no Makoto Intravascular Imaging System™ ir iespējams uzglabāt slimnīcas PACS sistēmā, ja sistēmas ir atbilstoši konfigurētas. PACS pieņems informāciju, kas ir tikusi formatēta izmantojot DICOM standartus.

Sistēma ir izstrādāta savienošanai ar nodrošinātu slimnīcas tīklu ar mērķi pārsūtīt datus glabāšanai no Makoto Intravascular Imaging System™ uz tīkla datu glabāšanas risinājumu, piemēram, uz PACS. Pievienojiet ekranētu Cat5e kabeli PACS savienojuma ligzdai vai pievienojiet Infraredx mobilās integrēšanas kabeli pie rentgena savienotāja, kas atrodas Makoto™ konsoles labajā pusē.

Konfigurējiet PACS savienojuma parametrus izmantojot norādījumus 13. sadaļā — Sistēmas iestatījumi.

Pieskarieties PACS vadīklai, , lai sāktu atlasīto izmeklējumu pārsūtīšanu uz konfigurēto mērķi.



Savienošana ar IT tīkliem, tai skaitā, citu aprīkojumu, var novest pie nezināmiem riskiem pacientam, lietotājam un trešajām pusēm.



Izmaiņas IT tīklā var radīt jaunus riskus, kuriem nepieciešama papildus analīze. IT tīkla izmaiņas ietver:

- Izmaiņas tīkla konfigurācijā;
 - Papildus priekšmetu pievienošana;
 - Papildus priekšmetu atvienošana;
 - Aprīkojuma atjaunināšana;
 - Aprīkojuma nomaiņa.
-



Klientam ir jāanalizē, jāizvērtē un jākontrolē riski, kas saistīti ar Makoto Intravascular Imaging System™ pievienošanu IT tīklam.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

12.2.3 Eksportēšana uz noņemamajiem datu nesējiem (USB/DVD)

Informāciju no Makoto Intravascular Imaging System™ ir iespējams eksportēt uz noņemamajiem datu nesējiem — vai nu USB vai Blu-Ray/DVD/CD ierakstāmiem diskdiem.



Attēls 12-8: Makoto Intravascular Imaging System™ noņemamo datu nesēju panelis

Sistēma automātiski pārbaudīs noņemamo datu nesēju pieejamību sistēmas USB ligzdās un optisko datu nesēju diskdziņā.

Pārskatiet procedūru un izmeklējumu attēlu izvēlni un kopējo eksportējamo failu apjomu. Apstipriniet eksportējamo failu formātu.

Ja vēlamais eksportējamo datu apjoms ir mazāks par mērķa datu nesējā pieejamo, pieskarieties izvēlētajam datu nesēja ikonai, lai uzsāktu eksportēšanu. Ja izvēlēto datu apjoms ir lielāks nekā izvēlētajam datu nesējā pieejamais, pārskatiet datu formātus un izmeklējumu izvēlni, lai samazinātu eksportējamo datu apjomu.

Include	Procedure Date	Name	Estimated Size	Export Status
<input checked="" type="checkbox"/>	07/01/2018	MC10.2, Sample2	1.67 GB	
<input checked="" type="checkbox"/>	19:51:06	pre	1.00 GB	
<input checked="" type="checkbox"/>	20:04:12	REPEAT	0.67 GB	
<input checked="" type="checkbox"/>	03/11/2015	Sample, Delta	0.71 GB	
<input checked="" type="checkbox"/>	14:32:50	RCA	0.71 GB	

Formats to Export: Report [DICOM], NIRS-IVUS [DICOM, Low (Best quality)], TVC

Available Space on Destination: 83.27 GB free

Total Export Size: 2.37 GB

Attēls 12-9: Eksportēšanas uz noņemamo datu nesēju uzvedne.

Atceliet atsevišķu izmeklējumu atlasi, lai samazinātu eksportējamo datu apjomu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Apskatiet sadaļu 13.9 sīkākai informācijai par automatisko datu eksportēšanas formātu uzstatnēm un to mainīšanu.

PIEZĪME: Ir iespējams izveidot atvērtu optisko disku, kurā iespējams ierakstīt vairākus datu eksportus. Noņemiet atlasīto iespējai Finalize disc USB/DVD eksportēšanas iespējās, kuras ir pieejams sadaļā 13.9.

12.2.4 Personalizēts datu eksports

Informāciju no Makoto Intravascular Imaging System™ ir iespējams eksportēt uz noņemamajiem datu nesējiem personalizētā veidā. Šādai eksportēšanai nepieciešams izvēlēties, vai apstiprināt datu formātu un mērķa datu nesēja izvēli. Šī metode atļauj lietotājam pēc savas izvēles noņemt identifikatorus no datu kopnes.



Personas informācija, ko satur piezīmes uz attēlu rāmjiem vai skenera attēliem, netiks izmanīta.

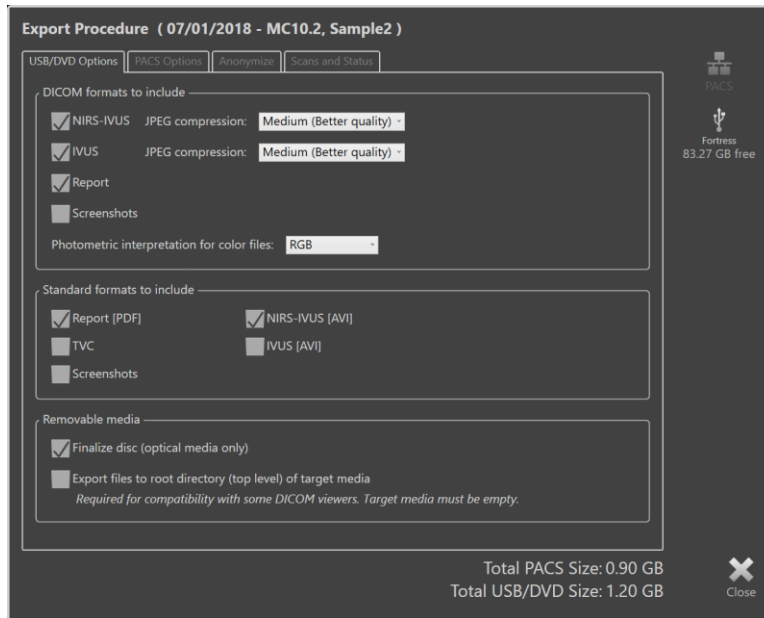
PIEZĪME: Custom Export ir parocīga iespēja atsevišķos gadījumos, kad eksportējamo informāciju nepieciešams anonimizēt.

PIEZĪME: Custop Export iespēja ir pieejama tikai viena atsevišķa izmeklējuma eksportēšanai.

Atlasiet vēlamās procedūras un skenera izmeklējumu attēlus pieskaroties to informācijai

Procedure and Scans sarakstā. Pieskaroties Custom Export vadīklai, , lai atvērtu personalizētās eksportēšanas ekrānu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



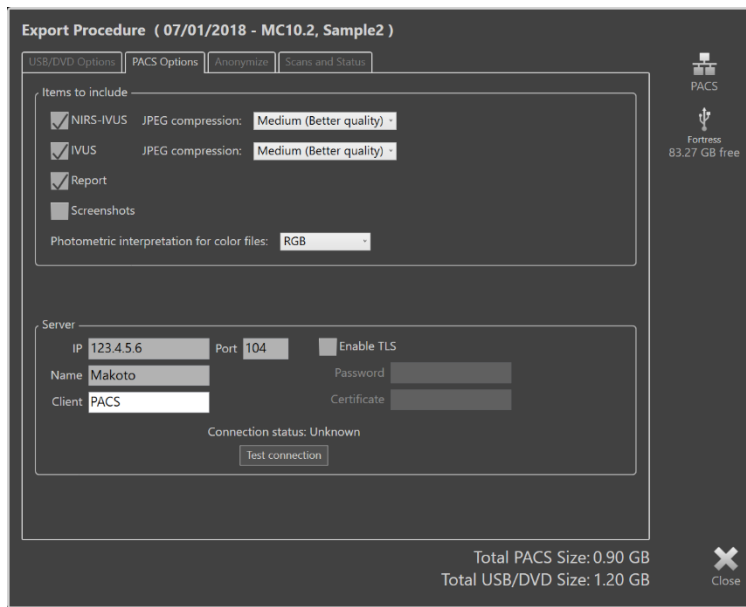
Attēls 12-10: Personalizētā datu eksporta logs datu tipa un formāta iestatīšanai informācijas eksportēšanai uz noņemamo datu nesēju.

Vai nu apstipriniet pēdējo noņemamajam datu nesējam izmantoto datu formātu, vai arī izmainiet to, kā nepieciešams šim datu eksportam. Sīkākai informācijai par datu tipiem un formātiem, skatīt sadaļu 13.4.

Skatīt sekciju 13.9 pieprasot informāciju par optiskās mēdijas pabeigšanu.

Gadījumā ja paredzētais DICOM atskaņotājs pieprasa DICOMDIR pierakstīt izņemamās mēdijas sakņu līmeni, parbaudiet EXPORT sadali, nosakot mērķa mēdijas sakņu saraksta (augšējais līmenis) iespējas. Iespēju noteikšanai mērķa mēdijai jābūt tukšai.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 12-11: Personalizētās eksportēšanas logs, lai varētu konfigurēt citu tīkla datu glabāšanas atrašanās vietu.

Ja personalizētās eksportēšanas dati tiks sūtīti caur tīklu, tad vai nu apstipriniet vai izmainiet DITCOM datu failu un saspiešanas iestatījumus. Konfigurējiet un mainiet PACS serveri personalizētu datu pārsūtīšanai.

PIEZĪME: PACS iekļaujamo priekšmetu saraksts un PACS iestatījumi personalizētai eksportēšanai neiespīdos PACS standarta eksportēšanas iestatījumus.

PIEZĪME: Daudz analizēšanas programmas, kuras spēj analizēt Makoto™ sistēmas datus akceptē DICOM informācijas pārsūtīšanu caur tīklu. Izmantojiet personalizētās eksportēšanas opcijas, lai konfigurētu analizēšanas darbstaciju tīkla adreses, ja tās atšķiras no slimnīcas medicīnisko dokumentu PACS.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Export Procedure (07/01/2018 - MC10.2, Sample2)

USB/DVD Options | PACS Options | **Anonymize** | Scans and Status

Anonymize procedure information

Patient

Name: S, T, MI

Patient ID: abcdefg

Date of Birth: 01/01/2021

Gender: Male, Female, Other

Procedure

Procedure ID: _____ Accession ID: _____

Physician Name: _____ Catheter Lot: _____

Procedure Date: 07/01/2018

Total PACS Size: 0.90 GB
Total USB/DVD Size: 1.20 GB

Close

Attēls 12-12: Personalizētās eksportēšanas logs izmeklēšanas ieraksta informācijas anonimizēšanai.

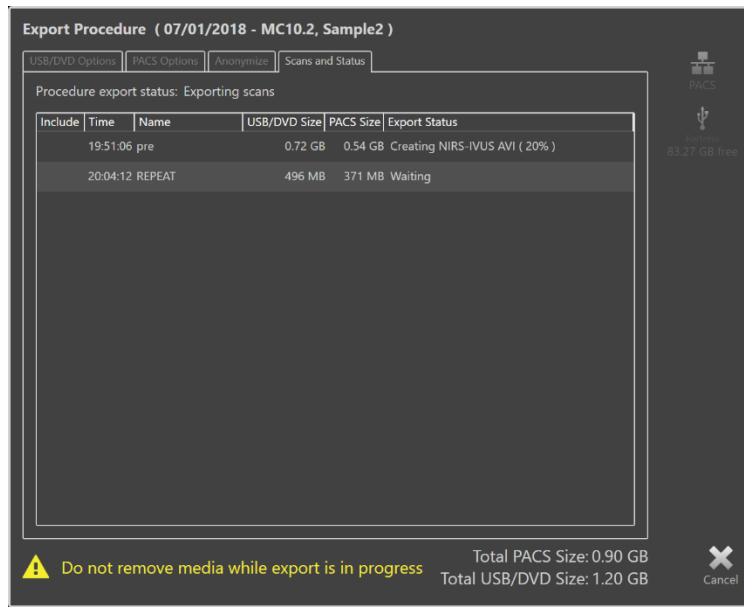
Padariet informāciju anonīmu izmantojot “Anonymize” funkcijas. Atlasiet anonimizēšanas rutiņu un ievadiet vēlamo izmainīto informāciju.

PIEZĪME: Anonimizēšana neizmainīs sistēmā paliekošo oriģinālinformāciju.

PIEZĪME: Anonimizēšanas funkcijas neizmainīs izmeklējuma laiku, piezīmes, komentārus vai anotācijas, kas pievienotas attēliem.

PIEZĪME: Anonimizēšanas funkcijas nomaskēs pacienta vārdu un dzimšanas datumu, bet neietekmēs citu ekrānu uzņēmumu saturu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 12-13: Personalizētās eksportēšanas logs ar eksportēšanu uz USB progresā.

Pārskatiet eksportējamo datu izmērus, lai pārliecinātos, ka tie ietilps vienā mērķa datu nesējā. Ja nepieciešams, pielabojiet datu atlasī.

Lai uzsāktu konfigurēto failu tipu, formātu un saspiesto failu eksportēšanu uz mērķi, pieskarieties noņemamā datu nesēja mērķim.

12.3 Datu importēšana (Importing data)

Izmeklējumu un attēlu datus ir iespējams importēt uz Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™ to pārskatīšanai, labošanai, mērīšanai un atkārtotai eksportēšanai.

PIEZĪME: TVC formātā arhivētus datus ir iespējams importēt uz Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™ ar saderīgu modeļa numuru vēlākai pārskatīšanai.

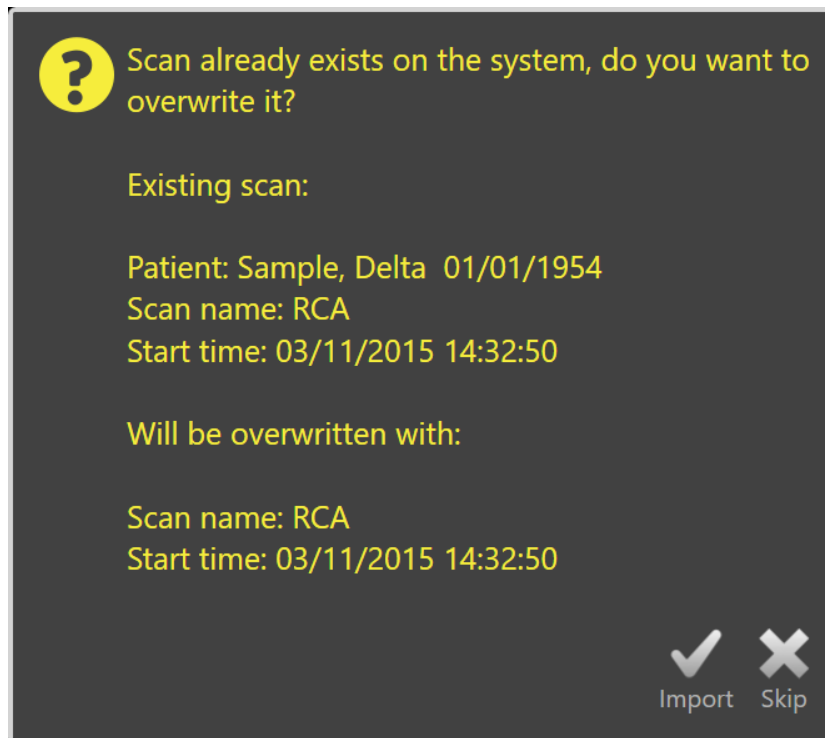
Makoto Intravascular Imaging System™ akceptēs šīs vai citas attēlveidošanas sistēmas izstrādātus TVC formāta datus (*.tvc no TVC-MC10 vai TVC-MC9) vai TVC eksporta dati (*.zip no TVC-MC8 vai TVC-MC8x). Šos datus iespējams importēt no Blu-Ray, DVD vai USB avotiem.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

12.3.1 Importēšanas konflikti (Importing conflicts)

Ja sistēmā jau atrodami dati par izmeklējumu vai pacientu, vai arī tie ir līdzīgi sistēmā atrodamajiem datiem, ir iespējams, ka lietotājam būs jāveic papildus darbības, lai pabeigtu darbību.

Konflikta atrisinājums parādīsies pēc tam, kad tikuši veikti visi importēšanas mēģinājumi. Šādā veidā, visus konfliktus var atrisināt vienlaicīgi un nozīmīgi atvieglot datu partijas importu (Batch Import).



Attēls 12-14: Importēšanas konfliktu (Importing conflicts) uzvedne. Turpināt ar atrisinājumu un pārrakstīt vai atcelt konfliktējošā faila importēšanu.

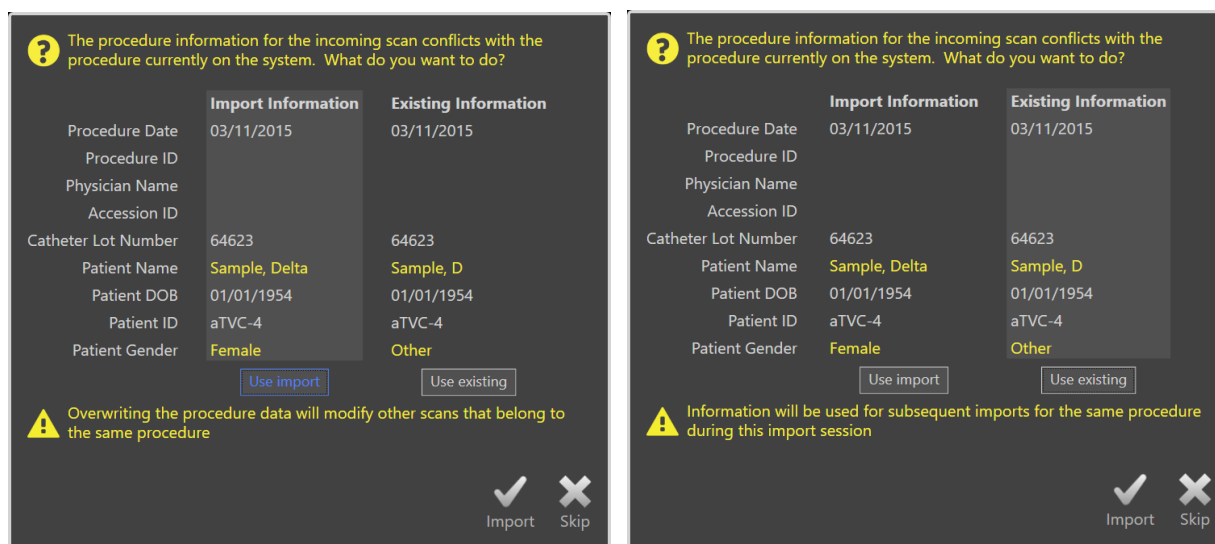
Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Kad uz ekrāna parādās importēšanas konflikta uzvedne, izvēlieties:

Import (Importēt) Lai turpinātu risināt konfliktu. Ja izmeklējuma vai pacienta datus nav nekādu izmaiņu, tad sistēmā esošais fails tiks pārrakstīts. Ja pacienta vai izmeklējuma datus atrodamas atšķirības, lietotājam tiks piedāvāta iespēja lemt par attiecīgās informācijas pareizību.

vai

Izlaist (Skip) Šis konfliktējošais imports tiks izlaists un lietotājs tiks virzīts uz nākošo konfliktu atrisināšanu attiecīgās datu partijas importēšanai.



Attēls 12-15: Importēšanas konfliktu risināšanas uzvedne.

Ja lietotājs izvēlas atrisināt importēšanas konfliktu, bet izmeklējuma vai pacienta informācija ir mainījusies, lietotājam jāizvēlas viena no iespējām:

Izmantot importu (Use Import) Izmantot importējamajā failā atrodamo pacienta un izmeklējuma informāciju. Šāds lēmums attieksies arī uz pārējiem importējamajiem šī izmeklējuma attēliem, kas atrodas šajā importa partijā. Tā arī ar šo izmeklējumu saistītie faili sistēmā tiks atjaunināti;

vai

Izmantot esošo (Use Existing) Izmantot sistēmas atmiņā esošo pacienta un izmeklējuma informāciju, lai atjauninātu importēto failu. Šāds lēmums attieksies arī uz pārējiem importējamajiem šī izmeklējuma attēliem, kas atrodas šajā importa partijā;

vai

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata


Izlaist (Skip) Šis konfliktējošais imports tiks izlaists un lietotājs tiks virzīts uz nākošo konfliktu atrisināšanu attiecīgās datu partijas importēšanai.

Importēšanas atlasīšana turpinās ar šī izmeklējuma datu importēšanu balstoties uz izdarīto izvēli.

12.4 Izmeklējumu & izmeklējumu attēlu dzēšana

Izmeklējumu un izmeklējumu attēlus var dzēst, tādējādi atbrīvojot vietu sistēmas vietējajā atmiņā.

Ir iespējams pa vienam dzēst veselus izmeklējumus, tos atlasot pārskata režīma (Review Mode) izvēlnes fāzē (Select Phase). Pieskarieties izvēlētajam izmeklējuma, lai

to atlasītu un tad nospiediet Delete (Dzēst) vadītli, . Šai darbībai būs nepieciešams apstiprinājums, jo dzēšana ir neatgriezeniska.



Datu dzēšana no sistēmas ir neatgriezeniska un to NEVAR atdarīt.

Izmeklēšanas attēlus ir iespējams izdzēst skatīšanas vai skenēšanas fāzēs, dzēšot attēlus pa vienam, vai arī atverot Scan Edit (Attēlu labošana) logu. Sīkākai informācijai un norādēm par šīs funkcijas lietošanu, skatīt sadaļu "Delete Scan" 10.2.9.

PIEZĪME: Izmeklējuma pēdējo attēlu nav iespējams izdzēst skatīšanas fāzes (View Phase) laikā. Lai pilnībā dzēstu izmeklējumu no sistēmas, atgriezieties atlasīšanas fāzē (Select Phase) un izdzēsiet izmeklējumu.

PIEZĪME: Dzēšot izmeklējumu, tiks dzēsti visi ar to saistītie ekrānuzņēmumi un mērījumi.

Makoto Intravascular Imaging System™ nav izstrādāta kā pastāvīga informācijas glabāšanas vieta. Lietotājs tiek rosināts izveidot datu dublējumu un arhivēšanas plānu, kurā ietverta periodiska datu dzēšana no sistēmas.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

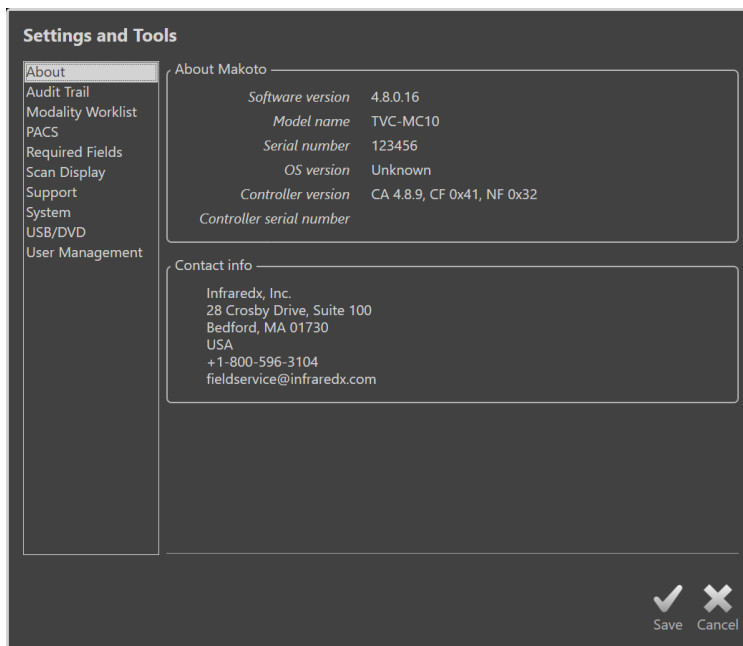


Makoto Intravascular Imaging System™ nav izstrādāta kā ilgtermiņa informācijas glabāšanas vai arhivēšanas vietne.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

13 Sistēmas iestatījumi (System Settings)

Makoto Intravascular Imaging System™ vietējie iestatījumi var tikt mainīti, lai atbilstu lietotāja vajadzībām. Lietotājs var konfigurēt tīkla saskarsmes iestatījumus, pamata eksportēšanas formātus, piemērot ekrāna parametrus un piekļuvi sistēmas diagnostikas rīkiem.



Attēls 13-1: Sistēmas iestatījumi, sadaļa About (Par).

PIEZĪME:

Lietotājam iestatījumu izmaiņas ir jāsaglabā (Save), lai tās stātos spēkā.



PIEZĪME:

Šīs sadaļas skaitļi ir redzami lietotājiem ar administratora piekļuvēm. Daži iestatījumi ir ierobežoti aktīvo lietotāju piekļuves līmeņu dēļ.

13.1 Par (About)

Šajā sadaļā atrodama informācija par sistēmas modeli un sērijas numuru, kā arī pašreiz instalēto programmatūru versiju numuriem.


Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Port Komunikācijas ports caur kuru darba saraksts sagaida komunikāciju. Parasti tas ir 104. ports.

Nosaukums (Name) Darba saraksta servera tīkla nosaukums.

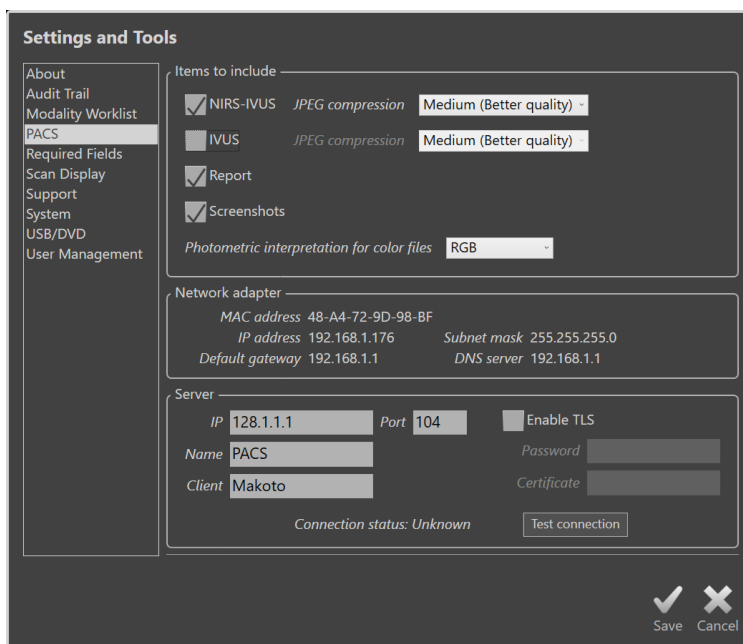
Klients (Client) Nosaukums ar kādu Makoto Intravascular Imaging System™ tiks atpazīta tīklā.

Drošs TLS (Secure TLS) Atlasīt vai atcelt atlasi, lai lemtu vai darba saraksta piekļuvei ir nepieciešami drošināti akreditācijas dati. Ja atlasīts, ievadiet nepieciešamo paroli un sertifikātu.

Pieskarieties cilnei Test Connection (Pārbaudes savienojums), , lai pārlicinātos, ka darba saraksts var komunicēt ar Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™. Palīdzībai, sazinieties ar Infraredx klientu apkalpošanas nodaļu, vai ar savu pakalpojumu sniedzēju.

13.4 PACS

Šajā Sistēmas iestatījumu sadaļā iespējams konfigurēt datu tipus, PACS servera atrašanās vietu un pilnvaras.



Attēls 13-3: Sistēmas iestatījumi, PACS sadaļa

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

13.4.1 Iekļaujamie dati

Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmā™ ir iespējams izveidot vairāku veidu atskaites un datus.

Failu veidi un formāti ir uzskaitīti šajā tabulā:

Attēls 1: Pieejamie datu failu tipi un formāti

Faila tips	Pieejamais formāts		Apraksts
	DICOM	Standarts	
NIRS-IVUS	Jā	*.avi	Ierakstīto NIRS un IVUS šķērsriezuma attēlu cilpa. No reāla laika IVUS un attēlu (Frame) ierakstiem ir iespējams iegūt tikai IVUS vai pelēktoņu attēlus.
IVUS	Jā	*.avi	Ierakstīto IVUS datu šķērsriezuma attēlu cilpa.
Atskaite	Jā	*.pdf	Atskaite, kas apkopo pacienta informāciju, izmeklējuma detaļas, anotācijas, mērījumus, reģionus un atzīmes (Marks) dokumenta formātā.
TVC	Nē	*.tvc	IVUS un NIRS datus saturošs fails natīvajā sistēmas formātā.
Ekrānuzņēmums	Jā	*.png	Sistēmas izveidotie un lietotāja ierakstītie ekrānuzņēmumi.

13.4.2 JPEG saspiešana (Compression)

Lai uzlabotu attēla kvalitāti un samazinātu datu faila izmēru, DICOM saspiešanas iestatījumus ir iespējams mainīt.

Makoto Intravascular Imaging System™ piedāvā JPEG failu saspiešanu, kas izveido zema, vidēja vai augsta saspiduma attēlu failus.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Attēls 2. DICOM saspiešanas iestatījumi (Compression Settings)

Saspiešanas iestatījumi	Attēla kvalitāte (kvalitatīvs)	Attēla kvalitāte lestatījums (1-100)	Faila izmērs (kvalitatīvs)
Zems	Labākais	100	Liels
Vidējs	Labāks	80	Vidējs
Augsts	Labs	50	Mazs

13.4.3 DICOM krāsu attēlu fotometriskā analīze

DICOM standarts piedāvā dažādas krāsu attēlu kodēšanas metodes. Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmā™ ir iespējams izvēlēties starp “RGB” vai “YBR Full 422”.

13.4.4 Tīkla adapteris


Informāciju, kas attiecas uz Makoto integrētās attēlveidošanas sistēmas™ (Makoto Integrated Imaging System™) tīkla adapteriem, kas var būt noderīgi sistēmas savienošanai ar slimnīcas tīklu, var atrast šajā nodaļā.

13.4.5 PACS servera savienojuma iestatījumi

Lai izmantotu PACS eksportēšanas opciju, ir nepieciešams konfigurēt PACS servera tīkla adresi. Lai konfigurētu adresi, ievadiet sekojošo informāciju:

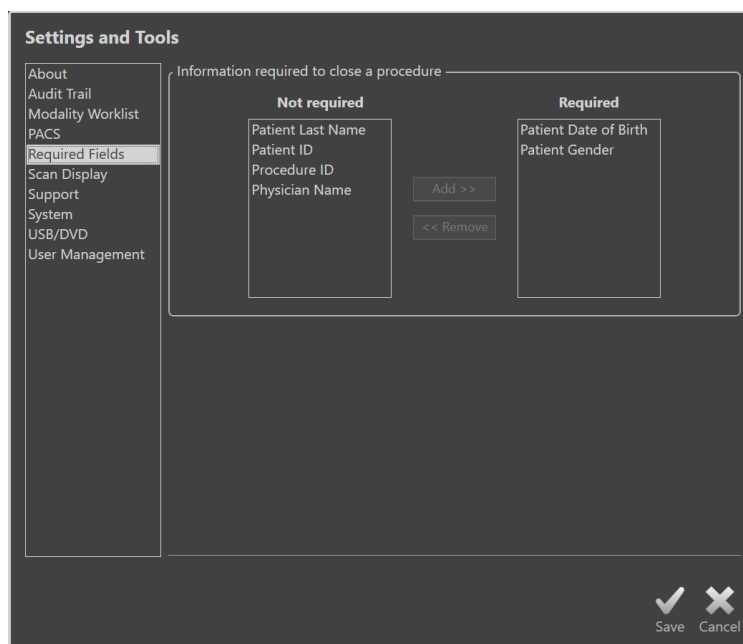
- IP Interneta protokols, 4. Versija, PACS adrese.
 - Port Komunikācijas ports caur kuru PACS sagaida komunikāciju. Parasti tas ir 104. ports.
 - Nosaukums (Name) PACS servera tīkla nosaukums.
 - Klients (Client) Nosaukums ar kādu Makoto Intravascular Imaging System™ tiks atpazīta tīklā.
- Iespējot TLS (Enable TLS) Atlasīt vai atcelt atlasi, lai lemtu vai PACS piekļuvei ir nepieciešami drošināti akreditācijas dati. Ja atlasīts, ievadiet nepieciešamo paroli un sertifikātu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Pieskarieties cilnei Test Connection (Pārbaudes savienojums), , lai pārlicinātos, ka PACS var komunicēt ar Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™. Palīdzībai, sazinieties ar Infraredx klientu apkalpošanas nodaļu, vai ar savu pakalpojumu sniedzēju.

13.5 Pieprasīto laukumu konfigurācija

Sistēmas iesākuma fāze (Setup Phase) ir izveidota tādejādi lai aizpildot pieprasāmo ziņu laukumus būtu iespēja noslēgt procedūru vai izdarīt attiecīgās izmeklēšanas korekcijas darbus. Pieprasītais ziņu laukums tiek uzbūvēts, sākumā izvēloties no “Not Required” saraksta, pēc tam pieskaroties vai nospiežot “Add >>” pogu. Izvēlies laukumu no “Required” saraksta, pēc tam pieskaries vai nospied “<< Remove”, mazinot prasības.

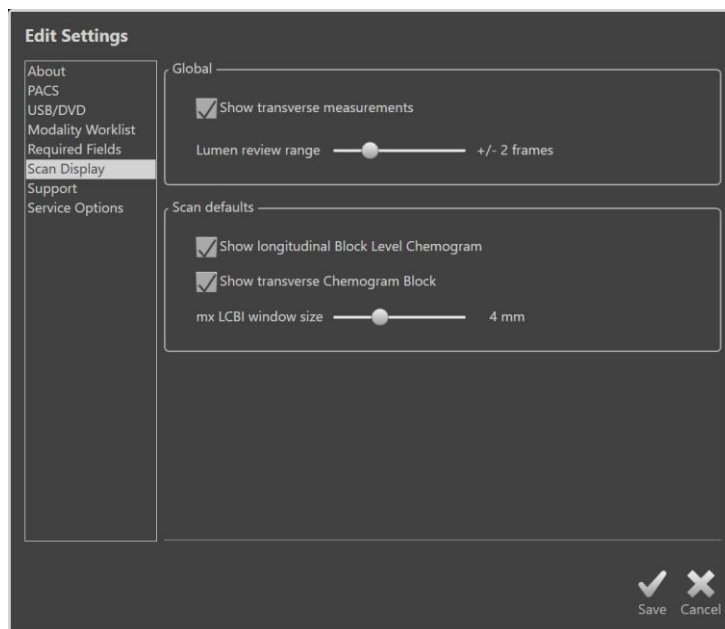


Attēls 13-4: Sistēmas uzstādīšana, Pieprasāmo laukumu sekcija.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

13.6 Skenera ekrāns (Scan Display)

Skenera ekrāna sadaļa sistēmas iestatījumos ļauj personalizēt dažus no skenēšanas fāzes un skatīšanas fāzes vizuālajiem aspektiem.



Attēls 13-5: Sistēmas iestatījumi, sadaļa Scan Display.

13.6.1 Šķērsvirziena iestatījumi (Transverse Measurements)

Izmantojiet šo pārslēgu, lai ekrānā skatītu vai noslēptu šķērsvirziena mērījumus. Sabrucinot mērījumu rezultātus noslēps arī mērījumu kontūras. Atverot izmeklējumus pārskatīšanai, mērījumi būs paslēpti un rezultāti būs sabrucināti.

13.6.2 Lūmena pārskata diapazons

Izmantojiet šo vadītkļu, lai mainītu kadru diapazonu, kas tiks atskaņots, aktivizējot Lūmena pārskatīšanas funkciju, skatīt Sadaļu 10.3.2 Lūmena pārskats.

13.6.3 Garenskata Block Level Chemogram Visibility) redzamība (Longitudinal Block Level Chemogram Visibility)

Block Level Chemogram redzamība var būt atjaunināta pēc lietotāja vēlēšanas. Minētās izmaiņas attiecinās kā sākotnējām izmaiņām visiem jauniem pierakstiem. Lietojot sekciju 10.2 Attēlu labošana (Editing Scans) rodās iespēja uzlabot gareniskā Block Level Chemogram redzējumu katrā individualajā attēlā.

PIEZĪME: Sekcija 10.2 Attēlu labošana atļauj uzlabot garenisko redzamību katrā individualajā attēlā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

13.6.4 Šķērsriezuma Chemogram Block redzamība (Transverse Chemogram Block Visibility)

Chemogram Block redzamība IVUS šķērsvirziena centrā var būt atjaunināta pēc lietotāja pieprasījuma. Izdarītās izmaiņas turpmāk attieksies uz visiem jauniem attēliem. Katrā individuālajā attēlā Chemogram Block redzamība var būt rediģēta, lietojot sekcijas informāciju 10.2 Attēlu labošana.

PIEZĪME: Lietojot Sekcija 10.2 Attēlu labošana ir iespēja uzstādīt Chemogram Block labāku individuālā skenera izvēršanas redzamību IVUS šķērsriezuma attēlos.

13.6.5 Maksimālā LCBI loga izmērs (mx LCBI Window Size)

Izmantojiet šo vadītli, lai mainītu displejā noklusējuma skenēšanas maksimālo LCBI loga izmēru displejā. Maksimālie LCBI rezultāti pārskatos tiks ģenerēti, izmantojot pašreizējo maksimālā LCBI loga izmēra iestatījumu. Šo vērtību var iestatīt, izmantojot bīdāmo vadītli, diapazonā no 1 mm līdz 10 mm, ar 1 mm soli.

PIEZĪME: Lai pielāgotu maksimālo LCBI logu atsevišķos skenējumos, skatiet sadaļu 10.2 Attēlu labošana.

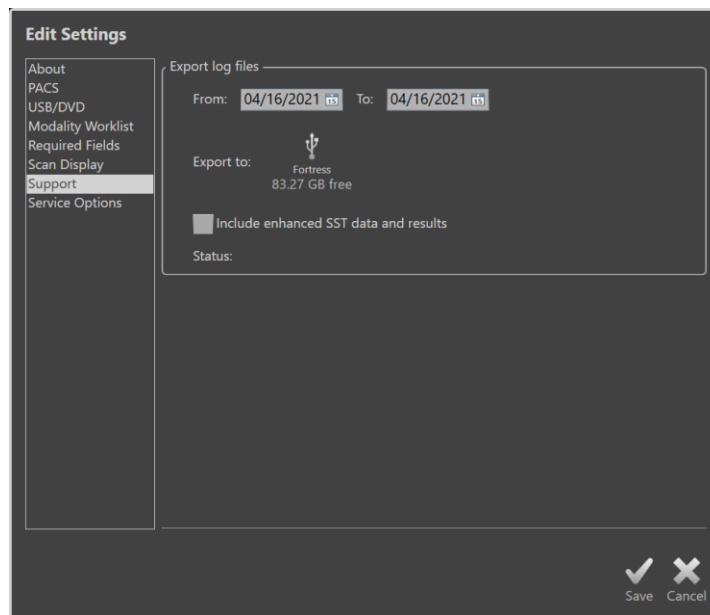
13.6.6 Vadotnes katetrs (Show Guide Catheter)

Izmantojiet šo vadības ierīci, lai iestatītu automātiskās vadotnes katetra maskas noklusējuma redzamību.

13.7 Atbalsts (Support)

Šī sistēmas iestatījumu sadaļa piedāvā kontroles sistēmas kļūdu žurnālēšanas failu eksportam. Šie faili sniedz noderīgu informāciju apkalpojošajam personālam, lai noteiktu varētu noteikt veiktspējas problēmas sistēmas darbībā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 13-6: Sistēmas iestatījumi, atbalsta sadaļa.

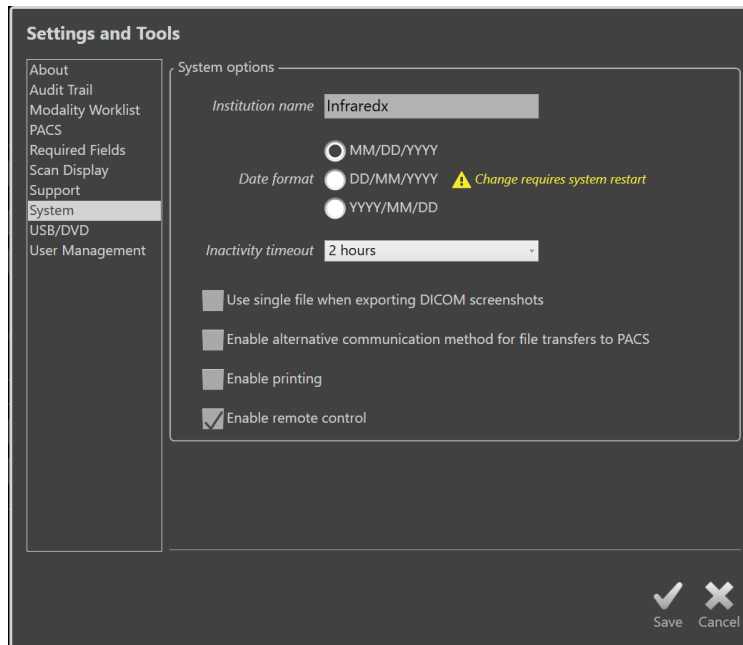
Iestatiet vēlamo datumu intervālu izmantojot piedāvātās kontroles, nolemiet vai nepieciešams iekļaut advancētos SST datus un rezultātu failus un, tad izvēlieties mērķi, uz kuri kopēt failus.

Šīs utilas izveidotais fails nesatur nekādu aizsargājamu veselības informāciju.

13.8 Sistēma

Šo iestatījumu parametru kopu izmanto, lai konfigurētu sistēmas darbības vai marķēšanas parametrus. Lai iespējotu dažas izmaiņas šajos iestatījumos, sistēma būs atkārtoti jārestartē.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 13-7 Sistēmas iestatījumi, sadaļa Sistēmas opcijas.

13.8.1 Iestādes nosaukums

Izmantojiet šo lauku, lai konfigurētu iestādes nosaukumu, kā tas parādīsies DICOM failu vai citu sistēmas ģenerēto atskaišu galvenē.

13.8.2 Datu formāts

Izmantojiet šo opciju, lai konfigurētu datuma formātu, ko sistēma parāda ekrānā un pārskatos.

13.8.3 Neaktivitātes noildze

Izmantojiet šo opciju, lai konfigurētu laiku, cik ilgi sistēmai jāpaliek dīkstāvē, pirms sistēma automātiski izraksta aktīvo lietotāju.

Aktīvas procedūras laikā sistēma automātiski neizrakstīsies.

13.8.4 Viena faila DICOM ekrānuzņēmumi

Izmantojiet šo opciju, lai apvienotu visus ierakstītos ekrānuzņēmumus skenēšanai vienā DICOM kadru attēlu apvienojumā.

13.8.5 DICOM pārsūtīšanas metode

Makoto integrētā attēlveidošanas sistēma™ (Makoto Integrated Imaging System™) saglabā iespēju pārsūtīt vai komunicēt DICOM failus uz PACS divos veidos. Primārā metode ir iespējota pēc noklusējuma. Dažām PACS sistēmām ir ierobežotas PACS saziņas iespējas, kuras tiek akceptētas. Atzīmējiet šo opciju, lai PACS pārsūtīšanai izmantotu alternatīvu pārsūtīšanas metodi.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Šī saziņas metode neietekmē pārsūtāmā DICOM faila saturu.

13.8.6 Iespējot drukāšanu

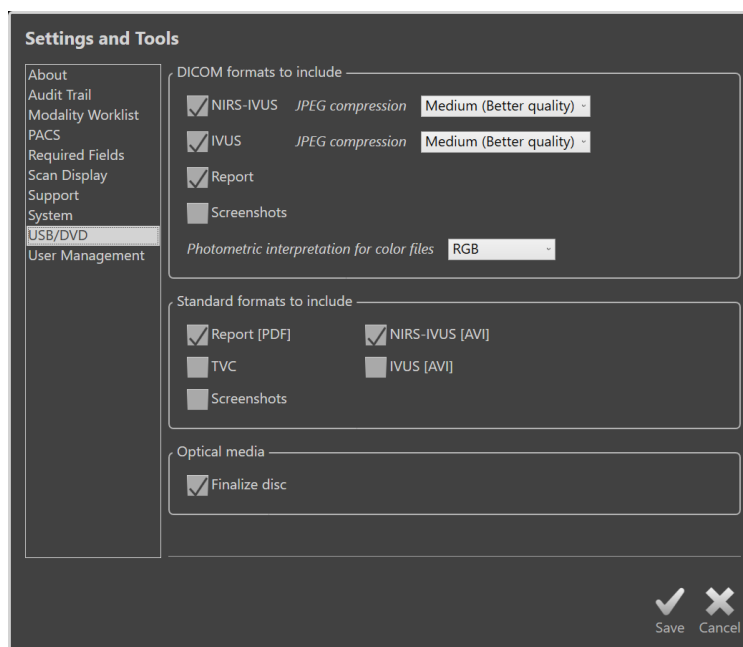
Izmantojiet šo opciju, lai iespējotu pogu Drukāt (Print) atzīmētajos ietvaros un Pārskatīšanas režīma atlases fāzi. Lai drukātu atskaites no Makoto, jābūt iespējamam saderīgam printerim. Sazinieties ar Makoto™ pakalpojumu sniedzēju, lai saņemtu palīdzību saderīga printera konfigurēšanā.

13.8.7 Attālās Vadības iespējošana

Izmantojiet šo opciju, lai iespējotu Makoto sistēmas lietotāja interfeisu dažu Makoto kontroliera un pievienotā katetra kustību kontrolei.

13.9 USB/DVD (Noņemamie datu nesēji)

Automātisk as datu formāta opcijas saglabāšanai noņemamajos datu nesējos ir iespējams konfigurēt šajā System Settings (Sistēmas iestatījumi) sadaļā.



Attēls 13-8: Sistēmas iestatījumi, USB/DVD sadaļa.

13.9.1 Iekļaujamie DICOM formāti

Pieejamie DICOM formāti, kas uzskaitīti 1, tabulā, arī ir pieejami eksportēšanai uz noņemamajiem datu nesējiem. DICOM failu un standarta formāta failus var apvienot vienā eksportēšanā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

13.9.2 Iekļaujамie standarta formāti

Papildus failu tipiem, kas pieejami vienīgi DICOM formātā, papildus failu tipi standarta formātā (ne DICOM) var tikt atlasīti.

Standarta failu formāti var būt labāk piemēroti prezentāciju izveidei, kā arī failu apskatei, kad nav pieejami DICOM rīki.

13.9.2.1 AVI saspiešana (Compression)

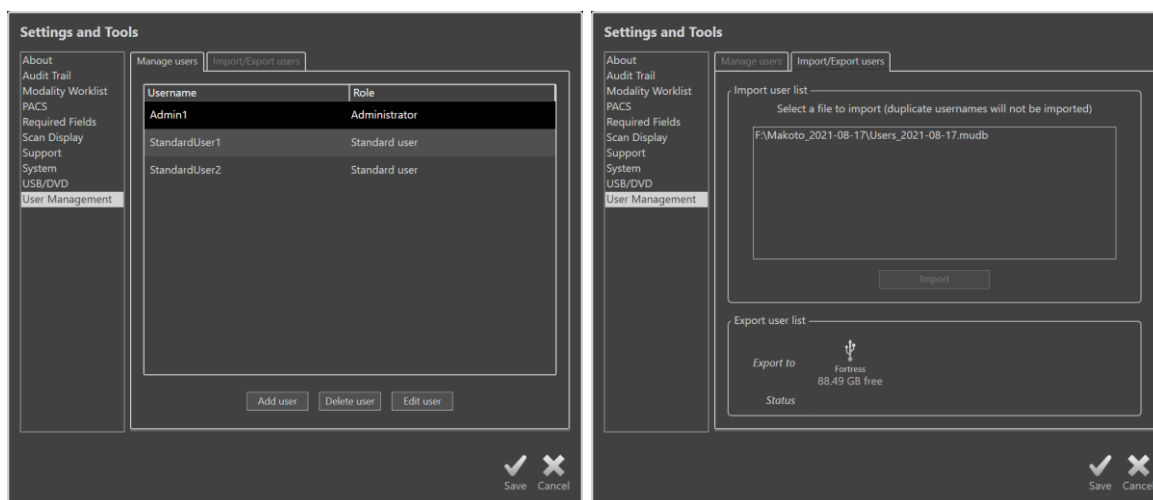
AVI saspiešanas iestatījumi IVUS vai IVUS+NIRS datiem ir iestatīti šādam kodeksam: XviD.

13.9.3 Optiskie datu nesēji (Optical Media)

Vairāksesiju ierakstīšana ir atbalstīta, kad tiek veikta eksportēšana uz optiskajiem datu nesējiem (CD, DVD, Blu-Ray). Lai atļautu vairākas ieraksta sesijas uz vienu un to pašu datu nesēju, atceliet atlasī "Finalize disk" (Pabeigt disku).

13.10 Lietotāju pārvaldība

Šī sadaļa ir pieejama lietotājiem ar administratora tiesībām. Šī iestatījumu sadaļa ir paredzēta lietotāju sarakstu pārvaldībai, lietotāju atļauju rediģēšanai, paroļu iestatīšanai vai maiņai, vai lietotāju profilu kopēšanai citās Makoto integrētajās attēlveidošanas sistēmās™ (Makoto Integrated Imaging Systems™).



Attēls 13-9. Sistēmas iestatījumi, Lietotāju pārvaldības sadaļa. Pārvaldīt lietotājus (kreisā) un importēt/eksportēt lietotājus (labā).

13.10.1 Pārvaldīt lietotājus

Reģistrēto sarakstu var apskatīt un rediģēt. Administratoriem ir atļauts pievienot, dzēst vai rediģēt lietotāju profilus.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

13.10.1.1 Administratora profils

Šis profils ir radīts, lai izveidotu un uzturētu citus izveidotos lietotāju profilus. Administratora profils var konfigurēt visus iestādei pieejamos sistēmas iestatījumus, tai skaitā PACS un Modalitātes darbu saraksta (Modality Worklist) savienojumu. Administratora profilam ir piekļuve visiem sistēmas pacienta datiem un tas var importēt un eksportēt datus.

13.10.1.2 Standarta profils

Šis ir profils, ko izmanto parastie Makoto integrētās attēlveidošanas sistēmas (Makoto Integrated Imaging System™) lietotāji. Šiem lietotājiem ir jāiesniedz derīgi pieteikšanās akreditācijas dati. Šim profilam var būt ierobežota piekļuve dažām sistēmas konfigurācijas opcijām. Pacientu datus var skatīt un importēt vai eksportēt uz konfigurētiem galamērķiem.

13.10.1.3 Anonīms profils

Šis ir profils, kas tiek izmantots, ja nav pabeigta derīga pieteikšanās funkcijas "Izlaist" izmantošanas dēļ. Šim profilam nav atļaujas skatīt citas procedūras vai pacienta datus sistēmā, izņemot datus, kas savākti pašreizējās aktīvās sesijas laikā. Sistēmas iestatījumu konfigurācija un datu eksportēšanas iespējas ir ierobežotas.

13.10.1.4 Servisa profils

Servisa inženieru rūpnīcā iestatītais profils ir iepriekš konfigurēts. Šis profils ir pieejams pilnvarotiem apkalpojošiem darbiniekiem, lai konfigurētu Makoto iestādei vai atjaunotu administratora lietotāja profilus.

13.10.2 Importēt/eksportēt lietotājus

13.10.2.1 Importēt lietotājus

Pievienotajā datu nesējā tiks meklēti derīgi Makoto™ lietotāja datu bāzes faili. Tiks parādīti pieejamie faili. Lai importētu lietotāja datu bāzes failu no citas Makoto integrētās attēlveidošanas sistēmas (Makoto Integrated Imaging System™), atlasiet vajadzīgo datu bāzi no pieejamā saraksta, noklikšķinot vai pieskaroties faila nosaukumam, un pēc tam noklikšķiniet vai pieskarieties "Importēt". Visi datu bāzes failā atrastie jaunie lietotāji tiks pievienoti sistēmai.

13.10.2.2 Eksportēt lietotājus

Pieskarieties noņemamā datu nesēja adresātam, lai izveidotu sistēmā esošo lietotāju profilu dublējumu. Šo failu var izmantot, lai replicētu lietotāju profilus citās Makoto integrētās attēlveidošanas sistēmās (Makoto Integrated Imaging Systems™), lai nodrošinātu kopīgus lietotāja akreditācijas datus visās Makoto™, ko uztur iestāde.

14 Video eksportēšana un rentgena sistēmu integrēšana (Video Export & X-Ray System Integration)

Makoto Intravascular Imaging System™ var pārraidīt video, informāciju vai kopīgot kontroli ar saderīgu, pievienotu fluorogrāfijas rentgena sistēmu.

Šajā sadaļā izklāstīto funkciju pielietošana var novest pie papildus kabeļu pievienošanas nepieciešamības no fiksētām vietām uz Makoto™ konsoli.



BRĪDINĀJUMS

Pārliecinieties, lai Makoto Intravascular Imaging System™ kabeļi būtu izklāti garumā uz grīdas.

14.1 Digitālais video izvads (Digital Video Output)

No Makoto™ konsoles ir iespējams eksportēt video signālu, ar DVI-D kabeļi pievienojot sistēmai ārēju monitoru. Video Out ligzdā pievienojot DVI-D kabeļi uz ārsta monitoru tiks izvadīts 1920x1080 pikseļu attēls.

Pēc izvēles, eksportētā videosignāla izšķirtspēju var izmainīt uz 1600x1200 pikseliem (4:3 attēla formāts), palīdzībai, lūdzu, sazinieties ar savu vietējo pārstāvi vai ar Infraredx klientu apkalpošanas nodaļu.



Attēls 14-1: Makoto Intravascular Imaging System™ video un kontroles eksporta panelis

DVI-D video izvadligzda atrodas netālu no paneļa centra, tas ir trešais savienotājs no labās malas.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

15 Termini

Block Level Chemogram	Vienkāršota Chemogram reprezentācija, kurā informācija ir sadalīta blokos, kuri nav atkarīgi no rotācijas pozīcijas informācijas.
Chemogram	Grafisku attēlu karte, kas norāda iespējamību, ka [asinsvadā] atrodas pangas ar lipīda serdi.
Chemogram Block	Atsevišķs segments Block Level Chemogram.
Chemogram Halo	Chemogram daļas, kura atrodas atsevišķā Chemogram kartes daļā šķērsriezuma IVUS kadrā un ir attēlota kā krāsains aplis ap rotējoši ierakstītu šķērsriezuma IVUS.
Konsole (Console)	Makoto Intravascular Imaging System™ galvenā sastāvdaļa, kurā atrodas lāzers, programmatūra, strāvas padeve un dators.
Konsoles lietotāja interfeiss (Console User Interface)	Nodrošina lietotājam aktīvu interfeisu, lai apkopotu un pārskatītu datus izmantojot kontroles pogas uz ekrāna.
Spektra kvalitātes rādītājs (Good Spectra Indicator)	Grafisks attēls, kas attēlo derīgu spektru skaitu ierakstītu atvilkšanās skenēšanas laikā.
Vadošā katetra maskēšana (Guide Catheter Mask)	Ir iekļauta programmatūras paketē, lai varētu automātiski uztvert vadošā katetra atrāšanās vietu. Ārsts var šo funkciju ieslēgt un izslēgt.
Vadītājstīgas karte (Guidewire Map)	Karte, kas ļauj ārstam noteikt iespējamus artefaktus, tai skaitā tos, ko rada vadītājstīgas klātbūtne.
Pastkastīte (Letterbox)	Attēlotās informācija prezentācijas forma, kurā attēla augšējajā un apakšējajā malā parādās melna apmale, lai papildītu ekrānu un nebojātu attēla satura vizualizāciju.
Lipid Core Burden Index	Vispārējās plāksnīšu ar lipīdu serdi skaits skenētajā artērijas segmentā, uz skalas no 0 līdz 1000 (no zema uz augstu lipīdu serdes satura).

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

- Kopatēls (Composite Image) Makoto Intravascular Imaging System™ konfigurācija, kurā ietilpst Chemogram, garuma IVUS, un šķērsriezuma IVUS ar Chemogram oreolu.
- Savienojuma vads (Umbilical) Savienojuma kabelis, kas savieno Makoto™ kontroles moduli ar Makoto™ konsoli.
- XviD Video failu saspiešanas kodekss, kas veido mazus, labi pārvaldāmus video failus, kurus var atskaņot uz dažādiem atskaņotājiem.

16 Apkope

16.1 Sistēmas informācija

Sistēma sastāv no trīs pamatdaļām: konsoles, kontroles moduļa (atvilkšanās/rotācijas apakšsistēma) un katetra. Šīs sastāvdaļas ir optiski, elektriski un mehāniski savienotas.

Sistēma ir saderīga ar sekojošajām palīgiekārtām:

Bluetooth Printer Kit	(REF TVC-9BPK)
Shielded Cat5e Cable	(REF PN2690)
Shielded DVI-D Video Cable	(REF PN2665)
Integrated Data and Video Cable	(REF TVC-10PMC)

Infraredx ražotās Makoto Intravascular Imaging System™ modeļi (TVC-MC10, TVC-MC10i) ir izveidoti lietošanai ar sekojošajiem katetru modeļiem:

Dualpro™ IVUS+NIRS attēlu veidošanas katetra (REF TVC-C195-42)

Infraredx Claripro™ HD-IVUS attēlu iegūšanas katetrs (REF TVC-E195-42)

Makoto Intravascular Imaging System™ konsoles un Makoto™ kontroles moduļa specifikācijas ir uzskaitītas zemāk. Attēlveidošanas katetra specifikācijas ir atrodamas saistīto katetra lietošanas instrukciju dokumentācijā, kas ir iekļauta katetra iepakojumā.

16.1.1 Fiziskā informācija

- Makoto™ konsole ietilpst 24" platā, 56" augstā un 28" dziļā (61 x 150 x 71cm) tilpnē (neskaitot kabeļus un fibroptiku).
- Makoto™ konslei ir četri rīteņi, divi no kuriem var fiksēt virzienu, bet otri divi – pozīciju.
- Makoto™ konsoles rokturis ir paredzēts konsoles ritināšanai. Konsoli nedrīkst celt aiz tās roktura.
- Makoto™ konsole ietilpst 5"x 6" x17" (12,7 x 15,2 x 43,2cm) tilpnē (neskaitot kabeļus un fibroptiku).
- Makoto Intravascular Imaging System™ sver 202lb (92kg).

16.1.2 Vides informācija

- Konslei vajadzētu darboties istabas temperatūrā no 60° līdz 90°F (15° līdz 32°C).
- Konslei vajadzētu darboties istabas mitruma līmenī no 20% līdz 80% (nekondensētā).
- Konsoli vajadzētu glabāt un transportēt temperatūrā no 10° līdz 120°F (-12° līdz 50°C).
- Konsoli vajadzētu glabāt un transportēt relatīvajā mitruma līmenī no 10% līdz 85% (nekondensētā).

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

- Savietojamos katetrus darbina un uzglabā istabas temperatūrā no 60° līdz 86°F (15° līdz 30°C).
- Savietojamiem katetriem nav atbilstošas relatīvā mitruma prasības to ekspluatācijai vai uzglabāšanai. Produkts jāglabā sausā veidā.
- Savietojamie katetri jātransportē temperatūras diapozonā -22° līdz 140°F (-30° līdz 60°C).
- Savietojamie katetri jātransportē relatīvajā mitrumā <85% (nekondensējoši).

16.1.3 Elektrostrāvas prasības

- Iekāra darbojas no nominālās strāvas padeves 100 VAC, 120VAC, 220 VAC, vai 240VAC, 50 - 60 Hz, viena fāze. Strāvas ievada moduli ir nepieciešams manuāli konfigurēt, lai tas būtu piemērots nepieciešamajam strāvas ievadam un drošināšanai. Operēšanai pie 100VAC vai 120VAC strāvas padeves, tiek i izmantoti divi 5A ātras izsišanās un augstas lūšanas spējas, 3AG drošinātāji. Operēšanai pie 240VAC vai 120VAC strāvas padeves, tiek i izmantoti divi 3 A ātras izsišanās un augstas lūšanas spējas, 3AG drošinātāji.
- Ierīce darbojas ar vienu strāvas vadu.
- Strāvas savienojumam jābūt slimnīcas līmeņa.
- Ierīce ir I klases elektroierīce.
- Aizsardzība CF tipa pieliekamā daļa.
- Sistēma spēj saņemt un raidīt bezvadu sakarus izmantojot Bluetooth®2.0 saskarsmes protokolu.

16.1.4 Optiskā informācija

- Makoto Intravascular Imaging System™ satur infrasarkano staru 1M klases lāzeri.
- Lāzera gaisma tiek raidīta no konsoles uz pievienoto katetru caur Makoto™ kontroles moduli un savienojuma kabeliem.

16.1.5 Makoto™ kontroles modulis

- Rotēšanas ātrums = 960, 1800 rpm, savienojuma ligzdas skatījums pret pulksteņa rādītāju.
- Longitudinālais ātrums = 0.5, 1.0, 2.0, 10.0 mm/s.
- Pilna garuma longitudinālā kustība = 155 mm (minimums).
- Makoto™ kontroles modulis darbojas norobežojoša sterilas Makoto™ kontroles moduļa sterilās starplikas iekšpusē.

16.2 Uzstādīšanas pienākumi

Šajā sadaļā aprakstītas uzstādīšanas vietas prasības un iespējama iekārtas pārvienošana.

16.2.1 Klienta atbildība

Makoto Intravascular Imaging System™ ir paredzēts uzstādīšanai kateterizācijas laboratorijā vai līdzīgi aprīkotā objektā. Pirms uzstādīšanas, paredzētajai atrašanās vietai ir jābūt sagatavotai, kā aprakstīts šajā sadaļā. Atrašanās vietā ir jābūt pietiekami

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

daudz vietas sistēmai, tajā ir jābūt attiecīgi konfigurētai elektrostrāvas piegādei un kontaktligzdām, kā arī, tai ir jāatbilst šeit uzskaitītajām vides drošības prasībām.

Klienta pienākums ir pārliecināties, lai Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10) uzstādīšanas konfigurācijas atbilstu IEC 60601-1 standarta attiecīgajām prasībām.

16.2.2 Ražotāja atbildība

Makoto Intravascular Imaging System™ uzstādīšanu veic apkalpošanas pakalpojumu sniedzējs. Pēc iekārtas uzstādīšanas Infraredx darbinieks vai autorizēts pārstāvis informēs nozīmētos katetrizācijas laboratorijas darbiniekus par sistēmas ekspluatāciju un apkopi; šie norādījumi ir papildinājums šajā rokasgrāmatā izklāstītajiem norādījumiem.

16.3 Uzstādīšanas prasības

16.3.1 Telpu prasības

Makoto Intravascular Imaging System™ ir paredzēts lietošanai parastā katetrizācijas laboratorijā vai līdzīgi aprīkotā telpā.

PIEZĪME: Šīs iekārtas emisijas īpašības padara to piemērotu lietošanai rūpnieciskajās zonās un slimnīcās (CISPR 11 A klase). Ja to izmanto dzīvojamā vidē (kurai parasti ir nepieciešama CISPR 11 B klase), šī iekārta var nenodrošināt pietiekamu aizsardzību radiofrekvences sakaru pakalpojumiem. Lietotājam varētu būt jāveic ietekmes mazinoši pasākumi, piemēram, iekārtas pārvietošana vai pārorientēšana

Vairumā gadījumu īpašas izmaiņas esošajā objektā nav nepieciešamas.

16.3.2 Brīvas vietas prasības

Sistēmai ir nepieciešams pietiekami daudz brīvas vietas uz grīdas. Starp sistēmu un sienu ir nepieciešams atstāt aptuveni 40 cm brīvu vietu, lai pietiktu vietas strāvas vadam un, lai ļautu gaisam brīvi izplūst no ventilācijas atverēm.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

16.3.3 Elektriskās prasības

Makoto Intravascular Imaging System™ ir izstrādāta darbam ar standarta elektriskajiem vadiem, kas pieejami kateterizācijas laboratorijā vai līdzīgi aprīkotā objektā.

Makoto Intravascular Imaging System™ ir aprīkota ar akvipotenviālu zemēšanas uzgali, kas atrodas sistēmas aizmugurē.

16.4 Vides prasības/Drosības pasākumi

16.4.1 Gaisa kvalitāte

Pārliecinieties, lai gaiss nebūtu korozīvs, bez sālim vai skābēm gaisā. Skābes, korozīvas un gaistošas vielas, ļoti iespējams nodarīs bojājumus elektriskajiem vadiem un optisko elementu virsmām.

Samaziniet putekļu līmeni gaisā līdz minimumam. Putekļi var optiskajām virsmām nodarīt neatgriezeniskus zaudējumus. Metāla putekļi var būt graujoši elektriskajām ierīcēm.

Konsolē atrodas gaisa filtrs. Šis filtrs plānoto pārbaudes vizīšu laikā tiks pārbaudīts, iztīrīts vai nomainīts.

16.5 Vispārīgā un kontaktinformācija

Visumā, Makoto Intravascular Imaging System™ nav vajadzīga nekāda īpaša lietotāja aprūpība. Ikdienas Makoto™ kontroles moduļa apkope un ārējo virsmu tīrīšana un dezinficēšana ir aprakstīta nākošajā nodaļā 16.5.2 "Tīrīšana un dezinficēšana."

Brīdinājuma un bojājumu rādītāji ir aprakstīti sekcija 16.6 "Brīdinājuma un bojājumu rādītāji" sadaļā, kopā ar ieteiktajiem risinājumiem.

Visa cita veida apkope un apkopšana veic kvalificēts apkope pārstāvis. Standarta tehnisko apkopi veic kvalificēts apkopes darbinieks vismaz vienu reizi 12 mēnešos. Katrā šādas vizītes laikā, darbinieks, pārbauda un, kad nepieciešams, pielabo sistēmas darbību.

16.5.1 Kontaktinformācija:

Visos apkalpošanas, tehniskās apkope un detaļu aizvietošanas jautājumos, sazinieties ar jūsu vietējo tirdzniecības pārstāvi vai sazinieties ar Infraredx Inc. zvanot uz: 1-800-596-3104.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

16.5.2 Tīrīšana un dezinficēšana

Makoto Intravascular Imaging System™ konsoles un Makoto™ kontroles moduļa ārējās virsmas var tīrīt ar mīkstu samitinātu drāniņu un vieglu ziepjūdeni. Nevajadzētu izmantot spēcīgus detergentus. Ja ir nepieciešams dezinficēt Makoto™ konsoles vai Makoto™ kontroles moduļa ārpusi, tam var izmantot mīkstu drāniņu un slimnīcas līmeņa dezinfekcijas līdzekli.



Slimnīcām un veselības aprūpes iestādēm vajadzētu sekot to protokolam par asins izcelsmes risku neutralizēšanu.



Ir jāpievērš uzmanība, lai Makoto™ kontroles modulī vai konsolē neiekļūtu tīrīšanas līdzekļi, fizioloģiskais šķīdums vai citi šķidrumi.



Jārūpējas, lai netiktu piesārņoti Makoto™ kontroles moduļa optiskie savienojumi. Gadījumā, kad kontroles moduļa optiskās šķiedras savienojumus nav iespējams notīrīt, lai uzzinātu sīkāk, lūdzu, sazinieties ar savu vietējo pārstāvi sīkāku norādījumu saņemšanai.

16.6 Brīdinājuma un bojājumu rādītāji

Makoto Intravascular Imaging System™ lietošanas laikā, datu apkopošanas programmatūra pārbauda elektriskās saskares saikni starp Makoto™ kontroles modulis un lāzera gaismas avotu. Ja iekārtas nav savienota vai, ja viena no tām kārtīgi nedarbojas, tad programmatūra par to ziņos lietotājam, uz ekrāna parādot ekrāna augšpusē brīdinājuma par bojājumu ziņojumu.

Ja ir noticis šāds bojājums, sazinieties ar savu vietējo pārstāvi vai ar Infraredx klientu apkalpošanas nodaļu.

Izņemot šeit uzskaitīto bojājumu rādītājus, Makoto Intravascular Imaging System™ nav citu tādu rādītāju un paziņojumu.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

16.7 Traucējummeklēšana

Problēma	Iespējamie cēloņi	Risinājums
Sistēma neieslēdzas	Sistēma nav pievienota strāvai	Pievienojies sistēmu, skatīt sadaļu 6.1.
	Nedarbojas drošinātāji	Sazinieties ar vietējo pārstāvi, skatīt sadaļu 13.1.
Sistēma nepaliks jaudīga	CPU baterija ir izlādēta.	Pārtraukumos ieslēdz aparātu pie enerģijas avota.
	Elektriskās enerģijas padeve ir svārstīga.	Lieto citu enerģijas kontaktligzdu. Sazinies ar operātoru, skaties sekciju 13.1.
Konsoles monitorā nav attēla	Izslēgti monitori	Atrodiet un piespiediet pogu ārsta monitora apakšā.
		Atrodiet un piespiediet pogu tehniskā darbinieka monitora apakšā.
	Monitoriem nepienāk strāva	Nostipriniet monitora strāvas vadu.
		Sazinieties ar vietējo pārstāvi, skatīt sadaļu 13.1.
Video padeve ai atvienota	Nostipriniet video kabeļu savienojumu ar monitoru	
Nostipriniet videokabeļu savienojumu ar monitoru.	Sazinieties ar vietējo pārstāvi, skatīt sadaļu 13.1.	
Sistēma neieslēdzas, saņemts kļūdas paziņojums	Sistēmas sastāvdaļa nereaģē palaišanas laikā.	Izslēdziet sistēmu un tad vēlreiz to ieslēdziet. Ja problēma saglabājas, sazinieties ar pakalpojuma sniedzēju, skatīt sadaļu 13.1.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Problēma	Iespējamie cēloņi	Risinājums
	Nepietiekamas lietotāja atļaujas	Sazinieties ar administratoru.
Personalizēta datu eksportēšana ir atspēkota	Ir atlasīti vairāki izmeklējumi izmeklējumam	Samaziniet atlasīto izmeklējumu skaitu līdz vienam izmeklējumam, skatīt sadaļu 12.2.4.
	Nepietiekamas lietotāja atļaujas	Sazinieties ar administratoru.
Atlases fāzē nav neviena izmeklējuma	Visi dati no sistēmas ir dzēsti.	Veiciet jaunus izmeklējumus, skatīt sadaļu 7.
		Importējiet datus, skatīt sadaļu 12.3.
	Filtrs neatrod nevienu attiecīgu izmeklējumu.	Notīriet filtru, skatīt sadaļu 12.1.2.
	Nepietiekamas lietotāja atļaujas	Sazinieties ar administratoru
Neatpazīst USB datu glabāšanas ierīci	Nesaderīga ierīce	Izmantojiet citu USB datu glabāšanas ierīci
	Šifrēta iekārta mēģina attēlveidošanas sistēmā augšuplādēt informāciju vai programmatūru.	Izmantojiet citu USB datu glabāšanas ierīci.
Nav redzams IVUS attēls	Melnās krāsas līmenis iestatīts pārāk augstu vai cita nepareiza attēla pielāgošana.	Atgriezieties pie ražotāja iestatījumiem vai pielabojiet melnās krāsas līmeni, skatīt sadaļu 10.8.4.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Problēma	Iespējamie cēloņi	Risinājums
	Nepietiekami uzpildīts katetrs	Iepildiet katetrā vairāk heparinizētu fizioloģisko šķīdumu vai skatiet katetra lietošanas norādījumus
	Nedarbojas katetra padevējs	Nomainiet katetru.
IVUS attēls ir blāvs vai raustās	Nepieciešams pielabot attēla iestatījumus.	Atgriezieties pie ražotāja iestatījumiem vai pielabojiet atsevišķu attēlu iestatījumus, skatīt sadaļu 10.8.4.
	Nepietiekami uzpildīts katetrs	Iepildiet katetrā vairāk heparinizētu fizioloģisko šķīdumu vai skatiet katetra lietošanas norādījumus
Vadītājstīgas karte ir pilnīgi balta	Katetra optiskā šķiedra ir bojāta.	Nomainiet katetru,
Vadītājstīgas karte ir vienmērīgi melna.	Katetra modelis neražo chemogramus.	Pārbaudiet katetra modeli un produkta aprakstu, lai pārlicinātos, ka ir ģenerēti NIRS dati, skatiet sadaļu 4.4.
Dualpro™ vai Infraredx Clarispro™ katetrs nelādējas vai nesavienojas	Kontroles modulis neatrodas LOAD pozīcijā	Izmantojiet distālā virziena vadīklas uz Makoto™ kontroles moduļa, līdz ekrānā parādās LOAD.
		Kontroles modulis nav kalibrēts. Sazinieties ar vietējo pārstāvi, skatīt sadaļu 13.1.
	Katetra rokturis nav izlīdzināts ar vadības kontaktligzdu	Pirms ievietošanas Makoto™ kontrolligzdā, pagrieziet katetra rokturi ar krāsaino pogu uz augšu.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Problēma	Iespējamie cēloņi	Risinājums
	Katetra savienojums rodas automātiskās atiestatīšanas secības laikā.	Izņemiet katetru no kontaktligzdas, ļaujiet pabeigt automātiskās atiestatīšanas secību un mēģiniet vēlreiz izveidot savienojumu.
	Katetra rotējošā attēlveidošanas serdene nav izlīdzināta ar katetra rokturi.	Izmantojot vāciņu, pagrieziet serdeni tā, lai tā krāsas atbilstu roktura pogu krāsai.
Dualpro™ vai Infraredx Clarispro™ katetrs netiks izlādēts vai atvienots (rotējošā serdeņa iekšpusē pēc roktura noņemšanas paliek savienojums)	Kontroles modulis neatrodas GATAVS (READY) pozīcijā atvienošanas laikā	Pirms mēģiniet atvienot, atkal pievienojiet katetra rokturi un virziet uz GATAVS (READY) pozīciju
	Noņemšanas laikā katetra roktura pogas ir nospiestas.	Atkārtoti pievienojiet katetra rokturi, pielāgojiet satvērienu, lai izvairītos no krāsaino pogu nospiešanas uz katetra roktura atvienošanas laikā.
		Noņemiet sterilo barjeras blīvi no kontrolligzdas. Caur blīvi ievietojiet rokturi un pievienojiet kontrolligzdai barjeras iekšpusē. Mēģiniet vēlreiz noņemt katetru.
Neveidojas Chemogram	Tiek veikta reāla laika IVUS datu apkopošana.	Reāla laika IVUS datu apkopošanas laikā Chemogram nav iespējams izveidot. Skatīt sadaļu 9.1.
	Nepietiekams atvilkšanās attālums	Atkārtojiet automātiskās automatizētās atvilkšanās datu apkopošanu ar palielinātu garumu, skatīt sadaļu 9.2.2.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Problēma	Iespējamie cēloņi	Risinājums
	Skenēšanas laikā uzverts pārāk zems optiskais signāls.	Atgriezieties READY pozīcijā, vēlreiz pievienojiet un atvienojiet katetru. Pamēģiniet skenēt no jauna.
	Bojāta katetra šķiedru optika.	Nomainiet katetru un mēģiniet no jauna.
	Sistēmas optiskās detaļas kļūme.	Sazinieties ar vietējo pārstāvi, skatīt sadaļu 13.1.
	Katetra modelis neražo chemograms.	Pārbaudiet katetra modeli un produkta aprakstu, lai pārliecinātos, ka ir ģenerēti NIRS dati, skatiet sadaļu 4.4.
Negaidīti ģenerējas Chemogram	HD-IVUS katetra modeļa numurs tika nolasīts nepareizi vai RFID apakšsistēmai to neizdevās nolasīt.	Nomainiet katetru pret jaunu HD-IVUS katetru un mēģiniet vēlreiz.
Chemogram karte ir pārklāta ar tumšiem pleķiem.	Artefakta bioloģiskā izcelsme: pārmērīgas tromba atstarošana.	Neveiciet Chemogram šajā apgabalā vai atkārtojiet automatizēto atvilkšanos. Skatīt sadaļu 9.3.
	Nebioloģiska artefakta izcelsme: pārklātu vai pārklājušos stentu bieza pārklājuma atstarošanās.	Neveiciet Chemogram šajā apgabalā vai atkārtojiet automatizēto atvilkšanos. Skatīt sadaļu 9.3.
	Artefakta bioloģiskā izcelsme: Pārmērīgs asins dziļums	Neveiciet Chemogram šajā apgabalā vai atkārtojiet automatizēto atvilkšanos. Skatīt sadaļu 9.3.
	Kontroles moduļa šķiedru optika ir netīra.	Sazinieties ar vietējo pārstāvi, skatīt sadaļu 13.1.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Problēma	Iespējamie cēloņi	Risinājums
	Kontroles moduļa darbības traucējumi.	Sazinieties ar vietējo pārstāvi, skatīt sadaļu 13.1.
	Kontroles moduļa šķiedru optika ir netīra.	Nomainiet katetru un mēģiniet no jauna.
	Bojāta katetra šķiedru optika.	Nomainiet katetru un mēģiniet no jauna.
Regulators neatgriezīs attēla serdeni READY pozīcijā vai nepārvietosies attālināti.	Mēģinājums ievietot attēlveidošanas serdeni saspīestā transmisijas logā	Izpildiet ekrānā redzamos norādījumus. Iztaisnojiet un mēģiniet vēlreiz. Ja problēma joprojām pastāv, nomainiet katetru, mēģiniet vēlreiz.
	Katetra attēlveidošanas serdene ir iesieta vai bojāta.	Uzmanīgi noņemiet katetra rokturi, pēc tam attēlveidošanas serdeni, velkot uz katetra vārpstu. Izpildiet ekrānā redzamos norādījumus, lai nomainītu katetru.
Regulatora iekšējais pārnesums nekustas, kad darbojas motors un nospiestas tulkošanas pogas.	Regulatoram ir nolietots piedziņas mehānisms.	Sazinieties ar vietējo pārstāvi, skatīt sadaļu 13.1.
Katetru partijas numurs netiek ierakstīts automātiski	Katetrs nav ieprogrammēts ar partijas numura informāciju	Manuāli ievadiet partijas numuru, kas atrodams uz katetra iepakojuma.
	Katetru partijas numurs ir nolasīts nepareizi.	Manuāli ievadiet partijas numuru, kas atrodams uz katetra iepakojuma.

16.8 Rezerves detaļas

Informācijai par pasūtīšanu, lūdzu, sazinieties ar savu vietējo pārstāvi vai ar Infraredx Inc, zvanot uz:

+1-800-596-3104

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

16.9 Sistēmas kalpošanas laiks

Makoto™ konsoles un kontroliera kalpošanas laiks ir 3 gadi. Infraredx iesaka veikt profilaktisko apkopi, servisa remontu un sistēmas atjaunināšanu kā nepieciešams.

16.10 Makoto™ Imaging System Ekspluatācijas pārtraukšana

Turpmācai un drošai informācijai par ekspluatācijas pārtraukšanu, sazinies ar vietejo pakalpojumu sniedzēju vai Infraredx, Inc pa telefonu:

+1-800-596-3104.

16.11 Produkta likvidēšana

Infraredx ir apņēmies aizsargāt dabisko vidi un nodrošināt nepārtrauktu šī izstrādājuma drošu un efektīvu lietošanu, veicot pareizu profilaktisko apkopi, servisa remontu un sistēmas atjaunināšanu. Tāpēc Infraredx produkti ir izstrādāti un ražoti tā, lai tie atbilstu attiecīgajām vides aizsardzības vadlīnijām. Kamēr produkts tiek pareizi lietots un uzturēts, tas nerada risku videi. Tomēr izstrādājums var saturēt materiālus, kas var būt kaitīgi videi, ja to nepareizi likvidē. Šādu materiālu izmantošana ir būtiska produkta funkcijām un tā atbilstībai likumā noteiktajām un citām prasībām.

16.11.1 Produkta galīgā utilizācija

Galīgā utilizācija ir tā, kad lietotājs atbrīvojas no izstrādājuma tā, ka to vairs nevar izmantot paredzētajam mērķim. Medicīniskās ierīces atgriešana, pareiza utilizācija un reģenerācija notiek saskaņā ar attiecīgajām nacionālās likumdošanas prasībām. Pieņemot, ka neviena sistēmas korpusa daļa netiek atvērta un sistēma tiek izmantota pareizi, netiek radīts risks cilvēkiem vai videi.



Neizmetiet nevienu šī izstrādājuma daļu kā rūpnieciskos vai sadzīves atkritumus. Produkts satur bīstamus materiālus, kuriem nepieciešama īpaša utilizācija. Nepareiza jebkura no šo materiālu iznīcināšana var izraisīt nopietnu vides piesārņojumu.

17 Pielikumi

17.1 Pielikums A Produkta garantija un saistītā informācija

Vairums tehniskās apkopes atbalsta vajadzību, kas var rasties pirmajā Makoto Intravascular Imaging System lietošanas laikā, sedz mūsu garantija, kā tas izklāstīts šajā sadaļā. Atbalstam jautājumos, kurus nesedz Infraredx garantijas noteikumi, mēs sniegsim atbalstu katram attiecīgajam gadījumam atsevišķi. Makoto Intravascular Imaging System™ aprīkojuma atbalsta saņemšanai, sazinieties ar Infraredx klientu apkalpošanas nodaļu pa tālruni: 1-800-596-3104, vai arī informācija saņemšanai par tehniskās apkopes atbalsta programmām.

Garantija

Infraredx garantē, ka visas Makoto Intravascular Imaging System™ standarta sastāvdaļas būs brīvas no ražošanas un no materiālajiem bojājumiem viena (1) gada garumā. Infraredx šajā garantijas periodā salabos vai nomainīs, pēc saviem uzskatiem, visas bojātās daļas. Jebkāda šāda nomaiņa var iekļaut atjaunotas detaļas vai sastāvdaļas. Pēc sākotnējās garantijas vai jebkuras papildus iegādātas pagarinātas garantijas beigām, tehniskās apkopes pakalpojumus ir iespējams iegādāties no Infraredx par kompānijas cenām.

Infraredx garantē, ka instrumenta lietošanai paredzētā programmatūra pildīs tās programmatūras norādījumu, kad tā ir pareizi uzstādīta. Infraredx nodrošinās jebkādus programmatūras labojumus vai “bug-fixes”, kad tie kļūš pieejami, bez maksas viena (1) gada garumā pēc uzstādīšanas. Garantijas periods sāksies no dienas, kad Infraredx personāls ir uzstādījis tehniku un programmatūru, izņemot gadījumos, kad, pēc jūsu prasības, uzstādīšanas datums ir ticis novēlots.

Šeit uzskaitītā garantija nedarbosies gadījumā, ja bojājums ir radies dēļ nepareizas lietošanas, nevērības vai negadījuma rezultātā, tai skaitā, bet ne tikai: kad to darina neapmācīts darbinieks, lietošana ārpus instrumentam un papildierīcēm noteiktajām vides prasībām; dēļ lietotāja nepareizas vai nepiemērotas apkopes; interfeisu vai programmatūras, ko nav nodrošinājis Infraredx iestatīšana; izmaiņu vai uzlabojumu, kurus nav apstiprinājis Infraredx veikšana; dēļ labojumiem, ko veicis kāds cits, nevis Infraredx vai Infraredx sertificēts un apmācīts tehniskās apkopes darbinieks.

Garantijas piegāde, atgriešana, un korekcijas

Garantijas prasība ir jāveic savlaicīgi un Infraredx tā ir jāsaņem attiecīgās garantijas periodā. Ja ir nepieciešams atgriezt izstrādājumu, to salabot, vai veikt korekcijas, no Infraredx klientu apkalpes dienesta (1-800-596-3104) ir jāsaņem Izstrādājuma atgriešanas atļauja (Return Merchandise Authorization (RMA)). Infraredx jums dos norādījumus kā un kurp ir jānosūta izstrādājums. Visi produkti, kas tiek nosūtīti izmeklēšanai vai garantijas remontam, ir jānosūta priekšapmaksātā un apdrošinātā pakā, izmantojot Infraredx norādīto transporta pakalpojumu sniedzēju.

Visu garantijas laikā salaboto vai nomainīto sastāvdaļu, visas transportēšanas izmaksas ir pilnīga pircēja atbildība. Visos gadījumos, tā ir tikai un vienīgi Infraredx atbildība un pienākums noteikt jebkādu izstrādājuma bojājumu veidu un izcelsmi, tālab, Infraredx lēmums šai attiecībā būs neapstrīdams.

Atgriezta aprīkojuma dezinfekcija

Lai ievērotu ASV pasta un transporta likumiem, aprīkojumam, kas tiek atgriezts Infraredx, ir jābūt rūpīgi dezinficētam ar ķīmisku baktericīdu, kurš ir apstiprināts lietošanai slimnīcās. Ja aprīkojums tiks saņemts nedezinficēts, Infraredx rēķinu par aprīkojuma tīrīšanu piesūtīs klientam.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Lerobežojumi

Šī garantija neattiecas uz Dualpro™ IVUS+NIRS vai Infraredx Clarispro™ HD-IVUS intravaskulāro katetru un saistītajiem testa komponentiem vai citu OEM aprīkojumu, kas nav iekļauts Makoto Intravascular Imaging System™. Šī garantija nesedz normālu sistēmas kalibrēšanu, tīrīšanu vai apkopšanu. Visi bez Infraredx piekrišanas atgriezti izstrādājumi tiks nosūtīti atpakaļ uz sūtītāja adresi. Infraredx patur tiesības mainīt vai pārstāt šī produkta ražošanu, tā specifikācija vai cenu, bez iepriekšēja brīdinājuma.

Atlīdzināšana

Pircējs apņemas atlīdzināt un aizsargāt Infraredx pret visām un jebkādam darbībām, tiesas prasībām, pienākumiem pret, prasībām, naudas sodiem, zaudējumiem vai izdevumiem, tai skaitā, saprātīgiem advokāta honorāriem un prāvotāšanās izmaksām (turpmāk "zaudējumi"), kas ir uzliktas, vai radušās saistībā ar jebkādam vai visām darbībām, tiesas prāvām, pretenzijām un prasībām no trešajām pusēm, tai skaitā, bet ne tikai, tādām, kas izriet no vietējo, štata vai federālo likumu attiecībā uz izstrādājumu un tā lietošanu pārkāpumiem, to skaitā, bet ne tikai, zaudējumi, kas radušies no nekārtīgas pārbaudes, ievainojumi personai, īpašuma bojājumi vai iznīcināšanas, pacientiem, pielietojumam, darbībai, vai Infraredx izstrādājumu izmantošana, tai skaitā vienreizlietojamo izstrādājumu vairākkārtēja lietošanas, izņemot, ja šādi zaudējumi ir radušies dēļ Infraredx, tā darbinieku vai tā licencēta pārstāvja nolaidības. Neviena Infraredx aģents, darbinieks vai pārstāvis nav tiesīgs mainīt neko no turpmāka, vai pieņemt, ka, vai iesaistīt Infraredx jebkādam papildus atbildībai saistībā ar izstrādājumu.

Licences

Makoto Intravascular Imaging System™ sastāv gan no mehāniskām sastāvdaļām, gan programmatūrām, kuras ir izstrādājis un kuras pieder Infraredx Inc., kā arī no dažādām Infraredx licencētām programmatūrām no dažādiem programmatūru licencētājiem ("Infraredx's programmatūru piegādātāji"). Visas iestatītās Infraredx un Infraredx programmatūru piegādātāju programmatūras, kā arī saistītie datu nesēji, drukātā informācija, un tiešsaistes un elektroniskie dokumenti (PROGRAMMATŪRA) tiek aizsargāti ar autortiesību likumiem un starptautiskajām autortiesību līgumiem, kā arī intelektuālo tiesību likumiem un nolīgumiem. Šīs programmatūras ir nodotas jūsu lietošanā zem citiem nenododamas un atsaucamas licences vai apakšlicences pamata, lai tā tiktu izmantota tikai un vienīgi saistībā ar Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmu™, kuras licence var būt pilnīgāk izklāstīta atsevišķā produkta licences līgumā. Tālab, jums netiek nodotas nekādas PROGRAMMATŪRAS tiesības, īpašumtiesības, un, tālab, neviena tās daļa netiek nodota jums. Jūs drīkstat izmantot PROGRAMMATŪRU tikai Makoto intravaskulāro attēlu veidošanas sistēmā™. Jūs nedrīkstat: (1) kopēt (izņemot kā datņu dubultošanas nolūkā), izplatīt, izīrēt, iznomāt vai apakšiznomāt visas vai atsevišķas PROGRAMMATŪRAS daļas; (2) modificēt vai veikt atvasinātus darbus no PROGRAMMATŪRAS; (3) publiski rādīt PROGRAMMATŪRAS radīto vizuālo produkciju; vai (4) pārsūtīt PROGRAMMATŪRU tīklā, pa telefonu, elektroniski, vai jebkādā citā veidā. Jūs apņematies glabāt PROGRAMMATŪRAS saturu un veikt visu nepieciešami, lai programmatūras saturs nenonāktu neatļautā lietošanā. Jūs nedrīkstat veikt nekādas apgrieztas inženierdarbības, izjaukt vai sadalīt PROGRAMMATŪRU, izņemot tādā veidā un pakāpē, kā to skaidri nosaka attiecīgā likumdošana.

INFRAREDx GARANTĒ, KA SEIT PĀRDOTĀ IZSTRĀDĀJUMA IZVEIDES UN RAŽOŠANAS PROCESĀ IR TIKUŠI PIENĒMTI VISI SAPRĀTĪGI MĒRI. PROGRAMMATŪRA TIEK NODROŠINĀTA "TĀDA KĀDA IR" UN INFRAREDx NEGARANT, KA TĀ DARBOSIES NEPĀRTRAUKTI, BEZ KĻŪDĀM UN DEFEKTIEM. JEBKĀDS RISKS ATTIECĪBĀ UZ PIENĒMAMU KVALITĀTI, VEIKTSPĒJŪ, PRECIZITĀTI UN PŪLĒM (TAI SKAITĀ PIELIKTAJĀM PŪLĒM) IR TIKAI UN VIENĪGI JŪSU ATBILDĪBA TĀ ARĪ, NETIEK SNIEGTAS NEKĀŠDAS GARANTIJAS PRET JŪSU GANDARĪJUMU LIETOJOT PROGRAMMATŪRU VAI PRET PĀRKĀPUMIEM. ŠĪ GARANTIJA UN TĀS AIZSARDZĪBA, KĀ IZKLĀSTĪTS AUGSTĀK IR SPĒKĀ UN IZSLĒDZ VISAS CITAS GARANTIJAS, KAS NAV RAKSTISKI IZKLĀSTĪTAS ŠEIT, GAN AR LIKUMU VAI CITĀDI IZTEIKTA, GAN DOMĀTA, TAI SKAITĀ, BET NE TIKAI JEBKĀDAS PĀRDODAMĪBAS VAI PIEMĒROTĪBAS NOTEIKTAM MĒRĶIM GARANTIJAS.

IZSTRĀDĀJUMA LIETOŠANA, GLABĀŠANA, TĪRĪŠANA UN STERILIZĀCIJA, KĀ ARĪ CITI FAKTORI, KAS ATTIECAS UZ PACIENTIEM, DIAGNOZI, ĀRSTĒŠANU, ĶIRURGISKĀM OPERĀCIJĀM, KĀ ARĪ CITI FAKTORI ĀRPUS INFRAREDx TIEŠAS KONTROLES IESPAIDO IZSTRĀDĀJUMU UN NO TĀ



Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

GŪTOS REZULTĀTUS. INFRAREDx NEUZŅEMAS ATBILDĪBU PAR JEBKĀDIEM NEGADĪJUMA VAI IZRIETOŠIEM ZAUDĒJUMIEM, BOJĀJUMIEM, VAI TIEŠĀM VAI NETIEŠĀM IZMAKSĀM, KAS RADUŠĀS TIEŠI VAI NETIEŠI NO IZSTRĀDĀJUMA (TAI SKAITĀ, BET NE TIKAI LIETOŠANAS, ZAUDĒTU KLIENTU, APGROZĪJUMA UN IENĀKUMU, DATU, VAI REPUTĀCIJAS), PAT, JA INFRAREDx IR TICIES IEPRIEKŠ BRĪDINĀTS PAR ŠĀDU ZAUDĒJUMU IESPĒJAMĪBU. INFRAREDx NEUZŅEMĀS, NEDZ AĻĀUJ JEBKURAI CITAI PERSONAI SAVĀ VĀRDĀ UZŅEMTIES JEBKĀDU PAPILDUS ATBILDĪBU VAI GARANTIJAS SAISTĪBĀ AR ŠO IZSTRĀDĀJUMU. **INFRAREDx NEUZŅEMAS NEKĀDU ATBILDĪBU PAR JEBKĀDU APRĪJOJUMU, KAS IR TICIS PĀRSTRĀDĀTS VAI ATKĀRTOTI STERILIZĒTS, UN NEGARANTĒ, NEDZ IZTEIKTI, NEDZ DOMĀJAMI, TAI SKAITĀ, BET NE TIKAI, ŠĀDA APRĪKOJUMA PIEMĒROJAMOTĪBU VAI ATBILSTĪBU IZMANTOŠANAI NOTEIKTIEM MĒRĶIEM.**

Eksporta ierobežojumi

Izņemot, ja ir cita vienošanās ar Infraredx, ja jūs grasāties eksportēt Intravaskulāro attēlu veidošanas sistēma™, jebkādu eksporta atļauju saņemšana un likumdošanas, noteikumu, un visu valsts pārvaldes iestāžu regulējuma, tai skaitā, bet ne tikai Eksporta pārvaldības likuma ievērošana, ir pilnībā jūsu atbildībā. Jūs neeksportēsiet vai atkārtoti neeksportēsiet Infraredx sniegtos datus vai šādu datu tiešos produktus, ja tiek pārkāpti attiecīgie eksportēšanas noteikumi. Jūs atdzīstat, ka programmatūras nāk no ASV Jūs piekrītat pildīt visas uz programmatūru attiecināmās valsts un starptautiskās likumdošanas prasības, tai skaitā, ASV Eksporta pārvaldības likumu, un ASV valdības izdotos gala lietotāja un gala lietotājvalstu ierobežojumus un citu valstu likumus.

17.2 B pielikums: Ex Vivo un klīnisko pētījumu apkopojums

Infraredx tuvo infrasarkanā staru (NIR) attēlveidošanas sistēma ir tikusi izveidota, lai identificētu lipīdu kodolu saturošas pangas (LCPs) koronārajās artērijās. Šīs sistēmas LCP noteikšanas algoritms tika izveidots no datiem, kas tika iegūti no sirdžu autopsijām *ex vivo* pētījumā (CDEV3). Paralēli, *in vivo* klīniskais pētījums (Pivotal Clinical Study) (SPECTACL) gaitā tika apkopoti koronāro artēriju NIR mērījumiem informācija. *Ex vivo* pētījums perspektīvi izvērtēja NIR lasījumu precizitāti salīdzinājumā ar to histoloģiju, kamēr, klīniskais pētījums perspektīvi izvērtēja *in vivo* un *ex vivo* mērījumu vienādību. Vēlāk tika veikts prospektīvs *in vivo* klīnisko iznākumu pētījums (LRP pētījums), lai prospektīvi novērtētu NIR rādītāju spēju identificēt pacientus un asinsvadu segmentus, kuriem ir nopietnu nevēlamu sirdsdarbības traucējumu risks (MACE).

17.2.1 Ex Vivo pētījums (CDEV3)

Pētījuma mērķis

Ex vivo pētījuma mērķis bija kalibrēt un perspektīvi validēt Infraredx NIR attēlveidošanas sistēma LCP noteikšanā. Kalibrēšana un validēšana tika panākta izmantojot koronārās artērijas no cilvēku sirdžu autopsijām, kurā iepriekšdefinēti histoloģiskie kritēriji kalpoja par salīdzināšanas metodi.

Pētījuma izstrāde

Infraredx sistēmas kalibrēšana un validēšana tika veikta apkopojot kopierakstītu spektroskopisko un histoloģisko informāciju no 84 cilvēku sirdīm, 33 no kurām tika izmantotas kalibrēšanai, bet atlikusī 51 – beidzamajai validēšanai. Kalibrēšanas datu tabula tika izmantota, lai izveidotu vairākmācīgu diskriminācijas modeli, lai NIR mērījumos noteiktu LCP klātbūtni. Šis modelis tad tika perspektīvi validēts pārbaudot tā LCP noteikšanas spējas uz validēšanas datu tabulas.

Kalibrēšanā un validēšanā, katrs artērijas segments tika ievietots fiksatorā, izveidotā, lai atļautu asins perfūziju un precīzu NIR vietas mērījumu ierakstīšanu, ar turpmākām histoloģiskajām sekcijām. Visi izmeklējumi tika veikti automātiskas atvilkšanās un rotācijas ierīci, kas veic optisko uzgali artērijas garumā ar ātrumu 0.05 mm/s un ar rotācijas ātrumu 240r rpm. Atsevišķi spektri tika apkopoti ar ātrumu aptuveni 40Hz. Ar segmenta garumu aptuveni 50 mm, šī konfigurācija noveda pie aptuveni 4000 audu punktu izmeklēšanas katrā segmentā.

LCP tika definēta kā fibroateroma ar lipīdu serdi vairāk nekā 60 grādi perimetrālā vēzienā, vidēji vairāk nekā 200 mikronus bieza, un pārklāta ar fibrozu vidēji 40 – 50 mikronus biezu apvalku. Viena histoloģiskā sekcija tika analizēta uz katru 2 mm lielu artērijas šķērsriezumu (bloku). Artēriju histoloģiskās īpašības apkopojā patalogs, saskaņā ar “modified AHA classification” scheme (Virmani R, Kolodgie FD, Burke AP, Farb A, Schwartz SM. Lessons From Sudden Coronary Death : A Comprehensive Morphological Classification Scheme for Atherosclerotic Lesions. Arterioscler Thromb Vasc Biol. 2000; 20(5):1262-1275).

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

1. tabula. Donoru demogrāfiskie dati, slimības vēsture un nāves cēlonis

Īpašības	(n=51)
Demogrāfiskais profils	
Vīrietis, n (%)	36 (71)
Vidējais +/- SD vecums, gadi	65,9 ± 15
Slimības vēsture, n (%)	
Hipertonija	31 (61)
Hronisks smēķētājs	21 (41)
Cukura diabēts	17 (33)
Iepriekšēja hroniska sirds mazspēja	16 (31)
Iepriekšēja MI	11 (22)
Iepriekšēja KAŠ operācija (CABG)	4 (8)
Nāves cēloņi, n (%)	
Ar asinsvadiem saistīti	40 (78)
Ar asinsvadiem nesaistīti	8 (16)
Nezināmi	3 (6)

Pētījuma mērķparametri

Infraredx sistēmas diagnosticēšanas precizitāte tika izvērtēta trīs mērķparametros, izmantojot laukumu zem Receiver Operating Characteristic (ROC līknes (AUC) priekš divu veida klīniskajiem pielietojumiem: lokalizētai LCP noteikšanai un kopējā plāksnīšu ar lipīda kodolu skaita noteikšanai skenētajā artērijas segmentā.

Primārais mērķparametrs: Attēla precizitāte LCP noteikšanā, neņemot vērā pārklāja biezumu

Lokalizēta noteikšanas precizitāte tika izvērtēta visos skenētajos artērija adekvātajos 2 mm blokos, veic ROC analīzi, izmantojot Blok Chemogram kartes intensitātes vērtību pret pārotu histoloģisko izmeklējumu salīdzinājumus lūmena blokiem ar diametru mazāku par 3.0 mm. Blok Chemogram intensitāte ir 90. Percentiles intensitāte no Chemogram pikseliem skenētas artērijas 2 mm blokā, kas vizuāli atbilst 10% no visdzeltenākajiem pikseliem blokā. Histoloģiskais salīdzinājums bija LCP klātbūtne vai trūkums katrā no 2 mm blokiem. Tika aprēķinātas LBCI sliekšņvērtību procentuāli pozitīvas un negatīvas vienošanās, kamēr sliekšnis tika mainīts pa visiem iespējamajiem sliekšņiem, lai izliektu ārā ROC līkni, un tika aprēķināts laukums (AUC) zem ROC līknes. Primārajam mērķparametram LCP definīcijā netika uzlikti plāksnītes pārklāja biezuma ierobežojumi.

Sekundārais parametrs 1: Attēla precizitāte LCP noteikšanā ar pārklāja biezumu < 0.45 mm

Sekundārais mērķparametrā tika izmantota tā pati hipotēze un analizēšanas metodes kā primārajā mērķparametrā, bet LCP definīcija tika ierobežota līdz plāksnītēm ne

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

biezākām kā 0.45 mm vidēji. LCP plāksnītes biežākas par 0.45 mm tika analizētas, kā daļa no negatīvās grupas.

Sekundārais parametrs 2: Lipid core burden index (LCBI) precizitāte

Šis CDEV3 apstiprināšanas pētījuma sekundārais mērķparametrs atbalstīja sistēmas sekundāru pielietojumu: kopējā pangu ar lipīdu kodolu slodzi (Lipid Core Burden) skenētā artērijas segmentā izvērtēšanu izmantojot Lipid Core Burden Index (LCBI). Šī mērījuma precizitāte tika izvērtēta visos piemērotajos skenētajos artērijas segmentos, izmantojot ROC analīzi, LCBI vērtību pret pārrotiem histoloģiskajiem salīdzinājumiem. Visi lūmeni diametri tika iekļauti analīzē. LCBI ir skenēta segmenta Chemogram pikseļu frakcija, ar intensitāti lielāku par 0.06, kas vizuāli atbilst pārejai no sarkanas uz tumši oranžu krāsu Chemogram. Histoloģiskais salīdzinājums bija jebkāda izmēra fibroateromu klātbūtne vai trūkums katrā no skenētajiem blokiem. Tika aprēķinātas LCBI sliekšņvērtību procentuāli pozitīvas un negatīvas vienošanās, kamēr sliekšnis tika mainīts pa visiem iespējamajiem sliekšņiem, lai izliktu ārā ROC līkni, un tika aprēķināts laukums (AUC) zem ROC līknes.

Pētījuma rezultāti

Kopējais sistēmas AUC LCP noteikšanai neņemot vērā pārklāja biežumu tika aprēķināts kā 0.80 (95% no ticamības intervāla 0.76 – 0.85) artērijās ar lūmena diametru mazāku par 3.0 mm. Nosakot LCP ar apvalkiem plānākiem par 0,45 mm, AUC atkal bija 0.80 (95% no ticamības intervāla 0.76 – 0.84). AUC jebkādu fibroateromu noteikšanai artērijas segmentā izmantojot LCBI arī bija 0.086 (97.5% no ticamības intervāla 0.80-0.91) artērijās ar dažādiem diametriem. 2, tabula apkopo diagnostiskās precizitātes rezultātus no trijiem pētījuma mērķparametriem. Attēls 17-1 Attēlo atbilstošas procentuālo vērtību vienošanās kā Block Chemogram intensitātes sliekšņvērtību (Primārais mērķparametrs: un sekundārais parametrs 1) un LCBI sliekšņvērtības (sekundārais parametrs 2) darbības.

2. tabula: Rezultātu precizitāte trijiem Ex Vivo pētījuma mērķparametriem

Pētījuma mērķparametrs	AUC
Primārais mērķparametrs: Attēla precizitāte LCP noteikšanā, neskatoties un pārklāja biežuma ¹	0.80 (95% CI: 0,76-0,85)
Sekundārais parametrs 1: Attēla precizitāte LCP noteikšanā ar pārklāja biežumu < 0.45 mm ¹	0.80 (95% CI:0.76-0.84)
Sekundārais parametrs 2: Lipid core burden index (LCBI) precizitāte ²	0.86 (97.5% CI:0.80-0.91)

¹ 51 sirds, 122 segmenti, 1909 2mm bloki; vidējais lūmena diametrs <= 3 mm

² 51 sirds, 120 segmenti

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

17.2.2 Izšķirošais klīniskais pētījums (Pivotal Clinical Study) (SPECTACL)

Pētījuma mērķis

Vispārīgais SPECTAL pētījuma mērķis bija izvērtēt klīniskos apstākļos iegūtu mērījumu līdzību ar mērījumiem, kas iegūti no autopsijām. Klīnisko pacientu histoloģiskie salīdzinājumi nebija pieejami, tālab, neatļaujot tiešu *in vivo* pacientu NIR arteriālo attēlu precizitātes novērtējumu. Tādēļ, pētījumā tika izmantoti spektrālie dati, kas ir attēlu pamatā, lai demonstrētu, ka no *in vivo* pacientiem apkopotā informācija līdzinās *ex vivo* pētījumā izmantotajai informācijai.

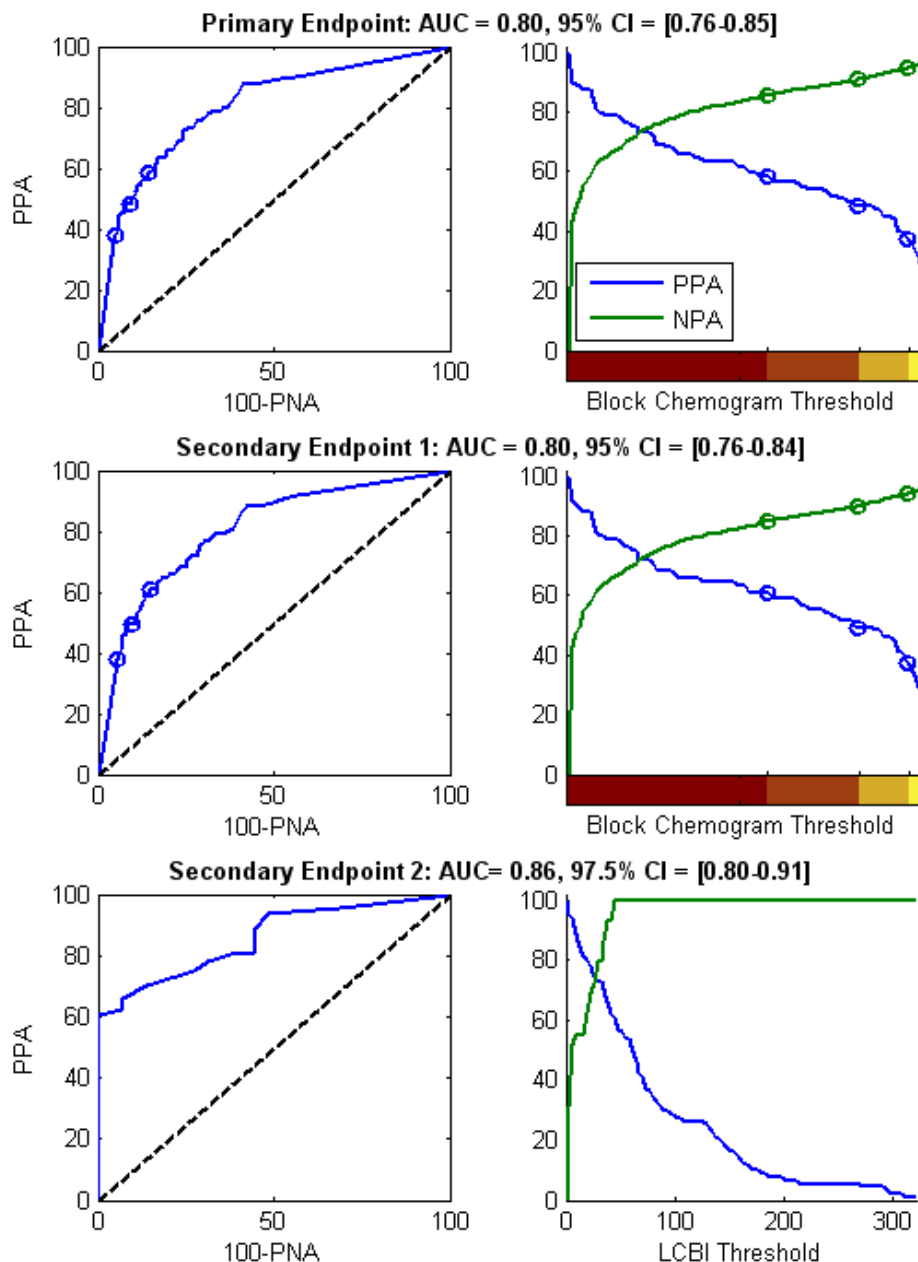
Pētījuma dizains

SPECTAL pētījums ir perspektīvs klīniskais pētījums vairākos medicīnas centros, kurā pacientiem tiek veikta plānotā perkutāna koronārā iejaukšanās *de novo* dabiska koronārās artērijas bojājuma ārstēšanai. Pētījumam tika reģistrēti pacienti ar stabilu vai progresējošu angīnu, kā arī pacienti ar stabilizētu akūtu koronāro sindromu. SPECTAL klīniskais pētījums tika izveidots, lai demonstrētu, ka no pacientiem iegūto datu spektrālās īpašības ļoti līdzinās no *ex vivo* pētījumā apkopoto datu spektrālajām īpašībām.

Pētījuma ilgums, klīniskie centri un pacientu reģistrēšana

SPECTAL pētījums ilga 21 mēnesi un norisinājās 6 dažādos klīniskajos centros ASV un Kanādā. Kopumā šajā laikā pētījumam tika reģistrēti 106 pacienti No 17 pacientiem netika apkopoti NIR attēli, tālab, analizēšanai ir pieejami dati no 89 pacientiem. Iemeslu nespējai apkopot datus skaitā bija nespēja atrast asinsvadu (7), kļūdas aparatūrā (7), procesuālas kļūdas (2), un nepareiza papildierīču sagatavošana (1).

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 17-1. ROC (kreisā sleja) un procentuālas pozitīvas un negatīvas piekrišanas līknes pret pārbaudes sliekšņvērtību (labā sleja) pētījuma trijiem parametriem. A: Primārais parametrs - bez pārklāja biezuma ierobežojuma. Chemogram precizitāte pret histoloģiju 2 mm blokos (51 sirds, 122 segmenti un 1909 mm² bloku) Trīs krāsu sliekšņi blokā (pārejot no sarkanās uz tumši oranžu, oranžu, gaiši oranžu un dzeltenu) noved pie pozitīvām un negatīvām vienošanās līkēm, kuras ir apzīmētas ar aplīšiem. B: Sekundārais parametrs 1 – Pārklāja biezuma ierobežojuma sliekšnis 450 mikroni. C: Sekundārais parametrs 2 – Lipid Core Burden Index (LCBI) precizitāte pret histoloģiju (51 sirds, 122 segmenti). PPA: percent positive agreement. PPA: percent negative agreement.

No 89 pacientiem, no 30 pacientiem apkopotie dati pētījuma gaitā tika atmaskoti algoritma izveidei. Tā rezultātā, iespējamai līdzību salīdzināšanai starp *in vivo* un *ex vivo* NIR mērījumiem atlika no 59 pacientiem apkopoti NIR attēlu dati.

3. tabula: Ex Vivo Demogrāfiskās un klīniskās īpašības

infraredx™
A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Demogrāfiskās īpašības	n=18 sirdis (%)
Vecums (gadi)	
Mean +/- SD vecums	65 ± 14
Dzimums	
Vīrietis	13 (72)
Rase	
Kaukāzietis	17 (94)
Afroamerikānis	0
Aziāts	1 (6)
Klusā Okeāna salu izcelsme	0
Amerikas Indiānis	0
Cits	0
Slimību vēsture	
Koronāro slimību vēsture ģimenē	9 (50)
Hipertonija	14 (78)
Cukura diabēts	6 (33)
Tabakas lietošana	9 (50)
Pārdzīvots infarkts	1 (6)
Galvas asinsvadu traucējumi/išēmiskas lēkmes	9 (50)
Sirds mazspēja	3 (17)
Nāves cēloņi	
<i>Ar asinsvadiem saistīti</i>	11 (61)
<i>Ar asinsvadiem nesaistīti</i>	3 (17)
<i>Nezināmi</i>	4 (22)

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

4. tabula: In vivo pacientu demogrāfiskās īpašības, slimību vēsture un klīniskā aina

Demogrāfiskās īpašības	n = 106 (%) ¹	n = 48 (%) ²
Vecums (gadi)		
Mean +/- SD	61,7 ± 10,0	61,4 ± 9,2
Dzimums		
Vīrietis	86 (81)	38 (79)
Rase		
Kaukāzietis	95 (90)	40 (83)
Afroamerikānis	5 (5)	2 (4)
Aziāts	1 (1)	1 (2)
Klusā Okeāna salu izcelsme	0 (0)	0 (0)
Amerikas Indiānis	0 (0)	0 (0)
Cits	4 (4)	4 (8)
Nezināma/nepaziņota	1 (1)	1 (2)

¹ Kopējais reģistrēto pacientu skaits

² Pacientu skaits iespējamās apstiprināšanas kopā ar spektriski pieņemamiem atvilkšanās izmeklējumiem (sk. **Pētījuma rezultātus**)

Slimību vēsture	n = 106 (%) ¹	n = 48 (%) ¹
Hiperlipidēmija	70 (66)	36 (75)
Hipertoniya	74 (70)	36 (75)
Cukura diabēts	23 (22)	11 (23)
Pārdzīvots infarkts	16 (15)	5 (10)
Iepriekšēja perkutāna iejaukšanās	28 (26)	13 (27)
Koronāro artēriju šuntēšanas operācija	3 (3)	0 (0)
Galvas asinsvadu traucējumi/išēmiskas lēkmes	0 (0)	0 (0)
Perifēro artēriju slimība	4 (4)	2 (4)
Koronāro artēriju slimību vēsture ģimenē	46 (43)	19 (40)
Sāpes krūtīs pēdējo 7 dienu laikā	67 (63)	33 (69)
Stabila angīna	54 (51)	27 (56)
Sirds mazspēja	6 (6)	0 (0)

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Klīniskā aina	n = 106	n=48
Pārdzīvots infarkts	15 (14)	8 (17)
Nestabila angīna	10 (9)	7 (15)
Stabila angīna	40 (38)	16 (33)
Pozitīva funkcionālā izpēte	25 (24)	14 (29)
Netipiskas sāpes krūtīs	9 (8)	0 (0)
Sirds mazspēja	1 (1)	0 (0)
Cits	6 (6)	3 (6)

Drošības pasākumi

Lai gan SPECTAL pētījums nepētīja Infraredx instrumenta drošību, nevēlamo incidentu uzraudzība nodrošināja, ka instrumenta drošības profils bija līdzīgs citu šāda veida katetru drošības profiliem. Ņemot vērā, ka Infraredx katetrs savā fiziskajā veidolā un izmantošanā līdzinās citiem IVUS katetriem, tika pieņemts, ka SPECTAL pētījuma ietvaros ar Infraredx katetru saistīto nevēlamo atgadījumu skaita un veida likmes būs līdzīgas bagātīgi dokumentētajai pieredzei IVUS katetru izmantošanā ar līdzīgu PCI pacientu grupu.

Pētījuma parametri

SPECTAL primārais parametrs tika vērtēts perspektīvā, izvērtējot pacientu daļu, kuru atvilkšanās skenēšanas izmeklējumi (pullbacks) līdzinājās autopsijā apkopotajiem datiem LCP algoritma mācību kopā. Atsevišķu pacientu atvilkšanās izmeklējumi tika uzskatīti par līdzīgiem ex vivo mērījumiem, ja vairāk par 80% pieņemamas kvalitātes spektra atvilkšanās laikā sasniedza ierobežojumus līdzīgos mērījumos, kā tas ir izklāstīts zemāk.

Spektra piemērotība

Spektrāli neadekvāti izmeklējumi (pullbacks) tika pieņemti par nepietiekamas kvalitātes spektriem, kas radušies no datu apkopošanas procesu kļūdām vai traucēkļiem, un tie tika izņemti no salīdzināmās informācijas. Atsevišķu spektru spektrālā piemērotība tika noteikta balstoties uz vairākiem noviržu mērījumiem (outlier metrics). Šie mērījumi tika ieviesti, lai noteiktu traucēkļus optisko staru kūļa ceļā, kuri varētu iespaidot spektrālos mērījumus. Noviržu mērījumi ietver:

- Spektrs apkopots virzītājstīgai aizšķērsojot artērijas sienīgu.
- Spektrs apkopots optiskajam uzgalim atrodoties vadītāja katetra iekšienē.
- Spektram pievērsta uzmanība dēļ optiskām svārstībām (t.i. Slikts optiskais savienojums, mikroburbuliši piepildīto katetru fizioloģiskajā šķīdumā).
- Spektram pievērta uzmanība dēļ sienīgu redzamības mērījuma (arteriālā sienīga nav redzama dēļ pārmērīgas traucējošas asins plūsmas).

Datu kvalitātes izvērtēšanas nolūkos atvilkšanās izmeklējums tika sadalīts 2 mm blokos, kurs no kuriem tika vērtēts uz spektra kvalitāti. Bloks tika atdzīts par spektrāli adekvātu, ja vairāk par 75% no blokā apkopotā spektra tiek vērtēti kā adekvāti. Izmeklējums,

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

savukārt, tika atdzīts par spektrāli adekvātu, ja vairāk par 75% no izmeklējumā apkopoto bloku tiek vērtēti kā adekvāti.

Spektrālās līdzības

Tika izmantoti divi daudzfaktoru rādītāji, lai noteiktu līdzību starp spektru un rādītājiem kalibrēšanas modelī: Mehalanobisa attālums (MD) un spektrālais F-vienādojums (SFR). Pirmais mēra kovariācijas mērāmo attālumu starp punktu un punktu kopuma centroīdu daudzdimensionālā vidē. Kalibrēšanas kopas paredzamā spektra "X" un vidējā spektra "Y", MD mērījumus sniedz (kvadrātā kāpinātas vienībās)

$$MD = (x - y)' S^{-1} (x - y), \quad (1)$$

Kur S^{-1} ir apmācības kopas kovariācijas matricas pretskaitlis. Ņemot vērā, kas dati sistēmas pielietojumā ir bimodāli (pozitīvi vai negatīvi LCP mērījumiem), katrai klasei tika izskaitļots atsevišķs MD. Tātad, viens MD tika aprēķināts ņemot vērā kalibrēšanas spektra ar pozitīvu LCP referenci (MD+) apakškopu, bet otrs – ņemot vērā kalibrēšanas spektra ar negatīvu LCP referenci (MD-) apakškopu. Dotais validēšanas spektrs ir nozīmēts mazākajam no abiem attālumiem (MD+ or MD-).

SFR ir variācijas spektra kvadrātā kāpinātu reziduāļu summa pret kalibrēšanas kopas kvadrātā kāpinātu reziduāļu aptuveno summu. Spektrālais reziduālis (Spectral residual) ir starpība starp starpība starp ar modeli izplēstu zemākas dimensionālās projekcijas telpā izveidotu aplēsto spektru un reālo izmērīto spektru. Spektra reziduāļi e_{val} and e_{cal} , kuri atbilst validēšanas un kalibrēšanas spektriem, atbilstoši, dotais SFR tiek aprēķināts

$$SFR = m \left(\sum_{k=1}^n e_{val,k}^2 \right) / \left(\sum_{i=1}^m \sum_{k=1}^n e_{cal,i,k}^2 \right), \quad (2)$$

m kalibrēšanas spektram un n viļņu garumiem spektrā.

Atvilkšanās izmeklējums tika atdzīts par līdzīgu, ja vismaz 80% no adekvātā spektra izmeklējumā bija zemāki par abu – MD un SFR sliekšņiem. MD un SFR sliekšņvērtības tika noteiktas *ex vivo* kalibrēšanā, kā daļa no algoritma parametriem.

Hipotēzes testēšana

Nulles hipotēze testēšanai bija:

$$H_0: p \leq 0.67$$

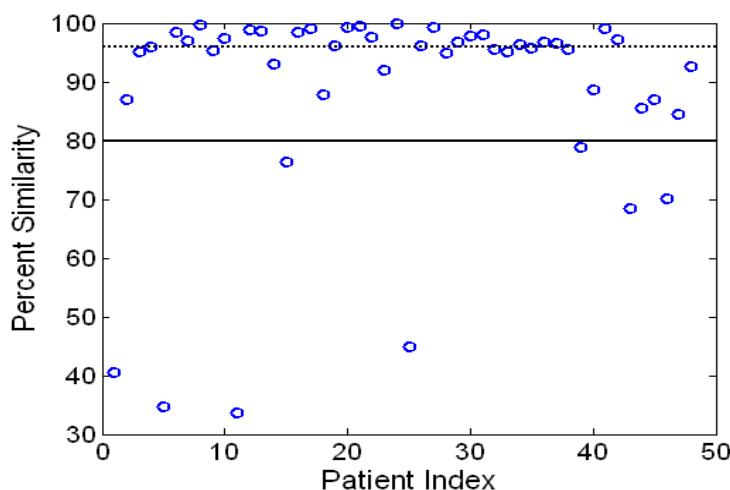
$$H_a: p > 0.67$$

Kur p ir pacientu proporcija demonstrējoša spektrālās līdzības starp klīniskajiem izmeklējumu ierakstiem un autopsiju datu kopām. Nulles hipotēze bija jānoraida, tālab, tiku sasniegts primārais mērķparametrs, ja 95% ticamības intervāla zemākā robeža pārsniegtu 0.67.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Pētījuma rezultāti

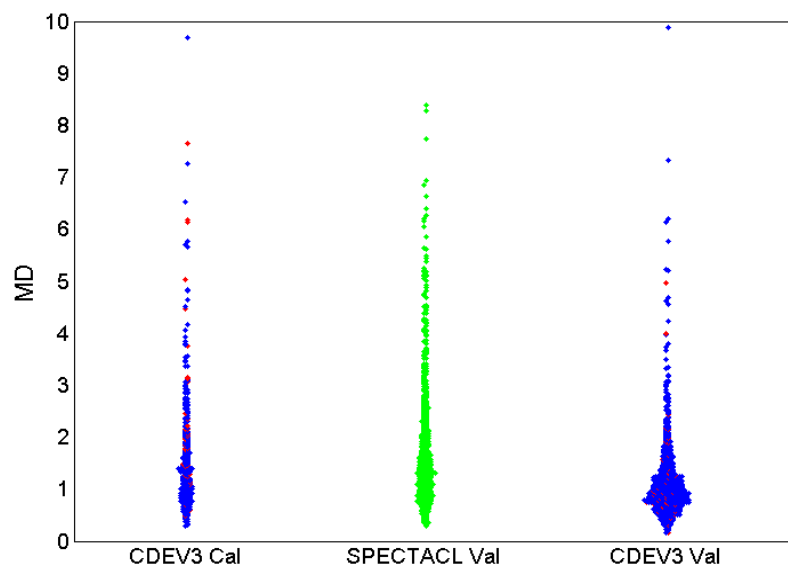
Kopumā 59 pacientu izmeklējumi (pullbacks) (viens izmeklējums uz pacientu) tika izvērtēti apstiprināšanai. Vienpadsmit izmeklējumi tika atdzīti par spektrāli neadekvātiem dēļ sliktas optiskā savienojuma, pārmērīga burbulīšu skaita katetru fizioloģiskajā šķīdumā, asins plūsmas traucējumiem vai asinsvada sienas aizšķērsojumiem dēļ pārmērīga asins daudzuma artērijās. No 48 derīgajiem izmeklējumiem, 40 izrādījās spektrāli līdzīgi *ex vivo* pētījuma spektram ar izdošanās rādītāju 0,83 (95% no ticamības intervāla 0.70-0.93). Šis rezultāts sasniedz SPECTACL primāro mērķparametru, demonstrējot, ka zemākā robeža uz 95% ticamības intervāla pārsniedz 0.67. Attēls 17-2 Izvieto visu 48 izmeklējumu procentuālās līdzības. Pārtrauktā horizontālā līnija attēlo izmeklējumu (pullbacks) vidējo spektrālo līdzību vērtību (96%). Nepārtrauktā horizontālā līnija attēlo izmeklējumu spektrālo līdzību vērtēšanas zemāko līniju.



Attēls 17-2: Adevātu izmeklējumu procentuālā līdzība. Pārtrauktā līnija ir līdzību vidējā procentuālā vērtība (96%)
Procentuālā līdzība tiek definēta kā spektra procentuālā vērtība izmeklējumā, kura ietilpst abu – MD un SFR mērījumu sliekšņvērtībā. Nepārtrauktā melnā līnija ir minimālai 80% sliekšnis, lai izmeklējums tiktu uzskatīts par spektrāli līdzīgu. Četrdesmit no 48 izmeklējumiem (0.83) ir procentuāla vērtība, kura pārsniedz sliekšņvērtību. SPECTAL pētījuma *in vivo* spektra salīdzinājums ir ticis attiecināts pret CDEV3 *ex vivo* kalibrēšanas spektru (18 sirdis).

attēls 17-3Tiek piedāvāts papildus grafisks attēls, kurā var redzēt spektrālās līdzības apkopotas no pacientiem ar datiem, kas tikuši apkopoti no autopsijām. Attēlā izkārtu MD mērījumus no atlasē kārtībā atlasīta 1% spektru no CDEV3 kalibrēšanas (18 sirdis), SPECTACL un CDEV3 validēšanas datu kopām. Nozīmīgā datu pārklāšanās dažādu datu kopu starpā, norāda uz līdzībām *in vivo* un *ex vivo* spektros, kuri tikuši izmērīti ar Infraredx NIR attēlu veidošanas sistēmu.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



attēls 17-3: Līdzības starp CDEV3 ex vivo un SPECTAL in vivo spektriem uz MD skalas. Sarkanā krāsa norāda pozitīvu LCP no histoloģijas; zilā norāda uz negatīvu LCP no histoloģijas; zaļā – bez histoloģijas CDEV3 Cal = kalibrēšanas modeļa dati (18 sirdis, 51 segments, 790 spektri); SPECTC Val = klīniskā pētījuma dati (48 pacienti, 48 segmenti, 1770 spektri); CDEV3 Val = apstiprinājuma dati (51 sirds, 126 segmenti, 3416 spektri). Katra kopa reprezentē 1% no spektriem izlases veidā atlasītiem no katras kopas.

Drošības pasākumi

SPECTACL izšķirošajā pētījumā, NIR spektrs dati tika apkopoti no 89 pacientiem. Kopā ar vēl 10 pacientiem no iepriekšēja priekšizpētes pētījuma, attēlveidojošais katetrs tika ievietots 99 pacientos. Šo procedūru laikā, nekādi nevēlami atgadījumi netika novērtēti, kā saistīti ar šo ierīci.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

17.2.3 Klīnisko rezultātu pētījums (LRP pētījums)

Pētījuma mērķis

LRP pētījuma vispārējais pētījuma mērķis bija noteikt pacientiem, kuriem tiek veikta vairāku asinsvadu NIRS-IVUS attēlu iegūšana, saistību starp LRP, kas konstatētas ar intrakoronāro NIRS nestenozejošās vietās, un turpmāko koronāro notikumu prognozēšanu no jauniem bojājumiem gan pacienta līmenī (neaizsargāti pacienti), gan segmenta līmenī (neaizsargāta plātnīte).

Pētījuma noformējums

LRP pētījums bija daudzcentru, prospektīvs pētījums ar pacientiem ar stabilu išēmisku sirds slimību vai stabilizētu akūtu koronāro sindromu (ACS), kas tika pārbaudīts ar angiogrāfiju un NIRS-IVUS attēlu iegūšanu, lai noteiktu vienu vai vairākus iespējamus vainīgos bojājumus. Pēc visu angiogrāfiski plūsmu ierobežojošo bojājumu veiksmīgas perkutānas koronārās iejaukšanās (PCI) tika veikta intravaskulāra attēlveidošana ar kombinēto NIRS-IVUS katetru vismaz divos traukos un vismaz 50 mm garās koronārās artērijās. Pēc tam NIRS-IVUS dati tika nosūtīti uz centrālo laboratoriju, lai noteiktu LRP esamību vai neesamību.

Ar visiem reģistrētajiem pacientiem ar lielu LRP ($\text{maxLCBI}_{4\text{mm}} \geq 250$), ko konstatēja NIRS, sazinājās 2, 6, 12 un 24 mēnešos, lai noteiktu, vai nav noticis jauns koronārs notikums. Nejauši izvēlēta puse pacientu ar nelielu LRP vai bez tās ($\text{maxLCBI}_{4\text{mm}} < 250$) saņēma identisku novērošanu.

Pētījuma periods, klīniskās vietas un uzņemšana

LRP pētījums notika 25 mēnešus 44 klīniskās vietās ASV un Eiropā. Kopumā šajā periodā pētījumā tika iekļauti 1563 pacienti. NIRS datus nevarēja analizēt 11 no šiem pacientiem, kā rezultātā primārajai analīzei tika iegūti dati no 1552 pacientiem. Primārajā analīzē tika iekļauts 1271 pacients, kas tika iedalīts novērošanas grupā.

Pētījuma hipotēzes un mērķparametri

Pētījums tika izstrādāts, lai pārbaudītu divas primārās hipotēzes ar saistītiem mērķa kritērijiem.

Neaizsargāta pacienta hipotēze - 24 mēnešu novērošanas laikā pēc NIRS-IVUS attēlu iegūšanas tiks konstatēta saistība starp sākotnējo vērtību $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$ (visiem analīzē iekļautajiem koronāro artēriju segmentiem) un neindeksētā vainīgā MACE (NC-MACE) sastopamību notikumiem.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Neaizsargāta pacienta mērķparametri – Lai pārbaudītu saistību starp maxLCBI_{4mm} visās attēlotajās artērijās un turpmāko nevainīgo MACE. Vispirms tika analizēts viendimensiju proporcionālo apdraudējumu regresijas modelis, kurā maxLCBI_{4mm} ir vienīgais neatkarīgais mainīgais un NC-MACE ir rezultāts. Nulles hipotēze tika pārbaudīta ar Wald testu, ka regresijas koeficients proporcionālā apdraudējuma regresijas modelī būtiski atšķiras no 0. Šī analīze noteica, vai maxLCBI_{4mm} ir NC-MACE riska faktors.

Šī vienfaktoru analīze bija primārās neaizsargātā pacienta hipotēzes galīgais tests. Balstītajās analīzēs tika izvērtēta proporcionālā riska pieņēmuma pamatotība. Proportionālie riska pieņēmumi tika novērtēti pirms modeļa izmantošanas; tomēr, ja tas tiktu noraidīts, secinājumu izdarīšanai būtu izmantots Lin-Wei novērtētājs.

Pēc tam, kad vienfaktoru analīze tika noteikta kā pozitīva, tika veikta papildu daudzfaktoru analīze, lai novērtētu LRP noteikšanas NIRS pieaugošo prognostisko vērtību ārpus parastajiem riska mērījumiem, pielāgojot proporcionālus apdraudējumu regresijas modeļus, kas ietver maxLCBI_{4mm} vērtību un citus identificētus prognostiskos mainīgos, kas nav saistīti ar NIRS IVUS attēlu iegūšanu.

Lai identificētu mainīgos lielumus, kas jāiekļauj daudzfaktoru modelī, tika veikta pakāpeniska regresija, maskējot NIRS un IVUS datus, lai identificētu prognostiskos faktorus (tostarp, bet ne tikai ACS, diabētu, nieru mazspēju, hipertensiju, vecumu > 65, vīriešu dzimumu, paaugstinātu holesterīna līmeni sākotnējā stāvoklī un paaugstinātu holesterīna līmeni novērošanas periodā), izņemot NIRS vai IVUS datus, kas saistīti ar NC-MACE iznākumu. Ar šo modeli tika pievienots maxLCBI_{4mm}, lai novērtētu tā pieaugošo prognostisko vērtību.

Neaizsargāta plātnīšu hipotēze -24 mēnešu novērošanas laikā būs saistība starp koronārās artērijas proksimālā, vidējā vai distālā segmenta maxLCBI_{4mm} un sekojošā vainīgā bojājuma sastopamību šajā segmentā, kas izraisa NC-MACE notikumu.

Neaizsargāts plātnīšu mērķparametrs – Lai pārbaudītu saistību starp maxLCBI_{4mm} segmentā un nākotnes NC-MACE sastopamību tajā pašā segmentā.

Neaizsargāto plātnīšu hipotēzē katrs atsevišķs koronāro artēriju segments tiek uzskatīts par atsevišķu novērošanas vienību. Pētījuma dalībnieks var sniegt rezultātus vidēji līdz 12 segmentiem.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Lai pārbaudītu šo hipotēzi, proporcionāls bīstamības regresijas modelis tika piemērots ar maxLCBI_{4mm} koronāro artēriju segmentā kā iedarbības mērs un NC-MACE 24 mēnešu laikā, ko izraisīja jauns vainīgā bojājums šajā segmentā kā iznākums. Šī analīze tika veikta, pielāgojot iespējamo klasterizācijas efektu pacientam, izmantojot Wei, Lin un Weissfeld (WLW) metodoloģiju. Primārā neaizsargātā plātnīšu analīze bija vienfaktoru analīze, kas noteica, vai maxLCBI_{4mm} ir statistiski nozīmīgs NC-MACE notikumu riska faktors.

Galvenie sekundārie mērķparametri – Tika analizēti galvenie sekundārie parametri gan neaizsargātā pacienta, gan neaizsargāto plātnīšu analīzei.

- (1) Lai testētu saistību starp maxLCBI_{4mm} > 400 sliekšni pacientam un turpmāko NC-MACE gadījumu biežumu.
- (2) Lai testētu saistību starp maxLCBI_{4mm} > 400 sliekšni koronāro artēriju segmentā un turpmāko NC-MACE gadījumu biežumu šajā segmentā.

Rezultāti

1271 pacientam novērošanas grupā vidējais novērošanas ilgums bija 732 ± 27 dienas.

Sākotnējie raksturlielumi

Pētījuma kohortas sākotnējie raksturlielumi bija tipiski pacientiem, kas tika minēti PCI un ir parādīti 5. tabulā. Vidējais vecums bija 64 gadi, 69,5% bija vīrieši un 36,7% bija cukura diabēts. Stabila stenokardija ar pozitīvu stresa testu vai bez tā bija dominējošā pacientu klīniskā izpausme. PCI tika veikts 87,5% pacientu.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

5.tabula: Pacientu demogrāfiskie, klīniskie un attēlojuma raksturlielumi

Rādītājs	Vērtība	n vai %
Vecums (gadi)	64 ± 10.3	1271
Vidējais	64	
Starpkvartīļu diapazons	57-71	
Vīrietis	883/1271	69.5%
Diabēts	464/1266	36.7%
Diabēts, kam nepieciešams insulīns	162/1243	13%
Smēķēšanas vēsture (jebkāda)	687/1249	55%
Pašreizējie smēķētāji	282/1249	22.6%
Hipertonija	1019/1267	80.4%
Hiperlipidēmija	1013/1261	80.3%
Ģimenes anamnēzē koronāro artēriju slimība	782/1386	56.4%
Iepriekšējs miokarda infarkts	294/1253	23.5%
Iepriekšējs PCI	569/1267	44.9%
Klīniskais noformējums		
Stabilizēts STEMI	32/1271	2.5%
Ne-STEME	182/1271	14.3%
Nestabila stenokardija	468/1271	36.8%
Stabila stenokardija vai pozitīvs stresa tests	589/1271	46.3%
BMI	30.2 ± 6.5	1262
Holesterīna panelis*		
Kopējais holesterīns mg/dl	163.5 ± 45.6	875
LDL mg/dl	91.7 ± 40.4	846
HDL mg/dl	44.7 ± 15.2	867
Triglicerīdi mg/dl	152.3 ± 127.5	859
Slimo asinsvadu skaits	1 ± 0.7	1227
<70% jebkurā epikarda artērijā	268/1227	21.8%
Viens	702/1227	57.2%
Divi	228/1227	18.6%
Trīs	29/1227	2.4%
PCI veikts Index#	1111/1270	87.5%

* Apkopotie (sākotnējās holesterīna vērtības vai pirmās holesterīna vērtības 24 mēnešu laikā, ja pacientam reģistrācijas laikā tika veikta statīnu terapija)

PCI detaļu kopsavilkums 6. un 7.tabulā

Pamata attēlu iegūšana

Novērotajā populācijā vidējais skenēto artēriju skaits vienam pacientam bija $2,1 \pm 0,5$ ar ≥ 50 mm piemērotu asinsvadu 89,5% asinsvadu. Kopumā skenētās artērijas kopējais garums bija $139 \pm 45,2$ mm, un kopējie analizējamie NIRS dati nestentētā asinsvadā bija $97,8 \pm 43,4$ mm (6. tabula). Šo skenēto asinsvadu vidējais maxLCBI_{4mm} bija $359,2 \pm 175,1$ un 38,8% no skenētajām artērijām maxLCBI_{4mm} bija vairāk nekā 400. Reģistrētajā populācijā (1552) šo skenēto asinsvadu vidējais maxLCBI_{4mm} bija $318,7 \pm 184,4$ un 31.9% artēriju bija maxLCBI_{4mm} > 400.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Ware segmenta vidējais garums bija $21,2 \pm 9,1$ mm ar lielāko daļu skenēto Ware segmentu kreisajā priekšējā lejupejošā artērijā. Vidējais Ware maxLCBI_{4mm} bija $165 \pm 177,1$ un 11,5% pacientu maxLCBI_{4mm} bija lielāks par 400. Ierakstītajā Ware segmentu populācijā (6884) vidējais Ware segments maxLCBI_{4mm} bija $147,5 \pm 169,7$.

6.tabula: Laboratorijas pamatdati, pacients

Rādītājs	Pacienta līmenis	
	Vērtība	n vai %
Pacienta līmeņa maxLCBI _{4mm} akļajā artērijas skanēšanā	738/1271	58.1%
Pacienta līmeņa maxLCBI _{4mm} neakļajā artērijas skanēšanā	533/1271	41.9%
Artērija attēlo		
LM	5/1271	0.4%
LAD	1148/1271	90.3%
RCA	546/1271	43.0%
LCX	967/1271	76.1%
≥ 50mm atbilstoša asinsvada	1137/1271	89.5%
Skanēto asinsvadu skaits	2.1 ± 0.5	1271
Kopējais skanēto asinsvadu garums , mm	139 ± 45.2	1271
Kopējais atbilstošais asinsvadu garums , mm*	97.8 ± 43.4	1271
Pacienta līmenis maxLCBI _{4mm}	359.2 ± 175.1	1271
Vidējais	353	
Starpkvartīļu diapazons	257-476	
Pacienta līmenis maxLCBI _{4mm} > 400	493/1271	38.8%
Ware segmentu skaits	5.2 ± 1.8	1271

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

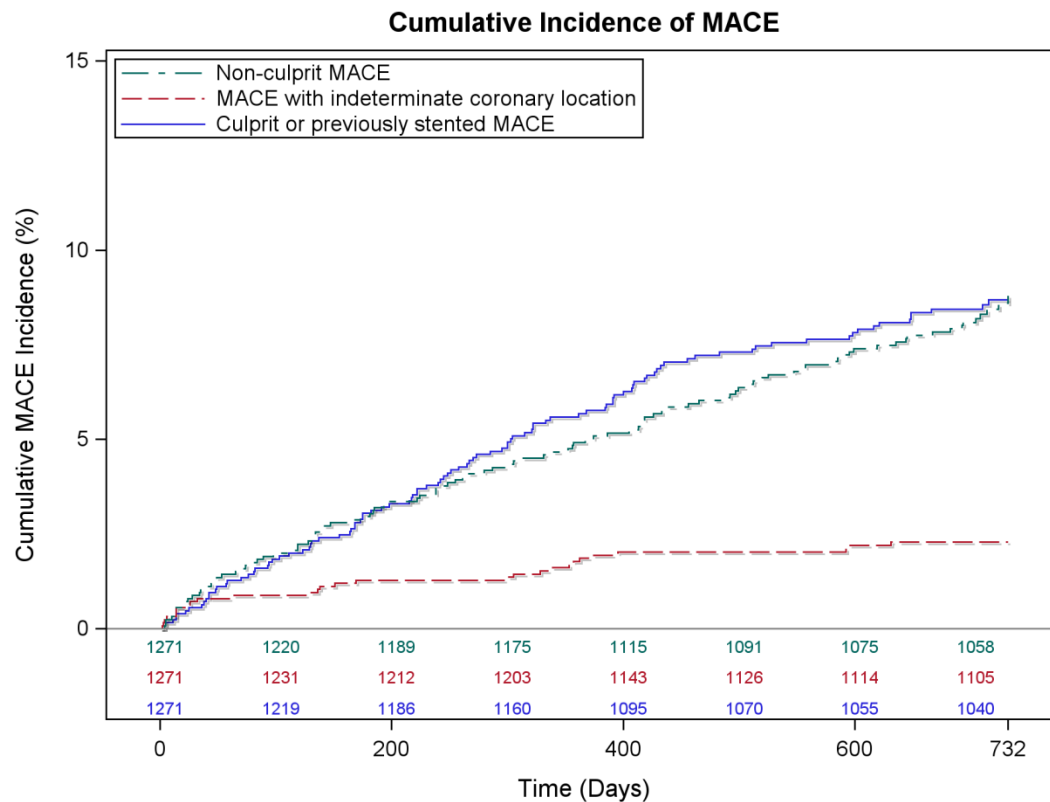
7.tabula: Laboratorijas pamatdati, asinsvadu segmenti

Rādītājs	Ware segmenta līmenis± Vērtība	n vai %
Skanētā artērija		
LM	6/5755	0.1%
LAD	2656/5755	46.2%
RCA	1277/5755	22.2%
LCX	1807/5755	31.4%
Segmenta atrašanās vieta		
Proksimāls	2248/5755	39.1%
Vidējs	1927/5755	33.5%
Distāls	1246/5755	21.7%
Tāli distāls	334/5755	5.8%
Ware segmenta garums		
=30 mm	2159/5755	37.5%
<30 mm	3482/5755	60.5%
>30 mm	114/5755	2%
Ware segmenta garums (mm)	21.2 ± 9.1	5755
Plātnītes līmenis maxLCBI _{4mm}	165 ± 177.1	5755
Vidējais	113	
Starpkvartilu diapazons	0-283	
Plātnītes līmenis maxLCBI _{4mm} > 400	664/5755	11.5%

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Nopietni nevēlami sirdsdarbības traucējumi

24 mēnešu novērošanas laikā tika novēroti 3 notikumu veidi. Kumulatīvā sastopamības funkcija nevainīgajam MACE bija 8,8% (n = 103), vainīgā vai iepriekš stentētā MACE bija 8,7% (n = 104), un notikumi ar nenoteiktu koronāro lokalizāciju bija 2,3% (n = 28), Attēls 17-4.



Attēls 17-4: Kumulatīvās sastopamības funkcija pēc MACE veida. Nevainīgais MACE – 8,8%; Vainīgais vai iepriekš stentētais MACE – 8,7%; MACE ar nenoteiktu koronāro atrašanās vietu – 2,3%.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Neaizsargāti pacienti un neaizsargāti plātnītnes līmeņa mērķparametri

Nevainīgo MACE neatkarīgā korelācija novērošanas laikā ir parādīta 3. tabulā.

MaxLCBI_{4mm} kā nepārtrauktam mainīgajam koriģētā riska attiecība bija 1,17 (95% CI [1.04-1.31], p=0.005), lai 24 mēnešu laikā novērotu NC-MACE notikumu ar katru 100 vienību maxLCBI_{4mm} pieaugumu. Pacientiem ar maxLCBI_{4mm}, lielāku par 400, koriģētā riska attiecība pret NC-MACE bija 1,84 (95% [1,22-2,77], p=0,003), lai novērotu NC-MACE attiecībā pret pacientiem ar 400 vai mazāku.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

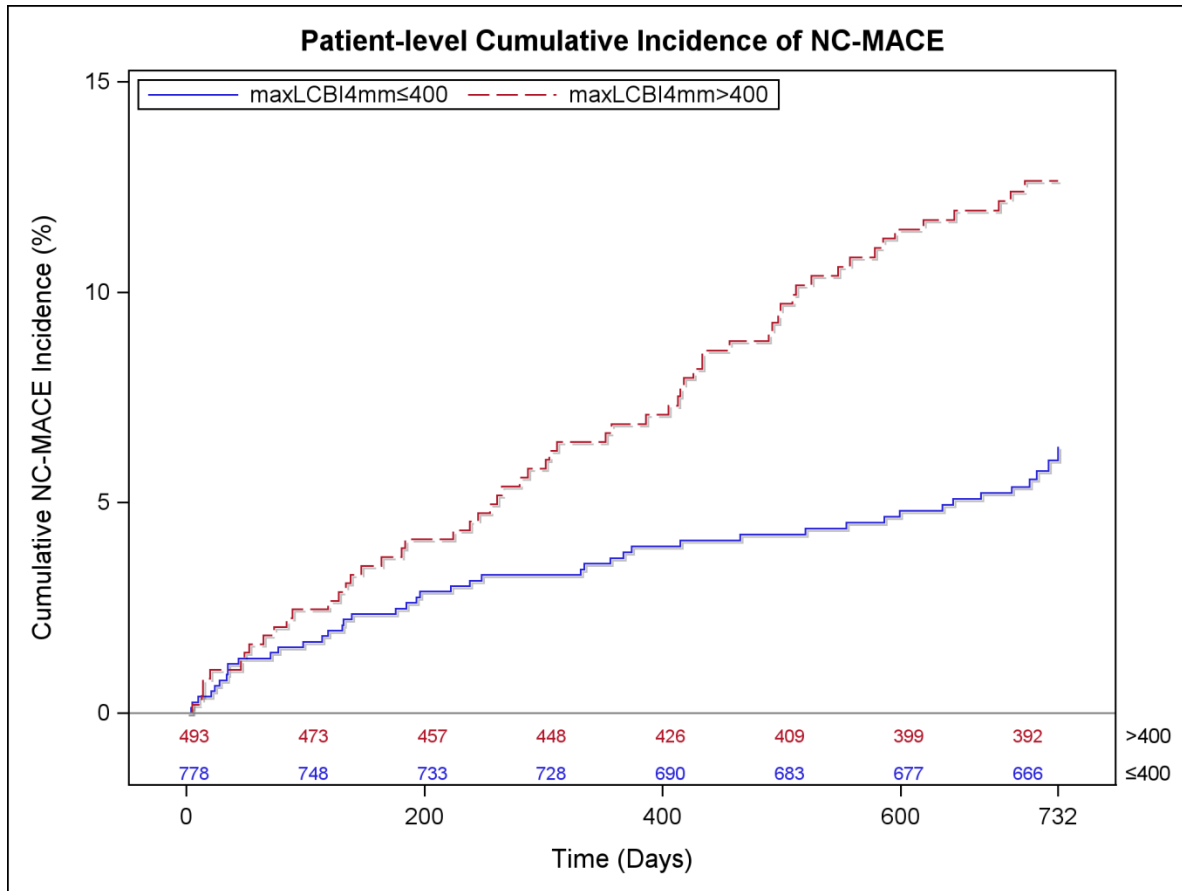
8.tabula: Līdzprimārā parametra proporcionālo apdraudējumu modeļi

Neaizsargāta pacienta līmeņa nekorrigēti un pielāgoti Cox proporcionālā apdraudējuma modelis		
Rādītājs	Bīstamības koeficients [95% CI]	
	maxLCBI_{4mm} nepārtraukts	maxLCBI_{4mm} > 400
Tikai nekorrigēts LCBI		
maxLCBI _{4mm}	1.21 [1.09-1.35]	2.18 [1.48-3.23]
Daudzfunkcionāli pielāgots modelis		
maxLCBI _{4mm}	1.17 [1.04-1.31]	1.84 [1.22-2.77]
Vecums	0.99 [0.97-1.01]	0.99 [0.97-1.01]
Vīrietis	0.81 [0.53-1.23]	0.83 [0.54-1.26]
Diabēts	1.29 [0.85-1.97]	1.29 [0.85-1.97]
Hipertonija	2.13 [1.04-4.34]	2.11 [1.04-4.31]
Hroniska nieru mazspēja	2.00 [1.15-3.49]	2.00 [1.15-3.49]
Smēķēšanas vēsture	1.44 [0.95-2.18]	1.45 [0.96-2.19]
Iepriekšējais PCI	1.45 [0.97-2.18]	1.43 [0.96-2.15]
Prezentācija ar ACS	1.22 [0.72-2.06]	1.23 [0.73-2.08]
Neaizsargāta plātnīšu līmeņa nekorrigēti un pielāgoti Cox proporcionālā apdraudējuma modeļi*		
Rādītājs	Bīstamības koeficients [95% CI]	
Tikai nekorrigēts LCBI		
maxLCBI _{4mm} - nepārtraukts	1.45 [1.28-1.64]	
maxLCBI _{4mm} >400	4.12 [2.32-7.32]	
Daudzfunkcionāli pielāgots modelis		
maxLCBI _{4mm} >400	4.31 [2.37-7.83]	

* Pacientu kopa pielāgota, izmantojot Wei Lin Weissfeld metodoloģiju

Aprēķinātās kumulatīvās sastopamības funkcijas pacientiem virs un zem iepriekš noteiktā maxLCBI_{4mm} sliekšņa 400 ir parādītas 17-5 attēlā.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata



Attēls 17-5: Pacienta līmeņa kumulatīvā NC-MACE sastopamība; mazāka vai vienāda ar 400 – 5,8%; lielāka par 400 – 12,6%, P<0,001.

9. tabulā parādīta kumulatīvā NC-MACE sastopamība pacienta novērošanas laika punktos 2, 6, 12 un 24 mēneši.

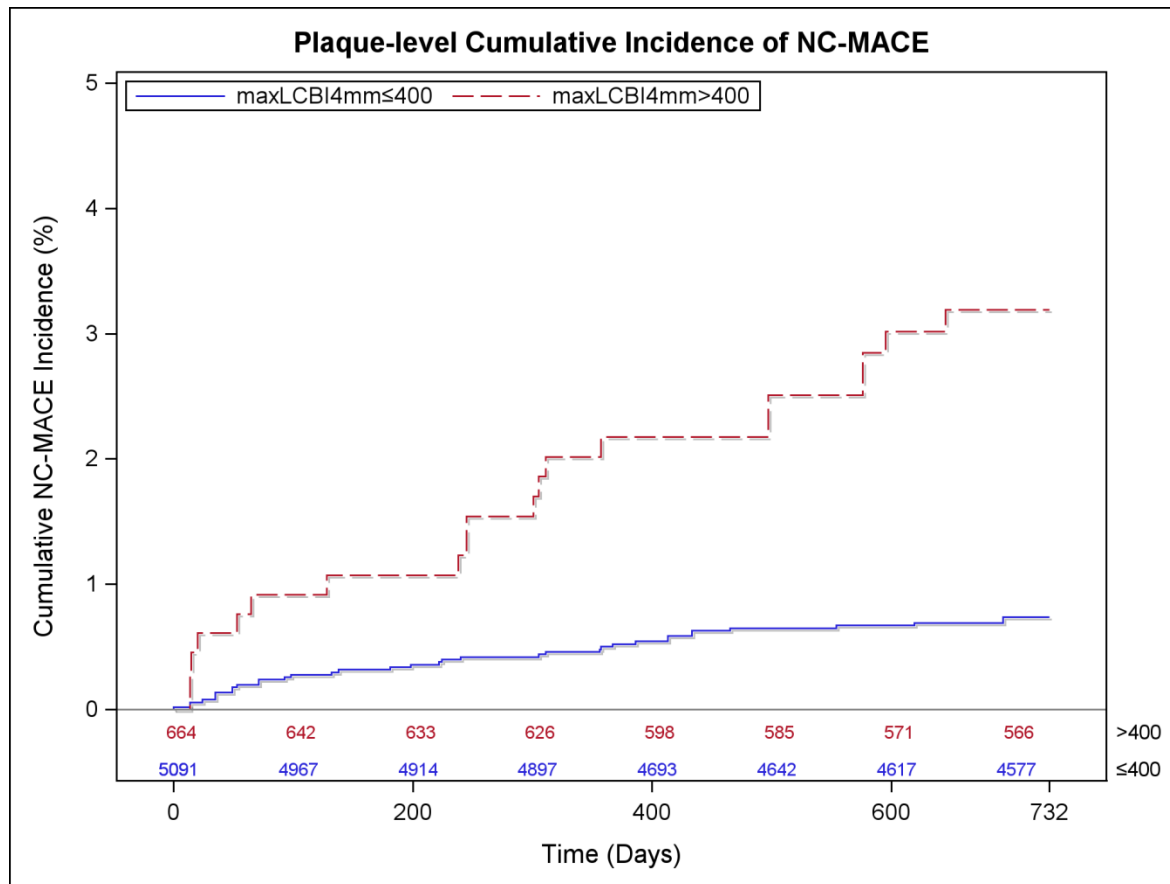
9.tabula: Pacienta līmeņa kumulatīvā NC-MACE (%) sastopamība

	2 mēneši	6 mēneši	12 mēneši	24 mēneši
Pacienti ar lielu LRP (maxLCBI _{4mm} ≥ 400) (Neaizsargāti pacienti)	1.3	2.5	3.7	5.8
Pacienti ar mazu vai bez LRP (maxLCBI _{4mm} < 400)	1.6	3.7	6.9	12.6

Plātnītes līmenī neizlīdzinātā riska attiecība, lai novērotu nākamo notikumu koronārajā segmentā 24 mēnešu laikā bija 1,45 (95% CI [1,28-1,64], P <0,001) ar katru 100 vienību palielinājumu maxLCBI_{4mm}. Koronārajam segmentam, kura maxLCBI_{4mm} ir lielāks par 400, nenoregulēta riska attiecība bija 4,12 (95% CI [2,32-7,32], P<0,001). Kumulatīvās

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

sastopamības funkcijas Ware segmentiem virs un zem iepriekš noteiktā maxLCBI_{4mm} sliekšņa 400 ir parādītas Attēls 17-6.



Attēls 17-6: Plātnītes līmeņa kumulatīvā NC-MACE sastopamība; mazāks vai vienāds ar 400 – 0,7%; lielāks par 400 – 3,2%, P<0,001.

Drošība

LRP pētījuma laikā NIRS-IVUS attēlu iegūšana tika veikta 1563. Sešus pacientus (0,3%) klīnisko notikumu komiteja atzina par saistītiem ar ierīci.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata

17.3 C pielikums: Atsauces literatūra

- 1 Gardner CM, Tan H, Hull EL, et al. Detection of lipid core coronary plaques in autopsy specimens with a novel catheter-based near-infrared spectroscopy system. *JACC Cardiovasc Imaging* 2008; 1: 638–48.
- 2 Waxman S, Dixon SR, L’Allier P, et al. In vivo validation of a catheter-based near-infrared spectroscopy system for detection of lipid core coronary plaques: initial results of the SPECTACL study. *JACC Cardiovasc Imaging* 2009; 2: 858–68.
- 3 Waksman R, Di Mario C, Torguson R, et al. Identification of patients and plaques vulnerable to future coronary events with near-infrared spectroscopy intravascular ultrasound imaging: a prospective, cohort study. *Lancet* 2019; 394: 1629–37.
- 4 Erlinge D, Maehara A, Ben-Yehuda O, et al. Identification of vulnerable plaques and patients by intracoronary near-infrared spectroscopy and ultrasound (PROSPECT II): a prospective natural history study. *Lancet*.2021;397:985-995.

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata

17.4 Pielikums D: Akustiskais izvads (I) Atbilstība IEC 60601-2-37:2007

Sistēmas modelis: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10)

Vadītājs: Dualpro™ IVUS+NIRS attēlu veidošanas katetra (TVC-C195-42) vai Infraredx

Clarispro™ HD-IVUS attēlu iegūšanas katetrs (TVC-E195-42), 50MHz

Darbības režīms: B režīms

Pielietojums(-i): Vaskulārs

Zondes modelis	TI tips	TI vērtība (Bez vērtības)	MI (Bez vērtības)
TVC-C195-42	TIS	0,43	0,36
TVC-E195-42	TIS	0.43	0.36

Šie dati atspoguļo sliktāko gadījumu. Ņemot vērā, ka nedz MI, nedz TI nepārsniedz 1.0, nav nepieciešamības aizpildīt citas tabulas.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

17.5 E pielikums: Akustiskais izvads (II) Atskaites tabula 1. celiņam

Sistēmas modelis: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10)
 Vadītāja modelis: Dualpro™ IVUS+NIRS attēlu veidošanas katetra (TVC-C195-42) vai Infraredx Claripro™ HD-IVUS attēlu iegūšanas katetrs (TVC-E195-42), 50MHz
 Darbības režīms: B režīms
 Pielietojums: Intravaskulārs

Akustiskais izvads		MI	I _{spta.3} (mW/cm ²)	I _{sppa.3} (W/cm ²)	
Vispārējā maksimālā vērtība		0,36	98	257	
Piesaistītais akustiskais parametrs	P _{r,a}	(Mpa)	2,6		
	W	(mW)		1,73	
	f _c	(MHz)	51,97	51,97	
	Z _{sp}	(cm)	0,1	0,1	
	Staru kūļu dimensijas	x-6 (cm)			0,0123
		y-6 (cm)			0,0317
	PD	usec	.1356		0,1356
	PRF	Hz	61440		61440
	EDS	Az. (cm)		0,31	
Elev. (cm)			0,05		
Lietošanas kontroles noteikumi	Nekādi lietošanas iestatījumi neietekmē akustisko izvadi				

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

17.6 F pielikums: Ultraskaņas lietošanas norādījumu tabula

Sistēmas modelis: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10)
 Vadītāja modelis: Dualpro™ IVUS+NIRS attēlu veidošanas katetra (TVC-C195-42) vai Infraredx Claripro™ HD-IVUS attēlu iegūšanas katetrs (TVC-E195-42), 50MHz

Klīniskais pielietojums		Darbības režīms						
Vispārīgs	Specifisks	B	M	PWD	CWD	Krāsu Doplers	Kombinēts (norādīt)	Cits* (norādīt)
Oftalmoloģisks	Oftalmoloģisks							
Augļa attēlveidošana un citi	Augļa							
	Abdominālais							
	Intraoperatīvs (norādīt)							
	Intraoperatīvs (neiroloģisks)							
	Laproskopisks							
	Bērnu							
	Mazo orgānu (norādīt)							
	Zīdaiņu/pēcdzemdību							
	Galvas bērniem							
	Galvas pieaugušajiem							
	Transrektāls							
	Transvagināls							
	Transuretāls							

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

	Transezofāga (non-Card.)							
	Muskuļu un kaulu sistēmas (parastais)							
	Muskuļu un kaulu sistēmas (virspusējais)							
	Intravaskulārs							
	Cits							
Sirds	Pieaugušo sirds	X						
	Bērnu sirds							
	Intravaskulārais (kardioloģiskais)	X						
	Transezofāga (kardioloģiskais)							
	Intrakardioloģiskais							
	Cits (norādīt)							
Perifēro asinsvadu	Perifēro asinsvadu	X						
	Cits (norādīt)							

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

17.7 G pielikums: Mērījumu precizitāte

IVUS mērījums	Specifikācija/pieņemamie kritēriji	Test rezultāti*
IVUS/NIR kopējās ierakstīšanas precizitāte	Standarta nobīde	6 grādi
	Standarta novirze longitudinālajā nobīdē starp NIR un IVUS kanāliem ir mazāka par 0.05 mm.	0.17 mm
IVUS mērījuma precizitāte	Lūmenu diametriem mazākiem par 5 mm, standarta novirze no izmērītā lūmena diametra izmēra ir mazāka par vai vienāda ar 0.125 mm.	0.10 mm
	Lūmenu diametriem mazākiem par vai vienādiem ar 4 mm asinsvados ar diametru vienādu ar vai mazāku par 7.5 mm, standarta novirze no mērītās plāksnes šķērsriezuma laukuma (CSA), dēļ nenoteiktībām asinsvadā (EEM) un lūmena robežās, un NURD iespaidā, būs vienāda ar vai mazāka par 2.79 mm ² .	1.56 mm ²
IVUS Mērījumu precizitāte	Lūmeniem diametriem mazākiem par vai vienādiem ar 4 mm ar asinsvadu diametriem mazākiem par vai vienādiem ar 7.5 mm, kļūda plāksnīšu šķērsriezuma laukuma mērījumos (CSA), dēļ nenoteiktībām asinsvadā (EEM) un dēļ lūmena robežām un NURD iespaida, būs mazāka vai vienāda ar -9%, +14% uz katru mērījuma laukumu ±0.10 mm ² .	1.74 %
	Lūmena diametriem starp 1.8 mm un 5 mm ieskaitot, kļūda mērījumu precizitātē, kas rodas dēļ nenoteiktībām lūmena robežās, kur ultraskaņa šķērso asinis, būs ±5% uz mērījuma laukumu ±0.10 mm ² .	1.89 %
Attēlveidošanas dziļums	Sistēmas dizains ir saderīgs ar struktūru mērījumiem 8 mm dziļumā un ar mērījumiem 200 mm ² lieliem laukumiem.	Izlaist

* Vidējais rezultāts pie minimālā (0.5 mm/s) un maksimālā (2.0 mm/s) automatizētās atvilkšanās ātruma.

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

17.8 H pielikums: Elektromagnētiskā atbilstība

Ražotāja deklarācija un norādījumi – elektromagnētiskā emisija			
Makoto Intravascular Imaging System™ TVC-MC10 ir paredzēta lietošanai norādītajā elektromagnētiskajā vidē. Klientam vai VTC-MC10 lietotājam ir jānodrošina lietošana šādā vidē.			
Emisiju pārbaude	Testa līmenis	Atbilstība	Elektromagnētiskā vide — norādījumi
Vadīta emisija IEC/EN 61000-4-6	150KHz līdz 30MHz, A klase	150KHz līdz 30MHz, A klase	Makoto Intravascular Imaging System™ modelis TVC-MC10 izmanto RF enerģiju tikai savai iekšējai darbībai. Tālab tās RF emisijas ir ļoti zema un visticamākā neizraisa traucējumus tuvējām elektroiekārtām.
Izstarotā emisijas IEC/EN 61000-4-3	30MHz līdz 1,8GHz, A klase	30MHz līdz 1,8GHz, A klase	
Harmonikas IEC/EN 61000-3-2:2001/A2:2014	A klases iekārta	Saskaņā ar standarta 5. pantu	Makoto Intravascular Imaging System™ modelis TVC-MC10 ir piemērots izmantošanai visās iestādēs, tostarp mājās un iestādēs, kuras ir tieši pievienotas sabiedriskajam zemsprieguma strāvas padeves tīklam, kas apgādā sadzīves nolūkos izmantojamās ēkas.
Mirgošana IEC/EN 61000-3-3:2013	Saskaņā ar standarta 5. pantu	Saskaņā ar standarta 5. pantu	

RFID specifikācijas (pārraide/uztveršana):

- Frekvence: 902.8MHz līdz 927.2MHz
- Efektīvā izstarotā jauda: ≤0.2W

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Ražotāja deklarācija un norādījumi – elektromagnētiskā imunitāte			
Makoto Intravascular Imaging System™ TVC-MC10 ir paredzēta lietošanai norādītajā elektromagnētiskajā vidē. Klientam vai VTC-MC10 lietotājam ir jānodrošina lietošana šādā vidē.			
Imunitātes pārbaude	Testa līmenis	Atbilstības līmenis	Elektromagnētiskā vide — norādījumi
Elektrostatiskā izlāde (ESD) IEC/EN 61000-4-2	±8 kV kontaktā ±2, 4, 8 & 15kV gaisā	±8 kV kontaktā ±2, 4, 8 & 15kV gaisā	Grīdām ir jābūt izgatavotām no koka, betona vai keramiskajām flīzēm. Ja grīdu segums ir sintētisks materiāls, relatīvajam gaisa mitrumam ir jābūt vismaz 30%.
Straujas sprieguma svārstības/uzliesmojumi IEC/EN 61000-4-4	±2 kV elektroapgādes līnijām ±1 kV I/O ieejas/izejas līnijām 5/50 5KHz un 100KHz,	±2 kV elektroapgādes līnijām ±1 kV I/O ieejas/izejas līnijām 5/50 5KHz un 100KHz,	Elektrotīkla strāvas kvalitātei ir jāatbilst tipiskai komerciālai vai slimnīcas videi.
Pārspriegums (maiņstrāvas) IEC/EN 61000-4-5	±.5 kV līnija(-s) uz līniju(-ām) ±.2 kV līnija(-s) uz zemi	±.5 kV līnija(-s) uz līniju(-ām) ±.2 kV līnija(-s) uz zemi	Elektrotīkla strāvas kvalitātei ir jāatbilst tipiskai komerciālai vai slimnīcas videi.
Sprieguma kritumi un svārstības strāvas padeves līnijās IEC/EN 61000-4-11	0% U_T 0.5 cikliem 0% U_T 1 cikliem 70% U_T 25 cikliem 0% U_T 5 s	0% U_T 0,5 cikliem 0% U_T 1 cikliem 70% U_T 25 cikliem 0% U_T 5 s	Ja TVC-MC10 modeļa lietotājam ir nepieciešama nepārtraukta darbība elektrotīkla strāvas pārtraukumu laikā, ieteicams nodrošināt TVC-MC10 modeļa barošanu no nepārtrauktā elektroapgādes avota vai akumulatora.
Magnētiskā imunitāte IEC/EN 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnētisko lauku enerģijas frekvencei ir jāatbilst parastās komerciālas vai slimnīcas vides raksturīgajam līmenim.
Piezīme: U_T ir maiņstrāvas spriegums pirms testa līmeņa piemērošanas.			

Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10). Lietotāja rokasgrāmata

Ražotāja deklarācija un norādījumi – elektromagnētiskā imunitāte			
Makoto Intravascular Imaging System™ TVC-MC10 ir paredzēta lietošanai norādītajā elektromagnētiskajā vidē. Klientam vai TVC-MC10 lietotājam ir jānodrošina lietošana šādā vidē.			
Imunitātes pārbaude	Testa līmenis	Atbilstības līmenis	Elektromagnētiskā vide — norādījumi
<p>Izstarota imunitāte IEC/EN 61000-4-3</p> <p>Imunitātes laukums ap RF bezvadu sakaru ierīcēm IEC/EN 61000-4-3</p>	<p>80 MHz līdz 2.7 GHz, 3 V/m</p> <p>Izslāses frekvences 385MHz – 5.75GHz, impulsu modulēšana</p> <p>Skatīt sadaļu 5.3.7 vai 9. tabulu no standarta izraksta</p>	<p>80 MHz to 2.7 GHz, 3 V/m</p> <p>Izslāses frekvences 385MHz – 5.75GHz, impulsu modulēšana</p> <p>Skatīt sadaļu 5.3.7 vai 9. tabulu no standarta izraksta</p>	<p>Portatīvo un mobilo RF sakaru aprīkojumu nevajadzētu izmantot tuvāk kādai Makoto Intravascular Imaging System™ TVC-MC10 modeļa daļai, ieskaitot kabeļus, par atstatumu, kas aprēķināts, izmantojot raidītāja frekvencei piemērojamo vienādojumu.</p> <p>Ieteicamais atstatums</p> <p>Minimālākie attālumi augstākas imunitātes testa līmeņiem tiks aprēķināti izmantojot sekojošo vienādojumu:</p> $E = \left(\frac{6}{d}\right) \sqrt{P}$ <p>Kur P ir maksimālās raidītāja jaudas nomināls vatos (W), d ir atstatums metros, un E ir imunitātes testa līmenis V/m.</p>
<p>Vadīta imunitāte (maiņstrāva) (ieejas/izejas līnijas) IEC/EN 61000-4-6</p>	<p>0.015 - 80 MHz 3 V_{RMS} & 6 V_{RMS} ISM joslā, 1KHz, AC tīkls</p>	<p>0.015 - 80 MHz 3 V_{RMS} & 6 V_{RMS} ISM joslā, 1KHz, AC tīkls</p>	<p>Frekvenču diapazonā no 150 kHz to 80 MHz, lauka intensitātei vajadzētu būt mazākai par 3V/m.</p>

Ieteicamais novietošanas attālums starp pārnēsājamām un mobilām RF saskarsmes ierīcēm un Makoto Intravascular Imaging System™ TVC-MC10 modeli

Makoto Intravascular Imaging System™ TVC-MC10 ir izstrādāta lietošanai elektromagnētiskajā vidē, kurā izstarotie RF traucējumi tiek kontrolēti. Klienti vai TVC-MC10 lietotāji var palīdzēt novērst elektromagnētiskos traucējumus, ievērojot minimālo ieteikto attālumu starp pārvietojamajām un mobilajām RF saskarsmes ierīcēm un Makoto Intravascular Imaging System™ TVC-MC10 modeli, atbilstoši saskarsmes ierīču maksimālajai izejas jaudai. Šī tabula ir izraksts no IEC/EN 61000-4-3

**Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).
Lietotāja rokasgrāmata**

Pārbaudes specifikācija imunitātei pret FR sakaru ierīcēm						
Testu biežums (MHz)	Josla^{a)}	Serviss^{a)}	Modulēšana^{b)}	Maksimālā jauda (W)	Attālums (m)	Imunitātes testa līmenis (V/m)
385	380-390	TETRA 400	Impulsu modulēšana ^{b)} 18 MHz	1,8	0,3	27
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM ^{c)} ± 5 kHz novirze 1 kHz sinuss	2	0,3	28
710	704-787	LTE josla 13, 17	Impulsu modulēšana ^{b)} 217 MHz	0,2	0,3	9
745						
780						
810						
870	800-960	GSM 800/900. TETRA 800, IDEN 820, CDMA 850, LTE josla 5	Impulsu modulēšana ^{b)} 18 MHz	2	0,3	28
930						
1720	1700-1990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE josla 1, 3, 4, 25; UMTS	Impulsu modulēšana ^{b)} 217 MHz	2	0,3	28
1845						
1970						
2450	2400-2570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE josla 7	Impulsu modulēšana ^{b)} 217 MHz	2	0,3	28
5240	5100-5800	WLAN, 802.11 a/n	Impulsu modulēšana ^{b)} 217 MHz	0,2	0,3	9
5500						
5785						
PIEZĪME: Ja nepieciešams sasniegt imunitātes testa līmeni, attālumu starp raidītājtentenu un ME aprīkojumu vai ME sistēmu drīkst samazināt līdz vienam metram. Viena metra testa atstatumu atļauj IEC 61000-4-3.						
<p>a) Dažiem pakalpojumiem ir iekļautas tikai augšējās frekvences.</p> <p>b) Nesējam ir jābūt modulētam izmantojot 50% darba cikla taisnstūrains viļņu signālu.</p> <p>c) Kā alternatīvu FM modulēšanai, var izmantot 50% impulsu modelēšanu pie 18 Hz, jo neskatoties uz to, ka nenotiek faktiska modulēšana, šis būtu sliktākais iznākums.</p>						