

Makoto Intravascular Imaging System™  
Οδηγός χρήσης



m a k o t o<sup>TM</sup>  
INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM

## Οδηγός χρήσης

Χρήση με το **REF** TVC-MC10

infraredx™  
A  NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

EC REP

Emergo Europe BV  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
The Netherlands

CH REP

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



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

CE  
2797

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: [reclamacao@nipromed.com](mailto:reclamacao@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

Εξυπηρέτηση Πελατών της Infrareddx (αριθμός τηλεφώνου ατελούς χρέωσης):  
**+1-800-596-3104**

© 2023 Infrareddx™, Inc. Με την επιφύλαξη παντός νομίμου δικαιώματος.

**infrareddx™**  
A NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™

## Οδηγός χρήσης

Πίνακας Περιεχομένων:

<b>1</b>	<b>ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΣΤΟ MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ .....</b>	<b>1-6</b>
1.1	ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ .....	1-6
1.2	ΕΠΙΠΡΟΣΘΕΤΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ – ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΗΠΑ.....	1-6
1.3	ΚΛΙΝΙΚΟ ΟΦΕΛΟΣ .....	1-6
1.4	ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ .....	1-7
1.5	ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ ΤΗΣ INFRAREDX .....	1-7
1.6	ΔΙΠΛΩΜΑΤΑ ΕΥΡΕΣΙΤΕΧΝΙΑΣ.....	1-7
1.7	ΕΜΠΟΡΙΚΑ ΣΗΜΑΤΑ.....	1-8
<b>2</b>	<b>ΤΡΟΠΟΣ ΕΡΜΗΝΕΙΑΣ ΑΥΤΟΥ ΤΟΥ ΕΓΧΕΙΡΙΔΙΟΥ .....</b>	<b>2-9</b>
2.1	ΣΥΜΒΟΛΑ ΚΑΙ ΕΙΚΟΝΙΔΙΑ.....	2-9
2.2	ΣΥΝΤΟΜΟΓΡΑΦΙΕΣ.....	2-9
2.3	ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ.....	2-11
<b>3</b>	<b>ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ, ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΣΙΣ .....</b>	<b>3-1</b>
3.1	ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ.....	3-1
3.2	ΕΠΙΠΛΟΚΕΣ .....	3-1
3.3	ΑΣΦΑΛΕΙΑ.....	3-2
3.4	ΠΡΟΦΥΛΑΞΣΙΣ ΑΠΟ ΟΠΤΙΚΟΥΣ ΚΙΝΔΥΝΟΥΣ .....	3-8
3.5	ΠΡΟΦΥΛΑΞΣΙΣ ΑΠΟ ΗΛΕΚΤΡΙΚΟΥΣ ΚΙΝΔΥΝΟΥΣ.....	3-9
3.6	ΠΡΟΦΥΛΑΞΣΙΣ ΑΠΟ ΜΗΧΑΝΙΚΟΥΣ ΚΙΝΔΥΝΟΥΣ.....	3-11
3.7	ΠΡΟΦΥΛΑΞΣΙΣ ΑΠΟ ΧΗΜΙΚΟΥΣ ΚΙΝΔΥΝΟΥΣ ΚΑΙ ΚΙΝΔΥΝΟΥΣ ΠΥΡΚΑΓΙΑΣ .....	3-13
3.8	ΠΡΟΦΥΛΑΞΣΙΣ ΑΠΟ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΚΑΙ ΠΑΡΕΛΚΟΜΕΝΑ .....	3-13
3.9	ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗ ΜΕ ΤΑ ΠΡΟΤΥΠΑ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ .....	3-16
<b>4</b>	<b>ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ .....</b>	<b>4-1</b>
4.1	ΚΙΝΗΤΗ ΚΟΝΣΟΛΑ ΤΟΥ MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ .....	4-3
4.2	ΓΡΑΦΙΚΗ ΔΙΕΠΑΦΗ ΧΡΗΣΤΗ ΤΟΥ MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ .....	4-6
4.3	ΕΛΕΓΚΤΗΣ MAKOTO™ .....	4-16
4.4	ΣΥΜΒΑΤΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΠΕΙΚΟΝΙΣΗΣ .....	4-29
4.5	ΦΑΣΜΑΤΟΣΚΟΠΙΑ ΕΓΓΥΣ ΥΠΕΡΥΘΡΟΥ (NIRS) .....	4-29
4.6	ΕΝΔΑΓΓΕΙΑΚΟΣ ΥΠΕΡΗΧΟΣ .....	4-32
<b>5</b>	<b>ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ, ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗ ΚΑΙ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΤΟΥ MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ .....</b>	<b>5-1</b>
5.1	ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗ ΤΟΥ MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ .....	5-1
5.2	ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ.....	5-2
5.3	ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ ΜΕΤΑΞΥ ΧΡΗΣΕΩΝ .....	5-3
<b>6</b>	<b>ΈΝΑΡΞΗ ΤΟΥ MAKOTO INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM™ .....</b>	<b>6-1</b>
6.1	ΕΝΕΡΓΟΠΟΙΗΣΗ.....	6-1
6.2	ΑΠΕΝΕΡΓΟΠΟΙΗΣΗ.....	6-3
6.3	ΕΙΣΟΔΟΣ ΧΡΗΣΤΗ .....	6-3
6.4	ΑΠΟΣΥΝΔΕΣΗ ΧΡΗΣΤΗ .....	6-4
<b>7</b>	<b>ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ ΤΩΝ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΚΑΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ .....</b>	<b>7-1</b>

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™

## Οδηγός χρήσης

7.1	ΜΗ ΑΥΤΟΜΑΤΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΤΩΝ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΚΑΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ .....	7-3
7.2	ΗΜΙΑΥΤΟΜΑΤΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΤΩΝ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΚΑΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ .....	7-3
7.3	ΑΠΑΛΟΙΦΗ ΤΩΝ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΚΑΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ .....	7-6
7.4	ΣΥΝΕΧΙΣΗ ΣΤΗΝ ΕΠΟΜΕΝΗ ΦΑΣΗ .....	7-6
<b>8</b>	<b>ΠΛΗΡΩΣΗ ΤΟΥ ΚΑΘΕΤΗΡΑ &amp; ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΕΛΕΓΚΤΗ ΜΑΚΟΤΟ™ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ .....</b>	<b>8-1</b>
8.1	Πληρωση του καθετηρα .....	8-1
8.2	Προετοιμασια του ελεγκτη μακοτο™ .....	8-2
8.3	Συνδεση του καθετηρα .....	8-6
8.4	Έλεγχος του καθετηρα .....	8-7
<b>9</b>	<b>ΛΗΨΗ ΕΙΚΟΝΩΝ ΕΝΔΟΑΓΓΕΙΑΚΗΣ ΣΑΡΩΣΗΣ ΜΕ ΤΟ ΜΑΚΟΤΟ™ .....</b>	<b>9-1</b>
9.1	Ληψη ζωντανου IVUS .....	9-2
9.2	Ληψη αυτοματοποιημένης αποσύρσης .....	9-9
9.3	Εκτέλεση επιπροσθετων σαρωσεων με το Makoto Intravascular Imaging System™ .....	9-14
<b>10</b>	<b>ΑΝΑΣΚΟΠΗΣΗ, ΜΕΤΡΗΣΗ ΚΑΙ ΣΧΟΛΙΑΣΜΟΣ ΣΑΡΩΣΕΩΝ.....</b>	<b>10-1</b>
10.1	Επιλογη σαρωσης .....	10-1
10.2	Επεξεργασια σαρωσεων .....	10-2
10.3	Πλοηγηση σαρωσης .....	10-7
10.4	Επισημανσεις.....	10-10
10.5	Μετρησεις .....	10-13
10.6	Σχολιασμος επι του πλαισιου.....	10-25
10.7	Στιγμιοτυπο οθονης.....	10-26
10.8	Ρυθμιση οθονης.....	10-27
<b>11</b>	<b>ΚΛΕΙΣΙΜΟ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ.....</b>	<b>11-1</b>
<b>12</b>	<b>ΑΝΑΣΚΟΠΗΣΗ ΚΑΙ ΑΡΧΕΙΟΘΕΤΗΣΗ ΤΩΝ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ .....</b>	<b>12-1</b>
12.1	Επιλογη διαδικασιων και σαρωσεων .....	12-2
12.2	ΕΞΑΓΩΓΗ ΚΑΙ ΑΡΧΕΙΟΘΕΤΗΣΗ.....	12-8
12.3	Εισαγωγη δεδομενων .....	12-15
12.4	Διαγραφη σαρωσεων & διαδικασιων.....	12-18
<b>13</b>	<b>ΡΥΘΜΙΣΕΙΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ .....</b>	<b>13-1</b>
13.1	ABOUT (Πληροφοριες) .....	13-2
13.2	AUDIT TRAIL (Διαδρομη ελεγχου) .....	13-2
13.3	MODALITY WORKLIST (Λιστα εργασιας μεθοδων απεικονισης) .....	13-2
13.4	PACS .....	13-3
13.5	REQUIRED FIELDS (Υποχρεωτικα πεδια).....	13-6
13.6	SCAN DISPLAY (Οθονη σαρωσης).....	13-7
13.7	SUPPORT (Υποστηριξη) .....	13-9
13.8	SYSTEM (Συστημα) .....	13-10
13.9	USB/DVD (Αφαιρεσιμα μεσα) .....	13-11
13.10	USER MANAGEMENT (Διαχειριση χρηστων) .....	13-13
<b>14</b>	<b>ΕΞΑΓΩΓΗ ΒΙΝΤΕΟ &amp; ΕΝΣΩΜΑΤΩΣΗ ΤΟΥ ΑΚΤΙΝΟΓΡΑΦΙΚΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ.....</b>	<b>14-1</b>

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

14.1 ΨΗΦΙΑΚΗ ΕΞΟΔΟΣ ΒΙΝΤΕΟ .....	14-1
<b>15 ΓΛΩΣΣΑΡΙ ΟΡΩΝ .....</b>	<b>15-1</b>
<b>16 ΣΥΝΤΗΡΗΣΗ .....</b>	<b>16-1</b>
16.1 ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ .....	16-1
16.2 ΕΥΘΥΝΕΣ ΕΓΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ .....	16-3
16.3 ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΕΓΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ.....	16-4
16.4 ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ/ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ.....	16-4
16.5 ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ & ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ .....	16-5
16.6 ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗΣ ΚΑΙ ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΩΝ .....	16-6
16.7 ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗ ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΩΝ.....	16-7
16.8 ΑΝΤΑΛΛΑΚΤΙΚΑ ΕΞΑΡΤΗΜΑΤΑ .....	16-15
16.9 ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΖΩΗΣ ΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ .....	16-15
16.10 ΠΑΡΟΠΛΙΣΜΟΣ ΤΟΥ MAKOTO™ IMAGING SYSTEM.....	16-15
16.11 ΔΙΑΘΕΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ .....	16-15
<b>17 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ .....</b>	<b>17-1</b>
17.1 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α: ΕΓΓΥΗΣΗ ΚΑΙ ΣΧΕΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ.....	17-1
17.2 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β: ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ EX VIVO ΚΑΙ ΚΛΙΝΙΚΩΝ ΜΕΛΕΤΩΝ .....	17-4
17.3 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ: ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΑΝΑΦΟΡΕΣ.....	17-26
17.4 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ: ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΤΥΠΟ IEC 60601-2-37:2007 ΓΙΑ ΤΑ ΑΚΟΥΣΤΙΚΑ ΣΗΜΑΤΑ ΕΞΟΔΟΥ (I).....	17-27
17.5 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ε: ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΝΑΦΟΡΑΣ ΑΚΟΥΣΤΙΚΩΝ ΣΗΜΑΤΩΝ ΕΞΟΔΟΥ (II) ΓΙΑ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ TRACK 1.....	17-28
17.6 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΣΤ: ΠΙΝΑΚΑΣ ΕΝΔΕΙΞΕΩΝ ΧΡΗΣΕΩΝ ΥΠΕΡΗΧΩΝ .....	17-29
17.7 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ζ: ΠΙΣΤΟΤΗΤΑ ΚΑΙ ΑΚΡΙΒΕΙΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ .....	17-30
17.8 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Η: ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗ ΜΕ ΤΗΝ ΗΛΕΚΤΡΟΜΑΓΝΗΤΙΚΗ ΣΥΜΒΑΤΟΤΗΤΑ .....	17-31

# 1 Εισαγωγή στο Makoto Intravascular Imaging System™

## 1.1 Ενδείξεις χρήσης

Το σύστημα απεικόνισης Makoto Intravascular Imaging System™ προορίζεται για τον έλεγχο με εγγύς υπέρυθρη ακτινοβολία των στεφανιαίων αρτηριών σε ασθενείς που υποβάλλονται σε επεμβατική στεφανιογραφία.

- α. Το Σύστημα προορίζεται για την ανίχνευση των αθηρωματικών πλακών ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα.
- β. Το Σύστημα προορίζεται για την εκτίμηση του φορτίου του λιπώδους πυρήνα των στεφανιαίων αρτηριών.
- γ. Το Σύστημα προορίζεται για τον εντοπισμό ασθενών και αθηρωματικών πλακών με αυξημένο κίνδυνο μείζονων ανεπιθύμητων καρδιακών συμβάντων.

Το Σύστημα προορίζεται για τον έλεγχο με υπέρηχο της παθολογίας των στεφανιαίων αρτηριών ενδαγγειακά.

- α. Η απεικόνιση με ενδαγγειακό υπέρηχο ενδείκνυται για ασθενείς που είναι υποψήφιοι για διαυλικές επεμβατικές διαδικασίες στις στεφανιαίες αρτηρίες.

## 1.2 Επιπρόσθετες ενδείξεις χρήσης – Μόνο για τις ΗΠΑ

Το Makoto Intravascular Imaging System™ προορίζεται για τον έλεγχο με υπέρηχο της παθολογίας των περιφερικών αρτηριών ενδαγγειακά.

- α. Η απεικόνιση με ενδαγγειακό υπέρηχο ενδείκνυται για ασθενείς που είναι υποψήφιοι για διαυλικές επεμβατικές διαδικασίες στις περιφερικές αρτηρίες. Το Σύστημα δεν ενδείκνυται για χρήση στα εγκεφαλικά αγγεία.



Η αποτελεσματικότητα της φασματοσκοπίας εγγύς υπέρυθρου (NIRS) στην περιφερική δεν έχει τεκμηριωθεί.

## 1.3 Κλινικό όφελος

Το κλινικό όφελος που παρέχεται από το σύστημα ενδαγγειακής απεικόνισης Makoto™ είναι στον εντοπισμό των αθηρωματικών πλακών με λιπώδη πυρήνα (LCP). Με τον εντοπισμό των LCP, το σύστημα ενδαγγειακής απεικόνισης Makoto™ παρέχει

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

πληροφορίες που δεν είναι τόσο εύκολα διαθέσιμες από άλλες τεχνολογίες. Τα πιθανά οφέλη της καθοδηγούμενης από το NIRS-IVUS διαχείρισης είναι: 1) προσδιορισμός του άκρου της αρτηρίας για τοποθέτηση ενδοπρόθεσης, 2) επιλογή της έντασης της ιατρικής διαχείρισης, 3) εντοπισμός και άμβλυνση του κινδύνου εμφράγματος στην περιοχή γύρω από την ενδοπρόθεση λόγω εμβολικού επεισοδίου και 4) εντοπισμός ασθενών και αθηρωματικών πλακών με αυξημένο κίνδυνο μελλοντικών μείζονων ανεπιθύμητων καρδιακών συμβάντων (MACE).

### 1.4 Εκπαίδευση

Το Makoto Intravascular Imaging System™ προορίζεται για χρήση αποκλειστικά από εκπαιδευμένους ιατρούς και προσωπικό του αιμοδυναμικού εργαστηρίου.

Διατίθεται επιτόπια εκπαίδευση από το προσωπικό της Infraredx ή πιστοποιημένους εκπαιδευτές για τη χρήση του Makoto Intravascular Imaging System™ κατά τον χρόνο εγκατάστασης και κατόπιν αιτήματος. Επικοινωνήστε με την Εξυπηρέτηση Πελατών της Infraredx ή τον τοπικό πάροχο υπηρεσιών σας για τον προγραμματισμό επιτόπιας εκπαίδευσης και περιοδικές αξιολογήσεις της εκπαίδευσης για επάρκεια.

### 1.5 Στοιχεία επικοινωνίας της Infraredx

Η επικοινωνία με την Infraredx μπορεί να γίνει στα ακόλουθα στοιχεία:

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

[www.infraredx.com](http://www.infraredx.com)

Τηλέφωνο (διεθνείς κλήσεις): +1-800-596-3104

Η πρόσβαση στις Οδηγίες Χρήσης μπορεί να γίνει σε ηλεκτρονική μορφή από τον παραπάνω ιστότοπο.

### 1.6 Διπλώματα ευρεσιτεχνίας

Το σύστημα Makoto Intravascular Imaging System™, οι καθετήρες και τα σχετικά παρελκόμενα προστατεύονται από ένα ή περισσότερα διπλώματα ευρεσιτεχνίας. Για μια πλήρη λίστα των διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας που έχουν εκδοθεί, συμβουλευτείτε τις πληροφορίες στην ιστοσελίδα:

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



## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 1.7 Εμπορικά σήματα

Τα Infraredx™, Makoto™, Dualpro™ και TVC™ είναι εμπορικά σήματα της Infraredx, Inc. Η ονομασία «Infraredx Dualpro» είναι σήμα κατατεθέν στην Κίνα. Η ονομασία «Infraredx» είναι σήμα κατατεθέν της Infraredx, Inc. στις ΗΠΑ, την Ευρωπαϊκή Ένωση, την Αυστραλία, την Κίνα, τη Νότια Κορέα και την Ιαπωνία.

Κάθε άλλη εμπορική επωνυμία και ονομασία προϊόντος που χρησιμοποιείται και αναφέρεται στο παρόν έγγραφο είναι εμπορικά σήματα, σήματα κατατεθέντα ή εμπορικά σήματα των αντίστοιχων κατόχων τους.

## 2 Τρόπος ερμηνείας αυτού του εγχειριδίου

Αυτό το εγχειρίδιο περιέχει σημαντικές πληροφορίες για τη λειτουργία του Makoto Intravascular Imaging System™. Διαβάστε προσεκτικά και ανασκοπήστε το εγχειρίδιο πριν επιχειρήσετε να θέσετε σε λειτουργία το προϊόν.

### 2.1 Σύμβολα και εικονίδια

Μπορεί να υπάρχουν ειδοποιήσεις σε όλο το παρόν εγχειρίδιο. Αυτές οι ειδοποιήσεις αναδεικνύονται με τον όρο Προειδοποίηση, Προσοχή και Σημείωση.



Μπορούν να συμβούν επικίνδυνες καταστάσεις συμπεριλαμβανομένης της σωματικής βλάβης στον ασθενή ή στον χειριστή, εάν αγνοηθούν οι προειδοποιήσεις που εμφανίζονται στην οθόνη.



Η μη τήρηση των γραπτών συστάσεων προσοχής μπορεί να οδηγήσει σε ζημιά στο Makoto Intravascular Imaging System™ ή μπορεί να οδηγήσει σε υποβάθμιση των επιδόσεων του συστήματος.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι σημειώσεις παρέχουν χρήσιμες υπενθυμίσεις και συμβουλές για τη χρήση προηγμένων δυνατοτήτων.

### 2.2 Συντομογραφίες

AC	Εναλλασσόμενο ρεύμα
ANSI	Αμερικανικό Εθνικό Ίδρυμα Τυποποίησης
AS	Στένωση επιφάνειας
AVI	Audio Video Interleave (μορφή αρχείου βίντεο)
CABG	Αορτοστεφανιαία παράκαμψη
CUI	Διεπαφή χρήστη κονσόλας
CPU	Κεντρική μονάδα επεξεργασίας
DICOM	Πρότυπο Ψηφιακής Απεικόνισης και Επικοινωνιών στην Ιατρική

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

DVD	Ψηφιακός δίσκος βίντεο
EEM	Εξωτερική ελαστική μεμβράνη
EMC	Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα
EMI	Ηλεκτρομαγνητική παρεμβολή
EO	Οξείδιο του αιθυλενίου
EtO	Οξείδιο του αιθυλενίου
FDA	Οργανισμός Τροφίμων και Φαρμάκων
FHD	Οθόνη πλήρους υψηλής ευκρίνειας, 1920x1080 pixel
HD	Οθόνη υψηλής ευκρίνειας
IEC	Διεθνής Ηλεκτροτεχνική Επιτροπή
IP	Πρωτόκολλο Διαδικτύου
ISO	Διεθνής Οργανισμός Τυποποίησης
IVUS	Ενδαγγειακός υπέρηχος
JPEG	Joint Photographic Experts Group (τυποποιημένος μηχανισμός συμπίεσης εικόνας)
LCBI	Δείκτης φορτίου του λιπώδους πυρήνα
LCP	Αθηρωματική πλάκα ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα
mxLCBI	μέγιστος LCBI δεδομένου εύρους πλαισίου
NIR	Εγγύς υπέρυθρου
NIRS	Φασματοσκοπία εγγύς υπέρυθρου
PA	Επιφάνεια πλάκας
PB	Φορτίο πλάκας
PACS	Σύστημα αρχειοθέτησης και επικοινωνίας απεικονιστικών εξετάσεων
PTCA	Διαδερμική διαυλική αγγειοπλαστική των στεφανιαίων
PTA	Διαδερμική διαυλική αγγειοπλαστική

**infraredX™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

RF	Ραδιοσυχνότητα
RFID	Αναγνώριση μέσω ραδιοσυχνοτήτων
UL	Underwriters Laboratories
USB	Ενιαίος σειριακός δίαυλος

### 2.3 Ενέργειες

Το Makoto Intravascular Imaging System™ έχει σχεδιαστεί κυρίως για αλληλεπίδραση με οθόνη αφής. Εκτός από την οθόνη αφής, το σύστημα έχει εξοπλιστεί με ποντίκι. Διατηρώντας στη μνήμη σας τις ακόλουθες ενέργειες και κινήσεις χεριών θα σας βοηθήσει κατά την αλληλεπίδρασή σας με το Makoto Intravascular Imaging System™:

Άγγιγμα	Μια στιγμιαία επαφή με την οθόνης επαφής ή πάτημα και απελευθέρωση ενός κουμπιού σε φυσικό πληκτρολόγιο
Πάτημα	Πάτημα και απελευθέρωση ενός κουμπιού σε φυσικό πληκτρολόγιο
Δεξί κλικ	Ένα μονό κλικ με το δεξί κουμπί του ποντικιού
Αριστερό κλικ ή Κλικ	Ένα μονό κλικ με το αριστερό κουμπί του ποντικιού
Διπλό κλικ	Δύο κλικ με το αριστερό κουμπί του ποντικιού με γρήγορο διαδοχικό πάτημα
Κύλιση προς τα πάνω/κάτω	Περιστροφή του τροχού κύλισης στο ποντίκι προς την κατεύθυνση του χρήση για κάτω και προς την αντίθετη κατεύθυνση για πάνω
Μεταφορά	Καθώς το δάκτυλο είναι σε επαφή με ένα κινούμενο εικονίδιο, μετακινήστε το δάκτυλο σε άλλη θέση. Σηκώστε το δάκτυλο από την οθόνη για να απελευθερώσετε το εικονίδιο.

## **3 Προειδοποιήσεις, ασφάλεια και προφυλάξεις**

### **3.1 Αντενδείξεις**

Η χρήση του καθετήρα Makoto Intravascular Imaging System™ αντενδείκνυται όπου η εισαγωγή οποιουδήποτε καθετήρα θα συνιστούσε απειλή για την ασφάλεια του ασθενούς. Οι αντενδείξεις περιλαμβάνουν:

- Βακτηριαιμία ή σήψη
- Μείζονες ανωμαλίες του συστήματος πήξης
- Έντονη αιμοδυναμική αστάθεια ή καταπληξία
- Ασθενείς που διαγνώστηκαν με σπασμό στεφανιαίας αρτηρίας
- Ασθενείς που δεν πληρούσαν τις προϋποθέσεις για χειρουργική επέμβαση αορτοστεφανιαίας παράκαμψης (CABG)
- Ολική απόφραξη
- Ασθενείς που δεν πληρούσαν τις προϋποθέσεις για διαδερμική διαυλική στεφανιαία αγγειοπλαστική (PTCA)
- Ασθενείς που δεν πληρούσαν τις προϋποθέσεις για διαδερμική διαυλική αγγειοπλαστική (PTA)
- Ασθενείς που δεν είναι κατάλληλοι για διαδικασίες με ενδαγγειακό υπέροχο (IVUS)

### **3.2 Επιπλοκές**

Οι ακόλουθες επιπλοκές μπορεί να συμβούν ως συνέπεια του ενδαγγειακού ελέγχου:

- Αλλεργική αντίδραση
- Στηθάγχη
- Καρδιακή ανακοπή
- Καρδιακές αρρυθμίες συμπεριλαμβανομένων ενδεικτικά της κοιλιακής ταχυκαρδίας, της κολπικής/κοιλιακής μαρμαρυγής και του πλήρους κολποκοιλιακού αποκλεισμού.
- Καρδιακός επιπωματισμός/Περικαρδιακή συλλογή
- Θάνατος
- Παγίδευση συσκευής που απαιτεί χειρουργική παρέμβαση
- Εμβολή (αέρα, ξένου σώματος, ιστού ή θρόμβου)
- Αιμορραγία/αιμάτωμα
- Υπόταση
- Λοίμωξη
- Έμφραγμα μυοκαρδίου
- Ισχαιμία του μυοκαρδίου
- Αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο και παροδικό ισχαιμικό επεισόδιο

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

- Θρόμβωση
- Απόφραξη αγγείου και απότομη σύγκλιση
- Τραύμα αγγείου συμπεριλαμβανομένων του διαχωρισμού και της διάτρησης

### 3.3 Ασφάλεια

To Makoto Intravascular Imaging System™ ή Makoto™ έχει σχεδιαστεί για την ασφαλέστερη δυνατή λειτουργία και συντήρηση. Ωστόσο, οποιοδήποτε ιατρικό όργανο μπορεί να προκαλέσει σωματική βλάβη, εάν η εγκατάσταση, λειτουργία, μετακίνηση ή συντήρησή του δεν έχει γίνει κατάλληλα και το παρόν σύστημα δεν αποτελεί εξαίρεση.

Οι πιθανοί κίνδυνοι είναι:

- οφθαλμική (όραση) βλάβη που είναι αποτέλεσμα της έκθεσης σε άμεση ή αντανακλασμένη ακτινοβολία λέιζερ
- ηλεκτρική καταπληξία από την επαφή με ηλεκτρικά εξαρτήματα εντός του συστήματος
- σωματική βλάβη που προκαλείται από τη λειτουργία ή τη μετακίνηση του συστήματος

Τα σοβαρά περιστατικά που περιλαμβάνουν το σύστημα ενδαγγειακής απεικόνισης Makoto™ θα πρέπει να αναφέρονται αμέσως στην Infraredx και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής. Μπορείτε να βρείτε τα στοιχεία επικοινωνίας της Infraredx ή του τοπικού σας παρόχου υπηρεσιών στις Ενότητες 1.5 Στοιχεία επικοινωνίας της Infraredx ή 13.1 About (Πληροφορίες).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι πληροφορίες που σχετίζονται με την ασφάλεια και τις κλινικές επιδόσεις (SSCP) του συστήματος ενδαγγειακής απεικόνισης Makoto™ διατίθενται στην ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (Eudamed), όπου συνδέονται με το UDI-DI που βρίσκονται κάτω από τον γραμμοκώδικα δίπλα στο (01) στην ετικέτα του προϊόντος.

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

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Το Makoto™ είναι εξοπλισμένο με δυνατότητες που έχουν σχεδιαστεί ειδικά για να παρέχουν ασφαλή λειτουργία στους χρήστες. Το προσωπικό του αιμοδυναμικού εργαστηρίου θα πρέπει να είναι εξοικειωμένο με τη θέση και τη λειτουργία των δυνατοτήτων ασφαλείας που αναφέρονται εκτενέστερα παρακάτω. Κατά τη διάρκεια της απεικόνισης, τα κινούμενα εξαρτήματα είναι πλήρως εγκλωβισμένα, έτσι ώστε να μην είναι εκτεθειμένος ο χρήστης σε μηχανικούς κινδύνους.

Όποιος χρησιμοποιεί το Makoto™ για επεμβάσεις οποιουδήποτε είδους στον άνθρωπο, θα πρέπει να κατανοεί ενδελεχώς τις επιπτώσεις μιας τέτοιας χρήσης. Το AIUM (Αμερικανικό Ινστιτούτο Υπερήχων της Ιατρικής) έχει δημοσιεύσει ένα έγγραφο με τίτλο «Medical Ultrasound Safety» (Ασφάλεια ιατρικών υπερήχων) (AIUM 2009). Το ALARA είναι ένα ακρωνύμιο για την αρχή της συνετής χρήσης του διαγνωστικού υπέρχου λαμβάνοντας τις διαγνωστικές πληροφορίες σε ισχύ εξόδου που είναι «As Low As Reasonably Achievable» (Τόσο χαμηλή όσο είναι λογικά εφικτή). Για να λάβετε αντίγραφο αυτού του εγγράφου, επικοινωνήστε με το AIUM.



Πρέπει να τηρούνται οι προφυλάξεις που αναφέρονται εκτενώς σε αυτή την ενότητα κατά την εγκατάσταση, τη λειτουργία, τη μετακίνηση ή τη συντήρηση του συστήματος για να αποφευχθούν δυνητικά επικίνδυνες καταστάσεις.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

ΣΥΜΒΟΛΟ	ΕΠΕΞΗΓΗΣΗ
	Προειδοποίηση
	Προσοχή
	Ανατρέξτε στο εγχειρίδιο οδηγιών
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης
	Το προϊόν πληροί τα εφαρμοζόμενα πρότυπα των ΗΠΑ, της Ευρώπης και του Καναδά, όπως έχουν αξιολογηθεί από τον φορέα TUV Rheinland.
100-120 V~ 50/60 Hz 5A 220-240 V~ 50/60 Hz 3A	Η λειτουργία του προϊόντος γίνεται από πηγή ισχύος που παρέχει ονομαστικά 100VAC, 120VAC, 220VAC ή 240VAC, 50/60 Hertz Το μέγιστο ρεύμα είναι 5 Ampere στα 100-120 VAC, 3 Ampere στα 220-240 VAC.
	Κατασκευαστής
	Ημερομηνία κατασκευής
	Αριθμός καταλόγου

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

	Σειριακός αριθμός
	Κωδικός παρτίδας
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
	Ημερομηνία «χρήση έως»
	Μάζα
	Εξουσιοδοτημένος εκπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα
	Εξουσιοδοτημένος εκπρόσωπος στην Ελβετία
	Εισαγωγέας
	Αγωγός γείωσης (γείωση)
	Άμεση καρδιακή εφαρμογή με προστασία από απιδινισμό (εφαρμοζόμενο εξάρτημα τύπου CF)
	Ποσότητα που περιέχεται στη συσκευασία.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

	Εσωτερική διάμετρος συμβατού οδηγού καθετήρα
	Εξωτερική διάμετρος συμβατού οδηγού σύρματος
	Άνοιγμα λέιζερ
	Φυλάσσετε μακριά από το ηλιακό φως
	Μη πυρογενές
	Διατηρείτε στεγνό
	Όριο θερμοκρασίας
	Περιορισμός υγρασίας
<b>Rx Only</b>	Αυτό το τεχνολογικό προϊόν προορίζεται για πώληση από ιατρό ή για χρήση κατόπιν εντολής ιατρού

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

	Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν ένα η συσκευασία έχει υποστεί ζημία
	Μην επαναχρησιμοποιείτε
	Μην επαναποστειρώνετε
	Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιθυλενίου.
	Δεν έχει αξιολογηθεί για την ασφάλεια όταν χρησιμοποιείται με MRI
	Η σήμανση CE υποδηλώνει ότι το προϊόν συμμορφώνεται με τη νομοθεσία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, ο αριθμός υποδηλώνει ειδικό κοινοποιημένο φορέα που διενεργεί αξιολόγηση της συμμόρφωσης
	Σύμβολο INMETRO, υποδηλώνει ότι το προϊόν έχει ικανοποιήσει τις απαιτήσεις ασφάλειας για εισαγωγή στην αγορά της Βραζιλίας. Ο αριθμός OCP δηλοί τον φορέα πιστοποίησης του προϊόντος.
	Συμβατό με

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Δεν υπάρχουν εξαρτήματα της κονσόλας Makoto™ ή του ελεγκτή Makoto™ που μπορούν να συντηρηθούν από τον χρήστη. Όλες οι προσαρμογές γίνονται στο εργοστάσιο πριν την αποστολή σε πελάτες ή επιτοπίως από εκπαιδευμένο προσωπικό ή πάροχο υπηρεσιών της Infraredx.



Η παραβίαση του Makoto Intravascular Imaging System™ ή οποιαδήποτε προσπάθεια τροποποίησής του θα ακυρώσει την εγγύηση του προϊόντος και μπορεί επίσης να έχει ως αποτέλεσμα την ακατάλληλη λειτουργία του συστήματος.

Μπορεί να επέλθει υποβάθμιση της συσκευής ή αστοχία του προϊόντος.

## 3.4 Προφυλάξεις από οπτικούς κινδύνους



Το προϊόν περιέχει ένα προϊόν λέιζερ Κατηγορίας 1M που εκπέμπει αόρατη ακτινοβολία λέιζερ. Μη κοιτάτε απευθείας με οπτικά όργανα.



Μην κοιτάζετε ποτέ απευθείας στη δέσμη λέιζερ που προέρχεται από το σύστημα ή αντανακλάται από μια επιφάνεια.



Μην κοιτάζετε τη δέσμη λέιζερ μέσω φακών, κυαλιών, μεγεθυντικών φακών, οφθαλμοσκοπίων μηχανής (viewfinder), τηλεσκοπίων ή οποιουδήποτε οπτικού στοιχείου ή οργάνου που μπορεί να εστιάσει το φως στο μάτι.



Μην επιτρέπεται ποτέ την παρεμβολή και την αντανάκλαση της δέσμης λέιζερ από αντανακλαστικά αντικείμενα, όπως κοσμήματα, ρολόγια χειρός, μεταλλικά όργανα ή καθρέπτες.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Το Makoto Intravascular Imaging System™ περιέχει ένα σύστημα λέιζερ και ταξινομείται ως «Προϊόν λέιζερ Κατηγορίας 1M» βάσει του προτύπου Radiation Performance (Επιδόσεις Ακτινοβολίας) του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικών Υπηρεσιών των ΗΠΑ (DHHS) σύμφωνα με τον νόμο των ΗΠΑ του 1968 περί ελέγχου της ακτινοβολίας για την υγεία και την ασφάλεια και σύμφωνα με το πρότυπο IEC 60825-1, Ασφάλεια προϊόντων λέιζερ.

Η φωτεινή ενέργεια που εκπέμπεται από αυτό το σύστημα βρίσκεται στην αόρατη, εγγύς υπέρυθρη περιοχή του ηλεκτρομαγνητικού φάσματος σε μήκη κύματος 1 και 2 micron. Θα πρέπει να θυμάστε αυτό το στοιχείο όταν λαμβάνετε προφυλάξεις για την αποφυγή τυχαίας έκθεσης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** ΔΕΝ απαιτούνται γυαλιά προστασίας από το λέιζερ κατά τη διάρκεια χρήσης του Makoto Intravascular Imaging System™.

### 3.5 Προφυλάξεις από ηλεκτρικούς κινδύνους



Η μη τήρηση των πληροφοριών σε αυτήν την ενότητα μπορεί να προκαλέσει ζημιά στον εξοπλισμό, σωματική βλάβη, ακόμα και θάνατο.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Η χρήση αυτού του εξοπλισμού σε γειτνίαση ή στοιβαγμένου με άλλον εξοπλισμό θα πρέπει να αποφεύγεται, επειδή θα μπορούσε να έχει ως αποτέλεσμα την ακατάλληλη λειτουργία. Εάν μια τέτοια χρήση είναι απαραίτητη, θα πρέπει να παρακολουθείται αυτός ο εξοπλισμός και ο άλλος εξοπλισμός για να επαληθευτεί ότι λειτουργούν κανονικά.



**ΠΡΟΣΟΧΗ**

Ο ιατρικός ηλεκτρικός εξοπλισμός χρειάζεται ειδικές προφυλάξεις σχετικά με την ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα (EMC) και χρειάζεται να εγκατασταθεί σύμφωνα με τις πληροφορίες για την EMC που παρέχονται στο Παράρτημα Η: Συμμόρφωση με την ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα.



**ΠΡΟΣΟΧΗ**

MHN τοποθετείτε το Makoto Intravascular Imaging System™ κοντά σε άλλον εξοπλισμό, καθώς μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα ηλεκτρική παρεμβολή.



**ΠΡΟΣΟΧΗ**

Μπορεί να διακοπεί μια σάρωση IVUS ή απόσυρσης (pullback) που γίνεται σε ζωντανό χρόνο, εάν το σύστημα εκτεθεί σε ηλεκτροστατική εκφόρτιση (ESD). Εάν μια σάρωση IVUS ή απόσυρσης που γίνεται σε ζωντανό χρόνο διακοπεί, μπορεί να γίνει επανέναρξη της σάρωσης αμέσως.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ χρησιμοποιεί τάση γραμμής AC εντός της κονσόλας. Η αποσύνδεση του φις του καλωδίου ρεύματος Makoto™ από την πρίζα θα διακόψει την παροχή ισχύος στο σύστημα που προκαλεί μια απότομη διακοπή όλων των λειτουργιών.

Κανένα εξάρτημα του εξωτερικού πλαισίου δεν θα πρέπει να εκτοπιστεί, παρά μόνο από εκπαιδευμένο και εξουσιοδοτημένο τεχνικό.

Για τη μείωση του κινδύνου ηλεκτρικής καταπληξίας, μη συνδέετε τη σύνδεση ισχύος εισόδου σε εξοπλισμό που δεν είναι γειωμένος. Μη συνδέετε το σύστημα στον εξοπλισμό Κατηγορίας II.

**infraredx™**  
A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Ο εξοπλισμός επικοινωνιών ραδιοσυχνοτήτων (RF) μπορεί να επηρεάσει τις επιδόσεις του Makoto Intravascular Imaging System™. Αυτός ο τύπος εξοπλισμού θα πρέπει να βρίσκεται όσο πιο μακριά από το Makoto™ γίνεται. Οι εκπομπές RF που είναι είτε ακτινοβολούμενες είτε αγώγιμες μπορεί να προκαλέσουν παραμόρφωση των εικόνων ή άλλα τεχνουργήματα στην οθόνη IVUS.



Το σύστημα Makoto™ δεν προορίζεται για χρήση με χειρουργικό εξοπλισμό υψηλής συχνότητας (HF) / ραδιοσυχνοτήτων (RF).



Οι ακτινοβολούμενες ή αγώγιμες εκπομπές RF μπορούν να προκαλέσουν παραμόρφωση εικόνας ή τεχνουργήματα στην οθόνη του Makoto Intravascular Imaging System™.

Η Infraredx συνιστά τη χρήση αδιάλειπτης παροχής ενέργειας σε οποιαδήποτε εγκατάσταση στην οποία μπορούν να συμβούν βυθίσεις ή διακοπές τάσης.

Το σύστημα Makoto™ προορίζεται για σύνδεση μέσω καλωδίου δικτύου σε προστατευμένο και ασφαλές νοσοκομειακό πληροφοριακό σύστημα. Όταν ένα καλώδιο δικτύου είναι συνδεδεμένο στο Makoto Intravascular Imaging System™ για τη μεταφορά δεδομένων σε νοσοκομειακό πληροφοριακό σύστημα, τότε το καλώδιο θα πρέπει να είναι ένα θωρακισμένο καλώδιο ethernet Cat 5e (βλ. Ενότητα 3.9). Η χρήση ενός μη συμμορφούμενου καλωδίου μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα αυξημένες εκπομπές RF ή μειωμένη ατρωσία RF.

### 3.6 Προφυλάξεις από μηχανικούς κινδύνους



MHN τοποθετείτε τον χειριστή της κινητής κονσόλας του Makoto Intravascular Imaging System™ μεταξύ της κονσόλας του συστήματος Makoto™ και άλλου κινούμενου εξοπλισμού στο αιμοδυναμικό εργαστήριο λόγω του κινδύνου σωματικής βλάβης.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Η χειρουργική τράπεζα θα πρέπει να παραμένει επίπεδη κατά τη διάρκεια της χρήσης του συστήματος Makoto™ ή οποιαδήποτε στιγμή κατά την οποία ο ελεγκτής Makoto™ βρίσκεται στο στείρο πεδίο. ΜΗ χρησιμοποιείτε τα ρυθμιστικά κλίσης πάνω/κάτω (pitch) ή κλίσης αριστερά/δεξιά (roll), εάν διατίθενται.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

MHN τοποθετείτε το Makoto Intravascular Imaging System™ εντός του εύρους κίνησης των μερών του ακτινογραφικού συστήματος.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Διασφαλίστε ότι τα καλώδια που προέρχονται από ή συνδέονται με το Makoto Intravascular Imaging System™ είναι επίπεδα στο πάτωμα.

Σε τυπική χρήση, η κινητή κονσόλα του Makoto Intravascular Imaging System™ είναι τοποθετημένη κοντά στο πόδι της εξεταστικής τράπεζας ή στα δεξιά των οθονών του ακτινογραφικού συστήματος. Μπορεί να δημιουργηθεί κίνδυνος ανατροπής εάν η κινητή κονσόλα του συστήματος Makoto™ έρχεται σε επαφή με κινούμενο εξοπλισμό στο αιμοδυναμικό εργαστήριο (εξεταστική τράπεζα, βραχίονας σχήματος C, κ.λπ.). Όταν τοποθετούνται εντός του εύρους κίνησης αυτού του εξοπλισμού, μην προβαίνετε σε εμπλοκή των περιστρεφόμενων ροδών με φρένο στην κονσόλα του Makoto™.

Κατά τη διάρκεια κανονικής χρήσης της κινητής κονσόλας του Makoto Intravascular Imaging System™, διάφορα καλώδια μπορούν να συνδεθούν με την κονσόλα ή να προέρχονται από αυτή. Διασφαλίστε ότι τα καλώδια είναι επίπεδα στο πάτωμα για να ελαχιστοποιηθούν οι κίνδυνοι ανατροπής. Όποτε είναι δυνατό, αποφεύγετε τη διέλευση καλωδίων μέσω πολυσύχναστων χώρων στην αίθουσα.

**infraredx™**  
A NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Ο ελεγκτής Makoto™ θα πρέπει να τοποθετείται σε επίπεδη επιφάνεια κατά τη διάρκεια της πορείας της διαδικασίας, ιδιαίτερα κατά τη διάρκεια της λήψης δεδομένων. Ο ελεγκτής Makoto™ θα πρέπει να τοποθετείται στην υποδοχή αποθήκευσης της κονσόλας κατά την μετακίνηση της κονσόλας ή όταν ο ελεγκτής δεν χρησιμοποιείται.

## 3.7 Προφυλάξεις από χημικούς κινδύνους και κινδύνους πυρκαγιάς

  
**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Αυτός ο εξοπλισμός δεν προορίζεται για χρήση με εύφλεκτα αναισθητικά ή υγρά ή περιβάλλοντα πλούσια σε οξυγόνα (>25%).

Δεν υπάρχουν γνωστοί χημικοί κίνδυνοι ή κίνδυνοι πυρκαγιάς που συσχετίζονται με το Makoto Intravascular Imaging System™.

## 3.8 Προφυλάξεις από καθετήρες και παρελκόμενα

  
**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

ΠΟΛΙΤΕΙΑ ΤΗΣ ΚΑΛΙΦΟΡΝΙΑ (ΗΠΑ ΜΟΝΟ)

Τα συμβατά αναλώσιμα προϊόντα και η συσκευασία τους έχουν αποστειρωθεί με οξείδιο του αιθυλενίου. Η συσκευασία μπορεί να σας εκθέσει στο οξείδιο του αιθυλενίου, ένα χημικό που είναι γνωστό στην Πολιτεία της Καλιφόρνια ότι προκαλεί καρκίνο ή συγγενείς ανωμαλίες ή άλλη βλάβη στο αναπαραγωγικό σύστημα.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Οι καθετήρες και τα παρελκόμενα καθετήρων (αποστειρωμένος φραγμός του ελεγκτή Makoto™, παρελκόμενα πλήρωσης) παρέχονται αποστειρωμένα και είναι σχεδιασμένα για χρήση σε έναν μόνο ασθενή. Για μία χρήση μόνο. Μην επαναχρησιμοποιείτε, επανεπεξεργάζεστε ή επαναποστειρώνετε. Η επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία ή επαναποστείρωση μπορεί να διακυβεύσουν τη δομική ακεραιότητα και να καταλήξουν σε κακή ποιότητα εικόνας ή σωματική βλάβη, ασθένεια ή θάνατο του ασθενούς. Η επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία ή επαναποστείρωση μπορεί επίσης να μολύνει το όργανο και να έχει ως αποτέλεσμα τη λοίμωξη του ασθενούς, η οποία μπορεί να οδηγήσει σε ασθένεια ή θάνατο του ασθενούς. Η Infraredx δεν προβαίνει σε ισχυρισμούς για την απόδοση για προϊόν που επαναχρησιμοποιείται, έχει επανεπεξεργαστεί ή επαναποστειρωθεί.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

ΜΗ χρησιμοποιείτε τον καθετήρα, εάν η εσωτερική συσκευασία έχει ανοιχτεί ή έχει υποστεί ζημιά.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Όταν είναι συνδεδεμένος ο ελεγκτής Makoto™, ΜΗΝ κοιτάτε επίμονα το περιφερικό άκρο του καθετήρα ή μην κοιτάτε απευθείας με τα οπτικά όργανα.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Τα ιατρικά απόβλητα μπορούν να προκαλέσουν λοίμωξη ή/και νόσηση. Μετά τη χρήση, απορρίψτε το προϊόν και τη συσκευασία σύμφωνα με τη νοσοκομειακή, τη διοικητική πολιτική ή/και την πολιτική της τοπικής αυτοδιοίκησης.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Θα πρέπει να δοθεί προσοχή όταν ένα οδηγό σύρμα είναι εκτεθειμένο σε αγγείο που έχει ενδοπρόθεση. Οι καθετήρες που δεν ενθυλακώνουν το οδηγό σύρμα μπορεί να εμπλέξουν την ενδοπρόθεση μεταξύ της συμβολής του καθετήρα και του οδηγού σύρματος.



### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Θα πρέπει να δοθεί προσοχή κατά την προώθηση ενός οδηγού σύρματος μετά την ανάπτυξη της ενδοπρόθεσης. Κατά τη διέλευση μίας ενδοπρόθεσης, η έξοδος του σύρματος μπορεί να γίνει μεταξύ των αντηρίδων της ενδοπρόθεσης που δεν είναι πλήρως εναποθετημένες. Η επακόλουθη προώθηση του καθετήρα Dualpro θα μπορούσε να προκαλέσει εμπλοκή μεταξύ του καθετήρα και της αναπτυγμένης ενδοπρόθεσης.



### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Εάν συναντήσετε αντίσταση κατά την απόσυρση του καθετήρα, επαληθεύσετε την αντίσταση υπό ακτινοσκόπηση και μετά αφαιρέστε όλο το σύστημα καθετήρα, οδηγού καθετήρα και οδηγού σύρματος υπό ακτινοσκοπική καθοδήγηση.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ εκπέμπει εγγύς υπέρυθρη ακτινοβολία από το λείζερ που βρίσκεται στη κονσόλα μέσω του ελεγκτή Makoto™ και στον συνδεδεμένο καθετήρα. Το εγγύς υπέρυθρο φως είναι αόρατο με γυμνό οφθαλμό. Το επίμονο κοίταγμα ή η εστίαση στο εγγύς υπέρυθρο φως μέσω του κερατοειδούς και στον αμφιβληστροειδή μπορεί να προκαλέσει βλάβη στην όραση.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ της Infraredex έχει σχεδιαστεί για χρήση μόνο με τον καθετήρα απεικόνισης στεφανιαίων αρτηριών IVUS+NIRS Dualpro™ (REF: TVC-C195-42) και τον καθετήρα απεικόνισης περιφερικών αγγείων HD-IVUS Infraredex Clarispro™ (REF: TVC-E195-42) με αναλώσιμους καθετήρες μίας χρήσης Extended Bandwidth™.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ο καθετήρας HD-IVUS Infraredex Clarispro™ είναι εγκεκριμένος μόνο σε επιλεγμένες αγορές.

**infraredex™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Πριν από τη χρήση, εξετάστε προσεκτικά το σύνολο του εξοπλισμού που θα χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, ώστε να διασφαλιστούν οι σωστές επιδόσεις. Ο καθετήρας έχει επιθεωρηθεί και αποστειρωθεί με τη χρήση αερίου του οξειδίου του αιθυλενίου (ΕtΟ) πριν από την αποστολή. Πριν από τη χρήση, επιθεωρήστε τον καθετήρα και τη συσκευασία του για ζημιά ή παραβίαση της/των σφράγιση(εων) της αποστειρωμένης συσκευασίας.



Αποθηκεύστε τους συσκευασμένους καθετήρες σε δροσερό, ξηρό χώρο.



ΜΗ συστρέφετε ή λυγίζετε απότομα (>45 μοίρες) τον καθετήρα οποιαδήποτε στιγμή. Αυτό μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα την αστοχία του καλωδίου της μονάδας δίσκου.

### 3.9 Συμμόρφωση με τα πρότυπα ασφαλείας



Η χρήση μη εγκεκριμένων παρελκομένων μπορεί να οδηγήσει σε μη συμμόρφωση του Makoto Intravascular Imaging System™ με ένα ή περισσότερα από τα πρότυπα που αναγράφονται στην ενότητα του εγχειριδίου.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ έχει σχεδιαστεί για συμμόρφωση με όλα τα εφαρμόσιμα πρότυπα (IEC, ANSI, ISO, UL, κ.λπ.) για την ασφαλή χρήση των λειζερ, του εξοπλισμού υπερήχων και ηλεκτρικού εξοπλισμού σε μονάδες υγείας.

Τα ακόλουθα παρελκόμενα έχουν δοκιμαστεί για συμβατότητα με το Makoto Intravascular Imaging System™: Ενσωματωμένο καλώδιο δεδομένων και βίντεο (TVC-10PMC), καλώδιο DVI-D (PN2665), εκτυπωτής Bluetooth® (TVC-9BPK) και θωρακισμένο καλώδιο Cat5e (PN2690). Επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο πωλήσεων για παραγγελία.

Τα συγκεκριμένα πρότυπα περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, τα ακόλουθα:

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Πρότυπο	Περιγραφή
IEC 60601-1 ANSI/AAMI ES60601-1 Καναδάς: CAN/CSA 22.2 No. 60601-1 KS C IEC 60601-1	Ιατρικές ηλεκτρικές συσκευές -- Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις για ασφάλεια και ουσιώδη επίδοση
IEC 60601-1-2	Ιατρικές ηλεκτρικές συσκευές -- Μέρος 1-2: Γενικές απαιτήσεις για ασφάλεια και ουσιώδη επίδοση - Συμπληρωματικό πρότυπο: Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα - Απαιτήσεις και δοκιμές
IEC 60601-1-6 CAN/CSA 22.2 No. 60601-1-6	Ιατρικές ηλεκτρικές συσκευές -- Μέρος 1-6: Γενικές απαιτήσεις για ασφάλεια και ουσιώδη επίδοση - Συμπληρωματικό πρότυπο: Δυνατότητα χρήσης
IEC 60601-2-37 CAN/CSA 22.2 No. 60601-2-37 KS C IEC 60601-2-37	Ιατρικές ηλεκτρικές συσκευές -- Μέρος 2-37: Ειδικές απαιτήσεις για τη βασική ασφάλεια και την ουσιώδη επίδοση ιατρικών διαγνωστικών συσκευών και συσκευών παρακολούθησης με υπερήχους
IEC 60825-1 CFR (Κώδικας Ομοσπονδιακών Κανονισμών των ΗΠΑ) Τίτλος 21 Μέρος 1040.10 και 1040.11	Ασφάλεια προϊόντων λέιζερ – Μέρος 1: Ταξινόμηση του εξοπλισμού και απαιτήσεις
IEC 62304 CAN/CSA-CEI/IEC 62304	Λογισμικό ιατρικών διατάξεων – Διεργασίες κύκλου ζωής λογισμικού
ISO 10555-1	Ενδαγγειακοί καθετήρες - Αποστειρωμένοι καθετήρες μίας χρήσης - Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
ISO 10993	Βιολογική αξιολόγηση των ιατροτεχνολογικών προϊόντων

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Πρότυπο	Περιγραφή
ISO 11135	Αποστείρωση των προϊόντων υγείας – Οξείδιο του αιθυλενίου
IEC 62366 CAN/CSA-IEC 62366	Ιατρικές συσκευές – Εφαρμογή της τεχνικής χρησιμότητας σε ιατρικές συσκευές
ISO 15223-1	Ιατροτεχνολογικό προϊόν –Σύμβολα που θα χρησιμοποιηθούν με ετικέτες, επισήμανση και πληροφορίες που θα παρασχεθούν για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα-Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις.

## 4 Περιγραφή του συστήματος

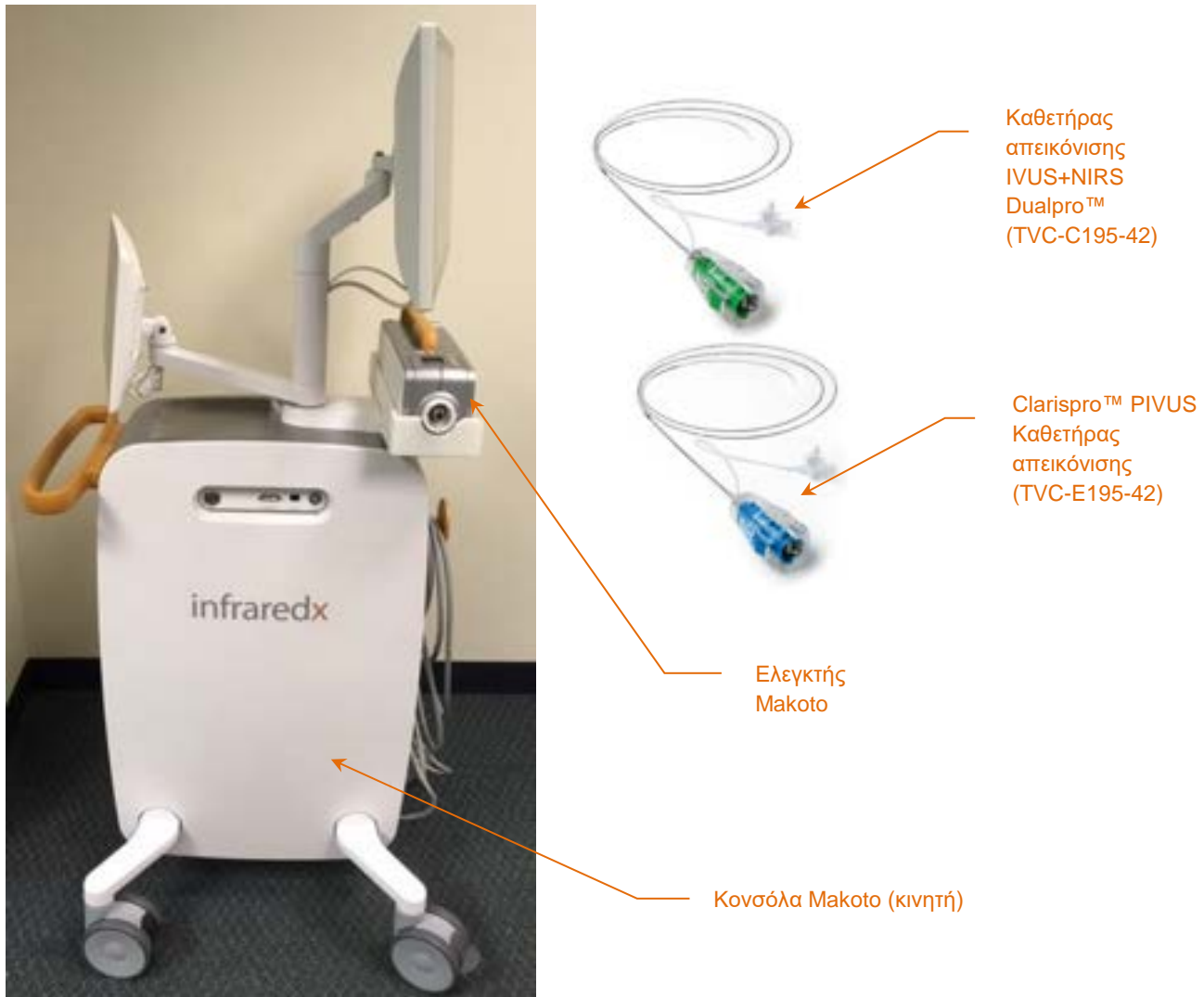


**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Το Makoto Intravascular Imaging System™ έχει σχεδιαστεί για χρήση αποκλειστικά από εκπαιδευμένους ιατρούς και προσωπικό του αιμοδυναμικού εργαστηρίου.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ παρέχει ενδαγγειακή απεικόνιση μέσω καθετήρα χρησιμοποιώντας τις τεχνολογίες IVUS και NIR. Το σύστημα χρησιμοποιεί τόσο τον ήχο όσο και τον φωτισμό για τον χαρακτηρισμό των ενδαγγειακών δυνατοτήτων.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 4-1: Κινητή κονσόλα του Makoto Intravascular Imaging System™ και καθετήρας απεικόνισης IVUS+NIRS Dualpro™ με Extended Bandwidth (REF: TVC-C195-42) και καθετήρας HD-IVUS Infraredx Clarispot™ (REF: TVC-E195-42).

Το σύστημα αποτελείται από τρία κύρια συστατικά μέρη:

- Κινητή κονσόλα του Makoto Intravascular Imaging System™
- Ελεγκτής Makoto™
- Καθετήρας απεικόνισης IVUS+NIRS Dualpro™ με Extended Bandwidth™ (Βλ. Οδηγίες χρήσης καθετήρα)
- Καθετήρας HD-IVUS Infraredx Clarispot™ (Βλ. Οδηγίες χρήσης καθετήρα)

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Το σύστημα έχει δύο δευτερεύοντα συστατικά μέρη:

- *Αποστειρωμένος φραγμός του ελεγκτή Makoto™* (συσκευασμένος με τον καθετήρα)
- *Παρελκόμενα πλήρωσης του καθετήρα* (περιλαμβάνουν σύριγγες πλήρωσης, συσκευασμένα με τον καθετήρα)

### 4.1 Κινητή κονσόλα του Makoto Intravascular Imaging System™

Η κινητή κονσόλα του Makoto Intravascular Imaging System™ ή κονσόλα Makoto™ περιέχει πολλά από τα κύρια συστατικά μέρη του συστήματος.

Η κονσόλα Makoto™ περιέχει μια μονάδα ισχύος που διανέμει ρεύμα στα διάφορα μέρη του συστήματος. Η μονάδα ισχύος παρέχει ρεύμα στις οθόνες, στη κεντρική μονάδα επεξεργασίας (CPU), στο λέιζερ και στον ελεγκτή Makoto™.

Η CPU βρίσκεται εντός της κονσόλας Makoto™. Η CPU διαχειρίζεται, αποθηκεύει και καθιστά τα δεδομένα εγγεγραμμένα με τον ελεγκτή και καθετήρα Makoto™. Ελέγχει επίσης τη λειτουργία των γραφικών διεπαφών χρήστη που παρέχονται στον χρήστη. Το σύστημα περιέχει μια μονάδα δίσκου δεδομένων που έχει τη δυνατότητα αποθήκευσης περίπου 1000 σαρώσεων. Τα δεδομένα μπορεί να εξαχθούν από το σύστημα σε οπτικούς δίσκους (DVD ή Blu-Ray Disc), μονάδα δίσκου USB ή σε δικτυακή τοποθεσία με καλώδιο Ethernet.

Το σύστημα μπορεί να διαμορφωθεί για την αποστολή δεδομένων σε δίκτυα PACS.

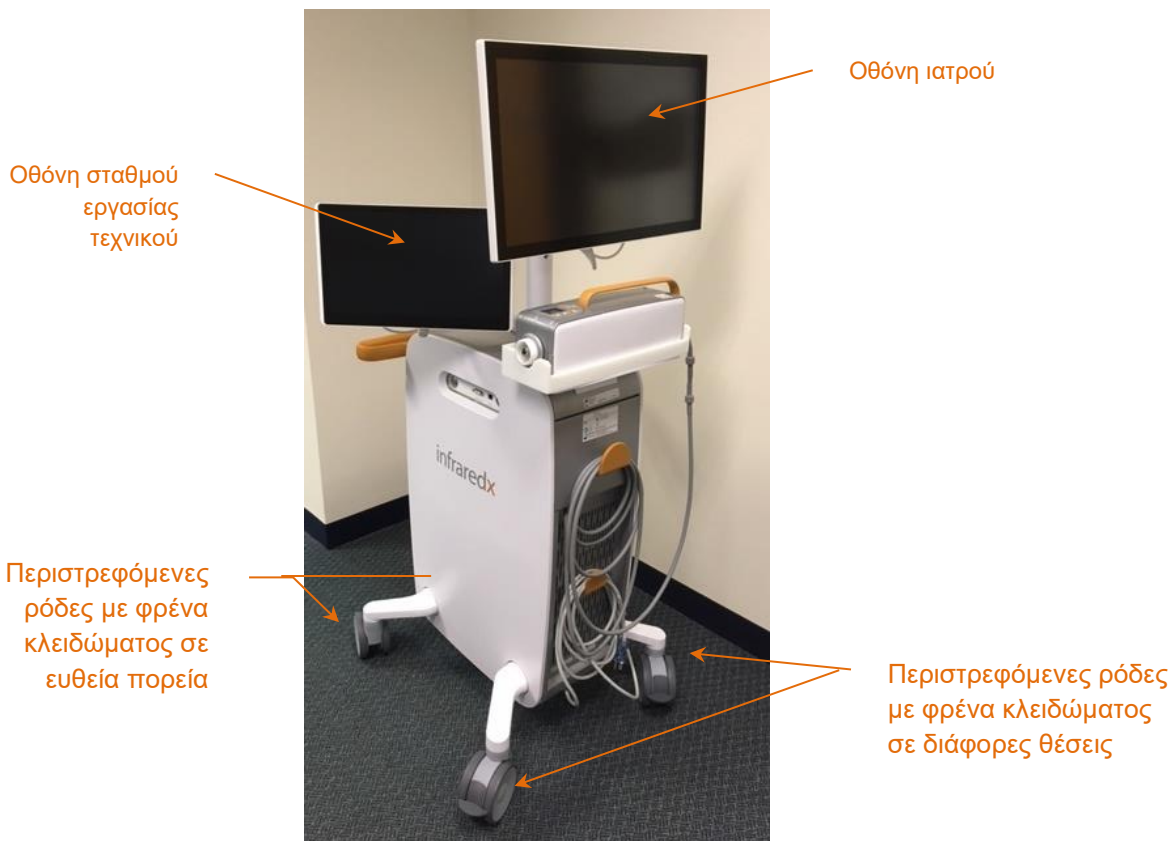


ΔΕΝ συνιστάται η χρησιμοποίηση του Makoto Intravascular Imaging System™ ως μόνιμης τοποθεσίας αρχειοθέτησης δεδομένων. Τα δεδομένα σάρωσης θα πρέπει να αρχειοθετούνται σε άλλα μέσα και να αφαιρούνται από τον σκληρό δίσκο του συστήματος.

---

Η πηγή φωτός λέιζερ για την απόδοση του NIRS βρίσκεται εντός της κονσόλας. Το φως χορηγείται από καλώδιο οπτικών ινών στον ελεγκτή Makoto™ όπου βρίσκεται συνδεδεμένος ο καθετήρας κατά τη διάρκεια της χρήσης. Αυτή η διαδρομή φωτός επιτρέπει τη δημιουργία ενός Chemogram από το σύστημα ή ενός χάρτη πιθανοτήτων για τις αθηρωματικές πλάκες ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



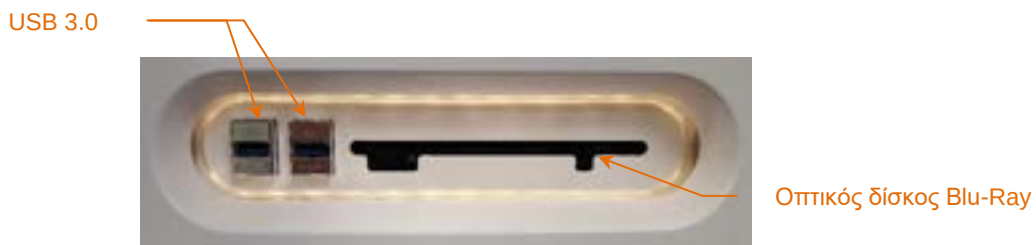
Εικόνα 4-2: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10).

Η κονσόλα περιέχει δύο οθόνες. Μία οθόνη, η οθόνη ιατρού, είναι προσανατολισμένη προς τον αποστειρωμένο χειριστή κατά τη διάρκεια της χρήσης. Η δεύτερη οθόνη αφής, η οθόνη του σταθμού εργασίας τεχνικού, είναι προσανατολισμένη προς τον μη αποστειρωμένο τεχνικό ή τον χειριστή κίνησης κατά τη διάρκεια της χρήσης. Αυτό επιτρέπει στον μη αποστειρωμένο χειριστή να σχολιάσει δεδομένα, ενώ παρέχει στον αποστειρωμένο χειριστή μια απρόσκοπτη θέα της οθόνης.

Η οθόνη ιατρού είναι μια οθόνη FHD 1080p 21,5 ίντσών (1920x1080p). Η κλίση και περιστροφή της οθόνης μπορεί να προσαρμοστεί για να παρέχει βέλτιστη γωνία προβολής για τον αποστειρωμένο ιατρό.

Η οθόνη του σταθμού εργασίας τεχνικού είναι μια χωρητική οθόνη αφής FHD 1080p 15,6 ίντσών (1920x1080p). Η περιστροφή, κλίση και περιστρεφόμενη βάση μπορούν να προσαρμοστούν για να παρέχουν μια άνετη γωνία εργασίας.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 4-3: Αριστερός πλευρικός πίνακας διεπαφής του Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10) που περιέχει συνδέσμους USB 3.0 και οπτικό δίσκο Blu-Ray.



Εικόνα 4-4: Δεξιός πλευρικός πίνακας διεπαφής του Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10) που περιέχει τους συνδέσμους του διακόπτη ισχύος, της εξόδου βίντεο, του PACS και της ενσωμάτωσης του ακτινογραφικού συστήματος.

Η κονσόλα Makoto™ έχει επίσης διαμορφωθεί για την έξοδο σήματος έγχρωμου βίντεο ανάλυσης 1920x1080p (λόγος διαστάσεων 16:9) με τη χρήση θωρακισμένου καλωδίου βίντεο DVI-D. Προαιρετικά, η εξαγόμενη ανάλυση βίντεο μπορεί να διαμορφωθεί σε 1600x1200 (λόγος διαστάσεων 4:3).

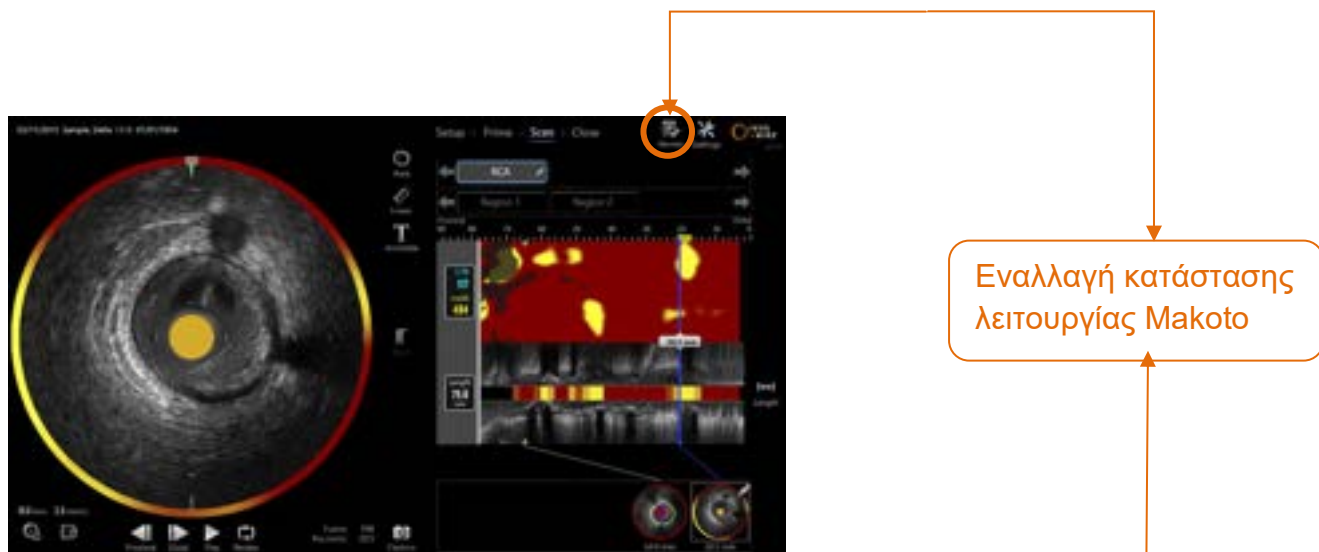
Εκτός από την οθόνη του σταθμού εργασίας τεχνικού, οι χρήστες μπορεί να αλληλεπιδράσουν με το σύστημα μέσω της χρήσης του παρεχόμενου ποντικού. Αυτό το ποντίκι βρίσκεται κάτω από την οθόνη του σταθμού εργασίας τεχνικού.

Το σύστημα είναι εξοπλισμένο με δύο περιστρεφόμενες ρόδες με φρένα που κλειδώνουν σε ευθεία πορεία για υποβοήθηση στη μεταφορά και δύο επιπρόσθετες περιστρεφόμενες ρόδες με φρένα για την ασφάλιση ή στάθμευση του συστήματος.

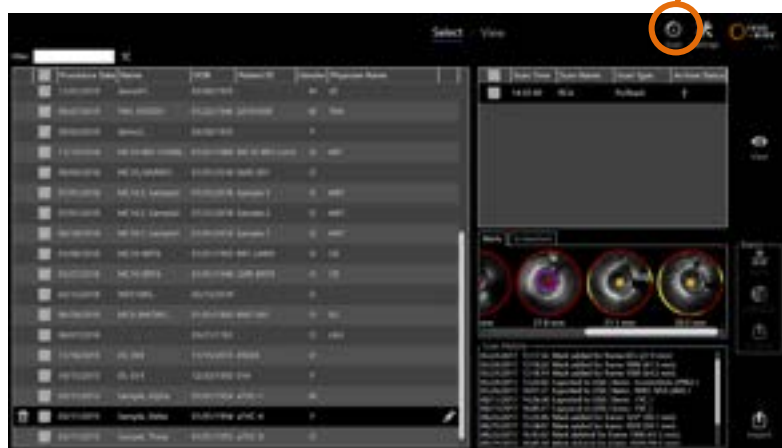
# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήστη

## 4.2 Γραφική διεπαφή χρήστη του Makoto Intravascular Imaging System™

Οι λειτουργίες του Makoto Intravascular Imaging System™ ελέγχονται από τις γραφικές διεπαφές χρήστη του λογισμικού: Κατάσταση λειτουργίας Λήψης και κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).



Εικόνα 4-5: Κατάσταση λειτουργίας λήψης.



Εικόνα 4-6: Κατάσταση λειτουργίας ανασκόπησης

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 4.2.1 Κατάσταση λειτουργίας Λήψης

Η κατάσταση λειτουργίας Λήψης είναι η κατάσταση λειτουργίας κατά την οποία νέα δεδομένα μπορούν να εγγραφούν από το Makoto Intravascular Imaging System™. Αποτελείται από τέσσερις διαφορετικές φάσεις: «Setup» (Προετοιμασία), «Prime» (Πλήρωση), «Scan» (Σάρωση) και «Close» (Κλείσιμο). Με τη χρήση του πλαισίου προόδου, ο χειριστής μπορεί να κινηθεί πιο εύκολα και γρήγορα μεταξύ των φάσεων για να ανταποκριθεί στον ρυθμό της διαδικασίας.



Εικόνα 4-7: Η κατάσταση λειτουργίας Λήψης εμφανίζεται εστιάζοντας στο ρυθμιστικό του πλαισίου προόδου διαδικασίας για αλλαγή των φάσεων και στο ρυθμιστικό του πλαισίου προόδου διαδικασίας για αλλαγή των καταστάσεων λειτουργίας. Η φάση Scan (Σάρωση) της κατάστασης λειτουργίας Λήψης είναι ενεργή και η κατάσταση λειτουργίας εναλλαγής για πρόσβαση στην Κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) είναι απενεργοποιημένη στην εικόνα.

Το πλαίσιο προόδου περιγράφει τα διαφορετικά στάδια ή φάσεις λήψης δεδομένων και παρέχει επίσης ένα ρυθμιστικό αλλαγής φάσεων. Αγγίζετε τις διαφορετικές ονομασίες φάσεων για να μεταβείτε στην επιθυμητή φάση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι φάσεις στην κατάσταση λειτουργίας Λήψης δεν εξαρτώνται από τη σειρά που έχουν. Μπορείτε να παραλείψετε οποιοδήποτε βήμα και να επιστρέψετε μετά, εάν είναι απαραίτητο ή βολικό.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Αγγίζτε το ρυθμιστικό εναλλαγής κατάστασης λειτουργίας Makoto, το εικονίδιο



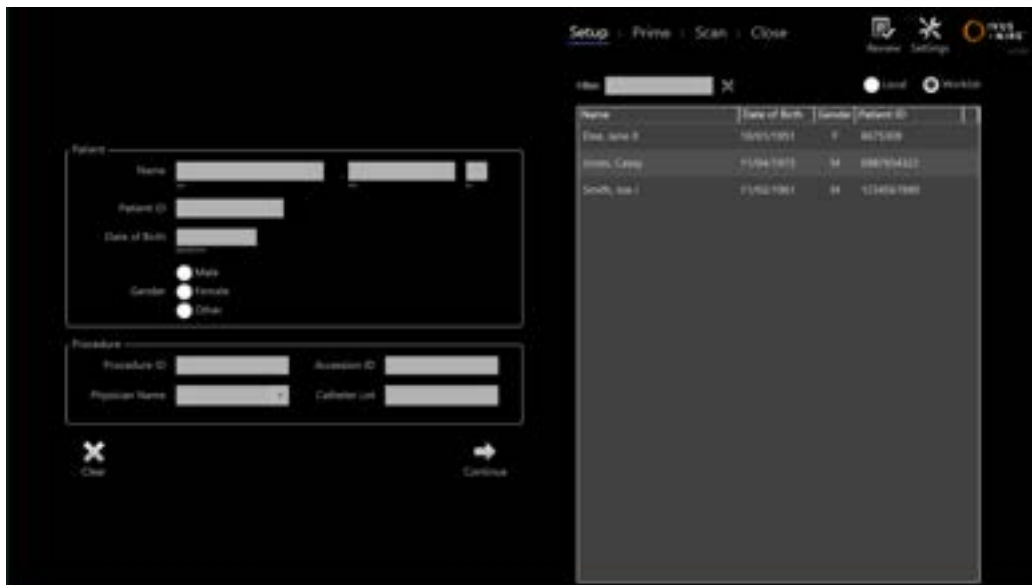
ανασκόπησης Review, για να εισέλθετε στην κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση). Αυτό μπορεί να γίνει μόνο όταν υπάρχει ενεργή διαδικασία σε εξέλιξη. Οποιεσδήποτε ενεργές διαδικασίες πρέπει να είναι κλειστές πριν από τη μετάβαση σε άλλες καταστάσεις λειτουργίας.

### 4.2.1.1 Φάση Setup (Προετοιμασία)

Η φάση Setup (Προετοιμασία) επιπρέπει στον χειριστή την εισαγωγή πληροφοριών για τον ασθενή και τη διαδικασία, ώστε να διευκολυνθεί η αρχειοθέτηση και μετέπειτα ανάκτηση για ανασκόπηση.



Πρέπει να δοθεί προσοχή κατά την εισαγωγή πληροφοριών των ασθενών για τη διασφάλιση της ακρίβειας.



Εικόνα 4-8: Φάση Setup (Προετοιμασία) της κατάστασης λειτουργίας λήψης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Τα δεδομένα σάρωσης μπορεί να εγγραφούν πριν από την ολοκλήρωση της φάσης Setup (Προετοιμασία).

**infraredx™**  
A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Οι πληροφορίες διαδικασίας και ασθενούς μπορεί να διαμορφωθούν μη αυτόματα ή με την επιλογή δεδομένων που ήδη υπάρχουν στο σύστημα ή από τη λίστα εργασίας μεθόδων απεικόνισης. Η χρήση των δυνατοτήτων ημιαυτόματης ολοκλήρωσης μπορεί να μειώσει τα σφάλματα μεταγραφής και να βελτιώσει την ακρίβεια της εισαγωγής πληροφοριών.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η χρήση των δυνατοτήτων ημιαυτόματης ολοκλήρωσης μπορεί να μειώσει τα σφάλματα μεταγραφής και να βελτιώσει την ακρίβεια της εισαγωγής πληροφοριών.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η φάση Setup (Προετοιμασία) δεν είναι προσβάσιμη κατά τη διάρκεια ενεργής σάρωσης.

Βλ. Ενότητα 7 για πιο λεπτομερείς πληροφορίες για την προετοιμασία της διαδικασίας.  
Βλ. Ενότητα 13.4 για πιο λεπτομερείς πληροφορίες σχετικά με τη διαμόρφωση των συνδέσεων της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης.

### 4.2.1.2 Φάση Prime (Πλήρωση)



#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η πλήρωση του αποστειρωμένου καθετήρα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με το έγγραφο οδηγιών χρήσης που περιλαμβάνεται στη συσκευασία του καθετήρα.



#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

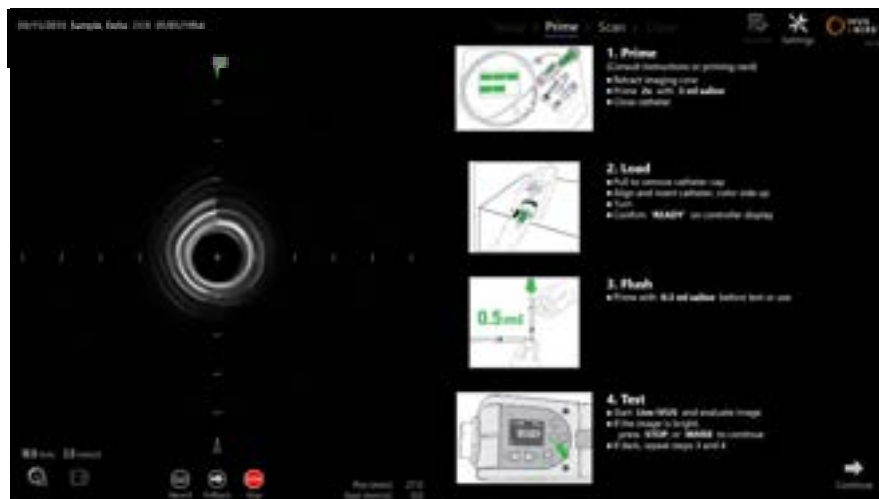
Η χρήση της συμπληρωτικής οδηγίας στην οθόνη για την πλήρωση δεν αντικαθιστά την εκπαίδευση για τη λειτουργία του Makoto Intravascular Imaging System™.

Η φάση Prime (Πλήρωση) παρέχει οδηγία στον χειριστή για τη διαδικασία πλήρωσης ενός καθετήρα και τη σύνδεση του καθετήρα στον ελεγκτή Makoto™.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 4-9. Φάση Prime (Πλήρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Πατήστε το κουμπί **Mark** (Σήμανση) στον ελεγκτή Makoto™ Controller, , για να προχωρήσετε στην επόμενη φάση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η φάση Prime (Πλήρωση) δεν είναι προσβάσιμη κατά τη διάρκεια ενεργής σάρωσης.

Δείτε την Ενότητα 8 για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη σύνδεση του καθετήρα και τις οδηγίες χρήσης που είναι συσκευασμένες με τον καθετήρα για περισσότερες λεπτομέρειες για την πλήρωση.

### 4.2.1.3 Φάση Scan (Σάρωση)

Η φάση Scan (Σάρωση) της διαδικασίας επιτρέπει στον χειριστή την εγγραφή δεδομένων σάρωσης IVUS και NIRS κατά τη διάρκεια της τρέχουσας διαδικασίας. Ο χειριστής μπορεί επίσης να επαναλάβει, να ανασκοπήσει, να διαγράψει, να μετρήσει, να σχολιάσει και να αλλάξει τον ρυθμό της επόμενης απόσυρσης κατά τη διάρκεια της τρέχουσας διαδικασίας όταν δεν βρίσκεται σε εξέλιξη ενεργός απεικονιστικός έλεγχος.

Αυτή η φάση περιλαμβάνει πολλές από τις οθόνες σύνθετων δεδομένων απεικόνισης συμπεριλαμβανομένων των εικόνων των Chemogram, Block Level Chemogram, Chemogram Halo, Εγκάρσιου και Διαμήκους IVUS.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Τα δύο σύνολα πληροφοριών, NIRS and IVUS, τα οποία εγγράφοντα από το Makoto Intravascular Imaging System™ είναι συνεγγεγραμμένα και μπορούν να ανασκοπηθούν με τη χρήση της συγχρονισμένης επανάληψης αναπαραγωγής.

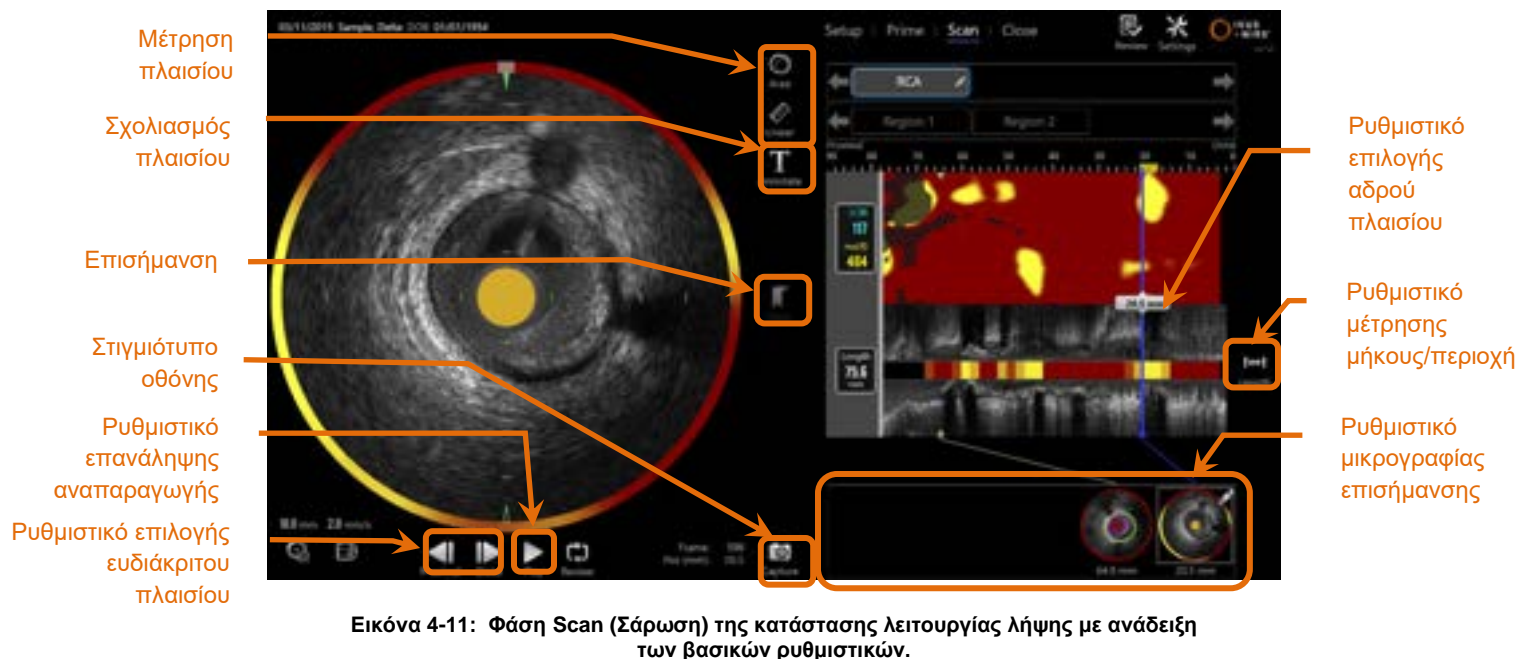


Εικόνα 4-10: Φάση Scan (Σάρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης με ανάδειξη των κύριων οθονών πληροφοριών εικόνας.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Δεν θα εμφανιστούν δεδομένα chemogram ή NIRS όταν χρησιμοποιούνται με τον καθετήρα HD-IVUS Infraredx Clarispro™.

Η φάση Scan (Σάρωση) παρέχει πρόσβαση στις δυνατότητες Annotation (Σχολιασμός) και Measurement (Μέτρηση) που είναι προσβάσιμες κατά τη διάρκεια ενεργής διαδικασίας. Οι σαρώσεις μπορούν να μετονομαστούν, να δεχτούν σχόλια και να έχουν ατομικά πλαίσια επισημασμένα για εύκολη ανάκτηση για ανασκόπηση. Μπορεί επίσης να γίνουν μετρήσεις πλαισίου.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Βλ. Ενότητα 9 και 10 για πιο λεπτομερείς πληροφορίες σχετικά με τη λήψη σάρωσης, πλοϊγηση και μέτρηση.

### 4.2.1.4 Φάση Close (Κλείσιμο)

Η φάση Close (Κλείσιμο) της διαδικασίας επιτρέπει στον χειριστή να ανασκοπήσει συνοπτικά δεδομένα που ελήφθησαν κατά τη διάρκεια της διαδικασίας πριν αρχειοθετηθούν στο σύστημα.

Είναι σημαντικό να ολοκληρώσετε τη φάση Close (Κλείσιμο) για κάθε διαδικασία πριν απενεργοποιήσετε το σύστημα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



4-12: Φάση Close (Κλείσιμο) της κατάστασης λειτουργίας λήψης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η έναρξη μιας νέας λήψης από τον ελεγκτή Makoto™ θα επιστρέψει την κατάσταση λειτουργίας Λήψης στη φάση Scan (Σάρωση) αυτόματα.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Πρέπει να εισαγάγετε τις ελάχιστες απαιτούμενες πληροφορίες ασθενούς και διαδικασίας στην οθόνη Setup (Προετοιμασία) για να ολοκληρώσετε τη φάση Close (Κλείσιμο).

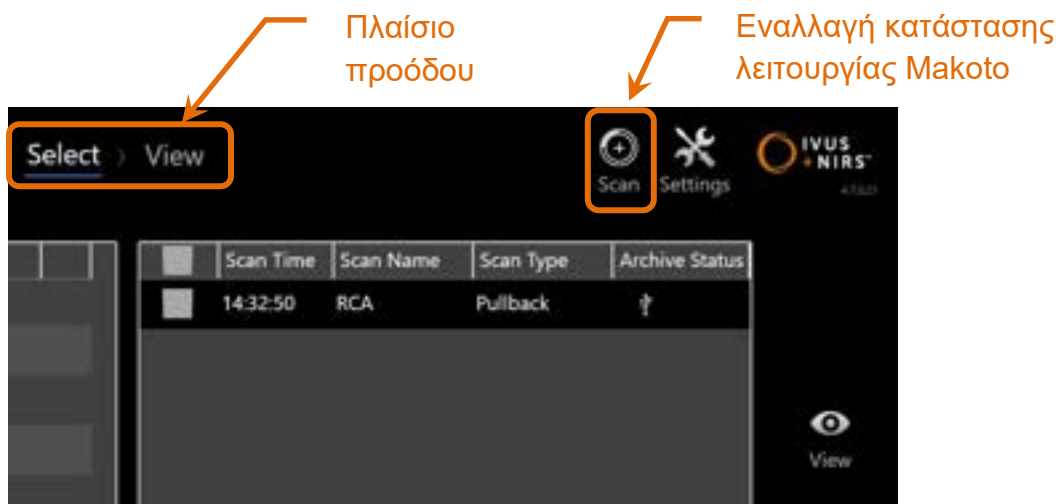
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι διαδικασίες που δεν έκλεισαν πριν από τον τερματισμό λειτουργίας ή την απενεργοποίηση του συστήματος είναι προσβάσιμες από την κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση). Η διαδικασία μπορεί να συνεχιστεί και μετά να κλείσει και να αρχειοθετηθεί.

Βλ. Ενότητα 11 για πιο λεπτομερείς πληροφορίες για το κλείσιμο της διαδικασίας.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 4.2.2 Κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση)

Η κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) αποτελείται από δύο φάσεις. Είναι οι φάσεις Select (Επιλογή) και View (Προβολή). Αυτές οι φάσεις θα επιτρέψουν στον χρήστη να επιλέξει μια διαδικασία και μετά είτε να προβάλει είτε να εξάγει για μεταγενέστερη προβολή.



4-13: Κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) με επισημασμένα τα ρυθμιστικά του πλαισίου προόδου και της εναλλαγής κατάστασης λειτουργίας Makoto.

Αγγίξτε το ρυθμιστικό εναλλαγής κατάστασης λειτουργίας Makoto, το εικονίδιο Scan



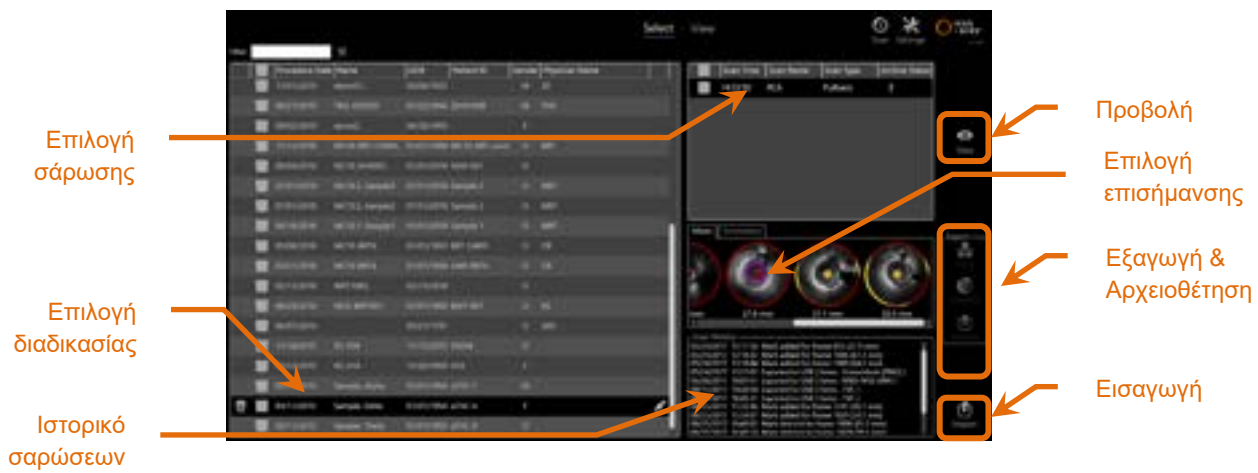
(Σάρωση), για να εισέλθετε στην κατάσταση λειτουργίας Λήψης. Αυτό μπορεί να γίνει οποιαδήποτε στιγμή κατά τη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

#### 4.2.2.1 Φάση Select (Επιλογή)

Η φάση Select (Επιλογή) επιτρέπει στον χειριστή να προβεί σε αναζήτηση και να επιλέξει προγενέστερα αποθηκευμένες διαδικασίες για προβολή, επεξεργασία, διαγραφή, εκτύπωση ή αρχειοθέτηση σε άλλα μέσα.

# Makoto Intravascular Imaging System™

## Οδηγός χρήσης



4-14: Φάση Select (Επιλογή) της κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

Κατά τη διάρκεια αυτής της φάσης, κατάλληλα μορφοποιημένα δεδομένα μπορούν να επιλεγούν από άλλα μέσα για εισαγωγή στο Makoto Intravascular Imaging System™.

Βλ. Ενότητα 12 για πιο λεπτομερείς πληροφορίες σχετικά με τις λειτουργίες επιλογής, εξαγωγής και εισαγωγής.

### 4.2.2.2 Φάση View (Προβολή)

Η φάση View (Προβολή) παρέχει πολλά από τα ίδια ρυθμιστικά που βρίσκονται κατά τη διάρκεια της φάσης Scan (Σάρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης. Τα δεδομένα εδώ μπορούν να ανασκοπηθούν, να αναλυθούν, να δεχτούν σχόλια και να διαγραφούν με τη χρήση γνωστών ρυθμιστικών, όπως περιγράφονται στην Ενότητα 10.



4-15: Φάση View (Προβολή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η προβολή των δεδομένων γίνεται από μία διαδικασία κάθε φορά.

Αγγίξτε το ρυθμιστικό εναλλαγής κατάστασης λειτουργίας Makoto, το εικονίδιο Review



(Ανασκόπηση) **Review**, για να επιστρέψετε στη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

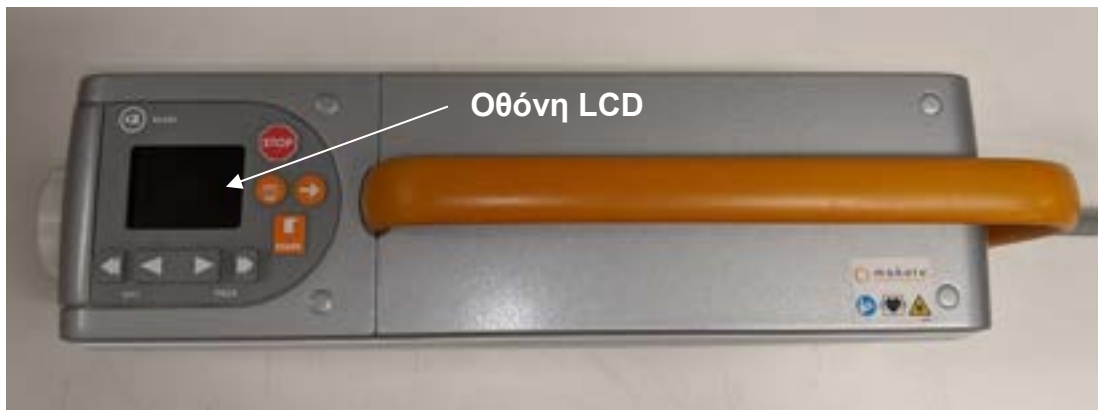
### 4.3 Ελεγκτής Makoto™

Ο ελεγκτής Makoto™ (βλ. παρακάτω) είναι η διεπαφή μεταξύ του καθετήρα και της κονσόλας Makoto™. Η λαβή του καθετήρα εισάγεται στην υποδοχή στην μπροστινή όψη του ελεγκτή και μετά στρέφεται για να ολοκληρωθούν οι φυσικές, οπτικές και ηλεκτρικές συνδέσεις. Αυτές οι συνδέσεις επιτρέπουν την ταυτόχρονη ενεργοποίηση του εσωτερικού πυρήνα απεικόνισης από τη μονάδα και τη σταθεροποίηση του εξωτερικού θηκαριού του καθετήρα. Η κατάσταση λειτουργίας απόσυρσης του ελεγκτή Makoto™ επιτρέπει την αυτοματοποιημένη περιστροφή σε περίπου 1800 RPM και διαμήκη κίνηση από περιφερικά προς εγγύς με ρυθμό 0,5, 1,0 και 2,0 mm/s. Ο πυρήνας απεικόνισης του καθετήρα μπορεί να πραγματοποιήσει μια συνεχή αυτοματοποιημένη απόσυρση στην κατεύθυνση από περιφερικά προς εγγύς σε συνολικό μήκος 150 mm.

Το σύστημα Makoto™ είναι εξοπλισμένο με δέκτη RFID που έχει σχεδιαστεί για να λειτουργεί με πομπούς RFID εντός της συμβατής λαβής καθετήρα για την ταυτοποίηση του μοντέλου καθετήρα, προσαρμογή της οθόνης και διευκόλυνση άλλων ροών εργασίας του χρήστη.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

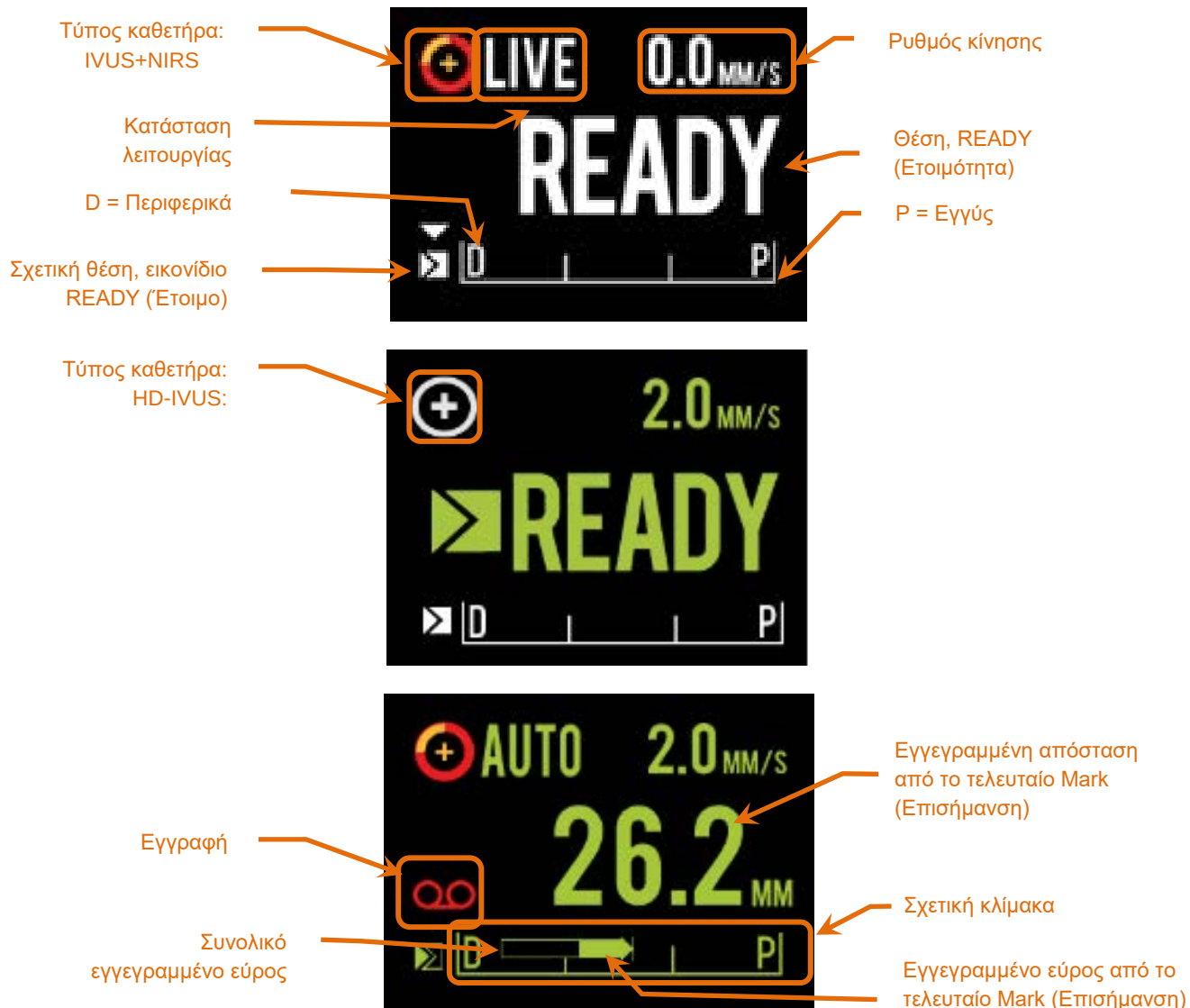
**4.3.1 Ενδείξεις**



Εικόνα 4-16 Ελεγκτής Makoto™.

Ο ελεγκτής Makoto™ είναι εξοπλισμένος με οθόνη LCD, η οποία θα παρέχει μηνύματα και γραφικά κατάστασης στον χρήστη.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

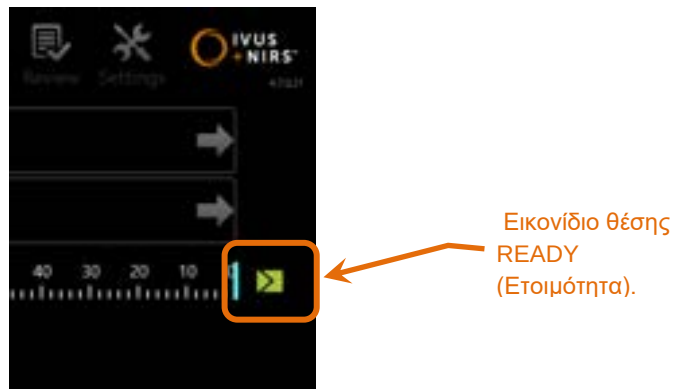


**Εικόνα 4-17:** Ενδείξεις οθόνης LCD του ελεγκτή Makoto™ σε λήψη IVUS Live (Ζωντανά) στη θέση READY (Ετοιμότητα) με τον καθετήρα IVUS+NIRS Dualpro™ (πάνω), αδρανές με τον καθετήρα HD-IVUS Infraredx Clarispro™ να είναι συνδεδεμένος στη θέση READY (Ετοιμότητα) (μέση) και κατά τη διάρκεια λήψης αυτοματοποιημένης απόσυρσης με τον καθετήρα IVUS+NIRS Dualpro™ (κάτω).

Ο ελεγκτής εντοπίζει για τον χρήστη δύο σημαντικές θέσεις λειτουργίας: Τη θέση READY (Ετοιμότητα) και 0,0 mm.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

- READY (Ετοιμότητα)** Αυτή η θέση είναι η πιο περιφερική θέση στην οποία μπορεί να φτάσει η υποδοχή καθετήρα του ελεγκτή Makoto™. Αυτή η θέση αναδεικνύει τη θέση στην οποία ο ελεγκτής είναι έτοιμος για να προβεί ο χρήστης σε κατάλληλη LOAD (Φόρτωση) (σύνδεση) ή εκφόρτωση (αποσύνδεση) καθετήρα ή έναρξη της απεικόνισης. Αυτή είναι επίσης η θέση στην οποία το παράθυρο διαβίβασης του συνδεδεμένου καθετήρα είναι πιο ανθεκτικό στη συστροφή που σχετίζεται με την ώθηση και είναι έτοιμο να παρακολουθήσει το οδηγό σύρμα.



Εικόνα 4-18. Όταν ο ελεγκτής Makoto™ βρίσκεται στη θέση READY (Ετοιμότητα), το εικονίδιο READY (Ετοιμότητα) θα εμφανιστεί στη δεξιά πλευρά της οθόνης της κονσόλας Makoto™.

- «0.0mm»** Αυτή η θέση είναι η θέση έναρξης συνεχούς απρόσκοπτης απεικόνισης κατά τη διάρκεια απόσυρσης ή μεταφερόμενης σάρωσης με ζωντανό IVUS. Η θέση «0.0mm» είναι περίπου 5 mm εγγύς της θέσης READY (Ετοιμότητα). Οι εικόνες εγκάρσιου IVUS δεν διατίθενται για προβολή ή εγγραφή στις θέσεις μεταξύ READY (Ετοιμότητα) και 0.0mm.

Όπως φαίνεται στην Εικόνα 4-17, η οθόνη LCD του ελεγκτή Makoto™ χρησιμοποιείται για την επικοινωνία σημαντικών πληροφοριών κατάστασης από τους ανιχνευτές, τις καταστάσεις λειτουργίας και την κατάσταση:

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Τύπος καθετήρα Αυτό το σύμβολο, , θα εμφανιστεί για να αναδείξει ότι ένας καθετήρας IVUS+NIRS έχει συνδεθεί στον ελεγκτή. Αυτό το σύμβολο, , θα εμφανιστεί για να αναδείξει ότι ένας καθετήρας HD-IVUS έχει συνδεθεί στον ελεγκτή.

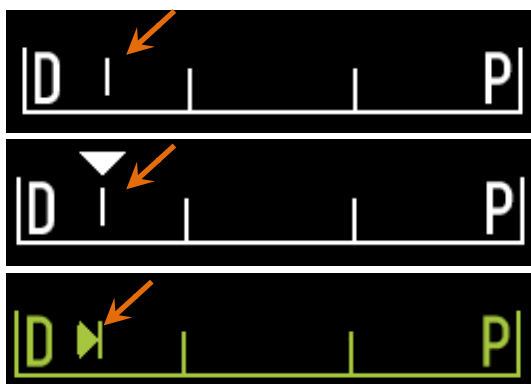
Κατάσταση λειτουργίας λήψης Αυτή η ένδειξη θα εμφανιστεί ως το κείμενο LIVE (Ζωντανά), AUTO (Αυτόματα) ή κενό/καμία για να αναδείξει την τρέχουσα κατάσταση λήψης εικόνων του συστήματος.

Ρυθμός κίνησης Αυτή η ένδειξη θα επικοινωνήσει την τρέχουσα ταχύτητα μεταφοράς κατά τη λήψη εικόνων. Όταν δεν υπάρχει λήψη εικόνων σε εξέλιξη, ο ρυθμός κίνησης θα επικοινωνήσει τη ρύθμιση του ρυθμιστικού ρυθμού επόμενης απόσυρσης (βλ. ενότητα 9.2.1)

READY (Ετοιμότητα) Όταν η οθόνη δείχνει READY (Ετοιμότητα), αυτό θα αναδείξει ότι το σύστημα είναι σε θέση READY (Ετοιμότητα) ή στην πιο περιφερική θέση που μπορεί να επιτευχθεί από τον χρήστη κατά τη λειτουργία του ελεγκτή Makoto™.

Σχετική κλίμακα Το εύρος της συνεχούς λήψης εικόνων, 0,0 - 150,0 mm, αναδεικνύεται στον ελεγκτή με όρια 50,0 mm και 100,0 mm.

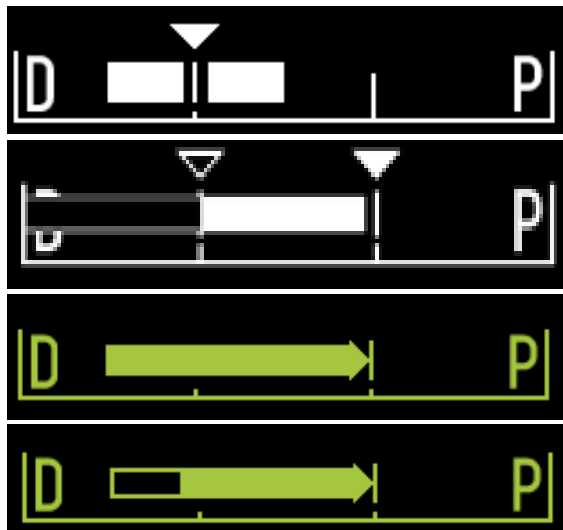
Σχετική θέση Όταν ο ελεγκτής Makoto™ κινείται εγγύς από τη θέση READY (Ετοιμότητα), η τρέχουσα θέση του άκρου απεικόνισης αντιπροσωπεύεται από κάθετη γραμμή εντός της σχετικής κλίμακας.



Εικόνα 4-19 Ένδειξη σχετικής θέσης κατά τη διάρκεια καμίας απεικόνισης (πάνω), Ζωντανό IVUS (μέση) και Απόσυρση (κάτω).

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

- Θέση/Απόσταση** Σε ζωντανή IVUS απεικόνιση ή απεικόνιση απόσυρσης, η απόσταση που εμφανίζεται είναι από την έναρξη της απεικόνισης ή την πιο πρόσφατη θέση επισήμανσης σε χιλιοστόμετρα (mm). Όταν δεν γίνεται απεικόνιση, εμφανίζεται η τρέχουσα θέση του άκρου απεικόνισης.
- Εγγραφή** Η ένδειξη εγγραφής θα εμφανιστεί όταν το σύστημα εγγράφει τις εικόνες που εμφανίζονται στον χειριστή.
- Εγγεγραμμένο εύρος** Το εύρος εγγραφής της τρέχουσας λήψης ζωντανού IVUS ή αυτοματοποιημένης απόσυρσης αντιπροσωπεύεται από ένα συμπαγές ορθογώνιο. Οι μεταφερόμενες λήψεις ζωντανού IVUS θα εμφανιστούν σε λευκό χρώμα και οι λήψεις αυτοματοποιημένης απόσυρσης θα εμφανιστούν με πράσινο χρώμα. Το συμπαγές τμήμα αναδεικνύει το εγγεγραμμένο εύρος από την τελευταία επισήμανση.



Εικόνα 4-20. Εγγεγραμμένο εύρος κατά τη διάρκεια της τρέχουσας λήψης: Ζωντανό IVUS με τρέχουσα θέση ίδια με την θέση έναρξης (πάνω), εγγεγραμμένο ζωντανό IVUS με τρέχουσα θέση εγγύς στην τελευταία επισήμανση (μέση-πάνω), αυτοματοποιημένη απόσυρση χωρίς επισημάνσεις (μέση-κάτω), αυτοματοποιημένη απόσυρση με συμπαγή γραμμή που αναδεικνύει εγγεγραμμένο εύρος από την τελευταία επισήμανση (κάτω).

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**LOAD (Φόρτωση)** Αυτό το μήνυμα υποδηλώνει ότι ο ελεγκτής Makoto™ βρίσκεται στη θέση READY (Ετοιμότητα) και ο καθετήρας μπορεί να φορτωθεί στην υποδοχή.



Εικόνα 4-21 Η οθόνη LCD του ελεγκτή Makoto™ με ανάδειξη της κατάστασης LOAD (Φόρτωση).

**TURN (Στρέψη)** Αυτό το μήνυμα υποδηλώνει ότι ο ελεγκτής Makoto™ έχει ανιχνεύσει μια ατελή σύνδεση καθετήρα.



Εικόνα 4-22 Η οθόνη LCD του ελεγκτή Makoto™ με ανάδειξη οδηγίας για στρέψη της λαβής του καθετήρα.

**WAIT (Αναμονή)** Ο ελεγκτής Makoto™ αναμένει την αρχικοποίηση της κονσόλας Makoto™ και της διεπαφής χρήστη λογισμικού.



Εικόνα 4-23 Η οθόνη LCD του ελεγκτή Makoto™ με ανάδειξη μιας κατάστασης αναμονής για ολοκλήρωση της εκκίνησης από το σύστημα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Μπορούν να συμβούν επικίνδυνες καταστάσεις συμπεριλαμβανομένης της σωματικής βλάβης στον ασθενή ή στον χειριστή, εάν αγνοηθούν οι προειδοποιήσεις που εμφανίζονται στην οθόνη.

**SEE DISPLAY** (Δείτε την οθόνη) Ο ελεγκτής Makoto™ έχει ανιχνεύσει κατάσταση σφάλματος ή προβλήματος. Αυτό το μήνυμα δίνει την οδηγία στον χειριστή να συμβουλεύεται τις οθόνες του Makoto Intravascular Imaging System™ για πιο λεπτομερείς οδηγίες.



**Εικόνα 4-24** Το μήνυμα σφάλματος του ελεγκτή Makoto™ (αριστερά) και εσωτερικά μηνύματα προβλημάτων (δεξιά). Και στις δύο περιπτώσεις, ο χρήστης θα πρέπει να συμβουλεύεται την οθόνη του συστήματος για οδηγία σχετικά με το λάθος ή το πρόβλημα και τις επόμενες ενέργειες.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν εμφανιστεί το μήνυμα «See Display» (Δείτε την οθόνη) αφού ακολουθήσετε τις προτροπές στην οθόνη, τότε επικοινωνήστε με τον τοπικό σας πάροχο υπηρεσιών ή την Εξυπηρέτηση Πελατών της Infraredx για βοήθεια.

Εάν το σύστημα απεικόνισης Makoto™ παρακολουθεί τις αλληλεπιδράσεις του συστήματος για περιόδους αδράνειας. Εάν το χρονικό όριο και οι συνθήκες αδράνειας πληρούνται, τότε ο ελεγκτής θα εισέλθει σε κατάσταση λειτουργίας εξοικονόμησης της ενέργειας. Το σύστημα δεν θα εισέλθει σε κατάσταση λειτουργίας εξοικονόμησης της ενέργειας, εάν η διαδικασία είναι σε εξέλιξη ή εάν υπάρχει καθετήρας συνδεδεμένος στο

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

σύστημα. Η είσοδος του χρήστη θα προκαλέσει την έξοδο του συστήματος από την κατάσταση λειτουργίας εξοικονόμησης της ενέργειας.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι χρήστες με δικαιώματα διαχειριστή μπορεί να προσαρμόσουν τον χρόνο αδράνειας, βλ. ενότητα 13.8 System (Σύστημα) συστήματος.

### 4.3.2 Ρυθμιστικά λήψης



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Μπορούν να συμβούν επικίνδυνες καταστάσεις συμπεριλαμβανομένης της σωματικής βλάβης στον ασθενή ή στον χειριστή, εάν αγνοηθούν οι προειδοποιήσεις που εμφανίζονται στην οθόνη.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Η γραμμική κίνηση του ελεγκτή θα σταματήσει όταν συναντήσει υπερβολική δύναμη.

Ελέγξτε τον καθετήρα για συστροφές, απότομες καμπές ή ζημιά και διορθώστε το πρόβλημα πριν συνεχίσετε.



Πατήστε το κουμπί STOP (Διακοπή), στον ελεγκτή Makoto™ και ακολουθήστε τις προτροπές στην οθόνη για να διορθώσετε το πρόβλημα.

MHN χρησιμοποιείτε λειτουργίες μεταφοράς ενός βήματος για να αντιπαρέλθετε τη συστροφή ή την καμπή. Μπορεί να προκληθεί ζημιά στο θηκάρι του καθετήρα ή σωματική βλάβη στον ασθενή.



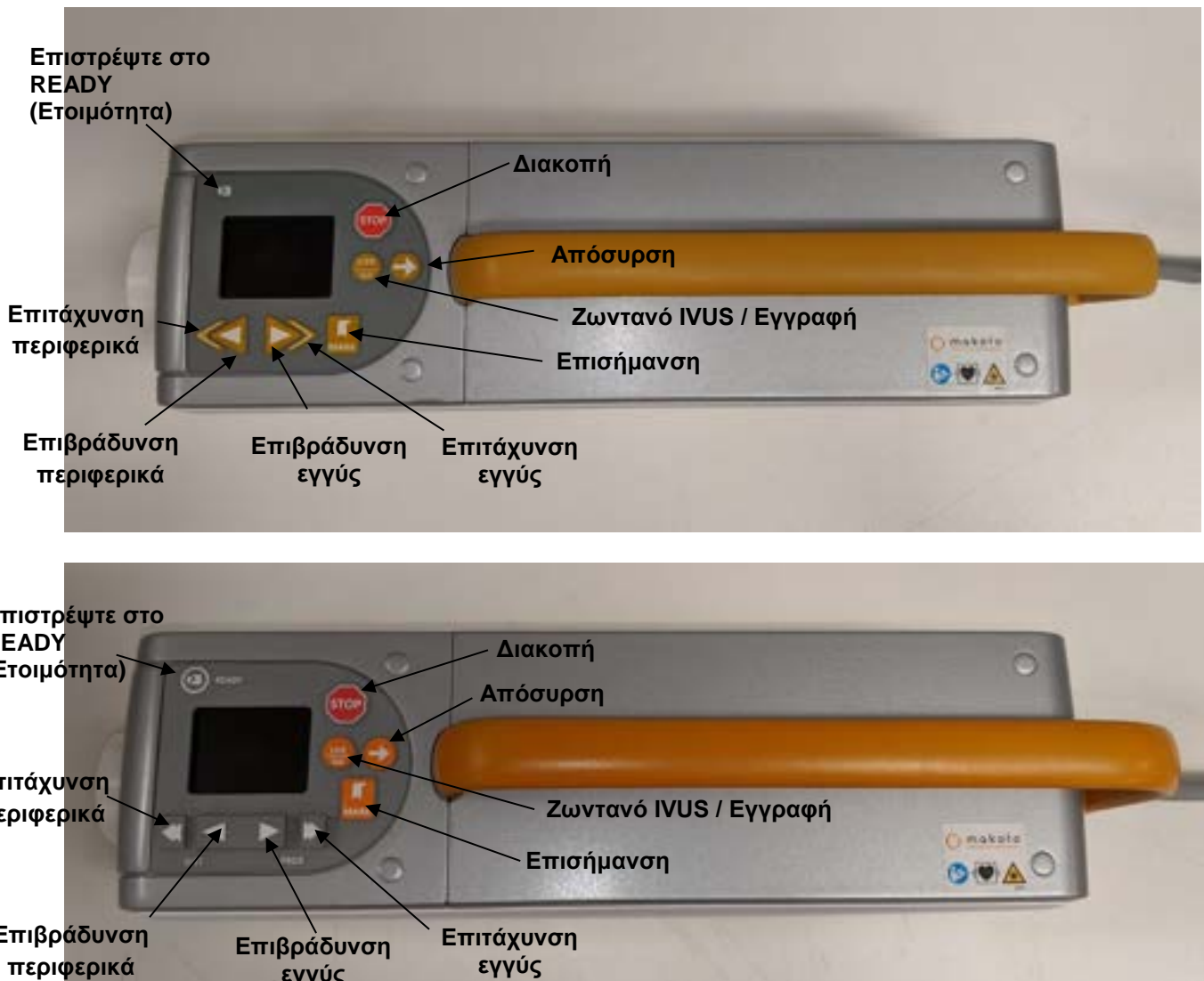
**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Εάν, οποιαδήποτε στιγμή, το κουμπί STOP (Διακοπή), στον ελεγκτή Makoto™ δεν σταματά την κίνηση του καθετήρα, αποσυνδέστε αμέσως το Makoto Intravascular Imaging System™.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**



Εικόνα 4-25. Ελεγκτής Makoto™ με κουμπιά λειτουργίας, δύο μοντέλα διαθέσιμα (πάνω, κάτω).

Ο ελεγκτής Makoto™ είναι εξοπλισμένος με απλά κουμπιά για να επιτραπεί στον χρήστη να ελέγχει την κίνηση του συστήματος και λήψης δεδομένων.

Επιστροφή στο READY (Ετοιμότητα)

Αυτό το κουμπί θα κινήσει αυτόματα τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα από την τρέχουσα θέση του στην πιο περιφερική θέση ή θέση READY (Ετοιμότητα). Αυτή η θέση πυρήνα απαιτείται πριν από τη μετακίνηση του

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

καθετήρα εντός του ασθενούς ή τη σύνδεση/αποσύνδεση του καθετήρα.

### STOP (Διακοπή)

Αυτό το κουμπί θα διακόψει την κίνηση του ελεγκτή Makoto™ και θα σταματήσει τη συλλογή σε εξέλιξη οποιωνδήποτε δεδομένων.

### Pullback (Απόσυρση)

Αυτό το κουμπί θα θέσει σε έναρξη την αυτοματοποιημένη περιστροφή και αυτοματοποιημένη απόσυρση ενός συνδεδεμένου καθετήρα. Η ταχύτητα περιστροφής είναι σταθερή σε περίπου 1800 rpm, ωστόσο η ταχύτητα απόσυρσης θα αντιστοιχεί στον ρυθμό που επιλέχθηκε στην κονσόλα Makoto™ (είτε 0,5, 1,0 ή 2,0 mm/sec).

**Από READY (Ετοιμότητα):** Ένα πάτημα και απελευθέρωση του κουμπιού Pullback (Απόσυρση) θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης στη θέση «0.0 mm» και θα θέσει σε έναρξη το Ζωντανό IVUS για να επιτραπεί μια προεπισκόπηση της σάρωσης με έναρξη τη θέση απεικόνισης. Πατήστε την απόσυρση πάλι για να ξεκινήσει η σάρωση. Το πάτημα και κράτημα του κουμπιού απόσυρσης στην θέση READY (Ετοιμότητα) θα παραβλέψει την προεπισκόπηση και θα ξεκινήσει την αυτοματοποιημένη κίνηση και εγγραφή. Το κουμπί μπορεί να απελευθερωθεί όταν η οθόνη δείχνει ότι έχει αρχίσει η απεικόνιση AUTO (Αυτόματα).

**Από τη θέση ≥0,0 mm:** Το πάτημα και απελευθέρωση του κουμπιού απόσυρσης θα θέσει σε έναρξη την άμεση κίνηση και εγγραφή της σάρωσης.



Το κουμπί **Απόσυρσης**, μπορεί να πατηθεί ενώ ο ελεγκτής Makoto™ είναι ακίνητος ή ενώ περιστρέφεται κατά τη διάρκεια μιας ζωντανής λήψης με IVUS.

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**Ζωντανό IVUS / Εγγραφή** Το πρώτο πάτημα αυτού του κουμπιού θα θέσει σε έναρξη την αυτοματοποιημένη περιστροφή του πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα (χωρίς απόσυρση). Μια εικόνα ζωντανού εγκάρσιου IVUS θα εμφανιστεί στην οθόνη της κονσόλας Makoto™.



Πρόσθετα πατήματα του κουμπιού **Ζωντανό IVUS**, , θα ενεργοποιούν ή απενεργοποιούν την εναλλαγή μιας εγγραφής της λήψης σε εξέλιξη του ζωντανού IVUS. Αυτό δεν θα σταματήσει την περιστροφή του πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα.

## **Mark (Επισήμανση)**

Αυτό το κουμπί θα δημιουργήσει σελιδοδείκτη για ένα πλαίσιο ή θέση εντός σάρωσης για μεταγενέστερη αναφορά ή ανασκόπηση.

Κατά τη διάρκεια λήψης εικόνων, αυτό το κουμπί θα μηδενίσει την οθόνη του ελεγκτή. Η απόσταση που εμφανίζεται από τον ελεγκτή θα μετρηθεί από τη θέση του πιο πρόσφατου πατήματος Mark (Επισήμανση).

Κατά τη διάρκεια του μη εγγεγραμμένου ζωντανού IVUS, αυτό το κουμπί θα εγγράφει ένα μόνο πλαίσιο IVUS.

Κατά τη διάρκεια της φάσης Prime (Πλήρωση) της λήψης, αυτό το κουμπί θα προωθήσει το σύστημα στη φάση Scan (Σάρωση).

**Distal Fast (Επιτάχυνση περιφερικά)** Το πάτημα και το κράτημα αυτού του κουμπιού θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα περιφερικά με ρυθμό 10 mm/s.

Το πάτημα και η απελευθέρωση αυτού του κουμπιού θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα στην περιφερική κατεύθυνση με σταθερά αυξητικά διαστήματα των 0,5 mm.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Distal Slow (Επιβράδυνση περιφερικά) Το πάτημα και το κράτημα αυτού του κουμπιού θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα περιφερικά με ρυθμό 2 mm/s.

Το πάτημα και η απελευθέρωση αυτού του κουμπιού θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα στην περιφερική κατεύθυνση με σταθερά αυξητικά διαστήματα των 0,1 mm.

Proximal Slow (Επιβράδυνση εγγύς) Το πάτημα και το κράτημα αυτού του κουμπιού θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα εγγύς με ρυθμό 2 mm/s.

Το πάτημα και η απελευθέρωση αυτού του κουμπιού θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα στην εγγύς κατεύθυνση με σταθερά αυξητικά διαστήματα των 0,1 mm.

Proximal Fast (Επιπάχυνση εγγύς) Το πάτημα και το κράτημα αυτού του κουμπιού θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα εγγύς με ρυθμό 10 mm/s.

Το πάτημα και η απελευθέρωση αυτού του κουμπιού θα μετακινήσει τον πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα στην εγγύς κατεύθυνση με σταθερά αυξητικά διαστήματα των 0,5 mm.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η πρόσβαση στις λειτουργίες του ελεγκτή Επιστροφή σε READY (Ετοιμότητα), Ζωντανό IVUS και Απόσυρση μπορούν να γίνει από την κονσόλα Makoto με την ενεργοποίηση των δυνατοτήτων Απομακρυσμένου Ελέγχου, βλ. Ενότητα 13.8.7 Enable Remote Control (Ενεργοποίηση απομακρυσμένου ελέγχου).

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 4.4 Συμβατοί καθετήρες απεικόνισης

Οι συμβατοί καθετήρες απεικόνισης συσκευάζονται ξεχωριστά και είναι αποστειρωμένοι για μία χρήση. Συμβουλευτείτε τις Οδηγίες Χρήσης που είναι συσκευασμένες με τον καθετήρα για περισσότερε πληροφορίες για τον καθετήρα, καθώς και για την κατάλληλη προετοιμασία και χρήση του.

### 4.5 Φασματοσκοπία εγγύς υπέρυθρου (NIRS)

Το Makoto Intravascular Imaging System™ έχει σχεδιαστεί για να εντοπίζει τις αθηρωματικές πλάκες ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα, μέσω αίματος, στις στεφανιαίες αρτηρίες μιας πάλλουσας καρδιάς μέσω του καθετήρα απεικόνισης IVUS+NIRS Dualpro™. Το σύστημα χρησιμοποιεί φασματοσκοπία εγγύς υπέρυθρου (NIRS) για τον προσδιορισμό της χημικής σύνθεσης του αρτηριακού τοιχώματος ως βοήθημα στον επεμβατικό καρδιολόγο για πρόσβαση στις στεφανιαίες πλάκες. Η θεμελιώδης βάση αυτής της δυνατότητας απεικόνισης είναι η αρχή της φασματοσκοπίας διάχυτης ανάκλασης, η οποία έχει καθιερωθεί και χρησιμοποιείται σε πολλούς επιστημονικούς τομείς.

Εν κατακλείδι, το προσπίπτον φως NIR σκεδάζεται και απορροφάται από τον ιστό και το συλλεχθέν φως περιέχει πληροφορίες για τη σύνθεση των ιστών με βάση τις ιδιότητες σκέδασης και απορρόφησής του. Αυτές οι ιδιότητες απορρόφησης και σκέδασης διέπονται από τη χημική σύνθεση και τη μορφολογία του ιστού.

#### 4.5.1 Chemogram

Μετά από απόσυρση του πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα IVUS+NIRS Dualpro™ μέσω της αρτηρίας, το λογισμικό συστήματος εμφανίζει μια γραφική αναπαράσταση, με τη μορφή χάρτη, αναδεικνύοντας την πιθανότητα ότι μια αθηρωματική πλάκα ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα (LCP) είναι παρούσα. Αυτός ο χάρτης ονομάζεται Chemogram. Παρέχει μια εικόνα της αρτηρίας που αναδεικνύει την πιθανότητα εύρεσης μιας αθηρωματικής πλάκας ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα σε συγκεκριμένη θέση στη σάρωση. Η υψηλή πιθανότητα εμφανίζεται με κίτρινο και η μειωμένη πιθανότητα μεταβαίνει ομαλά προς το κόκκινο.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 4.5.2 Ανάγνωση της οθόνης του Chemogram

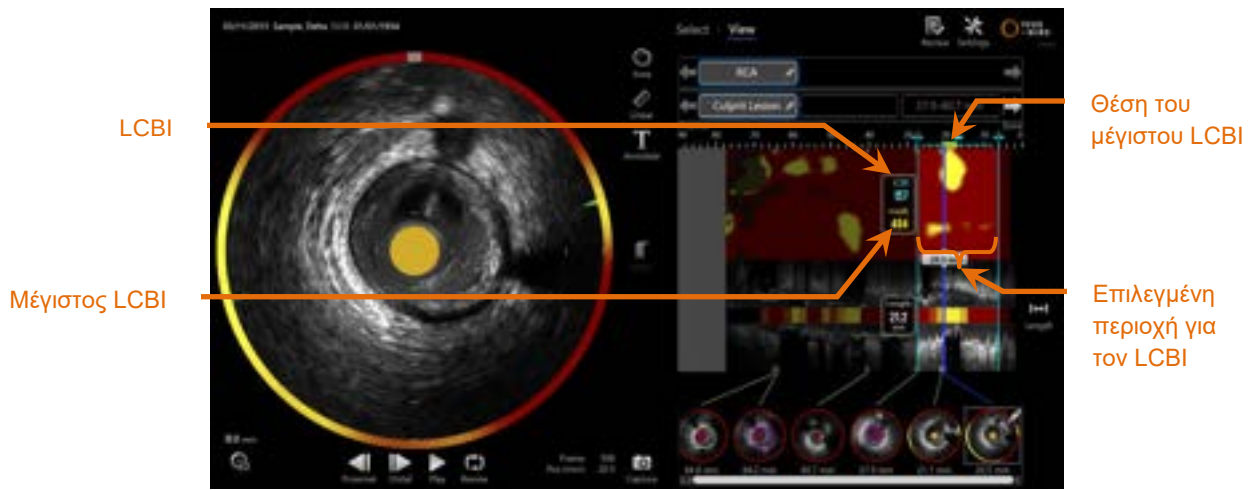
Κατά τη διάρκεια της λήψης δεδομένων σε πραγματικό χρόνο, ο χάρτης ανίχνευσης του οδηγού σύρματος εντοπίζει τη θέση του τεχνουργήματος που παράγεται από ένα οδηγό σύρμα που έχουν υποβληθεί σε απεικόνιση και βοηθά τον ιατρό να προσδιορίσει τα τεχνουργήματα στην εικόνα εντός των δεδομένων φασματοσκοπίας. Με την ολοκλήρωση της σάρωσης απόσυρσης, η οθόνη του Makoto Intravascular Imaging System™ εμφανίζει δύο ψευδοχρωματικούς χάρτες του αρτηριακού τοιχώματος. Αυτοί οι χάρτες είναι το Chemogram και το Block Level Chemogram. Το Chemogram και το Block Level Chemogram αναδεικνύουν περιοχές στη στεφανιαία αρτηρία που είναι πιθανόν να περιέχουν αθηρωματικές πλάκες ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα.

Οι διαμήκεις προβολές της οθόνης αντιπροσωπεύουν τη σάρωση από δεξιά προς αριστερά (περιφερικά προς εγγύς). Ο άξονας χ υποδηλώνει την απόσταση απόσυρσης σε χιλιοστόμετρα από το περιφερικό άκρο του παραθύρου μετάδοσης καθετήρα. Ο άξονας γ στο Chemogram και στον χάρτη ανίχνευσης του οδηγού σύρματος αντιστοιχούν στη σχετική γωνιακή θέση των δυνατοτήτων του αγγειακού τοιχώματος σε μοίρες (η εναρκτήρια γωνιακή θέση σε σχέση με το τοίχωμα είναι αυθαίρετη). Το τμήμα της σάρωσης εντός του οδηγού καθετήρα μπορεί να εμφανίζεται με συμπαγές γκρι στα εγγύς άκρα του Chemogram και του Block Level Chemogram, εάν το σύστημα ανιχνεύσει ότι η σάρωση εισήλθε στον οδηγό καθετήρα.

Το Chemogram χρωματίζεται σε κλίμακα από κόκκινο σε κίτρινο, από χαμηλή σε υψηλή πιθανότητα λιπιδίου. Το κίτρινο χρώμα είναι εμφανές στον χρήστη ότι η πιθανότητα του λιπιδίου υπερβαίνει το 0,6 σε οποιοδήποτε σημείο στην οθόνη. Μια μαύρη ημιδιάφανη επικάλυψη θα εμφανιστεί πάνω στο Chemogram σε περιοχές όπου ο αλγόριθμος ανίχνευσης της LCP έχει καθορίσει ότι υπάρχει χαμηλό σήμα ή άλλη παρεμβολή.

Η οθόνη του συστήματος εμφανίζει τα αποτελέσματα του Δείκτη Φορτίου Λιπώδους Πυρήνα (LCBI) στα αριστερά του Chemogram. Ο LCBI είναι ένας λόγος των θετικών βαθμολογιών πιθανοτήτων για θετικά λιπίδια ( $>0,6$ ) προς τις συνολικές έγκυρες βαθμολογίες πιθανοτήτων για λιπίδια σε επιλεγμένο εύρος του Chemogram, σε κλίμακα από 0 έως 1000 (χαμηλό προς υψηλό φορτίο λιπώδους πυρήνα) με ορισμένο τμήμα. Στις μελέτες (βλ. Ενότητα 17.2 Παράρτημα Β) με ιστολογικά καθορισμένα παρασκευάσματα νεκροψίας/νεκροτομής, ο LCBI έδειξε να συσχετίζεται με την παρουσία και τον όγκο του ινοαθηρώματος στην αρτηρία.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



4-26: Περιοχικός και μέγιστος LCBI για την επιλεγμένη περιοχή εμφανίζονται στα αριστερά από το Chemogram.

Το λογισμικό θα εμφανίσει τον μέγιστο LCBI του παραθύρου σταθερού μήκους (προεπιλεγμένο μήκος 4 mm) εντός τμήματος και εμφανίζει τη θέση εντός της περιοχής.

### LCBI

Ο Δείκτης Φορτίου Λιπώδους Πυρήνα που υπολογίζεται για κάθε απόσυρση που πραγματοποιείται με ικανό καθετήρα και εντός περιοχών ενδιαφέροντος που ορίζονται από τον χρήστη.

### Μέγιστος LCBI

Ο Δείκτης Φορτίου Λιπώδους Πυρήνα που υπολογίζεται σε προκαθορισμένο πλάτος εντός μιας πλήρους περιοχής απόσυρσης ή σάρωσης που ορίζεται από τον χρήστη. Η μέγιστη τιμή που βρέθηκε θα παρουσιαστεί στον χρήστη.

To Block Level Chemogram, το οποίο συμπληρώνει το Chemogram, εμφανίζεται στο κέντρο της προβολής του διαμήκους IVUS και δεν έχει διαστάσεις στην κατεύθυνση γ. Το Chemogram Block συσχετίζεται με το τρέχον εμφανιζόμενο πλάίσιο θα εμφανιστεί στο κέντρο της προβολής του εγκάρσιου IVUS. Το Block Level Chemogram χωρίζεται σε τμήματα πλάτους 2 mm και συνοψίζει όλες τις έγκυρες βαθμολογίες πρόβλεψης εντός του αντίστοιχου τμήματος του Chemogram. Το Block Level Chemogram αντιπροσωπεύει σε 4 χρώματα από την υψηλότερη έως τη χαμηλότερη πιθανότητα: κίτρινο, ταμπά, πορτοκαλί και κόκκινο. Εάν ο αριθμός εικονοστοιχείων εντός του τμήματος στο Chemogram που επηρεάζεται από παρεμβολή ή χαμηλό σήμα υπερβαίνει το 25%, τότε το χρώμα τμήματος είναι μαύρο.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν το ποσοστό των φασμάτων που είναι πάρα πολύ ασθενή για να συμβάλουν στη δημιουργία ενός chemogram υπερβαίνει το 12%, τότε δεν θα δημιουργηθεί κανένα chemogram.

### 4.6 Ενδαγγειακός υπέρηχος

Το Makoto Intravascular Imaging System™ έχει σχεδιαστεί για να εντοπίζει τον αυλό και το αγγειακό τοίχωμα, μέσω αίματος, στα αγγεία του σώματος, εξαιρουμένων των εγκεφαλικών αγγείων, μέσω καθετήρα απεικόνισης με σάρωση. Το σύστημα χρησιμοποιεί υπέρηχο για να εκτιμήσει τα όρια του αυλού και του αγγειακού τοιχώματος της αρτηρίας και βοηθά τον ιατρό στην εκτίμηση των αθηρωματικών πλακών. Ο υπέρηχος είναι ικανός να εντοπίσει άλλα χαρακτηριστικά του αγγείου, όπως εμφυτευμένες ενδοπροθέσεις και αθηρωματικές πλάκες, όπως η ασβεστοποίηση.

Αυτές οι πληροφορίες εκτιμώνται με την αποστολή παλμών ήχου στο αγγειακό τοίχωμα από το άκρο απεικόνισης του καθετήρα και τη λήψη ηχούς. Οι μορφολογικές δυνατότητες της αρτηρίες απορροφούν και αντανακλούν τον ήχο διαφορετικά. Αυτά τα σήματα παρουσιάζονται τότε στην οθόνη για ερμηνεία.

Η χρήση αγγειογραφικών εικόνων, οι εκτιμήσεις της εξέλιξης των αλλοιώσεων μπορούν γίνουν με τη σύγκριση δύο διαμέτρων εντός της περιοχής ενδιαφέροντος. Κατά κανόνα, αυτές οι διάμετροι επιλέγονται από μια θέση αναφοράς και τη θέση με την ελάχιστη διάμετρο αυλού εντός της στοχευόμενης επιφάνειας. Η μείωση αυτής της διαμέτρου αναφέρεται ως στένωση διαμέτρου. Η χρήση της αγγειογραφίας για την εκτίμηση διαμέτρων με μία μόνο προβολή μπορεί να δημιουργήσει προκλήσεις κατά την εκτίμηση αλλοιώσεων ή στοχεύομενων θέσεων με έκκεντρους αυλούς. Το IVUS επιτρέπει μια καλύτερη εκτίμηση του αυλού συμπεριλαμβανομένων των έκκεντρων αυλών.

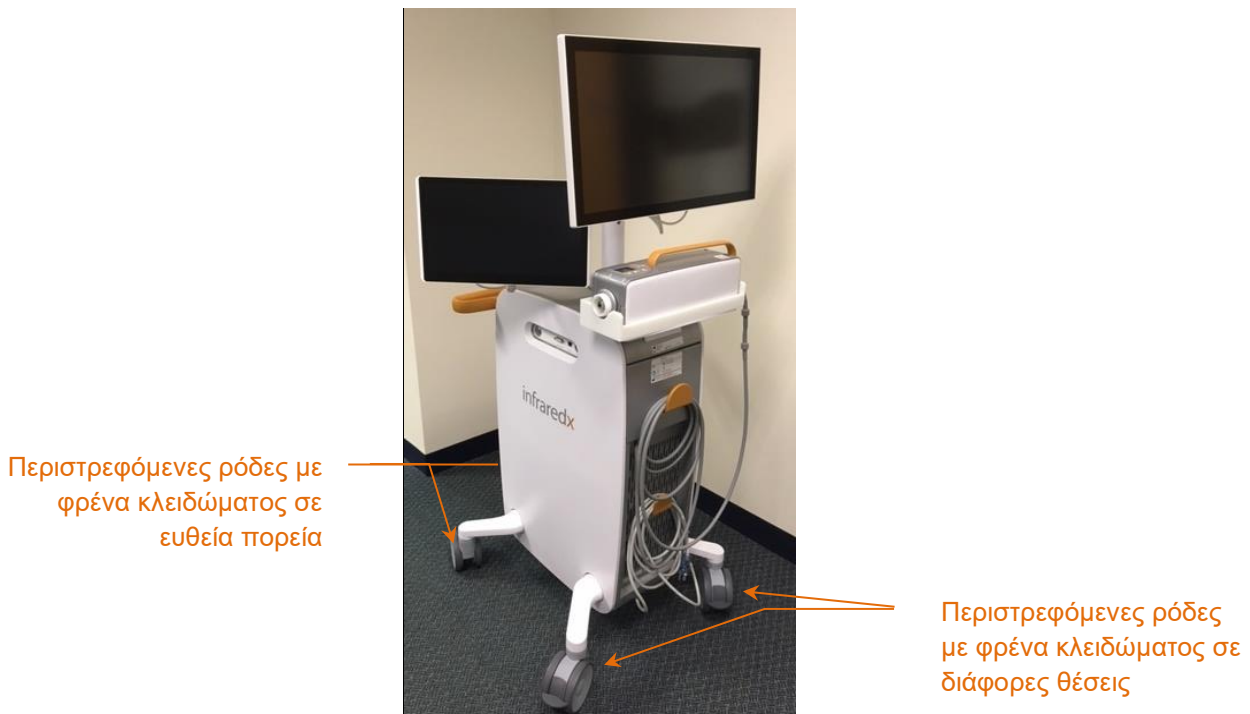
Η σύγκριση της επιφάνειας των αυλών μπορεί επίσης να παρέχει έναν επιπρόσθετο τρόπο εκτίμησης της εξέλιξης μιας αλλοίωσης. Το Makoto Intravascular Imaging System™ θα συγκρίνει δύο επιφάνειες σε διαφορετικές θέσεις να παρασχεθεί στένωση επιφάνειας (AS) αυλού.

$$AS\% = \frac{(Επιφάνεια_{μέγ.} - Επιφάνεια_{ελάχ.})}{Επιφάνεια_{μέγ.}}$$

## 5 Αποθήκευση, μετακίνηση και τοποθέτηση του Makoto Intravascular Imaging System™

### 5.1 Μετακίνηση του Makoto Intravascular Imaging System™

Το Makoto Intravascular Imaging System™ είναι εξοπλισμένο με δύο περιστρεφόμενες ρόδες με φρένα κλειδώματος στο πίσω μέρος του συστήματος και δύο περιστρεφόμενες ρόδες με φρένα κλειδώματος σε ευθεία πορεία στο μπροστινό μέρος του συστήματος.



Εικόνα 5-1. Makoto Intravascular Imaging System™.

Απεμπλέξτε το κλείδωμα σε όλες τις περιστρεφόμενες ρόδες σηκώνοντας τους μοχλούς των περιστρεφόμενων ροδών προς τα πάνω για την μετακίνηση, περιστροφή ή χειρισμό του συστήματος σε περιορισμένους χώρους.

#### ΣΗΜΕΙΩΣΗ:

Ενεργοποιήστε τις περιστρεφόμενες ρόδες με φρένα κλειδώματος σε ευθεία πορεία στο μπροστινό μέρος του συστήματος για να διευκολυνθεί η μεταφορά σε μεγαλύτερες αποστάσεις.

**infraredx™**  
A NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Κατά τη διάρκεια της μεταφοράς, τοποθετήστε τις οθόνες σε σειρά για να αυξήσετε την ορατότητα του κορμού του Makoto Intravascular Imaging System™.

## 5.2 Τοποθέτηση για χρήση



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

MHN τοποθετείτε τον χειριστή της κινητής κονσόλας του Makoto Intravascular Imaging System™ μεταξύ του συστήματος και άλλου κινούμενου εξοπλισμού στο αιμοδυναμικό εργαστήριο.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

MHN τοποθετείτε το Makoto Intravascular Imaging System™ με ενεργοποιημένο το κλείδωμα των περιστρεφόμενων ροδών εντός του κανονικού εύρους κίνησης μερών του ακτινογραφικού συστήματος ή άλλου εξοπλισμού αιμοδυναμικού εργαστηρίου κατά τη διάρκεια συνήθους χρήσης.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ τοποθετείται για χρήση κοντά στο πόδι της χειρουργικής τράπεζας ή στην απομακρυσμένη πλευρά της χειρουργικής τράπεζας από τον ιατρό στα δεξιά της τράπεζας οθόνης του ακτινογραφικού συστήματος.

Όταν επιτευχθεί η επιθυμητή τοποθεσία για το σύστημα, ενεργοποιήστε τις περιστρεφόμενες ρόδες με φρένα κλειδώματος σε διάφορες θέσεις στο σύστημα.



**ΠΡΟΣΟΧΗ**

MHN επανατοποθετείτε το Makoto Intravascular Imaging System™ με τρόπο που θα εμπόδιζε την πρόσβαση στο φις ρεύματος.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Προσαρμόστε τη θέση της οθόνης του ιατρού στο Makoto Intravascular Imaging System™ για τη βελτιστοποίηση της ορατότητας της εικόνας κατά τη διάρκεια της χρήσης.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Για να προληφθεί η τυχαία κίνηση της κονσόλας Makoto™, ενεργοποιήστε τις περιστρεφόμενες ρόδες με φρένα κλειδώματος σε διάφορες θέσεις που βρίσκονται στο πίσω μέρος της κονσόλας.

### 5.3 Αποθήκευση μεταξύ χρήσεων



Αυτές οι οδηγίες ΔΕΝ προορίζονται για μακροχρόνια αποθήκευση του Makoto Intravascular Imaging System™. Επικοινωνήστε με την Εξυπηρέτηση Πελατών της Infraredx ή τον τοπικό σας πάροχο υπηρεσιών για οδηγίες σχετικά με τον τρόπο προετοιμασίας του συστήματος για μακροχρόνια αποθήκευση.

Όταν δεν χρησιμοποιείται, το Makoto Intravascular Imaging System™ θα πρέπει να διαμορφωθεί κατά τρόπο που θα μειώνει τον κίνδυνο ζημιάς στο σύστημα.

1. Τοποθετήστε τον ελεγκτή Makoto™ με ασφάλεια εντός της υποδοχής στο πίσω μέρος του συστήματος.
2. Τυλίξτε το θωρακισμένο (umbilical) καλώδιο του ελεγκτή Makoto™ με τάξη και κρεμάστε το στο πάνω άγκιστρο του πίσω πίνακα του συστήματος.
3. Τυλίξτε το καλώδιο ρεύματος με τάξη και κρεμάστε το στο κάτω άγκιστρο του πίσω πίνακα του συστήματος.
4. Ενεργοποιήστε τις περιστρεφόμενες ρόδες με φρένα κλειδώματος στο πίσω μέρος του συστήματος.
5. Γυρίστε τις οθόνες ώστε να είναι ευθυγραμμισμένες με τον κορμό του συστήματος.

Εκτός από τις παραπάνω ενέργειες, επιλέξτε μια τοποθεσία αποθήκευσης με εύκολη πρόσβαση που βρίσκεται σε περιοχή που δεν είναι πολυσύχναστη και ο κίνδυνος πρόσκρουσης με άλλον κινούμενο εξοπλισμό (κλίνες, τροχοφόρα φορεία, κ.λπ.) είναι ελαχιστοποιημένος. Η τοποθεσία θα πρέπει να πληροί τις περιβαλλοντικές και φυσικές απαιτήσεις που αναφέρονται στην Ενότητα 16 του παρόντος εγχειριδίου.

## 6 Έναρξη του Makoto Intravascular Imaging System™

### 6.1 Ενεργοποίηση



Διασφαλίστε ότι τα καλώδια που προέρχονται από ή συνδέονται με το Makoto Intravascular Imaging System™ είναι επίπεδα στο πάτωμα.

1. Αφαιρέστε το καλώδιο ρεύματος από το πίσω μέρος του συστήματος. Ενώ κρατάτε το φις, αφήστε το υπόλοιπο καλώδιο να πέσει επίπεδο στο πάτωμα.
2. Συνδέστε το σύστημα σε εύκολα προσβάσιμη γειωμένη πρίζα ρεύματος.



Εικόνα 6-1: Πλευρικός πίνακας του Makoto Intravascular Imaging System™ με επισημασμένο τον διακόπτη ρεύματος.

3. Ενεργοποιήστε το σύστημα πατώντας και απελευθερώνοντας τον διακόπτη που βρίσκεται στην πλευρά της κονσόλας. Αυτή η ενέργεια θα τροφοδοτήσει την κονσόλα του συστήματος Makoto™ και τον ελεγκτή Makoto™ με ρεύμα.

Αφού ενεργοποιηθεί το σύστημα και φορτωθεί το λογισμικό, στον χειριστή θα παρουσιαστεί η οθόνη εισόδου του Makoto™.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

---



Εάν το φις του καλωδίου ρεύματος που είναι κατάλληλο για την περιοχή χρήσης δεν έχει γείωση, τότε συνδέστε ένα καλώδιο γείωσης στον ισοδυναμικό πείρο γείωσης που βρίσκεται στο πίσω μέρος του Makoto Intravascular Imaging System™ στο κάτω μέρος.



Εικόνα 6-2: Ισοδυναμικός πείρος γείωσης που βρίσκεται στο πίσω μέρος του Makoto Intravascular Imaging System™ στην κάτω δεξιά άκρη.

---



Κατά τη διάρκεια της ακολουθίας εκκίνησης του συστήματος, η υποδοχή σύνδεσης του καθετήρα Makoto™ θα περιστρέφεται αυτόματα. Εάν συνδεθεί καθετήρας κατά τη διάρκεια εκκίνησης του συστήματος, διασφαλίστε ότι ο καθετήρας έχει ανασυρθεί από τον ασθενή.

---

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν το Makoto Intravascular Imaging System™ ενεργοποιηθεί και δεν είναι στη θέση READY (Ετοιμότητα), όταν γίνει προτροπή από το σύστημα, χρησιμοποιήστε τα ρυθμιστικά περιφερικής κίνησης για την προώθηση του πυρήνα απεικόνισης περιφερικά μέχρι να επιτευχθεί η θέση READY (Ετοιμότητα).

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 6.2 Απενεργοποίηση



Εάν, οποιαδήποτε στιγμή, το κουμπί **STOP** (Διακοπή),  
 στον ελεγκτή Makoto™ δεν σταματά την κίνηση  
του καθετήρα, αποσυνδέστε αμέσως το Makoto  
Intravascular Imaging System™.

Για να διακόψετε την παροχή ρεύματος στο Makoto Intravascular Imaging System™,  
πατήστε και απελευθερώστε τον διακόπτη ρεύματος που βρίσκεται στη δεξιά πλευρά  
της κονσόλας.



Εάν, οποιαδήποτε στιγμή, ένα στιγμιαίο πάτημα και  
απελευθέρωση του διακόπτη ρεύματος δεν τερματίζει τη  
λειτουργία του συστήματος, τότε πατήστε και κρατήστε  
πατημένο (~5 δευτερόλεπτα) τον διακόπτη ρεύματος μέχρι να  
τερματιστεί η λειτουργία του συστήματος.

### 6.3 Είσοδος χρήστη

Το Makoto™ Imaging System είναι διαμορφώσιμο για την υποστήριξη προφίλ  
διαφορετικών χρηστών για τον έλεγχο της προσβασιμότητας σε ορισμένες  
δυνατότητες, ρυθμίσεις ή δεδομένα ασθενών.

Ανασκοπήστε την ενότητα 13.10 **User Management** (Διαχείριση χρηστών) για  
περισσότερες πληροφορίες για τα προφίλ, τα δικαιώματα και τους περιορισμούς  
χρηστών.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήστης



Εικόνα 6-3. Οθόνη εισόδου χρήστη του Makoto(tm) Imaging System

### 6.3.1 Τυπική είσοδος

Όταν ενεργοποιηθεί το σύστημα, θα ζητηθεί ένα έγκυρο όνομα χρήστη και κωδικός πρόσβασης για την εγγραφή της πρόσβασης στο σύστημα και τη ρύθμιση των σωστών δικαιωμάτων και ορατότητας δεδομένων που είναι αποθηκευμένα στο σύστημα.

### 6.3.2 Παράλειψη ή ανώνυμη είσοδος

Σε ορισμένες περιπτώσεις επείγουσας διαδικασίας, εάν οι χρήστες ξεχάσουν τα διαπιστευτήριά τους χρήστη του Makoto, εξακολουθεί να είναι δυνατός ο χειρισμός και η λήψη δεδομένων. Όταν ο χρήστης έχει εισέλθει στο Makoto Imaging System χωρίς να χρησιμοποιήσει ένα έγκυρο όνομα χρήστη ή κωδικό πρόσβασης, οι δυνατότητες και λειτουργίες του συστήματος είναι περιορισμένες σε όσους είναι απαραίτητες για τη διενέργεια της διαδικασίας.

### 6.3.3 Ενεργοποίηση εικονικού πληκτρολογίου

Σε ορισμένες περιστάσεις ή διαμορφώσει του Makoto Imaging System, μπορεί να είναι προτιμότερο να απενεργοποιείτε το εικονικό πληκτρολόγιο στην οθόνη. Αγγίζτε το εικονίδιο του πληκτρολογίου για εναλλαγή της ενεργοποίησης/απενεργοποίησης του πληκτρολογίου. Η απενεργοποίηση του πληκτρολογίου μπορεί να περιορίσει ορισμένες λειτουργίες σχολιασμού και αναζήτησης που απαιτούν τη χρήση πληκτρολογίου, εάν δεν υπάρχει συνδεδεμένο φυσικό πληκτρολόγιο.

## 6.4 Αποσύνδεση χρήστη

Το Makoto™ Imaging System υποστηρίζει τη δυνατότητα των χρηστών να αποσυνδέονται από μια ενεργή συνεδρία χωρίς να απενεργοποιήσουν το σύστημα.

## **Makoto Intravascular Imaging System™**

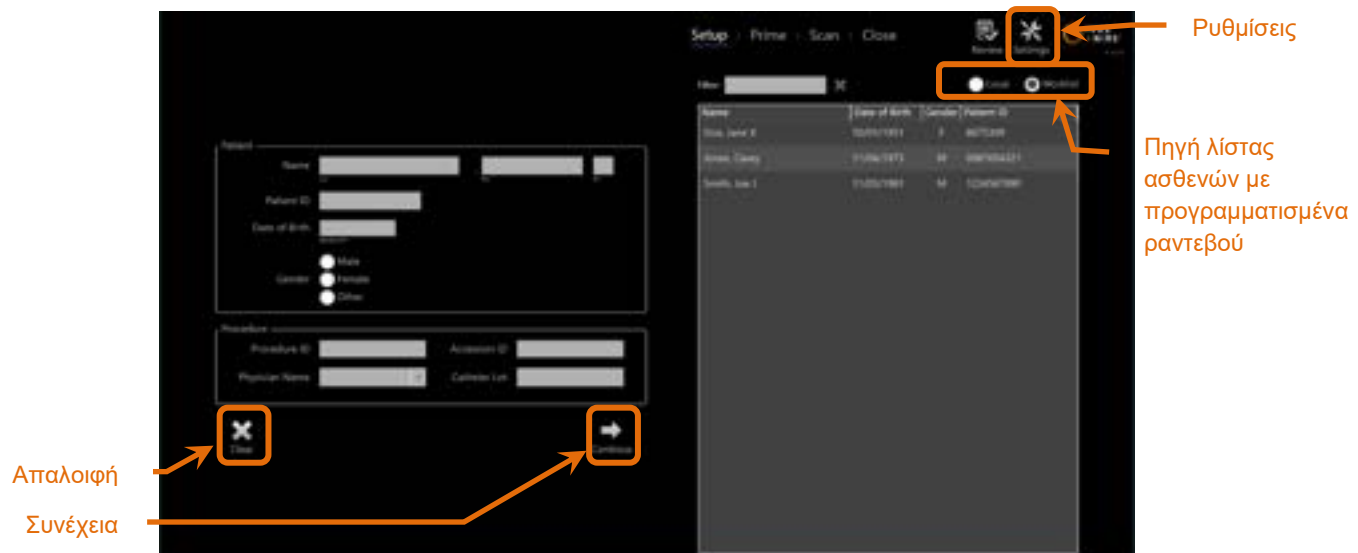
### **Οδηγός χρήσης**

Ο χρήστης μπορεί να αποσυνδεθεί από το σύστημα αγγίζοντας ή κάνοντας κλικ στο εικονίδιο «Options» (Επιλογές) και μετά επιλέγοντας το «Log Out Username» (Αποσύνδεση ονόματος χρήστη).

Εάν το σύστημα παραμείνει αδρανές πέραν του διαμορφωμένου χρονικού ορίου χωρίς καθετήρα, τότε το σύστημα θα αποσυνδεθεί αυτόματα, εάν δεν υπάρχει ενεργή διαδικασία ή καθετήρας συνδεδεμένος

## 7 Προετοιμασία των πληροφοριών ασθενών και διαδικασιών

Στην κατάσταση λειτουργίας Λήψης κατά τη διάρκεια της φάσης Setup (Προετοιμασία), ο χρήστης μπορεί να εισαγάγει πληροφορίες για τον ασθενή και τη διαδικασία, ώστε να διευκολυνθεί η αρχειοθέτηση και μετέπειτα ανάκτηση για ανασκόπηση. Η εισαγωγή αυτών των πληροφοριών μπορεί να γίνει στην αρχή της διαδικασίας ή οποιαδήποτε στιγμή πριν από τη λήξη της διαδικασίας.



Εικόνα 7-1: Φάση Setup (Προετοιμασία) της κατάστασης λειτουργίας Λήψης με επισημασμένα τα κύρια ρυθμιστικά.

Υπάρχουν τέσσερα στοιχεία των πληροφοριών ταυτοποίησης ασθενών που μπορούν να εισαχθούν για κάθε διαδικασία. Αυτά τα στοιχεία περιλαμβάνουν το ονοματεπώνυμο ασθενούς, τον κωδικό, το φύλο και την ημερομηνία γέννησης (DoB). Τα πεδία δεδομένων που έχουν διαμορφωθεί ως «υποχρεωτικά» πρέπει να συμπληρωθούν για να κλείσει η διαδικασία για μεταγενέστερη ανασκόπηση και αρχειοθέτηση.

Patient Name (Ονοματεπώνυμο ασθενούς)

Η εισαγωγή του ονοματεπώνυμου του ασθενούς μπορεί να γίνει με τη μορφή του επωνύμου ή επιθέτου, του ονόματος ή μικρού και του αρχικού του δεύτερου ονόματος.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Patient ID (Κωδικός ασθενούς) Ο αριθμός μητρώου ασθενούς ή αριθμός φακέλου για τον ασθενή που έχει υποβληθεί σε απεικόνιση.

Gender (Φύλο) Το Makoto Intravascular Imaging System™ παρέχει τρεις διαφορετικές επιλογές φύλου για να βοηθήσουν στην περιγραφή του ασθενούς.

Date of Birth (Ημερομηνία γέννησης) Μπορεί να προσδιοριστούν ο μήνας, η ημέρα και το έτος γέννησης του ασθενούς.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Χρησιμοποιήστε την επιλογή φύλου «Other» (Άλλο) για ανώνυμη εισαγωγή ασθενών.

Υπάρχουν τέσσερα επιπρόσθετα πεδία που μπορούν να χρησιμοποιηθούν για περαιτέρω ταυτοποίηση της διαδικασίας:

Procedure ID (Κωδικός διαδικασίας) Ο αριθμός ή κωδικός που χρησιμοποιήθηκε για την ταυτοποίηση αυτής της διαδικασίας απεικόνισης.

Accession ID (Αύξων αριθμός) Αυτή είναι μια τιμή ταυτοποίησης που εκχωρείται συχνά κατά τον χρόνο καταχώρισης των στοιχείων του ασθενούς για τη διαδικασία και μπορεί να χρησιμοποιηθεί από το PACS για την επαλήθευση των μεταφερόμενων δεδομένων. Αυτή η τιμή εισάγεται, κατά κανόνα, αυτόματα όταν χρησιμοποιούνται οι δυνατότητες της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης.

Physician (Ιατρός) Το ονοματεπώνυμο του θεράποντος ιατρού για αυτή τη διαδικασία απεικόνισης.

Catheter Lot (Παρτίδα καθετήρα) Ο αριθμός παρτίδας κατασκευής του καθετήρα που χρησιμοποιείται για αυτήν τη διαδικασία απεικόνισης.



Διασφαλίστε τη σωστή εισαγωγή των πληροφοριών για να αποφευχθούν τα εσφαλμένως επισημασμένα δεδομένα ή η εσφαλμένη τοποθέτηση των δεδομένων διαδικασίας.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Τα «Required Fields» (Υποχρεωτικά πεδία) για την ταυτοποίηση τους ασθενούς και της διαδικασίας μπορούν να διαμορφωθούν στο Settings (Ρυθμίσεις), βλ. ενότητα 13.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εισαγάγετε τον αριθμό παρτίδας του καθετήρα πριν από τη λήψη δεδομένων για την αυτόματη εισαγωγή του αριθμού παρτίδας καθετήρα σε κάθε αρχείο σάρωσης όταν γίνεται εγγραφή.

## 7.1 Μη αυτόματη εισαγωγή των πληροφοριών ασθενών και διαδικασιών

Η μη αυτόματη εισαγωγή των πληροφοριών ασθενών και διαδικασιών μπορεί να πραγματοποιηθεί με τη χρήση του πληκτρολογίου λογισμικού στην οθόνη.



Αγγίξτε το **Clear** (Απαλοιφή) για την αφαίρεση των δεδομένων των ασθενών και των διαδικασιών από τα πεδία Setup (Προετοιμασία) και ξεκινήστε πάλι.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Τα πεδία πληροφοριών μπορούν να ολοκληρωθούν οποιαδήποτε στιγμή πριν από το κλείσιμο της διαδικασίας, όταν το σύστημα δεν λαμβάνει ενεργά τα δεδομένα εικόνας.

## 7.2 Ημιαυτόματη εισαγωγή των πληροφοριών ασθενών και διαδικασιών

Η εισαγωγή των δεδομένων ασθενών μπορεί να γίνει απευθείας στα πεδία που παρέχονται, όπως περιγράφεται παραπάνω, ή για τη βελτίωση της συνέπειας στην εισαγωγή δεδομένων των ασθενών που επιστρέφουν ή έχουν προγραμματισμένο ραντεβού, είναι πιθανό να επιλεγούν πληροφορίες από τις λίστες του τοπικού καταλόγου ή των ασθενών με προγραμματισμένα ραντεβού (Worklist [Λίστα εργασίας]).

**infraredx™**  
A NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™

## Οδηγός χρήσης

- ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Αγγίζτε τους τίτλους των στηλών στη λίστα Scheduled Patient (Ασθενείς με προγραμματισμένα ραντεβού) για την κατάταξη της λίστας με διαφορετικούς τρόπους.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Πληκτρολογήστε κείμενο στο Filter (Φίλτρο) για να περιορίσετε τη λίστα στα ονόματα και στους κωδικούς ασθενών που αντιστοιχούν στα στοιχεία της εισαγωγής σας. Είτε διαγράψτε το κείμενο ή πατήστε Clear (Απαλοιφή) για να επιστρέψετε στην πλήρη λίστα.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εμφανίζεται από προεπιλογή η τοπική λίστα ασθενών. Η επιλογή της λίστας εργασίας εμφανίζεται όταν το σύστημα έχει διαμορφωθεί για σύνδεση με τη λίστα εργασίας μεθόδων απεικόνισης.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η επιλογή από τη λίστα θα αντικαταστήσει τα αντίστοιχα πεδία στα πεδία πληροφοριών ασθενών και διαδικασιών.

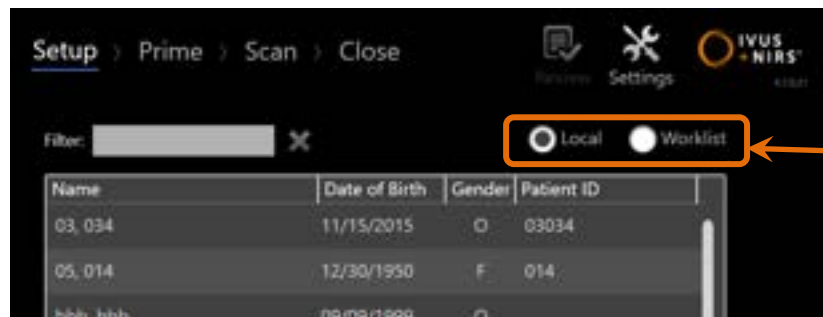
### 7.2.1 Τοπική λίστα ασθενών

Το σύστημα θα φορτώσει αυτόματα τις πληροφορίες ασθενών από προγενέστερα εγγεγραμμένες διαδικασίες που βρίσκονται στο σύστημα στη λίστα ασθενών με προγραμματισμένα ραντεβού.

Αγγίζτε το επιθυμητό όνομα στη λίστα για να ολοκληρώσετε την προετοιμασία του ονοματεπώνυμου ασθενούς, κωδικού ασθενούς, φύλου και ημερομηνίας γέννησης.

Τα υπόλοιπα πεδία της διαδικασίας θα απαιτούν μη αυτόματη εισαγωγή.

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Πιηγή λίστας  
ασθενών με  
προγραμματισμένα  
ραντεβού

Εικόνα 7-2: Φάση Setup (Προετοιμασία) με επισημασμένο το ρυθμιστικό επιλογής για την πιηγή της λίστας ασθενών με προγραμματισμένα ραντεβού.

## 7.2.2 Λίστα εργασίας μεθόδων απεικόνισης

Εάν το σύστημα έχει διαμορφωθεί για τη φόρτωση των πληροφοριών της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης από το νοσοκομειακό πληροφοριακό σύστημα (HIS), τότε η λίστα ασθενών με προγραμματισμένα ραντεβού μπορεί να αλλάξει σε τοπική λίστα ασθενών στη λίστα εργασίας μεθόδων απεικόνισης που ανακτά το HIS.

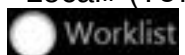
Δείτε την Ενότητα 13 για τη διαμόρφωση των δυνατοτήτων σύνδεσης της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης.

Το σύστημα θα ανακτήσει αυτόματο όλες τις λεπτομέρειες ασθενών και διαδικασιών για τον τύπο μεθόδου απεικόνισης με ακτινογραφία-αγγειογραφία, «ΧΑ», για την τρέχουσα ημερομηνία και θα την καταστήσει διαθέσιμη για επιλογή στο σύστημα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Αγγίξτε το επιθυμητό όνομα στη λίστα για να ολοκληρώσετε την προετοιμασία των πεδίων ονοματεπώνυμου ασθενούς, κωδικού ασθενούς, φύλου, ημερομηνίας γέννησης και πληροφοριών διαδικασίας που καθίστανται διαθέσιμα από το HIS, όπως ο αύξων αριθμός.

Τα υπόλοιπα πεδία της διαδικασίας θα απαιτούν μη αυτόματη εισαγωγή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Για την ανανέωση των εμφανιζόμενων καταχωρίσεων στη λίστα εργασίας μεθόδων απεικόνισης, αλλάξτε μεταξύ των επιλογών «Local» (Τοπική),  και «Worklist» (Λίστα εργασίας) .

### 7.3 Απαλοιφή των πληροφοριών ασθενών και διαδικασιών

Για την απαλοιφή των πληροφοριών των ασθενών και των διαδικασιών και να



ξεκινήσετε πάλι, αγγίξτε το **Clear** (Απαλοιφή).

Αυτή η ενέργεια δεν θα διαγράψει τυχόν εγγεγραμμένα δεδομένα σάρωσης στην ενεργή διαδικασία.

### 7.4 Συνέχιση στην επόμενη φάση

Μόλις γίνει η εισαγωγή των δεδομένων ασθενών και διαδικασιών, για να προχωρήσετε στη φάση Prime (Πλήρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης, αγγίξτε το **Continue**



(Συνέχεια).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Χρησιμοποιήστε το ρυθμιστικό του πλαισίου προόδου για να αλλάξετε φάσεις. Πατήστε την επιθυμητή φάση για να παραλείψετε φάσεις της διαδικασίας.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Με συνδεδεμένο καθετήρα, το πάτημα του κουμπιού **Live IVUS**



(Ζωντανό IVUS), , στον ελεγκτή Makoto™ θα προχωρήσει αμέσως στη φάση Prime (Πλήρωση).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Με συνδεδεμένο καθετήρα, το πάτημα του κουμπιού **Pullback**



(Απόσυρση), , στον ελεγκτή Makoto™ θα προχωρήσει αμέσως στη φάση Scan (Σάρωση).

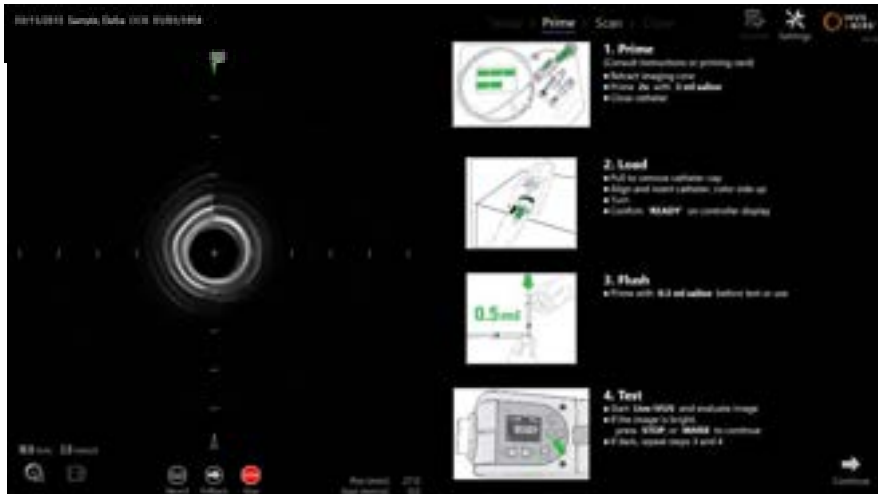
## 8 Πλήρωση του καθετήρα & προετοιμασία του ελεγκτή Makoto™ για χρήση

Η επόμενη φάση της διαδικασίας αρχίζει με την πλήρωση του καθετήρα απεικόνισης. Παράλληλα, ο ελεγκτής Makoto™ μπορεί να τοποθετηθεί στο στείρο πεδίο χρήσης. Η προετοιμασία για απεικόνιση ολοκληρώνεται με τη σύνδεση του καθετήρα απεικόνισης στον ελεγκτή και την αξιολόγηση της προετοιμασίας του καθετήρα.

### 8.1 Πλήρωση του καθετήρα



Η πλήρωση και προετοιμασία του αποστειρωμένου καθετήρα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με το έγγραφο οδηγιών χρήσης που περιλαμβάνεται στη συσκευασία του καθετήρα.



Εικόνα 8-1. Οδηγίες πλήρωσης στην οθόνη στη φάση Prime (Πλήρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ θα παρέχει οδηγίες στην οθόνη για τις βασικές ενέργειες πλήρωσης ενός καθετήρα που είναι συνδεδεμένος στον ελεγκτή Makoto™.

Αυτές οι ενέργειες έχουν σκοπό να απεικονίσουν και να ενισχύσουν τις οδηγίες που περιλαμβάνονται με τον καθετήρα και δεν αντικαθιστούν την ανάγκη για εκπαίδευση, την ανάγνωση και την κατανόηση από τον χρήστη των Οδηγιών Χρήσης που είναι συσκευασμένες με τον καθετήρα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Με τη χρήση των εικόνων στην οθόνη, των οδηγιών με γραφικά που παρέχονται μαζί με τον καθετήρα και τις γραπτές Οδηγίες Χρήσης του καθετήρα, ο αποστειρωμένος χειριστής πρέπει να προβεί σε πλήρωση του καθετήρα.

### 8.2 Προετοιμασία του ελεγκτή Makoto™

Ο ελεγκτής Makoto™ πρέπει να τοποθετηθεί στον αποστειρωμένο φραγμό του ελεγκτή Makoto™ πριν τοποθετηθεί στη χειρουργική τράπεζα.

Σας επισημαίνεται ότι οι ακόλουθες οδηγίες απαιτούν τη συμμετοχή ενός αποστειρωμένου χειριστή και ενός μη αποστειρωμένου χειριστή για την εφαρμογή του αποστειρωμένου φραγμού και την τοποθέτηση του ελεγκτή Makoto™ στο πεδίο χρήσης:



Εάν ο αποστειρωμένος φραγμός του ελεγκτή έχει υποστεί ζημιά οποιαδήποτε στιγμή, αντικαταστήστε τον αμέσως με νέο αποστειρωμένο φραγμό.



Διατηρείτε το χέρι του αποστειρωμένου χειριστή έξω από το μπλε κάλυμμα στον αποστειρωμένο φραγμό.



Τοποθετήστε τον ελεγκτή Makoto™ σε σταθερή θέση στη χειρουργική τράπεζα. ΜΗΝ τοποθετείτε τον ελεγκτή κοντά στις άκρες της τράπεζας.



Η χειρουργική τράπεζα θα πρέπει να παραμένει επίπεδη κατά τη διάρκεια της λειτουργίας του συστήματος Makoto™ ή οποιαδήποτε στιγμή κατά την οποία ο ελεγκτής Makoto™ βρίσκεται στο στείρο πεδίο. ΜΗ χρησιμοποιείτε τα ρυθμιστικά κλίσης πάνω/κάτω (pitch), κλίσης υπό γωνία ή κλίσης αριστερά/δεξιά (roll), εάν διατίθενται.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™

### Οδηγός χρήσης



#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Διασφαλίστε ότι το θωρακισμένο (umbilical) καλώδιο είναι χαλαρό στο στείρο πεδίο για να διευκολυνθεί η κίνηση της τράπεζας, της κονσόλας ή του ασθενούς, για να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος μη σκόπιμης κίνησης του ελεγκτή Makoto™.



#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

MHN επιτρέπετε σε αποστειρωμένα είδη να έρχονται σε επαφή με τον ελεγκτή Makoto™ μέσω του ανοίγματος υποδοχής καθετήρα του αποστειρωμένου φραγμού του ελεγκτή Makoto™.



#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

MHN επιτρέπεται στην πλευρά του καλύμματος της φλάντας του αποστειρωμένου φραγμού που έχει έρθει σε άμεση επαφή με την υποδοχή του ελεγκτή Makoto™ να έρθει σε επαφή με τον αποστειρωμένο χειριστή.

Για την τοποθέτηση του ελεγκτή Makoto™ εντός του στείρου πεδίου, πραγματοποιήστε τις ακόλουθες ενέργειες:

1. Ο μη αποστειρωμένος χειριστής αφαιρεί τον αποστειρωμένο φραγμό από το κουτί του καθετήρα.
2. Ο μη αποστειρωμένος χειριστής ανοίγει τη συσκευασία που περιέχει τον αποστειρωμένο φραγμό του ελεγκτή Makoto™.
3. Ο αποστειρωμένος χειριστής αφαιρεί τον αποστειρωμένο φραγμό του ελεγκτή Makoto™ από τη συσκευασία και ξεδιπλώνει τις δύο βραχείες πτυχές στον φραγμό αποκαλύπτοντας τη λευκή φλάντα με το μπλε πλαστικό κάλυμμα.
4. Ο μη αποστειρωμένος χειριστής αφαιρεί τον ελεγκτή Makoto™ από την υποδοχή αποθήκευσης, η οποία βρίσκεται εξωτερικά του στείρου πεδίου.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

5. Ο μη αποστειρωμένος χειριστής κρατά τον ελεγκτή Makoto™ παράλληλα με το πάτωμα στον αέρα κοντά στο στείρο πεδίο, ενώ κρατά τη λαβή στο πίσω μέρος του ελεγκτή.
6. Ο αποστειρωμένος χειριστής εισάγει το δεξί χέρι του στην πτυχή του αποστειρωμένου φραγμού του ελεγκτή Makoto™ που αναδεικνύεται με ένα χέρι και ένα βέλος. Ο φραγμός θα πρέπει να έχει τέτοιον προσανατολισμό ώστε το μπλε κάλυμμα της υποδοχής να είναι ευθυγραμμισμένο με το πάνω μέρος του ελεγκτή Makoto™.
7. Το αριστερό χέρι μπαίνει μέσα στην πτυχή στην άλλη πλευρά του αποστειρωμένου φραγμού του ελεγκτή Makoto™, όπως επίσης αναδεικνύεται με ένα χέρι και ένα βέλος.
8. Ο αποστειρωμένος χειριστής κρατά τον αποστειρωμένο φραγμό του ελεγκτή Makoto™ ανοιχτό.
9. Ο μη αποστειρωμένος χειριστής μεταφέρει τον ελεγκτή Makoto™ στον αποστειρωμένο χειριστή τοποθετώντας τον ελεγκτή στον ανοιχτό αποστειρωμένο φραγμό του ελεγκτή Makoto™.
10. Ο αποστειρωμένος χειριστής πιάνει τον ελεγκτή Makoto™ μέσω του αποστειρωμένου φραγμού του ελεγκτή Makoto™ από τη λαβή στο πάνω μέρος του ελεγκτή, με υποστήριξη του πλήρους βάρους.
11. Ο μη αποστειρωμένος χειριστής απελευθερώνει τότε τον ελεγκτή και μετά πιάνει τις άκρες του ανοίγματος του αποστειρωμένου φραγμού του ελεγκτή Makoto™, όπως αναδεικνύεται από τα βέλη, και τραβά τον φραγμό για να καλύψει το θωρακισμένο (umbilical) καλώδιο του ελεγκτή Makoto™.
12. Ο αποστειρωμένος χειριστής τοποθετεί τον εσώκλειστο ελεγκτή Makoto™ στη χειρουργική τράπεζα.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

13. Ο αποστειρωμένος χειριστής ευθυγραμμίζει τη λευκή φλάντζα του αποστειρωμένου φραγμού του ελεγκτή Makoto™ με την υποδοχή του ελεγκτή Makoto™ και ασφαλίζει τη φλάντζα του φραγμού στην υποδοχή.
14. Ο μη αποστειρωμένος χειριστής θα πρέπει να σταθεροποιεί τη θέση του θωρακισμένου (umbilical) καλωδίου για να αποφευχθεί η απομάκρυνση του μαζεμένου καλωδίου από τη στείρα περιοχή της διαδικασίας κατά τη διάρκεια της χρήσης.

Ο ελεγκτής Makoto™ είναι τώρα έτοιμος για σύνδεση με τον καθετήρα.



Διασφαλίστε ότι η λευκή φλάντζα είναι σταθερά προσαρτημένη στην υποδοχή του ελεγκτή Makoto™. Το υλικό του φραγμού δεν θα πρέπει να αποφράσσει το άνοιγμα. Θα υπάρχει ένα μικρό κενό μεταξύ της λευκής φλάντζας και της μπροστινής επιφάνειας του ελεγκτή, όταν εφαρμόζεται σωστά.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

### 8.3 Σύνδεση του καθετήρα



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Ο χειρισμός και η προετοιμασία του αποστειρωμένου καθετήρα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με το έγγραφο οδηγιών χρήσης που περιλαμβάνεται στη συσκευασία του καθετήρα.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Μην αγγίζετε την κάτω πλευρά του μπλε καλύμματος, καθώς μπορεί να έχει έρθει σε επαφή με την υποδοχή του ελεγκτή Makoto™, ο οποίος δεν είναι αποστειρωμένος.

Οι οδηγίες για τον καθετήρα που περιλαμβάνονται σε αυτό το εγχειρίδιο προορίζονται για γενική καθοδήγηση μόνο. Να τηρείτε πάντα το έγγραφο Οδηγιών Χρήσης που είναι συσκευασμένο με κάθε καθετήρα Infraredx.

Ο καθετήρας πρέπει να συνδεθεί στον ελεγκτή Makoto™ από αποστειρωμένο χειριστή.



**ΠΡΟΣΟΧΗ**

Ο ελεγκτής Makoto™ θα πρέπει να τοποθετείται στην τράπεζα ασθενούς, έτσι ώστε να υπάρχει επαρκή χώρος για τη σύνδεση του καθετήρα και να είναι η υποδοχή καθετήρα του ελεγκτή Makoto™ ελεύθερη από εμπόδια.



**ΠΡΟΣΟΧΗ**

Μη μολύνετε τις ινώδεις όψεις του καθετήρα ή του ελεγκτή Makoto™ κατά τη διάρκεια της διαδικασίας σύνδεσης.

1. Επιβεβαιωθείτε ότι η λευκή φλάντζα του αποστειρωμένου φραγμού του ελεγκτή Makoto™ είναι σταθεροποιημένη στην υποδοχή του ελεγκτή Makoto™.
2. Αφαιρέστε το μπλε κάλυμμα από τον αποστειρωμένο φραγμό του ελεγκτή Makoto™ κατά μήκος των διακεκομμένων γραμμών και απορρίψτε το εκτός στείρου πεδίου.
3. Επιβεβαιωθείτε ότι ο ελεγκτής Makoto™ βρίσκεται στη θέση READY (Ετοιμότητα), όπως αναδεικνύεται στο μήνυμα «LOAD» (Φόρτωση) στην οθόνη LCD που βρίσκεται στο πάνω μέρος του ελεγκτή.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

4. Ευθυγραμμίστε τη λαβή του καθετήρα με τη χρωματιστή πλευρά να βλέπει προς τα πάνω.
5. Εισαγάγετε τη λαβή του καθετήρα στην υποδοχή καθετήρα του ελεγκτή Makoto™.
6. Γυρίστε τη λαβή του καθετήρα δεξιόστροφα μέχρι η οθόνη LCD του ελεγκτή να δείχνει ότι ο καθετήρας είναι πλήρως συνδεδεμένος παρατηρώντας το μήνυμα «READY» (Ετοιμότητα).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν ο ελεγκτής Makoto™ εντοπίσει μια μερική σύνδεση καθετήρα, τότε θα εμφανιστεί οδηγία στην οθόνη LCD ή η οθόνη LCD του ελεγκτή θα δείχνει το μήνυμα «See Display» (Δείτε την οθόνη) και θα παρασχεθούν επιπρόσθετες λεπτομερείς οδηγίες στην οθόνη του συστήματος Makoto™.

## 8.4 Έλεγχος του καθετήρα

Μετά την πλήρωση του καθετήρα σύμφωνα με τις οδηγίες που είναι συσκευασμένες με τον καθετήρα και τη σύνδεσή του στον ελεγκτή Makoto™, η απόδοση του καθετήρα μπορεί να επαληθευτεί χρησιμοποιώντας τη λειτουργία «Live IVUS» (Ζωντανό IVUS) στο σύστημα.

Προβείτε σε πλήρωση του προσαρτημένου καθετήρα με επιπρόσθετα 0,5 mL



φυσιολογικού ορού και πατήστε το «Live IVUS» (Ζωντανό IVUS), , στον ελεγκτή Makoto™ για έναρξη της απεικόνισης. Εάν εμφανιστεί η εικόνα του IVUS ως ομόκεντροι κύκλοι και είναι αποδεκτή η φωτεινότητα της εικόνας, τότε είτε αγγίξτε το



«STOP» (Διακοπή), , στην οθόνη ή πατήστε το «STOP» (Διακοπή), , στον ελεγκτή Makoto™.

**infraredx™**  
A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν η εικόνα δεν είναι αποδεκτή ή σκοτεινή, συνεχίστε την έκπλυση του καθετήρα χρησιμοποιώντας τη σύριγγα πλήρωσης.

Συνεχίστε τη φάση Scan (Σάρωση) αγγίζοντας το «Scan» (Σάρωση), , στο ρυθμιστικό του πλαισίου προόδου στο πάνω μέρος της οθόνης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η εκτίμηση της ποιότητας πλήρωσης του καθετήρα μπορεί να πραγματοποιηθεί είτε στην οθόνη της φάσης «Prime» (Πλήρωση) είτε στην οθόνη της φάσης «Scan» (Σάρωση).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ενώ ο καθετήρας περιστρέφεται και η εικόνα ενημερώνεται,  πατήστε το κουμπί **Mark** (Επισήμανση), , στον ελεγκτή Makoto™ για προώθηση στη φάση Scan (Σάρωση).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:**  Πατήστε το κουμπί απόσυρσης, , στον ελεγκτή Makoto™ για να προωθηθεί το σύστημα στη φάση Scan (Σάρωση) και να ξεκινήσει λήψη αυτοματοποιημένης απόσυρσης.

## **9 Λήψη εικόνων ενδοαγγειακής σάρωσης με το Makoto™**

### **ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**



Δείτε το έγγραφο Οδηγιών Χρήσης του καθετήρα για οδηγίες σχετικά με τη φόρτωση του καθετήρα στο οδηγό σύρμα, του καθετήρα στον οδηγό καθετήρα και την προώθηση του καθετήρα στην αρτηρία.

Μετά την εκτίμηση της ποιότητας τη πλήρωσης του καθετήρα, ο καθετήρας θα πρέπει να τοποθετηθεί στο οδηγό σύρμα και να προωθηθεί σύμφωνα με τις Οδηγίες Χρήσης του καθετήρα.

Υπάρχουν δύο τύποι λήψης δεδομένων που μπορεί να πραγματοποιηθούν με τη χρήση του Makoto Intravascular Imaging System™: Λήψεις ζωντανού IVUS και αυτοματοποιημένης απόσυρσης.

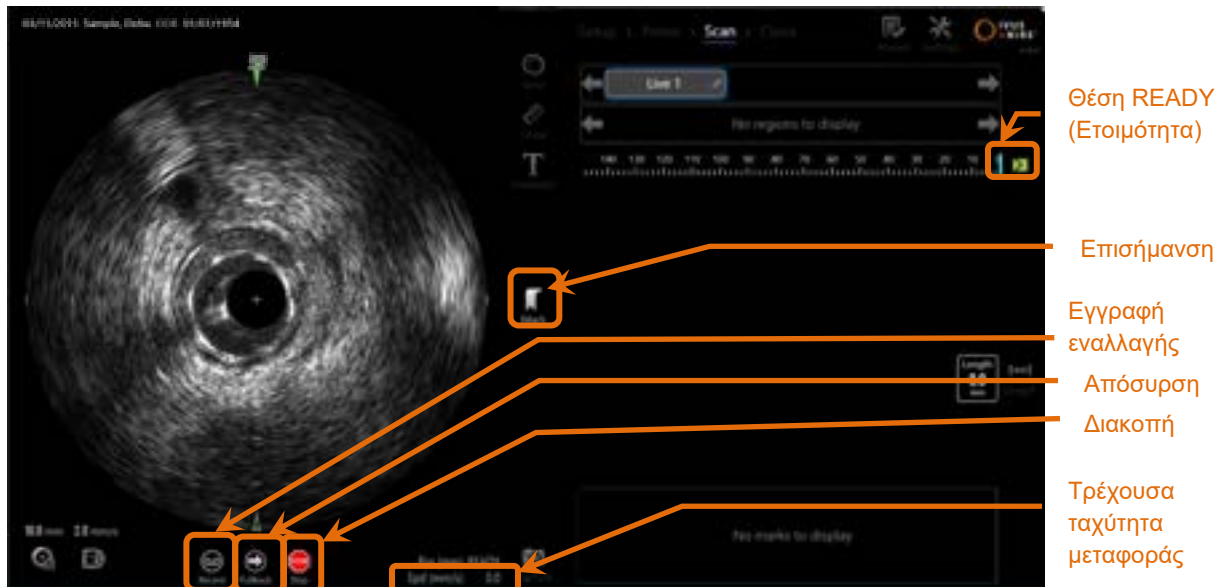
Μια λήψη ζωντανού IVUS θα δημιουργήσει εικόνες IVUS χωρίς Chemogram. Μια αυτοματοποιημένη απόσυρση θα δημιουργήσει εικόνες IVUS με Chemogram.

# Makoto Intravascular Imaging System™

## Οδηγός χρήσης

### 9.1 Λήψη ζωντανού IVUS

Κατά τη διάρκεια λήψης δεδομένων με ζωντανό IVUS, το σύστημα θα αρχίσει την περιστροφή του πυρήνα απεικόνισης του καθετήρα χωρίς την έναρξη αυτοματοποιημένης απόσυρσης (εγγύς μεταφορά) του πυρήνα απεικόνισης. Μια εικόνα εγκάρσιου IVUS θα εμφανιστεί στην οθόνη και θα ενημερωθεί, ενώ είναι ενεργοποιημένο το ζωντανό IVUS.



Εικόνα 9-1: Λειτουργία λήψης με το Makoto κατά τη διάρκεια μη εγγεγραμμένης σάρωσης με ζωντανό IVUS, με ενεργοποιημένες δυνατότητες απομάκρυσμένου ελέγχου

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μια σάρωση με ζωντανό IVUS δεν θα αποθηκευτεί στη μνήμη του συστήματος, εκτός εάν ο χρήστης επιλέξει την εγγραφή της σάρωσης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Το ζωντανό IVUS θα παράγει μια εικόνα IVUS μόνο. Δεν θα εμφανιστούν δεδομένα NIRS ούτε θα δημιουργηθεί Chemogram.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Το ζωντανό IVUS θα παράγει μια εικόνα με ζωντανό εγκάρσιο IVUS. Η εικόνα IVUS θα εμφανιστεί επίσης στην περιοχή της οθόνης του διαμήκους IVUS κατά τη διάρκεια εγγεγραμμένης σάρωσης με ζωντανό IVUS.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 9.1.1 Έναρξη ζωντανού IVUS

Πατήστε το κουμπί **Live IVUS** (Ζωντανό IVUS), , στον ελεγκτή Makoto™ για να ενεργοποιηθεί η απεικόνιση IVUS σε πραγματικό χρόνο. Η κατάσταση της λειτουργίας απεικόνισης στην οθόνη LCD θα ενημερωθεί για να δείξει «LIVE» (Ζωντανά) και οι πληροφορίες θέσης εκτυπώνονται με τη χρήση λευκού κειμένου.



Εικόνα 9-2. Ο ελεγκτής Makoto™ που δείχνει λήψη ζωντανού IVUS που δεν είναι εγγεγραμμένη στη θέση READY (Ετοιμότητα) (αριστερά) και στη θέση 0.0 mm (δεξιά).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν ενεργοποιηθούν οι δυνατότητες απομακρυσμένου ελέγχου, τότε η εκκίνηση της απεικόνισης με ζωντανό IVUS μπορεί να γίνει με το άγγιγμα του εικονιδίου Live IVUS (Ζωντανό IVUS), , στην οθόνη. Δείτε την Ενότητα 13.8.7 Enable Remote Control (Ενεργοποίηση απομακρυσμένου ελέγχου) για την ενεργοποίηση των δυνατοτήτων.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**9.1.2 Μεταφορά του ζωντανού IVUS**



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Μπορούν να συμβούν επικίνδυνες καταστάσεις συμπεριλαμβανομένης της σωματικής βλάβης στον ασθενή ή στον χειριστή, εάν αγνοηθούν οι προειδοποιήσεις που εμφανίζονται στην οθόνη.



**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

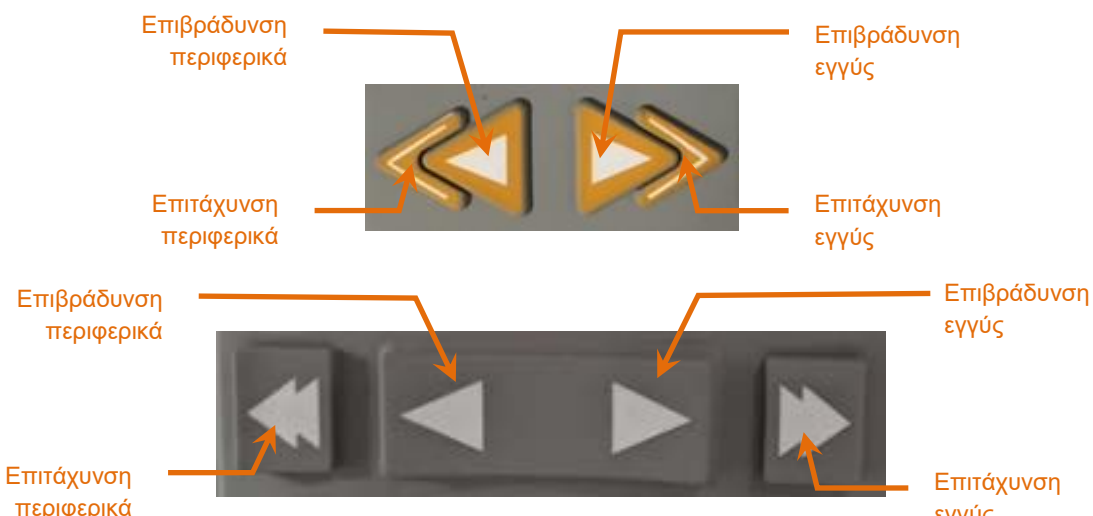
Η γραμμική κίνηση του ελεγκτή θα σταματήσει όταν συναντήσει υπερβολική δύναμη.

Ελέγξτε τον καθετήρα για συστροφές, απότομες καμπές ή ζημιά και διορθώστε το πρόβλημα πριν συνεχίστε.



Πατήστε το κουμπί STOP (Διακοπή), στον ελεγκτή Makoto™ και ακολουθήστε τις προτροπές στην οθόνη για να διορθώσετε το πρόβλημα.

MHN χρησιμοποιείτε λειτουργίες μεταφοράς ενός βήματος για να αντιπαρέλθετε τη συστροφή ή την καμπή. Μπορεί να προκληθεί ζημιά στο θηκάρι του καθετήρα ή σωματική βλάβη στον ασθενή.



Εικόνα 9-3: Ρυθμιστικά μεταφοράς πυρήνα απεικόνισης, μπορεί να διατίθενται διαφορετικές διαμορφώσεις (πάνω, κάτω).

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Κατά την εκτέλεση μιας σάρωσης με ζωντανό IVUS, χρησιμοποιήστε τα ρυθμιστικά κίνησης περιφερικά και εγγύς στον ελεγκτή Makoto™ για την προσαρμογή της θέσης της τρέχουσας εικόνας εντός του αγγείου.

Το πάτημα και το κράτημα των ρυθμιστικών επιβραδυνόμενης κίνησης θα προκαλέσει τη μεταφορά στην επιθυμητή κατεύθυνση σε ρυθμό 2,0 mm/s. Το πάτημα και η απελευθέρωση θα προκαλέσει τη μεταφορά στην επιθυμητή κατεύθυνση στη σταθερή απόσταση του 0,1 mm.

Το πάτημα και το κράτημα των ρυθμιστικών επιταχυνόμενης κίνησης θα προκαλέσει τη μεταφορά στην επιθυμητή κατεύθυνση σε ρυθμό 10,0 mm/s. Το πάτημα και η απελευθέρωση θα προκαλέσει τη μεταφορά στην επιθυμητή κατεύθυνση στη σταθερή απόσταση των 0,5 mm.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ενώ η απεικόνιση γίνεται ενεργά στη θέση READY (Ετοιμότητα), η μεταφορά στην εγγύς κατεύθυνση θα έχει ως αποτέλεσμα τη μετακίνηση της θέσης του πυρήνα απεικόνισης σε συνεχές εύρος απεικόνισης από 0 mm σε 150 mm.

Η επιστροφή στη θέση READY (Ετοιμότητα) μπορεί να γίνει μόνο όταν το σύστημα δεν προβαίνει σε λήψη εικόνων.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ενώ η απεικόνιση γίνεται ενεργά, η μεταφορά περιφερικά ΚΑΙ εγγύς θα γίνει μόνο εντός του εύρους από 0 mm σε 150 mm. Η μεταφορά θα σταματήσει αυτόματα όταν επιτυγχάνονται αυτές οι ακραίες θέσεις και θα συνεχιστεί η απεικόνιση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ενώ βρίσκονται στη θέση 0 mm και δεν γίνεται απεικόνιση, το πάτημα οποιουδήποτε από τα ρυθμιστικά περιφερικής θέσης,  ή , θα επιστρέψει τον ελεγκτή και τον πυρήνα απεικόνισης καθετήρα στη θέση READY (Ετοιμότητα).

### 9.1.3 Εγγραφή πλαισίου με ζωντανό IVUS

Ενώ πραγματοποιείτε μια μη εγγεγραμμένη σάρωση ζωντανού IVUS, μπορεί να αποθηκευτεί ένα μόνο πλαίσιο για την τεκμηρίωση της διαδικασίας. Αυτό το πλαίσιο μπορεί να αποθηκευτεί, να ανασκοπηθεί, να μετρηθεί ή να απορριφθεί.

**infraredx™**  
A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™

### Οδηγός χρήσης

Κατά τη διάρκεια μιας σάρωσης ζωντανού IVUS, πατήστε το κουμπί **Mark**



(Επισήμανση) στον ελεγκτή Makoto™, , ή αγγίξτε το ρυθμιστικό **Mark**



(Επισήμανση), , στην οθόνη του συστήματος Makoto™ για να δημιουργήσετε σελιδοδείκτη για το πλαίσιο. Αυτό το πλαίσιο θα εγγραφεί ως σάρωση ενός μόνο πλαισίου.

#### 9.1.4 Εγγραφή σάρωσης με ζωντανό IVUS

Μια σειρά από πλαίσια ζωντανού IVUS μπορεί να εγγραφούν ως ένα ενιαίο αρχείο σάρωσης.



Εικόνα 9-4: Κατάσταση λειτουργίας λήψης Makoto κατά τη διάρκεια μιας καταγεγραμμένης σάρωσης ζωντανού IVUS.



Πατήστε το κουμπί **Live IVUS** (Ζωντανό IVUS) στον ελεγκτή Makoto™, , ή



αγγίξτε το **Record** (Εγγραφή), , στην οθόνη του συστήματος Makoto™ κοντά στην εικόνα εγκάρσιου IVUS για να ενεργοποιηθεί η εγγραφή.



Πατήστε το κουμπί **Live IVUS** (Ζωντανό IVUS) στον ελεγκτή Makoto™, , ή



αγγίξτε το **Record** (Εγγραφή) πάλι, , στην οθόνη του συστήματος Makoto™ κοντά στην εικόνα εγκάρσιου IVUS για να διακοπεί η εγγραφή των δεδομένων μόνο. Ο καθετήρας θα συνεχίσει να περιστρέφεται και η εικόνα εγκάρσιου IVUS θα συνεχίσει να ενημερώνεται.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**



Εικόνα 9-5. Η οθόνη LCD του ελεγκτή Makoto™ με συνδεδεμένο τον καθετήρα απεικόνισης IVUS+NIRS Dualpro™ κατά τη διάρκεια της διαδικασίας μετάβασης από την έναρξη του μη καταγεγραμμένου ζωντανού IVUS στο READY (Ετοιμότητα) (αριστερά) έως την εγγραφή μετά της μεταφοράς εγγύς και του ακίνητου ζωντανού IVUS (μέση) έως τη μηδένιση και μεταφορά εγγύς, ενώ γίνεται εγγραφή (δεξιά). Σημειώστε την εμφάνιση του εικονίδιου εγγραφής κατά τη διάρκεια του εγγεγραμμένου ζωντανού IVUS. Όταν γίνεται μεταφορά κατά τη διάρκεια του εγγεγραμμένου ζωντανού IVUS, εμφανίζεται μια συμπαγής γραμμή όπου έγινε ήδη εγγραφή σε αυτήν τη λήψη από την τελευταία επισήμανση (μέση και δεξιά) και η εγγραφή πριν από την πιο πρόσφατη επισήμανση είναι μια κενή γραμμή (δεξιά).

Κατά τη διάρκεια της μεταφοράς του ζωντανού IVUS, θα ενημερωθούν οι ενδείξεις σχετικής θέσης, πραγματικής θέσης και ταχύτητας μεταφοράς.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Πατήστε είτε το κουμπί **STOP** (Διακοπή) στον ελεγκτή

Makoto™, ή αγγίξτε το **STOP** (Διακοπή) στη οθόνη του συστήματος Makoto™ για να σταματήσετε την μισή περιστροφή και κίνηση του καθετήρα ΚΑΙ τερματίστε την εγγραφή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:**

Πατήστε το κουμπί **απόσυρσης** στον ελεγκτή Makoto™, , για να τερματίσετε την τρέχουσα εγγραφή του ζωντανού IVUS **και** να αρχίσετε μια νέα σάρωση αυτοματοποιημένη απόσυρσης στην τρέχουσα ρύθμιση ρυθμού απόσυρσης. Οι σαρώσεις αυτοματοποιημένης απόσυρσης εγγράφονται πάντα.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:**

Οι επισημάνσεις μπορεί να γίνουν στο αρχείο σάρωσης και μπορεί να γίνουν μετρήσεις εγκάρσιου IVUS στα πλαίσια μιας καταγεγραμμένης σάρωσης ζωντανού IVUS για περαιτέρω τεκμηρίωση της διαδικασίας.

### 9.1.5 Επισήμανση και μηδένιση κατά τη διάρκεια ζωντανού IVUS

Κατά τη διάρκεια καταγεγραμμένης λήψης με ζωντανό IVUS, οι επισημάνσεις μπορούν να τοποθετηθούν και να ανασκοπηθούν αργότερα πατώντας το κουμπί **Mark** (Επισήμανση) στον ελεγκτή ή αγγίζοντας το εικονίδιο **Mark** (Επισήμανση) στην οθόνη.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Κατά τη διάρκεια μη καταγεγραμμένης λήψης με ζωντανό IVUS, οι επισημάνσεις μπορούν να τοποθετηθούν και να ανασκοπηθούν αργότερα ως εγγραφές ενός μόνο πλαισίου πατώντας το κουμπί Mark (Επισήμανση) στον ελεγκτή ή αγγίζοντας το εικονίδιο Mark (Επισήμανση) στην οθόνη.

Η προσθήκη ενός Mark (Επισήμανση) κατά τη διάρκεια οποιασδήποτε λήψης με ζωντανό IVUS θα επαναφέρει την οθόνη διανυθείσας απόστασης στο 0,0 mm.

### 9.1.6 Διακοπή ζωντανού IVUS

Μια σάρωση ζωντανού IVUS μπορεί να διακοπεί με δύο τρόπους:

- α. Πατήστε το κουμπί **STOP** (Διακοπή), , στον ελεγκτή Makoto™ ή αγγίξτε το **STOP** (Διακοπή), , στη διεπαφή χρήστη για να σταματήσετε την κίνηση του ελεγκτή Makoto™, να σταματήσετε τις ενημερώσεις της εικόνας του εγκάρσιου IVUS και να λήξετε την εγγραφή οποιασδήποτε σάρωσης ζωντανού IVUS που είναι σε εξέλιξη.  

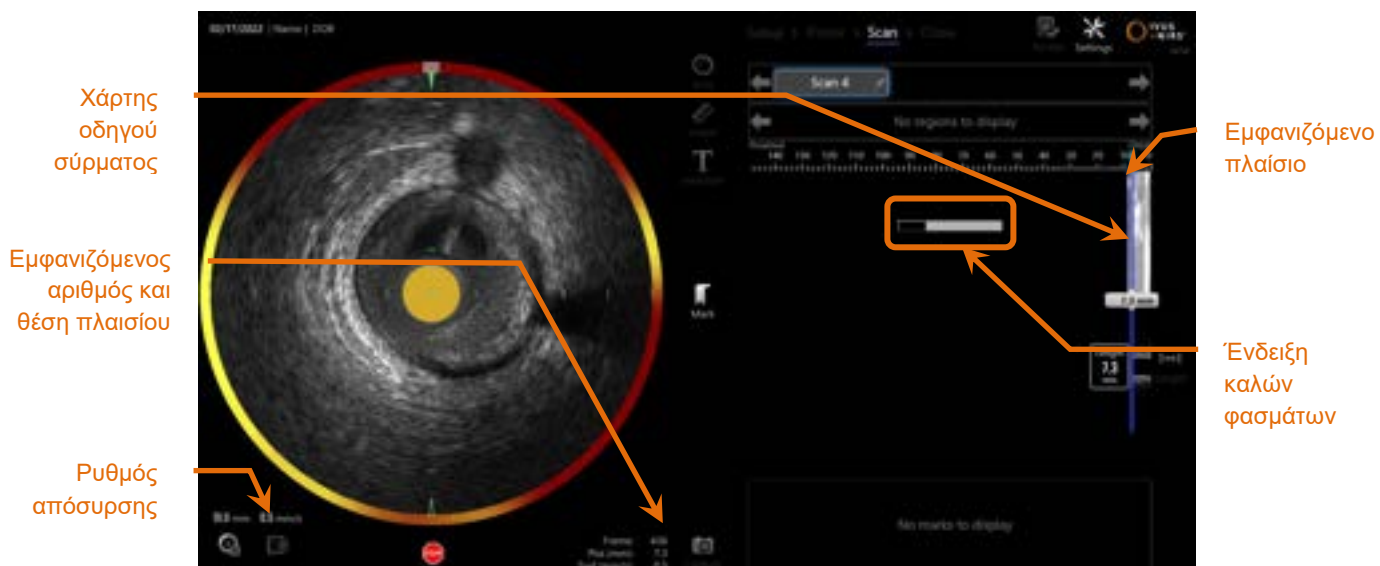
- β. Πατήστε το **απόσυρση**, , για να ολοκληρώσετε τη σάρωση ζωντανού IVUS και ξεκινήστε αμέσως μια λήψη αυτοματοποιημένης απόσυρσης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μετά τη διακοπή του ζωντανού IVUS, ο πίνακας του ελεγκτή Makoto™ θα εμφανίσει τη διανυθείσα απόσταση από το τελευταίο πάτημα του κουμπιού Mark (Επισήμανση). Αυτό θα παραμείνει στον πίνακα μέχρι να πατηθεί το κουμπί ζωντανού IVUS, απόσυρσης, επιστροφής σε READY (Ετοιμότητας) ή μεταφοράς.

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

## 9.2 Λήψη αυτοματοποιημένης απόσυρσης

Μια λήψη αυτοματοποιημένης απόσυρσης θα αρχίσει την περιστροφή και την απόσυρση του ελεγκτή Makoto™ και του πυρήνα απεικόνισης καθετήρα. Αυτή η ενέργεια θα ξεκινήσει επίσης τη συλλογή και εγγραφή των δεδομένων IVUS και NIRS, όταν χρησιμοποιείται με καθετήρα IVUS+NIRS Dualpro™ ή μόνο δεδομένα IVUS, όταν χρησιμοποιείται με τον καθετήρα HD-IVUS Infraredx Clarispro™ στον ρυθμό απόσυρσης που έχει οριστεί από τον χρήστη.



Εικόνα 9-6: Κατάσταση λειτουργίας λήψης με λήψη αυτοματοποιημένης απόσυρσης IVUS+NIRS σε εξέλιξη.

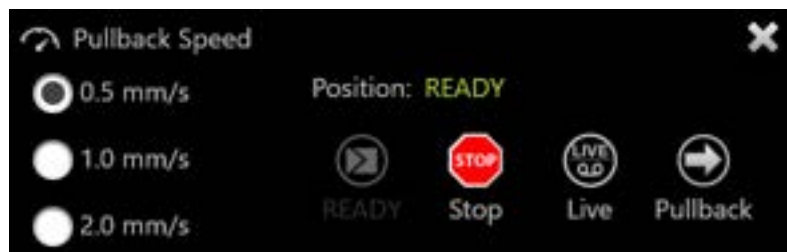
### 9.2.1 Ρύθμιση του ρυθμού της επόμενης αυτοματοποιημένης απόσυρσης

Το ποσοστό μεταφοράς για μια αυτοματοποιημένη απόσυρση πρέπει να διαμορφωθεί με τη χρήση πριν από την έναρξη οποιασδήποτε απεικόνισης. Ρυθμίστε τον ρυθμό της επιθυμητής μεταφοράς απόσυρσης αγγίζοντας το εικονίδιο



του πίνακα του ελεγκτή Makoto. Επιλέξτε την επιθυμητή ταχύτητα για την επόμενη απόσυρση: 0,5 mm/s, 1,0 mm/s ή 2,0 mm/s.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 9-7. Πίνακας ελεγκτή Makoto με ενεργοποιημένες τις δυνατότητες απομακρυσμένου ελέγχου.

### 9.2.2 Έναρξη αυτοματοποιημένης απόσυρσης

Πατήστε το κουμπί **απόσυρσης**, στον ελεγκτή Makoto™ για να ξεκινήσει λήψη αυτοματοποιημένης απόσυρσης. Κατά τη διάρκεια απόσυρσης, το εγκάρσιο IVUS, το διαμήκες IVUS, ο χάρτης ανίχνευσης οδηγού σύρματος και ο δείκτης καλών φασμάτων ενημερώνονται σε πραγματικό χρόνο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν ενεργοποιηθούν οι δυνατότητες απομακρυσμένου ελέγχου, τότε η εκκίνηση των αυτοματοποιημένων αποσύρσεων μπορεί

να γίνει με το άγγιγμα του εικονιδίου απόσυρσης, στην οθόνη. Δείτε την Ενότητα 13.8.7 Enable Remote Control (Ενεργοποίηση απομακρυσμένου ελέγχου) για την ενεργοποίηση των δυνατοτήτων.

#### 9.2.2.1 Λήψη αυτοματοποιημένης απόσυρσης με προεπισκόπηση

Κατά την έναρξη λήψης αυτοματοποιημένης απόσυρσης από τη θέση READY

(Ετοιμότητα) χρησιμοποιώντας το κουμπί **απόσυρσης**, , το σύστημα θα κινηθεί πρώτα στη θέση «0.0mm» και θα αρχίσει τη λήψη με ζωντανό IVUS. Αυτό επιτρέπει μια ενδαγγειακή προεπισκόπηση της θέσης έναρξης της απόσυρσης. Μετά την

προεπισκόπηση, πατήστε το κουμπί **απόσυρσης**, , πάλι για να προχωρήσετε στη λήψη.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 9.2.2.2 Ένδειξη καλών φασμάτων

Κατά την έναρξη της σάρωσης αυτοματοποιημένης απόσυρσης, το Makoto Intravascular Imaging System™ θα παρακολουθεί την ποιότητα του καταγεγραμμένου φάσματος φωτός. Το σύστημα απαιτεί έναν ελάχιστο αριθμό φασμάτων για δημιουργία ενός Chemogram. Με την εγγραφή καλών φασμάτων, θα συμπληρώνεται η ένδειξη καλών φασμάτων. Όταν συμπληρωθεί ο ελάχιστος αριθμός, θα εξαφανιστεί.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Όταν το σύστημα Makoto™ συλλέξει αρκετά δεδομένα που είναι απαραίτητα για να δημιουργήσει το σύστημα ένα Chemogram, η ένδειξη καλών φασμάτων θα εξαφανιστεί από την οθόνη.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Πρέπει να εγγραφούν περίπου 12 mm δεδομένων σάρωσης απόσυρσης, κατ' ελάχιστον, για να υπάρχουν αρκετά δεδομένα για τη δημιουργία ενός Chemogram.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ακόμα και εάν γεμίσει η ένδειξη καλών φασμάτων λόγω της αρχικής συλλογής φασμάτων καλής ποιότητας, εάν το ποσοστό των φασμάτων που είναι υπερβολικά ασθενή για να συμβάλουν στη δημιουργία ενός chemogram υπερβεί το 12%, τότε δεν θα δημιουργηθεί chemogram.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ο δείκτης καλών φασμάτων θα παρουσιαστεί μόνο όταν πραγματοποιούνται αυτοματοποιημένες αποσύρσεις με καθετήρες με δυνατότητα NIRS.

### 9.2.3 Διακοπή αυτοματοποιημένης απόσυρσης



Η απεικόνιση εντός του οδηγού καθετήρα θα πρέπει να ελαχιστοποιηθεί για βέλτιστα αποτελέσματα του chemogram.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Μόλις επιτευχθεί η επιθυμητή απόσταση απόσυρσης ή έχει εγγραφεί η επιθυμητή ποσότητα δεδομένων, το Makoto Intravascular Imaging System™ μπορεί να διακοπεί με δύο τρόπους:



α. Πατήστε το κουμπί **STOP** (Διακοπή), στον ελεγκτή Makoto™

Ή



β. Αγγίξτε το **STOP** (Διακοπή), , στη διεπαφή χρήστη της κονσόλας Makoto™.

Οποιαδήποτε από αυτές τις ενέργειες θα σταματήσει την κίνηση του ελεγκτή Makoto™ και τη λήψη δεδομένων.



---

Σε περίπτωση επείγουσας ανάγκης, χρησιμοποιήστε το κουμπί **STOP** (Διακοπή), , στον ελεγκτή Makoto™.

---

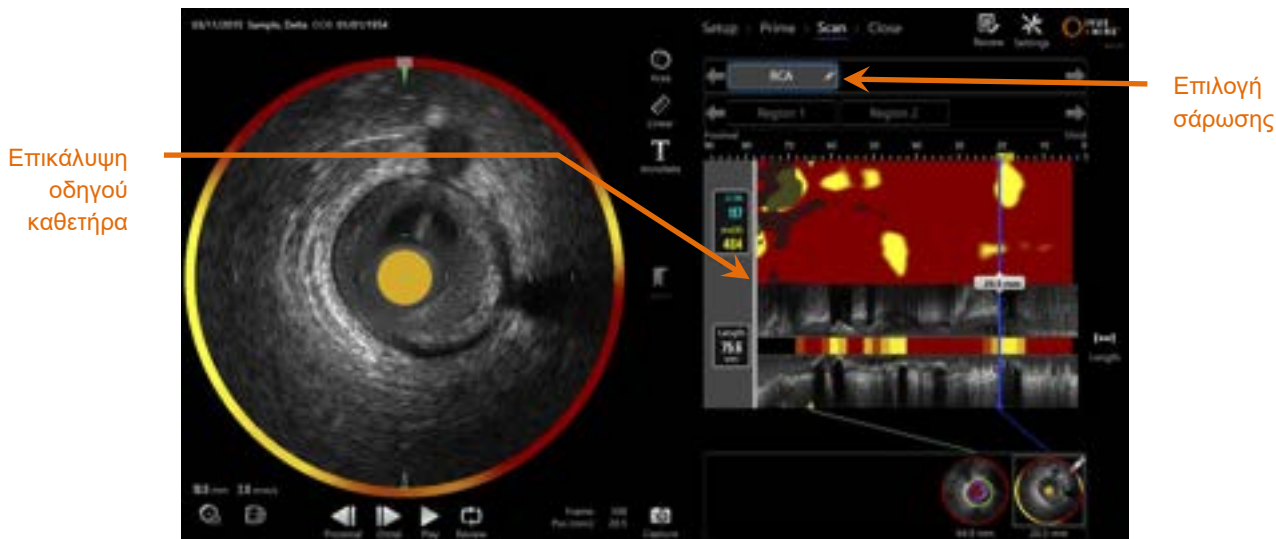
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ο ελεγκτής Makoto™ σταματά αυτόματα την απόσυρση, εάν επιτευχθεί το πιο εγγύς σημείο (θέση 150,0 mm).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μετά τη διακοπή της απόσυρσης, ο πίνακας του ελεγκτή Makoto™ θα εμφανίσει τη διανυθείσα απόσταση από το τελευταίο πάτημα του κουμπιού Mark (Επισήμανση). Αυτό θα παραμείνει στον πίνακα μέχρι να πατηθεί το κουμπί ζωντανού IVUS, απόσυρσης, επιστροφής σε READY (Ετοιμότητας) ή μεταφοράς.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 9-8: Κατάσταση λειτουργίας λήψης μετά την ολοκλήρωση μιας σάρωσης αυτοματοποιημένης απόσυρσης IVUS+NIRS με ανιχνευμένο οδηγό καθετήρα.

Μετά την ολοκλήρωση της λήψης αυτοματοποιημένης απόσυρσης με καθετήρα που έχει τη δυνατότητα, θα ενημερωθεί το Chemogram, το Block Level Chemogram και ο Δείκτης Φορτίου Λιπώδους Πυρήνα. Θα γίνει απόκρυψη του χάρτη ανίχνευσης οδηγού σύρματος στην προβολή. Δείτε την Ενότητα 10.2.8 για περισσότερες πληροφορίες.

Εάν ο οδηγός καθετήρας ανιχνευετεί με το Makoto Intravascular Imaging System™, τότε μια γκρι επικάλυψη οδηγού καθετήρα θα εφαρμοστεί στο Chemogram, στο διαμήκες IVUS και στο block level Chemogram. Δείτε την Ενότητα 10.2.7 για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τον τρόπο κατάργησης της επικάλυψης του οδηγού καθετήρα από την προβολή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν ενεργοποιηθεί η επικάλυψη οδηγού καθετήρα, το τμήμα του Chemogram εντός της επικάλυψης του οδηγού καθετήρα θα αποκλειστεί από τον υπολογισμό του LCBI.

**9.2.4 Επισήμανση ή μηδένιση κατά τη διάρκεια της αυτόματης απόσυρσης**  
Κατά τη διάρκεια της λήψης αυτόματης απόσυρσης, οι επισημάνσεις μπορούν να τοποθετηθούν και να ανασκοπηθούν αργότερα πατώντας το κουμπί Mark (Επισήμανση) στον ελεγκτή, την εικόνα, ή αγγίζοντας το εικονίδιο Mark (Επισήμανση) στην οθόνη.

Η προσθήκη ενός Mark (Επισήμανση) κατά τη διάρκεια οποιασδήποτε λήψης απόσυρσης θα επαναφέρει την οθόνη διανυθείσας απόστασης στο 0,0 mm.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**9.3 Εκτέλεση επιπρόσθετων σαρώσεων με το Makoto Intravascular Imaging System™**

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Δείτε το έγγραφο Οδηγιών Χρήσης καθετήρα για καθοδήγηση σχετικά με την προετοιμασία του καθετήρα για επιπρόσθετες σαρώσεις.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Μπορούν να συμβούν επικίνδυνες καταστάσεις συμπεριλαμβανομένης της σωματικής βλάβης στον ασθενή ή στον χειριστή, εάν αγνοηθούν οι προειδοποιήσεις που εμφανίζονται στην οθόνη.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

Η γραμμική κίνηση του ελεγκτή θα σταματήσει όταν συναντήσει υπερβολική δύναμη.

Ελέγξτε τον καθετήρα για συστροφές, απότομες καμπές ή ζημιά και διορθώστε το πρόβλημα πριν συνεχίσετε.



Πατήστε το κουμπί STOP (Διακοπή), στον ελεγκτή Makoto™ και ακολουθήστε τις προτροπές στην οθόνη για να διορθώσετε το πρόβλημα.

MHN χρησιμοποιείτε λειτουργίες μεταφοράς ενός βήματος για να αντιπαρέλθετε τη συστροφή ή την καμπή. Μπορεί να προκληθεί ζημιά στο θηκάρι του καθετήρα ή σωματική βλάβη στον ασθενή.

Θα πραγματοποιηθούν πολλαπλές σαρώσεις εντός κάθε διαδικασίας. Ο καθετήρας μπορεί να απαιτεί επιπρόσθετη έκπλυση του ηπαρινισμένου φυσιολογικού ορού πριν από επακόλουθη απεικόνιση.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Πατήστε το κουμπί **Live IVUS** (Ζωντανό IVUS), 

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν ενεργοποιηθούν οι δυνατότητες απομακρυσμένου ελέγχου, τότε η εκκίνηση του ζωντανού IVUS ή των αυτοματοποιημένων αποσύρσεων μπορεί να γίνει με το άγγιγμα των συσχετιζόμενων εικονιδίων, 

Κάθε νέα σάρωση θα δημιουργήσει ένα νέο κουμπί για την ενεργοποίηση της σάρωσης για ανασκόπηση που βρίσκεται πάνω από το Chemogram.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν εγγραφούν περισσότερες από τρεις σαρώσεις, χρησιμοποιήστε το δεξί και το αριστερό βέλος για να οδηγήσετε το επιθυμητό κουμπί σάρωσης σε προβολή.

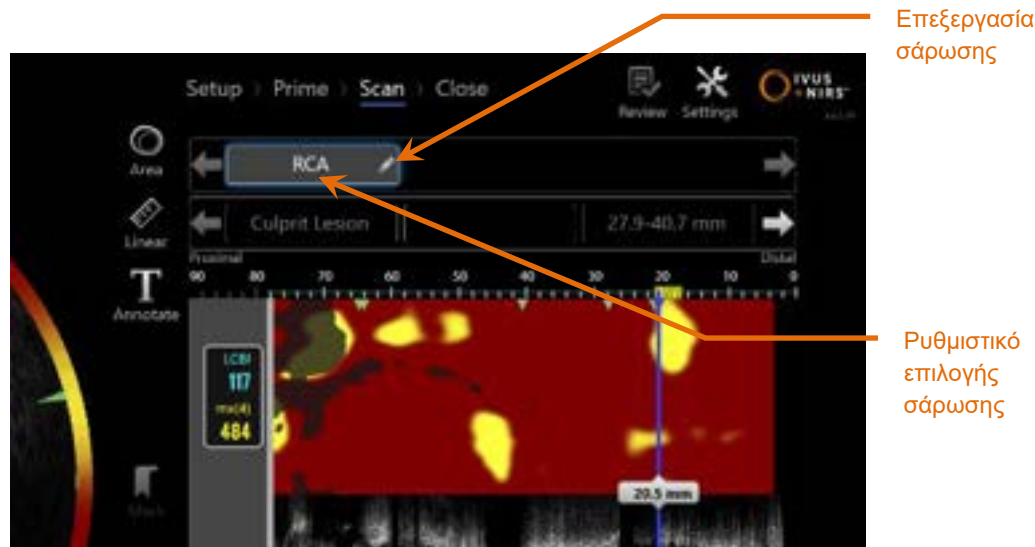
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μπορούν να εγγραφούν συνολικά 20 εγγραφές ανά διαδικασία. Εάν επιτευχθεί το όριο, διαγράψτε τις ανεπιθύμητες σαρώσεις ή κλείστε τη διαδικασία και ξεκινήστε μια νέα διαδικασία.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ονομασία του σχολιασμού σάρωσης θα αλλάξει το κείμενο στο συσχετιζόμενο κουμπί.

## 10 Ανασκόπηση, μέτρηση και σχολιασμός σαρώσεων

### 10.1 Επιλογή σάρωσης

Μετά την εγγραφή πολλαπλών σαρώσεων, είναι πιθανό να αλλάξετε μεταξύ σαρώσεων χρησιμοποιώντας τα ρυθμιστικά επιλογής σάρωσης.



Εικόνα 10-1: Φάση Scan (Σάρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης με επιλεγμένη για ανασκόπηση τη σάρωση «RCA».

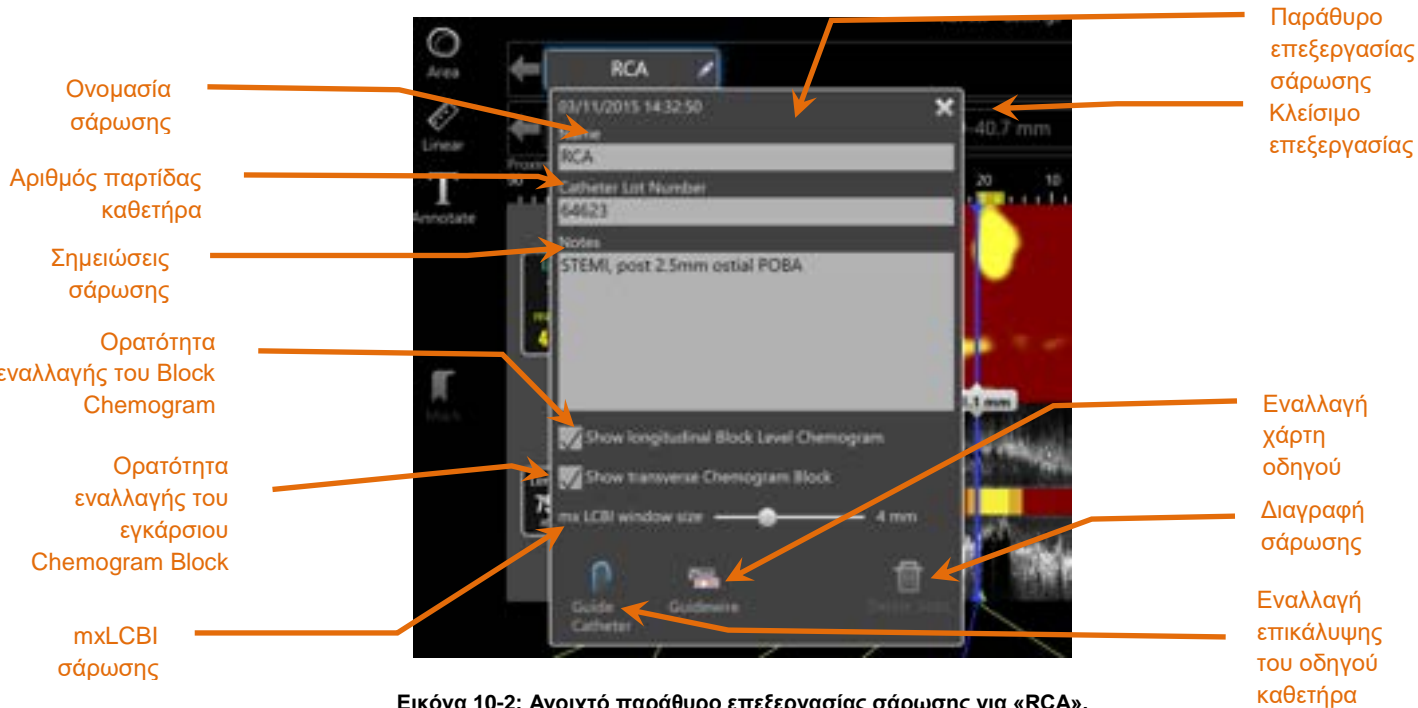
Αγγίζτε την ονομασία της επιθυμητής σάρωσης για να επιλέξετε και να φορτώσετε τα δεδομένα για εμφάνιση στην οθόνη.

Έως τρεις σαρώσεις είναι ορατές κάθε φορά εντός του ρυθμιστικού επιλογής σάρωσης. Αγγίζτε τα ρυθμιστικά βέλους στη μία ή στην άλλη πλευρά του ρυθμιστικού επιλογής σάρωσης για να μετακινήσετε άλλες σαρώσεις σε προβολή.

# Makoto Intravascular Imaging System™

## Οδηγός χρήσης

### 10.2 Επεξεργασία σαρώσεων



Εικόνα 10-2: Ανοιχτό παράθυρο επεξεργασίας σάρωσης για «RCA».

Μπορεί να γίνει επεξεργασία των πληροφοριών σάρωσης για να παρασχεθούν περισσότερες λεπτομέρειες και να διευκολύνουν τη μετέπειτα επιλογή.

Αγγίτε το κουμπί **Edit** (Επεξεργασία), , στην επιλεγμένη σάρωση για να εμφανίσετε το παράθυρο της επεξεργασίας σάρωσης. Αγγίτε το «X», , ή εξωτερικά του παραθύρου επεξεργασίας σάρωσης για να το κλείσετε και να αποθηκεύσετε όλες τις αλλαγές.

#### 10.2.1 Όνομασία σάρωσης

Η ονομασία σάρωσης μπορεί να εξατομικευτεί για να αποτυπώσει πληροφορίες σχετικά με τη σάρωση. Μπορεί να περιλαμβάνει τις ονομασίες, τις τοποθεσίες ή τα χρονικά σημεία (δηλ. «πριν από» ή «μετά από») αρτηριών. Η ονομασία μπορεί να οριστεί με την εισαγωγή πληροφοριών στο πεδίο Name (Ονομασία).

Αυτή η ονομασία σάρωσης θα εμφανιστεί στον κατάλογο των ολοκληρωμένων διαδικασιών και σαρώσεων, καθώς και των αρχείων DICOM και αναφορών.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Χρησιμοποιήστε το Filter (Φίλτρο) στη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) για αναζήτηση των ονομασιών σάρωσης. Δείτε την Ενότητα 12.1 για περισσότερες πληροφορίες.

### 10.2.2 Αριθμός παρτίδας καθετήρα

Κάθε σάρωση συλλέγεται με καθετήρα που έχει συσχετιζόμενο αριθμό παρτίδας παραγωγής. Αυτές οι πληροφορίες μπορούν να εγγραφούν ανεξάρτητα για κάθε σάρωση με την εισαγωγή της τιμής από τη συσκευασία καθετήρα στο πεδίο Catheter Lot Number (Αριθμός παρτίδας καθετήρας) εντός του παραθύρου επεξεργασίας σάρωσης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εισαγάγετε τον αριθμό παρτίδας καθετήρα κατά τη διάρκεια της φάσης Setup (Προετοιμασία) για την αυτόματη συμπλήρωση αυτού του πεδίου για σαρώσεις κατά την εγγραφή τους.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν διατίθεται, το σύστημα θα διαβάσει τον αριθμό παρτίδας του καθετήρα από τον καθετήρα και θα το εισαγάγει αυτόματα στο πεδίο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Χρησιμοποιήστε το Filter (Φίλτρο) στη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) για τους αριθμούς παρτίδας του καθετήρα. Δείτε την Ενότητα 12.1 για περισσότερες πληροφορίες.

### 10.2.3 Παρατήρηση σάρωσης

Οι σημειώσεις για τη συλλεχθείσα σάρωση μπορεί να εγγραφούν στο πεδίο Notes (Σημειώσεις) του παραθύρου επεξεργασίας σάρωσης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Χρησιμοποιήστε το Filter (Φίλτρο) στη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) για αναζήτηση σημαντικών στοιχείων της σάρωσης που είναι καταγεγραμμένα στις σημειώσεις σάρωσης. Δείτε την Ενότητα 12.1 για περισσότερες πληροφορίες.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 10.2.4 Ορατότητα διαμήκους Block Level Chemogram σάρωσης

Μπορεί να γίνει ενεργοποίηση ή απενεργοποίηση της εναλλαγής της ορατότητας του Block Level Chemogram εντός της οθόνης διαμήκους IVUS χρησιμοποιώντας αυτό το πλαίσιο ελέγχου. Αυτή η επιλογή θα επηρεάσει μόνο την τρέχουσα σάρωση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η προεπιλεγμένη ρύθμιση ορατότητας του Block Level Chemogram για όλες τις νέες σαρώσεις μπορεί να ρυθμιστεί στις Ρυθμίσεις του συστήματος. Βλ. Ενότητα 13.6 **Scan Display** (Οθόνη σάρωσης).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Αυτή η ρύθμιση μπορεί να προσαρμοστεί γρήγορα με τη χρήση του ποντικού σε δεξί κλικ στο Block Level Chemogram και αλλαγή στην κατάλληλη ρύθμιση.

### 10.2.5 Ορατότητα του εγκάρσιου Chemogram Block σάρωσης

Μπορεί να γίνει ενεργοποίηση ή απενεργοποίηση της εναλλαγής της ορατότητας του μεμονωμένου Chemogram Block εντός της οθόνης διαμήκους IVUS χρησιμοποιώντας αυτό το πλαίσιο ελέγχου. Αυτή η επιλογή θα επηρεάσει μόνο την τρέχουσα σάρωση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η προεπιλεγμένη ρύθμιση ορατότητας του Chemogram Block για όλες τις νέες σαρώσεις μπορεί να ρυθμιστεί στις ρυθμίσεις του συστήματος. Βλ. Ενότητα 13.6 **Scan Display** (Οθόνη σάρωσης).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Αυτή η ρύθμιση μπορεί να προσαρμοστεί γρήγορα με τη χρήση του ποντικού σε δεξί κλικ στο Chemogram Block και αλλαγή στην κατάλληλη ρύθμιση.

### 10.2.6 mxLCBI σάρωσης

Το μέγιστο μέγεθος παραθύρου του LCBI μπορεί να προσαρμόζεται ανά σάρωση από την προεπιλεγμένη τιμή. Χρησιμοποιήστε τον ολισθητήρα για να προσαρμόσετε το παράθυρο που χρησιμοποιείται για τον υπολογισμό του mxLCBI από 1 mm σε 10 mm.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η προεπιλεγμένη τιμή για όλες τις σαρώσεις μπορεί να ρυθμιστεί στις ρυθμίσεις του συστήματος. Δείτε την Ενότητα 13.6.5 **Μέγεθος παραθύρου μέγιστου LCBI**.

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

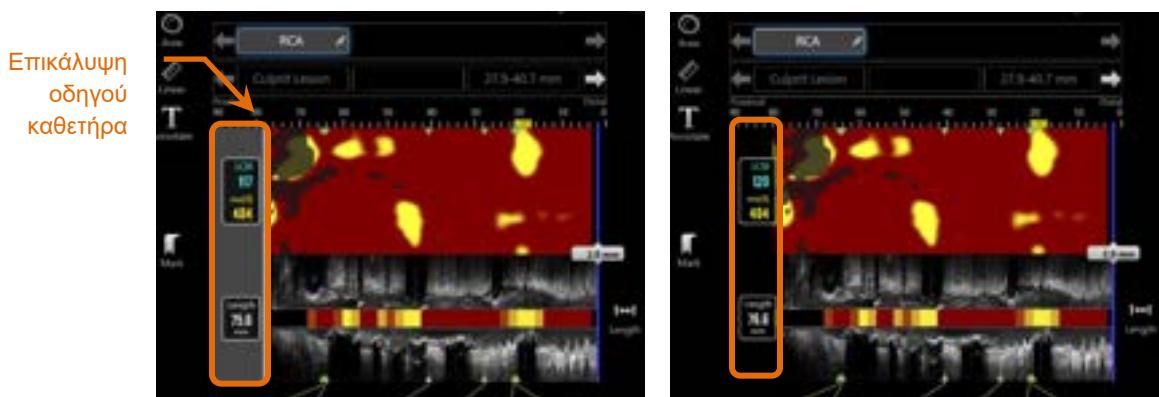
# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

## 10.2.7 Εναλλαγή του οδηγού καθετήρα



Η απεικόνιση εντός του οδηγού καθετήρα θα πρέπει να ελαχιστοποιηθεί για βέλτιστα αποτελέσματα του chemogram.

Εντός του παραθύρου επεξεργασίας της σάρωσης, χρησιμοποιήστε το ρυθμιστικό εναλλαγής της επικάλυψης του οδηγού καθετήρα για εναλλαγή της ορατότητας της επικάλυψης του οδηγού καθετήρα στο Chemogram, στον χάρτη οδηγού σύρματος, στο διαμήκες IVUS και στο Block Level Chemogram.



Εικόνα 10-3: Επεξεργασία σάρωσης με ενεργοποιημένη επικάλυψη του οδηγού καθετήρα (αριστερά). Επεξεργασία σάρωσης με απενεργοποιημένη επικάλυψη του οδηγού καθετήρα (δεξιά).

## 10.2.8 Εναλλαγή χάρτη οδηγού σύρματος

Εντός του παραθύρου επεξεργασίας της σάρωσης, χρησιμοποιήστε το ρυθμιστικό εναλλαγής του χάρτη οδηγού σύρματος για εναλλαγή της ορατότητας του χάρτη οδηγού σύρματος και του Chemogram. Όταν ο χάρτης οδηγού σύρματος είναι ορατός, το ρυθμιστικό θα εμφανιστεί με μπλε χρώμα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 10-4: Παράθυρο επεξεργασίας της σάρωσης με ενεργοποιημένη εναλλαγή του χάρτη οδηγού σύρματος (αριστερά), το Chemogram έχει αποκρυψεί και ο χάρτης οδηγού σύρματος είναι ορατός (δεξιά).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η εναλλαγή του χάρτη του οδηγού σύρματος δεν αλλάζει την οθόνη, εάν δεν υπάρχουν διαθέσιμα δεδομένα NIRs.

### 10.2.9 Διαγραφή σάρωσης

Δεν πρέπει να διαγράφονται μεμονωμένες σαρώσεις από το παράθυρο επεξεργασίας της σάρωσης. Θα εμφανιστεί μια επιβεβαιωτική προτροπή στον χρήστη.



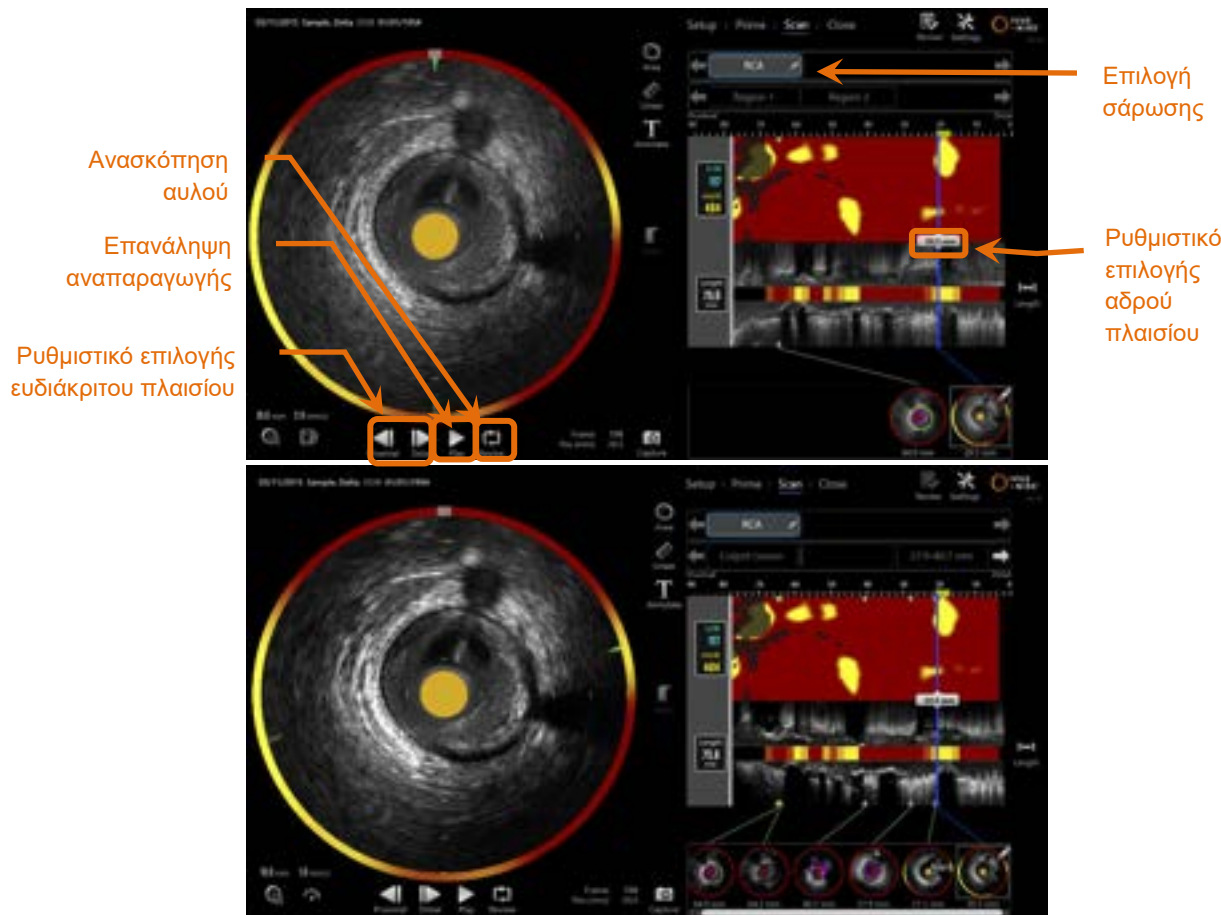
Εικόνα 10-5: Το ρυθμιστικό διαγραφής της σάρωσης εντός του παραθύρου επεξεργασίας της σάρωσης (αριστερά) και η προτροπή επιβεβαίωσης (δεξιά).



Μόλις επιβεβαιωθεί από τον χρήστη, η διαγραφή μιας σάρωσης δεν είναι δυνατό να αναιρεθεί.

### 10.3 Πλοήγηση σάρωσης

Η επιλεγμένη σάρωση μπορεί να ανασκοπηθεί με χρήση διαφόρων ρυθμιστικών.



Εικόνα 10-6: Φάση Scan (Σάρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης με επισημασμένα τα ρυθμιστικά Scan Selection (Επιλογή σάρωσης) και Playback (Επανάληψη αναπαραγωγής).

#### 10.3.1 Αυτόματη επανάληψη αναπαραγωγής



Αγγίξτε το ρυθμιστικό **Play/Pause** (Αναπαραγωγή/Παύση), **Play** / **Pause**, το οποίο βρίσκεται κάτω από την εικόνα εγκάρσιου IVUS για την αυτόματη ανακύκλωση των εγγεγραμμένων πλαισίων (καρέ) με τη σειρά που εγγράφηκαν.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Η επανάληψη αναπαραγωγής θα πραγματοποιηθεί σε περίπου 16 καρέ το δευτερόλεπτο για εγγραφές ζωντανού IVUS ή 30 καρέ ανά δευτερόλεπτο για τις εγγραφές αυτοματοποιημένης απόσυρσης.



10-7: Φάση Scan (Σάρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης κατά τη διάρκεια αυτόματης επαναληπτικής αναπαραγωγής με επισημασμένο το ρυθμιστικό Pause (Παύση).

Η παύση θα διακόψει την επανάληψη αναπαραγωγής στο εμφανιζόμενο πλαίσιο. Η συνέχιση της επαναληπτικής αναπαραγωγής θα ξεκινήσει την ανακύκλωση των πλαισίων (καρέ) από το τελευταίο εμφανιζόμενο πλαίσιο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Όταν φτάσει στο τελευταίο εγγεγραμμένο πλαίσιο, η συνεχής ανακύκλωση της επαναληπτικής αναπαραγωγής θα συνεχιστεί με το πρώτο πλαίσιο στη σειρά.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Όταν επιλεγεί η περιοχή, η αυτόματη επαναληπτική αναπαραγωγή θα ανακυκλώνει τα πλαίσια στην επιλεγμένη περιοχή.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 10.3.2 Ανασκόπηση αυλού

Ως βιόήθημα στη διενέργεια μετρήσεων και στην ανασκόπηση των μεμονωμένων πλαισίων, η ανασκόπηση αυλού θα αναπαράγει μια πολύ βραχεία ανακύκλωση των πλαισίων για να τονίσει τις διαφορές στην εμφάνιση στο IVUS του ακίνητου αγγείου και της πλάκας από την κίνηση που σχετίζεται με την κυκλοφορία αίματος.



Εναλλάξτε την ανασκόπηση αυλού αγγίζοντας το ρυθμιστικό ανασκόπησης, , στα δεξιά του κουμπιού αυτόματης επαναληπτικής αναπαραγωγής.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Προσαρμόστε τη διάρκεια ή το εύρος της ανασκόπησης αυλού εντός των ρυθμίσεων του συστήματος. Δείτε την Ενότητα 13.6.2 **Εύρος πλαισίων ανασκόπησης αυλού**.

### 10.3.3 Μη αυτόματη επαναληπτική αναπαραγωγή

Η επιλεγμένη σάρωση μπορεί επίσης να αναπαραχθεί επαναληπτικά με μη αυτόματο τρόπο. Αγγίζτε και κρατήστε πατημένο το ρυθμιστικό επιλογής ευδιάκριτου πλαισίου,



, για επιβραδυνόμενη αναπαραγωγή της σάρωσης στην επιθυμητή κατεύθυνση. Με αυτόν τον τρόπο, η επαναληπτική αναπαραγωγή θα σταματήσει όταν επιτευχθεί το τελευταίο πλαίσιο για την επιλεγμένη σάρωση ή περιοχή και δεν θα γίνει συνεχής ανακύκλωση των επιλεγμένων πλαισίων.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Πατήστε και κρατήστε πατημένο το ρυθμιστικό επιλογής



περιφερικού ευδιάκριτου πλαισίου, , για αναπαραγωγή των επιλεγμένων πλαισίων με αντίστροφη σειρά συλλογής.

### 10.3.4 Επιλογή πλαισίων

#### 10.3.4.1 Επιλογή αδρού πλαισίου

Σύρετε το ρυθμιστικό επιλογής αδρού πλαισίου μεταξύ του Chemogram ή του χάρτη οδηγού σύρματος και του διαμήκους IVUS ή οπουδήποτε στη μπλε γραμμή για την γρήγορη ενημέρωση του εμφανιζόμενου πλαισίου.

**infraredx™**  
A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ολίσθηση του ρυθμιστικού επιλογής αδρού πλαισίου είναι μια επαναληπτική αναπαραγωγή μεταβλητού ρυθμού.

### 10.3.4.2 Επιλογή ευδιάκριτου πλαισίου

Αγγίξτε τα ρυθμιστικά επιλογής εγγύς ευδιάκριτου πλαισίου ή περιφερικού ευδιάκριτου



πλαισίου, για να αλλάξετε το εμφανιζόμενο πλαίσιο κατά αυξητικά διαστήματα ενός καρέ.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Με τον κέρσορα πάνω από το Chemogram, τον χάρτη οδηγού σύρματος, το εγκάρσιο IVUS ή το διαμήκες IVUS, κυλίστε τον τροχό του ποντικιού για να αλλάξετε το εμφανιζόμενο πλαίσιο σε αυξητικά διαστήματα του ενός καρέ.

## 10.4 Επισημάνσεις

Κατά τη διάρκεια και μετά από την ολοκλήρωση της σάρωσης, μπορεί να γίνουν επισημάνσεις. Κατά τη διάρκεια της λήψης σάρωσης, πατήστε ή αγγίξτε τα ρυθμιστικά



**Mark** (Επισήμανση), ή **Mark**. Κατά τη διάρκεια της ανασκόπησης, πλοηγηθείτε στο επιθυμητό πλαίσιο και αγγίξτε το «Mark» (Επισήμανση) στην οθόνη.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μόνο ένα Mark (Επισήμανση) μπορεί να γίνει σε κάθε πλαίσιο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μπορούν να δημιουργηθούν έως 30 επισημάνσεις εντός μίας σάρωσης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Έως πέντε επισημάνσεις μπορεί να εμφανίζονται στην οθόνη σε πλήρη προβολή κάθε φορά.

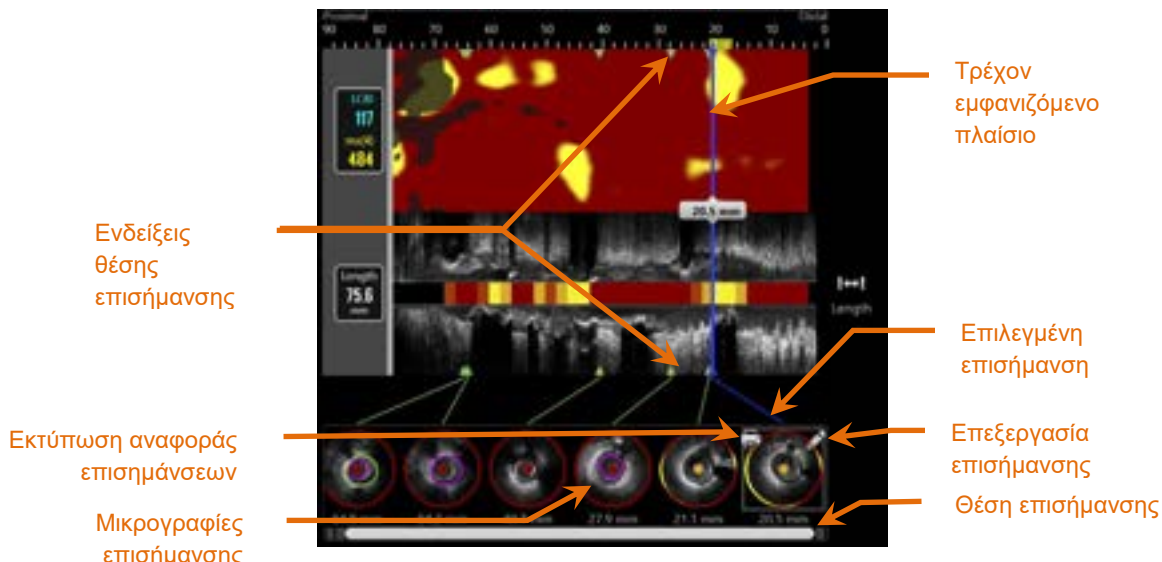
## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ολοκλήρωση μιας μέτρησης με εγκάρσιο IVUS ή σε σχολιασμό πλαισίου θα δημιουργήσει αυτόματα Mark (Επισήμανση) για το πλαισίο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Χρησιμοποιήστε το κουμπί Mark (Επισήμανση) στις φάσεις Setup (Προετοιμασία) ή Prime (Πλήρωση) για την προώθηση στην επόμενη φάση της κατάστασης λειτουργίας λήψης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Κατά τη διάρκεια της λήψης εικόνας, χρησιμοποιήστε το κουμπί Mark (Επισήμανση) για επαναφορά των οθονών της διανυθείσας απόστασης στην απόσταση 0mm.

Μια σχετική θέση επισήμανσης εντός της σάρωσης αναδεικνύεται με μικρά πράσινα τρίγωνα στο Chemogram και στο διαμήκες IVUS. Όταν επιλεγεί το Mark (Επισήμανση), η ένδειξη του τρέχοντος εμφανιζόμενου πλαισίου θα συνδέσει τα τρίγωνα.



Εικόνα 10-8: Οι θέσεις επισήμανσης εμφανίζονται με ενδείξις πράσινων τριγώνων στο Chemogram και στο διαμήκες IVUS και με οπτική μικρογραφία που εμφανίζει το περιεχόμενο του πλαισίου.

### 10.4.1 Επιλογή επισήμανσης

Μια εικόνα μικρογραφίας επισήμανσης θα δημιουργηθούν για κάθε τοποθετημένη επισήμανση. Η εικόνα μικρογραφίας είναι το ρυθμιστικό για την επιλογή της επισημασμένης θέσης για μεταγενέστερη ανασκόπηση. Παρέχει επίσης μια οπτική αναπαράσταση του περιεχόμενου στη θέση του πλαισίου.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Αγγίζτε την επιθυμητή εικόνα επισήμανσης για να ενημερώσετε την οθόνη και να εμφανίσετε το πλαισίο στη οθόνη εγκάρσιου IVUS.

### 10.4.2 Διορθώσεις επισήμανσης

Μπορεί να γίνει διαγραφή ή σχολιασμός των επισημάνσεων. Αγγίζτε το κουμπί **Edit** (Επεξεργασία), , στην επιλεγμένη επισήμανση για να ανοίξετε το παράθυρο της επεξεργασίας επισήμανσης.

Αγγίζτε το «X», , ή εξωτερικά του παραθύρου επεξεργασίας επισήμανσης για να κλείσετε το παράθυρο, αποθηκεύοντας τις αλλαγές.

#### 10.4.2.1 Σημειώσεις επισήμανσης



Εικόνα 10-9: Παρατήρηση επισήμανσης εισηγμένη στο παράθυρο επεξεργασίας επισήμανσης.

Οι σημειώσεις για το περιεχόμενο ενός πλαισίου μπορεί να εγγραφούν στο πεδίο Notes (Σημειώσεις) του παραθύρου επεξεργασίας επισήμανσης.

#### 10.4.2.2 Διαγραφή

Οι επισημάνσεις μπορούν να απορριφθούν με τη χρήση του ρυθμιστικού **Delete**



(Διαγραφή), , εντός του παραθύρου επεξεργασίας επισήμανσης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Δεν είναι δυνατή η αναίρεση της διαγραφής μιας επισήμανσης.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η διαγραφή μιας επισήμανσης με μετρήσεις ή σχολιασμούς πλαισίου θα απαιτεί επιβεβαίωση.

### 10.4.3 Εκτύπωση

Οι αναφορές επισήμανσης είναι συνοπτικές και μονοσέλιδες, με περιλήψεις της διαδικασίας που εστιάζουν στα ευρήματα εντός του επιλεγμένου πλαισίου.

Στην επιλεγμένη επισήμανση, αγγίξτε το κουμπί **Print** (Εκτύπωση), , για την αποστολή μονοσέλιδης αναφοράς στον διαμορφωμένο προεπιλεγμένο εκτυπωτή για το σύστημα.

## 10.5 Μετρήσεις

Το Makoto Imaging System παρέχει ρυθμιστικά με τη φάση Scan (Σάρωση) για τη διενέργεια μετρήσεων στην εγκάρσια οθόνη και στις διαμήκεις οθόνες (Chemogram και διαμήκες IVUS).



Εικόνα 10-10: Φάση View (Προβολή) με επιλεγμένη περιοχή εντός της σάρωσης «RCA».

### 10.5.1 Μέτρηση μήκους, στένωσης επιφάνειας αυλού και LCBI

Οι μετρήσεις μήκους, στένωσης επιφάνειας αυλού και LCBI γίνονται στην προβολή διαμήκους IVUS και Chemogram μέσω της δημιουργίας περιοχών.

#### 10.5.1.1 Δημιουργία περιοχών

Οι περιοχές είναι επιμέρους τμήματα μιας σάρωσης που έχουν κάποια συνάφεια για τον χειριστή ή τον ιατρό. Αυτά τα τμήματα μπορούν να περιλαμβάνουν αλλοιώσεις, φυσιολογικά τμήματα, ενδοπροθέσεις, κ.λπ..

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήστης



Εικόνα 10-11: Φάση View (Προβολή) με τη δημιουργία περιοχής σε εξέλιξη. Σημειώστε την οδηγία στην οθόνη για την ολοκλήρωση της περιοχής.



Οι περιοχές δημιουργούνται με το άγγιγμα του ρυθμιστικού Length (Μήκος), **Length**, και μετά με την ανάδειξη της έναρξης και τερματισμού της θέσης της περιοχής στο διαμήκες IVUS ή στο Chemogram. Η περιοχή μπορεί να οριστεί από τα εξής:

(Α) άγγιγμα και κράτημα της επιθυμητής θέσης έναρξης και μετά ολίσθηση στην επιθυμητή θέση τερματισμού

ή

(Β) άγγιγμα των θέσεων έναρξης και τερματισμού της επισήμανσης από τις μικρογραφίες επισήμανσης.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Χρησιμοποιήστε τις επισημάνσεις για να ορίσετε την έναρξη και το τέλος της επιθυμητής περιοχής με αυξημένη πιστότητα.

Όταν δημιουργείται η περιοχή, τμήματα των διαμήκων οθονών εξωτερικά της περιοχής έχουν χαμηλό φωτισμό και το ρυθμιστικό επιλογής περιοχής θα εμφανιστεί κάτω από τα ρυθμιστικά επιλογής της σάρωσης.

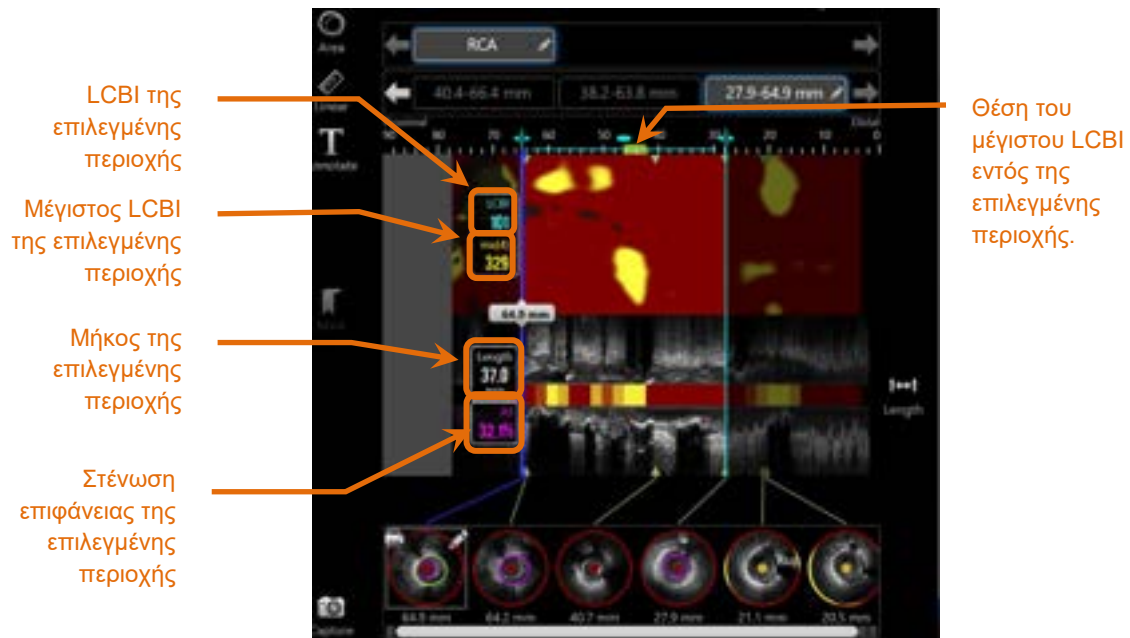
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Χρησιμοποιήστε το ρυθμιστικό επαναληπτικής αναπαραγωγής, , για συνεχή ανακύκλωση της επιλεγμένης περιοχής.

Ο LCBF και τα αποτελέσματα παρουσιάζονται στα αριστερά της περιοχής του Chemogram και το μήκος που παρουσιάζεται στα αριστερά του διαμήκους IVUS.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

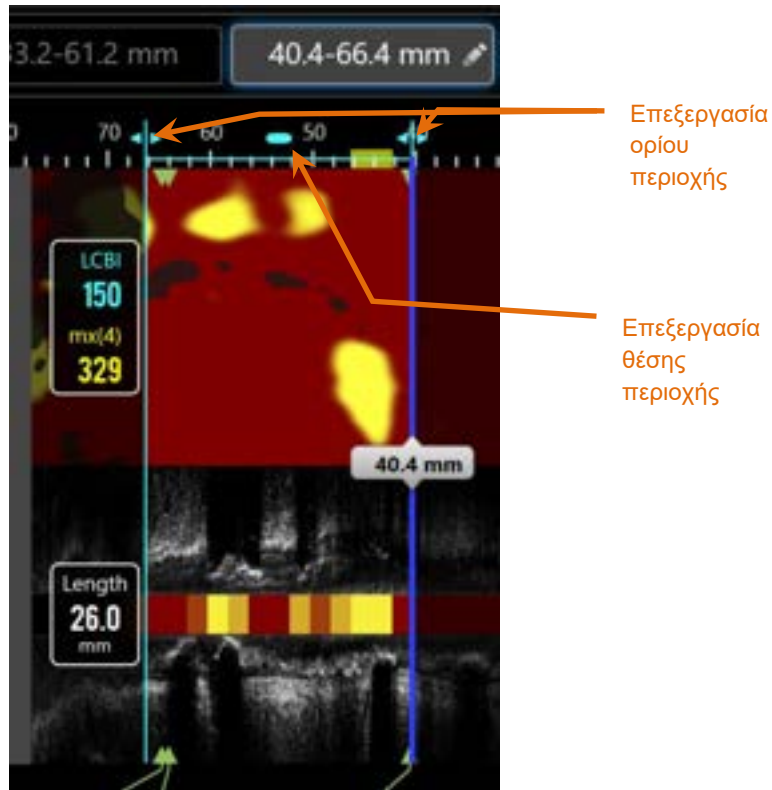


Εικόνα 10-12: Φάση View (Προβολή) με επιλεγμένη περιοχή.

### 10.5.1.2 Επεξεργασία περιοχής

Οι περιοχές που έχουν δημιουργηθεί εντός του chemogram μπορούν να προσαρμοστούν για τη θέση εντός της σάρωσης ή των προσαρμοσμένων θέσεων έναρξης και τερματισμού.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 10-13. Ρυθμιστικά επεξεργασίας περιοχής.

Σύρετε την θέση περιοχής για να μετακινήσετε την ορισμένη περιοχή χωρίς να αλλάξετε το μήκος της περιοχής.

Σύρετε το εγγύς και περιφερικό όριο της περιοχής για να κάνετε αδρή προσαρμογή στο επιλεγμένο τέλος της περιοχής. Το μήκος της περιοχής θα ενημερωθεί αυτόματα. Οι LCBI θα ενημερωθούν με την ολοκλήρωση της επεξεργασίας.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Τοποθετήστε τον δείκτη του ποντικιού πάνω από τα ρυθμιστικά της θέσης έναρξης ή τερματισμού της επεξεργασίας και χρησιμοποιήστε τον τροχό του ποντικιού για να κάνετε λεπτομερέστερες προσαρμογές στη θέση του ορίου της περιοχής.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Κλειδώστε την περιοχή για να αποφύγετε την τυχαία προσαρμογή. Δείτε την Ενότητα 10.5.1.7 **Κλείδωμα περιοχής**.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 10.5.1.3 Μήκος, LCBI & μέγιστος LCBI

Με την ολοκλήρωση της δημιουργίας περιοχής, παρουσιάζονται τα αποτελέσματα τριών μετρήσεων που σχετίζονται με την περιοχή.

Length (Μήκος): Αυτή είναι η απόσταση σε χιλιοστόμετρα (mm) μεταξύ της θέσης έναρξης και τερματισμού της περιοχής.

LCBI: Αυτός είναι ο δείκτης φορτίου λιπώδους πυρήνα της περιοχής. Ο LCBI είναι ο λόγος των θετικών σημάτων λιπιδίων προς το σύνολο των έγκυρων εικονοστοιχείων στην επιλεγμένη περιοχή σε κλίμακα από 0 έως 1000.

Mx(4): Αυτός είναι ο μέγιστος δείκτης φορτίου λιπώδους πυρήνα σταθερού μεγέθους παραθύρου εντός των ορίων της περιοχής. Το προεπιλεγμένο μέγεθος παραθύρου είναι 4 mm.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι τιμές των LCBI and Mx(4) παρέχονται μόνο, εάν τα δεδομένα NIRS εγγράφονται από το σύστημα.

### 10.5.1.4 Στένωση επιφάνειας αυλού (AS%)

Η στένωση επιφάνειας αυλού (AS) μπορεί να υπολογιστεί όταν δημιουργείται μια περιοχή με τη χρήση δύο επισημάνσεων, από τις οποίες έκαστη περιοχή τη μέτρηση επιφάνειας που έχει εντοπίσει το σύστημα ως αυλό.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Προσθέστε τα εργαλεία μέτρησης του αυλού στο πλαίσιο έναρξης και τερματισμού μιας υφιστάμενης περιοχής για τη λήψη της στένωσης επιφάνειας αυλού για την περιοχή.

### 10.5.1.5 Επιλογή & αποεπιλογή

Επιλέξτε περιοχές αγγίζοντας το αντίστοιχο κουμπί εντός του ρυθμιστικού επιλογής περιοχής. Τα αποτελέσματα της διαμήκους οθόνης, του μήκους, του LCBI και του μέγιστου LCBI θα ενημερωθούν ανάλογα.

Αποεπιλέξτε περιοχές πατώντας το αντίστοιχο κουμπί της περιοχής ξανά και επιλέξτε την τρέχουσα σάρωση ή άλλη σάρωση.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν επιχειρήστε να δημιουργήσετε μια νέα περιοχή, αυτό θα αποεπιλέξει την τρέχουσα περιοχή.

### 10.5.1.6 Σχολιασμός περιοχής



Εικόνα 10-14: Όνομασία περιοχής εισηγμένη στο παράθυρο επεξεργασίας της περιοχής.

Αγγίξτε το κουμπί **Edit** (Επεξεργασία), , στο κουμπί επιλεγμένης περιοχής για να ανοίξετε το παράθυρο της επεξεργασίας της περιοχής. Αγγίξτε το επιθυμητό πεδίο για να ενημερώσετε το περιεχόμενό του.

Αγγίξτε το «X», , ή εξωτερικά του παραθύρου επεξεργασίας της περιοχής για να το κλείσετε και να αποθηκεύσετε την καταχώρισή σας.

### 10.5.1.7 Κλείδωμα περιοχής

Αγγίξτε το κουμπί **Edit** (Επεξεργασία), , στο κουμπί επιλεγμένης περιοχής για να ανοίξετε το παράθυρο της επεξεργασίας της περιοχής. Αγγίξτε το εικονίδιο κλειδώματος της περιοχής, , για εναλλαγή της ικανότητας προσαρμογής της θέσης της περιοχής ή της θέσης έναρξης ή τερματισμού της περιοχής.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

## 10.5.1.8 Διαγραφή περιοχής

Αγγίξτε το κουμπί Edit (Επεξεργασία), , στο κουμπί επιλεγμένης περιοχής για να ανοίξετε το παράθυρο της επεξεργασίας της περιοχής. Αγγίξτε το ρυθμιστικό Delete (Διαγραφή), , για να απορρίψετε την περιοχή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Δεν είναι δυνατή η αναίρεση της διαγραφής μιας περιοχής.

## 10.5.2 Μέτρηση επί του πλαισίου

Οι μετρήσεις μπορούν να γίνουν σε οποιοδήποτε πλαίσιο εγκάρσιου IVUS για να διευκρινιστεί ή να ποσοτικοποιηθεί το περιεχόμενο του πλαισίου.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ολοκλήρωση μιας μέτρησης επί του πλαισίου θα δημιουργήσει αυτόματα Mark (Επισήμανση) για το πλαίσιο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ολοκλήρωση μιας μέτρησης επί του πλαισίου θα ενημερώσει την εικόνα μικρογραφίας επισήμανσης.

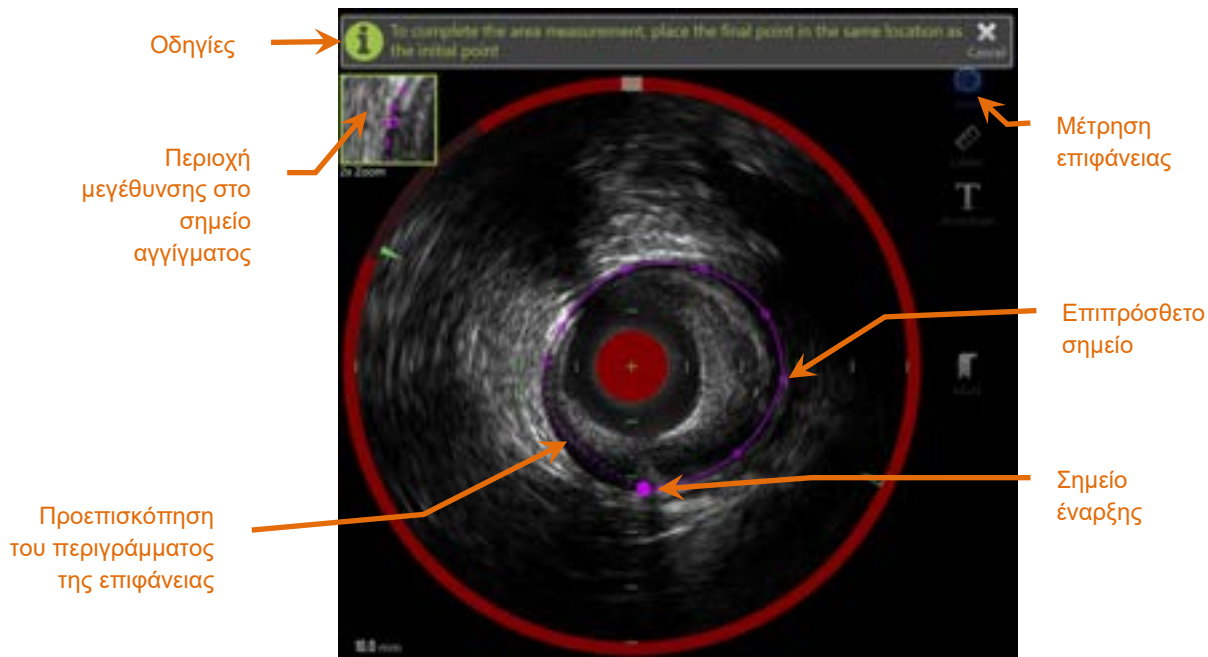
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Όταν είναι ενεργό, αγγίξτε το εργαλείο για να εγκαταλείψετε τη μέτρηση ή τον σχολιασμό σε εξέλιξη επί του πλαισίου.

## 10.5.2.1 Μέτρηση επιφάνειας



Το εργαλείο μέτρησης του Area (Επιφάνεια), , μπορεί να χρησιμοποιηθεί για την ποσοτικοποίηση της επιφάνειας και την ελάχιστη και μέγιστη διάμετρο των δυνατοτήτων στην εικόνα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



**Εικόνα 10-15:** Φάση (Σάρωση) με ενεργοποιημένη και σε εξέλιξη τη μέτρηση επιφάνειας. Σημειώστε ότι το πρώτο σημείο που τοποθετείται αναφέρεται ως ο μεγαλύτερο συμπαγής κύκλος.



Αγγίξτε το εργαλείο μέτρησης της επιφάνειας, **Area**, για να ξεκινήσετε τη μέτρηση. Το εικονίδιο θα γίνει μπλε όταν είναι ενεργό. Οι οδηγίες θα εμφανιστούν πάνω από την εικόνα εγκάρσιου IVUS ως οδηγός για την ολοκλήρωση της μέτρησης.

Αγγίξτε την εικόνα του εγκάρσιου IVUS για να τοποθετήσετε σημεία κατά μήκος της δυνατότητας ενδιαφέροντος για να αρχίσετε να ορίζετε την επιφάνεια. Συνεχίστε την προσθήκη σημείων μέχρι να οριστεί η περιοχή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μετά την προσθήκη του τρίτου σημείου για τον ορισμό της περιοχής. Θα εμφανιστεί μια προεπισκόπηση της περιοχής με διακεκομμένη γραμμή. Αυτό θα απεικονίσει πώς εμφανίζεται η ολοκληρωμένη επιφάνεια, εάν γίνει άγγιγμα ή κλικ στο σημείο έναρξης για να ολοκληρωθεί η επιφάνεια.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:**

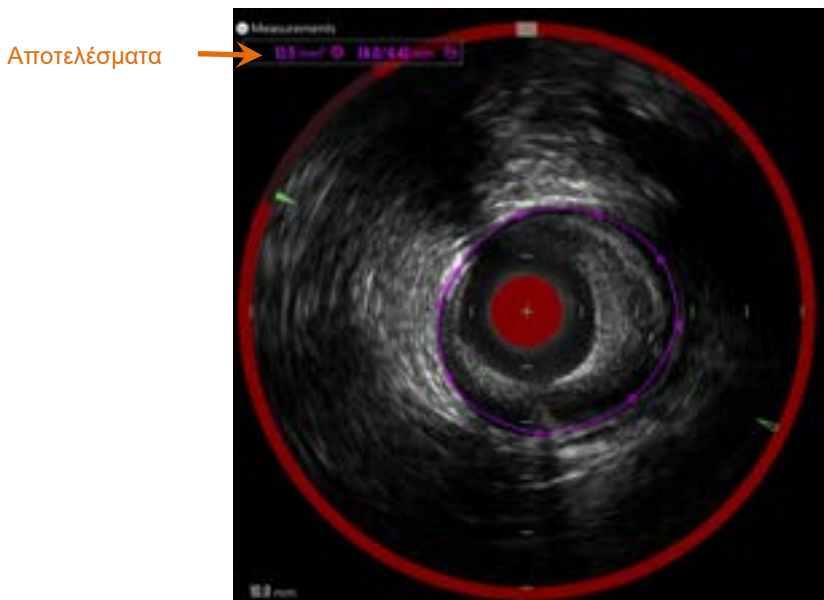


Αγγίξτε το **Cancel** (Άκυρο), **Cancel**, στις οδηγίες επί της οθόνης για να εγκαταλείψετε τη μέτρηση σε εξέλιξη.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

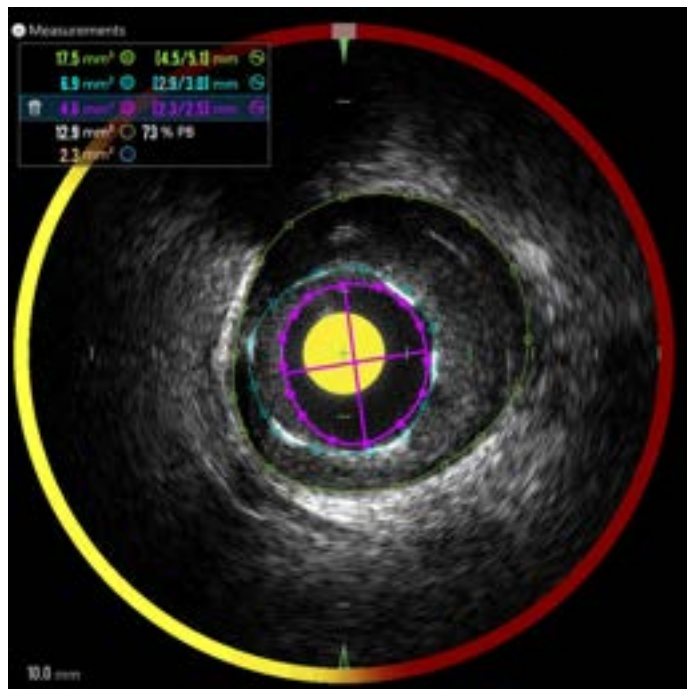


Εικόνα 10-16: Ολοκλήρωση της μέτρησης επιφάνειας και παρουσίαση των αποτελεσμάτων.

Αγγίξτε το πρώτο σημείο για να ολοκληρώσετε τη μέτρηση και να παρουσιάσετε τα αποτελέσματα. Για κάθε επιφάνεια που ολοκληρώνεται, η επιφάνεια διατομής με ελάχιστη και μέγιστη διάμετρο θα παρουσιαστεί την πάνω αριστερή γωνία της εικόνας εγκάρσιου IVUS.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Αγγίξτε το αποτέλεσμα της μέτρησης για να εμφανίσετε την ελάχιστη και μέγιστη διάμετρο στην εικόνα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 10-17: Τα χρωματικά κωδικοποιημένα περιγράμματα και τα αποτελέσματα παρουσιάζονται όταν οι επιφάνειες σχεδιάζονται εντελώς εντός άλλης επιφάνειας. Το περίγραμμα αυλού επιλέγεται και εμφανίζονται οι θέσεις ελάχιστης και μέγιστης διαμέτρου.

Εάν σχεδιαστούν περισσότερα από ένα περιγράμματα επιφάνειας, τότε τα αποτελέσματα θα είναι χρωματικά κωδικοποιημένα.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μπορεί να σχεδιαστούν έως τρεις επιφάνειες σε κάθε πλαίσιο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Κάθε αποτέλεσμα μέτρησης επιφάνειας αντιστοιχεί χρωματικά στο περίγραμμά της. Κάθε εικονίδιο υπολογισμένης επιφάνειας, για παράδειγμα, η επιφάνεια πλάκας, είναι χρωματικά κωδικοποιημένο στα περιγράμματα που χρησιμοποιούνται για τον ορισμό του αποτελέσματα της υπολογισμένης επιφάνειας.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν μία επιφάνεια περιέχεται πλήρως εντός μιας δεύτερης επιφάνειας στο ίδιο πλαίσιο, τότε το σύστημα Makoto™ θα εκχωρήσει αυτόματα ένα για την αναπαράσταση του «Lumen» (Αυλός) και ένα στο «ΕΕΜ» και θα υπολογιστούν μια επιφάνεια πλάκας και ένα φορτίο πλάκας, «PB%».

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν σχεδιαστούν τρεις επιφάνειες μαζί στο ίδιο πλαίσιο, η Επιφάνεια 1 έχει συρθεί εντός της Επιφάνειας 2 και η Επιφάνεια 2 έχει συρθεί εντελώς εντός της Επιφάνειας 3, τότε το σύστημα Makoto™ θα εκχωρήσει αυτόματα την επιφάνεια που βρίσκεται πιο εξωτερικά για την αναπαράσταση του «ΕΕΜ», την πιο

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™

### Οδηγός χρήσης

εσωτερική για την αναπαράσταση του «Lumen» (Αυλός) και τη μέση για την αναπαράσταση του «Stent» (Ενδοπρόθεση). Μία επιφάνεια πλάκας και ένα φορτίο πλάκας, «PB%», θα υπολογιστούν μεταξύ του «ΕΕΜ» και του «Lumen» (Αυλός). Μία επιπρόσθετη περιοχή θα υπολογιστεί μεταξύ του «Stent» (Ενδοπρόθεση) και του «Lumen» (Αυλός).

Προσαρμόστε το μέγεθος ή το σχήμα της επιφάνειας αγγίζοντας τα υφιστάμενα σημεία και σύροντάς τα στην επιθυμητή θέση. Για λεπτομερέστερη προσαρμογή του σχήματος της ολοκληρωμένης επιφάνειας, δημιουργήστε επιπρόσθετα σημεία στην ολοκληρωμένη επιφάνεια αγγίζοντας και σύροντας ή κάνοντας κλικ και σύροντας το περίγραμμα της επιφάνειας μεταξύ υφιστάμενων σημείων. Τα αποτελέσματα που παρουσιάζονται θα ενημερωθούν με την ολοκλήρωση της επεξεργασίας.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Σύρετε τα σημεία μέτρησης για να ανοίξετε την τοπική μεγέθυνση και να βελτιώσετε την οπτικοποίηση της εικόνας κοντά στον κέρσορα ή κάτω από το δάκτυλο του χειριστή.

#### 10.5.2.2 Γραμμική μέτρηση

Οι γραμμικές μετρήσεις μπορεί να γίνουν στην εικόνα του εγκάρσιου IVUS για τη μέτρηση δυνατοτήτων στην εικόνα, όπως διάμετρος ή πάχος.



Εικόνα 10-18: Ολοκληρώθηκε η γραμμική μέτρηση. Έχουν γίνει τρεις γραμμικές μετρήσεις σε αυτήν την τομή.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Αγγίξτε το εργαλείο μέτρησης **Linear** (Γραμμική), , για να ξεκινήσετε τη μέτρηση. Το εικονίδιο θα γίνει μπλε όταν είναι ενεργό. Οι οδηγίες θα εμφανιστούν πάνω από την εικόνα εγκάρσιου IVUS ως οδηγός για την ολοκλήρωση της μέτρησης.

Αγγίξτε το σημείο έναρξης της δυνατότητας προς μέτρηση στην εικόνα του εγκάρσιου IVUS. Αγγίξτε τη θέση τερματισμού της δυνατότητας για να ολοκληρώσετε τη μέτρηση. Η γραμμική μέτρηση θα εμφανιστεί στην εικόνα του εγκάρσιου IVUS με την απόσταση μεταξύ των δύο σημείων σε χιλιοστόμετρα.

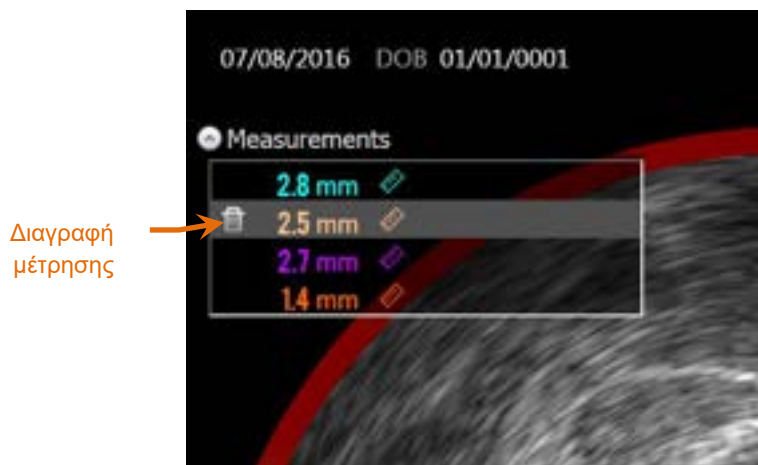
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Όταν χρησιμοποιείτε το ποντίκι ή σύρετε το σημείο τερματισμού, θα εμφανιστεί μια προεπισκόπηση της γραμμής και της απόστασης πριν από την τοποθέτηση του σημείου τερματισμού.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Έως έξι γραμμικές μετρήσεις μπορεί να σχεδιαστούν σε κάθε πλαισίο.

Σύρετε είτε το σημείο έναρξης είτε το σημείο τερματισμού για την προσαρμογή της μέτρησης.

### 10.5.2.3 Διαγραφή των μετρήσεων επί του πλαισίου

Για να διαγράψετε μεμονωμένες μετρήσεις επί του πλαισίου, επιλέξτε το αποτέλεσμα μέτρησης για να ξεκινήσετε.



Εικόνα 10-19: Επισημάνετε με μια επιλεγμένη γραμμική μέτρηση. Σημειώστε την επιλογή για τη διαγραφή της μέτρησης και του αποτελέσματος.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Όταν επιλέγετε αποτελέσματα μέτρησης, ένα ρυθμιστικό Delete (Διαγραφή), , θα εμφανιστεί στα αριστερά του επιλεγμένου αποτελέσματος. Αγγίζοντας το ρυθμιστικό Delete (Διαγραφή), , θα απαλείψει τη μέτρηση και το αποτέλεσμα από τη σάρωση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Δεν είναι δυνατή η αναίρεση της διαγραφής μετρήσεων.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η διαγραφή μεμονωμένων μετρήσεων δεν απαιτεί επιβεβαίωση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Διαγράψτε την επισήμανση για να απαλείψετε ΟΛΕΣ τις μετρήσεις από το πλαίσιο μια μόνο ενέργεια.

### 10.6 Σχολιασμός επί του πλαισίου

Εκτός από τις μετρήσεις, μπορεί να γίνουν σχόλια απευθείας στην εικόνα εγκάρσιου IVUS.



Αγγίξτε το ρυθμιστικό σχολιασμού επί του πλαισίου, , για να αρχίσετε να κάνετε σχόλια επί του πλαισίου. Καθορίστε τη θέση που θα εμφανιστεί η παρατήρηση. Αυτό θα ορίσει το αριστερό άκρο της παρατήρησης. Αγγίξτε το <Enter> στο εικονικό πληκτρολόγιο για να ολοκληρώσετε τον σχολιασμό.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ολοκλήρωση ενός σχολιασμού επί του πλαισίου θα δημιουργήσει αυτόματα Mark (Επισήμανση) για το πλαίσιο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι ολοκληρωμένοι σχολιασμοί επί του πλαισίου θα συρθούν σε νέες θέσεις στο τρέχον πλαίσιο.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ολοκλήρωση ενός σχολιασμού επί του πλαισίου θα ενημερώσει την εικόνα μικρογραφίας επισήμανσης.

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

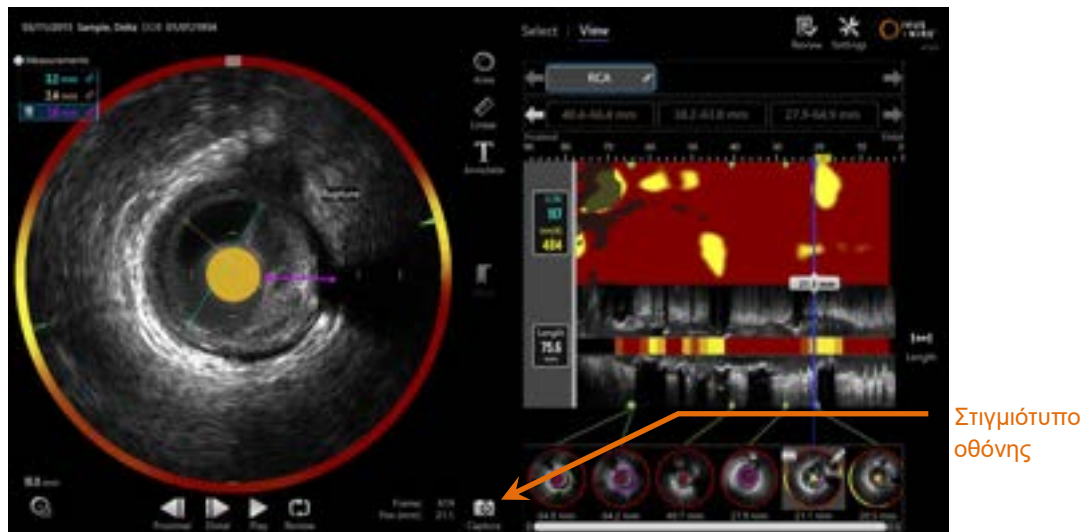
## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Για να διαγράψετε έναν σχολιασμό επί του πλαισίου, αγγίξτε τον σχολιασμό για να τον επιλέξετε και μετά αγγίξτε το ρυθμιστικό διαγραφής, .

### 10.7 Στιγμιότυπο οθόνης

Οι εικόνες ολόκληρης της οθόνης μπορούν να εγγραφούν κατά τη διάρκεια των φάσεων Scan (Σάρωση) και View (Προβολή). Αυτή η εικόνα θα καταγράψει το σύνολο του περιεχομένου στην οθόνη, καθώς και κουμπιά και ρυθμιστικά.

Κατά την ανασκόπηση μιας σάρωσης, πλοηγηθείτε στο επιθυμητό πλαίσιο χρησιμοποιώντας τα ρυθμιστικά προσαρμογής του αδρού ή ευδιάκριτου πλαισίου.



Εικόνα 10-20: Φάση Scan (Σάρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης με ανάδειξη του ρυθμιστικού στιγμιότυπου οθόνης.

Αγγίξτε το ρυθμιστικό καταγραφής , για την εγγραφή μιας εικόνας της συνολικής οθόνης για μεταγενέστερη χρήση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ένα όριο 30 στιγμιότυπων οθόνης μπορούν να εγγραφούν για κάθε σάρωση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Τα στιγμιότυπα οθόνης μπορούν να εκτυπωθούν ή να διαγραφούν από τη φάση Close (Κλείσιμο) της κατάστασης

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™

### Οδηγός χρήσης

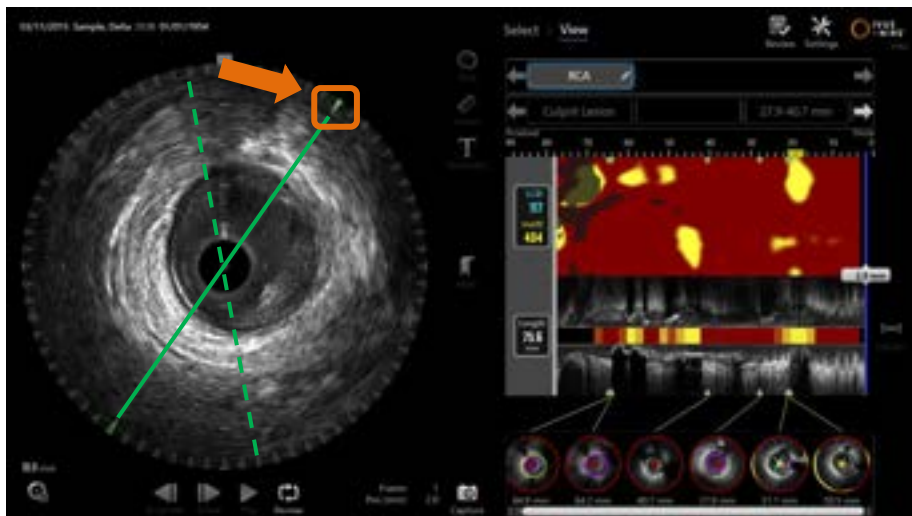
λειτουργίας λήψης ή τη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

## 10.8 Ρύθμιση οθόνης

Το Makoto Intravascular Imaging System™ παρέχει αρκετά ρυθμιστικά για τη βελτιστοποίηση της διάταξης της οθόνης και της ποιότητας εικόνας των εικόνων από το IVUS.

### 10.8.1 Περιστροφή διαμήκους IVUS

Η εικόνα του διαμήκους IVUS δημιουργείται από τα δεδομένα εικόνας κατά μήκος του εκσεσημασμένου άξονα στην εικόνα εγκάρσιου IVUS. Ο εκσεσημασμένος άξονας στην εικόνα εγκάρσιου IVUS υποδηλώνεται από τα συμπαγή και ανοιχτά τρίγωνα στον άξονα. Το συμπαγές τρίγωνο στον άξονα ταυτοποιεί το τμήμα της εικόνας που θα σχεδιαστεί στο πάνω ήμισυ του διαμήκους IVUS.



Εικόνα 10-21: Περιστροφή διαμήκους IVUS. Η διακεκομμένη πράσινη γραμμή απεικονίζει το σημείο εκκίνησης του άξονα του διαμήκους IVUS και η συμπαγής γραμμή απεικονίζει το σημείο που βρίσκεται ο άξονας τώρα. Οι γραμμές τονίζονται εδώ για τους σκοπούς της απεικόνισης.

Για να προσαρμόσετε τα δεδομένα που εμφανίζονται στο διαμήκες IVUS, σύρετε το συμπαγές τρίγωνο επί του εκσεσημασμένου άξονα στη νέα θέση επί της περιμέτρου της εικόνας του εγκάρσιου IVUS.

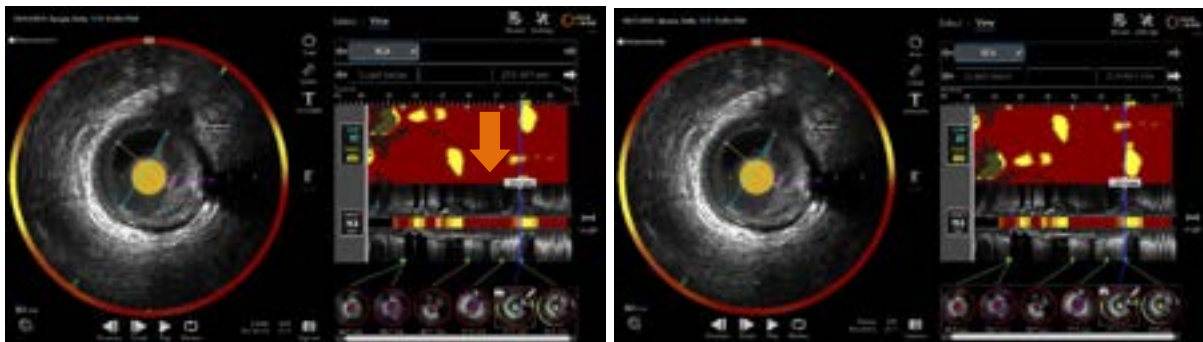
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η προσαρμογή αυτής της προβολής στο διαμήκες IVUS δεν θα επηρεάσει τις προσαρμογές που γίνονται στην περιστροφή του chemogram.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 10.8.2 Περιστροφή του Chemogram



Εικόνα 10-22 Τα Chemogram μπορούν να περιστραφούν για να απομακρύνουν τις δεξαμενές από το άκρο του chemogram για πιο εύκολη προβολή και ερμηνεία.

Ο κάθετος άξονας του chemogram είναι μια συνεχής διάσταση 360 μοιρών. Αυτό σημαίνει ότι το πάνω άκρο του chemogram είναι συνδεδεμένο στο κάτω άκρο. Η θέση τομής είναι αυθαίρετη για την αναπαράσταση σε δισδιάστατο χάρτη. Αυτό μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα τον διαχωρισμό ορισμένων δυνατοτήτων στο πάνω και κάτω άκρο.

Αγγίξετ ή κάντε κλικ στο chemogram και σύρετε στην κάθετο κατεύθυνση για να προσαρμόσετε τη θέση τομής του chemogram.

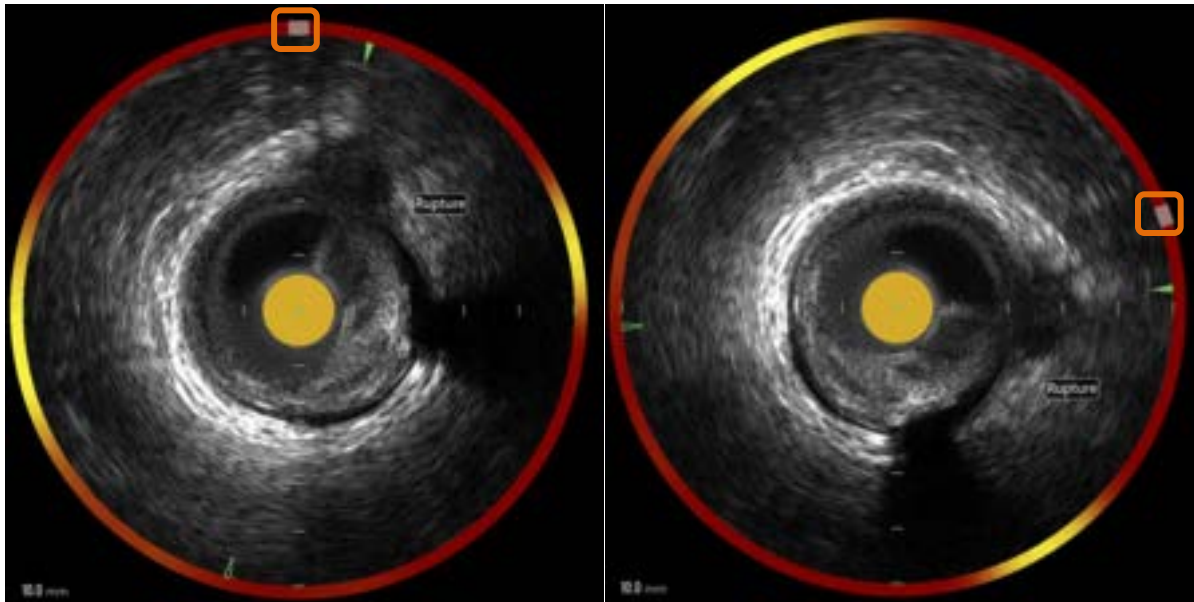
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Το σύστημα θα θυμάται αυτή την προσαρμογή της γραμμής κοπής του chemogram και θα την εφαρμόσει σε μελλοντική προβολή σάρωσης ή δημιουργία αναφοράς. Τα στιγμιότυπα οθόνης δεν θα προσαρμοστούν.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η προσαρμογή αυτής της προβολής του chemogram δεν θα επηρεάσει τις προσαρμογές που γίνονται στο διαμήκες IVUS.

### 10.8.3 Περιστροφή εγκάρσιου IVUS

Η εγκάρσια εικόνα μπορεί να περιστραφεί για να διευκολύνει τη σύγκριση με άλλες σαρώσεις ή για να βοηθήσει τον χρήστη να οπτικοποιήσει καλύτερα την ανατομία.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**



**Εικόνα 10-23.** Περιστροφή εγκάρσιου IVUS. Η αριστερή εικόνα δείχνει τον προεπιλεγμένο προσανατολισμό και η δεξιά εικόνα δείχνει την εικόνα μετά από περιστροφή σύροντας το ρυθμιστικό στο chemogram halo σε νέα θέση.

Για να προσαρμόσετε την περιστροφή της εγκάρσιας εικόνας, σύρετε το ρυθμιστικό του γκρι τόξου που εμφανίζεται στο Chemogram Halo στη νέα θέση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η εικόνα εγκάρσιου IVUS και το Chemogram Halo συνδέονται περιστροφικά. Η περιστροφή της εγκάρσιας εικόνας θα περιστρέψει επίσης το Chemogram Halo.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η περιστροφή της εγκάρσιας εικόνας εφαρμόζεται σε όλα τα πλαίσια στη σάρωση.

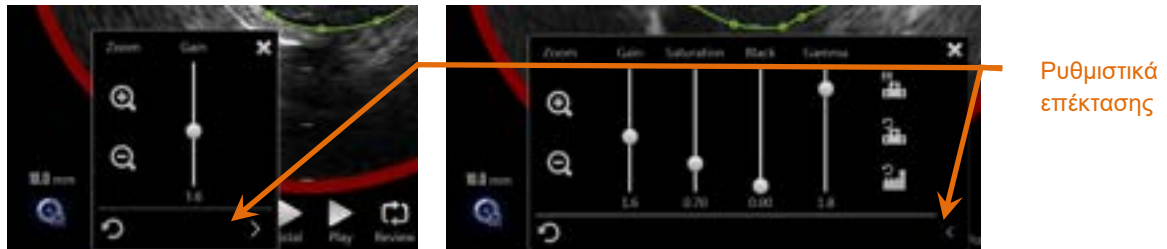
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η περιστροφή της εικόνας διαμήκους IVUS σχετίζεται με τη περιστροφή του εγκάρσιου IVUS, οπότε η προσαρμογή της περιστροφής του εγκάρσιου IVUS δεν θα διαταράξει την επιλεγμένη προβολή του διαμήκους IVUS.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η περιστροφή του εγκάρσιου IVUS θα εμφανιστεί σε αναφορές, ανί και εικόνες DICOM που δημιουργούνται σε κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 10.8.4 Ρυθμίσεις εγκάρσιας εικόνας

Η εικόνα εγκάρσιου IVUS μπορεί να προσαρμοστεί χρησιμοποιώντας το ρυθμιστικό ρυθμίσεων εικόνας. Αυτά τα ρυθμιστικά περιέχουν ένα σύνολο βασικών και προηγμένων ρυθμιστικών.



Εικόνα 10-24: Ρυθμίσεις εγκάρσιας εικόνας Βασικά ρυθμιστικά, αριστερά Προηγμένα ρυθμιστικά, δεξιά.

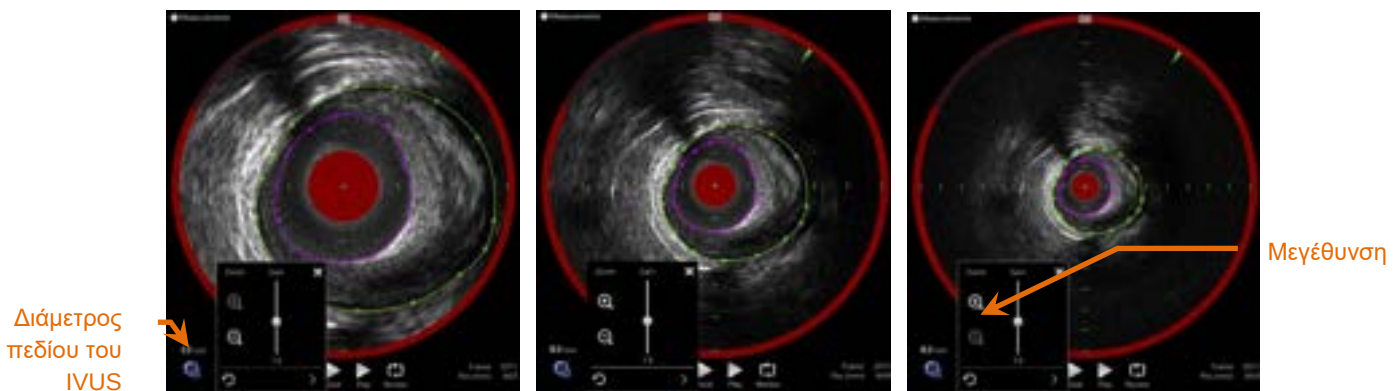
Αγγίξτε το ρυθμιστικό ρυθμίσεων εικόνας για να αποκτήσετε πρόσβαση και μετά να χρησιμοποιήσετε το ρυθμιστικό **Expand** (Επέκταση), , για να επιτευχθούν οι προηγμένες ρυθμίσεις και λειτουργίες.

Αγγίξτε το «X», , ή εξωτερικά του παραθύρου για να χρησιμοποιήσετε τις τρέχουσες ρυθμίσεις και να κλείσετε το παράθυρο.

#### 10.8.4.1 Μεγέθυνση

Το βάθος του πεδίου του εγκάρσιου IVUS μπορεί να προσαρμοστεί χρησιμοποιώντας τα ρυθμιστικά μεγέθυνσης κοντά στην εικόνα εγκάρσιου IVUS.

Το βάθος της εικόνας εγκάρσιου IVUS μπορεί να προσαρμοστεί από 6 mm σε 16 mm με αυξητικά διαστήματα των 2 mm.



Εικόνα 10-25: Η διάμετρος εγκάρσιου IVUS προσαρμόζεται χρησιμοποιώντας το ρυθμιστικό μεγέθυνσης. Διάμετρος 6 mm, αριστερά. Διάμετρος 10 mm, κέντρο. Διάμετρος 16 mm, δεξιά.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Αγγίζτε τα ρυθμιστικά μεγέθυνσης για να αυξήσετε, 

### 10.8.4.2 *Ενίσχυση*

Σύρετε τον ολισθητήρα για να προσαρμόσετε την τιμή της ρύθμισης ενίσχυσης. Το εύρος κυμαίνεται από 0,5 έως 3,0.

Οι χαμηλές τιμές θα παράγουν μια σκοτεινή εικόνα, ενώ οι υψηλές τιμές θα παράγουν μια πιο φωτεινή εικόνα.

### 10.8.4.3 *Κορεσμός*

Σύρετε τον ολισθητήρα για να προσαρμόσετε την τιμή της ρύθμισης κορεσμού. Το εύρος κυμαίνεται από 0,50 έως 1,50.

Οι χαμηλές τιμές θα παράγουν μια σκοτεινή εικόνα, ενώ οι υψηλές τιμές θα παράγουν μια πιο φωτεινή εικόνα. Χρησιμοποιήστε σε συνδυασμό με τη ρύθμιση μαύρου χρώματος για να ελέγξετε το δυναμικό εύρος.

### 10.8.4.4 *Μαύρο*

Σύρετε τον ολισθητήρα για να προσαρμόσετε την τιμή της ρύθμισης μαύρου χρώματος. Το εύρος κυμαίνεται από 0,00 έως 0,50.

Οι χαμηλές τιμές θα παράγουν μια φωτεινή εικόνα, ενώ οι υψηλές τιμές θα παράγουν μια πιο σκοτεινή εικόνα. Χρησιμοποιήστε σε συνδυασμό με τη ρύθμιση κορεσμού για να ελέγξετε το δυναμικό εύρος.

### 10.8.4.5 *Γάμα*

Σύρετε τον ολισθητήρα για να προσαρμόσετε την τιμή της ρύθμισης γάμα. Το εύρος κυμαίνεται από 0,5 έως 2,6.

Οι χαμηλές τιμές θα παράγουν μια λευκή εικόνα, ενώ οι υψηλές τιμές θα παράγουν μια πιο σκοτεινή εικόνα.

### 10.8.4.6 *Επιστροφή σε προηγούμενη ρύθμιση*



Αγγίζοντας το ρυθμιστικό επιστροφής σε προηγούμενη ρύθμιση, 

**infraredx™**  
A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 10.8.4.7 Αποθήκευση στις τοπικές προεπιλεγμένες ρυθμίσεις



Το áγγιγμα του ρυθμιστικού αποθήκευσης στις τοπικές ρυθμίσεις, [Icon], θα αποθηκεύσει τις τρέχουσες ρυθμίσεις ως προεπιλεγμένες. Όλες οι νέες διαδικασίες θα ξεκινήσουν με αυτές τις ρυθμίσεις εικόνας συμπεριλαμβανομένης της μεγέθυνσης.

Αυτές οι τιμές θα χρησιμοποιηθούν όταν αγγίζετε το ρυθμιστικό επιστροφής στις τοπικές ρυθμίσεις.

### 10.8.4.8 Επιστροφή στις τοπικές ρυθμίσεις



Το áγγιγμα του ρυθμιστικού τοπικών ρυθμίσεων, [Icon], θα φορτώσει τις προεπιλεγμένες τοπικές ρυθμίσεις.

### 10.8.4.9 Επιστροφή στις εργοστασιακές ρυθμίσεις



Το áγγιγμα του ρυθμιστικού εργοστασιακών ρυθμίσεων, [Icon], θα φορτώσει τις προεπιλεγμένες που καθιερώνει ο κατασκευαστής.

## 11 Κλείσιμο διαδικασιών

Στη φάση Close (Κλείσιμο) της διαδικασίας, οι λεπτομέρειες της διαδικασίας μπορούν να ανασκοπηθούν πριν από τη καταχώριση των σαρώσεων και ανάλυσης στη μνήμη του τοπικού συστήματος.



Εικόνα 11-1: Φάση Close (Κλείσιμο) της κατάστασης λειτουργίας λήψης με ενεργοποιημένο το ρυθμιστικό κλεισίματος διαδικασίας.

Οι λεπτομέρειες της προετοιμασίας της διαδικασίας, των συλλεχθεισών σαρώσεων, των επισημάνσεων και των στιγμιότυπων οθόνης παρουσιάζονται για επιβεβαίωση. Αυτή είναι μια ευκαιρία για ανασκόπηση των δεδομένων της φάσης Setup (Προετοιμασία) ή για τη διαγραφή ανεπιθύμητων σαρώσεων για το κλείσιμο της διαδικασίας.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν λείπουν κρίσιμης σημασίας πληροφορίες που είναι απαραίτητες για την κατ' ελάχιστον ταυτοποίηση της διαδικασίας, τότε ο χειριστής θα ειδοποιηθεί να επιστρέψει στη φάση Setup (Προετοιμασία).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Εάν μια σάρωση ξεκινήσει από τον ελεγκτή Makoto™, η κατάσταση λειτουργίας λήψης θα επιστρέψει αυτόματα στη φάση Scan (Σάρωση).

Εάν απαιτούνται αλλαγές, τότε αγγίξτε το ρυθμιστικό «Return to scan» (Επιστροφή στη



σάρωση) ή **Edit** (Επεξεργασία), , ή αγγίξτε την κατάλληλη φάση από το ρυθμιστικό πλαισίου προόδου για επεξεργασία της διαδικασίας.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

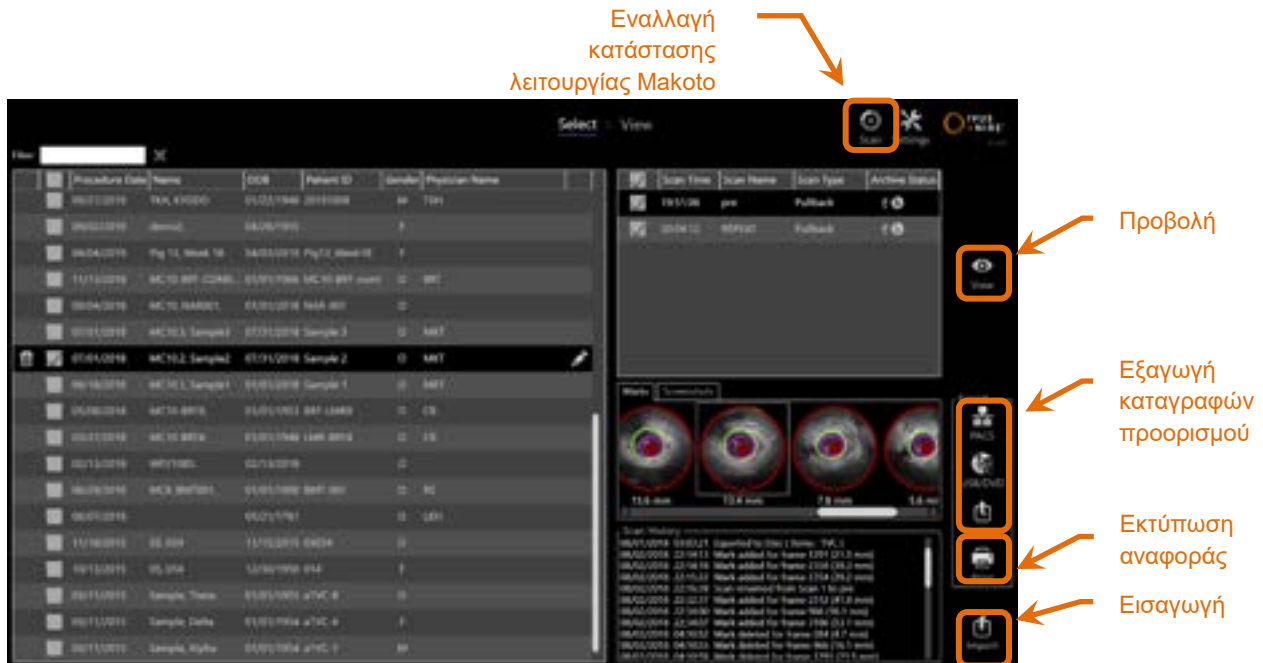


Αγγίξτε το «**Close Procedure**» (Κλείσιμο διαδικασίας), **Close procedure**, επιβεβαίωση για καταχώριση όλων των σαρώσεων στην τοπική μνήμη και επαναφέρετε την κατάσταση λειτουργίας λήψης για μια νέα διαδικασία.

## 12 Ανασκόπηση και αρχειοθέτηση των διαδικασιών

Οι προγενέστερα εγγεγραμμένες διαδικασίες μπορεί να ανασκοπηθούν, να αρχειοθετηθούν, να υποβληθούν σε επεξεργασία και να διαγραφούν στην κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

Για να εισέλθετε σε κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) από την κατάσταση λειτουργίας λήψης, αγγίξτε τη εναλλαγή κατάσταση λειτουργίας Makoto όταν δεν υπάρχει ενεργή διαδικασία σε εξέλιξη.



Εικόνα 12-1: Κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) που δείχνει τη φάση Select (Επιλογή).

Με την εισαγωγή σε κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση), στον χειριστή παρουσιάζεται η φάση Select (Επιλογή) της ροής εργασίας ανασκόπησης. Κατά τη διάρκεια αυτής της φάσης, ο χειριστής θα προβεί σε επιλογή των διαδικασιών και σαρώσεων επί των οποίων θα προβεί σε επιπρόσθετες ενέργειες. Ο χειριστής μπορεί να επιλέξει την επεξεργασία, την προβολή, τη διαγραφή ή την εκτύπωση αναφορών με την επιλεγμένη διαδικασία ή σαρώσεις.

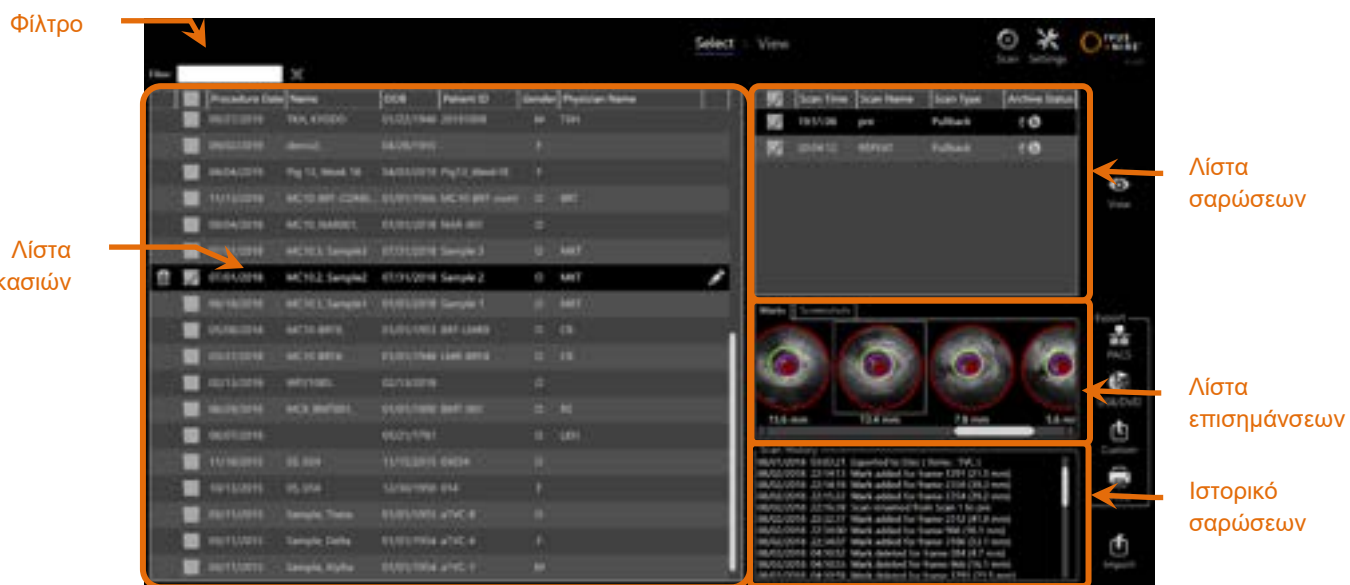
Οι σαρώσεις μπορεί επίσης να επιλεγούν για εισαγωγή στην τοπική μνήμη.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 12.1 Επιλογή διαδικασιών και σαρώσεων

Οι διαδικασίες και μεμονωμένες σαρώσεις μπορεί να επιλεγούν για περαιτέρω ενέργειες εντός της φάσης Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

Τα δεδομένα που περιέχονται στο σύστημα διευθετούνται σε τρεις πίνακες με βάση τον τύπο πληροφοριών. Υπάρχει ένας πίνακας για διαδικασίες, σαρώσεις εντός της επιλεγμένης διαδικασίας και επισημάνσεις και στιγμιότυπα οιθόνης εντός της επιλογής τρέχουσας σάρωσης.



Εικόνα 12-2: Φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση) με επισημασμένες τις λίστες πληροφοριών.

Για τις επιλεγμένες διαδικασίες μπορεί να γίνει προβολή, δημιουργία στιγμιότυπων οιθόνης ή εκτύπωση αναφορών επισημάνσεων. Οι επιλεγμένες διαδικασίες μπορούν να εξαχθούν και να προβληθούν. Μπορεί επίσης να γίνει εκτύπωση των στιγμιότυπων οιθόνης τους ή εκτύπωση των αναφορών επισημάνσεων, εάν οι ελεγμένη διαδικασία είναι επίσης και η τρέχουσα επιλογή.

Για να γίνει επιλογή μίας μόνο διαδικασίας, αγγίξτε οποιοδήποτε σημείο εντός μίας σειράς των πληροφοριών διαδικασίας εντός της λίστας διαδικασιών. Η επιλεγμένη διαδικασία θα γίνει η τρέχουσα επιλογή. Οι σαρώσεις εντός της συγκεκριμένης διαδικασίας θα εμφανιστούν στη λίστα σαρώσεων.

Αγγίξτε τα πλαίσια ελέγχου για να επιλέξετε πολλαπλές διαδικασίες για την εξαγωγή δεδομένων ως αρχείο δέσμης από το σύστημα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι διαδικασίες θα ταξινομηθούν με την πιο πρόσφατη ημερομηνία διαδικασίας στο πάνω μέρος της λίστας ως προεπιλογή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι σαρώσεις θα ταξινομηθούν με χρονολογική σειρά από προεπιλογή με την πιο προγενέστερη σάρωση στο πάνω μέρος της λίστας.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Αγγίξτε τις κεφαλίδες των στηλών στις λίστες διαδικασιών και σαρώσεων για να αλλάξετε τη σειρά κατάταξης των πληροφοριών.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Για μια επιλεγμένη διαδικασία, όλες οι σαρώσεις που περιέχονται θα επιλεγούν από προεπιλογή.

Για επιλογές πολλαπλών διαδικασιών, αγγίξτε το πλαίσιο ελέγχου δίπλα στις πληροφορίες για την επιθυμητή διαδικασία. Αφαιρέστε τις διαδικασίες από την πολλαπλή επιλογή αγγίζοντας το πλαίσιο ελέγχου πάλι.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η εξατομικευμένη εξαγωγή διατίθεται μόνο για μία διαδικασία.

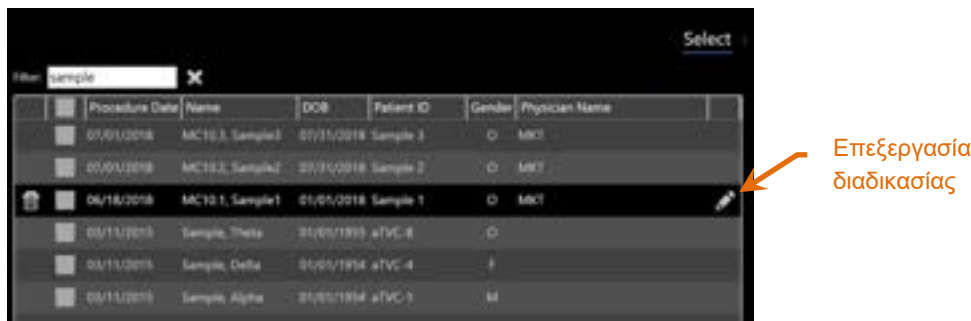
### 12.1.1 Ιστορικό σαρώσεων

Οι ενημερώσεις που γίνονται στις σαρώσεις μετά από την ολοκλήρωση της διαδικασίας θα εγγραφεί στο ιστορικό σαρώσεων. Αυτό θα περιλαμβάνει αλλαγές στην ονομασία της σάρωσης, στις προσθήκες ή στις διαγραφές επισημάνσεων και ενέργειες εξαγωγής ή αρχειοθέτησης.

### 12.1.2 Φιλτράρισμα λίστας διαδικασιών

Ο κατάλογος των αποθηκευμένων διαδικασιών μπορεί να αυξηθεί μεταξύ αρχειοθέτησης ρουτίνας και αφαίρεσης δεδομένων από το σύστημα. Χρησιμοποιήστε έναν όρο φιλτραρίσματος για να μειώσετε τον εμφανιζόμενο αριθμό καταχωρίσεων εντός της λίστας διαδικασιών ώστε να διευκολυνθεί η επιλογή.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 12-3: Φάση Select (Επιλογή) με εφαρμοσμένο φίλτρο στη λίστα διαδικασιών και στη λίστα σαρώσεων για καταχωρίσεις που περιέχουν τον όρο «Sample» (Δείγμα).

Εισαγάγετε ένα μικρό κείμενο εντός του ρυθμιστικού φίλτρου. Η λίστα θα μειωθεί σε πιο διαχειρίσιμο αριθμό καταχωρίσεων.

Το σύστημα θα προβεί σε αναζήτηση σε όλα τα πεδία κωδικού διαδικασίας, ονομάτων ασθενών, κωδικών ασθενών, ονομάτων ιατρών, αριθμών παρτίδας καθετήρα, ονομασιών σαρώσεων ή σημειώσεων σαρώσεων για αυτούς τους χαρακτήρες.



Αγγίξτε το Clear (Απαλοιφή), , για να επιστρέψετε στη λίστα ολοκληρωμένων διαδικασιών.

### 12.1.3 Επεξεργασία διαδικασίας

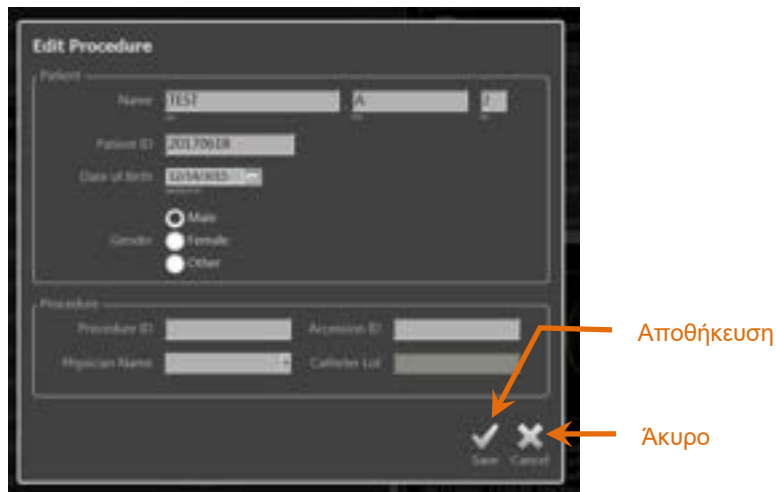
Οι πληροφορίες διαδικασιών και ασθενών μπορούν να υποβληθούν σε επεξεργασία για την διόρθωση ή την αλλαγή πληροφοριών. Στη λίστα διαδικασιών με την τρέχουσα



επιλογή, αγγίξτε το εικονίδιο Edit (Επεξεργασία), , για να ανοίξετε την προτροπή επεξεργασίας της διαδικασίας.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Τα στοιχεία της τρέχουσας διαδικασίας θα εμφανιστούν στην προτροπή επεξεργασίας της διαδικασίας. Χρησιμοποιήστε τα διαθέσιμα ρυθμιστικά για να ενημερώσετε τα πεδία.



Εικόνα 12-4: Φάση Select (Επιλογή) με ανοιχτό το παράθυρο επεξεργασίας της διαδικασίας.

Αγγίξτε το «Save» (Αποθήκευση), Save, για να καταχωρίσετε τις αλλαγές και να κλείσετε την προτροπή. Αγγίξτε το «Cancel» (Άκυρο), Cancel, για να κλείσετε την προτροπή χωρίς να αποθηκεύσετε τις αλλαγές.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι διορθώσεις που γίνονται στη διαδικασία θα επηρεάσουν όλες τις σαρώσεις που συσχετίζονται με τη διαδικασία στο σύστημα. Αυτό περιλαμβάνει μη επιλεγμένες σαρώσεις.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Προβάλετε τη διαδικασία για να επεξεργαστείτε στοιχεία της σάρωσης εντός της επιλεγμένης διαδικασίας.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 12.1.4 Εκτύπωση αναφοράς

Μπορούν να εκτυπωθούν αναλυτικές αναφορές για μίας ή πολλαπλές διαδικασίες από το σύστημα Makoto Intravascular Imaging System™ με διαμορφωμένο συμβατό εκτυπωτή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο πωλήσεων ή την εξυπηρέτηση πελατών της Infraredx για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με συμβατούς εκτυπωτές και διαμόρφωση.

Οι αναλυτικές αναφορές θα περιέχουν συνοπτικά στοιχεία όλων των σαρώσεων που πραγματοποιήθηκαν σε μια διαδικασία συμπεριλαμβανομένων των περιοχών που δημιουργήθηκαν και επισημάνσεων και μετρήσεων που διενεργήθηκαν. Εκτυπώστε μια αναλυτική αναφορά επιλέγοντας μια διαδικασία επιλέγοντας το πλαίσιο δίπλα στην καταχώριση στη λίστα διαδικασιών και τότε αγγίξτε το ρυθμιστικό εκτύπωσης της



αναφοράς διαδικασιών,



Εικόνα 12-5: Φάση Select (Επιλογή) με επισημασμένο ρυθμιστικό εκτύπωσης αναφοράς επισημάνσεων.

Η επιλογή επισήμανσης ή στιγμιότυπου οθόνης και το άγγιγμα του Print (Εκτύπωση), , θα στείλει μια μονοσέλιδη αναφορά επισημάνσεων ή το στιγμιότυπο οθόνης στον εκτυπωτή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Το περιεχόμενο της αναφοράς επισημάνσεων περιέχεται εντός μιας αναλυτικής έκθεσης για τη διαδικασία.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 12.1.5 Προβολή

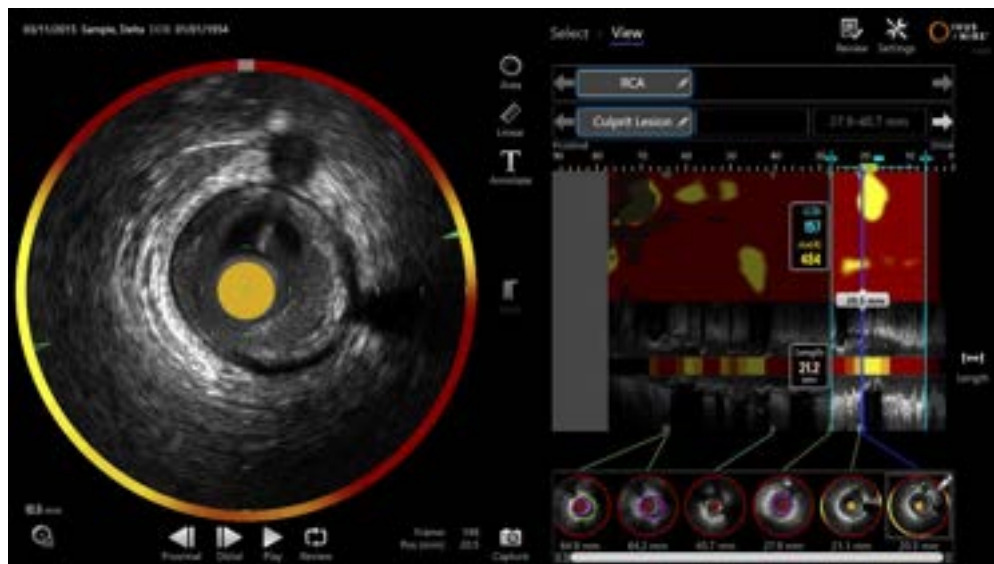
Για την προβολή, επεξεργασία, ανάλυση και διαγραφή σαρώσεων που περιέχονται με



την τρέχουσα επιλεγμένη διαδικασία, αγγίζτε το ρυθμιστικό «View» (Προβολή), Αυτό θα φορτώσει όλες τις σαρώσεις από την τρέχουσα επιλεγμένη διαδικασία στη φάση View (Προβολή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

Η πλοιήγηση, η προβολή, η ανάλυση, η επεξεργασία και η διαγραφή της διαδικασίας και των σαρώσεων μπορεί να γίνει με τρόπο παρόμοιο με τη φάση (Σάρωση) της κατάστασης λειτουργίας λήψης.

Δείτε την Ενότητα 10 Ανασκόπηση, μέτρηση και σχολιασμός σαρώσεων για περισσότερες πληροφορίες και οδηγίες.



Εικόνα 12-6: Φάση View (Προβολή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση).

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι αλλαγές στις επισημάνσεις, στις περιοχές, στις μετρήσεις και στους σχολιασμούς κατά τη διάρκεια της φάσης View (Προβολή) θα γίνουν μέρος των δεδομένων της αποθηκευμένης διαδικασίας κατά την επιστροφή στη φάση Select (Επιλογή).

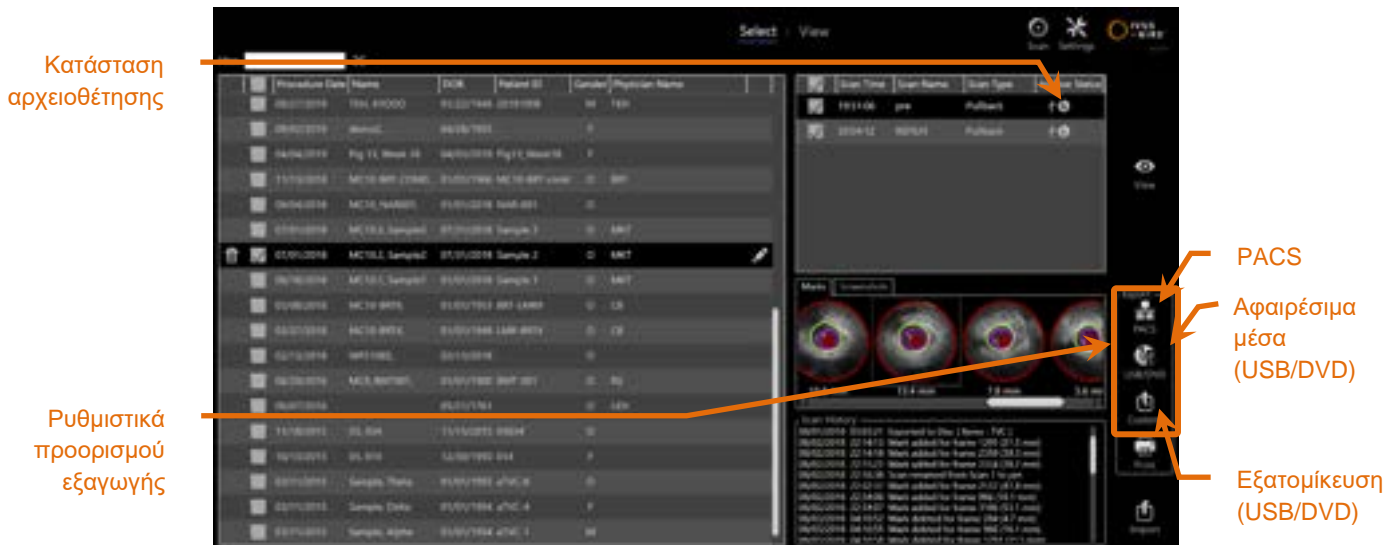
Επιλέξτε **Select** (Επιλογή), **Select**, στο ρυθμιστικό του πλαισίου προόδου ή στο ρυθμιστικό εναλλαγής της κατάστασης λειτουργίας Makoto για επιστροφή στη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπησης).

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 12.2 Εξαγωγή και αρχειοθέτηση

Το Makoto Intravascular Imaging System™ παρέχει αρκετές μεθόδους και μορφές για την εξαγωγή δεδομένων από το σύστημα. Υπάρχουν δύο διαμορφώσιμες εσπευσμένες μέθοδοι για την εξαγωγή και μία μέθοδος για μια εξατομικευμένη εξαγωγή.

Οι επιλογές μίας ή πολλαπλών διαδικασιών μπορεί να εξαχθούν από το σύστημα για τους σκοπούς της αρχειοθέτησης ή άλλης χρήσης. Αφού γίνουν οι επιθυμητές επιλογές διαδικασιών, χρησιμοποιήστε τα ρυθμιστικά προορισμού εξαγωγής για την έναρξη της μεταφοράς δεδομένων.



Εικόνα 12-7: Φάση Select (Επιλογή) με τα επισημασμένα ρυθμιστικά προορισμού εξαγωγής.

Με την ολοκλήρωση της εξαγωγής, θα ενημερωθεί η λίστα σάρωσης με τον προορισμό αρχειοθέτησης στην στήλη κατάστασης αρχειοθέτησης.

#### 12.2.1 Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής

Οι προεπιλεγμένες μορφές εξαγωγής και η συμπίεση μπορούν να διαμορφωθούν για το PACS και τους προορισμούς αφαιρέσιμων μέσων (USB/DVD).

Δείτε τις Ενότητες 13.4 και 13.9 για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τον τρόπο διαμόρφωσης αυτών των προεπιλογών.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 12.2.2 Εξαγωγή από το PACS



#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Διασφαλίστε ότι τα καλώδια που προέρχονται από ή συνδέονται με το Makoto Intravascular Imaging System™ είναι επίπεδα στο πάτωμα.

Τα δεδομένα από το Makoto Intravascular Imaging System™ μπορεί να αποθηκευτούν στο νοσοκομειακό σύστημα PACS, εάν τα συστήματα είχαν διαμορφωθεί σωστά. Τα συστήματα PACS θα δεχτούν δεδομένα που έχουν μορφοποιηθεί χρησιμοποιώντας το πρότυπο DICOM.

Το σύστημα έχει σχεδιαστεί για να είναι συνδεδεμένο σε προστατευμένο νοσοκομειακό δίκτυο για το σκοπό της άμεσης μεταφοράς των δεδομένων του Makoto Intravascular Imaging System™ σε δικτυακή λύση αποθήκευσης, όπως το PACS. Συνδέστε ένα θωρακισμένο καλώδιο Cat5e στον σύνδεσμο PACS ή ένα καλώδιο Infraredx Mobile Integration στον σύνδεσμο ακτινογραφίας στα δεξιά της κονσόλας Makoto™.

Διαμορφώστε τις παραμέτρους σύνεσης του PACS χρησιμοποιώντας τις οδηγίες που παρέχονται στην Ενότητα 13 Ρυθμίσεις συστήματος.



Αγγίζε το ρυθμιστικό του PACS, , για να αρχίσετε τη μεταφορά των επιλεγμένων διαδικασιών στον διαμορφωμένο προορισμό.



#### ΠΡΟΣΟΧΗ

Η σύνδεση σε πληροφοριακά δίκτυα (IT), συμπεριλαμβανομένου άλλου εξοπλισμού, θα μπορούσε να οδηγήσει σε προγενέστερα μη εντοπισμένους κινδύνους σε ασθενείς, χειριστές ή τρίτους.



#### ΠΡΟΣΟΧΗ

Οι αλλαγές στο πληροφοριακό δίκτυο θα μπορούσαν να εισάγουν νέους κινδύνους που απαιτούν επιπρόσθετη ανάλυση. Οι αλλαγές στο πληροφοριακό δίκτυο περιλαμβάνουν:

- Αλλαγές στη διαμόρφωση του δικτύου
- Σύνδεση επιπρόσθετων ειδών
- Αποσύνδεση ειδών
- Ενημερώσεις εξοπλισμού
- Αναβαθμίσεις εξοπλισμού

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Ο πελάτης θα πρέπει να εντοπίζει, να αναλύει, να αξιολογεί και να ελέγχει τους κινδύνους που συσχετίζονται με τη σύνδεση του Makoto Intravascular Imaging System™ σε πληροφοριακό δίκτυο.

### 12.2.3 Εξαγωγή αφαιρέσιμων μέσων (USB/DVD)

Τα δεδομένα από το Makoto Intravascular Imaging System™ μπορεί να εξαχθούν σε αφαιρέσιμα μέσα, είτε USB είτε Blu-Ray/DVD/CD με δυνατότητα εγγραφής.



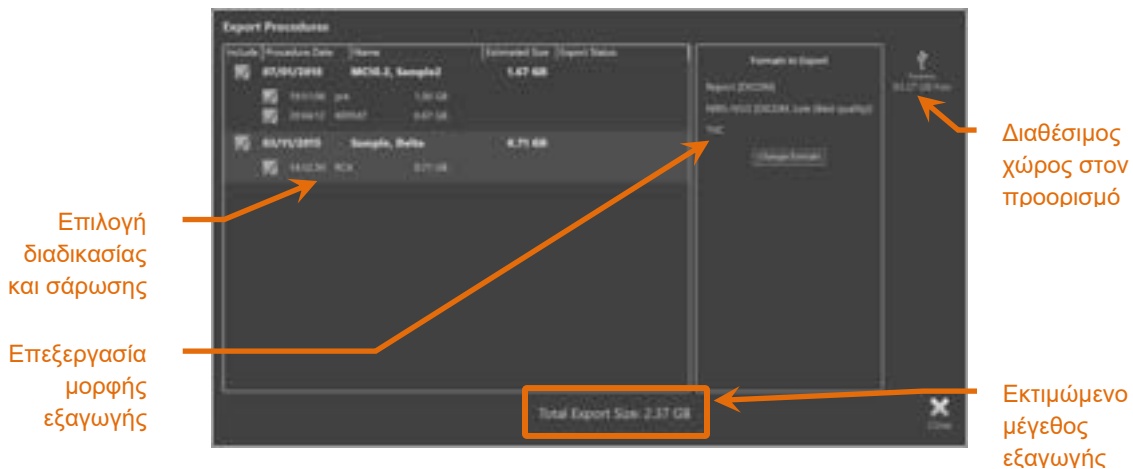
Εικόνα 12-8: Πίνακας αφαιρέσιμων μέσων του Makoto Intravascular Imaging System™

Το σύστημα θα ελέγξει αυτόματα για διαθέσιμα αφαιρέσιμα μέσα στις θύρες USB του συστήματος και στη μονάδα δίσκου οπτικού μέσου.

Ανασκοπήστε τη διαδικασία και σαρώστε τις επιλογές και το συνολικό μέγεθος εξαγωγής. Επιβεβαιώστε τις μορφές τύπου αρχείων εξαγωγής.

Εάν το επιθυμητό μέγεθος εξαγωγής είναι μικρότερο από το διαθέσιμο χώρο στα μέσα προορισμού εξαγωγής, αγγίξτε τα επιθυμητά μέσα για να ξεκινήσει η εξαγωγή. Εάν το εκτιμώμενο μέγεθος εξαγωγής είναι πολύ μεγάλο για τα μέσα, ανασκοπήστε τις μορφές και τις επιλογές διαδικασίας για να μειώσετε το μέγεθος της εξαγωγής.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 12-9: Εξαγωγή στην προτροπή αφαιρέσιμων μέσων.

Καταργήστε την επιλογή των μεμονωμένων σαρώσεων ή ολόκληρων των διαδικασιών για τη μείωση του μεγέθους εξαγωγής.

Βλ. Ενότητα 13.9 για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη ρύθμιση και αλλαγή των προεπιλεγμένων μορφών εξαγωγής.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Μπορεί να δημιουργηθεί ένας δίσκος οπτικού μέσου ανοιχτής συνεδρίας που θα δεχτεί πολλαπλές εξαγωγές με την κατάργηση της επιλογής «Finalize disc» (Οριστικοποίηση δίσκου) στις επιλογές εξαγωγής USB/DVD που αναφέρονται στην Ενότητα 13.9.

### 12.2.4 Εξατομικευμένη εξαγωγή

Τα δεδομένα από το Makoto Intravascular Imaging System™ μπορεί να εξαχθούν σε αφαιρέσιμα μέσα με εξατομικευμένους τρόπους. Αυτή η μέθοδος εξαγωγής θα απαιτήσει την επιλογή ή επιβεβαίωση των μορφών δεδομένων και προορισμού αποθήκευσης. Αυτή η μέθοδος θα επιτρέψει επίσης στον χρήστη να αφαιρέσει τα αναγνωριστικά από το σύνολο δεδομένων, όπως είναι επιθυμητό.



Οι ταυτοποιημένες πληροφορίες που περιέχονται στο κείμενο σχολιασμών στα πλαίσια ή στις σαρώσεις δεν θα τροποποιηθούν.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η εξατομικευμένη εξαγωγή είναι χρήσιμη για εξαγωγή μη ρουτίνας δεδομένων ή για ερευνητικές εφαρμογές που απαιτούν ανωνυμοποίηση.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η εξατομικευμένη εξαγωγή διατίθεται μόνο για μία διαδικασία εξαγωγής.

Επιλέξτε την επιθυμητή διαδικασία και σαρώσεις αγγίζοντας τις καταχωρίσεις στις λίστες

διαδικασιών και σαρώσεων. Αγγίξτε το ρυθμιστικό εξατομικευμένης εξαγωγής,  για να εμφανίσετε το παράθυρο εξατομικευμένης εξαγωγής.



Εικόνα 12-10: Παράθυρο εξατομικευμένης εξαγωγής για τον ορισμό τύπων δεδομένων και μορφών εξαγωγής σε αφαιρέσιμα μέσα.

Είτε επιβεβαιώστε τις τελευταίες ρυθμίσεις μορφοποίησης δεδομένων που χρησιμοποιήθηκαν για αφαιρέσιμα μέσα ή προβείτε σε εξατομίκευση, εφόσον χρειάζεται για αυτήν την εξαγωγή. Δείτε την Ενότητα 13.4 για περισσότερες πληροφορίες για τους τύπους και τις μορφές δεδομένων.

Δείτε την Ενότητα 13.9 για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την οριστικοποίηση των οπτικών μέσων.

Εάν το προοριζόμενο πρόγραμμα αναπαραγωγής DICOM απαιτεί την εγγραφή του DICOMDIR σε επίπεδο ρίζας των επιθυμητών αφαιρέσιμων μέσων, τότε ελέγξτε την επιλογή «Export files to root directory (top level) of target media» (Εξαγωγή αρχείων στον κατάλογο ρίζας (κορυφαίο επίπεδο) των στοχευόμενων μέσων). Αυτή η επιλογή απαιτεί τα στοχευόμενα μέσα να είναι άδεια.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 12-11: Το παράθυρο εξατομικευμένης εξαγωγής για τη διαμόρφωση εναλλακτικής τοποθεσίας αποθήκευσης δικτύου.

Εάν τα δεδομένα εξατομικευμένης εξαγωγής θα σταλούν μέσω δικτύου, τότε είτε επιβεβαιώστε είτε προσαρμόστε τα αρχεία δεδομένων DICOM και τις ρυθμίσεις συμπίεσης. Διαμορφώστε έναν εναλλακτικό διακομιστή PACS για την αποστολή των εξατομικευμένων δεδομένων.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Τα στοιχεία PACS που θα συμπεριληφθούν και οι ρυθμίσεις PACS για μια εξατομικευμένη εξαγωγή δεν θα επηρεάσουν τις τυπικές ρυθμίσεις εξαγωγής του PACS.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Πολλά πρόγραμμα ανάλυσης που μπορούν να αναλύσουν τα δεδομένα του συστήματος Makoto™ δέχονται τη δικτυακή μεταφορά των πληροφοριών DICOM. Χρησιμοποιήστε την εξατομικευμένη εξαγωγή για να διαμορφώσετε τη δικτυακή διεύθυνση των σταθμών εργασιών ανάλυσης, εάν είναι διαφορετική από το PACS των νοσοκομειακών ιατρικών αρχείων.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 12-12: Παράθυρο εξατομικευμένης εξαγωγής για ανωνυμοποίηση της εγγραφής της διαδικασίας.

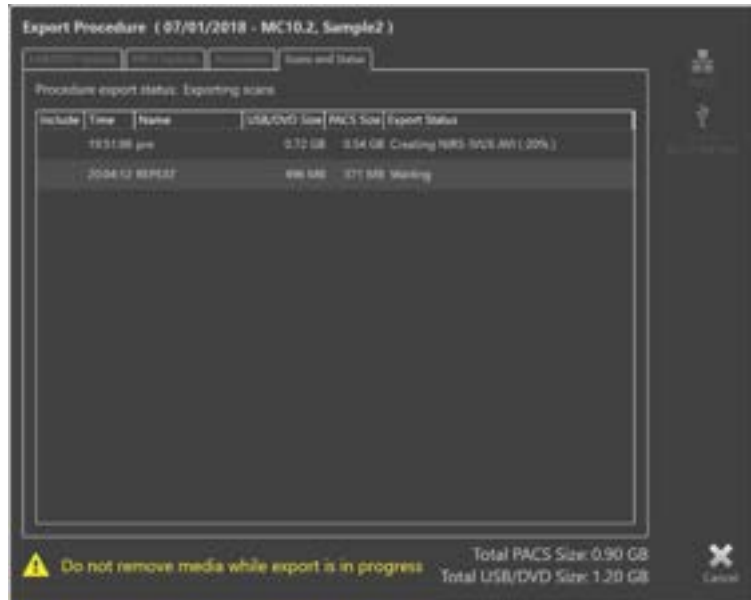
Προβείτε σε ανωνυμοποίηση των δεδομένων χρησιμοποιώντας τις λειτουργίας «Anonymize» (Ανωνυμοποίηση). Σημειώστε το πλαίσιο ανωνυμοποίησης και εισαγάγετε τις επιθυμητές εναλλακτικές πληροφορίες.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ανωνυμοποίηση δεν θα αλλάξει τα αρχικά δεδομένα που παραμένουν στο σύστημα.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι δυνατότητες ανωνυμοποίησης δεν θα επηρεάσουν τον χρόνο της διαδικασίας, οποιεσδήποτε σημειώσεις, παρατηρήσεις ή σχόλια που γίνονται εντός των σαρώσεων.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι δυνατότητες ανωνυμοποίησης θα συγκαλύπτουν τα στοιχεία του ονοματεπώνυμου και της ημερομηνίας γέννησης του ασθενούς, αλλά δεν θα επηρεάσουν το υπόλοιπο περιεχόμενο των στιγμιότυπων οθόνης.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 12-13: Παράθυρο εξατομικευμένης εξαγωγής με εξαγωγή σάρωσης σε USB σε εξέλιξη.

Ανασκοπήστε το μέγεθος των δεδομένων προς εξαγωγή για να διασφαλίσετε ότι θα χωράει στα μέσα προορισμού. Προβείτε σε προσαρμογές στις επιλογές σας, όπως απαιτείται.

Αγγίξτε τον προορισμό των αφαιρέσιμων μέσων για να αρχίσετε τη μεταφορά στον προορισμό σε τύπους, μορφών και συμπιέσεων αρχείων που έχουν διαμορφωθεί.

### 12.3 Εισαγωγή δεδομένων

Τα δεδομένα διαδικασιών και σαρώσεων μπορεί να εισαχθούν στο Makoto Intravascular Imaging System™ για προβολή, επεξεργασία, μέτρηση και επανεξαγωγή.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Τα αρχειοθετημένα δεδομένα σε μορφή TVC μπορεί να εισαχθούν στο Makoto Intravascular Imaging System™ ενός αριθμού συμβατού μοντέλου για μεταγενέστερη προβολή.

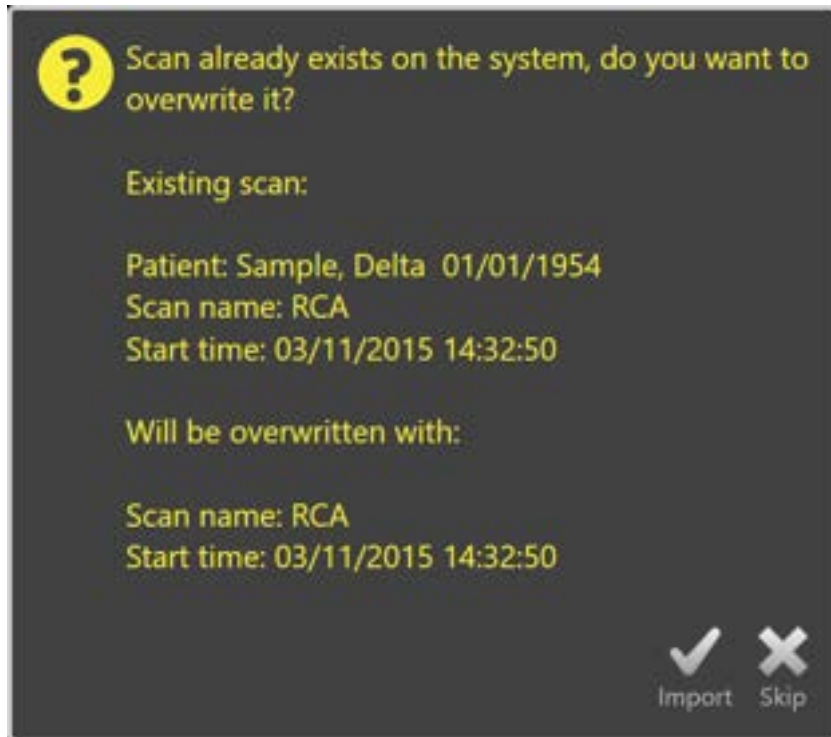
Το Makoto Intravascular Imaging System™ θα δεχθεί τα δεδομένα μορφής TVC (\*.tvc από TVC-MC10 ή TVC-MC9) ή δεδομένα εξαγωγής TVC (\*.zip από TVC-MC8 ή TVC-MC8x) που παράγονται από αυτό το σύστημα ή άλλο σύστημα απεικόνισης TVC. Αυτά τα δεδομένα μπορεί να εισαχθούν από πηγές Blu-Ray, DVD ή USB.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 12.3.1 Εισαγωγή διενέξεων

Εάν τα δεδομένα υπάρχουν ήδη ή τα εισαγόμενα δεδομένα διαδικασιών ή ασθενών από σάρωση είναι παρόμοια με δεδομένα που ήδη υπάρχουν στο σύστημα, τότε μπορεί να απαιτηθεί περαιτέρω συμμετοχή του χρήστη για να ολοκληρωθεί η ενέργεια.

Η επίλυση διενέξεων θα πραγματοποιηθεί αφού έχουν διεκπεραιωθεί όλες οι προσπάθειες εισαγωγής. Έτσι, όλες οι διενέξεις μπορούν να επιλυθούν μία φορά, διευκολύνοντας σημαντικά την εισαγωγή αρχείου δέσμης.



Εικόνα 12-14: Προτροπή για εισαγωγή διένεξης. Συνεχίστε στην επίλυση και αντικαταστήστε ή ακυρώστε την εισαγωγή αυτού του αρχείου διένεξης.

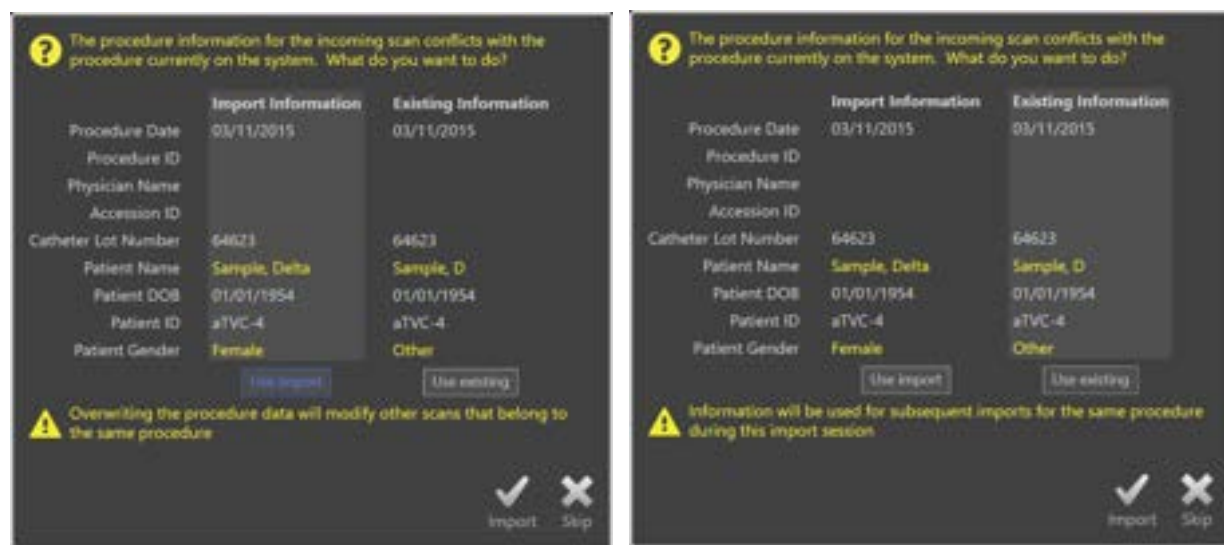
## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Όταν εμφανιστεί η προτροπή εισαγωγής διένεξης, επιλέξτε:

- Import (Εισαγωγή)** Για να συνεχίσετε με την επίλυση της διένεξης. Εάν δεν υπάρχουν αλλαγές στα δεδομένα διαδικασιών ή ασθενών, τότε θα αντικατασταθεί το υφιστάμενο αρχείο στο σύστημα. Εάν υπάρχουν διαφορές στα δεδομένα διαδικασιών ή ασθενών, τότε στον χρήστη θα γίνει η προτροπή να αποφασίσει για τις κατάλληλες πληροφορίες.

Ή

- Skip (Παράλειψη)** Αυτή η εισαγωγή διένεξης θα παραλειφθεί και στον χρήστη θα γίνει η προτροπή να επιλύσει άλλες διενέξεις με το αρχείο δέσμης εισαγωγής.



Εικόνα 12-15: Προτροπή επίλυσης της διένεξης εισαγωγής.

Εάν ο χρήστης επιλέξει τη διένεξη με την εισαγωγή και οι πληροφορίες διαδικασιών ή ασθενών έχουν αλλάξει, ο χρήστης πρέπει να επιλέξει:

- Use Import (Να χρησιμοποιηθεί το αρχείο εισαγωγής)** Για να χρησιμοποιηθούν οι πληροφορίες διαδικασιών και ασθενών από το εισαγόμενο αρχείο. Αυτή η απόφαση θα ισχύει και για άλλες εισαγόμενες σαρώσεις για αυτή τη διαδικασία κατά τη διάρκεια αυτού του εισαγόμενου αρχείου δέσμης ΚΑΙ θα ενημερώσει οποιεσδήποτε σαρώσεις που υπάρχουν ήδη στο σύστημα και ανήκουν στην ίδια διαδικασία.

Ή

- Use Existing (Να χρησιμοποιηθεί το υφιστάμενο)** Για χρήση των πληροφοριών διαδικασιών και ασθενών που ήδη υπάρχουν στη μνήμη του

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

συστήματος για να ενημερωθεί το εισαγόμενο αρχείο. Αυτή η απόφαση θα ισχύει και άλλες εισαγόμενες σαρώσεις για αυτήν τη διαδικασία κατά τη διάρκεια αυτής της εισαγωγής αρχείου δέσμης.

Η

Skip (Παράλειψη) Αυτή η εισαγωγή διένεξης θα παραλειφθεί και στον χρήστη θα γίνει η προτροπή να επιλύσει άλλες διενέξεις με το αρχείο δέσμης εισαγωγής.

Η επιλογή του Import (Εισαγωγή) θα οδηγήσει στη συνέχιση της εισαγωγής των δεδομένων διαδικασιών με βάση την επιλογή.

### 12.4 Διαγραφή σαρώσεων & διαδικασιών

Οι διαδικασίες και οι σαρώσεις που αποθηκεύονται στο σύστημα μπορεί να διαγραφούν για να δημιουργηθεί περισσότερος διαθέσιμος χώρος στην τοπική μνήμη.

Οι συνολικές διαδικασίες μπορεί να διαγραφούν, μία κάθε φορά, από τη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση). Αγγίξτε τη διαδικασία



για να την επιλέξετε, μετά αγγίξτε το ρυθμιστικό διαγραφής, . Αυτό θα απαιτήσει την επιβεβαίωση της ενέργειας, καθώς δεν είναι δυνατή η αναίρεση της διαγραφής.



---

Η διαγραφή των δεδομένων από το σύστημα είναι μόνιμη και δεν ΕΙΝΑΙ ΔΥΝΑΤΟΝ να αναιρεθεί.

---

Οι σαρώσεις μπορούν να διαγραφούν κατά τη διάρκεια της φάσης View (Προβολή) ή της φάσης Scan (Σάρωση) με τη διαγραφή των σαρώσεων σε ατομική βάση ανοίγοντας το παράθυρο της επεξεργασίας σάρωσης. Δείτε την Ενότητα 10.2.9 «Διαγραφή σάρωσης» για περισσότερες πληροφορίες και οδηγίες για αυτή τη δυνατότητα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η τελευταία σάρωση σε μια διαδικασία δεν είναι δυνατόν να διαγραφεί κατά τη διάρκεια της φάσης View (Προβολή). Επιστρέψτε στη φάση Select (Επιλογή) και διαγράψτε τη διαδικασία για να αφαιρέστε εντελώς τη διαδικασία από το σύστημα.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η διαγραφή μιας σάρωσης θα διαγράψει όλα τα συσχετιζόμενα στιγμιότυπα οιθόνης και μετρήσεις.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ δεν έχει σχεδιαστεί ως μόνιμη τοποθεσία αποθήκευσης των δεδομένων. Ο πελάτης ενθαρρύνεται ιδιαίτερα να αναπτύξει ένα σχέδιο δημιουργίας αντιγράφων ασφαλείας και αρχειοθέτησης των δεδομένων που περιλαμβάνει περιοδική διαγραφή των δεδομένων από το σύστημα.



---

Το Makoto Intravascular Imaging System™ δεν προορίζεται ως μόνιμη τοποθεσία αποθήκευσης ή αρχειοθέτησης δεδομένων.

---

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 13 Ρυθμίσεις συστήματος

Οι τοπικές ρυθμίσεις του Makoto Intravascular Imaging System™ μπορεί να προσαρμοστούν για να ικανοποιούν τις ανάγκες του χρήστη. Ο χρήστης μπορεί να διαμορφώσει τις ρυθμίσεις επικοινωνίας δικτύου, των προεπιλεγμένων μορφών εξαγωγής, να προσαρμόσει τις παραμέτρους εμφάνισης και να έχει πρόσβαση στα διαγνωστικά βοηθητικά προγράμματα του συστήματος.



Εικόνα 13-1: Ρυθμίσεις συστήματος, τμήμα πληροφοριών.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ο χρήστης πρέπει να επιλέξει «Save» (Αποθήκευση),  , για να αποθηκεύσει τις αλλαγές στις ρυθμίσεις ώστε να τεθούν σε ισχύ.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οι εικόνες σε αυτή την ενότητα είναι ορατές στους χρήστες με δικαιώματα Διαχειριστή. Ορισμένες ρυθμίσεις είναι περιορισμένες λόγω των επιπέδων δικαιωμάτων ενεργού χρήστη.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 13.1 About (Πληροφορίες)

Η ενότητα ρυθμίσεων συστήματος θα παρέχει πληροφορίες για τον αριθμό μοντέλου του συστήματος, καθώς και τους τρέχοντες αριθμούς έκδοσης λογισμικού που είναι εγκατεστημένο.

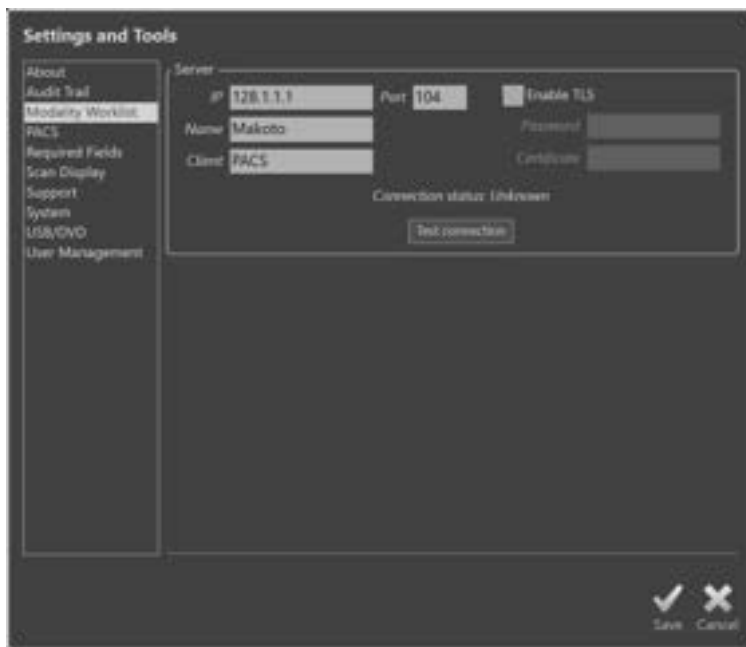
Τα στοιχεία επικοινωνίας για τον πάροχο πωλήσεων ή/και υπηρεσιών πελατών διατίθενται σε αυτήν την τοποθεσία.

### 13.2 Audit Trail (Διαδρομή ελέγχου)

Αυτή η ενότητα διατίθεται στους χρήστες Διαχειριστές. Αυτή η ενότητα παρέχει μια οθόνη εισόδου, αποσύνδεσης και συμβάντων διαχείρισης χρήστη για κάθε χρήστη του συστήματος κατά τη διάρκεια των προσδιορισμένων ευρών ημερομηνιών. Το αρχείο καταγραφής ελέγχου εισόδου/αποσύνδεσης του συστήματος μπορεί να γίνει εξαγωγή του σε επιθυμητά διαθέσιμα αφαιρέσιμα μέσα σε μορφή \*.csv.

### 13.3 Modality Worklist (Λίστα εργασίας μεθόδων απεικόνισης)

Η τοποθεσία δικτύου στης λίστας μεθόδων απεικόνισης και τα διαπιστευτήρια σύνδεσης μπορούν να διαμορφωθούν συμπληρώνοντας τα πεδία σε αυτήν την ενότητα.



Εικόνα 13-2: Ρυθμίσεις συστήματος, Λίστα εργασίας μεθόδων απεικόνισης.

**13.3.1 Ρυθμίσεις σύνδεσης διακομιστή της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης**  
Για να χρησιμοποιήσετε τις επιλογές προετοιμασίας της ημιαυτόματης διαδικασίας για τη λίστα εργασίας μεθόδων απεικόνισης, πρέπει να διαμορφωθεί η διεύθυνση δικτύου

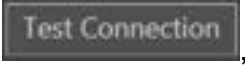
**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

του διακομιστεί της λίστας εργασίας. Για να διαμορφώσετε τη διεύθυνση, εισαγάγετε τις ακόλουθες πληροφορίες:

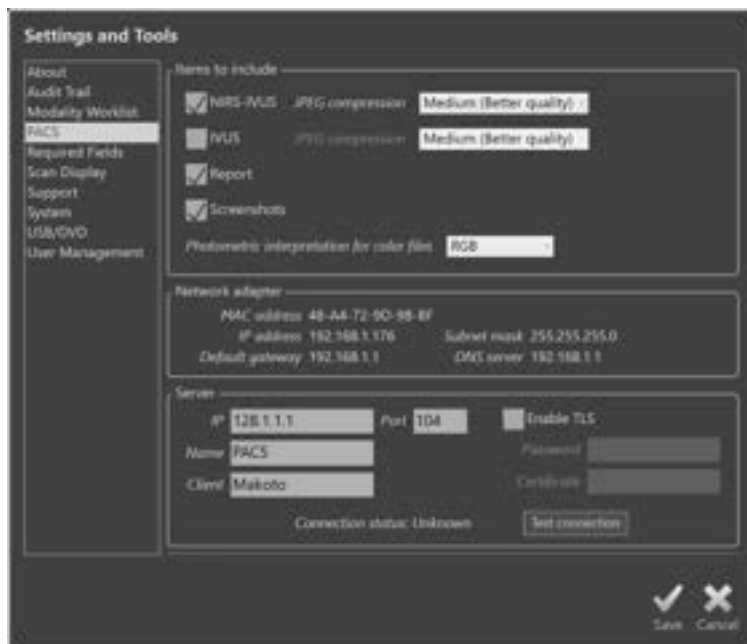
IP	Η διεύθυνση του διαδικτυακού πρωτοκόλλου, έκδοση 4, του διακομιστή της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης.
Port (Θύρα)	Η θύρα επικοινωνιών μέσω της οποίας αναμένεται επικοινωνία του διακομιστή της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης. Αυτή είναι, κατά κανόνα, η θύρα 104.
Name (Όνομα)	Το όνομα δικτύου του διακομιστή της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης.
Client (Πελάτης)	Το όνομα με το οποίο θα ταυτοποιείται το Makoto Intravascular Imaging System™ στο δίκτυο.
Secure TLS (Ασφαλές TLS)	Επιλέξτε ή καταργήστε την επιλογή ανάλογα με το εάν ο διακομιστής της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης απαιτεί ασφαλή διαπιστευτήρια για πρόσβαση. Εάν επιλεγεί, χορηγήστε τον απαραίτητο κωδικό πρόσβασης και πιστοποιητικό.

Αγγίξτε το Test Connection (Έλεγχος σύνδεσης),  [Test Connection], για να διασφαλίσετε ότι ο διακομιστής της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης και το Makoto Intravascular Imaging System™ μπορούν να επικοινωνήσουν. Επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπό σας σέρβις ή την εξυπηρέτηση πελατών της Infraredex για βοήθεια με τη διαμόρφωση.

### 13.4 PACS

Σε αυτήν την ενότητα των ρυθμίσεων συστήματος, διαμορφώστε τους τύπους δεδομένων, την τοποθεσία και τα διαπιστευτήρια διακομιστή του PACS.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήστης



Εικόνα 13-3: Ρυθμίσεις συστήματος, τμήμα PACS.

### 13.4.1 Στοιχεία που θα συμπεριληφθούν

Υπάρχουν διάφοροι τύποι δεδομένων και αναφορών που μπορούν να δημιουργηθούν από το Makoto Intravascular Imaging System™.

Αυτοί οι τύποι και μορφές αρχείων περιγράφονται στον παρακάτω πίνακα:

Πίνακας 1: Διαθέσιμοι τύποι και μορφές αρχείων δεδομένων

Τύπος αρχείου	Διαθέσιμες μορφές		
	DICOM	Τυπικό	Περιγραφή
NIRS-IVUS	Ναι	*.avi	Μια συνεχής ανακύκλωση των εγγεγραμμένων εγκάρσιων πλαισίων των δεδομένων NIRS και IVUS. Οι εγγραφές από ζωντανό IVUS και πλαίσιο θα παράγουν μόνο εικόνες IVUS ή τονικές (σε αποχρώσεις του γκρι) εικόνες.
IVUS	Ναι	*.avi	Μια συνεχής ανακύκλωση των εγγεγραμμένων εγκάρσιων πλαισίων των δεδομένων IVUS μόνο.
Αναφορά	Ναι	*.pdf	Μια αναφορά που συνοψίζει τις πληροφορίες ασθενών, τις λεπτομέρειες διαδικασιών, τα σχόλια,

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Τύπος αρχείου	Διαθέσιμες μορφές DICOM Τυπικό	Περιγραφή
TVC	Όχι	*.tvc
Στιγμιότυπο οθόνης	Ναι	*.png

### 13.4.2 Συμπίεση σε JPEG

Οι ρυθμίσεις συμπίεσης της μορφής δεδομένων DICOM μπορούν να προσαρμοστούν για τη βελτίωση της ποιότητας της εικόνας ή μείωση του μεγέθους του αρχείου δεδομένων.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ παρέχει συμπίεση JPEG για να παράγει αρχεία εικόνων χαμηλής, μέσης ή υψηλής συμπίεσης.

Πίνακας 2: Ρυθμίσεις συμπίεσης DICOM

Ρύθμιση συμπίεσης	Ποιότητα εικόνας (ποιοτική)	Ποιότητα εικόνας Ρύθμιση (1-100)	Μέγεθος αρχείου (ποιοτική)
Χαμηλή	Βέλτιστη	100	Μεγάλη
Μέση	Καλύτερη	80	Μέση
Υψηλή	Καλή	50	Μικρή

### 13.4.3 Φωτομετρική ερμηνεία για έγχρωμα αρχεία DICOM

Το πρότυπο DICOM προβλέπει διαφορετικές μεθόδους κωδικοποίησης των πληροφοριών έγχρωμης εικόνας. Στο Makoto Intravascular Imaging System™, επιλέξτε είτε το «RGB» ή το «YBR Full 422».

### 13.4.4 Προσαρμογέας δικτύου

Οι πληροφορίες που σχετίζονται με τους προσαρμογείς δικτύου του Makoto Integrated Imaging system™ και μπορούν να είναι χρήσιμες για τη σύνδεση του συστήματος στο νοσοκομειακό δίκτυο βρίσκονται σε αυτήν την ενότητα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 13.4.5 Ρυθμίσεις σύνδεσης διακομιστή PACS

Για να χρησιμοποιηθεί η επιλογή εξαγωγής στο PACS, η διεύθυνση δικτύου του διακομιστή PACS πρέπει να διαμορφωθεί. Για να διαμορφώσετε τη διεύθυνση, εισαγάγετε τις ακόλουθες πληροφορίες:

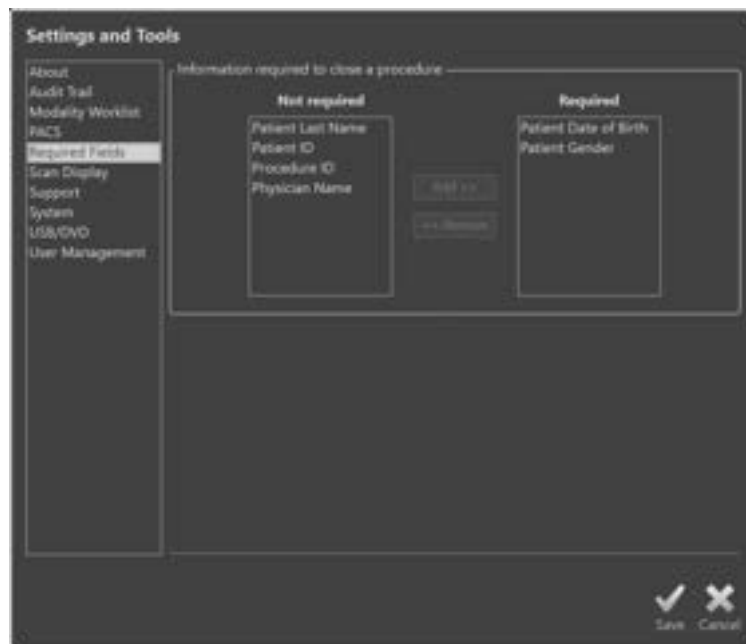
IP	Η διεύθυνση του διαδικτυακού πρωτοκόλλου, έκδοση 4, του διακομιστή PACS.
Port (Θύρα)	Η θύρα επικοινωνιών μέσω της οποίας αναμένεται επικοινωνία του διακομιστή PACS. Αυτή είναι, κατά κανόνα, η θύρα 104.
Name (Όνομα)	Το όνομα δικτύου του διακομιστή PACS.
Client (Πελάτης)	Το όνομα με το οποίο θα ταυτοποιείται το Makoto Intravascular Imaging System™ στο δίκτυο.
Enable TLS (Ενεργοποίηση TLS)	Επιλέξτε ή καταργήστε την επιλογή ανάλογα με το εάν το PACS απαιτεί ασφαλή διαπιστευτήρια για πρόσβαση. Εάν επιλεγεί, χορηγήστε τον απαραίτητο κωδικό πρόσβασης και πιστοποιητικό.

Αγγίξτε το Test Connection (Έλεγχος σύνδεσης), , για να διασφαλίσετε ότι ο διακομιστής PACS και το Makoto Intravascular Imaging System™ μπορούν να επικοινωνήσουν. Επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπό σας σέρβις ή την εξυπηρέτηση πελατών της Infraredx για βοήθεια με τη διαμόρφωση.

### 13.5 Required Fields (Υποχρεωτικά πεδία)

Η φάση Setup (Προετοιμασία) του συστήματος μπορεί να διαμορφωθεί για να απαιτεί τη συμπλήρωση συγκεκριμένων πεδίων πριν από τις διαδικασίες κλεισίματος ή την επεξεργασία των πληροφοριών που σχετίζονται με ολοκληρωμένες διαδικασίες. Τα απαιτούμενα πεδία μπορούν να οριστούν με την επιλογή του πεδίου από τη λίστα «Not Required» (Δεν είναι υποχρεωτικό) και στη συνέχεια κάνοντας κλικ ή αγγίζοντας το κουμπί «Add >>» (Προσθήκη >>). Επιλέξτε πεδία στη λίστα «Required» (Υποχρεωτικά) και κάντε κλικ ή αγγίξτε το «<< Remove» (<< Κατάργηση) για να μειώσετε τις απαιτήσεις.

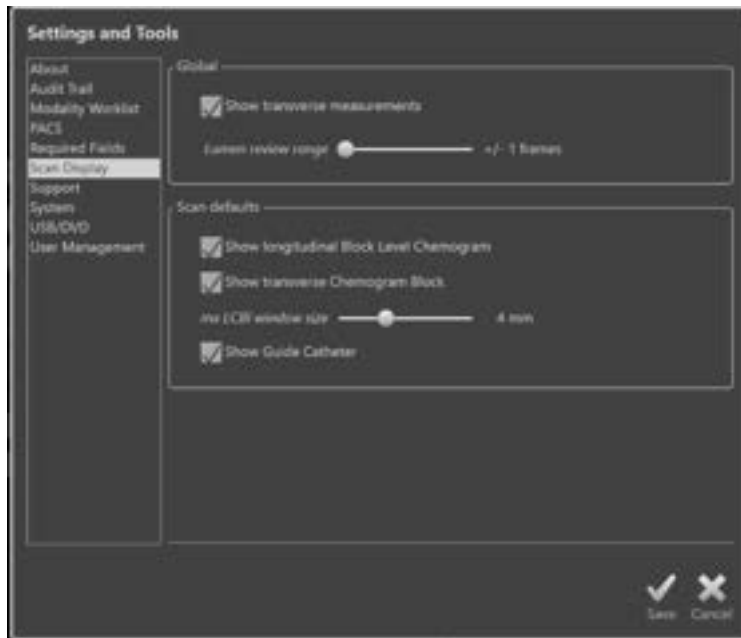
## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 13-4: Ρυθμίσεις συστήματος, τμήμα υποχρεωτικών πεδίων.

### 13.6 Scan Display (Οθόνη σάρωσης)

Η ενότητα της οθόνης σάρωσης των ρυθμίσεων του συστήματος επιτρέπει την εξατομίκευση ορισμένων οπτικών πτυχών της φάσης Scan (Σάρωση) και της φάσης View (Προβολή).



Εικόνα 13-5: Ρυθμίσεις συστήματος, τμήμα οθόνης σάρωσης.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**13.6.1 Εγκάρσιες μετρήσεις**

Χρησιμοποιήστε αυτή την επιλογή εναλλαγής για να δείτε ή να αποκρύψετε εγκάρσιες μετρήσεις και τα αποτελέσματα στην οθόνη. Η απόκρυψη των αποτελεσμάτων μέτρησης θα αποκρύψει επίσης τα περιγράμματα μέτρησης. Κατά το άνοιγμα σαρώσεων για ανασκόπηση, οι μετρήσεις και τα αποτελέσματα θα αποκρύβονται.

**13.6.2 Εύρος πλαισίων ανασκόπησης αυλού**

Χρησιμοποιήστε αυτό το ρυθμιστικό για τη διακύμανση του εύρους πλαισίων που θα αναπαραχθούν όταν είναι ενεργοποιημένη η λειτουργία ανασκόπησης αυλού, βλ. Ενότητα 10.3.2 Ανασκόπηση αυλού.

**13.6.3 Ορατότητα διαμήκους Block Level Chemogram**

Η ορατότητα του Block Level Chemogram μπορεί να ενημερωθεί με βάση την προτίμηση χρήστη. Αυτές οι αλλαγές θα εφαρμοστούν ως προεπιλογή για όλες τις νέες εγγεγραμμένες σαρώσεις. Η ορατότητα του Block Level Chemogram σε μεμονωμένες σαρώσεις μπορεί να οριστεί με την επεξεργασία των ιδιοτήτων σάρωσης, Ενότητα 10.2 Επεξεργασία σαρώσεων.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Για την προσαρμογή της ορατότητας του διαμήκους Block Level Chemogram σε μεμονωμένη σάρωση, βλ. Ενότητα 10.2 Επεξεργασία σαρώσεων.

**13.6.4 Ορατότητα του εγκάρσιου Chemogram Block**

Η ορατότητα του Chemogram Block στο κέντρο του εγκάρσιου IVUS μπορεί να ενημερωθεί με βάση την προτίμηση χρήστη. Αυτές οι αλλαγές θα εφαρμοστούν ως προεπιλογή για όλες τις νέες εγγεγραμμένες σαρώσεις. Η ορατότητα του Chemogram Block σε μεμονωμένες σαρώσεις μπορεί να οριστεί με την επεξεργασία των ιδιοτήτων σάρωσης, Ενότητα 10.2 Επεξεργασία σαρώσεων.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Για την προσαρμογή της ορατότητας του Chemogram Block στην εικόνα εγκάρσιου IVUS σε μεμονωμένη σάρωση, βλ. Ενότητα 10.2 Επεξεργασία σαρώσεων.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 13.6.5 Μέγεθος παραθύρου μέγιστου LCBI

Χρησιμοποιήστε αυτό το ρυθμιστικό για τη διακύμανση του μεγέθους του μεγέθους παραθύρου μέγιστου LCBI προεπιλεγμένης σάρωσης στην οθόνη. Τα αποτελέσματα του μέγιστου LCBI στις αναφορές θα δημιουργηθούν με τη χρήση της τρέχουσας ρύθμισης για το μέγεθος παραθύρου του μέγιστου LCBI. Αυτή η τιμή μπορεί να οριστεί χρησιμοποιώντας το πλευρικό ρυθμιστικό που παρέχεται σε εύρος από 1 mm έως 10 mm, σε αυξητικά διαστήματα του 1 mm.

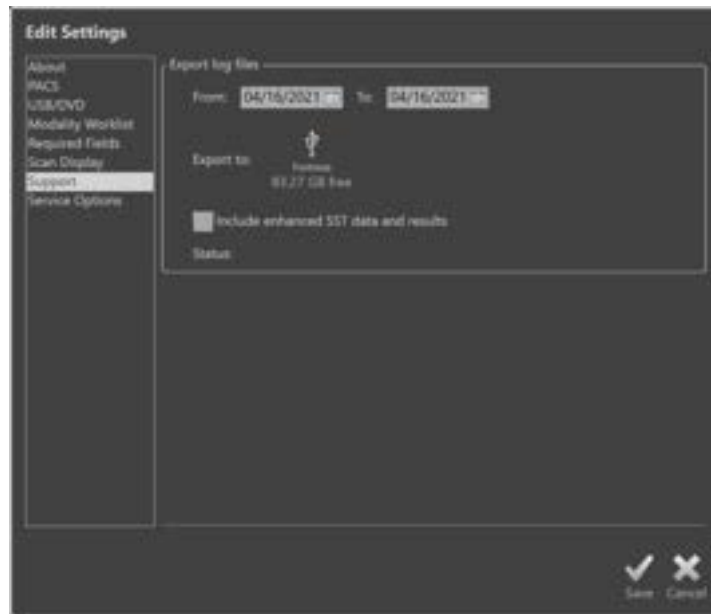
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Για την προσαρμογή του παραθύρου του mxLCBI σε μεμονωμένη σάρωση, δείτε την Ενότητα 10.2 **Επεξεργασία σαρώσεων.**

### 13.6.6 Εμφάνιση οδηγού καθετήρα

Χρησιμοποιήστε αυτό το ρυθμιστικό για να ορίσετε την προεπιλεγμένη ορατότητα της αυτόματης επικάλυψης του οδηγού καθετήρα.

## 13.7 Support (Υποστήριξη)

Αυτή η ενότητα των ρυθμίσεων του συστήματος παρέχει ρυθμιστικά για την εξαγωγή αρχείων καταγραφής του συστήματος. Αυτά τα αρχεία παρέχουν χρήσιμες πληροφορίες στο προσωπικό σέρβις στη διάγνωση των ζητημάτων επιδόσεων του συστήματος.



Εικόνα 13-6: Ρυθμίσεις συστήματος, ενότητα Support (Υποστήριξη).

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™

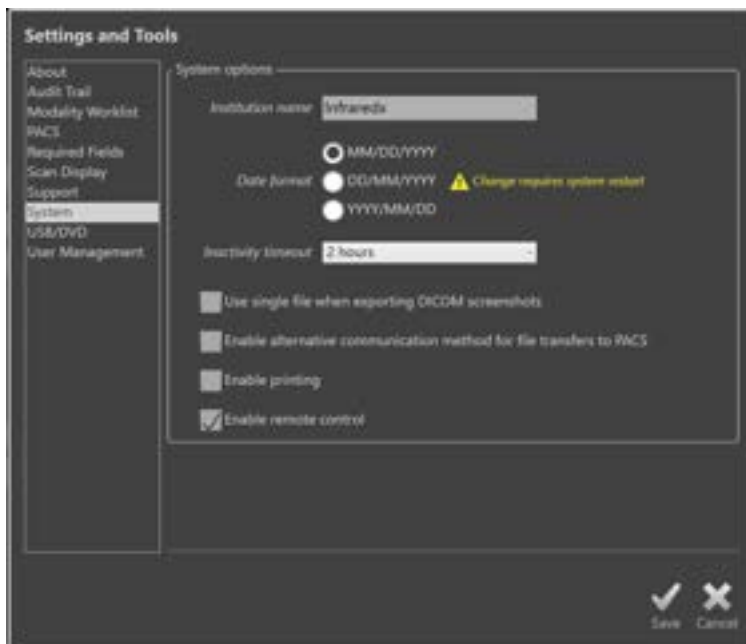
## Οδηγός χρήσης

Ορίστε το επιθυμητό εύρος ημερομηνιών με τη χρήση των παρεχόμενων ρυθμιστικών, αποφασίστε για την συμπερίληψη των βελτιωμένων δεδομένων SST και των αρχείων αποτελεσμάτων και στη συνέχεια επιλέξτε τον προορισμό όπου έχουν αντιγραφεί τα αρχεία.

Τα αρχεία που δημιουργούνται από αυτό το βιοηθητικό πρόγραμμα δεν περιέχουν οποιεσδήποτε προστατευμένες πληροφορίες υγείας.

### 13.8 System (Σύστημα)

Αυτό το σύνολο παραμέτρων των ρυθμίσεων χρησιμοποιούνται για τη διαμόρφωση της λειτουργίας του συστήματος ή των παραμέτρων επισήμανσης. Ορισμένες αλλαγές σε αυτές τις ρυθμίσεις θα απαιτούν επανέναρξή του συστήματος για ενεργοποίηση.



Εικόνα 13-7 Ρυθμίσεις συστήματος, ενότητα επιλογών συστήματος.

#### 13.8.1 Institution Name (Επωνυμία Ιδρύματος)

Χρησιμοποιήστε αυτό το πεδίο για να διαμορφώσετε την επωνυμία του ιδρύματος, καθώς θα εμφανιστεί εντός της κεφαλίδας των αρχείων DICOM ή άλλων αναφορών που δημιουργούνται από το σύστημα.

#### 13.8.2 Date Format (Μορφή ημερομηνίας)

Χρησιμοποιήστε αυτήν την επιλογή για να διαμορφώσετε τη μορφή ημερομηνίας που εμφανίζετε από το σύστημα στην οθόνη και στις αναφορές.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 13.8.3 Inactivity Timeout (Χρονικό όριο αδράνειας)

Χρησιμοποιήστε αυτήν την επιλογή για να διαμορφώσετε το χρονικό διάστημα κατά το οποίο το σύστημα θα παραμείνει αδρανές πριν την αυτόματη αποσύνδεση του ενεργού χρήστη από το σύστημα.

Το σύστημα δεν θα αποσυνδεθεί αυτόματα κατά τη διάρκεια μιας ενεργής διαδικασίας.

### 13.8.4 Single File DICOM Screen Shots (Στιγμιότυπα οθόνης ενός αρχείου DICOM)

Χρησιμοποιήστε αυτήν την επιλογή για να ενοποιήσετε όλα τα εγγεγραμμένα στιγμιότυπα οθόνης σε ένα μόνο πλαίσιο στοίβας εικόνων DICOM.

### 13.8.5 DICOM Transfer Method (Μέθοδος μεταφοράς DICOM)

Το Makoto Integrated Imaging system™ διατηρεί την ικανότητα μεταφοράς ή επικοινωνίας των αρχείων DICOM σε ένα PACS με δύο τρόπους. Η κύρια μέθοδος ενεργοποιείται από προεπιλογή. Ορισμένα συστήματα PACS είναι περιορισμένα όσον αφορά τις μεθόδους επικοινωνίας PACS που θα είναι αποδεκτές. Επιλέξτε αυτήν την επιλογή για να χρησιμοποιήσετε την εναλλακτική μέθοδο επικοινωνίας για μεταφορές PACS.

Αυτή η μέθοδος επικοινωνίας δεν επηρεάζει το περιεχόμενο του αρχείου DICOM που μεταφέρεται.

### 13.8.6 Enable Printing (Ενεργοποίηση εκτύπωσης)

Χρησιμοποιήστε αυτήν την επιλογή για να ενεργοποιήσετε το κουμπί Print (Εκτύπωση) στα επισημασμένα πλαίσια και τη φάση Select (Επιλογή) της κατάστασης λειτουργίας Review (Ανασκόπηση). Πρέπει να ενεργοποιηθεί ένας συμβατός εκτυπωτής για την εκτύπωση αναφορών από το Makoto. Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών Makoto™ για βοήθεια στη διαμόρφωση ενός συμβατού εκτυπωτή.

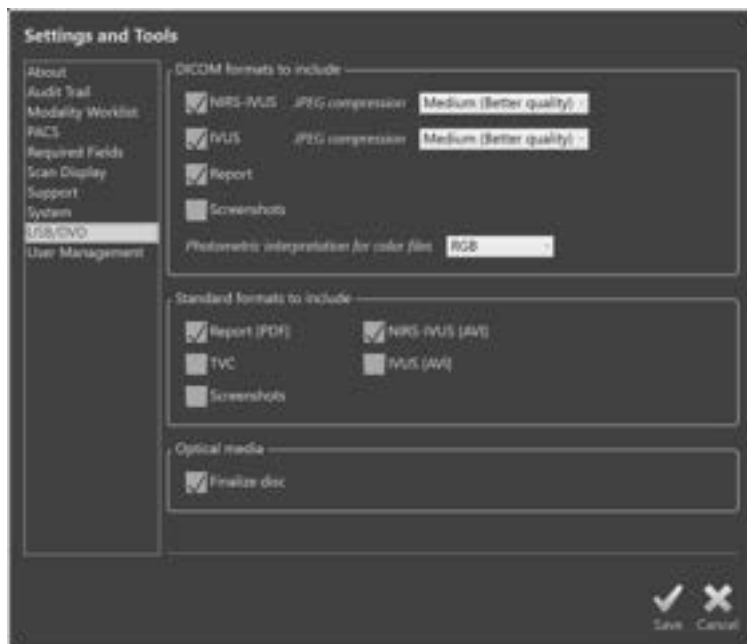
### 13.8.7 Enable Remote Control (Ενεργοποίηση απομακρυσμένου ελέγχου)

Χρησιμοποιήστε αυτήν την επιλογή για να ενεργοποιήσετε τη διεπαφή χρήστη του συστήματος Makoto για τον έλεγχο ορισμένων κινήσεων του ελεγκτή Makoto και συνδεδεμένου καθετήρα.

## 13.9 USB/DVD (Αφαιρέσιμα μέσα)

Οι επιλογές των προεπιλεγμένων μορφών δεδομένων που θα αποθηκευτούν σε αφαιρέσιμα μέσα μπορούν να διαμορφωθούν σε αυτήν την ενότητα των ρυθμίσεων του συστήματος.

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 13-8: Ρυθμίσεις συστήματος, τμήμα USB/DVD.

## 13.9.1 DICOM Formats to Include (Μορφές DICOM που θα συμπεριληφθούν)

Οι διαθέσιμες μορφές DICOM που περιγράφονται στον παραπάνω Πίνακα 1 είναι επίσης διαθέσιμες για εξαγωγή σε αφαιρέσιμα μέσα. Η εξαγωγή των μορφών DICOM και τυπικών αρχείων μπορεί να συνδυαστεί σε μία ενέργεια εξαγωγής.

## 13.9.2 Standard Formats to Include (Τυπικές μορφές που θα συμπεριληφθούν)

Εκτός από τους τύπους αρχείων δεδομένων που είναι διαθέσιμοι μόνο σε μορφή DICOM, μπορεί να επιλεγούν και επιπρόσθετοι τύποι αρχείων δεδομένων σε τυπική μορφή (μη DICOM).

Οι τυπικές μορφές μπορεί να είναι πιο κατάλληλες για τη δημιουργία ή προβολή παρουσίασης όταν δεν είναι διαθέσιμα τα εργαλεία DICOM.

### 13.9.2.1 Συμπίεση σε AVI

Οι ρυθμίσεις συμπίεσης σε ανί των δεδομένων IVUS ή IVUS+NIRS ορίζονται στους ακόλουθους κωδικοποιητές: XviD.

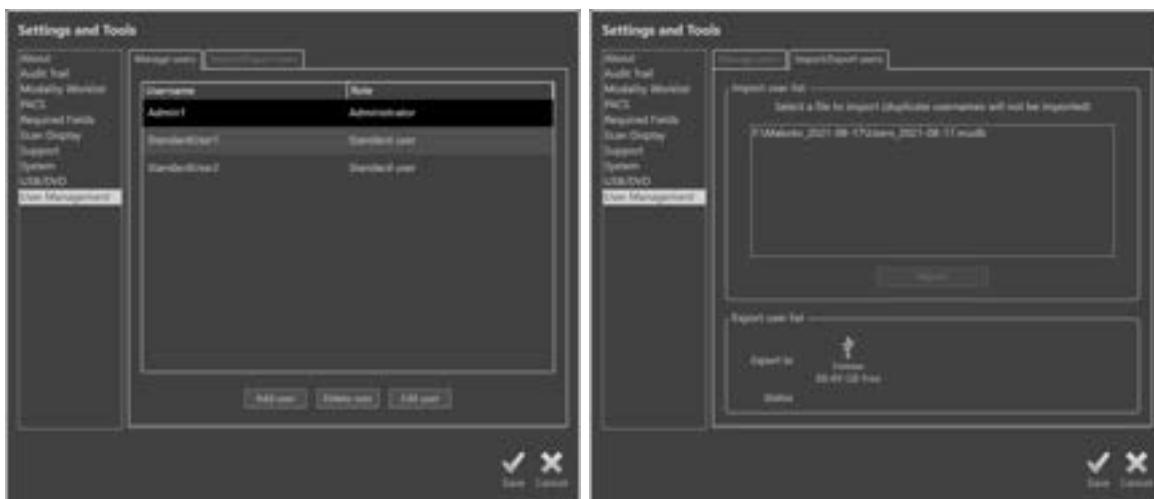
## 13.9.3 Optical Media (Οπτικά μέσα)

Η εγγραφή πολλαπλών συνεδριών υποστηρίζεται κατά την εξαγωγή σε οπτικά μέσα (CD, DVD, Blu-Ray). Καταργήστε την επιλογή «Finalize disc» (Οριστικοποίηση δίσκου) για να επιτραπούν επιπρόσθετες εξαγωγές στα ίδια μέσα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 13.10 User Management (Διαχείριση χρηστών)

Αυτή η ενότητα διατίθεται στους χρήστες Διαχειριστές. Αυτή η ενότητα ρυθμίσεων προορίζεται για τη διαχείριση λιστών χρηστών, την επεξεργασία δικαιωμάτων χρηστών, τη ρύθμιση ή αλλαγή κωδικών πρόσβασης ή την αντικατάσταση προφίλ χρηστών σε άλλα Makoto Integrated Imaging Systems™.



Εικόνα 13-9. Ρυθμίσεις συστήματος, τμήμα διαχείρισης χρηστών. Διαχείριση χρηστών (αριστερά) και Εισαγωγή/Εξαγωγή χρηστών (δεξιά).

#### 13.10.1 Manage Users (Διαχείριση χρηστών)

Μια λίστα καταχωρισμένων χρηστών μπορεί να προβληθεί και να υποβληθεί σε επεξεργασία. Οι διαχειριστές επιτρέπεται να προσθέσουν, να διαγράψουν ή να επεξεργαστούν προφίλ χρηστών.

##### 13.10.1.1 Προφίλ διαχειριστή

Αυτό το προφίλ καθιερώνεται για να δημιουργήσει και να διατηρήσει άλλα καθιερωμένα προφίλ χρηστών. Το προφίλ διαχειριστή μπορεί να διαμορφώσει όλες τις ρυθμίσεις συστήματος που είναι προσβάσιμες στο ίδρυμα συμπεριλαμβανομένης της συνδεσιμότητας του PACS και της λίστας εργασίας μεθόδων απεικόνισης. Το προφίλ διαχειριστή έχει πρόσβαση σε όλα τα δεδομένα ασθενών στο σύστημα και μπορεί να εισάγει και να εξάγει δεδομένα.

##### 13.10.1.2 Τυπικό προφίλ

Αυτό είναι το προφίλ που χρησιμοποιείται από τυπικούς χρήστες του Makoto Integrated Imaging System™. Αυτοί οι χρήστες πρέπει να παρέχουν έγκυρα διαπιστευτήρια εισόδου. Αυτό το προφίλ μπορεί να έχει περιορισμένη πρόσβαση σε ορισμένες επιλογές διαμόρφωσης του συστήματος. Τα δεδομένα ασθενών μπορούν να προβληθούν και μπορεί να εισαχθούν ή να εξαχθούν στους διαμορφωμένους προορισμένους.

## **Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης**

### **13.10.1.3 Ανώνυμο προφίλ**

Αυτό είναι το προφίλ που χρησιμοποιείται όταν μια έγκυρη Είσοδος δεν έχει ολοκληρωθεί λόγω χρήση της λειτουργίας «Skip» (Παράλειψη). Αυτό το προφίλ δεν έχει το δικαίωμα να προβάλει άλλα δεδομένα διαδικασιών ή ασθενών στο σύστημα πέραν αυτών των δεδομένων που συλλέγονται κατά τη διάρκεια της τρέχουσας ενεργής συνεδρίας. Είναι περιορισμένες η διαμόρφωση των ρυθμίσεων συστήματος και των επιλογών εξαγωγής δεδομένων.

### **13.10.1.4 Προφίλ σέρβις**

Ένα προφίλ εργοστασιακών ρυθμίσεων για τους μηχανικούς σέρβις είναι προδιαμορφωμένο. Αυτό το προφίλ είναι προσβάσιμο σε εξουσιοδοτημένο προσωπικό σέρβις για τους σκοπούς της διαμόρφωσης του Makoto για την καθιέρωση ή αποκατάσταση των προφίλ χρήστη διαχειριστή.

## **13.10.2 Εισαγωγή/Εξαγωγή χρηστών**

### **13.10.2.1 Εισαγωγή χρηστών**

Θα γίνει αναζήτηση στα συνδεδεμένα μέσα για έγκυρα αρχεία βάσης δεδομένων χρηστών του Makoto™. Θα παρουσιαστούν διαθέσιμα αρχεία. Για την εισαγωγή ενός αρχείου βάσης δεδομένων χρηστών από άλλο Makoto Integrated Imaging System™, επιλέξτε την επιθυμητή βάση δεδομένων από τη διαθέσιμη λίστα κάνοντας κλικ ή αγγίζοντας το όνομα του αρχείου και μετά κάντε κλικ ή αγγίξτε το «Import» (Εισαγωγή). Οποιοιδήποτε νέοι χρήστες που βρίσκονται στο αρχείο βάσης δεδομένων θα προστεθούν στο σύστημα.

### **13.10.2.2 Εξαγωγή χρηστών**

Αγγίξτε τον προορισμό των αφαιρέσιμων μέσων για να δημιουργηθεί αντίγραφο ασφαλείας των προφίλ χρηστών που περιέχονται στο σύστημα. Αυτό το αρχείο μπορεί να χρησιμοποιηθεί για την αναπαραγωγή των προφίλ χρηστών σε άλλα Makoto Integrated Imaging systems™ για να διασφαλίσετε τα κοινά διαπιστευτήρια χρηστών σε όλα τα Makoto™ που διατηρούνται από το ίδρυμα.

## **14 Εξαγωγή βίντεο & ενσωμάτωση του ακτινογραφικού συστήματος**

Το Makoto Intravascular Imaging System™ μπορεί να μεταδώσει βίντεο, δεδομένα ή να έχει κοινό έλεγχο με συνδεδεμένο συμβατό ακτινοσκοπικό και ακτινογραφικό σύστημα.

Η χρήση των δυνατοτήτων που αναφέρονται σε αυτή την ενότητα μπορεί να έχουν ως αποτέλεσμα επιπρόσθετες καλωδιακές συνδέσεις από σταθερές τοποθεσίες της κονσόλας Makoto™.

### **ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**



Διασφαλίστε ότι τα καλώδια που προέρχονται από ή συνδέονται με το Makoto Intravascular Imaging System™ είναι επίπεδα στο πάτωμα.

### **14.1 Ψηφιακή έξοδος βίντεο**

Μπορεί να γίνει εξαγωγή του σήματος βίντεο από την κονσόλα Makoto™ με τη σύνδεση εξωτερικής οθόνης στο σύστημα με καλώδιο DVI-D. Η σύνδεση του καλωδίου DVI-D στον σύνδεσμο εξόδου βίντεο θα εξάγει εικόνα ανάλυσης 1920x1080 εικονοστοιχείων εμφανιζόμενη στην οθόνη του ιατρού.

Προαιρετικά, η εξαγόμενη ανάλυση βίντεο μπορεί να διαμορφωθεί στα 1600x1200 εικονοστοιχεία (λόγος διαστάσεων 4:3). Επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο σέρβις ή την εξυπηρέτηση πελατών για βοήθεια.



Εικόνα 14-1: Βίντεο και πίνακας ελέγχου εξαγωγής του Makoto Intravascular Imaging System™

Η έξοδος βίντεο DVI-D βρίσκεται κοντά στο κέντρο του πίνακα ως τρίτος σύνδεσμος από τη δεξιά άκρη.

## 15 Γλωσσάρι όρων

Block Level Chemogram	Μία απλοποιημένη αναπαράσταση των πληροφοριών του Chemogram τμηματοποιημένη σε διακριτά τμήματα (μπλοκ) που δεν εξαρτώνται από τις πληροφορίες της θέσης περιστροφής.
Chemogram	Ένας χάρτης με τη μορφή γραφικής αναπαράστασης που αναδεικνύει την πιθανότητα ότι υπάρχουν αθηρωματικές πλάκες ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα.
Chemogram Block	Ένα μόνο τμήμα στο block level Chemogram.
Chemogram Halo	Μία αναπαράσταση μέρους του Chemogram που βρίσκεται σε συγκεκριμένο πλαίσιο εγκάρσιο IVUS που εμφανίζεται με χρωματιστό δακτύλιο γύρω από το εγκάρσιο IVUS που είναι καταχωρισμένο περιστροφικά.
Κονσόλα	Το βασικό συστατικό μέρος του Makoto Intravascular Imaging System™. Περιέχει το λέιζερ, το λογισμικό, το τροφοδοτικό ισχύος και τον υπολογιστή.
Διεπαφή χρήστη κονσόλας	Παρέχει στον χρήστη μια αλληλεπιδραστική διεπαφή για τη συλλογή και ανασκόπηση δεδομένων χρησιμοποιώντας κουμπιών ελέγχου επί της οθόνης.
Ένδειξη καλών φασμάτων	Γραφική εικόνα που αναπαριστά τον αριθμό των έγκυρων φασμάτων που καταγράφηκαν κατά τη διάρκεια λήψης απόσυρσης.
Επικάλυψη οδηγού καθετήρα	Συμπεριλαμβάνεται στη συσκευασία λογισμικού για την αυτόματη ανίχνευση ενός οδηγού καθετήρα. Αυτή η δυνατότητα μπορεί να ενεργοποιηθεί ή να απενεργοποιηθεί από τον ιατρό.
Χάρτης οδηγού σύρματος	Ένας χάρτης που επιτρέπει στον ιατρό να εντοπίσει πιθανά τεχνουργήματα συμπεριλαμβανομένων αυτών που προκαλούνται από την παρουσία οδηγού σύρματος.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Letterbox

Εμφάνιση πληροφοριών όπου ένα μαύρο πλαίσιο εμφανίζεται πάνω και κάτω από το περιεχόμενο της εικόνας για να γεμίσει μια οθόνη και να μη παραμορφώσει το περιεχόμενο της εικόνας.

Δείκτης φορτίου λιπώδους πυρήνα

Ένα εργαλείο μέτρησης της συνολικής αναλογίας του λιπώδους πυρήνα στο τμήμα της σαρωμένης αρτηρίας σε κλίμακα από 0 έως 1000 (χαμηλό έως υψηλό φορτίο λιπώδους πυρήνα).

Σύνθετη εικόνα

Το Makoto Intravascular Imaging System™ εμφανίζει διαμόρφωση που περιέχει το Chemogram, το διαμήκες IVUS και το εγκάρσιο IVUS με Chemogram halo.

Θωρακισμένο (umbilical) καλώδιο      Το καλώδιο που συνδέει τον ελεγκτή Makoto™ στην κονσόλα Makoto™.

XviD

Ένας κωδικοποιητής συμπίεσης αρχείου βίντεο που παράγει μικρά διαχειρίσιμα αρχεία βίντεο, τα οποία αναπαράγονται σε πολλά προγράμματα προβολής.

## 16 Συντήρηση

### 16.1 Πληροφορίες συστήματος

Το σύστημα αποτελείται από τρία κύρια συστατικά μέρη: μια κονσόλα, έναν ελεγκτή (υποσύστημα απόσυρσης/περιστροφής) και τον καθετήρα. Αυτά τα συστατικά μέρη συνδέονται οπτικά, ηλεκτρικά και μηχανικά.

Το σύστημα είναι συμβατό με τα ακόλουθα παρελκόμενα:

Κιτ εκτυπωτή Bluetooth	(REF TVC-9BPK)
Θωρακισμένο καλώδιο Cat5e	(REF PN2690)
Θωρακισμένο καλώδιο βίντεο DVI-D	(REF PN2665)
Ενσωματωμένο καλώδιο δεδομένων και βίντεο	(REF TVC-10PMC)

Τα Makoto Intravascular Imaging Systems™ (TVC-MC10, TVC-MC10i) που κατασκευάζονται από την εταιρεία Infraredx έχουν σχεδιαστεί για χρήση με τα ακόλουθα μοντέλα καθετήρα:

Καθετήρας απεικόνισης IVUS+NIRS Dualpro™ (REF TVC-C195-42)

Καθετήρας απεικόνισης HD-IVUS Infraredx Clarispro™ (REF TVC-E195-42)

Οι προδιαγραφές της κονσόλας του Makoto Intravascular Imaging System™ και του ελεγκτή Makoto™ αναγράφονται παρακάτω. Μπορείτε να βρείτε τις προδιαγραφές του καθετήρα απεικόνισης στο συσχετιζόμενο έγγραφο οδηγιών χρήσης που περιλαμβάνεται στη συσκευασία καθετήρα.

#### 16.1.1 Φυσικές

- Η κονσόλα Makoto™ χωράει εντός όγκου πλάτους 61 cm, ύψους 150 cm και βάθους 71 cm (24 x 56 x 28 ίντσών) (εξαιρουμένων των καλωδίων και των ινών).
- Η κονσόλα Makoto™ έχει τέσσερις ρόδες, δύο από τις οποίες μπορεί να κλειδώσουν σε οποιαδήποτε θέση και δύο που μπορεί να κλειδώσουν σε ευθεία πορεία.
- Η λαβή της κονσόλας Makoto™ έχει σχεδιαστεί για την κύλιση της κονσόλας. Δεν είναι δυνατή η ανύψωση της κονσόλας από τη λαβή της.
- Ο ελεγκτής Makoto™ χωράει εντός όγκου διαστάσεων 12,7 x 15,2 x 43,2 cm (5 x 6 x 17 ίντσών) (εξαιρουμένων των καλωδίων και των ινών).
- To Makoto Intravascular Imaging System™ ζυγίζει 92 kg (202 λίβρες).

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**16.1.2 Περιβαλλοντικές**

- Η κονσόλα θα λειτουργεί σε θερμοκρασία δωματίου από 15° έως 32°C (60° έως 90°F).
- Η κονσόλα θα λειτουργεί σε υγρασία δωματίου από 20% έως 80% (μη συμπυκνωμένη).
- Η κονσόλα θα αποθηκευτεί και θα μεταφερθεί σε εύρος θερμοκρασίας -12° έως 50°C (10° έως 120°F).
- Η κονσόλα θα αποθηκευτεί και θα μεταφερθεί σε χώρο με σχετική υγρασία 10% έως 85% (μη συμπυκνωμένη).
- Οι συμβατοί καθετήρες θα λειτουργούν και θα αποθηκευτούν σε θερμοκρασία δωματίου από 15° έως 30°C (60° έως 86°F).
- Οι συμβατοί καθετήρες δεν έχουν ανάλογη απαίτηση για σχετική υγρασία για τη λειτουργία ή αποθήκευσή τους. Το προϊόν θα πρέπει να διατηρείται στεγνό.
- Οι συμβατοί καθετήρες θα μεταφερθούν σε εύρος θερμοκρασίας -30° έως 60°C (-22° έως 140°F).
- Οι συμβατοί καθετήρες θα μεταφερθούν σε χώρο με σχετική υγρασία <85% (μη συμπυκνωμένη).

**16.1.3 Ηλεκτρικές**

- Το τεχνολογικό προϊόν λειτουργεί από γραμμή τάσης ονομαστικής τιμής 100 VAC, 120 VAC, 220 VAC ή 240 VAC, 50 - 60 Hz, μονοφασική. Η μονάδα εισόδου ισχύος πρέπει να διαμορφωθεί μη αυτόματα για κατάλληλη τάση εισόδου και ασφάλειες. Για λειτουργία στα 100 VAC ή 120 VAC, χρησιμοποιούνται δύο ασφάλειες 3AG των 5 A με υψηλή ικανότητα διακοπής ταχείας τήξης. Για λειτουργία στα 240 VAC, χρησιμοποιούνται δύο ασφάλειες 3AG των 3 A με υψηλή ικανότητα διακοπής ταχείας τήξης.
- Το τεχνολογικό προϊόν λειτουργεί με ένα καλώδιο ρεύματος.
- Η σύνδεση ισχύος είναι νοσοκομειακού βαθμού.
- Το τεχνολογικό προϊόν είναι ένα ηλεκτρικό τεχνολογικό προϊόν Κατηγορίας I.
- Εφαρμοζόμενο εξάρτημα προστασίας τύπου CF.
- Το σύστημα έχει την ικανότητα μετάδοσης και λήψης ασύρματης επικοινωνίας μέσω πρωτοκόλλου επικοινωνίας Bluetooth® 2.0.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 16.1.4 Οπτικές

- Το Makoto Intravascular Imaging System™ περιέχει ένα λέιζερ εγγύς υπέρυθρου Κατηγορίας 1M.
- Το φως λέιζερ μεταδίδεται από την κονσόλα στον συνδεδεμένο καθετήρα μέσω του ελεγκτή Makoto™ και καλωδίων σύνδεσης.

### 16.1.5 Ελεγκτής Makoto™

- Ταχύτητα περιστροφής = 960, 1800 rpm, αριστερόστροφα βλέποντας την υποδοχή σύνδεσης.
- Διαμήκης ταχύτητα = 0,5, 1,0, 2,0, 10,0 mm/s.
- Πλήρες εύρος διαμήκους κίνησης = 155 mm (ελάχιστο).
- Ο ελεγκτής Makoto™ λειτουργεί εντός ενδιάμεσου αποστειρωμένου φραγμού του ελεγκτή Makoto™.

## 16.2 Ευθύνες εγκατάστασης

Αυτή η ενότητα περιγράφει τις απαιτήσεις της μονάδας εγκατάστασης και την πιθανή αλλαγή τοποθεσίας του συστήματος.

### 16.2.1 Ευθύνες πελάτη

Το Makoto Intravascular Imaging System™ προορίζεται για εγκατάσταση σε αιμοδυναμικό εργαστήριο ή ομοίως εξοπλισμένη εγκατάσταση. Πριν την εγκατάσταση, η προοριζόμενη μονάδα πρέπει να είναι προετοιμασμένη, όπως περιγράφεται στην παρούσα ενότητα. Η μονάδα πρέπει να έχει επαρκή χώρο για το σύστημα, πρέπει να παρέχει την κατάλληλη διαμόρφωση ηλεκτρική ισχύος και ρευματοδότες και πρέπει να πληροί τις επιπρόσθετες περιβαλλοντικές προδιαγραφές που περιγράφονται παρακάτω.

Αποτελεί ευθύνη του πελάτη να διασφαλίσει ότι η διαμόρφωση της εγκατάστασης του Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10) συμμορφώνεται με τις ισχύουσες απαιτήσεις, όπως περιγράφεται στο πρότυπο IEC 60601-1.

### 16.2.2 Ευθύνες κατασκευαστή

Η εγκατάσταση του Makoto Intravascular Imaging System™ γίνεται από αντιπρόσωπο σέρβις. Μετά από την εγκατάσταση, το προσωπικό ή εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος της Infraredx θα δώσει οδηγίες στο ειδικό προσωπικό του αιμοδυναμικού εργαστηρίου για τη βασική λειτουργία και φροντίδα του συστήματος. Αυτή η οδηγία συμπληρώνει τις πιο λεπτομερείς πληροφορίες που παρουσιάζονται στο παρόν εγχειρίδιο.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 16.3 Απαιτήσεις εγκατάστασης

#### 16.3.1 Απαιτήσεις εγκατάστασης

Το Makoto Intravascular Imaging System™ έχει σχεδιαστεί για χρήση σε τυπικό αιμοδυναμικό εργαστήριο ή ομοίως εξοπλισμένη εγκατάσταση.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Τα χαρακτηριστικά εκπομπών αυτού του εξοπλισμού τον καθιστούν κατάλληλο για χρήση σε βιομηχανικές περιοχές και νοσοκομεία (CISPR 11 Κατηγορία Α). Εάν χρησιμοποιείται σε οικιακό περιβάλλον (για το οποίο απαιτείται συνήθως εξοπλισμός CISPR 11 κατηγορίας Β), αυτός ο εξοπλισμός μπορεί να μην παρέχει επαρκή προστασία σε υπηρεσίες επικοινωνιών ραδιοσυχνοτήτων. Ο χρήστης μπορεί να χρειαστεί να λάβει μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως αλλαγή θέσης ή αλλαγή προσανατολισμού του εξοπλισμού.

Στις περισσότερες περιπτώσεις, δεν είναι απαραίτητες οι ειδικές τροποποιήσεις σε μια υφιστάμενη εγκατάσταση.

#### 16.3.2 Απαιτήσεις χώρου

**16.3.3 Απαιτείται επαρκής χώρος για το σύστημα. Απαιτείται διάκενο περίπου 15 ίντσών (40 cm) μεταξύ του πίσω πίνακα του συστήματος και του τοίχου πίσω από αυτόν για να παρασχεθεί χώρος για το καλώδιο ρεύματος και να επιτραπεί η κυκλοφορία ψυχρού αέρα από αεραγωγούς. Ηλεκτρικές απαιτήσεις**

Το Makoto Intravascular Imaging System™ έχει σχεδιαστεί για να λειτουργεί με την τυπική ηλεκτρική καλωδίωση που διατίθεται σε τυπικό αιμοδυναμικό εργαστήριο ή ομοίως εξοπλισμένη εγκατάσταση.

Το Makoto Intravascular Imaging System™ είναι εξοπλισμένο με ισοδυναμικό πείρο γείωσης που βρίσκεται στο πίσω μέρος της μονάδας.

### 16.4 Περιβαλλοντικές απαιτήσεις/προφυλάξεις

#### 16.4.1 Ποιότητα αέρα

Διασφαλίστε ότι η ατμόσφαιρα δεν είναι διαβρωτική, χωρίς την ύπαρξη αιωρούμενων αλάτων ή οξέων στον αέρα. Τα οξέα, τα διαβρωτικά και τα πτητικά υλικά είναι πιθανόν να προσβάλουν την ηλεκτρική καλωδίωση και τις επιφάνειες των οπτικών συστατικών μερών.



## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Διατηρείτε τα αερομεταφερόμενα σωματίδια σκόνης στο ελάχιστο. Τα σωματίδια σκόνης μπορούν να προκαλέσουν μόνιμη ζημιά στις οπτικές επιφάνειες. Η μεταλλική σκόνη μπορεί να είναι καταστροφική στον ηλεκτρικό εξοπλισμό.

Υπάρχει φίλτρο αέρα στην κονσόλα. Αυτό το φίλτρο θα επιθεωρηθεί και θα καθαριστεί ή θα αντικατασταθεί, εφόσον είναι απαραίτητο, κατά τη διάρκεια των επισκέψεων συντήρησης ρουτίνας.

### 16.5 Γενικές πληροφορίες & στοιχεία επικοινωνίας

Γενικά, το Makoto Intravascular Imaging System™ δεν απαιτεί ειδική συντήρηση από τον χρήστη. Η φροντίδα ρουτίνας του ελεγκτή Makoto™, καθώς και ο καθαρισμός και απολύμανση του εξωτερικού του συστήματος καλύπτονται στην Ενότητα 16.5.2 Καθαρισμός και απολύμανσης.

Ενδείξεις προβλημάτων ή προειδοποίησης περιγράφονται στην Ενότητα 16.6 Ενδείξεις προειδοποίησης και προβλημάτων με τις συνιστώμενες απαντήσεις.

Κάθε άλλη εργασία συντήρησης και σέρβις πρέπει να εκτελείται από ειδικευμένο αντιπρόσωπο σέρβις. Θα πρέπει να πραγματοποιείται προληπτική συντήρηση ρουτίνας για το σύστημα τουλάχιστον κάθε 12 μήνες. Σε κάθε μία από αυτές τις επισκέψεις, ο αντιπρόσωπος σέρβις ελέγχει και προσαρμόζει τη λειτουργικότητα του συστήματος, εφόσον χρειάζεται.

#### 16.5.1 Στοιχεία επικοινωνίας:

Για κάθε αίτημα σέρβις, συντήρησης και ανταλλακτικού, επικοινωνήστε με τον τοπικό πάροχο πωλήσεων και σέρβις ή καλέστε την Infraredx, Inc. στο: 1-800-596-3104.

#### 16.5.2 Καθαρισμός και απολύμανσης

Το εξωτερικό μέρος της κονσόλας του Makoto Intravascular Imaging System™ και του ελεγκτή Makoto™ μπορεί να καθαρίζονται με τη χρήση μαλακού πανιού που έχει υγρανθεί με διάλυμα από ήπιο σαπουνόνερο. Δεν θα πρέπει να χρησιμοποιούνται σκληρά απορρυπταντικά. Εάν καταστεί απαραίτητο να γίνει απολύμανση του εξωτερικού μέρους της κονσόλας Makoto™ ή του ελεγκτή Makoto™, μπορεί να χρησιμοποιηθεί ένα μαλακό πανί που έχει υγρανθεί με απολυμαντικό νοσοκομειακής χρήσης.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Τα νοσοκομεία και οι μονάδες υγείας θα πρέπει να τηρούν το πρωτόκολλό τους για την αντιμετώπιση κινδύνων μεταφερόμενων με το αίμα.



Θα πρέπει να υπάρχει μέριμνα για την αποτροπή της εισόδου από υγρά καθαρισμού, φυσιολογικό ορό ή άλλα υγρά στον ελεγκτή ή στην κονσόλα Makoto™.



Θα πρέπει να υπάρχει μέριμνα για να αποφευχθεί η μόλυνση των οπτικών συνδέσμων του ελεγκτή Makoto™. Στην περίπτωση που δεν είναι δυνατόν να καθαριστούν οι σύνδεσμοι οπτικών ινών του ελεγκτή, επικοινωνήστε με τον τοπικό πάροχο υπηρεσιών ή της Infraredx για περαιτέρω οδηγίες.

### 16.6 Ενδείξεις προειδοποίησης και προβλημάτων

Κατά τη διάρκεια της χρήσης του Makoto Intravascular Imaging System™, το λογισμικό λήψης δεδομένων ελέγχει τον σύνδεσμο ηλεκτρικής επικοινωνίας με τον ελεγκτή Makoto™ και τη πηγή φωτός λέιζερ. Εάν τα τεχνολογικά προϊόντα δεν είναι συνδεδεμένα ή δεν λειτουργεί σωστά κανένα από τα δύο τεχνολογικά προϊόντα, τότε το λογισμικό ειδοποιεί τον χρήστη με μήνυμα προβλήματος που εμφανίζεται στο πάνω μέρος της οθόνης.

Εάν αντιμετωπίζετε αυτό το πρόβλημα, τότε επικοινωνήστε με τον τοπικό πάροχο υπηρεσιών σας ή του τμήματος εξυπηρέτησης υπηρεσιών της Infraredx.

Πέραν των ενδείξεων προειδοποίησεων και προβλημάτων που αναφέρονται παραπάνω, δεν υπάρχουν άλλες ενδείξεις προειδοποίησεων και προβλημάτων για το Makoto Intravascular Imaging System™.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

## 16.7 Αντιμετώπιση προβλημάτων

Σύμπτωμα	Πιθανά αίτια	Μέσα αποκατάστασης
Το σύστημα δεν ενεργοποιείται	Το σύστημα δεν είναι συνδεδεμένο σε ρευματοδότη	Συνδέστε το σύστημα σε ρευματοδότη, βλ. Ενότητα 6.1.
	Οι ασφάλειες δεν λειτουργούν	Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
Το σύστημα δεν θα παραμείνει ενεργοποιημένο	Η μπαταρία του CPU έχει εξαντληθεί.	Συνδέστε το σύστημα σε πηγή ισχύος μεταξύ χρήσεων.
	Η παρεχόμενη ισχύς είναι ασταθής.	Δοκιμάστε μια διαφορετική πρίζα ή υποδοχή ρευματοληψίας. Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
Δεν υπάρχει εικόνα στην οθόνη της κονσόλας	Οι οθόνες απενεργοποιήθηκαν	Εντοπίστε και πατήστε τον διακόπτη ρεύματος στο κάτω μέρος της οθόνης του ιατρού.  Εντοπίστε και πατήστε τον διακόπτη ρεύματος στο πίσω μέρος της οθόνης του τεχνικού.
	Οι οθόνες δεν είναι ενεργοποιημένες	Σταθεροποιήστε το καλώδιο ρεύματος στην οθόνη.  Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
	Η τροφοδοσία του βίντεο έχει αποσυνδεθεί	Σταθεροποιήστε τις συνδέσεις των καλωδίων βίντεο στην οθόνη.
	Το εσωτερικό υποσύστημα διανομής βίντεο δεν λειτουργεί	Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Σύμπτωμα	Πιθανά αίτια	Μέσα αποκατάστασης
Δεν γίνεται εκκίνηση του λογισμικού του συστήματος, ελήφθη μήνυμα σφάλματος	Ένα συστατικό μέρος του συστήματος απέτυχε να ανταποκριθεί κατά τη διάρκεια της αλληλουχιών εκκίνησης.	Απενεργοποιήστε το σύστημα και μετά ενεργοποιήστε το. Εάν το πρόβλημα επιμείνει, τότε επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
	Το λειτουργικό σύστημα δεν μπορεί να ανοίξει μια απαραίτητη διαμόρφωση ή αρχείο δεδομένων.	Απενεργοποιήστε το σύστημα και μετά ενεργοποιήστε το. Εάν το πρόβλημα επιμείνει, τότε επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
Η οθόνη αφής δεν ανταποκρίνεται	Το καλώδιο USB είναι χαλαρό.	Ελέξτε τη σύνδεση του καλωδίου USB.
	Το ποντίκι κινείται	Σταθεροποιήστε το ποντίκι ή γυρίστε το ποντίκι ανάποδα.
	Το σύστημα δεν έχει διαμορφωθεί σωστά για έξοδο βίντεο 1600x1200	Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
Δεν εμφανίζεται εικονικό πληκτρολόγιο	Το εικονικό πληκτρολόγιο έχει απενεργοποιηθεί.	Κάντε κλικ ή αγγίξτε το Settings (Ρυθμίσεις) και μετά Log Out (Αποσύνδεση). Ενεργοποιήστε το πληκτρολόγιο κατά το Log In (Είσοδος).
Δεν είναι δυνατή η είσοδος στο σύστημα	Δεν έχει καταχωριστεί το όνομα χρήστη.	Επικοινωνήστε με τον Διαχειριστή για την καταχώριση του χρήστη.
	Το όνομα χρήστη έχει πληκτρολογηθεί εσφαλμένα	Εισαγάγετε το όνομα χρήστη και κωδικό πρόσβασης πάλι.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Σύμπτωμα	Πιθανά αίτια	Μέσα αποκατάστασης
	Παρασχέθηκε εσφαλμένος κωδικός πρόσβασης	Εισαγάγετε τον κωδικό πρόσβασης πάλι ή επικοινωνήστε με τον Διαχειριστή για την επαναφορά του κωδικού πρόσβασης.
Απενεργοποιημένη η εναλλαγή στην κατάσταση λειτουργίας Review (Ανασκόπηση)	Βρίσκεται σε εξέλιξη ενεργή διαδικασία με καταγεγραμμένα δεδομένα	Κλείστε τη διαδικασία, βλ. Ενότητα 11.  Διαγράψτε όλες τις σαρώσεις, βλ. Ενότητα 10.2.9.
Απενεργοποιημένη εξαγωγή δεδομένων	Δεν έχουν επιλεγεί διαδικασίες  Ανεπαρκή δικαιώματα χρήστη	Επιλέξτε διαδικασίες, βλ. Ενότητα 12.2.  Επικοινωνήστε με τον Διαχειριστή.
Απενεργοποιημένη εξατομικευμένη εξαγωγή	Είναι επιλεγμένες πολλαπλές διαδικασίες  Ανεπαρκή δικαιώματα χρήστη	Μειώστε τις επιλογές σε 1 διαδικασία, βλ. Ενότητα 12.2.4.  Επικοινωνήστε με τον Διαχειριστή.
Δεν υπάρχουν διαδικασίες στη φάση Select (Επιλογή)	Όλα τα δεδομένα έχουν αφαιρεθεί από το σύστημα.  Το φίλτρο δεν βρήκε αντίστοιχες διαδικασίες ή σαρώσεις.  Ανεπαρκή δικαιώματα χρήστη	Διενεργήστε περισσότερες διαδικασίες, βλ. Ενότητα 7.  Εισάγετε δεδομένα, βλ. Ενότητα 12.3.  Απαλείψτε το φίλτρο, βλ. Ενότητα 12.1.2.  Επικοινωνήστε με τον Διαχειριστή.
Δεν αναγνωρίζεται η συσκευή αποθήκευσης USB	Μη συμβατή συσκευή  Κρυπτογραφημένη συσκευή επιχειρεί να φορτώσει δεδομένα ή πρόγραμμα στο σύστημα απεικόνισης.	Χρησιμοποιήστε εναλλακτική συσκευή αποθήκευσης USB  Χρησιμοποιήστε εναλλακτική συσκευή αποθήκευσης USB.

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**Σύμπτωμα**      **Πιθανά αίτια**      **Μέσα αποκατάστασης**

Δεν υπάρχει ορατή εικόνα IVUS	Το επίπεδο μαύρου χρώματος έχει ρυθμιστεί σε υπερβολικά υψηλά επίπεδα ή άλλη ακατάλληλη προσαρμογή εικόνας.	Επαναφέρετε τις εργοστασιακές ρυθμίσεις εικόνας ή ρυθμίστε το επίπεδο του μαύρου χρώματος, βλ. Ενότητα 10.8.4
	Ανεπαρκής πλήρωση του καθετήρα	Εκπλύνετε τον καθετήρα με επιπρόσθετο ηπαρινισμένο φυσιολογικό ορό ή Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης του καθετήρα
	Ο μετατροπέας καθετήρα δεν λειτουργεί	Αλλάξτε τον καθετήρα με άλλον.
Η εικόνα IVUS έχει χαμηλό φωτισμό ή κάνει αναλαμπές	Οι ρυθμίσεις εικόνας απαιτούν προσαρμογή	Επαναφέρετε τις εργοστασιακές ρυθμίσεις εικόνας ή προσαρμόστε τις μεμονωμένες ρυθμίσεις εικόνας, βλ. Ενότητα 10.8.4
	Ανεπαρκής πλήρωση του καθετήρα	Εκπλύνετε τον καθετήρα με επιπρόσθετο ηπαρινισμένο φυσιολογικό ορό ή συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης του καθετήρα.
Ο χάρτης οδηγού σύρματος είναι ομοιόμορφα λευκός.	Η οπτική ίνα καθετήρα έχει υποστεί ζημιά.	Αλλάξτε τον καθετήρα με άλλον
Ο χάρτης οδηγού σύρματος είναι ομοιόμορφα μαύρος.	Το μοντέλο καθετήρα δεν παράγει chemograms.	Ελέγξτε το μοντέλο καθετήρα και την περιγραφή προϊόντος για να επιβεβαιώσετε ότι δημιουργούνται δεδομένα NIRS, βλ. Ενότητα 4.4.

**infraredx™**

A  **NIPRO COMPANY**

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Σύμπτωμα	Πιθανά αίτια	Μέσα αποκατάστασης
	Ο ελεγκτής δεν βρίσκεται στη θέση LOAD (Φόρτωση)	Χρησιμοποιήστε τα ρυθμιστικά περιφερικής κίνησης στον ελεγκτή Makoto™ μέχρι η οθόνη να δείξει LOAD (Φόρτωση).  Ο ελεγκτής δεν είναι βαθμονομημένος.  Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
Δεν γίνεται φόρτωση ή σύνδεση του καθετήρα Dualpro™ ή Infraredx Clarispro™	Η λαβή του καθετήρα δεν είναι ευθυγραμμισμένη με την υποδοχή ελεγκτή	Προσανατολίστε τη λαβή του καθετήρα με το χρωματιστό κουμπί προς τα πάνω πριν από την εισαγωγή του ελεγκτή Makoto™ στην υποδοχή καθετήρα.
	Η σύνδεση του καθετήρα γίνεται, ενώ βρίσκεται σε εξέλιξη αυτοματοποιημένη αλληλουχία επαναφοράς.	Αφαιρέστε τον καθετήρα από την υποδοχή ελεγκτή, επιτρέψτε να ολοκληρωθεί η αυτόματη αλληλουχία επαναφοράς και προσπαθήστε να τον συνδέσετε πάλι.
	Ο περιστροφικός πυρήνας απεικόνισης καθετήρα δεν είναι ευθυγραμμισμένος με τη λαβή καθετήρα.	Χρησιμοποιώντας την κάψα, γυρίστε τον πυρήνα έτσι ώστε τα χρώματα του πυρήνα αντιστοιχούν στα χρώματα των κουμπιών στη λαβή.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Σύμπτωμα	Πιθανά αίτια	Μέσα αποκατάστασης
<p>Δεν γίνεται φόρτωση ή αποσύνδεση του καθετήρα Dualpro™ ή Infraredx Clarispro™ (ο περιστροφικός πυρήνας εντός παραμένει συνδεδεμένος, αφού αφαιρεθεί η λαβή)</p>	<p>Ο ελεγκτής δεν βρίσκεται στη θέση READY (Ετοιμότητα) κατά τον χρόνο αποσύνδεσης</p> <p>Τα κουμπιά της λαβής καθετήρα είναι πατημένα κατά την αφαίρεση.</p>	<p>Επανασυνδέστε τη λαβή του καθετήρα και προωθήστε τον ελεγκτή στη θέση READY (Ετοιμότητα) πριν επιχειρήσετε την αποσύνδεση</p> <p>Επανασυνδέστε τη λαβή καθετήρα, προσαρμόστε το κράτημα για να αποφευχθεί το πάτημα των χρωματιστών κουμπιών στη λαβή του καθετήρα κατά τη διάρκεια της αποσύνδεσης.</p> <p>Αφαιρέστε τη φλάντζα του αποστειρωμένου φραγμού από την υποδοχή ελεγκτή. Εισαγάγετε τη λαβή μέσω της φλάντζας και συνδέστε την υποδοχή ελεγκτή εντός του φραγμού. Επιχειρήστε να αφαιρέσετε τον καθετήρα πάλι.</p>
<p>Αποτυγχάνει η δημιουργία ενός Chemogram</p>	<p>Πραγματοποιήθηκε λήψη με ζωντανό IVUS.</p>	<p>Δεν δημιουργούνται Chemograms κατά τη διάρκεια των λήψεων με ζωντανό IVUS. Συμβουλευτείτε την Ενότητα 9.1.</p>
	<p>Ανεπαρκής απόσταση απόσυρσης</p>	<p>Επαναλάβετε τη λήψη αυτοματοποιημένης απόσυρσης με αυξημένο μήκος, συμβουλευτείτε την Ενότητα 9.2.2.</p>
	<p>Υπερβολικά χαμηλό οπτικό σήμα καταγράφηκε κατά τη διάρκεια της σάρωσης.</p>	<p>Επιστρέψτε στο READY (Ετοιμότητα), εκφορτώστε και μετά φορτώστε τον καθετήρα πάλι. Προσπαθήστε να κάνετε τη σάρωση και πάλι.</p>

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Σύμπτωμα	Πιθανά αίτια	Μέσα αποκατάστασης
	Τα οπτικά ίνας του καθετήρα έχουν υποστεί ζημιά	Αλλάξτε τον καθετήρα με άλλον, προσπαθήστε πάλι.
	Αστοχία οπτικού συστατικού μέρους του συστήματος.	Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
	Το μοντέλο καθετήρα δεν παράγει chemograms.	Ελέγξτε το μοντέλο καθετήρα και την περιγραφή προϊόντος για να επιβεβαιώσετε ότι δημιουργούνται δεδομένα NIRS, βλ. Ενότητα 4.4.
To Chemogram δημιουργείται απροσδόκητα	Η ανάγνωση του αριθμού μοντέλου του καθετήρα HD-IVUS δεν έγινε σωστά ή απέτυχε η ανάγνωση από το υποσύστημα RFID.	Αντικαταστήστε τον καθετήρα με νέο καθετήρα HD-IVUS και προσπαθήστε πάλι.
To Chemogram καλύπτεται με σκούρες κηλίδες.	Βιολογική πηγή τεχνουργήματος: ανάκλαση υπερβολικού θρόμβου	Αποκλείστε την ανάλυση του chemogram σε αυτήν την περιοχή ή επαναλάβετε την αυτοματοποιημένη λήψη. Βλ. Ενότητα 9.3.
	Μη βιολογική πηγή τεχνουργήματος: ανάκλαση πυκνών διαστημάτων αλληλοκαλυπτόμενων ενδοπροθέσεων ή καλυμμένων ενδοπροθέσεων.	Αποκλείστε την ανάλυση του chemogram σε αυτήν την περιοχή ή επαναλάβετε την αυτοματοποιημένη λήψη. Βλ. Ενότητα 9.3.
	Βιολογική πηγή τεχνουργήματος: υπερβολικό βάθος αίματος	Αποκλείστε την ανάλυση του chemogram σε αυτήν την περιοχή ή επαναλάβετε την αυτοματοποιημένη λήψη. Βλ. Ενότητα 9.3.
	Τα οπτικά ίνας ελεγκτή είναι ρυπαρά.	Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Σύμπτωμα	Πιθανά αίτια	Μέσα αποκατάστασης
	Εσφαλμένη λειτουργία ελεγκτή.	Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
	Τα οπτικά ίνας καθετήρα είναι ρυπαρά.	Αλλάξτε τον καθετήρα με άλλον, προσπαθήστε πάλι.
	Τα οπτικά ίνας του καθετήρα έχουν υποστεί ζημιά.	Αλλάξτε τον καθετήρα με άλλον, προσπαθήστε πάλι.
Ο ελεγκτής δεν θα επιστρέψει τον πυρήνα απεικόνισης στη θέση READY (Ετοιμότητα) ή δεν θα μετακινηθεί περιφερικά	Προσπάθεια προώθησης του πυρήνα απεικόνισης σε παράθυρο μετάδοσης με συστροφή  Ο πυρήνας απεικόνισης καθετήρα είναι εγκλωβισμένος ή έχει υποστεί ζημιά.	Ακολουθήστε την οδηγία στην οθόνη. Ευθειάστε τα σημεία συστροφής και προσπαθήστε πάλι.  Εάν το πρόβλημα επιμένει, αλλάξτε τον καθετήρα με άλλον και προσπαθήστε πάλι.  Αφαιρέστε προσεκτικά τη λαβή του καθετήρα, μετά τον πυρήνα απεικόνισης τραβώντας τον άξονα του καθετήρα. Ακολουθήστε τις οδηγίες στην οθόνη για να αλλάξετε τον καθετήρα με άλλον.
Ο εσωτερικός φορέας του ελεγκτή δεν μετακινείται όταν ο κινητήρας λειτουργεί και τα κουμπιά μεταφοράς είναι πταημένα.	Ο ελεγκτής έχει φθαρμένο μηχανισμό οδήγησης.	Επικοινωνήστε με τον πάροχο υπηρεσιών, βλ. Ενότητα 13.1.
Ο αριθμός παρτίδας καθετήρα δεν καταγράφεται αυτόματα	Ο καθετήρας δεν έχει προγραμματιστεί με πληροφορίες αριθμού παρτίδας	Εισαγάγετε μη αυτόματα τον αριθμό παρτίδας που βρίσκεται στη συσκευασία του καθετήρα.

**Makoto Intravascular Imaging System™  
Οδηγός χρήσης**

Σύμπτωμα	Πιθανά αίτια	Μέσα αποκατάστασης
	Ο αριθμός παρτίδας καθετήρα δεν έχει αναγνωστεί σωστά.	Εισαγάγετε μη αυτόματα τον αριθμό παρτίδας που βρίσκεται στη συσκευασία του καθετήρα.

## **16.8 Ανταλλακτικά εξαρτήματα**

Για πληροφορίες παραγγελίας, καλέστε τον τοπικό σας πάροχο υπηρεσιών ή την Infraredx, Inc. καλώντας τον αριθμό:

+1-800-596-3104.

## **16.9 Διάρκεια ζωής του συστήματος**

Η διάρκεια ζωής της κονσόλας και του ελεγκτή Makoto™ είναι 3 έτη. Η Infraredx συνιστά την εκτέλεση προληπτικής συντήρησης, επισκευών σέρβις και αναβαθμίσεων του συστήματος, εφόσον χρειάζεται.

## **16.10 Παροπλισμός του Makoto™ Imaging System**

Για πληροφορίες σχετικά με τον ασφαλή παροπλισμό του συστήματος, καλέστε τον τοπικό σας πάροχο υπηρεσιών ή την Infraredx, Inc. καλώντας τον αριθμό:

+1-800-596-3104.

## **16.11 Διάθεση προϊόντος**

Η Infraredx έχει αναλάβει τη δέσμευση να προστατεύει το φυσικό περιβάλλον και να διασφαλίζει τη συνεχή ασφαλή και αποτελεσματική χρήση αυτού του προϊόντος μέσω σωστής προληπτικής συντήρησης, επισκευών σέρβις και αναβάθμισης του συστήματος. Ωστόσο, τα προϊόντα της Infraredx έχουν σχεδιαστεί και κατασκευάζονται για να συμμορφώνονται με τις σχετικές οδηγίες για την προστασία του περιβάλλοντος. Εφόσον το προϊόν χρησιμοποιείται και συντηρείται σωστά, δεν παρουσιάζει περιβαλλοντικούς κινδύνους. Ωστόσο, το προϊόν μπορεί να περιέχει υλικά, τα οποία θα μπορούσαν να είναι επιβλαβή στο περιβάλλον, εάν η διάθεσή τους δεν γίνει σωστά. Η χρήση των εν λόγω υλικών είναι απαραίτητη για τις λειτουργίες του προϊόντος και τη συμμόρφωσή του με τις θεσμικές και άλλες απαιτήσεις.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**16.11.1 Τελική διάθεση του προϊόντος**

Η τελική διάθεση πραγματοποιείται όταν ο χρήστης απορρίπτει το προϊόν με τέτοιο τρόπο, ώστε να μη είναι δυνατή πλέον η χρήση του για τους προβλεπόμενους σκοπούς του. Η επιστροφή, σωστή απόρριψη και ανάκτηση του ιατροτεχνολογικού προϊόντος λαμβάνει χώρα σύμφωνα με τις αντίστοιχες απαιτήσεις της εθνικής νομοθεσίας. Με την παραδοχή ότι δεν έχουν ανοιχτεί εξαρτήματα του πλαισίου του συστήματος και το σύστημα χρησιμοποιείται σωστά, δεν υπάρχουν κίνδυνοι για τους ανθρώπους ή το περιβάλλον.



---

Μη απορρίπτετε οποιαδήποτε εξαρτήματα του προϊόντος ως βιομηχανικά ή οικιακά απόβλητα. Το προϊόν περιέχει επικίνδυνα υλικά, τα οποία απαιτούν ειδική απόρριψη. Εσφαλμένη διάθεση οποιωνδήποτε από αυτά τα υλικά μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρή ρύπανση του περιβάλλοντος.

---

## 17 Παραρτήματα

### 17.1 Παράρτημα Α: Εγγύηση και σχετικές πληροφορίες

Οι περισσότερες απαιτήσεις υποστήριξης σέρβις που συμβαίνουν κατά τη διάρκεια του πρώτου έτους κυριότητάς σας του Makoto Intravascular Imaging System™ καλύπτονται από την εγγύησή μας, όπως εξηγείται στις ακόλουθες ενότητες. Για υποστήριξη που δεν καλύπτεται συγκεκριμένα σύμφωνα με τους όρους της εγγύησης της Infraredx, θα σας παρέχουμε υποστήριξη με βάση κάθε κλήση. Επικοινωνήστε με το Τμήμα Εξυπηρέτησης Πελατών της Infraredx στο 1-800-596-3104 για υποστήριξη εξοπλισμού για το Makoto Intravascular Imaging System™ που έχετε ή για πληροφορίες για τα διαθέσιμα προγράμματα υποστήριξης σέρβις.

#### **Εγγύηση**

Η Infraredx εγγυάται ότι όλα τα τυπικά συστατικά μέρη του Makoto Intravascular Imaging System™ θα είναι απαλλαγμένα από ελαττώματα στο υλικό και στην εργασία για μια περίοδο ενός (1) έτους. Η Infraredx θα επισκευάσει ή θα αντικαταστήσει, κατά τη διακριτική της ευχέρεια, όλα τα ελαττωματικά συστατικά μέρη κατά τη διάρκεια αυτής της περιόδου εγγύησης. Μια τέτοια αντικατάσταση μπορεί να περιλαμβάνει ανακατασκευασμένα εξαρτήματα ή συστατικά μέρη. Μετά τη λήξη της αρχικής περιόδου εγγύησης ή οποιασδήποτε αγορασθείσας παράτασης της εγγύησης, μπορεί να αγοραστούν υπηρεσίες επισκευής από την Infraredx στις δημοσιευμένες τιμές της.

Η Infraredx εγγυάται ότι το λογισμικό που ορίζεται για χρήση με το όργανο θα εκτελέσει τις οδηγίες προγραμματισμού του όταν είναι σωστά εγκατεστημένο. Η Infraredx θα παράσχει οποιεσδήποτε διορθώσεις στο λογισμικό ή λύσεις σε προβλήματα με αυτό και όταν καταστούν διαθέσιμες, χωρίς δική σας επιβάρυνση, για μια περίοδο ενός (1) έτους μετά την εγκατάσταση. Η έναρξη της περιόδου εγγύησης θα είναι η ημερομηνία της αρχικής εγκατάστασης για υλικό και λογισμικό που έχει εγκατασταθεί από προσωπικό της Infraredx, εκτός εάν η ημερομηνία εγκατάστασης έχει καθυστερήσει, κατόπιν αιτήματός σας.

Οι παραπάνω εγγυήσεις δεν θα ισχύουν για ελαττώματα που είναι αποτέλεσμα κακής χρήσης, αμέλειας ή ατυχήματος, συμπεριλαμβανομένων, μεταξύ άλλων, της λειτουργίας από ανεκπαίδευτους χειριστές, της λειτουργίας που δεν περιλαμβάνεται στις περιβαλλοντικές προδιαγραφές για το όργανο ή τα παρελκόμενα, της ακατάλληλης ή ανεπαρκούς συντήρησης από τον χρήστη, της εγκατάστασης λογισμικού ή διεπαφής που δεν παρέχεται από την Infraredx, της διενέργειας τροποποιήσεων στο όργανο ή στο λογισμικό που δεν είναι εξουσιοδοτημένο από την Infraredx, της διενέργειας επισκευών από οποιονδήποτε άλλο πλην της Infraredx ή εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου επισκευών της Infraredx.

#### **Αποστολές, επιστροφές και προσαρμογές βάσει εγγύησης**

Μια αξίωση βάσει εγγύησης πρέπει να γίνεται άμεσα και πρέπει να λαμβάνεται από την Infraredx κατά τη διάρκεια της σχετικής περιόδου εγγύησης. Εάν καταστεί απαραίτητο να επιστραφεί ένα προϊόν για επισκευή ή/και προσαρμογή, πρέπει να ληφθεί Εξουσιοδότηση Επιστροφής Εμπορευμάτων (RMA) από το Τμήμα Εξυπηρέτησης Πελατών της Infraredx (1-800-596-3104). Η Infraredx θα παράσχει οδηγίες σχετικά με το πώς και το πού θα πρέπει να αποσταλούν τα προϊόντα. Όποιο προϊόν ή συστατικό μέρος επιστραφεί για εξέταση ή για επισκευή βάσει εγγύησης θα αποσταλεί ασφαλισμένο και προπληρωμένο με τα μέσα μεταφοράς που ορίζονται από την Εξυπηρέτηση Πελατών της Infraredx.

Οι χρεώσεις αποστολής για όλα τα προϊόντα ή τα συστατικά μέρη αντικατασταθούν ή επισκευαστούν βάσει εγγύησης θα πρέπει να αποτελεί αποκλειστική ευθύνη του αγοραστή. Σε όλες τις περιπτώσεις, η Infraredx έχει την αποκλειστική ευθύνη καθορισμού της αιτίας και της φύσης της αστοχίας ενός προϊόντος ή συστατικού μέρους και ό,τι καθορίσει η Infraredx σχετικά με αυτό θα είναι οριστικό.

#### **Απολύμανση του επιστραφέντος εξοπλισμού**

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™

### Οδηγός χρήσης

Για συμμόρφωση με τους νόμους των Ηνωμένων Πολιτειών σχετικά με την ταχυδρομική αποστολή και μεταφορά, ο εξοπλισμός που επιστρέφεται στην Infraredx πρέπει να απολυμαίνεται σωστά με χημικό μικροβιοκτόνο που είναι εγκεκριμένο για χρήση ως νοσοκομειακό απολυμαντικό. Εάν ο εξοπλισμός ληφθεί χωρίς να έχει απολυμανθεί, η Infraredx θα χρεώσει το κόστος καθαρισμού στον πελάτη.

### Περιορισμοί

Η παρούσα εγγύηση δεν καλύπτει τον ενδαγγειακό καθετήρα IVUS+NIRS Dualpro™ ή HD-IVUS Infraredx ClariSpro™ και τα σχετικά συστατικά μέρη ελέγχου ή άλλον εξοπλισμό OEM (Κατασκευαστής πρωτότυπου εξοπλισμού) που δεν περιλαμβάνεται στο Makoto Intravascular Imaging System™. Η παρούσα εγγύηση δεν καλύπτει τη συνήθη βαθμονόμηση, καθαρισμό ή συντήρηση του συστήματος. Οποιοδήποτε προϊόν που επιστρέφεται στην Infraredx χωρίς προηγούμενη εξουσιοδότηση θα επιστρέφεται με έξοδα του αποστολέα. Η Infraredx επιφυλάσσεται του δικαιώματος να αλλάξει ή να διακόψει την παραγωγή του παρόντος προϊόντος, των προδιαγραφών ή της τιμής του χωρίς προηγούμενη ειδοποίηση.

### Αποζημίωση

Ο αγοραστής συμφωνεί να αποζημιώσει και να απαλλάξει την Infraredx από την ευθύνη που προκύπτει από και έναντι όλων ανεξαιρέτως των αγωγών, μηνύσεων, αστικών ευθυνών, αξιώσεων, προστίμων, ζημιών, απωλειών ή εξόδων συμπεριλαμβανομένων των δικηγορικών αμοιβών και δικαστικών εξόδων (οι «Απώλειες») που επιβαρύνουν ή επιβάλλονται σε σχέση με όλες ανεξαιρέτως τις αγωγές, μηνύσεις, αξιώσεις ή απαιτήσεις που εγείρονται από τρίτους συμπεριλαμβανομένων, μεταξύ άλλων, όσων προκύπτουν από την παραβίαση τοπικών, πολιτειακών ή ομοσπονδιακών νόμων σε σχέση με το προϊόν ή τη χρήση του συμπεριλαμβανομένων, μεταξύ άλλων, Απωλειών που σχετίζονται με την ακατάλληλη επιθεώρηση, τη σωματική βλάβη οποιουδήποτε προσώπου ή τη σωματική βλάβη ή την καταστροφή οποιουδήποτε περιουσιακού στοιχείου, την επιλογή ασθενών, την εφαρμογή, τη λειτουργία ή τη χρήση των προϊόντων Infraredx συμπεριλαμβανομένης της πολλαπλής χρήστης ειδών μίας χρήσης, εξαιρουμένων τυχόν απωλειών που προκύπτουν από τη μόνη και αποκλειστική αμέλεια της Infraredx, των εργαζομένων και των νομίμως εξουσιοδοτημένων αντιπροσώπων της. Κανέίς προστηθείς, εργαζόμενος ή εκπρόσωπος της Infraredx δεν έχει την εξουσία να αλλάξει οποιοδήποτε από τα παραπάνω ή να υποχρεώσει την Infraredx στην ανάληψη ή δέσμευση οποιασδήποτε επιπρόσθετης υπαιτιότητας ή ευθύνης σε σχέση με το προϊόν.

### Άδειες χρήσης

Το Makoto Intravascular Imaging System™ αποτελείται από υλικό και λογισμικό που έχει αναπτυχθεί και ανήκει στην Infraredx, Inc., καθώς και λογισμικό που έχει αδειοδοτηθεί στην Infraredx από διάφορους αδειοδότες λογισμικού («Προμηθευτές λογισμικού της Infraredx»). Αυτά τα εγκατεστημένα προϊόντα λογισμικού της Infraredx και προμηθευτές λογισμικού της Infraredx, καθώς και όλα τα συσχετιζόμενα μέσα, τυπωμένο υλικό και διαδικτυακή ή ηλεκτρονική τεκμηρίωση («ΛΟΓΙΣΜΙΚΟ») προστατεύονται από νόμους περί πνευματικών δικαιωμάτων και διεθνείς συνθήκες περί πνευματικών δικαιωμάτων, καθώς και νόμους και συνθήκες περί πνευματικής ιδιοκτησίας. Το λογισμικό παρέχεται σε εσάς δυνάμει μιας μη μεταβιβαζόμενης και μη αποκλειστικής άδειας χρήσης ή υποαδειοδότησης για χρήση από εσάς αποκλειστικά σε σχέση με τη χρήση του Makoto Intravascular Imaging System™, η οποία άδεια χρήσης μπορεί να παρατίθεται πιο αναλυτικά σε χωριστή σύμβαση άδειας χρήσης με το προϊόν. Με την παρούσα δεν μεταβιβάζεται σε εσάς κανείς τίτλος ή κυριότητα του ΛΟΓΙΣΜΙΚΟΥ ή μέρος αυτού. Μπορείτε να χρησιμοποιείτε το ΛΟΓΙΣΜΙΛΟ μόνο στο Makoto Intravascular Imaging System™. Δεν επιτρέπεται να προβείτε σε: (1) αντιγραφή (παρά μόνο για τους σκοπούς της δημιουργίας αντιγράφων ασφαλείας), διανομή, ενοικίαση, μίσθωση ή υποαδειοδότηση του συνόλου ή μέρους του ΛΟΓΙΣΜΙΚΟΥ, (2) τροποποίηση ή κατάρτιση παράγωγων έργων του ΛΟΓΙΣΜΙΚΟΥ, (3) δημόσια έκθεση οπτικού εξαγόμενου από το ΛΟΓΙΣΜΙΚΟ ή (4) μετάδοση του ΛΟΓΙΣΜΙΚΟΥ μέσω δικτύου, τηλεφωνικά ή ηλεκτρονικά με τη χρήση οποιωνδήποτε άλλων μέσων. Συμφωνείτε να διατηρήσετε εμπιστευτικά και να καταβάλετε κάθε προσπάθεια να αποτρέψετε και να προστατέψετε το περιεχόμενου του ΛΟΓΙΣΜΙΚΟΥ από μη εξουσιοδοτημένη γνωστοποίηση ή χρήση. Δεν επιτρέπεται να προβείτε σε αντίστροφη μηχανική, αποσυμπίληση ή αποσυναρμολόγηση του ΛΟΓΙΣΜΙΚΟΥ, παρά μόνο στο βαθμό που η εν λόγω δραστηριότητα επιτρέπεται ρητά από το ισχύον δίκαιο.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## **Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης**

Η Infraredx ΕΓΓΥΑΤΑΙ ΟΤΙ ΕΧΕΙ ΕΠΙΔΕΙΧΘΕΙ ΕΥΛΟΓΗ ΕΠΙΜΕΛΕΙΑ ΣΤΟΝ ΣΧΕΔΙΑΣΜΟ ΚΑΙ ΣΤΗΝ ΚΑΤΑΣΚΕΥΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ ΠΟΥ ΠΩΛΕΙΤΑΙ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ. ΤΟ ΛΟΓΙΣΜΙΚΟ ΠΑΡΕΧΕΤΑΙ «ΩΣ ΕΧΕΙ» ΚΑΙ Η Infraredx ΔΕΝ ΕΓΓΥΑΤΑΙ ΟΤΙ Η ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ ΤΟΥ ΘΑ ΕΙΝΑΙ ΑΔΙΑΛΛΕΙΠΤΗ ΚΑΙ ΑΠΑΛΛΑΓΜΕΝΗ ΑΠΟ ΣΦΑΛΜΑΤΑ Ή ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΑ. Ο ΣΥΝΟΛΙΚΟΣ ΚΙΝΔΥΝΟΣ ΩΣ ΠΡΟΣ ΤΗΝ ΙΚΑΝΟΠΟΙΗΤΙΚΗ ΠΟΙΟΤΗΤΑ, ΑΠΟΔΟΣΗ, ΑΚΡΙΒΕΙΑ ΚΑΙ ΠΡΟΣΠΑΘΕΙΑ (ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΗΣ ΤΗΣ ΕΛΛΕΙΨΗΣ ΑΜΕΛΕΙΑΣ) ΕΝΑΠΟΚΕΙΤΑΙ ΣΕ ΕΣΑΣ. ΕΠΙΣΗΣ, ΔΕΝ ΠΑΡΕΧΕΤΑΙ ΚΑΜΙΑ ΕΓΓΥΗΣΗ ΟΤΙ ΔΕΝ ΘΑ ΥΠΑΡΧΟΥΝ ΠΑΡΕΜΒΟΛΕΣ ΣΤΗΝ ΑΠΟ ΜΕΡΟΥΣ ΣΑΣ ΧΡΗΣΗ Ή ΝΟΜΗ ΤΟΥ ΛΟΓΙΣΜΙΚΟΥ Ή ΠΑΡΑΒΙΑΣΗ. **Η ΠΑΡΟΥΣΑ ΕΓΓΥΗΣΗ ΚΑΙ ΤΑ ΜΕΣΑ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ ΠΟΥ ΠΑΡΑΤΙΘΕΝΤΑΙ ΠΑΡΑΠΑΝΩ ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΤΟΥΝ ΚΑΙ ΑΠΟΚΛΕΙΟΥΝ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΥΠΟΛΟΙΠΕΣ ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ ΠΟΥ ΠΑΡΑΤΙΘΕΝΤΑΙ ΡΗΤΑ ΣΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ, ΕΙΤΕ ΕΙΝΑΙ ΡΗΤΕΣ ΕΙΤΕ ΣΙΩΠΗΡΕΣ ΟΠΩΣ ΠΡΟΒΛΕΠΕΤΑΙ ΑΠΟ ΤΟΝ ΝΟΜΟ Ή ΆΛΛΩΣ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ, ΜΕΤΑΞΥ ΆΛΛΩΝ, ΟΠΟΙΩΝΔΗΠΟΤΕ ΣΙΩΠΗΡΩΝ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ Ή ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑΣ ΓΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ.**

Ο ΧΕΙΡΙΣΜΟΣ, Η ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ, Ο ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ ΚΑΙ Η ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ, ΚΑΘΩΣ ΚΑΙ ΆΛΛΟΙ ΠΑΡΑΓΟΝΤΕΣ ΠΟΥ ΣΧΕΤΙΖΟΝΤΑΙ ΜΕ ΤΟΝ ΑΣΘΕΝΗ, ΤΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ, ΤΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑ, ΤΙΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ ΕΠΕΜΒΑΣΕΙΣ ΚΑΙ ΆΛΛΑ ΖΗΤΗΜΑΤΑ ΠΕΡΑΝ ΤΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ ΤΗΣ INFRAREDX ΠΟΥ ΕΠΗΡΕΑΖΟΥΝ ΑΜΕΣΑ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ ΚΑΙ ΤΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ ΠΟΥ ΛΑΜΒΑΝΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ. Η INFRAREDX ΔΕΝ ΘΑ ΦΕΡΕΙ ΕΥΘΥΝΗ ΓΙΑ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΘΕΤΙΚΗ Ή ΑΠΟΘΕΤΙΚΗ ΑΠΩΛΕΙΑ, ΖΗΜΙΑ Ή ΔΑΠΑΝΗ ΠΟΥ ΠΡΟΚΥΠΤΕΙ ΑΜΕΣΑ Ή ΕΜΜΕΣΑ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ (ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ, ΜΕΤΑΞΥ ΆΛΛΩΝ, ΤΗΣ ΑΠΩΛΕΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ, ΤΗΣ ΑΠΩΛΕΙΑΣ ΠΕΛΑΤΕΙΑΣ, ΕΣΟΔΩΝ, ΚΕΡΔΩΝ, ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ Ή ΚΑΛΗΣ ΦΗΜΗΣ) ΑΚΟΜΑ ΚΑΙ ΕΑΝ Η INFRAREDX ΕΝΗΜΕΡΩΘΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΙΘΑΝΟΤΗΤΑ ΤΩΝ ΕΝ ΛΟΓΩ ΖΗΜΙΩΝ. Η INFRAREDX ΔΕΝ ΑΝΑΛΑΜΒΑΝΕΙ ΟΥΤΕ ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΕΙ ΟΠΟΙΟΔΗΠΟΤΕ ΆΛΛΟ ΠΡΟΣΩΠΟ ΝΑ ΑΝΑΛΑΒΕΙ ΓΙΑ ΑΥΤΗ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΆΛΛΗ Ή ΕΠΙΠΡΟΣΘΕΤΗ ΥΠΑΙΤΙΟΤΗΤΑ Ή ΕΥΘΥΝΗ ΣΕ ΣΧΕΣΗ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ. **Η INFRAREDX ΔΕΝ ΑΝΑΛΑΜΒΑΝΕΙ ΚΑΜΙΑ ΕΥΘΥΝΗ ΑΝΑΦΟΡΙΚΑ ΜΕ ΤΑ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΠΟΥ ΘΑ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΟΥΝ, ΥΠΟΒΛΗΘΟΥΝ ΣΕ ΕΠΑΝΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑ Ή ΕΠΑΝΑΠΟΣΤΕΙΡΩΘΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΒΑΙΝΕ ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΕΓΓΥΗΣΗ, ΡΗΤΗ Ή ΣΙΩΠΗΡΗ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ, ΜΕΤΑΞΥ ΆΛΛΩΝ, ΤΗΣ ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ Ή ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑΣ ΓΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ ΑΝΑΦΟΡΙΚΑ ΜΕ ΤΑ ΕΝ ΛΟΓΩ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ.**

### **Περιορισμοί εξαγωγής**

Εκτός εάν έχει συμφωνηθεί διαφορετικά από την Infraredx, εάν εξάγετε το Makoto Intravascular Imaging System™, θα αναλάβετε κάθε ευθύνη για την έκδοση τυχόν απαιτούμενης έγκρισης και θα συμμορφώνεστε με όλους τους ισχύοντες νόμους, κανόνες και κανονισμούς όλων των κρατικών αρχών συμπεριλαμβανομένων, μεταξύ άλλων, του διοικητικού νόμου περί εξαγωγών. Δεν επιτρέπεται η εξαγωγή ή εκ νέου εξαγωγή τεχνικών δεδομένων που παρέχονται από την Infraredx ή το άμεσο προϊόν από τα εν λόγω δεδομένα κατά παράβαση των ισχυόντων κανονισμών του διοικητικού νόμου περί εξαγωγών. Βεβαιώνετε ότι το λογισμικό έχει προέλευση τις Ηνωμένες Πολιτείες. Συμφωνείτε να συμμορφώνεστε με όλους τους ισχύοντες διεθνείς και εθνικούς νόμους που ισχύουν για το λογισμικό, συμπεριλαμβανομένων, μεταξύ άλλων, των κανονισμών του διοικητικού νόμου περί εξαγωγών, καθώς των περιορισμών για τον τελικό χρήστη, την τελική χρήση και τη χώρα προορισμού που εκδίδονται από τις Ηνωμένες Πολιτείες και άλλες κυβερνήσεις.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

### 17.2 Παράρτημα Β: Περίληψη των *ex vivo* και κλινικών μελετών

Το σύστημα απεικόνισης εγγύς υπέρυθρου (NIR) της Infraredx αναπτύχθηκε για τον προσδιορισμό των αθηρωματικών πλακών ενδιαφέροντος με λιπώδη πυρήνα (LCP) σε στεφανιαίες αρτηρίες. Ο αλγόριθμος ανίχνευσης LCP για αυτό το σύστημα αναπτύχθηκε από τα δεδομένα που συλλέχθηκαν σε νεκροψία/νεκτροτομή καρδιών σε *ex vivo* μελέτη (CDEV3). Παράλληλα, οι μετρήσεις NIR των στεφανιαίων αρτηριών συλλέχθηκαν *in vivo* σε εγκριτική κλινική μελέτη (SPECTACL). Η *ex vivo* μελέτη αξιολόγησε προοπτικά την ακρίβεια των ενδείξεων NIR σε σύγκριση με την ιστολογία, ενώ η κλινική μελέτη προοπτικά αξιολόγησε την ισοδυναμία των *in vivo* και *ex vivo* μετρήσεων. Αργότερα διεξάχθηκε μια προοπτική *in vivo* μελέτη κλινικών εκβάσεων (LRP Study) για την προοπτική αξιολόγηση της δυνατότητας των ενδείξεων NIR να προσδιορίσουν ασθενείς και τμήματα αγγείων που διατρέχουν κίνδυνο μείζονων ανεπιθύμητων καρδιακών συμβάντων (MACE).

#### 17.2.1 Ex Vivo μελέτη (CDEV3)

##### Στόχος μελέτης

Στόχος της *ex vivo* μελέτης ήταν η βαθμονόμηση και προοπτική επικύρωση του συστήματος NIR απεικόνισης της Infraredx για την ανίχνευση των LCP. Η βαθμονόμηση και επικύρωση του συστήματος επιτεύχθηκε με τη χρήση στεφανιαίων αρτηριών από νεκροψία/νεκτροτομή ανθρώπινων καρδιών στις οποίες τα προκαθορισμένα ιστολογικά κριτήρια επείχαν θέση μεθόδου με συγκριτικό παράγοντα.

##### Σχεδιασμός μελέτης

Η βαθμονόμηση και επικύρωση του συστήματος Infraredx πραγματοποιήθηκε με τη λήψη συνεγγεγραμμένων φασματοσκοπικών και ιστολογικών δεδομένων από 84 ανθρώπινες καρδιές, 33 από τις οποίες χρησιμοποιήθηκαν στην ανάπτυξη της βαθμονόμησης και 51 στην τελική επικύρωση. Το σύνολο δεδομένων βαθμονόμησης χρησιμοποιήθηκε για τη δόμηση ενός πολυμεταβλητού μοντέλου διάκρισης για την ανίχνευση της παρουσίας της LCP από μετρήσεις σάρωσης NIR. Αυτό το μοντέλο, στη συνέχεια, επικυρώθηκε προοπτικά με τον έλεγχο της απόδοσής του ανίχνευσης της LCP στο σύνολο δεδομένων επικύρωσης.

Κάθε τμήμα αρτηρίας στη βαθμονόμηση και επικύρωση προσαρτήστηκε σε ένα ακίνητο εξάρτημα σχεδιασμένο για να επιτρέπει την αιμάτωση και την πιστή εγγραφή της θέσης της NIR μέτρησης με επακόλουθες ιστολογικές τομές. Όλες οι σαρώσεις που πραγματοποιήθηκαν με αυτοματοποιημένη απόσυρση και συσκευή περιστροφής που απέσυρε το οπτικό άκρο κατά μήκος της αρτηρίας σε 0,5 mm/s με ταχύτητα περιστροφής 240 rpm. Συλλέχθηκαν μεμονωμένα φάσματα σε ρυθμό περίπου 40 Hz. Με μέσο όρο μήκους τμήματος σχεδόν 50 mm, αυτή η διαμόρφωση είχε ως αποτέλεσμα έναν μέσο όρο περίπου 4000 σημείων ιστού που ερωτήθηκαν ανά τμήμα. Η LCP ορίστηκε ως ινοαθήρωμα με λιπώδη πυρήνα μεγαλύτερο από 60 μοίρες σε μη-εφαπτόμενο περιμετρικό βαθμό, μεγαλύτερο από 200 micron σε πάχος κατά μέσο όρο και καλύπτεται από μία ινώδη κάψα που έχει μέσο πάχος 0 έως 450 micron. Μία ιστολογική τομή αναλύθηκε για κάθε διατομή (μπλοκ) 2 mm της αρτηρίας. Οι ιστολογικές

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

δυνατότητες των αρτηριών ταξινομήθηκαν από παθολόγο σύμφωνα με το σχήμα «τροποποιημένη ταξινόμηση κατά AHA» (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).

**Πίνακας 1. Δημογραφικά στοιχεία, ιατρικό ιστορικό και αιτία θανάτου δωρητή**

Χαρακτηριστικά	(n=51)
Δημογραφικό προφίλ	
Άνδρας, n (%)	36 (71)
Μέση +/- SD ηλικίας, έτη	65,9 ± 15
Ιατρικό ιστορικό, n (%)	
Υπέρταση	31 (61)
Χρόνιος καπνιστής	21 (41)
Σακχαρώδης διαβήτης	17 (33)
Προηγούμενη εικόνα ΧΚΑ	16 (31)
Προηγούμενο ΕΜ	11 (22)
Προηγούμενη CABG	4 (8)
Αιτία θανάτου, n (%)	
Σχετιζόμενη με το καρδιαγγειακό	40 (78)
Μη σχετιζόμενη με το καρδιαγγειακό	8 (16)
Άγνωστη	3 (6)

**Τελικά σημεία μελέτης**

Η διαγνωστική ακρίβεια του συστήματος Infraredx αξιολογήθηκε σε τρία τελικά σημεία της μελέτης με τη χρήση της περιοχής κάτω από την καμπύλη (AUC) της καμπύλης λειτουργικών χαρακτηριστικών δέκτη (ROC) για δύο κλινικές χρήσεις: εντοπισμένη ανίχνευση της LCP και καθορισμός του συνολικού φορτίου του λιπώδους πυρήνα του τμήματος μιας σαρωμένης αρτηρίας.

**Πρωτεύον τελικό σημείο: Ακρίβεια εικόνας στην ανίχνευση μιας LCP ανεξαρτήτως του πάχους της κάψας**

Η ακρίβεια της εντοπισμένης ανίχνευσης αξιολογήθηκε για επαρκή μπλοκ 2 mm σαρωμένης αρτηρίας με τη χρήση της ανάλυσης ROC των τιμών ένταξης του block Chemogram έναντι των ιστολογικών συγκρίσεων κατά ζεύγη για μπλοκ που έχουν διάμετρο αυλού μικρότερη από ή ίση με 3,0 mm. Η ένταση του block Chemogram είναι η ένταση των εικονοστοιχείων του Chemogram στο 90° εκατοστημόριο σε μπλοκ 2 mm της σαρωμένης αρτηρίας, γεγονός που οπτικά αντιστοιχεί στο 10% των πιο κίτρινων εικονοστοιχείων στο μπλοκ. Η ιστολογική σύγκριση ήταν η παρουσία ή η απουσία της LCP σε κάθε μπλοκ 2 mm. Υπολογίστηκε η ποσοστιαία θετική και αρνητική συμφωνία των κατώτατων τιμών του block Chemogram, καθώς το κατώτατο όριο κυμαινόταν σε όλα τα πιθανά κατώτατα όρια εφαρμόζοντας τη μέθοδο sweep-out για τη καμπύλη

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

ROC, και υπολογίστηκε η περιοχή κάτω από την καμπύλη ROC (AUC). Για το πρωτεύον τελικό σημείο, δεν επιβλήθηκε κανένας περιορισμός στο πάχος της κάψας της πλάκας στον ορισμό της LCP.

**Δευτερεύον τελικό σημείο 1: Ακρίβεια εικόνας στην ανίχνευση μιας LCP με πάχος κάψας < 0,45 mm**

Αυτό το δευτερεύον τελικό σημείο χρησιμοποίησε τις ίδιες μεθόδους υπόθεσης και ανάλυσης ως το πρωτεύον τελικό σημείο, αλλά περιόρισε τον ορισμό της LCP σε αυτές με πάχος κάψας μικρότερο από 0,45 mm, κατά μέσο όρο. Οι LCP με πάχος κάψας μεγαλύτερο από ή ίσο με 0,45 mm αναλύθηκαν στο πλαίσιο της αρνητικής ομάδας.

**Δευτερεύον τελικό σημείο 2: Ακρίβεια του δείκτη φορτίου του λιπώδους πυρήνα**

Αυτό το δευτερεύον τελικό σημείο της μελέτης επικύρωσης CDEV3 υποστήριξε μια δευτερεύουσα χρήση του συστήματος: συνολική αξιολόγηση του φορτίου του λιπώδους πυρήνα σε τμήμα σαρωμένης αρτηρίας με τη χρήση του δείκτη φορτίου λιπώδους πυρήνα (LCBI). Η ακρίβεια αυτού του εργαλείου μέτρησης αξιολογήθηκε για όλα τα επαρκή τμήματα σαρωμένης αρτηρίας με τη χρήση της ανάλυσης ROC των τιμών LCBI έναντι των ιστολογικών συγκρίσεων κατά ζεύγη. Όλοι οι διάμετροι αυλού συμπεριλήφθηκαν στην ανάλυση. Ο LCBI είναι το κλάσμα των εικονοστοιχείων του Chemogram ενός σαρωμένου τμήματος με ένταση μεγαλύτερη από 0,6, το οποίο οπτικά αντιστοιχεί σε μετάβαση από κόκκινο σε σκούρο πορτοκαλί στο Chemogram. Η ιστολογική σύγκριση ήταν η παρουσία ή απουσία ινοαθηρώματος οποιουδήποτε μεγέθους σε σαρωμένο τμήμα. Υπολογίστηκε η ποσοστιαία θετική και αρνητική συμφωνία των κατώτατων τιμών LCBI, καθώς το κατώτατο όριο κυμαινόταν σε όλα τα πιθανά κατώτατα όρια εφαρμόζοντας τη μέθοδο sweep-out για τη καμπύλη ROC, και υπολογίστηκε η περιοχή κάτω από την καμπύλη ROC (AUC).

### Αποτελέσματα της μελέτης

Η συνολική AUC του συστήματος για την ανίχνευση της LCP ανεξαρτήτως του πάχους της κάψας διαπιστώθηκε ότι είναι 0,80 (95% διάστημα εμπιστοσύνης 0,76 – 0,85) σε αρτηρίες με διαμέτρους αυλού μικρότερες από ή ίσες με 3,0 mm. Κατά την ανίχνευση μιας LCP με κάψες πάχους μικρότερου από 0,45 mm, η AUC ήταν επίσης 0,80 (95% διάστημα εμπιστοσύνης 0,76 – 0,84). Η AUC για την ανίχνευση της παρουσίας οποιουδήποτε ινοαθηρώματος κατά μήκος τμήματος αρτηρίας με τη χρήση του LCBI ήταν 0,86 (97,5% διάστημα εμπιστοσύνης 0,80 – 0,91) για όλες τις διαμέτρους αρτηρίας. Ο Πίνακας 2 συνοψίζει τα αποτελέσματα διαγνωστικής ακρίβειας για τα 3 τελικά σημεία της μελέτης. Η Εικόνα 17-1 δείχνει τις αντίστοιχες τιμές ποσοστιαίας συμφωνίας ως συναρτήσεις του κατώτατου ορίου έντασης του Block Chemogram (πρωτεύον τελικό σημείο και δευτερεύον τελικό σημείο 1) ή του κατώτατου ορίου LCBI (δευτερεύον τελικό σημείο 2).

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**Πίνακας 2. Αποτελέσματα ακριβείας για τα τρία τελικά σημεία της *ex vivo* μελέτης**

Τελικό σημείο μελέτης	AUC
Πρωτεύον τελικό σημείο: Ακρίβεια εικόνας στην ανίχνευση μιας LCP ανεξαρτήτως του πάχους της κάψας <sup>1</sup>	0,80 (95% CI: 0,76-0,85)
Δευτερεύον τελικό σημείο 1: Ακρίβεια εικόνας στην ανίχνευση μιας LCP με πάχος κάψας < 0,45 mm <sup>1</sup>	0,80 (95% CI: 0,76-0,84)
Δευτερεύον τελικό σημείο 2: Ακρίβεια του δείκτη φορτίου του λιπώδους πυρήνα <sup>2</sup>	0,86 (97,5% CI: 0,80-0,91)

<sup>1</sup> 51 καρδιές, 122 τμήματα, 1909 2mm μπλοκ, μέσος όρος διαμέτρου αυλού <= 3 mm

<sup>2</sup> 51 καρδιές, 120 τμήματα

### **17.2.2 Εγκριτική κλινική μελέτη (SPECTACL)**

#### Στόχος μελέτης

Ο συνολικός στόχος της μελέτης SPECTACL ήταν η αξιολόγηση της ομοιότητας των μετρήσεων που λήφθηκαν υπό κλινικές συνθήκες με αυτές που λήφθηκαν από παρασκευάσματα νεκροφύσιας/νεκροτομής. Ιστοπαθολογικές συγκρίσεις δεν ήταν διαθέσιμες για τους κλινικούς ασθενείς, αποκλείοντας έτσι την άμεση αξιολόγηση της ακρίβειας των *in vivo* NIR αρτηριακών εικόνων. Συνεπώς, η μελέτη χρησιμοποίησε τα υποκείμενα φασματικά δεδομένα των εικόνων για να επιδείξει ότι οι πληροφορίες που αποκτήθηκαν *in vivo* ήταν παρόμοιες με τις πληροφορίες που χρησιμοποιήθηκαν στην *ex vivo* μελέτη.

#### Σχεδιασμός μελέτης

Η SPECTACL ήταν μια προοπτική πολυκεντρική κλινική δοκιμή σε ασθενείς που υποβλήθηκαν σε προγραμματισμένη ή μη επείγουσα διαδερμική αγγειοπλαστική στεφανιαίων αρτηριών μιας *de novo* αλλοίωσης των εγγενών στεφανιαίων αρτηριών. Εντάχθηκαν ασθενείς με σταθερή ή προοδευτική στηθάγχη, καθώς και ασθενείς με σταθεροποιημένο οξύ στεφανιαίο σύνδρομο.. Η κλινική μελέτη SPECTACL σχεδιάστηκε για να δείξει ότι οι φασματικές δυνατότητες των δεδομένων που λήφθηκαν σε ασθενείς ήταν σημαντικά παρόμοιες με τις φασματικές δυνατότητες των δεδομένων που συλλέχθηκαν στην *ex vivo* μελέτη.

#### Περίοδος μελέτης, κλινικά κέντρα και ένταξη

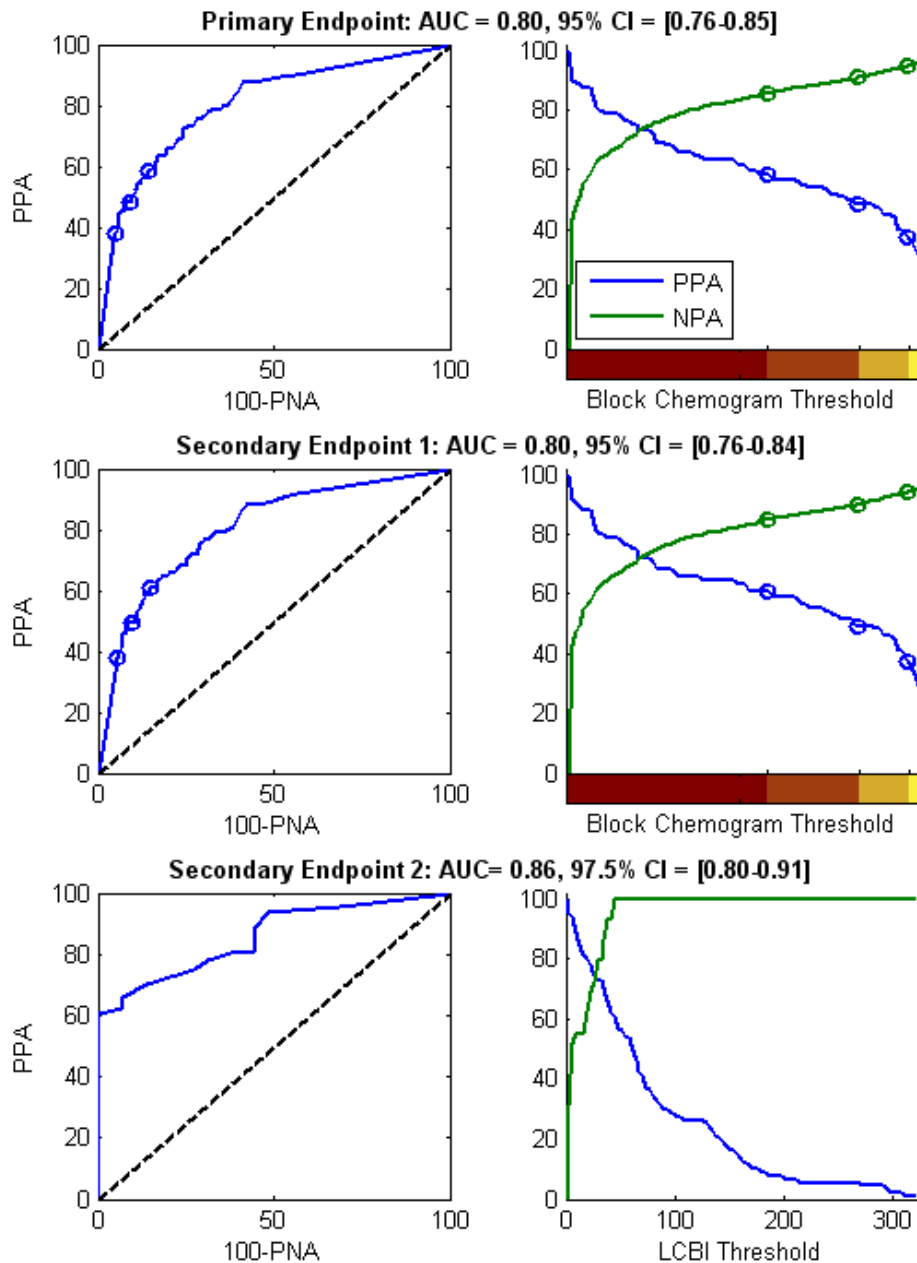
Η εγκριτική μελέτη SPECTACL διεξάχθηκε σε περίοδο 21 μηνών σε 6 κλινικά κέντρα στις Ηνωμένες Πολιτείες και στον Καναδά. Συνολικά 106 ασθενείς εντάχθηκαν στη μελέτη κατά τη διάρκεια αυτής της περιόδου. Οι εικόνες NIR δεν λήφθηκαν σε 17 από αυτούς τους ασθενείς, με αποτέλεσμα σε δεδομένα από 89 ασθενείς για ανάλυση. Οι λόγοι για μη λήψη των NIR εικόνων συμπεριλάμβαναν τη μη δυνατότητα παρακολούθησης του αγγείου (7), την αστοχία του τεχνολογικού προϊόντος (7), το διαδικαστικό σφάλμα (2) και ακατάλληλη προετοιμασία του παρελκόμενου (1).

**infraredX™**

A  NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™

## Οδηγός χρήσης



Εικόνα 17-1: Καμπύλες ROC (αριστερή στήλη) και καμπύλες ποσοστιαίας θετικής και αρνητικής συμφωνίας έναντι του κατώτατου ορίου ελέγχου (δεξιά στήλη) για τα 3 τελικά σημεία της μελέτης. Α: Πρωτεύον τελικό σημείο - Χωρίς κατώτατο όριο πάχους της κάψας. Ακρίβεια του Chemogram έναντι της ιστολογίας σε μπλοκ των 2 mm (51 καρδιές, 122 τμήματα και 1909 μπλοκ των 2 mm). Τα τρίχρωμα κατώτατα όρια στο Block Chemogram (οριοθετούμενα με κόκκινο, σκούρο πορτοκαλί, ανοιχτό πορτοκαλί και κίτρινο) έχουν ως αποτέλεσμα τα ποσοστά θετικής και αρνητικής συμφωνίας που υποδηλώνονται από τους κύκλους. Β: Δευτερεύον τελικό σημείο 1 - Κατώτατο όριο πάχους κάψας 450 micron. Γ: Δευτερεύον τελικό σημείο 2 - Ακρίβεια του δείκτη φορτίου λιπώδους πυρήνα (LCBI) έναντι της ιστολογίας (51 καρδιές, 120 τμήματα). PPA: ποσοστιαία θετική συμφωνία. PNA: ποσοστιαία αρνητική συμφωνία.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

Στους 89 ασθενείς, τα δεδομένα για 30 από τους ασθενείς δεν ήταν τυφλοποιημένα κατά τη διάρκεια της πορείας της κλινικής μελέτης για την ανάπτυξη αλγόριθμου. Ως αποτέλεσμα, οι NIR εικόνες από 59 ασθενείς παρέμειναν για μια προοπτική αξιολόγηση της ομοιότητας των *in vivo* και *ex vivo* NIR μετρήσεων.

**Πίνακας 3: *Ex vivo* δημογραφικά στοιχεία και κλινικά χαρακτηριστικά**

<b>Δημογραφικά στοιχεία</b>	<b>n=18 καρδιές (%)</b>
Ηλικία (ετών)	
Μέση +/- SD ηλικίας	65 ± 14
Φύλο	
Άνδρας	13 (72)
Φυλή	
Καυκάσιοι	17 (94)
Αφροαμερικανοί	0
Ασιάτες	1 (6)
Εκ Νήσων Ειρηνικού	0
Ινδιάνοι Αμερικής	0
Άλλη	0
<b>Κλινικό ιστορικό</b>	
Οικογενειακό ιστορικό	
στεφανιαίας	
νόσου	9 (50)
Υπέρταση	14 (78)
Σακχαρώδης διαβήτης	6 (33)
Χρήση καπνικών προϊόντων	9 (50)
Προηγούμενο έμφραγμα	
μυοκαρδίου	1 (6)
Αγγειακό εγκεφαλικό	
επεισόδιο/Παροδικό ισχαιμικό	
επεισόδιο	9 (50)
Συμφορητική καρδιακή	
ανεπάρκεια	3 (17)
<b>Αιτία θανάτου</b>	
Σχετιζόμενη με το	
καρδιαγγειακό	11 (61)
Μη σχετιζόμενη με το	
καρδιαγγειακό	3 (17)
Άγνωστη	4 (22)

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**Πίνακας 4:** *In vivo δημογραφικά στοιχεία, κλινικό ιστορικό και κλινική εικόνα ασθενών*

<b>Δημογραφικά στοιχεία</b>	<b>n = 106 (%) <sup>1</sup></b>	<b>n = 48 (%) <sup>2</sup></b>
Ηλικία (ετών)		
Μέση +/- SD	61,7 ± 10,0	61,4 ± 9,2
Φύλο		
Άνδρας	86 (81)	38 (79)
Φυλή		
Καυκάσιοι	95 (90)	40 (83)
Αφροαμερικανοί	5 (5)	2 (4)
Ασιάτες	1 (1)	1 (2)
Εκ Νήσων Ειρηνικού	0 (0)	0 (0)
Ινδιάνοι Αμερικής	0 (0)	0 (0)
Άλλη	4 (4)	4 (8)
Άγνωστη/Δεν αναφέρθηκε	1 (1)	1 (2)

<sup>1</sup> Συνολικός αριθμός των ενταγμένων ασθενών

<sup>2</sup> Αριθμός ασθενών στο προοπτικό σύνολο επικύρωσης με φασματικά επαρκείς ανασύρσεις (βλ. **Αποτελέσματα της μελέτης**)

<b>Κλινικό ιστορικό</b>	<b>n = 106 (%)</b>	<b>n = 48 (%)</b>
Υπερλιπιδαιμία	70 (66)	36 (75)
Υπέρταση	74 (70)	36 (75)
Σακχαρώδης διαβήτης	23 (22)	11 (23)
Προηγούμενο έμφραγμα μυοκαρδίου	16 (15)	5 (10)
Προηγούμενη διαδερμική παρέμβαση	28 (26)	13 (27)
Αορτοστεφανιάια παράκαμψη	3 (3)	0 (0)
Αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο/Παροδικό ισχαιμικό επεισόδιο	0 (0)	0 (0)
Περιφερική αγγειακή νόσος	4 (4)	2 (4)
Οικογενειακό ιστορικό στεφανιαίας νόσου	46 (43)	19 (40)
Πόνος στο στήθος τις τελευταίες 7 ημέρες	67 (63)	33 (69)
Σταθερή στηθάγχη	54 (51)	27 (56)
Συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια	6 (6)	0 (0)

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

# Makoto Intravascular Imaging System™

## Οδηγός χρήσης

Κλινική εικόνα	n = 106	n = 48
Μετά από έμφραγμα μυοκαρδίου	15 (14)	8 (17)
Ασταθής στηθάγχη	10 (9)	7 (15)
Σταθερή στηθάγχη	40 (38)	16 (33)
Θετική λειτουργική μελέτη	25 (24)	14 (29)
Ατυπικός πόνος στο στήθος	9 (8)	0 (0)
Συμφορητική καρδιακή	1 (1)	0 (0)
Άλλη	6 (6)	3 (6)

### Ασφάλεια

Αν και η μελέτη SPECTACL δεν είχε την ισχύ να αξιολογήσει την ασφάλεια του οργάνου Infraredx, η παρακολούθηση ανεπιθύμητων συμβάντων εξασφάλιζε ότι το προφίλ ασφαλείας ήταν παρόμοιο με αυτό που παρατηρήθηκε με παρόμοιους καθετήρες. Εφόσον ο καθετήρας Infraredx είναι παρόμοιος με τον καθετήρα IVUS στα φυσικά χαρακτηριστικά και χρήση, αναμένεται ότι τα ποσοστά και οι τύποι ανεπιθύμητων συμβάντων που συσχετίζονται με το τεχνολογικό προϊόν Infraredx στη μελέτη SPECTACL θα ήταν παρόμοια με την καλά τεκμηριωμένη εμπειρία με καθετήρα IVUS σε παρόμοια ομάδα ασθενών που υποβλήθηκαν σε PCI.

### Τελικό σημείο μελέτης

Το πρωτεύον τελικό σημείο της SPECTACL κρίθηκε προοπτικά με την αξιολόγηση του κλάσματος των ασθενών με απόσυρση παρόμοια με τα δεδομένα νεκροφίας/νεκροτομίας στο σύνολο εκπαίδευσης για τον αλγόριθμο της LCP. Οι ατομικές αποσύρσεις ασθενών θεωρήθηκαν παρόμοιες με τις μετρήσεις ex vivo, εάν ήταν μεγαλύτερες από το 80% των φασμάτων επαρκούς ποιότητας στα κατώτατα όρια που πληρούσαν την απόσυρση σε δείκτες μέτρησης της ομοιότητας, όπως περιγράφεται παρακάτω.

### Φασματική επάρκεια

Οι φασματικά επαρκείς αποσύρσεις θεωρήθηκαν κακής ποιότητας ως αποτέλεσμα των αποφράξεων ή των σφαλμάτων λήψης δεδομένων και αποκλείστηκαν από ανάλυση ομοιότητας. Η φασματική επάρκεια των ατομικών φασμάτων καθορίστηκε με βάση αρκετούς δείκτες μέτρησης έκτροπων παραγόντων (outlier). Αυτοί οι δείκτες μέτρησης σχεδιάστηκαν για τον προσδιορισμό αποφράξεων στη διαδρομή της οπτικής δέσμης που θα μπορούσε να παραμορφώσει τη φασματική μέτρηση. Οι έκτροποι παράγοντες απόφραξης περιλάμβαναν:

- Φάσματα που συλλέχθηκαν με το οδηγό σύρμα αποφράζοντας το αρτηριακό τοίχωμα.
- Φάσματα που συλλέχθηκαν με το οπτικό άκρο εντός του οδηγού καθετήρα.
- Φάσματα που επισημάνθηκαν με τον δείκτη μέτρησης της ταλάντωσης (π.χ. κακές οπτικές συνδέσεις, μικροσκοπικές φυσαλίδες στον

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

φυσιολογικό ορό πλήρωσης των καθετήρων που έχουν υποβληθεί σε πλήρωση).

- Φάσματα που επισημάνθηκαν από τον δείκτη μέτρησης της ορατότητας του τοιχώματος (το αρτηριακό τοίχωμα δεν είναι ορατό λόγω υπερβολικά μεγάλης ποσότητας παρεμβαλλόμενου αίματος).

Για τον σκοπό της αξιολόγησης της ποιότητας δεδομένων, μια απόσυρση χωρίστηκε σε επιμέρους συνεχή μπλοκ των 2 mm και έκαστο αξιολογήθηκε για φασματική επάρκεια. Ένα μπλοκ κρίθηκε ως φασματικά επαρκές, εάν ποσοστό μεγαλύτερο του 75% των φασμάτων εντός του μπλοκ ήταν επαρκή. Μια απόσυρση, με τη σειρά της, καθορίστηκε φασματικά επαρκής, εάν ποσοστό μεγαλύτερο του 75% των μπλοκ εντός της απόσυρσης ήταν επαρκή.

### Φασματική ομοιότητα

Δύο πολυμεταβλητοί δείκτες μέτρησης χρησιμοποιήθηκαν για την αξιολόγηση της ομοιότητας μεταξύ ενός φάσματος και αυτών στο σύνολο βαθμονόμησης του μοντέλου: η απόσταση Mahalanobis (MD) και το φασματικό λόγο F (SFR). Το προηγούμενο είναι ένα εργαλείο μέτρησης της σταθμισμένης για τη συνδιακύμανση απόσταση μεταξύ ενός σημείου και του κεντροειδούς του συνόλου των σημείων σε πολυδιάστατο χώρο. Για ένα φάσμα πρόβλεψης x και του μέσου φάσματος y του συνόλου βαθμονόμησης, ο δείκτης μέτρησης MD αποδίδεται με (σε τετραγωνικές μονάδες)

$$MD = (x - \bar{y})' S^{-1} (x - \bar{y}), \quad (1)$$

όπου το  $S^{-1}$  είναι το αντίθετο του πίνακα συνδιακύμανσης του συνόλου εκπαίδευσης. Εφόσον τα δεδομένα στην εφαρμογή του συστήματος είναι δίτροπα (θετικά ή αρνητικά για LCP), υπολογίστηκαν χωριστά MD σε σχέση με κάθε κατηγορία. Δηλαδή, υπολογίστηκε ένα MD αναφορικά με το υποσύνολο των φασμάτων βαθμονόμησης με θετική αναφορά LCP (MD+) και το άλλο υπολογίστηκε αναφορικά με το υποσύνολο των φασμάτων βαθμονόμησης με αρνητική αναφορά LCP (MD-). Σε ένα δεδομένο φάσμα επικύρωσης αποδίδεται η μικρότερη από τις δύο αποστάσεις (MD+ ή MD-).

Ο SFR είναι ένα εργαλείο μέτρησης του αθροίσματος των τετραγώνων των υπολοίπων του φάσματος επικύρωσης ως προς τον μέσο όρο του αθροίσματος των τετραγώνων των υπολοίπων του συνόλου βαθμονόμησης. Το φασματικό υπόλοιπο (residual) είναι η διαφορά μεταξύ του εκτιμώμενου φάσματος που έχει δομηθεί σε χαμηλότερο διαστατικό χώρο προβολής που εκτείνεται από το μοντέλο και το πραγματικό μετρημένο φάσμα. Για φασματικά υπόλοιπα  $e_{val}$  και  $e_{cal}$  που αντιστοιχούν στα φάσματα επικύρωσης και βαθμονόμησης, αντίστοιχα, ο SFR αποδίδεται σε

$$SFR = m(\sum_{k=1}^n e_{val,k}^2) / (\sum_{i=1}^m \sum_{k=1}^n e_{cal,i,k}^2), \quad (2)$$

για φάσματα βαθμονόμησης m και μήκη κυμάτων n σε ένα φάσμα.

**infraredx™**

A NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Μια απόσυρση κρίθηκε παρόμοια, εάν τουλάχιστον το 80% των επαρκών φασμάτων στην απόσυρση ήταν κάτω από τα κατώτατα όρια τόσο για τους δείκτες μέτρησης MD και SFR. Τα κατώτατα όρια MD και SFR καθιερώθηκαν στην ex vivo βαθμονόμηση στο πλαίσιο των αλγορίθμικών παραμέτρων.

### Έλεγχος υπόθεσης

Η μηδενική υπόθεση που θα ελεγχθεί ήταν:

$$H_0: \rho \leq 0,67$$

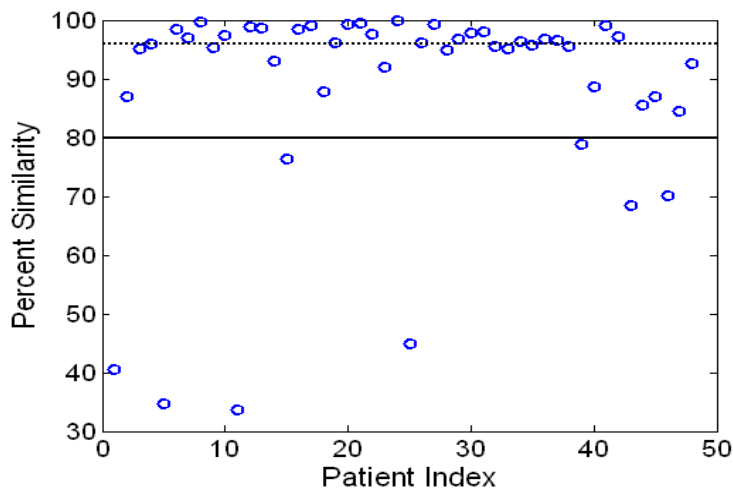
$$Ha: \rho > 0,67$$

όπου το  $\rho$  είναι η αναλογία των ασθενών που εμφανίζει φασματική ομοιότητα μεταξύ των κλινικών εγγραφών και του συνόλου δεδομένων νεκροψίας/νεκροτομίας. Η μηδενική υπόθεση θα απορριπτόταν και συνεπώς ικανοποιήθηκε το πρωτεύον τελικό σημείο, εάν το χαμηλότερο όριο του 95% διαστήματος εμπιστοσύνης που υπερέβη το 0,67.

### Αποτελέσματα της μελέτης

Συνολικά 59 αποσύρσεις ασθενών (μία απόσυρση ανά ασθενή) αξιολογήθηκαν στην επικύρωση. Έντεκα αποσύρσεις κρίθηκαν ως ανεπαρκής φασματικής ποιότητας λόγω κακής οπτικής σύνδεσης, υπερβολικών φυσαλίδων στον φυσιολογικό ορό των καθετήρων που έχουν υποβληθεί σε πλήρωση, διαταραχών αιματικής ροής ή σκίασης του αρτηριακού τοιχώματος από υπερβολική ποσότητα αίματος. Από τις 48 αποσύρσεις επαρκούς ποιότητας, 40 διαπιστώθηκαν ότι ήταν φασματικά παρόμοιες με τα ex vivo φάσματα για ένα ποσοστό επιτυχίας 0,83 (95% διάστημα εμπιστοσύνης, 0,70-0,93). Αυτό το ποσοστό επιτυχίας ικανοποίησε το πρωτεύον τελικό σημείο της εγκριτικής μελέτης SPECTACL επιδεικνύοντας ότι το χαμηλότερο όριο στο 95% διάστημα εμπιστοσύνης υπερέβη το 0,67. Η Εικόνα 17-2 αποτυπώνει την ποσοστιαία ομοιότητα έκαστης εκ των 48 αποσύρσεων. Η διακεκομένη οριζόντια γραμμή αντιπροσωπεύει τη διάμεση τιμή φασματικής ομοιότητας (96%) των αποσύρσεων. Η συμπαγής οριζόντια γραμμή υποδηλώνει το χαμηλότερο όριο για την κρίση της φασματικής ομοιότητας μιας απόσυρσης.

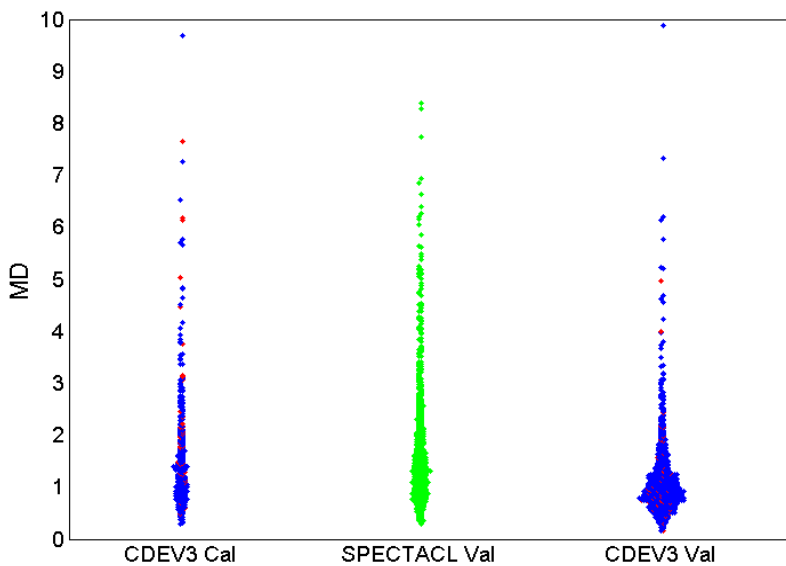
## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 17-2: Ποσοστιαία ομοιότητα των επαρκών αποσύρσεων. Η διακεκομένη γραμμή είναι η διάμεση ποσοστιαία ομοιότητα (96%). Ως ποσοστιαία ομοιότητα ορίζεται το ποσοστό φασμάτων σε απόσυρση που είναι εντός και των δύο κατώτατων ορίων των δεικτών μέτρησης MD και SFR. Η συμπαγής μαύρη γραμμή είναι το 80% ελάχιστο κατώτατο όριο για το ορισμό μιας φασματικής παρόμοιας απόσυρσης. Σαράντα από τις 48 αποσύρσεις (0,83) έχουν ποσοστιαία ομοιότητα πάνω από το κατώτατο όριο. Η σύγκριση των *in vivo* φασμάτων της μελέτης SPECTACL γίνεται σε σχέση με τα *ex vivo* φάσματα βαθμονόμησης της CDEV3 (18 καρδιές).

Ένα επιπρόσθετο διάγραμμα που απεικονίζει την ομοιότητα των φασμάτων που συλλέχθηκαν σε ασθενείς με αυτά που μετρήθηκαν σε παρασκευάσματα νεκροφίας/νεκροτομίας φαίνεται στην Εικόνα 17-3. Η εικόνα αποτυπώνει τον δείκτη μέτρησης MD για ένα τυχαίο ποσοστό 1% των φασμάτων σε έκαστο ΕΚ των συνόλων δεδομένων βαθμονόμησης της CDEV3 (18 καρδιές) και επικύρωσης των SPECTACL και CDEV3. Η σημαντική αλληλεπικάλυψη ανάμεσα στα διαφορετικά σύνολα δεδομένων αποτυπώνει την ομοιότητα μεταξύ *ex vivo* και *in vivo* φασμάτων που μετρήθηκαν με το σύστημα απεικόνισης NIR της Infraredx.

# Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης



Εικόνα 17-3: Ομοιότητα μεταξύ των ex vivo φασμάτων της CDEV3 και των in vivo SPECTACL με MD. Το κόκκινο υποδηλώνει θετική για LCP με την ιστολογική ανάλυση, το μπλε υποδηλώνει αρνητική για LCP με την ιστολογική ανάλυση, το πράσινο υποδηλώνει απουσία ιστολογικής ανάλυσης. CDEV3 Cal = δεδομένα μοντέλου βαθμονόμησης (18 καρδιές, 51 τμήματα, 790 φάσματα), SPECTACL Val = δεδομένα εγκριτικής κλινικής μελέτης (48 ασθενείς, 48 τμήματα, 1770 φάσματα), CDEV3 Val = δεδομένα επικύρωσης (51 καρδιές, 126 τμήματα, 3416 φάσματα). Κάθε συστάδα αντιπροσωπεύει το 1% των φασμάτων που επιλέχθηκαν τυχαία από κάθε σύνολο.

## Ασφάλεια

Κατά τη διάρκεια της εγκριτικής μελέτης SPECTACL, τα NIR φάσματα συλλέχθηκαν σε 89 ασθενείς. Σε συνδυασμό με 10 επιπρόσθετους ασθενείς που σαρώθηκαν σε προηγούμενη μελέτη ματαιότητας, έγινε εισαγωγή καθετήρα απεικόνισης NIR σε συνολικά 99 ασθενείς. Κανένα ανεπιθύμητο συμβάν δεν καθορίστηκε ότι είναι σχετιζόμενα με το τεχνολογικό προϊόν ως αποτέλεσμα αυτών των επεμβάσεων.

### **17.2.3 Μελέτη κλινικών εκβάσεων (Μελέτη LRP)**

#### Στόχος μελέτης

Ο συνολικός στόχος της μελέτης για πλούσιες σε λιπίδια αθηρωματικές πλάκες (LRP) ήταν να καθοριστεί, σε ασθενείς που υποβλήθηκαν σε απεικονιστικό έλεγχο NIRS-IVUS πολλαπλών αγγείων, η σχέση μεταξύ των LRP που ανιχνεύτηκαν με ενδοστεφανιά ΝΙΡΣ σε μη στενωτικές θέσεις και η πρόβλεψη επακόλουθων στεφανιαίων συμβάντων από νέες ένοχες αλλοιώσεις τόσο σε επίπεδο ασθενών (ευάλωτοι ασθενείς) και σε επίπεδο τμημάτων (ευάλωτη πλάκα).

#### Σχεδιασμός μελέτης

Η μελέτη LRP ήταν μια πολυκεντρική, προοπτική μελέτη ασθενών με σταθερή ισχαιμική καρδιακή νόσο ή σταθεροποιημένο οξύ στεφανιαίο σύνδρομο (ΟΣΣ) που εξετάστηκαν

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

με αγγειογραφία και απεικονιστικό έλεγχο NIRS-IVUS για μία ή περισσότερες ύποπτες ένοχες αλλοιώσεις. Μετά από πετυχημένη διαδερμική αγγειοπλαστική στεφανιαίων αρτηριών (PCI) όλων των αγγειογραφικά περιορισμένης ροής αλλοιώσεων, πραγματοποιήθηκε ενδαγγειακή απεικόνιση με συνδυασμένο καθετήρα NIRS-IVUS σε τουλάχιστον δύο αγγεία και ελάχιστο μήκος 50 mm της στεφανιαίας αρτηρίας. Τα δεδομένα NIRS-IVUS απεστάλησαν στη συνέχεια σε κεντρικό εργαστήριο για να καθοριστεί η παρουσία ή η απουσία των LRP.

Με όλους τους ενταγμένους ασθενείς με μεγάλη LRP ( $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}} \geq 250$ ), όπως ανιχνεύθηκε με το NIRS, έγινε επικοινωνία σε 2, 6, 12 και 24 μήνες για να καθοριστεί εάν είχε συμβεί ένα νέο στεφανιαίο συμβάν. Οι τυχαία επιλεγμένοι μισοί ασθενείς με μικρή ή χωρίς LRP ( $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}} < 250$ ) έλαβαν μια ταυτόσημη παρακολούθηση.

### Περίοδος μελέτης, κλινικά κέντρα και ένταξη

Η ένταξη στη μελέτη LRP πραγματοποιήθηκε σε 25 μήνες σε 44 κλινικά κέντρα στις Ηνωμένες Πολιτείες και στην Ευρώπη. Συνολικά 1563 ασθενείς εντάχθηκαν στη μελέτη κατά τη διάρκεια αυτής της περιόδου. Τα δεδομένα NIRS δεν ήταν αναλύσιμα σε 11 από αυτούς τους ασθενείς, με αποτέλεσμα δεδομένα από 1552 ασθενείς για την κύρια ανάλυση. Η κύρια ανάλυση περιλάμβανε 1271 ασθενείς, οι οποίοι είχαν κατανεμηθεί στην ομάδα παρακολούθησης.

### Υποθέσεις και τελικά σημεία της μελέτης

Η μελέτη σχεδιάστηκε για να ελέγξει δύο κύριες υποθέσεις με σχετιζόμενα τελικά σημεία.

**Υπόθεση ευάλωτων ασθενών** - Κατά τη διάρκεια μια περιόδου παρακολούθησης 24 μηνών μετά τον απεικονιστικό έλεγχο NIRS-IVUS, θα υπάρξει συσχέτιση μεταξύ της τιμής του  $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$  στην έναρξη (σε όλα τα τρήματα στεφανιαίας αρτηρίας που συμπεριλήφθηκαν στην ανάλυση) και της επίπτωσης των μη ένοχων συμβάντων MACE (NC-MACE) αναφοράς (index).

**Τελικό σημείο ευάλωτων ασθενών** – Για τον έλεγχο της συσχέτισης μεταξύ του  $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$  σε όλες τις αρτηρίες που έχουν υποβληθεί σε απεικόνιση και μελλοντικά μη ένοχα MACE. Πρώτα, αναλύθηκε ένα μοντέλο παλινδρόμησης αναλογικών κινδύνων στο οποίο το  $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$  είναι η μοναδική ανεξάρτητη μεταβλητή και το NC-MACE είναι η έκβαση. Η μηδενική υπόθεση ελέγχθηκε με τη δοκιμή Wald ότι ο συντελεστής παλινδρόμησης στο μοντέλο παλινδρόμησης αναλογικών κινδύνων ήταν σημαντικά διαφορετικός από το 0. Αυτή η ανάλυση καθόρισε αν το  $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$  είναι παράγοντας κινδύνου για NC-MACE.

**infraredX™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Αυτή η μονομεταβλητή ανάλυση ήταν ο οριστικός έλεγχος τη κύριας υπόθεσης ευάλωτων ασθενών. Σε υποστηρικτικές αναλύσεις, αξιολογήθηκε η εγκυρότητα της παραδοχής των αναλογικών κινδύνων. Οι παραδοχές των αναλογικών κινδύνων αξιολογήθηκαν πριν από την εκτέλεση του μοντέλου. Εάν, ωστόσο, απορρίπτονταν, ο εκτιμητής των Lin-Wei θα χρησιμοποιούταν για συμπερασματολογία.

Αφού καθορίστηκε η μονομεταβλητή ανάλυση ως θετική, πραγματοποιήθηκε μια επιπρόσθετη πολυμεταβλητή ανάλυση για την αξιολόγηση της αυξητικής τιμής πρόγνωσης της ανίχνευσης NIRS των LRP πέραν των συμβατικών εργαλείων μέτρησης του κινδύνου με την προσαρμογή των μοντέλων παλινδρόμησης αναλογικών κινδύνων που συμπεριλαμβάνουν την τιμή του maxLCBI<sub>4mm</sub> και άλλες προσδιορισμένες προγνωστικές μεταβλητές που δεν σχετίζονται με τον απεικονιστικό έλεγχο NIRS IVUS.

Για τον προσδιορισμό των μεταβλητών προς συμπερίληψη στο πολυμεταβλητό μοντέλο, πραγματοποιήθηκε προσδευτικά κλιμακούμενη παλινδρόμηση που ήταν τυφλοποιημένη ως προς τα δεδομένα NIRS και IVUS για να προσδιοριστούν προγνωστικοί παράγοντες (συμπεριλαμβανομένων ενδεικτικά του ΟΣΣ, του διαβήτη, της νεφρικής ανεπάρκειας, της υπέρτασης, της ηλικίας >65, του ανδρικού φύλου, της αυξημένης χοληστερόλης στην έναρξη και της αυξημένης χοληστερόλης κατά τη διάρκεια της περιόδου παρακολούθησης) διαφορετικοί από τα δεδομένα NIRS ή IVUS που συσχετίστηκαν με τη έκβαση του NC-MACE. Με αυτό το μοντέλο, το maxLCBI<sub>4mm</sub> προστέθηκε για την αξιολόγηση της αυξητικής προγνωστικής τιμής του.

**Υπόθεση ευάλωτης πλάκας** - Κατά τη διάρκεια μιας περιόδου παρακολούθησης 24 μηνών, θα υπάρξει συσχέτιση μεταξύ του maxLCBI<sub>4mm</sub> ενός εγγύς, μέσου ή περιφερικού τμήματος στεφανιαίας αρτηρίας και της επίπτωσης μιας ένοχης αλλοίωσης παρακολούθησης στο συγκεκριμένο τμήμα που οδηγεί σε συμβάν NC-MACE.

**Τελικό σημείο ευάλωτης πλάκας** – Για να ελεγχθεί η συσχέτιση μεταξύ του maxLCBI<sub>4mm</sub> σε τμήμα και επίπτωση του μελλοντικού NC-MACE στο ίδιο τμήμα.

Στην υπόθεση ευάλωτης πλάκας, κάθε μεμονωμένο τμήμα στεφανιαίας αρτηρίας υποβάλλεται σε θεραπεία ως χωριστή μονάδα παρατήρησης. Ένας συμμετέχων της μελέτης μπορεί να παράσχει αποτελέσματα για μέσο όρο έως 12 τμήματα.

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

Για να ελεγχθεί αυτή η υπόθεση, ένα μοντέλο παλινδρόμησης αναλογικών κινδύνων προσαρμόστηκε με το maxLCBI<sub>4mm</sub> στο τμήμα της στεφανιαίας αρτηρίας ως εργαλείο μέτρησης της έκθεσης και του NC-MACE κατά τη διάρκεια 24 μηνών που προκλήθηκε από νέα ένοχη αλλοίωση στο συγκεκριμένο τμήμα ως έκβαση. Αυτή η ανάλυση πραγματοποιήθηκε με προσαρμογή για την δυνητική επίπτωση συσταδοποίησης εντός στον ίδιο ασθενή χρησιμοποιώντας τη μεθοδολογία των Wei, Lin και Weissfeld (WLW). Η κύρια ανάλυση ευάλωτων πλακών ήταν η μονομεταβλητή ανάλυση για να καθοριστεί εάν το maxLCBI<sub>4mm</sub> είναι ένας στατιστικά σημαντικός παράγοντας κινδύνου για συμβάντα NC-MACE.

**Βασικά δευτερεύοντα τελικά σημεία – Αναλύθηκαν βασικά δευτερεύοντα τελικά σημεία για την ανάλυση τόσο των ευάλωτων ασθενών όσο και της ευάλωτης πλάκας.**

- (1) Για τον έλεγχο της συσχέτισης μεταξύ του κατώτατου ορίου του maxLCBI<sub>4mm</sub> > 400 σε ασθενή και της επίπτωσης των μελλοντικών συμβάντων NC-MACE.
- (2) Για τον έλεγχο της συσχέτισης μεταξύ του κατώτατου ορίου του maxLCBI<sub>4mm</sub> > 400 σε τμήμα στεφανιαίας αρτηρίας και της επίπτωσης των μελλοντικών συμβάντων NC-MACE που βρίσκονται στο ίδιο τμήμα.

### Αποτελέσματα

Οι 1271 ασθενείς στην ομάδα παρακολούθησης είχαν μέσο όρο παρακολούθησης 732 ± 27 ημέρες.

### Χαρακτηριστικά στην έναρξη

Τα χαρακτηριστικά της κοόρτης της μελέτης στην έναρξη ήταν αντιπροσωπευτικά για ασθενείς που παραπέμφθηκαν για PCI και εμφανίζονται στον

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

**Πίνακας 5.** Η διάμεση ηλικία ήταν τα 64 έτη, 69,5% ήταν άνδρες και 36,7% είχαν σακχαρώδη διαβήτη. Η σταθερή στηθάγχη με ή χωρίς θετική δοκιμασία κόπωσης ήταν η επικρατέστερη κλινική εικόνα των ασθενών. Διενεργήθηκε PCI στο 87,5% των ασθενών.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**Πίνακας 5: Δημογραφικά στοιχεία, κλινικά χαρακτηριστικά και χαρακτηριστικά εικόνας των ασθενών**

Μεταβλητή	Τιμή	η %
Ηλικία (ετών)	64 ± 10,3	1271
Διάμεση τιμή	64	
Ενδοτεταρτημοριακό εύρος	57-71	
Ανδρικό φύλο	883/1271	69,5%
Διαβήτης	464/1266	36,7%
Διαβήτης που απαιτεί ινσουλίνη	162/1243	13%
Ιστορικό καπνίσματος (οποιοδήποτε)	687/1249	55%
Τρέχοντες καπνιστές	282/1249	22,6%
Υπέρταση	1019/1267	80,4%
Υπερλιπιδαιμία	1013/1261	80,3%
Οικογενειακό ιστορικό στεφανιαίας νόσου	782/1386	56,4%
Προηγούμενο έμφραγμα μυοκαρδίου	294/1253	23,5%
Προηγούμενη PCI	569/1267	44,9%
Κλινική εικόνα		
Σταθεροποιημένο OEM με ανάσπαση ST (STEMI)	32/1271	2,5%
OEM χωρίς ανάσπαση ST (Non-STEMI)	182/1271	14,3%
Ασταθής στηθάγχη	468/1271	36,8%
Σταθερή στηθάγχη ή θετική δοκιμή κόπωσης	589/1271	46,3%
ΔΜΣ	30,2 ± 6,5	1262
Πάνελ χοληστερόλης*		
Ολική χοληστερόλη mg/dl	163,5 ± 45,6	875
LDL mg/dl	91,7 ± 40,4	846
HDL mg/dl	44,7 ± 15,2	867
Τριγλυκερίδια mg/dl	152,3 ± 127,5	859
Αριθμός νοσούντων αγγείων	1 ± 0,7	1227
<70% σε οποιαδήποτε επικάρδια αρτηρία	268/1227	21,8%
Ένα	702/1227	57,2%
Δύο	228/1227	18,6%
Τρία	29/1227	2,4%
PCI που πραγματοποιήθηκε στην επέμβαση δείκτη <sup>#</sup>	1111/1270	87,5%

\*Συγκεντρωτικά (τιμές χοληστερόλης στην έναρξη ή πρώτες τιμές χοληστερόλης εντός 24 μηνών, εάν ο ασθενής λάμβανε θεραπεία με στατίνες κατά την ένταξη).

#Συνοπτικά στοιχεία της PCI στον Πίνακας 6 και στον Πίνακας 7

**Απεικονιστικός έλεγχος στην έναρξη**

Στον ακόλουθο πληθυσμό, ο μέσος αριθμός αρτηριών που σαρώθηκαν ανά ασθενή ήταν  $2,1 \pm 0,5$  με  $\geq 50\text{mm}$  επιλέξιμου αγγείου σε ποσοστό 89,5% των αγγείων.

Συνολικά, το συνολικό μήκος της σαρωθείσας αρτηρίας ήταν  $139 \pm 45,2\text{ mm}$  και τα συνολικά αναλύσιμα δεδομένα NIRS σε αγγείο που δεν έχει ενδοπρόθεση ήταν  $97,8 \pm 43,4\text{ mm}$  (**Πίνακας 6**). Το μέσο maxLCBI<sub>4mm</sub> αυτών των σαρωμένων αγγείων ήταν

**infraredX™**

A  NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

359,2 ± 175,1 και ποσοστό 38,8% των σαρωμένων αρτηριών είχε maxLCBI<sub>4mm</sub> πάνω από 400. Στον ενταγμένο πληθυσμό (1552), το μέσο maxLCBI<sub>4mm</sub> αυτών των σαρωμένων αγγείων ήταν 318,7 ± 184,4 και ποσοστό 31,9% των σαρωμένων αρτηριών είχε maxLCBI<sub>4mm</sub> > 400.

Το μέσο μήκος του τμήματος Ware (κάθε τμήμα μήκους 30 mm της στεφανιαίας αρτηρίας) ήταν 21,2 ± 9,1 mm με τα τμήματα Ware που είχαν σαρωθεί περισσότερο να βρίσκονται στην αριστερή πρόσθια κατιούσα αρτηρία. Το μέσο maxLCBI<sub>4mm</sub> του τμήματος Ware ήταν 165 ± 177,1 και σε ποσοστό 11,5% των ασθενών, το maxLCBI<sub>4mm</sub> ήταν μεγαλύτερο από 400. Στον ενταγμένο πληθυσμό των τμημάτων Ware (6884), το μέσο maxLCBI<sub>4mm</sub> του τμήματος Ware ήταν 147,5 ± 169,7.

**Πίνακας 6: Βασικά εργαστηριακά δεδομένα, ασθενής**

Μεταβλητή	Σε επίπεδο ασθενών	
	Τιμή	η %
maxLCBI <sub>4mm</sub> σε τυφλοποιημένη σάρωση αρτηρίας σε επίπεδο ασθενών	738/1271	58,1%
maxLCBI <sub>4mm</sub> σε μη τυφλοποιημένη σάρωση αρτηρίας σε επίπεδο ασθενών	533/1271	41,9%
Αρτηρία που έχουν υποβληθεί σε απεικόνιση		
Στέλεχος (LM)	5/1271	0,4%
Πρόσθιος κατιών (LAD)	1148/1271	90,3%
Δεξιά στεφανιαία αρτηρία (RCA)	546/1271	43,0%
Περισπώμενη (LCX)	967/1271	76,1%
≥ 50 mm του επιλέξιμου αγγείου	1137/1271	89,5%
Αριθμός σαρωμένων αγγείων	2,1 ± 0,5	1271
Συνολικό σαρωμένο μήκος αρτηρίας, mm	139 ± 45,2	1271
Συνολικό μήκος επιλέξιμου αγγείου, mm*	97,8 ± 43,4	1271
maxLCBI <sub>4mm</sub> σε επίπεδο ασθενών	359,2 ± 175,1	1271
Διάμεση τιμή	353	
Ενδοτεταρτημοριακό εύρος	257-476	
maxLCBI <sub>4mm</sub> σε επίπεδο ασθενών > 400	493/1271	38,8%
Αριθμός τμημάτων Ware	5,2 ± 1,8	1271

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

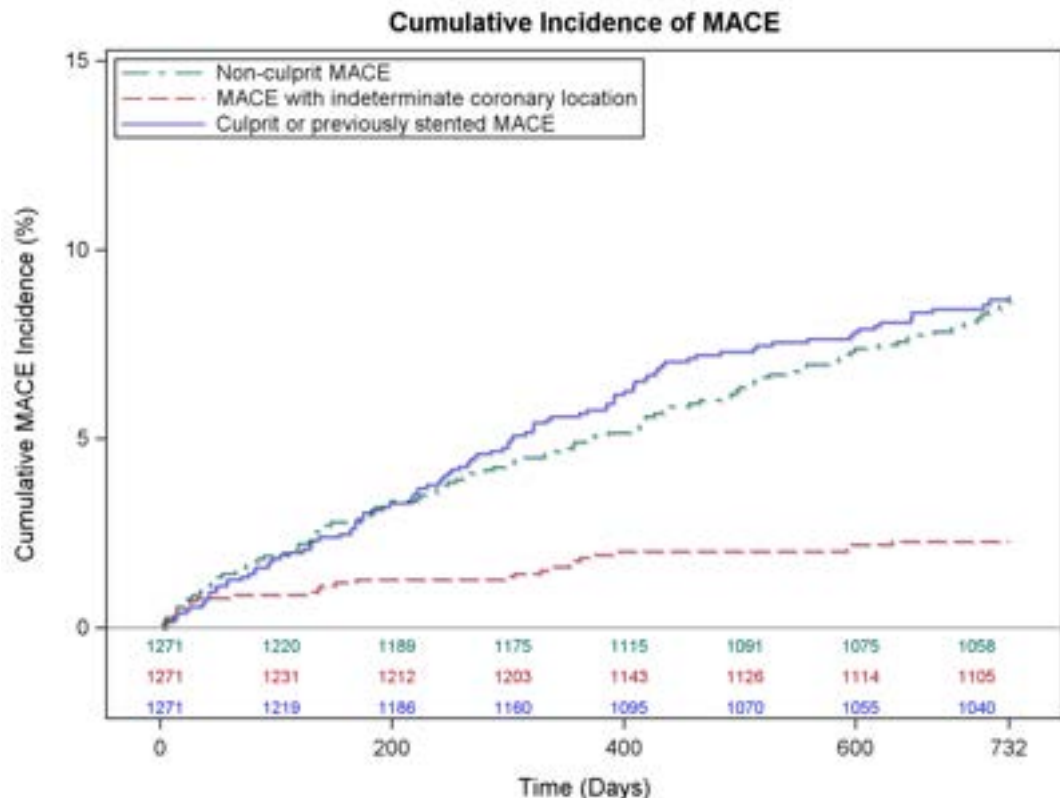
**Πίνακας 7: Βασικά εργαστηριακά δεδομένα, τμήματα αγγείου**

<b>Μεταβλητή</b>	<b>Σε επίπεδο τμήματος Ware‡</b>	
	<b>Τιμή</b>	<b>η %</b>
Σαρωμένη αρτηρία		
Στέλεχος (LM)	6/5755	0,1%
Πρόσθιος κατιών (LAD)	2656/5755	46,2%
Δεξιά στεφανιαία αρτηρία (RCA)	1277/5755	22,2%
Περισπώμενη (LCX)	1807/5755	31,4%
Θέση τμήματος		
Εγγύς	2248/5755	39,1%
Μέσο	1927/5755	33,5%
Περιφερικό	1246/5755	21,7%
Άκρως περιφερικό	334/5755	5,8%
Μήκος τμήματος Ware		
=30 mm	2159/5755	37,5%
<30 mm	3482/5755	60,5%
>30 mm	114/5755	2%
Μήκος τμήματος Ware (mm)	21,2 ± 9,1	5755
maxLCBI <sub>4mm</sub> σε επίπεδο αθηρωματικής πλάκας	165 ± 177,1	5755
Διάμεση τιμή	113	
Ενδοτεταρτημοριακό εύρος	0-283	
maxLCBI <sub>4mm</sub> σε επίπεδο αθηρωματικής πλάκας > 400	664/5755	11,5%

**Μείζοτα ανεπιθύμητα καρδιακά συμβάντα (MACE)**

Κατά τη διάρκεια της περιόδου παρακολούθησης 24 μηνών, παρακολουθήθηκαν 3 τύποι συμβάντων. Η αθροιστική συνάρτηση επίπτωσης για μη ένοχο MACE ήταν 8,8% ( $n = 103$ ), για ένοχο MACE ή MACE με προγενέστερα τοποθετημένη ενδοπρόθεση ήταν 8,7% ( $n = 104$ ) και τα συμβάντα με απροσδιόριστη θέση στις στεφανιαίες αρτηρίες ήταν 2,3% ( $n = 28$ ), Εικόνα 17-4.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**



Εικόνα 17-4: Αθροιστική συνάρτηση επίπτωσης κατά τύπο MACE. Μη ένοχο MACE – 8,8%, ένοχο MACE ή MACE με προγενέστερα τοποθετημένη ενδοπρόθεση – 8,7%, MACE με απροσδιόριστη θέση στις στεφανιαίες αρτηρίες – 2,3%.

Τελικά σημεία σε επίπεδο ευάλωτων ασθενών και ευάλωτων πλακών

Τα ανεξάρτητα συσχετιζόμενα στοιχεία του μη ένοχου MACE κατά τη διάρκεια της περιόδου παρακολούθησης εμφανίζονται στον Πίνακα 3. Για το maxLCBI<sub>4mm</sub> ως συνεχή μεταβλητή, ο προσαρμοσμένος λόγος επικινδυνότητας ήταν 1,17 (95% CI [1,04-1,31], p=0,005) για την εμφάνιση NC-MACE συμβάντος εντός 24 μηνών με κάθε αύξηση 100 μονάδων στο maxLCBI<sub>4mm</sub>. Οι ασθενείς με maxLCBI<sub>4mm</sub> μεγαλύτερο από 400 είχαν προσαρμοσμένο λόγο επικινδυνότητας της τάξης 1,84 (95% [1,22-2,77], p=0,003) για την εμφάνιση NC-MACE σε σχέση με ασθενείς με μικρότερο ή ίσο με 400.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

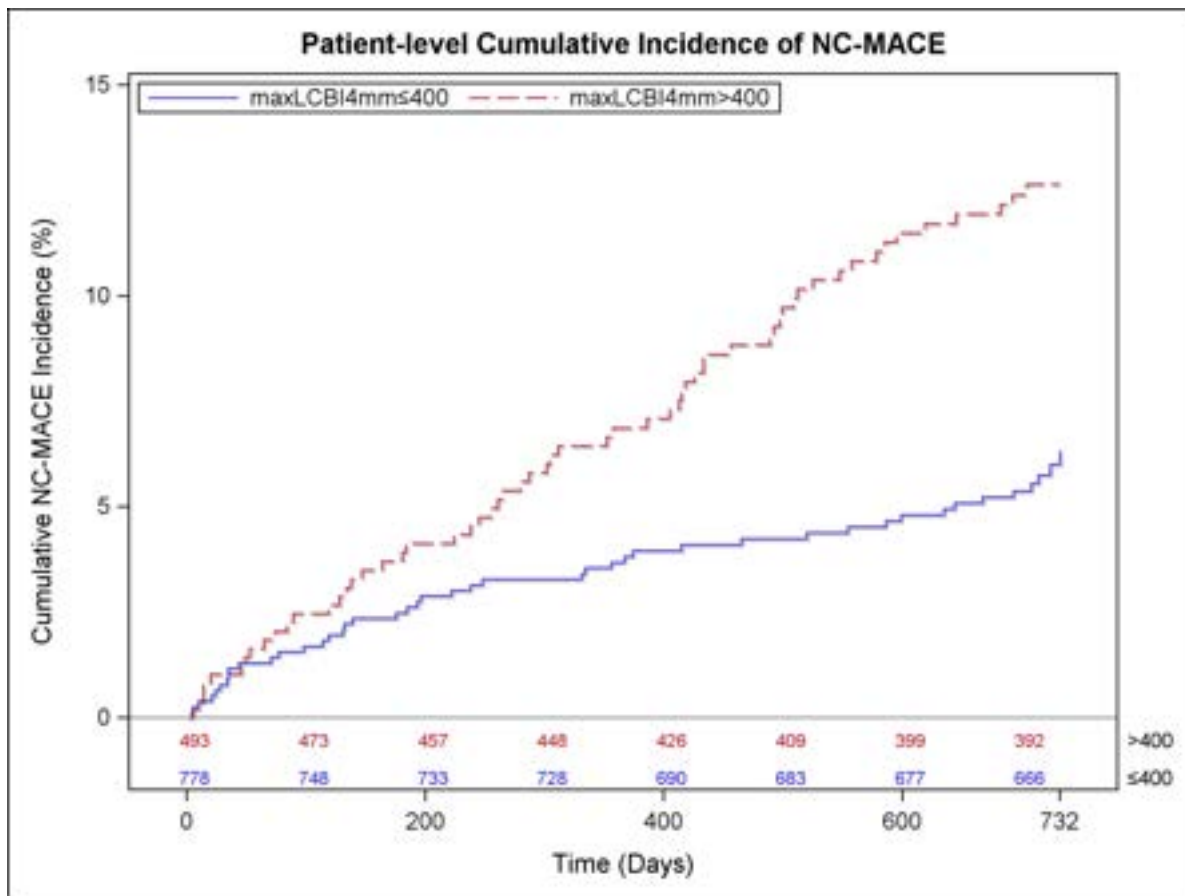
**Πίνακας 8: Μοντέλα αναλογικών κινδύνων συμπρωτεύοντος τελικού σημείου**

<b>Μη προσαρμοσμένο και προσαρμοσμένο μοντέλο αναλογικών κινδύνων Cox σε επίπεδο ευάλωτων ασθενών</b>		
<b>Μεταβλητή</b>	<b>Λόγος επικινδυνότητας [95% CI]</b>	
	<b>maxLCBI<sub>4mm</sub> συνεχής μεταβλητή</b>	<b>maxLCBI<sub>4mm</sub> &gt; 400</b>
<b>Μη προσαρμοσμένο LCBI μόνο</b>		
maxLCBI <sub>4mm</sub>	1,21 [1,09-1,35]	2,18 [1,48-3,23]
<b>Προσαρμοσμένο μοντέλο για πολυμεταβλητές</b>		
maxLCBI <sub>4mm</sub>	1,17 [1,04-1,31]	1,84 [1,22-2,77]
Ηλικία	0,99 [0,97-1,01]	0,99 [0,97-1,01]
Ανδρικό φύλο	0,81 [0,53-1,23]	0,83 [0,54-1,26]
Διαβήτης	1,29 [0,85-1,97]	1,29 [0,85-1,97]
Υπέρταση	2,13 [1,04-4,34]	2,11 [1,04-4,31]
Χρόνια νεφρική ανεπάρκεια	2,00 [1,15-3,49]	2,00 [1,15-3,49]
Ιστορικό καπνίσματος	1,44 [0,95-2,18]	1,45 [0,96-2,19]
Προηγούμενη PCI	1,45 [0,97-2,18]	1,43 [0,96-2,15]
Εικόνα με ΟΣΣ	1,22 [0,72-2,06]	1,23 [0,73-2,08]
<b>Μη προσαρμοσμένο και προσαρμοσμένο μοντέλο αναλογικών κινδύνων Cox σε επίπεδο ευάλωτων πλακών*</b>		
<b>Μεταβλητή</b>	<b>Λόγος επικινδυνότητας [95% CI]</b>	
<b>Μη προσαρμοσμένο LCBI μόνο</b>		
maxLCBI <sub>4mm</sub> - συνεχής μεταβλητή	1,45 [1,28-1,64]	
maxLCBI <sub>4mm</sub> > 400	4,12 [2,32-7,32]	
<b>Προσαρμοσμένο μοντέλο για πολυμεταβλητές</b>		
maxLCBI <sub>4mm</sub> > 400	4,31 [2,37-7,83]	

\*Συστάδα ασθενών προσαρμοσμένη με τη μεθοδολογία Wei Lin Weissfeld

Οι εκτιμώμενες αθροιστικές συναρτήσεις επίπτωσης για ασθενείς άνω και κάτω του προκαθορισμένου κατώτατου ορίου maxLCBI<sub>4mm</sub> των 400 παρουσιάζεται στην Εικόνα 17-5.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**



Εικόνα 17-5: Αθροιστική επίπτωση των NC-MACE σε επίπεδο ασθενών, μικρότερη από ή ίση με 400 – 5,8%, μεγαλύτερη από 400 – 12,6%, P<0,001.

Ο Πίνακας 9 εμφανίζει την αθροιστική επίπτωση των NC-MACE στα χρονικά σημεία παρακολούθησης ασθενών των 2, 6, 12 και 24 μηνών.

**Πίνακας 9:** Αθροιστική επίπτωση των NC-MACE σε επίπεδο ασθενών (%)

	2 μήνες	6 μήνες	12 μήνες	24 μήνες
Ασθενείς με μεγαλύτερο LRP (maxLCBI4mm ≥ 400) (ευάλωτοι ασθενείς)	1,3	2,5	3,7	5,8
Ασθενείς με μικρό ή καθόλου LRP (maxLCBI4mm < 400)	1,6	3,7	6,9	12,6

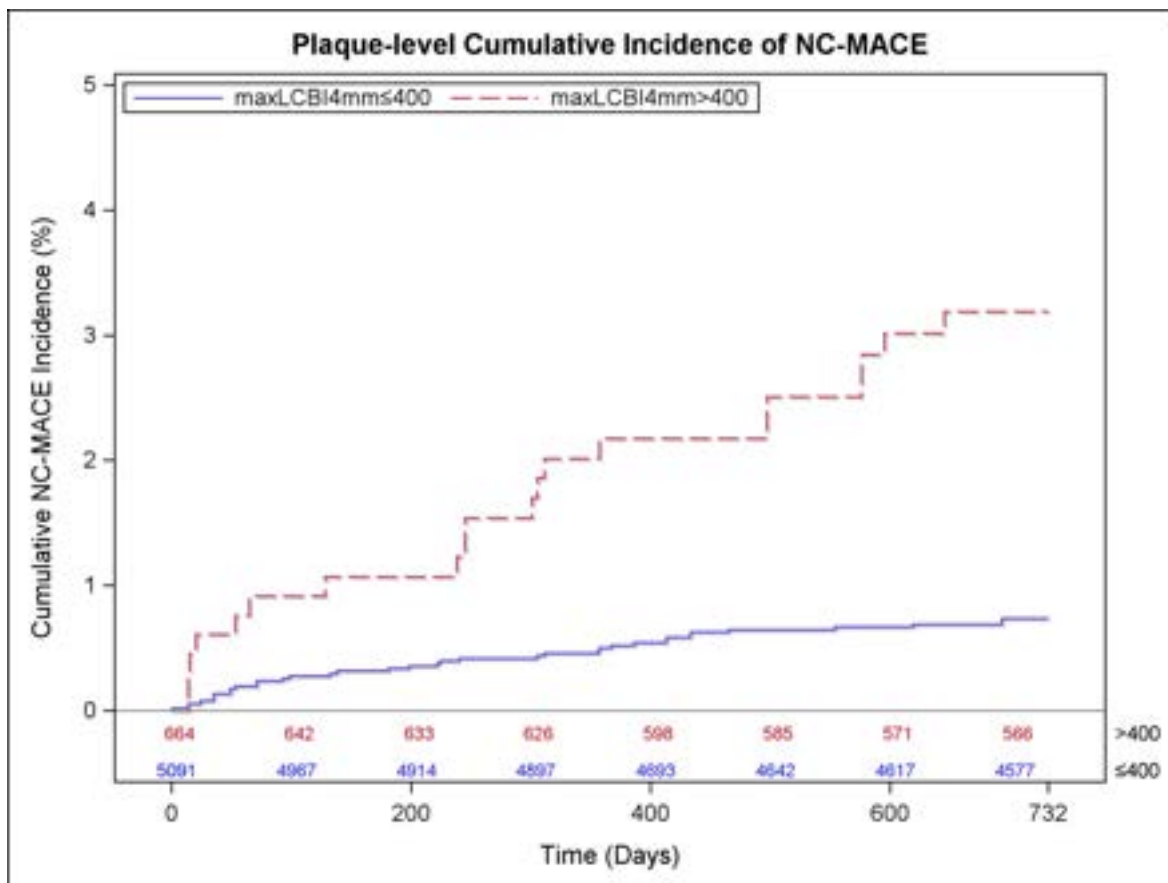
Για το επίπεδο αθηρωματικής πλάκας, ο μη προσαρμοσμένος λόγος επικινδυνότητας για την εμφάνιση ενός επακόλουθου συμβάντος σε τμήμα της στεφανιαίας αρτηρίας εντός 24 μηνών ήταν 1,45 (95% CI [1,28-1,64], P <0,001) με κάθε αύξηση 100 μονάδων του maxLCBI<sub>4mm</sub>. Ένα τμήμα της στεφανιαίας αρτηρίας με maxLCBI<sub>4mm</sub> μεγαλύτερο από

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

## Makoto Intravascular Imaging System™ Οδηγός χρήσης

400 είχε μη προσαρμοσμένο λόγο επικινδυνότητας 4,12 (95% CI [2,32-7,32], P<0,001). Οι αθροιστικές συναρτήσεις επίπτωσης για τμήματα Ware πάνω και κάτω από το προκαθορισμένο κατώτατο όριο maxLCBI<sub>4mm</sub> του 400 εμφανίζεται στην **Εικόνα 17-6**.



Εικόνα 17-6: Αθροιστική επίπτωση των NC-MACE σε επίπεδο αθηρωματικής πλάκας, μικρότερη από ή ίση με 400 – 0,7%, μεγαλύτερη από 400 – 3,2%, P<0,001.

### Ασφάλεια

Κατά τη διάρκεια της μελέτης LRP, απεικονιστικός έλεγχος με NIRS-IVUS διενεργήθηκε σε 1563. Τα συμβάντα έχι ασθενών (0,3%) κρίθηκαν από επιπροπή κλινικών συμβάντων ως σχετιζόμενα με το ιατροτεχνολογικό προϊόν.

### **17.3 Παράρτημα Γ: Βιβλιογραφικές αναφορές**

- 1 Gardner CM, Tan H, Hull EL, et al. Detection of lipid core coronary plaques in autopsy specimens with a novel catheter-basednear-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™**  
**Οδηγός χρήσης**

**17.4 Παράρτημα Δ: Συμμόρφωση με το πρότυπο IEC 60601-2-37:2007  
για τα ακουστικά σήματα εξόδου (I)**

Μοντέλο συστήματος: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10)

Μετατροπέας: Καθετήρας απεικόνισης IVUS+NIRS Dualpro™ (TVC-C195-42) ή  
καθετήρας απεικόνισης HD-IVUS Infraredx Clarispro™ (TVC-E195-42), 50 MHz

Κατάσταση λειτουργίας: B mode

Εφαρμογή(ές): Αγγειακές

Μοντέλο κεφαλών (probe)	Τύπος TI	Τιμή TI (χωρίς μονάδα μέτρησης)	MI (χωρίς μονάδα μέτρησης)
TVC-C195-42	TIS	0,43	0,36
TVC-E195-42	TIS	0,43	0,36

Αυτά τα δεδομένα αναφέρουν τη χειρότερη περίπτωση. Καθώς ούτε η τιμή MI ούτε η τιμή TI  
είναι μεγαλύτερη από 1,0, δεν χρειάζεται να συμπληρωθούν άλλοι πίνακες.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**17.5 Παράρτημα Ε: Πίνακας αναφοράς ακουστικών σημάτων εξόδου  
(II) για τεχνολογικά προϊόντα Track 1**

Μοντέλο συστήματος: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10)  
Μοντέλο μετατροπέα: Καθετήρας απεικόνισης IVUS+NIRS Dualpro™ (TVC-C195-42) ή καθετήρας απεικόνισης HD-IVUS Infraredx Clarispro™ (TVC-E195-42), 50 MHz

Κατάσταση λειτουργίας: B-Mode  
Εφαρμογή: Ενδαγγειακή

Ακουστικά σήματα εξόδου			MI	I <sub>spta.3</sub> (mW/cm <sup>2</sup> )	I <sub>sppa.3</sub> (W/cm <sup>2</sup> )
Απόλυτη μέγιστη τιμή (Global Maximum Value)			0,36	98	257
Συσχετιζόμενη ακουστική παράμετρος	P <sub>r,a</sub>	(Mpa)	2,6		
	W	(mW)		1,73	1,73
	f <sub>c</sub>	(MHz)	51,97	51,97	51,97
	Z <sub>sp</sub>	(cm)	0,1		0,1
	Διαστάσεις δέσμης	x <sub>-6</sub> (cm)			0,0123
		y <sub>-6</sub> (cm)			0,0317
	PD	usec	0,1356		0,1356
	PRF	Hz	61440		61440
	EDS	Αζιμούθιο (cm)		0,31	
		Υψόμετρο (cm)		0,05	
Συνθήκες ελέγχου λειτουργίας	Δεν επηρεάζουν οι ρυθμίσεις χειριστή τα ακουστικά σήματα εξόδου				

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**17.6 Παράρτημα ΣΤ: Πίνακας ενδείξεων χρήσεων υπερήχων**

Μοντέλο συστήματος: Makoto Intravascular Imaging System™ (TVC-MC10)  
 Μοντέλο μετατροπέα: Καθετήρας απεικόνισης IVUS+NIRS Dualpro™ (TVC-C195-42) ή καθετήρας απεικόνισης HD-IVUS Infraredx Clarispro™ (TVC-E195-42), 50 MHz

Κλινική εφαρμογή		Κατάσταση λειτουργίας						
Γενική	Ειδική	B	M	PWD	CWD	Έγχρωμο Doppler	Συνδυασμένη (προσδιορίστε)	Άλλη* (προσδιορίστε)
Οφθαλμική	Οφθαλμική							
Απεικονιστικός έλεγχος εμβρύου & άλλος	Εμβρύου							
	Κοιλίας							
	Διεγχειρητική (προσδιορίστε)							
	Διεγχειρητική (νευρολογική)							
	Λαπαροσκοπική							
	Παιδιατρική							
	Μικρών οργάνων (προσδιορίστε)							
	Νεογνολογική Κεφαλική							
	Κεφαλική ενηλίκων							
	Διορθική							
	Διακολπική							
	Διουρηθρική							
	Διοισοφαγική (μη καρδ.)							
	Μυοσκελετική (συμβατική)							
	Μυοσκελετική (επιπολής)							
Καρδιακή	Ενδαγγειακή							
	Άλλη							
	Καρδιακή ενηλίκων	X						
	Καρδιακή παιδιατρική							
	Ενδαγγειακή (καρδιακή)	X						
	Διοισοφαγική (Καρδιακή)							
Περιφερικών αγγείων	Ενδοκαρδιακή							
	Άλλη (προσδιορίστε)							
	Περιφερικών αγγείων	X						
	Άλλη (προσδιορίστε)							

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

## 17.7 Παράρτημα Ζ: Πιστότητα και ακρίβεια μέτρησης

Μέτρηση IVUS	Κριτήρια προδιαγραφών/αποδοχής	Αποτέλεσμα εξέτασης*
Πιστότητα συνεγγραφής IVUS/NIR	Η τυπική απόκλιση των γωνιακών μεταθέσεων μεταξύ των διαύλων NIR και IVUS είναι μικρότερη από ή ίση με 25 μοίρες.	6 μοίρες
	Η τυπική απόκλιση των διαμήκων μεταθέσεων μεταξύ των διαύλων NIR και IVUS είναι μικρότερη από 0,5 mm.	0,17 mm
Πιστότητα μέτρησης IVUS	Για διαμέτρους αυλών μικρότερες από 5 mm, η τυπική απόκλιση στη μετρηθείσα διάμετρο αυλού είναι μικρότερη από ή ίση με 0,125 mm.	0,10 mm
	Για διαμέτρους αυλού μικρότερες από ή ίσες με 4 mm με διαμέτρους αγγείων μικρότερες από ή ίσες με 7,5 mm, η τυπική απόκλιση της μετρηθείσας επιφάνειας διατομής (CSA) της αθηρωματικής πλάκας λόγω των αβεβαιοτήτων στα όρια του αγγείου (ΕΕΜ [έξω ελαστική μεμβράνη]) και του αυλού και των επιδράσεων της NURD (μη ομοιόμορφη περιστροφική παραμόρφωση) θα είναι μικρότερη από ή ίση με 2,79 mm <sup>2</sup>	1,56 mm <sup>2</sup>
Ακρίβεια μέτρησης IVUS	Για διαμέτρους αυλού μικρότερες από ή ίσες με 4 mm με διαμέτρους αγγείων μικρότερες από ή ίσες με 7,5 mm, το σφάλμα ακριβείας της μετρηθείσας επιφάνειας διατομής (CSA) της αθηρωματικής πλάκας λόγω των αβεβαιοτήτων στα όρια του αγγείου (ΕΕΜ) και του αυλού και των επιδράσεων της NURD θα είναι μικρότερο από ή ίσο με -9%, +14% της μετρηθείσας τιμής ±0,10 mm <sup>2</sup> .	1,74%
	Για διαμέτρους αυλού μεταξύ 1,8 mm και 5 mm συμπεριλαμβανομένων των ορίων, το σφάλμα ακριβείας λόγω των αβεβαιοτήτων στο όριο του αυλού όπου ο υπέρηχος διέρχεται μόνο μέσω του αίματος θα είναι μικρότερο από ή ίσο με ±5% της μέτρησης ±0,10 mm <sup>2</sup> .	1,89%
Βάθος απεικόνισης	Ο σχεδιασμός του συστήματος θα είναι συμβατός με τη μέτρηση των δομών σε βάθος έως 8 mm και επιφάνειες έως 200 mm <sup>2</sup> .	Επιτυχές

\* Μέσος όρος του αποτελέσματος σε ελάχιστες (0,5 mm/s) και μέγιστες (2,0 mm/s) ταχύτητες αυτοματοποιημένης απόσυρσης για λήψη δεδομένων.

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**17.8 Παράρτημα Η: Συμμόρφωση με την ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα**

<b>Οδηγία και δήλωση κατασκευαστή – ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές</b>			
<b>Έλεγχος εκπομπών</b>	<b>Επίπεδο ελέγχου</b>	<b>Συμμόρφωση</b>	<b>Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον – οδηγία</b>
Αγώγιμες εκπομπές IEC/EN 61000-4-6	150 KHz έως 30 MHz, Κατηγορία A	150 KHz έως 30 MHz, Κατηγορία A	Το Μοντέλο TVC-MC10 του Makoto Intravascular Imaging System™ προορίζεται για χρήση στο ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον που προσδιορίζεται παρακάτω. Ο πελάτης ή ο χρήστης του TVC-MC10 θα πρέπει να διασφαλίσει ότι χρησιμοποιείται σε ένα τέτοιο περιβάλλον.
Ακτινοβολούμενες εκπομπές IEC/EN 61000-4-3	30 MHz έως 1,8 GHz, Κατηγορία A	30 MHz έως 1,8 GHz, Κατηγορία A	Το Μοντέλο TVC-MC10 του Makoto Intravascular Imaging System™ χρησιμοποιεί ενέργεια RF μόνο για την εσωτερική λειτουργία του. Συνεπώς, οι εκπομπές RF του είναι πολύ χαμηλές και δεν είναι πιθανό να προκαλέσουν οποιαδήποτε παρεμβολή σε γειτνιάζοντα ηλεκτρονικό εξοπλισμό.
Αρμονικά IEC/EN 61000-3-2:2001/A2:2014	Τεχνολογικό προϊόν Κατηγορίας A	Σύμφωνα με τον όρο 5 του προτύπου	Το Μοντέλο TVC-MC10 του Makoto Intravascular Imaging System™ είναι κατάλληλο για χρήση σε όλες τις εγκαταστάσεις, πλην των οικιακών και όσων συνδέονται άμεσα με το δημόσιο δίκτυο ηλεκτρισμού χαμηλής τάσης που τροφοδοτεί τα κτίρια που χρησιμοποιούνται για οικιακούς σκοπούς.
Τρεμόσβημα τάσης IEC/EN 61000-3-3:2013	Σύμφωνα με τον όρο 5 του προτύπου	Σύμφωνα με τον όρο 5 του προτύπου	

Προδιαγραφές RFID (Μετάδοση / Λήψη):

- Συχνότητα: 902,8 MHz έως 927,2 MHz
- Ενεργός Ακτινοβολούμενη Ισχύς: ≤0,2 W

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

<b>Οδηγία και δήλωση κατασκευαστή – ηλεκτρομαγνητική ατρωσία</b>			
Το Μοντέλο TVC-MC10 του Makoto Intravascular Imaging System™ προορίζεται για χρήση στο ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον που προσδιορίζεται παρακάτω. Ο πελάτης ή ο χρήστης του TVC-MC10 θα πρέπει να διασφαλίσει ότι χρησιμοποιείται σε ένα τέτοιο περιβάλλον.			
<b>Έλεγχος ατρωσίας</b>	<b>Επίπεδο ελέγχου</b>	<b>Επίπεδο συμμόρφωσης</b>	<b>Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον – οδηγία</b>
Ηλεκτροστατική εκφόρτιση (ESD) IEC/EN 61000-4-2	±8 kV εκφόρτιση επαφής ±2, 4, 8 & 15 kV εκφόρτιση στον αέρα	±8 kV εκφόρτιση επαφής ±2, 4, 8 & 15 kV εκφόρτιση στον αέρα	Τα πατώματα θα πρέπει να είναι από ξύλο, σκυρόδεμα ή κεραμικά πλακάκια. Εάν τα πατώματα είναι καλυμμένα με συνθετικό υλικό, η σχετική υγρασία θα πρέπει να είναι τουλάχιστον 30%.
Ηλεκτρικά μεταβατικά φαινόμενα/ριπή <sup>1</sup> IEC/EN 61000-4-4	±2 kV για το κεντρικό δίκτυο AC ±1 kV γραμμές εισόδου/εξόδου 5/50 5 KHz & 100 KHz	±2 kV για το κεντρικό δίκτυο AC ±1 kV γραμμές εισόδου/εξόδου 5/50 5 KHz & 100 KHz	Η ποιότητα ισχύος του κεντρικού δικτύου θα πρέπει να είναι αυτή ενός αντιπροσωπευτικού εμπορικού ή νοσοκομειακού περιβάλλοντος.
Υπέρταση/υπερένταση γραμμής σε γραμμής (Ισχύς AC) IEC/EN 61000-4-5	±.5 kV διφασικό χωρίς γείωση ±2 kV μονοφασικό με γείωση	±.5 kV διφασικό χωρίς γείωση ±2 kV μονοφασικό με γείωση	Η ποιότητα ισχύος του κεντρικού δικτύου θα πρέπει να είναι αυτή ενός αντιπροσωπευτικού εμπορικού ή νοσοκομειακού περιβάλλοντος.
Βυθίσεις & διακοπές τάσης IEC/EN 61000-4-11	0% $U_T$ 0,5 κύκλου 0% $U_T$ 1 κύκλος 70% $U_T$ 25 κύκλοι 0% $U_T$ 5 s	0% $U_T$ 0,5 κύκλου 0% $U_T$ 1 κύκλος 70% $U_T$ 25 κύκλοι 0% $U_T$ 5 s	Εάν ο χρήστης του μοντέλου TVC-MC10 απαιτεί συνεχή λειτουργία κατά τη διάρκεια των διακοπών ρεύματος κεντρικού δικτύου, συνιστάται η ρευματοδότηση του TVC-MC10 από αδιάλειπτη παροχή ενέργειας ή μπαταρία.
Μαγνητική ατρωσία IEC/EN 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Τα μαγνητικά πεδία συχνότητας ισχύος θα πρέπει να είναι σε επίπεδα χαρακτηριστικά μιας αντιπροσωπευτικής τοποθεσίας σε τυπικό εμπορικό ή νοσοκομειακό περιβάλλον.
Σημείωση: $U_T$ είναι η τάση κεντρικού δικτύου AC πριν από την εφαρμογή του πεδίου ελέγχου.			

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

<b>Οδηγία και δήλωση κατασκευαστή – ηλεκτρομαγνητική ατρωσία</b>			
Το Μοντέλο TVC-MC10 του Makoto Intravascular Imaging System™ προορίζεται για χρήση στο ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον που προσδιορίζεται παρακάτω. Ο πελάτης ή ο χρήστης του TVC-MC10 θα πρέπει να διασφαλίσει ότι χρησιμοποιείται σε ένα τέτοιο περιβάλλον.			
<b>Έλεγχος ατρωσίας</b>	<b>Επίπεδο ελέγχου</b>	<b>Επίπεδο συμμόρφωσης</b>	<b>Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον – οδηγία</b>
Ακτινοβολούμενη ατρωσία IEC/EN 61000-4-3	80 MHz έως 2,7 GHz, 3 V/m Προεπιλεγμένες (spot) συχνότητες 385 MHz – 5,75 GHz, διαμόρφωση παλμών	80 MHz έως 2,7 GHz, 3 V/m Προεπιλεγμένες (spot) συχνότητες 385 MHz – 5,75 GHz, διαμόρφωση παλμών	<p>Ο φορητός και κινητός εξοπλισμός επικοινωνιών RF δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται εγγύτερα σε οποιοδήποτε εξάρτημα του μοντέλου TVC-MC10 του Makoto Intravascular Imaging System™, συμπεριλαμβανομένων των καλωδίων, από τη συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού που υπολογίζεται από την εξίσωση που ισχύει για τη συχνότητα του μεταδότη.</p> <p><b>Συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού</b></p> <p>Οι ελάχιστες αποστάσεις διαχωρισμού για υψηλότερα επίπεδα ελέγχου ατρωσίας θα υπολογίζονται χρησιμοποιώντας την ακόλουθη εξίσωση:</p> $E = \left(\frac{6}{d}\right) \sqrt{P}$ <p>όπου <math>P</math> είναι η μέγιστη ισχύς εξόδου του μεταδότη σε watt (W), <math>d</math> είναι η απόσταση σε m και <math>E</math> είναι το επίπεδο ελέγχου ατρωσίας σε V/m.</p>
Πεδίο εγγύτητας από εξοπλισμό ασύρματων επικοινωνιών RF IEC/EN 61000-4-3	Bλ. Ενότητα 5.3.7 ή Πίνακα 9 από το τυποποιημένο απόσταση παρακάτω.	Bλ. Ενότητα 5.3.7 ή Πίνακα 9 από το τυποποιημένο απόσταση παρακάτω.	
Αγώγιμη ατρωσία (Ισχύς AC) (Γραμμές εισόδου/εξόδου) IEC/EN 61000-4-6	0,015 - 80 MHz 3 V <sub>RMS</sub> & 6 V <sub>RMS</sub> σε ζώνη ISM, 1 KHz, Κεντρικό δίκτυο AC	0,015 - 80 MHz 3 V <sub>RMS</sub> & 6 V <sub>RMS</sub> σε ζώνη ISM, 1 KHz, Κεντρικό δίκτυο AC	Στο εύρος συχνότητας 150 kHz έως 80 MHz, οι εντάσεις πεδίου θα πρέπει να είναι μικρότερες από 3 V/m.

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY

**Makoto Intravascular Imaging System™  
Οδηγός χρήσης**

**Συνιστώμενες αποστάσεις διαχωρισμού μεταξύ φορητού και κινητού  
εξοπλισμού επικοινωνιών RF και του μοντέλου TVC-MC10 του Makoto  
Intravascular Imaging System™**

Το μοντέλο TVC-MC10 του Makoto Intravascular Imaging System™ προορίζεται για χρήση σε ένα ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον στο οποίο ελέγχονται οι ακτινοβολούμενες παρεμβολές RF. Ο πελάτης ή ο χρήστης του μοντέλου TVC-MC10 μπορεί να βοηθήσει στην πρόληψη της ηλεκτρομαγνητικής παρεμβολής με τη διατήρηση ελάχιστης απόστασης μεταξύ φορητού και κινητού εξοπλισμού τηλεπικοινωνιών RF (μεταδότες) και του μοντέλου TVC-MC10 του Makoto Intravascular Imaging System™, όπως συνιστάται παρακάτω, σύμφωνα με τη μέγιστη ισχύ εξόδου του εξοπλισμού επικοινωνιών. Αυτός ο πίνακας είναι απόσπασμα από το πρότυπο IEC/EN 61000-4-3

**Makoto Intravascular Imaging System™**  
**Οδηγός χρήσης**

**Προδιαγραφές ελέγχου για ατρωσία της θύρας περιβλήματος σε εξοπλισμό ασύρματων επικοινωνιών RF**

Συχνότητα ελέγχου (MHz)	Ζώνη <sup>a)</sup>	Υπηρεσία <sup>a)</sup>	Διαμόρφωση <sup>b)</sup>	Μέγιστη ισχύς (W)	Απόσταση (m)	Επίπεδο ελέγχου ατρωσίας (V/m)						
385	380-390	TETRA 400	Διαμόρφωση παλμών <sup>b)</sup> 18 MHz	1,8	0,3	27						
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM <sup>y)</sup> ± 5 kHz απόκλιση 1 kHz ημίτονο	2	0,3	28						
710	704-787	LTE Band 13, 17	Διαμόρφωση παλμών <sup>b)</sup> 217 MHz	0,2	0,3	9						
745												
780												
810	800-960	GSM 800/900. TETRA 800, IDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	Διαμόρφωση παλμών <sup>b)</sup> 18 MHz	2	0,3	28						
870												
930												
1720	1700-1990	GSM 1800, CDMA 1900, GSM 1900, DECT, LTE Band 1, 3, 4, 25, UMTS	Διαμόρφωση παλμών <sup>b)</sup> 217 MHz	2	0,3	28						
1845												
1970												
2450	2400-2570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Διαμόρφωση παλμών <sup>b)</sup> 217 MHz	2	0,3	28						
5240	5100-5800	WLAN, 802.11 a/n	Διαμόρφωση παλμών <sup>b)</sup> 217 MHz	0,2	0,3	9						
5500												
5785												
<b>ΣΗΜΕΙΩΣΗ:</b> Εάν είναι απαραίτητο να επιτευχθεί Επίπεδο Ελέγχου ατρωσίας, η απόσταση μεταξύ της κεραίας μετάδοσης και του εξοπλισμού ME ή του συστήματος ME μπορεί να μειωθεί σε 1 m. Η απόσταση ελέγχου 1 m επιτρέπεται από το πρότυπο IEC 61000-4-3.												
α. Για ορισμένες υπηρεσίες, μόνο οι συχνότητες άνω ζεύξης (uplink) περιλαμβάνονται. β. Ο μεταφορέας θα διαμορφωθεί χρησιμοποιώντας σήμα τετραγωνικού κύκλου λειτουργίας 50%. γ. Ως εναλλακτική λύση στη διαμόρφωση FM, μπορεί να χρησιμοποιηθεί 50% διαμόρφωση παλμών στα 18 Hz, επειδή, αν και δεν αντιπροσωπεύει πραγματική διαμόρφωση, θα ήταν η χειρότερη περίπτωση.												

**infraredx™**

A  NIPRO COMPANY