

KaVo ProXam 3DQ

Návod k použití
2D snímkování



CS

Výrobce, montážní firma a dovozce nesou odpovědnost za bezpečnost, spolehlivost a funkční způsobilost přístroje pouze při splnění následujících podmínek:

- Instalaci, kalibraci, změny a úpravy provádí kvalifikovaní oprávnění pracovníci.
- Elektroinstalace je provedena dle patřičných požadavků, například v souladu s normou IEC 60364.
- Zařízení je používáno ve shodě s návodem k použití.

Společnost Planmeca zastává politiku trvalého vývoje produktů. Ačkoli je vynaloženo veškeré úsilí, aby byla dokumentace k produktu stále aktuální, tuto publikaci nelze považovat za neomylnou z hlediska aktuálních specifikací. Vyhrazuji si právo na změny bez předchozího upozornění.

COPYRIGHT PLANMECA

Číslo publikace 1.015.2909 Revision 1

Vydáno 31. března 2023

Anglický originál publikace:

KaVo ProXam 3DQ, 2D Instructions for use

Číslo publikace 1.015.1234 Revision 1

Obsah

1	Úvod	1
1.1	Účel použití	1
1.2	Prostředí použití	2
1.3	Související dokumentace	2
1.4	Symboly na štítcích na produktu	2
1.5	Bezpečnostní opatření	3
1.5.1	Hlášení vážných nehod	7
2	Zapnutí rentgenového přístroje	8
3	Hlavní části	9
3.1	Celkový pohled na 3D rentgenový systém	9
3.2	Celkový pohled na rentgenový přístroj	10
3.3	Senzor	11
3.4	Opěrky pacienta	12
3.5	Expoziční tlačítko	12
3.6	Nouzový vypínač	13
3.7	Dotyková obrazovka	13
3.8	PC aplikace ProTouch	17
3.9	Ovládací prvky polohování pacienta	19
3.9.1	Posun rentgenového přístroje nahoru/dolů	19
3.9.2	Polohovací joystick	20
3.9.3	Posun snímaného objemu nahoru/dolů	20
3.9.4	Otevření/uzavření spánkových opěrek	21
4	Programy	22
4.1	Panoramatické programy	22
4.1.1	Standard	22
4.1.2	Bitewing	22
4.2	Programy pro temporomandibulární kloub (TMJ)	23
4.2.1	Dvojitý laterální	23
4.2.2	Dvojitý posteroanteriální	23
4.3	Programy pro snímkování dutin	24
4.3.1	Posteroanteriální	24
5	Přípravy na expozici	25
5.1	Připojení a odpojení snímače	25
5.2	Upevnění snímače k C-rameni	25
5.3	Odepnutí snímače z C-ramene	26
5.4	Příprava programu Romexis	27
5.5	Příprava pacienta	28
6	Panoramatické snímkování	29
6.1	Před expozicí	29
6.2	Výběr nastavení expozice	31
6.3	Výběr programu	31
6.3.1	Výběr typu programu	32
6.3.2	Výběr velikosti pacienta	32
6.3.3	Výběr segmentace	33

6.4	Polohování pacienta.....	33
6.4.1	Výběr pacientovy vstupní polohy.....	33
6.4.2	Polohování hlavy pacienta.....	34
6.4.3	Úprava polohy pacientovy hlavy.....	37
6.5	Výběr velikosti a tvaru čelisti.....	40
6.6	Výběr režimu MultiView (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D).....	42
6.7	Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici.....	42
6.8	Snímkování.....	44
6.9	Pořízení expozice s funkcí Autofokus (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D).....	45
7	Expozice temporomandibulárního kloubu (TMJ).....	49
7.1	Před expozicí.....	49
7.2	Výběr nastavení expozice.....	50
7.2.1	Výběr programu.....	50
7.2.2	Výběr typu programu.....	51
7.2.3	Výběr velikosti pacienta.....	51
7.2.4	Výběr stran(y) čelisti.....	51
7.2.5	Výběr snímkovacího úhlu (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D).....	52
7.3	Polohování pacienta.....	52
7.3.1	Výběr pacientovy vstupní polohy.....	52
7.3.2	Polohování hlavy pacienta.....	52
7.3.3	Úprava polohy pacientovy hlavy (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D).....	54
7.4	Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici.....	57
7.5	Pořizování expozice s dvojitými TMJ programy.....	58
7.5.1	První expozice – zavřená čelist (1/2).....	58
7.5.2	Druhá expozice – otevřená čelist (2/2).....	59
8	Sinus snímkování.....	61
8.1	Před expozicí.....	61
8.2	Výběr nastavení expozice.....	62
8.2.1	Výběr programu.....	62
8.3	Výběr velikosti pacienta.....	62
8.4	Polohování pacienta.....	63
8.4.1	Výběr pacientovy vstupní polohy.....	63
8.4.2	Polohování hlavy pacienta.....	63
8.4.3	Úprava polohy pacientovy hlavy.....	64
8.5	Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici.....	66
8.6	Snímkování.....	67
9	Nastavení.....	69
9.1	Uživatelská nastavení.....	69
9.1.1	Jazyk (1100).....	69
9.1.2	Datum a čas (1200).....	70
9.1.3	Provozní nastavení (1300).....	73
9.1.4	Nastavení sítě (1400).....	76
9.1.5	Zkušební procedury (1500).....	77
9.2	Nastavení programů.....	79
9.2.1	Programy (2100).....	79
9.2.2	Funkce programu (2200).....	80
9.2.3	Licence (2300).....	81
9.2.4	Obnova továrního nastavení (2500).....	82
9.3	Karta About (O přístroji).....	83
9.3.1	Informace o součástech (4100).....	83
9.3.2	Archiv (4200).....	83
9.3.3	Registrace produktu (4300).....	83
10	Zprávy nápovědy.....	85

11	Chybové zprávy.....	89
12	Servis.....	90
13	Záruční podmínky.....	91
14	Likvidace.....	92
15	Technické údaje.....	93

1 Úvod

Tento návod k použití popisuje, jak pořizovat 2D panoramatické expozice. Návod k použití je platný pro následující rentgenové přístroje:

KaVo ProXam 3DQ

POZNÁMKA

Tento návod k použití je platný pro verze softwaru 3.9.14 nebo novější. Tato verze softwaru je kompatibilní s aplikací Romexis verze 6.4.2 nebo novější. Pro ověření verze softwaru vašeho rentgenového přístroje vyberte Settings > About > 4100 Component Information > ProMax SW Version (Nastavení > O přístroji > 4100 Informace o součástech > Verze ProMax SW).

POZNÁMKA

Obecné informace o rentgenovém přístroji naleznete v Návodu k použití pro 3D snímkování.

Rentgenový přístroj používá panoramatické techniky pro tvorbu dvourozměrných (2D) rentgenových snímků pro vyšetření dentomaxilofaciální anatomie.

Pro ukládání, zobrazování a úpravu snímků je vyžadováno PC s nainstalovanou aplikací Romexis.

Před použitím přístroje se ujistěte, že jste si plně osvojili odpovídající způsoby ochrany proti záření a tyto pokyny. Váš rentgenový přístroj nemusí být vybaven všemi volitelnými funkcemi popsány v tomto návodu. Seznam dostupných licencí je uveden v části "Licence (2300)" na str. 81.

Návod zahrnuje volitelné možnosti, které nemusí být dostupné ve všech zemích.

POZNÁMKA

Rentgenový přístroj smí používat pouze profesionální uživatelé.

POZNÁMKA

Svůj rentgenový přístroj můžete zaregistrovat online pomocí postupu popsaného v části "Registrace produktu (4300)" na str. 83.

KaVo ProXam je obchodní název přístroje Planmeca ProMax, vyrobeného a distribuovaného společností KaVo.

1.1 Účel použití

Rentgenový přístroj KaVo ProXam využívá technologie Narrow Beam Tomography (výpočetní tomografie s úzkým svazkem) k vytváření dvojrozměrných (2D) rentgenových snímků a 3D rentgenové přístroje KaVo ProXam využívají technologie Cone Beam Computed Tomography (výpočetní tomografie s kuželovým svazkem) k vytváření trojrozměrných (3D) rentgenových snímků. Během zpracování dvojrozměrných (2D) snímků jsou používány panoramatické, kefalometrické a projekčně-radiografické techniky. Snímky mohou být použity pro vyšetření dentomaxilofaciální, ušní, nosní, krční, krční páteře a také dalších částí kraniiální anatomie. Rentgenový přístroj smí být používán pouze pod dohledem odborného zdravotního pracovníka.

1.2 Prostředí použití

Tento rentgenový přístroj je určen k použití v prostředí profesionální zdravotní péče, například v zubních ordinacích, na klinikách a podobně.

1.3 Související dokumentace

Rentgenový přístroj se dodává spolu s následujícími dokumenty:

- Návod k použití
- Montážní návod
- Technická příručka
- Návod k použití kalibračních nástrojů

Tyto dokumenty jsou zamýšleny pro použití v kombinaci s dokumentací aplikace Romexis. Balík Romexis obsahuje následující příručky:

- Návod k použití
- Technická příručka

Původním jazykem těchto návodů k použití je angličtina.

POZNÁMKA

Tyto návody k použití jsou dostupné ke stažení na internetových stránkách společnosti KaVo.

1.4 Symboly na štítcích na produktu



Splňuje požadavky směrnic 93/42/EHS a RoHS, REACH a OEEZ.



Označení seznamu SGS podle amerických a kanadských norem (ANSI/AAMI ES60601-1 a CAN/CSA C22.2 No. 60601-1).



Zdravotnický přístroj



Datum výroby (norma ISO 7000).



Typ B (norma IEC 60417).



Oddělený sběr elektrických a elektronických zařízení podle směrnice 2012/19/EU (OEEZ).



Podívejte se do elektronického návodu k použití (norma ISO 7000-1641).



Podívejte se do návodu k použití (norma ISO 7010).



Nouzové zastavení (norma IEC 60417)



Varování: Pozor, elektrický proud (norma ISO 7010).

Aby se zabránilo úrazu elektrickým proudem, musí být přístroj připojen k napájení s ochranným uzemněním.



Zařízení citlivé na elektrostatický náboj (norma IEC 60417)



Pozor, horký povrch (norma ISO 7010).



Obecné upozornění (norma ISO 7010).

1.5 Bezpečnostní opatření



VAROVÁNÍ

Je nutné dodržovat následující bezpečnostní opatření, aby se zabránilo nebezpečí úrazu nebo poškození rentgenového přístroje.

UPOZORNĚNÍ

PRO POČÍTAČOVÉ UŽIVATELE:

Federální zákon povoluje prodej tohoto přístroje pouze zubnímu lékaři nebo na jeho objednávku.

UPOZORNĚNÍ

Tento rentgenový přístroj může být nebezpečný pro pacienta a obsluhu, pokud nebudou dodrženy bezpečné expoziční hodnoty a správné pracovní postupy.

UPOZORNĚNÍ

Je velmi důležité řádně odstínit prostor, ve kterém je přístroj umístěn a kde se používá, a prostor, odkud ho uživatel ovládá.

UPOZORNĚNÍ

Předpisy pro ochranu před zářením se v různých zemích liší, proto je za splnění všech místních bezpečnostních předpisů zodpovědný uživatel.

UPOZORNĚNÍ

Polohovací světla pacienta jsou laserová světla. Nedívejte se přímo do laserového paprsku.

UPOZORNĚNÍ

Snímač neupustíte. KaVo se nevztahuje na poškození způsobená nevhodným zacházením, např. upuštěním senzoru či nedbalostí, nebo jakýmkoli jiným důvodem, než v důsledku běžného zamýšleného užívání. V případě jakýchkoli odůvodněných pochybností o správné funkci snímače proveďte nejprve zkušební expozici, než pořídíte expozici pacienta.

UPOZORNĚNÍ

V případě přerušení expozice (například při uvolnění expozičního tlačítka nebo stisknutí tlačítka nouzového zastavení) před posunutím C-ramene musíte vyprovodit pacienta z prostoru rentgenového přístroje.

UPOZORNĚNÍ

Nepřipojujte prvky, které nejsou specifikovány jako součásti systému.

UPOZORNĚNÍ

Nedotýkejte se elektrického konektoru a pacienta současně.

UPOZORNĚNÍ

V případě, že rentgenový přístroj vykazuje jakékoli známky úniku oleje, přístroj vypněte a požádejte o pomoc servisního technika.

UPOZORNĚNÍ

Nepoužívejte rentgenový přístroj v prostředí s vysokou koncentrací kyslíku nebo prostředí obsahujícím hořlavá anestetika.

UPOZORNĚNÍ

Vadný nebo poškozený rentgenový přístroj nikdy nepoužívejte. Požádejte o pomoc servisního technika.

UPOZORNĚNÍ

Rentgenový přístroj neupravujte. Servis přístroje smí provádět pouze kvalifikovaný personál.

UPOZORNĚNÍ

Přenosná vysokofrekvenční komunikační zařízení (včetně periferií, jako jsou anténní kabely a externí antény), nesmí být používány blíže k žádné části přístroje než ve vzdálenosti 30 cm (12 palců), včetně kabelů specifikovaných výrobcem. Jinak může dojít ke snížení výkonu tohoto přístroje.

POZNÁMKA

Snímkování pomocí kuželového paprsku by nemělo být používáno pro rutinní či screeningové prohlídky. Snímkovací prohlídky musí být u každého jednotlivé pacienta plně ospravedlnitelné a převažovat jejich užitek nad rizikem musí být zcela zjevná.

POZNÁMKA

V případech předpokládané nutnosti provádět v rámci pacientova radiologického vyšetření také vyšetření měkkých tkání je třeba použít konvenční CT nebo MR snímkování, namísto CBCT.

POZNÁMKA

Před snímkováním se každé ženy ve fertilním věku zeptejte, zda může být těhotná. Rentgenový přístroj nesmí být používán u těhotných žen.

POZNÁMKA

PRO KANADSKÉ UŽIVATELE:

Každému pacientovi je nutné poskytnout stíněnou zástěru pro ochranu gonád a štít pro štítnou žlázu. Použití štítu štítné žlázy je obzvláště důležité u dětí. Stíněná zástěra a štít štítné žlázy by měly vykazovat stínění srovnatelné s použitím minimálně 0,25 mm olova z obou stran (před a za pacientem).

POZNÁMKA

Pokud byl rentgenový přístroj skladován při teplotách nižších než +10 °C po dobu delší než několik hodin, je nutné ponechat před zapnutím přístroji čas, aby dosáhl pokojové teploty.

POZNÁMKA

V místnosti s rentgenovým přístrojem zajistěte dostatečnou klimatizaci. Doporučujeme trvale udržovat teplotu v místnosti v rozsahu +20 až +25 °C.

POZNÁMKA

Rychlé pořizování jedné expozice za druhou může způsobit přehřátí rentgenové lampy, v takovém případě se na dotykové obrazovce zobrazí blikající čas nezbytný pro ochlazení. Čas chladnutí znamená dobu, po jejímž uplynutí je možné opět snímkovat.

POZNÁMKA

Není-li přístroj připojen ke zdroji UPS (Uninterruptible Power Supply), během bouřek přístroj vypněte a odpojte ho od počítačů.

POZNÁMKA

PRO UŽIVATELE V USA A KANADĚ:

Laserová světla jsou laserové produkty třídy II (21 CFR § 1040.10).

POZNÁMKA

PRO UŽIVATELE Z EVROPY:

Laserová světla jsou laserové produkty třídy 1 (Standard IEC / EN 60825-1: 2007).

POZNÁMKA

Je nutné vzít v úvahu požadavky EMC a přístroj nainstalovat a uvést do provozu podle specifických informací ohledně EMC poskytnutých v příložených dokumentech.

POZNÁMKA

Externí zařízení určené pro spojení se vstupem signálu, výstupem signálu či jiné konektory musí splňovat požadavky příslušné normy IEC (např. IEC 60950 pro IT zařízení a řady IEC 60601 pro zdravotnické elektrické přístroje). Mimo to, veškeré takové kombinace - systémy - musí vyhovovat normě IEC 60601-1, Bezpečnostní požadavky pro zdravotnické elektrické systémy. Zařízení, které nespĺňuje požadavky normy IEC 60601, musí být umístěno mimo prostor pacienta (dále než 2 m / 79 stop od rentgenového přístroje). Kterákoli osoba, jenž připojí externí zařízení ke vstupu signálu, výstupu signálu nebo jiným konektorům tímto vytvořila systém a tudíž je zodpovídá za shodu tohoto systému s požadavky normy IEC 60601-1. Pokud budete na pochybách, požádejte o pomoc servisního technika nebo místního zástupce.

POZNÁMKA

Pokud si všimnete snížení kvality snímků, kontaktujte servisního technika.

POZNÁMKA

Jestliže se po expozici snímek neobjeví v aplikaci Romexis, můžete ho do aplikace Romexis importovat ručně. Další podrobnosti najdete v Návodu k použití aplikace Romexis.

POZNÁMKA

Nemanipulujte s kapalinami v blízkosti rentgenového přístroje.

POZNÁMKA

Na žádnou část rentgenového přístroje nikdy neumíst'ujte ani nezavěšujte žádné předměty.

POZNÁMKA

Dávejte pozor, abyste se ani vy, ani pacient nezachytili nebo nezahákli o žádnou část rentgenového přístroje. Udržujte bezpečně stranou všechny volné části oděvu, vlasy a šperky.

POZNÁMKA

Máte-li jakékoli důvodné podezření, že C-rameno může pacienta během expozice udeřit (např. když má pacient široká ramena), proveďte nejdříve zkušební expozici bez radiace. Pro vypnutí radiace vyberte Settings > User > 1300 Operational Settings > 1310 Use Mode > 1311 Set Demo Mode (Nastavení > Uživatel > 1300 Provozní nastavení > 1310 Režim použití > 1311 Nastavit demonstrační režim).

POZNÁMKA

Nedotýkejte se ramen přístroje, když se přístroj pohybuje.

POZNÁMKA

Pacient se nesmí zavěsit za madla.

POZNÁMKA

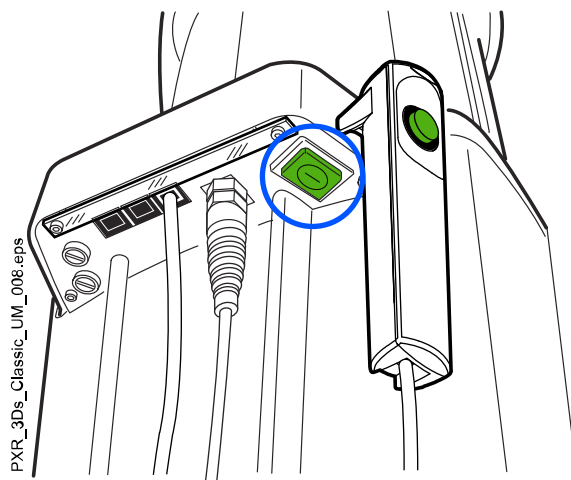
Přenosná mobilní zařízení a jiná zařízení vysílající vysokofrekvenční elektromagnetickou energii používaná v blízkosti přístroje mohou negativně ovlivnit jeho výkon. Může dojít ke ztrátě diagnostických informací z RTG snímku a zbytečnému ozáření pacienta rentgenovým zářením.

1.5.1 Hlášení vážných nehod

Vážné nehody, ke kterým došlo v souvislosti se zařízením, musí být nahlášeny výrobci a příslušnému místnímu úřadu.

2 Zapnutí rentgenového přístroje

Vypínač je umístěn na spodní straně víka sloupu.

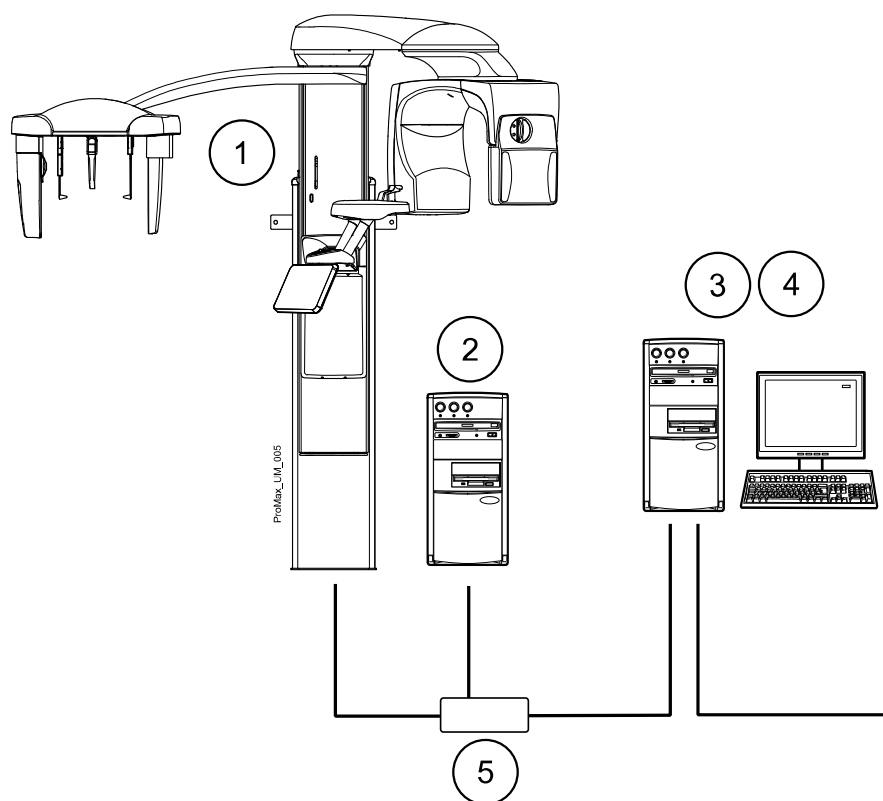


POZNÁMKA

Abyste prodloužili životnost rentgenového přístroje, vypněte jej, kdykoli není aktivně používán.

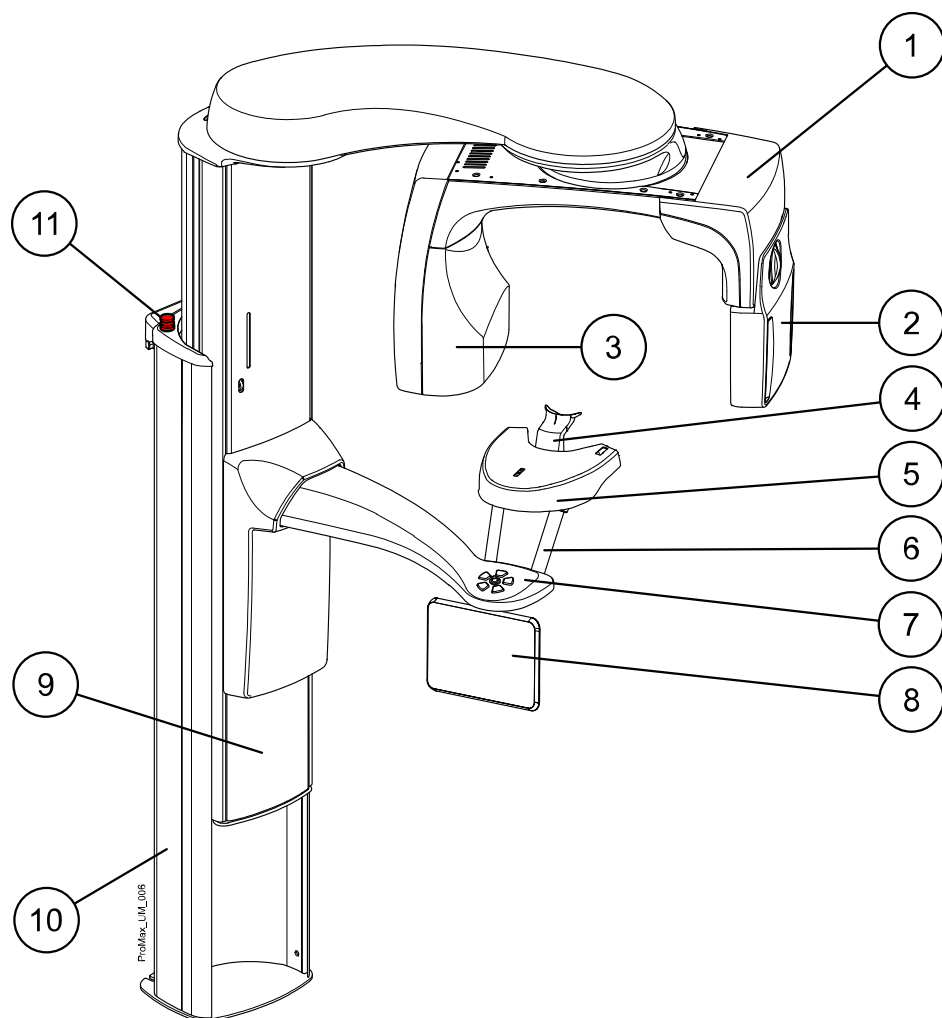
3 Hlavní části

3.1 Celkový pohled na 3D rentgenový systém



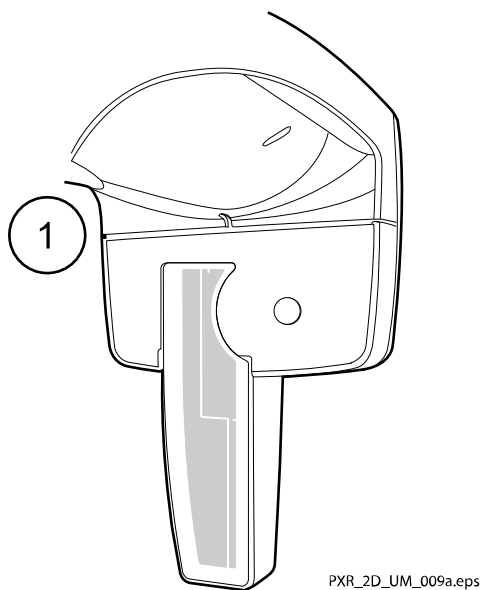
1. Rentgenový přístroj
2. PC pro 3D rekonstrukci
3. Aplikace Romexis
4. PC aplikace ProTouch
(volitelné, viz část "PC aplikace ProTouch" na str. 17)
5. Ethernetový switch

3.2 Celkový pohled na rentgenový přístroj

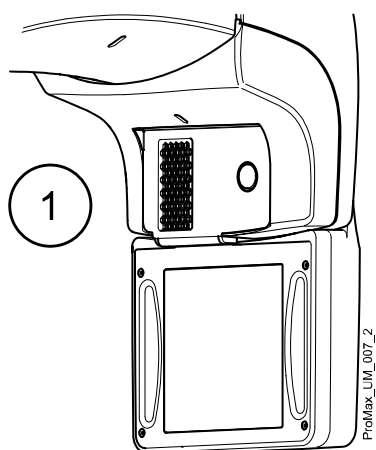


- 1 C-rameno
- 2 Snímač (viz část "Senzor" na str. 11)
- 3 Rentgenka
- 4 Opěrky pacienta (viz část "Opěrky pacienta" na str. 12)
- 5 Stolek pacienta
- 6 Madla pro pacienta
- 7 Ovládací prvky polohování pacienta
- 8 Dotyková obrazovka
- 9 Teleskopický sloup
- 10 Pevný stojan
- 11 Nouzový vypínač

3.3 Senzor

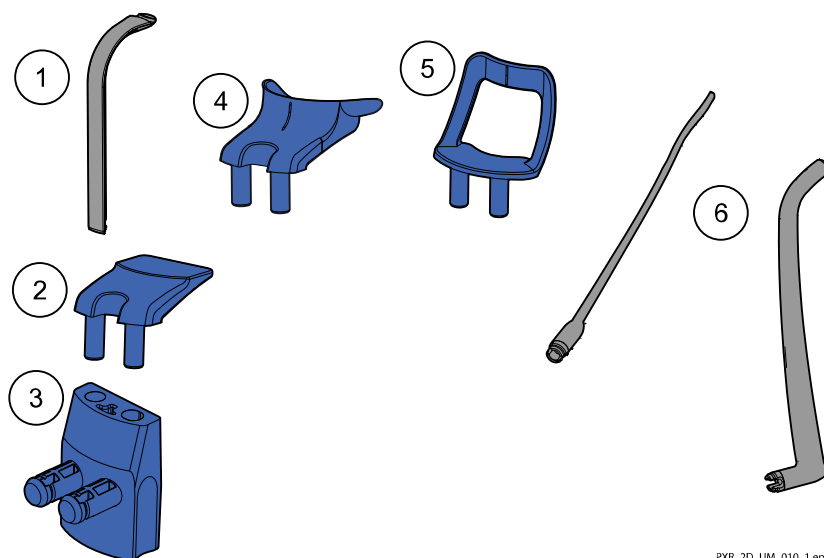


1. Senzor Dimax



1 3D snímač pro přístroj KaVo ProXam 3DQ

3.4 Opěrky pacienta



PXR_2D_UM_010_1.eps

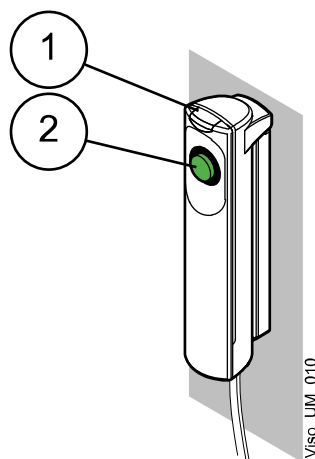
1. Nástavec pro skus
2. Opěrka brady
3. Adaptér
4. Misková opěrka brady
5. Opěrka brady pro bezzubé
6. Opěrky spánků

3.5 Expoziční tlačítko

Expoziční tlačítko může být upevněno na stěnu nebo, je-li v dosahu stíněná oblast, zavěšeno na háček vyvedený z víka stacionárního sloupu.

Zatímco se rentgenový systém připravuje na expozici, na expozičním tlačítku a dotykové obrazovce blikají zelená světla. Jakmile bude rentgenový systém připraven na expozici, tato zelená světla přestanou blikat a začnou svítit soustavně.

Během expozice svítí na expozičním tlačítku a dotykové obrazovce žlutá výstražná světla varující před radiací. Oznamují, že rentgenový přístroj právě produkuje radiální záření.



V/iso_UM_010

- 1 Expoziční tlačítko
- 2 Spínač expozičního tlačítka

3.6 Nouzový vypínač

Tlačítko nouzového zastavení je umístěno na víku stacionárního sloupu. Stisknutím tlačítka lze zastavit rentgenový přístroj v případě nouze. Po stisknutí tlačítka se zablokuje veškerý pohyb přístroje a přístroj přestane vysílat záření. Brzdná dráha posunu nahoru/dolů nepřekročí 10 mm (0,4 palce).

Na dotykové obrazovce se zobrazí pomocná zpráva. Odveďte pacienta z dosahu rentgenového přístroje. Poté uvolněte tlačítko nouzového zastavení. Rentgenový přístroj se automaticky restartuje.



3.7 Dotyková obrazovka

POZNÁMKA

Rentgenový přístroj je dodáván ve variantách s fyzickým nebo virtuálním ovládacím panelem (případně s oběma). Tento Návod k použití je platný pro veškeré volitelné konfigurace.

POZNÁMKA

Možnosti zobrazené na dotykové obrazovce závisí na konfiguraci přístroje. Rentgenový přístroj může být rozšířen o nové programy a funkce, kontaktujte svého prodejce a vyžádejte si další podrobnosti. Náhledy a hodnoty v tomto Návodu k použití slouží pouze pro ilustraci.



POZNÁMKA

Ilustrace zobrazované na dotykové obrazovce jsou založeny na odhadu anatomie pacienta. Skutečný nezbytný rozměr expoziční oblasti závisí na konkrétní anatomii daného pacienta.

POZNÁMKA

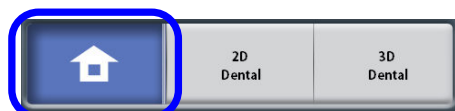
Nikdy nedovolte pacientovi, aby během svého polohování v rentgenovém přístroji manipuloval s dotykovou obrazovkou. Dotykem obrazovky během snímkování dojde k zastavení procesu snímkování.

Hlavní obrazovka

Hlavní obrazovka zobrazuje název a snímkovací programy daného rentgenového přístroje. Můžete použít tlačítka ve spodní straně hlavní obrazovky pro změnu vzhledu hlavního zobrazení.

**Domovské tlačítko**

Pro zobrazení až pěti naposledy použitých programů vyberte domovské tlačítko. Jako první se zobrazí naposledy použitý program. Toto je výchozí zobrazení hlavní obrazovky.



ProMax_UMI_014

POZNÁMKA

Pokud si přejete, aby toto zobrazení obsahovalo tlačítka pro zrychlenou volbu, vyberte Settings > Program > 2200 Program Features > 2240 General > Fast Forward ON (Nastavení > Program > 2200 Funkce programu > 2240 Obecné > Zrychlená volba zapnuta). Použití tlačítek zrychlené volby Vás přenesou přímo do obrazovky umožňující pořízení expozice.

Tlačítka programových skupin

Pro zobrazení všech dostupných programů v rámci programové skupiny vyberte tlačítko programové skupiny **2D Dental**.

Provedení výběru

Výběr položek na dotykové obrazovce lze provést prostým dotykem daného tlačítka či pole prstem, případně měkkým stylusem. Zvolená možnost se zvýrazní. Pro zrušení označení volby se daného tlačítka či pole dotkněte znovu (případně vyberte jinou volbu, je-li dostupná).

Označení položky je doprovázeno zvukovou zpětnou vazbou. Pokud si přejete upravit hlasitost této zpětné vazby, vyberte Settings > User > 1300 Operational Settings > 1320 Audio Settings > Touch Volume (Nastavení > Uživatel > 1300 Provozní nastavení > 1320 Nastavení zvuku > Hlasitost doteku).

POZNÁMKA

K interakci s dotykovou obrazovkou nepoužívejte ostré předměty.

Tlačítko pro přijetí

Pro potvrzení volby vyberte tlačítko se zeleným symbolem zatržítka.

Tlačítko pro zrušení

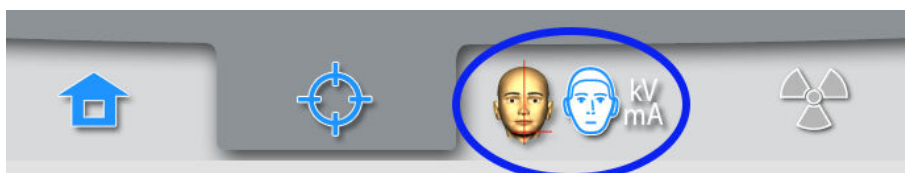
Pro zrušení volby a zavření obrazovky vyberte tlačítko s červeným symbolem křížku.

Tlačítko pro pozastavení

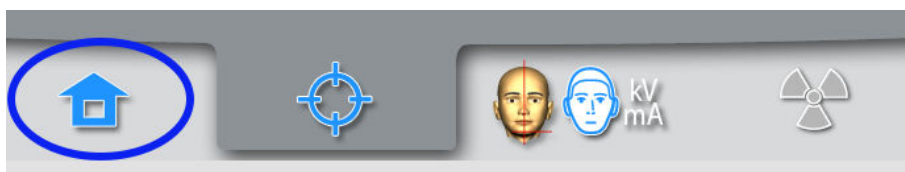
Pro pozastavení funkce (namísto jejího zrušení) vyberte tlačítko pro pozastavení.

Přechod na další obrazovku

Pro přechod na další obrazovku vyberte buďto tlačítko pro přechod na další obrazovku, nebo **další** symbol v pořadí na spodní straně obrazovky.

**Přechod na předcházející obrazovku**

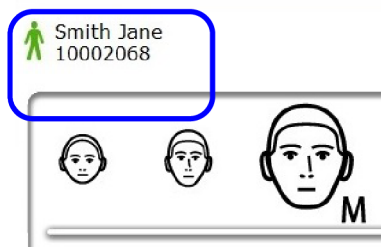
Pro přechod na předcházející obrazovku vyberte předchozí symbol ve spodní části obrazu.

**Listování seznamy**

Pro listování seznamem nahoru nebo dolů stačí posunout prst po dotykové obrazovce.

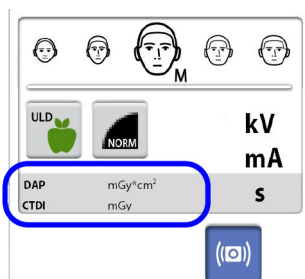
Ověření pacientova jména a identifikačního čísla (ID)

Pacientovo jméno a ID číslo se zobrazují b horním pravém rohu dotykové obrazovky. V aplikaci Romexis je nutné zvolit pacienta expoziční režim.



Ověření hodnot DAP a CTDI

Odhadované hodnoty DAP (Součin dávky a plochy) a CTDI (Index dávky výpočetní tomografie) jsou zobrazeny na dotykové obrazovce před pořízením expozice, psané černým písmem. Skutečné hodnoty, psané zeleným písmem, se zobrazují po expozici.



Změna nastavení

Pro změnu nastavení vyberte symbol nastavení na hlavní obrazovce. Tím vstoupíte do nabídky nastavení, odkud je možné upravit nastavení rentgenového přístroje. Více podrobností naleznete v části "Nastavení" na str. 69.

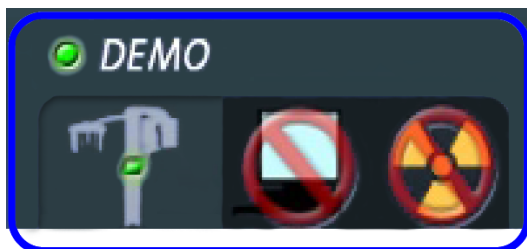


Pohotovostní režim

Dotyková obrazovka automaticky přejde do pohotovostního režimu, kdykoli není s dotykovou obrazovkou ani expozičním tlačítkem nijak manipulováno po dobu delší třiceti minut. V pohotovostním režimu zelené světlo na vypínač indikuje zapnutý stav rentgenového přístroje, přestože je jeho obrazovka momentálně ztmavená. Dotykem se obrazovka znovu aktivuje.

Výběr demonstračního režimu

Pokud si přejete procvičovat či demonstrovat funkce rentgenového přístroje bez radiace a spojení s PC, můžete zapnout demonstrační režim. Pro tuto funkci je třeba vybrat Settings > User > 1300 Operational Settings > 1310 Use Mode > 1311 Set Demo Mode (Nastavení > Uživatel > 1300 Provozní nastavení > 1310 Režim použití > 1311 Nastavit demonstrační režim). V levém dolním rohu dotykové obrazovky se zobrazí výběr možností.



3.8 PC aplikace ProTouch

Pokud je na vašem počítači nainstalována PC aplikace ProTouch, můžete používat virtuální ovládací panel na obrazovce vašeho počítače.

Aplikace je identická s rozhraním dotykové obrazovky, která může být dle zvolené konfigurace zabudována do vašeho rentgenového přístroje. Máte-li k dispozici jak fyzický, tak i virtuální ovládací panel, můžete používat kterýkoliv z nich. Případně můžete panely synchronizovat a používat oba současně.



POZNÁMKA

Pokud si přejete používat aplikaci pro přechod do připraveného stavu, budete potřebovat platnou licenci. Kontaktujte svého prodejce a požádejte o radu.

Pokud si přejete použít virtuální ovládací panel, nejprve ve svém počítači spusťte aplikaci ProTouch dvojitým kliknutím myši na jeho ikonu. Poté klikněte myší na funkci, kterou si přejete použít.



POZNÁMKA

Pokud se pokusíte použít nabídku nastavení před spuštěním aplikace, zobrazí se vám nápovědná zpráva. Aplikace se po přijetí nápovědné zprávy automaticky ukončí. Můžete ji znovu spustit opětovným dvojitým kliknutím na její ikonu.

Malá ikona v levém dolním rohu obrazovky oznamuje stav připojení aplikace k rentgenovému přístroji.

- Zelená ikona značí bezproblémové připojení:



- Červená ikona značí nefunkční připojení:



Pokud se zobrazuje červená ikona, restartujte rentgenový přístroj.

Okno ovládacího panelu můžete přesunout přetažením myší.



Pro ukončení aplikace klikněte na malý červený symbol křížku v pravém horním rohu okna.



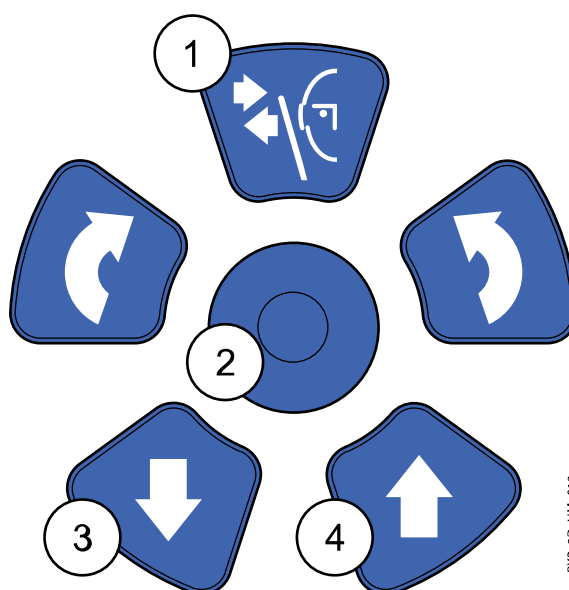
3.9 Ovládací prvky polohování pacienta

POZNÁMKA

Za žádných okolností neumožňujte pacientům, aby po umístění do rentgenového přístroje jakkoli manipulovali s jeho ovládacími prvky pro polohování.

POZNÁMKA

Použití kteréhokoli z polohovacích prvků (tlačítka či joysticku) vyvolá rozsvícení světel pro polohování pacienta. Světla po dvou minutách automaticky zhasnou. Pro jejich okamžité zhasnutí stiskněte polohovací joystick.

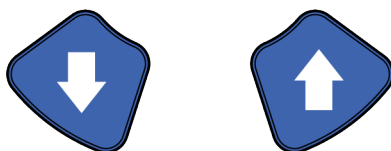


1. Otevření/uzavření spánkových opěrek (2D snímkování)	2. Polohovací joystick
3. Posun rentgenového přístroje dolů	4. Posun rentgenového přístroje nahoru

3.9.1 Posun rentgenového přístroje nahoru/dolů

Pomocí tlačítek pro posun rentgenového přístroje nahoru a dolů lze nastavit rentgenový přístroj do vhodné výšky odpovídající výšce pacienta.

Rentgenový přístroj se pohybuje nejdřív pomalu, pak rychleji.



POZNÁMKA

Dojde-li z jakéhokoli důvodu k zablokování stisknutého tlačítka během posouvání, posun nahoru/dolů lze zastavit stisknutím kteréhokoli jiného ovládacího tlačítka nebo polohovacího joysticku. Jedná se o bezpečnostní opatření, které zaručuje možnost nouzového zastavení posunu nahoru/dolů.

POZNÁMKA

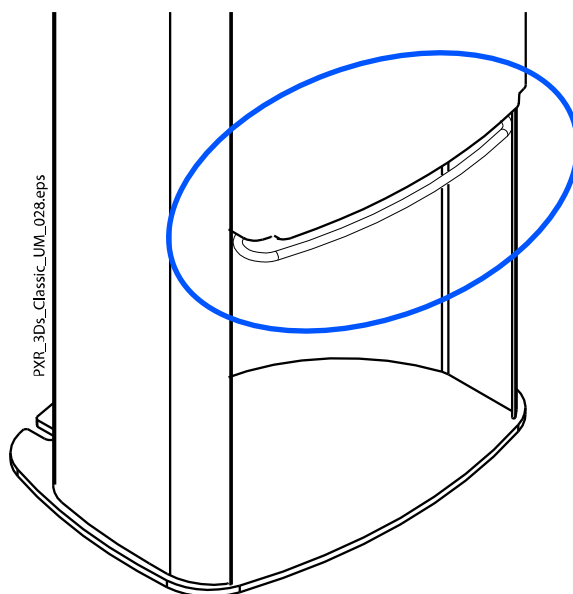
Během posouvání rentgenového přístroje nahoru dávejte pozor, aby nenarazil do stropu. Maximální výšku lze upravit tak, aby vyhovovala ordinacím s nízkým stropem. Požádejte o pomoc svého servisního technika.

POZNÁMKA

Ujistěte se, že když tisknete tlačítko pro pohyb směrem dolů, není pod přístrojem žádná překážka. Kdyby hrozilo riziko, že bude něco zachyceno, tlačítko okamžitě uvolněte a zastavte pohyb. Před dalším stisknutím tlačítka odstraňte veškeré překážky.

POZNÁMKA

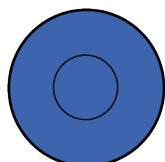
Dojde-li ke stlačení nouzové dorazové desky na spodní straně, pohyb sloupu se automaticky zastaví. Se sloupem nehýbejte, dokud veškeré případné překážky neodstraníte.

**POZNÁMKA**

Pokud polohovaný pacient sedí (například ve vozíčkovém křesle), vždy nejprve snižte polohu rentgenového přístroje, než začnete polohovat pacienta v prostoru přístroje.

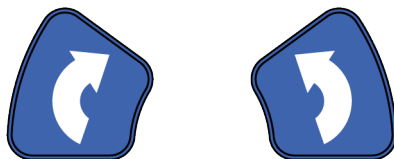
3.9.2 Polohovací joystick

Polohovací joystick slouží k úpravě horizontální polohy snímaného objemu během 3D snímkování. Používá se při polohování pacienta v rentgenovém přístroji.

**3.9.3 Posun snímaného objemu nahoru/dolů**

Tlačítka pro posun snímaného objemu nahoru a dolů slouží k vertikální úpravě polohy snímaného objemu během 3D snímkování. Toto tlačítko nepoužívejte do doby, než bude dokončeno polohování pacienta v rentgenovém přístroji.

Pohyb rentgenového přístroje během tisknutí tlačítka pro posun nahoru/dolů je přiměřeně pomalé. Výška opěrného stolku pacienta se tímto nemění, tj. pacient zůstane ve stejné poloze i po přesunu nahoru nebo dolů.



3.9.4 Otevření/uzavření spánkových opěrek

Pro otevření spánkových opěrek během 2D snímkování stiskněte tlačítko pro ovládání spánkových opěrek. Opětovným stiskem tohoto tlačítka spánkové opěrky znovu uzavřete.



4 Programy

POZNÁMKA

Šířka a výška snímku závisí na modelu rentgenového přístroje a snímače. Uvedené ukázky snímků jsou pouze ilustrativní.

4.1 Panoramatické programy

4.1.1 Standard



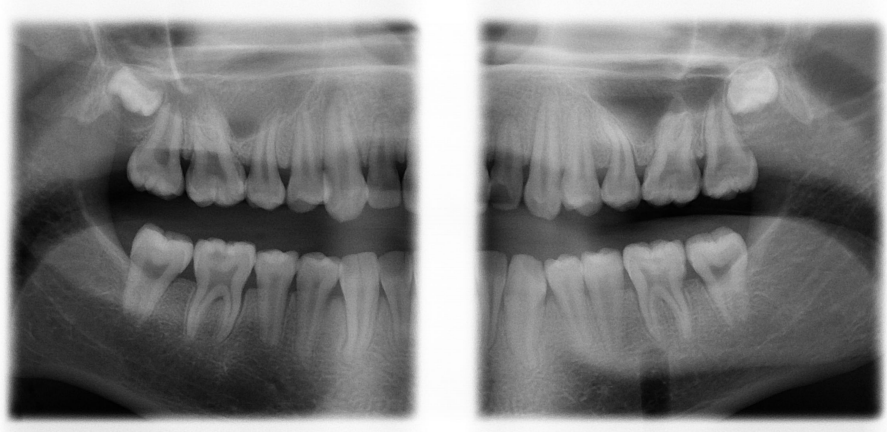
Standardní panoramatický program používá tradiční dráhu a úhly rentgenového paprsku.



4.1.2 Bitewing



Tento program vytváří bitewingové snímky oblasti premolárů a molárů včetně částí horní čelisti, dolní čelisti a ramen. Vidět jsou rovněž spodní část maxillary sinus, mandibulární kanál a mental foramen.



POZNÁMKA

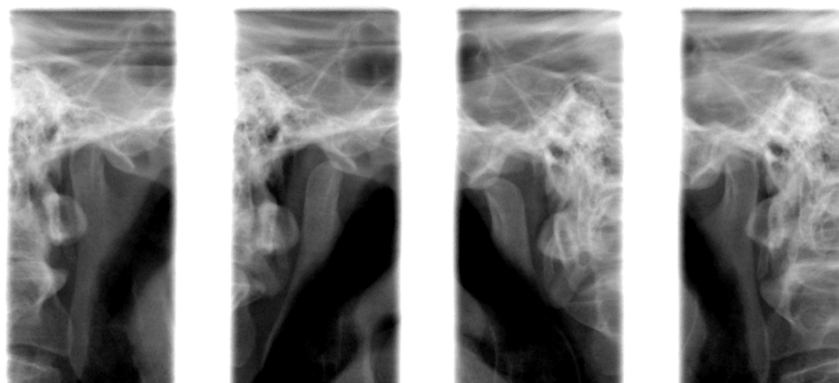
Tento program je optimalizován pro interproximální snímkování, tudíž na snímku může být viditelný stín zubů protilehlé strany chrupu.

4.2 Programy pro temporomandibulární kloub (TMJ)

4.2.1 Dvojitý laterální



Laterální expozice zavřených (1/2) a otevřených (2/2) temporomandibulárních kloubů.



PXR_2D_UM_024.eps

1/2

2/2

2/2

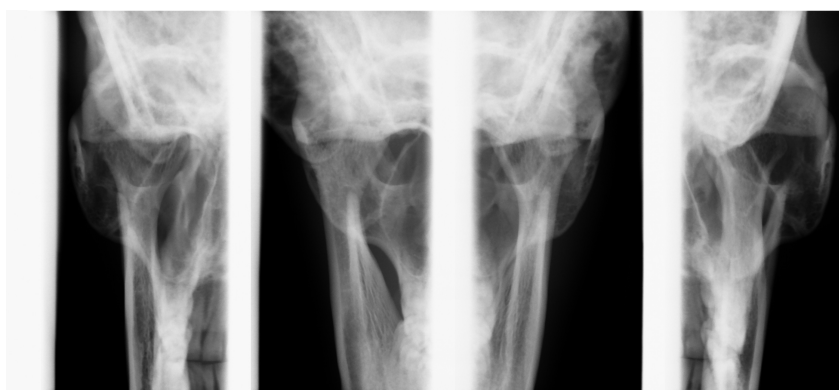
1/2

- **KaVo ProXam 3D a KaVo ProXam 3DQ:**
Snímkovací polohu a úhel lze upravit. Výchozí snímkovací úhel je 0°.
- **KaVo ProXam 2D:**
Snímkovací polohu lze upravit.

4.2.2 Dvojitý posteroanteriální



Posteroanteriální expozice zavřených (1/2) a otevřených (2/2) temporomandibulárních kloubů.



PXR_2D_UM_025.eps

1/2

2/2

2/2

1/2

- **KaVo ProXam 3D a KaVo ProXam 3DQ:**
Snímkovací polohu a úhel lze upravit. Výchozí snímkovací úhel je 0°.

4.3 Programy pro snímkování dutin

4.3.1 Posteroanteriální



Posteroanteriální expozice dutin.



5 Přípravy na expozici

5.1 Připojení a odpojení snímače

POZNÁMKA

Dostupné snímače jsou uvedeny v části "Senzor" na str. 11.

POZNÁMKA

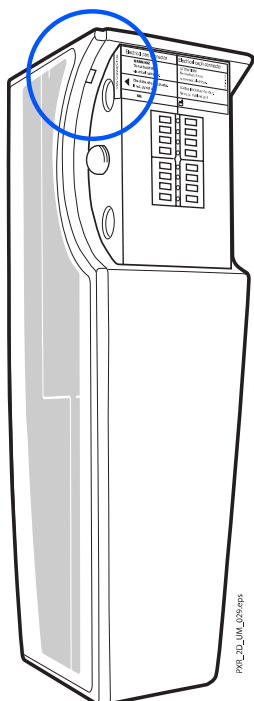
POZNÁMKA

Pokud si přejete používat snímač Dimax, vyberte Settings > User > 1300 Operational Settings > 1340 Exposure Settings > Panoramic System Dimax (Nastavení > Uživatel > 1300 Provozní nastavení > 1340 Nastavení expozice > Panoramatický systém Dimax) a vyměňte snímač dle postupu uvedeného níže.

UPOZORNĚNÍ

Snímač neupustěte. KaVo se nevztahuje na poškození způsobená nevhodným zacházením, např. upuštěním senzoru či nedbalostí, nebo jakýmkoli jiným důvodem, než v důsledku běžného zamýšleného užívání. Snímač nepoužívejte, pokud je indikátor probíjení (1) červený – požádejte o pomoc svého servisního technika.

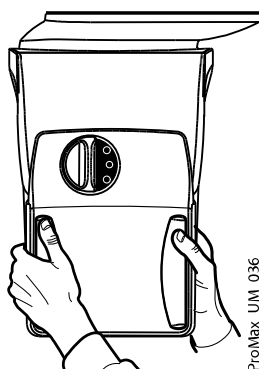
V případě jakýchkoli odůvodněných pochybností o správné funkci snímače proveďte nejprve zkušební expozici, než pořídíte expozici pacienta.



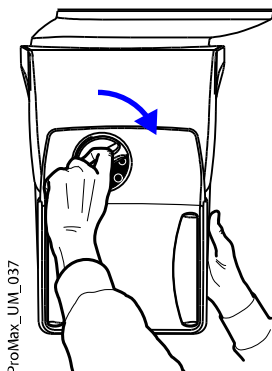
5.2 Upevnění snímače k C-rameni

Kroky

1. Přitlačte snímač ke konektoru C-ramene.

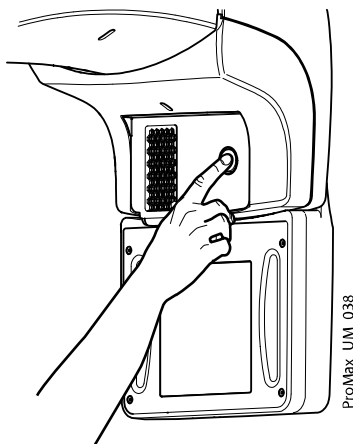


2. Otočte uzamykací kolečko přes upevňovací mechanismus.



Tím polohu snímače zajistíte.

3. Stiskněte tlačítko elektrického konektoru C-ramene na protější straně.



Tím vytvoříte elektrické spojení mezi snímačem a C-ramenem.

5.3 Odepnutí snímače z C-ramene

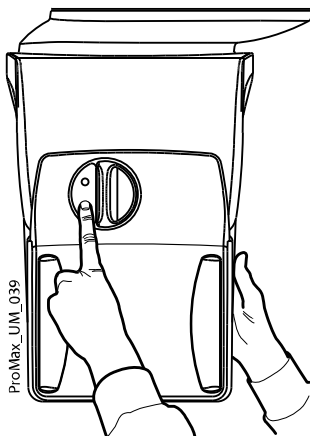
O tomto úkolu

POZNÁMKA

Neodepínejte snímač v průběhu procesu snímání.

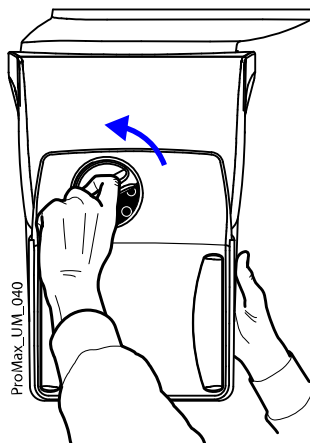
Kroky

1. Zatlačte dovnitř elektrický konektor C-ramene.



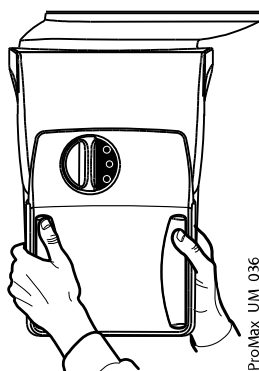
Tím přerušíte elektrické spojení mezi snímačem a C-ramenem.

- Otočte uzamykacím kolečkem o 180 stupňů.



Tím uvolníte zamykací mechanismus.

- Opatrně snímač vysuňte ven.



Co dál

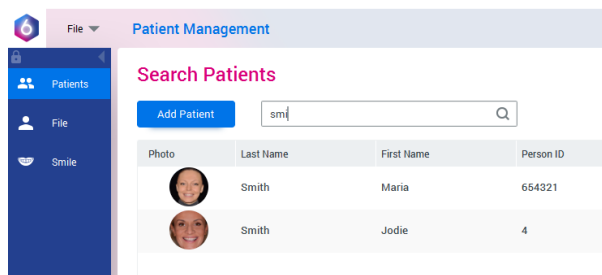
POZNÁMKA

Z bezpečnostních důvodů je před opětovným upevněním snímače nutno vyčkat po dobu alespoň deseti vteřin. Modrý světelný indikátor pod uzamykacím kolečkem musí před opětovným upevněním zhasnout.

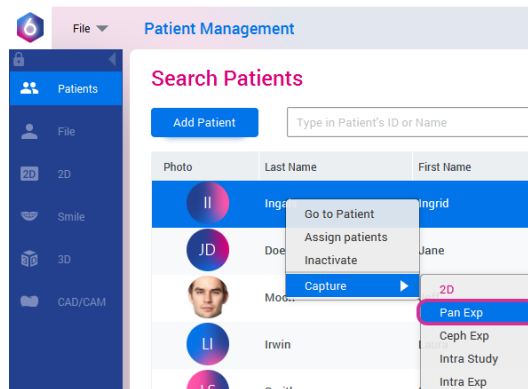
5.4 Příprava programu Romexis

Kroky

- Vyberte pacienta.



2. Klikněte pravým tlačítkem myši na pacienta a vyberte „Capture“ (Zachycení) a poté „Pan Exp“ (Panoramatická expozice).



Podrobné informace ohledně funkcí aplikace Romexis naleznete v *návodu k použití aplikace Romexis*.

5.5 Příprava pacienta

Požádejte pacienta, aby sundal brýle, naslouchací přístroje, umělý chrup, sponky ve vlasech a šperky, jako jsou náušnice, řetízký a piercing, protože mohou způsobit stíny a odrazy ve snímcích. Dále je potřeba, aby si pacient odložil veškeré případné volně visící, nezajištěné části oděvu (např. šátek, kravatu), které by mohly být vtaženy do strukturálních prvků ramena rentgenového přístroje.

POZNÁMKA

Objekty s vysokým kontrastem, například zlatý zub či amalgám, mohou způsobovat vznik artefaktů ve výsledném snímku.

V případě potřeby umístěte na záda pacienta ochrannou olověnou zástěru.

POZNÁMKA

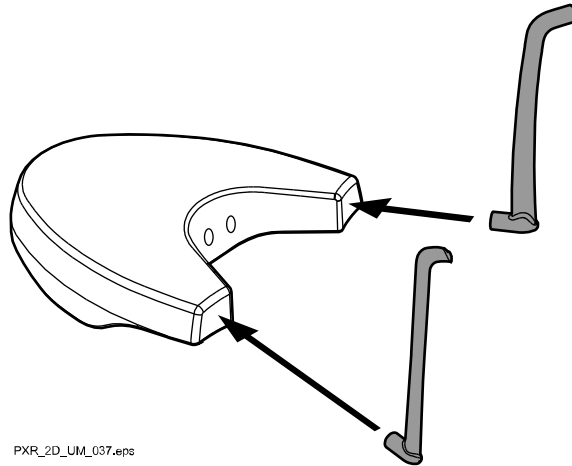
Doporučujeme snímkovat pacienty, kteří nejsou zdraví, vsedě.

6 Panoramatické snímkování

6.1 Před expozicí

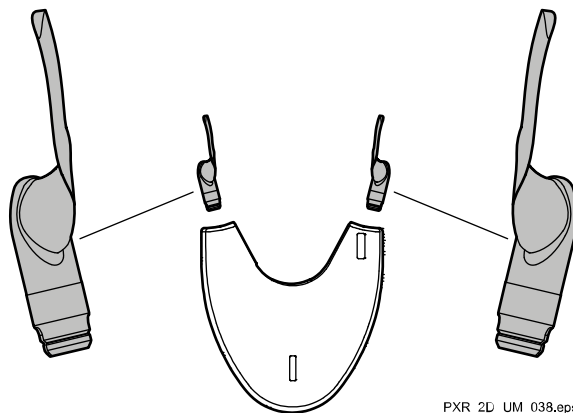
Kroky

1. Vložte spánkové opěrky do otvorů podpěrného stolku pacienta.

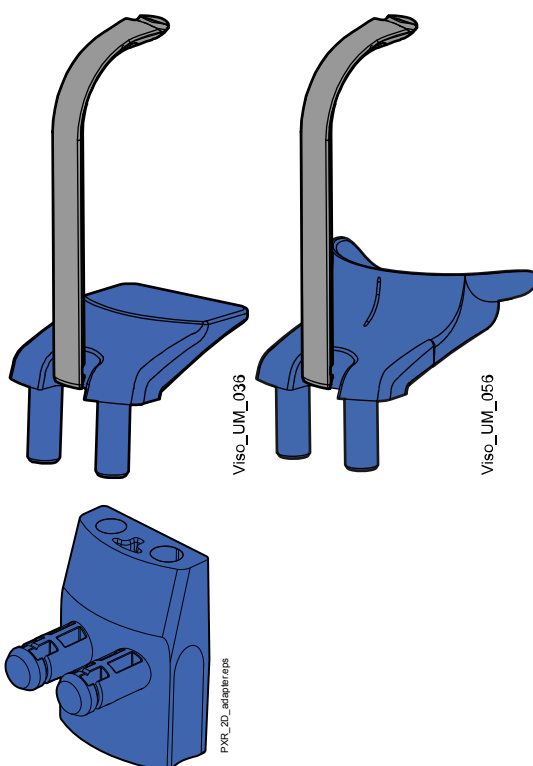


POZNÁMKA

Ujistěte se, že spánkové opěrky vkládáte ve správné orientaci (tj. vypouklou stranu směrem ven, viz obrázek).



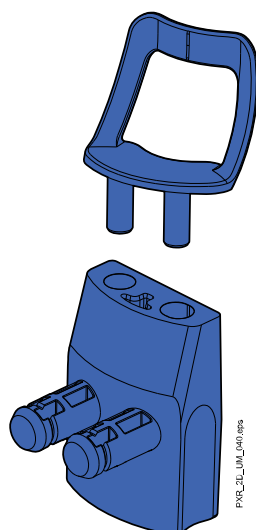
2. Upevněte jednu z opěrek brady společně s mezizubním dílem k adaptéru.



POZNÁMKA

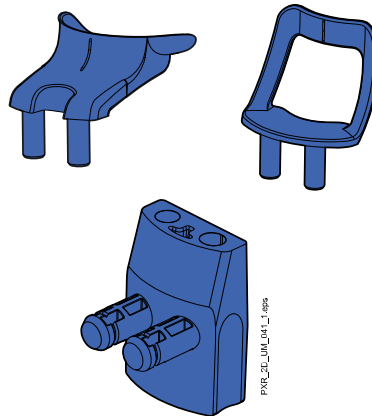
BITEWINGOVÉ EXPOZICE:

Tyto opěrky pacienta můžete použít v případě, že má pacient velmi velkou čelist.



POZNÁMKA

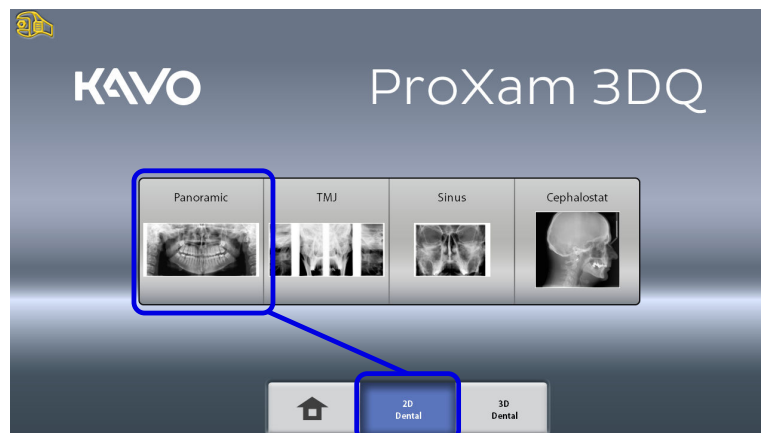
Tyto opěrky pacienta můžete použít v případě, že je pacient bezzubý nebo nedokáže skousnout.

**6.2 Výběr nastavení expozice**

Obecné informace o provádění a rušení výběru na dotykové obrazovce naleznete v části "Dotyková obrazovka" na str. 13.

6.3 Výběr programu**Kroky**

1. Vyberte panoramatiký program (2D Dental > Panoramic).



6.3.1 Výběr typu programu

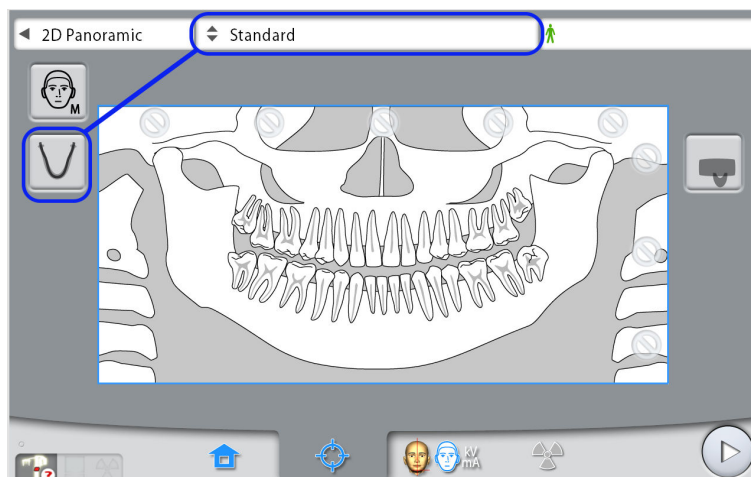
Vyberte typ programu z:

- Rozbalovací nabídky na horní straně NEBO
- Levé strany obrazovky

Podrobnosti viz část "Panoramatické programy" na str. 22.

POZNÁMKA

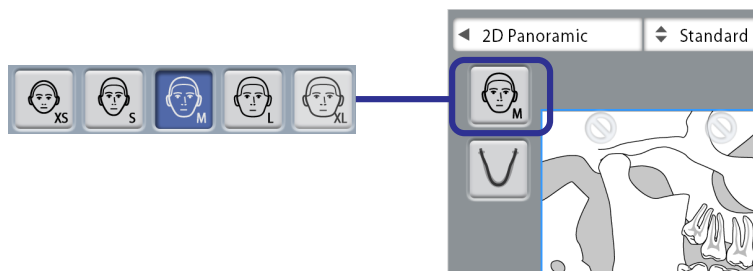
Dostupné možnosti závisí na modelu rentgenového přístroje.



6.3.2 Výběr velikosti pacienta

Toto tlačítko slouží k výběru velikosti pacienta:

- XS = dítě
- S = malý dospělý
- M = střední dospělý
- L = velký dospělý
- XL = nadrozměrný dospělý



POZNÁMKA

Výběr dětské velikosti (XS) automaticky sníží expoziční oblast i dávku radiace, které bude pacient vystaven.

POZNÁMKA

Hodnoty expozice se automaticky změní podle vybrané velikosti pacienta.

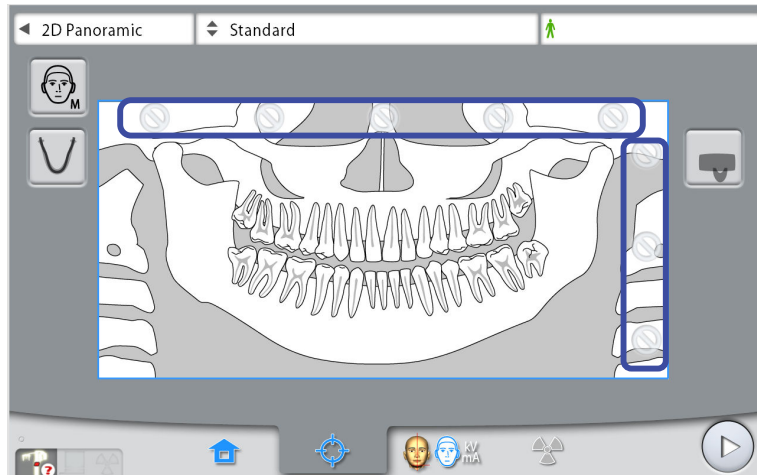
POZNÁMKA

Velikost pacienta lze vybrat také na následující obrazovce.

6.3.3 Výběr segmentace

Funkce umožňuje pořízení expozice odlišných segmentů čelisti. Snížíte tak radiační dávku, které bude pacient vystaven.

Ilustrace na obrazovce je rozdělena do tří horizontálních a pěti vertikálních segmentů. Vyberte segmenty, které mají být z expozice VYLOUČENY. Symboly zákazu u těchto segmentů zčervenají.



POZNÁMKA

Expozici dvou oddělených horizontálních segmentů není možné pořídít.

POZNÁMKA

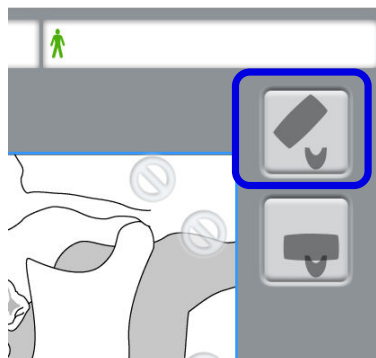
Ilustrace na obrazovce slouží pouze jako příklad. Skutečný rozměr expoziční oblasti závisí na konkrétní anatomii daného pacienta.

6.4 Polohování pacienta

6.4.1 Výběr pacientovy vstupní polohy

Pro výběr polohy vstupu pacienta použijte tato tlačítka po pravé straně obrazovky.

- Při výběru tohoto tlačítka se C-rameno posune dozadu, ven z oblasti pro polohování pacienta. Tato poloha s plným výhledem Vám umožní dohlížet na polohu pacienta a dle potřeby ji korigovat z libovolného směru.



- Při výběru tohoto tlačítka C-rameno obklopí opěrný stolec pacienta. Jedná se o tradiční, uzavřenou vstupní polohu pacienta.



POZNÁMKA

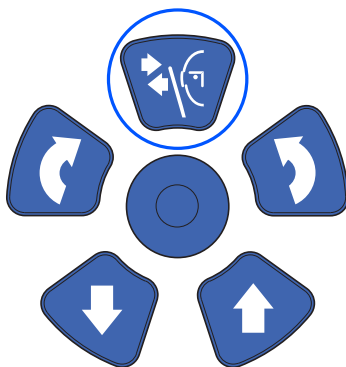
Je-li to nezbytné, poloha s plným výhledem (horní tlačítko) může být zakázána (Settings > User > 1300 Operational Settings > 1330 Patient Positioning > Side Entry OFF). To může být nezbytné v případě, kdy nedostatek prostoru znemožňuje pohyb C-ramene směrem vzad.

POZNÁMKA

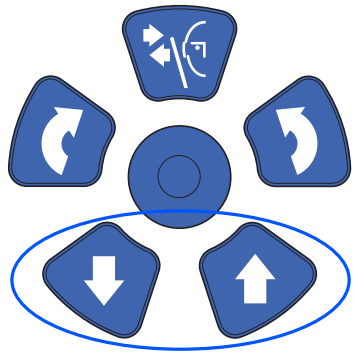
6.4.2 Polohování hlavy pacienta

Kroky

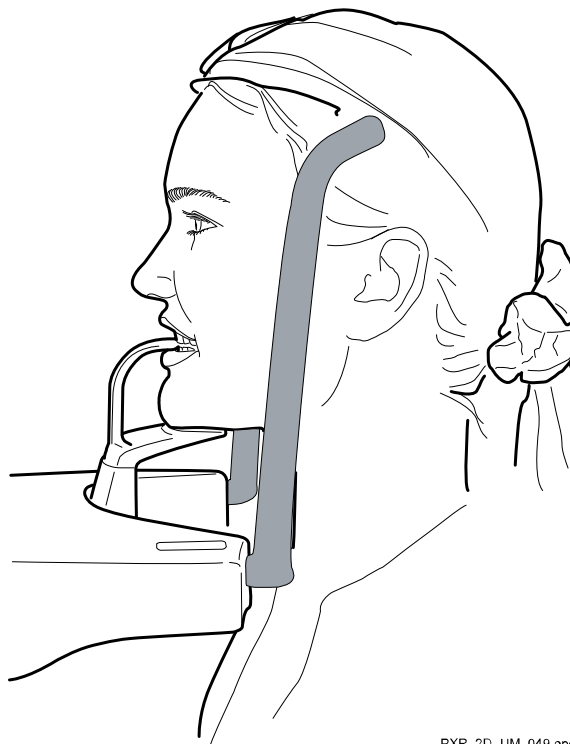
1. Stiskněte tlačítko opěrek spánků a opěrky rozevřete, pokud již nejsou rozevřené.



2. Naveďte pacienta k rentgenovému přístroji.
3. Nastavte rentgenový přístroj do výšky odpovídající výšce pacienta.
To lze provést podržením jednoho z tlačítek pro nastavení výšky do té doby, dokud opěrka brady nebude přibližně v rovině s pacientovou dolní čelistí.



4. Požádejte pacienta, aby pokročil dopředu, uchopil madla, protáhl si a narovnal svá záda i krk a zakousl se do mezizubního kusu. Horní a dolní řezáky musí ležet ve žlábkku nástavce pro skus.



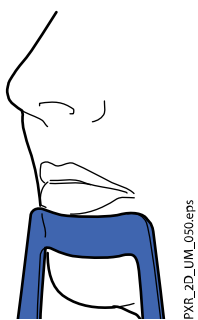
PXR_2D_UM_049.eps

POZNÁMKA

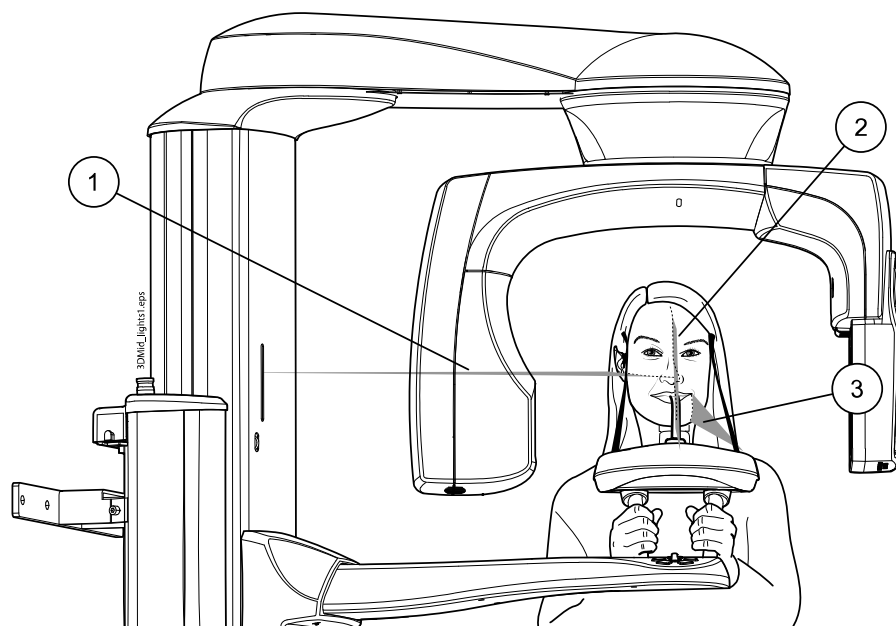
Používáte-li opěrku brady, nastavte pacienta do takové polohy, aby se jeho brada dotýkala horního dílu, viz obrázek.

POZNÁMKA

Používáte-li opěrku brady nebo miskovou opěrku brady, pomocí například srolované gázy zajistěte, aby se pacientovy horní a dolní řezáky nepřekrývaly.



Na pacientově obličeji se zobrazí polohovací světla.



1. Světlo Frankfurtské horizontály

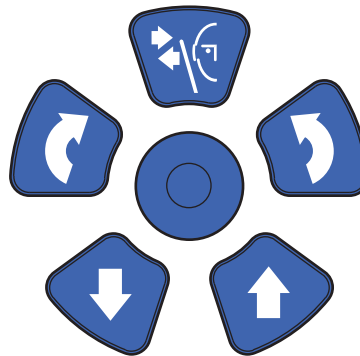
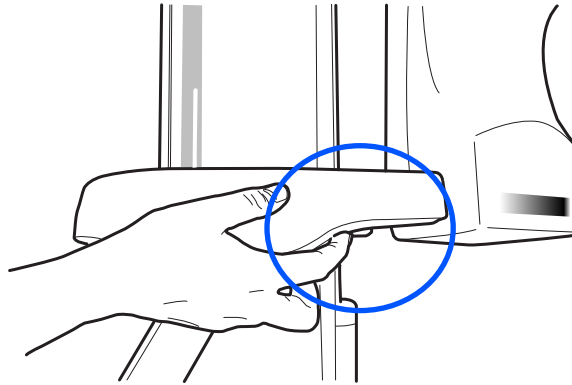
2. Světlo midsagitální roviny

3. Světlo paprsku

Polohovací světla po dvou minutách automaticky zhasnou. Pro jejich okamžité zhasnutí stiskněte polohovací joystick.

Pro jejich opětovné rozsvícení udělejte jedno z následujících:

- Stiskněte ruční kolečko na spodní straně opěrného stolku pacienta.
NEBO
- Stiskněte kterýkoli z ovládacích prvků polohování (tlačítko nebo joystick).



PXR_2D_LUM_062.eps

6.4.3 Úprava polohy pacientovy hlavy

Než začnete

Polohovací světla a ilustrace na dotykové obrazovce vám pomohou uvést pacientovu hlavu do správné polohy.

POZNÁMKA

Ilustrace slouží pouze jako obecný návod.

Kroky

1. Pro přechod na další obrazovku vyberte:
 - Tento symbol:

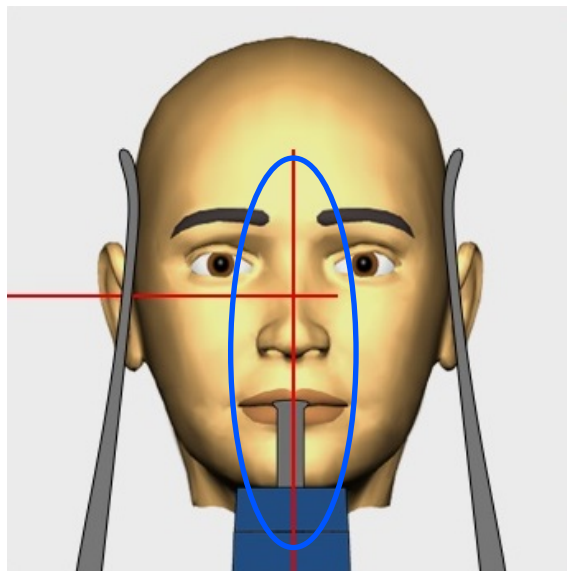


NEBO

- Tlačítko pro pokračování:

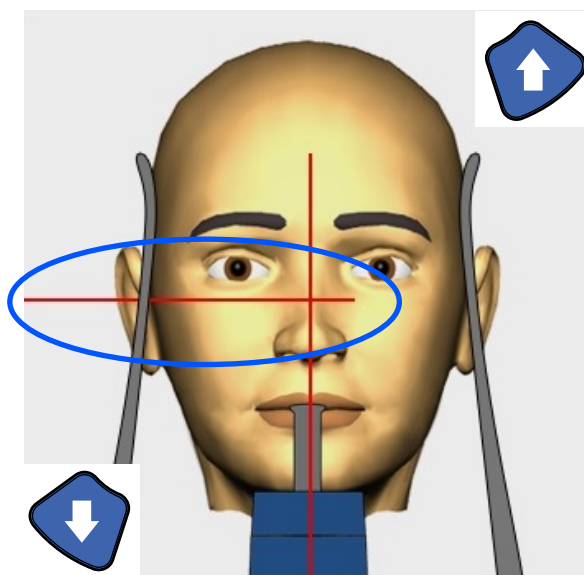


2. Nastavte pacientovu středosagitální rovinu tak, aby se shodovala se světlem středosagitální roviny.

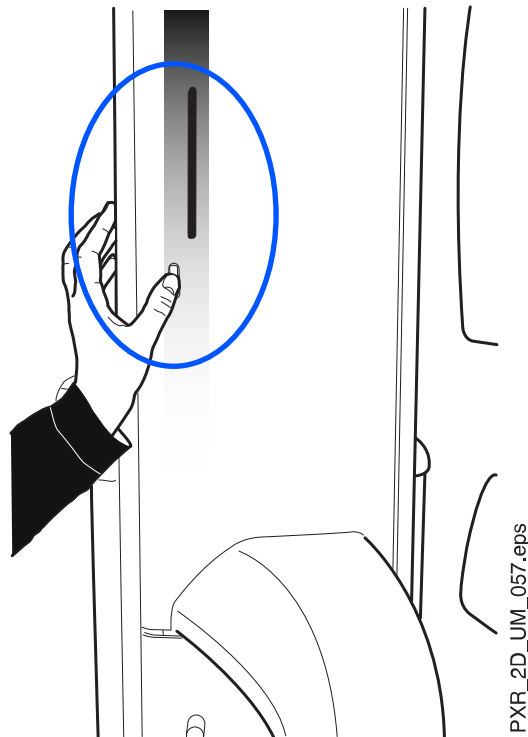


3. Nastavte pacientovu frankfurtskou horizontálu tak, aby se shodovala se světlem frankfurtské horizontály.

Toho lze provést úpravou náklonu pacientovy hlavy zvýšením či snížením rentgenového přístroje pomocí tlačítek pro nastavení výšky. Pacient musí mít narovnaná záda i krk.

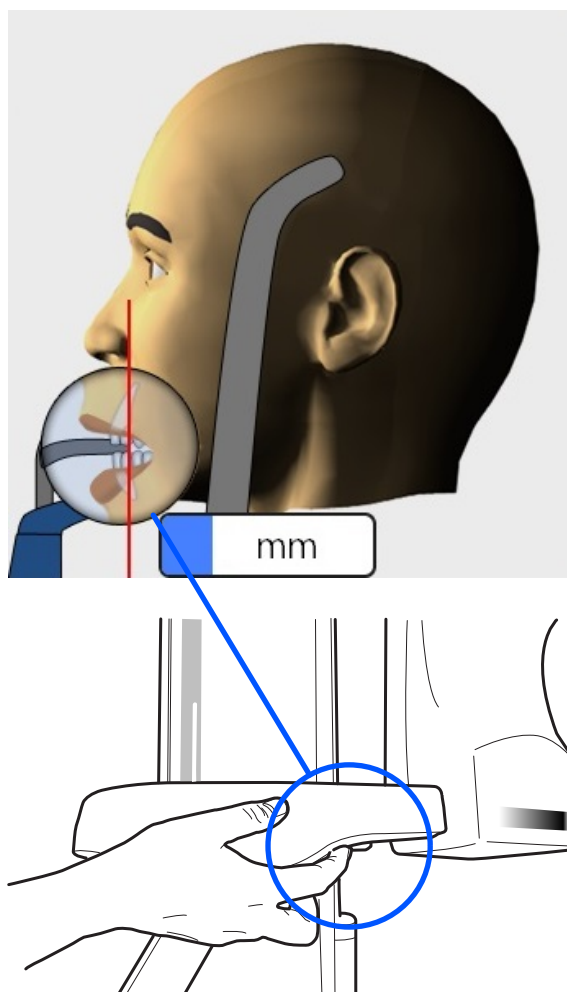


Světlo frankfurtské horizontály je umístěno uvnitř sloupce. Polohu světla lze v případě potřeby upravit. To lze provést otáčením ručního kolečka pod štěrbinou světla.



4. Nastavte vrcholy horních centrálních řezáků pacienta do snímkové vrstvy rentgenového přístroje.

To lze provést otáčením ručního kolečka na spodní straně podpěrného stolku pacienta tak, aby se světlo vrstvy přesunulo mezi druhý řezák a špičák.



POZNÁMKA

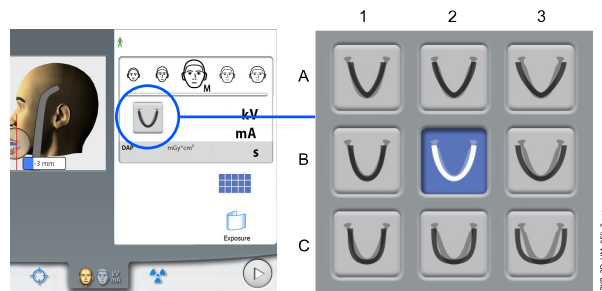
Po zvolení funkce Autofokus se vypne světlo paprsku. Více podrobností najdete v části "Pořízení expozice s funkcí Autofokus (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D)" na str. 45.

5. Zkontrolujte, zda je světlo frankfurtské horizontály a světlo středosažitální roviny stále správně umístěné.

6.5 Výběr velikosti a tvaru čelisti

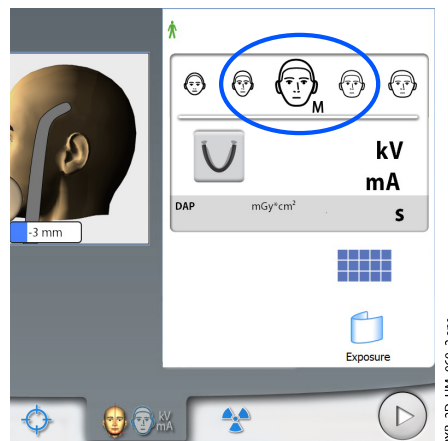
Kroky

1. Použijte toto tlačítko pro výběr následujících parametrů.
 - Velikost pacientovy čelisti (sloupečky):
 1. Small (Malá)
 2. Medium (Středně velká)
 3. Large (Velká)
 - Tvar pacientovy čelisti (řádky):
 1. V-shaped (Tvar písmene V)
 2. Standard
 3. U-shaped (Tvar písmene U)



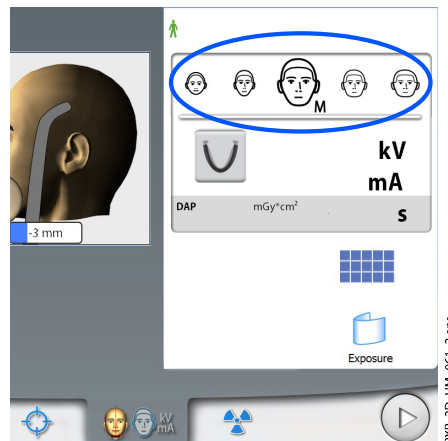
POZNÁMKA

Velikost čelisti se automaticky změní podle vybrané velikosti pacienta (XS = 1; S, M a L = 2; XL = 3).



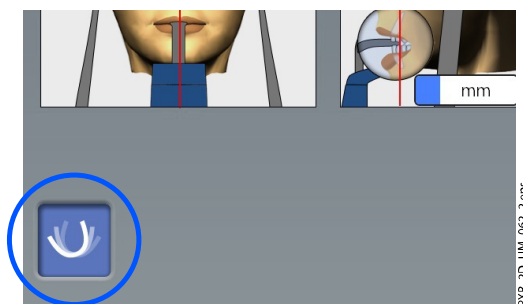
POZNÁMKA

V případě potřeby můžete na této obrazovce velikost pacienta změnit.



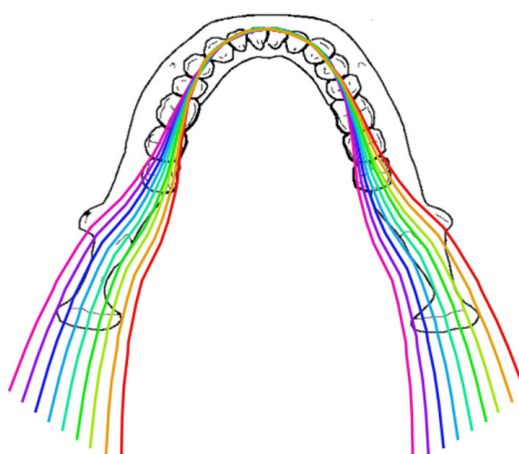
6.6 Výběr režimu MultiView (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D)

Použijte toto tlačítko pro výběr režimu snímkování MultiView.

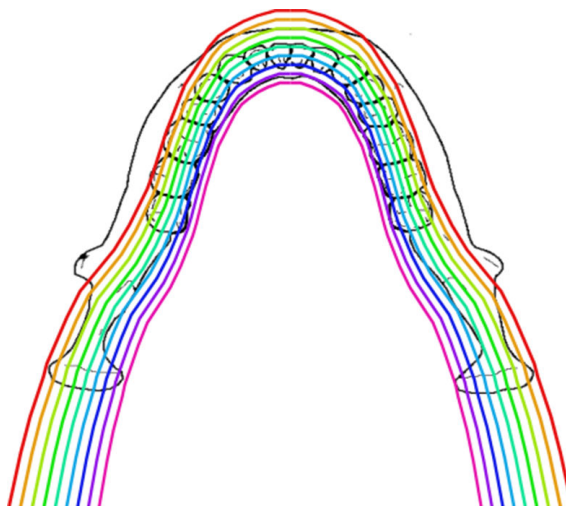


Tato funkce Vám umožní upravit pozorovací úhel v aplikaci Romexis.

- Panoramatické vrstvy v režimu MultiView (tlačítko bylo vybráno)



- Panoramatické vrstvy bez režimu MultiView (tlačítko nebylo vybráno)



POZNÁMKA

Expoziční hodnoty se automaticky změní podle vybrané velikosti pacienta a programu snímkování.

6.7 Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici

Hodnoty byly nastaveny ve výrobě pro jednotlivé velikosti pacienta. Přednastavené hodnoty jsou průměrné a jsou pouze orientační.

POZNÁMKA

Vždy se snažte minimalizovat dávku záření, které bude pacient vystaven.

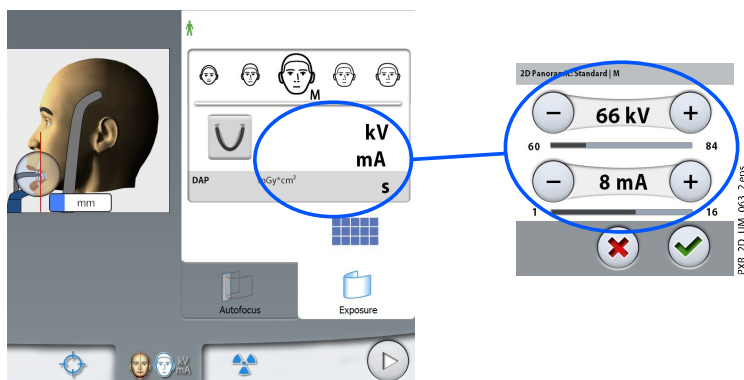
Přednastavené hodnoty expozice jsou uvedeny v následující tabulce.

Tovární nastavení panoramatické expozice

VELIKOST PACIENTA	HODNOTA kV	HODNOTA mA
Rentgenové přístroje se snímačem Dimax		
Dítě (XS)	62	5
Malý dospělý (S)	64	6,3
Střední dospělý (M)	66	8
Velký dospělý (L)	68	10
Nadrozměrný dospělý (XL)	70	12,5
		Rentgenové přístroje s 3D snímačem
SmartPan		
Dítě (XS)	62	5,6
Malý dospělý (S)	64	7,1
Střední dospělý (M)	66	9
Velký dospělý (L)	68	11
Nadrozměrný dospělý (XL)	70	14
MultiView SmartPan		
Dítě (XS)	62	10
Malý dospělý (S)	64	11
Střední dospělý (M)	66	12,5
Velký dospělý (L)	68	14
Nadrozměrný dospělý (XL)	70	16

Potřebujete-li upravit přednastavení expoziční hodnoty pro tuto expozici:

1. Vyberte pole kV/mA.
2. Použijte tlačítka plus a mínus pro nastavení požadovaných expozičních hodnot. Pro lepší kontrast snímku snižte hodnotu kV. Pro omezení radiační dávky snižte hodnotu mA.
3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



POZNÁMKA

Pro trvalou úpravu přednastavených expozičních hodnot vyberte **Settings > Program > 2100 Programs > 2110 2D Panoramic (Nastavení > Program > 2100 Programy > 2110 2D panoramatické)**. Pro více podrobností o 3D snímkování konzultujte část „Nastavení programu“ v dokumentu **Návod k použití**.

6.8 Snímkování

O tomto úkolu

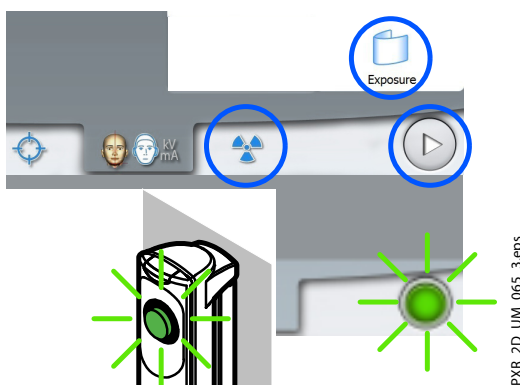
POZNÁMKA

Ujistěte se, že jste v aplikaci Romexis vybrali správného pacienta a správný expoziční režim.

Kroky

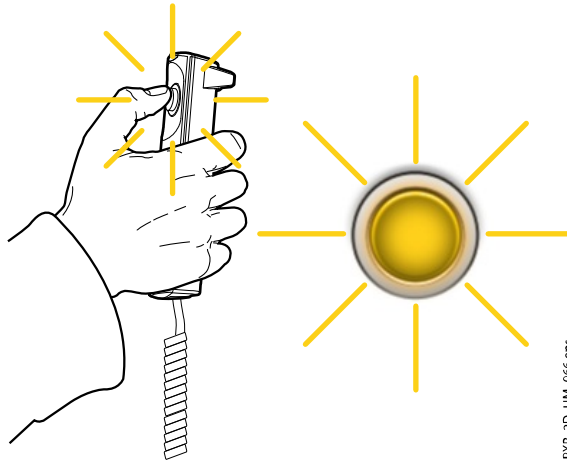
1. Ujistěte se, že jste vybrali kartu **Exposure** (Expozice).
2. Vyberte symbol radiace nebo tlačítko pro pokračování.

Zatímco se bude rentgenový systém připravovat na expozici, na dotykové obrazovce a expozičním tlačítku budou blikat zelená světla. Jakmile bude rentgenový systém připraven na expozici, tato zelená světla přestanou blikat a začnou svítit soustavně.



3. Požádejte pacienta, aby si polkl, rozprostřel jazyk po ploše horního patra a zůstal co nejvíce nehybný.
4. Přejděte do stíněného prostoru.
5. Stiskněte a držte expoziční tlačítko po dobu trvání expozice.

C-rameno se otáčí kolem pacientovy hlavy. Během expozice se na expozičním tlačítku a dotykové obrazovce rozsvítí žlutá výstražná světla varující před radiací a uslyšíte výstražný tón varující před radiací.



Kromě toho se na dotykové obrazovce zobrazí také výstražný symbol varující před radiací.

POZNÁMKA

Během expozice udržujte vizuální i sluchový kontakt s pacientem a rentgenovým přístrojem. Pokud by se C-rameno během expozice zastavilo, nebo se nepohybovalo správně, okamžitě uvolněte expoziční tlačítko.

Výsledky

Snímek se zobrazí na obrazovce počítače.



POZNÁMKA

Snímek musí být přijat v aplikaci Romexis.

Co dál

Odvedte pacienta z dosahu rentgenového přístroje.

6.9 Pořízení expozice s funkcí Autofokus (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D)

O tomto úkolu

POZNÁMKA

Ujistěte se, že jste v aplikaci Romexis vybrali správného pacienta a správný expoziční režim.

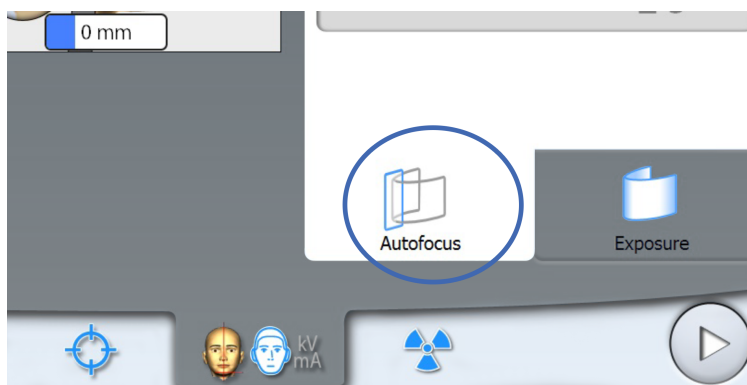
POZNÁMKA

Funkce Autofokus je k dispozici pro standardní, interproximální a ortogonální panoramatické programy. Pro zapnutí funkce Autofokus vyberte **Settings > Program > 2200 Program Features > 2210 2D Panoramic > Autofocus ON** (Nastavení > Program > 2200 Funkce programu > 2210 2D panoramatické > Autofokus zapnutý).

Kroky

1. Vyberte kartu Autofokus.

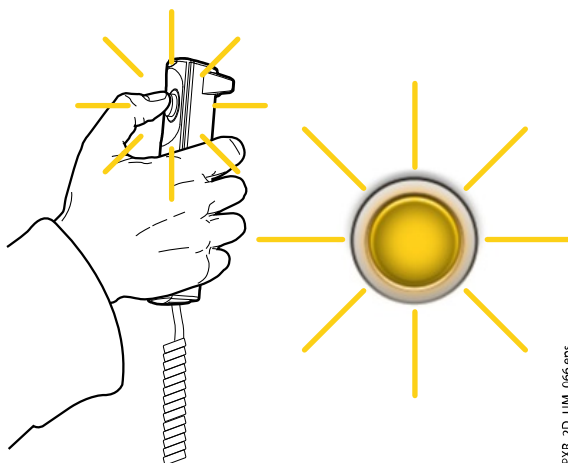
Tím dojde k zhasnutí světla vrstvy. Autofokus automaticky upraví pozici vrstvy. Funkce nastavuje vrstvu snímků pro každého pacienta individuálně, na základě pozice a úhlu vrcholů horních centrálních řezáků.



Expozice je pořízena ve dvou krocích a C-rameno se dvakrát přesouvá.

2. Pořídte první expozici postupem popsaným v části "Snímkování" na str. 44.

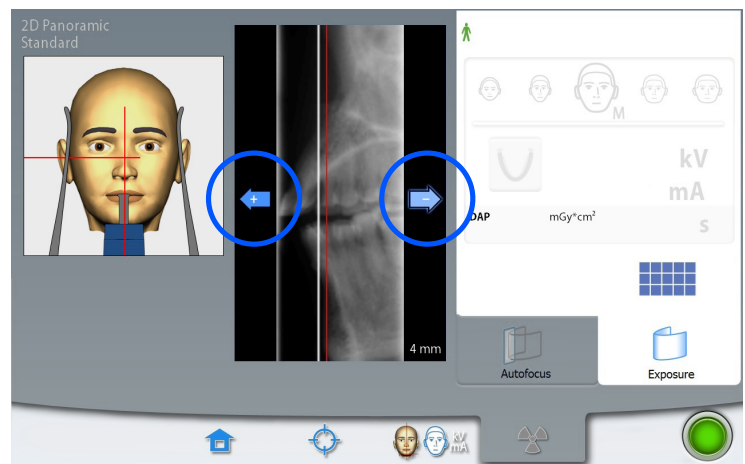
První expozice je krátká, při nízké dávce záření a během ní se vypočte optimální pozice vrstvy snímků.



Snímek se zobrazí na dotykové obrazovce a na monitoru počítače.

Vypočtená pozice je na snímku zobrazena bílou čarou.

Je-li to nezbytné, můžete ručně upravit polohu vrstvy pomocí tlačítek plus a minus na dotykové obrazovce. Nová poloha je na snímku vyznačena červenou čarou.



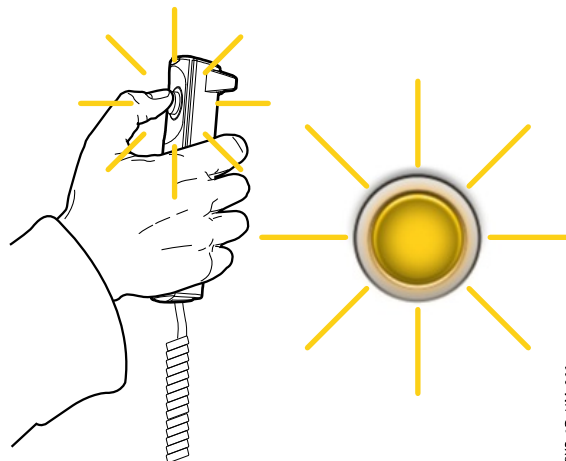
POZNÁMKA

Zajistěte, aby se pacient mezi expozicemi nepohnul.

- Opět stiskněte a držte expoziční tlačítko pro pořízení druhé expozice.

Druhá expozice vytvoří skutečný snímek a C-rameno vykoná jeden kompletní expoziční cyklus.

Během expozice se na expozičním tlačítku a dotykové obrazovce rozsvítí žlutá výstražná světla varující před radiací a uslyšíte výstražný tón varující před radiací.



Kromě toho se na dotykové obrazovce zobrazí také výstražný symbol varující před radiací.

POZNÁMKA

Během expozice udržujte vizuální i sluchový kontakt s pacientem a rentgenovým přístrojem. Pokud by se C-rameno během expozice zastavilo, nebo se nepohybovalo správně, okamžitě uvolněte expoziční tlačítko.

Výsledky

Snímek se zobrazí na obrazovce počítače.



POZNÁMKA

Snímek musí být přijat v aplikaci Romexis.

Co dál

Odved'te pacienta z dosahu rentgenového přístroje.

7 Expozice temporomandibulárního kloubu (TMJ)

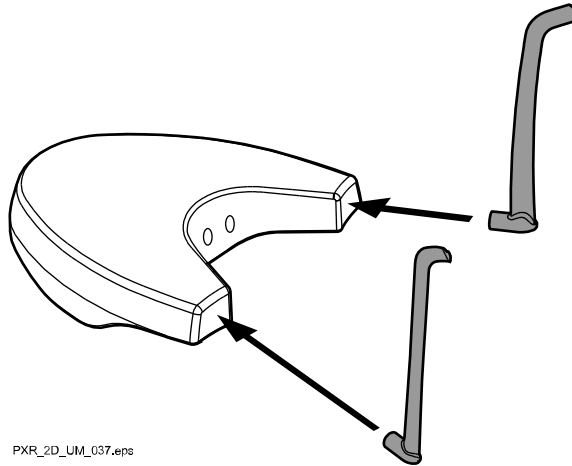
Programy pro dvojitou expozici TMJ produkují zavřené a otevřené pohledy levého a pravého temporomandibulárního kloubu.

Tří-úhlové TMJ programy produkují tři expozice levého nebo pravého temporomandibulárního kloubu pod odlišnými úhly.

7.1 Před expozicí

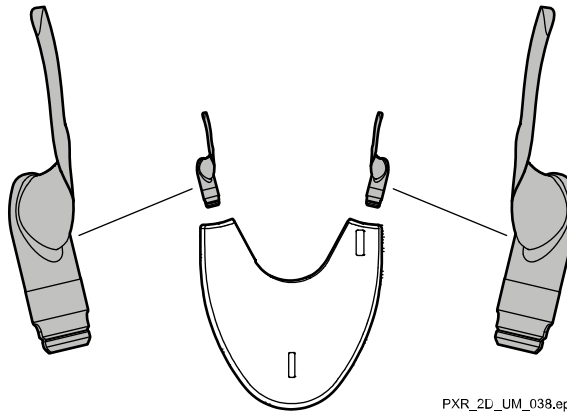
Kroky

1. Vložte spánkové opěrky do otvorů podpěrného stolku pacienta.

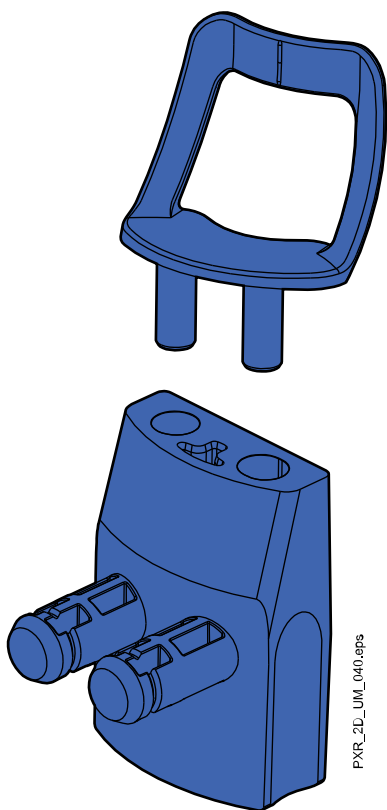


POZNÁMKA

Ujistěte se, že spánkové opěrky vkládáte ve správné orientaci (tj. vypouklou stranu směrem ven, viz obrázek).



2. Použijte tyto opěrky pro pacienta.

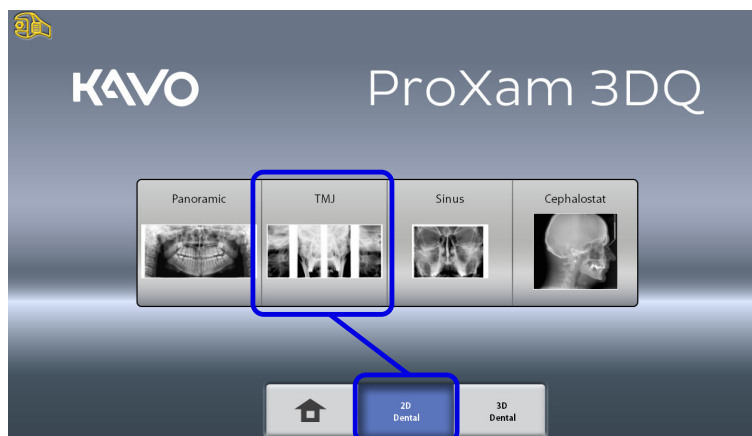


7.2 Výběr nastavení expozice

Obecné informace o provádění a rušení výběru na dotykové obrazovce naleznete v části "Dotyková obrazovka" na str. 13.

7.2.1 Výběr programu

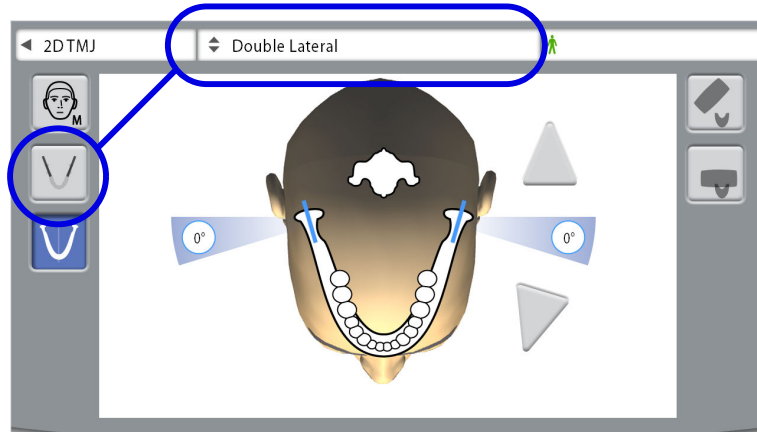
Vyberte program pro temporomandibulární kloub (2D Dental > TMJ).



7.2.2 Výběr typu programu

Vyberte typ programu z:

- Rozbalovací nabídky na horní straně
NEBO
- Levé strany obrazovky



Více podrobností viz část "Programy pro temporomandibulární kloub (TMJ)" na str. 23.

POZNÁMKA

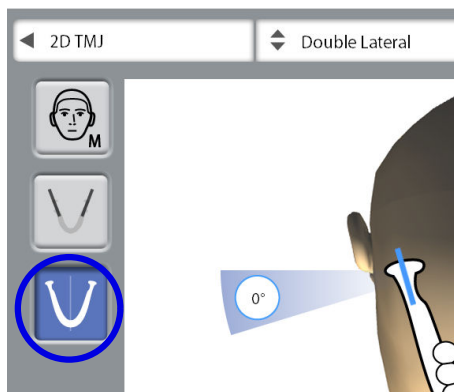
Dostupné možnosti závisí na modelu rentgenového přístroje.

7.2.3 Výběr velikosti pacienta

Vyberte velikost pacienta postupem popsaným v části "Výběr velikosti pacienta" na str. 32.

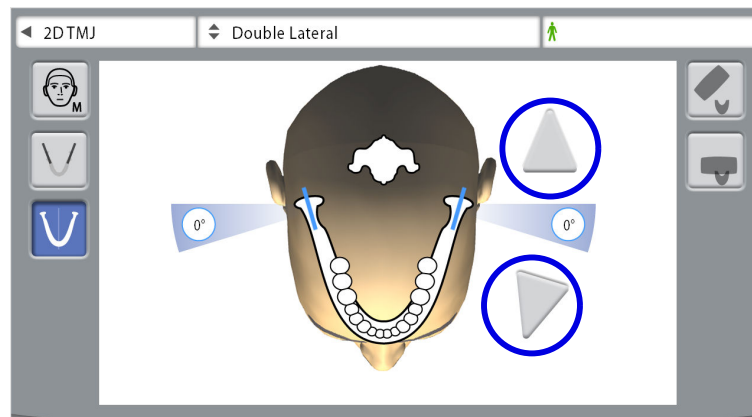
7.2.4 Výběr stran(y) čelisti

Pomocí tohoto tlačítka můžete vybrat pravou, levou nebo obě strany čelisti.



7.2.5 Výběr snímkovacího úhlu (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D)

Použijte tlačítka se šipkami pro výběr snímkovacího úhlu pro aktuální expozici.



POZNÁMKA

Pro změnu výchozího úhlu (0 stupňů), vyberte **Settings > Program > 2200 Program Features > 2220 2D TMJ > Lateral TMJ Default Angle –nebo– PA TMJ Default Angle (Nastavení > Program > 2200 Funkce programu > 2220 2D TMJ > Výchozí úhel pro laterální TMJ –nebo– Výchozí úhel pro PA TMJ)** a upravte nastavení pomocí symbolů plus a mínus.

7.3 Polohování pacienta

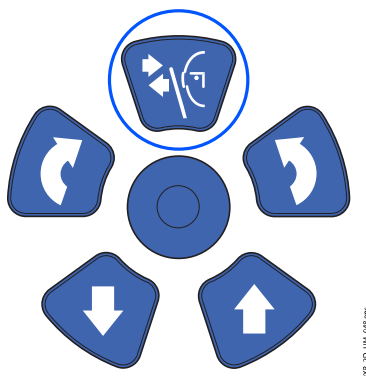
7.3.1 Výběr pacientovy vstupní polohy

Vyberte pacientovu vstupní polohu podle postupu uvedeného v části "Výběr pacientovy vstupní polohy" na str. 33.

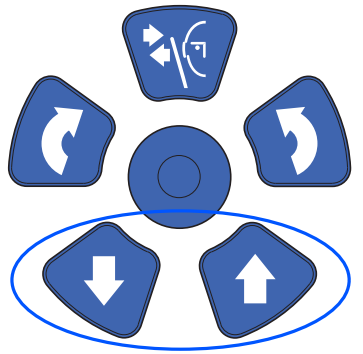
7.3.2 Polohování hlavy pacienta

Kroky

1. Stiskněte tlačítko opěrek spánků a opěrky rozevřete, pokud již nejsou rozevřené.

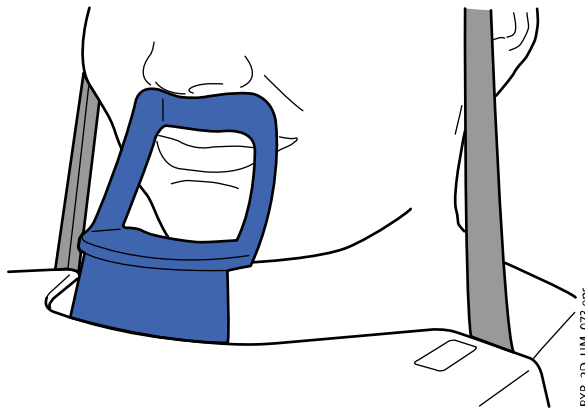


2. Navedte pacienta k rentgenovému přístroji.
3. Nastavte rentgenový přístroj do výšky odpovídající výšce pacienta.
To lze provést podržením jednoho z tlačítek pro nastavení výšky do té doby, dokud otvor miskové opěrky brady nebude přibližně v rovině s ústy pacienta.



4. Požádejte pacienta, aby pokročil dopředu, uchopil madla, protáhl si a narovnal svá záda i krk a přitlačil rty k opěrce brady.

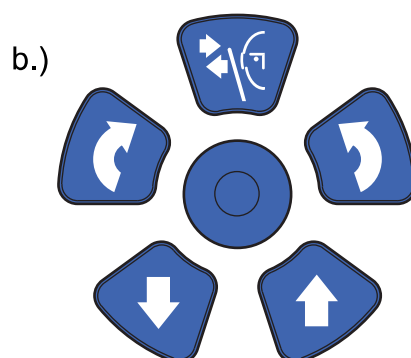
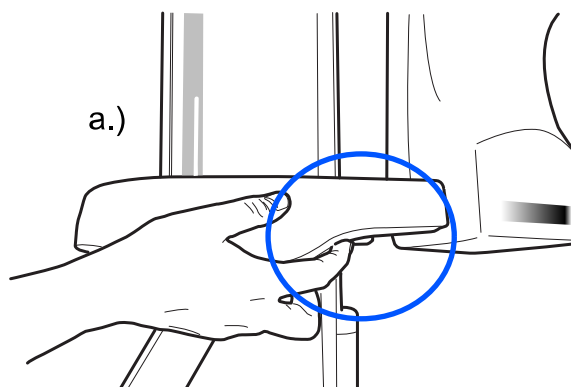
Pacientův nos musí spočívat na horním okraji opěrky, jeho ústa musí být zavřená a zuby u sebe.



Na pacientově obličeji se objeví polohovací světla středosažitální roviny a frankfurtské horizontály (dle konfigurace přístroje také světla polohy TMJ). Světla po dvou minutách automaticky zhasnou. Pro jejich okamžité zhasnutí stiskněte polohovací joystick.

Pro jejich opětovné rozsvícení udělejte jedno z následujících:

- Stiskněte ruční kolečko na spodní straně opěrného stolku pacienta.
NEBO
- Stiskněte kterýkoli z ovládacích prvků polohování (tlačítko nebo joystick).



PXR_2D_UM_074.eps

7.3.3 Úprava polohy pacientovy hlavy (rentgenové přístroje KaVo ProXam 3D)

O tomto úkolu

Polohovací světla a ilustrace na dotykové obrazovce vám pomohou uvést pacientovu hlavu do správné polohy.

POZNÁMKA

Ilustrace slouží pouze jako obecný návod.

Kroky

1. Pro přechod na další obrazovku vyberte:

- Tento symbol:

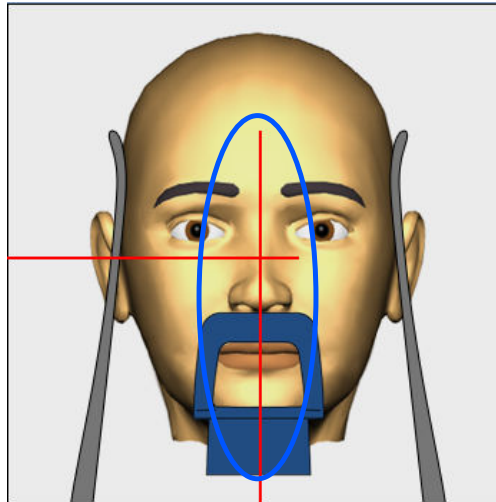


NEBO

- Tlačítko pro pokračování:



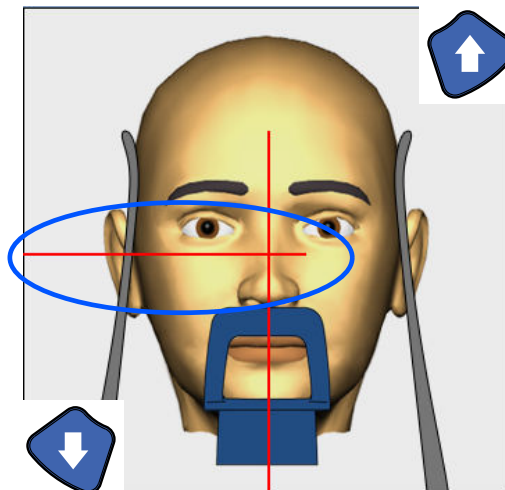
2. Nastavte pacientovu středosagitální rovinu tak, aby se shodovala se světlem středosagitální roviny.



PKR_2D_UN_055_2.eps

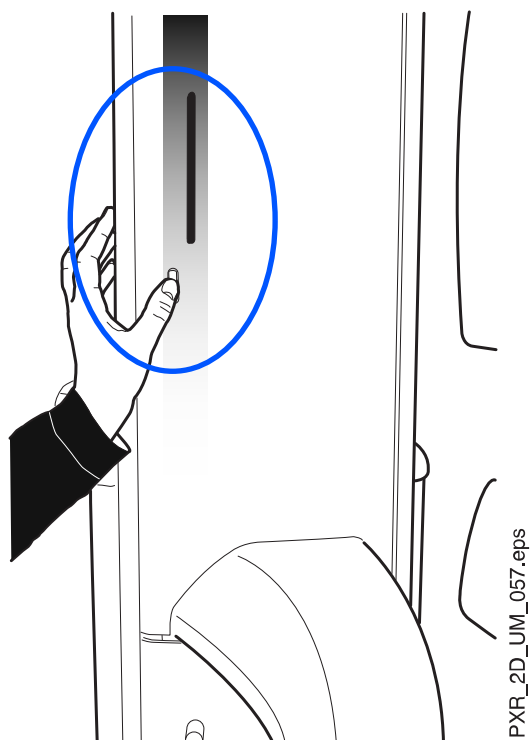
3. Nastavte pacientovu frankfurtskou horizontálu tak, aby se shodovala se světlem frankfurtské horizontály.

Toho lze provést úpravou náklonu pacientovy hlavy zvýšením či snížením rentgenového přístroje pomocí tlačítek pro nastavení výšky. Pacient musí mít narovnaná záda i krk.



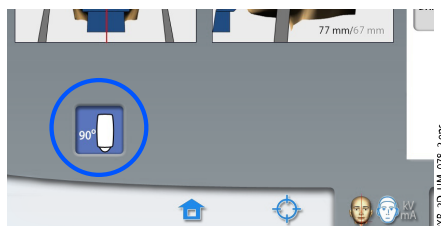
PKR_2D_UN_056_2.eps

Světlo frankfurtské horizontály je umístěno uvnitř sloupce. Polohu světla lze v případě potřeby upravit. To lze provést otáčením ručního kolečka pod štěrbinou světla.



4. Otočte C-rameno o 90 stupňů po směru hodinových ručiček výběrem tlačítka 90°.

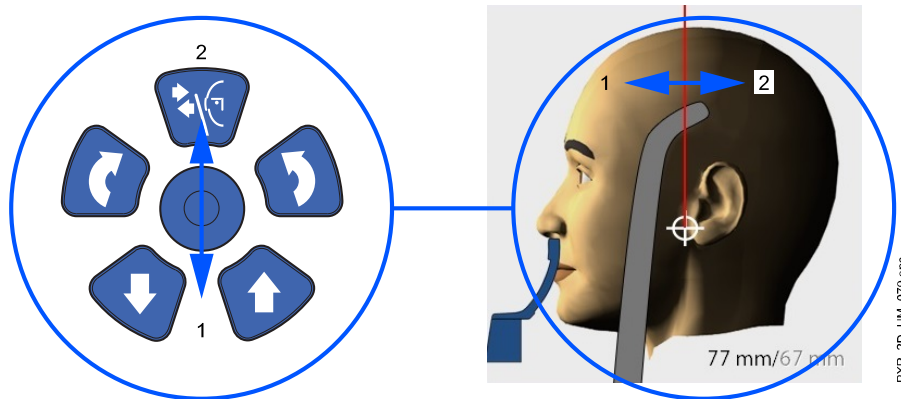
Tím získáte lepší výhled pro kontrolu polohy světla TMJ.



Stiskněte tlačítko ještě jednou, přejete-li si otočit C-rameno zpět do jeho původní polohy.

5. Použijte polohovací joystick pro nastavení světla TMJ.

Světlo TMJ se musí shodovat s pacientovým temporomandibulárním kloubem.



POZNÁMKA

DVOJITÁ EXPOZICE TMJ:

Rentgenový přístroj můžete nastavit tak, aby se snímkovací poloha při pořizování expozice otevřené čelisti (2/2) automaticky posunula vpřed. To lze provést výběrem Settings > Program > 2200 Program Features > 2220 2D TMJ > TMJ 2/2 Shift (Nastavení > Program > 2200 Funkce programu > 2220 2D TMJ > Posun při TMJ 2/2) a nastavit požadovanou hodnotu pomocí symbolů plus a mínus (např. 10 mm). Výsledek je zobrazen na dotykové obrazovce (např. 1/2 = 77 mm a 2/2 = 67 mm).

- Zkontrolujte, zda je světlo frankfurtské horizontály a světlo středosagitální roviny stále správně umístěné.

Pokud je to nutné, nastavte je znovu.

7.4 Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici

Expoziční hodnoty jsou přednastaveny z výroby, jednotlivě pro každou velikost pacienta a typ programu. Přednastavené hodnoty jsou průměrné a jsou pouze orientační.

POZNÁMKA

Vždy se snažte minimalizovat dávku záření, které bude pacient vystaven.

Následující tabulky uvádí přednastavené expoziční hodnoty.

Tovární nastavení laterální a laterální-PA expozice TMJ

VELIKOST PACIENTA	HODNOTA KV	HODNOTA mA
Dítě (XS)	62	4
Malý dospělý (S)	64	5
Střední dospělý (M)	66	6,3
Velký dospělý (L)	68	8
Nadrozměrný dospělý (XL)	70	10

Tovární nastavení posteroanteriální expozice TMJ

VELIKOST PACIENTA	HODNOTA KV	HODNOTA mA
Dítě (XS)	64	4
Malý dospělý (S)	66	5
Střední dospělý (M)	68	6,3

Tovární nastavení posteroanteriální expozice TMJ

VELIKOST PACIENTA	HODNOTA kV	HODNOTA mA
Velký dospělý (L)	70	8
Nadrozměrný dospělý (XL)	72	10

Úpravu přednastavených expozičních hodnot (kV a mA) lze provést postupem popsaným v části "Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici" na str. 66.

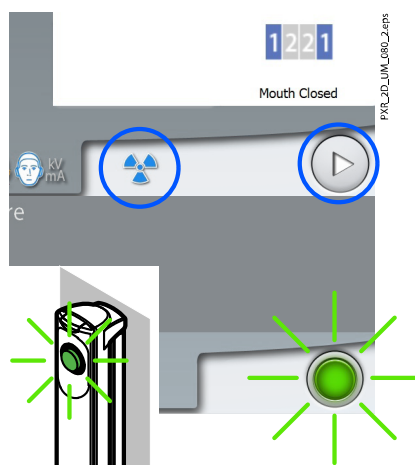
7.5 Pořizování expozice s dvojitými TMJ programy**POZNÁMKA**

Ujistěte se, že jste v aplikaci Romexis vybrali správného pacienta a správný expoziční režim.

7.5.1 První expozice – zavřená čelist (1/2)**Kroky**

1. Vyberte symbol radiace nebo tlačítko pro pokračování.

Zatímco se bude rentgenový systém připravovat na expozici, na dotykové obrazovce a expozičním tlačítku budou blikat zelená světla. Jakmile bude rentgenový systém připraven na expozici, tato zelená světla přestanou blikat a začnou svítit soustavně.

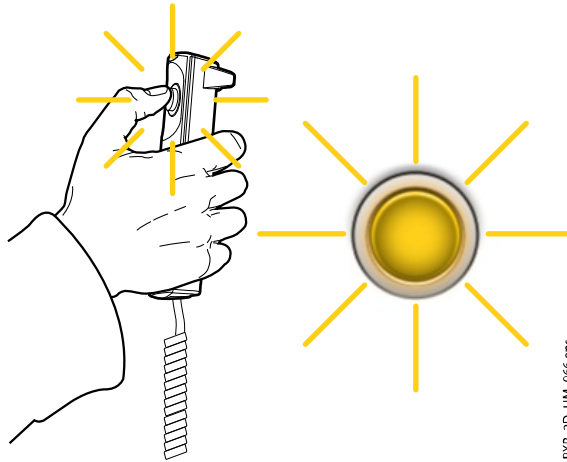


2. Požádejte pacienta, aby se nehýbal.

Uvědomte pacienta, že pořizujete dvojitou expozici a C-rameno jeho hlavu dvakrát obkrouží.

3. Přejděte do stíněného prostoru.
4. Stiskněte a držte expoziční tlačítko po celou dobu trvání první expozice.

C-rameno se otáčí kolem pacientovy hlavy. Během expozice se na expozičním tlačítku a dotykové obrazovce rozsvítí žlutá výstražná světla varující před radiací a uslyšíte výstražný tón varující před radiací. Kromě toho se na dotykové obrazovce zobrazí také výstražný symbol varující před radiací.

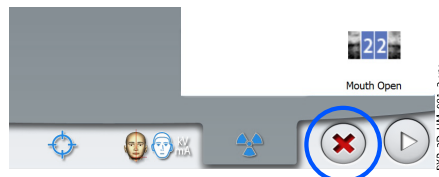


POZNÁMKA

Během expozice udržujte vizuální i sluchový kontakt s pacientem a rentgenovým přístrojem. Pokud by se C-rameno během expozice zastavilo, nebo se nepohybovalo správně, okamžitě uvolněte expoziční tlačítko.

POZNÁMKA

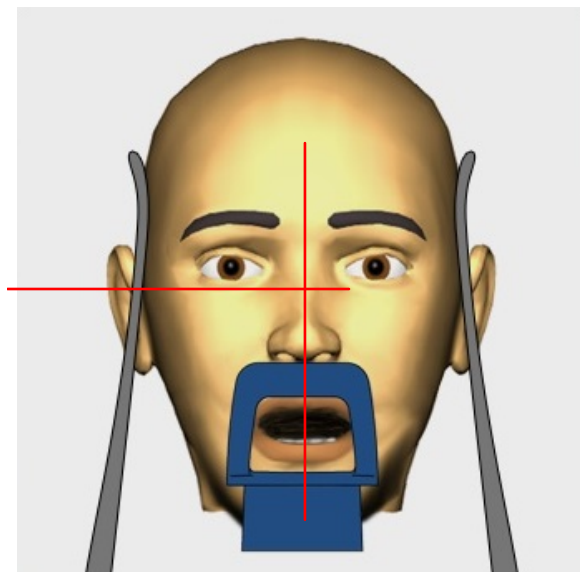
V případě nutnosti lze proces snímkování zastavit po pořízení první expozice stisknutím tlačítka se symbolem červeného kříže.



7.5.2 Druhá expozice – otevřená čelist (2/2)

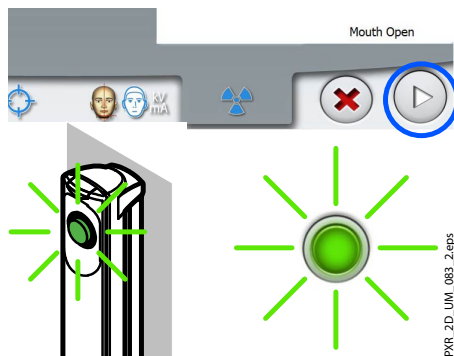
Kroky

- Požádejte pacienta, aby co nejvíce otevřel ústa.
Ujistěte se, že pacient se horním rtem dotýká opěrky brady.



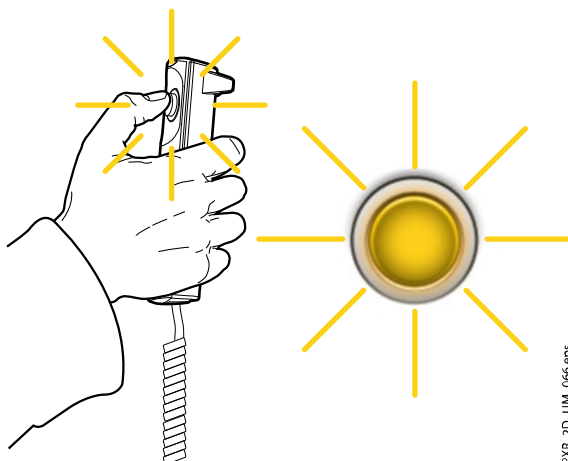
2. Stiskněte tlačítko pro pokračování.

Vyčkejte, než se rentgenový přístroj připraví, tj. dokud nepřestane zelené světlo blikat.



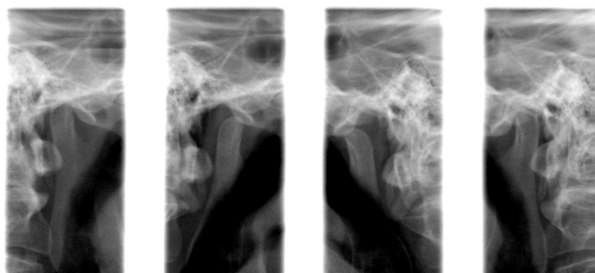
3. Stiskněte a držte expoziční tlačítko po dobu trvání druhé expozice.

C-rameno obkrouží pacientovu hlavu a přístroj pořídí expozici, stejně jako v případě první expozice.



Výsledky

Snímek se zobrazí na obrazovce počítače.



POZNÁMKA

Snímek musí být přijat v aplikaci Romexis.

Co dál

Odvedte pacienta z dosahu rentgenového přístroje.

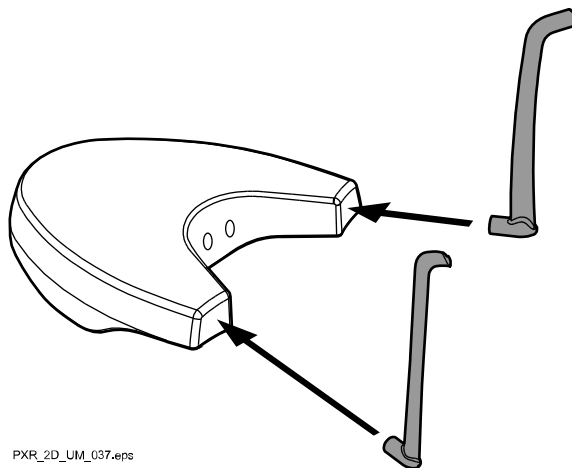
8 Sinus snímkování

Tato procedura produkuje expozici čelistních dutin.

8.1 Před expozicí

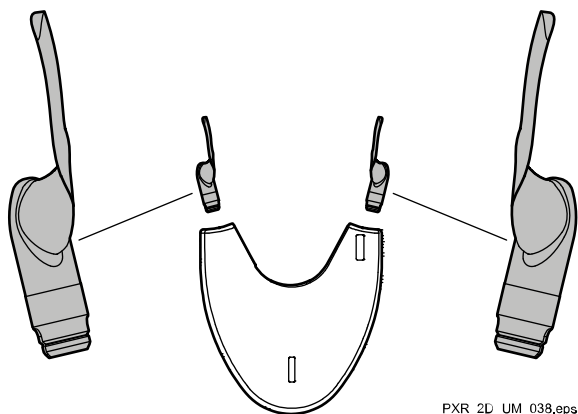
Kroky

1. Vložte spánkové opěrky do otvorů podpěrného stolku pacienta.

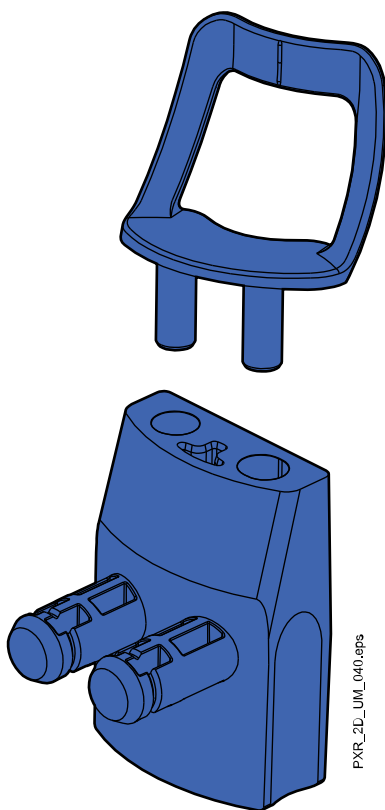


POZNÁMKA

Ujistěte se, že spánkové opěrky vkládáte ve správné orientaci (tj. vypouklou stranu směrem ven, viz obrázek).



2. Použijte tyto opěrky pro pacienta.



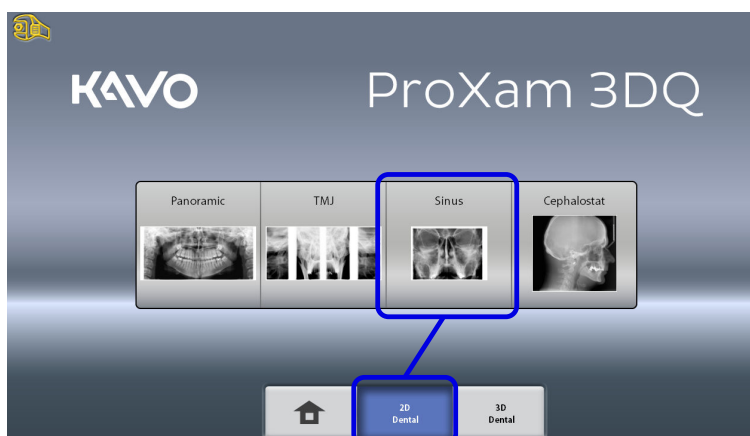
8.2 Výběr nastavení expozice

Obecné informace o provádění a rušení výběru na dotykové obrazovce naleznete v části "Dotyková obrazovka" na str. 13.

8.2.1 Výběr programu

Kroky

1. Vyberte program pro dutiny (2D Dental > Sinus).



8.3 Výběr velikosti pacienta

Vyberte velikost pacienta postupem popsáním v části "Výběr pacientovy vstupní polohy" na str. 63.

8.4 Polohování pacienta

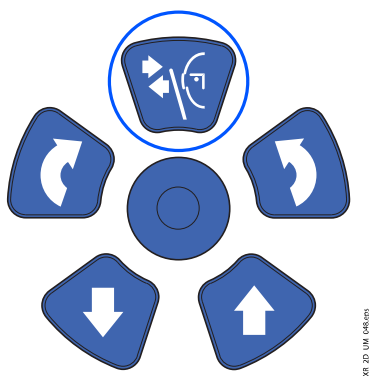
8.4.1 Výběr pacientovy vstupní polohy

Vyberte pacientovu vstupní polohu podle postupu uvedeného v části "Výběr pacientovy vstupní polohy" na str. 33.

8.4.2 Polohování hlavy pacienta

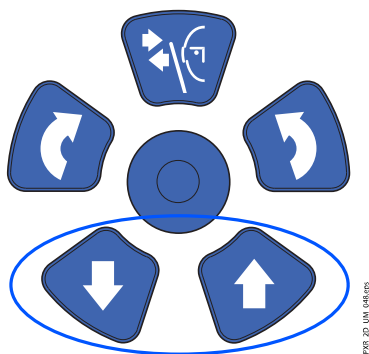
Kroky

1. Stiskněte tlačítko opěrek spánků a opěrky rozevřete, pokud již nejsou rozevřené.



2. Naveďte pacienta k rentgenovému přístroji.
3. Nastavte rentgenový přístroj do výšky odpovídající výšce pacienta.

To lze provést podržením jednoho z tlačítek pro nastavení výšky do té doby, dokud otvor miskové opěrky brady nebude přibližně v rovině s ústy pacienta.



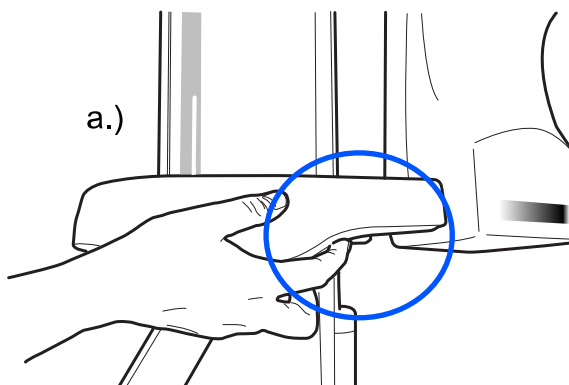
4. Požádejte pacienta, aby pokročil dopředu, uchopil madla, protáhl si a narovnal svá záda i krk a přitlačil rty k opěrce brady.

Pacientův nos musí spočívat na horním okraji opěrky a ústa musí být zavřená.

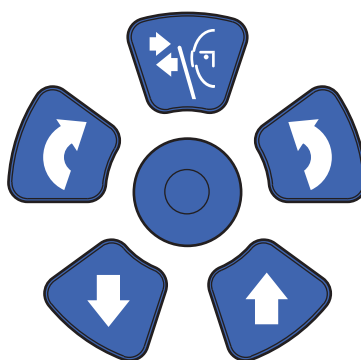


Na pacientově obličeji se objeví polohovací světla středosažitální roviny a frankfurtské horizontály. Světla po dvou minutách automaticky zhasnou. Pro jejich okamžité zhasnutí stiskněte polohovací joystick. Pro jejich opětovné rozsvícení udělejte jedno z následujících:

- Stiskněte ruční kolečko na spodní straně opěrného stolku pacienta.
NEBO
- Stiskněte kterýkoli z ovládacích prvků polohování (tlačítko nebo joystick).



b.)



8.4.3 Úprava polohy pacientovy hlavy

O tomto úkolu

Polohovací světla a ilustrace na dotykové obrazovce vám pomohou uvést pacientovu hlavu do správné polohy.

POZNÁMKA

Ilustrace slouží pouze jako obecný návod.

Kroky

1. Pro přechod na další obrazovku vyberte:

- Tento symbol:

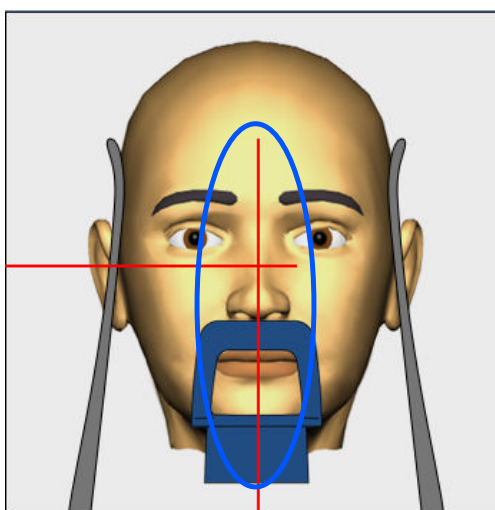


NEBO

- Tlačítko pro pokračování:



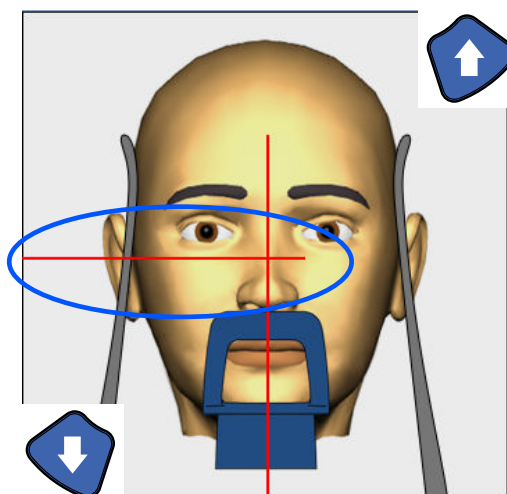
2. Nastavte pacientovu středosagitální rovinu tak, aby se shodovala se světlem středosagitální roviny.



PKR_ZD_LUM_055_2.eps

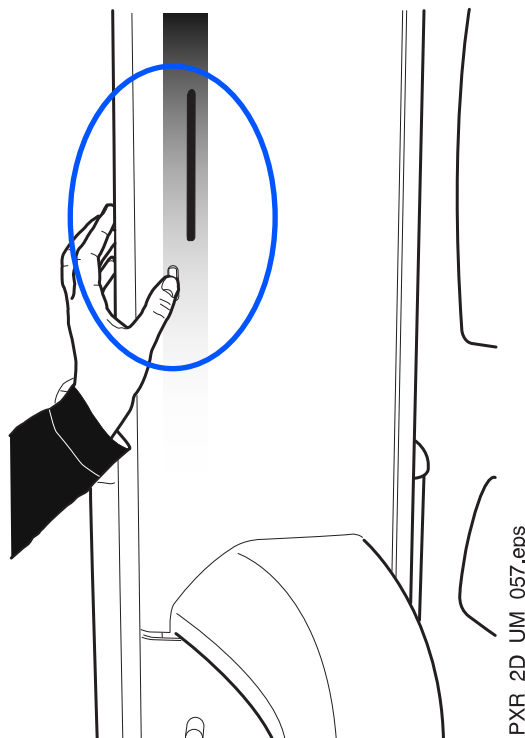
3. Nastavte pacientovu frankfurtskou horizontálu následujícím způsobem.

- Nastavte pacientovu frankfurtskou horizontálu tak, aby se shodovala se světlem frankfurtské horizontály. Toho lze provést úpravou náklonu pacientovy hlavy zvýšením či snížením rentgenového přístroje pomocí tlačítek pro nastavení výšky. Pacient musí mít narovnaná záda i krk.



PKR_ZD_LUM_056_2.eps

Světlo frankfurtské horizontály je umístěno uvnitř sloupce. Polohu světla lze v případě potřeby upravit. To lze provést otáčením ručního kolečka pod štěrbinou světla.



8.5 Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici

Expoziční hodnoty jsou přednastaveny z výroby, jednotlivě pro každou velikost pacienta a typ programu. Přednastavené hodnoty jsou průměrné a jsou pouze orientační.

POZNÁMKA

Vždy se snažte minimalizovat dávku záření, které bude pacient vystaven.

Přednastavené hodnoty expozice jsou uvedeny v následujících tabulkách.

Tovární nastavení posteroanteriální expozice dutin

VELIKOST PACIENTA	HODNOTA kV	HODNOTA mA
Dítě (XS)	72	4
Malý dospělý (S)	74	5

Tovární nastavení posteroanteriální expozice dutin

VELIKOST PACIENTA	HODNOTA kV	HODNOTA mA
Střední dospělý (M)	76	6,3
Velký dospělý (L)	78	8
Nadrozměrný dospělý (XL)	80	10

Tovární nastavení laterální expozice dutin

VELIKOST PACIENTA	HODNOTA kV	HODNOTA mA
Dítě (XS)	60	4
Malý dospělý (S)	62	4
Střední dospělý (M)	64	4,5
Velký dospělý (L)	66	5
Nadrozměrný dospělý (XL)	68	5

Úpravu přednastavených expozičních hodnot (kV a mA) lze provést postupem popsaným v části "Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici" na str. 42.

8.6 Snímkování

O tomto úkolu

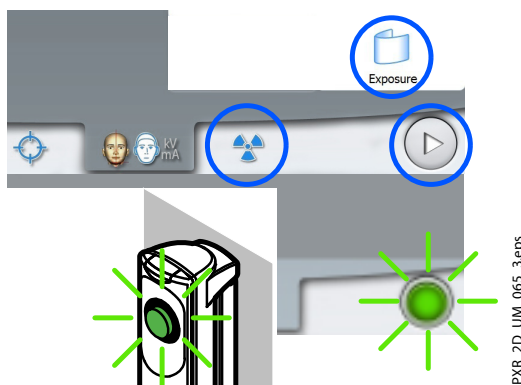
POZNÁMKA

Ujistěte se, že jste v aplikaci Romexis vybrali správného pacienta a správný expoziční režim.

Kroky

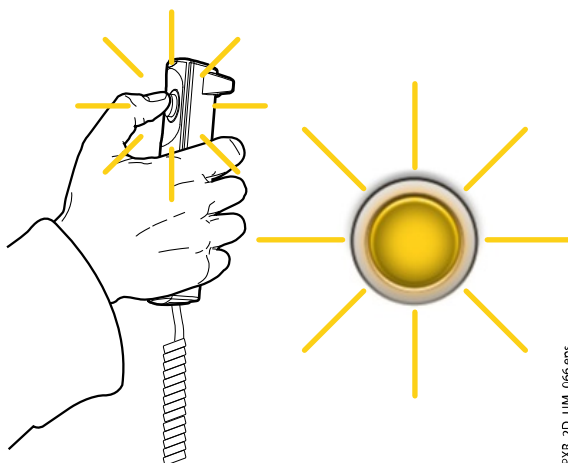
1. Vyberte symbol radiace nebo tlačítko pro pokračování.

Zatímco se bude rentgenový systém připravovat na expozici, na dotykové obrazovce a expozičním tlačítku budou blikat zelená světla. Jakmile bude rentgenový systém připraven na expozici, tato zelená světla přestanou blikat a začnou svítit soustavně.



2. Požádejte pacienta, aby se nehýbal.
3. Přejděte do stíněného prostoru.
4. Stiskněte a držte expoziční tlačítko po dobu trvání expozice.

C-rameno se otáčí kolem pacientovy hlavy. Během expozice se na expozičním tlačítku a dotykové obrazovce rozsvítí žlutá výstražná světla varující před radiací a uslyšíte výstražný tón varující před radiací. Kromě toho se na dotykové obrazovce zobrazí také výstražný symbol varující před radiací.



POZNÁMKA

Během expozice udržujte vizuální i sluchový kontakt s pacientem a rentgenovým přístrojem. Pokud by se C-rameno během expozice zastavilo, nebo se nepohybovalo správně, okamžitě uvolněte expoziční tlačítko.

Výsledky

Snímek se zobrazí na obrazovce počítače.



POZNÁMKA

Snímek musí být přijat v aplikaci Romexis.

Co dál

Odved'te pacienta z dosahu rentgenového přístroje.

9 Nastavení

POZNÁMKA

Některá nastavení lze použít k ovlivnění provozu přístroje. Nikdy nepoužívejte funkce, které dokonale neznáte.

POZNÁMKA

Obsah jednotlivých zobrazení závisí na konfiguraci přístroje. Zde uvedená zobrazení jsou pouze ilustrativní.



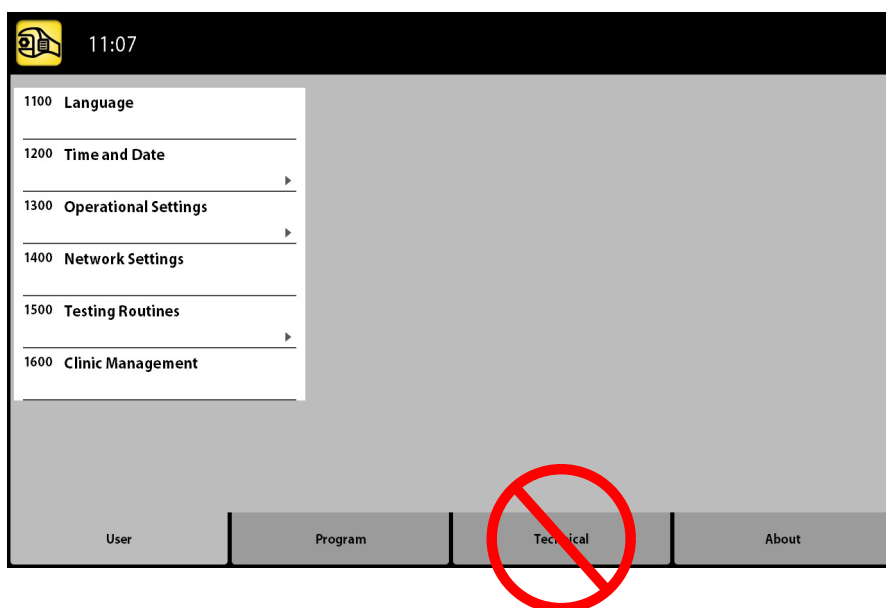
Pro vstup do nabídky nastavení vyberte symbol nastavení na hlavní obrazovce.

Nastavení, která má uživatel možnost upravovat:

- Uživatel
- Program
- About (O přístroji)

Nastavení, která smí zadávat pouze servisní pracovník (vyžadováno heslo):

- Technical (Technická nastavení)



Pro návrat do hlavní obrazovky vyberte symbol nastavení v levém horním rohu.

9.1 Uživatelská nastavení

9.1.1 Jazyk (1100)

O tomto úkolu

Pro změnu lokalizace následujte tyto kroky:

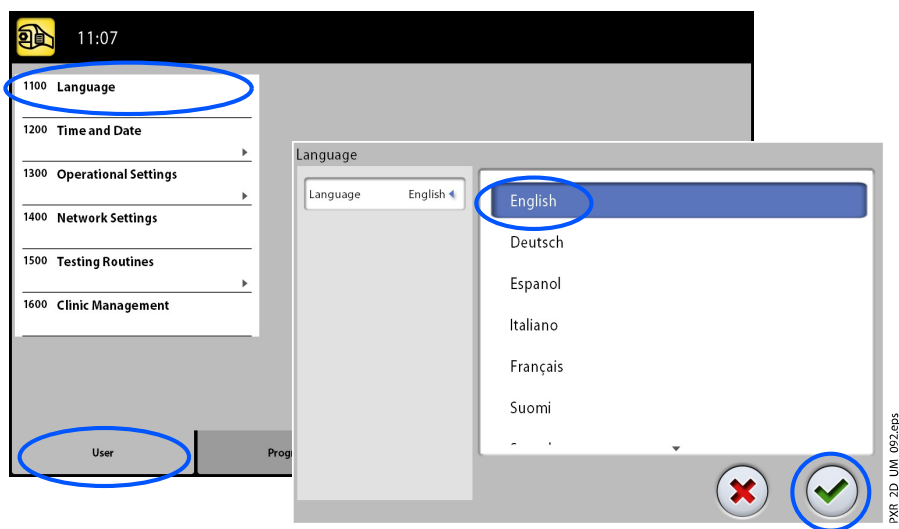
Kroky

1. Vyberte User > 1100 Language (Uživatel > 1100 Jazyk).
2. Vyberte požadovaný jazyk.

Dostupné jazyky:

- Angličtina
- Čínština (zjednodušená)
- Čínština (tradiční)
- Dánština
- Nizozemština
- Finština
- Francouzština
- Němčina
- Italština
- Japonština
- Korejšťina
- Norština
- Polština
- Ruština
- Španělština
- Švédština
- Turečtina

3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



9.1.2 Datum a čas (1200)

9.1.2.1 Formát zobrazení času

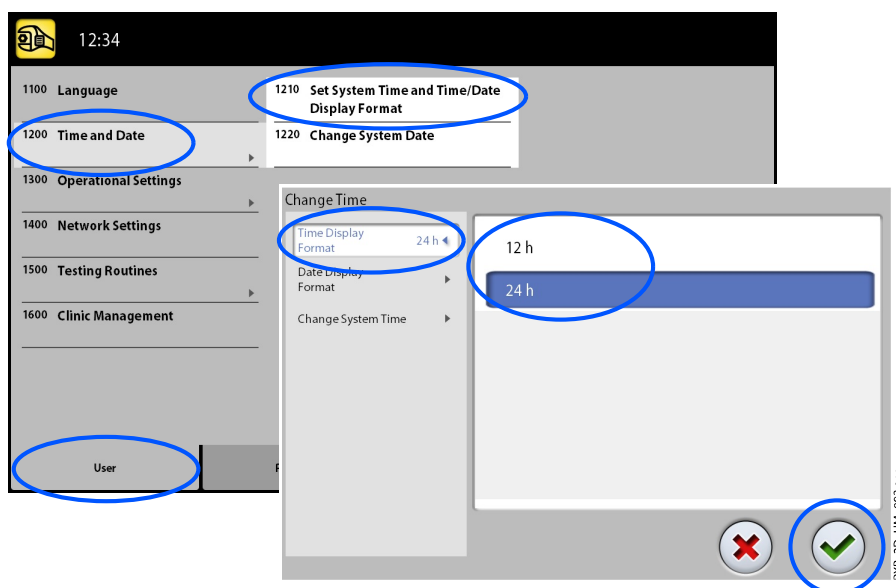
O tomto úkolu

Následujícím postupem nastavíte formát zobrazení času.

Kroky

1. Vyberte User > 1200 Time and Date > 1210 Set System Time and Time / Date Display Format > Time Display Format (Uživatel > 1200 Datum a čas > 1210 Nastavení systémového času a formátu zobrazení času/data > Formát zobrazení času).
2. Vyberte požadovaný formát zobrazení času.

3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



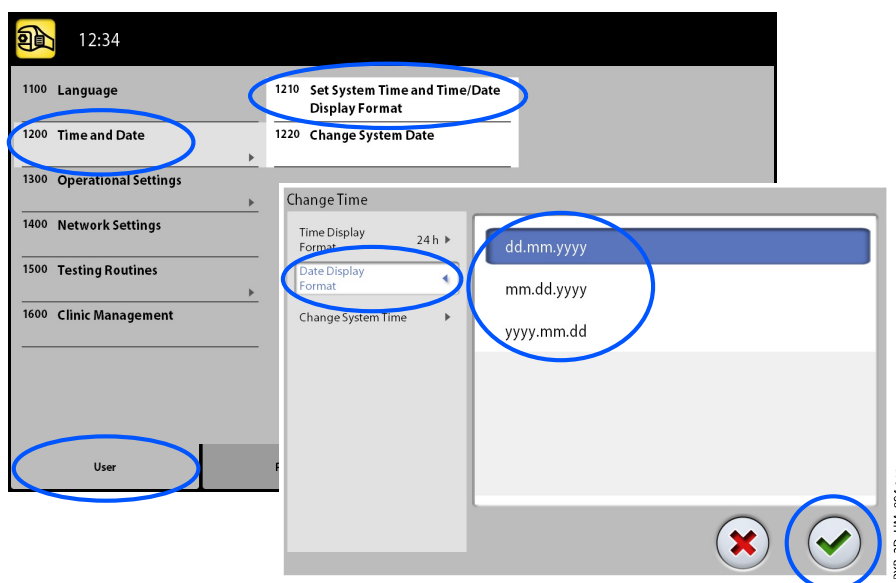
9.1.2.2 Nastavení formátu zobrazení data

O tomto úkolu

Následujícím postupem nastavíte formát zobrazení data.

Kroky

1. Vyberte User > 1200 Time and Date > 1210 Set System Time and Time / Date Display Format > Time Display Format (Uživatel > 1200 Datum a čas > 1210 Nastavení systémového času a formátu zobrazení času/data > Formát zobrazení data).
2. Vyberte požadovaný formát zobrazení času.
3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



9.1.2.3 Nastavení času

O tomto úkolu

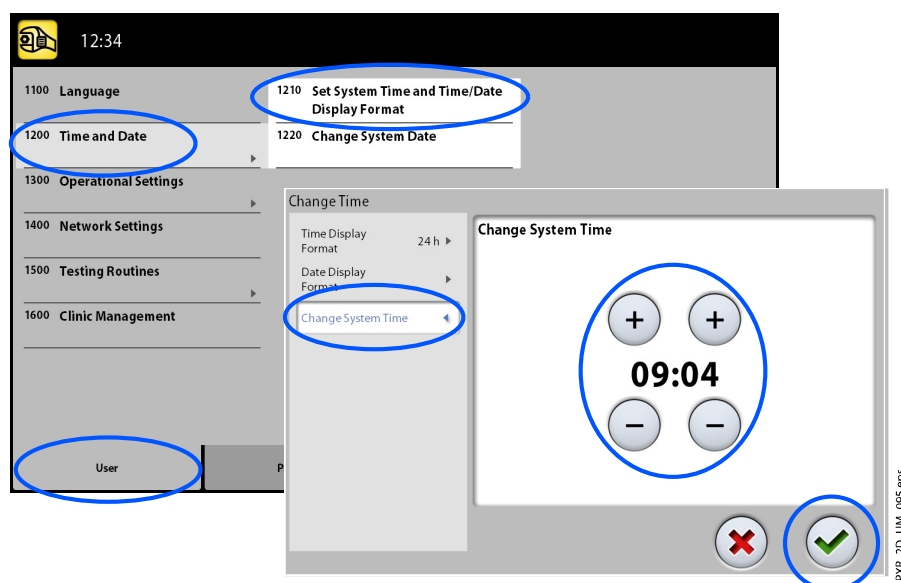
Následujícím postupem nastavíte čas.

Kroky

1. Vyberte User > 1200 Time and Date > 1210 Set System Time and Time/Date Display Format > Time Display Format (Uživatel > 1200 Datum a čas > 1210 Nastavení systémového času a formátu zobrazení času/data > Změnit systémový čas).
2. Použijte tlačítka plus a mínus pro změnu času.
3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.

POZNÁMKA

Výchozí nastavená hodnota času odpovídá místnímu času výrobní linky. Před použitím rentgenového přístroje nastavte čas na správnou hodnotu.



9.1.2.4 Nastavení data

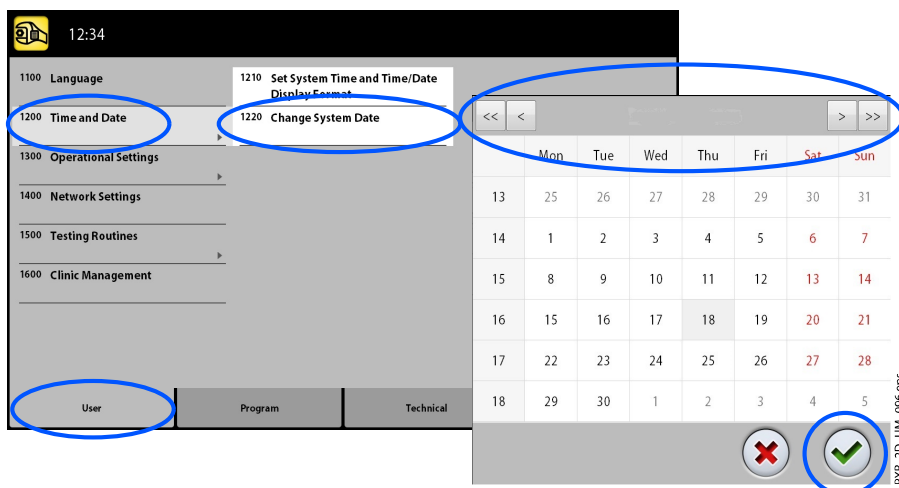
O tomto úkolu

Následujícím postupem nastavíte datum.

Kroky

1. Vyberte User > 1200 Time and Date > 1220 Change System Date (Uživatel > 1200 Datum a čas > 1220 Změnit systémové datum).
2. Vyberte den nebo použijte tlačítka šipek pro změnu měsíce (jednoduché šipky) či roku (dvojitě šipky).

3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



9.1.3 Provozní nastavení (1300)

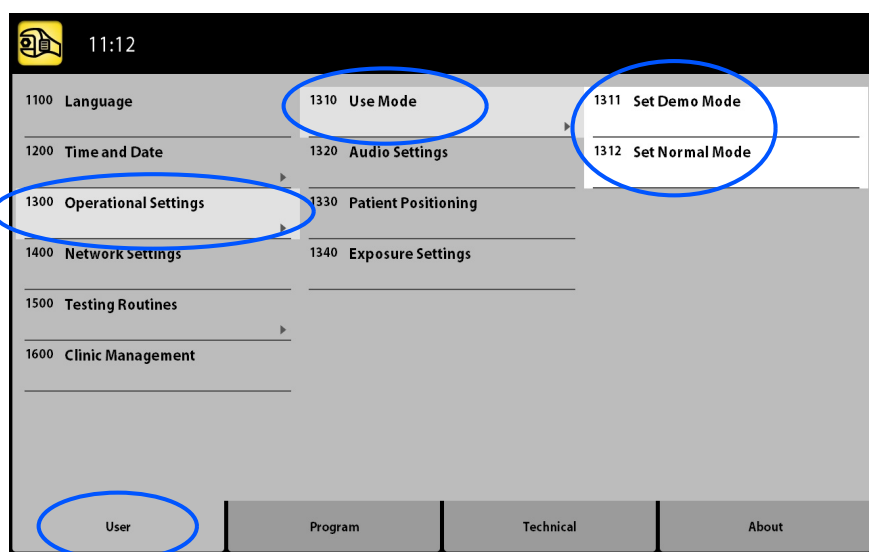
9.1.3.1 Výběr režimu

O tomto úkolu

Následujícím postupem vyberete režim.

Kroky

1. Vyberte User > 1300 Operational Settings > 1310 Use Mode (Uživatel > 1300 Provozní nastavení > 1310 Režim použití).
2. Vyberte požadovaný režim.
V režimu Demo Mode (Demonstrační režim) můžete procvičovat nebo předvádět funkce rentgenového přístroje bez radiace i bez připojení k PC.
3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



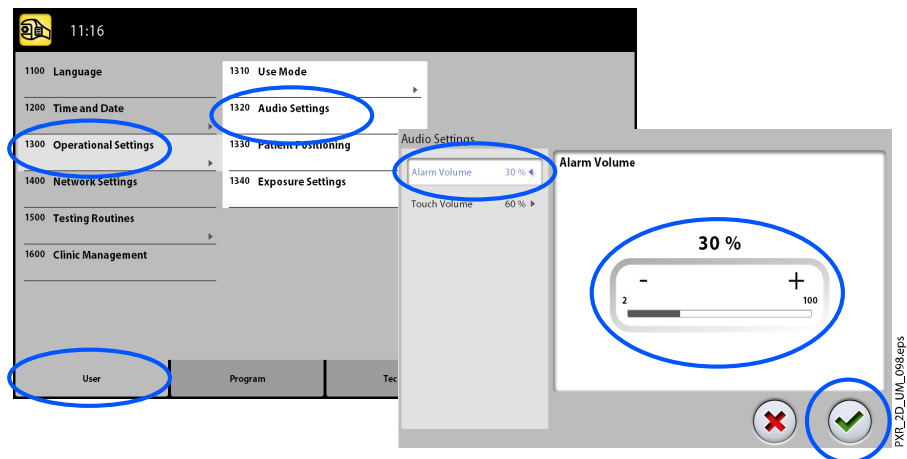
9.1.3.2 Správa nastavení zvuku

O tomto úkolu

Pro správu nastavení zvuku následujte tyto kroky:

Kroky

1. Vyberte User > 1300 Operational Settings > 1320 Audio Settings (Uživatel > 1300 Provozní nastavení > 1320 Nastavení zvuku).
2. Vyberte:
 - Alarm Volume (Hlasitost alarmu)
Toto nastavení upravuje hlasitost tónu varujícího před radiací. Použijte tlačítka plus nebo minus pro zvýšení nebo snížení hlasitosti.
 - Touch Volume (Hlasitost zpětné vazby)
Toto nastavení upravuje hlasitost zvukového signálu, který se ozývá při každém výběru prostřednictvím dotykové obrazovky. Použijte tlačítka plus nebo minus pro zvýšení nebo snížení hlasitosti. Nechcete-li tuto funkci používat, nastavte úroveň hlasitosti na hodnotu 0 %.
3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



9.1.3.3 Správa nastavení procesu polohování pacienta

O tomto úkolu

Pro správu nastavení procesu polohování pacienta následujte tyto kroky.

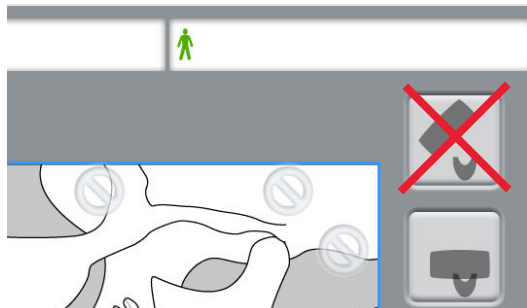
Kroky

1. Vyberte User > 1300 Operational Settings > 1330 Patient Positioning (Uživatel > 1300 Provozní nastavení > 1330 Polohování pacienta).

2. Zapněte nebo vypněte možnost(i) nastavením hodnoty ON nebo OFF:

- Side Entry (Boční vstup)

Vypněte (hodnota OFF) tuto možnost, pokud si nepřejete používat otevřenou (s plným výhledem) vstupní polohu pacienta. To může být nezbytné v případě, kdy nedostatek prostoru znemožňuje pohyb C-ramene směrem vzad.



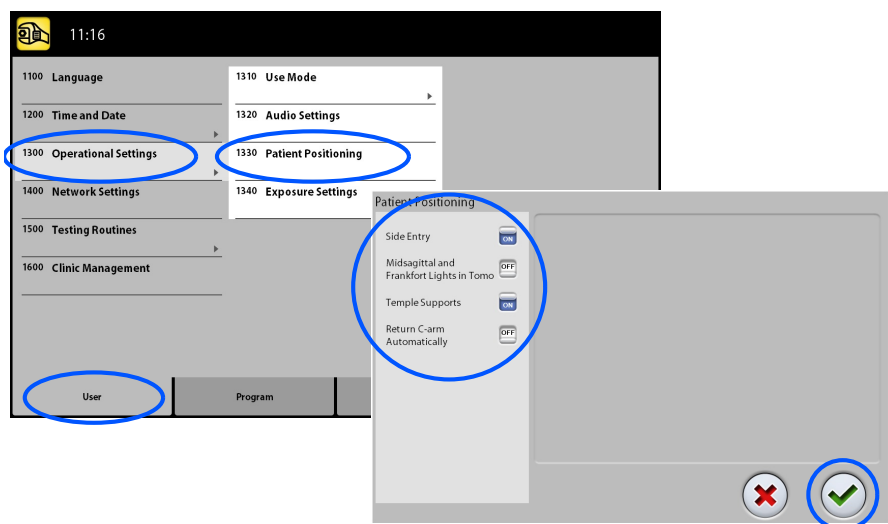
- Temple Supports (Spánkové opěrky)

Vypněte (hodnota OFF) tuto možnost, pokud si nepřejete používat spánkové opěrky.

- Return C-arm Automatically (Automatický návrat C-ramene)

Zapněte (hodnota ON) tuto možnost, pokud si přejete nastavit rentgenový přístroj tak, aby se C-rameno na konci expozičního cyklu automaticky navracelo do své výchozí polohy. Automatická funkce však pracuje pouze v případě, že expoziční tlačítko bylo stlačeno během celé expozice.

3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



9.1.3.4 Správa nastavení expozice

O tomto úkolu

Pro správu nastavení expozice následujte kroky uvedené níže.

Kroky

1. Vyberte User > 1300 Operational Settings > 1340 Exposure Settings (Uživatel > 1300 Provozní nastavení > 1340 Nastavení expozice).

2. Vyberte:

- Panoramatický systém

3D rentgenové přístroje umožňují pro pořizování 2D expozic používat buďto 3D snímač nebo snímač Dimax. Vyberte buďto Dimax nebo SmartPan (3D snímač) systém a změňte snímač podle postupu uvedeného v části "Připojení a odpojení snímače" na str. 25.

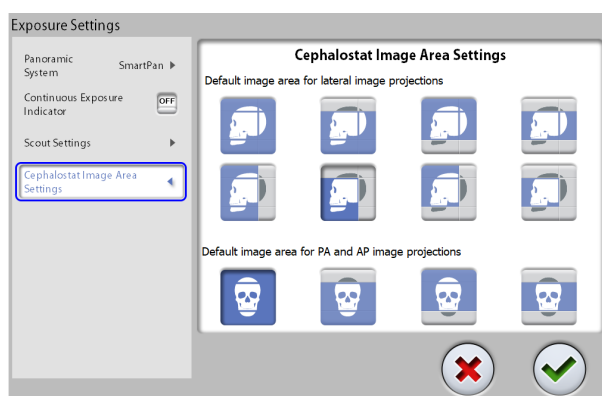
- Continuous Exposure Indicator (Soustavný indikátor expozice)

Zapněte (hodnota ON) tuto možnost, pokud si přejete nastavit rentgenový přístroj tak, aby žlutá výstražná světla varující před radiací svítila během pořizování expozice nepřetržitě (namísto blikání).

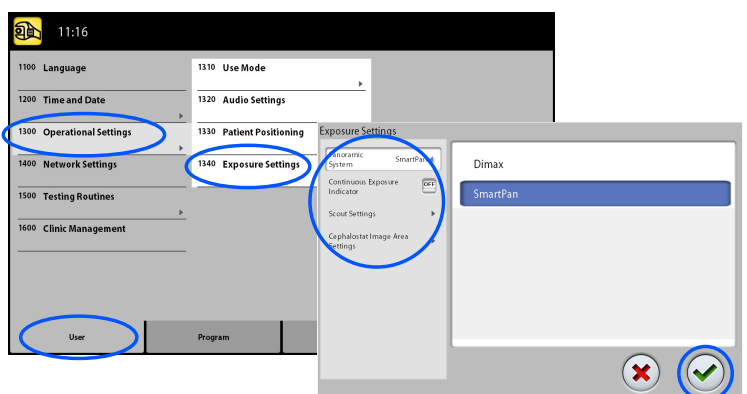
Upozorňujeme, že toto nastavení ovlivňuje veškerá indikační světla, kterými je daný rentgenový přístroj vybaven (indikační světlo na ručním expozičním tlačítku i veškerých případných nástěnných expozičních tlačítkách a také vzdálený expoziční maják).

- Nastavení snímané oblasti cefalostatu

Vyberte výchozí oblast pro cefalometrický snímek, samostatně pro laterální projekce a pro posteroanteriální (PA)/anteroposteriální (AP) projekce.



3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



9.1.4 Nastavení sítě (1400)

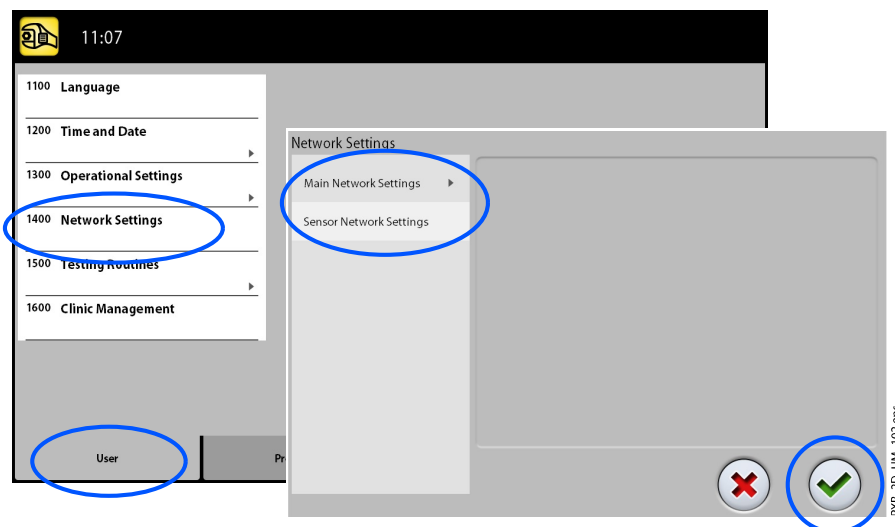
O tomto úkolu

Následujícím postupem zobrazíte nastavení sítě.

Kroky

1. Vyberte User > 1400 Network Settings (Uživatel > 1400 Nastavení sítě).

2. Vyberte, které položky nastavení sítě si přejete zobrazit.
3. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



POZNÁMKA

Nastavení sítě smí měnit jen servisní technik nebo místní správce.

9.1.5 Zkušební procedury (1500)

9.1.5.1 Pořízení zkušební expozice

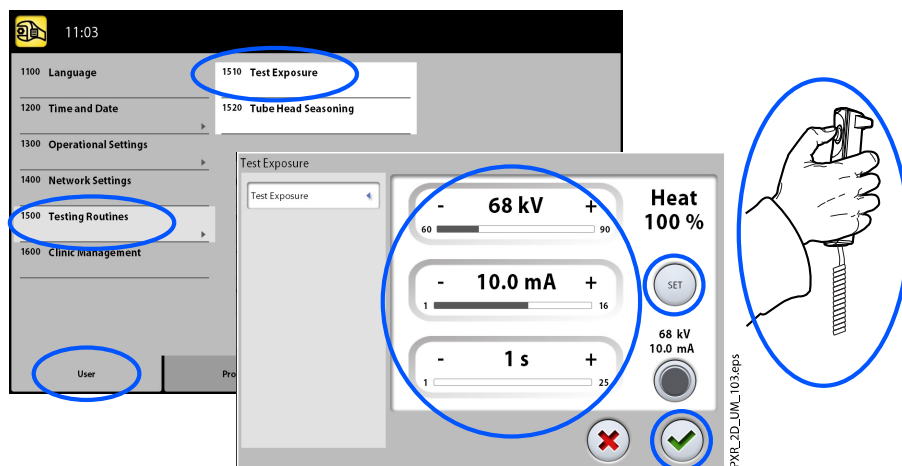
O tomto úkolu

Následujícím postupem pořídíte zkušební expozici.

Kroky

1. Vyberte User > 1500 Testing Routines > 1510 Test Exposure (Uživatel > 1500 Zkušební postupy > 1510 Zkušební expozice).
2. Použijte tlačítka plus a minus pro nastavení požadovaných expozičních hodnot.
3. Vyberte tlačítko SET (Nastavit).
4. Přejděte do stíněného prostoru.
5. Stiskněte a držte expoziční tlačítko po dobu trvání expozice.
C-rameno se při pořizování zkušební expozice nebude hýbat.

6. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



9.1.5.2 Postup přehřátí rentgenové hlavičky

Kroky

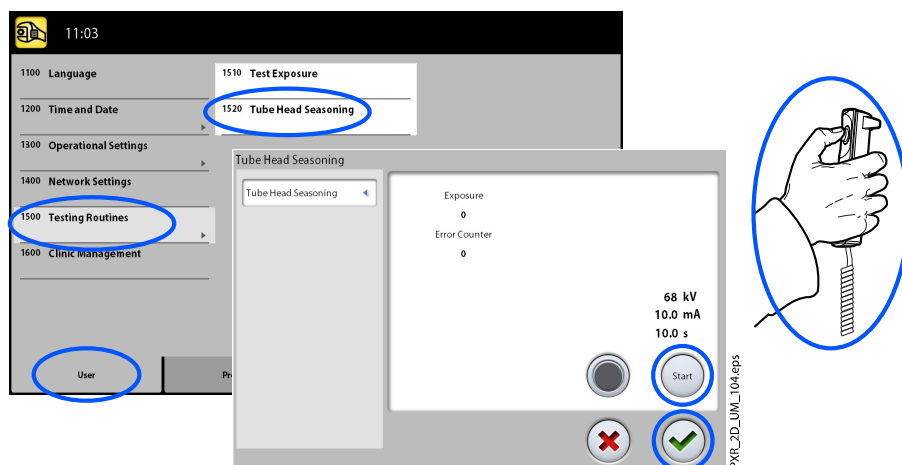
1. Vyberte User > 1500 Testing Routines > 1520 Tube Head Seasoning (Uživatel > 1500 Zkušební postupy > 1520 Přehřátí rentgenové hlavičky).

Tato volba vám umožní spustit proces přehřátí rentgenové lampy, tj. proces přípravy rentgenové hlavičky. To je nezbytné vždy, když rentgenový přístroj nebyl používán po dobu jednoho týdne nebo déle a/nebo v případě výskytu chybové zprávy E332 (Silné probíjení napříč rentgenovou lampou).

2. Vyberte tlačítko **Start**.
3. Přejděte do stíněného prostoru.
4. Až se zobrazí slovo **Ready (Připraveno)**, stiskněte expoziční tlačítko.

Můžete stisknout a držet expoziční tlačítko po celou dobu procesu, případně palec z expozičního tlačítka sejmout po zobrazení slova **Wait (Čekejte)**. Poznamenejme, že proces přehřátí zabere několik minut. Po úspěšném dokončení procesu se zobrazí zpráva **OK**.

5. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



POZNÁMKA

Zobrazí-li se po úspěšném procesu přehřátí chybová zpráva E332 (Silné probíjení napříč rentgenovou lampou) znovu, kontaktujte servisního technika a požádejte o asistenci.

9.2 Nastavení programů**9.2.1 Programy (2100)****9.2.1.1 Zapínání a vypínání programů****O tomto úkolu**

Následujícím postupem provedete zapnutí nebo vypnutí programů.

Kroky

1. Vyberte Program > 2100 Programs (Program > 2100 Programy).
2. Vyberte skupinu programu (např. 2D Panoramic).
3. Nastavte stav typu programu (např. Interproximal) na hodnotu ON (Zapnuto) nebo OFF (Vypnuto).
4. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.

POZNÁMKA

Tato funkce je dostupná pro ty programy, které byly aktivovány v nabídce 2300 Licences (2300 Licence).

9.2.1.2 Trvalá úprava přednastavených expozičních hodnot**O tomto úkolu**

Pro trvalou změnu přednastavených expozičních hodnot následujte níže uvedené kroky.

Kroky

1. Vyberte Program > 2100 Programs (Program > 2100 Programy).
2. Vyberte programovou skupinu (např. 2110 2D Panoramic — 2D Panoramatický).
3. Vyberte typ programu (např. Interproximal — Mezizubní).
4. Vyberte expoziční hodnoty, které si přejete upravit (např. 66 kV / 9 mA pro pacienty s velikostí M).
 - 3D rentgenové přístroje:

V případě použití obou snímačů (Dimax a 3D) pro pořizování 2D expozic zajistěte, aby byl panoramatický systém nastaven na možnost, jenž si přejete upravit (Dimax nebo SmartPan), prostřednictvím nabídky 1340.
 - 3D rentgenové přístroje:

U 2D panoramatických programů s 3D snímačem (2D Panoramic / SmartPan) můžete vybrat také tlačítko MultiView, pokud si přejete upravit přednastavené hodnoty režimu snímkování MultiView.
5. Použijte tlačítka plus a mínus pro nastavení požadovaných expozičních hodnot.



6. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.
7. Dle potřeby postup opakujte pro další typy programů, velikostí pacientů nebo rozlišení snímků (3D).
8. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



POZNÁMKA

Vždy se snažte minimalizovat dávku záření, které bude pacient vystaven.

POZNÁMKA

Expoziční hodnoty můžete vrátit na přednastavené hodnoty z výroby (tj. přepsat nastavení, které jste provedli Vy sami) výběrem možnosti Program > 2500 Reset to Factory Defaults (Program > 2500 Obnovit tovární nastavení).

POZNÁMKA

Dočasnou úpravu přednastavených expozičních hodnot lze provést postupem popsaným v části "Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici" na str. 42.

9.2.2 Funkce programu (2200)

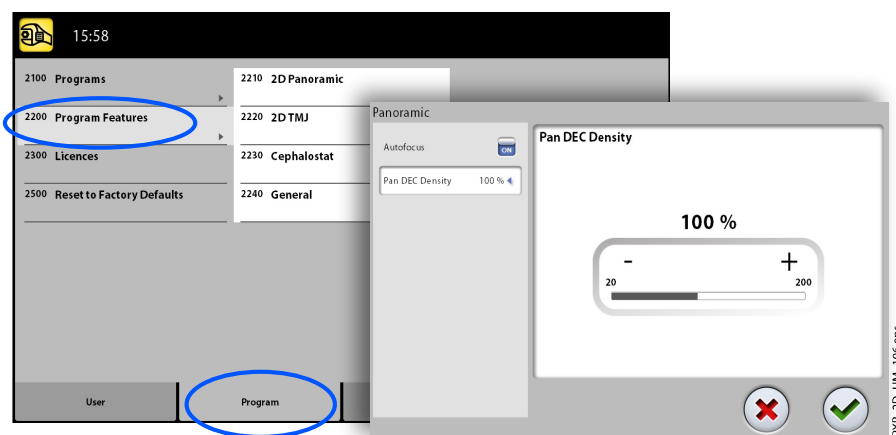
O tomto úkolu

Pro správu funkcí programu následujte níže uvedené kroky.

Kroky

1. Pro správu nastavení programu vyberte Program > 2200 Program Features (Program > 2200 Funkce programu).

Podrobnosti ohledně jednotlivých nastavení naleznete v části věnované dané funkci.



9.2.3 Licence (2300)

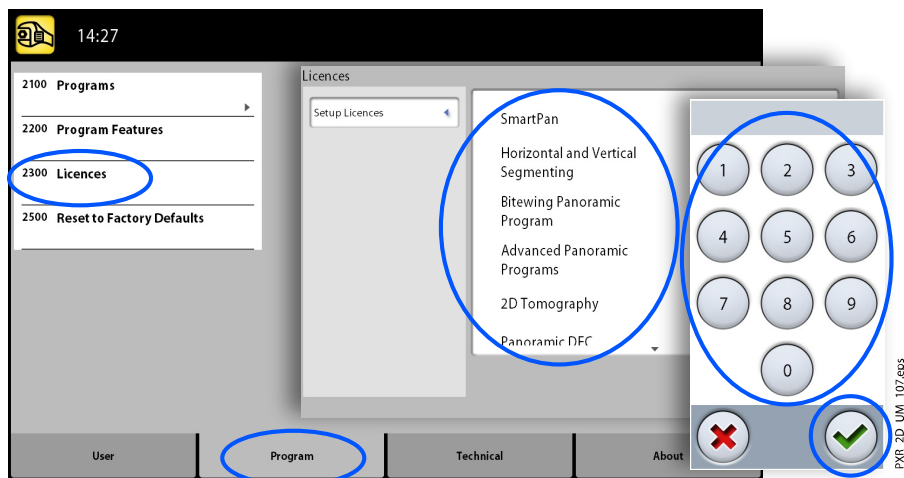
O tomto úkolu

Pro aktivaci programové licence následujte kroky popsané níže.

Kroky

1. Vyberte Program > 2300 Licences (Program > 2300 Licence).
2. Vyberte licenci, kterou si přejete aktivovat.
 - SmartPan (Základní 2D panoramatické, temporomandibulární (TMJ) a dutinové programy pomocí 3D snímače.)
 - Horizontal and Vertical Segmenting (Horizontální a vertikální segmentace. Snížená expoziční oblast pro 2D panoramatické programy.)
 - Bitewing Panoramic Program (Skutečný extraorální bitewingový program.)
 - 2D Views for 3D (2D zobrazení pro 3D. LAT, PA a LAT-PA zobrazení pro 3D programy.)
 - 3D Endodontic Imaging Mode (Endodontické rozlišení snímků pro 3D snímky malých objemů.)
 - Extended Volume (Rozšířený objem. Rozšířený 3D objemový snímek v rámci programu 3D Teeth (3D chrup), dostupný pouze pro přístroj .)
 - ProTouch Desktop (Virtuální ovládací panel umožňující pořizování expozic.)
 - CALM (Algoritmus pro korekci vlivu pacientova pohybu pro 3D programy.)
 - ULD (Funkce Ultra nízká dávka pro 3D programy. Licence je dostupná pouze pro přístroj .)
 - Autofocus (Funkce Autofokus pro 2D panoramatické programy. Licence je dostupná pouze pro přístroj.)
 - 3D Advanced FOVs (Pokročilá 3D zorná pole. Přídavné 3D programy a nastavení výšky objemu. Licence dostupná pouze pro přístroj .)
3. Zadejte licenční kód, který jste pro tuto licenci na tomto rentgenovém přístroji obdrželi.
4. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.

5. Postup dle potřeby opakujte pro další programové licence.
6. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



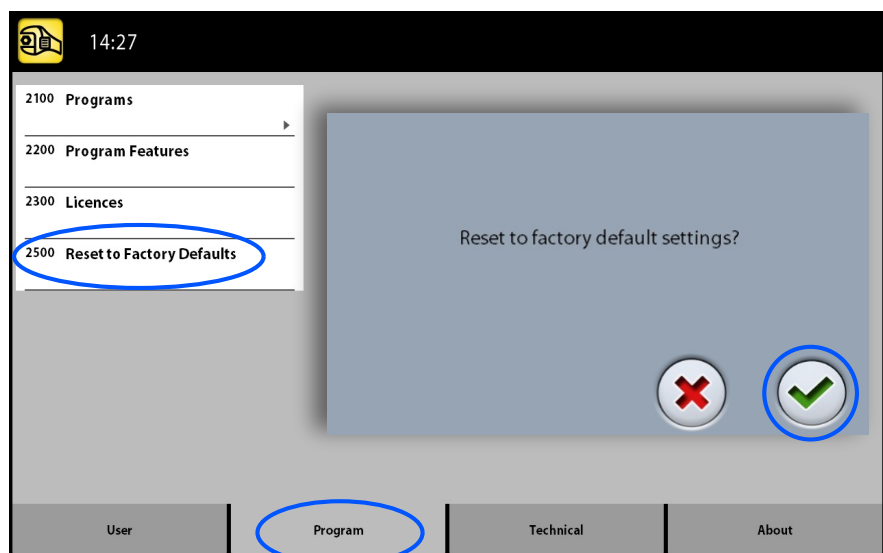
9.2.4 Obnova továrního nastavení (2500)

O tomto úkolu

Pro obnovení továrního nastavení následujte kroky popsané níže.

Kroky

1. Vyberte Program > 2500 Reset to Factory Defaults (Program > 2500 Obnova továrního nastavení). Tato funkce obnoví expoziční hodnoty do přednastaveného stavu z výroby (tj. přepíše nastavení, které jste prostřednictvím nabídky Programs (2100) provedli Vy sami).
Přednastavené expoziční hodnoty jsou uvedeny v části „Úprava expozičních hodnot pro aktuální expozici“.
2. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



9.3 Karta About (O přístroji)

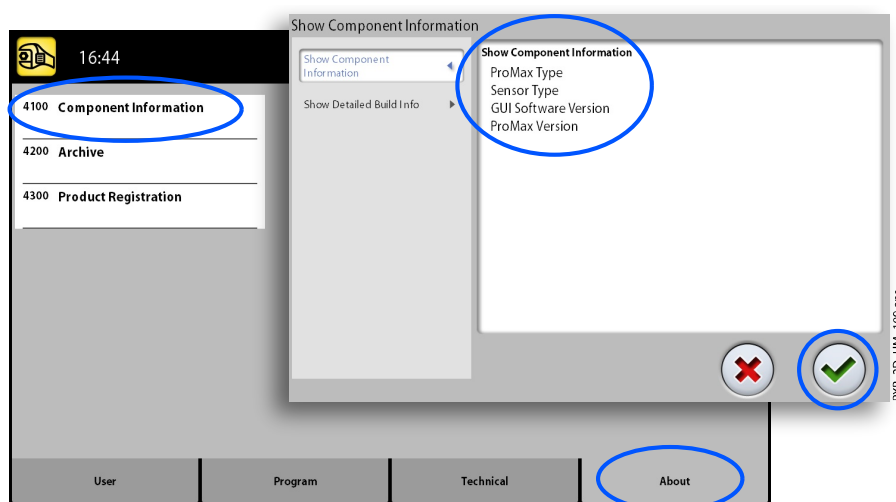
9.3.1 Informace o součástech (4100)

Pro zobrazení informací o součástech přístroje:

Pro zobrazení konfigurace či verze softwaru rentgenového přístroje vyberte About > 4100 Component Information > Show Component Information (O Přístroji > 4100 Informace o součástech > Zobrazit informace o součástech).

Pro zobrazení informací o sestavení softwaru:

Pro zobrazení informací o sestavení softwaru vyberte About > 4100 Component Information > Show Detailed Build Info (O Přístroji > 4100 Informace o součástech > Zobrazit podrobnosti o sestavení).



9.3.2 Archiv (4200)

Pro zobrazení historie chyb:

Pro zobrazení seznamu chybových zpráv, které rentgenový přístroj vytvořil, vyberte About > 4200 Archive > Error History (O přístroji > 4200 Archiv > Historie chyb). Chyby jsou zobrazeny v chronologickém pořadí, kde nejaktuálnější chybová zpráva bude vždy první odshora.

Pro zobrazení expozičních statistik:

Pro zobrazení statistických údajů o rentgenovém přístroji vyberte About > 4200 Archive > Exposure Statistics (O přístroji > 4200 Archiv > Expoziční statistiky).

9.3.3 Registrace produktu (4300)

O tomto úkolu

Pro registraci rentgenového přístroje na internetových stránkách společnosti KaVo následujte kroky uvedené níže.

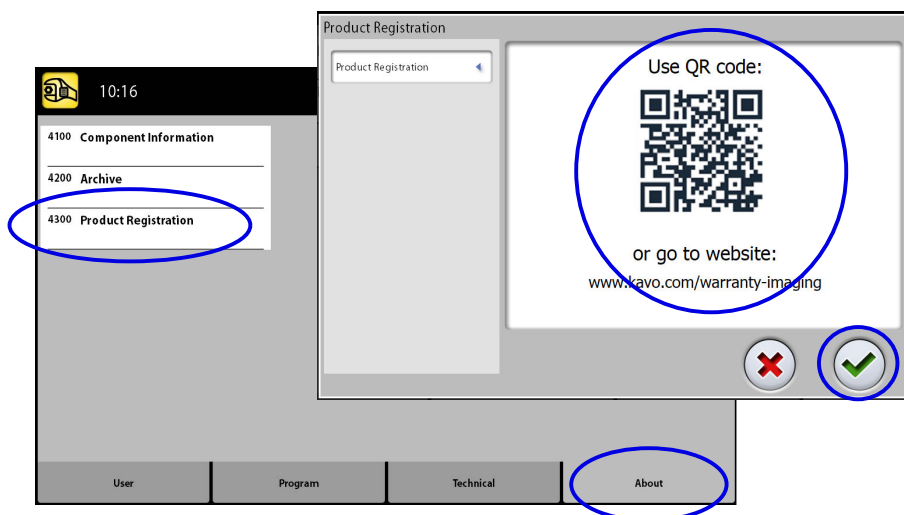
Kroky

1. Vyberte About > 4300 Product Registration (O produktu > 4300 Registrace produktu).
2. Proveďte jeden z následujících kroků:
 - Na obrazovce je zobrazen QR kód. Máte-li ve svém mobilním zařízení (např. smartphone) nainstalovanou aplikaci pro čtení QR

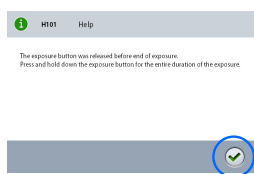
kódů, spusťte ji a podržte své zařízení ve stabilní poloze tak, aby byl QR kód udržován ve vyznačené čtecí oblasti. Internetový prohlížeč načte z QR kódu a otevře stránku pro registraci produktu.

NEBO

- Přejděte na internetovou stránku pro registraci produktu společnosti KaVo <https://www.kavo.com/warranty-imaging>.
3. Postupujte podle pokynů na stránce registrace.
Nezapomeňte, že při zadávání sériového čísla rentgenového přístroje musíte zadat všechna písmena uvedená na začátku čísla.
 4. Vyberte tlačítko se symbolem zeleného zatržítka.



10 Zprávy nápovědy



Rentgenový přístroj je vybaven funkcí automatické kontroly, která monitoruje provoz přístroje. Pokud systém odhalí provozní chybu, na dotykové obrazovce se zobrazí pomocná zpráva (např. H101).

Dokud není pomocná zpráva z dotykové obrazovky odstraněna, rentgenový přístroj nepřijímá žádné příkazy uživatele. Odstraňte zprávu dotykem zeleného symbolu zatržítka.

Následující seznam obsahuje veškeré pomocné zprávy, které se Vám mohou zobrazit, v číselném pořadí.

Kód	Vysvětlení		Poznámky
H101	Expoziční tlačítko	Expoziční tlačítko bylo uvolněno před dokončením expozice.	Odvedte pacienta od rentgenového přístroje, než začnete hýbat s C-ramenem. Stiskněte a držte expoziční tlačítko po celou dobu trvání expozice.
H102		Expoziční tlačítko je zablokované nebo došlo ke zkratu v jeho kabelu.	Uvolněte expoziční tlačítko. Obrat'te se na svého servisního technika, potřebujete-li provést výměnu expozičního tlačítka.
H103	PC aplikace ProTouch	PC aplikace ProTouch musí být ukončena.	Restartujte aplikaci.
H105	Nouzový vypínač	Byl stisknut nouzový vypínač.	Všechny pohyby přístroje jsou zablokovány, není generováno žádné záření. Odvedte pacienta z dosahu rentgenového přístroje. V tom případě uvolněte tlačítko nouzového zastavení a obnovte tak normální provoz.
H110	Údržba zařízení	Nadešlo datum vaší příští naplánované údržby zařízení.	Kontaktujte prosím svého servisního technika a domluvte si servisní prohlídku.
H112	Kolimátor	Zkontrolujte nastavení polohy panoramatického X-kolimátoru.	Zkontrolujte nastavení kolimátoru.
H113		Zkontrolujte nastavení šířky panoramatického X-kolimátoru.	Zkontrolujte nastavení kolimátoru.
H120	Předplatné	Blíží se konec platnosti licence s předplatným.	Obnovte prosím své předplatné, pokud si nepřejete o dostupné funkce přijít.
H121		Licence s předplatným vypršela.	Některé funkce již nebudou dostupné.
H130	Bezpečnostní oblast pacienta	Zjištěn problém s bezpečnostní oblastí pacienta.	Zkontrolujte nastavení skenu a vrstvy.

Kód	Vysvětlení		Poznámky
H142	Vertikální pohyb	Vertikální pohyb není možný, protože došlo k uváznutí jednoho (či více) ovládacího tlačítka polohování nebo polohovacího joysticku.	Se sloupem nehýbejte, dokud veškeré případné překážky neodstraníte.
H144		Vertikální pohyb není možný, protože došlo k uváznutí jednoho (či více) ovládacího tlačítka polohování.	Uvolněte dané tlačítko/ joystick.
H148		Vertikální pohyb není možný. Podpěrný stolec pacienta je umístěn příliš vysoko.	Stiskněte tlačítko pro snížení rentgenového přístroje a přesuňte podpěrný stolec pacienta do nižší polohy.
H149		Vertikální pohyb byl zastaven z důvodu nedostatku prostoru pro další snížení C-ramene.	Než budete pokračovat, odstraňte veškeré překážky.
H150		Vertikální pohyb byl zastaven z důvodu nedostatku prostoru pro další snížení podpěrného stolu pacienta.	Než budete pokračovat, odstraňte veškeré překážky.
H151	Síťové napětí	Síťové napětí bylo během expozice příliš nízké.	Expozice byla přerušena. Požádejte o pomoc servisního technika.
H152		Síťové napětí je příliš nízké.	Expozice není možná. Požádejte o pomoc servisního technika.
H161	Teplota	Teplota rentgenky je příliš vysoká.	Počkejte několik minut, než rentgenka vychladne.
H162		Teplota zdvižného motoru je příliš vysoká.	Počkejte několik minut, než zdvihový motor vychladne.
H163		Teplota rentgenky je příliš vysoká. Před kontrolou svazku prosím vyčkejte, než se rentgenová hlavice dostatečně ochladí.	Před kontrolou svazku vyčkejte, než se rentgenová hlavice dostatečně ochladí.
H165		Teplota rentgenové hlavice je příliš vysoká pro zvolené expoziční hodnoty.	Počkejte několik minut, než rentgenka vychladne.
H166		Maximální energetická úroveň rentgenové hlavice byla překročena.	Čekejte, dokud se rentgenová hlavice v průběhu několika minut neochladí, nebo použijte nižší expoziční hodnoty.
H170	Zprávy související s uživatelem	Nesprávný licenční kód.	Ověřte licenční kód.
H171		Snímač není řádně připojen k C-rameni.	Připojte a/nebo zajistěte polohu snímače.
H172		Snímač není řádně spojen s kefalostatem.	Připojte a/nebo zajistěte polohu snímače.
H175		Zvolený program v aplikaci Romexis je v rozporu se zvoleným programem rentgenového přístroje.	Vyberte v aplikaci Romexis jiný expoziční mód.

Kód	Vysvětlení	Poznámky
H180	Volba programu v PC je v rozporu se zvoleným programem rentgenového přístroje	
H181	Proces snímkování byl zrušen ze strany aplikace Romexis.	
H182	Vypršení maximálního času odezvy během přenosu obrazových dat.	Expozice byla přerušena. Požádejte o pomoc servisního technika.
H183	Připojení snímač není pro zvolený program vhodný.	Použijte jiný snímač.
H184	Odpojte 3D snímač.	
H185	3D snímač není řádně připojen.	Připojte a/nebo zajistěte polohu snímače.
H186	3D sensor nemá určenu IP adresu.	
H187	Problém během přenosu obrazových dat.	Expozice byla přerušena. Požádejte o pomoc servisního technika.
H189	Došlo k interakci s dotykovou obrazovkou během pořízování expozice.	Expozice byla přerušena.
H190	Chybný unikátní identifikátor (UID) komunikačního protokolu!	Zkuste pokus opakovat, v případě přetrvávajícího problému kontaktujte technickou podporu.
H191	Chybný stav komunikačního protokolu!	Zkuste pokus opakovat, v případě přetrvávajícího problému kontaktujte technickou podporu.
H192	Příkazová fronta je plná!	Zkuste pokus opakovat, v případě přetrvávajícího problému kontaktujte technickou podporu.
H193	Neplatné nastavení skenu.	Zkuste pokus opakovat, případně požádejte o pomoc svého servisního technika.
H194	Spojení s rentgenem nebylo navázáno!	Provoz v samostatném režimu.
H195	Vypršel limit prodlevy požadavku při čekání na odpověď rentgenového přístroje!	Zkuste pokus opakovat, v případě přetrvávajícího problému kontaktujte technickou podporu.
H196	Neshoda verzí komunikačních rozhraní!	Aktualizujte software rentgenového přístroje.
H197	Chyba při čtení z paměti EEPROM!	Zkuste pokus opakovat, v případě přetrvávajícího problému kontaktujte technickou podporu.

Kód	Vysvětlení		Poznámky
H198	Nekompatibilní komponenty	U rekonstrukčního PC nebyla detekována grafická karta!	Zkuste restartovat rekonstrukční PC, v případě přetrvávajícího problému kontaktujte technickou podporu.
H199		PC pro 3D rekonstrukci nepodporuje algoritmus CALM	Aktualizujte PC pro 3D rekonstrukci nebo deaktivujte licenci funkce CALM. Požádejte o pomoc servisního technika.

11 Chybové zprávy



Overcurrent detected in IFR motor which is connected to PSU PCB J10.



POZNÁMKA

V případě výskytu chybové zprávy kontaktujte servisního technika.

Rentgenový přístroj je vybaven funkcí automatické kontroly, která monitoruje provoz přístroje. Pokud systém odhalí technickou závadu, na dotykové obrazovce se zobrazí chybová zpráva (např. E201).

Chybová zpráva znamená, že v přístroji nastala chyba, která musí být před další expozicí odstraněna. Dokud není chybová zpráva z dotykové obrazovky odstraněna, rentgenový přístroj od uživatele nebude přijímat žádné příkazy. Odvedte pacienta z dosahu rentgenového přístroje. Poté zprávu odstraňte stisknutím symbolu zeleného zatržítka.

12 Servis

Rentgenový přístroj musí být po každých 10 000 expozicích, příp. jednou za rok (podle toho, co nastane dříve), podroben prohlídce kvalifikovaným servisním technikem společnosti KaVo. Tím bude zajištěna bezpečnost pacientů a uživatelů a konzistentní kvalita snímků.

Každoroční servisní prohlídka zahrnuje kontrolu následujících prvků:

- Expoziční tlačítko
- Indikační světla a varovné signály užívané během expozice
- Nouzový vypínač
- Seřízení rentgenového přístroje a kontroly v rámci řízení kvality
- Aktualizace datové bezpečnosti
- Matice motoru sloupu
- Popisky

POZNÁMKA

Podrobnější informace viz [Pokyny pro technický personál](#).

Technické služby KaVo

V případě jakýchkoli dotazů nebo stížností kontaktujte Technické služby KaVo:

+49 (0) 7351 56-2900

service.xray@kavo.com

13 Záruční podmínky

Společnost KaVo poskytuje koncovému zákazníkovi záruku, že produkt uvedený v předávacím protokolu bude řádně fungovat a nevykáže žádné výrobní vady nebo vady materiálu po dobu 12 měsíců od data instalace, a to za předpokladu dodržení následujících podmínek:

Pokud bude uvědoměna o oprávněných reklamacích spojených s vadou produktu nebo jeho neúplnou dodávkou, společnost KaVo naplní svůj záruční závazek tím, že produkt bez dalších úhrad nahradí, nebo jej opraví, dle volby společnosti KaVo. Jiné reklamace jakékoli podstaty, zejména s ohledem na kompenzaci, jsou vyloučeny. V případě implicitní a hrubé nedbalosti nebo úmyslu platí výše uvedené naopak pouze při absenci závazných právních předpisů.

Společnost KaVo nenese odpovědnost za vady a jejich důsledky způsobené přirozeným opotřebením, nesprávným čištěním nebo servisním zásahem, nedodržením pokynů ohledně servisu, provozu či připojení, kalcifikací nebo korozí, přívodem znečištěného vzduchu nebo vody nebo chemickými či elektrickými faktory, které jsou dle výrobních specifikací považovány za abnormální či nepřijatelné.

Záruka se obvykle nevztahuje na žárovky, sklo, pryžové části, software, koncovky skeneru, baterie, trubice, šrouby, matice a jiné upevňovací prvky, paměťové fólie a barevnou stálost plastů.

Vady nebo jejich důsledky, které lze přičítat zásahům či změnám produktu uskutečněným zákazníkem nebo třetí stranou jsou ze záruky vyloučeny.

Záruční reklamace lze uplatnit pouze tehdy, když je předávací protokol (kopie) patřící k produktu zaslán společnosti KaVo a provozovatel nebo uživatel předloží originál dokumentu.

Výjimky ze standardní záruky

- Na produkt KaVo ProXam iS (pouze senzory) se vztahuje záruka po dobu 36 měsíců od data odeslání.
- Veškeré upgrady softwaru Romexis® jsou k dispozici zdarma po dobu 12 měsíců od data aktivace licence. Upgrade nezahrnuje nové, samostatně instalované moduly nebo významné nové vlastnosti či významné nové funkce.
- Na počítače Dell objednané od společnosti KaVo je poskytována dvouletá záruka se servisem u zákazníka od společnosti Dell. Pro aktivaci záruky je vyžadována registrace.
- Sady pro dovybavení se vyrábí na zakázku a tudíž vratky nejsou akceptovány.
- Na součásti, které lze sterilizovat v autoklávu, se nevztahuje záruka v případě jejich poškození procesem sterilizace.

14 Likvidace

Aby byl snížen dopad na životní prostředí po celou dobu životního cyklu produktu, jsou naše produkty navrženy takovým způsobem, aby byla jejich likvidace maximálně bezpečná. Produkty splňují požadavky směrnic RoHS, REACH a OEEZ.

Za likvidaci zastaralých přístrojů odpovídá vlastník odpadního zařízení. Při manipulaci s odpadními produkty je nutné vzít v úvahu možná rizika a podniknout nezbytná bezpečnostní opatření.

Recyklovatelné díly je po odstranění nebezpečného odpadu vždy nutné odevzdat do příslušných zpracovatelských středisek. Všechny díly a komponenty obsahující nebezpečné materiály musí být zlikvidovány v souladu s legislativou týkající se odpadů a podle pokynů vydaných místními úřady pro ochranu životního prostředí.

Následující díly obsahují nebezpečný odpad:

- RTG trubice (olovo, minerální olej)
- Kolimátory (olovo)
- Zobrazovací senzory a zadní kryty senzorů (olovo)

Baterie musí být zlikvidovány podle požadavků směrnice 2006/66/EHS a v souladu s legislativou týkající se odpadů a podle pokynů vydaných místními úřady pro ochranu životního prostředí.

Následující díly mohou obsahovat baterie:

- Desky plošných spojů

POZNÁMKA

POČÍTAČ PRO 3D REKONSTRUKCE

Před likvidací odstraňte z pevného disku veškerá data pacientů. Použijte speciální software, který čistí média nebo fyzicky zničí pevný disk.

15 Technické údaje

Klasifikace	
Nařízení o zdravotnických prostředcích	93/42/EEC (Třída IIb)
RoHS	2011/65/EU
IEC 60601-1	Třída I, typ B
CISPR 11	Třída B
Stupeň krytí (IP)	IP20
Příložná část (dle ČSN EN IEC 60601-1: 2012)	
Opěrky pacienta	Viz část Opěrky pacienta v Návodu k použití
Madla pro pacienta	
Generátor (dle IEC 60601-2-7: 1998)	
	Rezonanční režim, DSP řadič, 80–160 kHz
RTG trubice	
2D/3D/3DQ	D-054SB
Velikost ohniska (dle IEC 60336: 2005)	
2D/3D/3DQ	0,5 x 0,5 mm
Filtrace	
Panoramatické/Kefalometrické	Celkem 2,5 mm Al
3D	Celkem 2,5 mm Al + 0,5 mm Cu
SmartPan	Celkem 2,5 mm Al
Filtrace ekvivalentní kvalitě předního krytu pouzdra lampy (není zahrnuta ve specifikované celkové filtraci)	0,3 mm Al při 70 kV / polovrstva (HVL) 2,6 mm Al
Anodové napětí	
Panoramatické/SmartPan	60 až 84 kV \pm 5 %
Ceph (Kefalometrické)	60 až 84 kV \pm 5 %
3D nebo 3DQ	60 až 90 kV \pm 5 %
Anodový proud	
Pan (Panoramatické)	1 až 16 mA \pm 10 %
Ceph (Kefalometrické)	1 až 16 mA \pm 10 %
3D/3DQ	
	3D: 1 až 14 mA \pm 10 %
	Panoramatické/SmartPan: 1 až 16 mA \pm 10 %
	Kefalometrické skenování: 1 až 16 mA \pm 10 %
mAs rozsah	
	min./max. dle vyznačení \pm (10% + 0,2 mAs)
mGy rozsah	
	min./max. dle vyznačení \pm 35%
Linearita vyzářeného výkonu	
	< 0,1
Doba chlazení	

	Řízena automaticky
Expoziční čas	
Pan (Panoramatické)	2,7 až 16 s dle indikace $\pm 10\%$
SmartPan	2,5 až 15,6 s dle indikace $\pm 10\%$
Kefalometrické skenování	6,7 až 10,5 s dle indikace $\pm 10\%$
3D	Pulzní, efektivní 3 až 36 s dle indikace $\pm 10\%$
SID	
Pan (Panoramatické)	<ul style="list-style-type: none"> • 2D/3D: 501 mm (19,7") • 3DQ: 574 mm (22,6")
Ceph (Kefalometrické)	1700 mm (66,9")
3D/SmartPan	<ul style="list-style-type: none"> • 3D: 528 mm (20,7") • 3DQ: 600 mm (23,6")
Zvětšení	
Pan (Panoramatické)	<ul style="list-style-type: none"> • 2D/3D: 1,2 až 1,5 • 3DQ: 1,4
SmartPan	<ul style="list-style-type: none"> • 3D: 1,27 • 3DQ: 1,4
Ceph (Kefalometrické)	1,13
3D	<ul style="list-style-type: none"> • 3D: 1,58 • 3DQ: 1,38, 1,40, 1,42, 1,43 nebo 1,8
Pracovní cyklus pro nastavení výšky	
	25 s zapnuto / 400 s vypnuto
Síťové napětí	
	100 až 220 V~ / 50 až 60 Hz
	230 až 240 V~ / 50 Hz
Síťový proud	
	8 až 17 A
Vyšší harmonické	
	Cos lepší než 0,9
Max. přípustná zdánlivá impedance napájení	
	0,5 Ω (100 VAC)
Max. soustavné odvádění tepla	
	250 W
Interní pojistky	
Vyměnitelné uživatelem	100 až 220 V~ / 16A FF H 500 V 230 až 240 V~ / 8A FF H 500 V
Typ	195100 ELU
Externí pojistky	
	100 až 220 V ~ / 16A min. až 20A max. T 250 V 230 až 240 V ~ / 10A min. až 20A max. T 250 V
Baterie	

	Lithiová baterie: CR2032, Varta/Panasonic
Max. hmotnost	
2D/3D	119 kg (262 lb)
3DQ	141 kg (311 lb)
Kefalometrické skenování	26 kg (57 lb)
Požadavky na okolí	
Přeprava:	
Teplota	-20°C až +60°C (-4°F až +140°F)
Relativní vlhkost	10 až 90% relativní vlhkosti (bez kondenzace)
Tlak vzduchu	700 až 1060 hPa
Skladování:	
Teplota	-10°C až +50°C (+14°F až +122°F)
Relativní vlhkost	10 až 90% relativní vlhkosti (bez kondenzace)
Tlak vzduchu	700 až 1060 hPa
Provoz:	
Teplota	Panoramatické/Kefalometrické snímkování: +10°C až +40°C (+50°F až +104°F)
Relativní vlhkost	10 až 90% relativní vlhkosti (bez kondenzace)
Tlak vzduchu	800 až 1060 hPa
Max. nadmořská výška	2000 m (1,25 miles)
Vlastnosti snímku	
Pan/kef CCD čip	
Velikost pixelu	48 µm
Aktivní plocha panoramatického snímku	6 x 146 mm (0,24 x 5,74")
Aktivní plocha kefalometrického snímku	6 x 292 mm (0,24 x 11,15")
3D:	
Velikost pixelu plochého panelu	127 µm
Aktivní plocha plochého panelu	<ul style="list-style-type: none"> • 3D: 130 x 130 mm (5,12 x 5,12") • 3DQ: 146 x 146 mm (5,74 x 5,74")
SmartPan:	
Velikost pixelu plochého panelu	127 µm
Aktivní plocha plochého panelu	<ul style="list-style-type: none"> • 3D: 8 až 25 x 130 mm (0,31 až 0,98 x 5,12 palců) • 3DQ: 8 až 25 x 146 mm (0,31 až 0,98 x 5,74 palců)

Původní výrobce

Planmeca Oy, Asentajankatu 6, FIN-00880, Helsinki, Finsko

Telefon: +358 20 7795 500, Fax: +358 20 7795 555, www.planmeca.com**Distribuce**

KaVo Dental GmbH, Bismarckring 39, 88400 Biberach, Německo

Telefon: +49 7351 56-0, Fax: +49 7351 56-1488

