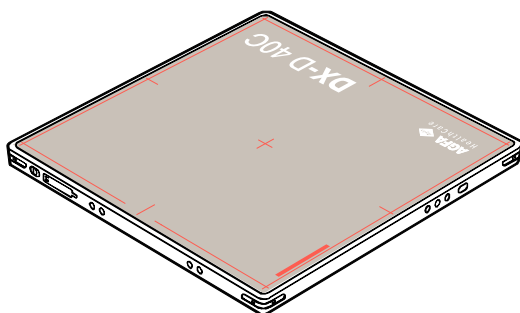


DX-D 40C, DX-D 40G

6007/100

6007/200

Brugervejledning



Indhold

Retslige oplysninger	5
Indledning til denne vejledning	6
Omfang	7
Omkring sikkerhedsmeddelelser i dette dokument	8
Ansvarsfraskrivelse	9
Indledning til DR-detektoren	10
Tiltænkt anvendelse	11
Indikationer for brug	11
Tiltænkt bruger	11
Konfiguration	12
Udstyrsklassificering	15
Ikke-medicinsk udstyr	15
Ekstraudstyr og tilbehør	16
Antispretningsgitre	17
DR-detektor-kabel	18
Betjeningselementer	19
DX-D 40C, DX-D 40G	20
DR-detektor-batterilader	21
DR-detektor dobbelt batterilader	22
Systemkontrolenhed	23
DR-detektoromskifter på NX-arbejdsstationen ..	24
Systemdokumentation	26
Trådløst adgangspunkt	26
Uddannelse	27
Klager over produktet	28
Kompatibilitet	29
Overholdelse af regler	30
Generelt	31
Sikkerhed	31
Elektromagnetisk kompatibilitet	31
Radiofrekvens	32
Konnektivitet	34
Trådløs kommunikation	35
Ledningsforbundet kommunikation	36
Installation	37
Anvendelsesmiljø	37
Meddelelser	39
Mærkatser	40
Yderligere mærkning af DR-detektoren	43
Yderligere mærkning af batteriet til DR-detektoren ..	43
Yderligere mærkning af batteriladeren til DR-	
detektoren	44


Yderligere mærkning af systemkontrolenheden	45
Yderligere mærkning af mini-systemkontrolenheden	46
Konsultér "Om"-boksen:	47
Rengøring og desinficering	48
Rengøring	49
Brug af beskyttende plastpose	50
Desinficering	51
Godkendte desinficeringsmidler	52
Desinficiantia koskevat turvallisuuohjeet	53
Vedligeholdelse	54
Daglig inspektion	55
Halvårlig inspektion	56
Regelmæssig inspektion og vedligeholdelse	57
Tilgængelighed af reservedele	58
Reparation	59
Patientdatasikkerhed	60
Miljøbeskyttelse	61
Sikkerhedsanvisninger	62
DR-detektor-batteri	66
Sikkerhedsanvisninger for strømforsyningen	68
Sikkerhedsanvisninger for systemkontrolenheden	70
Ibrugtagning	71
Start af DR-detektoren	72
Grundlæggende arbejdsforløb DR-detektor	74
Skridt 1: Hent patientoplysningerne	75
Skridt 2: vælg eksponeringen	75
Skridt 3: forbered eksponeringen	76
Skridt 4: kontrollér eksponeringsindstillingerne	77
Skridt 5: udfør eksponeringen	78
Trin 6: Udfør en kvalitetskontrol	79
Positionering af DR-detektoren	80
Retningslinjer for pædiatriske anvendelser	83
Stop af DR-detektoren	85
Automatisk eksponeringsdetektering	86
Montering af håndtagsenheden uden gitter	87
Montering af håndtagsenheden med gitter	88
Avanceret betjening	89
Detektorstatusindikatorer	90
Opladning af et batteri	91
Opladning af batteriet med DR-detektor-kablet	91
Registrering af DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation	92

Brug Windows' wifi-indstillinger til at skifte mellem den trådløse DR-detektor og det trådløse hospitalsnetværk	94
Problemløsning	96
Artefakter på billeder fra DR-detektor	97
DR-detektor er ikke klar til eksponering.	98
Der anmodes om adgangskode, når der oprettes forbindelse til DR-detektoren via det trådløse netværk	99
Billeder sendes ikke til printeren eller til PACS-arkivet	100
Identifikation af problemer	101
Tekniske data	103
DX-D 40C, DX-D 40G	104
Batteri til DX-D 40C, DX-D 40G	106
Batterilader til DX-D 40C, DX-D 40G	107
DR-detektor dobbelt batterilader	108
Systemkontrolenhed	109
Mini-systemkontrolenhed	110
Bemærkninger om HF-emission og immunitet	111
EMC-erklæringer (elektromagnetisk kompatibilitet)	112
Elektromagnetiske emissioner	113
Elektromagnetisk immunitet	114
For USA	117

Retslige oplysninger



0413

 Agfa NV, Septestraat 27, B-2640 Mortsel - Belgium

For yderligere oplysninger om produkter fra Agfa bedes du besøge www.agfa.com.

Agfa og Agfa-rhomben er varemærker tilhørende Agfa-Gevaert N.V., Belgien eller et af deres datterselskaber. DX-D 40 er et varemærke tilhørende Agfa NV, Belgien eller et af deres datterselskaber. Alle øvrige varemærker ejes af deres respektive ejere og anvendes i en redaktionel sammenhæng uden nogen hensigt om krænkelse.

Agfa N.V. giver ingen garantier eller skriftlige erklæringer, udtrykkelige eller underforståede, m.h.t. nøjagtighed, fuldstændighed eller nytte af oplysningerne i dette dokument og afstår specielt fra at give garantier for egnethed til et bestemt formål. Produkter og tjenesteydelser vil måske ikke være til rådighed i dit lokale område. Du bedes kontakte din lokale salgsrepræsentant for oplysninger om deres tilgængelighed. Agfa N.V. bestræber sig ihærdigt på at levere oplysninger, der er så nøjagtige som muligt, men er ikke ansvarlig for typografiske fejl. Agfa N.V. vil under ingen omstændigheder kunne drages til ansvar for nogen som helst skade, der er opstået p.g.a. anvendelse af eller mangel på evne til at kunne anvende nogen som helst oplysning, apparater, metode eller proces, der er beskrevet i dette dokument. Agfa N.V. forbeholder sig ret til at foretage ændringer i dette dokument uden forudgående varsel. Originalversionen af dette dokument er på engelsk.

Copyright 2019 Agfa NV

Alle rettigheder forbeholdt.

Udgivet af Agfa N.V.

B-2640 Mortsel - Belgien.

Ingen del af dette dokument må reproduceres, kopieres, bearbejdes eller formidles i nogen som helst form eller med nogen som helst midler uden skriftlig tilladelse fra Agfa N.V.

Indledning til denne vejledning

Emner:

- *Omfang*
- *Omkring sikkerhedsmeddelelser i dette dokument*
- *Ansvarsfraskrivelse*

Omfang

Denne vejledning indeholder oplysninger om sikker og effektiv betjening af de trådløse DR-detektorer DX-D 40C and DX-D 40G samt perifert udstyr, der i det følgende omtales som DR-detektor.

Omkring sikkerhedsmeddelelser i dette dokument

Følgende eksempler viser, hvordan advarsler, forsigtighedshenvisninger, vejledninger og bemærkninger vises i dette dokument. Teksten forklarer deres tiltænkte anvendelse.



FARE:

En faresikkerhedsmeddelelse angiver en farlig situation med direkte fare for potentiel alvorlig personskade på brugeren, operatøren, patienten eller andre tilstedeværende.



ADVARSEL:

En advarselssikkerhedsmeddelelse angiver en farlig situation, der kan føre til potentiel alvorlig personskade på brugeren, operatøren, patienten eller andre tilstedeværende.



FORSIGTIG:

En forsigtig-sikkerhedsmeddelelse angiver en farlig situation, der kan føre til potentiel mindre personskade på brugeren, operatøren, patienten eller andre tilstedeværende.



En vejledning er en anvisning, der kan forårsage beskadigelse af det udstyr, der beskrives i denne vejledning eller andet udstyr eller varer og som kan forårsage miljøforurening, hvis den ikke overholdes.



Et forbud er en anvisning, der kan forårsage beskadigelse af det udstyr, der beskrives i denne vejledning eller andet udstyr eller varer og som kan forårsage miljøforurening, hvis den ikke overholdes.



Bemærk: Bemærkninger giver råd og fremhæver usædvanlige punkter. En bemærkning er ikke beregnet som en anvisning.

Ansvarsfraskrivelse

Agfa hæfter ikke for anvendelsen af dette dokument, hvis der er foretaget uautoriserede ændringer af dets indhold eller format.

Vi har gjort alt for at sikre nøjagtigheden af oplysningerne i dette dokument. Dog påtager Agfa sig hverken ansvar eller erstatningspligt vedrørende fejl, unøjagtighed eller udeladelse, som fremgår af nærværende dokument. For at forbedre pålideligheden, anvendeligheden eller designet forbeholder Agfa sig ret til at ændre produktet uden yderligere varsel. Denne vejledning leveres uden garanti af nogen art, hverken underforstået eller udtrykkelig, herunder, men ikke begrænset til, underforståede garantier for salgbarhed og egnethed til et bestemt formål.



Bemærk: I USA kræver forbundslovgivningen, at dette apparat kun må sælges til eller efter ordre fra en læge.

Indledning til DR-detektoren

Emner:

- *Tiltænkt anvendelse*
- *Indikationer for brug*
- *Tiltænkt bruger*
- *Konfiguration*
- *Udstyrsklassificering*
- *Ekstraudstyr og tilbehør*
- *Betjeningsselementer*
- *Systemdokumentation*
- *Uddannelse*
- *Klager over produktet*
- *Kompatibilitet*
- *Overholdelse af regler*
- *Konnektivitet*
- *Installation*
- *Meddelelser*
- *Mærkater*
- *Rengøring og desinficering*
- *Vedligeholdelse*
- *Patientdatasikkerhed*
- *Miljøbeskyttelse*
- *Sikkerhedsanvisninger*

Tiltænkt anvendelse

DR-detektoren er en ledningsforbundet og trådløs radiografisk digital røntgenbilleddannelsesenhed, der som regel betegnes som en fladpaneldetektor. Den er beregnet til alle generelle radiografianvendelser. DR-detektoren bruges i et radiologisk miljø af kvalificeret personale til at tage røntgenbilleder og sende disse billeder til billedbehandlingssoftwaren.

DR-detektoren er ikke beregnet til mammografianvendelser.

Indikationer for brug

DR Retrofit Solution-systemet er beregnet til brug ved generelle radiografiske anvendelser for at indfange og vise radiografiske billeder af diagnostisk kvalitet af human anatomi. DR Retrofit Solution-systemet kan bruges alle steder, hvor konventionelle skærm-filmsystemer bruges.

DR Retrofit Solution-systemet er ikke egnet til brug ved mammografi.

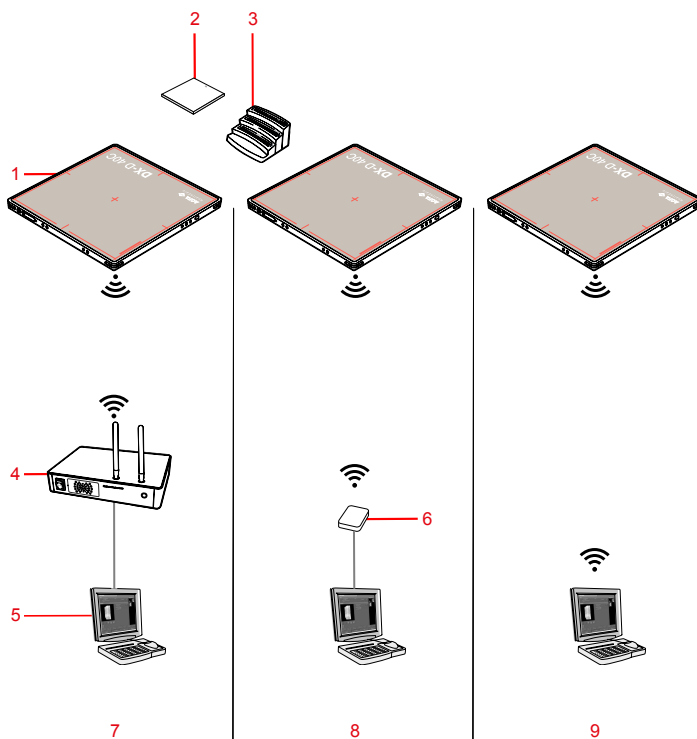
Tiltænkt bruger

Denne vejledning er skrevet til trænede brugere af Agfa-produkter. Brugere anses for at være de personer, som faktisk håndterer udstyret og de personer, som bestemmer over udstyret. Før der gøres forsøg på at arbejde med udstyret skal brugeren læse, forstå, bemærke og nøje følge alle advarsler, forsigtighedsanvisninger og sikkerhedsmærkninger på udstyret.

Dette produkt bør kun bruges af læger eller lovligt certificerede operatører.

Konfiguration

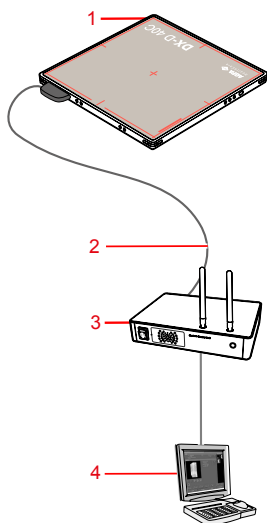
DR-detektoren er en komponent, der kan integreres i et røntgensystem, og som kommunikerer til en arbejdsstation. Flere DR-detektorer kan kommunikere med en enkelt arbejdsstation. En DR-detektor kan deles mellem flere arbejdsstationer.



1. DR-detektor
2. DR-detektor-batteri
3. DR-detektor-batterilader
4. Systemkontrolenhed (med trådløst adgangspunkt)
5. Arbejdsstation
6. Trådløst adgangspunkt
7. Kommunikation via Systemkontrolenheden
8. Kommunikation via trådløst adgangspunkt
9. Kommunikation via intern trådløs adapter

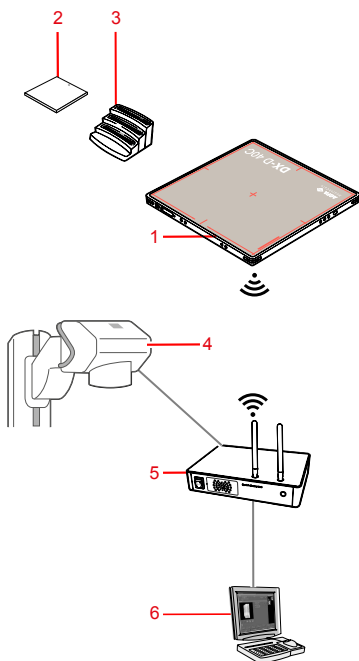
Figur 1: DR-detektor-konfiguration (trådløs)

En DR-detektor kan ikke konfigureres til at kommunikere til mere end en arbejdsstation via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen.



1. DR-detektor
2. Forbindelseskabel til DR-detektor (ledningsforbundet konfiguration)
3. Systemkontrolenhed
4. Arbejdsstation

Figur 2: DR-detektor-konfiguration (ledningsforbundet)



1. DR-detektor
2. DR-detektor-batteri
3. DR-detektor-batterilader
4. Røntgenererator
5. Systemkontrolenhed (med trådløst adgangspunkt)
6. Arbejdsstation

Figur 3: DR-detektor-konfiguration med røntgeneratorsynkronisering

Relaterede links

[Automatisk eksponeringsdetektering](#) på side 86

[Registrering af DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation](#) på side 92

[Brug Windows' wifi-indstillinger til at skifte mellem den trådløse DR-detektor og det trådløse hospitalsnetværk](#) på side 94

Udstyrsklassificering

Iht. EN/IEC60601-1, Medicinsk elektrisk udstyr, generelle krav til sikkerhed, er DR-detektoren inkl. batteripakken klassificeret som følger.

Type af beskyttelse mod elektriske stød	Med intern strømforsyning (trådløs konfiguration) Udstyr af klasse I (ledningsforbundet konfiguration)
Udstyr af type B	Et udstyr af type B er udstyr, der sørger for en bestemt grad af beskyttelse mod elektriske stød, især m.h.t. tilladt jordstrøm og pålidelighed af den beskyttende jordforbindelse.
Vandindtrængning	IPX3 Denne enhed er beskyttet mod vandstænk.
Antændelige anæstesimidler	Denne enhed er ikke egnet til brug ved tilstedeværelse af en antændelig anæstesimiddelblanding med luft, eller ved tilstedeværelse af en antændelig anæstesimiddelblanding med ilt eller lattergas.
Operation	Kontinuerlig drift.
Anvendte dele	DR-detektorens rørside er en anvendt del.
Forvent levetid	Op til syv år (ved regelmæssig service og vedligeholdelse i overensstemmelse med Agfas anvisninger)

Ikke-medicinsk udstyr

Følgende komponenter er klassificerede som ikke-medicinsk udstyr:

- DR-detektor-batterilader
- Systemkontrolenhed
- Arbejdsstation

Ekstraudstyr og tilbehør

- DR-detektor-batteri
- DR-detektor-batterilader
- Monteres med skruer
- Klik-på-gitter

Leveringen omfatter et sæt mærker. Hvis der bruges flere DR-detektorer, skrives der et nickname på mærkerne for at identificere DR-detektoren. Et identisk mærke sættes på røntgensystemets bucky for at identificere den dedikerede arbejdsplads for hver DR-detektor.

Emner:

- *Antispretningsgitre*
- *DR-detektor-kabel*

Antispredningsgitre

Antispredningsgitre bruges til at reducere spredt stråling og forbedre billedkvaliteten. Gitre fås som ekstraudstyr.

Se Agfas website for specifikationer af de antispredningsgitre, der er konstateret som kompatible med systemet og DR-detektorerne.

<http://www.agfahealthcare.com/global/en/library/overview.jsp?ID=54332498>

DR-detektor-kabel

DR-detektor-kablet forbinder DR-detektoren til systemkontrolenheden.

DR-detektor-kablet kan bruges til to forskellige funktioner. Ved installationen vælges hvilke af de to, der er aktiveret. Begge funktioner kan ikke være aktiveret på samme detektor.

1. DR-detektoren er konfigureret til trådløs drift. Kablet skal kun bruges til at registrere en delt DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation.
2. DR-detektoren er konfigureret til ledningsforbundet drift. Kablet bruges til at forsyne DR-detektoren med strøm og overføre billeddata.

Relaterede links

[Registrering af DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation](#) på side 92

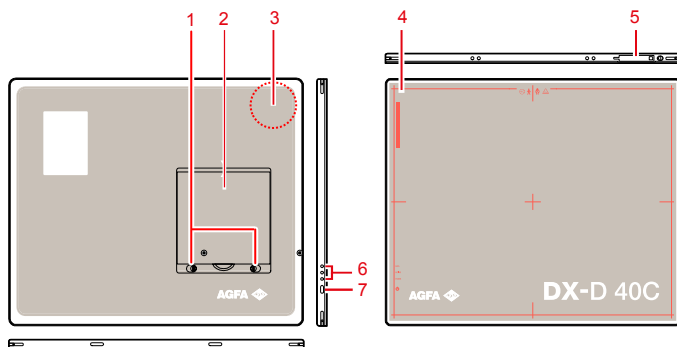
[Opladning af batteriet med DR-detektor-kablet](#) på side 91

Betjeningslementer

Emner:

- *DX-D 40C, DX-D 40G*
- *DR-detektor-batterilader*
- *DR-detektor dobbelt batterilader*
- *Systemkontrolenhed*
- *DR-detektoromskifter på NX-arbejdsstationen*

DX-D 40C, DX-D 40G



1. DR-detektor-batterilåsearm
Oplåsning af batteriet
2. DR-detektor-batteri
Leverer strøm til detektoren under trådløs kommunikation.
3. Antenne til den trådløse netværksadapter
Betjening i trådløs konfiguration.
4. Det effektive billedannelsesområdes kant og centerpositionsindikation
5. DR-detektor-konnektor
Betjening i trådløs konfiguration
6. Statusindikatorer
 - Den blå indikator viser datakommunikationens status.
 - Den orange indikator viser, om detektoren er klar.
 - Den grønne indikator viser status for strøm til/fra for detektoren.
7. Tænd/Sluk-knap

Figur 4: DR-detektorens betjeningslementer

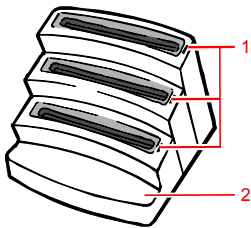
Relaterede links

[Detektorstatusindikatorer](#) på side 90

[DX-D 40C, DX-D 40G](#) på side 104

DR-detektor-batterilader

Batteriladeren har tre pladser til isættelse af et batteri.



1. Batteristatusindikatorlampe
 - Orange indikerer, at batteriet lader.
 - Grønt indikerer, at batteriet er fuldt opladt.
2. Strømstatusindikatorlampe

Figur 5: DR-detektor-batterilader



ADVARSEL:

Brug ikke batteriladeren i nærheden af patienten.

Relaterede links

[Opladning af et batteri](#) på side 91

[Batterilader til DX-D 40C, DX-D 40G](#) på side 107

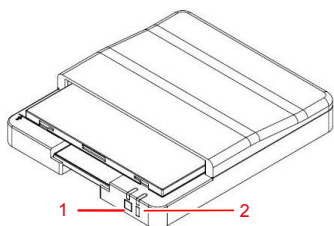
[Batteri til DX-D 40C, DX-D 40G](#) på side 106

[Sikkerhedsanvisninger for strømforsyningen](#) på side 68

DR-detektor dobbelt batterilader

Afhængigt af systemkonfigurationen, kan den dobbelte batterilader bruges.

Batteriladeren har to pladser til isættelse af to forskellige batterimodeller.



1. FXRB-01A-batteris batteristatusindikatorlampe

2. FXRB-03A-batteris batteristatusindikatorlampe

- Orange indikerer, at batteriet lader.
- Grønt indikerer, at batteriet er fuldt opladt.

Figur 6: DR-detektor-batterilader



ADVARSEL:

Brug ikke batteriladeren i nærheden af patienten.

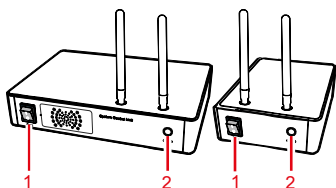
Systemkontrolenhed

Systemkontrolenheden er sluttet til DR-detektoren via et trådløst netværk eller DR-detektor-kablet.

Systemkontrolenheden er sluttet til røntgengeneratoren mhp. synkronisering af eksponeringen i en konfiguration med røntgengeneratorsynkronisering.

Systemkontrolenheden er sluttet til arbejdsstationen via et kabelforbundet netværk.

Systemkontrolenheden er, afhængigt af konfigurationen, ikke altid en del af systemet.



1. Strømafbryder
2. Statusindikator

- Blinker grønt: starter
- Grøn: klar
- Blå: kommunikerer med detektoren

Figur 7: Systemkontrolenhed (SCU) med mini-systemkontrolenhed (Mini SCU)



ADVARSEL:

Brug ikke systemkontrolenheden i nærheden af patienten.

Relaterede links

[Systemkontrolenhed](#) på side 109

[Mini-systemkontrolenhed](#) på side 110

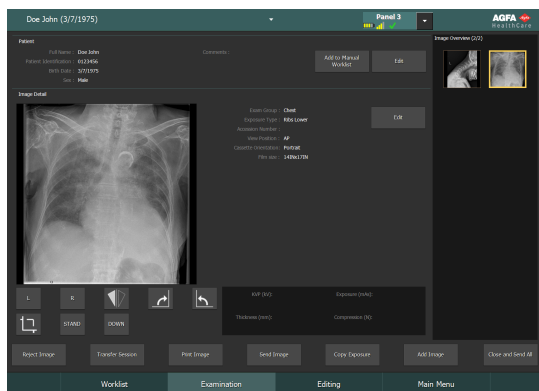
[Sikkerhedsanvisninger for strømforsyningen](#) på side 68

DR-detektoromskifter på NX-arbejdsstationen

DR-detektoromskifteren er til rådighed i NX-programmets titellinje. DR-detektoromskifteren viser, hvilken DR-detektor der er aktiv og dens status. DR-detektoromskifteren kan bruges til at aktivere en anden DR-detektor.



Den er placeret i NX-programmets titellinje.




Batteristatus-ikon					(tom)
Betydning	Fuld	Medium	Lav	Tom	Ledningsforbundet DR-detektor Trådløs DR-detektor er slukket eller koblet fra.

Ikon for forbindelsesstatus (wifi/kabel)					(tom)
Betydning	God	Lav	Dårlig	Ledningsforbundet DR-detektor	DR-detektor er slukket eller koblet fra.

DR-detektorens				(tom)
		(blinkende)		

statusikon				
Betydning	DR-detektor er klar til eksponering.	DR-detektor initialiserer til eksponering.	DR-detektor er slukket eller koblet fra eller i fejltilstand.	DR-detektor er inaktiv (intet miniaturebillede valgt).

DR-detektors ekponerings-synkronisering

Ikon for automatisk ekponeringsdetektering		(tom)
Betydning	Den aktive DR-detektor bruger automatisk ekponeringsdetektering.	Den aktive DR-detektor bruger røntgengenerator-synkronisering.



Bemærk: Dette ikon vises ikke altid, afhængigt af den installerede softwareversion.

Systemdokumentation

Dokumentationen består af en brugervejledning (dette dokument) og relateret dokumentation:

- NX brugervejledning (4420).
- NX-hovedbrugervejledning (4421).
- NX Kom i gang-ark (4424).
- NX-problemløsningsark (4425).
- DX-D DR Detector Calibration Key User Manual (hovedbrugervejledning vedr. kalibrering af DX-D DR-detektor, 0134).
- DX-D Systembrugerdokumentation (i givet fald).

Dokumentationen skal opbevares sammen med systemet, så den er let at slå op i.

Den mest omfattende konfiguration er beskrevet i denne vejledning, inkl. det maksimale antal ekstraudstyr og tilbehør. Til en bestemt del af udstyret vil muligvis ikke alle funktioner, alt ekstraudstyr og tilbehør, der er beskrevet, være blevet erhvervet eller licenseret.

Teknisk dokumentation er til rådighed i produktets servicedokumentation, som kan rekvireres fra den lokale supportafdeling.

Den nyeste version af dette dokument er tilgængelig på <http://www.agfahealthcare.com/global/en/library/index.jsp>

Trådløst adgangspunkt

Det trådløse adgangspunkt leveres med sin egen brugerdokumentation.

Uddannelse

Brugeren skal have fået tilstrækkelig skoling i sikker og effektiv brug af systemet, før der gøres forsøg på at arbejde med det. Der kan være forskellige uddannelseskrav i de enkelte lande. Brugeren skal sørge for, at uddannelsen modtages i overensstemmelse med de lokale love eller lovbestemmelser. Den lokale Agfa-repræsentant eller Agfa-forhandler kan give yderligere oplysninger om uddannelse.

Brugeren skal være opmærksom på følgende oplysninger i systemdokumentationen:

- Tiltænkt anvendelse.
- Tiltænkt bruger.
- Sikkerhedsanvisninger.

Klager over produktet

Enhver medicinsk fagperson (f.eks. en kunde eller bruger), som har klager eller har oplevet utilfredshed med kvaliteten, holdbarheden, pålideligheden, sikkerheden, effektiviteten eller ydeevnen af dette produkt, bør underrette Agfa.

Hvis apparatet ikke fungerer korrekt og evt. har forårsaget eller bidraget til en alvorlig kvæstelse, bør Agfa underrettes omgående telefonisk, pr. fax eller skriftligt på følgende adresse:

Agfa Service Support - lokale supportadresser og telefonnumre er opført på www.agfa.com.

Agfa - Septestraat 27, 2640 Mortsel, Belgien

Agfa - Fax +32 3 444 7094

Kompatibilitet

Systemet må kun bruges i kombination med andet udstyr eller andre komponenter, hvis disse udtrykkeligt anerkendes som kompatible af Agfa. En liste over udstyr og komponenter af denne art kan rekvireres fra Agfa.

Ændringer af eller tilføjelser til udstyret må kun udføres af personer, som er autoriseret til at gøre dette af Agfa. Ændringer af denne art skal overholde bedste teknisk praksis og alle gældende love og bestemmelser, som er i kraft i hospitalets retsområde.

Overholdelse af regler

Emner:

- *Generelt*
- *Sikkerhed*
- *Elektromagnetisk kompatibilitet*
- *Radiofrekvens*

Generelt

- Produktet er designet i overensstemmelse med MEDDEV-retningslinjerne vedrørende anvendelsen af medicinsk udstyr og er testet som led i de konformitetsvurderingsprocedurer, der kræves af direktivet 93/42/EØF om medicinsk udstyr (Europarådets direktiv 93/42/EØF om medicinsk udstyr).
- ISO 13485
- ISO 14971

Sikkerhed

- EN 60601-1
- IEC 60601-1
- UL 60601-1
- CAN.CSA-C22.2 Nr. 601.1

Elektromagnetisk kompatibilitet

- IEC 60601-1-2

Radiofrekvens

Overensstemmelseserklæring

USA	FCC del 15.107(b) / del 15.109(b) FCC del 15 underafsnit E 15.407 FCC Part 15 underafsnit C 15.247
EU (og EØS)	ETSI EN 301 489-1 V1.8.1 (EMC) ETSI EN 301 489-17 V2.1.1 (EMC) EN 300 328 V1.7.1 EN 301 893 V1.6.1 (RF) EN 62311:2008 (RF-eksponering) ETSI EN 300 328 V1.7.1 EN 301 893 V1.5.1 (Radiospektrum)
Sydkorea	Klausul 3, artikel 58-2 i loven om radiobølger Klausul 2, artikel 58-2 i loven om radiobølger
Japan	Artikel 2-1-19, 2-1-19-3, 2-1-19-3-2 af radioloven (MIC)

Relaterede links

[Bemærkninger om HF-emission og immunitet](#) på side 111

Emner:

- [Lokale bestemmelser](#)
- [Begrænsninger på udendørs anvendelse](#)
- [Specifik absorberingsrate \(SAR\)](#)

Lokale bestemmelser

Dette produkt overholder de lokale radiofrekvensbestemmelser i de lande eller regioner, hvor produktet er erhvervet. Bemærk at produktet ikke kan benyttes i andre lande eller regioner end dem, hvori det er erhvervet.

Radiofrekvenskanalen (5 GHz), der er konfigureret til indendørs brug, vil måske ikke kunne bruges i udendørs områder, afhængigt af de lokale radiofrekvensbestemmelser.

Hvis man ønsker at føje andet udstyr til stedet, hvor udstyret er installeret, eller at bruge produktet andre steder, bedes man indhente yderligere oplysninger hos sin lokale salgsrepræsentant eller forhandler.

Begrænsninger på udendørs anvendelse

Der er begrænsninger på udendørs anvendelse af WLAN-modulets båndbredder U-NII Lav (5150-5250 MHz) og U-NII Mid (5250-5350 MHz), der er indbygget i enheden, i følgende medlemsstater: Belgien (BE), Bulgarien (BG), Cypern (CY), Danmark (DK), Estland (EE), Finland (FI), Frankrig (FR), Grækenland (EL), Holland (NL), Irland (IE), Italien (IT), Kroatien (HR), Letland (LV), Litauen (LT), Luxembourg (LU), Malta (MT), Polen (PL), Portugal (PT), Rumænien (RO), Slovakiet (SK), Slovenien (SI), Spanien (ES) Storbritannien (UK), Sverige (SE) Tjekkiet (CZ), Tyskland (DE), Ungarn (HU) og Østrig (AT).

Specifik absorberingsrate (SAR)



ADVARSEL:

SAR-begrænsningen er bestemt af FCC til 2 W/kg (for EU og Japan) og 1,6 W/kg (for USA og Korea). Dette udstyr overholder SAR-bestemmelser fastlagt af FCC&CE. Detektorens forside skal bruges til billedtagningen.

- OET-opslag 65, addendum C (udgave 01-01)
- EN 62311:2008
- EN 62209-1:2006
- EN 62209-2:2010

Konnektivitet

Emner:

- *Trådløs kommunikation*
- *Ledningsforbundet kommunikation*

Trådløs kommunikation

Trådløs kommunikation oprettes mellem det interne trådløse modul af DR-detektoren og NX-arbejdsstationen gennem det trådløse adgangspunkt. DR-detektoren overholder IEEE 802.11n (2,4 GHz/5 GHz). Det disponible frekvensbånd varierer afhængigt af lokale radiolove og systemkrav. Frekvensbåndet (kanalen) for DR-detektoren vælges ved installationen.



Bemærk: Anvendelse af flere udstyrsdele, der bruger samme frekvensbånd (kanal) kan forstyrre den trådløse kommunikation og medføre et fald i transmissionshastighed.



Bemærk: Inden andet trådløst udstyr indføres i samme miljø som det, hvor DR-detektoren er sat op, bør man konsultere systemteknikeren eller kvalificeret personale på den medicinske arbejdsplads.



Bemærk: Placer ikke hindringer i vejen for det trådløse adgangspunkt eller antennen på det interne trådløse modul i DR-detektoren. Ellers vil den trådløse kommunikations ydeevne, f.eks. gennemløb og driftsafstand, falde.



Bemærk: Det tager nogle sekunder at sende billeddataene til NX-arbejdsstationen. Når en eksponering er taget, skal detektoren forblive i direkte nærhed af det trådløse adgangspunkt, indtil billedet er tilgængeligt på NX-arbejdsstationen.

Trådløs kommunikation inde i bucky'en.

Ved en konfiguration med kommunikation via arbejdsstationens interne trådløse adapter kan egenskaberne for den trådløse kommunikation, såsom gennemløbet og driftsafstanden, falde, hvis DR-detektoren er inde i bucky'en.

Ved programmer, der benytter bucky'en, anbefales det kraftigt at installere et eksternt adgangspunkt.

Ledningsforbundet kommunikation

Brugen af andet tilbehør og kabler, end specificeret eller solgt af producenten som reservedele, kan resultere i øget strålingsudledning eller gøre, at udstyret fungerer mindre stabilt.

Ekstraudstyr, det er forbundet de analoge og digitale interfaces, skal være certificeret efter de respektive IEC-standarder. Samtlige udstyrskombinationer skal være i overensstemmelse med systemkrav IEC 60601-1-1.

Enhver, som tilslutter ekstraudstyr til signalindgangs eller -udgangsportene, konfigurerer et medicinsk system og er derfor ansvarlig for at sikre, at systemet overholder systemstandarderne IEC 60601-1.

Installation

Installation og konfiguration udføres af en servicetekniker, der er skolet og autoriseret af Agfa. Kontakt din lokale supportorganisation for yderligere oplysninger.

Ved en konfiguration med flere DR-detektorer af samme type er det nødvendigt at bruge mærkning på DR-detektoren, der indeholder et nickname for hver DR-detektor. Nicknames skal konfigureres på NX-arbejdsstationen. DR-detektoromskifteren viser, hvilken DR-detektor der er aktiv og dens status ved hjælp af DR-detektorens nickname.

Et identisk mærke sættes på røntgensystemets bucky for at identificere den dedikerede arbejdsplads for hver DR-detektor.

Anvendelsesmiljø

Udstyret er hovedsageligt beregnet til brug i røntgeneksponeringslokaler, hospitalsafdelinger og mobile medicinske undersøgelseskøretøjer. Konsultér din salgsrepræsentant eller lokale Agfa-forhandler, hvis det skal bruges andre steder.



ADVARSEL:

Udstyret må ikke installeres eller opbevares på de steder, der opføres nedenfor. Ellers kan der opstå svigt eller fejlfunktion, fejl på udstyret, brand eller kvæstelser:

- Tæt på faciliteter, hvor der bruges vand
- Hvor det vil være udsat for direkte sollys
- Tæt på luftudgangen af et luftbehandlingsanlæg eller ventilationsudstyr
- Tæt på en varmekilde som f.eks. et varmeanlæg
- I et støvet miljø
- I et salt- eller svovlholdigt miljø
- Hvor temperaturen eller luftfugtigheden er høj
- Hvor der er frost eller kondensation
- I områder, der er udsat for vibration
- På en hældning eller i et ustabil område



Bemærk: Brug ikke detektoren i nærheden af apparater, der genererer et kraftigt magnetisk felt. Dette kan producere billedstøj eller artefakter.



Bemærk: Brug ikke dette udstyr i kombination med perifert udstyr som defibrillatorer eller store elmotorer, da de kan forårsage strømforsyningsstøj eller spændingsvariationer af strømforsyningen. Dette kan forhindre normal drift af dette udstyr og perifert udstyr.



Bemærk: Funktionen af dette produkt kan forstyrres af elektromagnetiske bølger forårsaget af bærbare telefoner, transceivere, radiostyret legetøj osv. Sørg for at undgå, at genstande af denne art, som påvirker dette produkt, bringes i nærheden af produktet.



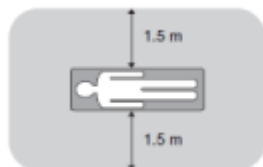
FORSIGTIG:

Pludselig opvarmning af lokalet i kolde områder vil medføre, at kondensation dannes på udstyret. I dette tilfælde skal man vente, indtil kondensationen fordamper, inden enheden bruges. Hvis udstyret bruges, mens kondensation er dannet på det, kan der opstå problemer. Hvis man bruger et luftbehandlingsanlæg, skal man huske at hæve/sænke temperaturen gradvist, således at der ikke er nogen temperaturforskel mellem lokalet og udstyret, for at forhindre kondensation.



ADVARSEL:

Brug ikke ikke-medicinsk udstyr i nærheden af patienten.



Figur 8: Patientens nærhed

Relaterede links

[DR-detektor-batterilader](#) på side 21

[Systemkontrolenhed](#) på side 23

[DR-detektoromskifter på NX-arbejdsstationen](#) på side 24

Meddelelser










Under bestemt betingelser viser DR-detektoren en dialogboks med en meddelelse i midten af NX-arbejdsstationens skærm. Meddelelsen orienterer brugeren om, at der enten er opstået et problem eller at den ønskede handling ikke kan udføres. Brugeren skal læse disse meddelelser nøje. De indeholder yderligere oplysninger om, hvad der efterfølgende skal gøres. Enten skal der foretages en handling for at løse problemet eller Agfas serviceafdeling skal kontaktes. Detaljer om indholdet af meddelelser fremgår af servicedokumentationen, som er tilgængelig for Agfas servicepersonale.

Relaterede links



[Problemløsning](#) på side 96

[Detektorstatusindikatorer](#) på side 90

Mærkater

Symbol	Forklaring
	Tændt (strøm: sluttet til nettet)
⊙	Til (strøm: tilsluttet stikdåsen) for en del af udstyret
○	Slukket (strøm: koblet fra nettet)
◊	Fra (strøm: frakoblet stikdåsen) for en del af udstyret
	Rørside
	Jævnstrøm
	Vekselstrøm
	Beskyttende jordstik:
	Ækvipotential forbindelse: Udgør en forbindelse mellem udstyret og potentialledningens samleskinne til det elektriske system, som det findes i hospitalsmiljøer. Det anbefales at bruge den ækvipotentiale forbindelse som en ekstra sikkerhedsforanstaltning.
	Dette mærke viser, at det drejer sig om udstyr af type B
	Skal håndteres forsigtigt
	Maksimum patientvægt over hele området af detektorens overflade.
	Enhed indeholder et sendermodul, som udsender ikke-ioniserende stråling.







Symbol	Forklaring
	Producent
	Fremstillingsdato
	Serienummer
	Dette mærke viser, at udstyret overholder direktivet 93/42/EØS (for EU).
	Dette mærke viser overholdelse af både canadiske og amerikanske sikkerhedskrav. Gælder udelukkende ved elektrisk stød, brand eller maskinfare.
	Dette symbol på produkterne og/eller ledsagende dokumenter betyder, at brugte elektriske og elektroniske produkter ikke bør behandles som eller blandes sammen med almindelig husholdningsaffald.
	Affaldsbeholdersymbolet på produkterne og/eller ledsagende dokumenter betyder, at de brugte batterier ikke bør behandles som eller blandes sammen med almindelig husholdningsaffald.
	Medicin, som er receptpligtig, eller medicin som er anbefalet af en læge. (kun i USA)
	Læs og forstå alle anvisninger og advarselmærkater indeholdt i produktokumentationen, før udstyret tages i brug. Opbevar vejledningen sikkert til senere reference.
	Sikkerhedsadvarsel der indikerer, at man bør se i vejledningen.
	Generel advarsel, forsigtig, risiko for fare.

Symbol	Forklaring
	Farlig spænding
	General obligatorisk handling.

Emner:










- *Yderligere mærkning af DR-detektoren*
- *Yderligere mærkning af batteriet til DR-detektoren*
- *Yderligere mærkning af batteriladeren til DR-detektoren*
- *Yderligere mærkning af systemkontrolenheden*
- *Yderligere mærkning af mini-systemkontrolenheden*
- *Konsultér "Om"-boksen:*

Yderligere mærkning af batteriladeren til DR-detektoren

FXRC-01A	 Battery Charger
Type : 6007/303 SN :	
Rating : 24 V \approx Max. 2.7 A	
Date of manufacture :	RN :
 CAUTION Do not remove cover to reduce the risk of electric shock. Use only with designated battery. Refer servicing to qualified service personnel.	
 	
 Agfa NV Septestraat 27, 2640 Mortsel, Belgium MADE IN KOREA	

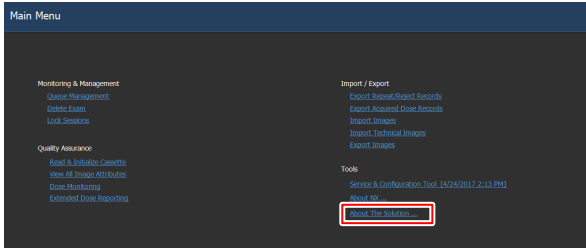
Typemærkat findes i bunden af batteriladeren.

Yderligere mærkning af mini-systemkontrolenheden

FXRS-04A	CE 0413   System Control Unit	Typemærkat findes i bunden af mini-systemkontrolenheden.
Type : 6007/301 SN :		
Rating : 24 V  Max. 2 A		
Date of manufacture :	RN :	
	FCC ID : PFRFXRS04A	
   5,15-6,35GHz is indoor use only		
 Agfa NV Septestraat 27, 2640 Mortsel, Belgium F NEX	MADE IN KOREA	

Konsultér "Om"-boksen:

1. Klik på **Om løsningen** i hovedmenuvinduet værktøjssektion på NX-arbejdsstationen.



Figur 9: Vinduet Hovedmenu

Dette åbner "Om"-boksen, der viser den aktuelle udgave og versionsdetaljer for DR Retrofit solution-systemet og XRDI-softwaren.



Figur 10: DR Retrofit Om-boks (andre data kan evt. vises).



Bemærk: Disse oplysninger skal bruges, når Agfas servicemedarbejdere kontaktes.

2. Klik på dialogen for at lukke den.

Rengøring og desinficering

Alle passende politikker og procedurer bør følges for at undgå kontaminering af personale, patienter og udstyr. Alle eksisterende generelle sikkerhedsforanstaltninger bør tages for at forhindre potentielle forureninger og for at forhindre, at patienter kommer i (tæt) kontakt med enheden. Brugeren er ansvarlig for at vælge en desinficingsprocedure.

Emner:

- *Rengøring*
- *Brug af beskyttende plastpose*
- *Desinficering*
- *Godkendte desinficeringsmidler*
- *Desinfiointia koskevat turvallisuuohjeet*

Rengøring

Udvendig rensning af udstyret:

1. Stop systemet.



ADVARSEL:

Når udstyret skal renses, skal man huske at slå strømmen for hver enhed FRA og trække strømledningen ud af stikdåsen. Brug aldrig vandfri alkohol eller alkohol med højt opløsningsmiddelindhold, rensed benzin, fortyndingsmidler eller andre antændelige rengøringsmidler. Ellers er der fare for brand eller elektriske stød.

2. Tør den udvendige del af systemet af med en klud, der er fugtet lidt med et neutralt rengøringsmiddel. Der kan desuden anvendes visse godkendte desinficeringsmidler.



FORSIGTIG:

Sørg for, at der ikke kommer væske ind i enheden.



FORSIGTIG:

Rens kun udstyret med lidt fugt. Sprøjt ikke desinficerings- eller rengøringsmidler direkte på udstyret. Hæld ikke væske direkte på udstyret.



FORSIGTIG:

Væsker, der kommer ind i DR-detektoren eller batteriet, kan forårsage fejlfunktion og forurening. Vær særlig opmærksom nær batterifaget og nær kabeltilslutningen på siden af DR-detektoren.



FORSIGTIG:

Brug ikke skurebørste og skraber til at rengøre produktet.



Bemærk: Åbn ikke udstyret i forbindelse med rengøringen. Der er ingen komponenter i enheden, der kræver rengøring ved brugeren.

3. Start systemet.

Relaterede links

[Godkendte desinficeringsmidler](#) på side 52

Brug af beskyttende plastpose



ADVARSEL:

Væsker, der kommer ind i DR-detektoren, kan forårsage fejlfunktion og forurening.

Hvis der er mulighed for, at detektoren kommer i kontakt med væsker (kropsvæsker, desinficeringsmidler, ...), skal DR-detektoren vikles ind i en beskyttende plastpose, mens undersøgelsen udføres.

Det betragtes som god klinisk praksis at bruge en beskyttende engangspose i alle tilfælde, hvor kontakt med enheden eller forureningsstoffer forventes, for at undgå forurening af andre.

Kontrollér, at plastomslaget ikke er krøllet, for at undgå, at folderne vises på billedet.

Desinficering

Til desinficering af enheden må der kun bruges desinficeringsmidler og -metoder, der er godkendt af Agfa og er i overensstemmelse med de nationale bestemmelser og retningslinjer samt retningslinjer for beskyttelse mod eksplosionsfare. Hvis man regner med at bruge andre desinficeringsmidler, skal de godkendes af Agfa før brug, da de fleste desinficeringsmidler kan beskadige enheden. UV-desinficering er heller ikke tilladt.

Udfør proceduren i overensstemmelse med brugsanvisningerne, anvisningerne om bortskaffelse og hospitalets sikkerhedsanvisninger for de valgte desinficeringsmidler og værktøjer.

Godkendte desinficeringsmidler

Se Agfas website for specifikationer af de desinficeringsmidler, der er konstateret som kompatible med enhedens udvendige materiale og kan bruges på enhedens udvendige overflade.

<http://www.agfahealthcare.com/global/en/library/overview.jsp?ID=41651138>

Desinfointia koskevat turvallisuusohjeet

**ADVARSEL:**

Når udstyret skal renses, skal man huske at slå strømmen for hver enhed FRA og trække strømledningen ud af stikdåsen. Ellers er der fare for brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Hæld ikke væske direkte på udstyret. Brug altid en tren, fnugfri klud fugtet (ikke dryppende) med opløsningen.

**ADVARSEL:**

Anvendes i velventilerede områder.

**ADVARSEL:**

Følg brugsanvisningen som følger med rengørings- eller desinfektionsmidlet.

**ADVARSEL:**

Konsultér producenterens sikkerhedsdatablade (MSDS) og anbefalingerne på produktetiketten for yderligere oplysninger før brug.

**FORSIGTIG:**

Rens kun udstyret med lidt fugt. Sprøjt ikke desinficerings- eller rengøringsmidler direkte på udstyret. Hæld ikke væske direkte på udstyret.

**FORSIGTIG:**

Kontrollér, at alle overflader er helt tørre, inden udstyret bruges igen.

**FORSIGTIG:**

Kontrollér, at udstyret er dekontamineret og desinficeret korrekt før levering eller udførelse af service.

Vedligeholdelse

Se altid Agfas servicedokumentation og kontakt en servicetekniker, der er uddannet og autoriseret af Agfa, for fuldstændige vedligeholdelseskemaer.

For at sikre, at udstyret bruges sikkert og normalt, skal man huske at inspicere udstyret før brug. Hvis der ved inspektionen findes et problem, der ikke kan rettes, kontakt salgsrepræsentanten eller den lokale forhandler.

Emner:

- *Daglig inspektion*
- *Halvårlig inspektion*
- *Regelmæssig inspektion og vedligeholdelse*
- *Tilgængelighed af reservedele*
- *Reparation*

Daglig inspektion

**ADVARSEL:**

Af hensyn til sikkerheden skal man huske at slå strømmen til hver udstyrsdel FRA, inden nedenstående udføres. Ellers kan der opstå elektriske stød.

-detektor

1. Kontrollér, at kablerne ikke er beskadiget og at kabelhylstrene har revner.
2. Kontrollér, at strømledningens stik er sikkert forbundet med udstyrets AC-indgang og AC-udgang.

Kabel

3. Kontrollér, at der ikke er løse skruer eller brud.
4. Kontrollér, at der ikke er støv eller fremmedlegemer på batterifagets stik.
5. Kontrollér, at der ikke er brud eller kortslutninger i batterifagets stik.

Tænd for strømmen. Start NX-arbejdsstationen og udfør en testeksponering.

Halvårlig inspektion

Denne meddelelse vises på NX-arbejdsstationen, når tiden er inde til den halvårlige kalibrering.

Udfør kalibrering halvårligt, eller når eksponeringsbetingelserne har ændret sig væsentligt. For detaljer se DX-D DR Detector Calibration Key User Manual (hovedbrugervejledning vedr. kalibrering af DX-D DR-detektor, 0134).

Regelmæssig inspektion og vedligeholdelse

For at sikre patienters, betjeningspersonales og tredje parter sikkerhed og for at opretholde udstyrets ydeevne og pålidelighed skal man huske at udføre regelmæssig inspektion mindst en gang om året. Rens udstyret, foretag justeringer eller skift forbrugsvarer ud. Der kan være tilfælde, hvor et eftersyn anbefales, afhængigt af betingelserne. Kontakt salgsrepræsentanten eller den lokale forhandler for oplysninger om regelmæssige inspektioner og vedligeholdelse.

**FORSIGTIG:**

Rens strømkablets stik med jævne mellemrum ved at trække det ud af stikdåsen og fjerne støv eller snavs fra stikket, dets omgivelser og stikdåsen med en tør klud. Hvis kablet sidder i stikdåsen i lang tid på et støvet, fugtigt eller sodet sted, vil støv omkring stikket tiltrække fugt. Dette kan forårsage isoleringsfejl og medføre en brand.

**FORSIGTIG:**

Der må ikke udføres vedligeholdelse og inspektion, mens udstyret bruges til en patient.

Tilgængelighed af reservedele

Dele, der er nødvendige for at opretholde produktets funktion, vil være på lager op til syv år efter ophør af produktion for at muliggøre reparation.

Reparation

Produktet kan udelukkende repareres på fabrikken.

Patientdatasikkerhed

Brugeren skal sørge for, at patientens lovmæssige krav overholdes og at patientdataenes sikkerhed er beskyttet.

Brugeren skal definere, hvem der har adgang til patientdata og i hvilke situationer.

Brugeren skal have en strategi for, hvad der skal gøres med patientdata i tilfælde af en katastrofe.

Miljøbeskyttelse

Bortskaffelse af dette produkt på ulovlig vis kan have en negativ effekt på sundheden og miljøet. Når dette produkt bortskaffes, skal man derfor absolut følge den procedure, der er i overensstemmelse med lovene og bestemmelserne i dit område.



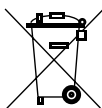
Figur 11: WEEE-slutbrugerinformation

Formålet med direktivet om affald af elektrisk og elektronisk udstyr (WEEE direktiv 2012/19/EU) er at forhindre genereringen af elektrisk og elektronisk affald samt at fremme genbrug og andre former for genindvinding. Det kræver derfor indsamling af elektrisk og elektronisk affald, genindvinding og genbrug.

Pga. implementeringen i national lovgivning kan specifikke krav variere mellem de europæiske medlemslande.

Dette symbol på produkterne og/eller ledsagende dokumenter betyder, at brugte elektriske og elektroniske produkter ikke bør behandles som eller blandes sammen med almindelig husholdningsaffald.

For mere detaljerede oplysninger om tilbagelevering og genbrug af dette produkt bedes du kontakte din lokale Agfa-serviceorganisation og/eller Agfa-forhandler. Ved at sørge for, at produktet bortskaffes korrekt, hjælper du med at forhindre potentielle konsekvenser for miljøet og menneskers helbred, som dette produkt ellers kunne forårsage, hvis det behandles forkert som affald. Materialers genbrug er med til at bevare naturens ressourcer.



Figur 12: Bemærkning om batteriet

Affaldsbeholdersymbolet på produkterne og/eller ledsagende dokumenter betyder, at de brugte batterier ikke bør behandles som eller blandes sammen med almindelig husholdningsaffald.

Affaldsbeholdersymbolet på batterier eller deres emballage kan bruges i kombination med et kemisk symbol. I tilfælde, hvor et kemisk symbol bruges, henviser det til tilstedeværelsen af bestemte kemiske stoffer. Hvis dit udstyr eller udskiftede reservedele indeholder batterier eller akkumulatorer, bedes du bortskaffe dem separat i overensstemmelse med de lokale bestemmelser.

For udskiftning af batterier bedes du kontakte din lokale salgsorganisation.

Sikkerhedsanvisninger

**ADVARSEL:**

Sikkerheden garanteres kun, hvis en Agfa-certificeret feltservicetekniker har installeret produktet.

**ADVARSEL:**

Forkerte ændringer, tilføjelser, vedligeholdelse eller reparation af systemet kan medføre personskade, elektrisk stød og beskadigelse af udstyret. Sikkerheden garanteres kun, hvis ændringer, tilføjelser, vedligeholdelse og reparationer er blevet udført af en Agfa-certificeret feltservicetekniker. Det er på eget ansvar og ugyldiggøre garantien, hvis en servicetekniker, der ikke er certificeret, udfører ændringer eller service på et medicinsk apparat.

**ADVARSEL:**

Udstyret må ikke bruges eller oplagres i nærheden af antændelige kemikalier som f.eks. alkohol, fortyndingsmidler eller rensed benzin. Hvis kemikalier spildes eller fordamper, kan det medføre brand eller elektriske stød gennem kontakt med elektriske dele i udstyret. Desuden er nogle desinficeringsmidler antændelige. Vær forsigtig, når de bruges.

**ADVARSEL:**

Udstyret må ikke tilsluttes til andet end det specificerede. Ellers er der fare for brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Udstyret må ikke skilles ad eller ændres. Ellers er der fare for brand eller elektriske stød. Da udstyret desuden indeholder dele, der kan forårsage elektriske stød, samt andre farlige dele, kan berøring af disse dele medføre dødelige eller alvorlige kvæstelser.

**ADVARSEL:**

Ændre aldrig på kablerne. Ændring kan beskadige dem og resultere i fare for brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Fjern eller ændr aldrig filer på arbejdsstationen, der er tilknyttede udstyrssoftwaren. Anvend kun værktøjer, der fulgte med produktet.

**ADVARSEL:**

Placér ikke noget oven på udstyret. Genstanden kan falde ned og forårsage kvæstelser. Desuden er der fare for brand eller elektriske stød, hvis metalgenstande som nåle, hæfteklammer eller clips falder ind i udstyret eller hvis der spildes væske.

**ADVARSEL:**

Udsæt ikke udstyret for stød, og lad det ikke falde ned. Udstyret kan beskadiges, hvis det får et kraftigt stød, hvilket kan medføre brand eller elektriske stød, hvis udstyret bruges uden reparation.

**ADVARSEL:**

Hvis der tages et røntgenbillede, mens patienten bevæger sig, kan billedkvaliteten påvirkes. Sørg for, at patienten så meget som muligt holder en fast stilling.

**ADVARSEL:**

Sørg for at brændslukningsudstyr på stedet er godkendt til slukning af brand i elektriske apparater for at undgå elektrisk stød og brandskade.

**FORSIGTIG:**

Man skal nøje følge alle advarsler, forholdsregler, bemærkninger og sikkerhedsmærkninger i dette dokument og på produktet.

**FORSIGTIG:**

Alle Agfas medicinske produkter skal anvendes af uddannet og kvalificeret personale.

**FORSIGTIG:**

Apparatet er ikke beregnet til at påføre en patient varme. Under den normale anvendelse vil overflader dog blive varme p.g.a. strømspredning. Patientkontaktoverflader må ikke overstige 48 °C under normale omstændigheder for brug. Operatøren bør overvåge og evaluere, hvor meget af patientens kropsområde er i kontakt med disse overflader og hvor længe.

**FORSIGTIG:**

Meget høj omgivelsestemperatur kan påvirke ydeevnen af DR-detektorer og forårsage permanent beskadigelse af udstyret. Hvis omgivelsestemperaturen og luftfugtigheden er udenfor området 10 - 35 °C og 30 - 85 % relativ luftfugtighed, må systemet ikke bruges, eller der skal bruges aircondition. Garantien bliver ugyldig, hvis der er åbenlyst, at driftsbetingelserne ikke overholdes.

**FORSIGTIG:**

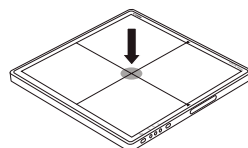
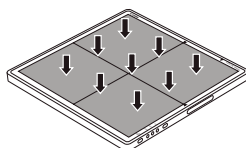
Slå strømmen til hver udstyrsdel FRA af hensyn til sikkerheden, når de ikke bruges.

**FORSIGTIG:**

Håndter udstyret forsigtigt. Udstyret må ikke sænkes ned i vand. Den interne billesensor kan beskadiges, hvis den rammes af noget, hvis den falder ned eller får et kraftigt stød.

**FORSIGTIG:**

Tunge genstande må ikke placeres på detektoren. Undgå at hele patientens vægt hviler på detektoren. Ellers kan den interne billedsensor beskadiges. Belastningsgrænse - ensartet belastning: 150 kg over hele området af detektorens overflade. Belastningsgrænse - lokal belastning: 100 kg på et område med 40 mm i diameter.

**FORSIGTIG:**

Husk at bruge detektoren på en flad og fast overflade, så den ikke bøjes. Ellers kan den interne billedsensor beskadiges. Husk at holde detektoren fast sikkert, mens den bruges i lodrette stillinger. Ellers kan detektoren falde ned, hvilket kan medføre kvæstelser af brugeren eller patienten, eller vippe, hvilket kan medføre beskadigelse af den indre enhed.

**FORSIGTIG:**

Hvis der opstår en funktionsfejl, må apparatet ikke benyttes, før kvalificeret personale har rettet problemet.

Hvis noget af det følgende optræder, bør man straks slå strømmen til hver udstyrsdel fra, trække stikket ud af stikdåsen og kontakte salgsrepræsentanten eller den lokale forhandler:

- Når der er røg, en mærkelig lugt eller usædvanlige lyde
- Når væske er blevet spildt på udstyret eller en metalgenstand er kommet ind gennem en åbning
- Når udstyret er beskadiget, fordi man lod det falde ned

**FORSIGTIG:**

Vær meget forsigtig ved håndtering af DR-detektoren. Detektoren er følsom for stød og man skal undgå at tabe den. Garantien bliver ugyldig, hvis der er åbenlyst, at driftsbetingelserne ikke overholdes.



Hvis DR-detektoren er faldet ned:

1. *Inspiceres DR-detektoren visuelt for deformationer.*
2. *Udfør en kalibrering af DR-detektoren. For yderligere oplysninger henvises til DX-D DR Detector Calibration Key User Manual (hovedbrugervejledning vedr. kalibrering af DX-D DR-detektor, dokument 0134).*
3. *Udfør en flat field-eksponering og kontrollér billedet for synlige artefakter. Typiske indstillinger for flat field-eksponeringer er 75 kV, 10 μ Gy, stort fokus og anvendelse af 1,5 mm Cu-filter uden gitter.*



FORSIGTIG:

Beskadiget gitter. Nedsat billedkvalitet. Gitrene skal håndteres meget forsigtigt.

Emner:

- *DR-detektor-batteri*
- *Sikkerhedsanvisninger for strømforsyningen*
- *Sikkerhedsanvisninger for systemkontrolenheden*

DR-detektor-batteri

Sikkerhedsanvisninger



ADVARSEL:

Brug ikke andre opladere end den, der specifikt blev leveret til brug sammen med udstyret.

Batteriet bruges med DR-detektoren. De må ikke bruges i andre kombinatione.

Brug udelukkende en strømadapter i overensstemmelse med IEC 60601-1 eller IEC 60950-1.

Sørg for at slukke detektoren, før afmontering af batteripakke.

Fjern batteripakken, når detektoren ikke skal bruges i længere tid. Dette gøres for at forhindre overafledning af batteriet, som forkorter dets levetid.

Sæt laderens strømledning sikkert ind i stikdåsen. Hvis der optræder kontaktfejl, eller hvis støv eller metalgenstande kommer i kontakt med stikkets fritliggende metalben, kan det medføre brand eller elektriske stød.

Stands opladning af batteriet, når batteriopladerens indikator vedholdende viser, at batteriet lader efter den specificerede opladningstid. Gør man ikke dette, kan det medføre, at batteriet overophedes eller danner røg, eller en eksplosion eller brand.

Kontrollér altid den resterende del af batteripakken under brug af detektoren. Hvis der er problemer med batteripakkens ydeevne kontaktes den lokale salgsrepræsentant for Agfa.

Batteriladeren er beregnet til den til produktet hørende batteripakke. Brug ikke en anden batterilader end den til produktet hørende. Batteriet kan ellers risikere at eksplodere eller lække, som kan forårsage brandfare eller fare for elektrisk stød.

Dette udstyr må ikke drives med en anden type strømforsyning end den, der er oplyst på mærket om mærkekapacitet.

Produktet må ikke håndteres med våde hænder.

Produktet må ikke skilles ad, ændres eller udsættes for kraftig varme.

Lad ikke produktet falde ned, og udsæt det ikke for alvorlige stød. For at undgå fare for kvæstelser må man ikke røre ved batteriets indre, hvis det er revnet eller beskadiget på anden vis.

Hold straks op med at bruge batteripakken, hvis det udsender røg, en mærkelig lugt eller opfører sig unormalt på anden vis.

Lad ikke batteripakken og -opladeren komme i kontakt med vand eller andre væsker, og lad dem ikke blive fugtige.

Rengør ikke batteriet med midler, der indeholder organiske opløsningsmidler, såsom alkohol, benzen, fortynder eller andre kemikalier. Ellers kan der opstå brandfare eller fare for elektriske stød.

Lad ikke snavs eller metalgenstande (fx hårnåle, papirklips, hæfteklammer eller nøgler) komme i kontakt med klemmerne. Dette kan medføre eksplosionsfare eller lækage af elektrolyt, der kan forårsage brand, kvæstelser eller forurening af omgivelserne. Hvis batteriet lækker, og elektrolytterne kommer i kontakt med øjne, mund, hud eller tøj, skal du øjeblikkeligt skylles det udsatte sted med rindende vand og søge læge.

Efterlad, opbevar eller placer ikke produktet nær en varmekilde eller et sted med direkte sollys, høje temperaturer, høj luftfugtighed, megen støj, eller hvor det kan udsættes for stød. Ellers kan der risikere at forekomme batterilækage, eller produktet kan blive overophedet eller skadet, som kan forårsage brandfare, kvæstelse eller fare for elektrisk stød.

Hvis batteriet føles varmt eller svulmer op, skal du straks udskifte batteriet med et nyt, inden du bruger det. Ellers er der fare for overophedning, røgudvikling og/eller eksplosions- eller brandfare.

Lithium-ion-/polymer-batteriet kan genbruges.

Batteriet aflades langsomt, selv hvis det ikke er i brug. Batteripakken kan være udløbet, hvis den aflades straks efter en fuld opladning. Man kan købe en ekstra batteripakke for at erstatte en tom batteripakke. Batteripakken er et forbrugsemne. Hvis et fuldt opladet batteri hurtigt mister strøm, brug da en ny og fuldt opladt batteripakke.

Sørg for at oplade batteriet periodevis (årligt), hvis det ikke benyttes i længere tid. Batteripakken kan ikke genoplades, hvis det er overafloadt.

Før batteripakken bortskaffes, dækkes klemmerne med tape eller andet isolerende materiale. Kontakt med andre metalgenstande kan medføre brand- eller eksplosionsfare.

Sikkerhedsanvisninger for strømforsyningen

**ADVARSEL:**

Dette udstyr må ikke drives med en anden type strømforsyning end den, der er oplyst på mærket om mærkekapacitet. Ellers er der fare for brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Brug ikke andre strømledninger end dem, der leveres samme med dette udstyr. Ellers er der fare for brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Udstyret må ikke håndteres med våde hænder. Man kan udsættes for elektriske stød, der kan medføre dødelige eller alvorlige kvæstelser.

**ADVARSEL:**

Placér ikke tunge genstande som f.eks. medicinsk udstyr på kabler og ledninger, og undgå et trække i, bøje, bundte dem sammen eller træde på dem for at forhindre, at deres hylster beskadiges; de må heller ikke ændres. Ellers er der fare for brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Forsyn ikke mere end en del af udstyret med strøm fra samme stikdåse. Ellers er der fare for brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Slut ikke transportable stikdåser eller forlængerledninger til systemet. Dette kan medføre fare for brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Sæt strømledningen sikkert ind i stikdåsen. Hvis der optræder kontaktfejl, eller hvis støv eller metalgenstande kommer i kontakt med stikkets fritliggende metalben, kan det medføre brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Vær sikker på at slukke hvert eneste stykke udstyr, før ledninger tilsluttes eller afbrydes. Ellers kan man udsættes for elektriske stød, der kan medføre dødelige eller alvorlige kvæstelser.

**ADVARSEL:**

Slut ikke AC- eller DC-strømkablet til produktet med strøm tilsluttet. Dette kan ellers føre til, at produktet beskadiges.

**ADVARSEL:**

Husk at holde fast i stikket eller stikforbindelsen, når du trækker strømledningen ud. Hvis man trækker i strømledningen, kan kernetråden beskadiges, hvilket kan medføre brand eller elektriske stød.

**ADVARSEL:**

Under brug af strømforsyningen skal man sørge for, at der er anbragt enten et netstik eller en hovedafbryder i den interne installation i nærheden af enheden, og at denne er nemt tilgængelig i et eventuelt nødstilfælde.

Sikkerhedsanvisninger for systemkontrolenheden



ADVARSEL:

Blokér ikke ventilationsåbninger, da enheden kan overophede. Overophedning kan forårsage fejl og beskadige systemet.



ADVARSEL:

Sørg for at systemet konstant er forsynet med strøm med den korrekte spænding iht. produktspecifikationerne. Hvis der ofte opstår strømsvigt, bør der installeres en nødstrømsforsyning (UPS) for at undgå tab af data.



FORSIGTIG:

Systemkontrolenheden og røntgeneratoren skal tilsluttes en fælles beskyttende jordforbindelse. Slut altid det trebenede strømstik til en stikdåse med jordforbindelse.

Ibrugtagning

Emner:

- *Start af DR-detektoren*
- *Grundlæggende arbejdsforløb DR-detektor*
- *Retningslinjer for pædiatriske anvendelser*
- *Stop af DR-detektoren*
- *Automatisk eksponeringsdetektering*
- *Montering af håndtagsenheden uden gitter*
- *Montering af håndtagsenheden med gitter*

Start af DR-detektoren



FORSIGTIG:

Brug ikke batteripakken som en strømkilde til andet udstyr end DX-D 40C eller DX-D 40G detektoren. Sørg for kun at bruge den batteripakke, der hører til DX-D 40C eller DX-D 40G detektoren.

Sådan startes DR-detektoren:

1. Hvis DR-detektoren er sluttet til systemkontrolenheden via DR-detektor-kablet, skal du kontrollere, at systemkontrolenhedens strømkabel er sluttet til hovedstrømforsyningen.

Batteriet er ikke nødvendigt for betjening af DR-detektoren. Spring videre til trin 4.

2. Oplad batteriet helt.


Oplad batteriet på dagen for undersøgelsen eller dagen før.



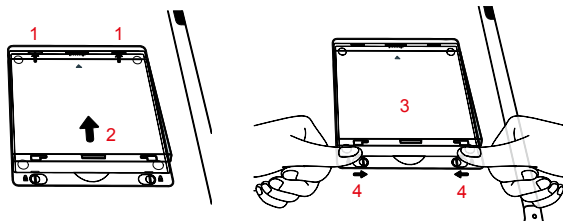
Bemærk: Batteriet aflades langsomt, hvis det ikke er i brug. Batteripakken kan være udløbet, hvis den aflades straks efter en fuld opladning. Man kan købe en ekstra batteripakke for at erstatte en tom batteripakke.

3. Montér batteriet.



Bemærk: Kontrollér, at låsearmen er placeret på oplåsningssiden. 

Få kloen på batteripakken til at flugte med rillen på batterifaget (1). Sæt batteripakken helt i (2). Tryk batteripakken ned (3). Skub låsearmen mod låsesiden (4) og lås den.



Figur 13: Montér batteriet.



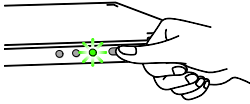
Bemærk: Kontrollér, at batteriet er monteret sikkert.

4. Tænd for detektoren.



Bemærk: Start NX-arbejdsstationen op, inden detektoren betjenes.

Hold strømknappen nede i ca. 1 sekund.



Figur 14: Strømknapp

Efter opstart lyser den grønne statusindikator, som indikerer strømstatus.

5. Tænd for systemkontrolenheden med strømknappen.

Statusindikatoren lyser grønt.

Systemkontrolenheden er, afhængigt af konfigurationen, ikke altid en del af systemet.

6. Kontollér DR-detektorens statusikon på DR-detektoromskifteren.

Hvis statussen viser en fejl, registrér da DR-detektoren på NX-arbejdsstationen.

Hvis DR-detektoren kommunikerer via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen, skal du skifte NX-arbejdsstationen til DR-detektorens trådløse netværk.

Den grønne og den orange statusindikator på DR-detektoren tændes. DR-detektoren er klar.

Før eksponering skal man huske at kontrollere udstyret dagligt og få bekræftet, at det fungerer korrekt.

Relaterede links

[Detektorstatusindikatorer](#) på side 90

[Registrering af DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation](#) på side 92

[Brug Windows' wifi-indstillinger til at skifte mellem den trådløse DR-detektor og det trådløse hospitalsnetværk](#) på side 94

[DR-detektor er ikke klar til eksponering.](#) på side 98

Grundlæggende arbejdsforløb DR-detektor

Emner:

- *Skridt 1: Hent patientoplysningerne*
- *Skridt 2: vælg eksponeringen*
- *Skridt 3: forbered eksponeringen*
- *Skridt 4: kontrollér eksponeringsindstillingerne*
- *Skridt 5: udfør eksponeringen*
- *Trin 6: Udfør en kvalitetskontrol*
- *Positionering af DR-detektoren*

Skridt 1: Hent patientoplysningerne

På NX-arbejdsstationen:

1. Definér patientoplysningerne til undersøgelsen, når en ny patient ankommer.
2. Start undersøgelsen.

Skridt 2: vælg eksponeringen

1. På NX-arbejdsstationen vælg thumbnail for eksponeringen i ruden Billedoversigt af vinduet Undersøgelse.

Den valgte DR-detektor aktiveres.

DR-detektoromskifteren viser den aktive DR-detektor og dens status.

- Rød (blinkende): starter
 - Grøn (konstant): klar til eksponering
2. På røntgeneratorkonsollen vælger man eksponeringsindstillinger, der er egnet til eksponeringen.

Skridt 3: forbered eksponeringen

I undersøgelseslokalet:

1. Positionér DR-detektoren.

Hvis en bucky bruges, skal man kontrollere, at identifikationsmærkerne på DR-detektor og bucky svarer til hinanden. Brug ikke en DR-detektor, der er tildelt en anden bucky.

2. Positionér patienten.

Anvend strålingsbeskyttelsesforanstaltninger for patienten, om nødvendigt.

3. Kontrollér, at røntgensystemets position er egnet til eksponeringen.

4. Positionér røntgenrøret i forhold til DR-detektoren og patienten.

5. Indstil den korrekte afstand mellem DR-detektoren og røntgenrøret.

6. Tænd for lyset på kollimatoren. Tilpas kollimeringen, om nødvendigt.

Sørg for, at det kollimerede område ikke er større end detektoren.



ADVARSEL:

Overvåg patientens position (hænder, fødder, fingre osv.) med særlig opmærksomhed på at undgå, at patienten kvæstes af enhedens bevægelser. Patientens hænder skal holdes væk fra enhedens bevægelige komponenter. Intravenøse slanger, katetre og andre ledninger, der er forbundet med patienten, bør føres væk fra bevægeligt udstyr.

Skridt 4: kontrollér eksponeringsindstillingerne

På DR-detektoromskifteren:

1. Kontrollér, om DR-detektoromskifteren viser navnet på den DR-detektor, der bruges.
2. Hvis en forkert DR-detektor vises, vælg den korrekte DR-detektor ved at klikke på rullepilen på DR-detektoromskifteren.
3. Kontrollér DR-detektor-statusikonet

På røntgensystemet:

1. Kontrollér, at de eksponeringsindstillinger, der vises på konsollen, er egnet til eksponeringen.
2. Kontrollér, at der ikke vises fejlmeddelelser på røntgensystemet.

Eksponeringssynkronisering

Afhængigt af konfigurationen synkroniserer DR-detektoren efter eksponeringen vha. en af disse metoder:

- Røntgeneratorsynkronisering
- Automatisk eksponeringsdetektering



ADVARSEL:

Ved en konfiguration med automatisk eksponeringsdetektering tillader røntgensystemet udførelse af en eksponering, også selvom DR-detektoren endnu ikke er klar. Kontrollér DR-detektorens status før eksponering for at undgå unødvendig dosering. DR-detektor-knappen viser DR-detektorens statussymbol.

Relaterede links

[Automatisk eksponeringsdetektering](#) på side 86

[DR-detektoromskifter på NX-arbejdsstationen](#) på side 24

Skridt 5: udfør eksponeringen

Tryk på eksponeringsknappen for at udføre eksponeringen.



Kontrollér, at generatoren er klar til eksponering, inden der trykkes på eksponeringsknappen.



ADVARSEL:

Strålingsindikatoren på styrekonsollen tændes, mens eksponeringen udføres.



ADVARSEL:

Vælg ikke en anden thumbnail, indtil previewbilledet er synligt i den aktive thumbnail.

På NX-arbejdsstationen:

- Billedet akkvireres fra DR-detektoren og vises i thumbnailen.
- Hvis kollimering anvendes, beskæres billedet automatisk ved kollimeringskanterne.

Trin 6: Udfør en kvalitetskontrol

På NX-arbejdsstationen:

1. Vælg det billede, som kvalitetskontrollen skal udføres for.
2. Forbered billedet til diagnose ved at bruge f.eks. V/H-markører eller kommentarer.
3. Hvis billedet er OK, send det til en hardcopy-printer og/eller PACS (Picture Archiving and Communication System).

Tilslutning af NX-arbejdsstationen til hospitalsnetværket

Hvis DR-detektoren kommunikerer via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen, skal du skifte NX-arbejdsstationen til hospitalets netværk for at sende billeder til printeren eller til PACS-arkivet.

Relaterede links

[Brug Windows' wifi-indstillinger til at skifte mellem den trådløse DR-detektor og det trådløse hospitalsnetværk](#) på side 94

Positionering af DR-detektoren

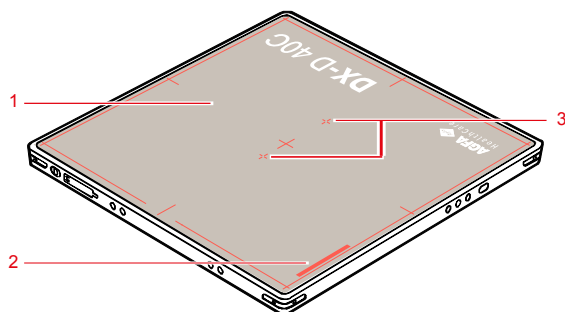


ADVARSEL:

Da udstyrets kabel er langt, skal man sørge for, at kabler ikke bliver viklet ind i hinanden under brugen. Vær også forsigtig for at undgå at fødderne bliver fanget i kablet. Det kan forårsage udstyrssvigt eller personskaade, hvis der snubles over kablet.

Husk følgende hjælpemidler til orientering af detektoren, når en eksponering udføres:

- rørside
- markør for patientorientering



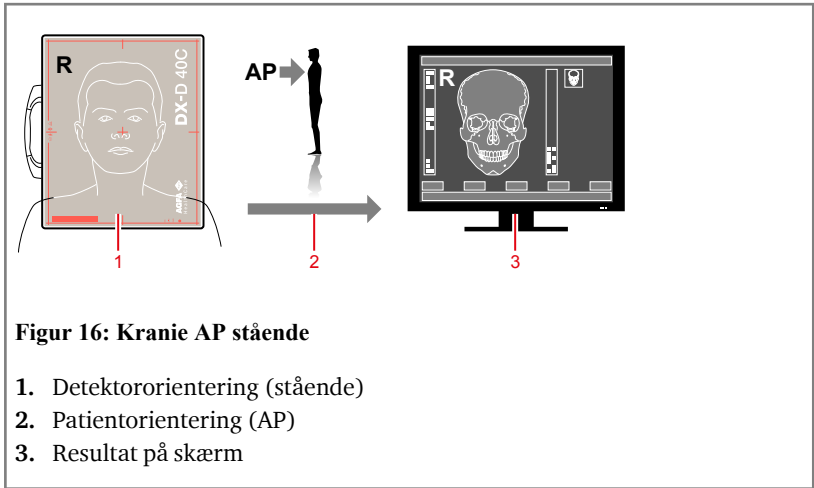
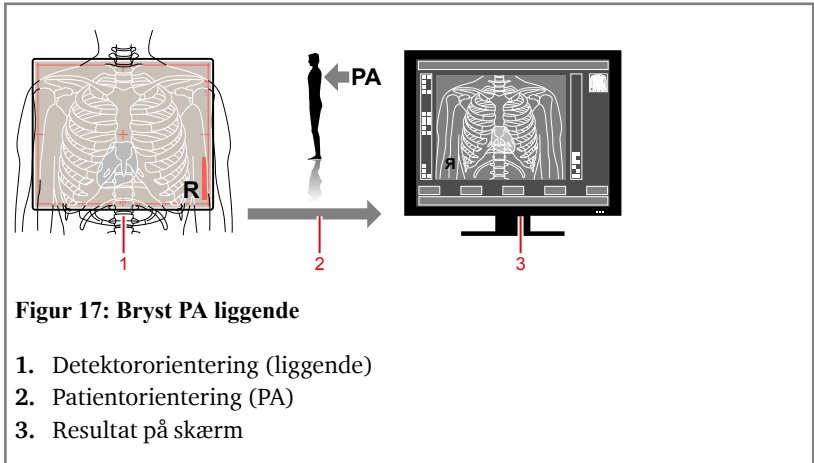
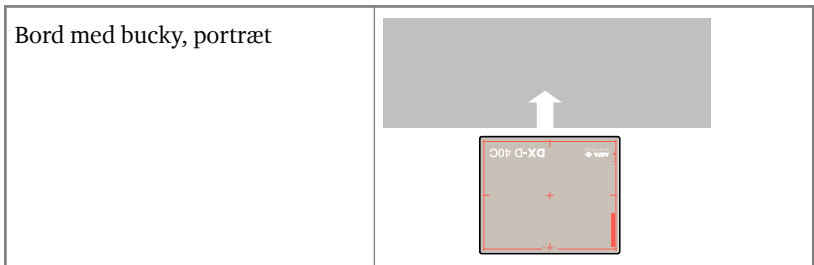
Figur 15: Detektors hjælpemidler til orientering

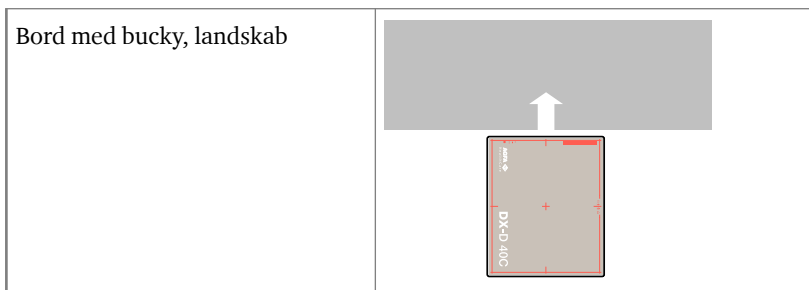
1. Detektorens rørside
2. Placering af rød markør for patientorientering
3. Placering af sensorne mhp. automatisk eksponeringsdetektion

Detektororientering og patientorientering er eksponeringsindstillinger på NX-arbejdsstationen. Detektororienteringen vises på NX-arbejdsstationen som kasseteorientering.

Brugeren er ansvarlig for korrekt og tydelig mærkning af billedets venstre og højre side for at undgå potentielle fejl.

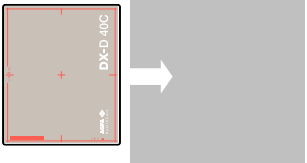
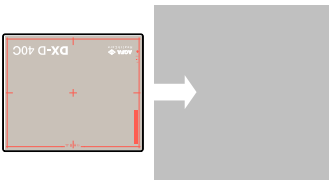
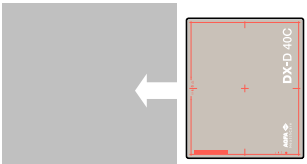
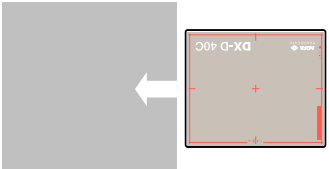
Nedenfor findes der nogle eksempler, der illustrerer vigtigheden af detektororienteringsmarkøren.

Tabel 1: Kranie AP stående**Tabel 2: Bryst PA liggende****Tabel 3: Bord med bucky**



Bemærk: NX er konfigureret for en bestemt patientorientering, enten hoved venstre (standard) eller hoved højre.

Table 4: Vægstativ bucky

Vægstativ med bucky med isætning fra venstre, portræt	
Vægstativ med bucky med isætning fra venstre, landskab	
Vægstativ med bucky med isætning fra højre, portræt	
Vægstativ med bucky med isætning fra højre, landskab	

Retningslinjer for pædiatriske anvendelser



FORSIGTIG:

Børn er mere radiosensitive end voksne. Ved at tage retningslinjerne fra Image Gently-kampagnen og reducere doser ved radiografiske undersøgelser, mens der stadig sikres korrekt klinisk billedkvalitet, vil være til gavn for patienterne.

Se venligst følgende link og reducer faktorer for pædiatriske teknikker tilsvarende: <http://www.imagegently.org>

Som en generel regel skal efterfølgende anbefalinger følges for pædiatri:

- Røntgeneratoren skal indstilles til korte eksponeringstider.
- AEC (automatisk eksponeringsstyring) skal anvendes med forsigtighed, hvor manuel eksponering anbefales med en lavere dosisindstilling.
- Anvend om muligt kVp-teknikker.

Positionering af den pædiatriske patient: Pædiatriske patienter forstår sandsynligvis ikke, som voksne går, behovet for at lægge stille under undersøgelsen. Det giver derfor god mening at tage hjælpemidler i brug for at holde patienten i en stabil, fast stilling. Det anbefales kraftigt at bruge understyr til fastholdelse af patienten, såsom sækkestole og fikseringsmidler (skumtrekanter, fikseringstape osv.), for dermed at undgå behov for gentagne eksponeringer pga. den pædiatriske patients manglende forståelse for at holde sig i ro. Brug altid, når det er muligt, teknikker baseret på den lavest mulige eksponeringstid.

Afskærmning: Vi anbefaler, at der benyttes ekstra afskærmning af radiosensitive organer og væv, såsom øjne, gonader og skjoldbruskkirtler. Korrekt kollimering hjælper yderligere med at beskytte patienten mod unødvendig stråling. Se venligst følgende videnskabelige litteratur, der omhandler pædiatrisk radiosensitivitet: GROSSMAN, Herman. "Radiation Protection in Diagnostic Radiography of Children". *Pediatric Radiology*, Vol. 51, (No. 1): 141--144, januar 1973:

<http://pediatrics.aappublications.org/cgi/reprint/51/1/141>.

Teknikfaktorer: Der bør tages skridt for at reducere teknikfaktorer til det lavest mulige niveau, der stadig er i overensstemmelse med god praksis for billedakkvisition.

Hvis for eksempel abdomen-indstillinger for en voksen er: 70--85 kVp, 200--400 mA, 15--80 mAs, bør man starte på 65--75 kVp, 100--160 mA, 2.5--10 mAs for en pædiatrisk patient. Brug så vidt muligt høj kVp-teknikker og stor SID (afstand kilde billede)

Sammenfatning:

- Tag kun billeder, hvor der er en klar medicinsk begrundelse hertil.
- Tag kun billeder af det bestrålede område.

- Brug den lavest mængde stråling til til at opnå den rette billedkvalitet, baseret på barnets størrelse (ved reducere af rørooutput -- kVp og mAs).
- Prøv altid at bruge kort eksponeringstid, stor SID-værdier og fikseringsmidler.
- Undgå flere scanninger og brug om muligt alternative diagnostiske undersøgelser (såsom ultralyd eller MRI).

Stop af DR-detektoren

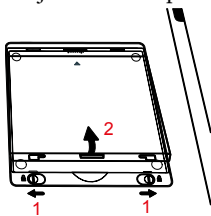
For at stoppe DR-detektoren:

1. Sluk for detektoren.

Hold strømknappen nede i ca. 3 sekunder.

Alle statusindikatorlamperne er slukkede.

2. Mens batteripakken holdes nede, skubbes låsearmene mod oplåsning (1), sæt fingrene på den kant af batteripakken, der løftes, og træk i kanten for at fjerne batteripakken (2).



Figur 18: Fjern batteriet



Bemærk: Fjern batteriet, når detektoren ikke bruges i længere tid. Ellers kan der optræde overafledning, hvilket medfører kortere levetid af batteriet.



Bemærk: Når de ikke er i brug, skal detektoren og håndtagsenheden med gitter opbevares på et dertil beregnet sted eller et sted, hvor de er sikre og ikke kan falde ned.

Automatisk eksponeringsdetektering

DR-detektoren registrer røntgeneksponering mhp. automatisk udførelse af billedakkvisition.

Før eksponeringen foretages, skal DR-detektoren klargøres. Kontrollér DR-detektorens status i DR-detektoromskifteren.



ADVARSEL:

Sensoren for automatisk eksponeringsdetektering skal være i det eksponerede område. Placering af sensoren for automatisk eksponeringsdetektering udenfor det eksponerede område kan gøre, at billedakkvisition ikke kan foretages.



ADVARSEL:

Udsæt ikke udstyret for stød, og lad det ikke falde ned. Hvis den får et kraftigt stød, kan billedakkvisition foretages uden røntgeneksponering.



ADVARSEL:

En meget kort eksponeringstid kan gøre, at billedtagningen ikke kan aktiveres. Anvend en eksponeringstid på mindst 3 ms.



ADVARSEL:

Specifikke eksponeringsbetingelser (brug af gitter og tykkelsen af det eksponerede objekt) kan gøre, at billedakkvisition ikke kan foretages, eller at der opstår horisontale artefakter i billedet.



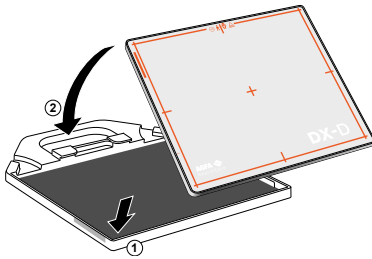
FORSIGTIG:

Meget høj omgivelsestemperatur kan påvirke ydeevnen af DR-detektorer og forårsage permanent beskadigelse af udstyret. Hvis omgivelsestemperaturen og luftfugtigheden er udenfor området 10 - 35 °C og 30 - 85 % relativ luftfugtighed, må systemet ikke bruges, eller der skal bruges aircondition. Garantien bliver ugyldig, hvis der er åbenlyst, at driftsbetingelserne ikke overholdes.

Relaterede links

[Positionering af DR-detektoren](#) på side 80

Montering af håndtagsenheden uden gitter



For at montere håndtagsenheden for at tage eksponeringer uden gitteret

1. Læg håndtaget ned på en flad overflade.
2. Læg DR-detektoren ind i håndtagsenheden, bundkanten først, med rørsiden vendt opad (1).
3. Montér håndtagsenheden på DR-detektoren (2).










Avanceret betjening

Emner:

- *Detektorstatusindikatorer*
- *Opladning af et batteri*
- *Registrering af DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation*
- *Brug Windows' wifi-indstillinger til at skifte mellem den trådløse DR-detektor og det trådløse hospitalsnetværk*

Detektorstatusindikatorer

Tabel 5: Detektorstatus

Status	Strømindikator	Statusindikator	Dataindikator
Strøm til		FRA	FRA
Detektor klar			
Datakommunikation igang			
Indstilling af trådløs datakommunikation igang			FRA
Strøm fra	FRA	FRA	FRA



Bemærk: Når to eller flere statusindikatorlamper blinker, er der opstået en fejl.

Relaterede links

[Problemløsning](#) på side 96

Opladning af et batteri

For at oplade et batteri ved hjælp af batteriladeren:

1. Tilslut strømforsyningen til netstrømmen og til strømstikket på batteriladeren.
2. Placér batteriet i en tom plads i batteriladeren.

Batteriladeren registrerer batteriet automatisk og starter opladningen af batteriet.

Batteriets status fremgår af indikatorlamperne.

Batteriets opladningsniveau overvåges og holdes på et maksimalt niveau, indtil batteriet tages ud af batteriladeren.

3. Fjern det opladede batteri fra batteriladeren.

Relaterede links

[Sikkerhedsanvisninger](#) på side 66

[DR-detektor-batterilader](#) på side 21

Opladning af batteriet med DR-detektor-kablet

Tilslut DR-detektor-kablet for at lade det batteri, der er monteret på DR-detektoren. Batteriets status kan aflæses fra DR-detektoromskifteren på NX-arbejdsstationen.

DR-detektoren kan stadig benyttes under opladning. Sørg for at batteriet altid er monteret, hvis DR-detektoren benyttes, mens DR-detektor-kablet er tilsluttet.

Relaterede links

[DR-detektoromskifter på NX-arbejdsstationen](#) på side 24

[DR-detektor-kabel](#) på side 18

Registrering af DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation

DR-detektoren kan anvendes til undersøgelser på forskellige NX-arbejdsstationer. DR-detektoren er opsat til at kommunikere til en specifik NX-arbejdsstation. I proceduren til registrering af DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation skiftes DR-detektorens tilgængelighed mellem NX-arbejdsstationer.

I en konfiguration med flere NX-arbejdsstationer, der deler én DR-detektor, er hver NX-arbejdsstation sluttet til en systemkontrolenhed. Én eller flere af systemkontrolenhederne er udstyret med et DR-detektor-kabel.

I en konfiguration med mobile røntgenenheder, der deler én DR-detektor, er der sluttet en dedikeret PC til en systemkontrolenhed, som er udstyret med et DR-detektor-kabel.

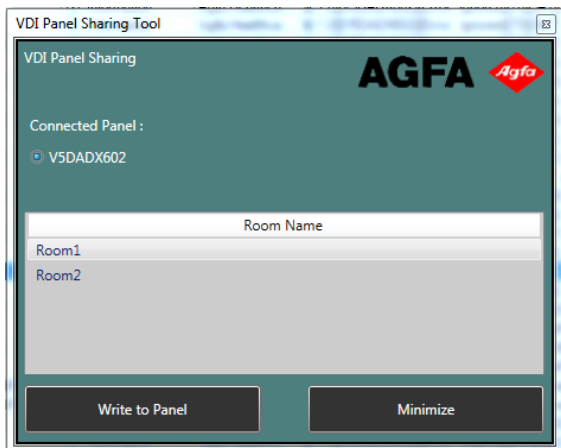


Bemærk: På en PC uden NX-software er delingsværktøjet for VDI-panel ikke nødvendigvis indstillet til starte automatisk. Start det manuelt ved at gå til menuen Start, vælg Alle programmer > Agfa > Start Delingsværktøj for VDI-panel.

For at registrere DR-detektoren og oprette en forbindelse til et andet røntgenlokale:

1. Slut DR-detektoren til en vilkårlig NX-arbejdsstation med et DR-detektor-kabel.

En dialog med de konfigurerede røntgenlokaler vises på NX-arbejdsstationen.



Det kan tage op til 30 sekunder, før dialogboksen vises.

2. Vælg det røntgenlokale, hvor DR-detektoren skal anvendes.
En dialog til bekræftelse af registreringen vises på NX-arbejdsstationen.

DR-detektoren er opsat til at oprette forbindelse til den valgte NX-arbejdsstation.

Relaterede links

[DR-detektor-kabel](#) på side 18

[Konfiguration](#) på side 12

Brug Windows' wifi-indstillinger til at skifte mellem den trådløse DR-detektor og det trådløse hospitalsnetværk

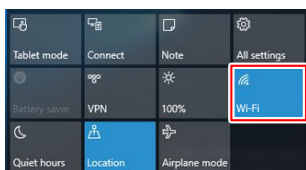
NX Workstation kan konfigureres til at oprette forbindelse til en trådløs DR-detektor og til at oprette forbindelse til et trådløst hospitalsnetværk.

Ved en opsætning uden en systemkontrolenhed eller uden et trådløst adgangspunkt, der er tilkoblet arbejdsstationen, kommunikerer DR-detektoren via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen. Kun én forbindelse kan være aktiv ad gangen. Brugeren skal manuelt skifte mellem den trådløse forbindelse til hospitalets netværk og den trådløse forbindelse til DR-detektoren.

Sådan skifter du mellem trådløse netværk:

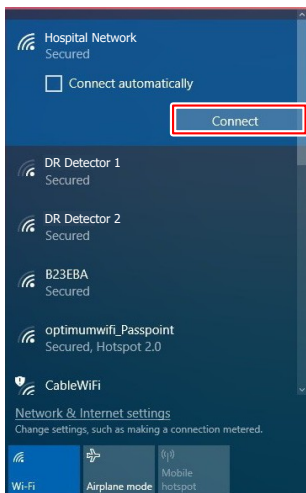
1. Stryg ind fra højre side af skærmen.

Windows **action center** åbnes.



Figur 19: Windows action center med Wifi-knap markeret

2. Tryk på Wifi-knappen
De tilgængelige trådløse netværk vises.
3. Vælg det trådløse netværk.



Figur 20: Tilgængelige trådløse netværk

- For at oprette forbindelse til hospitalets netværk skal du vælge navnet på hospitalets netværk.

Aktiver **ikke** denne mulighed for at oprette forbindelse automatisk til hospitalets netværk.

NX Workstation er forbundet til hospitalets netværk for at hente data fra RIS eller til at udskrive eller arkivere billeder.

Kommunikation til DR-detektoren er ikke mulig, ingen eksponeringer kan udføres.

- Vælg navnet på detektoren for at oprette forbindelse til den trådløse DR-detektor.

Muligheden for at oprette forbindelse til DR-detektoren kan aktiveres.

NX Workstation er forbundet til DR-detektoren for at lave eksponeringer.

Kommunikation til hospitalets netværk er ikke mulig, f.eks. til RIS eller PACS.

4. Tryk på **Connect**-knappen

Netværksforbindelsen skifter til det valgte trådløse netværk.

Relaterede links

[Konfiguration](#) på side 12

[Der anmodes om adgangskode, når der oprettes forbindelse til DR-detektoren via det trådløse netværk](#) på side 99

Problemløsning

Emner:

- *Artefakter på billeder fra DR-detektor*
- *DR-detektor er ikke klar til eksponering.*
- *Der anmodes om adgangskode, når der oprettes forbindelse til DR-detektoren via det trådløse netværk*
- *Billeder sendes ikke til printeren eller til PACS-arkivet*
- *Identifikation af problemer*

Artefakter på billeder fra DR-detektor

Problem	Der er en visuel artefakt på billeder taget af en DR-detektor.
Årsag	Eksponeringsbetingelser har ændret sig væsentligt siden sidste kalibrering.
Kort løsning	Udfør en kalibrering af DR-detektoren. For detaljer se DX-D DR Detector Calibration Key User Manual (hovedbrugervejledning vedr. kalibrering af DX-D DR-detektor, 0134).

DR-detektor er ikke klar til eksponering.

Problem	DR-detektoren aktiveret. DR-detektorens statusikon på DR-detektoromskifteren lyser ikke grønt.
Årsag	(kun hvis DR-detektoren deles mellem flere NX-arbejdsstationer) DR-detektoren er ikke registreret på NX-arbejdsstationen.
Årsag	(kun på DX-D 45C, DX-D 45G) Der er trykket på S-knappen ved uheld.
Årsag	(kun hvis DR-detektoren kommunikerer via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen) NX-arbejdsstationen er muligvis ikke sluttet til DR-detektoren via et trådløst netværk.
Kort løsning	<ol style="list-style-type: none"> (kun hvis DR-detektoren deles mellem flere NX-arbejdsstationer) Registrer DR-detektoren på NX-arbejdsstationen. (på DX-D 45C, DX-D 45G) Kontroller indikatoren ved siden af S-knappen. Indikatoren skal være grøn eller orange, når DR-detektoren kommunikerer via en systemkontrolenhed eller et trådløst adgangspunkt, der er forbundet til arbejdsstationen. Indikatoren skal være blå, når DR-detektoren kommunikerer via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen. Hvis indikatoren ikke svarer til den måde, hvorpå den kommunikerer til arbejdsstationen, skal du trykke på S-knappen og holde den nede i 5 sekunder. Indikatorfarven skifter til den korrekte tilstand. (hvis DR-detektoren kommunikerer via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen) Skift NX-arbejdsstationen til DR-detektorens trådløse netværk.

Relaterede links

[Registrering af DR-detektoren på en anden NX-arbejdsstation](#) på side 92

[Brug Windows' wifi-indstillinger til at skifte mellem den trådløse DR-detektor og det trådløse hospitalsnetværk](#) på side 94

Der anmodes om adgangskode, når der oprettes forbindelse til DR-detektoren via det trådløse netværk

Problem	Når der oprettes forbindelse til DR-detektoren ved at vælge den fra listen over tilgængelige trådløse netværk, kræves der en adgangskode.
Årsag	Adgangskoden blev fjernet fra de trådløse netværksindstillinger gemt af operativsystemet.
Årsag	DR-detektoren er allerede konfigureret på en anden NX-arbejdsstation til at kommunikere via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen.
Kort løsning	Kontakt din lokale servicerepræsentant for at nulstille adgangskoden eller undersøge alternativer til deling af DR-detektoren mellem flere NX-arbejdsstationer.

Billeder sendes ikke til printeren eller til PACS-arkivet

Problem	Undersøgelsen er lukket, men billederne sendes ikke til en printer eller et PACS-arkiv.
Årsag	(kun hvis DR-detektoren kommunikerer via den interne trådløse adapter på arbejdsstationen) NX-arbejdsstationen er ikke blevet tilsluttet hospitalets netværk.
Kort løsning	Skift af NX-arbejdsstationen til hospitalsnetværket Billederne sendes automatisk, så snart en forbindelse til hospitalets netværk er aktiv.

Relaterede links

[Brug Windows' wifi-indstillinger til at skifte mellem den trådløse DR-detektor og det trådløse hospitalsnetværk](#) på side 94

Identifikation af problemer

Der henvises til oplysningerne om følgende symptomer eller fejlmeddelelser. Hvis problemet fortsætter, skal du slukke for detektoren og kontakte en salgsrepræsentant eller en lokal forhandler.



ADVARSEL:

Forkerte ændringer, tilføjelser, vedligeholdelse eller reparation af systemet kan medføre personskaade, elektrisk stød og beskadigelse af udstyret. Sikkerheden garanteres kun, hvis ændringer, tilføjelser, vedligeholdelse og reparationer er blevet udført af en Agfa-certificeret feltservicetekniker. Det er på eget ansvar og ugyldiggøre garantien, hvis en servicetekniker, der ikke er certificeret, udfører ændringer eller service på et medicinsk apparat.

Symptom	Årsag	Løsning
Detektoren vil ikke tænde.	Batteriet er ikke monteret.	Montér batteriet.
	Batteriet er ikke opladet.	Oplad batteripakken helt.
	Batteripakken er beskadiget.	Udskift batteripakken.
Systemkontrolenhedens statusindikator lyser ikke.	Strømledningen er trukket ud af stikdåsen.	Sæt stikket godt ind i stikdåsen. Udskift systemkontrolenheden, hvis den stadig ikke virker
Systemkontrolenhedens statusindikator lyser ikke grønt.	Der er opstået en hardwarefejl.	Sluk for systemkontrolenheden og tænd for den igen. Udskift systemkontrolenheden, hvis den stadig ikke virker
Den grønne statusindikator lyser, mens den orange og blå indikator blinker.	Der er opstået en fejl under registrering af DR-detektoren.	Kontrollér netværksforbindelsen på systemkontrolindikatoren. Kontrollér arbejdsstationens netværkskonfiguration.
	Der er opstået en fejl under kommunikationen af data.	Kontrollér om systemkontrolenheden er tændt. Kontrollér om den trådløse netværkskommunikation er stabil.

Symptom	Årsag	Løsning
Alle statusindikatorer blinker.	Der er opstået en hardwarefejl.	Sluk for DR-detektoren og tænd for den igen.
To statusindikatorer blinker, mens den tredje blinker langsomt.		
Et helt opladet batteri opbruges hurtigt.	Batteripakken kapacitet falder.	Batteriet til DR-detektoren kan blive svagere pga. dens egenskaber og struktur. For oplysninger om brug af forbrugsvarer kontakt salgsrepræsentanten eller den lokale forhandler.
	Batteriet blev opladet eller brugt ved lave temperaturer.	Ved lave temperaturer falder batteriets kapacitet. Brug et batteri, der er opladet ved normale temperaturer.
Batterifaget er usædvanlig varmt.	Batteriet fungerer ikke korrekt.	Hold op med at bruge batteriet og kontakt salgsrepræsentanten eller den lokale forhandler.

Tekniske data

Emner:

- *DX-D 40C, DX-D 40G*
- *Batteri til DX-D 40C, DX-D 40G*
- *Batterilader til DX-D 40C, DX-D 40G*
- *DR-detektor dobbelt batterilader*
- *Systemkontrolenhed*
- *Mini-systemkontrolenhed*

DX-D 40C, DX-D 40G

Handelsnavn	DX-D 40C, DX-D 40G
Eltilslutning DR-detektor	
Nominel strømforsyning (strøm fra batteripakke)	DC +24 V, Maks. 0,5 A
Strømforbrug	maks. 12 W
Trådløs forbindelse	IEEE 802.11a/b/g/n (2,4 GHz/5 GHz)
Trådløs signalrækkevidde (i åbent rum)	maksimalt 8 m
Miljøbetingelser (under normal drift)	
Stuetemperatur	mellem +10 og +35 °C
Luftfugtighed (ikke-kondenserende)	mellem 30% og 85% relativ luftfugtighed (ikke-kondenserende)
Atmosfærisk tryk	mellem 700 og 1.060 hPa
Miljøbetingelser (under oplagring og transport)	
Temperatur (omgivelser)	mellem -15 og +55 °C
Luftfugtighed (ikke-kondenserende)	mellem 10% og 90% (ikke-kondenserende)
Atmosfærisk tryk	mellem 500 og 1.060 hPa
Opvarmningstid	
30 minutter	
Dimensioner	
Dimensioner bredde x længde x højde	ca. 384 x 460 x 15,5 mm
Vægt (inkl. batteri)	< 3,4 kg
Maksimal belastning	100 kg på et område med 40 mm i diameter

Maksimal samlet belastning	150 kg over hele detektoroverfladen
Vibrationstolerance	2 G under normal drift 5 G under opbevaring og transport
Stødtolerance	20 G under normal drift 30 G under opbevaring og transport
Faldgrænse	700 mm (én gang)
Billedakkvisitionstid	6,5 s

	DR 40C	DR 40G
Konverteringsskærm	CsI:Tl	Gadox:Tb
Pixelstørrelse	140 μ m	
Aktiv pixelmatrix	2.560 x 3.072	
Effektiv pixelmatrix	2.536 x 3.048	2.548 x 3.060
Detektortype	amorft silicium	
Det aktive områdes størrelse	358 mm x 430 mm	
Det effektive områdes størrelse	356 mm x 428 mm	358 mm x 430 mm

Batteri til DX-D 40C, DX-D 40G

Produkttype	Genopladelig litiumion-batteripakke
Delnummer	FXRB-01A
Dimensioner	
Dimensioner (længde x bredde x højde)	144,4 mm x 143,4 mm x 7,0 mm
Vægt	220 g
Batterieffekt	
Outputspæning	DC +7,4 V
Kapacitet	4.000 mAh
Levetid	
Hyppeghed for forebyggende vedligeholdelse	Der er ikke brug for forebyggende vedligeholdelse.
Skønnet levetid for produktet	Skønnet levetid for produktet: 500 opladninger

Batterilader til DX-D 40C, DX-D 40G

Produkttype	Litiumion-batteripakkelader
Delnummer	FXRC-01A
Opladningstid	2 timer
Samtidig opladning	3 batterier
Dimensioner	
Dimensioner (bredde x højde x dybde)	192,0 mm x 167,5 mm x 223,4 mm
Vægt	1.200 g
Elektrisk tilslutning	
Nominal strømforsyning	DC +24V, 2,7 A maks.
Levetid	
Hyppighed for forebyggende vedligeholdelse	Der er ikke brug for forebyggende vedligeholdelse.

DR-detektor dobbelt batterilader

Produkttype	Litiumion-batteripakkelader
Delnummer	FXRC-03A
Opladningstid	3 timer
Samtidig opladning	2 batterier
Dimensioner	
Dimensioner (bredde x højde x dybde)	190,0 mm x 163,6 mm x 34,0 mm
Vægt	0,5 kg
Elektrisk tilslutning	
Nominel strømforsyning	DC +24V, 2 A Maks.
Levetid	
Hyppighed for forebyggende vedligeholdelse	Der er ikke brug for forebyggende vedligeholdelse.

Systemkontrolenhed

Systemkontrolenhed	
type	6007/300
Nominel strømforsyning (input)	AC100 til 240V, 50/60 Hz, Maks. 2,0-0,8A
Nominel strømforsyning (output)	DC +24V 3,25A, 78W
Trådløs forbindelse	IEEE 802.11n (2,4 GHz/5 GHz)
Dimensioner (bredde x højde x dybde)	300 mm x 236 mm x 58 mm (antennehøjde 140 mm)
Vægt	2,8 kg

Mini-systemkontrolenhed

Mini-systemkontrolenhed	
type	6007/301
Nominel strømforsyning (input)	DC +24V 2A maks.
Trådløs forbindelse	IEEE 802.11n (2,4 GHz/5 GHz)
Dimensioner (bredde x højde x dybde)	210 mm x 170 mm x 45 mm (antennenhøjde 140 mm)
Vægt	1,2 kg

Bemærkninger om HF-emission og immunitet

Emner:

- *EMC-erklæringer (elektromagnetisk kompatibilitet)*
- *Elektromagnetiske emissioner*
- *Elektromagnetisk immunitet*
- *For USA*

EMC-erklæringer (elektromagnetisk kompatibilitet)



ADVARSEL:

Dette apparat er blevet testet for at overholde gængse standarder for EMI/EMC, men interferens kan stadig forekomme ved placering i et elektromagnetisk støjende miljø. Forsøg at holde en passende afstand mellem elektriske enheder for at forhindre funktionsfejl.



ADVARSEL:

DR-detektorens væsentlige funktion er at opnå diagnostiske billeder og overføre dem til en pc (arbejdsstation). Hvis denne funktion nedbrydes eller tabes på grund af elektromagnetisk interferens, kan der opnås billeder, som ikke egner sig til diagnose, eller billedet kan gå tabt.

Elektromagnetiske emissioner

Enheden er blevet testet for et normalt hospitalsmiljø som beskrevet nedenfor.

Enhedens bruger bør sikre, at den anvendes i et sådant miljø.

HF-emission og immunitet kan ikke desto mindre påvirkes af tilsluttede datakabler, hvilket afhænger af deres længde, og hvordan installationen er foretaget.

Emissionstest	Overholdelse af regler	Retningslinjer for elektromagnetisk miljø
RF-emissioner i overensstemmelse med CISPR 11	Gruppe 1	Enheden bruger kun RF-energi til dens interne funktion. Derfor er dets RF-emissioner meget lave, og det er usandsynligt, at de vil forårsage interferens i elektronisk udstyr i nærheden.
RF-emissioner i overensstemmelse med CISPR 11	Klasse A	Apparatet er direkte forbundet til et lavspændingsforsyningsnet og kan anvendes i alle anlæg undtagen dem, der forsyner spænding til husstande eller bygninger. Emissionsegenskaberne ved dette udstyr gør det velegnet til brug i industriområder og hospitaler (CISPR 11, klasse A). Hvis det bruges i et boligmiljø (for hvilket CISPR 11, klasse B normalt kræves), kan dette udstyr muligvis ikke levere tilstrækkelig beskyttelse til radiofrekvenskommunikationstjenester. Brugeren skal muligvis træffe afhjælpende foranstaltninger, som f.eks. flytning eller omorientering af udstyret.
Harmoniske emissioner i overensstemmelse med IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spændingssvingninger/flickeremissioner i overensstemmelse med IEC61000-3-3	Overholder (*)	



(*) Gælder for regioner, hvor den nominelle spænding er 220 V eller højere. Gælder ikke til områder, hvor den nominelle spænding er mindre end 220 V.

Elektromagnetisk immunitet

Denne DR-detektor er beregnet til drift i det elektromagnetiske miljø, der nævnes nedenfor. Enhedens bruger bør sikre, at den anvendes i et sådant miljø.

Test af modstand over for interferens	IEC 60601 Testniveau	Konformitetsniveau	Retningslinjer for elektromagnetisk miljø
Udledning af statisk elektricitet ifølge IEC 61000-4-2	± 8 kV kontaktudledning ± 15 kV luftudledning	± 8 kV kontaktudledning ± 15 kV luftudledning	Gulvene skal være af træ, beton eller keramiske fliser. Den relative luftfugtighed skal være mindst 30%, hvis gulvet er et syntetisk materiale.
Variabler/pludselige strømstigninger i hurtige midlertidige elektriske forstyrrelser ifølge IEC 61000-4-4	± 2 kV for netværksledninger ± 1 kV for ind- og udgående ledninger	± 2 kV for netværksledninger ± 1 kV for ind- og udgående ledninger	Kvaliteten af den tilførte strømspænding skal svare til den, der findes i et typisk kommercielt eller klinisk miljø.
Impulsspændinger (stigninger) ifølge IEC 61000-4-5	± 1 kV modtæktsspænding ± 2 kV almindelig strømspænding	± 1 kV modtæktsspænding ± 2 kV almindelig strømspænding	Kvaliteten af den tilførte strømspænding skal svare til den, der findes i et typisk kommercielt eller klinisk miljø.
Spændingsgennembrud, kortvarige afbrydelser og udsving i den tilførte strømspænding ifølge IEC 61000-4-11	100 % reduktion for 0,5 cyklusser ved 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 og 315 grader 100 % reduktion for 1 cyklus 30 % reduktion for 25/30 cyklusser ved 0 grader	100 % reduktion for 0,5 cyklusser ved 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 og 315 grader 100 % reduktion for 1 cyklus 30 % reduktion for 25/30 cyklusser ved 0 grader	Kvaliteten af den tilførte strømspænding skal svare til den, der findes i et typisk kommercielt eller klinisk miljø. Ønsker brugeren, at enheden skal fungere uafbrudt, selv når der er strømafbrydelse, anbefales det at benytte en strømforsyning, der ikke afbrydes, eller et batteri.

	100 % reduktion for 250/300 cyklusser (5 sek.)	100 % reduktion for 250/300 cyklusser (5 sek.)	
Magnetfelt ved forsyningsfrekvensen (50/60 Hz) ifølge IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnetfeltet ved netværksfrekvensen skal svare til de typiske værdier, da de er i et kommercielt eller klinisk miljø.

Test af modstand over for afbrydelse	IEC 60601 Testniveau	Konformitetsniveau	Elektromagnetisk miljø
Variabler for ledningsbårne højfrekvensforstyrrelser ifølge IEC 61000-4-6	3 V _{eff} 150 kHz til 80 MHz 6 V _{eff} i ISM-bånd fra 150 kHz til 80 MHz	3 V _{eff} 150 kHz til 80 MHz 6 V _{eff} i ISM-bånd fra 150 kHz til 80 MHz	Den stationære RF-senders elektromagnetiske feltstyrke bestemt ved en elektromagnetisk testundersøgelse skal være mindre end konformitetsniveauet for hvert frekvensområde.
Variabler for strålede højfrekvensforstyrrelse ifølge IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz til 2,7 GHz	3 V/m 80 MHz til 2,7 GHz	
			Der kan forekomme interferens i nærheden af udstyr markeret med følgende symbol: 
	<i>Bemærk: Den højere værdi gælder ved 80 MHz og 800 MHz.</i>		



Bemærk: Disse retningslinjer gælder ikke i alle situationer. Spredningen af elektromagnetiske bølger påvirkes af absorption og refleksioner fra bygninger, genstande og personer.



ADVARSEL:

Feltstyrken fra stillestående sendere, f.eks. basestationer til radiotelefoner, mobile udsendelser til landområder, amatørstationer samt AM- og FM-radiosendere, kan ikke teoretisk bestemmes præcist på forhånd. Det anbefales, at stedet undersøges, så man får bestemt det elektromagnetiske miljø, der skyldes faststående højfrekvenssendere. Hvis enhedens feltstyrke er mere end niveauet i den herover anførte aftale, skal enheden observeres for hvad angår dens normale drift på hvert sted, hvor den anvendes. Såfremt præstationer udviser usædvanlige træk, kan det være nødvendigt at træffe ekstra foranstaltninger, f.eks. at placere enheden i en anden retning.



ADVARSEL:

Feltstyrken bliver mindre end 3 V/m over frekvensområdet fra 150 kHz til 80 MHz.



ADVARSEL:

Mobilt RF-kommunikationsudstyr (herunder perifert udstyr som antennekabler og eksterne antenner) bør ikke anvendes tættere end 30 cm (12 tommer) på nogen del af DR-detektoren, herunder producentangivne kabler. Ellers kan det resultere i nedbrydning af udstyrets ydeevnen.

For USA

Denne enhed overholder del 15 af FCC-reglerne.

Drift er underlagt følgende to betingelser:

- Dette apparat må ikke forårsage skadelig interferens.
- Dette apparat skal acceptere modtaget interferens, inkl. interferens der kan forårsage uønsket drift.

Det er blevet testet, at dette udstyr overholder grænserne for digitalt udstyr af klasse B iht. del 15 af FCC-reglerne. Disse grænser skal sørge for rimelig beskyttelse mod skadelig interferens ved anvendelse af udstyret i et boligområde.

Dette udstyr frembringer, anvender og kan udstråle radiofrekvensenergi, og hvis udstyret ikke installeres og anvendes i overensstemmelse med brugsanvisningen, kan det forårsage skadelig interferens for radiokommunikation.

Der er dog ingen garanti for, at interferens ikke vil optræde i et bestemt anlæg. Hvis dette udstyr forårsager skadelig interferens med radio- og tv-udstyr, hvilket kan fastslås ved at man slår udstyret fra og til, opfordres brugen til at forsøge at rette interferensen ved hjælp af en eller flere af de følgende foranstaltninger.

- Drej eller flyt den modtagende antenne.
- Øg afstanden mellem udstyret og modtageren.
- Tilslut udstyret til en udgang på et andet kredsløb end det, som de modtageren sluttet til.
- Kontakt distributøren eller en faglært radio-/tv-tekniker for hjælp.

FCC-ADVARSEL:

Ændringer eller modifikationer, der ikke udtrykkeligt er godkendt af den part, der er ansvarlig for overholdelsen, kan gøre brugerens beføjelse til at drive udstyret ugyldig.