

Załącznik nr 4 dla sprzętu medycznego z serii:

CS 9600 / CS 9600 SC

Przygotowanie pomieszczenia do montażu.



Szanowni Państwo,

Niniejszy dokument przygotowaliśmy po to, aby jak najlepiej pomóc Państwu w przygotowaniach do montażu aparatu CS 9600. W dalszej części opracowania znajdą Państwo informacje, które pozwolą na przemyślane zaplanowanie miejsca instalacji urządzenia oraz umożliwią Państwa elektrykowi sprawdzenie i przygotowanie sieci zasilającej. Z doświadczenia wiemy, że staranny dobór lokalizacji aparatu i odpowiednie przygotowanie instalacji elektrycznej znacznie skracają czas montażu. Pozwala to również podnieść estetykę wykonanych prac (np. poprzez ułożenie przewodów pod tynkiem) oraz uniknąć nieprzewidzianych problemów technicznych. W razie jakichkolwiek pytań lub wątpliwości pozostajemy do Państwa dyspozycji.

Kontakt do inżynierów ds. przygotowania montażu:

Bartosz Paczkowski tel. 603 533 690; e-mail: bpaczkowski@optident.pl

Adam Imiołek tel. 697 518 143; e-mail: aimiolek@optident.pl

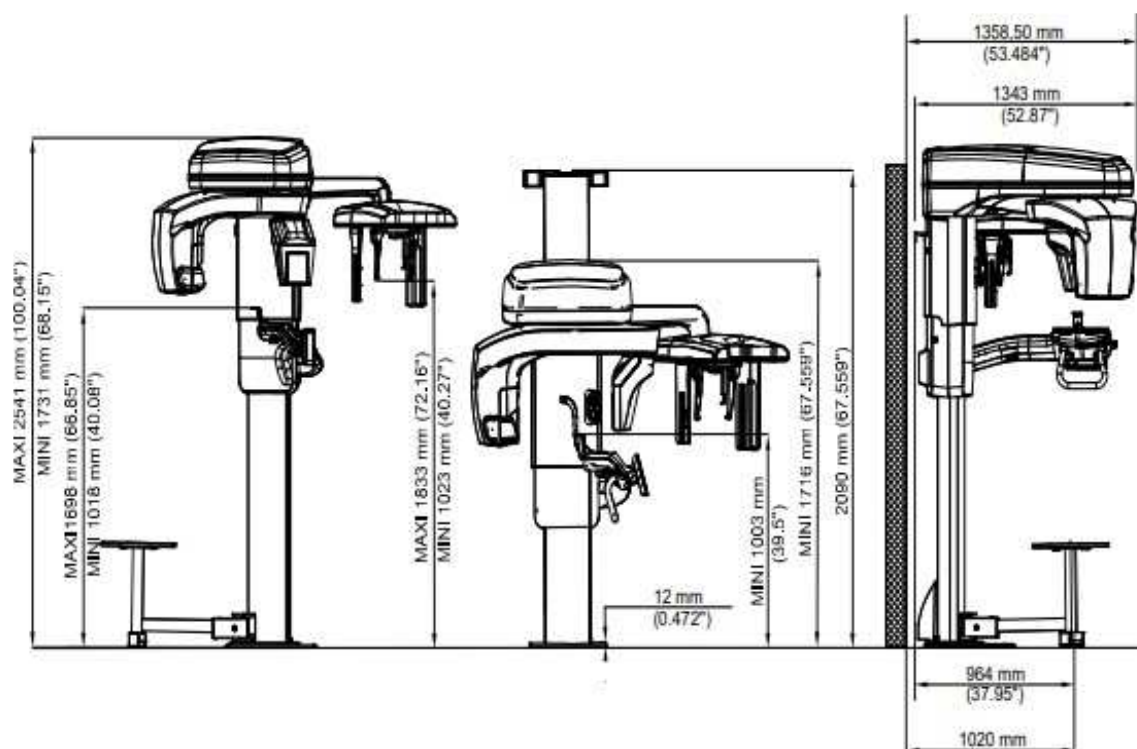
Jakub Symber tel. 607 476 744; e-mail: jsyber@optident.pl

I. Wymiary i lokalizacja urządzenia

Podane na poniższym rysunku wymiary uwzględniają fizyczne gabaryty urządzenia. Przy wyborze lokalizacji urządzenia należy uwzględnić dodatkową przestrzeń komunikacyjną - co najmniej 60 cm po lewej lub prawej stronie urządzenia. Aby wnieść aparat do gabinetu, drzwi muszą mieć co najmniej 75 cm szerokości.

Pomieszczenie, w którym będzie zainstalowane urządzenie, musi odpowiadać polskim normom i przepisom dotyczącym pomieszczeń dla urządzeń radiologicznych. W szczególności pomieszczenie musi mieć co najmniej 2,5 m wysokości oraz 8 m² powierzchni na pierwsze urządzenie rentgenowskie i 4m² na każde następne. W pomieszczeniu musi być sprawna instalacja wentylacyjna zapewniająca co najmniej 1,5-krotną wymianę powietrza w ciągu godziny. Należy zapewnić łączność wzrokową i słuchową pomiędzy operatorem a pacjentem podczas wykonywania ekspozycji. Obecnie najczęściej do tego celu wykorzystywane jest lustro lub kamera z monitorem. Dodatkowo w większości województw w pomieszczeniu z RTG musi znaleźć się umywalka. W celu uzyskania szczegółowych informacji prosimy o kontakt z Państwem regionalną stacją Sanepid.

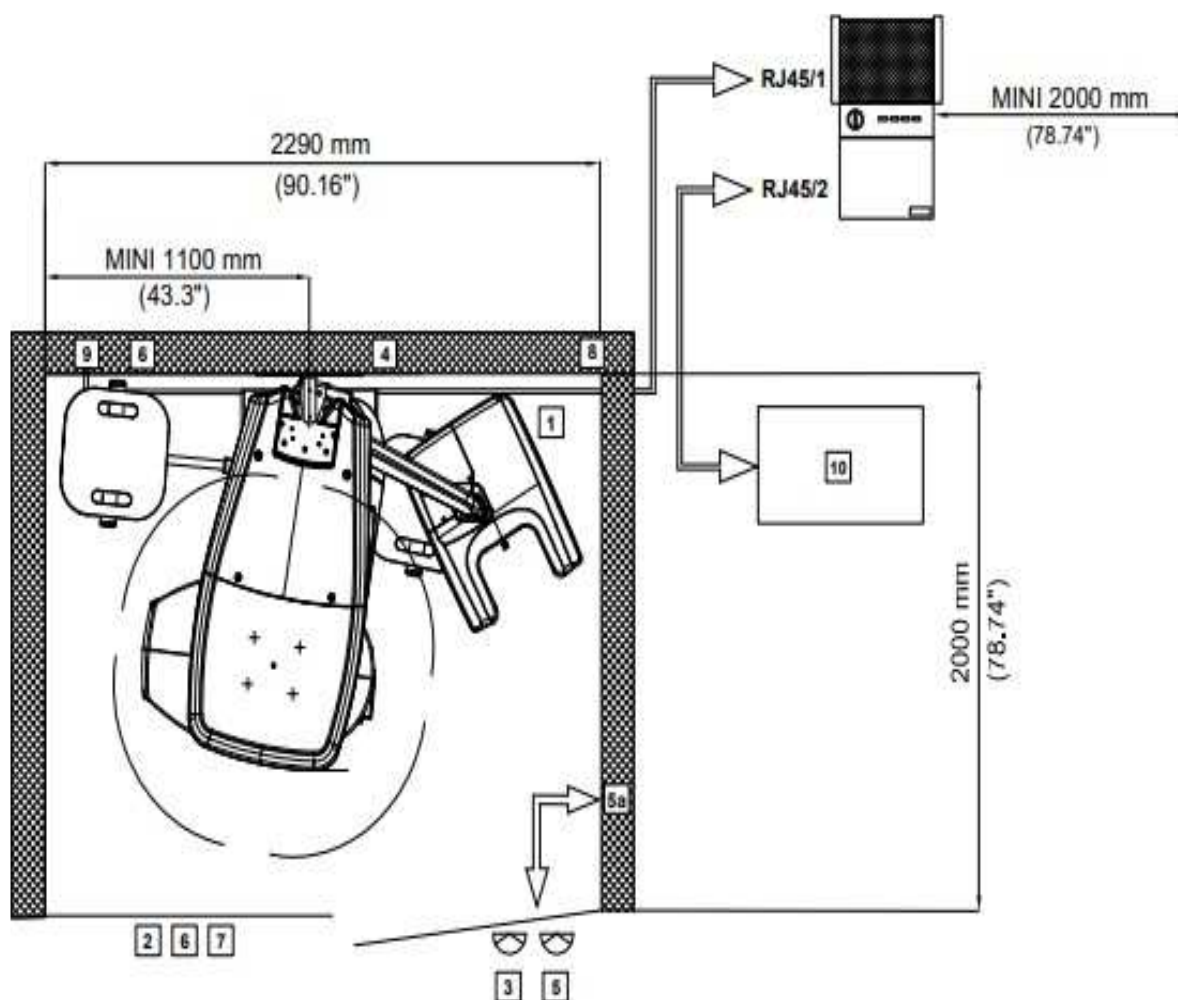
Rysunek 1 Wymiary urządzenia



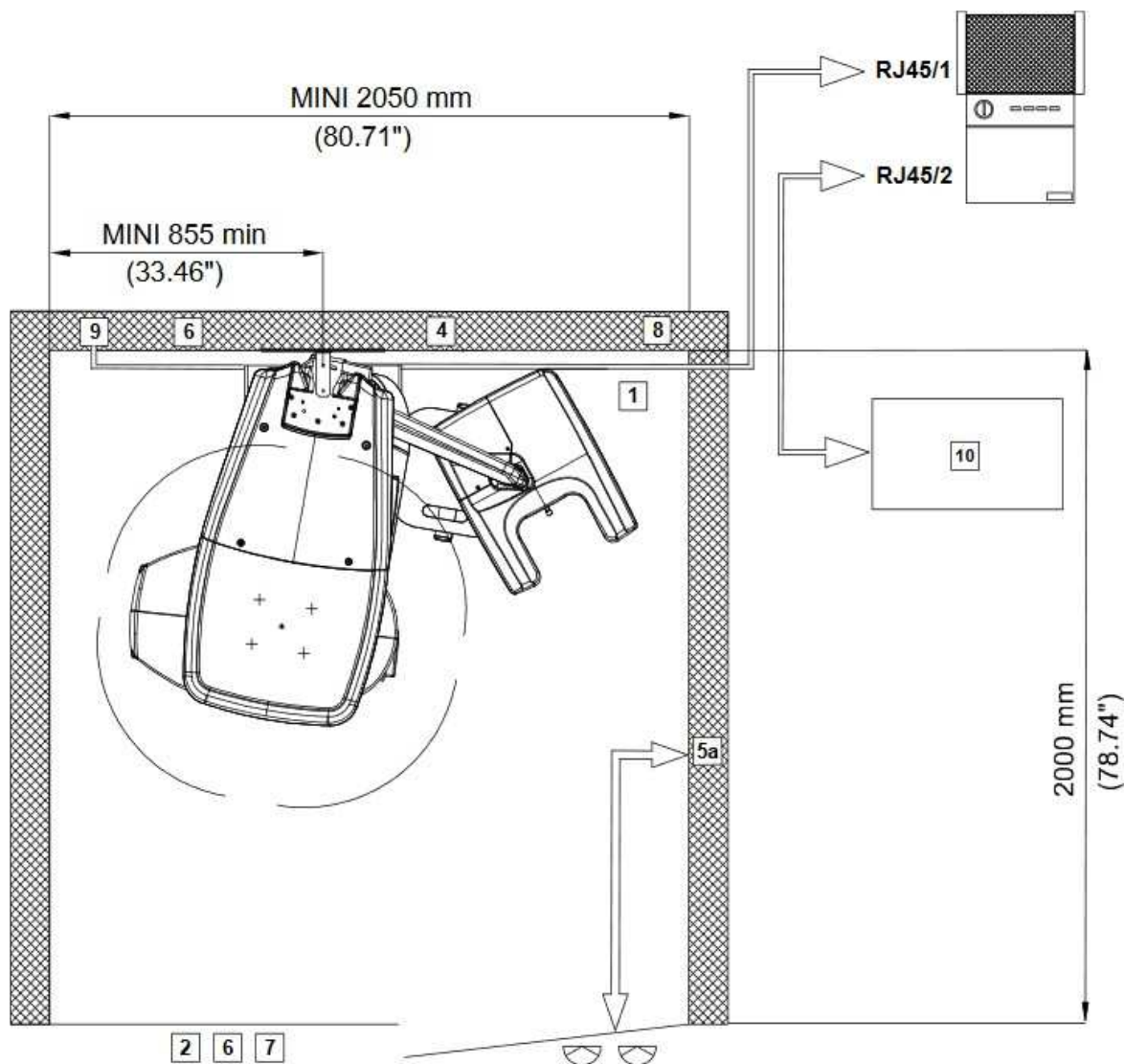
Urządzenie montowane jest do ściany (dwa otwory na wysokości 2082 mm) i do płyty montażowej na podłodze. Ściana do której montowane jest urządzenie musi być murowana lub z żelbetu (co najmniej cegła pełna 12cm). Nie ma możliwości bezpośredniego montażu aparatu do ściany z płyty kartonowo-gipsowej – **w takim przypadku konieczna jest dodatkowa konstrukcja wsporcza (patrz str. 16/17)**. Należy upewnić się, czy w planowanym miejscu montażu w ścianie nie znajdują się żadne przewody, rury lub inne elementy.

Proszę zwrócić uwagę, że za kolumną urządzenia znajdują się ruchome części, które zmniejszają prześwit pomiędzy kolumną a ścianą, dlatego za urządzeniem nie mogą znajdować się żadne elementy odstające od ściany (np. skrzynki przyłączeniowe).

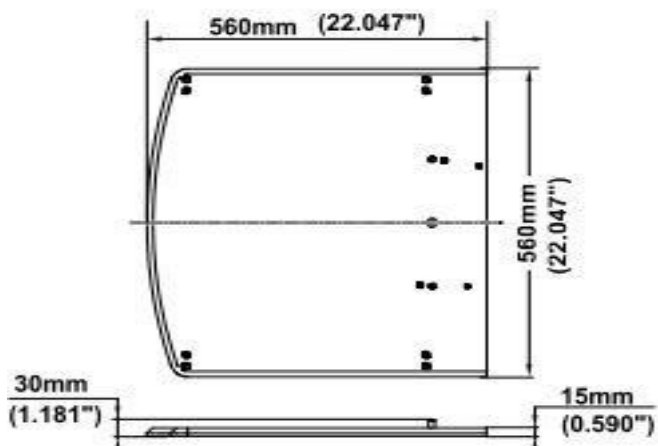
Rysunek 2 Widok z góry (WERSJA Z KRZESEŁKIEM) – zalecane minimalne wymiary pomieszczenia i odległości instalacji



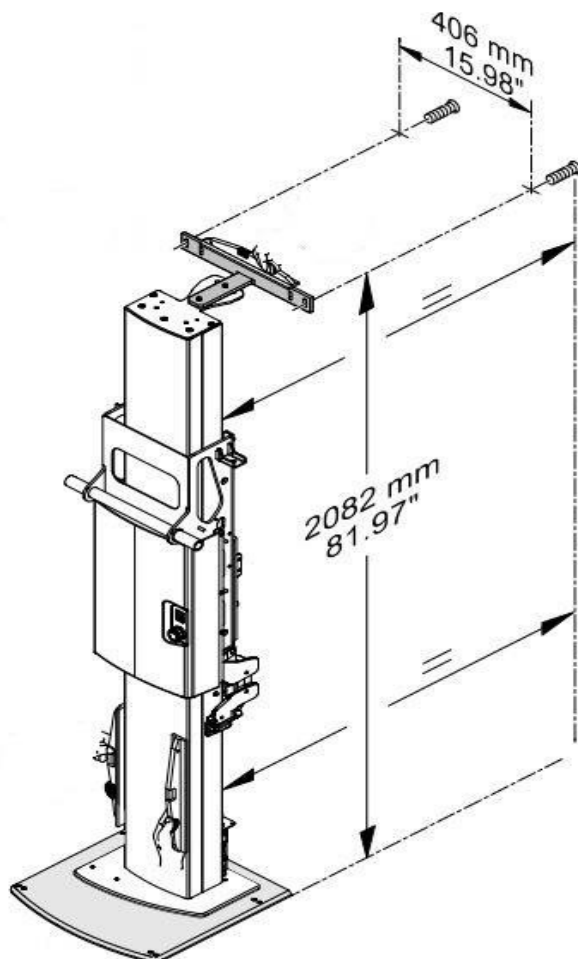
Rysunek 2.1 Widok z góry (WERSJA BEZ KRZESEŁKA) – zalecane minimalne wymiary pomieszczenia i odległości instalacji



Rysunek 3 Wymiary stopy montażowej



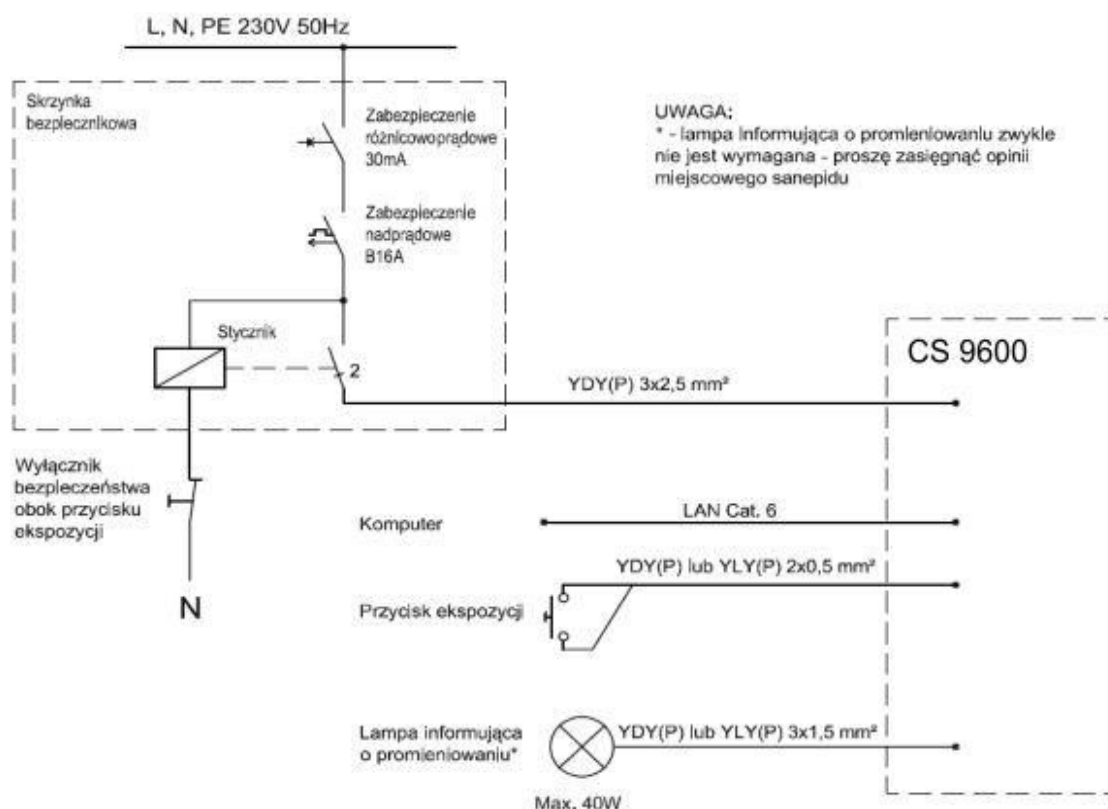
Rysunek 4 Schemat kolumny



II. Instalacja elektryczna

Okablowanie dla urządzenia CS9600 powinno zostać wykonane zgodnie z załączonym schematem. Urządzenie powinno pracować na wydzielonym obwodzie elektrycznym pod rygorem utraty gwarancji.

Rysunek 5 Schemat instalacji elektrycznej



Zabezpieczenie urządzenia oraz stycznik może być zlokalizowane w głównej rozdzielni jak również w dodatkowej skrzynce bezpiecznikowej. Dopuszcza się zastosowanie wyłącznika różnicowo-prądowego z członem nadprądowym B16A i pominięcie wyłącznika nadprądowego.

- Przewody od strony urządzenia zalecamy wypuścić ze ściany i zamontować głęboką puszkę instalacyjną oraz dostarczyć podwójne gniazdo sieci komputerowej RJ-45. Puskę zlokalizować obok planowanego miejsca instalacji kolumny na wysokości około 20 cm (środek puszek). Nie należy montować puszek bezpośrednio za kolumną, gdyż uniemożliwi to instalatorowi podłączenie przewodów.

- Przewód RJ-45 do komputera najlepiej z obu stron zakończyć gniazdami sieciowymi. Proszę pamiętać, że przewód musi być bezpośrednio od urządzenia do komputera bez żadnych urządzeń aktywnych w torze kablowym (switche, routery itp.) – tak jak połączenie komputer-komputer.
- Przewód od ekspozycji (2x0,5mm²) należy wyprowadzić w miejscu, w którym ma się znajdować operator w trakcie emisji promieniowania, na wysokości jak pozostałe wyłączniki instalacyjne (lub w skrzynce operatora, jeśli jest stosowana). Możliwe jest także zastosowanie własnego przycisku, który będzie lepiej odpowiadał estetyce Państwa gabinetu. Należy wtedy pamiętać, że musi to być wyłącznik monostabilny (dzwonkowy).
- Lampa informująca o promieniowaniu zasilana i włączana jest z aparatu – zwykle nie jest wymagana przez sanepid.
- Wyłączniki bezpieczeństwa (awaryjnego odcięcia zasilania) należy zamontować obok przycisku ekspozycji.

III. Wymogi dla komputerów

Poniżej przedstawiono zalecane wymagania dla obsługi programu i urządzeń. Proszę pamiętać, że zakup komputera o wyższych parametrach przyczyni się do szybszej pracy programów, co znacznie poprawi komfort Państwa pracy.

Komputer odpowiedzialny za akwizycję		
Element	Zalecane wymagania dla PC przeznaczonego do zbierania i przetwarzania danych z urządzenia	Komentarz
CPU	Intel Core i7 9gen lub szybszy	Tylko procesory INTEL.
RAM	32 GB lub więcej	RAM ma znaczący wpływ na osiągi systemu.
Twardy dysk	10 GB dla zainstalowania i działania programu	Jeżeli komputer pełni rolę serwera (jest na nim przechowywana baza danych) musi być zastosowana co najmniej taka konfiguracja :256 Gb SSD + 1Tb HDD
Karta graficzna	Karta graficzna z chipsetem Nvidia <ul style="list-style-type: none"> • Minimum 4GB pamięci własnej • Zalecamy jako minimum kartę graficzną Nvidia Geforce GTX 3050 lub inną o porównywalnej wydajności 	<u>UWAGA!</u> Akwizycja 3D nie będzie działać z kartami graficznymi AMD/INTEL. Ilość pamięci RAM karty graficznej ma znaczący wpływ na osiągi systemu.

Monitor	<ul style="list-style-type: none"> • Co najmniej 1 monitor • Przekątna ekranu co najmniej 45cm (18") • Minimalna rozdzielczość 1600x900 (tylko tryb panoramiczny) • Urządzenie nie współpracuje z ekranami o proporcjach 4:3 	<p>Ze względu na kolorystykę badań zalecana jest czarna obudowa. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 18.02.2011 monitory powinny oprócz tego posiadać parametry:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Rozdzielczość: min. 0,7 Mpix • Przekątna: min. 45 cm • Luminancja: min. 200 cd/m² • Kontrast: min. 250:1 • Częst. odchyl.: min 70Hz (CRT) Złącze DVI (LCD)
System operacyjny	<ul style="list-style-type: none"> • Windows 11 Professional 64 bit 	<p>UWAGA! Urządzenie wymaga systemu operacyjnego 64Bit w wersji PROFESSIONAL, nie obsługuje: Windows 8.1 i starszych</p>
Karta sieciowa	<ul style="list-style-type: none"> • 1x Interfejs Ethernet (1 Gb/S) – do obsługi aparatu • 1x Interfejs Ethernet – do sieci lokalnej/internetu 	<p>UWAGA! W przypadku instalacji dodatkowych urządzeń może być wymagana większa liczba kart sieciowych.</p>
Oprogramowanie antywirusowe	<p>Oprogramowanie antywirusowe lub firewall może zakłócać pracę urządzenia dlatego nie powinno być zainstalowane lub należy je odpowiednio skonfigurować.</p>	<p>UWAGA! Ewentualna konfiguracja tych programów jest w zakresie Państwa informatyka.</p>

Komputer do przeglądania badań		
Element	Zalecane wymagania dla PC przeznaczonego do zbierania i przetwarzania danych z urządzenia	Komentarz
CPU	Intel i5 lub szybszy	Tylko procesory INTEL. Zalecane procesor I7.
RAM	16 GB lub więcej	RAM ma znaczący wpływ na osiągi systemu. Zalecane 32 GB RAM
Miejsce na dysku	10 GB dla zainstalowania i działania programu	

Karta graficzna	Zalecamy jako minimum kartę graficzną Nvidia Geforce GTX 1050 lub inną o porównywalnej wydajności	<u>UWAGA!</u> Ilość pamięci RAM karty graficznej ma znaczący wpływ na osiągi systemu. Zalecamy karty Nvidia.
Monitor	<ul style="list-style-type: none"> • Co najmniej 1 monitor • Przekątna ekranu co najmniej 45cm (18") • Minimalna rozdzielczość 1024 x 768 	Ze względu na kolorystykę badań zalecana jest czarna obudowa. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 18.02.2011 monitory powinny oprócz tego posiadać parametry: <ul style="list-style-type: none"> • Rozdzielczość: min. 0,7 Mpix • Przekątna: min. 45 cm • Luminancja: min. 200 cd/m2 • Kontrast: min. 250:1 • Częst. odchyl.: min 70Hz (CRT) Złącze DVI (LCD)
System operacyjny	<ul style="list-style-type: none"> • Windows 10 Professional 64 bit • Windows 11 Professional 64 bit 	<u>UWAGA!</u> Urządzenie wymaga systemu operacyjnego 64Bit, nie obsługuje: Windows 8.1 i starszych
Karta sieciowa	<ul style="list-style-type: none"> • 1x Interfejs Ethernet – do sieci lokalnej/Internetu 	<u>UWAGA!</u> W przypadku instalacji dodatkowych urządzeń może być wymagana większa liczba kart sieciowych.
Oprogramowanie antywirusowe	Oprogramowanie antywirusowe lub firewall może zakłócać pracę urządzenia dlatego nie powinno być zainstalowane lub należy je odpowiednio skonfigurować.	<u>UWAGA!</u> Ewentualna konfiguracja tych programów jest w zakresie Państwa informatyka.

IV. Sieć komputerowa

Aby możliwe było przeglądanie zdjęć na wszystkich komputerach w klinice, należy połączyć komputery w sieci. Ze względu na wielkość plików, w których zapisane są badania, zalecana jest sieć Gigabit Ethernet (1Gb/s). Nie zaleca się stosowania sieci bezprzewodowych Wi-Fi jak również najstarsze sieci Ethernet 100Mb/s – w przypadku tego typu sieci mogą występować duże opóźnienia w otwieraniu zdjęć i wyświetlaniu listy pacjentów.

V. Monitory do pantomografów i tomografii wolumetrycznej

Biorąc pod uwagę aktualne przepisy prawne:

1. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej
2. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 listopada 2015 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej

Stanowisko do przeglądu lub opisu obrazów rejestrowanych w postaci cyfrowej powinno być wyposażone w tzw. monitor przeglądowy lub monitor opisowy spełniający następujące parametry techniczne:

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra zdrowia z dnia 12 listopada 2015 r w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej, Dziennik Ustaw z 2015r pozycja 2040 załącznik nr 6:

- a) jednorodności (mierzoną w środku i na rogach), tolerancja:
 - dla monitorów opisowych 15%
 - dla monitorów przeglądowych 25%
- b) luminancji, zgodność maksymalnej luminancji między monitorami (dla stanowisk wyposażonych w więcej niż jeden monitor), tolerancja:
 - dla monitorów opisowych 15%
 - dla monitorów przeglądowych 10%
- c) krzywej skali szarości, tolerancja w stosunku do krzywej GSDF:
 - dla monitorów opisowych 10%
 - dla monitorów przeglądowych 20%
- d) kontrastu monitora, tolerancja:
 - dla monitorów opisowych 250:1
 - dla monitorów przeglądowych 100:1

VI. Wykaz czynności wykonywanych podczas autoryzowanego przeglądu gwarancyjnego będącego potwierdzeniem gwarancyjnej opieki serwisowej.

Przeglądy techniczne Optident Carestream są wykonywane przez wykwalifikowany personel posiadający certyfikację Carestream z użyciem dedykowanego sprzętu kontrolno – pomiarowego.

Zgodnie z normami producenta przegląd gwarancyjny powinien odbywać się raz na 12 miesięcy. Czas trwania przeglądu ocenia się na 2 do 3 godzin. Podczas przeglądu wymagana jest obecność personelu korzystającego z urządzenia medycznego lub / i właściciela / osoby uprawnionej do potwierdzenia faktu wykonania przeglądu przez inżyniera serwisu.

Regularne wykonywanie przeglądu technicznego z dużym prawdopodobieństwem diagnozuje i zapobiega ewentualnym kosztownym serwisom związanym ze zużyciem części składowych aparatu. Korzyści wynikające z kalibracji to dłuższa żywotność aparatu, zmniejszenie liczby nieplanowanych napraw i niższe koszty konserwacji.

Autoryzowany przegląd gwarancyjny obejmuje:

1. Kompleksowy przegląd stanu technicznego aparatu i jego składowych.
2. Kontrolę zamocowania i stabilności aparatu.
3. Kontrolę płynności pracy poszczególnych składowych aparatu.
4. Kontrolę jakości obrazowania.
5. Pełną wymaganą kalibrację z wykorzystaniem fantomów (dla pantomografii, cefalometrii i tomografii) – jeśli wymagana.
6. Kontrolę szczelności generatora.
7. Kontrolę elementów elektronicznych oraz instalacji elektrycznej zgodnie z przepisami prawa.

VII. Wykaz zużywalnych części eksploatacyjnych Carestream

1. Folie ochronne do radiowizjografii, skanerów płytek, pantomografii i cefalometrii.
2. Płytki obrazowe skanerów CS 7200 i CS 7600.
3. Zagryzaki do pantomografii i tomografii.
4. Podbródki do pantomografii i tomografii.

VIII. Wymagania organizacyjne przed montażem.

Pomieszczenie przeznaczone do montażu urządzenia powinno być w pełni przygotowane do prac instalacyjnych, tj. nie powinny w nim trwać ani być planowane żadne dodatkowe roboty budowlane lub remontowe, które mogłyby wpłynąć na przebieg lub termin realizacji montażu.

Na czas prowadzenia prac montażowych należy również zapewnić wykonawcom dostęp do infrastruktury sanitarnej, w tym toalety oraz bieżącej wody.

UWAGA:

W dniu montażu obecność osoby decyzyjnej jest obowiązkowa. Brak takiej osoby może skutkować wstrzymaniem montażu i koniecznością wyznaczenia nowego terminu.

Dokumentacja zdjęciowa

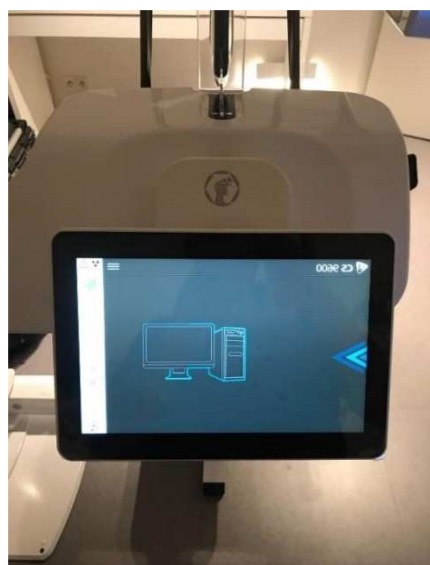
Poniżej zamieszczono kilka przykładowych zdjęć urządzenia.



Rysunek 6 Zamontowany aparat CS 9600 SC



Rysunek 7 Widok otworów montażowych



Rysunek 8 Panel sterujący



Rysunek 9 Sposób montażu przewodów do gniazda RJ45



Rysunek 10 Standardowy przycisk ekspozycji



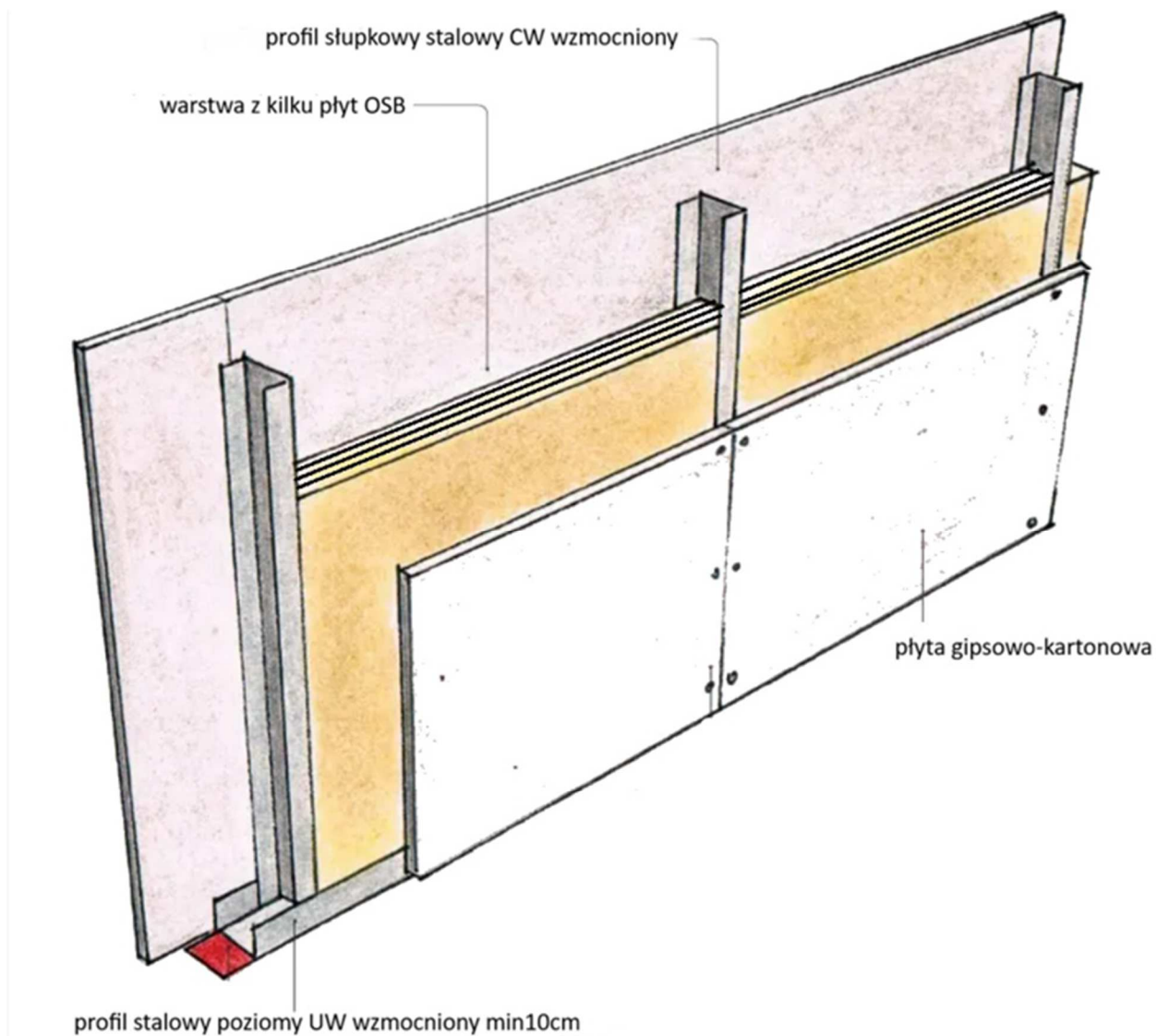
Rysunek 11 Przykładowe rozwiązanie panelu operatora z podglądem na pacjenta



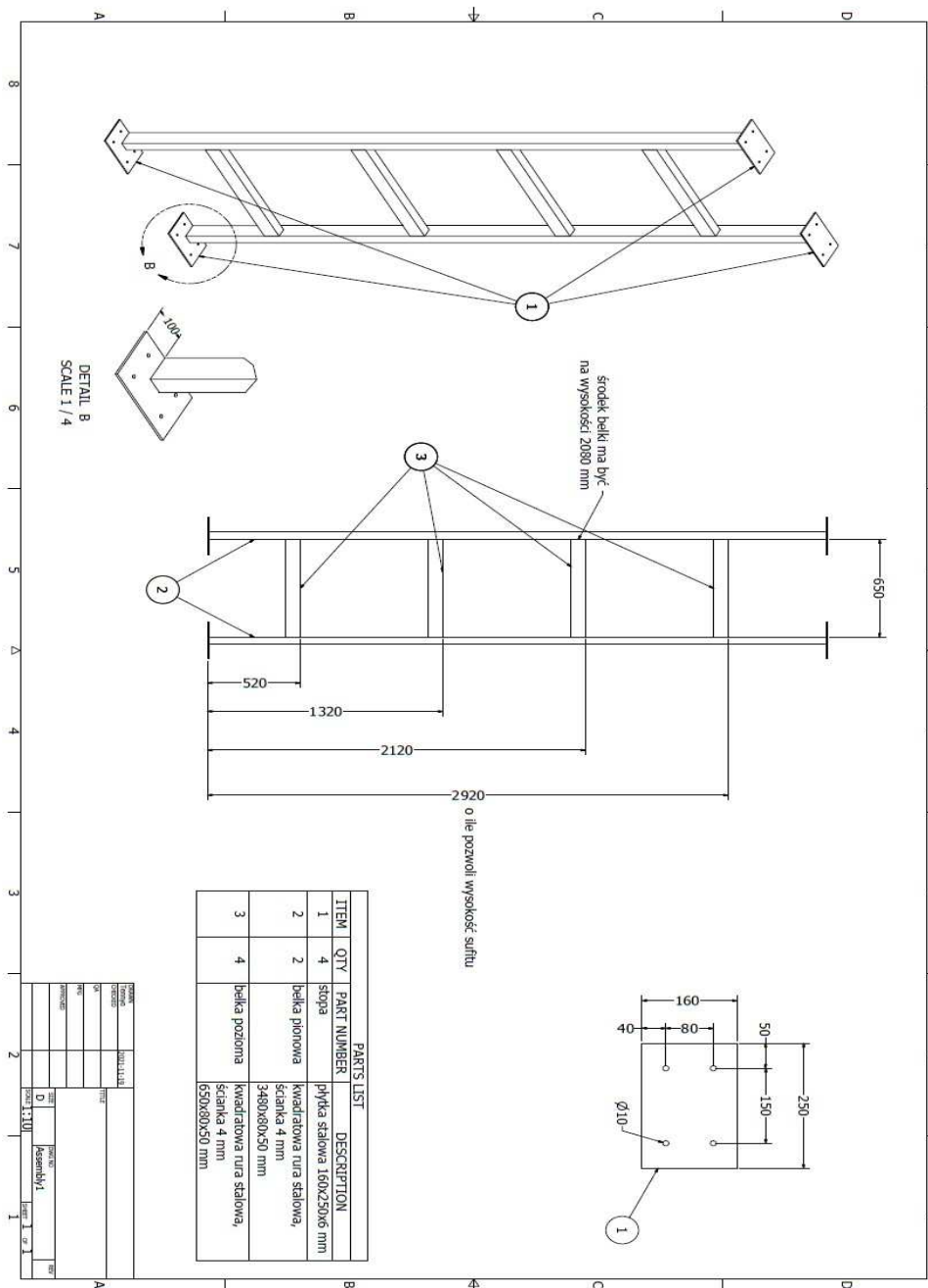
Rysunek 12 Zamontowany aparat CS 9600 SC

Rysunek 13 Projekt wzmacnienia ściany kartonowo-gipsowej:

1.



2.



PODPIS SPRZEDAJĄCEGO

PODPIS KUPUJĄCEGO

Optident Sp. z o. o.
ul. Kwiatkowskiego 4
52-326 Wrocław
NIP 897 16 15 843

tel. +48 71 308 41 42
mail: serwis@optident.pl
www.optident.pl

Konto:
Bank Handlowy w Warszawie S.A.
Nr konta 39 1030 1289 0000 0000 8406 8004