

Neu ab:

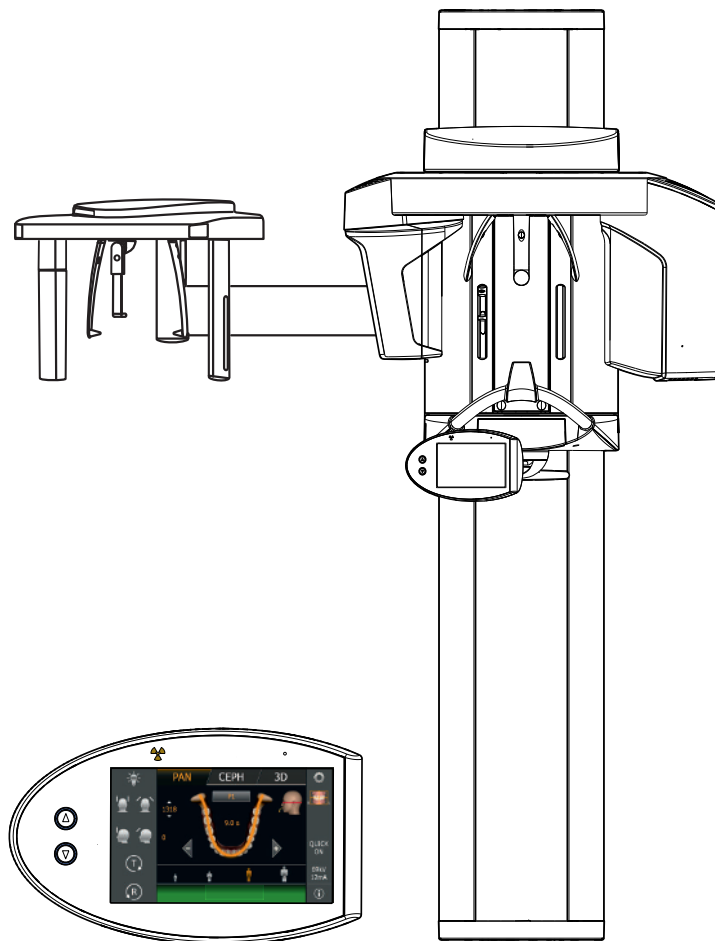
2022-08



Orthophos SL 2D, Orthophos SL 2D Ceph Orthophos SL 3D, Orthophos SL 3D Ceph

Gebrauchsanweisung

Deutsch



Inhaltsverzeichnis

1	Allgemeine Angaben	6
1.1	Sehr geehrte Kundin, sehr geehrter Kunde	6
1.2	Kontaktdaten	6
1.3	Copyright und Warenzeichen.....	7
1.4	Allgemeine Hinweise zur Gebrauchsanweisung	7
1.4.1	Aufbau der Unterlage	8
1.4.1.1	Kennzeichnung der Gefahrenstufen	8
1.4.1.2	Verwendete Formatierungen und Zeichen	8
1.5	Zusätzlich geltende Dokumente.....	8
1.6	Gewährleistung und Haftung.....	9
1.7	Verpflichtung des Betreibers und des Personals	9
1.8	Meldepflicht	9
1.9	Medizinische Zweckbestimmung	10
1.10	Indikation und Kontraindikation	10
1.11	Vorgesehene Anwendergruppen (gemäß Anwenderspezifikation).....	10
1.12	Vorgesehene Patientenzielgruppen	11
2	Sicherheitshinweise	12
2.1	Grundlegende Sicherheitshinweise.....	12
2.2	Hinweise am Gerät.....	12
2.3	Lüftungsschlitze	12
2.4	Kondensatbildung	13
2.5	Qualifikation des Bedienpersonals.....	13
2.6	Gerät einschalten	13
2.7	Strahlenschutz	13
2.8	Notstopp.....	14
2.9	Laser-Lichtvisier	14
2.10	Hygiene	14
2.11	Touchscreen	14
2.12	Störungsfreier Betrieb	15
2.13	Störung elektronischer Geräte	15
2.14	Risiken durch elektromagnetische Felder	15
2.15	Kombination mit anderen Geräten	15
2.16	Änderungen am Gerät.....	16
2.17	Bauliche Änderungen.....	16
2.18	Elektromagnetische Verträglichkeit.....	16
2.19	Elektrostatische Entladung.....	17
2.20	IT / Cybersicherheit.....	18

3	Gerätebeschreibung	20
3.1	Zertifizierung und Registrierung	20
3.2	Technische Daten	21
3.2.1	Gerätedaten	21
3.2.2	Transport-, Lager- und Betriebsbedingungen	23
3.2.3	Gewicht und Verpackung	23
3.2.4	Anwendungsteile	24
3.2.5	Diagramme	25
3.2.6	Werte der sekundären Streustrahlung	27
3.2.7	Anforderungen an die PC-Systeme.....	28
3.2.8	Elektromagnetische Verträglichkeit	28
3.2.8.1	Zubehör	28
3.3	Übersicht zu den Aufnahmeprogrammen	28
3.4	Hauptkomponenten des Produktes.....	31
3.4.1	Basisgerät	31
3.4.2	Cephalometer	33
3.4.3	Easypad	34
3.4.4	Easypad Touchscreen.....	35
3.4.5	Fernauslösung.....	40
3.5	Ersatzteile, Verbrauchsmaterial	41
3.5.1	Zubehörteile	41
3.5.1.1	Aufbissstücke und Anlagesegmente.....	41
3.5.1.2	3D-Aufbissstück und Kugelaufbisse	42
3.5.1.3	Universal- und Okklusalaufbiss	42
3.5.1.4	Schläfenstützen, Stirnstütze und Kiefergelenkstützen.....	43
3.5.2	Hygieneschutzhüllen	44
3.5.2.1	Schutzhüllen für das Basisgerät	44
3.5.2.2	Schutzhüllen für Cephalometer	45
3.5.3	Prüfkörper für Abnahme-/Konstanzprüfung.....	46
4	Montage und Inbetriebsetzung	48
4.1	Zubehörteile am Basisgerät wechseln	48
4.1.1	Aufbissstück, Anlagesegment, 3D-Aufbissstück oder Kinnauf- lage wechseln	48
4.1.2	Okklusalaufbiss verwenden.....	48
4.1.3	Universalauftbiss verwenden	50
4.1.4	Kugelaufbisse und Kugelaufbissplatte verwenden.....	51
4.1.5	Schläfen- und Kiefergelenkstützen wechseln.....	51
4.2	Zubehörteile am Cephalometer einstellen/einstecken	52
4.3	Ceph-Sensor entnehmen/einsetzen.....	53

5	Bedienung	54
5.1	Röntgenaufnahme erstellen	54
5.1.1	Gerät einschalten, Software starten	54
5.1.1.1	Gerät einschalten	54
5.1.1.2	Aufnahmebereitschaft in Sidexis 4 herstellen	55
5.1.2	Aufnahmeprogramm auswählen	58
5.1.2.1	Panorama- und Bissflügel-/Bitewingaufnahme	58
5.1.2.2	Kiefergelenkaufnahme	75
5.1.2.3	Sinusaufnahme	82
5.1.2.4	Volumenaufnahmen	89
5.1.2.5	Fernröntgenaufnahme	107
5.1.2.6	Pädiatryeaufnahmen	120
5.1.3	Aufnahme auslösen	123
5.1.3.1	Testumlauf starten	123
5.1.3.2	Aufnahme auslösen	123
5.1.3.3	Rettungsprogramme für Probleme bei der Bildübertragung	127
5.1.3.4	Fernauslösung verwenden	135
5.1.3.5	Aufnahme abbrechen	136
5.2	Benutzereinstellungen vorwählen	137
5.2.1	Starteinstellungen ändern	137
5.2.2	Grundeinstellungen ändern	139
5.2.3	Beleuchtungs-Einstellungen ändern	141
5.2.4	Lautstärke-Einstellungen ändern	143
5.2.5	Geräteinformationen anzeigen	145
5.2.6	Servicefunktionen	145
6	Hygiene und Wartung	146
6.1	Reinigung und Pflege	146
6.1.1	Gerät reinigen	146
6.1.2	Desinfizieren	147
6.2	Hygiene	148
6.2.1	Aufbereitung der Patientenfixierungen	148
6.2.1.1	Reinigung und Desinfektion	148
6.2.1.2	Sterilisieren	151
6.2.2	Ende der Nutzungsdauer	152
6.2.3	Einwegartikel	153
6.3	Inspektion und Wartung	153
7	Störungen	155
7.1	Hilfemeldungen	155
7.2	Struktur der Fehlermeldungen	157

7.3	Fehlerbeschreibung	158
7.3.1	Ex – Fehlertyp	158
7.3.2	yy – Lokalität.....	160
8	Programmwerte.....	161
8.1	2D-Aufnahmen (Pan/Ceph).....	161
8.1.1	Panoramaaufnahme Kennziffer 1E	161
8.1.2	Panoramaaufnahme Kennziffer 2E	163
8.1.3	Panoramaaufnahme Kennziffer 3E	165
8.1.4	Fernröntgenaufnahme	167
8.2	3D-Aufnahmen (DVT)	167
9	Dosisangaben	169
9.1	DFP-Werte nach Messmethode 1.....	170
9.1.1	2D-Aufnahmen Pan.....	170
9.1.2	3D-Aufnahmen	174
9.1.3	Dosisangaben errechnen	177
9.2	DFP-Werte nach Messmethode 2.....	180
9.2.1	2D-Aufnahmen Pan.....	180
9.2.2	3D-Aufnahmen	184
9.2.3	Dosisangaben errechnen	187
9.3	DFP-Werte Fernröntgen (Ceph).....	190
9.4	Effektivdosen nach Region, Volumenbereich am Objekt / Field of View und Einstellung.....	190
10	Demontage und Entsorgung	193
10.1	Demontage und erneute Installation	193
10.2	Entsorgung.....	193

1 Allgemeine Angaben

1.1 Sehr geehrte Kundin, sehr geehrter Kunde

Wir freuen uns, dass Sie Ihre Praxis mit dem Röntgensystem Orthophos S/SL von Dentsply Sirona ausgestattet haben.

Als Miterfinder des filmbasierten Panoramaröntgens ist Dentsply Sirona seit 1996 Pionier der digitalen Röntgentechnik. Sie profitieren von unserer ganzen Erfahrung mit weltweit mehreren Tausend in Betrieb genommenen digitalen Panoramaröntgengeräten. Dieses Gerät zeichnet sich unter anderem durch eine hohe Bildqualität, einfache Bedienung und eine hohe Alltagszuverlässigkeit aus.

Diese Gebrauchsanweisung soll Ihnen vor dem Gebrauch und bei jedem späteren Informationsbedarf eine gute Hilfe sein.

Wir wünschen Ihnen viel Erfolg und Freude mit Ihrem Orthophos S/SL.

Ihr Orthophos S/SL – Team

1.2 Kontaktdaten

Kunden-Service-Center

Bei technischen Fragen steht Ihnen unser Kontaktformular im Internet unter der folgenden Adresse zur Verfügung:
<http://srvcontact.sirona.com>

Herstelleranschrift



Sirona Dental Systems GmbH
Fabrikstraße 31
64625 Bensheim
Deutschland

Tel.: +49 (0) 6251/16-0
Fax: +49 (0) 6251/16-2591
E-Mail: contact@dentsplysirona.com
www.dentsplysirona.com

1.3 Copyright und Warenzeichen

Copyright © Sirona Dental Systems GmbH. Alle Rechte vorbehalten.

Die in diesem Handbuch enthaltenen Informationen können ohne besondere Ankündigungen geändert werden.

Die Software, einschließlich der zugehörigen Dokumentation, ist urheberrechtlich geschützt. Sie ist daher von Ihnen wie jedes andere geschützte Material zu behandeln.

Wer diese Software außer zum Zweck des eigenen Gebrauchs auf jegliches Medium ohne die schriftliche Genehmigung der Sirona Dental Systems GmbH überträgt, macht sich strafbar.

Warenzeichen Microsoft® und Windows 10® sind eingetragene Warenzeichen.

Windows™ ist ein Warenzeichen der Microsoft Corporation.

Alle anderen Warenzeichen sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber.

1.4 Allgemeine Hinweise zur Gebrauchsanweisung

Gebrauchsanweisung beachten Machen Sie sich mit Hilfe dieser Gebrauchsanweisung mit dem Gerät vertraut, bevor Sie es in Betrieb nehmen. Beachten Sie dabei unbedingt die aufgeführten Sicherheits- und Warnhinweise.

Dokumente aufbewahren Bewahren Sie die Gebrauchsanweisung stets griffbereit auf, falls Sie oder ein anderer Benutzer zu einem späteren Zeitpunkt Informationen benötigen. Speichern Sie die Gebrauchsanweisung auf dem PC oder drucken Sie diese aus.

Vergewissern Sie sich im Falle eines Verkaufs, dass dem Gerät die Gebrauchsanweisung in Papierform oder als elektronischer Datenträger beiliegt, damit sich der neue Besitzer über die Funktionsweise und die aufgeführten Warn- und Sicherheitshinweise informieren kann.


Online-Portal für Technische Unterlagen Wir haben für Technische Unterlagen ein Online-Portal unter www.dentsplysirona.com/manuals eingerichtet. Dort können Sie diese Gebrauchsanweisung sowie weitere Dokumente herunterladen. Sollten Sie ein Dokument in Papierform wünschen, so bitten wir Sie, das Webformular auszufüllen. Wir schicken Ihnen dann gerne kostenlos ein gedrucktes Exemplar zu.


Hilfe Sollten Sie trotz sorgfältigem Studium der Gebrauchsanweisung noch Hilfe benötigen, setzen Sie sich bitte mit dem für Sie zuständigen Dentaldepot in Verbindung.


1.4.1 Aufbau der Unterlage

1.4.1.1 Kennzeichnung der Gefahrenstufen

Zur Vermeidung von Personen- und Sachschäden beachten Sie die in diesem Dokument aufgeführten Warn- und Sicherheitshinweise. Diese sind besonders gekennzeichnet:

 GEFAHR
Unmittelbar drohende Gefahr, die zu schweren Körperverletzungen oder zum Tod führt.

 WARNUNG
Möglicherweise gefährliche Situation, die zu schweren Körperverletzungen oder zum Tod führen könnte.

 VORSICHT
Möglicherweise gefährliche Situation, die zu leichten Körperverletzungen führen könnte.

ACHTUNG
Möglicherweise schädliche Situation, bei der das Produkt oder eine Sache in seiner Umgebung beschädigt werden könnte.

WICHTIG
Anwendungshinweise und andere wichtige Informationen.

Tipp: Informationen zur Arbeitserleichterung.

1.4.1.2 Verwendete Formatierungen und Zeichen

Die in diesem Dokument verwendeten Formatierungen und Zeichen haben folgende Bedeutung:

<ul style="list-style-type: none"> ✓ Voraussetzung 1. Erster Handlungsschritt 2. Zweiter Handlungsschritt oder ➤ Alternative Handlung ↔ Ergebnis ➤ Einzelner Handlungsschritt 	Fordert Sie auf, eine Tätigkeit auszuführen.
siehe „Verwendete Formatierungen und Zeichen [→ 8]“	Kennzeichnet einen Bezug zu einer anderen Textstelle und gibt deren Seitenzahl an.
• Aufzählung	Kennzeichnet eine Aufzählung.
„Befehl / Menüpunkt“	Kennzeichnet Befehle / Menüpunkte oder ein Zitat.

1.5 Zusätzlich geltende Dokumente

Das Röntgensystem umfasst weitere Komponenten, wie PC-Software, die in eigenständigen Unterlagen beschrieben sind. Anweisungen sowie

Warn- und Sicherheitshinweise der folgenden Unterlagen sind ebenfalls zu beachten:

- Handbuch für den Anwender Sidexis 4
- Orthophos SL Panoramaeditor
Addendum zum „Handbuch für den Anwender Sidexis 4“

1.6 Gewährleistung und Haftung

Instandhaltung

Im Interesse der Sicherheit und der Gesundheit der Patienten, der Anwender oder Dritter ist es erforderlich, dass in festgelegten Zeitabständen Inspektionen und Wartungsarbeiten durchgeführt werden, um die Betriebssicherheit und Funktionssicherheit Ihres Produktes zu gewährleisten (IEC 60601-1 / DIN EN 60601-1 etc.).

Der Betreiber hat die Durchführung der Inspektionen und Wartungen zu gewährleisten.

Als Hersteller von elektromedizinischen Geräten können wir uns nur dann als verantwortlich für die sicherheitstechnischen Eigenschaften des Gerätes betrachten, wenn Instandhaltung und Instandsetzung daran nur von uns selbst oder durch von uns ausdrücklich hierfür ermächtigten Stellen ausgeführt werden und wenn Bauteile, die die Sicherheit des Gerätes beeinflussen, bei Ausfall durch Originalersatzteile ersetzt werden.

Haftungsausschluss

Kommt der Betreiber der Verpflichtung zur Durchführung von Inspektionen und Wartungsarbeiten nicht nach oder werden Störungsmeldungen nicht beachtet, übernimmt die Sirona Dental Systems GmbH bzw. ihre Vertragshändler für hierdurch entstandene Schäden keine Haftung.

Arbeitsbescheinigung

Wir empfehlen Ihnen, bei Ausführung dieser Arbeiten vom ausführenden Personal eine Bescheinigung über Art und Umfang der Arbeit zu verlangen, gegebenenfalls mit Angaben über Änderung der Nenndaten oder des Arbeitsbereiches, ferner mit Datum, Firmenangabe und Unterschrift.

1.7 Verpflichtung des Betreibers und des Personals

Diese Gebrauchsanweisung setzt den sicheren Umgang mit der Sidexis-Software voraus.

Bitte fragen Sie Frauen im gebärfähigen Alter vor der Aufnahme, ob sie schwanger sein könnten. Falls eine Schwangerschaft vorliegt, muss eine Risiko/Nutzen-Abwägung vorgenommen werden.

In Deutschland sind laut Strahlenschutzverordnung vom Betreiber regelmäßig Konstanzprüfungen zur Sicherheit von Bedienpersonal und Patient vorgeschrieben. Dentsply Sirona empfiehlt eine monatliche Prüfung.

1.8 Meldepflicht

Alle im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretenen, schwerwiegenden Vorfälle müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des jeweiligen Mitgliedstaates, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist gemeldet werden.

1.9 Medizinische Zweckbestimmung

Das Röntgensystem erstellt Daten für digitale Aufnahmen im maxillo-fazialen Bereich und in Teilbereichen für die Zahnheilkunde und Kinderzahnheilkunde, für die Hartgewebediagnostik innerhalb der Hals-Nasen-Ohren-Heilkunde sowie Handwurzel-aufnahmen.

3D-Röntgen darf nicht zu Routine- oder Vorsorgeuntersuchungen angewendet werden, bei denen eine Röntgenaufnahme unabhängig vom Vorhandensein oder Fehlen von klinischen Anzeichen und Symptomen angefertigt wird. 3D-Röntgenuntersuchungen müssen bei jedem Patienten begründbar sein, um aufzuzeigen, dass der Nutzen die Risiken überwiegt.

Gebrauchs- und Wartungsanleitungen sind zu befolgen.

1.10 Indikation und Kontraindikation

Indikationen in den Teilgebieten der Zahnmedizin:

- Konservierende Zahnheilkunde
- Endodontie
- Parodontologie
- Zahnärztliche Prothetik / Schablonen-Scanaufnahmen
- Funktionsdiagnostik und -therapie craniomandibulärer Dysfunktionen
- Chirurgische Zahnheilkunde
- Implantologie
- Mund- Kiefer- und Gesichtschirurgie
- Kieferorthopädie
- Kinderzahnheilkunde
- Hals-Nasen-Ohren-Heilkunde (Hartgewebediagnostik)

Kontraindikationen:

- Darstellung von Knorpelstrukturen
- Darstellung von Weichteilgewebe

1.11 Vorgesehene Anwendergruppen (gemäß Anwenderspezifikation)

Bedienpersonal zur Erstellung von Röntgenaufnahmen am Menschen.

- Zahnärzte (Allgemeine Zahnmedizin)
- Zahnärzte mit Weiterbildung (Oralchirurgie, KFO) bzw. zusätzlicher Ausbildung (MKG)
- Röntgenassistent (MTRA)
- Zahnarztassistent

Bedienpersonal für Installation, Inbetriebnahme, Abnahmeprüfungen und technischen Service inkl. Erstellung von technischen Röntgenaufnahmen

- Servicetechniker

1.12 Vorgesehene Patientenzielgruppen

Die vorgesehenen Patientenzielgruppen sind Kinder, Jugendliche und Erwachsene.

2 Sicherheitshinweise

2.1 Grundlegende Sicherheitshinweise

ACHTUNG

Das Gerät darf nicht in explosionsgefährdeten Bereichen betrieben werden.

2.2 Hinweise am Gerät

Auf dem Gerät sind folgende Symbole angebracht:



Dieses Symbol ist über dem Typenschild des Geräts angebracht.

Bedeutung: Beachten Sie beim Betrieb des Geräts die Gebrauchsanweisung.



Dieses Symbol ist über dem Typenschild des Geräts angebracht.

Bedeutung: Die Begleitpapiere stehen auf der Homepage von Dentsply Sirona zur Verfügung.

Elektrostatische Aufladung (ESD)



Stifte oder Buchsen von Steckern, die mit einem ESD-Warnschild versehen sind, dürfen ohne ESD-Schutzmaßnahmen anzuwenden weder berührt noch Verbindungen zwischen diesen Steckern durchgeführt werden. Siehe auch "Elektrostatische Entladung" und "Elektromagnetische Verträglichkeit".

Kennzeichnung von Einwegartikeln



Vor jeder Aufnahme sind die Hygieneschutzhüllen (Einwegartikel) anzubringen.

Einwegartikel sind mit dem links abgebildeten Symbol gekennzeichnet. Sie müssen unmittelbar nach der Verwendung entsorgt werden. Benutzen Sie Einwegartikel nicht mehrfach!

2.3 Lüftungsschlitze



Die Lüftungsschlitze am Gerät dürfen keinesfalls abgedeckt werden, da ansonsten die Luftzirkulation behindert wird. Dies kann zur Überhitzung des Geräts führen.

Nicht in die Lüftungsschlitze sprühen

Keine Flüssigkeiten, z. B. Desinfektionsmittel, in die Lüftungsschlitze sprühen. Dies kann zu Fehlfunktionen führen. Wenden Sie im Bereich von Lüftungsschlitzen nur Wischdesinfektion an.

2.4 Kondensatbildung

Nach extremen Temperaturschwankungen kann es zur Kondensatbildung im Gerät kommen. Das Gerät erst einschalten, wenn eine normale Raumtemperatur erreicht ist. Siehe auch Kapitel „Technische Daten [→ 21]“.

2.5 Qualifikation des Bedienpersonals

Das Gerät darf nur durch ausgebildetes bzw. eingewiesenes Fachpersonal bedient werden.

Zu schulendes, anzulernendes, einzuweisendes oder im Rahmen einer allgemeinen Ausbildung befindliches Personal darf nur unter ständiger Aufsicht einer erfahrenen Person am Gerät tätig werden.

Für den Betrieb des Gerätes muss das Bedienpersonal:

- die Gebrauchsanweisung gelesen und verstanden haben
- den grundsätzlichen Aufbau und die Funktionen des Gerätes kennen
- Unregelmäßigkeiten im Funktionsablauf erkennen können und gegebenenfalls entsprechende Maßnahmen einleiten

Das Bedienpersonal des Gerätes muss angemessen hinsichtlich der Grundsätze zum Betriebs- und Strahlenschutz auf die DVT-Technologie geschult sein.

2.6 Gerät einschalten

Beim Einschalten des Geräts und der Betriebsarteneinstellung (bis zum Abschluss der Sensorpositionierung) darf kein Patient im Gerät positioniert sein.

Durch eine Fehlfunktion könnte sich der Patient verletzen.

Tritt ein Fehler auf, der ein Ab- und Wiedereinschalten des Geräts erfordert, muss der Patient spätestens vor dem Wiedereinschalten aus dem Gerät geführt werden.

2.7 Strahlenschutz

Die gültigen Strahlenschutzbestimmungen und Strahlenschutzmaßnahmen sind zu beachten. Vorgeschriebenes Strahlenschutzzubehör ist zu verwenden. Um die Strahlenbelastung zu reduzieren, empfiehlt Dentsply Sirona die Verwendung von Bismut, Bleiabschirmungen oder Schürzen, insbesondere bei pädiatrischen Patienten.

Die Bedienperson hat sich während der Aufnahme, soweit es das Spiralkabel erlaubt, vom Röntgenstrahler zu entfernen.

Während der Aufnahme dürfen sich außer dem Patienten keine weiteren Personen ohne Strahlenschutzmaßnahmen im Raum aufhalten. In Ausnahmefällen kann eine dritte Person Hilfestellung leisten, jedoch nicht das Praxispersonal. Während der Aufnahme muss der Sichtkontakt zum Patient und dem Gerät sichergestellt sein.

Bei Störungen ist die Aufnahme durch sofortiges Loslassen der Auslösetaste abubrechen.

2.8 Notstopp

Sollten Teile des Gerätes bei der Drehbewegung den Patienten berühren, so ist die Auslösetaste (X-Ray) sofort loszulassen, bzw. durch den Geräte Hauptschalter oder einen Not-Ausschalter (nicht im Lieferumfang enthalten) das Gerät zum sofortigen Stopp zu bringen!

2.9 Laser-Lichtvisier



Das Gerät enthält Laser der Klasse 1.

Die Lichtvisiere dienen zur korrekten Einstellung der Patientenposition. Sie dürfen nicht für andere Zwecke benutzt werden.

Es muss mindestens ein Abstand von 10 cm (4) zwischen Auge und Laser eingehalten werden. Nicht direkt in den Laserstrahl blicken. Achten Sie darauf, dass der Lichtstrahl nicht das Auge des Patienten trifft. Vor dem Einschalten der Lichtvisiere muss der Patient aufgefordert werden die Augen zu schließen.

Die Lichtvisiere dürfen nur eingeschaltet werden, wenn sie störungsfrei arbeiten. Reparaturarbeiten dürfen nur von autorisiertem Fachpersonal durchgeführt werden.

Verwenden Sie keine anderen Laser und nehmen Sie keine Veränderungen von Einstellungen oder Vorgängen vor, die nicht in dieser Anleitung beschrieben sind. Dies kann zu einer gefährlichen Strahlenbelastung führen.

2.10 Hygiene

Die Schutzhüllen müssen für jeden Patienten neu angebracht werden, alle Aufnahme-Hilfsmittel müssen zusätzlich desinfiziert werden, um eine evtl. Übertragung von Infektionsauslösern auszuschließen, die unter Umständen ernsthafte Erkrankungen hervorrufen könnten.

Anwendungsteile müssen vor der Patientenpositionierung desinfiziert werden, um eine Kreuzkontamination zu vermeiden.

Die Kreuzkontamination zwischen Patienten, Anwendern und Dritten ist durch geeignete Hygienemaßnahmen auszuschließen.

Weitere Informationen finden Sie im Kapitel „Reinigung und Pflege“.

2.11 Touchscreen

Der Bildschirm des Easypad ist mit einer drucksensitiven Bedientechnologie ausgestattet.

Der Touchscreen darf nicht mit spitzen Gegenständen, wie Kugelschreibern, Bleistiften, etc. bedient werden. Dadurch könnte er beschädigt oder die Oberfläche verkratzt werden. Bedienen Sie den Touchscreen ausschließlich durch sanften Druck mit der Fingerspitze.

2.12 Störungsfreier Betrieb

Eine Verwendung dieses Gerätes ist nur dann zulässig, wenn dieses störungsfrei arbeitet. Kann ein störungsfreier Betrieb nicht gewährleistet werden, muss das Gerät stillgelegt werden und durch autorisiertes Fachpersonal auf Fehlfunktionen überprüft und gegebenenfalls repariert werden.

Patientenaufnahmen dürfen nur dann durchgeführt werden, wenn das Gerät störungsfrei arbeitet.

Körperliche Konstitution sowie Bekleidung, Verbände oder Rollstühle bzw. Krankenbetten dürfen die Gerätebewegung nicht beeinträchtigen.

Der Bewegungsbereich des Gerätes muss frei von Fremdkörpern gehalten werden.

Patient nicht ohne Aufsicht am Gerät belassen.

Das Gerät darf nur mit kompletter Verkleidung und Schutzabdeckung betrieben werden.

2.13 Störung elektronischer Geräte

Zur Vermeidung von Funktionsausfällen an elektronischen Geräten und Datenspeichern müssen diese vor der Röntgenaufnahme entfernt werden.

2.14 Risiken durch elektromagnetische Felder

Die Funktion implantierter Systeme (wie z. B. Herzschrittmacher oder Cochlea-Implantaten) können durch elektromagnetische Felder beeinflusst werden. Bitte fragen Sie den Patienten vor Behandlungsbeginn, ob ein Herzschrittmacher oder andere Systeme implantiert sind.

Sollten Risiken bestehen, sind diese in der Herstellerdokumentation der Implantathersteller genannt.

2.15 Kombination mit anderen Geräten

Wer durch Kombination mit anderen Geräten ein medizinisches elektrisches System nach der Norm IEC 60601-1 (Festlegung für die Sicherheit von medizinischen elektrischen Systemen) zusammenstellt oder verändert, ist verantwortlich, dass die Anforderungen dieser Bestimmung in vollem Umfang zur Sicherheit der Patienten, der Bedienenden und der Umgebung erfüllt werden.

Werden Geräte angeschlossen, die nicht von Dentsply Sirona freigegeben sind, müssen diese den geltenden Normen entsprechen:

- IEC 60950-1 oder IEC 62368-1 für datentechnische Geräte, sowie
- IEC 60601-1 für medizintechnische Geräte

Siehe dazu „Installationsvoraussetzungen“ und Kompatibilitätsliste/ Konformitätserklärung durch den Systemintegrator.

Im Zweifelsfall fragen Sie den Hersteller der Systemkomponenten.

2.16 Änderungen am Gerät

Änderungen an diesem Gerät, welche die Sicherheit für Betreiber, Patient oder Dritte beeinträchtigen könnten, sind aufgrund gesetzlicher Vorschriften nicht statthaft!

Aus Gründen der Produktsicherheit darf dieses Erzeugnis nur mit Original-Zubehör von Dentsply Sirona oder von Dentsply Sirona freigegebenem Zubehör Dritter betrieben werden. Der Benutzer trägt das Risiko bei Verwendung von nicht freigegebenem Zubehör.

2.17 Bauliche Änderungen

Werden bauliche Veränderungen in der Nähe der Röntgeneinrichtung durchgeführt und kommt es dabei zu sehr hohen Erschütterungen oder gar Stößen an das Gerät, muss ein Service-Techniker das Gerät überprüfen und ggf. eine neue Justage und Kalibration durchführen.

2.18 Elektromagnetische Verträglichkeit

Die Aufnahmeeinheit erfüllt die Anforderungen der Norm IEC 60601-1-2.

Medizinische elektrische Geräte unterliegen hinsichtlich der Elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) besonderen Vorsichtsmaßnahmen. Sie müssen entsprechend den Angaben in dem Dokument „Installationsvoraussetzungen“ installiert und betrieben werden.

Tragbare und mobile HF-Kommunikationseinrichtungen können medizinische elektrische Geräte beeinflussen.

Werden die Angaben der Installationsvoraussetzungen und die folgenden Empfehlungen nicht eingehalten, besteht die Gefahr der Falschbelichtung der Röntgenbilder.

Insbesondere die Richtigkeit der Strahlungsparameter und Wiederholbarkeit der Dosiswerte können beeinflusst werden.

Im Falle von Reparaturen nur von Dentsply Sirona freigegebene Ersatzteile verwenden.

Nur von Dentsply Sirona freigegebene Desinfektionsmittel verwenden, um elektrische Isolationen nicht anzugreifen.

Portables HF-Equipment nicht näher als 30 cm an das Röntgengerät heranbringen.

HF-Chirurgie Geräte und Röntgengeräte dürfen nicht gleichzeitig in Betrieb sein.

2.19 Elektrostatische Entladung

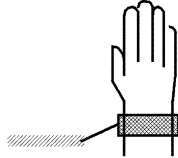
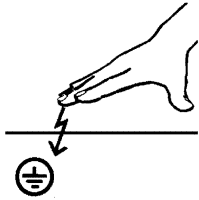
Schutzmaßnahmen

Elektrostatische Entladung (kurz: ESD – ElectroStatic Discharge)

Elektrostatische Aufladungen von Personen können die Zerstörung von elektronischen Bauelementen durch Berühren verursachen. Beschädigte Bauelemente müssen meist ausgetauscht werden. Die Reparatur hat durch qualifiziertes Fachpersonal zu erfolgen.

Die ESD-Schutzmaßnahmen umfassen:

- Verfahren zur Vermeidung elektrostatischer Aufladung, durch
 - Klimatisierung
 - Luftbefeuchtung
 - leitfähige Fußbodenbeläge
 - nicht synthetische Kleidung
- Entladung des eigenen Körpers durch Berühren
 - eines metallischen Gerätegehäuses
 - eines größeren metallischen Gegenstands
 - eines sonstigen mit dem Schutzleiter geerdeten Metallteils
- Tragen eines Antistatikbandes, das eine Verbindung zwischen dem Körper und einem Schutzleiter herstellt

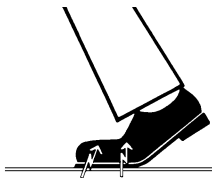


Gefährdete Bereiche sind am Gerät durch das ESD-Warnschild gekennzeichnet:

Wir empfehlen Ihnen, dass alle Personen, die mit diesem Gerät arbeiten, auf die Bedeutung des ESD-Warnschildes aufmerksam gemacht werden. Zudem sollte eine Schulung über die Physik der elektrostatischen Aufladungen erfolgen.

Physik der elektrostatischen Aufladung

Eine elektrostatische Entladung setzt eine vorherige elektrostatische Aufladung voraus.



Eine Gefahr von elektrostatischer Aufladung entsteht immer dann, wenn sich zwei Körper gegeneinander bewegen, z. B. beim:

- Gehen (Schuhsohle gegen Fußboden) oder
- Fahren (Stuhlrollen gegen Fußboden).

Die Höhe der Aufladung ist von verschiedenen Faktoren abhängig. Die Aufladung ist bei:

- niedriger Luftfeuchte höher als bei hoher Luftfeuchte und bei
- synthetischen Materialien höher als bei Naturmaterialien (Kleidung, Fußbodenbeläge).

Um einen Eindruck von der Höhe der bei einer elektrostatischen Entladung sich ausgleichenden Spannung zu erhalten, wird folgende Faustregel angewendet:

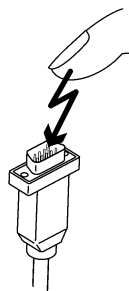
Eine elektrostatische Entladung ist ab...

- 3 000 Volt spürbar
- 5 000 Volt hörbar (Knacken, Knistern)
- 10 000 Volt sichtbar (Funkenüberschlag)

Die bei diesen Entladungen fließenden Ausgleichsströme liegen in der Größenordnung von über 10 Ampere. Sie sind für Menschen ungefährlich, weil ihre Dauer nur einige Nanosekunden beträgt.

Tipp: 1 Nanosekunde = 1 / 1 000 000 000 Sekunde =
1 Milliardstel Sekunde

Bei Spannungsdifferenzen von mehr als 30 000 Volt pro Zentimeter kommt es zu einem Ladungsausgleich (elektrostatische Entladung, Blitz, Funkenüberschlag).



Um unterschiedlichste Funktionen in einem Gerät realisieren zu können, werden integrierte Schaltkreise (Logikschaltungen, Mikroprozessoren) eingesetzt. Damit möglichst viele Funktionen auf diesen Chips untergebracht werden können, müssen die Schaltungen sehr stark miniaturisiert werden. Dies führt zu Schichtdicken in der Größenordnung von einigen zehntausendstel Millimetern. Daher sind integrierte Schaltkreise, die mit Leitungen an nach außen führende Stecker angeschlossen sind, bei elektrostatischen Entladungen besonders gefährdet.

Bereits Spannungen, die der Anwender nicht spürt, können zum Durchschlag der Schichten führen. Der daraufhin fließende Entladungsstrom schmilzt den Chip in den betroffenen Bereichen auf. Die Beschädigung einzelner integrierter Schaltungen führt zu Störungen oder zum Ausfall des Geräts.

2.20 IT / Cybersicherheit

Es ist ein wichtiges Anliegen unseres Unternehmens, unsere Kunden auf den Schutz und die damit verbundenen geeigneten Empfehlungen für Maßnahmen für eine optimale und sichere IT-Umgebung der Dentsply Sirona Röntengeräte aufmerksam zu machen.

- Dentsply Sirona empfiehlt nachdrücklich eine Peer-to-Peer-Verbindung zwischen dem Röntgengerät und dem Röntgenaufnahme-PC, auf dem der Acquisition Server läuft, herzustellen.
- Im Falle einer Netzwerkintegration unseres Produkts in eine Praxis oder Klinik empfiehlt Dentsply Sirona nachdrücklich, ein „privates LAN“ zwischen dem Röntgengerät und dem Röntgenaufnahme-PC mit der PC-Software einzurichten, z.B. durch Installieren eines zweiten Netzwerkadapters.
- Dentsply Sirona empfiehlt nachdrücklich, die Verwendung einer Festplattenverschlüsselung.
- Dentsply Sirona empfiehlt regelmäßig eine Datensicherung durchzuführen.
- Zur Gewährleistung einer ausreichenden IT / Cybersicherheit muss eine feste IP-Adresse für das Gerät vergeben werden. Die IP-Adresse darf nicht über DHCP vergeben werden.
- Die PC Software benötigt eine Windows 10 Pro (64 bit) Version. Für eine optimale und sichere IT-Umgebung empfiehlt Dentsply Sirona nachdrücklich die Verwendung einer Variante mit langfristiger Unterstützung (Win 10 LTSC).
- Um einen wirksamen Schutz vor Malware und Cyberangriffen zu gewährleisten, empfiehlt Dentsply Sirona nachdrücklich, die neuesten Sicherheitstools für Windows-Netzwerke (z. B. Malware-

Schutz, Hardware-Firewalls und ein Intrusion Detection-System) auf dem Röntgenaufnahme-PC zu installieren.

- Dentsply Sirona empfiehlt außerdem nachdrücklich die USB-Anschlüsse und das CD-Laufwerk zu überprüfen.
- Dentsply Sirona empfiehlt außerdem nachdrücklich alle nicht benötigten Ports zu schließen.
- Fehlermeldung E5 14 04 (Netzwerkverbindung wurde getrennt): Vor Herstellen einer Aufnahmebereitschaft muss ein Neustart des Geräts durchgeführt werden. Sollte der Fehler nach Neustart erneut auftreten, ist eine Cyberattacke anzunehmen und der Netzwerkadministrator vor Durchführung einer Patientenaufnahme zu kontaktieren.
- Dentsply Sirona empfiehlt nachdrücklich, die Verwendung virtueller Maschinen für Betriebssysteme zu vermeiden.
- Dentsply Sirona empfiehlt nachdrücklich, keine zusätzliche (nicht zwingend benötigte) Software auf dem Röntgenaufnahme-PC zu installieren.
- Dentsply Sirona empfiehlt nachdrücklich, Sicherheitsupdates für das Betriebssystem des PCs zeitnah zu installieren.
- Dentsply Sirona empfiehlt nachdrücklich, die PC-Software nur auf Arbeitsstationen zu installieren, auf denen ein eingeschränkter Benutzerzugriff gewährt wird.
- Dentsply Sirona empfiehlt nachdrücklich, den physischen Zugang zur IT-Infrastruktur der Praxis oder Klinik einzuschränken.

3 Gerätebeschreibung

3.1 Zertifizierung und Registrierung

Die Röntgeneinrichtung Orthophos SL ist in Übereinstimmung mit IEC 60601-1:2005 + A1:2012 + A2:2020

Die Röntgeneinrichtung Orthophos SL ist in Übereinstimmung mit IEC 60601-1-3:2008 + A1:2013 + A2:2021

Die Röntgeneinrichtung Orthophos SL ist in Übereinstimmung mit IEC 60601-2-63:2012 + A1:2017 + A2:2021

Ursprungssprache: Deutsch



Dieses Produkt trägt das CE-Kennzeichen in Übereinstimmung mit den Bestimmungen der Richtlinie 2017/745/EU des Rates vom 5. Mai 2017 über Medizinprodukte.



Dieses Produkt ist ein Medizinprodukt.

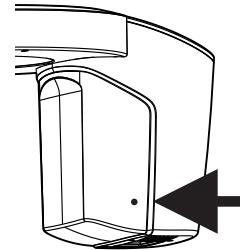
3.2 Technische Daten

3.2.1 Gerätedaten

Modellbezeichnung:	Orthophos SL
Nennspannung:	200 – 240 V
Zulässige Schwankung:	± 10%
Zulässiger Einbruch unter Last:	10%
Nennstrom:	12 A
Nennleistung:	2 kW bei 90 kV / 12 mA in allen Strahlzeiten
Nennfrequenz:	50 Hz / 60 Hz
Netzwidestand:	max. 0,8 Ohm
Sicherung der Hausinstallation:	25 A träge (16 A bei Einzelanschluss)
Leistungsaufnahme:	2 kVA
Leistungsabgabe Strahler:	69 kV / 16 mA = 1104 W in allen Strahlzeiten
Röhrenspannung:	60 – 90 kV (bei 90 kV max. 12 mA)
Röhrenstrom:	3 – 16 mA (bei 16 mA max. 69 kV)
Maximaler Einstellbereich:	60 kV / 3 mA bis 90 kV / 12 mA
Kurvenform der Hochspannung:	Hochfrequenz Multipuls Restwelligkeit ≤ 4 kV
Frequenz der Hochspannungserzeugung:	40 – 120 kHz
Programmablaufzeit:	siehe „Programmwerte“ [→ 161]
Aufnahmezeit:	siehe „Programmwerte“ [→ 161]
Bilderfassungsmaßstab:	Bei P1, mittlerer Kieferbogen (Schichtmitte) ca. 1:1,19, d.h. die Bilderfassung ist gegenüber den tatsächlichen Verhältnissen um durchschnittlich ca. 19% vergrößert.
Aufnahmezeit Fernröntgenaufnahme:	max. 14,9 s
Bilderfassungsmaßstab Fernröntgenaufnahme:	ca. 1:1,1, d.h. die Bilderfassung ist gegenüber den tatsächlichen Verhältnissen um durchschnittlich ca. 10% vergrößert.
Gesamtfilterung im Röntgenstrahler:	> 2,5 mm Al / 90 IEC 60522 0,3 mm Cu bei Volumenaufnahmen 1 mm Cu bei Volumenaufnahmen im Low Dose Modus

Brennfleckgröße nach IEC 60336, gemessen im Zentralstrahl: 0,5

Brennfleckmarkierung:



Abstand Fokus – Haut: > 200 mm (8")

Automatische Aufnahmesperre:

Die Dauer der Aufnahmesperre (Abkühlphase) ist abhängig von der eingestellten kV/mA Stufe und der tatsächlichen ausgelösten Strahlzeit. Je nach Röhrenbelastung werden Pausenzeiten von 8s bis 300s automatisch eingestellt.

Beispiel: Für Programm P1 mit Aufnahme­medaten 84kV/12mA bei einer Strahlzeit von 14,1s ergibt sich eine Pausenzeit von 150s.

Gerät der Schutzklasse: IPX0


Gerät der Schutzklasse I
Grad des Schutzes gegen elektrischen Schlag:

Gerätetyp B 

Grad des Schutzes gegen Eindringen von Wasser:

Gewöhnliches Gerät (ohne Schutz gegen Eindringen von Wasser)

Herstellungsjahr:

 **20XX** (auf dem Typenschild)

Betriebsart: Dauerbetrieb

Langzeitleistung: 200 W

Anodenmaterial: Wolfram

Aufnahmedaten zur Ermittlung der Leckstrahlen: 2 mA / 90 kV

Röntgenröhre

Siemens SR 90/15 FN

2D-Sensor

Digitaler CdTe-Sensor mit Direktkonverter-Technologie (DCS), für Panorama-Aufnahmetechnik

Aktive Sensorfläche Typ Pan: 146 mm x 6 mm

Pixelgröße: 0,1 mm

Fokus - Sensor Abstand: 497 mm

3D-Sensor

Digitaler Flächendetektor mit a-Si-Technologie (Amorphes Silizium)

Mit 3D-Aufnahmetechnik:

Aktive Sensorfläche	160mm x 160mm
Pixelgröße:	0,12 mm
Fokus - Sensor Abstand:	524mm
max. Filterung vor dem Sensor:	< 1,2 mm Al

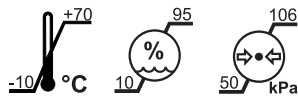
Sensor Ceph

Digitaler Zeilensensor mit CCD-Technologie

Aktive Sensorfläche Typ Ceph:	230 mm x 6,48 mm
Pixelgröße:	0,027 mm
Fokus - Sensor Abstand:	1714 mm

3.2.2 Transport-, Lager- und Betriebsbedingungen

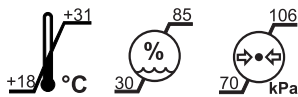
Orthophos SL



Transport- und Lagerbedingungen: Temperatur: -10 °C – +70 °C (14 °F – 158 °F)

Relative Feuchte: 10 % – 95 %

Luftdruck: 50 kPa – 106 kPa



Betriebsbedingungen:

Umgebungstemperatur: +18 °C - +31 °C (64 °F – 88 °F)

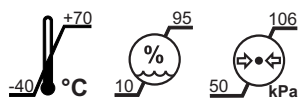
Relative Luftfeuchte: 30 % – 85 % (keine Betauung)

Luftdruck: 70 kPa – 106 kPa

Betriebshöhe:

≤ 3000 m über dem Meeresspiegel

Cephalometer



Transport- und Lagerbedingungen: Temperatur: -40 °C – +70 °C (-40 °F – 158 °F)

Relative Feuchte: 10 % – 95 %

Luftdruck: 50 kPa – 106 kPa

3.2.3 Gewicht und Verpackung

Gewicht (mit Verpackung / ohne Verpackung):

Orthophos SL 191 kg / 113 kg
415 lb / 243 lb

Cephalometer 40 kg / 33 kg
95 lb / 49 lb

Standfuß 50 kg / 31 kg
110 lb / 68 lb

Abmessungen der Verpackung:

Orthophos SL 199 cm x 69 cm x 122 cm
78 3/8" x 27 1/8" x 48"

Cephalometer 175 cm x 78 cm x 73 cm
68 7/8" x 30 3/4" x 28 3/4"

Standfuß 114 cm x 105 cm x 22 cm
56 3/4" x 41 3/8" x 8 5/8"

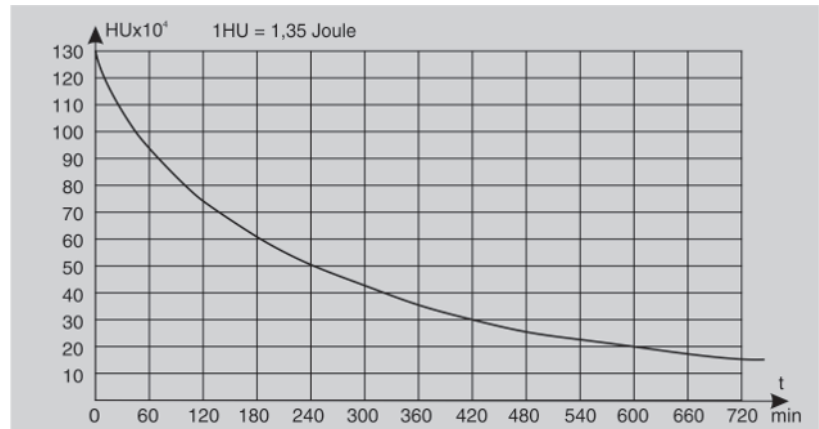
3.2.4 Anwendungsteile

Anwendungsteile sind die folgenden Teile:

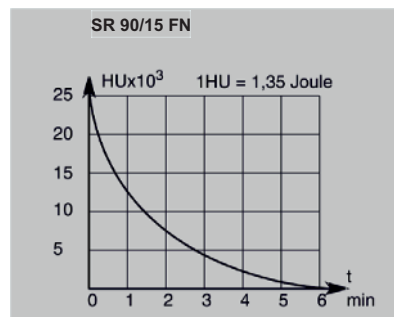
- Aufbissstücke und Anlagensegmente
- 3D-Aufbissstücke und Kugelaufbisse
- Universalauftbiss und Okklusalaufbiss
- Schläfenstützen, Stirnstütze und Kiefergelenkstützen
- Ohroliven
- Nasenstütze
- Handwurzelanlage
- Rohrbogen

3.2.5 Diagramme

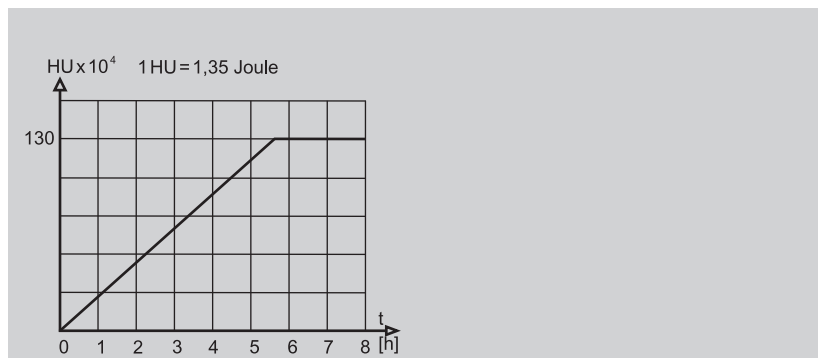
Abkühlkurve für Strahlergehäuse



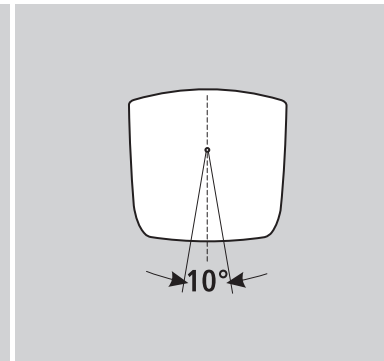
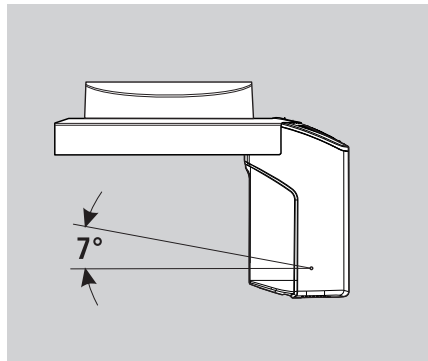
Abkühlkurve der Röntgenröhre



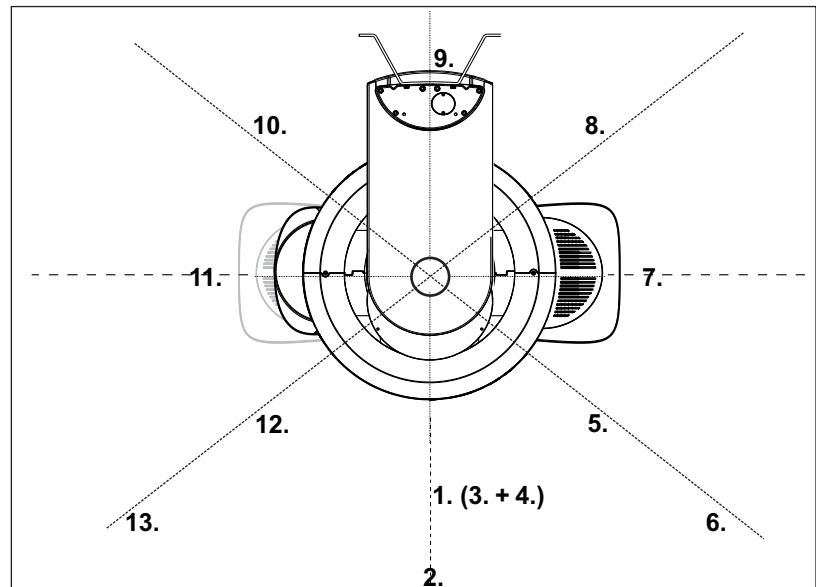
Aufwärmkurve für Strahlergehäuse



Zentralstrahl und Anodenwinkel



3.2.6 Werte der sekundären Streustrahlung



Da die höchste Streustrahlung im HD-Modus beim 3D-Röntgenbetrieb erzeugt wird, wird diese hier aufgeführt.

Messkriterien 3D Röntgen:

Für die Messungen wurden folgende Parameter eingestellt:

Röhrenspannung 85 kV,

Röhrenstrom 7 mA,

Strahlzeit 14,1 s (entspricht einem Strom-Zeit-Produkt von 98,7 mAs).

Winkel [°]	Messpunkt	Abstand [m]	Gemessene Dosis [µSv]	Dosis/mAs [µSv]
0	1	1	3,6	0,0365
	2	2	0,96	0,00973
	3	1 (45° unten)	3,55	0,0359
	4	1 (45° oben)	0,75	0,00759
45	5	1	5,59	0,0556
	6	2	1,52	0,0154
90	7	1	7,68	0,0778
135	8	1	11,10	0,112
180	9	1	0,6	0,00607
225	10	1	9,63	0,0976
270	11	1	7,04	0,0713
315	12	1	4,55	0,0461
315	13	2	1,31	0,0132

3.2.7 Anforderungen an die PC-Systeme

Die Anforderungen an die PC-Systeme entnehmen Sie bitte den Installationsvoraussetzungen Sidexis 4 REF 66 63 236.
 Orthophos S REF 64 95 175

3.2.8 Elektromagnetische Verträglichkeit

ACHTUNG
<p>Art und Quelle der Gefahr</p> <p>Der Orthophos SL 2D / Orthophos SL 3D / Orthophos S 2D / Orthophos S 3D erfüllt die Anforderungen an die elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) gemäß IEC 60601-1-2. Der Orthophos SL 2D / Orthophos SL 3D / Orthophos S 2D / Orthophos S 3D wird im Folgenden „GERÄT“ genannt. Die Beachtung der nachstehenden Angaben gewährleisten den sicheren Betrieb unter EMV-Gesichtspunkten.</p>

3.2.8.1 Zubehör

Bezeichnung der Schnittstellenleitungen	REF
PC als Peripherie-Gerät	-
Remote-Leitung L17/ L117XG, 15 m (590 1/2“)	6094697
Kabel L25 OP-XG, 5 m (197“)	5922765
Mediakonverter	6470194
LAN-Kabel CAT, 3 m (118“)	5168963
Zweiter Schutzleiter, 1,5mm ² (16 AWG)	6141563
Netzleitung	8920605

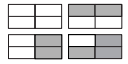
Das GERÄT darf nur mit den von Dentsply Sirona freigegebenen Systemkomponenten und Ersatzteilen betrieben werden. Nicht freigegebene Systemkomponenten und Ersatzteile können zu einer erhöhten Aussendung oder zu einer reduzierten Störfestigkeit führen.


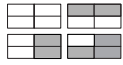
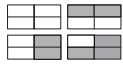


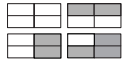


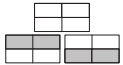
Das GERÄT sollte nicht unmittelbar neben anderen Geräten betrieben werden. Sollte dies unvermeidlich sein, ist das GERÄT zu beobachten, um den bestimmungsgemäßen Betrieb zu überprüfen.

3.3 Übersicht zu den Aufnahmeprogrammen

Nachfolgend sind die zur Verfügung stehenden Aufnahmeprogramme und die möglichen Programmeinstellungen aufgeführt. Die Aufnahmeprogramme werden auf dem Touchscreen in abgekürzter Form angezeigt.

Panoramaaufnahmen

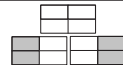

Panorama-Aufnahmeprogramme		Quadranten
P1	Panoramaaufnahme, Standard	

P1 A	Panoramaaufnahme, artefaktereduziert	
P1 C	Panoramaaufnahme, konstante 1,25-fache Vergrößerung	
P2	Panoramaaufnahme, ohne aufsteigende Äste	
P2 A	Panoramaaufnahme, ohne aufsteigende Äste, artefaktereduziert	
P2 C	Panoramaaufnahme, ohne aufsteigende Äste, konstant 1,25-fache Vergrößerung	
P10	Panoramaaufnahme für Kinder	
P10 A	Panoramaaufnahme für Kinder, ohne aufsteigende Äste, artefaktereduziert	
P10 C	Panoramaaufnahme für Kinder, ohne aufsteigende Äste, konstant 1,25-fache Vergrößerung	
P12	Dickschicht Frontzahnbereich	

Programmeinstellungen:
Einzelquadrantenauswahl (bei P12 nur Ober-/Unterkiefer),
Quickshot-Funktion (bei P12 keine Quickshot-Funktion),
kV/mA-Werte

Weitere Informationen zu den Panorama-Aufnahmeprogrammen, siehe ab „P1 – Panoramaaufnahme [→ 58]“.

Bissflügel-/Bitewingaufnahmen

Bissflügel-/Bitewing-Aufnahmeprogramme		Quadranten
BW1	Bissflügel-/Bitewingaufnahmen im Seitenzahnbereich	
BW2	Bissflügel-/Bitewingaufnahmen im Frontzahnbereich	

Programmeinstellungen: Bei BW1 Quadrantenauswahl linkes/rechtes Halbbild oder beide Seiten, kV/mA-Werte

Weitere Informationen zu den Bissflügel-/Bitewing-Aufnahmeprogrammen, siehe ab BW1 – Bissflügel-/Bitewingaufnahme im Seitenzahnbereich [→ 61].

Kiefergelenkaufnahmen

TM1.1 / TM1.2	Kiefergelenke lateral bei geschlossenem und geöffnetem Mund, zweiteilige Aufnahme
TM3	Kiefergelenke lateral, aufsteigende Äste

Programmeinstellungen: Bei zweiteiligen Aufnahmeprogrammen mit Winkelvorwahl (0°, 5°, 10°, 15°), kV/mA-Werte

Weitere Informationen zu den Kiefergelenk-Aufnahmeprogrammen, siehe ab „TM1.1 / TM1.2 - Kiefergelenke lateral bei geschlossenem und geöffnetem Mund [→ 75]“

Sinusaufnahmen

S1	Nasennebenhöhlen
S3	Nasennebenhöhlen, linearer Schnittverlauf

Programmeinstellungen: kV/mA-Werte

Weitere Informationen zu den Sinus-Aufnahmeprogrammen, siehe ab „S1 – Nasennebenhöhlen [→ 82]“.

Ferröntgenaufnahme

Wenn das Gerät mit einem Cephalometer ausgerüstet ist, sind zusätzlich Ferröntgenaufnahmen möglich.

C1	Aufnahme, posterior – anterior, symmetrisch
C2	Aufnahme, anterior – posterior, symmetrisch
C3	Aufnahme, lateral
C3F	Vollformataufnahme, lateral
C4	Handwurzelaufnahme, symmetrisch

Programmeinstellungen: Quickshot-Funktion, Kollimierung (außer bei C4), kV/mA-Werte



Weitere Informationen zu den Ferröntgen-Aufnahmeprogrammen, siehe ab „C1 – Aufnahme, posterior – anterior, symmetrisch [→ 108]“.

Volumenaufnahme

Das Röntgensystem Orthophos SL ist als 2D oder 2D/3D-Hybridgerät erhältlich. 2D-Geräte sind für die Nachrüstung mit einem 3D-Flächendetektor vorbereitet. Nur mit diesem stehen zusätzlich die Volumenprogramme VOL1 SD, VOL1 HD, VOL1 Low, VOL2 SD, VOL2 HD, VOL2 Low (VOL3 SD, VOL3 HD und VOL3 Low optional) zur Verfügung.

Der Low Dose-Modus in den Programmen VOL1, VOL2 und VOL3 ist nicht in jedem Land verfügbar.

Programme	Volumenbereich	Kollimierung
VOL1 SD Isotrope Voxelkantenlänge: 160µm VOL1 HD Isotrope Voxelkantenlänge: 160µm VOL1 Low Isotrope Voxelkantenlänge: 160µm	Volumenaufnahme mit einem Durchmesser von ca. 8 cm und einer Höhe von ca. 8 cm bzw. 5,5 cm kollimiert.	

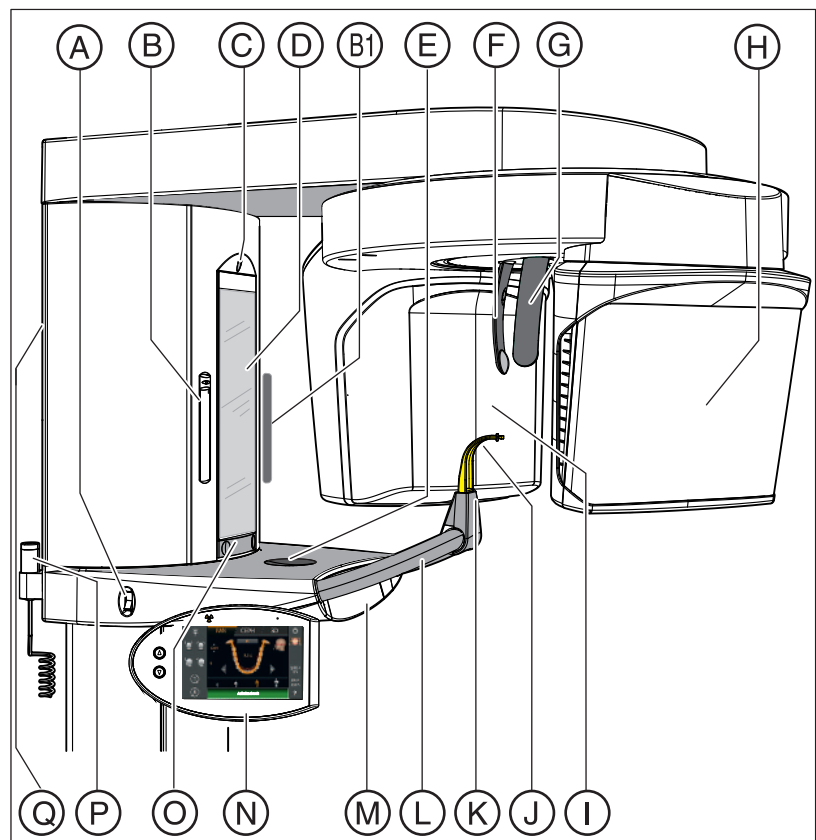
<p>VOL2 SD Isotrope Voxelkantenlänge: 160µm VOL2 HD Isotrope Voxelkantenlänge: 80µm VOL2 Low Isotrope Voxelkantenlänge: 160µm</p>	<p>Volumenaufnahme mit einem Durchmesser von ca. 5 cm und einer Höhe von ca. 5,5 cm für Ober- oder Unterkiefer</p>	
<p>Optional VOL3 SD Isotrope Voxelkantenlänge: 220µm VOL3 HD Isotrope Voxelkantenlänge: 160µm VOL3 Low Isotrope Voxelkantenlänge: 220µm</p>	<p>Volumenaufnahme mit einem Durchmesser von ca. 11 cm und einer Höhe von ca. 10 cm bzw. Auswahl obere Quadranten kollimiert auf 7,5 cm und Auswahl untere Quadranten kollimiert auf 8,0 cm</p>	

Programmeinstellungen: Volumenbereich (Frontzähne, Molaren rechts/links oder Kiefergelenke rechts/links), Kollimierung Ober-/Unterkiefer, Strahlzeit

Weitere Informationen zum 3D-Aufnahmeprogramm, siehe ab Volumenaufnahmen [→ 89]⁴.

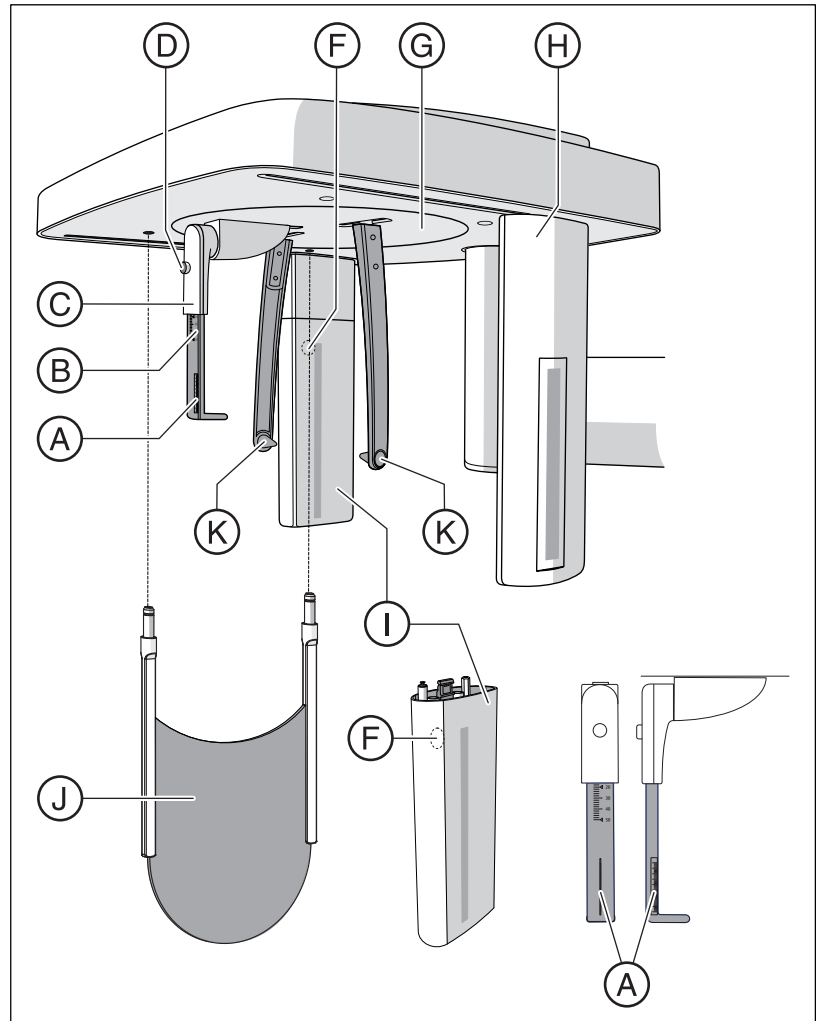
3.4 Hauptkomponenten des Produktes

3.4.1 Basisgerät



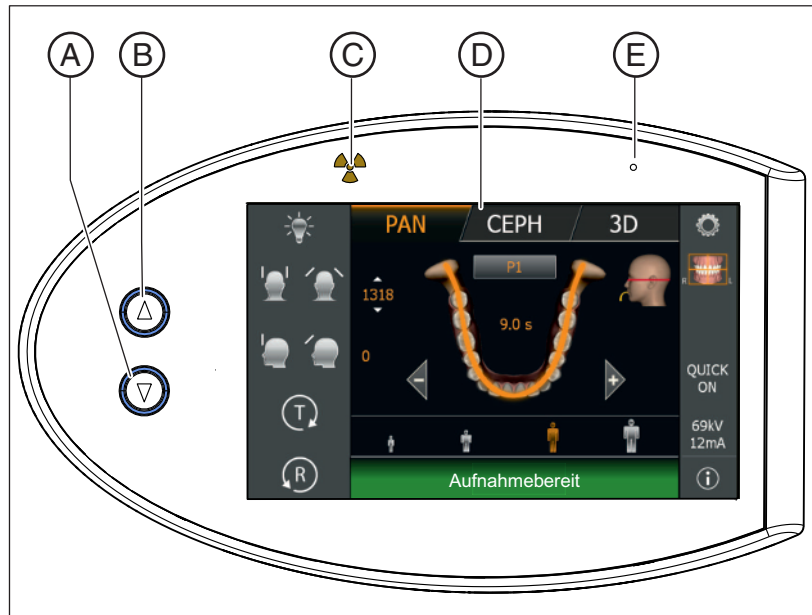
A	Hauptschalter
B	Lichtvisier mit Höhenverstellung der Laserlinie (Frankfurter Horizontale) für Panoramaaufnahmen
B1	Lichtvisiere für 3D-Positionierung
C	Lichtvisier zentrale Laserlinie für Gesichtsmitte
D	Kontrollspiegel für Patienten-Einstellung
E	Ablagemulde für Schmuck, etc.
F	Stirnstütze
G	Schläfenstützen
H	PAN/3D-Sensoreinheit
I	Primärblenden-Feld am Röntgenstrahler
J	Aufbissstück oder Anlagesegment bzw. Kinnauflage
K	Aufnahme für Kinnauflage, Aufbissstücke oder Anlagesegmente, etc.
L	Haltegriff für Patient
M	Schubblade für Zubehörteile
N	Easypad (schwenk- und kippbares Bedienpanel)
O	Tastleiste zum Aus- und Einschwenken des Kontrollspiegels
P	Auslösetaste
Q	Ambient Light (Hintergrundbeleuchtung), einstellbar über einen Internet-Browser

3.4.2 Cephalometer



A	Projektionsskala
B	Skala Nasenstützenverstellung vertikal
C	Nasenstütze
D	Arretierknopf Nasenstütze
F	Druckknopf zum Entnehmen des Sensors
G	Dreheinheit zur Drehbewegung der Kopfhalter
H	Sekundärblende mit Lichtvisier der Laserlinie (Frankfurter Horizontale)
I	Sensor
J	Handwurzelanlage
K	Ohroliven mit Haltern

3.4.3 Easypad



A	Taste „Gerät fährt abwärts“
B	Taste „Gerät fährt aufwärts“
C	Optische Strahlungsanzeige
D	Touchscreen (berührungsempfindlicher Bildschirm)
E	LED-Anzeige „Gerät EIN“

3.4.4 Easypad Touchscreen

Der Bildschirm an diesem Gerät ist ein berührungsempfindlicher Touchscreen.

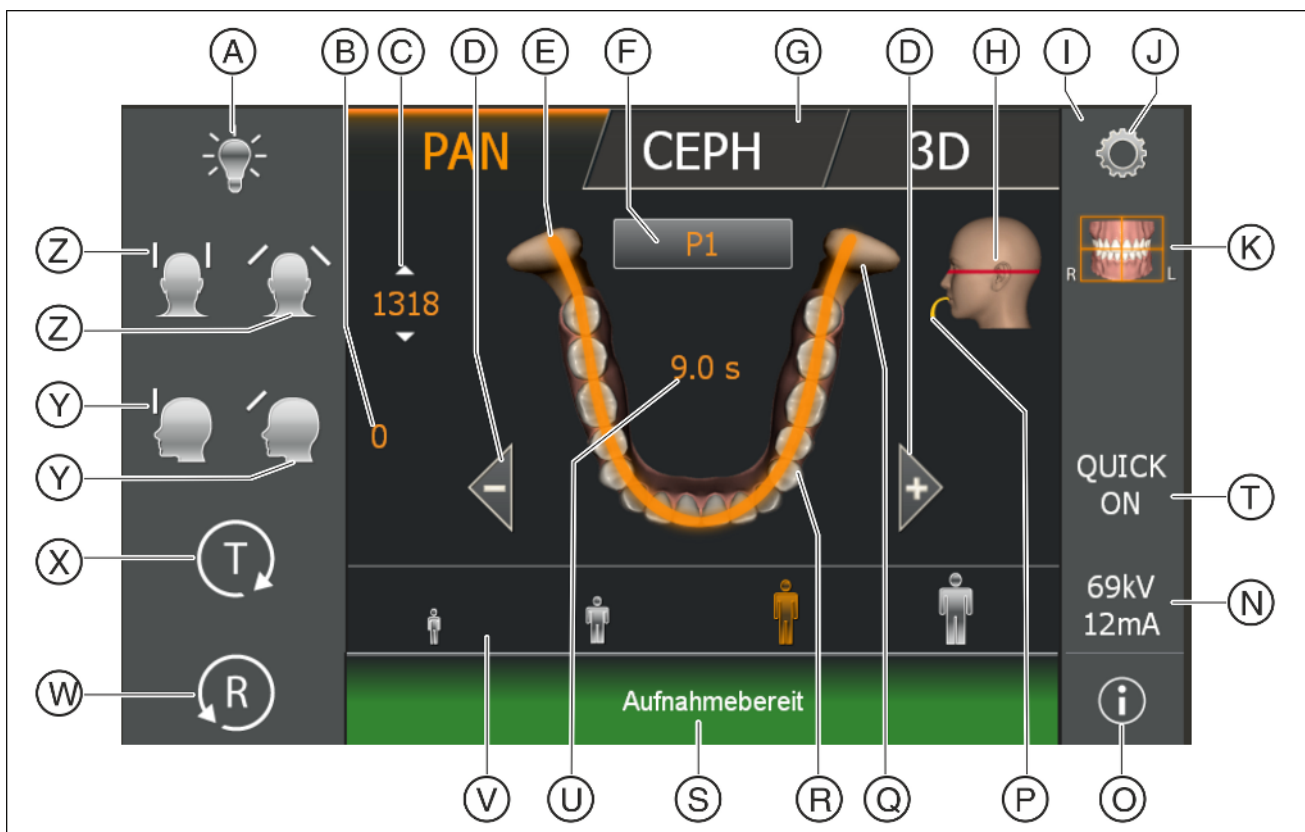
Die Struktur der Bedienoberfläche ist in 2 Ebenen unterteilt.

Ebene 1 (Patientenaufnahmen): Durch Berührungen auf der Bildschirmoberfläche werden die Einstellungen zur Röntgenaufnahme getätigt.

Ebene 2 (Benutzereinstellungen): Durch Berühren des Zahnrades (J) in der oberen rechten Ecke des Touchscreens, können Sie in die 2. Ebene wechseln. In der 2. Ebene können die werksseitig voreingestellten Grundeinstellungen verändert werden.

1. Ebene: Patientenaufnahmen

Bedien- und Anzeigeelemente

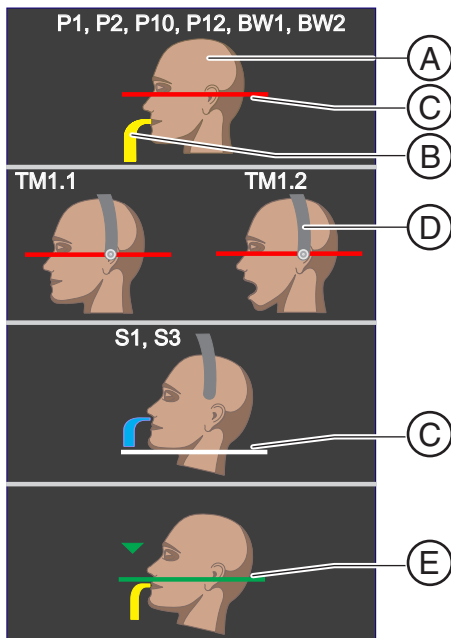


A	Lichtvisier EIN / AUS
B	Anzeige Stirnstützenverstellung
C	Anzeige Höhenverstellung
D	Programmwahltasten -/+ Reihenfolge PAN: P1, P2, P10, P12, BW1, BW2, TM1.1, TM3, S1, S3 CEPH: C1, C2, C3, C4 3D: VOL1, VOL2, VOL3

E	Orange: Anzeige des Mindestaufnahmebereiches für das gewählte Programm (Kieferbogen bzw. -segment)
F	Programmanzeige, Auswahl von Unterprogrammen (A/C)
G	Anzeige Programmgruppenauswahl
H	Anzeige zur Positionierung des Patientenkopfes
I	Spalte Untermenüs (Optionen)
J	Zahnrad: Navigationselement um zwischen den Ebenen 1 (Patientenaufnahme) und 2 (Benutzereinstellungen) zu wechseln
K	Anzeige Quadrantenauswahl mit R (Rechts) und L (Links) gekennzeichnet
N	Anzeige kV/mA Wert
O	Anzeige der Geräteinformation
P	Anzeige farbcodierter Aufbiss bzw. Anlage für das gewählte Programm
Q	Symbol für Kiefergelenke
R	Symbol für Kieferbogen
S	Kommentarzeile für Hilfmeldungen und Fehler
T	PAN: Quick ON / Quick OFF Verringerung der Umlaufzeit/Strahlzeit 3D: SD / HD / Low Dose Verringerung der Patientendosis
U	Voraussichtliche Strahlzeit (nach Ablauf: tatsächliche Strahlzeit)
V	Patientensymbole (Kind, Jugendliche/Frau, Frau /Mann, kräftige Menschen): Voreinstellung Aufnahmeparameter
W	Taste „R“ für die Quittierung der Gerätemeldungen. Der Rücklauf des Gerätes ist eine dieser Meldungen!
X	Taste „T“ für Testumlauf ohne Strahlung
Y	Tasten „Stirnstütze zur Stirn hin“, „Stirnstütze von der Stirn weg“
Z	Tasten „Schläfenstützen schließen“, „Schläfenstützen öffnen“

Anzeigehilfe zur Positionierung des Patientenkopfes

Das oben rechts eingeblendete Patientenkopfsymbol hilft Ihnen bei der Positionierung des Patientenkopfes.



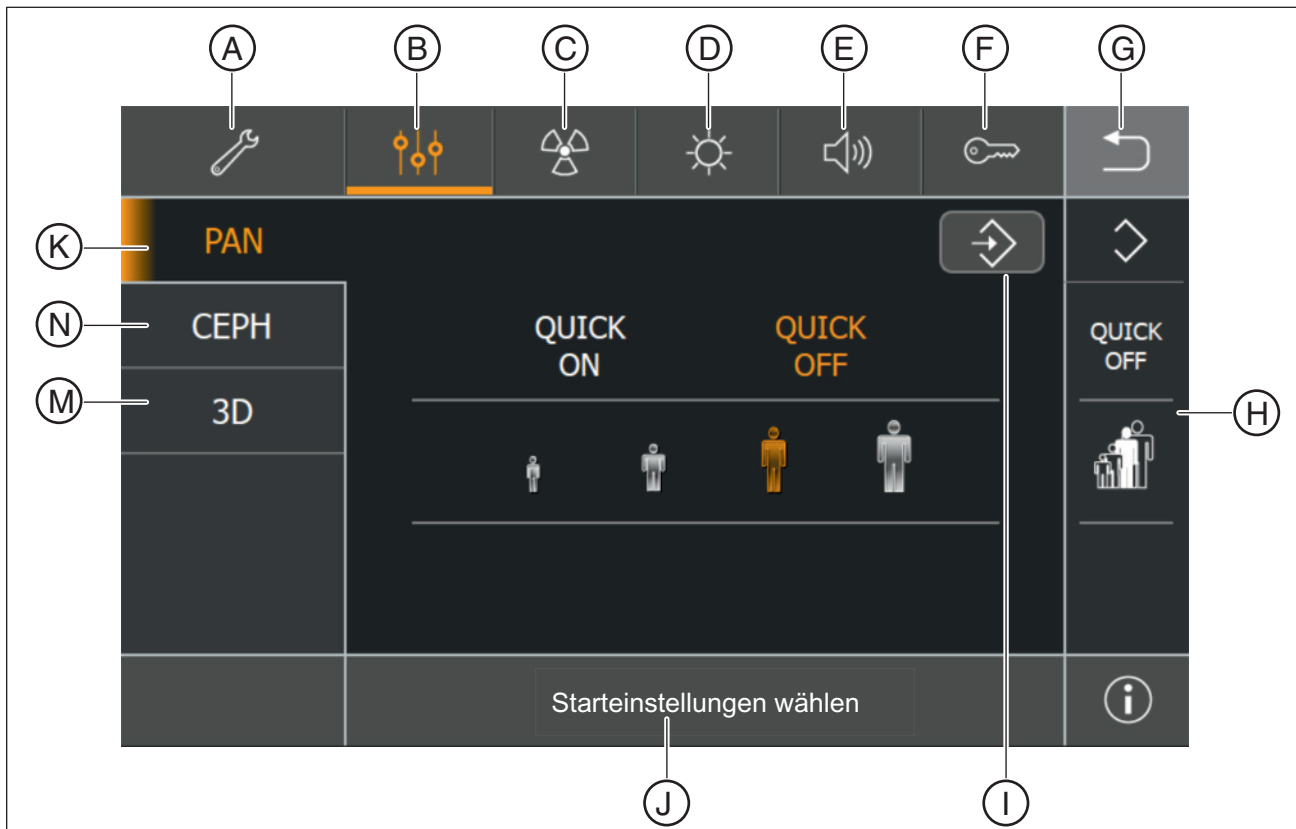
A	Das Patientenkopf-Symbol zeigt die Kopfhaltung an, gerade (Frankfurter Horizontale), nach vorne geneigt (anterior) mit geöffnetem oder geschlossenem Mund oder nach hinten geneigt (rekliniert).
B	Wenn ein Aufbissstück bzw. ein Anlagesegment zu verwenden ist, wird dies in der entsprechenden Farbe Gelb oder Blau angezeigt.
C	Diese Linie zeigt in Rot die reflektierende Lichtvisierlinie (Frankfurter Horizontale) an, in Weiß dient sie nur als Hilfslinie für die entsprechende Kopfneigung.
D	Bei Kiefergelenk- und Sinusaufnahmen wird zusätzlich in blau die Kiefergelenkstütze eingeblendet. Wenn am Ende der Stütze ein kleiner Kreis mit einem Punkt in der Mitte erscheint, so ist eine Ohrfixierung einzusetzen, ohne dieses Symbol werden nur Kontaktknöpfe eingesetzt.
E	Bei Benutzung des Okklusalaufbisses werden zur Positionierung eine grüne Linie und ein grüner Pfeil eingeblendet.

2. Ebene: Benutzereinstellungen

Voreinstellungselemente

Orange: ausgewählt

Die Funktion bzw. der Wert wurde durch den Anwender ausgewählt.



A	Servicefunktionen (nur für den Techniker)
B	Starteinstellungen wählen: Quickshot ON/OFF, SD/HD-Modus
C	Grundeinstellungen wählen: kV/mA-Werte den Patientensymbole zuordnen
D	Beleuchtungseinstellungen wählen: (Hintergrundbeleuchtung Touchscreen, Ambient Light)
E	Lautstärke: Taston Touchscreen, Umlaufton, Höhenverstellung
F	Eingabe eines Aktivierungsschlüssels (wird nur im Servicefall benötigt)
G	Zurück zur 1. Ebene (Patientenaufnahme)
H	Anzeige der ausgewählten Einstellungen nach dem Speichern
I	Speichern der ausgewählten Einstellungen
J	Anzeige des angewählten Voreinstellungselement
K	Voreinstellung für PAN

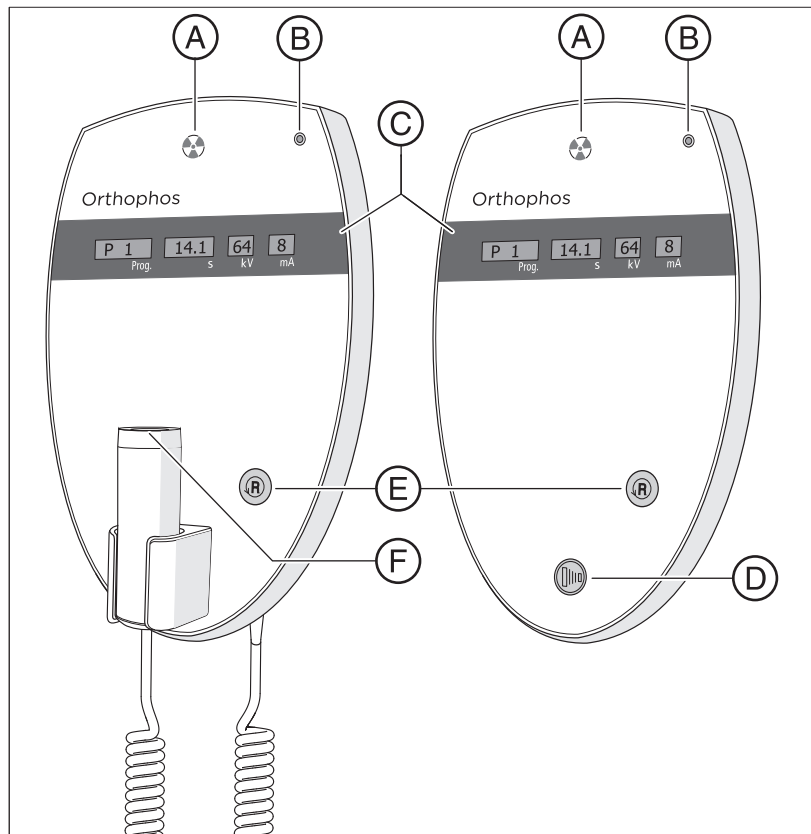
N	Voreinstellung für CEPH
M	Voreinstellung für 3D

3.4.5 Fernauslösung

⚠ VORSICHT

Erhöhte Strahlenbelastung

Wenn mehrere Geräte im gleichen Raum installiert sind, müssen die Fernauslösungen so gekennzeichnet werden, dass diese eindeutig zugeordnet werden können.

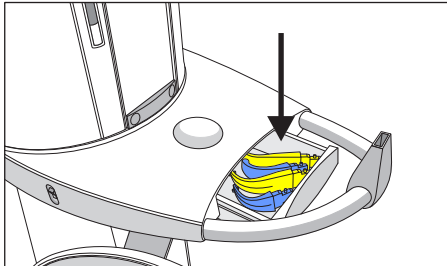


A	Strahlungsanzeige
B	LED-Anzeige „Gerät EIN“
C	Anzeigefeld
D	Auslösetaste
E	Taste „R“ für Rücklauf des Geräts
F	Auslösetaste mit Spiralkabel

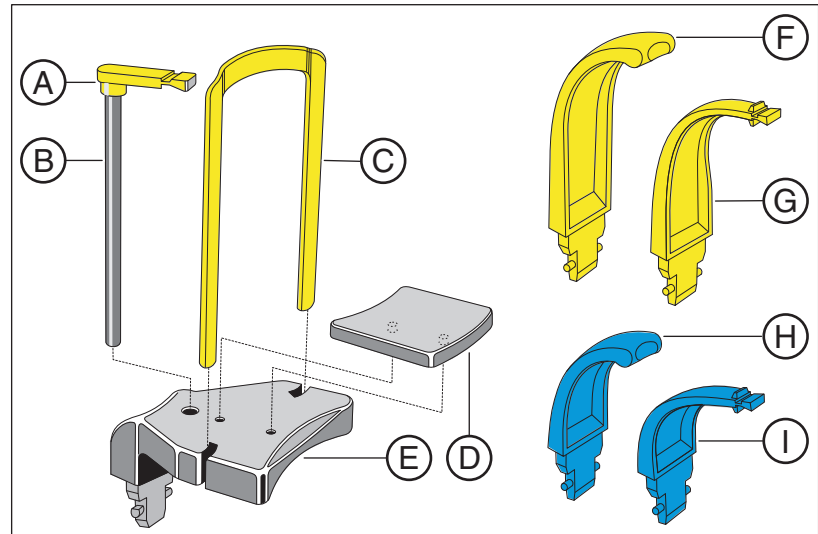
3.5 Ersatzteile, Verbrauchsmaterial

3.5.1 Zubehörteile

3.5.1.1 Aufbissstücke und Anlagesegmente

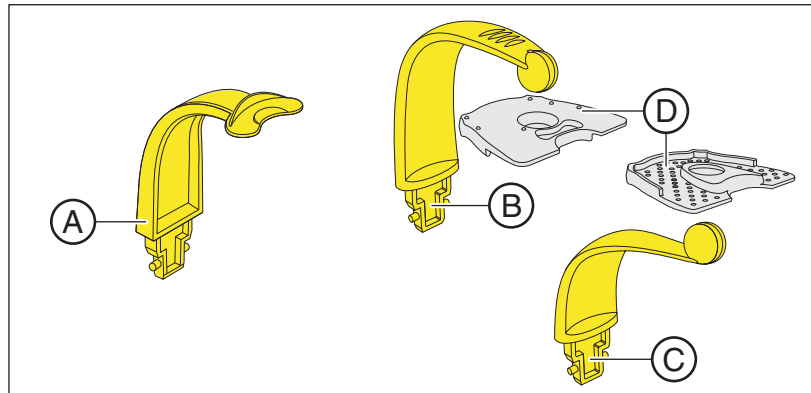


Zur Unterbringung der Zubehörteile und der Hygieneschutzhüllen ist die Schublade zwischen den Handgriffen vorgesehen.



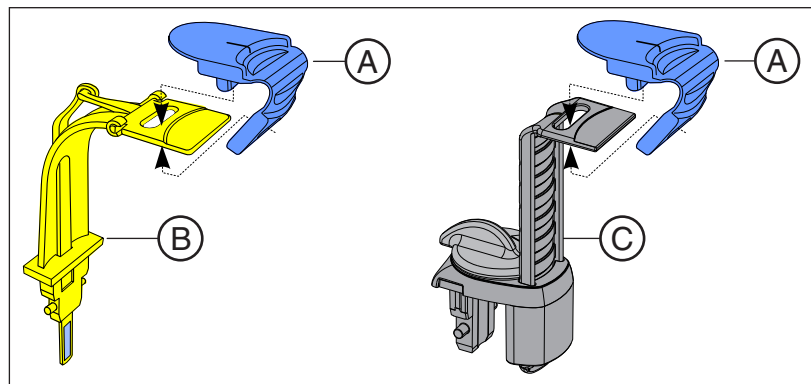
A	Aufbiss (10 Stück) REF 18 88 887
B	Aufbissstäbchen (5 Stück) REF 18 88 895
C	Bügel für Kinnauflage REF 59 61 461
D	Auflage REF 14 49 227
E	Kinnauflage komplett, inklusive A (5 Stück), B (1 Stück), C, D, Schutzhüllen für Aufbiss (500 Stück), Schutzhüllen für Kinnauflage und Bügel (100 Stück), siehe „Hygieneschutzhüllen“ [→ 44] REF 59 81 472
F	Anlagesegment gelb für Subnasale (5 Stück) REF 89 31 545
G	Aufbissstück gelb (5 Stück) REF 89 21 843
H	Anlagesegment blau für Subnasale (5 Stück) REF 89 31 552
I	Aufbissstück blau (5 Stück) REF 89 21 850

3.5.1.2 3D-Aufbissstück und Kugelaufbisse



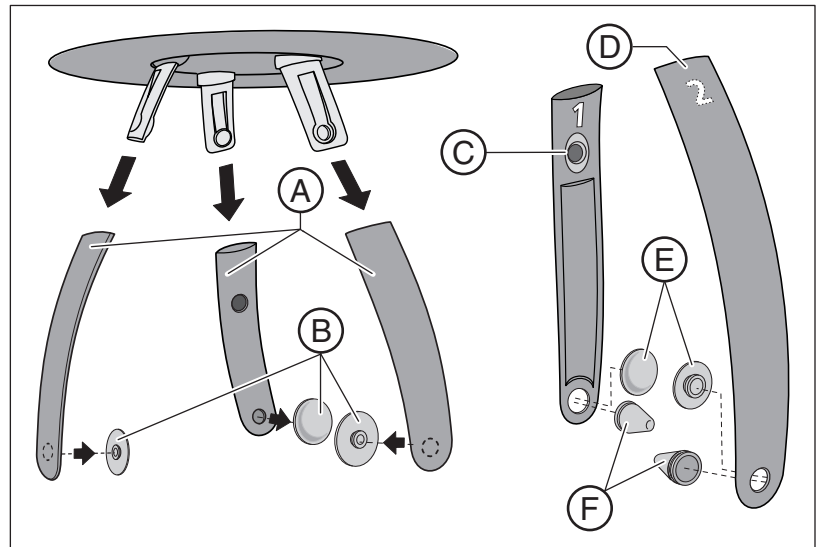
A	3D-Aufbissstück (5 Stück) REF 61 34 949
B	Kugelaufbiss Unterkiefer (mit Symbol für UK) (1 Stück) REF 61 50 226
C	Kugelaufbiss Oberkiefer (mit Symbol für OK) (1 Stück) REF 61 50 218
D	Kugelaufbissplatte mit Markern für die Erstellung von Implantat Bohrschablonen Bezug über den Onlineshop der Fa. SICAT, www.sicat.com

3.5.1.3 Universal- und Okklusalaufbiss



A	Aufbisschaum, Einwegartikel (100 Stück) ☒ REF 61 41 449
B	Okklusalaufbiss REF 62 11 143
C	Universalaufbiss REF 61 41 431

3.5.1.4 Schläfenstützen, Stirnstütze und Kiefergelenkstützen



A	Stirnstütze und Schläfenstützen (1 Stück) REF 64 84 989
B	Kontaktknöpfe Stirn-/Schläfenstütze (1 Satz) REF 64 85 010
C	Kiefergelenkstütze 1 für Kiefergelenkaufnahmen REF 64 84 997
D	Kiefergelenkstütze 2 für Kiefergelenkaufnahmen REF 64 85 002
E	Kontaktknöpfe Kiefergelenkstützen (10 Stück) REF 59 90 648
F	Ohroliven für Kiefergelenkstützen (10 Stück) REF 18 88 838

3.5.2 Hygieneschutzhüllen

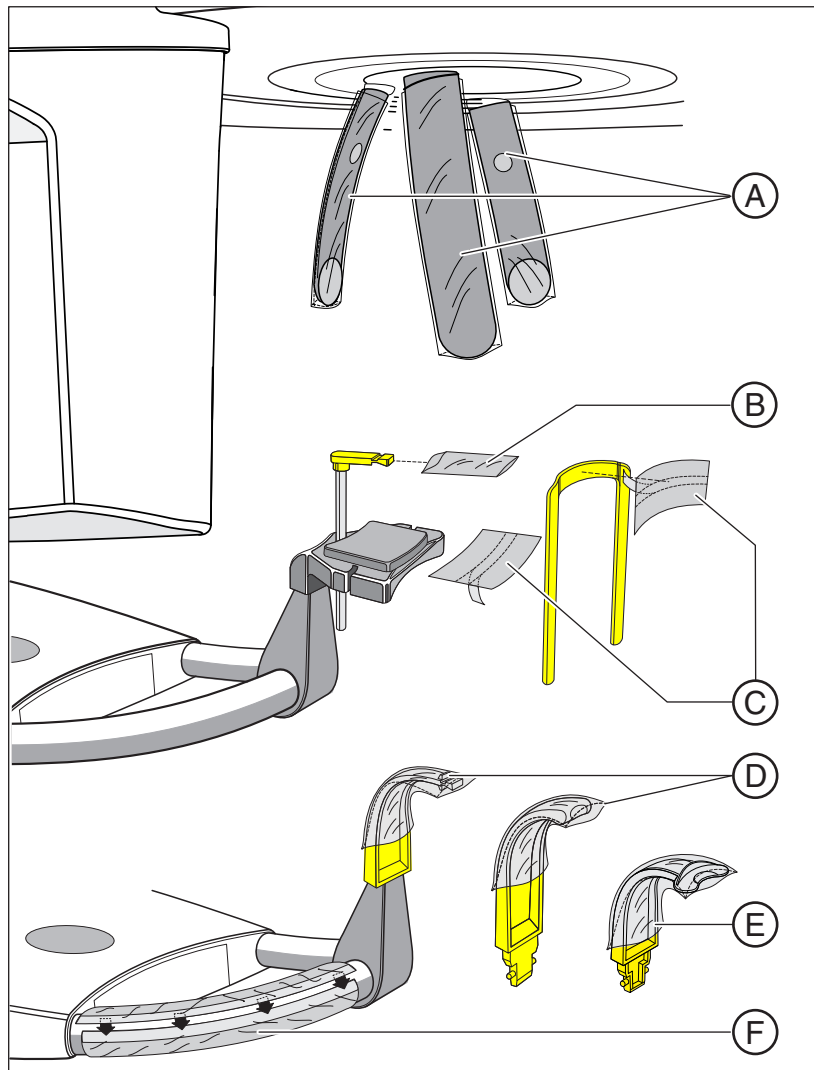
Kennzeichnung von Einwegartikeln



Vor jeder Aufnahme sind die Hygieneschutzhüllen (Einwegartikel) anzubringen.

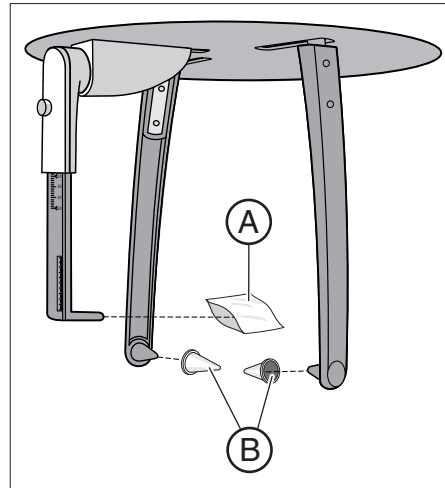
Einwegartikel sind mit dem links abgebildeten Symbol gekennzeichnet. Sie müssen unmittelbar nach der Verwendung entsorgt werden. Benutzen Sie Einwegartikel nicht mehrfach!

3.5.2.1 Schutzhüllen für das Basisgerät



A	Für Stirnstütze und Schläfenstützen (500 Stück), REF 59 68 263
B	Für Aufbiss der Kinnauflage, Maße 43 x 21 mm (500 Stück), REF 33 14 072,
C	Für Kinnauflage und Bügel (100 Stück), REF 59 32 603
D	Für Aufbissstücke (500 Stück), REF 33 14 080
E	Für 3D-Aufbissstück (500 Stück), REF 61 27 745
F	Für den Handgriff, REF 59 68 255

3.5.2.2 Schutzhüllen für Cephalometer

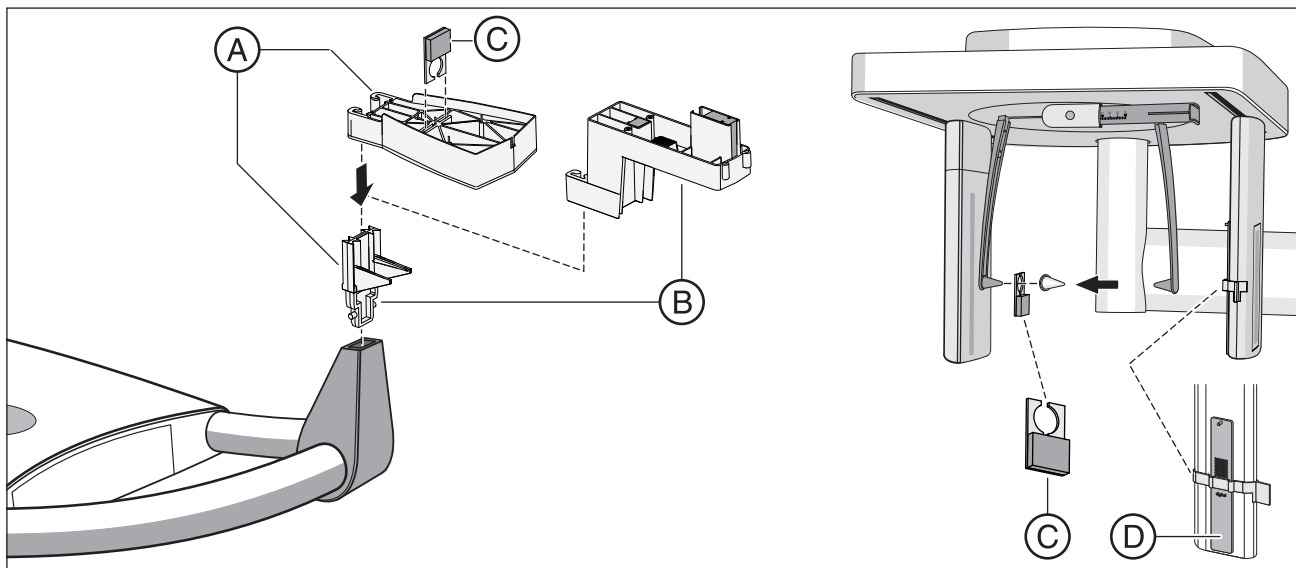


A	Schutzhülle für Nasenstütze, Einwegartikel (100 Stück) REF 33 14 106
B	Schutzkappen für Ohroliven, kein Einwegartikel (20 Stück) REF 89 32 261

3.5.3 Prüfkörper für Abnahme-/Konstanzprüfung

Weltweit

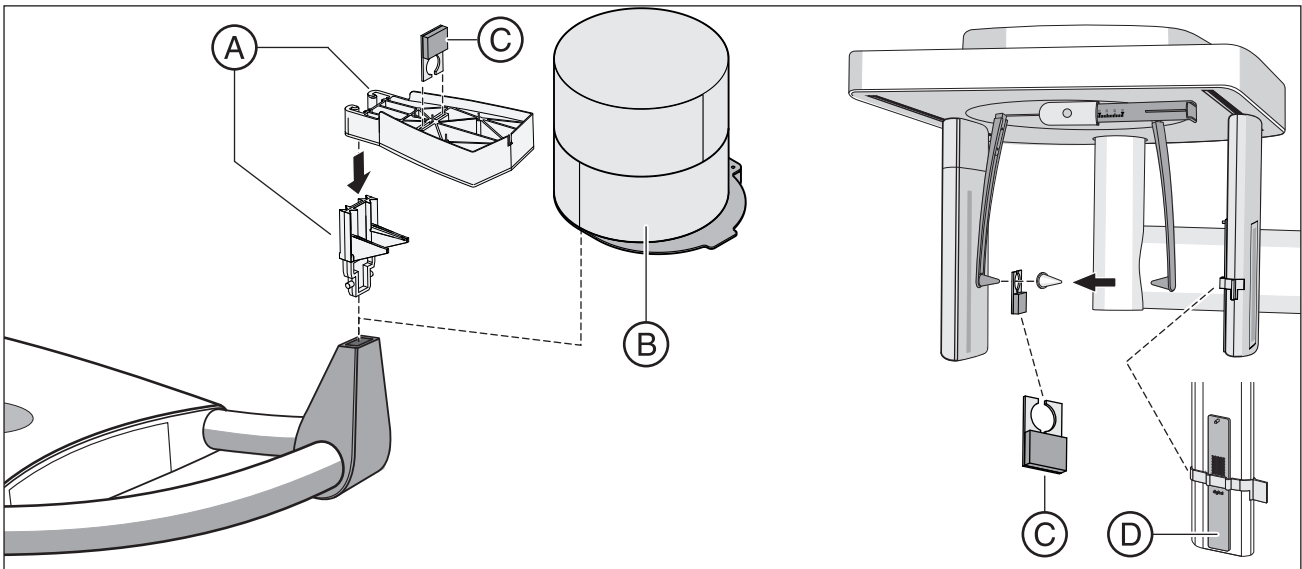
Führen Sie zur Sicherheit von Bedienpersonal und Patient regelmäßig eine Konstanzprüfung entsprechend den Vorgaben für den Betrieb eines Röntengerätes durch. Dentsply Sirona empfiehlt eine monatliche Prüfung.



A	Aufnahmephantom, komplett, Ersatz (für 2D-Prüfung) REF 59 85 416
B	Konstanzprüfkörper, Ersatz (für 3D-Prüfung) REF 63 68 083
C	Kontrastelement OP 2.0 kpl., Ersatz REF 64 90 895 (nicht für alle Länder im Lieferumfang)
D	Ceph Prüfkörper 2.0 REF 65 55 051 (nicht für alle Länder im Lieferumfang)

Für Länder mit Abnahme- und Konstanzprüfung nach DIN 6868

Führen Sie zur Sicherheit von Bedienpersonal und Patient regelmäßig eine Konstanzprüfung entsprechend den Vorgaben für den Betrieb eines Röntgengerätes durch. Dentsply Sirona empfiehlt eine monatliche Prüfung.



A	Aufnahmephantom, komplett, Ersatz (für 2D-Prüfung) REF 59 85 416
B	DIN DVT Prüfkoerper komplett, Ersatz (für die 3D Prüfung nach DIN 6868-161) REF 64 07 154
C	Kontrastelement OP 2.0, komplett, Ersatz REF 64 90 895
D	Ceph Prüfkörper 2.0 REF 65 55 051

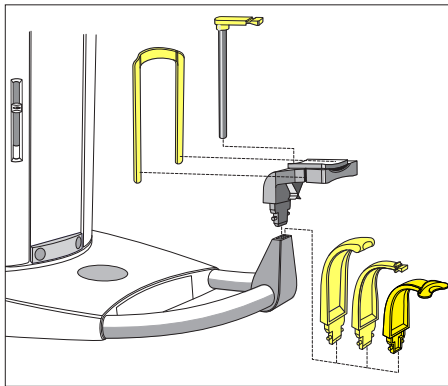
4 Montage und Inbetriebsetzung

Bitte beachten Sie auch das Kapitel: „Reinigung und Pflege“

4.1 Zubehörteile am Basisgerät wechseln

4.1.1 Aufbissstück, Anlagesegment, 3D-Aufbissstück oder Kinnauflage wechseln

Je nach Patient oder Aufnahmeprogramm müssen Zubehörteile gewechselt werden.



1. Ziehen Sie die Zubehörteile nach oben aus der Fassung.
↳ Das Zubehörteil rastet aus.
 2. Stecken Sie das Aufbissstück, Anlagesegment, 3D-Aufbissstück oder die Kinnauflage ein.
↳ Das Aufbissstück, Anlagesegment, 3D-Aufbissstück oder die Kinnauflage rastet ein.
- ↳ Das Zubehör ist gewechselt.

Die Kinnauflage kann mit dem Aufbissstäbchen oder dem Bügel kombiniert werden.

- > Stecken Sie das Aufbissstäbchen oder den Bügel von oben in die Kinnauflage ein.

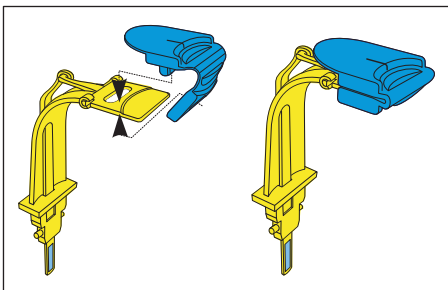
4.1.2 Okklusalaufbiss verwenden

Der Okklusalaufbiss kann für alle Panoramaaufnahmen und 3D-Aufnahmen (außer Kiefergelenke und Sinusaufnahmen) anstelle des gelben Aufbissstücks oder Anlagesegments verwendet werden. Der Winkel der Aufbissplatte wird an das Röntgengerät übermittelt. Die Anzeigen auf dem Touchscreen und der Farbwechsel der Höhenverstelltasten zur Einstellung der Gerätehöhe und auch eine automatische Stoppfunktion unterstützen den Anwender bei der Patientenpositionierung. Als Aufbiss dient ein auswechselbarer Aufbissschaum, der auch bei frontzahnlosen Patienten verwendet wird.



Aufbissschaum (Einwegartikel), 100 Stück
REF 61 41 449

Aufbissschaum einstecken



1. Stecken Sie den Zapfen des Oberteils in die Öffnung der Aufbissplatte.
2. Knicken Sie den Aufbissschaum nach unten um.
3. Stecken Sie das Unterteil auf den Zapfen des Oberteils.

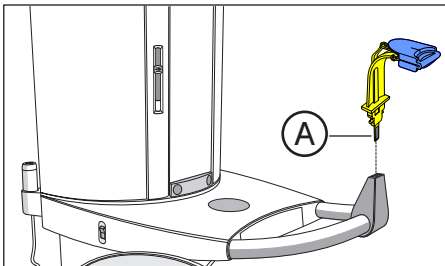
Okklusalaufbiss einstecken

ACHTUNG

Am Okklusalaufbiss befindet sich ein Schwert zur Übertragung des Winkels an das Röntgengerät.

Beim Einstecken, Herausziehen und Lagern kann das Schwert abbrechen oder verbiegen.

- > Achten Sie darauf, das Schwert nicht zu beschädigen.
- > Prüfen Sie vor der Patientenaufnahme die in diesem Kapitel beschriebene Funktion des Okklusalaufbisses.



- > Stecken Sie den Okklusalaufbiss in den Aufbisshalter am Gerät ein.
 - ↪ Auf dem Touchscreen verändert sich das Kopfsymbol, sobald das Schwert (A) am Gerät eingesteckt wird, es kann ein grüner Pfeil erscheinen, der anzeigt, in welche Richtung die Höhe verstellt werden muss. Bei richtig ausgerichtetem Kopf verschwinden die grünen Pfeile am Kopfsymbol.
 - ↪ Die Höhenverstelltasten leuchten je nach Aufbissposition auf. Es ist immer nur eine der beiden Tasten grün. Die grüne Taste zeigt die Fahrtrichtung des Stativs an, in die gefahren werden muss, um die optimale Positionierung des Patienten zu erreichen. Beide Tasten werden blau, wenn die optimale Position erreicht ist und keine Änderung der Höhe mehr nötig ist. Unabhängig von der Beleuchtung der Tasten kann die Höhenverstellung nach unten oder oben verfahren werden. Die Tastenfarbe ist nur ein Hinweis!

4.1.3 Universalauftbiss verwenden

WICHTIG

Überprüfen Sie vor jeder Verwendung, dass die zur Einstellung erforderlichen Farbmarkierungen zweifelsfrei erkennbar sind.

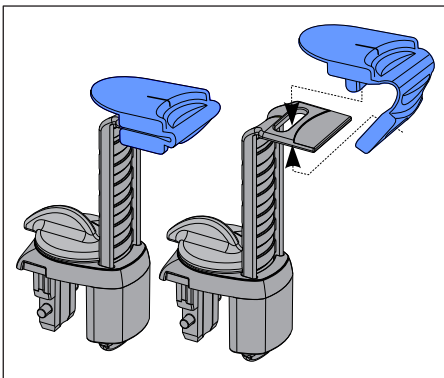


Der Universalauftbiss kann alle anderen Aufbissstücke und Anlagesegmente ersetzen. Als Aufbiss dient ein auswechselbarer Aufbisssschaum, der auch bei frontzahnlosen Patienten verwendet wird.

Aufbisssschaum (Einwegartikel), 100 Stück
REF 61 41 449

Aufbisssschaum einstecken

1. Stecken Sie den Zapfen des Oberteiles in die Öffnung der Aufbissplatte.
2. Knicken Sie den Aufbisssschaum nach unten um.
3. Stecken Sie das Unterteil auf den Zapfen des Oberteils.



Aufbissshöhe einstellen

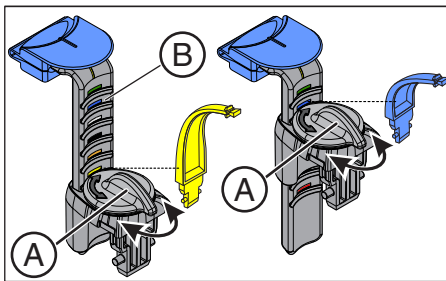
Die farbigen Markierungslinien auf dem Aufbisssschieber sind mit den Farben der Aufbissstücke identisch. Sie entsprechen der gleichen Aufbissshöhe.

Die gelbe Markierung ist gleichbedeutend mit der Aufbissshöhe des gelben Standard-Aufbisses bzw. Anlagesegementes für die Panorama- und Bissflügel-/Bitewingaufnahmen: P1, P2, P10, P12, BW1 und BW2. Wenn der Ramus des Unterkiefers auf der Aufnahme nicht abgebildet wird und auf Teile des Sinusbereiches verzichtet werden kann, benutzen Sie die rote Markierung.

Die blaue Markierung ist gleichbedeutend mit der Aufbissshöhe des blauen Aufbisses bzw. Anlagesegementes für Sinusaufnahmen: S1, S3.

Die grüne Markierung ist für Oberkieferaufnahmen, wenn der Alveolarkamm des Patientenkopfes waagrecht ausgerichtet ist, um den Patienten noch etwas tiefer zum Strahlengang zu positionieren.

Die Farbmarkierungen grau, schwarz und weiß bieten weitere Rastpositionen mit einem Positionsabstand von jeweils 1 cm, um zwischen der gelben und blauen Farbmarkierung variieren zu können.



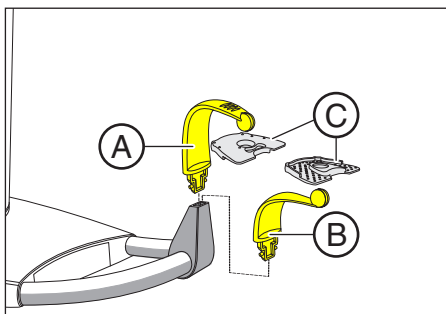
1. Stecken Sie den Universalaufbiss am Gerät ein.
2. Öffnen Sie die Verriegelung mit dem Drehknopf (A).
3. Stellen Sie den Aufbisschieber (B), entsprechend der gewünschten Aufbisshöhe, auf eine der farbigen Markierungslinien ein und arretieren Sie diese Stellung mit dem Drehknopf (A).

WICHTIG

Bei den Programmen BW1 und BW2 darf der Universalaufbiss **nicht** oberhalb der schwarzen Markierung verwendet werden. Die Positionierung erfolgt ansonsten zu niedrig.

4.1.4 Kugelaufbisse und Kugelaufbissplatte verwenden

Für Messaufnahmen am Ober- oder Unterkiefer stehen zur Erstellung einer Implantat-Bohrschablone zwei Kugelaufbisse zur Verfügung.

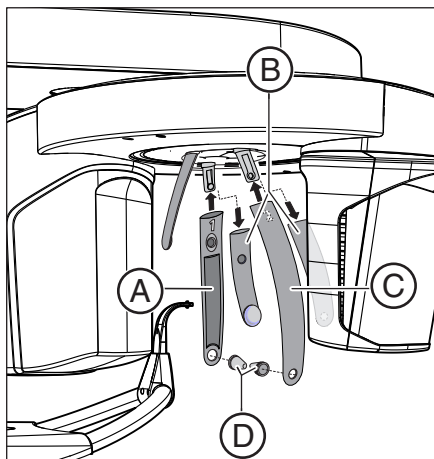


1. Stecken Sie für Unterkieferaufnahmen den Kugelaufbiss **A** (Kugel unten) am Gerät ein, für Oberkieferaufnahmen den Kugelaufbiss **B** (Kugel oben).
2. Platzieren Sie die Kugelaufbissplatte **C** auf der Kugel des entsprechenden Kugelaufbisses.

In der von SICAT zur Verfügung gestellten Kugelaufbissplatte **C** befinden sich 6 röntgenopaque Marker (Kugeln), die zur Orientierung im Röntgenvolumen dienen. Weiterführende Anwendungen können auf dieser Kugelaufbissplatte aufbauen.

4.1.5 Schläfen- und Kiefergelenkstützen wechseln

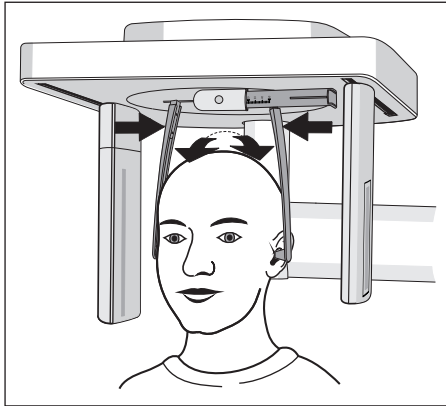
Für Kiefergelenk-Aufnahmen müssen die Kiefergelenkstützen **A** „1“ rechts und **C** „2“ links an Stelle der Schläfenstützen **B** eingesetzt werden.



- ✓ Am Gerät sind Schläfenstützen eingesteckt.
- 1. Drücken Sie den jeweiligen Rastknopf und ziehen Sie die Schläfenstützen **B** ab.
 - ↪ Beide Schläfenstützen sind entfernt.
- 2. Stecken Sie in die Kiefergelenkstützen **A** und **C** je eine Ohrfixierung **D** ein.
 - ↪ Die Ohrfixierungen rasten in den Kiefergelenkstützen ein.
- 3. Stecken Sie die Kiefergelenkstützen **A** und **C** in die Aufnahmen am Gerät ein.
 - ↪ Die Kiefergelenkstützen rasten ein.
- ↪ Das Gerät ist auf Kiefergelenkaufnahmen umgerüstet.

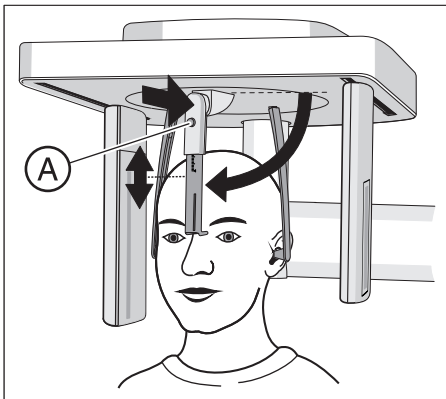
4.2 Zubehörteile am Cephalometer einstellen/einstecken

Halterung für Ohroliven einstellen



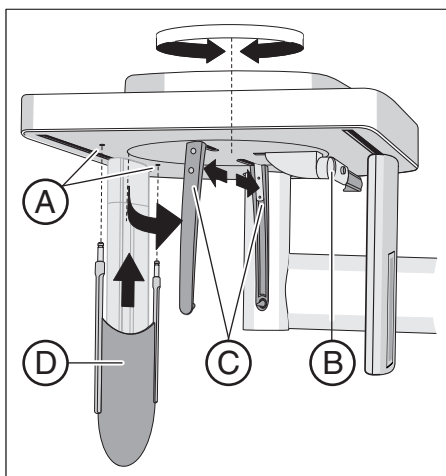
1. Halterungen für Ohroliven mit beiden Händen ganz oben greifen.
2. Halterungen gleichzeitig auseinanderziehen oder zusammendrücken.
 - ↳ Die Ohroliven sind in den äußeren Gehörgang des Patienten eingeführt.

Nasenstütze einstellen



1. Nasenstütze nach unten schwenken.
2. Arretierknopf **A** leicht drücken und gedrückt halten.
 - ↳ Die vertikale Verstellung ist gelöst.
3. Das blaue Stück der Nasenstütze nach oben oder unten bewegen.
4. Arretierknopf **A** loslassen.
 - ↳ Die vertikale Verstellung der Nasenstütze ist arretiert.

Handwurzelanlage einstecken



- ✓ Die Halterungen für die Ohroliven **C** stehen mit dem Sensor und der Sekundärblende in einer Linie.
1. Halterungen für Ohroliven **C** mit beiden Händen ganz oben greifen. Halterungen gleichzeitig um 90° verdrehen.
 - ↳ Die Nasenstütze **B** steht auf der von der Handwurzelanlage **D** abgewandten Seite.
 2. Fassen Sie die Handwurzelanlage **D** an den Seiten an.
 3. Stecken Sie die Handwurzelanlage bis zum Anschlag in beide Bohrungen **A** ein.
 - ↳ Die Handwurzelanlage **D** rastet mit einem leichten Widerstand ein.

4.3 Ceph-Sensor entnehmen/einsetzen

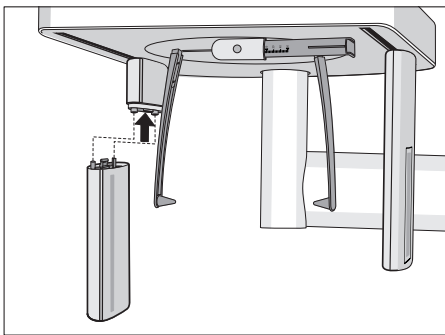
Der Ceph-Sensor muss bei Betrieb des Gerätes immer eingesteckt sein. Sollte der Ceph-Sensor doch einmal abgenommen werden müssen, gehen sie wie folgt vor:

Sensor entnehmen

1. Sensor gut festhalten.
2. Knopf ganz eindrücken und gedrückt halten.
↳ Sensor ist aus der Verankerung gelöst.
3. Sensor nach unten aus der Führung ziehen.

Sensor einsetzen

1. Sensor gut festhalten.
2. Sensor mit beiden Führungsbolzen in die Führungshülsen am Gerät einführen und bis zum Anschlag einstecken.
↳ Der Sensor rastet im Röntgengerät ein.



ACHTUNG

Der Sensor könnte bei der Entnahme durch Stoßen oder Fallenlassen beschädigt werden.

Im Sensor ist ein Erschütterungssensor zum Nachweis von Stoß oder Fall eingebaut. Hat der Erschütterungssensor ausgelöst, können keine Garantieansprüche geltend gemacht werden.

- > Lassen Sie den Sensor keinesfalls fallen!



ACHTUNG

Elektrostatische Ladung von Personen entlädt sich am Gerät.

Elektrische Komponenten des Geräts werden zerstört.

- > Berühren Sie keine elektrischen Bauteile oder ungeschützte Steckkontakte.
- > Entladen Sie sich durch das Berühren eines leitfähigen geerdeten Gegenstandes.

5 Bedienung

5.1 Röntgenaufnahme erstellen

WICHTIG

Für beste Performance des Gerätes, empfiehlt Dentsply Sirona das Gerät 30 Minuten vor der ersten Aufnahme einzuschalten.

5.1.1 Gerät einschalten, Software starten

5.1.1.1 Gerät einschalten

⚠ VORSICHT

Beim Einschalten des Gerätes können Fehlfunktionen auftreten.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

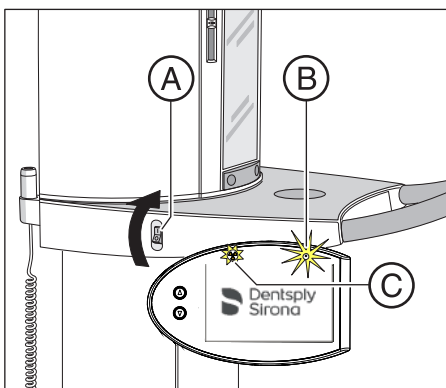
- Achten Sie darauf, dass beim Einschalten des Geräts und der Betriebsarteinstellung (bis zum Abschluss der Sensorpositionierung) kein Patient im Gerät positioniert ist.

ACHTUNG

Bei Temperaturschwankungen kann es im Gerät zur Kondensatbildung kommen.

Elektrische Bauteile werden durch Kurzschluss zerstört.

- Schalten Sie das Gerät erst dann ein, wenn sich die Temperatur des Geräts der Umgebungstemperatur angepasst hat und das Kondenswasser verdunstet ist. Siehe auch „Technische Daten“.



- ✓ Das Gerät ist ordnungsgemäß installiert.
- ✓ Das Gerät ist an das Stromnetz angeschlossen.
- 1. Schalten Sie den Hauptschalter **A** in die Stellung **I**.
- 2. Warten Sie eine Minute ab.
- ↻ Am Easypad leuchtet die LED **B**.
- ↻ Die Strahlungsanzeige **C** sowie die Höhenverstelltasten **D** leuchten zur Funktionskontrolle für ca. eine Sekunde auf.
- ↻ Für ca. 1 Minute wird auf dem Touchscreen der Startbildschirm eingeblendet.
- ↻ Danach wird die Programmauswahl auf dem Touchscreen angezeigt.
- ↻ Stirnstütze und Schläfenstützen sind vollständig geöffnet.

ACHTUNG

Das Gerät darf nicht ständig ein-/ausgeschaltet werden.

Dies verringert die Lebensdauer einzelner Gerätekomponenten und führt zu einer erhöhten Belastung des Stromnetzes.

- Warten Sie nach dem Ausschalten ca. 60 Sekunden, bevor Sie das Gerät wieder in Betrieb nehmen.

ACHTUNG

Die Oberfläche des Touchscreens ist empfindlich.

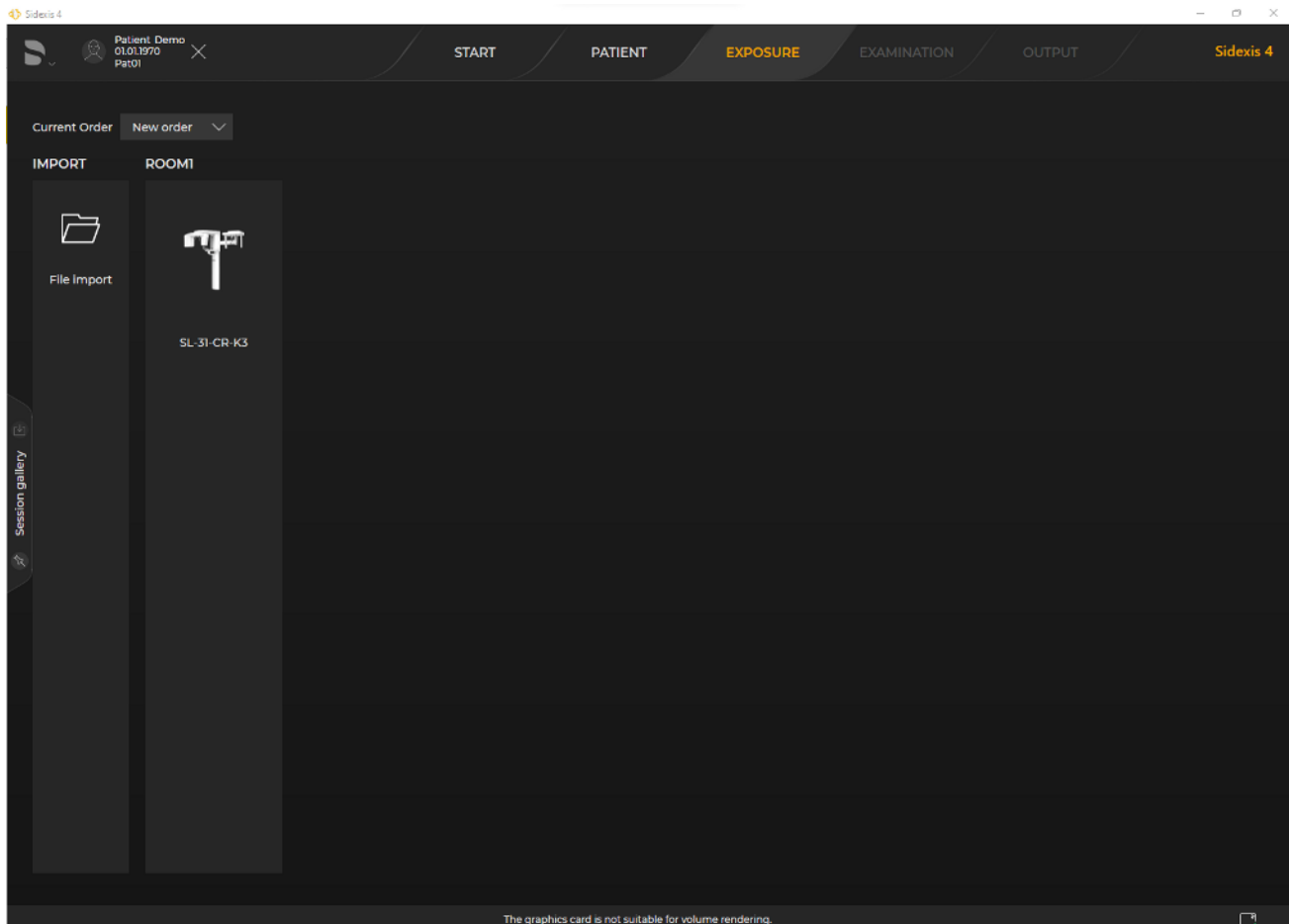
Der Touchscreen wird beschädigt oder dessen Oberfläche verkratzt.

- Bedienen Sie keinesfalls den Touchscreen mit spitzen Gegenständen, wie z. B. Kugelschreibern, Bleistiften, etc.
- Berühren Sie den Touchscreen ausschließlich mit der Fingerspitze.

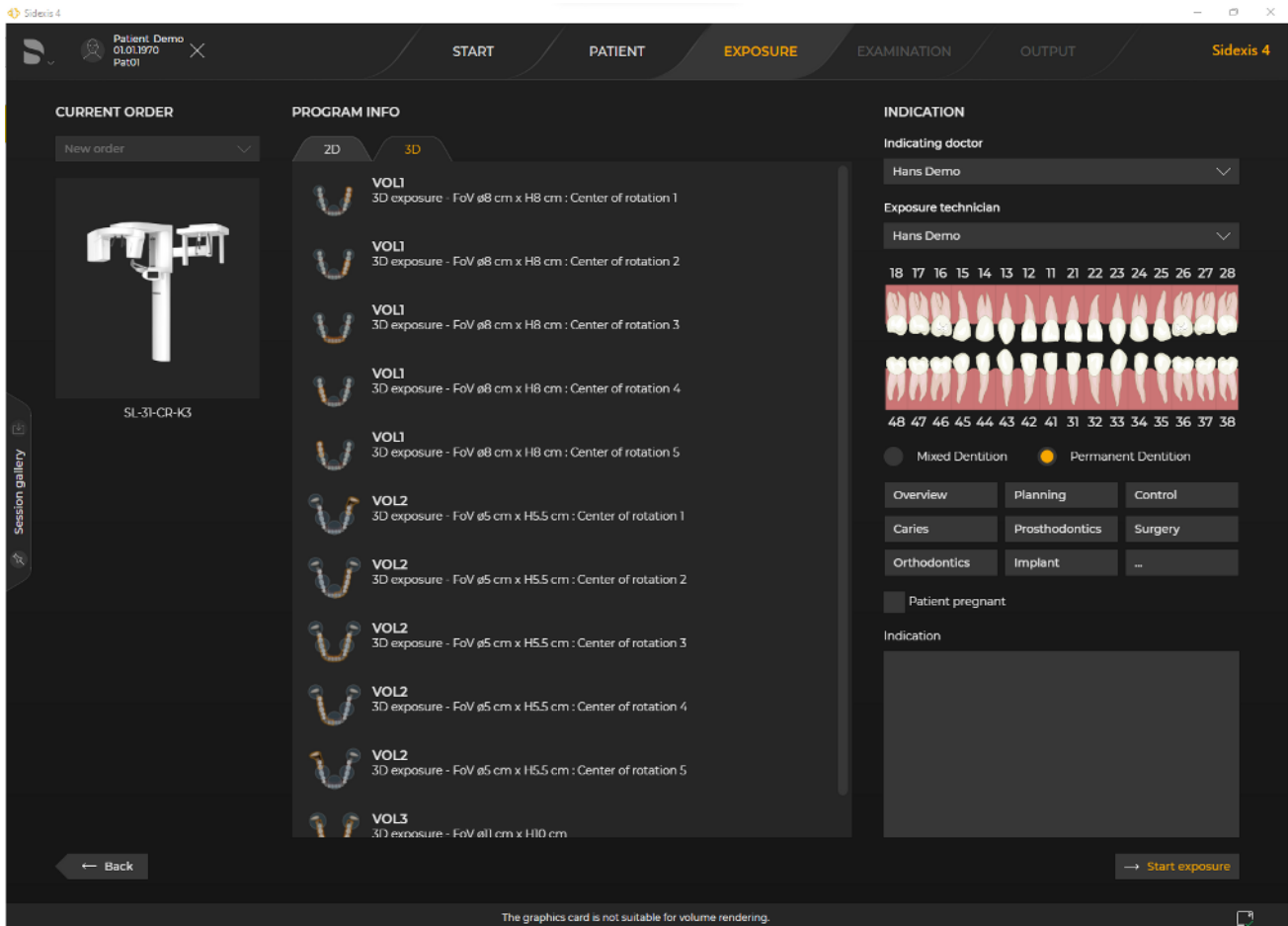
5.1.1.2 Aufnahmebereitschaft in Sidexis 4 herstellen

Die Vorgehensweise zum Starten von Sidexis 4, zum Anmelden eines Patienten sowie zum Anwählen der Arbeitsphase "Exposure (Aufnahme)" entnehmen Sie bitte der technischen Unterlage "Sidexis 4 Handbuch für den Anwender" (REF 6447010).

- ✓ Sidexis 4 muss gestartet sein.
- ✓ Ein Patient muss angemeldet sein.
- ✓ Die Arbeitsphase "Exposure (Aufnahme)" muss angewählt sein.

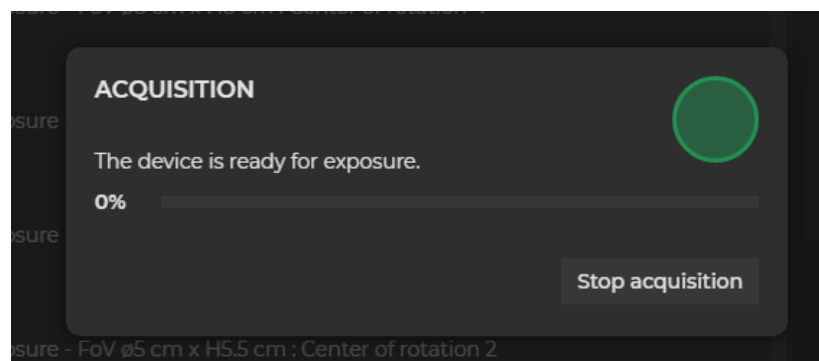


1. Wählen Sie das Röntgengerät für die Aufnahme aus.

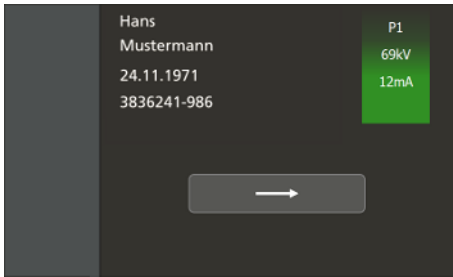


The graphics card is not suitable for volume rendering.

1. Der Dialog „Aufnahme vorbereiten“ erscheint.
 2. Geben Sie die Indikation für die Aufnahme in das Eingabefeld "Indication (Indikation)" ein.
 3. Aktivieren bzw. deaktivieren Sie das Kontrollkästchen "Patient schwanger".
 4. Klicken Sie auf die Schaltfläche "Aufnahme starten".
- ↳ Sidexis 4 stellt Aufnahmebereitschaft her.



Anzeige der Patienteninformationen



Der Dialog "Patienteninformation" wird nach dem Aktivieren der Aufnahmebereitschaft in Sidexis 4 auf der Bedienoberfläche des Gerätes angezeigt. Je nach Konfiguration (entweder in Sidexis 4 oder in den Serviceroutinen des Gerätes) werden der Name, das Geburtsdatum und die Karteinummer des Patienten, sowie die eingestellten Aufnahmeparameter und das ausgewählte Programm angezeigt.

Die Anzeige der Patienteninformationen vor jeder Aufnahme, ist durch den Servicetechniker ein-, bzw. ausschaltbar. Von Werk aus ist diese Funktion aktiviert.

Um die Funktion "Voreinstellung der Gerätehöhe" nutzen zu können, muss die Anzeige der Patienteninformation aktiviert sein.

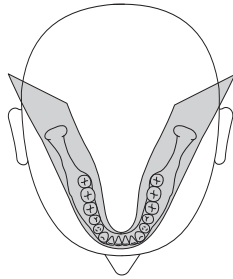
Durch Antippen des Pfeils auf der Bedienoberfläche kann die Anzeige der Patienteninformation verlassen werden.

5.1.2 Aufnahmeprogramm auswählen

5.1.2.1 Panorama- und Bissflügel-/Bitewingaufnahme

5.1.2.1.1 Programmbeschreibungen

5.1.2.1.1.1 P1 – Panoramaaufnahme



Die Aufnahme bildet den vollständigen Zahnbereich mit aufsteigenden Ästen ab.

Die Nenngröße P1 beträgt L26,3 cm x H13,5 cm.



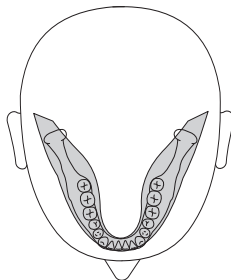
P1 A – Panoramaaufnahme, artefaktereduziert

Zur Vermeidung von Artefakten im Kondylen- und Molarenbereich und zur Reduzierung der Verschattung durch den Gegenkiefer kann die Aufnahme artefaktereduziert durchgeführt werden.



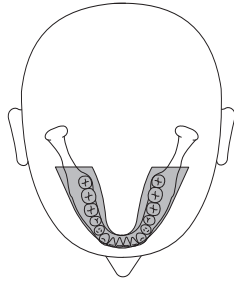
P1 C – Panoramaaufnahme, konstante 1,25-fache Vergrößerung

Zum Beispiel für die Implantologie kann die Aufnahme mit konstanter 1,25-facher Vergrößerung durchgeführt werden.



5.1.2.1.1.2 P2 – Panoramaaufnahme, ohne aufsteigende Äste

Die Aufnahme bildet einen reduzierten Zahnbereich ohne aufsteigende Äste ab.



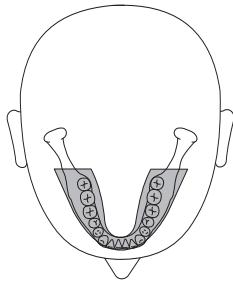
P2 A – Panoramaaufnahme, ohne aufsteigende Äste, artefaktereduziert

Zur Vermeidung von Artefakten im Kondylen- und Molarenbereich und zur Reduzierung der Verschattung durch den Gegenkiefer kann die Aufnahme auch artefaktereduziert durchgeführt werden.

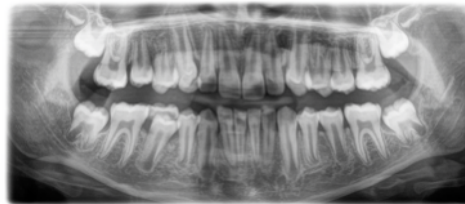
P2 C – Panoramaaufnahme, ohne aufsteigende Äste, konstant 1,25-fache Vergrößerung

Zum Beispiel für die Implantologie kann die Aufnahme mit konstanter 1,25-facher Vergrößerung durchgeführt werden.

5.1.2.1.1.3 P10 – Panoramaaufnahme für Kinder



Die Aufnahme bildet einen reduzierten Zahnbereich ohne aufsteigende Äste ab. Die Strahlendosis wird bei dieser Aufnahme beträchtlich reduziert.



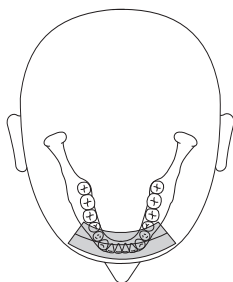
P10 A – Panoramaaufnahme für Kinder, ohne aufsteigende Äste, artefaktereduziert

Zur Vermeidung von Artefakten im Kondylen- und Molarenbereich und zur Reduzierung der Verschattung durch den Gegenkiefer kann die Aufnahme auch artefaktereduziert durchgeführt werden. Die Strahlendosis wird bei dieser Aufnahme beträchtlich reduziert.

P10 C – Panoramaaufnahme für Kinder, ohne aufsteigende Äste, konstant 1,25-fache Vergrößerung

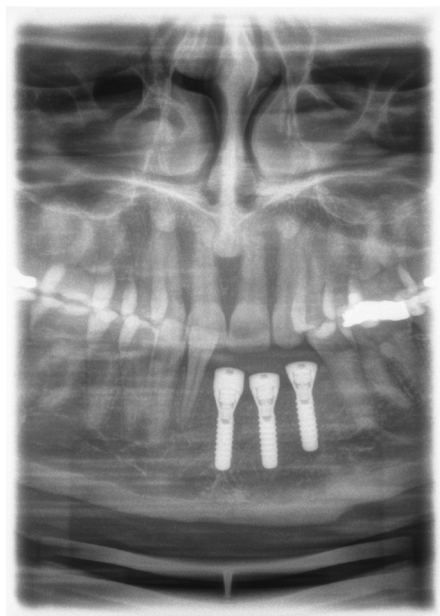
Zum Beispiel für die Implantologie kann die Aufnahme mit konstanter 1,25-facher Vergrößerung durchgeführt werden. Die Strahlendosis wird bei dieser Aufnahme beträchtlich reduziert.

5.1.2.1.1.4 P12 – Dickschicht Frontzahnbereich

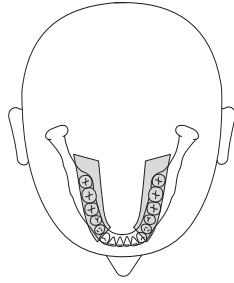


Zum Beispiel für die Implantologie bildet die Aufnahme den Frontzahnbereich mit größerer Schichtdicke ab.

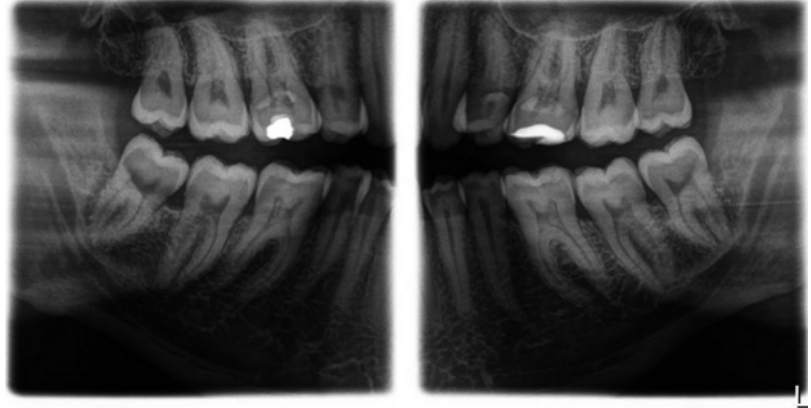
Der Bildausschnitt ist für Oberkiefer (OK) / Unterkiefer (UK) wählbar.



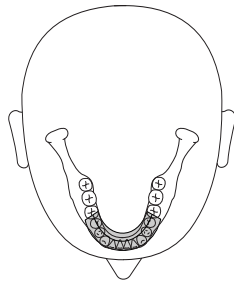
5.1.2.1.1.5 BW1 – Bissflügel-/Bitewingaufnahme im Seitenzahnbereich



Die Aufnahme bildet die Seitenzahnbereiche mit einer auf die Bissflügel eingeschränkten Bildhöhe und einer optimierten Durchstrahlrichtung ab.



5.1.2.1.1.6 BW2 – Bissflügel-/Bitewingaufnahme im Frontzahnbereich



Die Aufnahme bildet die Frontzahnbereiche mit einer auf die Bissflügel eingeschränkten Bildhöhe und einer optimierten Durchstrahlrichtung ab.



5.1.2.1.2 Aufnahme vorbereiten

Je nach Patient oder Aufnahmeprogramm müssen Zubehörteile gewechselt und der passende Aufnahme-Modus gewählt werden, siehe „Montage und Inbetriebsetzung“ [→ 48].

Folgende Zubehörteile sind zu verwenden:

- Kinnauflage mit Aufbissstäbchen bzw. Bügel oder gelbes Aufbissstück bzw. Anlagesegment oder Universalauftbiss oder Okklusalaufbiss.

VORSICHT

Bei den Programmen BW1 und BW2 darf die Kinnauflage bei Kindern **nicht** verwendet werden! Die Positionierung erfolgt ansonsten zu niedrig.

Bei den Programmen BW1 und BW2 darf der Universalauftbiss **nicht** oberhalb der schwarzen Markierung verwendet werden. Die Positionierung erfolgt ansonsten zu niedrig.

- Schläfenstützen
- Stirnstütze
- > Stecken Sie die zu verwendenden Zubehörteile am Gerät ein und ziehen Sie die entsprechenden Hygieneschutzhüllen über, siehe „Hygieneschutzhüllen“ [→ 44].
- > Schalten Sie Sidexis aufnahmebereit, siehe „Sidexis aufnahmebereit schalten“.

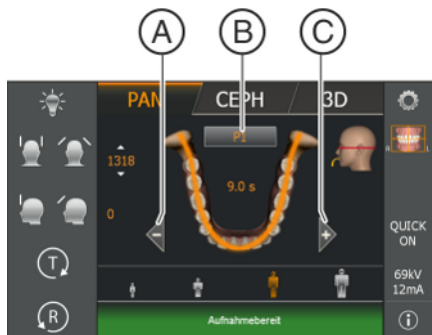
5.1.2.1.3 Aufnahmeprogramm auswählen

⚠ VORSICHT

Bei Betätigung der R-Taste wird die Ausgangsposition angefahren.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- Stellen Sie sicher, dass beim Anfahren der Ausgangsposition kein Patient am Gerät positioniert ist.



- ✓ Das Gerät ist eingeschaltet und aufnahmebereit.
- 1. Berühren Sie das Pan-Symbol am oberen Rand des Touchscreens.
 - ↳ Die Programmgruppe Pan ist ausgewählt.
- 2. Wählen Sie ein Aufnahmeprogramm aus. Berühren Sie dazu die Pfeiltasten + (C) und - (A). Wenn ein Unterprogramm, z. B. artefaktereduziert oder mit 1,25-facher Vergrößerung, zu diesem Programm zur Verfügung steht, ist die Programmanzeige grau unterlegt. Berühren Sie mehrmals die Programmanzeige (B). Nacheinander werden alle Unterprogramme des ausgewählten Programms angezeigt.
- 3. Befolgen Sie die Anweisungen in der Kommentarzeile auf dem Touchscreen. Drücken Sie gegebenenfalls die R-Taste, um das Gerät in die Ausgangsposition zu fahren.
 - ↳ Die Blende und der Sensor fahren in die Ausgangsposition.
- ↳ Das Aufnahmeprogramm ist ausgewählt.

ACHTUNG

Die Rotation der PAN/3D-Sensoreinheit erfolgt über einen Motorantrieb.

Durch Verdrehen mit der Hand kann das Getriebe der Sensoreinheit beschädigt werden.

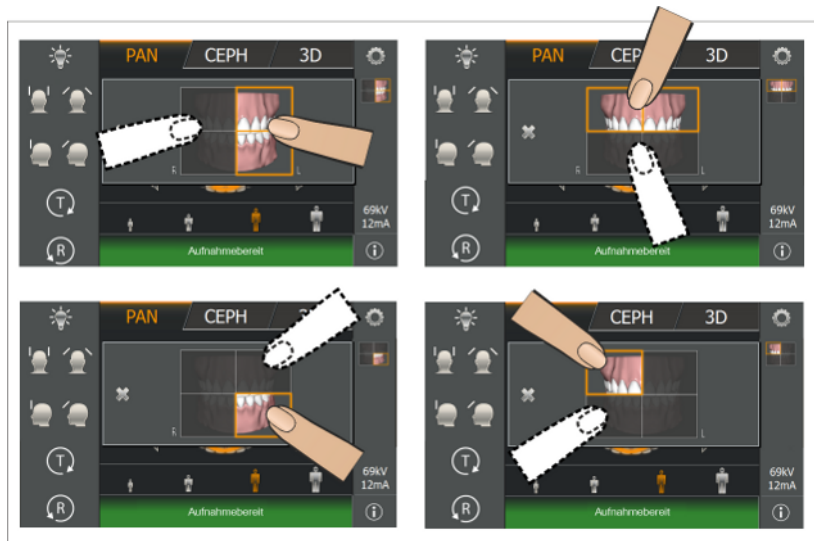
- Drücken Sie die R-Taste, um die Sensoreinheit motorisch in die Ausgangsposition rotieren zu lassen. Die Rotation der Sensoreinheit erfolgt stets in einem kombinierten Bewegungsablauf mit der kompletten Haupt-Rotationseinheit. Je nach gewählter Programmgruppe wird die entsprechende Ausgangsposition für Panorama-, Ceph- oder 3D-Aufnahmen angefahren.

5.1.2.1.4 Quadranten einstellen

Die Aufnahme kann auf Quadranten beschränkt werden. Es kann ein Halbbild des Kiefers rechts oder links bei den Programmen P1, P2, P10 und BW1 bzw. Oberkiefer oder Unterkiefer bei den Programmen P1, P2, P10 und P12 ausgewählt werden. Bei P1, P2, P10 auch für konstante Vergrößerung und artefaktereduzierte Darstellung.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 (Patientenaufnahme) angezeigt.
- 1. Berühren Sie das Quadranten-Symbol **A** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.
- 2. Wählen Sie den oder die gewünschten Quadranten aus. Beachten Sie dazu die Abbildung. Quadranten können als Halbbild oder auch einzeln ausgewählt werden. Beim Berühren des Quadrantenfeldes im Zentrum kann das Vollbild wieder aktiviert werden.
 - ↳ Die ausgewählten Quadranten sind hervorgehoben bzw. die nicht ausgewählten ausgegraut.



- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile.
oder
- > Berühren Sie das Quadranten-Symbol **A** erneut.
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
- ↳ Der Quadrant oder die Quadranten sind eingestellt.

WICHTIG

Die Programmablaufzeit bei Einzelquadranten-Aufnahmen entspricht der Programmablaufzeit der Halbseitenaufnahmen.

5.1.2.1.5 Quickshot-Funktion einstellen



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- 1. Berühren Sie die Quickshot-Anzeige **A** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.
- 2. Berühren Sie die Symbole *Quick On* oder *Quick Off* auf dem Touchscreen.
 - ↳ Die Auswahl wird in der Untermenü-Zeile orange markiert.
- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile.
 - oder
 - > Berühren Sie das Quick-Symbol **A** erneut
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
 - ↳ Die Quickshot-Funktion ist eingestellt.

5.1.2.1.6 Schläfenweite einstellen

Die eingestellte Schläfenstützenweite verändert die Strahlzeit minimal. Es erfolgt automatisch eine Wahl der Schichtweite für unterschiedliche Kieferbögen bei P1, P2, P10 und deren Unterprogramme.

5.1.2.1.7 kV/mA-Werte einstellen

kV/mA-Werte über die Patientensymbole einstellen

Den Patientensymbolen sind vorgegebene kV/mA-Wertepaare hinterlegt, die je nach Körpergröße und -gewicht des Patienten ausgewählt werden müssen. Die Symbole entsprechen ungefähr Kind, Jugendliche(r)/Frau, Frau/Mann, kräftige Menschen.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- > Berühren Sie das gewünschte Patientensymbol.
 - ↳ Die Auswahl **A** wird orange hinterlegt. Der gewählte kV/mA-Wert wird auf der rechten Seite des Touchscreens angezeigt.
- ↳ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

kV/mA-Werte über die Untermenü-Zeile einstellen

Falls Sie mit den vorgegebenen kV/mA-Wertepaaren über die Patientensymbole kein zufriedenstellendes Ergebnis erzielen, können Sie die kV/mA-Werte bei allen Programmen auch manuell einstellen.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- 1. Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.



- 2. Wählen Sie einen kV/mA-Wert aus. Berühren Sie die Tasten - oder +.
 - ↳ Der gewählte kV/mA-Wert wird angezeigt.
- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile.
oder
- > Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** erneut.
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
- ↳ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

5.1.2.1.8 Patient positionieren

Der Patient wird am Gerät stehend positioniert. Auch eine Positionierung im Sitzen ist problemlos möglich.

VORSICHT

Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Während der Höhenverstellung müssen der Patient und die Gerätebewegung beobachtet werden! Drücken Sie die Tasten bei kleineren Korrekturen nur kurzzeitig. Lassen Sie die Taste bei ungewollter Berührung des Gerätes mit dem Patienten sofort los.

VORSICHT

Gefährdung durch Laserlicht.

Patient und Anwender können vom Laser-Lichtvisier geblendet werden.

- > Vor dem Einschalten der Laser-Lichtvisiere **muss** der Patient aufgefordert werden die Augen zu schließen.
- > Nicht direkt in den Laserstrahl blicken. Achten Sie darauf, dass der Laserstrahl nicht das Auge des Patienten trifft.
- > Zwischen Auge und Laser muss ein Mindestabstand von 10 cm eingehalten werden.

VORSICHT

Verminderte Bildqualität

Die Bildqualität wird durch Metall oder andere radiopake Materialien in der Mundhöhle des Patienten und in deren Umfeld eingeschränkt.

- > Lassen Sie den Patienten alle metallischen Gegenstände, wie Brille und Schmuck im Kopf- und Halsbereich sowie herausnehmbaren Zahnersatz entfernen. Die Mulde vor dem Kontrollspiegel dient als Schmuckablage.

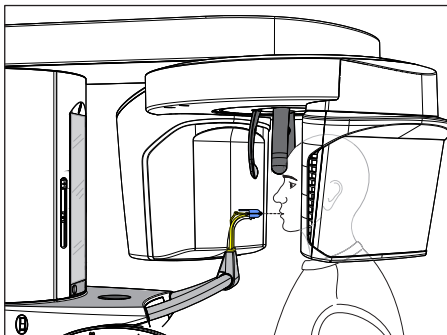
Tipp: Es werden Bezugswerte der eingestellten Höhe und der Stirnstützen-Einstellung angezeigt, die für weitere Aufnahmen in den Zusatzinformationen der Sidexis-Software abgespeichert werden.

5.1.2.1.8.1 Positionierung mit Okklusalaufbiss

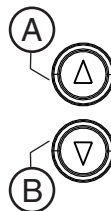
Der Okklusalaufbiss stellt standardmäßig die Neigung nach der Okklusalebene ein. Sie bewirkt weniger Überlappungen im Frontzahn- und Oberkieferbereich.

Auf Wunsch kann der Service-Techniker den Winkel an die Frankfurter Horizontale anpassen, sodass dann die Frankfurter Horizontale voreingestellt ist (siehe Servicehandbuch).

- ✓ Der Okklusalaufbiss mit Aufbisschaum ist am Gerät eingesteckt. Auf dem Touchscreen erscheinen grüne Pfeile.
- ✓ Stirnstütze und Schläfenstützen sind am Gerät eingesteckt. Die Hygieneschutzhüllen sind übergezogen.



1. Führen Sie den Patienten vor den Kontrollspiegel.



2. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts (A) und abwärts (B) die Gerätehöhe ein. Die Höhenverstelltasten sind beleuchtet und zeigen mit grünem Pfeil an in welche Richtung das Gerät verfahren werden soll.

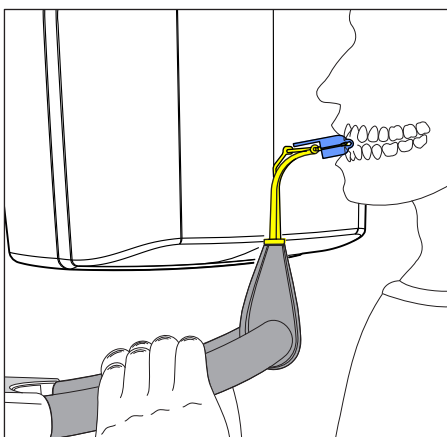
VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

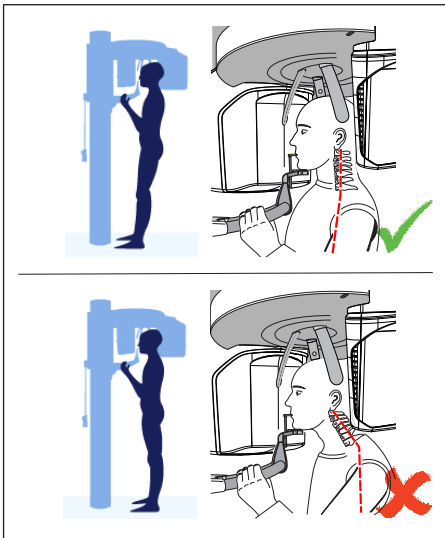
Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald sich die Aufbissplatte und die Frontzähne des Patienten auf gleicher Höhe befinden.

3. Führen Sie den Patienten an das Gerät und weisen Sie ihn an, sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten.

4. Weisen Sie den Patienten an, mit den Zähnen in die Rillen des Aufbisschaums zu beißen.

↳ Lassen Sie gegebenenfalls die unteren Frontzähne bis zum Anschlag nach vorne schieben.

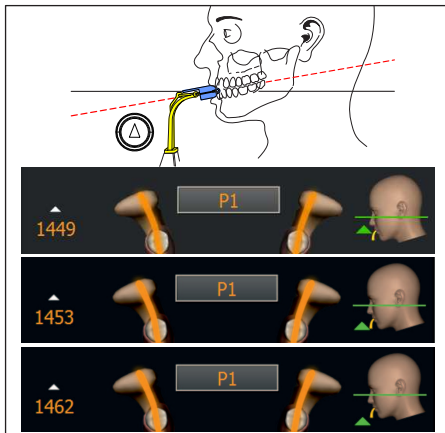




5. Prüfen Sie die Haltung der Wirbelsäule.

☞ Die Wirbelsäule des Patienten weist eine leichte Schräghaltung gemäß Abbildung auf.

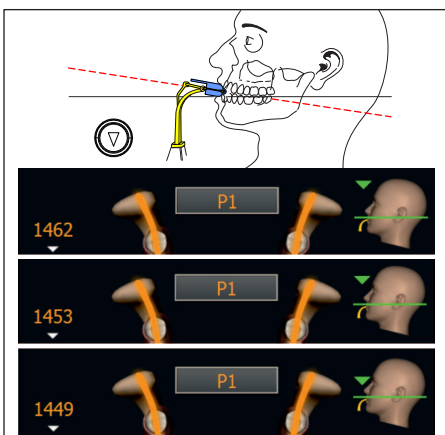
Tipp: Die leichte Schräghaltung der Wirbelsäule des Patienten kann erreicht werden, indem Sie den Patienten anweisen einen kleinen Schritt in Richtung Säule des Geräts zu machen. Dadurch werden die Halswirbel des Patienten in eine gestreckte Lage gebracht. Auf dem Röntgenbild werden so Verschattungen im Frontzahnbereich vermieden.



6. Richten Sie die Kopfneigung des Patienten anhand der grünen Pfeile auf dem Touchscreen aus, bis die Sollposition erreicht ist.

Weisen Sie den Patienten an, den Kopf locker zu lassen. Wenn der grüne Pfeil auf dem Touchscreen nach oben zeigt, drücken Sie die Taste zur Höhenverstellung aufwärts (A).

VORSICHT! Wird innerhalb von ca. 3 Sekunden keine Winkeländerung der Aufbissplatte festgestellt, läuft der Motor der Höhenverstellung mit gesteigerter Geschwindigkeit.



7. Wenn der grüne Pfeil nach unten zeigt, drücken Sie die Taste abwärts (B).

☞ Die Kopfneigung des Patienten verändert sich entsprechend der Gerätehöhe. Bei einer Winkeländerung der Aufbissplatte kann die Gerätehöhe nur in sehr langsamer Fahrt verändert werden.

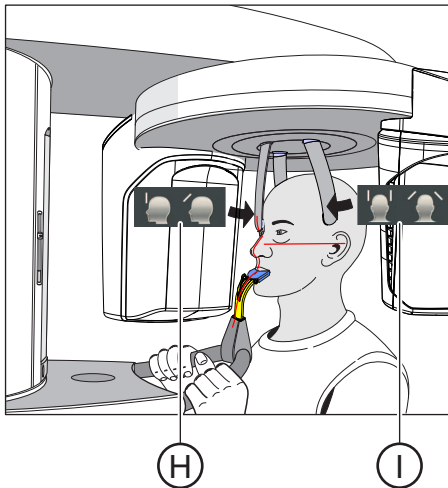
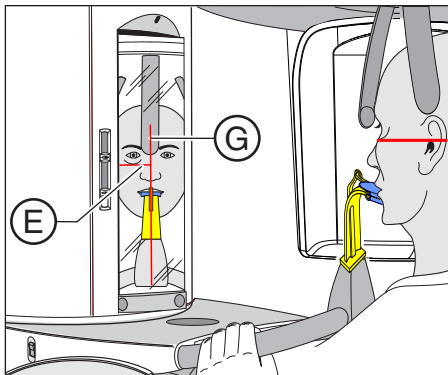
☞ Der grüne Pfeil am Kopfsymbol verdeutlicht, wie weit die Gerätehöhe verstellt werden muss, bis die Sollposition der Kopfneigung erreicht ist. Die Neigung des angezeigten Kopfsymbols verändert sich entsprechend.

☞ Wenn die Sollposition erreicht ist, stoppt die Fahrt automatisch und es wird ein Signalton von der Bedienoberfläche ausgegeben.

8. Schalten Sie das Lichtvisier ein. **VORSICHT! Blendgefahr**

☞ Am Kopf des Patienten reflektieren zwei rote Laserlinien. Das Lichtvisier kann durch erneutes Drücken der Taste wieder abgeschaltet werden. Nach ca. 100 Sekunden schaltet es sich automatisch ab.





9. Richten Sie den Patienten auf die zentrale Laserlinie (G) aus.
- ↪ Die Laserlinie reflektiert in der Frontzahn- bzw. Gesichtsmittlinie (Mid-Sagittale). Die Kopfneigung ist bereits über den Okklusalaufbiss eingestellt und die Laserlinie (E) muss nicht mehr beachtet werden.

10. Drücken Sie die Taste der Schläfenstützenverstellung (I).
- ↪ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppen die Schläfenstützen automatisch.

11. Drücken Sie die Taste der Stirnstützenverstellung (H) solange, bis die Stirnstütze Kontakt mit dem Patienten hat.
- ↪ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppt die Stirnstütze automatisch.
Achten Sie darauf, dass der Kopf des Patienten beim Anlegen der Stirnstütze nicht nach hinten ausweicht.

12. Weisen Sie den Patienten an, auszuatmen, die Zunge an das Gaumendach anzulegen und diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.

- ↪ Der Patient ist im Gerät positioniert.

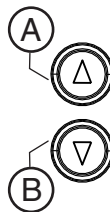
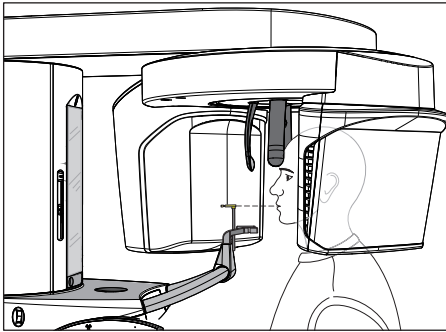
Wenn der Okklusalaufbiss nach durchgeführter Aufnahme noch im Aufbisshalter steckt und Sie ein Aufnahmeprogramm wählen, das nicht für die Verwendung des Okklusalaufbisses vorgesehen ist, dann erscheint in der Kommentarzeile die Hilfmeldung „H307 – Aufbiss wechseln“. Setzen Sie dann das für diese Aufnahme benötigte Aufbissstück bzw. Anlagesegment ein. Die Hilfmeldung wird ausgeblendet, sobald der Okklusalaufbiss herausgezogen wird.

WICHTIG

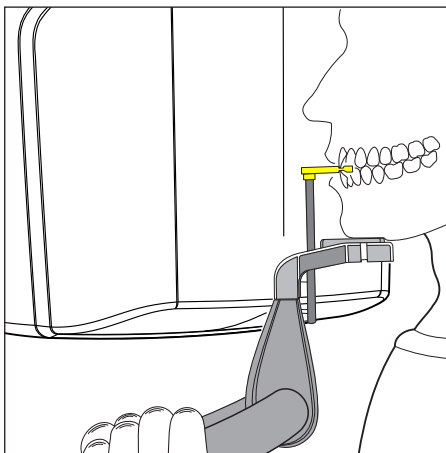
Mit den Schläfenstützen-Einstellungen erfolgt bei P1, P2, P10 automatisch eine Wahl der Schichtweite für unterschiedliche Kieferbögen, womit auch die Strahlzeit abhängig von der eingestellten Schläfenstützenweite minimal verändert wird.

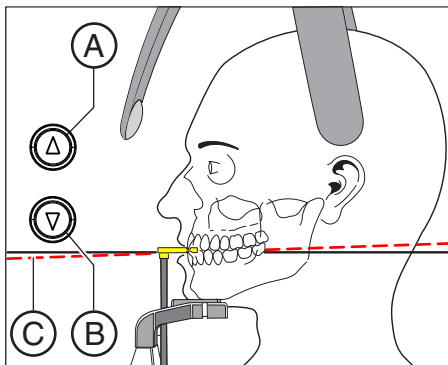
5.1.2.1.8.2 Positionierung mit Kinnauflage und Aufbissstäbchen

- ✓ Kinnstütze und Aufbissstück, sowie Stirnstütze und Schläfenstützen sind am Gerät eingesteckt.
- ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.

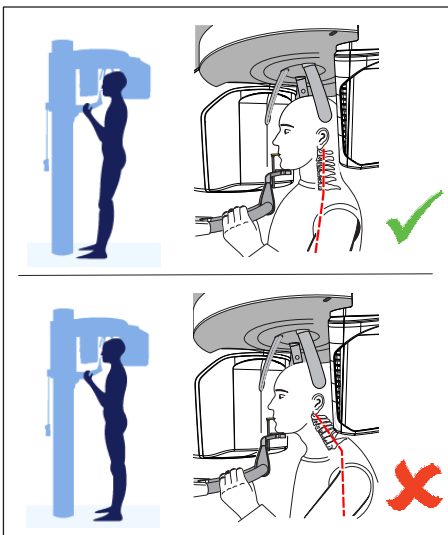


1. Führen Sie den Patienten vor den Kontrollspiegel.
2. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.
VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.
Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald sich das Kinn des Patienten und die Kinnauflage am Gerät auf gleicher Höhe befinden.
3. Drehen Sie das Aufbissstück vom Patienten weg.
↳ Das Aufbissstück zeigt zum Kontrollspiegel.
4. Weisen Sie den Patienten an, das Kinn auf die Kinnauflage zu legen und sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten.
5. Drehen Sie das Aufbissstück zum Patienten und weisen Sie ihn an, auf das Aufbissstück zu beißen.
↳ Die Frontzähne des Patienten sind in der Kerbe des Aufbissstücks. Lassen Sie gegebenenfalls die unteren Frontzähne bis zum Anschlag nach vorne schieben.





6. Prüfen Sie die Bissebene **C** des Patienten. Korrigieren Sie die Gerätehöhe mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B**.
↪ Die Bissebene ist leicht nach vorne geneigt.

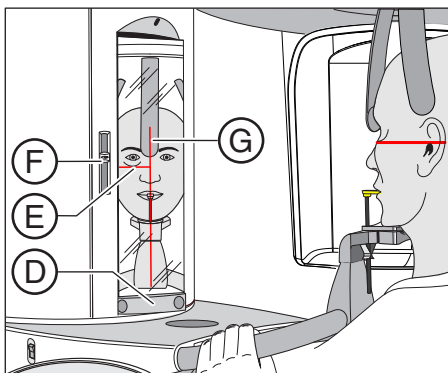


7. Prüfen Sie die Haltung der Wirbelsäule.
↪ Die Wirbelsäule des Patienten weist eine leichte Schräghaltung gemäß Abbildung auf.
Tipp: Die leichte Schräghaltung der Wirbelsäule des Patienten kann erreicht werden, indem Sie den Patienten anweisen, einen kleinen Schritt in Richtung Säule des Geräts zu machen. Dadurch werden die Halswirbel des Patienten in eine gestreckte Lage gebracht. Auf dem Röntgenbild werden so Verschattungen im Frontzahnbereich vermieden.

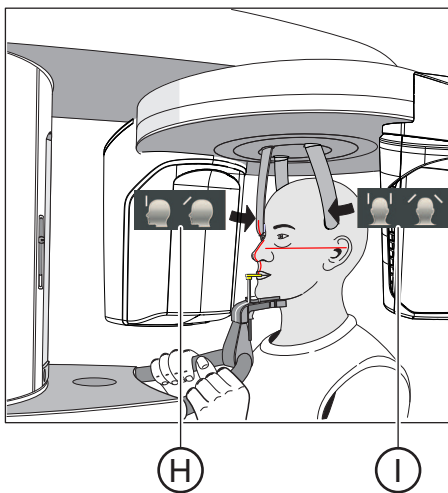
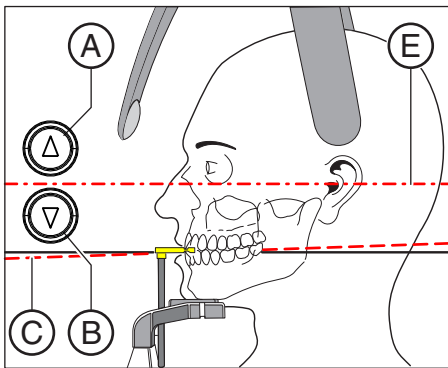
8. Schwenken Sie den Kontrollspiegel aus. Drücken Sie auf die linke Mulde der Tastleiste **D**.
↪ Sie sehen den Patienten im Kontrollspiegel.



9. Schalten Sie das Lichtvisier ein. **VORSICHT! Blendgefahr**
↪ Am Kopf des Patienten reflektieren zwei rote Laserlinien. Das Lichtvisier kann durch erneutes Drücken der Taste wieder abgeschaltet werden. Nach ca. 100 Sekunden schaltet es sich automatisch ab.



10. Richten Sie den Patienten auf die zentrale Laserlinie **G** aus.
↪ Die Laserlinie reflektiert in der Frontzahn- bzw. Gesichtsmittellinie (Mid-Sagittale).

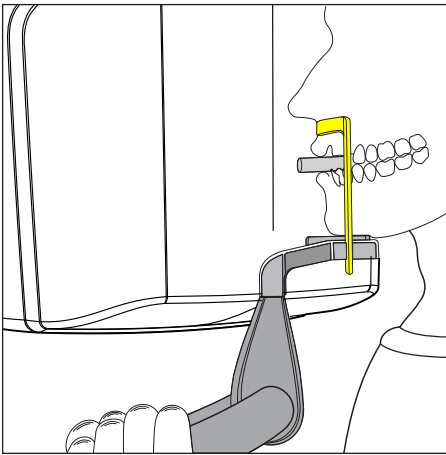


11. Richten Sie den Kopf des Patienten nach der Frankfurter Horizontalen **E** aus.
Tipp: Die Frankfurter Horizontale dient als Bezugsebene. Sie verläuft zwischen dem oberen Rand des Gehörgangs und dem tiefst gelegenen Punkt des unteren Augenhöhlenrandes.
12. Stellen Sie die Höhe des Lichtvisiers mit dem Schieber **F** ein.
☞ Die Laserlinie reflektiert auf den oberen Rand des äußeren Gehörgangs.
13. Korrigieren Sie gegebenenfalls die Kopfneigung des Patienten. Tippen Sie die Tasten zur Höhenverstellung aufwärts **A** und abwärts **B** kurz an.
☞ Die Laserlinie reflektiert am tiefst gelegenen Punkt des unteren Augenhöhlenrandes.
14. Drücken Sie die gewünschte Taste der Schläfenstützenverstellung **I**.
☞ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppen die Schläfenstützen automatisch.
15. Drücken Sie die gewünschte Taste der Stirnstützenverstellung **H**.
☞ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppt die Stirnstütze automatisch.
Achten Sie darauf, dass der Kopf des Patienten beim Anlegen der Stirnstütze nicht nach hinten ausweicht.
16. Prüfen Sie die Position des Patienten und nehmen Sie gegebenenfalls letzte Korrekturen vor.
17. Schwenken Sie den Kontrollspiegel zurück. Drücken Sie auf die rechte Mulde der Tasteleiste **D**.
☞ Der Patient sieht sich selbst im Kontrollspiegel.
18. Weisen Sie den Patienten an, auszuatmen, die Zunge an das Gaumendach anzulegen und diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.
☞ Der Patient ist im Gerät positioniert.

WICHTIG

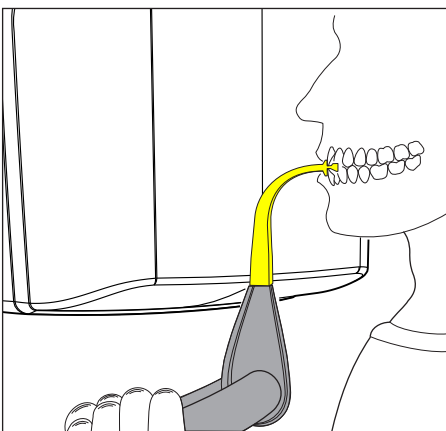
Mit den Schläfenstützen-Einstellungen erfolgt bei P1, P2, P10 automatisch eine Wahl der Schichtweite für unterschiedliche Kieferbögen, womit auch die Strahlzeit abhängig von der eingestellten Schläfenstützenweite minimal verändert wird.

5.1.2.1.8.3 Positionierung mit Kinnauflage und Bügel



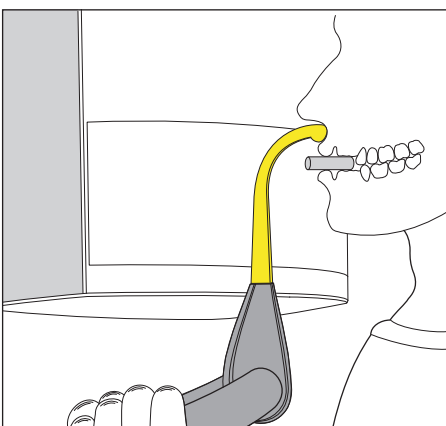
- ✓ Der Patient hat keine oder nur wenige Frontzähne.
 - ✓ Kinnauflage und Bügel, sowie Stirnstütze und Schläfenstützen sind am Gerät eingesteckt.
 - ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.
1. Weisen Sie den Patienten an, das Kinn auf die Kinnauflage zu legen und sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten.
 2. Weisen Sie den Patienten an, die Subnasale an den Bügel anzulegen. Sind im Unterkiefer des Patienten noch Frontzähne vorhanden, muss der Bügel zwischen Kinn und Unterlippe angelegt werden.
 3. Lassen Sie den Patienten eine Watterolle zwischen Ober- und Unterkiefer fixieren.
 - ↳ Ober- und Unterkiefer des Patienten liegen übereinander.
 4. Fahren Sie wie bei „Positionierung mit Kinnauflage und Aufbissstübchen“ ab Schritt 6 beschrieben fort.

5.1.2.1.8.4 Positionierung mit Aufbissstück



- ✓ Das gelbe Aufbissstück, sowie Stirnstütze und Schläfenstützen sind am Gerät eingesteckt.
 - ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.
1. Weisen Sie den Patienten an, sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten und in das Aufbissstück zu beißen.
 - ↳ Die Frontzähne des Patienten sind in der Kerbe des Aufbissstücks. Lassen Sie gegebenenfalls die unteren Frontzähne bis zum Anschlag nach vorne schieben.
 2. Fahren Sie wie bei „Positionierung mit Kinnauflage und Aufbissstübchen“ ab Schritt 6 beschrieben fort.

5.1.2.1.8.5 Positionierung mit Anlagesegment



- ✓ Der Patient hat keine oder nur wenige Frontzähne.
 - ✓ Das gelbe Anlagesegment, sowie Stirnstütze und Schläfenstützen sind am Gerät eingesteckt.
 - ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.
1. Weisen Sie den Patienten an, sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten und die Subnasale an das Anlagesegment anzulegen.
 2. Lassen Sie den Patienten eine Watterolle zwischen Ober- und Unterkiefer fixieren.
 - ↳ Ober- und Unterkiefer des Patienten liegen übereinander.
 3. Fahren Sie wie bei „Positionierung mit Kinnauflage und Aufbissstübchen“ ab Schritt 6 beschrieben fort.

5.1.2.2 Kiefergelenkaufnahme

5.1.2.2.1 Programmbeschreibungen

WICHTIG

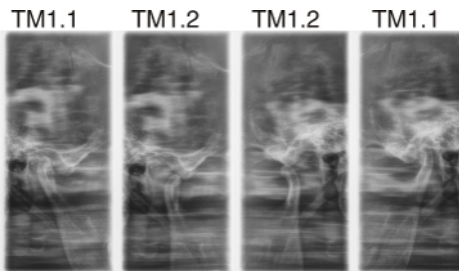
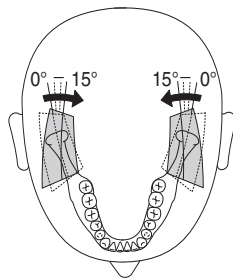
Beachten Sie im Kapitel „Aufnahme auslösen“ die Hinweise zu den zweiteiligen Aufnahmeprogrammen, siehe „zweiteilige Aufnahmeprogramme [→ 126]“.

5.1.2.2.1.1 TM1.1 / TM1.2 - Kiefergelenke lateral bei geschlossenem und geöffnetem Mund

(Zweiteiliges Aufnahmeprogramm)

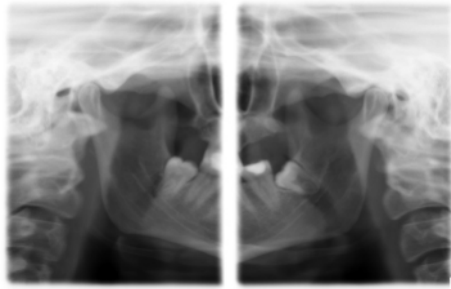
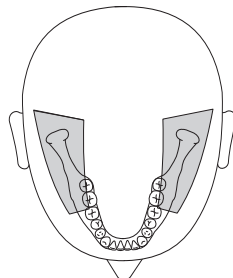
Die Aufnahme bildet die Kiefergelenke lateral bei geschlossenem und geöffnetem Mund in 4-facher Darstellung auf einem Bild ab.

Bei diesem Programm können Winkelvorwahlen (0°, 5°, 10° und 15°) für den Kiefergelenkbereich eingestellt werden.



5.1.2.2.1.2 TM3 – Kiefergelenke lateral, aufsteigende Äste

Die Aufnahme bildet die Kiefergelenke lateral mit aufsteigenden Ästen in 2-facher Darstellung auf einem Bild ab.



5.1.2.2 Aufnahme vorbereiten

Je nach Patient oder Aufnahmeprogramm müssen Zubehörteile gewechselt und der passende Aufnahme-Modus gewählt werden, siehe „Montage und Inbetriebsetzung“ [-> 48].

Folgende Zubehörteile sind zu verwenden:

- Kiefergelenkstützen mit Ohrfixierungen
 - Stirnstütze
- > Stecken Sie die zu verwendenden Zubehörteile am Gerät ein und ziehen Sie die entsprechenden Hygieneschutzhüllen über, siehe „Hygieneschutzhüllen“ [-> 44].
- > Schalten Sie Sidexis aufnahmebereit, siehe „Sidexis aufnahmebereit schalten“.

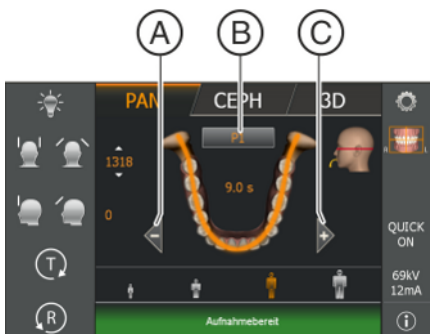
5.1.2.3 Aufnahmeprogramm auswählen

⚠ VORSICHT

Bei Betätigung der R-Taste wird die Ausgangsposition angefahren.

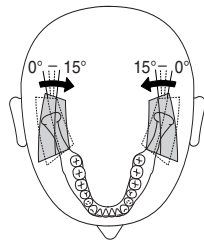
Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Stellen Sie sicher, dass beim Anfahren der Ausgangsposition kein Patient am Gerät positioniert ist.



- ✓ Das Gerät ist eingeschaltet und aufnahmebereit.
1. Berühren Sie das Pan-Symbol am oberen Rand des Touchscreens.
 - ↳ Die Programmgruppe Pan ist ausgewählt.
 2. Wählen Sie das Aufnahmeprogramm aus. Berühren Sie die Pfeiltasten + (C) und - (A).
 - ↳ In der Programmanzeige (B) wird das Aufnahmeprogramm angezeigt.
 3. Befolgen Sie die Anweisungen in der Kommentarzeile auf dem Touchscreen. Drücken Sie gegebenenfalls die R-Taste.
 - ↳ Die Blende und der Sensor fahren in die Ausgangsposition.
- ↳ Das Aufnahmeprogramm ist ausgewählt.

5.1.2.2.4 Winkelvorwahl einstellen



TM1

Bei dem Aufnahmeprogramm TM1 kann eine Winkelvorwahl (0°, 5°, 10° und 15°) für den Kiefergelenkbereich eingestellt werden. Dies kann hilfreich sein, wenn detailliertere Analysen des Kiefergelenks notwendig, aber die Standard-Durchstrahlrichtungen (0°) nicht optimal sind.

Die Abbildung zeigt, in welche Richtung bei der Winkelvorwahl der Schichtverlauf geschwenkt wird.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- 1. Berühren Sie das Winkelvorwahl-Symbol **A** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.
- 2. Wählen Sie die entsprechende Winkelvorwahl aus.
 - ↳ Die Auswahl wird in der Untermenü-Zeile orange markiert. Die gewählte Winkelvorwahl wird auf der rechten Seite des Touchscreens angezeigt.
- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile.
 - oder
 - > Berühren Sie das Winkelvorwahl-Symbol **A** erneut
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
 - ↳ Die Winkelvorwahl ist eingestellt.

WICHTIG

Die in der Untermenü-Zeile veränderte Winkeleinstellung wird nach Bestätigen der Aufnahme mit der R-Taste automatisch wieder auf die Standardeinstellung 0° zurückgesetzt.

5.1.2.2.5 kV/mA-Werte einstellen

kV/mA-Werte über die Patientensymbole einstellen

Den Patientensymbolen sind vorgegebene kV/mA-Wertepaare hinterlegt, die je nach Körpergröße und -gewicht des Patienten ausgewählt werden müssen. Die Symbole entsprechen ungefähr Kind, Jugendliche(r)/Frau, Frau/Mann, kräftige Menschen.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- > Berühren Sie das gewünschte Patientensymbol.
 - ↳ Die Auswahl **A** wird orange hinterlegt. Der gewählte kV/mA-Wert wird auf der rechten Seite des Touchscreens angezeigt.
- ↳ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

kV/mA-Werte über die Untermenü-Zeile einstellen

Falls Sie mit den vorgegebenen kV/mA-Wertepaaren über die Patientensymbole kein zufriedenstellendes Ergebnis erzielen, können Sie die kV/mA-Werte bei allen Programmen auch manuell einstellen.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- 1. Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.



- 2. Wählen Sie einen kV/mA-Wert aus. Berühren Sie die Tasten - oder +.
 - ↳ Der gewählte kV/mA-Wert wird angezeigt.
- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile, oder
 - > Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** erneut.
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
- ↳ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

5.1.2.2.6 Patient positionieren

Der Patient wird am Gerät stehend positioniert. Auch eine Positionierung im Sitzen ist problemlos möglich.

VORSICHT

Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Während der Höhenverstellung müssen der Patient und die Gerätebewegung beobachtet werden! Drücken Sie die Tasten bei kleineren Korrekturen nur kurzzeitig. Lassen Sie die Taste bei ungewollter Berührung des Gerätes mit dem Patienten sofort los.

VORSICHT

Gefährdung durch Laserlicht.

Patient und Anwender können vom Laser-Lichtvisier geblendet werden.

- > Vor dem Einschalten der Laser-Lichtvisiere **muss** der Patient aufgefordert werden die Augen zu schließen.
- > Nicht direkt in den Laserstrahl blicken. Achten Sie darauf, dass der Laserstrahl nicht das Auge des Patienten trifft.
- > Zwischen Auge und Laser muss ein Mindestabstand von 10 cm eingehalten werden.

VORSICHT

Verminderte Bildqualität

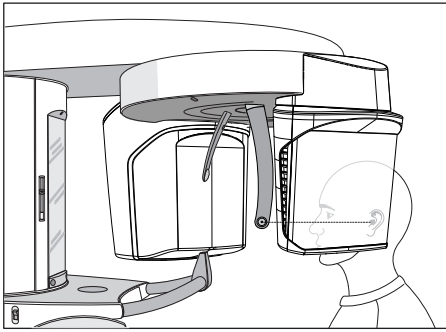
Die Bildqualität wird durch Metall oder andere radiopake Materialien in der Mundhöhle des Patienten und in deren Umfeld eingeschränkt.

- > Lassen Sie den Patienten alle metallischen Gegenstände, wie Brille und Schmuck im Kopf- und Halsbereich sowie herausnehmbaren Zahnersatz entfernen. Die Mulde vor dem Kontrollspiegel dient als Schmuckablage.

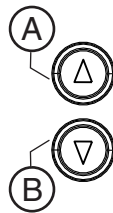
Tipp: Es werden Bezugswerte der eingestellten Höhe und der Stirnstützen-Einstellung angezeigt, die für weitere Aufnahmen in den Zusatzinformationen der Sidexis-Software abgespeichert werden.

5.1.2.2.6.1 Positionierung bei lateraler Kiefergelenkaufnahme

- ✓ Stirnstütze und Kiefergelenkstützen mit Ohrfixierungen sind am Gerät eingesteckt (1 Rechts, 2 Links, siehe „Schläfen- und Kiefergelenkstützen wechseln“).
- ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.



1. Führen Sie den Patienten vor den Kontrollspiegel.



2. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.
VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.
Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald sich die Ohrfixierungen der Kiefergelenkstützen auf Höhe der Ohren des Patienten befinden.

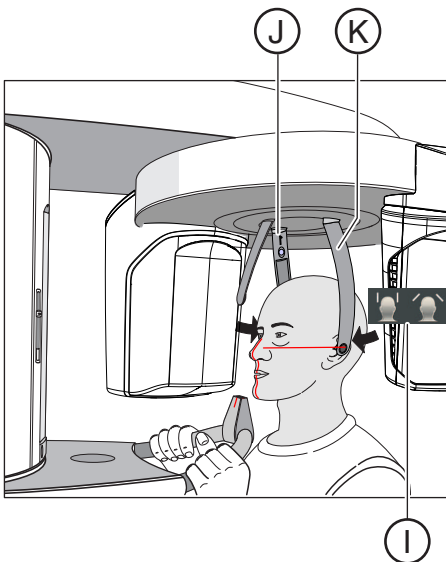
3. Weisen Sie den Patienten an, sich zwischen die Kiefergelenkstützen zu stellen und sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten.

4. Schließen Sie die Kiefergelenkstützen **J** und **K**. Drücken Sie die gewünschte Taste **I**.

☞ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppen die Kiefergelenkstützen automatisch. Der Patient ist durch die Ohrfixierungen am Gerät fixiert.

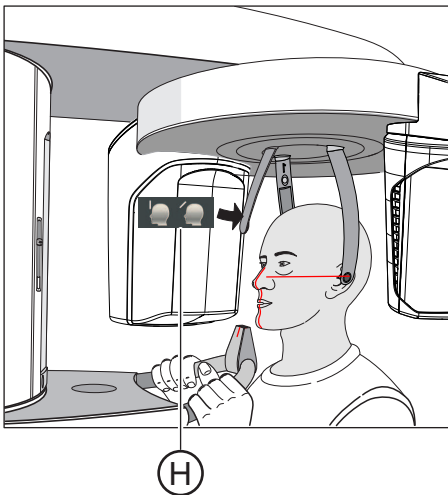
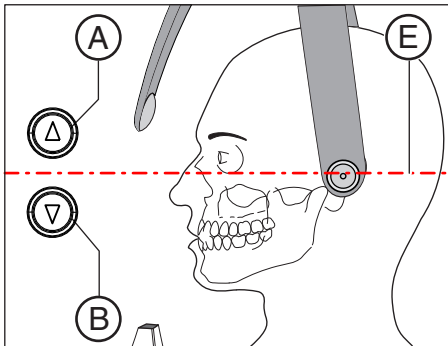
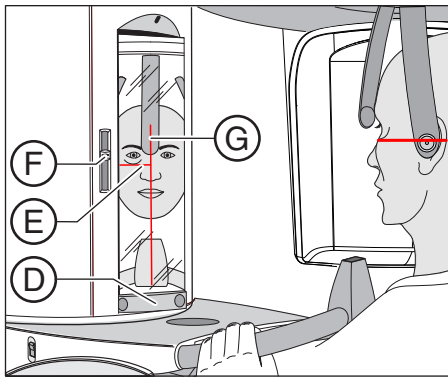
5. Schwenken Sie den Kontrollspiegel aus. Drücken Sie auf die linke Mulde der Tastleiste **D**.

☞ Sie sehen den Patienten im Kontrollspiegel.



6. Schalten Sie das Lichtvisier ein. **VORSICHT! Blendgefahr**

☞ Am Kopf des Patienten reflektieren zwei rote Laserlinien. Das Lichtvisier kann durch erneutes Drücken der Taste wieder abgeschaltet werden. Nach ca. 100 Sekunden schaltet es sich automatisch ab.



7. Richten Sie den Patienten auf die zentrale Laserlinie **G** aus.
 - ↳ Die Laserlinie reflektiert in der Frontzahn- bzw. Gesichtsmitte (Mid-Sagittale).
8. Richten Sie den Kopf des Patienten nach der Frankfurter Horizontalen **E** aus.
9. Stellen Sie die Höhe des Lichtvisiers mit dem Schieber **F** ein.
 - ↳ Die Laserlinie reflektiert auf den oberen Rand des äußeren Gehörganges.
10. Korrigieren Sie gegebenenfalls die Kopfneigung des Patienten. Tippen Sie die Tasten zur Höhenverstellung aufwärts **A** und abwärts **B** kurz an.
 - ↳ Die Laserlinie reflektiert am tiefstgelegenen Punkt des unteren Augenhöhlenrandes.
11. Drücken Sie die gewünschte Taste der Stirnstützenverstellung **H**.
 - ↳ Beim Berühren der Stirn des Patienten stoppt die Stirnstütze automatisch.
Achten Sie darauf, dass der Kopf des Patienten beim Anlegen der Stirnstütze nicht nach hinten ausweicht.
12. Prüfen Sie die Position des Patienten und nehmen Sie gegebenenfalls letzte Korrekturen vor.
13. Schwenken Sie den Kontrollspiegel zurück. Drücken Sie auf die rechte Mulde an der Tasteleiste **D**.
 - ↳ Der Patient sieht sich selbst im Kontrollspiegel.
14. Weisen Sie den Patienten an, auszuatmen, die Zunge an das Gaumendach anzulegen und diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.
 - ↳ Der Patient ist im Gerät positioniert.

WICHTIG

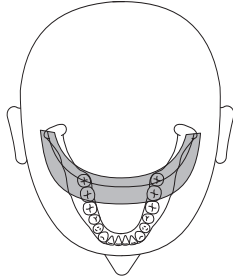
Beachten Sie im Kapitel „Aufnahme auslösen“ die Hinweise zu den zweiteiligen Aufnahmeprogrammen, siehe „zweiteilige Aufnahmeprogramme [→ 126]“.

5.1.2.3 Sinusaufnahme

5.1.2.3.1 Programmbeschreibungen

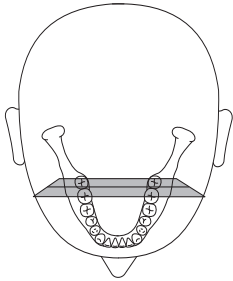
5.1.2.3.1.1 S1 – Nasennebenhöhlen

Die Aufnahme bildet die Nasennebenhöhlen ab, z. B. zur Diagnose von Orbitalbodenfrakturen.



5.1.2.3.1.2 S3 – Nasennebenhöhlen, linearer Schnittverlauf

Die Aufnahme bildet die Nasennebenhöhlen ab, z. B. zur Diagnose von Orbitalbodenfrakturen. Der Schnitt verläuft linear.



5.1.2.3.2 Aufnahme vorbereiten

Je nach Patient oder Aufnahmeprogramm müssen Zubehörteile gewechselt und der passende Aufnahme-Modus gewählt werden, siehe „Montage und Inbetriebsetzung“ [-> 48].

Folgende Zubehörteile sind zu verwenden:

- Blaues Aufbissstück bzw. Anlagesegment
 - Kiefergelenkstützen mit Kontaktknöpfen
 - Stirnstütze
- > Stecken Sie die zu verwendenden Zubehörteile am Gerät ein und ziehen Sie die entsprechenden Hygieneschutzhüllen über, siehe „Hygieneschutzhüllen“ [-> 44].
- > Schalten Sie Sidexis aufnahmebereit, siehe „Sidexis aufnahmebereit schalten“.

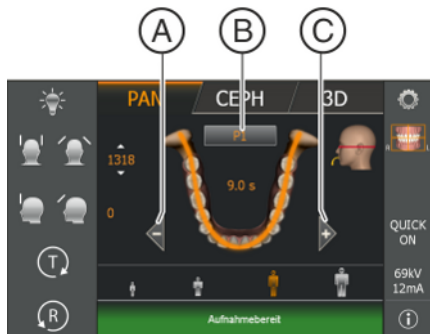
5.1.2.3.3 Aufnahmeprogramm auswählen

⚠ VORSICHT

Bei Betätigung der R-Taste wird die Ausgangsposition angefahren.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Stellen Sie sicher, dass beim Anfahren der Ausgangsposition kein Patient am Gerät positioniert ist.



- ✓ Das Gerät ist eingeschaltet und aufnahmebereit.
1. Berühren Sie das Pan-Symbol am oberen Rand des Touchscreens.
↳ Die Programmgruppe Pan ist ausgewählt.
 2. Wählen Sie das Aufnahmeprogramm aus. Berühren Sie die Pfeiltasten + (C) und - (A).
↳ In der Programmanzeige (B) wird das Aufnahmeprogramm angezeigt.
 3. Befolgen Sie die Anweisungen in der Kommentarzeile auf dem Touchscreen. Drücken Sie gegebenenfalls die R-Taste.
↳ Die Blende und der Sensor fahren in die Ausgangsposition.
↳ Das Aufnahmeprogramm ist ausgewählt.

5.1.2.3.4 kV/mA-Werte einstellen

kV/mA-Werte über die Patientensymbole einstellen

Den Patientensymbolen sind vorgegebene kV/mA-Wertepaare hinterlegt, die je nach Körpergröße und -gewicht des Patienten ausgewählt werden müssen. Die Symbole entsprechen ungefähr Kind, Jugendliche(r)/Frau, Frau/Mann, kräftige Menschen.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- > Berühren Sie das gewünschte Patientensymbol.
 - ↳ Die Auswahl **A** wird orange hinterlegt. Der gewählte kV/mA-Wert wird auf der rechten Seite des Touchscreens angezeigt.
- ↳ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

kV/mA-Werte über die Untermenü-Zeile einstellen

Falls Sie mit den vorgegebenen kV/mA-Wertepaaren über die Patientensymbole kein zufriedenstellendes Ergebnis erzielen, können Sie die kV/mA-Werte bei allen Programmen auch manuell einstellen.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- 1. Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.



- 2. Wählen Sie einen kV/mA-Wert aus. Berühren Sie die Tasten - oder +.
 - ↳ Der gewählte kV/mA-Wert wird angezeigt.
- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile. oder
- > Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** erneut.
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
- ↳ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

5.1.2.3.5 Patient positionieren

Der Patient wird am Gerät stehend positioniert. Auch eine Positionierung im Sitzen ist problemlos möglich.

VORSICHT

Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Während der Höhenverstellung müssen der Patient und die Gerätebewegung beobachtet werden! Drücken Sie die Tasten bei kleineren Korrekturen nur kurzzeitig. Lassen Sie die Taste bei ungewollter Berührung des Gerätes mit dem Patienten sofort los.

VORSICHT

Gefährdung durch Laserlicht.

Patient und Anwender können vom Laser-Lichtvisier geblendet werden.

- > Vor dem Einschalten der Laser-Lichtvisiere **muss** der Patient aufgefordert werden die Augen zu schließen.
- > Nicht direkt in den Laserstrahl blicken. Achten Sie darauf, dass der Laserstrahl nicht das Auge des Patienten trifft.
- > Zwischen Auge und Laser muss ein Mindestabstand von 10 cm eingehalten werden.

VORSICHT

Verminderte Bildqualität

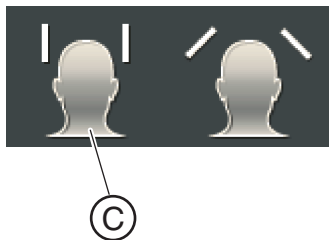
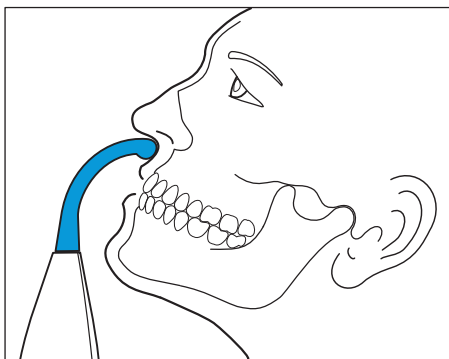
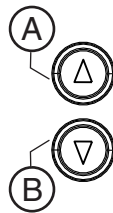
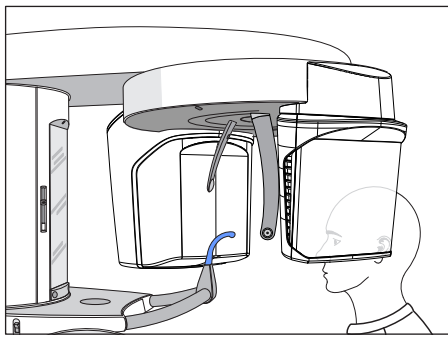
Die Bildqualität wird durch Metall oder andere radiopake Materialien in der Mundhöhle des Patienten und in deren Umfeld eingeschränkt.

- > Lassen Sie den Patienten alle metallischen Gegenstände, wie Brille und Schmuck im Kopf- und Halsbereich sowie herausnehmbaren Zahnersatz entfernen. Die Mulde vor dem Kontrollspiegel dient als Schmuckablage.

Tipp: Es werden Bezugswerte der eingestellten Höhe und der Stirnstützen-Einstellung angezeigt, die für weitere Aufnahmen in den Zusatzinformationen der Sidexis-Software abgespeichert werden.

5.1.2.3.5.1 Positionierung bei Aufnahmen von Nasennebenhöhlen

- ✓ Das blaue Anlagesegment, sowie Kiefergelenkstützen mit Kontaktknöpfen sind am Gerät eingesteckt.
- ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.



1. Führen Sie den Patienten vor den Kontrollspiegel.

2. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.

VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald die Kontaktknöpfe der Kiefergelenkstützen sich oberhalb der Ohren des Patienten befinden.

3. Weisen Sie den Patienten an, sich zwischen die Kiefergelenkstützen zu stellen und sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten.

4. Weisen Sie den Patienten an, die Subnasale an das Anlagesegment anzulegen und den Kopf so weit wie möglich nach hinten zu neigen.

☞ Der Kopf des Patienten ist maximal rekliniert.

5. Schließen Sie die Kiefergelenkstützen mit der Taste **C**.

☞ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppen die Kiefergelenkstützen automatisch. Der Patient ist durch die Kontaktknöpfe am Gerät fixiert.

6. Prüfen Sie die Position des Patienten und nehmen Sie gegebenenfalls letzte Korrekturen vor.

7. Weisen Sie den Patienten an, auszuatmen, die Zunge an das Gaumendach anzulegen und diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.

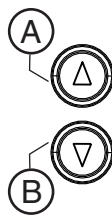
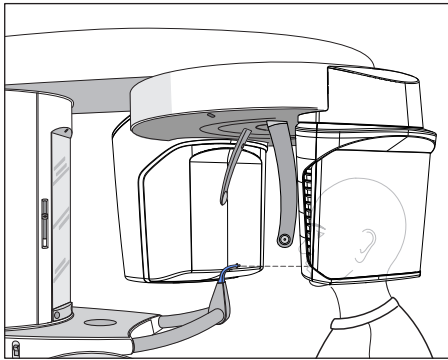
☞ Der Patient ist im Gerät positioniert.

5.1.2.3.5.2

Positionierung bei Aufnahmen von Kiefergelenkhöhlen mit Aufbissstück

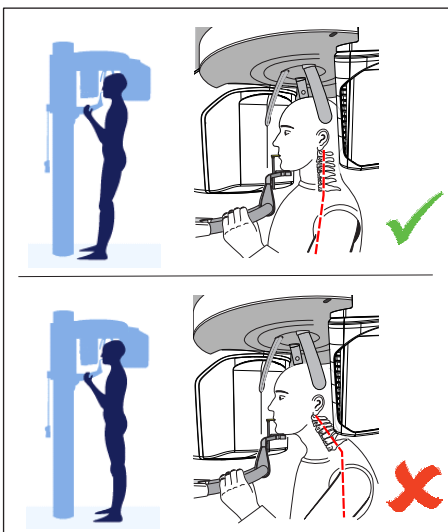
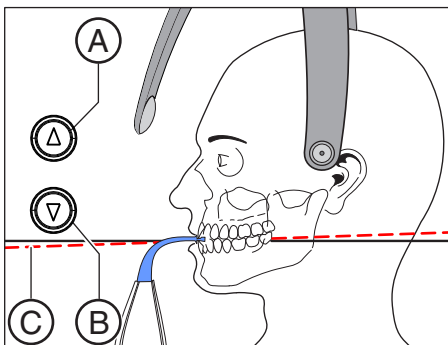
✓ Das blaue Aufbissstück, sowie Stirnstütze und Kiefergelenkstützen sind am Gerät eingesteckt.

✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.

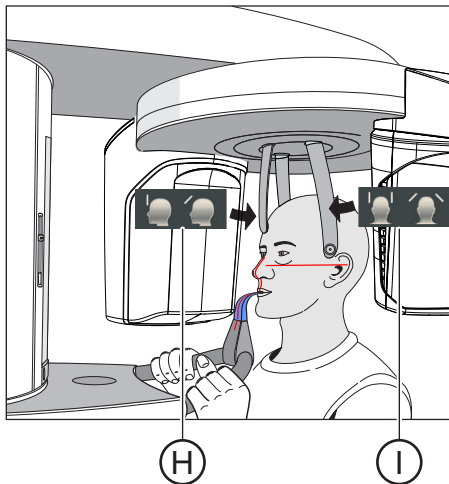
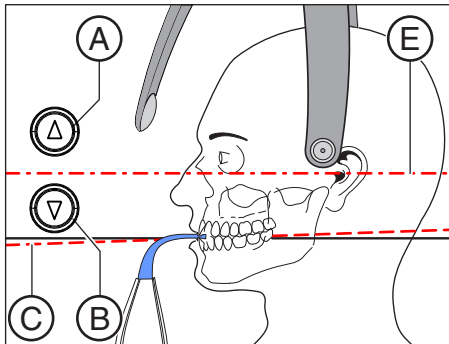
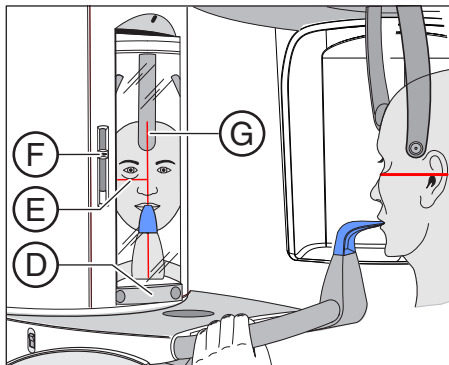


1. Führen Sie den Patienten vor den Kontrollspiegel.

2. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.
VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.
Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald sich das Aufbissstück auf Höhe der Frontzähne des Patienten befindet.
3. Weisen Sie den Patienten an, sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten und in das Aufbissstück zu beißen.
↳ Die Frontzähne des Patienten sind in der Kerbe des Aufbissstücks. Lassen Sie gegebenenfalls die unteren Frontzähne bis zum Anschlag nach vorne schieben.
4. Prüfen Sie die Bissebene **C** des Patienten. Korrigieren Sie die Gerätehöhe mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B**.
↳ Die Bissebene ist leicht nach vorne geneigt.

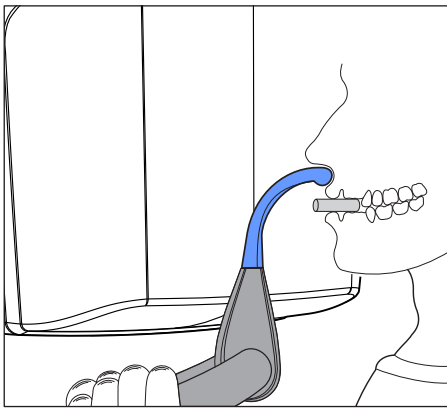


5. Prüfen Sie die Haltung der Wirbelsäule.
↳ Die Wirbelsäule des Patienten weist eine leichte Schräghaltung gemäß Abbildung auf.
Tipp: Die leichte Schräghaltung der Wirbelsäule des Patienten kann erreicht werden, indem Sie den Patienten anweisen, einen kleinen Schritt in Richtung Säule des Geräts zu machen. Dadurch werden die Halswirbel des Patienten in eine gestreckte Lage gebracht. Auf dem Röntgenbild werden so Verschattungen im Frontzahnbereich vermieden.
6. Schwenken Sie den Kontrollspiegel aus. Drücken Sie auf die linke Mulde der Tastleiste **D**.
↳ Sie sehen den Patienten im Kontrollspiegel.



7. Schalten Sie das Lichtvisier ein. **VORSICHT! Blendgefahr**
 - ↪ Am Kopf des Patienten reflektieren zwei rote Laserlinien. Das Lichtvisier kann durch erneutes Drücken der Taste wieder abgeschaltet werden. Nach ca. 100 Sekunden schaltet es sich automatisch ab.
8. Richten Sie den Patienten auf die zentrale Laserlinie **G** aus.
 - ↪ Die Laserlinie reflektiert in der Frontzahn- bzw. Gesichtsmittte (Mid-Sagittale).
9. Richten Sie den Kopf des Patienten nach der „Frankfurter Horizontalen“ **E** aus.
10. Stellen Sie die Höhe des Lichtvisiers mit dem Schieber **F** ein.
 - ↪ Die Laserlinie reflektiert auf den oberen Rand des äußeren Gehörganges.
11. Korrigieren Sie gegebenenfalls die Kopfneigung des Patienten. Tippen Sie die Tasten zur Höhenverstellung aufwärts **A** und abwärts **B** kurz an.
 - ↪ Die Laserlinie reflektiert am tiefst gelegenen Punkt des unteren Augenhöhlenrandes.
12. Drücken Sie die gewünschte Taste der Schläfenstützenverstellung **I**.
 - ↪ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppen die Schläfenstützen automatisch.
13. Drücken Sie die gewünschte Taste der Stirnstützenverstellung **H**.
 - ↪ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppt die Stirnstütze automatisch.
Achten Sie darauf, dass der Kopf des Patienten beim Anlegen der Stirnstütze nicht nach hinten ausweicht.
14. Prüfen Sie die Position des Patienten und nehmen Sie gegebenenfalls letzte Korrekturen vor.
15. Schwenken Sie den Kontrollspiegel zurück. Drücken Sie auf die rechte Mulde der Tastleiste **D**.
 - ↪ Der Patient sieht sich selbst im Kontrollspiegel.
16. Weisen Sie den Patienten an, auszuatmen, die Zunge an das Gaumendach anzulegen und diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.
 - ↪ Der Patient ist im Gerät positioniert.

5.1.2.3.5.3 Positionierung bei Aufnahmen von Kiefergelenkhöhlen mit Anlagesegment



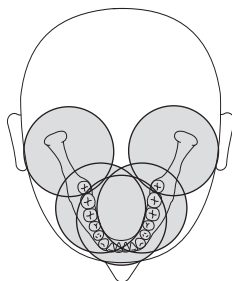
- ✓ Der Patient hat keine oder nur wenige Frontzähne.
 - ✓ Das blaue Anlagesegment ist am Gerät eingesteckt.
 - ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.
1. Weisen Sie den Patienten an, sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten und die Subnasale an das Anlagesegment anzulegen.
 2. Lassen Sie den Patienten eine Watterolle zwischen Ober- und Unterkiefer fixieren.
 - ↳ Ober- und Unterkiefer des Patienten liegen übereinander.
 3. Fahren Sie wie bei „Positionierung bei Aufnahmen von Kiefergelenkhöhlen mit Aufbissstück [→ 86]“ ab Schritt 4 beschrieben fort.

5.1.2.4 Volumenaufnahmen

5.1.2.4.1 Programmbeschreibung

Mit dem Orthophos SL können Volumenaufnahmen mittels Conebeam-Technik angefertigt werden. Dadurch wird es ermöglicht, Schnittbilder in axialer, saggitaler und coronaler Ebene zu diagnostizieren.

5.1.2.4.1.1 VOL1 HD / VOL1 SD / VOL1 Low



Über das Easypad kann einer der fünf Volumenbereiche ausgewählt werden:

- Frontzahnbereich
- Molarenbereich rechts/links
- Kiefergelenkbereich rechts/links

Der Volumenbereich am Objekt / Field of View (FoV) entspricht einem Zylinder mit einem Durchmesser von ca. 8 cm und einer Höhe von ca. 8 cm. Zur Dosisreduktion kann das Volumen für Ober- und Unterkieferaufnahmen in der Höhe auf ca. 5,5 cm kollimiert werden.

SD-Modus (Standard-Definition Modus):

Standardmodus zum Anfertigen einer Volumenaufnahme

HD-Modus (High-Definition Modus):

Es werden im HD-Modus viermal mehr Einzel-Projektionen erstellt als im SD-Modus, die für eine feinere, rekonstruierte Bildqualität genutzt werden. Typische DVT-/Conebeam-Artefakte können dadurch reduziert werden.

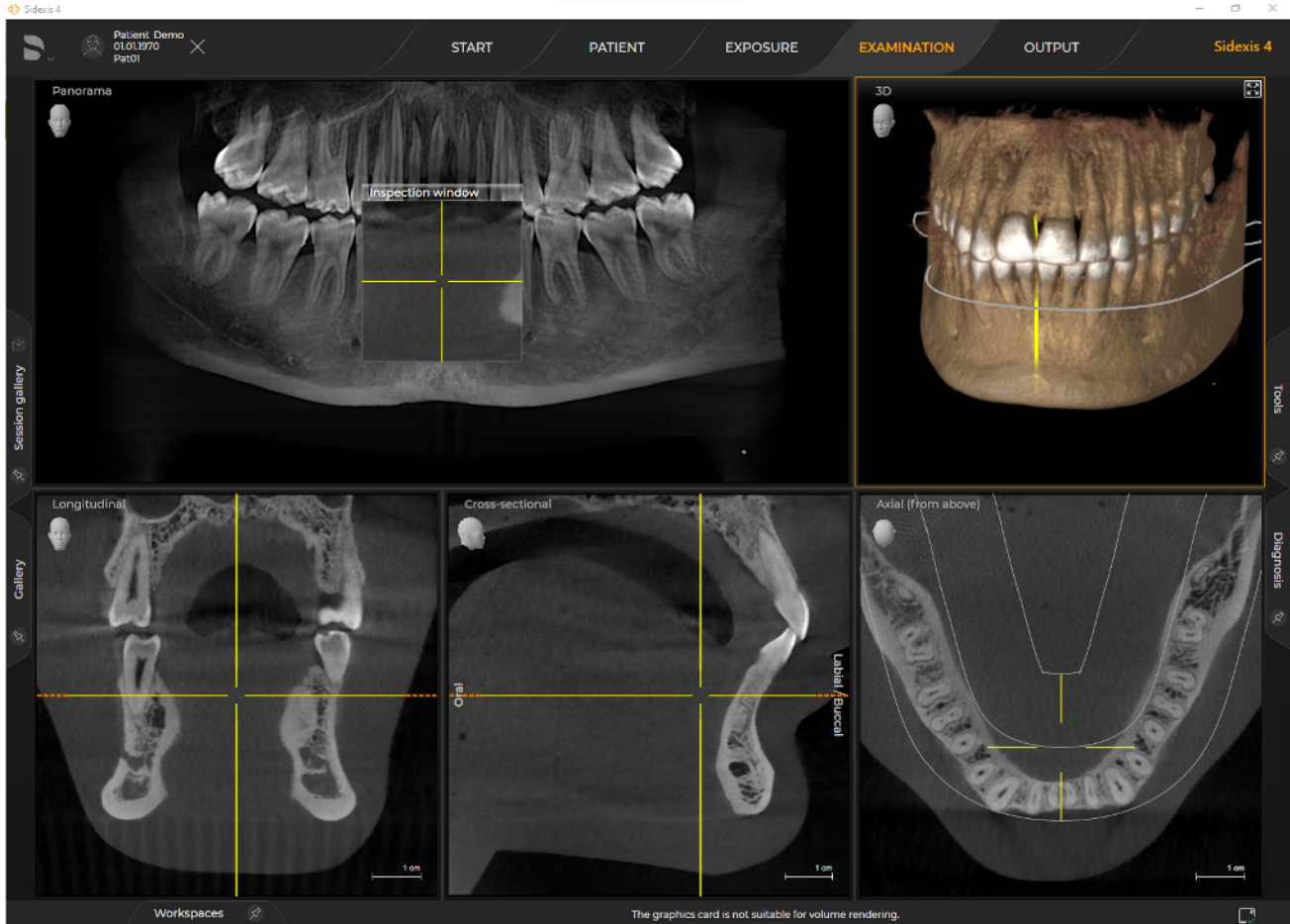
Berücksichtigen Sie bitte die höhere Patientendosis.

Low Dose-Modus (Niedrigdosismodus):

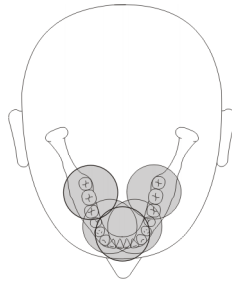
Im Low Dose-Modus wird die Effektivdosis für den Patienten deutlich reduziert.

VOL1 (Ø8cm x 8cm)

Bitte beachten Sie, dass sich im Randbereich des Zylinders Unschärfen ergeben. Objekte werden dennoch in der maximal möglichen Bildqualität dargestellt.



5.1.2.4.1.2 VOL2 HD / VOL2 SD / VOL2 Low



Über das Easypad kann einer der fünf Volumenbereiche ausgewählt werden:

- Frontzahnbereich Oberkiefer bzw. Unterkiefer
- Prämolaren- bzw. Molarenbereich rechts/links, oben/unten

Der Volumenbereich am Objekt / Field of View (FoV) entspricht einem Zylinder mit einem Durchmesser von ca. 5 cm und einer Höhe von ca. 5,5 cm.

Ein kleineres Volumen verringert die Patientendosis.

SD-Modus (Standard-Definition Modus):

Standardmodus zum Anfertigen einer Volumenaufnahme

HD-Modus (High-Definition Modus):

Es werden im HD-Modus viermal mehr Einzel-Projektionen erstellt als im SD-Modus, die für eine feinere rekonstruierte Bildqualität genutzt werden. Typische DVT- /Conebeam-Artefakte können dadurch reduziert werden.

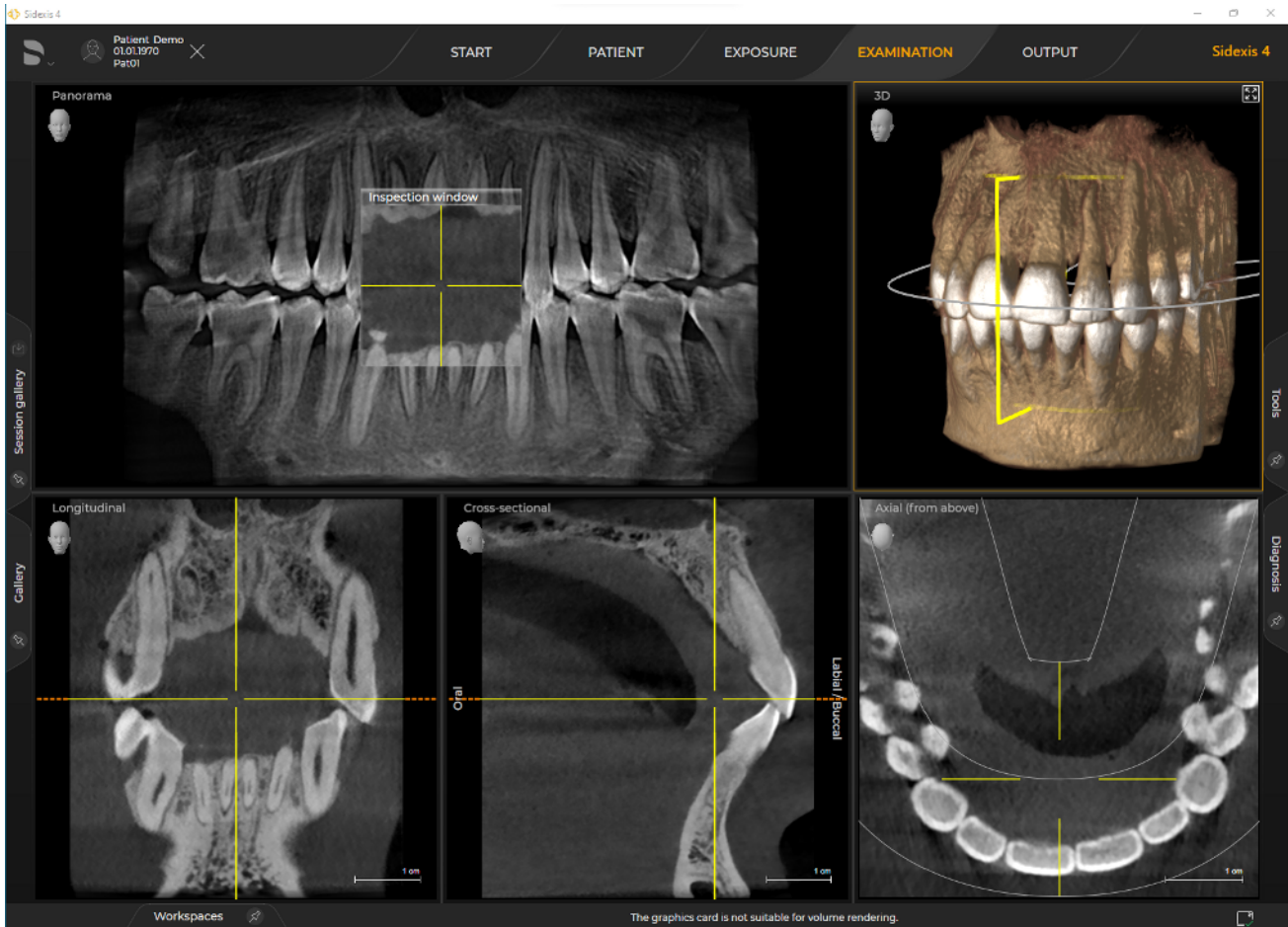
Der HD-Modus bietet für das VOL2 eine Voxelauflösung von 80µm. Berücksichtigen Sie bitte die höhere Patientendosis.

Low Dose-Modus (Niedrigdosismodus):

Im Low Dose-Modus wird die Effektivdosis für den Patienten deutlich reduziert.

VOL2 (Ø5cm x 5,5cm)

Bitte beachten Sie, dass sich im Randbereich des Zylinders Unschärfen ergeben. Objekte werden dennoch in der maximal möglichen Bildqualität dargestellt.



5.1.2.4.1.3 VOL3 HD / VOL 3 SD / VOL3 Low

Über das Easypad kann der Volumenbereich VOL3 ausgewählt werden:

- Frontzahn- und Molarenbereich

Der Volumenbereich am Objekt / Field of View (FoV) entspricht einem Zylinder mit einem Durchmesser von ca. 11 cm und einer Höhe von ca. 10 cm. Zur Dosisreduktion kann das Volumen in der Höhe für Oberkieferaufnahmen auf ca. 7,5 cm und durch Auswahl der unteren Quadranten auf ca. 8,0 cm kollimiert werden.

SD-Modus (Standard-Definition Modus):

Standardmodus zum Anfertigen einer Volumenaufnahme.

HD-Modus (High-Definition Modus):

Es werden im HD-Modus viermal mehr Einzel-Projektionen erstellt als im SD-Modus, die für eine feinere rekonstruierte Bildqualität genutzt wird. Typische DVT-/Conebeam-Artefakte können dadurch reduziert werden.

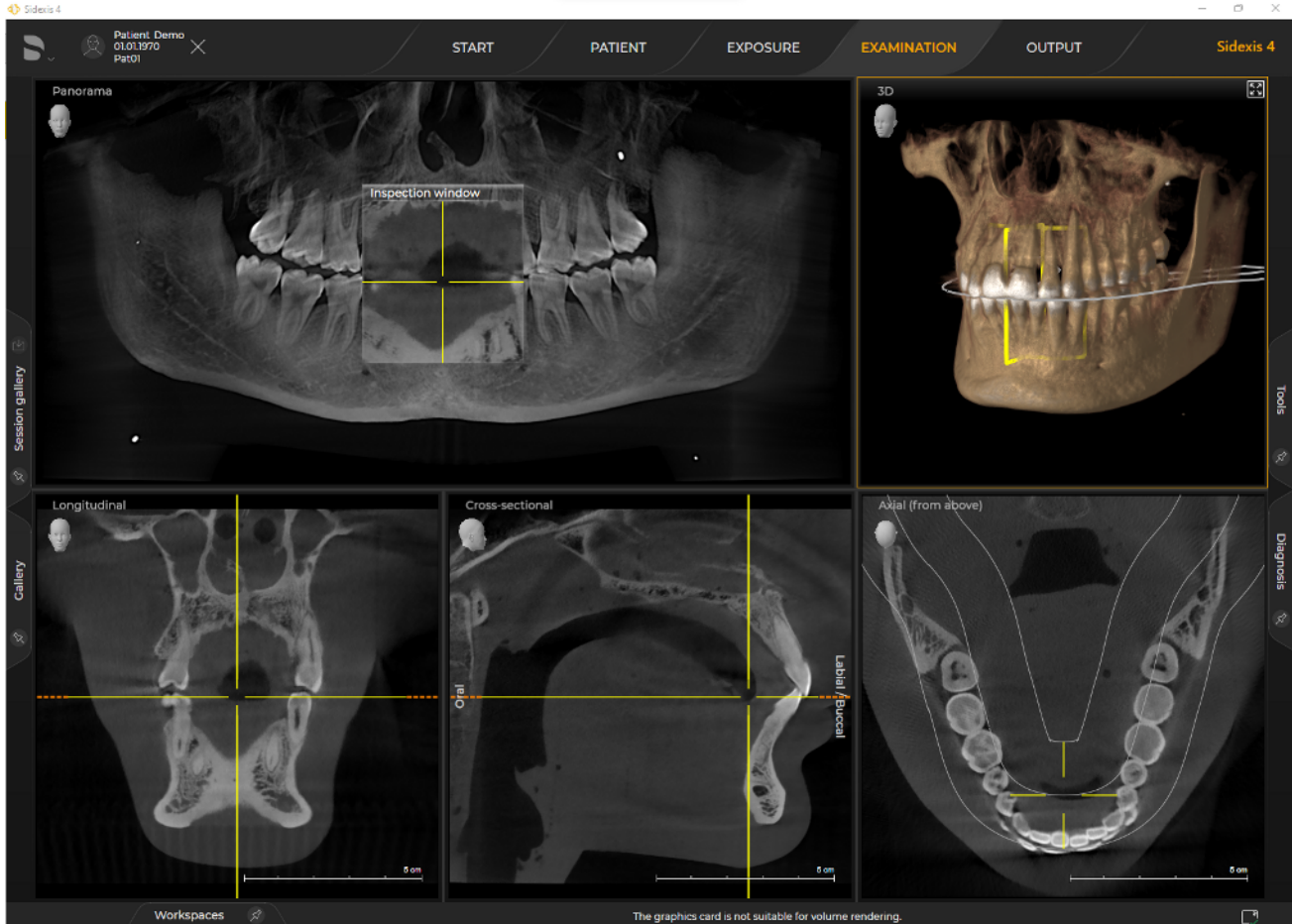
Berücksichtigen Sie bitte die höhere Patientendosis.

Low Dose-Modus (Niedrigdosismodus):

Im Low Dose-Modus wird die Effektivdosis für den Patienten deutlich reduziert.

VOL3 (Ø11 cm x 10 cm)

Bitte beachten Sie, dass sich im Randbereich des Zylinders Unschärfen ergeben. Objekte werden dennoch in der maximal möglichen Bildqualität dargestellt.



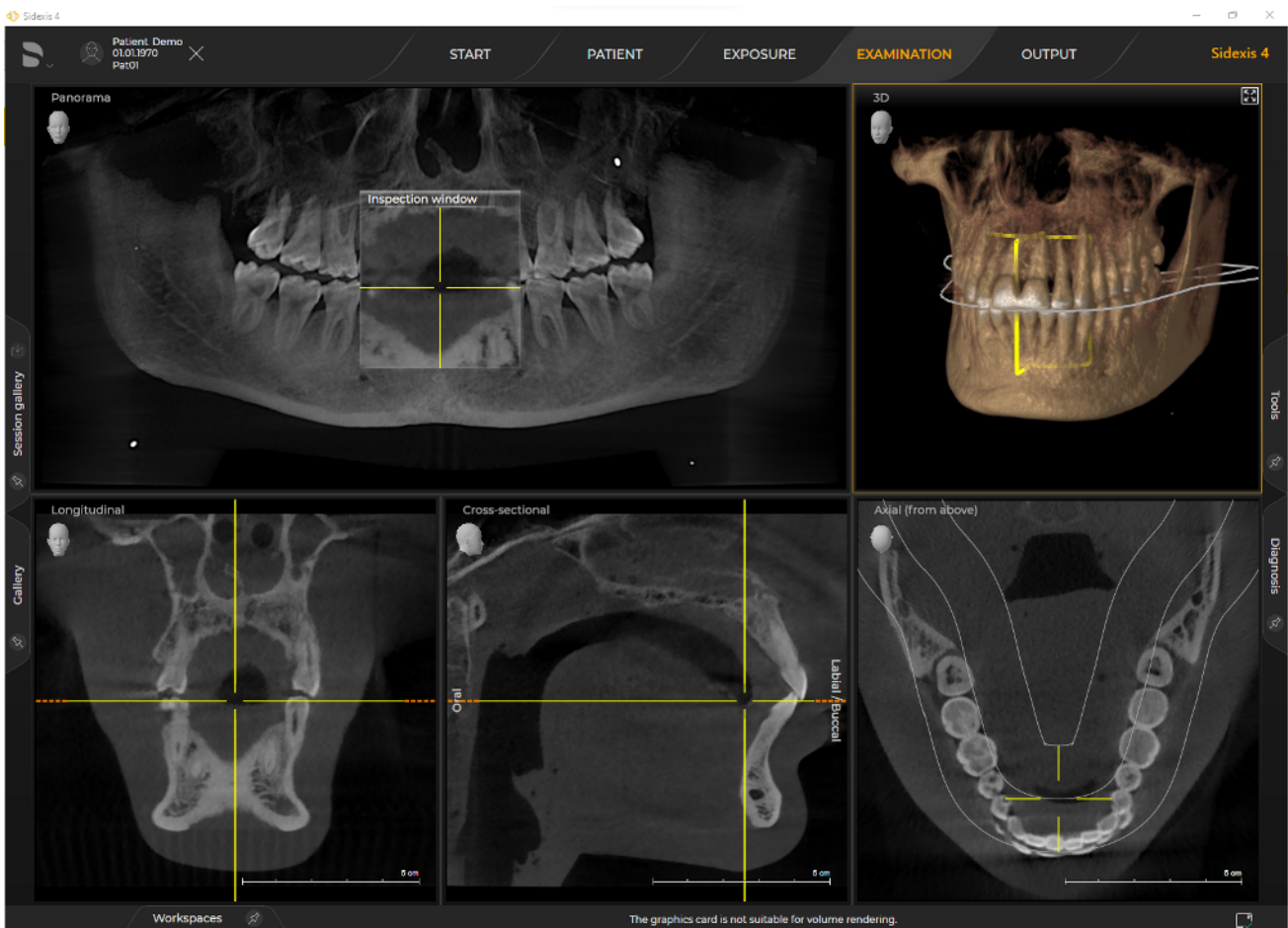
5.1.2.4.1.4 Low Dose-Aufnahmemodus VOL1 Low, VOL2 Low und VOL3 Low

Der Low Dose-Aufnahmemodus kann für alle Volumengrößen (VOL1, VOL2, VOL3 (optional)) und Kollimierungen ausgewählt werden.

Ausgeschlossen sind nur die Drehzentren für Kiefergelenksaufnahmen für die Volumenbereiche VOL1 und VOL3 (die Einstellung der Volumenbereiche und der Kollimierung entnehmen Sie bitte dem Kapitel „Volumenbereich und Kollimierung einstellen [-> 98]“).

Low (Low Dose-Aufnahmemodus):

Im Low Dose-Modus wird die Effektivdosis für den Patienten deutlich reduziert.



5.1.2.4.2 Aufnahme vorbereiten

Je nach Patient oder Aufnahmeprogramm müssen Zubehörteile gewechselt werden.

In der Regel können mit dem 3D-Aufbissstück, dem gelben Aufbissstück oder mit dem Universalauftbiss alle Volumenbereiche aufgenommen werden. **Für Volumenaufnahmen wird das 3D-Aufbissstück oder der Universalauftbiss empfohlen.** Wenn mit diesen Aufbissstücken nicht gearbeitet werden kann, besteht die Möglichkeit, die Kinnaufnahme mit Aufbissstäbchen bzw. Bügel zu verwenden.

Bei der Patientenpositionierung wird mit dem Lichtvisier die obere und untere Volumengrenze am Patientenkopf angezeigt. Sollte sich dabei zeigen, dass sich der gewünschte Aufnahmebereich außerhalb der Lichtvisier-Grenzen befindet, kann der Patientenkopf durch die Verwendung eines anderen Aufbissstücks tiefer bzw. höher im Strahlengang positioniert werden.

Sollen Aufnahmen im Oberkiefer-, Kiefergelenk-, Sinus- und Orbitalbereich angefertigt werden, dann kann der Patient mit dem blauen Aufbissstück oder dem Universalauftbiss in mehreren Stufen entsprechend tiefer positioniert werden. Dadurch ist das anteilige Volumen im Sinusbereich größer.

Die Positionierung ist auch mit dem Universalauftbiss möglich, da er in mehreren Stufen einstellbar ist und der breite, weiche Aufbisssschaum eine erhöhte Sicherheit gegen Verwackelung bietet. Der Aufbisssschaum eignet sich ebenso für frontzahnlose Patienten.

Die Positionierung ist auch mit dem Okklusalaufbiss möglich. Der Okklusalaufbiss stellt nicht standardmäßig die Neigung nach der Frankfurter Horizontalen ein, sondern die der Okklusalebene.

Für Messaufnahmen am Ober- oder Unterkiefer stehen zur Erstellung einer Implantat-Bohrschablone zwei Kugelaufbisse zur Verfügung. Die Aufbissplatten können über den Onlineshop der Fa. SICAT, www.sicat.com, bezogen werden.

Zudem sind folgende Zubehörteile zu verwenden:

- Schläfenstützen oder Kiefergelenkstützen mit Kontaktknöpfen
- Stirnstütze
- > Stecken Sie die zu verwendenden Zubehörteile am Gerät ein und ziehen Sie die entsprechenden Hygieneschutzhüllen über, siehe „Hygieneschutzhüllen“ [-> 44].
- > Schalten Sie Sidexis für 3D-Aufnahmen aufnahmebereit, siehe „Sidexis aufnahmebereit schalten“.

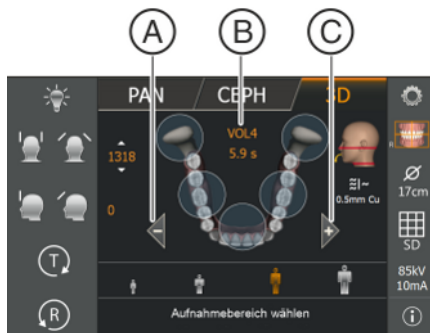
5.1.2.4.3 Volumenaufnahme anwählen

⚠ VORSICHT

Bei Betätigung der R-Taste wird die Ausgangsposition angefahren.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- Stellen Sie sicher, dass beim Anfahren der Ausgangsposition kein Patient im Gerät positioniert ist.



- ✓ Das Gerät ist eingeschaltet und aufnahmebereit.
- 1. Berühren Sie das 3D-Symbol am oberen Rand des Touchscreens.
 - ↳ Die Programmgruppe 3D ist ausgewählt.
- 2. Wählen Sie das Aufnahmeprogramm aus. Berühren Sie die Pfeiltasten + **C** und - **A**.
 - ↳ In der Programmanzeige **B** wird das Aufnahmeprogramm angezeigt. Unter der Bezeichnung des Aufnahmeprogramms wird die Strahlzeit angezeigt.
- 3. Befolgen Sie die Anweisungen in der Kommentarzeile auf dem Touchscreen. Drücken Sie gegebenenfalls die R-Taste.
 - ↳ Die Blende und der Sensor fahren in die Ausgangsposition für Volumenaufnahmen.
- ↳ Das Aufnahmeprogramm ist ausgewählt.
- ↳ Bei Volumenaufnahmen wird auf dem Touchscreen unter dem Kopfsymbol die Gesamtfilterung im Röntgenstrahler angezeigt. Sie entspricht 0,3 mm Cu im SD und HD Modus, sowie 1mm Cu im Low Modus.

5.1.2.4.4 Volumenbereich und Kollimierung einstellen

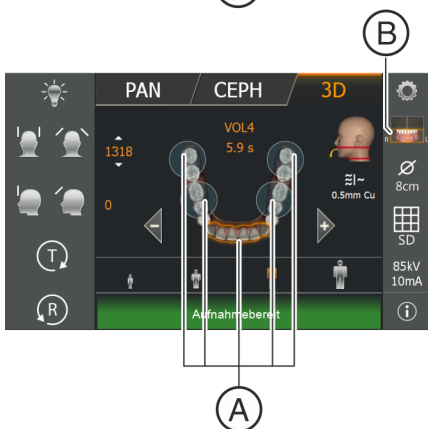
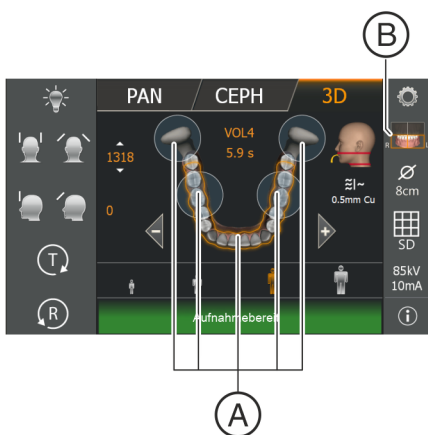
Sie können zwischen VOL1, VOL2 und VOL3 (optional) wechseln, je nachdem, ob ein kleineres oder größeres Volumen verwendet werden kann.

Bei Volumenaufnahmen muss eines der voreingestellten Volumenbereiche ausgewählt werden. Über die Quadrantenauswahl kann bei Programm VOL1 eine Kollimierung des Volumens in der Höhe für den Ober- oder Unterkieferbereich auf 5,5 cm eingestellt werden, bei Programm VOL2 ist die Höhe fix auf 5,5 cm eingestellt und bei Programm VOL3 kann eine Kollimierung des Volumens in der Höhe für den Oberkiefer auf 7,5 cm und Unterkiefer auf 8,0 cm eingestellt werden. Sie müssen aber immer einen Quadranten auswählen, bzw. bei Oberkiefer-Frontzahn oder Unterkiefer-Frontzahn den oberen bzw. unteren Bereich auswählen.

WICHTIG

Die auf dem Touchscreen gezeigten Bereiche entsprechen nicht dem tatsächlichen Durchmesser des Volumens. Beachten Sie die Abbildung im Abschnitt „VOL1–Programmbeschreibung“.

- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
 - ✓ In der Kommentarzeile erscheint die Meldung „H403 – Sidexis aufnahmebereit schalten“.
1. Wählen Sie den gewünschten Volumenbereich **A** aus. Berühren Sie einen der Kreise für den Frontzahn-, Molaren- oder Kiefergelenkbereich (nur VOL1, VOL3) in der Mitte des Touchscreens.
 - ↳ Der gewählte Volumenbereich wird orange markiert. Entsprechend Ihrer Auswahl verändert sich gegebenenfalls die Voreinstellung der Quadrantenauswahl **B**:
VOL1, VOL3: Über die Quadrantenauswahl kann das Volumen kollimiert werden. Zum Beispiel kann bei Anwahl des Molaren- oder Kiefergelenkbereichs eine Kollimierung auf den Ober- oder Unterkieferbereich vorgenommen werden.
 2. Berühren Sie das Quadranten-Symbol **B** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.





3. Wählen Sie zur Anpassung der Kollimierung in der Quadrantenauswahl den Unter- oder Oberkiefer aus.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
4. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile.
oder
 - Berühren Sie das Quadranten-Symbol **B** erneut.
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
 - ↳ Der Volumenbereich ist ausgewählt.
VOL1, VOL3: Die Kollimierung ist eingestellt.

5.1.2.4.5 3D-Aufnahmemodus auswählen

HD-Modus (High-Definition Modus).

SD-Modus (Standard-Definition Modus)

Low (Low Dose Aufnahmemodus)

Für die Volumen-Programme kann man über die seitliche Auswahlliste den Aufnahmemodus auswählen.

- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- Berühren Sie den gewünschten Aufnahmemodus.



A



B

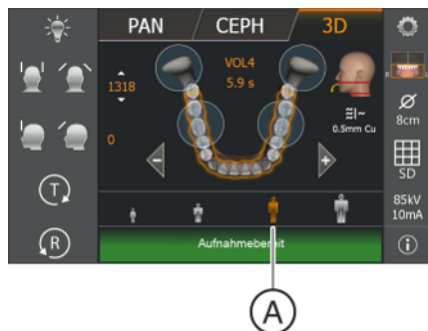
- ☞ Die Auswahl **A** wird orange hinterlegt. Der gewählte Modus wird auf der rechten Seite des Touchscreens angezeigt. Bei aktiviertem Low Dose-Modus werden die Patientensymbole mit einem blauen Balken **B** hinterlegt.
- ☞ Der gewünschte Modus ist ausgewählt. Die Optionen SD und HD können auch im Menü Starteinstellungen als Standard eingestellt werden.

WICHTIG

Der Low Dose-Modus ist nicht persistent und muss, falls gewünscht, nach jeder Aufnahme erneut ausgewählt werden!

5.1.2.4.6 kV/mA-Werte auswählen

Bei Volumenaufnahmen wird generell mit 85 kV gestrahlt. Den Patientensymbolen sind vorgegebene kV/mA-Wertepaare und Strahlzeiten hinterlegt, die je nach Körpergröße und -gewicht des Patienten ausgewählt werden müssen. Die Symbole entsprechen ungefähr Kind, Jugendliche(r)/Frau, Frau/Mann, kräftige Menschen. Die kV/mA-Werte und die Strahlzeiten sind fest voreingestellt, siehe auch „Programmwerte für Volumenaufnahmen“.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- Berühren Sie das gewünschte Patientensymbol.
 - ↳ Die Auswahl **A** wird orange hinterlegt. Der gewählte kV/mA-Wert wird auf der rechten Seite des Touchscreens angezeigt, die Strahlzeit unter der Programmbezeichnung.
- ↳ Der kV/mA-Wert ist ausgewählt.

Im HD -Aufnahmemodus: kV/mA-Werte über die Untermenü-Zeile einstellen

Falls Sie mit den vorgegebenen kV/mA-Wertepaaren über die Patientensymbole kein zufriedenstellendes Ergebnis erzielen, können Sie die kV/mA-Werte bei allen Programmen im HD-Aufnahmemodus auch manuell einstellen.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- 1. Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.
- 2. Wählen Sie einen kV/mA-Wert aus. Berühren Sie die Tasten - oder +. Berücksichtigen Sie bitte die höhere Patientendosis.
 - ↳ Der gewählte kV/mA-Wert wird angezeigt.



- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile. oder
 - Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** erneut.
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
- ↳ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

5.1.2.4.7 Patient positionieren

Der Patient wird am Gerät stehend positioniert. Auch eine Positionierung im Sitzen ist problemlos möglich.

VORSICHT

Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Während der Höhenverstellung müssen der Patient und die Gerätebewegung beobachtet werden! Drücken Sie die Tasten bei kleineren Korrekturen nur kurzzeitig. Lassen Sie die Taste bei ungewollter Berührung des Gerätes mit dem Patienten sofort los.

VORSICHT

Gefährdung durch Laserlicht.

Patient und Anwender können vom Laser-Lichtvisier geblendet werden.

- > Vor dem Einschalten der Laser-Lichtvisiere **muss** der Patient aufgefordert werden die Augen zu schließen.
- > Nicht direkt in den Laserstrahl blicken. Achten Sie darauf, dass der Laserstrahl nicht das Auge des Patienten trifft.
- > Zwischen Auge und Laser muss ein Mindestabstand von 10 cm eingehalten werden.

VORSICHT

Verminderte Bildqualität

Die Bildqualität wird durch Metall oder andere radiopake Materialien in der Mundhöhle des Patienten und in deren Umfeld eingeschränkt.

- > Lassen Sie den Patienten alle metallischen Gegenstände, wie Brille und Schmuck im Kopf- und Halsbereich sowie herausnehmbaren Zahnersatz entfernen. Die Mulde vor dem Kontrollspiegel dient als Schmuckablage.

Tipp: Es werden Bezugswerte der eingestellten Höhe und der Stirnstützen-Einstellung angezeigt, die für weitere Aufnahmen in den Zusatzinformationen der Sidexis-Software abgespeichert werden.

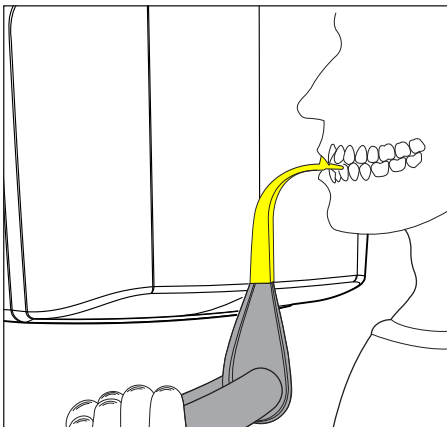
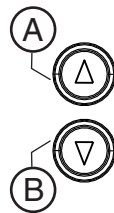
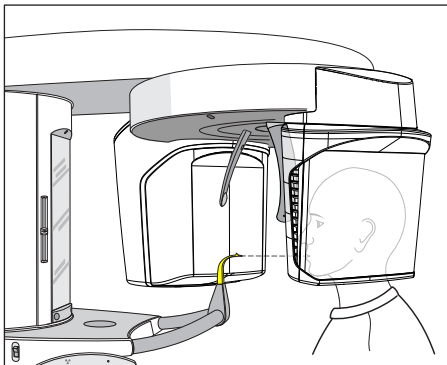
Bei Volumenaufnahmen werden 2 rote Laserlinien nach Einschalten des Lichtvisiers ausgestrahlt. Die Laserlinien zeigen die obere und untere Volumengrenze je nach Programm und Kollimierung an.

Im Kopfsymbol auf dem Touchscreen werden 2 rote Linien angezeigt. Sie verdeutlichen die Begrenzung des Volumens nach unten und nach oben bzw. die ungefähre Position des Lichtstrahls.

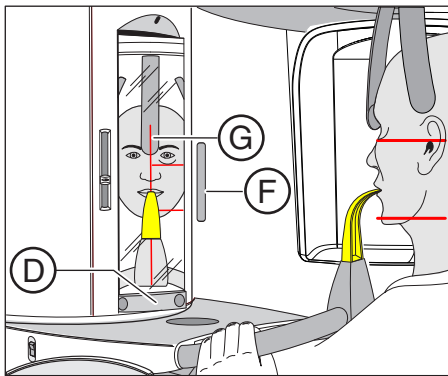
Der Patient sollte nach der Okklusalebene ausgerichtet werden. Über die Kopfneigung kann die Position leicht korrigiert werden.

5.1.2.4.7.1 Positionierung mit 3D-Aufbissstück bzw. Universalauftbiss

In der Regel können mit dem 3D-Aufbissstück, dem gelben Aufbissstück oder dem Universalauftbiss alle Volumenbereiche aufgenommen werden. Für Volumenaufnahmen wird das 3D-Aufbissstück oder der Universalauftbiss empfohlen, da der Patient sicherer positioniert ist. Einstellung des Universalauftbiss, siehe Kapitel „Universalauftbiss verwenden [→ 50]“. Wenn mit diesen Aufbissstücken nicht gearbeitet werden kann, besteht die Möglichkeit, die Kinnauflage mit Aufbissstäbchen bzw. Bügel zu verwenden, siehe „Positionierung mit Kinnauflage [→ 105]“. Der Aufbisschaum des Universalauftbisses eignet sich ebenso für frontzahnlose Patienten.



- ✓ 3D-Aufbissstück, gelbes Aufbissstück oder der Universalauftbiss, sowie Stirnstütze und Schläfenstützen sind am Gerät eingesteckt.
 - ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.
1. Führen Sie den Patienten vor den Kontrollspiegel.
 2. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.
VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.
Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald sich der Mund des Patienten und der Aufbiss auf gleicher Höhe befinden.
 3. Weisen Sie den Patienten an, sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten und in das Aufbissstück zu beißen.
☞ Die Frontzähne des Patienten sind in der Kerbe des Aufbissstücks. Lassen Sie gegebenenfalls die unteren Frontzähne bis zum Anschlag nach vorne schieben.



4. Schwenken Sie den Kontrollspiegel aus. Drücken Sie auf die linke Mulde der Tastleiste **D**.

☞ Sie sehen den Patienten im Kontrollspiegel.

5. Schalten Sie das Lichtvisier **F** ein.

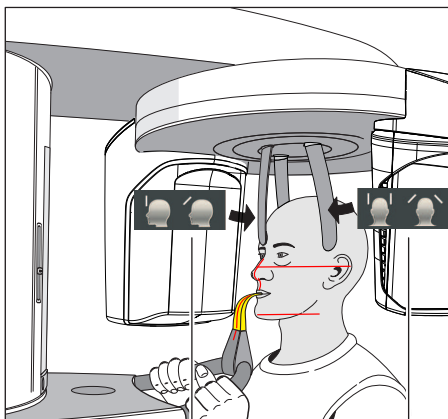
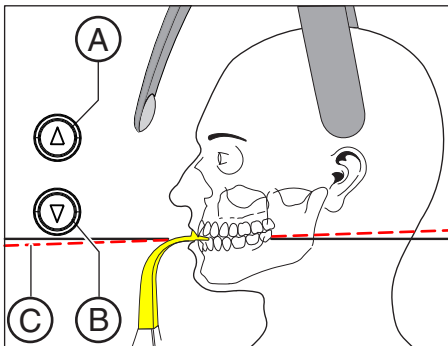
VORSICHT! Blendgefahr

☞ Die Laserlinien zeigen, je nach vorgewähltem Programm und Kollimierung, auf dem Patientenkopf die Ober- und Unterkante des Volumens an. Wenn sich der gewünschte Aufnahmebereich nicht innerhalb der horizontalen Laserlinien befindet, muss das blaue Aufbissstück oder der Universalauftiss verwendet werden, siehe „Positionierung mit blauem Aufbissstück oder Universalauftiss [→ 106]“. Das Lichtvisier kann durch nochmaliges Drücken der Taste wieder abgeschaltet werden. Nach ca. 100 Sekunden schaltet es sich automatisch ab.

6. Richten Sie den Patienten auf die zentrale Laserlinie **G** aus.

☞ Die Laserlinie reflektiert in der Frontzahn- bzw. Gesichtsmitt (Mid-Sagittale).

7. Richten Sie den Kopf des Patienten möglichst nach der Okklusalebene **C** aus. Korrigieren Sie gegebenenfalls die Kopfneigung des Patienten. Tippen Sie die Tasten zur Höhenverstellung aufwärts **A** und abwärts **B** kurz an.



8. Drücken Sie die gewünschte Taste der Schläfenstützenverstellung **I**.

☞ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppen die Schläfenstützen automatisch.

9. Drücken Sie die Taste der Stirnstützenverstellung **H**.

☞ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppt die Stirnstütze automatisch.

Achten Sie darauf, dass der Kopf des Patienten beim Anlegen der Stirnstütze nicht nach hinten ausweicht.

10. Prüfen Sie die Position des Patienten und nehmen Sie gegebenenfalls letzte Korrekturen vor.

11. Schwenken Sie den Kontrollspiegel zurück. Drücken Sie auf die rechte Mulde der Tastleiste **D**.

☞ Der Patient sieht sich selbst im Kontrollspiegel.

12. Weisen Sie den Patienten an, auszuatmen, die Zunge an das Gaumendach anzulegen und diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.

☞ Der Patient ist im Gerät positioniert.

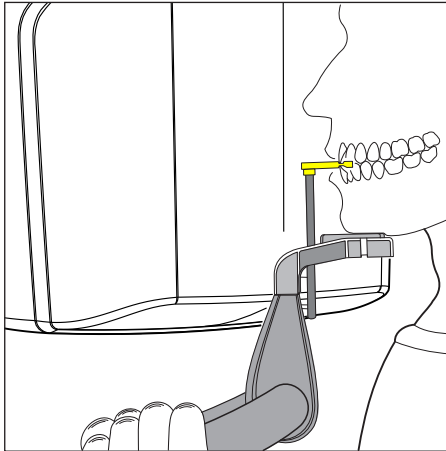
Tipp: Sie können das Volumen einschränken, indem Sie mittels der Quadrantenauswahl einzelne Segmente auswählen, siehe „Volumenbereich und Kollimierung einstellen [→ 98]“.

5.1.2.4.7.2 Positionierung mit Kinnauflage

Wenn mit dem 3D-Aufbissstück oder dem gelben Aufbissstück nicht gearbeitet werden kann, besteht die Möglichkeit die Kinnauflage zu verwenden. Mit dem Bügel können auch frontzahnlose Patienten positioniert werden.

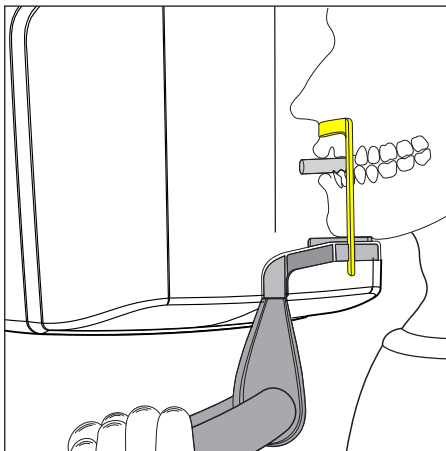
Mit der Kinnauflage kann sichergestellt werden, dass der Unterkieferrand im Volumen abgebildet wird.

Kinnauflage mit Aufbissstäbchen



- ✓ Kinnauflage mit Aufbissstäbchen, sowie Stirnstütze und Schläfenstützen sind am Gerät eingesteckt.
 - ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.
1. Drehen Sie das Aufbissstück vom Patienten weg.
 - ↳ Das Aufbissstück zeigt zum Kontrollspiegel.
 2. Weisen Sie den Patienten an, das Kinn auf die Kinnauflage zu legen und sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten.
 3. Drehen Sie das Aufbissstück zum Patienten und weisen Sie ihn an auf das Aufbissstück zu beißen.
 - ↳ Die Frontzähne des Patienten sind in der Kerbe des Aufbissstücks. Lassen Sie gegebenenfalls die unteren Frontzähne bis zum Anschlag nach vorne schieben.
 4. Fahren Sie wie bei „Positionierung mit 3D-Aufbissstück bzw. Universalauftbiss [→ 103]“ ab Schritt 4 beschrieben fort.

Kinnauflage mit Bügel



- ✓ Der Patient hat keine oder nur wenige Frontzähne.
 - ✓ Kinnauflage mit Bügel, sowie Stirnstütze und Schläfenstützen sind am Gerät eingesteckt.
 - ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.
1. Weisen Sie den Patienten an, das Kinn auf die Kinnauflage zu legen und sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten.
 2. Weisen Sie den Patienten an, die Subnasale an den Bügel anzulegen. Ober- und Unterkiefer des Patienten müssen übereinander liegen. Sind im Unterkiefer des Patienten noch Frontzähne vorhanden, muss der Bügel zwischen Kinn und Unterlippe angelegt werden.
 3. Fahren Sie wie bei „Positionierung mit 3D-Aufbissstück bzw. Universalauftbiss [→ 103]“ ab Schritt 4 beschrieben fort.

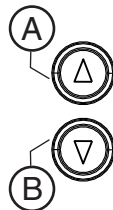
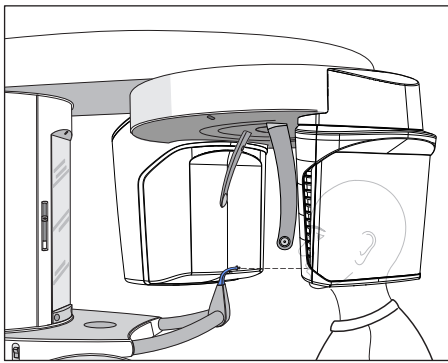
5.1.2.4.7.3 Positionierung mit blauem Aufbissstück oder Universalauftbiss

Bei Oberkieferaufnahmen mit dem ganzen Volumen sollte der Patient mit dem blauen Aufbissstück oder Universalauftbiss in der blau markierten Stellung im Strahlengang tiefer positioniert werden, ebenso bei Aufnahmen im Kiefergelenk- sowie Sinus- und Orbitalbereich. Dadurch ist das anteilige Volumen im Sinusbereich größer.

Die Positionierung ist mit dem Universalauftbiss wegen der breiteren Aufbissfläche sicherer möglich. Der Aufbisschaum eignet sich ebenso für frontzahnlose Patienten.

- ✓ Das blaue Aufbissstück oder der Universalauftbiss, sowie Kiefergelenkstützen mit Kontaktknöpfen sind am Gerät eingesteckt.
- ✓ Die entsprechenden Hygieneschutzhüllen sind über die Zubehörteile gezogen.

1. Führen Sie den Patienten vor den Kontrollspiegel.



2. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.

VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald sich das Aufbissstück auf Höhe der Frontzähne des Patienten befindet.

3. Weisen Sie den Patienten an, sich mit beiden Händen an den Handgriffen festzuhalten und in das Aufbissstück zu beißen.

- ↳ Die Frontzähne des Patienten sind in der Kerbe des Aufbissstücks. Lassen Sie gegebenenfalls die unteren Frontzähne bis zum Anschlag nach vorne schieben.

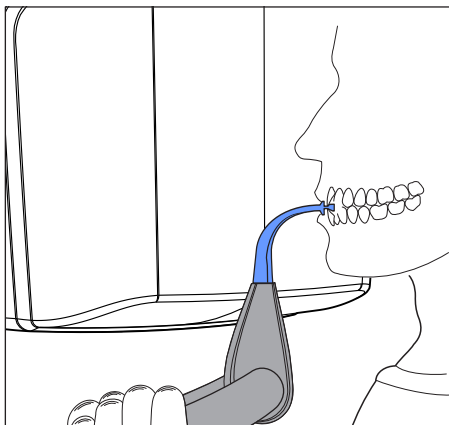
4. Schwenken Sie den Kontrollspiegel aus. Drücken Sie auf die linke Mulde der Tasteleiste **D**.

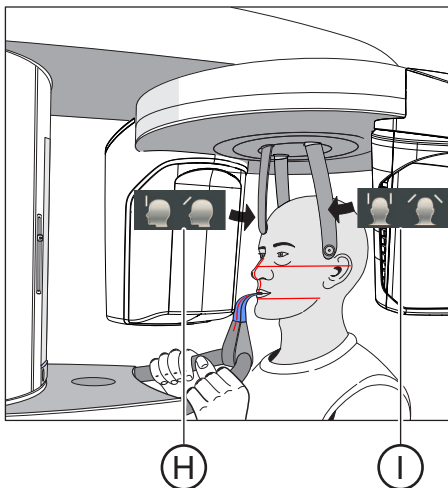
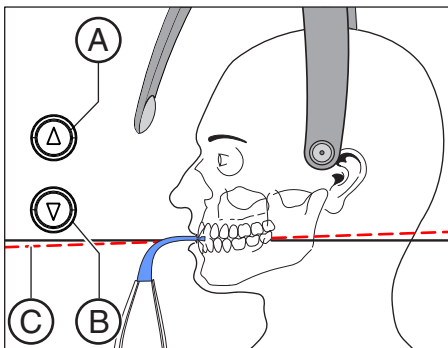
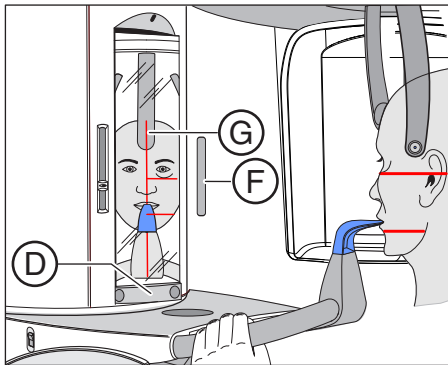
- ↳ Sie sehen den Patienten im Kontrollspiegel.

5. Schalten Sie das Lichtvisier **F** ein.

VORSICHT! Blendefahr

- ↳ Die Laserlinien zeigen, je nach vorgewähltem Programm und Kollimierung, auf dem Patientenkopf die Ober- und Unterkante des Volumens an. Der gewünschte Aufnahmebereich muss zwischen den beiden horizontalen Laserlinien liegen. Das Lichtvisier kann durch erneutes Drücken der Taste wieder abgeschaltet werden. Nach ca. 100 Sekunden schaltet es sich automatisch ab.





6. Richten Sie den Patienten auf die zentrale Laserlinie **G** aus.
 - ↳ Die Laserlinie reflektiert in der Frontzahn- bzw. Gesichtsmitte (Mid-Sagittale).

7. Richten Sie den Kopf des Patienten möglichst nach der Okklusalebene **C** aus. Korrigieren Sie gegebenenfalls die Kopfneigung des Patienten. Tippen Sie die Tasten zur Höhenverstellung aufwärts **A** und abwärts **B** kurz an.

8. Drücken Sie die Taste der Schläfenstützenverstellung **I**.
 - ↳ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppen die Schläfenstützen automatisch.
9. Drücken Sie die Taste der Stirnstützenverstellung **H**.
 - ↳ Beim Berühren des Patientenkopfes stoppt die Stirnstütze automatisch.
 - Achten Sie darauf, dass der Kopf des Patienten beim Anlegen der Stirnstütze nicht nach hinten ausweicht.
10. Prüfen Sie die Position des Patienten und nehmen Sie gegebenenfalls letzte Korrekturen vor.
11. Schwenken Sie den Kontrollspiegel zurück. Drücken Sie auf die rechte Mulde der Tasteleiste **D**.
 - ↳ Der Patient sieht sich selbst im Kontrollspiegel.
12. Weisen Sie den Patienten an, auszuatmen, die Zunge an das Gaumendach anzulegen und diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.
 - ↳ Der Patient ist im Gerät positioniert.

5.1.2.5 Fernröntgenaufnahme

5.1.2.5.1 Programmbeschreibung

Beachten Sie die unterschiedliche Blickrichtung in der humanmedizinischen- bzw. dentalen Radiologie.

5.1.2.5.1.1 C1 – Aufnahme, posterior – anterior, symmetrisch



Das Programm bildet eine Vollformat-Aufnahme von posterior nach anterior ab. Dieses Programm ist nur für halbaxiale Schädelaufnahmen geeignet. Die Aufnahme bietet eine kranialexzentrische Übersicht.

5.1.2.5.1.2 C2 – Aufnahme, anterior – posterior, symmetrisch

Das Programm bildet eine Vollformat-Aufnahme von anterior nach posterior ab. Dieses Programm ist nur für halbaxiale Schädelaufnahmen geeignet. Die Aufnahme bietet eine kranialexzentrische Übersicht.

5.1.2.5.1.3 C3 – Aufnahme, lateral

Bei dieser Aufnahmetechnik wird eine in die Nasenstütze integrierte Metallskala auf der Röntgenaufnahme abgebildet. Anhand dieser Skala kann der Vergrößerungsfaktor in der Median-Ebene durch eine Messung exakt ermittelt werden.

C3 – Aufnahme, lateral, asymmetrisch

Das Programm bildet eine Vollformat-Lateralaufnahme ab (ca. 18 x 23 cm). Bei diesem Programm wird der Vorderkopf des Patienten abgebildet.



C3F – Vollformataufnahme, lateral

Das Programm bildet eine Vollformat-Lateralaufnahme ab (ca. 30 x 23 cm). Bei diesem Programm wird der gesamte Patientenkopf abgebildet.



Tipp: Standardmäßig zeigt bei der Darstellung der Lateralaufnahme C3 bzw. C3F das Gesicht nach rechts. Sie können diese Darstellung in Sidexis ändern. *"Einstellungen" - "Allgemeine Einstellungen" - Darstellung - "Ceph a.p./p.a."*

Beachten Sie dabei, dass dann alle anderen Ceph-Aufnahmen C1, C2 und C4 ebenfalls spiegelbildlich dargestellt werden.

5.1.2.5.1.4 C4 – Handwurzelaufnahme, symmetrisch



Das Programm bildet eine Handwurzelaufnahme ab. Mit der Handwurzelaufnahme wird das Wachstumsstadium des Körpers bzw. des Kiefers festgestellt.

5.1.2.5.2 Aufnahme vorbereiten

ACHTUNG

Durch Belastung kann sich die Justierung des Cephalometers verändern.

Eine Veränderung der Justierung führt zu fehlerhaften Röntgenaufnahmen.

- > Stützen Sie sich keinesfalls am Cephalometer oder am Auslegerarm ab.
- > Hängen oder stellen Sie keine Gegenstände an bzw. auf den Cephalometer oder Auslegerarm.

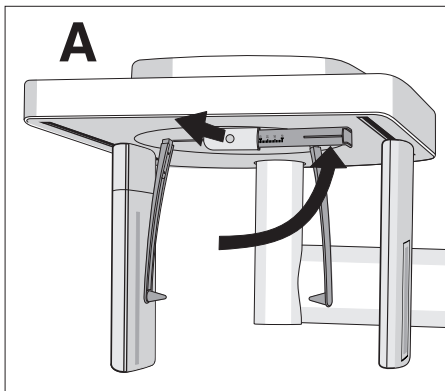
Je nach Patient oder Aufnahmeprogramm müssen Zubehörteile gewechselt und der passende Aufnahme-Modus gewählt werden, siehe „Montage und Inbetriebsetzung“ [→ 48].

Die nachfolgenden Abbildungen des Cephalometers sind in Linksansicht dargestellt. Sie gelten sinngemäß auch für den Cephalometer in Rechtsansicht.

A = asymmetrisch

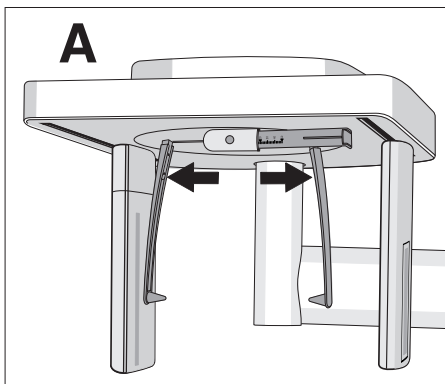
S = symmetrisch

Nasenstütze vorbereiten

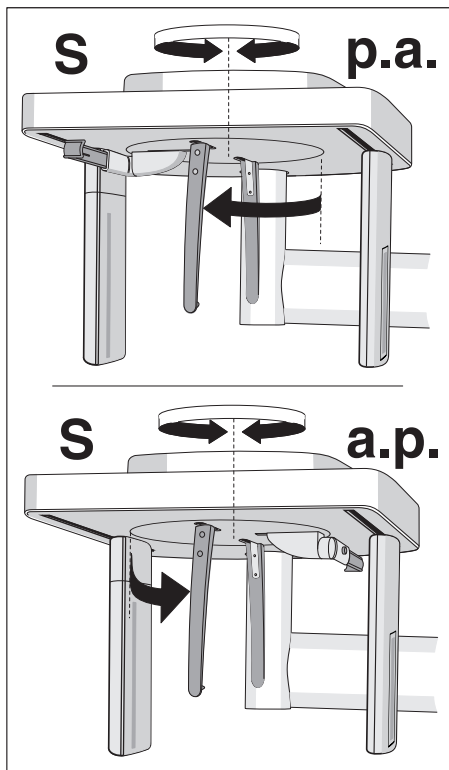


1. Fassen Sie die Nasenstütze am Drehgelenk an.
2. Ziehen Sie die Nasenstütze bis zum Anschlag vor.
3. Schwenken Sie die Nasenstütze seitlich nach oben weg.

Haltegerüste für Ohrrollen verschieben



1. Fassen Sie mit beiden Händen die Haltegerüste ganz oben an.
2. Schieben Sie die Haltegerüste gleichzeitig ganz nach außen.



Halterungen für Ohroliven drehen

Beachten Sie, dass für symmetrische Aufnahmen und Handwurzelaufnahmen die Halterung für die Ohroliven um 90 Grad gedreht werden müssen.

1. Fassen Sie mit beiden Händen die Halterungen ganz oben.
2. Verdrehen Sie die Halterungen für Ohroliven.
 - ↳ Bei Aufnahme posterior – anterior: Die Nasenstütze zeigt zum Sensor. Bei Aufnahme anterior – posterior und Handwurzel aufnahmen: Die Nasenstütze zeigt zur Sekundärblende.

Schutzkappen und Hygieneschutzhülle

- > Stecken Sie die Schutzkappen auf die Ohroliven und ziehen Sie die Hygieneschutzhülle auf die Nasenstütze, siehe „Hygieneschutzhüllen“ [→ 44].

2D-Aufnahmebereitschaft

- > Schalten Sie Sidexis aufnahmebereit, siehe „Sidexis aufnahmebereit schalten“.

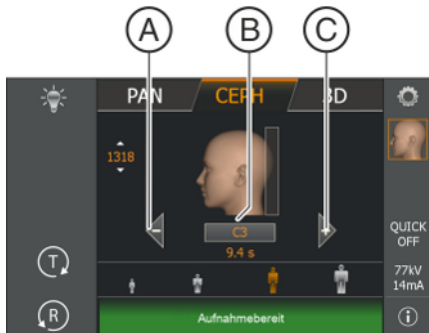
5.1.2.5.3 Aufnahmeprogramm auswählen

⚠ VORSICHT

Bei Betätigung der R-Taste wird die Ausgangsposition angefahren.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

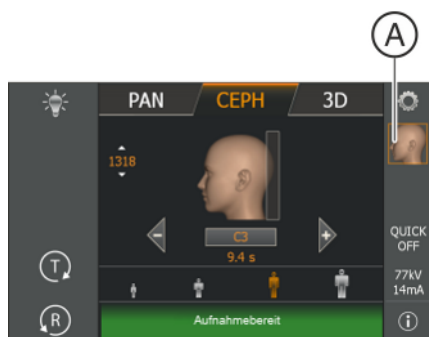
- Stellen Sie sicher, dass beim Anfahren der Ausgangsposition kein Patient am Gerät positioniert ist.



- ✓ Das Gerät ist eingeschaltet und aufnahmebereit.
- 1. Berühren Sie das CEPH-Symbol am oberen Rand des Touchscreens.
 - ↳ Die Programmgruppe CEPH ist ausgewählt.
- 2. Wählen Sie ein Aufnahmeprogramm aus. Berühren Sie dazu die Pfeiltasten + **C** und - **A**. Falls Sie ein Unterprogramm auswählen möchten, z. B. C3F, berühren Sie mehrmals die Programmanzeige **B**. Nacheinander werden alle Unterprogramme des ausgewählten Programms angezeigt.
- 3. Befolgen Sie die Anweisungen in der Kommentarzeile auf dem Touchscreen. Drücken Sie gegebenenfalls die R-Taste.
 - ↳ Die Blende und der Sensor fahren in die Ausgangsposition für Fernröntgenaufnahmen.
- ↳ Das Aufnahmeprogramm ist ausgewählt.

5.1.2.5.4 Kollimierung einstellen

In den Programmen C3 und C3 F sowie C1 p.a. und C2 a.p kann der Aufnahmebereich eingeschränkt werden, so dass nicht der gesamte Patienten Kopf bestrahlt wird, wie z. B. Oberkopf, Schilddrüse, Hinterkopf. Dies senkt die Patientendosis.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- 1. Berühren Sie das Kollimierungssymbol **A** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.
- 2. Wählen Sie die Kollimierung aus.
 - ↳ Die Auswahl wird in der Untermenü-Zeile orange markiert.
- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile. oder
 - Berühren Sie das Kollimierungssymbol **A** erneut.
 - ↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
 - ↳ Die Kollimierung ist eingestellt.

5.1.2.5.5 Quickshot-Funktion einstellen

Sie können bei jedem CEPH-Programm einstellen, ob die Quickshot-Funktion ein- oder ausgeschaltet sein soll. Die Quickshot-Funktion reduziert die Aufnahmezeit um 30%.

✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.

1. Berühren Sie die Quickshot-Anzeige **A** auf der rechten Seite des Touchscreens.

↳ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.



2. Berühren Sie die Symbole *Quick On* oder *Quick Off* auf dem Touchscreen.

↳ Die Auswahl wird in der Untermenü-Zeile orange markiert.

3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile.
oder

> Berühren Sie das Quick-Symbol **A** erneut

↳ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.

↳ Die Quickshot-Funktion ist eingestellt.



5.1.2.5.6 kV/mA-Werte einstellen

kV/mA-Werte über die Patientensymbole einstellen

Den Patientensymbolen sind vorgegebene kV/mA-Wertepaare hinterlegt, die je nach Körpergröße und -gewicht des Patienten ausgewählt werden müssen. Die Symbole entsprechen ungefähr Kind, Jugendliche(r)/Frau, Frau/Mann, kräftige Menschen.



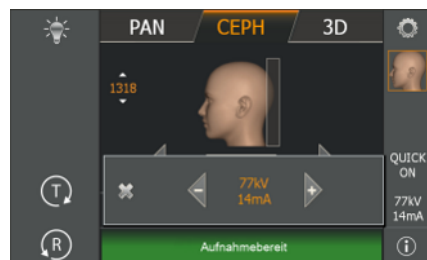
- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- > Berühren Sie das gewünschte Patientensymbol.
 - ↪ Die Auswahl **A** wird orange hinterlegt. Der gewählte kV/mA-Wert wird auf der rechten Seite des Touchscreens angezeigt.
- ↪ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

kV/mA-Werte über die Untermenü-Zeile einstellen

Falls Sie mit den vorgegebenen kV/mA-Wertepaaren über die Patientensymbole kein zufriedenstellendes Ergebnis erzielen, können Sie die kV/mA-Werte bei allen Programmen auch manuell einstellen.



- ✓ Auf dem Touchscreen wird die Ebene 1 angezeigt.
- 1. Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** auf der rechten Seite des Touchscreens.
 - ↪ Es öffnet sich eine Untermenü-Zeile.



- 2. Wählen Sie einen kV/mA-Wert aus. Berühren Sie die Tasten - oder +.
 - ↪ Der gewählte kV/mA-Wert wird angezeigt.
- 3. Berühren Sie das Kreuz auf der linken Seite der Untermenü-Zeile.
 - oder
 - > Berühren Sie das kV/mA-Symbol **B** erneut.
 - ↪ Die Untermenü-Zeile wird geschlossen.
- ↪ Der kV/mA-Wert ist eingestellt.

5.1.2.5.7 Patient positionieren

Der Patient wird am Gerät stehend positioniert. Auch eine Positionierung im Sitzen ist problemlos möglich.

Dies ist unter anderem der Fall, wenn die Körpergröße des Patienten ca. 93 cm unterschreitet oder 197 cm überschreitet. Positionieren Sie den Patienten dann sitzend auf einem feststehenden und höhenverstellbaren Stuhl mit kurzer Rücklehne.

VORSICHT

Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Während der Höhenverstellung müssen der Patient und die Gerätebewegung beobachtet werden! Drücken Sie die Tasten bei kleineren Korrekturen nur kurzzeitig. Lassen Sie die Taste bei ungewollter Berührung des Gerätes mit dem Patienten sofort los.

VORSICHT

Gefährdung durch Laserlicht.

Patient und Anwender können vom Laser-Lichtvisier geblendet werden.

- > Vor dem Einschalten der Laser-Lichtvisiere **muss** der Patient aufgefordert werden die Augen zu schließen.
- > Nicht direkt in den Laserstrahl blicken. Achten Sie darauf, dass der Laserstrahl nicht das Auge des Patienten trifft.
- > Zwischen Auge und Laser muss ein Mindestabstand von 10 cm eingehalten werden.

VORSICHT

Verminderte Bildqualität

Die Bildqualität wird durch Metall oder andere radiopake Materialien in der Mundhöhle des Patienten und in deren Umfeld eingeschränkt.

- > Lassen Sie den Patienten alle metallischen Gegenstände, wie Brille und Schmuck im Kopf- und Halsbereich sowie herausnehmbaren Zahnersatz entfernen. Die Mulde vor dem Kontrollspiegel dient als Schmuckablage.

Tipp: Es werden Bezugswerte der eingestellten Höhe und der Stirnstützen-Einstellung angezeigt, die für weitere Aufnahmen in den Zusatzinformationen der Sidexis-Software abgespeichert werden.

5.1.2.5.7.1 Positionierung bei symmetrischen Aufnahmen C1, C2

- ✓ Die Halterungen für Ohrlöcher sind auseinandergeschoben.
- ✓ Die Nasenstütze ist nach oben geschwenkt.
- ✓ Die Halterungen für Ohrlöcher sind zum Sensor und der Sekundärblende um 90° gedreht.
- ✓ Die Schutzkappen für Ohrlöcher sind aufgesteckt.

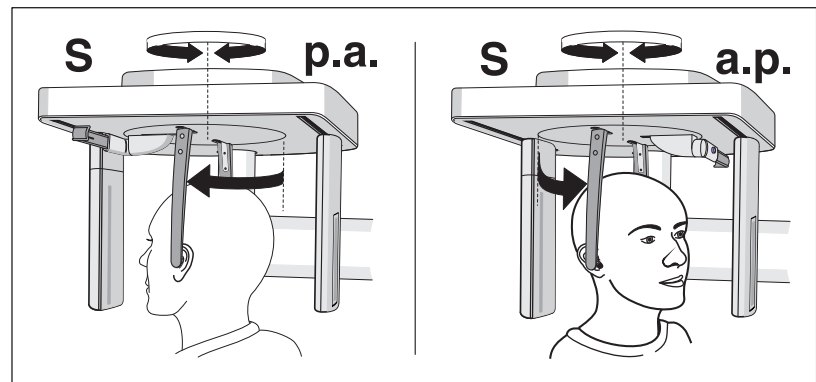


1. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.

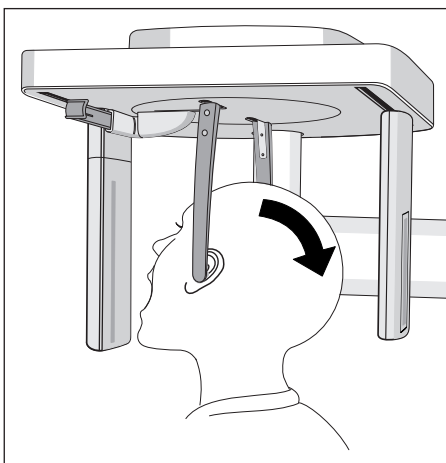
VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstell Taste los, sobald sich das Cephalometer auf Kopfhöhe des Patienten befindet.

2. Führen Sie den Patienten zwischen die Halterungen für Ohrlöcher.
 - ↳ Bei Aufnahme posterior – anterior: Der Patient steht mit dem Gesicht zum Sensor. Bei Aufnahme anterior – posterior: Der Patient steht mit dem Gesicht zur Sekundärblende. Die Stellung gilt für Rechts- und Linksauslage.

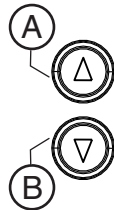


3. Fassen Sie die Halterungen für Ohrlöcher ganz oben an und schieben Sie diese gleichzeitig zusammen.
 - ↳ Die Ohrlöcher liegen am äußeren Gehörgang des Patienten an.
 4. Nur bei Programm C1 p.a. und C2 a.p.: Weisen Sie den Patienten an, den Kopf zurückzuneigen und den Mund maximal zu öffnen.
 5. Weisen Sie den Patienten an, diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.
- ↳ Der Patient ist am Gerät positioniert.

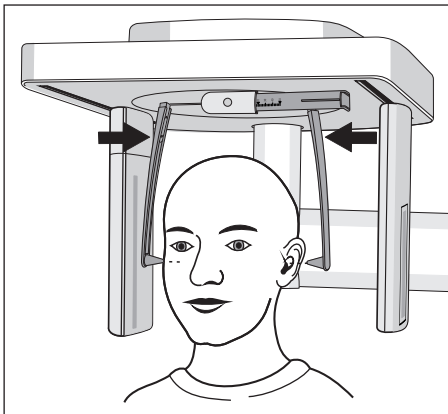


5.1.2.5.7.2 Positionierung bei Lateralaufnahmen C3

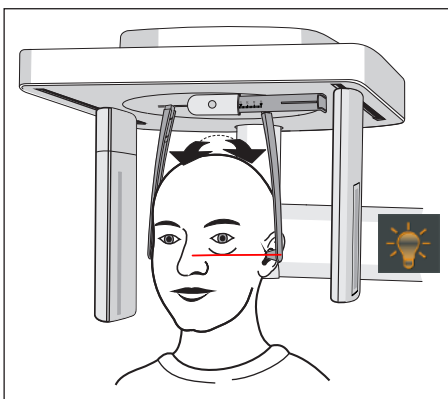
- ✓ Die Nasenstütze ist nach oben geschwenkt.
- ✓ Die Halterungen für Ohrlöcher sind auseinandergeschoben.
- ✓ Die Halterungen für Ohrlöcher stehen mit dem Sensor und der Sekundärblende in einer Linie.
- ✓ Die Schutzkappen für Ohrlöcher sind aufgesteckt. Die Hygieneschutzhülle für die Nasenstütze ist übergezogen.

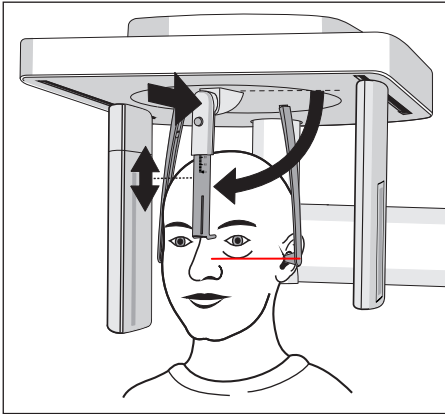


1. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.
VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.
Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald sich das Cephalometer auf Kopfhöhe des Patienten befindet.
2. Führen Sie den Patienten rückwärts zwischen die Halterungen für Ohrlöcher.
3. Fassen Sie die Halterungen für Ohrlöcher ganz oben an und schieben Sie diese gleichzeitig zusammen.
☞ Die Ohrlöcher liegen am äußeren Gehörgang des Patienten an.



4. Schalten Sie das Lichtvisier ein. **VORSICHT! Blendgefahr**
☞ Am Kopf des Patienten reflektiert eine rote Laserlinie. Das Lichtvisier kann durch erneutes Drücken der Taste wieder abgeschaltet werden. Nach ca. 100 Sekunden schaltet es sich automatisch ab.
5. Richten Sie den Kopf des Patienten nach der Frankfurter Horizontalen aus.
6. Korrigieren Sie gegebenenfalls die Kopfneigung des Patienten. Tippen Sie die Tasten zur Höhenverstellung aufwärts **A** und abwärts **B** kurz an.
☞ Die Laserlinie reflektiert am oberen Rand des äußeren Gehörgangs und am tiefst gelegenen Punkt des unteren Augenhöhlenrandes.





7. Optional: Schwenken Sie die Nasenstütze nach unten und stellen Sie diese in vertikaler und horizontaler Richtung ein, siehe „Ceph-Zubehörteile einstellen/einstecken“ [→ 52].
 - ↳ Die Nasenstütze liegt an der Nasenwurzel an.
8. Weisen Sie den Patienten an, diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.
 - ↳ Der Patient ist im Gerät positioniert.

5.1.2.5.7.3 Positionierung bei Handwurzelaufnahmen C4

ACHTUNG

Der Patient könnte mit der Hand übermäßig stark gegen die Handwurzelanlage drücken.

Die Handwurzelanlage kann dadurch beschädigt werden.

- Weisen Sie den Patienten an, seine Hand nur leicht an der Handwurzelanlage aufzulegen.

- ✓ Die Nasenstütze ist nach oben geschwenkt.
- ✓ Die Handwurzelanlage ist am Gerät eingerastet.
- ✓ Die Halterungen für Ohrliven sind auseinandergeschoben.
- ✓ Die Halterungen für Ohrliven sind zum Sensor und der Sekundärblende um 90 Grad gedreht. Die Nasenstütze zeigt zur Sekundärblende.
- ✓ Hygieneschutz ist gewährleistet.

1. Führen Sie den Patienten seitlich an das Gerät.
2. Stellen Sie mit den Tasten aufwärts **A** und abwärts **B** die Gerätehöhe ein.

VORSICHT! Der Motor der Höhenverstellung läuft langsam an und steigert dann seine Geschwindigkeit.

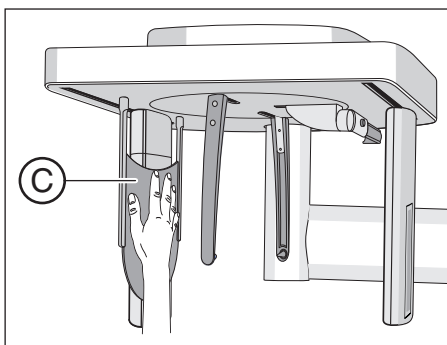
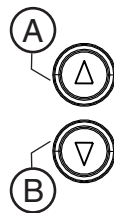
Halten Sie die Taste gedrückt, bis die gewünschte Höhe erreicht ist. Die Gerätebewegung wird durch ein akustisches Signal begleitet. Lassen Sie die Höhenverstelltasten los, sobald der Patient mit angewinkelttem Arm seine Hand an der Handwurzelanlage auflegen kann.

3. Weisen Sie den Patienten an, seine Hand an der Handwurzelanlage aufzulegen.

↪ Bei Cephalometer mit Rechtsauslage: Die linke Hand des Patienten liegt an der Handwurzelanlage an. Bei Cephalometer mit Linksauslage: Die rechte Hand des Patienten liegt an der Handwurzelanlage an. Die Fingerspitzen ragen nicht über den oberen Rand **C** hinaus. Hand und Arm des Patienten bilden eine Linie.

4. Weisen Sie den Patienten an, diese Position bis zum Ende der Aufnahme beizubehalten.

↪ Der Patient ist am Gerät positioniert.



5.1.2.6 Pädiatrieaufnahmen

Kinder und Jugendliche weisen im Vergleich zu einem Erwachsenen mittleren Lebensalters ein um den Faktor 3 erhöhtes Strahlenrisiko auf. Die rechtfertigende Indikation erfordert die Feststellung, dass der gesundheitliche Nutzen der Anwendung gegenüber dem Strahlenrisiko überwiegt. Andere Verfahren mit vergleichbarem gesundheitlichem

Nutzen, die mit keiner oder einer geringeren Strahlenexposition verbunden sind, sind bei der Abwägung zu bevorzugen.

Medizinische Strahlenexpositionen im Rahmen der zahnärztlichen Betreuung von Kindern und Jugendlichen müssen einen hinreichenden Nutzen erbringen, wobei die durch eine Röntgenuntersuchung bedingte Strahlenexposition so weit einzuschränken ist, wie dies mit den Erfordernissen der medizinischen Wissenschaft zu vereinbaren ist (ALARA-Prinzip).

Dentsply Sirona bietet zahlreiche Möglichkeiten, die Strahlenexpositionen für Erwachsene und speziell auch für Kinder und Jugendliche auf ein notwendiges Minimum zu reduzieren. Darüber hinaus gibt es zahlreiche Möglichkeiten, die Röntgenanwendungen bei Kindern / Jugendlichen zu vereinfachen.

Bitte beachten Sie hierfür die ausführlichen Beschreibungen in dem jeweiligen Kapitel dieser Gebrauchsanweisung!

Dosiseinsparung

Überblick über die Möglichkeiten Dosis speziell bei Kindern und Jugendlichen mit dem Orthophos SL einzusparen:

- Anwendung der Kinder - Panoramaschichtaufnahmen P10, P10A, P10C.
 - Die Aufnahmen bilden einen reduzierten Zahnbereich ohne aufsteigende Äste ab. Zusätzlich verringern sich die Umlaufzeiten und die Strahlendosis wird gegenüber Panoramaschichtaufnahmen P1 um bis zu 40% reduziert.
- Auswahl des entsprechenden Patientensymbols für Kind / Jugendlicher.
 - Die beiden kleinsten Patientensymbole repräsentieren die Aufnahmewerte für Kinder / Jugendliche. Durch deren Reduktion der kV / mA Werte bei diesen Aufnahmeparametern wird die Dosis entsprechend herabgesetzt.
- Auswahl Einstellparameter „Quickshot“.
 - Zusätzlich zu den Kinderaufnahmen P10, P10A und P10C kann bei diesen Panoramaschichtaufnahmen die Funktion „Quickshot“ am Gerät ausgewählt werden. Durch den schnelleren Umlauf wird die Dosis je nach Programm um bis zu 40% weiter reduziert; die Bildqualität wird hierbei etwas herabgesetzt.
- Kollimierung auf kleinstmöglichem Bereich bzw. FOV bei 3D Aufnahmen:

2D Röntgen Panoramaschichtaufnahme:

- Durch Einblendung des Röntgenbereiches auf einen Quadranten kann bei Panoramaschichtaufnahmen bis zu 30% der Dosis gespart werden.
- Durch Kombination „Einblendung auf einen Quadranten“ mit dem Einstellparameter „Quickshot“ kann bis zu 60% der Dosis gespart werden.

2D Röntgen CEPH-Aufnahme:

- Beim Fernröntgen kann der Aufnahmebereich bei den Programmen C3 und C3 F sowie C1 p.a und C2 a.p eingeblendet werden. Dies senkt die Patientendosis.
- Zusätzlich zur Einblendung kann auch beim CEPH-Modus der Einstellparameter „Quickshot“ gewählt werden. Dies senkt weiter die Patientendosis.

3D Röntgen:

- Bei der Volumenaufnahme VOL1 kann die Höhe des FOV bei allen Drehzentren auf 5,5 cm kollimiert werden.
- Bei der Volumenaufnahme VOL3 kann die Höhe des FOV bei allen Drehzentren auf 7,5 cm (Oberkiefer) und 8 cm (Unterkiefer) kollimiert werden.
- Durch die Wahl von Volumen VOL2 kann das Volumen auch im Durchmesser auf 5 cm reduziert werden. Dies reduziert die Effektivdosis um ca. 30%.
- Durch die Auswahl des Low Dose Aufnahmemodus kann die Effektivdosis im Vergleich zum SD-Aufnahmemodus deutlich reduziert werden.

Optimierte Röntgenanwendungen

Überblick über die Möglichkeiten Röntgenanwendungen bei Kindern / Jugendlichen mit dem Orthophos SL zu vereinfachen:

- Kinder und Jugendliche lassen sich sitzend oft ruhiger und stabiler positionieren. Der Orthophos SL kann daher für eine Aufnahme im Sitzen bis auf eine Aufbisshöhe von 80 cm heruntergefahren werden.
- Zur Erklärung der Aufnahme und um mögliche Ängste abzubauen kann jederzeit ein strahlenfreier Testumlauf gestartet werden.
- Der Orthophos SL wurde so gestaltet, dass er offen und nicht abschreckend wirkt und keine Angst bei Kindern / Jugendlichen hervorruft.
- Es kommt nicht zu erschreckenden Umlaufgeräuschen.
- Optimale und stabile Positioniermöglichkeiten sowie Einstellhilfen verhindern Fehlaufnahmen.
- Der Orthophos SL benötigt keine Zielaufnahmen, um die richtige Patientenpositionierung zu überprüfen. Dadurch entsteht keine unnötige Dosisbelastung.

5.1.3 Aufnahme auslösen

5.1.3.1 Testumlauf starten

Der Testumlauf wird ohne Strahlung ausgeführt. Er dient zur Kontrolle der Gerätefunktion und um sicherzustellen, dass ein vollständiger Umlauf ungehindert möglich ist. Die Dreheinheit stoppt bei einem erhöhten Widerstand automatisch.

✓ Das Gerät steht in der Ausgangsposition. Aufnahmeprogramm auswählen [→ 76]

1. Drücken Sie die Taste T.

↳ Der Testumlauf-Modus ist aktiviert. Auf dem Touchscreen wird die Anzeige des kV/mA-Wertes, der Aufnahmezeit und der Patientensymbole ausgeblendet. Es erscheinen zwei Testumlaufsymbole.

2. Drücken Sie die Auslösetaste.

↳ Der Testumlauf wird gestartet.

3. Warten Sie, bis der Testumlauf abgeschlossen ist.

4. Drücken Sie die Taste T erneut.

↳ Der Testumlauf-Modus wird verlassen.



5.1.3.2 Aufnahme auslösen

Die Aufnahme kann mit der Auslösetaste am Spiralkabel oder am Auslöser der Fernauslösung ausgelöst werden. Wenn das Gerät in einem Röntgenraum untergebracht ist, der mit einem Türabschluss ausgestattet und der Sichtkontakt zum Patienten gewährleistet ist, sollte das Auslösen der Aufnahme über die Fernauslösung erfolgen, siehe „Fernauslösung verwenden“ [→ 135] .

⚠ WARNUNG

Das Gerät sendet Röntgenstrahlung aus.

Übermäßige Belastung durch Röntgenstrahlung ist gesundheitsschädlich.

- > Verwenden Sie das vorgeschriebene Strahlenschutzzubehör.
- > Vermeiden Sie den Aufenthalt im Röntgenraum während der Aufnahme. Entfernen Sie sich so weit vom Gerät, wie es das Spiralkabel der Auslösetaste zulässt.

⚠ VORSICHT

Die Gerätebewegung kann durch die körperliche Konstitution, Bekleidung, Verbände des Patienten oder Rollstühle bzw. Krankenbetten beeinträchtigt werden.

Die Aufnahme wird automatisch abgebrochen, wenn die Gerätebewegung blockiert wird. Die Aufnahme muss wiederholt werden.

- > Achten Sie bei der Patientenpositionierung darauf, dass die Gerätebewegung nicht beeinträchtigt wird. Führen Sie vor der Aufnahme einen Testumlauf mit der Taste T durch.

 **VORSICHT**

Vorzeitiges Loslassen der Auslösetaste führt zum sofortigen Aufnahmeabbruch.

Die Aufnahme muss wiederholt werden.

- > Lassen Sie die Auslösetaste nicht versehentlich vorzeitig los. Halten Sie die Auslösetaste bis zum Ende der Aufnahme gedrückt. Beachten Sie, dass während einer Aufnahme mehrmals Strahlung ausgelöst werden kann.

 **VORSICHT**

Der Aufnahmespeicher des Geräts wird beim Ausschalten gelöscht.

Bilder, die nicht an Sidexis übertragen wurden, gehen unwiederbringlich verloren. Die Aufnahme muss wiederholt werden.

- > Warten Sie, bis die Aufnahmedaten vollständig übertragen wurden. Schalten Sie das Gerät erst dann aus, wenn die Röntgenaufnahme auf dem Sidexis-Bildschirm angezeigt wird.

 **VORSICHT**

Bei Ceph-Aufnahmen mit Rechtsausleger fahren Sekundärblende und Sensor nach der Aufnahme automatisch wieder in die Ausgangsposition.

Wenn der Patient zu früh aus dem Gerät austritt, kann er sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Erklären Sie dem Patienten unbedingt den gesamten Ablauf der Aufnahme. Der Patient darf erst nach der Aufnahme und dem automatischen Rücklauf aus dem Cephalometer heraustreten.
- ✎ Bei Rechtsausleger: Scanvorgang von hinten nach vorne, Sekundärblende und Sensor fahren nach der Aufnahme automatisch wieder nach hinten für die Positionierung des nächsten Patienten.
Bei Linksausleger: Scanvorgang von vorne nach hinten, Sekundärblende und Sensor bleiben hinten in der Stellung für die Positionierung des nächsten Patienten stehen.

 **VORSICHT**

Bei Betätigung der R-Taste wird die Ausgangsposition angefahren.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Stellen Sie sicher, dass beim Anfahren der Ausgangsposition kein Patient am Gerät positioniert ist.

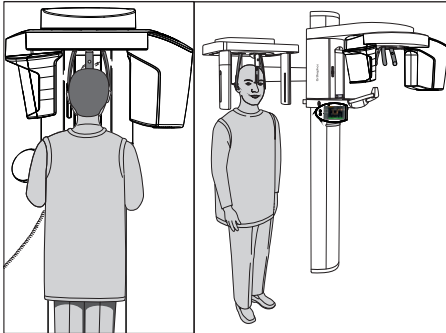
WICHTIG

Vergewissern Sie sich vor jeder Aufnahme, dass Sie das richtige Aufnahmeprogramm und Zubehör ausgewählt haben. Prüfen Sie die Programmanzeige auf dem Touchscreen und die Position des Sensors.

WICHTIG

Vorzeitiges Auslösen einer neuen Aufnahme wird durch die automatische Aufnahmesperre verhindert. Diese Funktion dient zum thermischen Schutz der Röntgenröhre.

Nach Betätigen der Auslösetaste erscheint in der Kommentarzeile des Touchscreens die Meldung "Aufnahmebereit in XX Sekunden". Dabei läuft die Abkühlzeit ab und wird bei XX angezeigt. Erst nach Ablauf der Abkühlzeit kann eine neue Aufnahme ausgelöst werden.



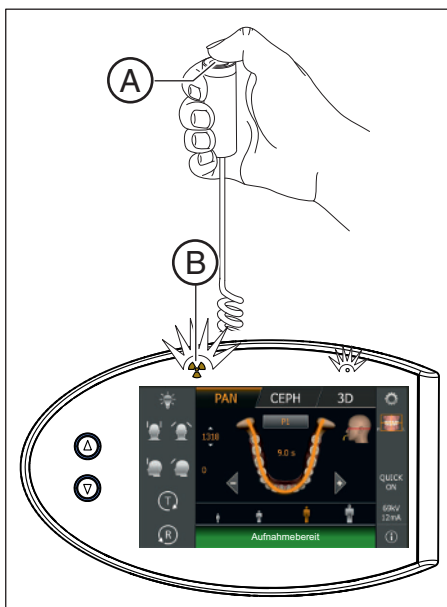
- ✓ Programmeinstellungen sind getätigt.
- ✓ Der Patient ist im Gerät positioniert.
- ✓ In der Kommentarzeile am Touchscreen darf keine Hilfemeldung mehr angezeigt sein. Es muss die Meldung "Aufnahmebereit" erscheinen.

Tipp: Wenn der Auslöser an der Fernauslösung bei offener Tür betätigt wird, erscheint die Hilfemeldung "Tür schließen" mit dem Hilfe-Code H321. Schließen Sie die Tür und bestätigen Sie die Meldung.

WICHTIG

Weisen Sie den Patienten darauf hin und achten Sie auch selbst darauf, dass während der Aufnahme:

- Der Patientenkopf unbedingt ruhig gehalten wird.
- Die Schultern des Patienten nicht hochgezogen sind.
- Bei Fernröntgenaufnahmen die Arme des Patienten frei am Körper herunterhängen.



1. Drücken Sie die Auslösetaste **A** und halten Sie diese bis zum Ende der Aufnahme gedrückt.
 - ↳ Die Aufnahme wird ausgelöst. In der Kommentarzeile am Touchscreen erscheint "Aufnahme wird durchgeführt". Während der Strahlung leuchtet die optische Strahlungsanzeige **B** auf dem Easypad. Die Strahlung wird zusätzlich durch ein akustisches Signal begleitet. Strahlung kann während der Aufnahme mehrmals ausgelöst werden.
2. Halten Sie die Auslösetaste **A** gedrückt. Warten Sie, bis nach dem Dauerton eine kurze gepulste Tonfolge ertönt (der Dauerton kann durch Service-Techniker deaktiviert werden). In der Kommentarzeile am Touchscreen erscheint kurz die Meldung "Bitte warten" und gleich darauf erscheint die Bestätigung der Aufnahmedaten. Aufnahmemodus, Aufnahmeprogramm, Röhrenspannung und Röhrenstrom, reale Strahlzeit und Dosisflächenprodukt werden angezeigt.
 - ↳ Die Stirn- und Schläfen- bzw. Kiefergelenkstützen öffnen automatisch.
3. Lassen Sie die Auslösetaste **A** los.
 - ↳ Die Aufnahme ist abgeschlossen.
 - ↳ Nach einer kurzen Zeit wird das Röntgenbild auf dem PC-Monitor dargestellt.
4. Führen Sie den Patienten aus dem Gerät.



5. Drücken Sie die Rücklaftaste **R** am Easypad.
 - ↳ Die Bestätigung der Aufnahmedaten wird quittiert.
6. **WARNUNG! Der Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.** Drücken Sie die Rücklaftaste **R** am Easypad erneut.
 - ↳ Die Dreheinheit bewegt sich in die Ausgangsposition.
 - ↳ Das Gerät ist für die nächste Aufnahme bereit.



Zweiteiliges Kiefergelenk-Aufnahmeprogramm TM 1.1

Bei dem **zweiteiligen Aufnahmeprogramm TM 1.1** werden jeweils zwei Aufnahmen (TM 1.1 und TM 1.2) angefertigt.

- ✓ Nachdem die erste Kiefergelenkaufnahme wie oben beschrieben ausgelöst wurde, erscheint die Meldung *"Bitte warten"* in der Kommentarzeile am Touchscreen.
 - ✓ Die Dreheinheit hat sich automatisch in die Ausgangsposition bewegt.
1. Weisen Sie den Patienten an, den Mund zu öffnen.
 - ↳ Der Patient hat seinen Mund geöffnet, ohne seine Position zu verändern.
 2. Drücken Sie die Auslösetaste **A** erneut und halten Sie diese bis zum Ende der zweiten Aufnahme gedrückt.
 - ↳ Die zweite Aufnahme wird ausgelöst. In der Kommentarzeile am Touchscreen erscheint *"Aufnahme wird durchgeführt"*.
 3. Warten Sie, bis nach dem Dauerton eine kurze gepulste Tonfolge ertönt (der Dauerton kann durch Service-Techniker deaktiviert werden).
 - ↳ In der Kommentarzeile am Touchscreen erscheint kurz die Meldung *"Bitte warten"* und gleich darauf erscheint die Bestätigung der Aufnahmedaten. Aufnahmemodus, Aufnahmeprogramm, Röhrenspannung und -strom, reale Strahlzeit, Dosisflächenprodukt werden angezeigt.
 4. Lassen Sie die Auslösetaste **A** los.
 - ↳ Die zweite Aufnahme ist abgeschlossen. Fahren Sie wie oben beschrieben ab Schritt 5 fort.
 - ↳ Nach einer kurzen Zeit wird das Röntgenbild auf dem PC-Monitor dargestellt.

5.1.3.3 Rettungsprogramme für Probleme bei der Bildübertragung

Im Falle einer unvorhergesehenen Störung des Netzwerkes oder eines Aufnahmeabbruchs kann es zu Problemen bei der Bildübertragung zu Sidexis 4 kommen.

Mit Hilfe von **Sidexis 4** gibt es 2 Möglichkeiten die Aufnahmen zu übertragen, die nachfolgend beschrieben sind:

- Die Aufnahmedaten befinden sich noch auf dem Aufnahmespeicher des Gerätes und am Easypad wird die Hilfmeldung H420 angezeigt, siehe „Geräte Rescue [→ 127]“.
- Die Aufnahmedaten sind vom Röntgengerät übertragen worden, wurden aber noch nicht in Sidexis 4 importiert, siehe „Datencontainer Rescue [→ 131]“.

5.1.3.3.1 Geräte Rescue

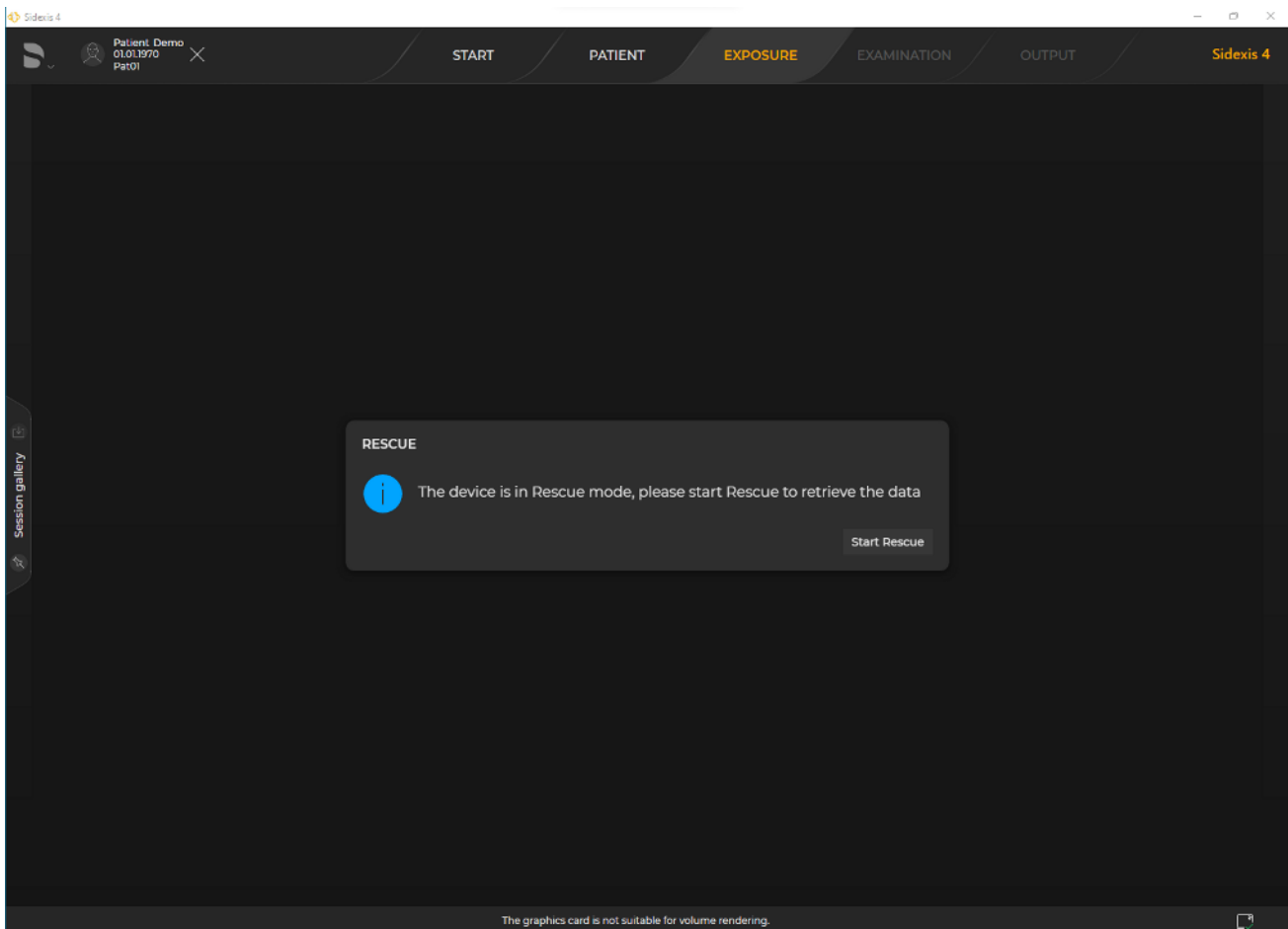
VORSICHT

Der Aufnahmespeicher des Geräts wird beim Ausschalten gelöscht.

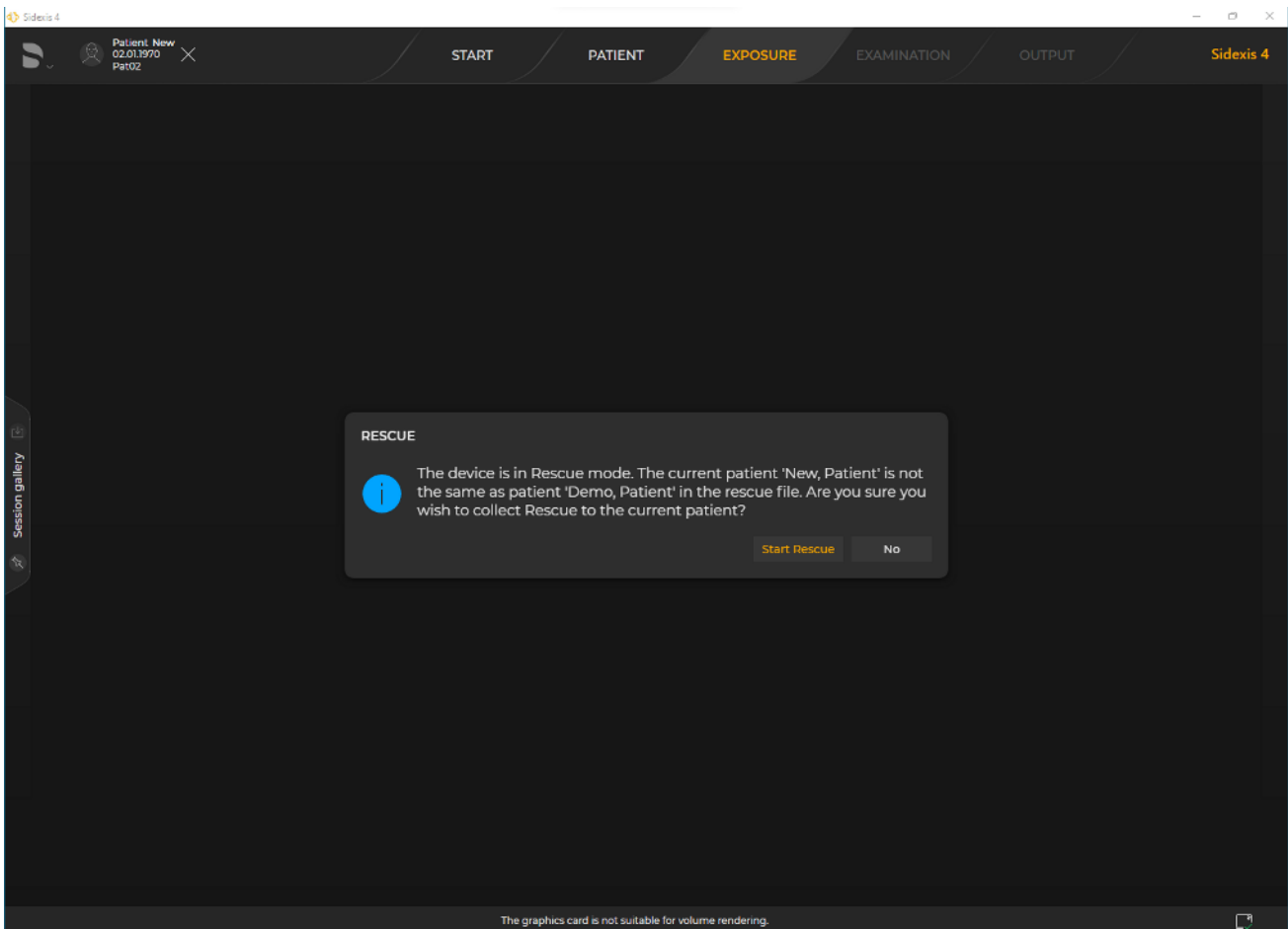
Bilder, die nicht an Sidexis übertragen wurden, gehen unwiederbringlich verloren. Die Aufnahme muss wiederholt werden.

- Warten Sie, bis die Aufnahmedaten vollständig übertragen wurden. Schalten Sie das Gerät erst dann aus, wenn die Röntgenaufnahme auf dem Sidexis-Bildschirm angezeigt wird.

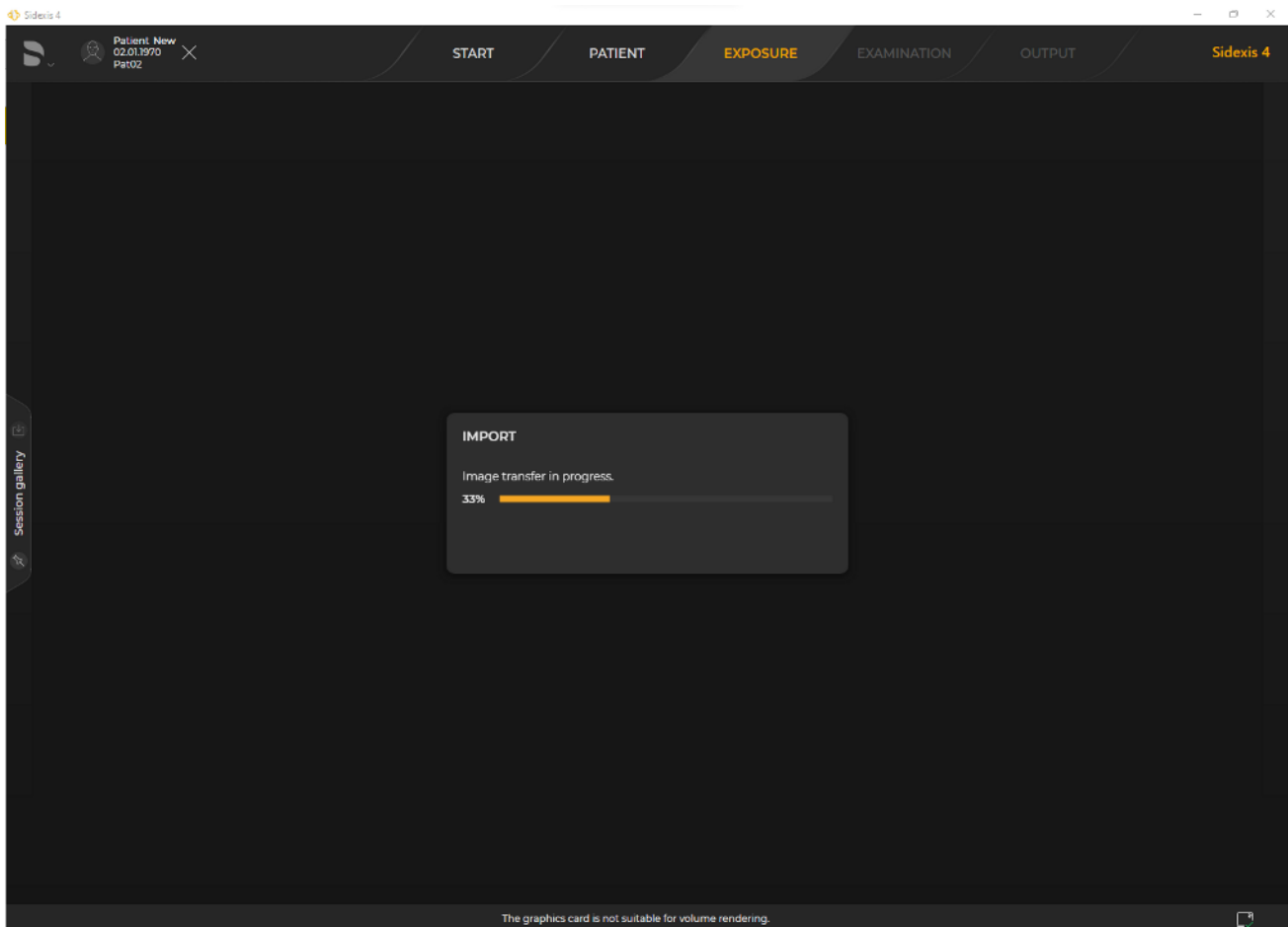
- ✓ Am Easypad wird die Hilfmeldung H420 angezeigt.
 - ✓ **Die Röntgenaufnahme konnte nicht übertragen werden, weil eine Störung des Netzwerkes oder ein Rechnerausfall vorliegt.**
In diesem Fall beendet das System nach einer geräteabhängigen Zeit die Verbindung und geht in den sogenannten Rescue-Zustand. Dies bedeutet: Das Bild ist nicht verloren, sondern wird durch eine Sicherheitsmaßnahme solange im Arbeitsspeicher des Röntgengerätes gehalten, bis es von Sidexis 4 abgerufen wird. Eine weitere Aufnahme mit diesem Gerät wird solange verhindert.
1. Wählen Sie das im Rescue-Zustand befindliche Röntgengerät aus.



2. Klicken Sie auf Starte Rescue, wenn der angemeldete Patient mit dem im Rescue-Zustand befindlichen Gerät geröntgt wurde.
 - ↳ Das Programm verbindet sich mit dem Röntgengerät, das sich im Rescue-Zustand befindet.



3. Klicken Sie No (Nein), wenn angemeldeter Patient auf dem PC und auf dem Gerät nicht übereinstimmen.
4. Melden Sie den zum Rescue-Zustand passenden Patienten in Sidexis 4 an (siehe "*Sidexis 4 Handbuch für den Anwender*") und klicken Sie dann auf die Schaltfläche "Starte Rescue".



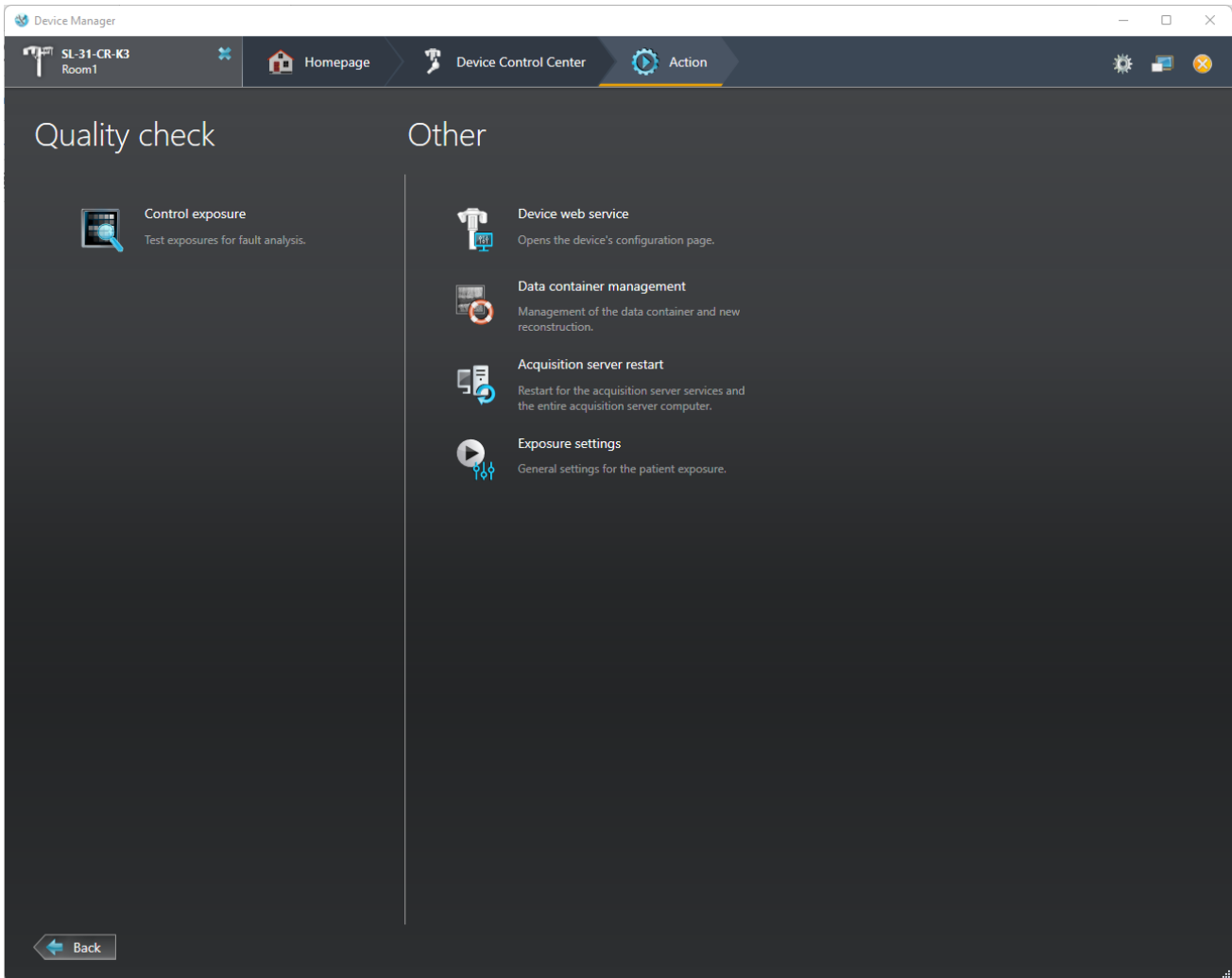
☞ Wird eine Verbindung erfolgreich aufgebaut, werden die Daten übertragen.

WICHTIG

Die dargestellte Aufnahme weist unter Umständen eine geringere Qualität auf, falls der Aufnahmevorgang vorzeitig beendet wurde oder ein Datenübertragungsproblem zwischen Gerät und Rekonstruktionsserver aufgetreten ist.

5.1.3.3.2 Datencontainer Rescue

- ✓ **Es liegen Daten vor, die noch nicht in die Sidexis 4 Datenbank übertragen wurden.**
- 1. Starten Sie den Device Manager.
 - ↳ Die Datencontainer Rescue Ansicht wird angezeigt, wenn beim Erstellen der Aufnahmebereitschaft Patientenaufnahmen vorliegen, die noch nicht in die Sidexis 4 Datenbank importiert wurden. In diesem Fall liegt kein Geräte Rescue H420 vor.
- 2. Wählen Sie den Dialog „Datencontainer verwalten“.



- ↳ Es werden alle in der Sidexis 4-Datenbank vorhandenen Datencontainer von Patientenaufnahmen in einer Liste angezeigt.

Device Manager

SL-31-CR-K3 Room1

Homepage Device Control Center Action Data container management

Status Creation date From To

Data container

Status $\Delta \nabla$	Creation date $\Delta \nabla$	Name $\Delta \nabla$	Comment
Finished	8/9/22, 12:56 PM	20220809_125600_184_StandardExposu...	Standard exposure
Finished	8/9/22, 12:49 PM	20220809_124956_425_StandardExposu...	Standard exposure
Finished	8/9/22, 12:46 PM	20220809_124658_213_StandardExposu...	Standard exposure
Finished	8/9/22, 12:44 PM	20220809_124417_485_StandardExposu...	Standard exposure
Processing	8/9/22, 12:28 PM	20220809_122842_724_StandardExposu...	Standard exposure

Data container details

D:\Datacontainer\20220809_122842_724_StandardExposure
Complete path

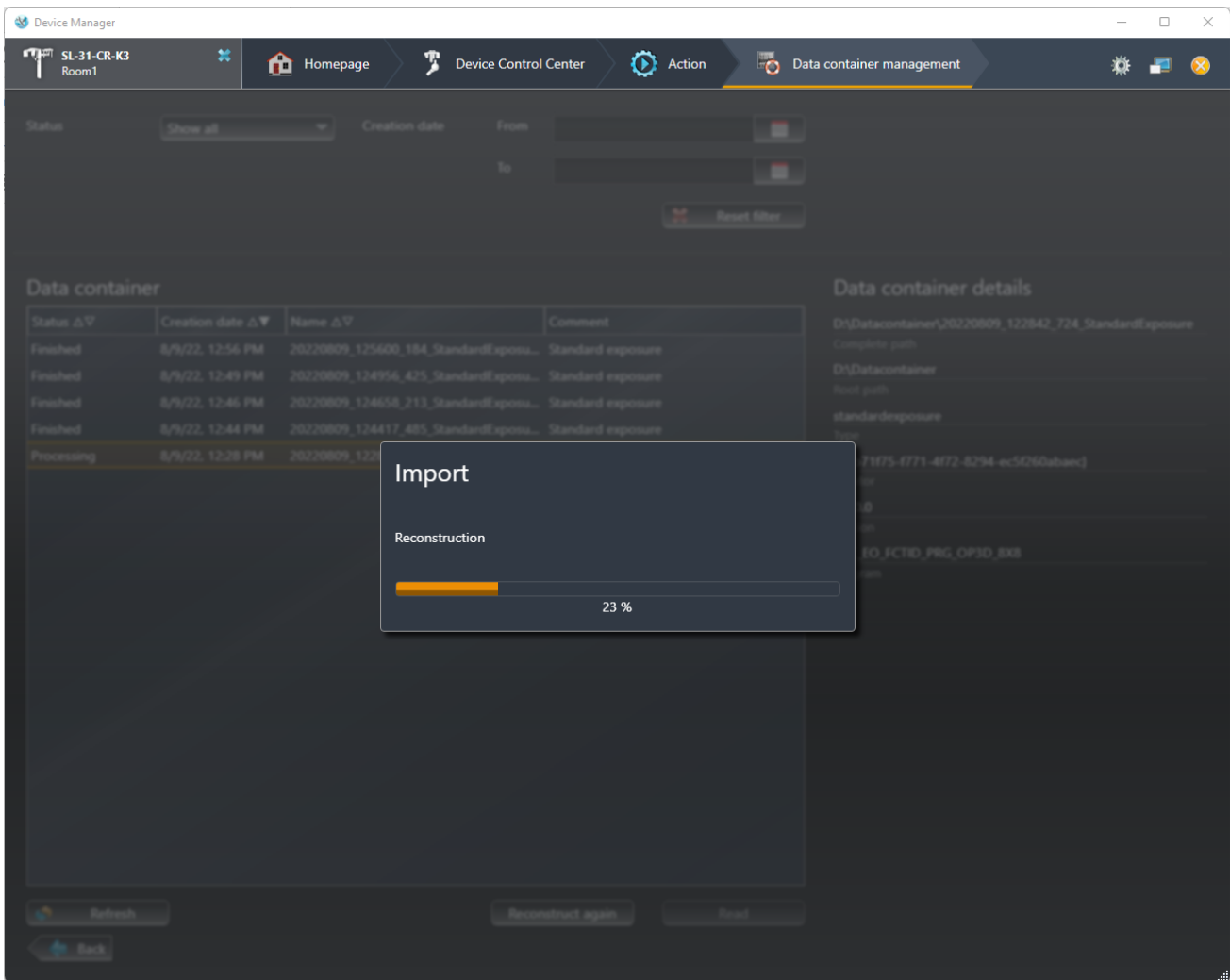
D:\Datacontainer
Root path

standardexposure
Type

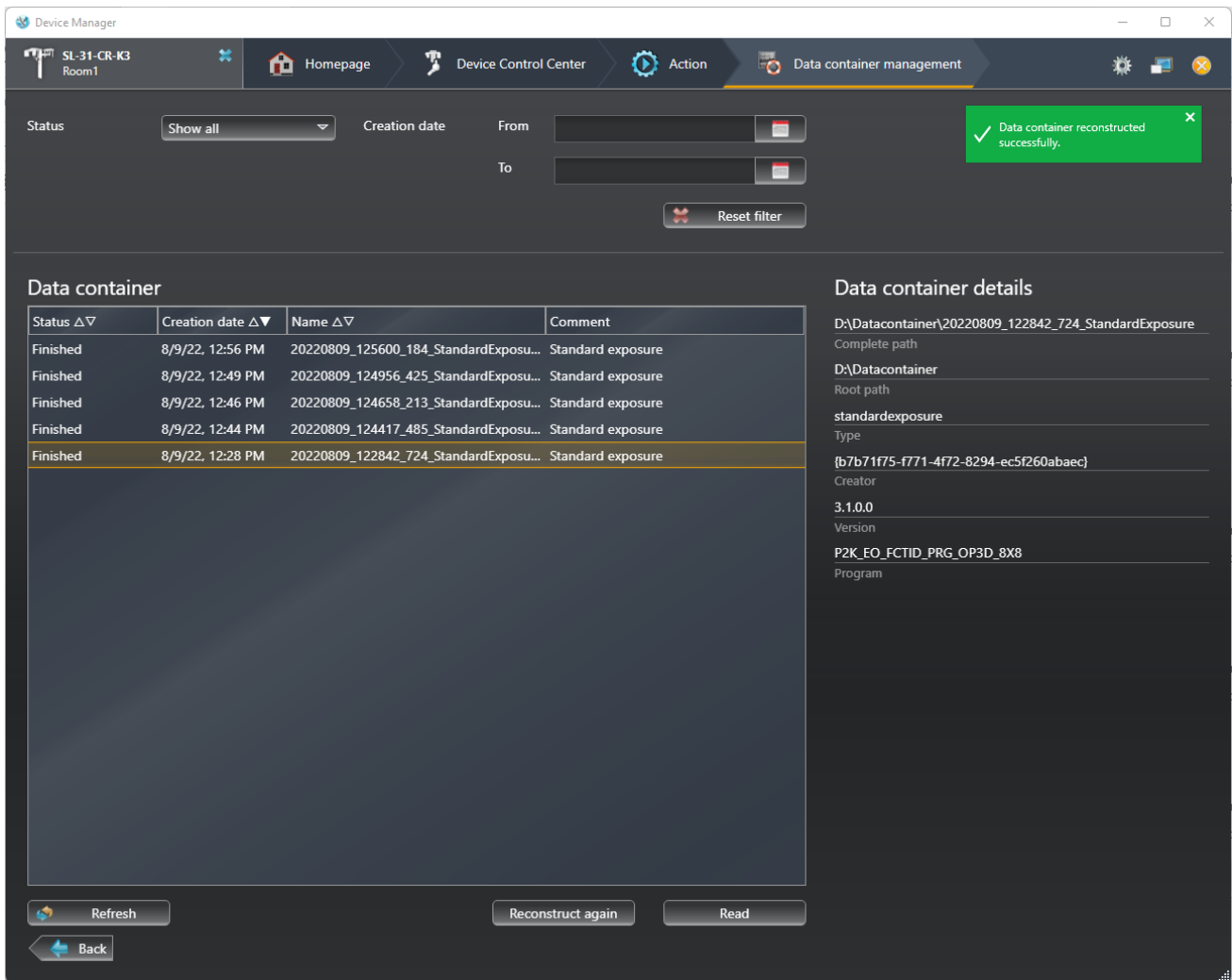
{b7b71f75-f771-4f72-8294-ec5f260abaec}
Creator

3.1.0.0
Version

P2K_EO_FCTID_PRG_OP3D_8X8
Program



3. Wählen Sie einen Datencontainer aus und importieren Sie diesen durch einen Klick auf „Erneut rekonstruieren“.
 - ↳ Die Aufnahme wird erneut rekonstruiert.
 - ↳ Wenn der entsprechende Patient in Sidexis 4 angemeldet ist, wird die Aufnahme direkt im "Light box (Leuchtkasten)" von Sidexis 4 angezeigt.



Device Manager

SL-31-CR-K3 Room1

Homepage Device Control Center Action Data container management

Status Creation date From To

Data container

Status	Creation date	Name	Comment
Finished	8/9/22, 12:56 PM	20220809_125600_184_StandardExposu...	Standard exposure
Finished	8/9/22, 12:49 PM	20220809_124956_425_StandardExposu...	Standard exposure
Finished	8/9/22, 12:46 PM	20220809_124658_213_StandardExposu...	Standard exposure
Finished	8/9/22, 12:44 PM	20220809_124417_485_StandardExposu...	Standard exposure
Finished	8/9/22, 12:28 PM	20220809_122842_724_StandardExposu...	Standard exposure

Data container details

D:\Datacontainer\20220809_122842_724_StandardExposure
Complete path

D:\Datacontainer
Root path

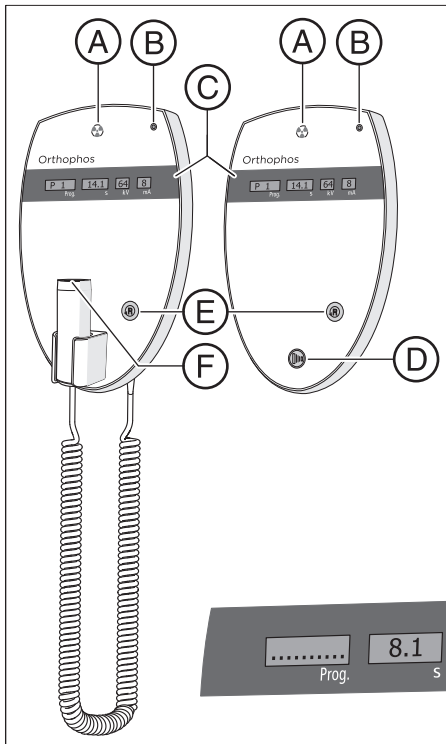
standardexposure
Type

{b7b71f75-f771-4f72-8294-ec5f260abaec}
Creator

3.1.0.0
Version

P2K_EO_FCTID_PRG_OP3D_8X8
Program

5.1.3.4 Fernauslösung verwenden



An der Fernauslösung werden Aufnahmen über den Auslöser **D** ausgelöst. Sollte es nicht möglich sein, den Sichtkontakt beim Auslösen der Aufnahme mit dem Patienten zu halten, kann die Auslösetaste mit Spiralkabel **F** am Röntgengerät abgenommen und an der Fernauslösung verwendet werden.

Ist das Gerät aufnahmebereit und stehen keine Hilfemeldungen mehr an, erscheinen auf dem Anzeigefeld **C** die aktuellen Programmparameter: Programmbezeichnung, Aufnahmezeit, Spannung, Strom in den einzelnen Feldern (*Prog.*, *s*, *kV*, *mA*). Die Aufnahme kann ausgelöst werden.

Solange auf dem Touchscreen des Easypad Hilfemeldungen im Klartext angezeigt werden, erscheinen diese auch in codierter Form im Anzeigefeld *Prog.* auf der Fernauslösung, und zwar im ständigen Wechsel mit der Programmbezeichnung.

Beim Einschalten des Gerätes leuchtet die Strahlungsanzeige **A** zur Funktionskontrolle für ca. 1 Sekunde auf.

Die LED-Anzeige **B** leuchtet, wenn das Gerät eingeschaltet ist.

Mit der Rücklauffaste **E** können Aufnahmen, Fehlermeldungen und Hilfemeldungen quittiert werden und die Dreheinheit in die Ausgangsposition bewegt werden.

Wenn auf der Digitalanzeige **C** im Feld *Prog.* eine Reihe von Punkten erscheint, befindet sich das Gerät in einer Vorbereitungsphase (z. B. Gerätebewegungen, Parameterumstellungen, Übernahmezeiten bei Programmen etc.). Warten Sie, bis die Punkte automatisch verschwinden und die Systembereitschaft wieder angezeigt wird.

5.1.3.5 Aufnahme abbrechen

Eine bereits ausgelöste Aufnahme kann jederzeit wieder abgebrochen werden.

VORSICHT

Bei Betätigung der R-Taste wird die Ausgangsposition angefahren.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Stellen Sie sicher, dass beim Anfahren der Ausgangsposition kein Patient am Gerät positioniert ist.

- ✓ Die Aufnahme ist ausgelöst.
- 1. Lassen Sie die Auslösetaste los.
 - ↳ Die Aufnahme wird sofort abgebrochen.
Es erscheint die Meldung H320.
Die Aufnahmedaten der abgebrochenen Aufnahme werden in Sidexis angezeigt.
Die Strahlzeit und das Dosisflächenprodukt blinken auf dem Easypad.
- 2. Führen Sie den Patienten aus dem Gerät.
- 3. Drücken Sie die R-Taste.
 - ↳ Die tatsächlich benötigte Strahlzeit wird quittiert.
- 4. Drücken Sie die R-Taste erneut.
 - ↳ Die Dreheinheit bewegt sich in die Ausgangsposition.
- ↳ Das Gerät ist für die nächste Aufnahme bereit.



WICHTIG

Programmeinstellungen müssen vor einer Wiederholung der Aufnahme überprüft werden. Eventuell veränderte Programmeinstellungen müssen erneut vorgewählt werden.

5.2 Benutzereinstellungen vorwählen

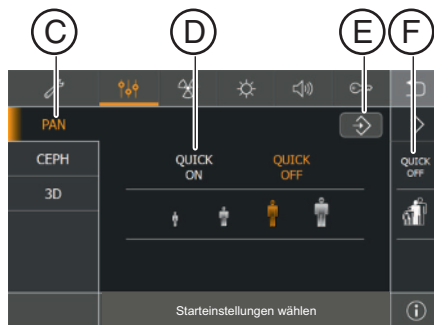
5.2.1 Starteinstellungen ändern

Bei der Programmgruppe Pan und Ceph kann in den Starteinstellungen die Vorwahl des Patientensymbols geändert werden und das Ein-/ Ausschalten der Quickshot-Funktion voreingestellt werden.

Bei der Programmgruppe 3D kann in den Starteinstellungen die Vorwahl des 3D-Aufnahmemodus und des Patientensymbols geändert werden.

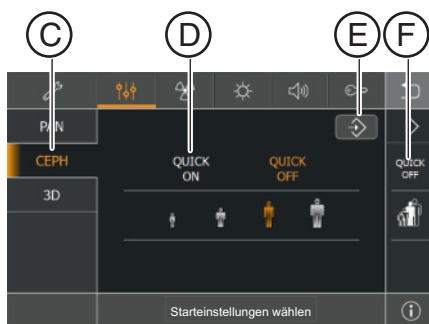


- ✓ Die Touchscreen-Anzeige befindet sich auf Ebene 1.
- 1. Berühren Sie das Zahnrad (A) in der rechten oberen Ecke des Touchscreens.
 - ↳ Die Ebene 2 wird angezeigt.
- 2. Berühren Sie das Starteinstellungs-Symbol (B).
 - ↳ Es erscheint die Einstellung für QUICK ON oder QUICK OFF.



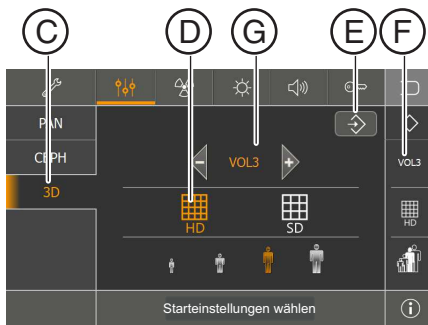
Pan-Starteinstellungen

1. Berühren Sie das Pan-Symbol (C).
 - ↳ Es erscheint: Starteinstellungen wählen.
2. Wählen Sie das Patientensymbol aus, das voreingestellt sein soll.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
3. Wählen Sie aus, ob die Quickshot-Funktion ein- oder ausgeschaltet sein soll. Berühren Sie die Symbole (D) *Quick On* oder *Quick Off* auf dem Touchscreen. Die Quickshot-Funktion verringert die Umlaufzeit um ca. 20 bis 50% je nach Aufnahmeprogramm. Die Funktion wird unabhängig vom Aufnahmeprogramm eingestellt.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
4. Berühren Sie das Speichern-Symbol (E).
 - ↳ Die Einstellung ist gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.



Ceph-Starteinstellungen

1. Berühren Sie das Ceph-Symbol (C).
 - ↳ Es erscheint: Starteinstellungen wählen.
2. Wählen Sie das Patientensymbol aus, das voreingestellt sein soll.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
3. Wählen Sie aus, ob die Quickshot-Funktion ein- oder ausgeschaltet sein soll. Berühren Sie die Symbole (D) *Quick On* oder *Quick Off* auf dem Touchscreen. Die Quickshot-Funktion verringert die Umlaufzeit um ca. 20 bis 50% je nach Aufnahmeprogramm. Die Funktion wird unabhängig vom Aufnahmeprogramm eingestellt.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
4. Berühren Sie das Speichern-Symbol (E).
 - ↳ Die Einstellung ist gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.



3D-Starteinstellungen

1. Berühren Sie das 3D-Symbol (C).
↳ Es erscheint: Starteinstellungen wählen.
2. Wählen Sie das Patientensymbol aus, das voreingestellt sein soll.
↳ Die Auswahl wird orange markiert.
3. Wählen Sie aus, ob der HD-, oder SD-Aufnahmemodus (D) voreingestellt ist.
↳ Die Auswahl wird orange markiert.
4. Wählen Sie die Volumeneinstellung aus. Berühren Sie die Pfeile - oder + (G).
↳ Die Auswahl wird orange markiert.
5. Berühren Sie das Speichern-Symbol (E).
↳ Die Einstellung ist gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.

5.2.2 Grundeinstellungen ändern

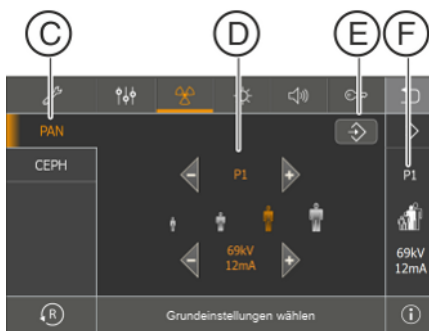
In den Grundeinstellungen können die zu den Patientensymbolen hinterlegten kV/mA-Werte programmspezifisch angepasst werden.



- ✓ Die Touchscreen-Anzeige befindet sich auf Ebene 1.
- 1. Berühren Sie das Zahnrad (A) in der rechten oberen Ecke des Touchscreens.
 - ↳ Die Ebene 2 wird angezeigt.

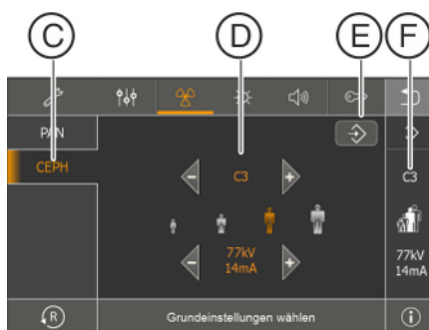
- 2. Berühren Sie das Grundeinstellungs-Symbol (B).
 - ↳ Es erscheinen die Einstellungen für die kV/mA-Werte.

Pan-Grundeinstellungen



- 1. Berühren Sie das Pan-Symbol (C)
 - ↳ Es erscheint: Grundeinstellungen wählen.
- 2. Wählen Sie das Aufnahmeprogramm, für welches Sie den kV/mA-Wert ändern möchten. Berühren Sie die Pfeile - oder +.
 - ↳ Die gewählte Einstellung wird auf der rechten Seite des Touchscreens (F) angezeigt.
- 3. Wählen Sie das Patientensymbol, für welches Sie den kV/mA-Wert ändern möchten.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
- 4. Wählen Sie den kV/mA-Wert aus, der auf das ausgewählte Programm und Patientensymbol zutreffen soll.
- 5. Berühren Sie das Speichern-Symbol (E).
 - ↳ Für das gewählte Programm und Patientensymbol ist der kV/mA-Wert gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.
- 6. Wiederholen Sie den Vorgang bei den anderen Patientensymbolen und Programmen.
 - ↳ Die Einstellungen der zu den Patientensymbolen hinterlegten kV/mA-Werte sind vorgenommen.

Ceph-Grundeinstellungen



- 1. Berühren Sie das Ceph-Symbol (C)
 - ↳ Es erscheint: Grundeinstellungen wählen.
- 2. Wählen Sie das Aufnahmeprogramm, für welches Sie den kV/mA-Wert ändern möchten. Berühren Sie die Pfeile - oder +.
 - ↳ Die gewählte Einstellung wird auf der rechten Seite des Touchscreens (F) angezeigt.
- 3. Wählen Sie das Patientensymbol, für welches Sie den kV/mA-Wert ändern möchten.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
- 4. Wählen Sie den kV/mA-Wert aus, der auf das ausgewählte Programm und Patientensymbol zutreffen soll.

5. Berühren Sie das Speichern-Symbol (E).
 - ↳ Für das gewählte Programm und Patientensymbol ist der kV/mA-Wert gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.
6. Wiederholen Sie den Vorgang bei den anderen Patientensymbolen und Programmen.
 - ↳ Die Einstellungen der zu den Patientensymbolen hinterlegten kV/mA-Werte sind vorgenommen.

5.2.3 Beleuchtungs-Einstellungen ändern

WICHTIG

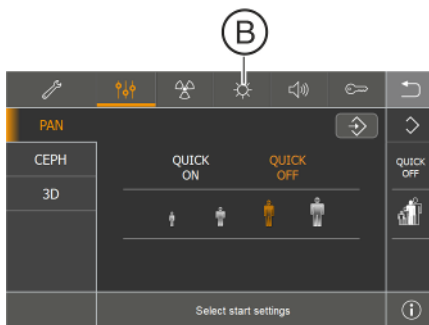
Die Lichtfarbe der Gerätebeleuchtung (Ambient Light) steht nicht im Zusammenhang mit dem Gerätestatus, der auf der Bedienoberfläche (Easypad) angezeigt wird.

Die Intensität der Touchscreen-Anzeige kann den Lichtverhältnissen angepasst werden. Farbe und Helligkeit des Ambient Light können verändert werden.

- ✓ Die Touchscreen-Anzeige befindet sich auf Ebene 1.
- 1. Berühren Sie das Zahnrad (A) in der rechten oberen Ecke des Touchscreens.
 - ↳ Ebene 2 wird angezeigt.

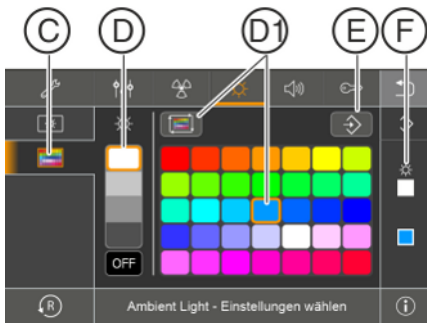


2. Berühren Sie das Beleuchtungs-Symbol (B).
- ↳ Es erscheint die Einstellung für die Beleuchtungen.



Hintergrundbeleuchtung für Touchscreen

1. Berühren Sie das Touchscreen-Symbol (C)
 - ↳ Es erscheint: Hintergrundbeleuchtung für Touchscreen wählen.
2. Stellen Sie die Beleuchtung durch Berühren der +/- Tasten ein (D), es können nicht weniger als 10% eingestellt werden.
 - ↳ Die Beleuchtung wird in Prozent angezeigt.
3. Berühren Sie das Speicher-Symbol (E).
 - ↳ Die Einstellung ist gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.



Ambient Light Einstellungen

1. Berühren Sie das Ambient Light Symbol (C)
 - ↳ Es erscheint: Ambient Light Einstellungen wählen.
2. Stellen Sie die Helligkeit durch Berühren eines der 4 verschiedenen Grautöne (D) ein oder schalten Sie das Ambient Light aus.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
3. Stellen Sie den Demo-Modus oder eine Farbe aus der Farbauswahl (D1) durch Berühren ein.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
4. Berühren Sie das Speicher-Symbol (E).
 - ↳ Die Einstellung ist gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.

5.2.4 Lautstärke-Einstellungen ändern

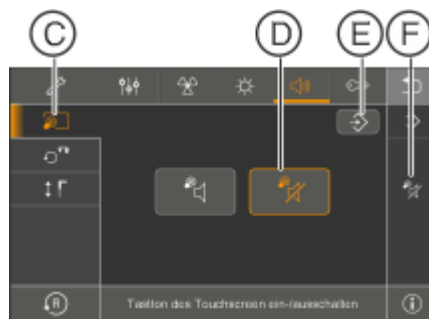
Zur akustischen Bestätigung gibt es einen Tastton für den Touchscreen, einen Umlaufton und einen Ton für die Höhenverstellung.



- ✓ Die Touchscreen-Anzeige befindet sich auf Ebene 1.
- 1. Berühren Sie das Zahnrad (A) in der rechten oberen Ecke des Touchscreens.
 - ↳ Die Ebene 2 wird angezeigt.

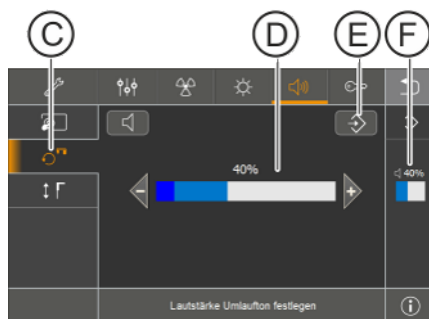
2. Berühren Sie das Lautsprecher-Symbol (B).
 - ↳ Es erscheint die Einstellung für die akustischen Signale.

Tastton Touchscreen

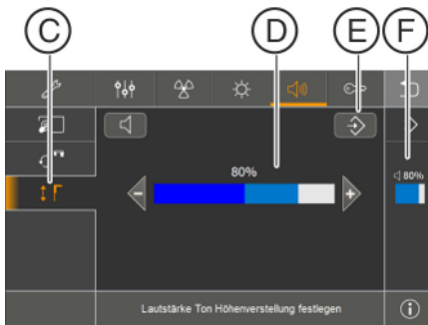


1. Berühren Sie das Tastton-Symbol (C)
 - ↳ Es erscheint: Tastton des Touchscreens ein-/ausschalten.
2. Schalten Sie den Tastton (D) ein oder aus.
 - ↳ Die Auswahl wird orange markiert.
3. Berühren Sie das Speicher-Symbol (E).
 - ↳ Die Einstellung ist gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.

Umlaufton



1. Berühren Sie das Umlaufton-Symbol (C)
 - ↳ Es erscheint: Lautstärke Umlaufton festlegen.
2. Stellen Sie die Lautstärke durch Berühren der +/- Tasten ein (D), es können nicht weniger als 10% eingestellt werden.
 - ↳ Die Lautstärke wird in Prozent angezeigt.
3. Berühren Sie das Speicher-Symbol (E).
 - ↳ Die Einstellung ist gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.



Ton Höhenverstellung

1. Berühren Sie das Höhenverstell-Symbol (C)
 - ↳ Es erscheint: Lautstärke Ton Höhenverstellung festlegen.
2. Stellen Sie die Lautstärke durch Berühren der +/- Tasten ein (D), es können nicht weniger als 50% eingestellt werden. Stellen Sie sicher, dass der Ton unter den Umgebungsbedingungen hörbar ist.
 - ↳ Die Lautstärke wird in Prozent angezeigt.
3. Berühren Sie das Speicher-Symbol (E).
 - ↳ Die Einstellung ist gespeichert und wird im seitlichen Anzeigebereich (F) angezeigt.

5.2.5 Geräteinformationen anzeigen

Es werden Gerätedaten aufgelistet, die im Dialog mit Ihrem Service-Techniker nützlich sind.

✓ Die Touchscreen-Anzeige befindet sich auf Ebene 1.

1. Berühren Sie das i-Symbol (A) in der rechten unteren Ecke des Touchscreens.

↳ Die Geräteinformationen werden angezeigt.



A

2. Berühren Sie die Pfeile (B) im Scrollbalken rechts neben der Liste.

↳ Die nächste bzw. vorherige Seite der Liste wird angezeigt.

3. Berühren Sie das Rückkehr-Symbol (C) in der rechten unteren Ecke des Touchscreens.

↳ Die Anzeige wechselt auf die Ebene 1.



C

5.2.6 Servicefunktionen

Die Servicefunktionen sind ausschließlich für den Service-Techniker vorgesehen. Die Beschreibung der Servicefunktionen finden Sie in den entsprechenden Servicehandbüchern.

6 Hygiene und Wartung

6.1 Reinigung und Pflege

WICHTIG

Lebensdauer

Die tatsächliche Lebensdauer des Röntgengerätes hängt direkt von der Intensität und der Art der Nutzung ab. Zusätzlich haben die äußeren Bedingungen (z. B. die Stabilität der Stromversorgung) und die technische Pflege und Wartung (gemäß den Wartungsanweisungen) direkten Einfluss auf die Betriebslebensdauer.

Falls erforderlich muss zu jedem Zeitpunkt geeignete Schutzkleidung getragen und geeignete Schutzausrüstung verwendet werden.

6.1.1 Gerät reinigen

Entfernen Sie Schmutz und Desinfektionsmittelrückstände regelmäßig mit milden handelsüblichen Reinigungsmitteln.

ACHTUNG

Beim Reinigen oder Desinfizieren können Flüssigkeiten über Lüftungsschlitze in das Gerät, in die Auslösetaste oder in das Ambient Light eintreten.

Elektrische Komponenten des Geräts können durch Flüssigkeiten zerstört werden.

- > Sprühen Sie keine Flüssigkeiten in die Lüftungsschlitze, auf die Auslösetaste oder über das Ambient Light.
- > Sprühen Sie die Flüssigkeit zuerst auf ein Reinigungstuch. Wischen Sie dann mit dem Reinigungstuch über die Lüftungsschlitze, die Auslösetaste oder das Ambient Light.
- > Achten Sie darauf, dass keine Flüssigkeiten an der Oberfläche entlang in die Lüftungsschlitze, die Auslösetaste oder das Ambient Light laufen.

6.1.2 Desinfizieren

Eine Desinfektion mit zugelassenen chemischen Desinfektionsmitteln ist nur äußerlich zulässig. Es dürfen nur Desinfektionsmittel verwendet werden, die entsprechend geltender nationaler Gremien oder nachweislich mit bakteriziden, fungiziden und viruziden Eigenschaften geprüft und entsprechend zugelassen sind.

ACHTUNG

Reinigungs-, Desinfektions- und Pflegemittel können aggressive Inhaltsstoffe enthalten.

Ungeeignete Reinigungs-, Desinfektions- und Pflegemittel sind gesundheitsschädlich und greifen die Oberfläche des Geräts an.

- Verwenden Sie NICHT: Mittel mit den Wirkstoffen Phenol, Per-Essigsäure, Peroxid und andere Sauerstoff spaltende Mittel, Natrium-Hypochlorit und Jod abspaltende Mittel.
- Verwenden Sie ausschließlich von Dentsply Sirona zugelassene Pflege-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel.

Eine ständig aktualisierte Liste der zugelassenen Mittel können Sie im Internet über das Online-Portal für Technische Unterlagen abrufen. Das Portal erreichen Sie unter der Adresse:

www.dentsplysirona.com/manuals

Klicken Sie dort auf den Menüpunkt "*Allgemeine Dokumente*" und öffnen Sie dann das Dokument "*Pflege-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel*".

Wenn Sie keine Zugangsmöglichkeit zum Internet haben, nutzen Sie eine der beiden nachfolgenden Möglichkeiten, um die Liste (REF **59 70 905**) zu bestellen:

- Bestellung bei dem für Sie zuständigen Dentaldepot
- Bestellung bei Dentsply Sirona:
Tel: +49 (0) 62 51 / 16-16 70
Fax: +49 (0) 62 51 / 16-18 18

6.2 Hygiene

6.2.1 Aufbereitung der Patientenfixierungen

Mit dem Röntgengerät in Berührung kommen Patienten, Anwender oder Dritte. Potenzielle Übertragungswege sind dabei kontaminierte Oberflächen.

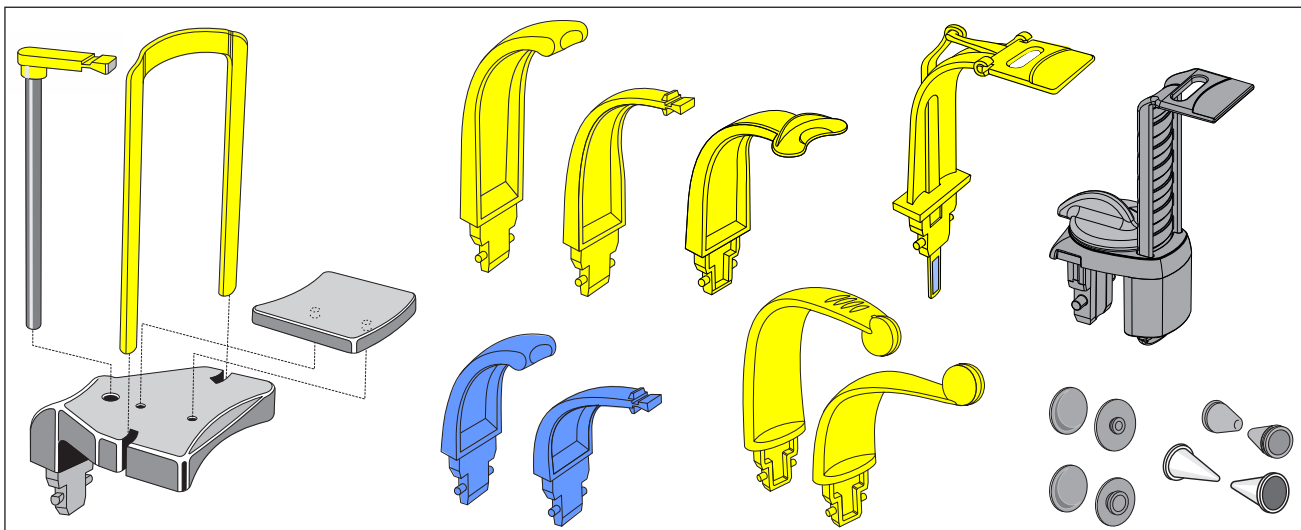
Das Risiko der Kreuzkontamination von Patienten, Anwender oder Dritter wird durch eine Aufbereitung in Verbindung mit der Verwendung von Einwegteilen gemindert.

Bei der Aufbereitung der Patientenfixierung sind auch die Hinweise und Vorschriften in den länderspezifischen Richtlinien und Normen zu beachten.

6.2.1.1 Reinigung und Desinfektion

6.2.1.1.1 Maschinelle Reinigung und Desinfektion im Reinigungs- und Desinfektionsgerät (RDG)

Gültig für folgende Patientenfixierungen:

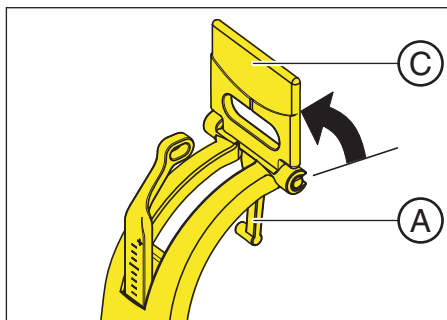
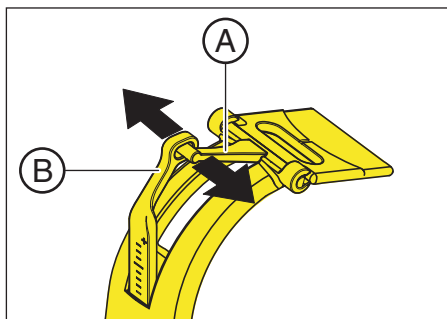


(siehe auch Kapitel Ersatzteile, Verbrauchsmaterial).

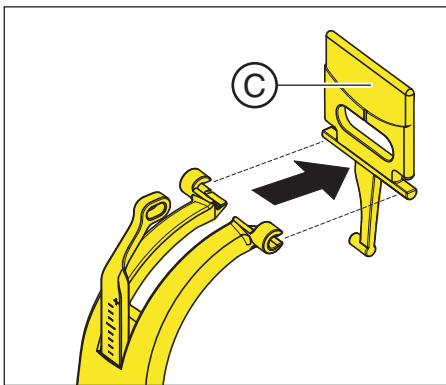
Anweisung	
Erstbehandlung der aufgeführten Teile am Einsatzort	Direkt nach der Anwendung sind grobe Verschmutzungen mit einem Einwegtuch/-papier zu entfernen (falls erforderlich).
Vorbereitung für die Dekontamination:	Nicht erforderlich außer beim Okkusalaußbiss (siehe Demontage/Montage des Okkusalaußbisses [→ 149])
Reinigung: automatisch	Reinigung in einem Reinigungs- und Desinfektionsgerät (RDG) nach DIN EN ISO 15883-1/-2, unter Verwendung von mild-alkalischen Lösungen nach Angaben des Herstellers des RDG.

Anweisung	
Desinfektion: automatisch	Desinfektion in einem Reinigungs- und Desinfektionsgerät (RDG) nach DIN EN ISO 15883-1/-2 nach Angaben des Herstellers des RDG. Die thermische Desinfektion erfolgt unter Berücksichtigung des A0-Wertes (z. B. $A0 \geq 3000$; 93°C und 5 Minuten Einwirkzeit) gemäß ISO 15883-1 and AAMI TIR 30:2011. Dieser Wert ist ein Maßstab für die Reduzierung von Mikroorganismen bei Desinfektionsverfahren mit feuchter Hitze. Die Verantwortung für den zu realisierenden A0-Wert trägt der Betreiber.
Trocknung: automatisch	Trocknung in einem Reinigungs- und Desinfektionsgerät (RDG) nach DIN EN ISO 15883-1/-2 nach Angaben des Herstellers des RDG.
Wartung, Kontrolle und Prüfung	Nach jedem Wiederaufbereitungsvorgang sind vor Gebrauch die Teile auf sichtbare Beschädigungen, Rissbildung oder Farbveränderungen zu überprüfen. Teile die sichtbar Rissbildungen, Beschädigungen oder Farbveränderungen aufweisen, dürfen nicht weiterverwendet werden und sind zu ersetzen.
Sterilisation	Nicht spezifiziert.
Lagerung	Aufbereitete Teile trocken, staubfrei und dunkel lagern.
Zusatzinformationen	Kleinteile (alle Silikonteile und Aufbisse) sollen in einem Kleinteilesieb behandelt werden.

6.2.1.1.1.1 Demontage/Montage des Okklusalaufbisses



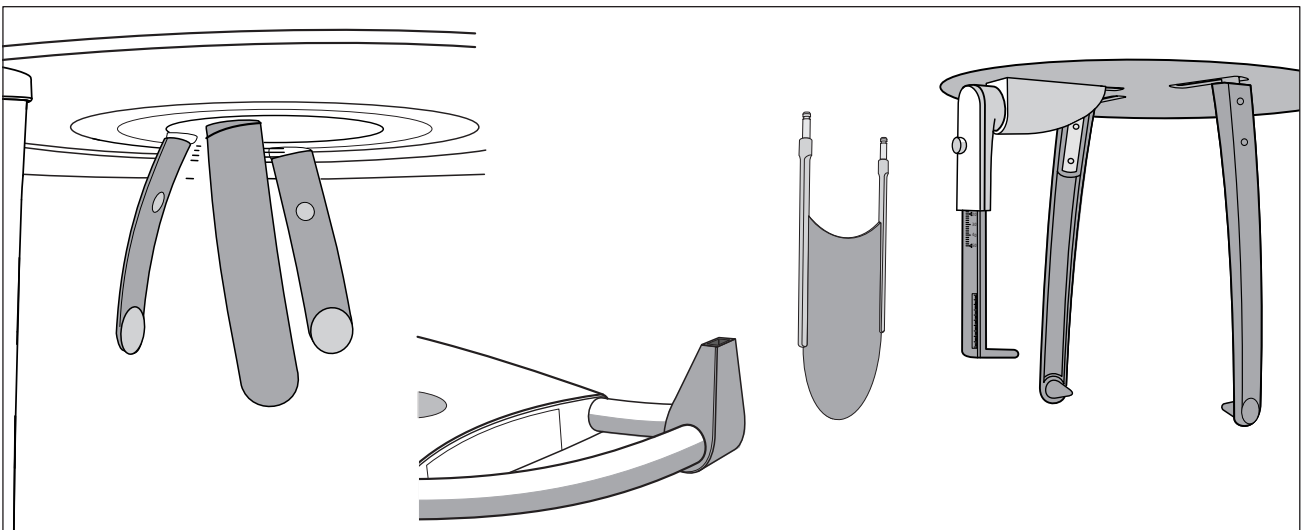
1. Ziehen Sie den Okklusalaufbiss aus seiner Halterung am Gerät.
2. Drücken Sie den Führungsdorn des Hebels (A) an der Aufbissplatte und die Öse der Anlenkstange (B) leicht in Pfeilrichtung auseinander und hängen Sie den Hebel aus.
3. Schwenken Sie die Aufbissplatte (C) senkrecht nach oben, sodass der Hebel (A) nach unten zeigt.



4. Ziehen Sie die Aufbissplatte (C) nach vorne aus ihrem Scharnier.
↳ Der Okkusalaußbiss ist nun für die Aufbereitung vorbereitet.
5. Setzen Sie den Okkusalaußbiss in umgekehrter Reihenfolge wieder zusammen. Achten Sie dabei auf die Lage der Aufbissplatte - das Segment zeigt in Richtung Anlenkhebel.

6.2.1.1.2 Manuelle Reinigung und Wischdesinfektion

Gültig für Haltegriff, Handwurzelanlage, Stirn-, Schläfen- und Kiefergelenkstützen sowie Nasenstütze.



(siehe auch Kapitel Ersatzteile, Verbrauchsmaterial).

ACHTUNG

Bauteile können beschädigt werden

Verwenden Sie nur von Dentsply Sirona zur Desinfektion freigegebene Mittel, da die Bauteile sonst beschädigt werden können.

Anweisung	
Erstbehandlung der aufgeführten Teile am Einsatzort	Direkt nach der Anwendung sind grobe Verschmutzungen mit einem Einwegtuch /-papier zu entfernen (falls erforderlich).
Vorbereitung für die Dekontamination:	Nicht erforderlich.
Reinigung: manuell	Die Bauteile können manuell gereinigt werden. Dazu wischen Sie diese gründlich mit einem weichen, wassergetränkten Tuch ab (mindestens Trinkwasserqualität) und reinigen Sie diese bis keine sichtbare Kontamination mehr vorhanden ist.

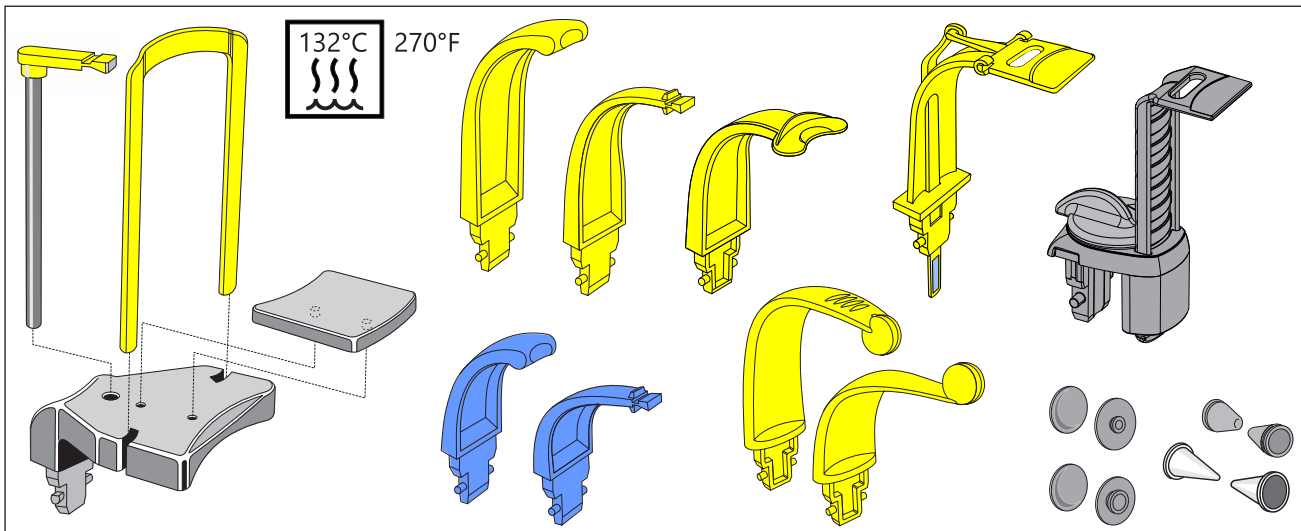
Anweisung	
Desinfektion: manuell	Die Bauteile können manuell wischdesinfiziert werden. Im Anschluss an die Reinigung führen Sie die Wischdesinfektion mit von Dentsply Sirona zugelassenen Desinfektionsmitteln durch. Die entsprechenden Herstellerangaben zur Applikation und Einwirkzeit sind zu beachten. Entfernen Sie Desinfektionsmittelrückstände nach der Einwirkzeit durch Abwischen mit einem wassergetränktem Tuch (mindestens Trinkwasser-Qualität).
Trocknung: manuell	Trockenwischen mit einem fusenfreien Tuch.
Wartung, Kontrolle und Prüfung	Nach jedem Wiederaufbereitungsvorgang sind vor Gebrauch die Teile auf sichtbare Beschädigungen, Rissbildung oder Farbveränderungen zu überprüfen. Teile die sichtbar Rissbildungen, Beschädigungen oder Farbveränderungen aufweisen, dürfen nicht weiterverwendet werden und sind zu ersetzen.
Sterilisation	Nicht anwendbar.
Lagerung	Aufbereitete Teile trocken und staubfrei lagern (wenn anwendbar).

6.2.1.2 Sterilisieren

WARNUNG

Infektionen können von Patient zu Patient übertragen werden.
Aufgrund nicht fachgerecht sterilisierter Zubehörteile erkranken Patienten.

Alle Bauteile in dieser Übersicht sind grundsätzlich auch für die Dampfsterilisation geeignet, jedoch ist eine maschinelle Reinigung und Desinfektion in einem normkonformen Reinigungs- und Desinfektionsgerät (RDG) gemäß den aktuellen Richtlinien ausreichend.



Anweisung	
Erstbehandlung der aufgeführten Teile am Einsatzort	Direkt nach der Anwendung sind grobe Verschmutzungen mit einem Einwegtuch /-papier zu entfernen (falls erforderlich).
Vorbereitung für die Dekontamination:	Nicht erforderlich außer beim Okkusalaufbiss (siehe Demontage/Montage des Okklusalaufbisses [→ 149])

Anweisung																
Reinigung: manuell	Die Bauteile können manuell gereinigt werden. Dazu wischen Sie die Bauteile gründlich mit einem weichen, wassergetränkten Tuch ab und reinigen sie diese bis keine sichtbare Kontamination mehr vorhanden ist.															
Desinfektion: manuell	Die Bauteile können wischdesinfiziert werden. Im Anschluss an die Reinigung führen Sie die Wischdesinfektion mit von Dentsply Sirona zugelassenen Desinfektionsmitteln durch. Die entsprechenden Herstellerangaben zur Applikation und Einwirkzeit sind zu beachten. Entfernen Sie Desinfektionsmittelrückstände nach der Einwirkzeit durch Abwischen mit einem wassergetränkten Tuch. Zerlegbare Bauteile sind nach dem Reinigen/Desinfizieren wieder zusammenzubauen.															
Trocknung nach Reinigung/ Desinfektion	Nicht spezifiziert.															
Verpackung	Falls erforderlich sind die Bauteile vor dem Verpacken zusammenzubauen. Die für die Dampfsterilisation geeigneten Verpackungen müssen den Anforderungen gemäß DIN EN ISO 11607 entsprechen.															
Sterilisation und Trocknung: automatisch	Die folgenden beiden Sterilisationsverfahren wurden validiert und können angewendet werden:															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Methode</th> <th>Verfahren</th> <th>Temperatur</th> <th>Mindesthaltezeit*</th> <th>Trocknungszeit</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Heißdampf</td> <td>Pre-Vakuumverfahren</td> <td>≥132°C</td> <td>3 Min.</td> <td>16 Min.</td> </tr> <tr> <td>Heißdampf</td> <td>Gravitationsverfahren</td> <td>≥132 °C</td> <td>5 Min.</td> <td>15 Min.</td> </tr> </tbody> </table>	Methode	Verfahren	Temperatur	Mindesthaltezeit*	Trocknungszeit	Heißdampf	Pre-Vakuumverfahren	≥132°C	3 Min.	16 Min.	Heißdampf	Gravitationsverfahren	≥132 °C	5 Min.	15 Min.
	Methode	Verfahren	Temperatur	Mindesthaltezeit*	Trocknungszeit											
	Heißdampf	Pre-Vakuumverfahren	≥132°C	3 Min.	16 Min.											
	Heißdampf	Gravitationsverfahren	≥132 °C	5 Min.	15 Min.											
* Angegeben sind die Mindesthaltezeiten.																
Die Betriebszeiten sind länger und können geräteseitig variieren.																
Wartung, Kontrolle und Prüfung	Nach jedem Wiederaufbereitungsvorgang sind vor Gebrauch die Teile auf sichtbare Beschädigungen, Rissbildung oder Farbveränderungen zu überprüfen. Teile die sichtbar Rissbildungen, Beschädigungen oder Farbveränderungen aufweisen, dürfen nicht weiterverwendet werden und sind zu ersetzen.															
Lagerung	Nach der Sterilisation sind die Bauteile in der Sterilisationsverpackung an einem trockenen staubfreien Platz aufzubewahren. Die Haltbarkeitsdauer hängt von der verwendeten Keimbarriere, der Lagerart und der Lagerumgebung ab und ist vom Anwender zu definieren.															
Zusatzinformationen	Keine															

6.2.2 Ende der Nutzungsdauer

Wenn die Patientenfixierungen gemäß den Anweisungen in diesem Dokument gereinigt, desinfiziert, sterilisiert und gewartet werden sind sie in der Regel über die gesamte Lebensdauer des Röntgengerätes verwendbar. Dentsply Sirona definiert aufgrund seiner langjährigen Erfahrungen mit diesen wiederverwendbaren Patientenfixierungen keine maximale Anzahl an Anwendungen.

Es gilt aber der Grundsatz, im Zweifelsfall die Bauteile schon vorzeitig zu ersetzen (siehe hierzu auch Hinweis zur Wartung, Kontrolle und Prüfung).

6.2.3 Einwegartikel

Zur Verbesserung der Hygiene kommen zudem Einwegteile wie Hygieneschutzhüllen oder Einweg-Aufbissteile zum Einsatz. Hierzu siehe auch Hygieneschutzhüllen [-> 44].

Diese Teile sind Einwegartikel und müssen nach der Anwendung entsorgt werden. Eine Aufbereitung vor oder nach der Benutzung ist nicht vorgesehen.



WARNUNG

Die Hygieneschutzhüllen sind Einwegartikel.

Aufgrund von kontaminierten Hygieneschutzhüllen erkranken Patienten.

- > Tauschen Sie nach jedem Patienten die Hygieneschutzhüllen aus.

6.3 Inspektion und Wartung

Im Interesse der Sicherheit und Gesundheit der Patienten, des Bedienpersonals oder Dritter ist es erforderlich, dass in festgelegten Zeitabständen Inspektionen und Wartungsarbeiten durchgeführt werden.

Jährliche Inspektion

Um die Betriebssicherheit und Funktionssicherheit Ihres Produktes zu gewährleisten, sollten Sie als Betreiber Ihr Gerät in regelmäßigen Abständen (mindestens einmal jährlich) warten oder Ihr Dental-Depot damit beauftragen.

Im Falle von sichtbaren, äußeren Beschädigungen beauftragen Sie ihr Dental-Depot mit einer Überprüfung des Gerätes.

Wartung durch den Servicetechniker

Zusätzlich zu der durchzuführenden jährlichen Inspektion durch den Betreiber oder beauftragte Personen ist nach 4, 7, 10 Jahren und danach alle zwei Jahre eine Wartung durchzuführen, siehe Dokument *"Inspektion und Wartung sowie sicherheitstechnische Kontrolle"* REF 64 95 092.

Bildqualität überprüfen

In regelmäßigen Abständen, mindestens jedoch jährlich, ist die Bildqualität durch den Betreiber zu beurteilen.

Bei digitalen Bildempfängern wird als Beurteilungskriterium die steigende Anzahl von nachträglichen Bildbearbeitungen mit dem Helligkeits- oder Kontrastregler in der Bildverarbeitungssoftware (z. B. Sidexis) herangezogen.

Falls bei einem nicht auswertbaren Bild ein Gerätedefekt nicht ausgeschlossen werden kann, gehen Sie bitte wie folgt vor:

Weltweit: Qualitätsprüfung

Es muss unbedingt durch einen autorisierten Servicetechniker eine Qualitätsprüfung durchgeführt werden.

Die Qualitätsprüfung muss über die Kontrollaufnahmen im Device Manager durchgeführt werden. Diese sind in der technischen Unterlage *"Orthophos SL Installation, Inbetriebnahme und Service"* (REF 65 44 279) beschrieben.

Bitte führen Sie eine Konstanzprüfung durch. Dentsply Sirona stellt für eine einfache Durchführung dieser Konstanzprüfung und für deren Dokumentation den Device Manager zur Verfügung. Der benötigte Prüfkörper sowie die Beschreibung der Konstanzprüfung sind in diesen Ländern dem Gerät beigelegt.

Im Falle einer nicht auswertbaren Konstanzprüfungsaufnahme muss der Betrieb des Gerätes eingestellt werden. Kontaktieren Sie in diesem Fall den autorisierten Fachhandel.

Länderspezifische Anforderungen zur Konstanzprüfung

Bitte führen Sie eine Konstanzprüfung nach Ihren länderspezifischen Anforderungen durch. Die Beschreibungen dazu finden Sie in den folgenden technischen Unterlagen:

Deutschland / Österreich /Schweiz

- Orthophos S/SL Konstanzprüfung 2D und 3D (DIN 6868), REF 6527902

Deutschland: Befundungsmonitor

In Deutschland wird durch die Strahlenschutzverordnung eine regelmäßige Konstanzprüfung des Befundungsmonitors nach DIN 6868-157 gefordert. Dentsply Sirona stellt für die einfache Umsetzung dieser gesetzlichen Forderung die Software Simocon 2 im Lieferumfang von Sidexis 4 zur Verfügung.

Weltweit / USA

- Orthophos S/SL Konstanzprüfung 2D und 3D (Dentsply Sirona / 21.CFR1020.33 / UK&IRL), REF 65 70 498

7 Störungen

7.1 Hilfemeldungen

Beim Arbeiten mit dem Gerät werden bei bestimmten Aktionen Hilfemeldungen (z. B. H301 für R-Taste betätigen) angezeigt, die vom Benutzer eine Maßnahme erfordern. Diese Hilfemeldungen sind unten aufgelistet. Liegt ein Fehler vor, erhält man Fehlermeldungen beginnend mit "E" gefolgt von 5 Ziffern, siehe „Fehlerbeschreibung“ [→ 158].

- ✓ Das Gerät ist eingeschaltet und betriebsbereit.
- 1. Drücken Sie die Auslösetaste.
 - ↳ Die H3 / H4 xx - Meldung erscheint.
- 2. Lesen Sie in nachfolgender Liste was zu tun ist, um das Gerät in Aufnahmebereitschaft zu bringen.

H301 – R-Taste, Ausgangsposition anfahren

Die Dreheinheit befindet sich nicht in der Ausgangsposition.

VORSICHT

Bei Betätigung der R-Taste wird die Ausgangsposition angefahren.

Ein im Gerät positionierter Patient kann sich an beweglichen Teilen verletzen.

- > Stellen Sie sicher, dass beim Anfahren der Ausgangsposition kein Patient am Gerät positioniert ist.

- > Drücken Sie die R-Taste.
 - ↳ Die Ausgangsposition wird angefahren.

H307– Aufbiss wechseln

Der Okklusalaufbiss kann für das ausgewählte Aufnahmeprogramm nicht verwendet werden.

- > Ziehen Sie den Okklusalaufbiss vom Gerät ab, benutzen Sie die zum Aufnahmetyp passende Positionierhilfe.
 - ↳ Programmablauf wird fortgesetzt.

H320 – R-Taste, Aufnahmedaten bestätigen

Die Aufnahmedaten wurden noch nicht quittiert.

- > Drücken Sie die R-Taste.
 - ↳ Aufnahmedaten werden bestätigt.

H321 – Tür schließen

Türkontakt für Röntgenraum überprüfen.

- > Schließen Sie die Tür zum Röntgenraum.
 - ↳ Der Kontaktschalter der Tür ist geschlossen.

H322 – Quadrant auswählen

Keine Quadrantenauswahl getroffen.

- > Treffen Sie eine Quadranten-Auswahl.
 - ↳ Programmablauf wird fortgesetzt.

H325 – Aufnahmebereich wählen

Kein Volumenbereich ausgewählt.

- > Auf dem Touchscreen wird ein Kieferbogen mit den Volumenbereichen angezeigt. Treffen Sie durch Berühren eine Auswahl.
 - ↳ Programmablauf wird fortgesetzt.

H403 – SIDEXIS aufnahmebereit schalten

Sidexis ist nicht aufnahmebereit.

- > Schalten Sie Sidexis aufnahmebereit, siehe Anwenderhandbuch Sidexis.

H405 – TSA-Sensor einsetzen

Sensor passt nicht zur eingestellten Aufnahme.

- > Stecken Sie den Sensor in den TSA-Steckplatz.
 - ↳ Programmablauf wird fortgesetzt.

H406 – R-Taste, Ceph Ausgangsposition anfahren

Ceph nicht in Ausgangsposition.

- > Drücken Sie die R-Taste.
 - ↳ Die Ausgangsposition wird angefahren.

H420 – Rescue: nicht Ausschalten! Siehe Anleitung, Rettungsprogramme für Probleme bei der Bildübertragung

Das Bild konnte nicht zu Sidexis übertragen werden.

VORSICHT

Der Aufnahmespeicher des Geräts wird beim Ausschalten gelöscht.

Bilder, die nicht an Sidexis übertragen wurden, können mit dem Geräte Rescue wiederhergestellt werden.

- > Schalten Sie das Gerät keinesfalls aus, bevor die Bilder an Sidexis übertragen wurden.

- > Sichern Sie die Aufnahme mit Geräte Rescue.
 - ↳ Das Bild wird an Sidexis übertragen.

7.2 Struktur der Fehlermeldungen

Fehlermeldungen werden am Gerät als Error-Code angezeigt. Es erfolgt auf dem Display keine Klartextausgabe des Fehlers.

Die Error-Codes sind nach folgendem Schema aufgebaut: **Ex yy zz**.

Erläuterung der Abkürzungen:

Ex – Fehlertyp

Die Stelle x bietet eine schnelle Entscheidungsgrundlage, wie gravierend der Fehler einzuschätzen ist und wie mit dem Fehler verfahren werden muss.

yy – Lokalität

Beschreibt die beeinträchtigte Funktion des Geräts.

zz – Identifikation

Beschreibt eine weiterführende Spezifikation des Fehlers durch eine fortlaufende Nummer.

7.3 Fehlerbeschreibung

7.3.1 Ex – Fehlertyp

ACHTUNG

Das Gerät darf nicht ständig ein-/ausgeschaltet werden.

Dies verringert die Lebensdauer einzelner Gerätekomponenten und führt zu einer erhöhten Belastung des Stromnetzes.

- > Warten Sie nach dem Ausschalten ca. 60 Sekunden, bevor Sie das Gerät wieder in Betrieb nehmen.

E1 – System-Warnung/System-Hinweis

Der Fehler ist in einem akzeptablen Toleranzbereich. Der Betrieb des Geräts ist nicht unmittelbar behindert.

1. Fehlermeldung quittieren.
2. Kundendienst informieren.
 - ↳ Der Weiterbetrieb des Geräts ist sichergestellt.

E2 – Überlast

Der Fehler ist auf eine vorübergehende Überhitzung o. Ä. zurückzuführen.

1. Fehlermeldung quittieren.
2. Einen Moment abwarten und Bedienschritt wiederholen. Wird der Fehler erneut ausgegeben, Wartezeit verlängern.
 - ↳ Nach einer gewissen Wartezeit tritt der Fehler nicht weiterhin auf.
3. Bleibt der Fehler dauerhaft bestehen, Kundendienst informieren.

E3 – Tastenbetätigung beim Einschalten

Der Fehler ist auf einen ungültigen Signalzustand durch Tastenbetätigungen und Sicherheitssignale beim Einschalten zurückzuführen.

1. Gerät aus- und wieder einschalten. **ACHTUNG! Wartezeit beachten!**
2. Bleibt der Fehler dauerhaft bestehen, Kundendienst informieren.

E4 – mechanische Blockierung

Fehler, die auf eine mechanische Blockierung von motorisch bewegten Teilen hinweisen.

1. Prüfen, ob das Gerät mechanisch blockiert ist. Gegenstände beseitigen.
2. Aus-/Einschalten. Prüfen, ob Fehler erneut auftritt. Bleibt der Fehler dauerhaft bestehen, Kundendienst informieren.

E5 – Störung während der Aufnahme oder Aufnahmepreparierung

Ein Fehler, der aus einer bestimmten vom Anwender ausgelösten Geräteaktion heraus auftritt, weil eine dazu notwendige (interne) Teilfunktion (Software oder Hardware) nicht bereit ist oder ausfällt.

1. Fehlermeldung quittieren.
2. Letzten Bedienschritt oder Aufnahme wiederholen.

↳ Der Fehler tritt nicht weiterhin auf.

3. Bleibt der Fehler dauerhaft bestehen, Kundendienst informieren.

E6 – Selbstüberprüfung

Der Fehler tritt spontan und ohne zugeordnete Bedienaktion auf.

1. Fehlermeldung quittieren.

↳ Der Fehler tritt nicht weiterhin auf.

2. Bleibt der Fehler weiterhin bestehen, Gerät aus- und wieder einschalten. **ACHTUNG! Wartezeit beachten!**

↳ Der Fehler tritt nicht weiterhin auf.

3. Bleibt der Fehler dauerhaft bestehen, Kundendienst informieren.

E7 – Schwerwiegender Systemfehler

Der Fehler tritt spontan und ohne zugeordnete Bedienaktion auf.

1. Gerät ausschalten.

2. Umgehend Kundendienst informieren.

↳ Das Gerät ist funktionsuntüchtig.

7.3.2 yy – Lokalität

Die Lokalität kann die Baugruppen-DX-Nummer sein, die eine ganze Hardware-Funktionseinheit verkörpert oder eine logische Software-Funktionseinheit auf der DX11 (zentrale Steuerung).

06 – Strahler

07 – Bedienoberfläche Easypad

10 – zentrale Steuerung DX 11; System-Hardware

11 – zentrale Steuerung DX 11; System-Software

12 – zentrale Steuerung DX 11; zentrale CAN-Bus Fehler

13 – zentrale Steuerung DX 11; Peripherie DX11, DX1 (Stativ-Motorik, Stativ-Sensorik)

14 – zentrale Steuerung DX 11; digitale Erweiterung (HSI, Netzwerk, etc.)

15 – zentrale Steuerung DX 11; Konfiguration (falsche Software, falsche Baugruppenkonstellation, etc.)

16 – zentrale Steuerung DX 11; Zeromanagement

20 – zentrale Steuerung DX 11; Framegrabber Applikation

22 – zentrale Steuerung DX 11; 2D-Imager-System

23 – zentrale Steuerung DX 11; 3D-Imager-System

42 – Remote

61 – Blendensteuerung

81 – Ceph Sensor

83/831 – DX83 Sensor

91 – Ceph digital

8 Programmwerte

8.1 2D-Aufnahmen (Pan/Ceph)

8.1.1 Panoramaaufnahme Kennziffer 1E

Kennziffer 1E

Diese Stufenreihe ist für die Bundesrepublik Deutschland werkseitig vorprogrammiert. Die Kennziffer 1E, die für Kinder und Jugendliche eine reduzierte Stufenreihe vorgibt, muss bei Neuinstallationen oder Orts-/Betriebswechsel in der Bundesrepublik Deutschland seit dem 01.01.1999 durch gesetzliche Bestimmungen mindestens eingehalten werden. Darüber hinaus kann diese Stufenreihe weltweit angewendet werden.

Stufenreihe für Kennziffer 1E

Programm	Pro-gramm-ablauf-zeit ca.	Auf-nah-mezeit max.	Quicks-hot Pro-gramm-ablauf-zeit ca.	Quicks-hot Auf-nah-mezeit max.	Werkseinstellung				benutzerdefinierte Werte – hier eintragen –			
P1	 19,0s 12,9s	14,1s 8,0s	14,2s 10,3s	9,0s 5,1s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P1A	 21,8s 15,4s	14,1s 8,0s	18,2s 13,9s	9,0s 5,1s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P1C	 20,1s 13,3s	14,1s 8,0s	17,1s 12,6s	10,5s 5,9s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P2	 16,4s 11,6s	11,5s 6,7s	12,4s 9,4s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P2A	 18,0s 12,1s	11,5s 6,7s	15,0s 11,8s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P2C	 16,8s 11,7s	11,5s 6,7s	13,7s 9,7s	8,5s 4,9s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P10	 16,4s 11,6s	11,5s 6,7s	11,4s 9,4s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P10A	 18,0s 12,1s	11,5s 6,7s	15,0s 11,8s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P10C	 16,8s 11,7s	11,5s 6,7s	13,7s 9,8s	8,5s 4,9s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P12	 11,9s	4,9s			69/8	75/8	78/14	84/12				
BW1	 23,0s 23,0s	8,8s 4,5s			63/6	63/8	69/12	72/14				
BW2		18,0s	5,1s		63/6	66/8	69/12	72/14				

Programm	Pro-gramm-ablauf-zeit ca.	Auf-nah-mezeit max.	Quicks-hot Pro-gramm-ablauf-zeit ca.	Quicks-hot Auf-nah-mezeit max.	Werkseinstellung				benutzerdefinierte Werte – hier eintragen –			
TM1.1+ TM1.2	16,1+ 16,1s	6,4+ 6,4s			66/8	69/8	72/14	75/14				
TM3	18,4s	8,1s			63/8	66/8	69/12	72/14				
S1	19,8s	14,4s			69/8	75/8	78/14	84/12				
S3	20,0s	8,1s			69/8	75/8	78/14	84/12				

Mögliche kV / mA - Kombinationen bei vorgewählten Patientensymbolen 1 und 2 für Kennziffer 1E auswählbar über die +/- Tasten der kV/mA Einstellung

kV	60	60	60	60	60	63	63	66	69	72	75	78	81	84	90
mA	3	5	6	7	8	6	8	8	8	8	8	7	7	6	6

Mögliche kV / mA - Kombinationen bei vorgewählten Patientensymbolen 3 und 4 für Kennziffer 1E auswählbar über die +/- Tasten der kV/mA Einstellung

kV	60	60	60	60	60	63	63	69	69	72	75	78	81	84	90
mA	8	10	12	14	16	14	16	12	16	14	14	14	12	12	12

8.1.2 Panoramaaufnahme Kennziffer 2E

Kennziffer 2E

Sie garantiert uneingeschränkt die geltenden gesetzlichen Bestimmungen, die seit dem 01.01.1999 eingehalten werden müssen. Darüber hinaus kann diese Stufenreihe weltweit angewendet werden. Landesspezifische Bestimmungen sind zu beachten. Angegeben sind die jeweils maximalen Aufnahmezeiten.

Stufenreihe für Kennziffer 2E

Programm	Pro-gramm-ablauf-zeit ca.	Auf-nah-mezeit max.	Quicks-hot Pro-gramm-ablauf-zeit ca.	Quicks-hot Aufnahme-zeit max.	Werkseinstellung				benutzerdefinierte Werte – hier eintragen –			
P1	19,0s 12,9s	14,1s 8,0s	14,2s 10,3s	9,0s 5,1s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P1A	21,8s 15,4s	14,1s 8,0s	18,2s 13,9s	9,0s 5,1s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P1C	20,1s 13,3s	14,1s 8,0s	17,1s 12,6s	10,5s 5,9s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P2	16,4s 11,6s	11,5s 6,7s	12,4s 9,4s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P2A	18,0s 12,1s	11,5s 6,7s	15,0s 11,8s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P2C	16,8s 11,7s	11,5s 6,7s	13,7s 9,7s	8,5s 4,9s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P10	16,4s 11,6s	11,5s 6,7s	11,4s 9,4s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P10A	18,0s 12,1s	11,5s 6,7s	15,0s 11,8s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P10C	16,8s 11,7s	11,5s 6,7s	13,7s 9,8s	8,5s 4,9s	63/6	63/8	69/8	72/8				
P12	11,9s	4,9s			69/8	75/8	78/7	84/6				
BW1	23,0s 23,0s	8,8s 4,5s			63/6	63/8	69/8	72/8				
BW2	18,0s	5,1s			63/6	66/8	69/8	72/8				
TM1.1+ TM1.2	16,1+ 16,1s	6,4+ 6,4s			66/8	69/8	72/8	75/8				
TM3	18,4s	8,1s			63/8	66/8	69/8	72/8				
S1	19,8s	14,4s			69/8	75/8	78/7	84/6				
S3	20,0s	8,1s			69/8	75/8	78/7	84/6				

**Mögliche kV / mA - Kombinationen für Kennziffer 2E auswählbar
über die +/- Tasten der kV/mA Einstellung**

kV	60	60	60	60	60	63	63	66	69	72	75	78	81	84	90
mA	3	5	6	7	8	6	8	8	8	8	8	7	7	6	6

8.1.3 Panoramaaufnahme Kennziffer 3E

Kennziffer 3E

Sie garantiert uneingeschränkt die geltenden gesetzlichen Bestimmungen, die seit dem 01.01.1999 eingehalten werden müssen. Darüber hinaus kann diese Stufenreihe weltweit angewendet werden. Landesspezifische Bestimmungen sind zu beachten. Angegeben sind die jeweils maximalen Aufnahmezeiten.

Stufenreihe für Kennziffer 3E

Programm	Pro- gramm- ablauf- zeit ca.	Auf- nah- mezeit max.	Quicks- hot Pro- gramm- ablauf- zeit ca.	Quicks- hot Auf- nahme- zeit max.	Werkseinstellung				benutzerdefinierte Werte – hier eintragen –			
P1	19,0s 12,9s	14,1s 8,0s	14,2s 10,3s	9,0s 5,1s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P1A	21,8s 15,4s	14,1s 8,0s	18,2s 13,9s	9,0s 5,1s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P1C	20,1s 13,3s	14,1s 8,0s	17,1s 12,6s	10,5s 5,9s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P2	16,4s 11,6s	11,5s 6,7s	12,4s 9,4s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P2A	18,0s 12,1s	11,5s 6,7s	15,0s 11,8s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P2C	16,8s 11,7s	11,5s 6,7s	13,7s 9,7s	8,5s 4,9s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P10	16,4s 11,6s	11,5s 6,7s	11,4s 9,4s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P10A	18,0s 12,1s	11,5s 6,7s	15,0s 11,8s	7,3s 4,2s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P10C	16,8s 11,7s	11,5s 6,7s	13,7s 9,8s	8,5s 4,9s	63/6	63/8	69/12	72/14				
P12	11,9s	4,9s			69/8	75/8	78/14	84/12				
BW1	23,0s 23,0s	8,8s 4,5s			63/6	63/8	69/12	72/14				
BW2	18,0s	5,1s			63/6	66/8	69/12	72/14				
TM1.1+ TM1.2	16,1+ 16,1s	6,4+ 6,4s			66/8	69/8	72/14	75/14				
TM3	18,4s	8,1s			63/8	66/8	69/12	72/14				
S1	19,8s	14,4s			69/8	75/8	78/14	84/12				
S3	20,0s	8,1s			69/8	75/8	78/14	84/12				

**Mögliche kV / mA - Kombinationen bei vorgewählten
 Patientensymbolen 1 und 2 für Kennziffer 3E auswählbar über die
 +/- Tasten der kV/mA Einstellung**

kV	60	60	60	60	60	63	63	66	69	72	75	78	81	84	90
mA	3	5	6	7	8	6	8	8	8	8	8	7	7	6	6

**Mögliche kV / mA - Kombinationen bei vorgewählten
 Patientensymbolen 3 und 4 für Kennziffer 3E auswählbar über die
 +/- Tasten der kV/mA Einstellung**

kV	60	60	60	60	60	63	63	69	69	72	75	78	81	84	90
mA	8	10	12	14	15	14	15	12	15	14	14	14	12	12	12

8.1.4 Fernröntgenaufnahme

Die Strahlzeit beträgt max. 14,9 s und kann durch Anwahl der Quickshot-Funktion auf 7,5 s verringert werden.

Stufenreihe für Fernaufnahme

Programm	Aufnahmezeit max.	Quickshot Aufnahmezeit max.	Werkseinstellung				benutzerdefinierte Werte – hier eintragen –			
C1	9,1s	6,1s	80/14	80/14	84/13	90/12				
C2	9,1s	6,1s	80/14	80/14	84/13	90/12				
C3	9,4s	4,7s	73/15	73/15	77/14	84/13				
C3 F	14,9s	7,5s	73/15	73/15	77/14	84/13				
C4	9,1s	4,6s	64/16	64/16	64/16	64/16				

Mögliche kV / mA - Kombinationen für Fernaufnahme

kV	60	60	60	60	60	62	64	66	69	71	73	77	80	84	90
mA	9	10	12	14	16	16	16	16	15	15	15	14	14	13	12

8.2 3D-Aufnahmen (DVT)

Programm: VOL1 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6s	4,4s	4,4s	4,4s

Programm: VOL1 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4s	14,4s	14,4s	14,4s

Programm: VOL1 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2s	2,2s	2,2s	2,2s

Programm: VOL2 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6s	4,4s	4,4s	4,4s

Programm: VOL2 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4s	14,4s	14,4s	14,4s

Programm: VOL2 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2s	2,2s	2,2s	2,2s

Programm: VOL3 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6s	4,4s	4,4s	4,4s

Programm: VOL3 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4s	14,4s	14,4s	14,4s

Programm: VOL3 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2s	2,2s	2,2s	2,2s

Mögliche kV/mA- Kombinationen für die 3D-Aufnahmen im HD-Aufnahmemodus auswählbar über die +/- Tasten der kV/mA Einstellung

kV	85	85	85	85	85	85	85
mA	4	5	6	7	8	10	12

9 Dosisangaben

Die Strahlenexposition wird als Dosisflächenprodukt (mGycm^2) angegeben.

Zum Ausgleich für Fehler bei Messungen, als auch für System- und Geräte Variationen, muss eine Toleranz von 20% berücksichtigt werden.

Zum Ermitteln des Dosisflächenproduktes werden weltweit zwei verschiedene Dosismessverfahren verwendet:

- Messverfahren 1: ohne Erfassung von Rückstreuungseffekten [→ 170]
- Messverfahren 2: mit Erfassung von Rückstreuungseffekten [→ 180]

Aufgrund der unterschiedlichen Messverfahren unterscheiden sich die gemessenen Werte bei gleicher Programmeinstellung maßgeblich voneinander.

Die entsprechenden Werte werden in den folgenden Abschnitten aufgeführt.

Für die von Dentsply Sirona vorgeschlagenen Wertepaare wurde bereits das Dosisflächenprodukt errechnet. Der DFP-Wert kann ohne weitere Berechnung verwendet werden.

9.1 DFP-Werte nach Messmethode 1





WICHTIG

Die in diesem Kapitel angegebenen Werte für das Dosisflächenprodukt wurden nach Messmethode 1 (ohne Erfassung von Rückstreuungseffekten) ermittelt.

9.1.1 2D-Aufnahmen Pan

Dosis-Stufenreihe Kennziffer 1E (8mA / 12/14mA-Reihe)





Angabe Dosisflächenprodukt (DFP/Energiedosis) für Panoramaröntgenaufnahmen, Kiefergelenkaufnahmen und Sinusaufnahmen

Pro-gramm	maximal ef-fektive Strahlzeit		Vom Werk programmierte Werte											
			 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²	
		Quick shot		Quick shot		Quick shot		Quick shot		Quick shot		Quick shot		Quick shot
P1	14,1	9,0	63/6	43	28	63/8	58	37	69/12	105	67	72/14	134	85
P1 L/R	8,0	5,1	63/6	25	16	63/8	33	21	69/12	59	38	72/14	76	48
P1A	14,1	9,0	63/6	43	28	63/8	58	37	69/12	105	67	72/14	134	85
P1A L/R	8,0	5,1	63/6	25	16	63/8	33	21	69/12	59	38	72/14	76	48
P1C	14,1	10,5	63/6	43	32	63/8	58	43	69/12	105	78	72/14	134	99
P1C L/R	8,0	6,0	63/6	25	19	63/8	33	25	69/12	59	44	72/14	76	57
P2	11,5	7,3	63/6	35	23	63/8	47	30	69/12	85	54	72/14	109	69
P2 L/R	6,7	4,3	63/6	21	13	63/8	27	18	69/12	50	32	72/14	63	40
P2A	11,5	7,3	63/6	35	23	63/8	47	30	69/12	85	54	72/14	109	69
P2A L/R	6,7	4,3	63/6	21	13	63/8	27	18	69/12	50	32	72/14	63	40
P2C	11,5	8,5	63/6	35	26	63/8	47	35	69/12	85	63	72/14	109	80
P2C L/R	6,7	5,0	63/6	21	16	63/8	27	21	69/12	50	37	72/14	63	47
P10	11,5	7,3	63/6	23	15	63/8	30	19	69/12	55	35	72/14	70	44
P10 L/R	6,7	4,3	63/6	13	9	63/8	18	11	69/12	32	21	72/14	41	26
P10A	11,5	7,3	63/6	23	15	63/8	30	19	69/12	55	35	72/14	70	44
P10A L/ R	6,7	4,3	63/6	13	9	63/8	18	11	69/12	32	21	72/14	41	26
P10C	11,5	8,5	63/6	23	17	63/8	30	22	69/12	55	41	72/14	70	52
P10C L/ R	6,7	5,0	63/6	13	10	63/8	18	13	69/12	32	24	72/14	41	30
P12	4,9		69/8	24		75/8	29		78/14	54		84/12	54	
BW1	8,8		63/6	16		63/8	21		69/12	39		72/14	50	

Pro-gramm	maximal ef- fektive Strahlzeit	Vom Werk programmierte Werte											
		63/6	8		63/8	11		69/12	20		72/14	26	
BW1 L/R	4,5												
BW2	5,1												
TM1.1	12,8												
TM3	8,1												
S1	14,4												
S3	8,1												





Dosis-Stufenreihe Kennziffer 2E (8mA-Reihe)

Angabe Dosisflächenprodukt (DFP/Energiedosis) für
Panoramaröntgenaufnahmen, Kiefergelenkaufnahmen und
Sinusaufnahmen

Pro- gramm	maximal ef- fektive Strahlzeit		Vom Werk programmierte Werte											
	Sekunden		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²	
		Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot
P1	14,1	9,0	63/6	43	28	63/8	58	37	69/8	70	45	72/8	77	49
P1 L/R	8,0	5,1	63/6	25	16	63/8	33	21	69/8	40	25	72/8	43	28
P1A	14,1	9,0	63/6	43	28	63/8	58	37	69/8	70	45	72/8	77	49
P1A L/R	8,0	5,1	63/6	25	16	63/8	33	21	69/8	40	25	72/8	43	28
P1C	14,1	10,5	63/6	43	32	63/8	58	43	69/8	70	52	72/8	77	57
P1C L/R	8,0	6,0	63/6	25	19	63/8	33	25	69/8	40	30	72/8	43	33
P2	11,5	7,3	63/6	35	23	63/8	47	30	69/8	57	36	72/8	62	40
P2 L/R	6,7	4,3	63/6	21	13	63/8	27	18	69/8	33	21	72/8	36	23
P2A	11,5	7,3	63/6	35	23	63/8	47	30	69/8	57	36	72/8	62	40
P2A L/R	6,7	4,3	63/6	21	13	63/8	27	18	69/8	33	21	72/8	36	23
P2C	11,5	8,5	63/6	35	26	63/8	47	35	69/8	57	42	72/8	62	46
P2C L/R	6,7	5,0	63/6	21	16	63/8	27	21	69/8	33	25	72/8	36	27
P10	11,5	7,3	63/6	23	15	63/8	30	19	69/8	37	23	72/8	40	26
P10 L/R	6,7	4,3	63/6	13	9	63/8	18	11	69/8	21	14	72/8	23	15
P10A	11,5	7,3	63/6	23	15	63/8	30	19	69/8	37	23	72/8	40	26
P10A L/R	6,7	4,3	63/6	13	9	63/8	18	11	69/8	21	14	72/8	23	15
P10C	11,5	8,5	63/6	23	17	63/8	30	22	69/8	37	27	72/8	40	30
P10C L/ R	6,7	5,0	63/6	13	10	63/8	18	13	69/8	21	16	72/8	23	18
P12	4,9		69/8	24		75/8	29		78/7	27		84/6	27	
BW1	8,8		63/6	16		63/8	21		69/8	26		72/8	29	
BW1 L/R	4,5		63/6	8		63/8	11		69/8	14		72/8	15	
BW2	5,1		63/6	9		66/8	14		69/8	15		72/8	17	
TM1.1	12,8		66/8	58		69/8	64		72/8	69		75/8	75	
TM3	8,1		63/8	33		66/8	37		69/8	40		72/8	44	
S1	14,4		69/8	72		75/8	85		78/7	81		84/6	80	
S3	8,1		69/8	40		75/8	48		78/7	45		84/6	45	





Dosis-Stufenreihe Kennziffer 3E (8mA /12/14mA-Reihe)





Angabe Dosisflächenprodukt (DFP/Energiedosis) für
Panoramaröntgenaufnahmen, Kiefergelenkaufnahmen und
Sinusaufnahmen

Pro- gramm	maximal ef- fektive Strahlzeit		Vom Werk programmierte Werte														
	Sekunden		 kV/ mA	DFP mGycm ²			 kV/ mA	DFP mGycm ²			 kV/mA	DFP mGycm ²			 kV/ mA	DFP mGycm ²	
		Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot
P1	14,1	9,0	63/6	43	28	63/8	58	37	69/12	105	67	72/14	134	85			
P1 L/R	8,0	5,1	63/6	25	16	63/8	33	21	69/12	59	38	72/14	76	48			
P1A	14,1	9,0	63/6	43	28	63/8	58	37	69/12	105	67	72/14	134	85			
P1A L/R	8,0	5,1	63/6	25	16	63/8	33	21	69/12	59	38	72/14	76	48			
P1C	14,1	10,5	63/6	43	32	63/8	58	43	69/12	105	78	72/14	134	99			
P1C L/R	8,0	6,0	63/6	25	19	63/8	33	25	69/12	59	44	72/14	76	57			
P2	11,5	7,3	63/6	35	23	63/8	47	30	69/12	85	54	72/14	109	69			
P2 L/R	6,7	4,3	63/6	21	13	63/8	27	18	69/12	50	32	72/14	63	40			
P2A	11,5	7,3	63/6	35	23	63/8	47	30	69/12	85	54	72/14	109	69			
P2A L/R	6,7	4,3	63/6	21	13	63/8	27	18	69/12	50	32	72/14	63	40			
P2C	11,5	8,5	63/6	35	26	63/8	47	35	69/12	85	63	72/14	109	80			
P2C L/R	6,7	5,0	63/6	21	16	63/8	27	21	69/12	50	37	72/14	63	47			
P10	11,5	7,3	63/6	23	15	63/8	30	19	69/12	55	35	72/14	70	44			
P10 L/R	6,7	4,3	63/6	13	9	63/8	18	11	69/12	32	21	72/14	41	26			
P10A	11,5	7,3	63/6	23	15	63/8	30	19	69/12	55	35	72/14	70	44			
P10A L/ R	6,7	4,3	63/6	13	9	63/8	18	11	69/12	32	21	72/14	41	26			
P10C	11,5	8,5	63/6	23	17	63/8	30	22	69/12	55	41	72/14	70	52			
P10C L/ R	6,7	5,0	63/6	13	10	63/8	18	13	69/12	32	24	72/14	41	30			
P12	4,9		69/8	24		75/8	29		78/14	54		84/12	54				
BW1	8,8		63/6	16		63/8	21		69/12	39		72/14	50				
BW1 L/R	4,5		63/6	8		63/8	11		69/12	20		72/14	26				
BW2	5,1		63/6	9		66/8	14		69/12	23		72/14	29				
TM1.1	12,8		66/8	58		69/8	64		72/14	121		75/14	132				
TM3	8,1		63/8	33		66/8	37		69/12	60		72/14	77				
S1	14,4		69/8	72		75/8	85		78/14	161		84/12	159				
S3	8,1		69/8	40		75/8	48		78/14	90		84/12	89				





9.1.2 3D-Aufnahmen





Das Röntgensystem Orthophos SL arbeitet bei Volumenaufnahmen mit einer festen Einstellung von 85 kV und variablen 4 mA bis 13 mA.





Programm: VOL1 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6s	4,4s	4,4s	4,4s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 8 cm x 8 cm	128	220	314	408
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (OK*)	89	152	217	282
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (UK*)	91	157	223	290

Programm: VOL1 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4s	14,4s	14,4s	14,4s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 8 cm x 8 cm	453	566	679	792
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (OK*)	313	391	469	547
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (UK*)	320	400	480	560





* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer





Programm: VOL1 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2 s	2,2 s	2,2 s	2,2 s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 8 cm x 8 cm	26	30	43	56
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (OK*)	18	21	30	39
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (UK*)	19	22	31	40





Programm: VOL2 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6 s	4,4 s	4,4 s	4,4 s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (OK*)	56	96	137	178
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (UK*)	58	99	141	183

Programm: VOL2 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4 s	14,4 s	14,4 s	14,4 s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (OK*)	195	244	293	342
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (UK*)	200	250	300	350





* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

Programm: VOL2 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2 s	2,2 s	2,2 s	2,2 s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (OK*)	12	14	19	25
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (UK*)	12	14	20	26

Programm: VOL3 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6 s	4,4 s	4,4 s	4,4 s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 11 cm x 10 cm	210	361	516	671
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 7,5 cm (OK*)	160	274	392	509
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 8 cm (UK*)	164	281	402	522

Programm: VOL3 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4 s	14,4 s	14,4 s	14,4 s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 11 cm x 10 cm	733	917	1100	1283
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 7,5 cm (OK*)	557	696	835	974
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 8 cm (UK*)	571	714	856	999

* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

Programm: VOL3 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2 s	2,2 s	2,2 s	2,2 s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 11 cm x 10 cm	43	50	71	92
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 7,5 cm (OK*)	32	38	54	69
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 8 cm (UK*)	33	39	55	71

* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

9.1.3 Dosisangaben errechnen

Für die frei programmierten Wertepaare muss man mit Hilfe der kV/DFP - Listen den Wert errechnen, siehe Rechenbeispiel:

Die Sachverständigenrichtlinie fordert, dass entweder Vorrichtungen zu DFP Anzeige der Strahlenexposition des Patienten vorhanden sind oder dass diese Angabe z. B. in Form von Tabellen ermittelt werden kann.

Zur Abdeckung von Messfehlern sowie der System- und Gerätevarianten ist eine Toleranz von 20 % zu berücksichtigen.

Die Strahlenexposition wird als Dosisflächenprodukt (DFP) der Energiedosis (Gy x cm²) pro mAs für jedes Gerät sowie jede wählbare kV-Stufe und Blende angegeben.

- Berechnung** Für die von Dentsply Sirona vorgeschlagenen Wertepaare wurden die Angaben errechnet. Werden andere Einstellwerte verwendet, ist mit Hilfe der kV/DFP - Listen wie folgt vorzugehen:
1. Die eingestellte kV- Stufe aus der Tabelle der entsprechenden Röntgeneinrichtung auswählen und den DFP-Faktor ablesen.
 2. Den DFP-Faktor mit den tatsächlich verwendeten mA (an der Röntgeneinrichtung abgelesen) multiplizieren.
 3. Das Ergebnis mit der tatsächlichen Belichtungszeit (siehe Multitimer oder Tabelle) multiplizieren.

Rechenbeispiel

Röntgenaufnahme mit Programm P1 und dem kV/mA-Wertepaar 60 kV/10 mA

Zu 1. 60 kV hat einen DFP-Faktor bei Blende 10 von 0,5693

Zu 2. 10 mA angezeigt

Zu 3. die Belichtungszeit ist 14,1 s

$$DFP = 0,5693 \frac{mGycm^2}{mAs} \times 10mA \times 14,1s = 80,2713mGycm^2$$

2D-Aufnahmen

kV	DFP-Faktor Programme P1/P2/P12/ TM1.1/TM3/S1/S3 (mGy x cm ² /mAs)			DFP-Faktor Programme P10 (mGy x cm ² /mAs)			DFP-Faktor Programme BW1 (mGy x cm ² /mAs)	DFP-Faktor Programme BW2 (mGy x cm ² /mAs)
		OK*	UK*		OK*	UK*		
60	0,4583	0,3099	0,2588	0,2916	0,1808	0,2265	0,2661	0,2652
63	0,5103	0,3464	0,2885	0,3243	0,2029	0,2525	0,2992	0,2980
66	0,5643	0,3847	0,3204	0,3591	0,2259	0,2800	0,3328	0,3319
69	0,6210	0,4239	0,3538	0,3975	0,2505	0,3109	0,3701	0,3696
72	0,6787	0,4655	0,3884	0,4348	0,2765	0,3412	0,4080	0,4065
75	0,7382	0,5085	0,4237	0,4739	0,3030	0,3733	0,4472	0,4453
78	0,8001	0,5526	0,4612	0,5146	0,3314	0,4062	0,4880	0,4873
81	0,8664	0,6008	0,5017	0,5592	0,3627	0,4416	0,5314	0,5301
84	0,9218	0,6405	0,5382	0,5983	0,3901	0,4741	0,5751	0,5740
90	1,0444	10,7310	0,6126	0,6756	0,4446	0,5378	0,6680	0,6670

* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

3D-Aufnahmen

kV	3D-Aufnahme- modus	DFP-Faktor Programm VOL1 (mGy x cm ² /mAs)		
		8x8	8x5,5 (OK*)	8x5,5 (UK*)
85	SD	7,295	5,043	5,184
85	HD	7,967	5,498	5,634
85	Low Dose	2,027	1,394	1,437

kV	3D-Aufnahme- modus	DFP-Faktor Programm VOL2 (mGy x cm ² /mAs)	
		5x5,5 (OK*)	5x5,5 (UK*)
85	SD	3,170	3,262
85	HD	3,433	3,52
85	Low Dose	0,887	0,916

kV	3D-Aufnahme- modus	DFP-Faktor Programm VOL3 (mGy x cm ² /mAs)		
		11x10	11x7,5 (OK*)	11x8 (UK*)
85	SD	11,992	9,095	9,327
85	HD	12,902	9,793	10,046
85	Low Dose	3,356	2,525	2,592

* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

Ceph-Aufnahmen

[DFP-Faktor in mGycm ² / mAs		
kV	C1 / C2 / C3 / C3F / C4	
	ohne Kollimierung	mit Kollimierung
60	0,0920	0,0694
62	0,0991	0,0747
64	0,1063	0,0801
66	0,1133	0,0855
69	0,1242	0,0937
71	0,1318	0,0994
73	0,1396	0,1052
77	0,1557	0,1174
80	0,1681	0,1268
84	0,1853	0,1397
90	0,2122	0,1600

9.2 DFP-Werte nach Messmethode 2





WICHTIG

Die in diesem Kapitel angegebenen Werte für das Dosisflächenprodukt wurden nach den Messmethode 2 (mit Erfassung von Rückstreuungseffekten) ermittelt.

9.2.1 2D-Aufnahmen Pan

Dosis-Stufenreihe Kennziffer 1E (8mA / 12/14mA-Reihe)





Angabe Dosisflächenprodukt (DFP/Energiedosis) für Panoramaröntgenaufnahmen, Kiefergelenkaufnahmen und Sinusaufnahmen

Pro-gramm	maximal ef-fektive Strahlzeit		Vom Werk programmierte Werte											
			 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²	
		Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot
P1	14,1	9,0	63/6	51	33	63/8	68	43	69/12	121	77	72/14	151	96
P1 L/R	8,0	5,1	63/6	29	18	63/8	38	24	69/12	69	44	72/14	85	54
P1A	14,1	9,0	63/6	51	33	63/8	68	43	69/12	121	77	72/14	151	96
P1A L/R	8,0	5,1	63/6	29	18	63/8	38	24	69/12	69	44	72/14	85	54
P1C	14,1	10,5	63/6	51	38	63/8	68	50	69/12	121	90	72/14	151	112
P1C L/R	8,0	6,0	63/6	29	22	63/8	38	29	69/12	69	51	72/14	85	64
P2	11,5	7,3	63/6	42	26	63/8	55	35	69/12	99	62	72/14	123	78
P2 L/R	6,7	4,3	63/6	24	16	63/8	32	21	69/12	57	37	72/14	71	46
P2A	11,5	7,3	63/6	42	26	63/8	55	35	69/12	99	62	72/14	123	78
P2A L/R	6,7	4,3	63/6	24	16	63/8	32	21	69/12	57	37	72/14	71	46
P2C	11,5	8,5	63/6	42	31	63/8	55	41	69/12	99	73	72/14	123	91
P2C L/R	6,7	5,0	63/6	24	18	63/8	32	24	69/12	57	43	72/14	71	53
P10	11,5	7,3	63/6	24	15	63/8	32	20	69/12	56	36	72/14	70	44
P10 L/R	6,7	4,3	63/6	14	9	63/8	18	12	69/12	33	21	72/14	41	26
P10A	11,5	7,3	63/6	24	15	63/8	32	20	69/12	56	36	72/14	70	44
P10A L/R	6,7	4,3	63/6	14	9	63/8	18	12	69/12	33	21	72/14	41	26
P10C	11,5	8,5	63/6	24	18	63/8	32	23	69/12	56	41	72/14	70	52
P10C L/R	6,7	5,0	63/6	14	11	63/8	18	14	69/12	33	24	72/14	41	30
P12	4,9		69/8	28		75/8	32		78/14	61		84/12	58	
BW1	8,8		63/6	18		63/8	24		69/12	42		72/14	53	

Pro- gramm	maximal ef- fektive Strahlzeit	Vom Werk programmierte Werte												
		63/6	9		63/8	12		69/12	21		72/14	27		
BW1 L/R	4,5		63/6	9		63/8	12		69/12	21		72/14	27	
BW2	5,1		63/6	10		66/8	15		69/12	24		72/14	30	
TM1.1+ TM1.2	6,4+ 6,4		66/8	67		69/8	73		72/14	137		75/14	148	
TM3	8,1		63/8	39		66/8	43		69/12	69		72/14	86	
S1	14,4		69/8	83		75/8	96		78/14	179		84/12	173	
S3	8,1		69/8	46		75/8	54		78/14	101		84/12	97	





Dosis-Stufenreihe Kennziffer 2E (8mA-Reihe)

Angabe Dosisflächenprodukt (DFP/Energiedosis) für
Panoramaröntgenaufnahmen, Kiefergelenkaufnahmen und
Sinusaufnahmen

Pro- gramm	maximal ef- fektive Strahlzeit		Vom Werk programmierte Werte											
			 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²	
		Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot
P1	14,1	9,0	63/6	51	33	63/8	68	43	69/8	81	52	72/8	86	55
P1 L/R	8,0	5,1	63/6	29	18	63/8	38	24	69/8	46	29	72/8	49	31
P1A	14,1	9,0	63/6	51	33	63/8	68	43	69/8	81	52	72/8	86	55
P1A L/R	8,0	5,1	63/6	29	18	63/8	38	24	69/8	46	29	72/8	49	31
P1C	14,1	10,5	63/6	51	38	63/8	68	50	69/8	81	60	72/8	86	64
P1C L/R	8,0	6,0	63/6	29	22	63/8	38	29	69/8	46	34	72/8	49	37
P2	11,5	7,3	63/6	42	26	63/8	55	35	69/8	66	42	72/8	70	45
P2 L/R	6,7	4,3	63/6	24	16	63/8	32	21	69/8	38	25	72/8	41	26
P2A	11,5	7,3	63/6	42	26	63/8	55	35	69/8	66	42	72/8	70	45
P2A L/R	6,7	4,3	63/6	24	16	63/8	32	21	69/8	38	25	72/8	41	26
P2C	11,5	8,5	63/6	42	31	63/8	55	41	69/8	66	49	72/8	70	52
P2C L/R	6,7	5,0	63/6	24	18	63/8	32	24	69/8	38	29	72/8	41	31
P10	11,5	7,3	63/6	24	15	63/8	32	20	69/8	37	24	72/8	40	26
P10 L/R	6,7	4,3	63/6	14	9	63/8	18	12	69/8	22	14	72/8	23	15
P10A	11,5	7,3	63/6	24	15	63/8	32	20	69/8	37	24	72/8	40	26
P10A L/R	6,7	4,3	63/6	14	9	63/8	18	12	69/8	22	14	72/8	23	15
P10C	11,5	8,5	63/6	24	18	63/8	32	23	69/8	37	28	72/8	40	30
P10C L/ R	6,7	5,0	63/6	14	11	63/8	18	14	69/8	22	16	72/8	23	18
P12	4,9		69/8	28		75/8	32		78/7	31		84/6	29	
BW1	8,8		63/6	18		63/8	24		69/8	28		72/8	30	
BW1 L/R	4,5		63/6	9		63/8	12		69/8	14		72/8	16	
BW2	5,1		63/6	10		66/8	15		69/8	16		72/8	18	
TM1.1+ TM1.2	6,4+ 6,4		66/8	67		69/8	73		72/8	78		75/8	85	
TM3	8,1		63/8	39		66/8	43		69/8	46		72/8	50	
S1	14,4		69/8	83		75/8	96		78/7	90		84/6	87	
S3	8,1		69/8	46		75/8	54		78/7	51		84/6	49	





Dosis-Stufenreihe Kennziffer 3E (8mA /12/14mA-Reihe)





Angabe Dosisflächenprodukt (DFP/Energiedosis) für
Panoramaröntgenaufnahmen, Kiefergelenkaufnahmen und
Sinusaufnahmen

Pro- gramm	maximal ef- fektive Strahlzeit		Vom Werk programmierte Werte											
	Sekunden		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²	
		Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot
P1	14,1	9,0	63/6	51	33	63/8	68	43	69/12	121	77	72/14	151	96
P1 L/R	8,0	5,1	63/6	29	18	63/8	38	24	69/12	69	44	72/14	85	54
P1A	14,1	9,0	63/6	51	33	63/8	68	43	69/12	121	77	72/14	151	96
P1A L/R	8,0	5,1	63/6	29	18	63/8	38	24	69/12	69	44	72/14	85	54
P1C	14,1	10,5	63/6	51	38	63/8	68	50	69/12	121	90	72/14	151	112
P1C L/R	8,0	6,0	63/6	29	22	63/8	38	29	69/12	69	51	72/14	85	64
P2	11,5	7,3	63/6	42	26	63/8	55	35	69/12	99	62	72/14	123	78
P2 L/R	6,7	4,3	63/6	24	16	63/8	32	21	69/12	57	37	72/14	71	46
P2A	11,5	7,3	63/6	42	26	63/8	55	35	69/12	99	62	72/14	123	78
P2A L/R	6,7	4,3	63/6	24	16	63/8	32	21	69/12	57	37	72/14	71	46
P2C	11,5	8,5	63/6	42	31	63/8	55	41	69/12	99	73	72/14	123	91
P2C L/R	6,7	5,0	63/6	24	18	63/8	32	24	69/12	57	43	72/14	71	53
P10	11,5	7,3	63/6	24	15	63/8	32	20	69/12	56	36	72/14	70	44
P10 L/R	6,7	4,3	63/6	14	9	63/8	18	12	69/12	33	21	72/14	41	26
P10A	11,5	7,3	63/6	24	15	63/8	32	20	69/12	56	36	72/14	70	44
P10A L/ R	6,7	4,3	63/6	14	9	63/8	18	12	69/12	33	21	72/14	41	26
P10C	11,5	8,5	63/6	24	18	63/8	32	23	69/12	56	41	72/14	70	52
P10C L/ R	6,7	5,0	63/6	14	11	63/8	18	14	69/12	33	24	72/14	41	30
P12	4,9		69/8	28		75/8	32		78/14	61		84/12	58	
BW1	8,8		63/6	18		63/8	24		69/12	42		72/14	53	
BW1 L/R	4,5		63/6	9		63/8	12		69/12	21		72/14	27	
BW2	5,1		63/6	10		66/8	15		69/12	24		72/14	30	
TM1.1 + TM1.2	6,4 +6,4		66/8	67		69/8	73		72/14	137		75/14	148	
TM3	8,1		63/8	39		66/8	43		69/12	69		72/14	86	
S1	14,4		69/8	83		75/8	96		78/14	179		84/12	173	
S3	8,1		69/8	46		75/8	54		78/14	101		84/12	97	





9.2.2 3D-Aufnahmen





Das Röntgensystem Orthophos SL arbeitet bei Volumenaufnahmen mit einer festen Einstellung von 85 kV und variablen 4 bis 13 mA.





Programm: VOL1 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6s	4,4s	4,4s	4,4s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 8 cm x 8 cm	174	299	427	555
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (OK*)	121	208	297	386
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (UK*)	121	208	297	387

Programm: VOL1 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4s	14,4s	14,4s	14,4s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 8 cm x 8 cm	613	766	919	1072
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (OK*)	427	533	640	747
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (UK*)	427	533	640	747





* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer





Programm: VOL1 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2s	2,2s	2,2s	2,2s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 8 cm x 8 cm	36	42	60	78
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (OK*)	25	30	42	54
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 8 cm x 5,5 cm (UK*)	25	30	42	54





Programm: VOL2 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6s	4,4s	4,4s	4,4s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (OK*)	79	135	193	250
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (UK*)	79	135	193	250

Programm: VOL2 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4s	14,4s	14,4s	14,4s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (OK*)	276	345	414	483
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (UK*)	276	345	414	483





* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

Programm: VOL2 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2s	2,2s	2,2s	2,2s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (OK*)	17	19	27	35
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 5 cm x 5,5 cm (UK*)	17	19	27	35

Programm: VOL3 SD				
kV/mA	85/7	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,6s	4,4s	4,4s	4,4s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 11 cm x 10 cm	286	491	701	911
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 7,5 cm (OK*)	220	377	539	700
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 8 cm (UK*)	218	374	534	694

Programm: VOL3 HD				
kV/mA	85/4	85/5	85/6	85/7
Effektivstrahlzeit	14,4s	14,4s	14,4s	14,4s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 11 cm x 10 cm	1007	1258	1510	1761
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 7,5 cm (OK*)	774	967	1160	1353
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 8 cm (UK*)	767	959	1150	1342

* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

Programm: VOL3 Low				
kV/mA	85/6	85/7	85/10	85/13
Effektivstrahlzeit	2,2s	2,2s	2,2s	2,2s
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei ganzem Volumen Ø 11 cm x 10 cm	59	69	98	128
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 7,5 cm (OK*)	46	53	76	98
Dosisflächenprodukt (mGycm ²) bei Kollimierung auf Ø 11 cm x 8 cm (UK*)	45	53	75	97

* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

9.2.3 Dosisangaben errechnen

Für die frei programmierten Wertepaare muss man mit Hilfe der kV/DFP - Listen den Wert errechnen, siehe Rechenbeispiel:

Die Sachverständigenrichtlinie fordert, dass entweder Vorrichtungen zu DFP Anzeige der Strahlenexposition des Patienten vorhanden sind oder dass diese Angabe z. B in Form von Tabellen ermittelt werden kann.

Zur Abdeckung von Messfehlern sowie der System- und Gerätevarianten ist eine Toleranz von 20 % zu berücksichtigen.

Die Strahlenexposition wird als Dosisflächenprodukt (DFP) der Energiedosis (Gy x cm²) pro mAs für jedes Gerät sowie jede wählbare kV-Stufe und Blende angegeben.

Berechnung

Für die von Dentsply Sirona vorgeschlagenen Wertepaare wurden die Angaben errechnet. Werden andere Einstellwerte verwendet, ist mit Hilfe der kV/DFP - Listen wie folgt vorzugehen:

1. Die eingestellte kV- Stufe aus der Tabelle der entsprechenden Röntgeneinrichtung auswählen und den DFP-Faktor ablesen.
2. Den DFP-Faktor mit den tatsächlich verwendeten mA (an der Röntgeneinrichtung abgelesen) multiplizieren.
3. Das Ergebnis mit der tatsächlichen Belichtungszeit (siehe Multitimer oder Tabelle) multiplizieren.

Rechenbeispiel

Röntgenaufnahme mit Programm P1 und dem kV/mA-Wertepaar 60 kV/10 mA

Zu 1. 60 kV hat einen DFP-Faktor bei Blende 10 von 0,5693

Zu 2. 10 mA angezeigt

Zu 3. die Belichtungszeit ist 14,1 s

$$DFP = 0,5693 \frac{mGycm^2}{mAs} \times 10mA \times 14,1s = 80,2713mGycm^2$$

2D-Aufnahmen

kV	DFP-Faktor Programme P1/P2/P12/ TM1.1/TM3/S1/S3 (mGy x cm ² /mAs)			DFP-Faktor Programme P10 (mGy x cm ² /mAs)			DFP-Faktor Programme BW1 (mGy x cm ² /mAs)	DFP-Faktor Programme BW2 (mGy x cm ² /mAs)
		OK*	UK*		OK*	UK*		
60	0,543	0,370	0,290	0,312	0,185	0,237	0,303	0,297
63	0,600	0,402	0,320	0,340	0,203	0,258	0,332	0,330
66	0,658	0,445	0,351	0,374	0,223	0,284	0,369	0,360
69	0,718	0,481	0,383	0,405	0,241	0,308	0,396	0,392
72	0,767	0,518	0,409	0,435	0,261	0,330	0,431	0,427
75	0,832	0,557	0,444	0,465	0,280	0,353	0,461	0,461
78	0,893	0,599	0,477	0,498	0,299	0,378	0,498	0,497
81	0,961	0,642	0,513	0,536	0,322	0,407	0,532	0,533
84	1,007	0,680	0,537	0,566	0,341	0,430	0,571	0,568
90	1,129	0,756	0,603	0,622	0,375	0,472	0,644	0,642

* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

3D-Aufnahmen





kV	3D-Aufnahme- modus	DFP-Faktor Programm VOL1 (mGy x cm ² /mAs)		
		8x8	8x5,5 (OK*)	8x5,5 (UK*)
85	SD	9,921	6,905	6,905
85	HD	10,784	7,506	7,506
85	Low Dose	2,835	1,973	1,973

kV	3D-Aufnahme- modus	DFP-Faktor Programm VOL2 (mGy x cm ² /mAs)	
		5x5,5 (OK*)	5x5,5 (UK*)
85	SD	4,466	4,466
85	HD	4,854	4,855
85	Low Dose	1,276	1,276

kV	3D-Aufnahme- modus	DFP-Faktor Programm VOL3 (mGy x cm ² /mAs)		
		11x10	11x7,5 (OK*)	11x8 (UK*)
85	SD	16,295	12,521	12,414
85	HD	17,712	13,61	13,494
85	Low Dose	4,656	3,577	3,547





* OK = Oberkiefer, UK = Unterkiefer

9.3 DFP-Werte Fernröntgen (Ceph)





Pro-gramm	Aufnahmezeit max.		Vom Werk programmierte Werte											
			 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²		 kV/ mA	DFP mGycm ²	
		Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot			Quick shot
C1	9,1	6,1	80/14	22	15	80/14	22	15	84/13	22	15	90/12	23	16
C2	9,1	6,1	80/14	22	15	80/14	22	15	84/13	22	15	90/12	23	16
C3	9,4	4,7	73/15	20	10	73/15	20	10	77/14	21	11	84/13	23	12
C3 F	14,9	7,5	73/15	31	16	73/15	31	16	77/14	33	17	84/13	36	18
C4	9,1	4,6	64/16	16	8	64/16	16	8	64/16	16	8	64/16	16	8





9.4 Effektivdosen nach Region, Volumenbereich am Objekt / Field of View und Einstellung

Programm: VOL1 SD (8x8cm, 8x5,5cm maxillar / mandibular),
Angaben der Effektivdosis in µSv





Region	Einstellung				
		85kV / 7mA	85kV / 7mA	85kV / 10mA	85kV / 13mA
Frontzahn	voll	35 µSv	55 µSv	79 µSv	102 µSv
	maxillar	26 µSv	40 µSv	57 µSv	74 µSv
	mandibular	26 µSv	41 µSv	59 µSv	76 µSv
Molar	voll	37 µSv	57 µSv	81 µSv	105 µSv
	maxillar	26 µSv	40 µSv	58 µSv	75 µSv
	mandibular	28 µSv	44 µSv	64 µSv	83 µSv
Kiefergelenk	voll	19 µSv	30 µSv	43 µSv	56 µSv
	maxillar	6 µSv	10 µSv	15 µSv	19 µSv

Programm: VOL1 HD (8x8cm, 8x5,5cm maxillar / mandibular),
Angaben der Effektivdosis in µSv





Region	Einstellung				
		85kV / 4mA	85kV / 5mA	85kV / 6mA	85kV / 7mA
Frontzahn	voll	109 µSv	136 µSv	163 µSv	191 µSv
	maxillar	78 µSv	98 µSv	117 µSv	137 µSv
	mandibular	81 µSv	101 µSv	121 µSv	142 µSv
Molar	voll	112 µSv	140 µSv	168 µSv	196 µSv
	maxillar	80 µSv	100 µSv	119 µSv	139 µSv
	mandibular	88 µSv	110 µSv	132 µSv	154 µSv

Region	Einstellung				
		85kV / 4mA	85kV / 5mA	85kV / 6mA	85kV / 7mA
Kiefergelenk	voll	60 µSv	75 µSv	90 µSv	105 µSv
	maxillar	20 µSv	25 µSv	30 µSv	36 µSv





**Programm: VOL1 Low (8x8cm, 8x5,5cm maxillar / mandibular),
Angaben der Effektivdosis in µSv**

Region	Einstellung				
		85kV / 6mA	85kV / 7mA	85kV / 10mA	85kV / 13mA
Frontzahn	voll	7 µSv	8 µSv	11 µSv	15 µSv
	maxillar	4 µSv	5 µSv	7 µSv	9 µSv
	mandibular	5 µSv	6 µSv	9 µSv	11 µSv





**Programm: VOL2 SD (5x5,5cm maxillar / mandibular),
Angaben der Effektivdosis in µSv**

Region	Einstellung				
		85kV / 7mA	85kV / 7mA	85kV / 10mA	85kV / 13mA
Frontzahn	maxillar	15 µSv	23 µSv	33 µSv	43 µSv
	mandibular	15 µSv	24 µSv	34 µSv	45 µSv
Prämolar	maxillar	15 µSv	23 µSv	33 µSv	43 µSv
	mandibular	15 µSv	24 µSv	34 µSv	45 µSv
Molar	maxillar	17 µSv	27 µSv	39 µSv	50 µSv
	mandibular	18 µSv	28 µSv	40 µSv	52 µSv





**Programm: VOL2 HD (5x5,5cm maxillar / mandibular),
Angaben der Effektivdosis in µSv**

Region	Einstellung				
		85kV / 4mA	85kV / 5mA	85kV / 6mA	85kV / 7mA
Frontzahn	maxillar	46 µSv	57 µSv	68 µSv	79 µSv
	mandibular	48 µSv	60 µSv	71 µSv	83 µSv
Prämolar	maxillar	46 µSv	57 µSv	69 µSv	80 µSv
	mandibular	47 µSv	59 µSv	71 µSv	83 µSv
Molar	maxillar	54 µSv	67 µSv	80 µSv	93 µSv
	mandibular	55 µSv	69 µSv	82 µSv	96 µSv





**Programm: VOL2 Low (5x5,5cm maxillar / mandibular),
Angaben der Effektivdosis in μSv**

Region	Einstellung				
		85kV / 6mA	85kV / 7mA	85kV / 10mA	85kV / 13mA
Frontzahn	maxillar	3 μSv	3 μSv	4 μSv	6 μSv
	mandibular	3 μSv	3 μSv	4 μSv	6 μSv
Prämolar	maxillar	3 μSv	3 μSv	4 μSv	6 μSv
	mandibular	3 μSv	3 μSv	4 μSv	6 μSv
Molar	maxillar	3 μSv	4 μSv	6 μSv	7 μSv
	mandibular	3 μSv	4 μSv	6 μSv	7 μSv





**Programm: VOL3 SD (11x10cm voll, 11x7,5 cm maxillar / 11x8 cm
mandibular), Angaben der Effektivdosis in μSv**

Einstellung				
	85kV / 7mA	85kV / 7mA	85kV / 10mA	85kV / 13mA
voll	50 μSv	78 μSv	111 μSv	145 μSv
maxillar	36 μSv	56 μSv	79 μSv	103 μSv
mandibular	45 μSv	70 μSv	100 μSv	129 μSv

**Programm: VOL3 HD (11x10cm voll, 11x7,5 cm maxillar / 11x8 cm
mandibular), Angaben der Effektivdosis in μSv**

Einstellung				
	85kV / 4 mA	85kV / 5mA	85kV / 6mA	85kV / 7mA
voll	154 μSv	193 μSv	231 μSv	270 μSv
maxillar	110 μSv	137 μSv	165 μSv	192 μSv
mandibular	138 μSv	172 μSv	207 μSv	241 μSv

**Programm: VOL3 Low (11x10cm voll),
Angaben der Effektivdosis in μSv**

Einstellung				
	85kV / 6mA	85kV / 7mA	85kV / 10mA	85kV / 13mA
voll	9 μSv	11 μSv	16 μSv	20 μSv

10 Demontage und Entsorgung

WICHTIG

Bitte exportieren Sie alle aufbewahrungspflichtigen Prüfberichte, bevor Sie das Gerät demontieren.

10.1 Demontage und erneute Installation

Bei Demontage und erneuter Installation des Gerätes ist nach den Hinweisen in der Installationsanleitung für Neumontage zu verfahren, um die Funktionstüchtigkeit und Standfestigkeit des Gerätes zu gewährleisten.

Wenn im Umgebungsbereich des Röntgenraumes bauliche Veränderungen vorgenommen werden oder Neuinstallationen durchgeführt werden, ist die Röntgeneinrichtung neu zu kalibrieren.

10.2 Entsorgung



Im Falle einer Entsorgung müssen die Hinweise in der Installationsanleitung Orthophos SL REF 64 95 134 im Kapitel „Wichtige Hinweise für Wiederverpackung und Transport“ beachtet werden.

Auf Basis der Richtlinie 2012/19/EU und landesspezifischer Entsorgungsvorschriften über Elektro- und Elektronik-Altgeräte weisen wir darauf hin, dass diese innerhalb der Europäischen Union (EU) einer speziellen Entsorgung zugeführt werden müssen. Diese Regelungen fordern eine umweltgerechte Verwertung / Entsorgung von Elektro- und Elektronik-Altgeräten. Sie dürfen nicht als Hausmüll entsorgt werden. Dies wird unter anderem seit dem 24.03.2006 durch das Symbol der „durchgestrichenen Mülltonne“ zum Ausdruck gebracht.

Entsorgungsweg

Wir fühlen uns für unsere Produkte von der ersten Idee bis zu deren Entsorgung verantwortlich. Aus diesem Grund bieten wir Ihnen eine Möglichkeit zur Rücknahme unserer Elektro- und Elektronik-Altgeräte an.

Im Falle der gewünschten Entsorgung gehen Sie bitte wie folgt vor:

In Deutschland

Um die Rücknahme des Elektrogerätes zu veranlassen, erteilen Sie bitte einen Entsorgungsauftrag an die Firma enretec GmbH. Hierfür haben Sie folgende Möglichkeiten:

- Verwenden Sie auf der Homepage der enretec GmbH (www.enretec.de) unter dem Menüpunkt „eom“ den Button „Rückgabe eines Elektrogerätes“.
- Alternativ können Sie sich auch direkt an die Firma enretec GmbH wenden.

enretec GmbH
Kanalstraße 17
16727 Velten

Tel.: +49 3304 3919-500
E-Mail: eom@enretec.de

Entsprechend landesspezifischer Entsorgungsvorschriften (ElektroG) übernehmen wir als Hersteller die Kosten der Entsorgung betreffender Elektro- und Elektronik-Altgeräte. Die Demontage-, Transport- und Verpackungskosten trägt der Besitzer / Betreiber.

Vor der Demontage / Entsorgung des Gerätes muss eine fachgerechte Aufbereitung (Reinigung / Desinfektion) durchgeführt werden.

Ihr nicht festinstalliertes Gerät wird in der Praxis und Ihr festinstalliertes Gerät an der Bordsteinkante Ihrer Anschrift nach Terminvereinbarung abgeholt.

Im Ausland

Landesspezifische Auskünfte zur Entsorgung erteilt Ihnen gerne der dentale Fachhandel.

Änderungen im Zuge technischer Weiterentwicklung vorbehalten.

© SIRONA Dental Systems GmbH
D3632.201.03.12.01 2022-08

Sprache: deutsch
Ä.-Nr.: 132 431

Printed in Germany
Imprimé en Allemagne

SIRONA Dental Systems GmbH



Fabrikstraße 31
64625 Bensheim
Germany
www.dentsplysirona.com

Bestell-Nr. **64 68 453 D3632**