



Planmeca ProMax[®]

2D & 3D s & 3D Classic

Bedienungsanleitung

2D-bildgebung

Der Hersteller, der Monteur und Importeur sind nur für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung der Einheit verantwortlich, wenn:

- die Installation, Kalibrierung, Modifizierung und Reparaturen von qualifiziertem und autorisiertem Personal ausgeführt wurden,
- die elektrischen Installationen nach den entsprechenden Anforderungen wie IEC 60364 ausgeführt wurden,
- die Ausrüstung gemäß der Bedienungsanleitung verwendet wird.

Die ständige Weiterentwicklung der Produkte gehört bei Planmeca zur Firmenpolitik. Obwohl alle Anstrengungen unternommen werden, um eine aktuelle Produktdokumentation zu erstellen, sollte diese Publikation nicht als unfehlbarer Leitfaden für die aktuellen Spezifikationen betrachtet werden. Planmeca behält sich das Recht vor, ohne vorherige Ankündigung Änderungen vorzunehmen.

COPYRIGHT PLANMECA

Publikationsnummer 10035020 Version 11

Datum der Veröffentlichung 22. Oktober 2021

Englischer Originaltitel:

Planmeca ProMax 2D, 3D s and 3D Classic User's manual (2D imaging)

Publikationsnummer 10033256 Version 21

Inhaltsverzeichnis

1	Einleitung.....	1
1.1	Einsatzumgebung.....	1
1.2	Begleitdokumentation.....	1
1.3	Symbole auf den Produktetiketten.....	2
1.4	Sicherheitsvorkehrungen.....	3
2	Einschalten des Röntgengeräts.....	8
3	Hauptbestandteile.....	9
3.1	Das 2D-Röntgensystem im Überblick.....	9
3.2	Das 3D-Röntgensystem im Überblick.....	10
3.3	Das Röntgengerät im Überblick.....	11
3.4	Sensor.....	12
3.5	Positionierungshilfen.....	13
3.6	Teleskopsäule.....	13
3.7	Auslöser.....	14
3.8	Not-Aus-Taste.....	14
3.9	Touchscreen.....	15
3.10	ProTouch-Desktop-Anwendung.....	18
3.11	Positionierungstasten.....	20
3.11.1	Röntgengerät aufwärts/abwärts.....	20
3.11.2	Joystick zur Positionierung.....	22
3.11.3	Kopfhalter öffnen/schließen.....	22
4	Programme.....	23
4.1	Panoramaprogramme.....	23
4.1.1	Standard.....	23
4.1.2	Bissflügel.....	23
4.1.3	Interproximal.....	24
4.1.4	Orthogonal.....	24
4.2	Kiefergelenksprogramme (TMG).....	25
4.2.1	Doppel lateral.....	25
4.2.2	Doppel posteroanterior.....	26
4.2.3	Doppel lateral-posteroanterior.....	26
4.2.4	Drei Winkel lateral.....	26
4.2.5	Drei Winkel posteroanterior.....	27
4.3	Sinusprogramme.....	27
4.3.1	Posteroanterior.....	27
4.3.2	Posteroanterior linear.....	28
4.3.3	Lateral.....	28
5	Vorbereitungen für die Aufnahme.....	30
5.1	Anbringen und Entfernen des Sensors.....	30
5.2	Anbringung des Sensors am C-Arm.....	31
5.3	Abnehmen des Sensors vom C-Arm.....	33
5.4	Planmeca Romexis vorbereiten.....	35
5.5	Patienten vorbereiten.....	36
6	Panoramaaufnahme.....	37

6.1	Vor der Aufnahme.....	37
6.2	Aufnahmeeinstellungen auswählen.....	39
6.3	Programm auswählen.....	39
6.3.1	Programmtyp auswählen.....	40
6.3.2	Patientengröße auswählen.....	40
6.3.3	Segmentierung auswählen.....	41
6.4	Patientenpositionierung.....	41
6.4.1	Einstiegsposition auswählen.....	41
6.4.2	Kopf des Patienten positionieren.....	43
6.4.3	Einstellen der Kopfposition des Patienten.....	46
6.5	Auswahl von Kiefergröße und -form.....	49
6.6	MultiView wählen (Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte).....	51
6.7	Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme.....	52
6.8	Dynamische Belichtungskontrolle wählen (DEC) (Planmeca ProMax 2D Röntgengeräte).....	54
6.8.1	DEC-Dichte einstellen.....	54
6.9	Aufnahme.....	55
6.10	Aufnahme mit Autofokus (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte).....	56
7	Kiefergelenksaufnahme (TMG).....	60
7.1	Vor der Aufnahme.....	60
7.2	Aufnahmeeinstellungen auswählen.....	61
7.2.1	Programm auswählen.....	61
7.2.2	Programmtyp auswählen.....	62
7.2.3	Patientengröße auswählen.....	62
7.2.4	Kieferseite(n) auswählen.....	62
7.2.5	Aufnahmewinkel auswählen (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte).....	63
7.3	Patientenpositionierung.....	63
7.3.1	Einstiegsposition auswählen.....	63
7.3.2	Kopf des Patienten positionieren.....	63
7.3.3	Kopfposition des Patienten anpassen (Planmeca ProMax 2D S2 Röntgengeräte).....	65
7.3.4	Kopfposition des Patienten anpassen (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte).....	68
7.4	Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme.....	71
7.5	Aufnahme in TMG-Doppelaufnahmeprogrammen ausführen.....	72
7.5.1	Erste Aufnahme - Kiefer geschlossen (1/2).....	72
7.5.2	Zweite Aufnahme - Kiefer geöffnet (2/2).....	73
7.6	Aufnahme in TMG-Drei-Winkel-Programmen ausführen.....	75
8	Sinusaufnahme.....	77
8.1	Vor der Aufnahme.....	77
8.2	Aufnahmeeinstellungen auswählen.....	78
8.2.1	Programm auswählen.....	78
8.2.2	Programmtyp auswählen.....	78
8.3	Patientengröße auswählen.....	79
8.4	Kieferseite für laterale Aufnahmen auswählen (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte).....	79
8.5	Patientenpositionierung.....	80
8.5.1	Einstiegsposition auswählen.....	80
8.5.2	Kopf des Patienten positionieren.....	80
8.5.3	Einstellen der Kopfposition des Patienten.....	81
8.6	Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme.....	85
8.7	Aufnahme.....	86
9	Einstellungen.....	88

9.1	Benutzereinstellungen.....	88
9.1.1	Sprache (1100).....	88
9.1.2	Uhrzeit und Datum (1200).....	89
9.1.3	Betriebseinstellungen (1300).....	91
9.1.4	Netzwerkeinstellungen (1400).....	95
9.1.5	Testprogramme (1500).....	96
9.1.6	Klinikmanagement (1600).....	98
9.2	Programmeinstellungen.....	98
9.2.1	Programme (2100).....	98
9.2.2	Programm-Eigenschaften (2200).....	100
9.2.3	Lizenzen (2300).....	100
9.2.4	Werkseinstellungen wiederherstellen (2500).....	101
9.3	Registerkarte „Über“.....	102
9.3.1	Komponenten Informationen (4100).....	102
9.3.2	Archiv (4200).....	102
9.3.3	Produktregistrierung (4300).....	103
10	Hilfemeldungen.....	104
11	Fehlermeldungen.....	108
12	Reinigung und Desinfektion.....	109
12.1	Positionierungshilfen, Handgriffe und Touchscreen.....	109
12.2	Andere Oberflächen.....	112
13	Service.....	114
14	Entsorgung.....	115
15	Technische Daten für die Produktfamilie Planmeca ProMax.....	116

1 Einleitung

Diese Bedienungsanleitung beschreibt, wie 2D-Panoramaaufnahmen erstellt werden. Diese Bedienungsanleitung bezieht sich auf folgende Röntgengeräte:

- Planmeca ProMax 2D S2
- Planmeca ProMax 2D S3
- Planmeca ProMax 3D s
- Planmeca ProMax 3D Classic

HINWEIS

Diese Bedienungsanleitung gilt für die Planmeca ProMax-Softwareversion 3.9.10 oder höher. Diese Softwareversion ist mit der Planmeca Romexis-Softwareversion 6.2.1 oder höher kompatibel. Um die Softwareversion Ihres Röntgengeräts zu überprüfen, wählen Sie Einstellungen > Über > 4100 Komponenten Information > ProMax Version.

Das Röntgengerät setzt Panorama-Techniken zur Erstellung von zweidimensionalen (2D) Röntgenaufnahmen ein, um die Anatomie des Mund-, Kiefer- und Gesichtsbereichs zu untersuchen.

Zum Speichern, Anzeigen und Ändern der Aufnahmen benötigen Sie einen PC, auf dem das Programm Planmeca Romexis installiert ist.

Stellen Sie sicher, dass Sie mit den entsprechenden Strahlenschutzmaßnahmen und diesen Anweisungen vollständig vertraut sind, bevor Sie das Röntgengerät verwenden. Beachten Sie, dass Ihr Röntgengerät möglicherweise nicht über alle in dieser Anleitung dargestellten Optionen verfügt. Eine Liste der verfügbaren Lizenzen finden Sie im Abschnitt „Lizenzen (2300)“ auf Seite 100.

Diese Bedienungsanleitung beinhaltet Optionen, die möglicherweise nicht in allen Ländern verfügbar sind.

HINWEIS

Das Röntgengerät darf nur von medizinischem Fachpersonal eingesetzt werden.

HINWEIS

Sie können Ihr Röntgengerät online registrieren, wie im Abschnitt „Produktregistrierung (4300)“ auf Seite 103 beschrieben.

1.1 Einsatzumgebung

Dieses Röntgengerät ist für die Verwendung in fachmedizinischen Einrichtungen wie Zahnarztpraxen/-kliniken und vergleichbaren Einsatzumgebungen vorgesehen.

1.2 Begleitdokumentation

Zum Lieferumfang des Röntgengeräts gehören folgende Anleitungen:

- Bedienungsanleitung(en)
- Kurzanleitung zur Installation
- Installationshandbuch
- Technisches Handbuch

- Planmeca Device Tool Handbuch

Diese Anleitungen sind in Verbindung mit der Dokumentation für das Programm Planmeca Romexis zu verwenden. Das Romexispaket enthält folgende Anleitungen:

- Bedienungsanleitung
- Technisches Handbuch

Die Originalsprache der Handbücher ist Englisch.

HINWEIS

Die Bedienungsanleitung findet sich auf der Internetseite von Planmeca.

- Für Röntengeräte wählen Sie [Materialbank > Manuals > Imaging](#).
- Für Softwareprodukte wählen Sie [Materialbank > Manuals > Software](#).

1.3 Symbole auf den Produktetiketten



Entspricht den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG.



SGS-Kennzeichnung nach US- und kanadischen Normen (ANSI/AAMI ES60601-1 und CAN/CSA C22.2 Nr. 60601-1)



Herstellungsdatum (Norm ISO 7000).



Anwendungsteil Typ B (Norm IEC 60417)



Entsorgung als elektrisches/elektronisches Gerät nach der Richtlinie 2012/19/EU WEEE (Elektro- und Elektronikgeräte-Abfall).



Elektronische Gebrauchsanweisung beachten (Norm ISO 7000-1641).



Verweis auf die Bedienungsanleitung (Norm ISO 7010).



Notabschaltung (Norm IEC 60417)



Warnung: Strom (Norm ISO 7010)

Um das Risiko eines Stromschlags zu vermeiden, darf das Gerät nur an eine Hauptleitung mit Schutzleiter angeschlossen werden.



Gegen elektrostatische Aufladung empfindliches Gerät (Norm IEC 60417)



Warnung, heiße Oberfläche (Norm ISO 7010).



Allgemeine Warnung (Norm ISO 7010).

1.4 Sicherheitsvorkehrungen



WARNUNG

Die folgenden Sicherheitsmaßnahmen müssen beachtet werden, um das Risiko von Personenschäden oder Schäden am Röntgengerät zu vermeiden.

VORSICHT

FÜR BENUTZER IN DEN USA:

Das Gerät darf nach US-Bundesgesetz nur von oder auf Anordnung von medizinischem Fachpersonal gekauft werden.

VORSICHT

Wenn Belichtungswerte außerhalb des unbedenklichen Bereichs gewählt werden oder das Röntgengerät nicht vorschriftsmäßig bedient wird, kann von dem Gerät eine Gefahr für die Gesundheit von Patient und Bediener ausgehen.

VORSICHT

Es ist sehr wichtig, dass der Standort des Röntgengeräts und die Position, von der aus das Röntgengerät bedient wird, ordnungsgemäß abgeschirmt sind.

VORSICHT

Da die Bestimmungen und Vorschriften für den Strahlenschutz je nach Land und Region unterschiedlich sind, ist der Benutzer für die Einhaltung aller örtlichen Sicherheitsbestimmungen verantwortlich.

VORSICHT

Das Lichtvisier für die Patientenpositionierung arbeitet mit Laserlicht. Nicht in den Laserstrahl schauen.

VORSICHT

Den Sensor nicht fallen lassen. Planmeca haftet nicht für Schäden, die durch Bedienungsfehler (z.B. Fallenlassen des Sensors), Fahrlässigkeit oder nicht bestimmungsgemäßen Gebrauch verursacht werden.

Falls Grund zu der Annahme besteht, dass der Sensor fehlerhaft ist, machen Sie vor der Patientenaufnahme erst eine Testaufnahme.

VORSICHT

Wenn eine Belichtung unterbrochen wird (z.B. durch Loslassen des Auslöseknopfs oder Drücken der Not-Aus-Taste), muss erst der Patient vom Röntgengerät weggeführt werden, bevor der C-Arm bewegt wird.

VORSICHT

Schließen Sie keine Komponenten an, die nicht als Teil des Systems spezifiziert sind.

VORSICHT

Berühren Sie keinen elektrischen Anschluss, während Sie den Patienten berühren.

VORSICHT

Falls das Röntgengerät Anzeichen eines Öllecks aufweist, schalten Sie das Gerät aus, und wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.

VORSICHT

Verwenden Sie das Röntgengerät nicht in sauerstoffreicher Umgebung oder in Gegenwart entflammbarer Anästhetika.

VORSICHT

Setzen Sie niemals ein defektes oder beschädigtes Röntgengerät ein. Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.

VORSICHT

Rüsten Sie das Röntgengerät nicht um. Das Röntgengerät darf nur von qualifiziertem Personal gewartet werden.

VORSICHT

Tragbare Funkkommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräten wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten in einem Mindestabstand von 30 cm von allen Teilen des Röntgengeräts verwendet werden. Hierzu zählen auch vom Hersteller angegebene Kabel. Bei geringeren Abständen kann sich die Geräteleistung verschlechtern.

HINWEIS

DVT sollte nicht bei Routine- oder Vorsorgeuntersuchungen eingesetzt werden. Röntgenuntersuchungen müssen für jeden Patienten begründet sein, sodass die Vorteile die Risiken überwiegen.

HINWEIS

Falls im Rahmen der radiologischen Beurteilung eine Weichteilanalyse erforderlich sein könnte, sollten statt DVT herkömmliche Methoden wie CT oder MR eingesetzt werden.

HINWEIS

Fragen Sie vor einer Aufnahme jede Patientin im gebärfähigen Alter, ob sie schwanger sein könnte. Das Röntgengerät ist nicht für eine Anwendung bei schwangeren Frauen vorgesehen.

HINWEIS

FÜR BENUTZER IN KANADA:

Allen Patienten müssen eine geschirmte Schürze zum Gonadenschutz und ein Schilddrüsenschutz umgelegt werden. Der Schilddrüsenschutz ist für Kinder besonders wichtig. Die geschirmte Schürze und der Schilddrüsenschutz sollten auf beiden Seiten (Vorder- und Rückseite des Patienten) ein Bleiäquivalent von mindestens 0,25 mm aufweisen.

HINWEIS

Falls das Röntgengerät länger als ein paar Stunden bei Temperaturen unter +10 °C gestanden hat, muss es erst auf Raumtemperatur kommen, bevor es eingeschaltet wird.

HINWEIS

Sorgen Sie für eine effiziente Klimatisierung im Röntgenraum. Die Raumtemperatur sollte immer zwischen +20 °C und +25 °C gehalten werden.

HINWEIS

Wenn mehrere Aufnahmen in kurzen Abständen gemacht wurden, kann die Röntgenröhre überhitzen, und auf dem Touchscreen blinkt eine Abkühlzeit. Die Abkühlzeit ist die einzuhaltende Wartezeit bis zur nächsten Aufnahme.

HINWEIS

Falls das Röntgensystem nicht an eine unterbrechungsfreie Stromversorgung angeschlossen ist, schalten Sie das Röntgengerät aus und trennen Sie die PCs bei Gewitter vom Netz.

HINWEIS

FÜR BENUTZER IN DEN USA UND KANADA:

Die Lichtvisiere sind Laserprodukte der Klasse II (21 CFR § 1040.10).

HINWEIS

FÜR BENUTZER IN EUROPA:

Die Lichtvisiere sind Laserprodukte der Klasse I (Norm IEC/EN 60825-1: 2007).

HINWEIS

Die einschlägigen EMV-Bestimmungen sind zu beachten. Das Gerät muss nach den spezifischen Angaben zur elektromagnetischen Verträglichkeit in der Begleitdokumentation eingerichtet und in Betrieb genommen werden.

HINWEIS

Peripheriegeräte zum Anschluss an den Signaleingang oder -ausgang oder andere Anschlüsse müssen den einschlägigen IEC-Normen entsprechen (z. B. IEC 60950 für IT-Geräte, IEC-60601-Reihe für elektromedizinische Geräte und Systeme). Sämtliche Kombinationen und Systeme müssen außerdem der Norm IEC 60601-1 entsprechen, Sicherheitsanforderungen für elektromedizinische Systeme. Geräte, die nicht IEC 60601 entsprechen, sollten sich außerhalb des Patientenbereichs (mehr als 2 m vom Röntgengerät) befinden. Jede Person, die ein externes Gerät am Signaleingang, Signalausgang oder an anderen Anschlüssen anschließt, hat ein System gebildet und ist deshalb dafür verantwortlich, dass dies den Anforderungen der Norm IEC 60601-1 entspricht. Falls Sie Zweifel haben, wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker oder Vertragshändler vor Ort.

HINWEIS

Falls Sie ein Nachlassen der Bildqualität feststellen, wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.

HINWEIS

Wenn Sie eine Aufnahme machen, aber das Bild nicht im Programm Planmeca Romexis angezeigt wird, können Sie das Bild manuell in Romexis importieren. Nähere Informationen hierzu finden Sie in der Bedienungsanleitung von Planmeca Romexis.

HINWEIS

Achten Sie darauf, in der Nähe oder auf dem Röntgengerät nicht mit Flüssigkeiten zu hantieren.

HINWEIS

Es dürfen keine Gegenstände auf dem Röntgengerät abgelegt oder am Gerät aufgehängt werden.

HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass sich weder Sie noch Ihr Patient in oder an einem Teil des Röntgengeräts verfangen kann. Sichern Sie lose Enden von Kleidung, Haar und Schmuck.

HINWEIS

Wenn Grund zu der Annahme besteht, dass der C-Arm während der Aufnahme gegen den Patienten stoßen kann (z. B. bei Patienten mit breiten Schultern), machen Sie erst eine Testaufnahme ohne Strahlung. Um die Strahlung abzuschalten, wählen Sie Einstellungen > Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1310 Modus verwenden > 1311 Demomodus einstellen.

HINWEIS

Berühren Sie nicht die Armstrukturen, wenn sich das Röntgengerät bewegt.

HINWEIS

Die Patienten dürfen sich nicht an die Handgriffe hängen.

HINWEIS

FÜR PROFACE-SENSOR:

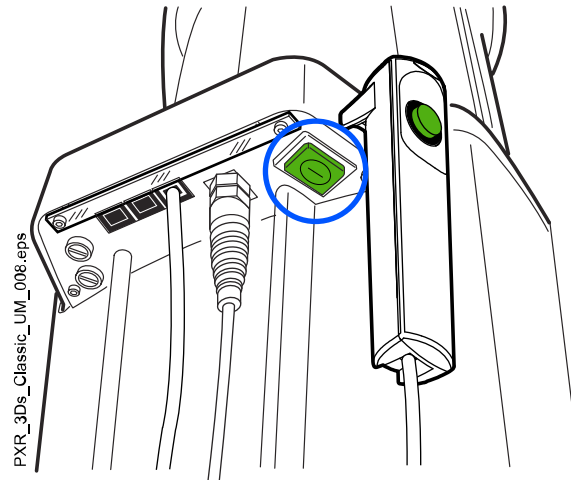
Berühren Sie nicht die Glasfenster. Fingerabdrücke und andere Flecken auf der Glasoberfläche schaden der Bildqualität.

HINWEIS

Tragbare Mobilgeräte und andere Geräte, die hochfrequente elektromagnetische Energie abstrahlen und in unmittelbarer Nähe des Röntgengeräts verwendet werden, können die Systemleistung beeinträchtigen. Diagnosedaten der Röntgenaufnahme können verloren gehen und Patienten können einer unnötig hohen Röntgendosis ausgesetzt werden.

2 Einschalten des Röntgengeräts

Der Ein/Aus-Schalter befindet sich unter dem Oberteil der stationären Säule.

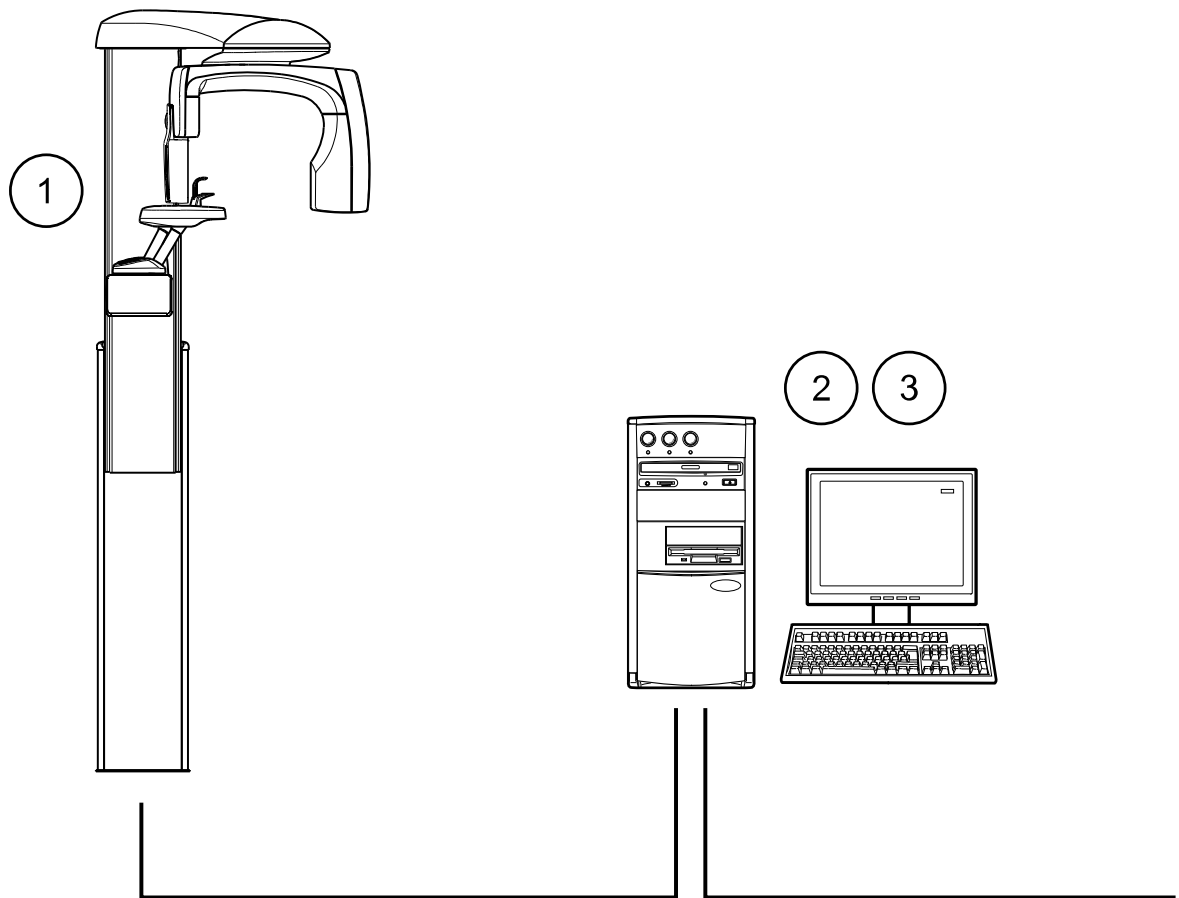


HINWEIS

Um die Lebensdauer Ihres Röntgengeräts zu verlängern, schalten Sie es immer aus, wenn Sie es nicht aktiv verwenden.

3 Hauptbestandteile

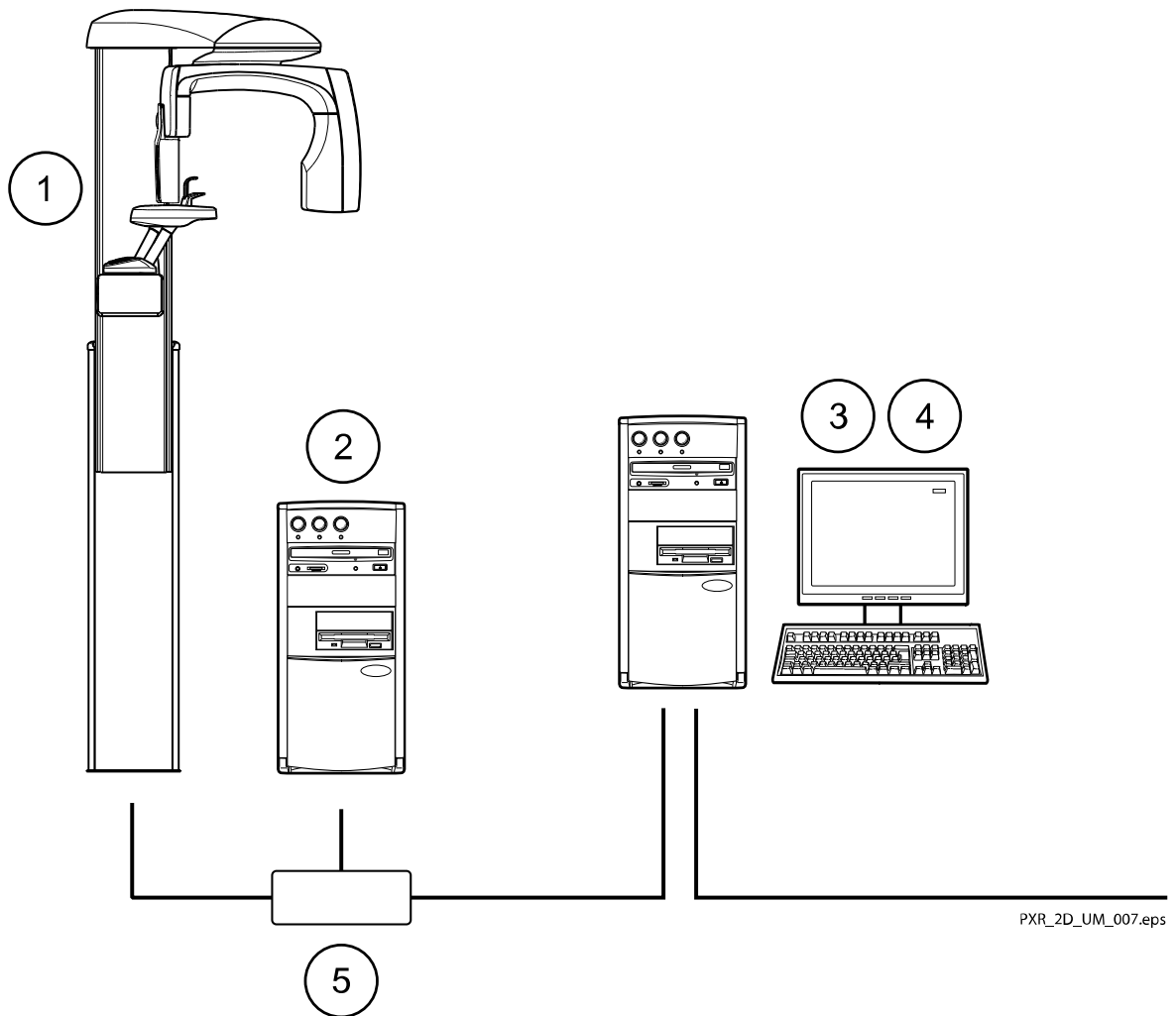
3.1 Das 2D-Röntgensystem im Überblick



PXR_2D_UM_006.eps

1. Röntgengerät
2. Planmeca Romexis Programm
3. ProTouch-Desktop-Anwendung
(optional, siehe Abschnitt „ProTouch-Desktop-Anwendung“ auf Seite 18)

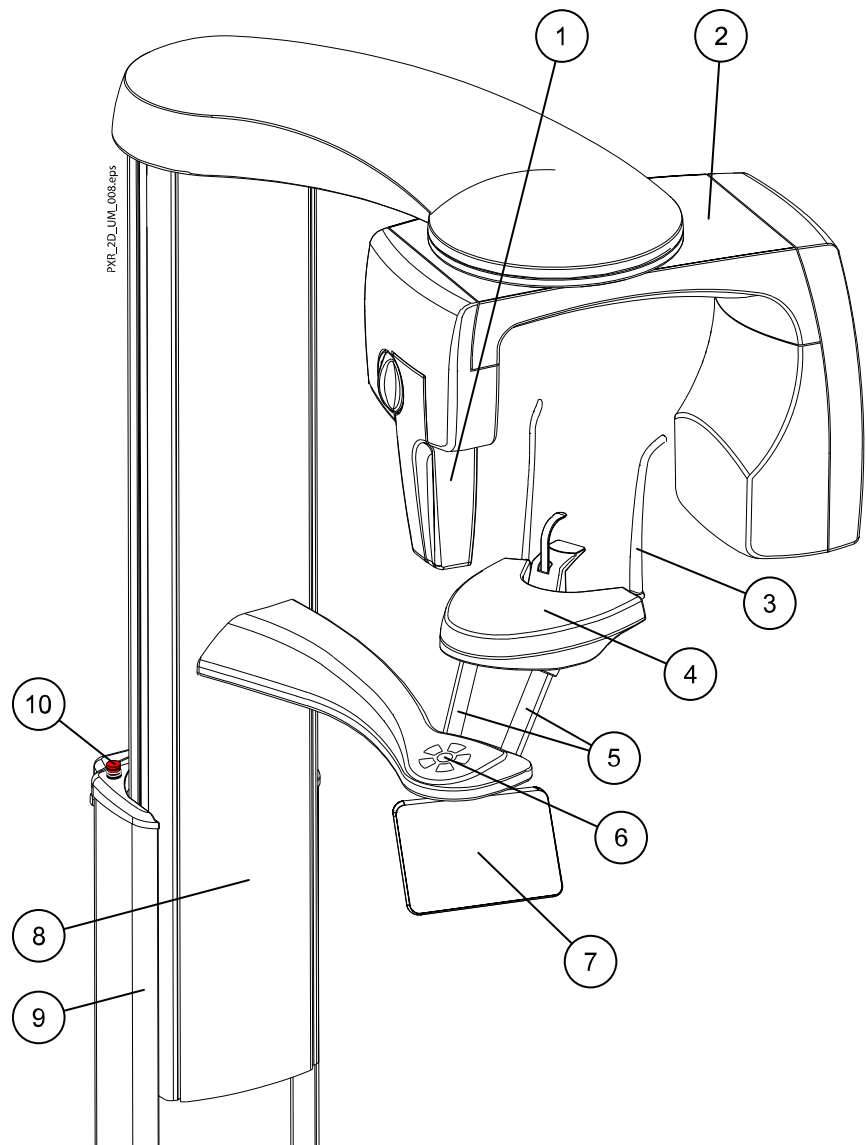
3.2 Das 3D-Röntgensystem im Überblick



PXR_2D_UM_007.eps

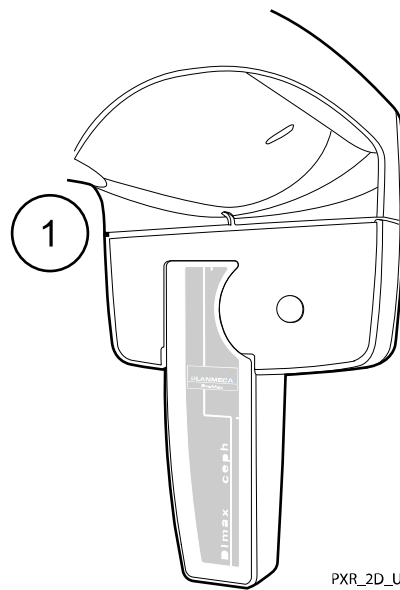
1. Röntgengerät
2. 3D-Rekonstruktion am PC
3. Planmeca Romexis Programm
4. ProTouch-Desktop-Anwendung
(optional, siehe Abschnitt „ProTouch-Desktop-Anwendung“ auf Seite 18)
5. Ethernet-Schalter

3.3 Das Röntgengerät im Überblick

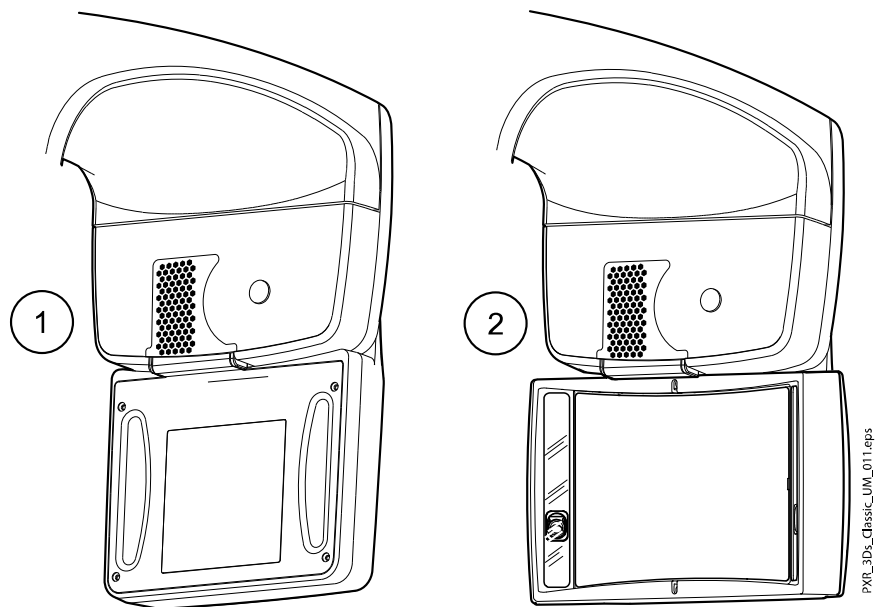


1. Sensor (siehe Abschnitt „Sensor“ auf Seite 12)
2. C-Arm
3. Positionierungshilfen (siehe Abschnitt „Positionierungshilfen“ auf Seite 13)
4. Positionierungstisch
5. Handgriffe
6. Positionierungstasten (siehe Abschnitt „Positionierungstasten“ auf Seite 20)
7. Touchscreen (siehe Abschnitt „Touchscreen“ auf Seite 15)
8. Teleskopsäule (siehe Abschnitt „Teleskopsäule“ auf Seite 13)
9. Stationäre Säule
10. Not-Aus-Taste (siehe Abschnitt „Not-Aus-Taste“ auf Seite 14)

3.4 Sensor

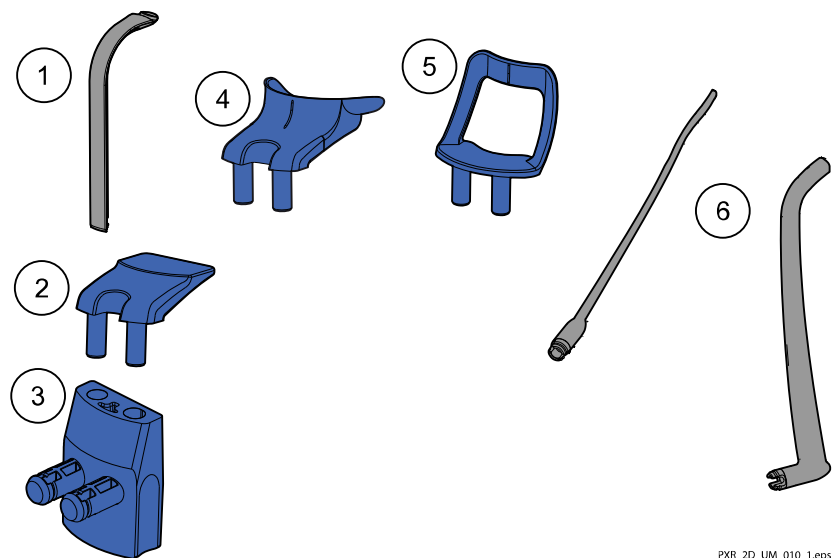


1. Dimax-Sensor



- 1 3D-Sensor für Planmeca ProMax 3D s und Planmeca ProMax 3D Classic
- 2 ProFace-Sensor für Planmeca ProMax 3D s und Planmeca ProMax 3D Classic

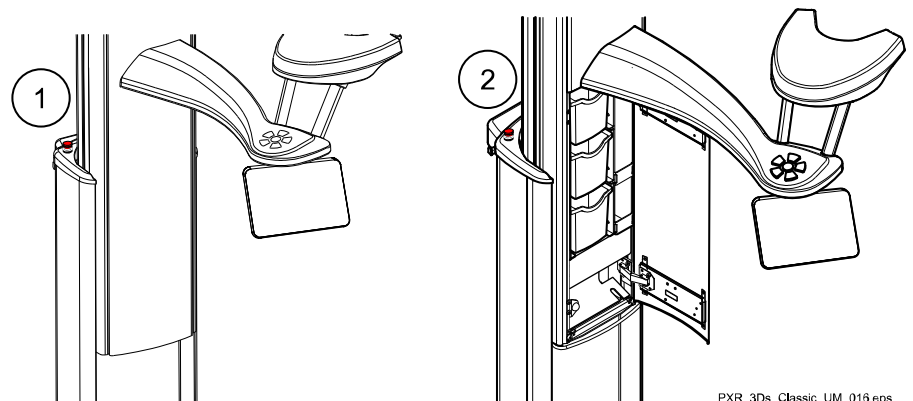
3.5 Positionierungshilfen



PXR_2D_UM_010_1.eps

1. Aufbissstück
2. Kinnauflage
3. Adapter
4. Kinnmulde
5. Kinnanlage
6. Kopfhalter

3.6 Teleskopsäule



PXR_3Ds_Classic_UM_016.eps

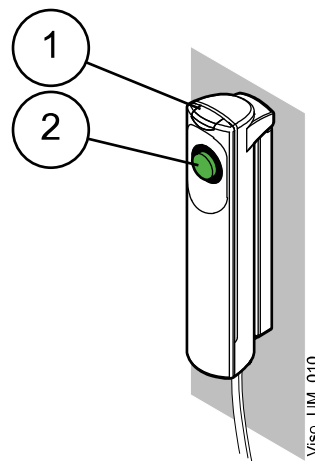
1. Teleskopsäule ohne Zubehörgehäuse
2. Teleskopsäule mit Zubehörgehäuse (drei Zubehörkästen)

3.7 Auslöser

Der Auslöser kann an der Wand montiert oder an dem Haken am Oberteil der stationären Säule aufgehängt werden, wenn ein Strahlenschutz in Reichweite ist.

Grüne Lampen blinken auf dem Auslöseknopf und auf dem Touchscreen, wenn sich das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit macht. Die grünen Lampen hören auf zu Blinken und leuchten dauerhaft, wenn das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit ist.

Während der Aufnahme leuchten die Strahlungswarnlampen auf dem Auslöser und dem Touchscreen. Sie zeigen an, dass das Röntgengerät Strahlung erzeugt.



- 1 Auslöser
- 2 Auslöseknopf

3.8 Not-Aus-Taste

Die Not-Aus-Taste befindet sich auf dem Oberteil der stationären Säule. Drücken Sie im Notfall diese Taste, um das Röntgengerät zu stoppen. Durch Betätigung der Not-Aus-Taste werden alle Bewegungen des Röntgengeräts blockiert, und das Gerät erzeugt keine Strahlung mehr. Die Auf- und Abwärtsbewegung wird innerhalb eines Abstands von 10 mm gestoppt.

Auf dem Touchscreen erscheint eine Hilfmeldung. Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg. Lösen Sie dann die Not-Aus-Taste. Das Röntgengerät wird automatisch neu gestartet.



3.9 Touchscreen

HINWEIS

Welche Optionen auf dem Touchscreen angezeigt werden, hängt von der Gerätekonfiguration ab. Das Röntgengerät kann mit neuen Programmen und Merkmalen aktualisiert werden. Weitere Informationen hierzu erhalten Sie von Ihrem Händler. Die in diesem Handbuch gezeigten Ansichten und Werte sind nur Beispiele.



HINWEIS

Die Veranschaulichungen auf dem Touchscreen basieren auf einer annäherungsweise Patientenanatomie. Der tatsächliche Aufnahmebereich hängt von der individuellen Anatomie des Patienten ab.

HINWEIS

Gestatten Sie Patienten niemals, den Bildschirm zu berühren, wenn sie im Röntgengerät platziert sind. Ein Berühren des Bildschirms während der Aufnahme stoppt den Bildgebungsprozess.

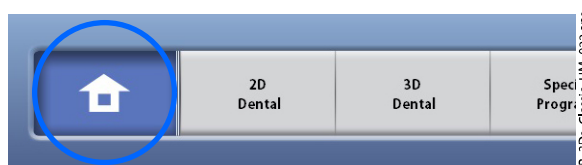
Hauptbildschirm

Der Hauptbildschirm zeigt den Namen und die Aufnahmeprogramme des Röntgengeräts. Mit den Tasten unten auf dem Hauptbildschirm können Sie das Erscheinungsbild der Hauptansicht ändern.



Home-Taste

Um bis zu fünf am häufigsten verwendete Programme anzuzeigen, wählen Sie die Home-Taste. Die zuletzt verwendeten Programme werden zuerst angezeigt. Dies ist die Standardansicht des Hauptbildschirms.



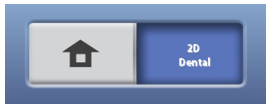


ProMax_UM_014

HINWEIS

Wenn Sie in dieser Ansicht Tasten zum schnellen Vorlauf verwenden möchten, wählen Sie **Einstellungen > Programm > 2200 Programmeigenschaften > 2240 Allgemeines > Schneller Vorlauf EIN**. Mit der Taste zum schnellen Vorlauf gelangen Sie direkt in den Bildschirm, in dem Sie eine Aufnahme machen können.

ProgrammgruppenTaste(n)



Um alle Programme zu sehen, die für eine Programmgruppe zur Verfügung stehen, wählen Sie die Programmgruppen-Taste **2D Dental**.

Auswahl vornehmen



Um eine Auswahl auf dem Touchscreen vorzunehmen, berühren Sie die Taste einfach mit dem Finger oder einem weichen Stift. Die gewählte Option wird hervorgehoben. Um eine Option zu deaktivieren, berühren Sie die Taste oder das Feld noch einmal (oder Sie wählen eine andere Option, falls vorhanden).

Sie hören ein Tonsignal, wenn Sie eine Auswahl treffen. Wenn Sie die Lautstärke des Tonsignals einstellen möchten, wählen Sie **Einstellungen > Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1320 Toneinstellungen > Lautstärke**.

HINWEIS

Berühren Sie den Touchscreen nicht mit scharfen Gegenständen.

Bestätigen-Taste



Um eine Auswahl zu bestätigen, wählen Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.

Abbrechen-Taste



Um eine Auswahl abzubrechen und den Bildschirm zu schließen, wählen Sie die Taste mit dem roten Kreuz.

Taste „Anhalten“

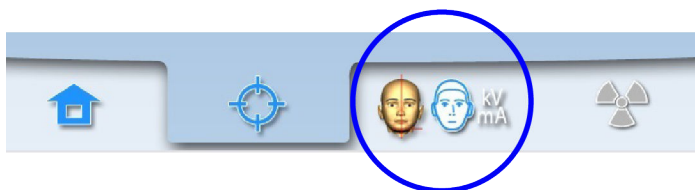


Um eine Funktion anzuhalten (anstatt abzubrechen), wählen Sie die Taste „Anhalten“.

Vorwärts

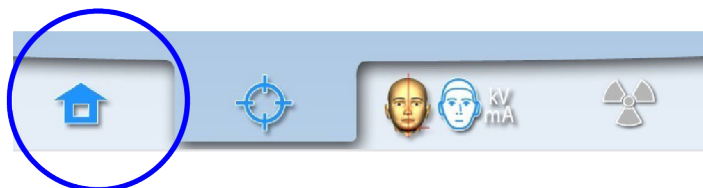


Um zum nächsten Bildschirm zu gelangen, wählen Sie die Vorwärts-Taste oder das **Weiter**-Symbol unten auf dem Bildschirm.



Zurück

Um zum vorherigen Bildschirm zurückzukehren, wählen Sie unten im Bildschirm das Zurück-Symbol.

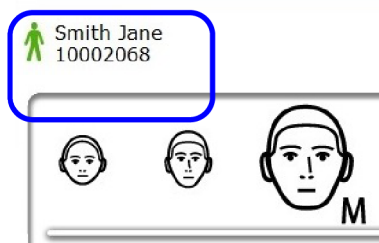


Bildlauflisten

Um eine Liste rauf- und runterzuscrollen, wischen Sie mit dem Finger auf dem Touchscreen.

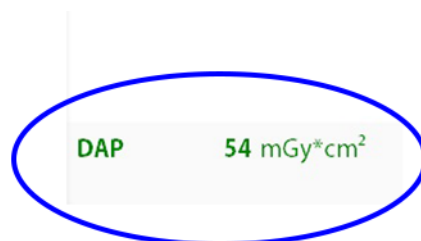
Patientennamen und ID-Nummer überprüfen

Der Patientname und die ID-Nummer werden oben rechts in der Ecke des Touchscreens angezeigt. Der Patient und der Aufnahmemodus wurden in Planmeca Romexis gewählt.



DAP- und CTDI-Werte überprüfen

Die geschätzten Werte für DAP (Dose Area Product/Dosisflächenprodukt) und CTDI (Computed Tomography Dose Index) werden vor der Aufnahme als schwarzer Text auf dem Touchscreen gezeigt. Die tatsächlichen Werte werden als grüner Text nach der Aufnahme gezeigt.



Einstellungen ändern

Um eine Einstellung zu ändern, wählen Sie das Einstellungssymbol im Hauptbildschirm. Das bringt Sie zum Einstellungsmenü, wo Sie die Einstellungen für das Röntgengerät vornehmen können. Nähere Informationen finden Sie im Abschnitt „Einstellungen“ auf Seite 88.

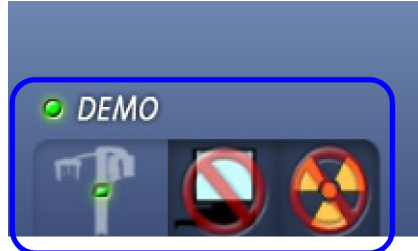


Standby-Modus

Wenn Sie den Touchscreen oder den Auslöseknopf mindestens 30 Minuten nicht berühren, schaltet der Touchscreen automatisch in den Standby-Modus. Im Standby-Modus weist die grüne Leuchte auf dem Ein-/Aus-Schalter darauf hin, dass das Röntgengerät eingeschaltet ist, auch wenn der Bildschirm dunkel erscheint. Der Bildschirm schaltet sich ein, sobald Sie ihn wieder berühren.

Demomodus wählen

Wenn Sie ohne Strahlung und PC-Anbindung am Röntgengerät üben oder Gerätefunktionen vorführen möchten, können Sie in den Demomodus wechseln. Um so vorzugehen, wählen Sie Einstellungen > Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1310 Modus verwenden > 1311 Demomodus einstellen. Die Auswahl wird unten links im Touchscreen angezeigt.



3.10 ProTouch-Desktop-Anwendung

Wenn die ProTouch-Desktop-Anwendung auf Ihrem Computer installiert ist, können Sie ein virtuelles Bedienfeld auf dem Computerbildschirm verwenden.

Die Anwendung ist mit dem im Röntgengerät integrierten Touchscreen identisch. Beide Bedienfelder werden synchronisiert, so dass Sie jeden von beiden verwenden können.



HINWEIS

Wenn Sie die Anwendung verwenden möchten, benötigen Sie eine Lizenz, um in den Bereit-Status zu gelangen. Wenn Sie Hilfe benötigen, wenden Sie sich an Ihren Händler.

Um das virtuelle Bedienfeld zu verwenden, doppelklicken Sie auf das ProTouch-Symbol auf dem Computerbildschirm. Klicken Sie dann mit der Maus auf die gewünschte Funktion.

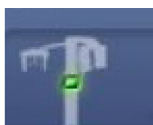


HINWEIS

Wenn Sie das Menü „Einstellungen“ verwenden, bevor Sie die Anwendung geöffnet haben, wird eine Hilfmeldung angezeigt. Bei Bestätigung der Hilfmeldung wird die Anwendung automatisch geschlossen. Durch erneutes Klicken auf das Symbol können Sie die Anwendung wieder öffnen.

Das kleine Symbol unten links in der Ecke des Bildschirms zeigt an, ob die Anwendung mit dem Röntgengerät verbunden ist.

- Ein grünes Symbol zeigt an, dass die Verbindung aktiv ist:

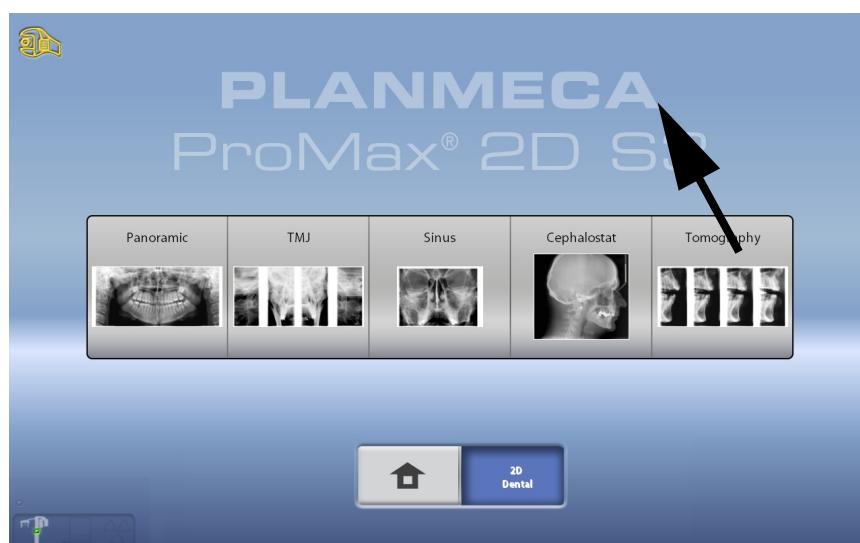


- Ein rotes Symbol zeigt an, dass die Verbindung nicht aktiv ist:



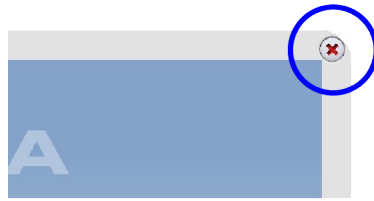
Wenn das rote Symbol erscheint, starten Sie das Röntgengerät neu.

Um den Bedienfeld-Bildschirm zu verschieben, ziehen Sie ihn mit der Maus.



PXR_2D_UM_018.eps

Um die Anwendung zu schließen, klicken Sie auf das kleine rote Kreuz oben rechts in der Ecke des Bildschirms.



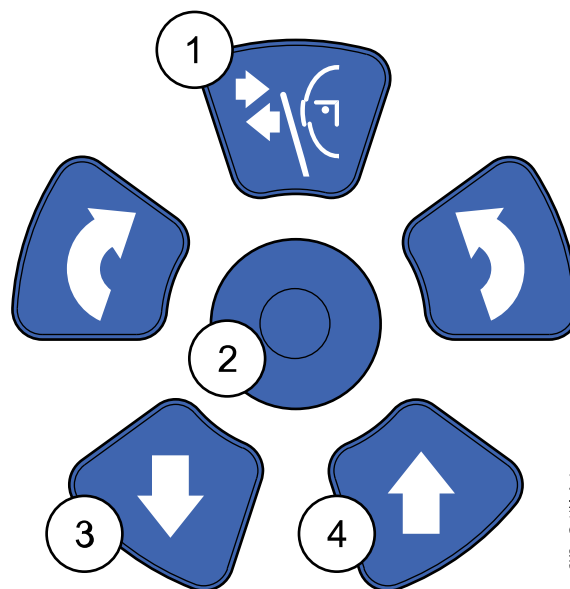
3.11 Positionierungstasten

HINWEIS

Gestatten Sie Patienten niemals, die Positionierungstasten zu drücken, wenn sie im Röntgengerät platziert sind.

HINWEIS

Wenn Sie eine der Positionierungstasten drücken (Taste oder Joystick), wird das Lichtvisier für die Patientenpositionierung eingeschaltet. Die Lichtvisiere schalten sich nach zwei Minuten automatisch ab. Um sie früher abzuschalten, drücken Sie den Positionierungs-Joystick.



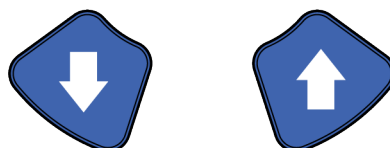
PKR_2D_UM_019.eps

1. Kopfhalter öffnen/schließen (2D-Aufnahmen)	2. Joystick zur Positionierung
3. Röntgengerät nach unten bewegen	4. Röntgengerät nach oben bewegen

3.11.1 Röntgengerät aufwärts/abwärts

Mit den Auf- und Abwärtstasten können Sie das Röntgengerät auf die Größe des Patienten einstellen.

Das Röntgengerät bewegt sich erst langsam und dann schneller.



HINWEIS

Wenn eine der Tasten aus irgendeinem Grund während des Vorgangs blockiert, können Sie die Auf-/Abwärtsbewegung stoppen, indem Sie eine der Steuertasten oder den Positionierungs-Joystick betätigen. Dies ist eine Sicherheitsmaßnahme, die gewährleistet, dass die Auf-/Abwärtsbewegung bei einem Notfall gestoppt werden kann.

HINWEIS

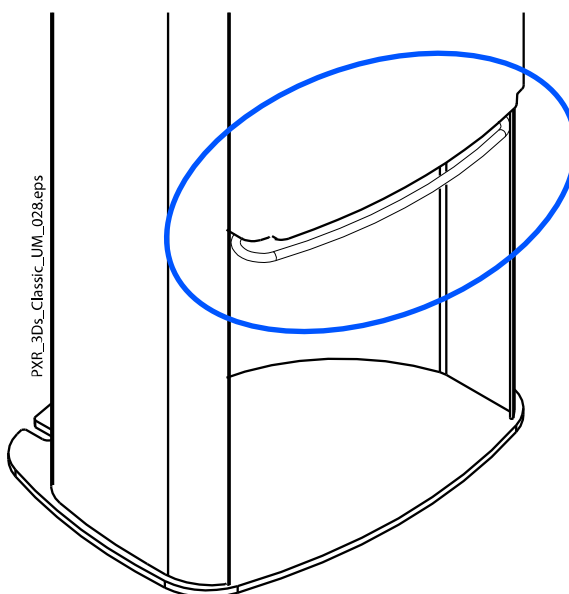
Achten Sie darauf, dass das Röntgengerät nicht gegen die Decke stößt, wenn Sie die Aufwärts-Taste drücken. Für Räume mit niedriger Decke kann die Maximalhöhe eingestellt werden. Wenn Sie Hilfe benötigen, wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.

HINWEIS

Vergewissern Sie sich, dass sich keine Gegenstände unter dem Röntgengerät befinden, wenn Sie die Abwärtstaste drücken. Wenn die Gefahr besteht, dass etwas eingeklemmt wird, lassen Sie die Taste sofort los, um die Bewegung zu stoppen. Beseitigen Sie das Hindernis, bevor Sie die Taste erneut drücken.

HINWEIS

Sobald die Platte mit Sicherheitsabschaltung unter der Säule nach oben gedrückt wird, wird die Säulenbewegung automatisch gestoppt. Beseitigen Sie das Hindernis, bevor Sie die Säule wieder bewegen.

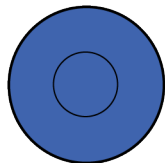


HINWEIS

Beim Positionieren sitzender Patienten (z. B. in einem Rollstuhl) ist immer erst das Röntgengerät nach unten zu fahren, bevor Sie den Patienten im Gerät positionieren.

3.11.2 Joystick zur Positionierung

Der Joystick zur Positionierung dient der Einstellung des Lichtvisiers. Er wird benutzt, wenn der Patient im Röntgengerät positioniert ist.



3.11.3 Kopfhalter öffnen/schließen

Drücken sie die Kopfhaltertaste, um den Kopfhalter bei der 2D-Bildgebung zu öffnen. Durch nochmaliges Drücken der Kopfhaltertaste kann der Kopfhalter geschlossen werden.



4 Programme

Das Röntgengerät nutzt für Armbewegungen die SCARA-Technologie (Selectively Compliant Articulated Robot Arm).

Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte verfügen über drei Gelenke (S3 = SCARA 3) und bieten unbegrenzte Aufnahmemöglichkeiten. Planmeca ProMax 2D S2 Geräte haben zwei Gelenke (S2 = SCARA 2) und eine begrenzte Auswahl an Aufnahmeprogrammen.

HINWEIS

Breite und Höhe der Aufnahme hängen vom Modell des Röntgengeräts und dem Sensor ab. Die hier gezeigten Aufnahmen sind nur Beispiele.

4.1 Panoramaprogramme

4.1.1 Standard



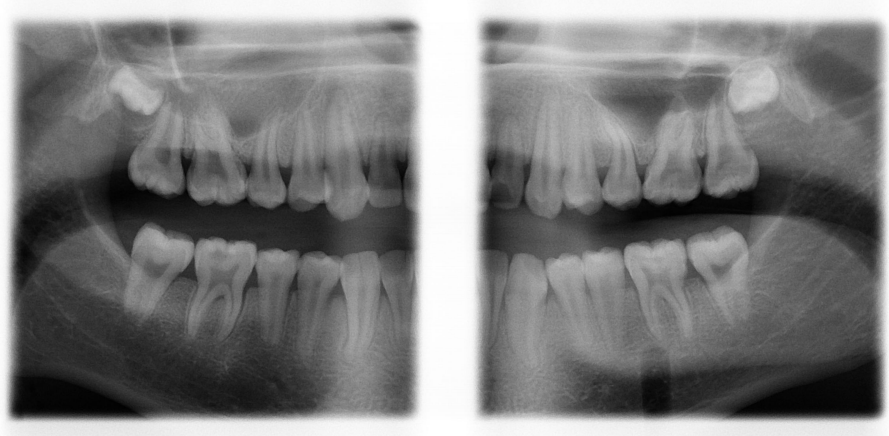
Das Standard-Panoramaprogramm hat einen traditionellen Pfad und Strahlwinkel.



4.1.2 Bissflügel



Das Programm erstellt Bissflügel aufnahmen von Prämolaren- und Molarenbereichen, einschließlich Teilen des Oberkiefers, Unterkiefers und der Unterkieferäste (rami). Auch der Boden der Oberkieferhöhle, der Mandibularkanal und das Foramen mentale werden dargestellt.



HINWEIS

Dieses Programm ist für interproximale Bildgebung optimiert, und deshalb kann ein Schatten der gegenüberliegenden Zähne in der Aufnahme sichtbar sein.

4.1.3 Interproximal



Die zugrunde liegende Bildgeometrie ist wie beim Standard-Panoramaprogramm, aber der Röntgenstrahl ist parallel zu den interproximalen Kontakten der Zähne ausgerichtet.



HINWEIS

Dieses Programm ist für interproximale Bildgebung optimiert, und deshalb kann ein Schatten der gegenüberliegenden Zähne in der Aufnahme sichtbar sein.

4.1.4 Orthogonal



Die zugrunde liegende Bildgeometrie ist wie beim Standard-Panoramaprogramm, aber die Ausrichtung des Röntgenstrahls verläuft senkrecht zum Kiefer.



HINWEIS

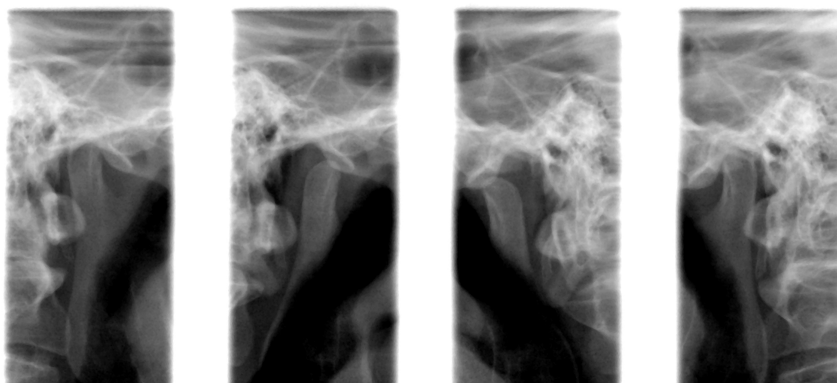
Dieses Programm ist für orthogonale Bildgebung optimiert, und deshalb kann ein Schatten der gegenüberliegenden Zähne in der Aufnahme sichtbar sein.

4.2 Kiefergelenksprogramme (TMG)

4.2.1 Doppel lateral



Laterale Aufnahmen der geschlossenen (1/2) und offenen (2/2) Kiefergelenke.



PXR_2D_UM_024.eps

1/2

2/2

2/2

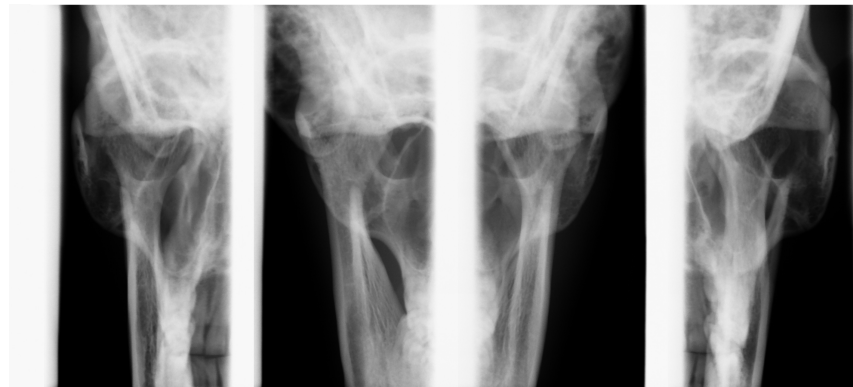
1/2

- **Planmeca ProMax 2D S3 & Planmeca ProMax 3D:**
Aufnahmeposition und -winkel lassen sich frei wählen. Der Standard-Aufnahmewinkel beträgt 0°.
- **Planmeca ProMax 2D S2:**
Aufnahmeposition kann eingestellt werden.

4.2.2 Doppel posteroanterior



Posteroanteriore Aufnahmen der geschlossenen (1/2) und offenen (2/2) Kiefergelenke.



PXR_2D_UM_025.eps

1/2

2/2

2/2

1/2

- **Planmeca ProMax 2D S3 & Planmeca ProMax 3D:**
Aufnahmeposition und -winkel lassen sich frei wählen. Der Standard-Aufnahmewinkel beträgt 0°.

4.2.3 Doppel lateral-posteroanterior



Laterale (1/2) und posteroanteriore (2/2) Aufnahmen der geschlossenen und offenen Kiefergelenke. Die Aufnahmewinkel (lateral und PA) sind einstellbar (Standardwinkel: 0°).



PXR_2D_UM_027.eps

1/2

2/2

2/2

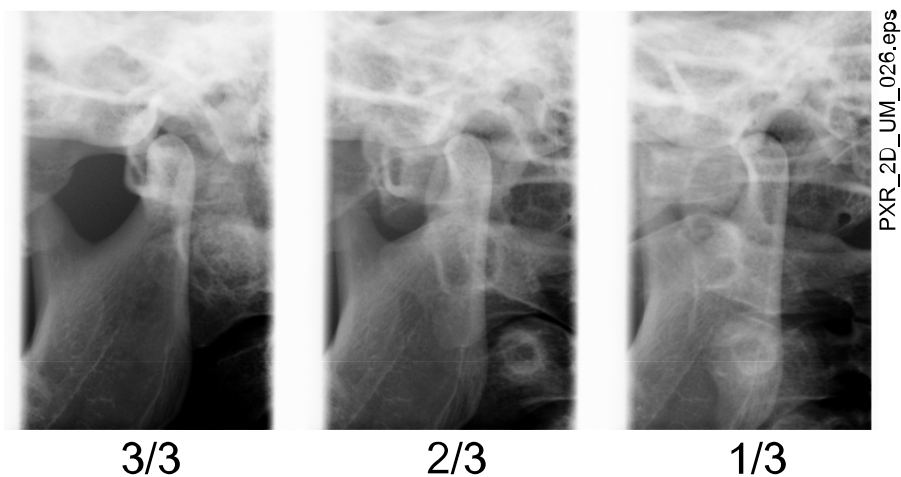
1/2

4.2.4 Drei Winkel lateral



Drei Multiwinkel-Kiefergelenksaufnahmen, lateral (links oder rechts)

Der Aufnahmewinkel für Bild 2 kann eingestellt werden (drei Aufnahmewinkel: Standard 0° ± 7°). Der gewählte Aufnahmewinkel zeigt sich in Bild 2.

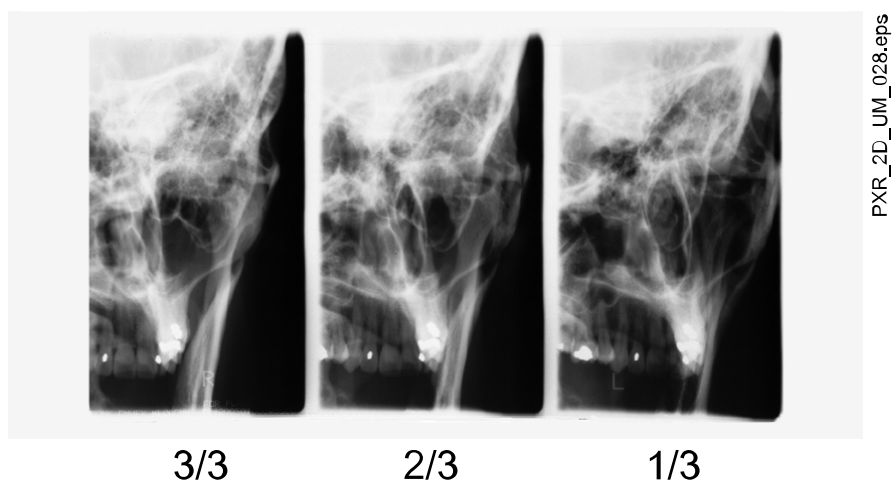


4.2.5 Drei Winkel posteroanterior



Drei Multiwinkel-TMG-Aufnahmen, posteroanterior (links oder rechts).

Der Aufnahmewinkel für Bild 2 kann eingestellt werden (drei Aufnahmewinkel: Standard $0^\circ \pm 7^\circ$). Der gewählte Aufnahmewinkel zeigt sich in Bild 2.



4.3 Sinusprogramme

4.3.1 Posteroanterior



Posteroanteriore Sinusaufnahme



4.3.2 Posteroanterior linear



Posteroanteriore Sinusaufnahme, linear



4.3.3 Lateral



Laterale Aufnahme der linken oder rechten Sinusregion.



5 Vorbereitungen für die Aufnahme

5.1 Anbringen und Entfernen des Sensors

HINWEIS

Die verfügbaren Sensoren sind Abschnitt „Sensor“ auf Seite 12 zu entnehmen.

HINWEIS

FÜR PLANMECA PROMAX 2D RÖNTGengeräte:

Wenn ein Sensor am Fernröntgengerät (optional) befestigt ist, muss der Sensor wie unten beschrieben auf den C-Arm umgesetzt werden.

HINWEIS

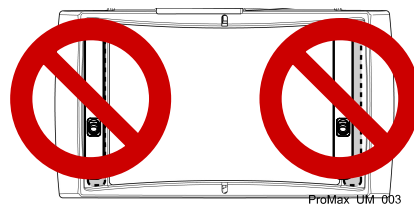
FÜR PLANMECA PROMAX 3D RÖNTGengeräte:

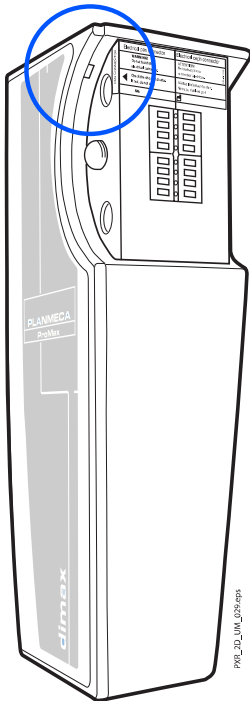
Wenn Sie einen Dimax-Sensor einsetzen möchten, wählen Sie Einstellungen > Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1340 Aufnahmeeinstellungen > Panorama-System Dimax, und ändern Sie den Sensor wie unten beschrieben.

HINWEIS

FÜR PROFACE-SENSOR:

Berühren Sie nicht die Glasfenster. Fingerabdrücke und andere Flecken auf der Glasoberfläche schaden der Bildqualität.





VORSICHT

Den Sensor nicht fallen lassen. Planmeca haftet nicht für Schäden, die durch Bedienungsfehler (z.B. Fallenlassen des Sensors), Fahrlässigkeit oder nicht bestimmungsgemäßen Gebrauch verursacht werden.

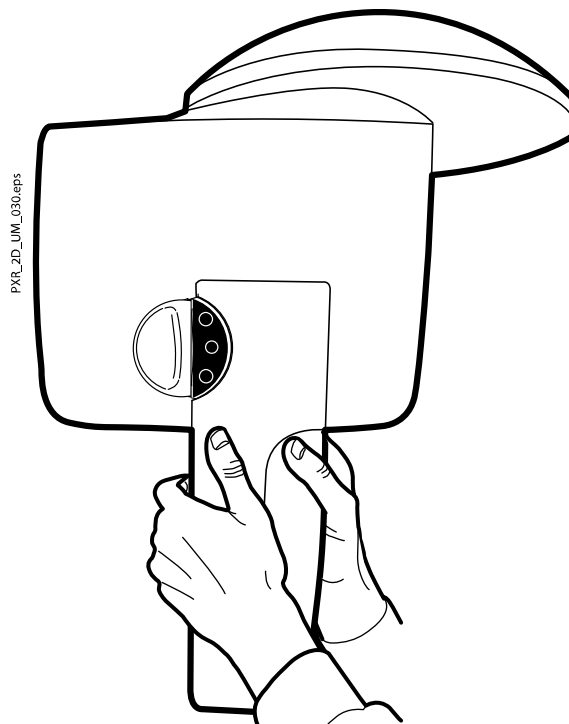
Benutzen Sie nicht den Sensor, wenn der Stoßindikator (1) rot anzeigt - wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.

Falls Grund zu der Annahme besteht, dass der Sensor fehlerhaft ist, machen Sie vor der Patientenaufnahme erst eine Testaufnahme.

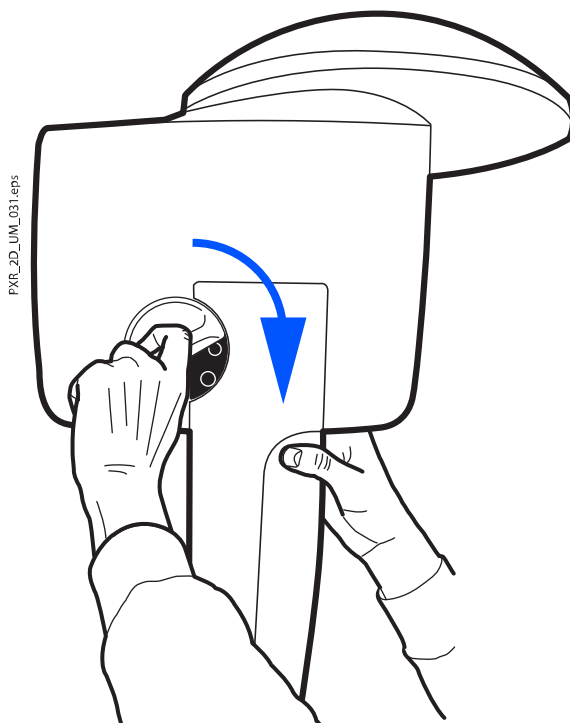
5.2 Anbringung des Sensors am C-Arm.

Schritte

1. Drücken Sie den Sensor auf den Anschluss des C-Arms.

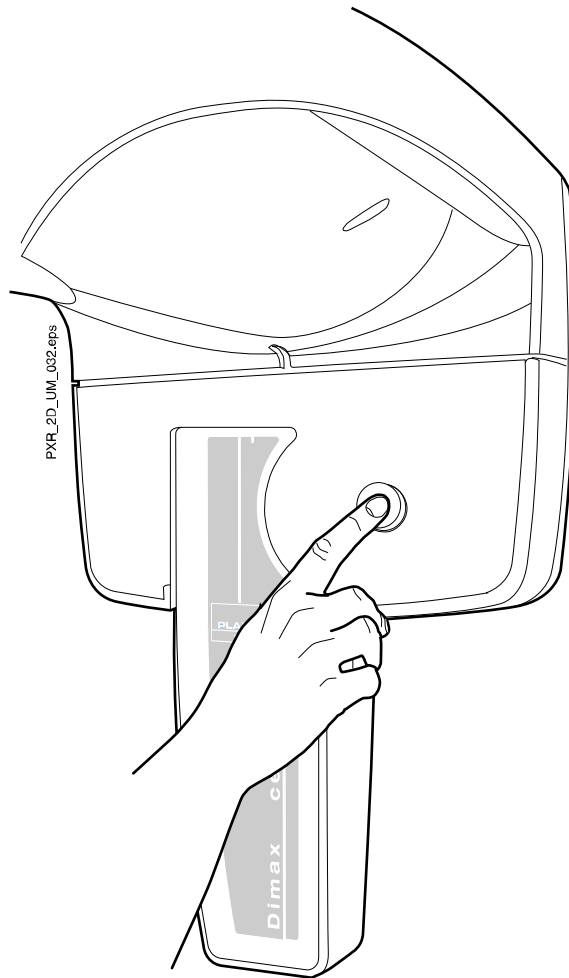


2. Drehen Sie den Sperrriegel über den Befestigungsmechanismus.



Das hält den Sensor in seiner Position.

3. Drücken Sie auf der anderen Seite den elektrischen Anschlussknopf am C-Arm.



Sie stellen damit die Stromverbindung zwischen C-Arm und Sensor her.

5.3 Abnehmen des Sensors vom C-Arm.

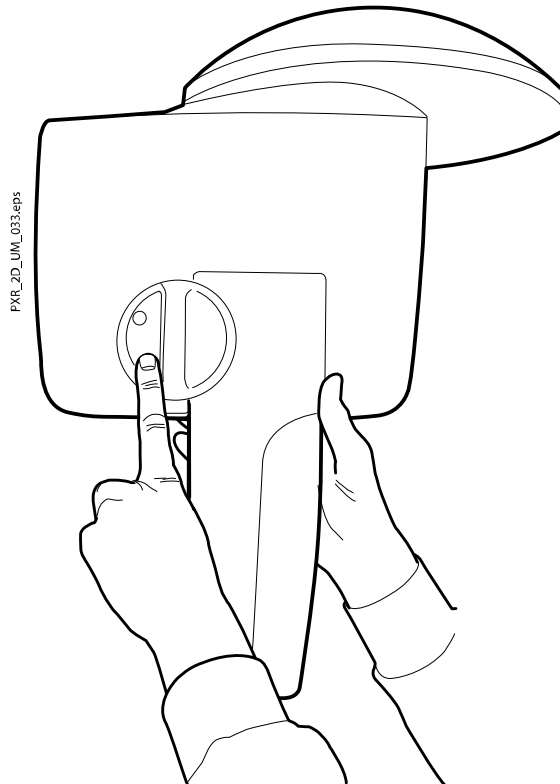
Über diese Aufgabe

HINWEIS

Sensor nicht während der Aufnahme entfernen.

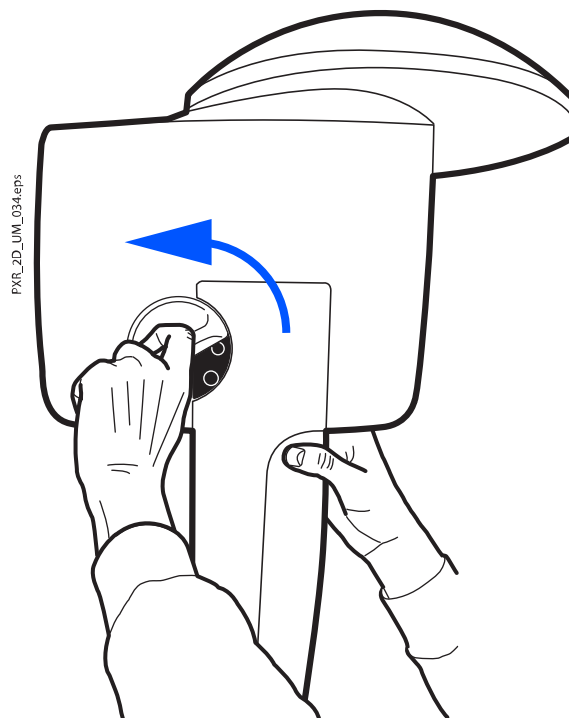
Schritte

1. Drücken Sie den elektrischen Anschluss am C-Arm.



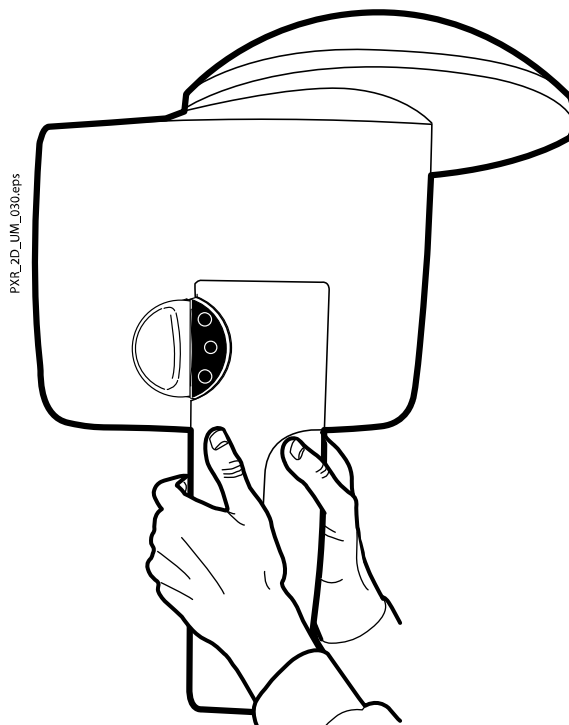
Sie unterbrechen damit die Stromverbindung zwischen C-Arm und Sensor.

2. Drehen Sie den Sperrriegel um 180 Grad.



Das öffnet den Schließmechanismus.

3. Ziehen Sie vorsichtig den Sensor heraus.



Was als nächstes zu tun ist

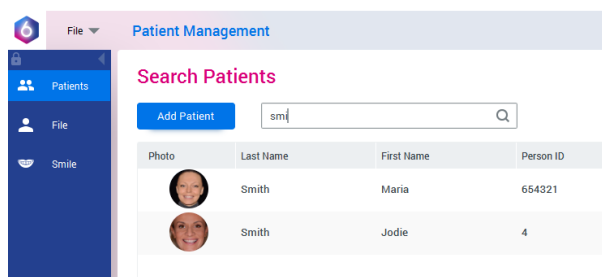
HINWEIS

Warten Sie aus Sicherheitsgründen mindestens zehn Sekunden, bevor Sie erneut einen Sensor anbringen. Zuerst muss die blaue Kontrollleuchte unter dem Sperrriegel erlöschen.

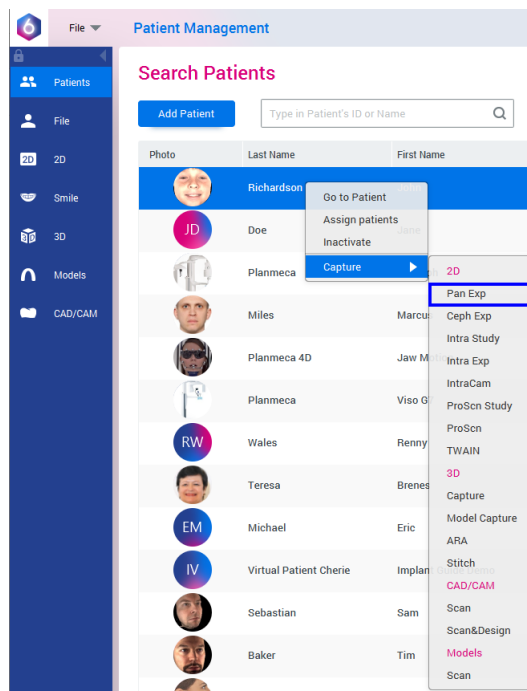
5.4 Planmeca Romexis vorbereiten

Schritte

1. Wählen Sie den Patienten aus.



2. Klicken Sie mit der rechten Maustaste auf den Patienten und wählen Sie **Erfassen** und anschließend **PanAufn** wie unten dargestellt.



Detaillierte Informationen über die Romexis-Funktionen finden Sie in der Bedienungsanleitung zu Planmeca Romexis 6.

5.5 Patienten vorbereiten

Bitte Sie den Patienten, Brille, Hörgeräte, Zahnprothesen, Haarnadeln und persönlichen Schmuck wie Ohrringe, Halsketten und Piercings abzulegen, da diese zu Schatten oder Reflexionen auf dem Bild führen können. Außerdem soll der Patient locker hängende Textilien (z.B. Schal, Krawatte) ablegen, die sich an den Armen des Röntgengeräts verfangen könnten.

HINWEIS

Objekte mit starkem Kontrast wie Goldzähne oder Amalgam können Artefakte auf der Aufnahme verursachen.

Legen Sie dem Patienten, falls erforderlich, eine Röntgenschürze um den Rücken.

HINWEIS

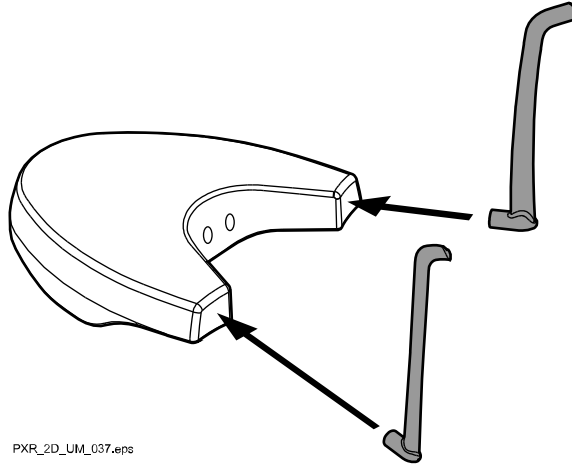
Wir empfehlen Ihnen, Aufnahmen von Patienten mit schlechtem Gesundheitszustand in sitzender Haltung zu erstellen.

6 Panoramaaufnahme

6.1 Vor der Aufnahme

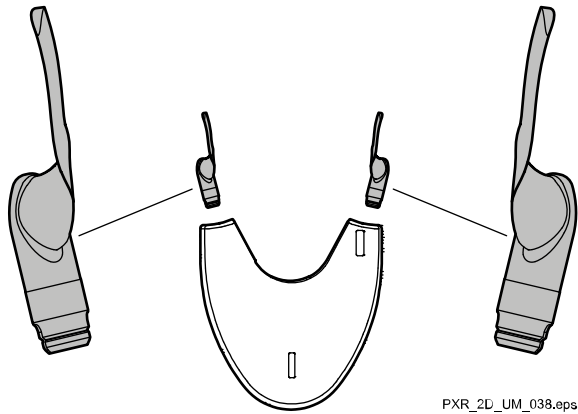
Schritte

1. Setzen Sie den Kopfhalter in die Öffnungen des Positionierungstisches ein.

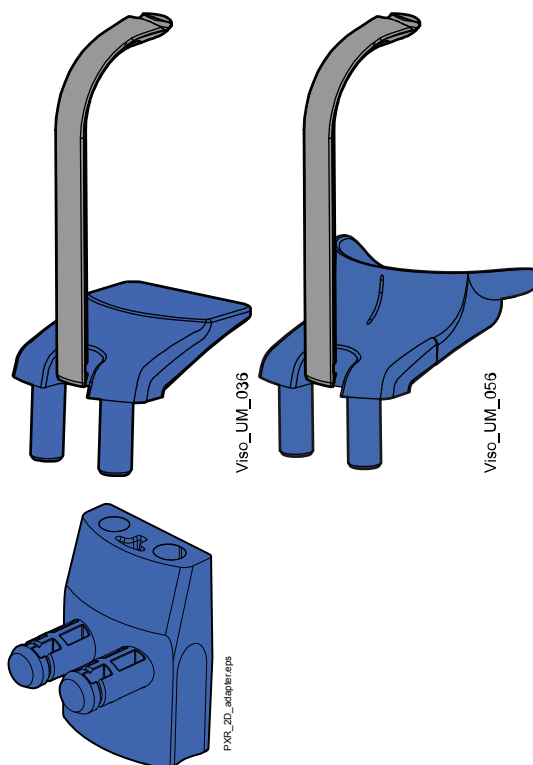


HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass der Kopfhalter richtig eingesetzt wird (d.h. die konvexe Seite zeigt nach außen, wie dargestellt).



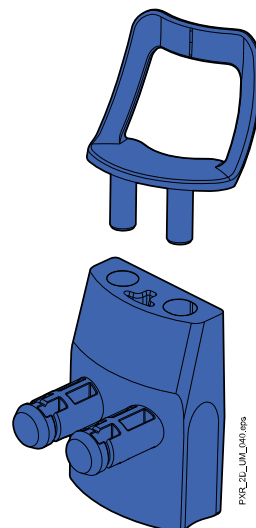
2. Bringen Sie eine der Kinnanlagen mit dem Aufbissstück am Adapter an.



HINWEIS

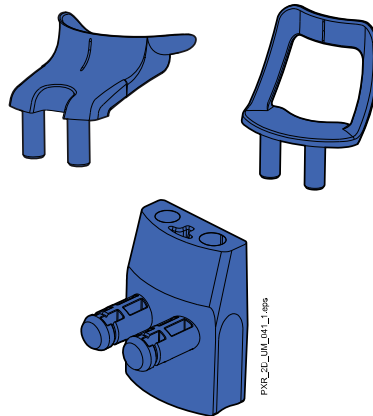
FÜR BISSFLÜGELAUFNAMMEN:

Sie können diese Positionierungshilfe für Patienten mit sehr großem Kiefer verwenden.



HINWEIS

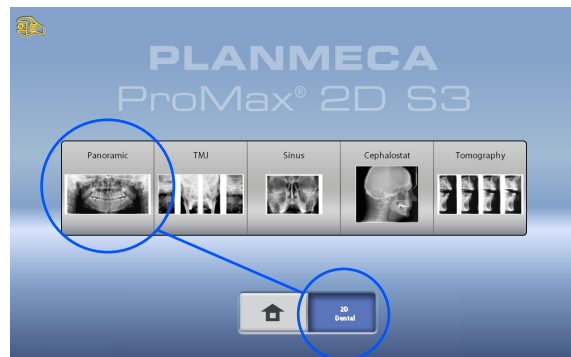
Sie können diese Positionierungshilfen für zahnlose Patienten oder für Patienten einsetzen, die nicht in der Lage sind, zu beißen.

**6.2 Aufnahmeeinstellungen auswählen**

Allgemeine Hinweise, wie Sie auf dem Touchscreen eine Auswahl treffen oder rückgängig machen, finden Sie im Abschnitt „Touchscreen“ auf Seite 15.

6.3 Programm auswählen**Schritte**

1. Wählen Sie das Panoramaprogramm (2D Dental > Panorama).



6.3.1 Programmtyp auswählen

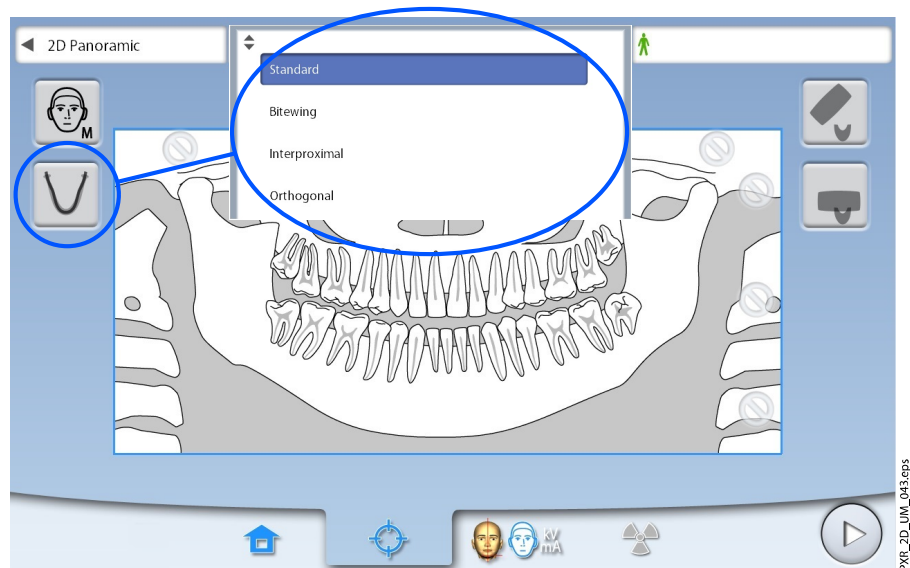
Wählen Sie den Programmtyp:

- oben im Dropdown-Menü
- links im Bildschirm

Nähere Informationen finden Sie im Abschnitt „Panoramaprogramme“ auf Seite 23.

HINWEIS

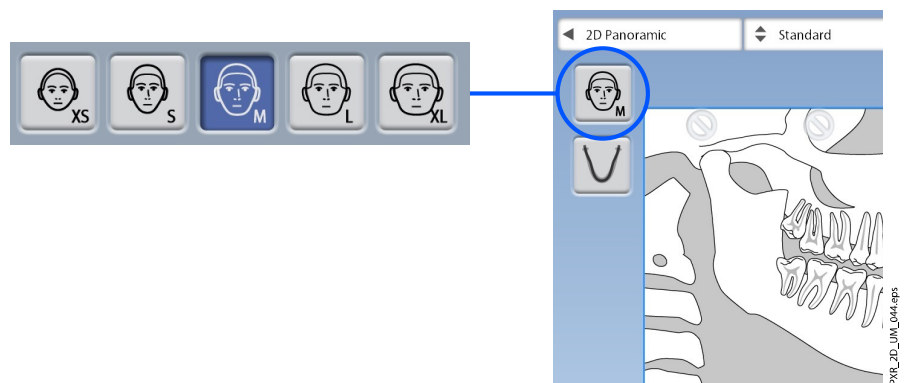
Die verfügbaren Optionen richten sich nach dem Modell des Röntgengeräts.



6.3.2 Patientengröße auswählen

Mit dieser Taste wählen Sie die Patientengröße:

- XS = Kind
- S = Kleine Erwachsene
- M = Mittelgroße Erwachsene
- L = Große Erwachsene
- XL = Sehr große Erwachsene



HINWEIS

Durch die Auswahl der kleinsten Patientengröße (XS) werden automatisch der Aufnahmebereich und die Strahlendosis reduziert.

HINWEIS

Die Belichtungswerte stellen sich automatisch auf die gewählte Patientengröße ein.

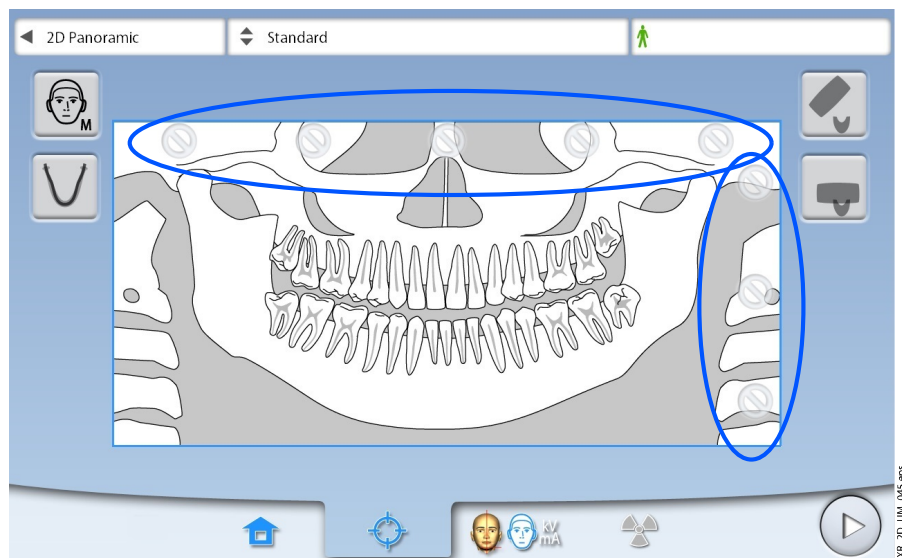
HINWEIS

Die Patientengröße kann auch auf dem nächsten Bildschirm gewählt werden.

6.3.3 Segmentierung auswählen

Diese Funktion erlaubt Aufnahmen unterschiedlicher Kiefersegmente. Das verringert die Strahlendosis für den Patienten.

Die Darstellung auf dem Bildschirm ist in drei horizontale und fünf vertikale Segmente aufgeteilt. Wählen Sie die Segmente aus, die NICHT abgebildet werden sollen. Die Ausblendungszeichen dieser Segmente stellen sich auf rot.

**HINWEIS**

Es können nur zusammenhängende Horizontalsegmente abgebildet werden.

HINWEIS

Die Darstellung auf dem Bildschirm zeigt nur ein Beispiel. Die tatsächliche Größe des Aufnahmebereichs hängt von der individuellen Anatomie des Patienten ab.

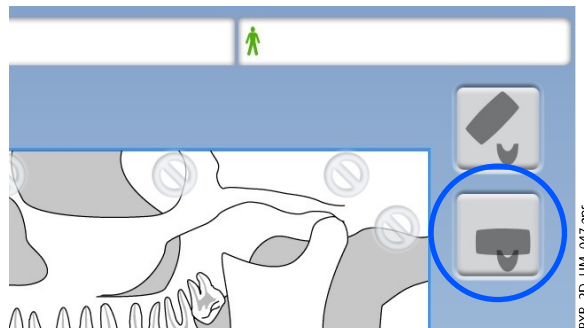
6.4 Patientenpositionierung**6.4.1 Einstiegsposition auswählen**

Benutzen Sie die Tasten unten im Bildschirm, um die Einstiegsposition zu wählen.

- Wählen Sie diese Taste, um den C-Arm nach hinten, aus dem Bereich der Patientenpositionierung, zu bewegen. Diese offene Position ermöglicht Ihnen, die Patientenposition aus allen Richtungen zu überwachen und einzustellen.



- Wählen Sie die linke Taste, um den C-Arm um den Positionierungstisch zu positionieren. Das ist die traditionelle geschlossene Einstiegsposition.



HINWEIS

Falls notwendig, kann die offene Position (obere Taste) deaktiviert werden (Einstellungen > Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1330 Patientenpositionierung > Seiteneinstieg AUS). Das kann erforderlich sein, wenn nicht genügend Raum für eine Zurück-Bewegung des C-Arms vorhanden ist.

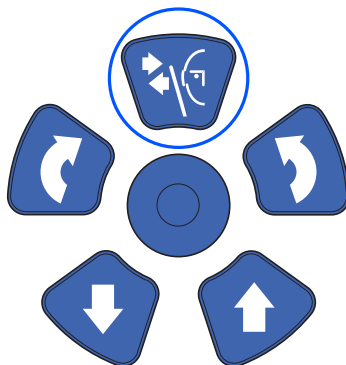
HINWEIS

Planmeca ProMax 2D S2 Röntgengeräte bieten nur eine Einstiegsposition. Bei dieser Einstiegsposition handelt es sich um die geschlossene, bei der der C-Arm um den Kopfhalter herum positioniert ist.

6.4.2 Kopf des Patienten positionieren

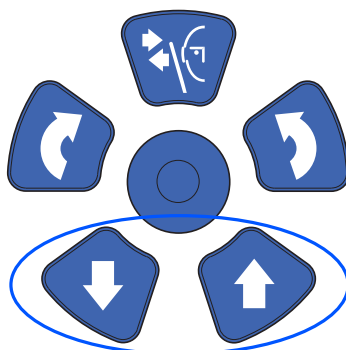
Schritte

1. Drücken sie die Kopfhaltertaste, um den Kopfhalter zu öffnen, wenn er nicht schon geöffnet ist.

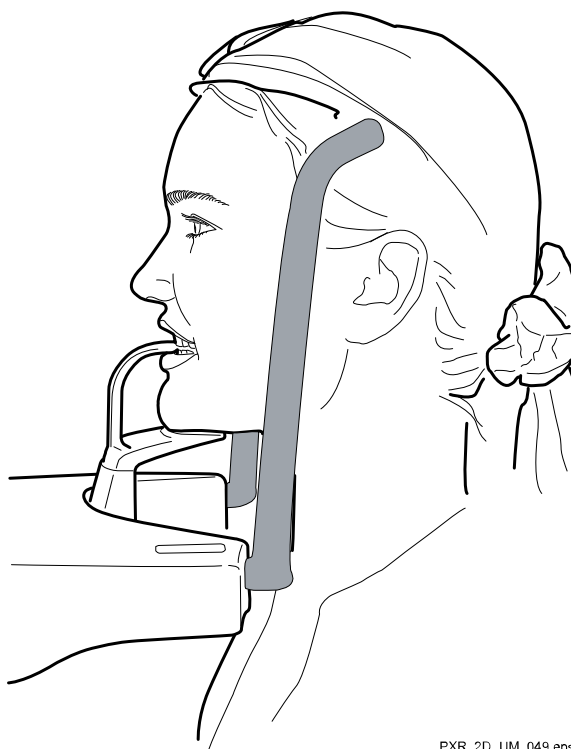


2. Führen Sie den Patienten zum Röntgengerät.
3. Stellen Sie das Röntgengerät entsprechend der Größe des Patienten ein.

Drücken Sie dafür die Taste für die Höhenverstellung, bis sich die Kinnauflage etwa auf Höhe des Unterkiefers des Patienten befindet.



4. Bitten Sie den Patienten, nach vorne zu treten, die Handgriffe zu fassen, seinen Rücken und Hals zu strecken und in das Aufbissstück zu beißen. Die Ober- und Unterkieferschneidezähne müssen in der Markierung des Aufbissstücks sitzen.



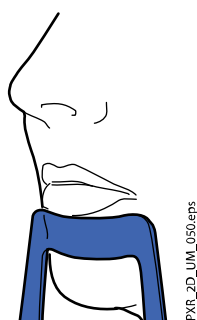
PXR_2D_UM_049.eps

HINWEIS

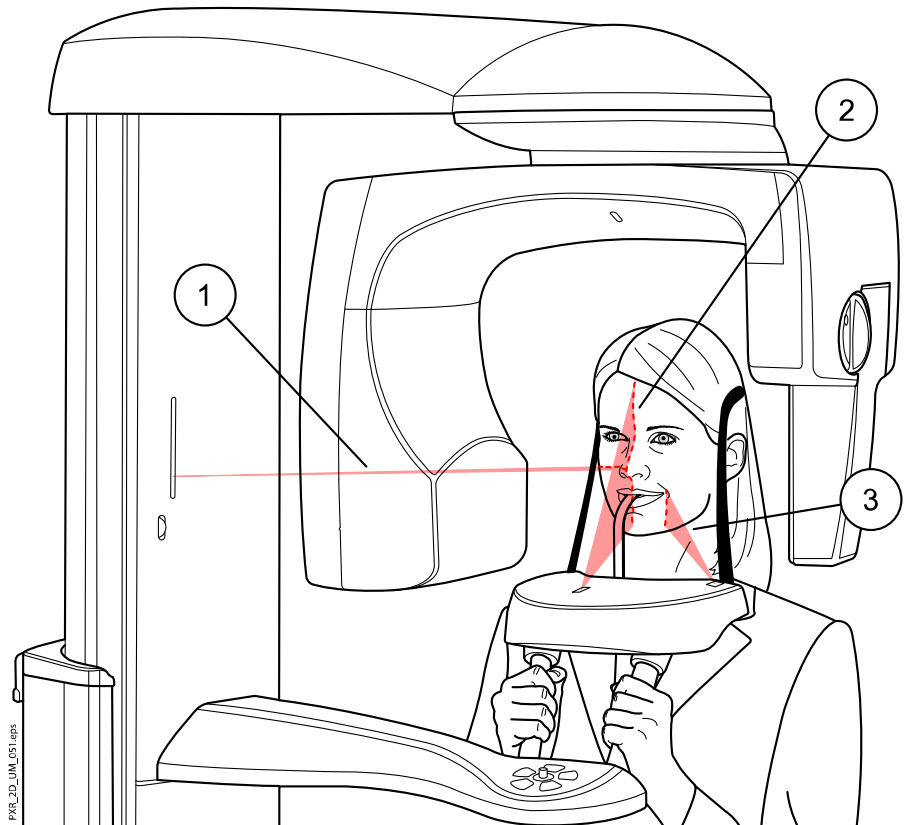
Wenn Sie eine Kinnanlage verwenden, positionieren Sie den Patienten so, dass das Kinn die obere Strebe, wie gezeigt, berührt.

HINWEIS

Wenn Sie eine Kinnanlage oder eine Kinnmulde verwenden, nehmen Sie einen Baumwoll-Tampon, um zu gewährleisten, dass sich die oberen und unteren Schneidezähne des Patienten nicht überlappen.



Die Lichtvisiere werden auf dem Gesicht des Patienten angezeigt.



1. Lichtvisier Frankfurter
Horizontale

2. Lichtvisier Medianebene

3. Lichtvisier für die Schicht

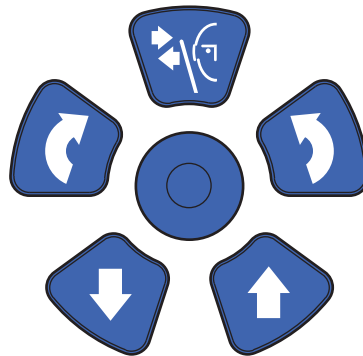
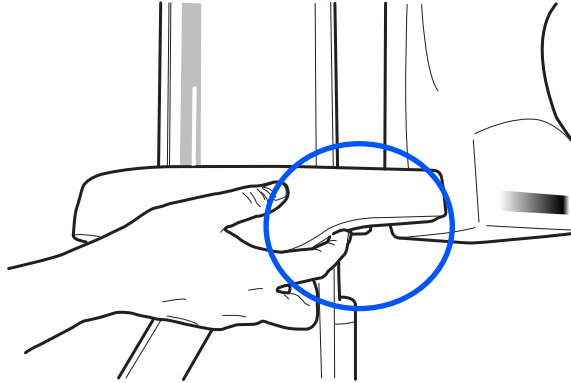
Die Lichtvisiere schalten sich nach zwei Minuten automatisch ab. Um sie früher abzuschalten, drücken Sie den Positionierungs-Joystick.

Um sie wieder einzuschalten, gehen Sie folgendermaßen vor:

- Drücken Sie das Einstellrad auf der Unterseite des Positionierungstisches.

ODER

- Drücken eine der Positionierungstasten (Taste oder Joystick).



PXR_2D_LUM_062.eps

6.4.3 Einstellen der Kopfposition des Patienten

Bevor Sie beginnen

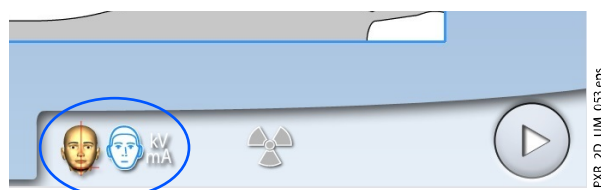
Die Lichtvisiere und die Darstellungen auf dem Touchscreen helfen Ihnen, den Kopf des Patienten richtig zu positionieren.

HINWEIS

Die Darstellungen dienen nur als Richtlinien.

Schritte

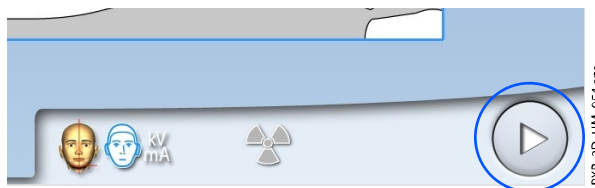
1. Gehen Sie in den nächsten Bildschirm, und wählen Sie
 - dieses Symbol:



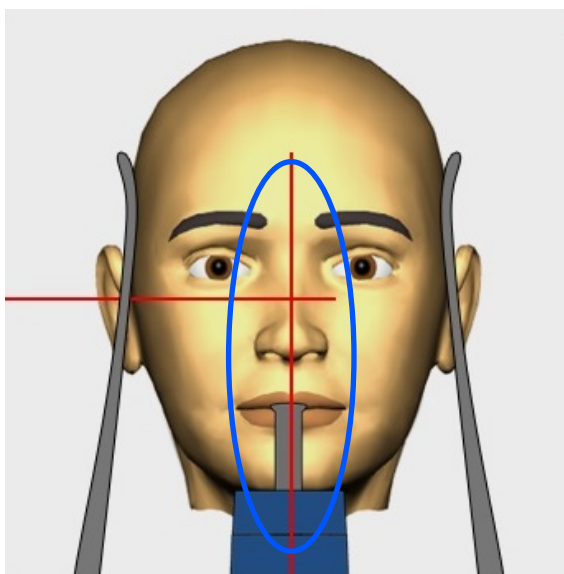
PXR_2D_LUM_063.eps

ODER

- die Vorwärts-Taste:

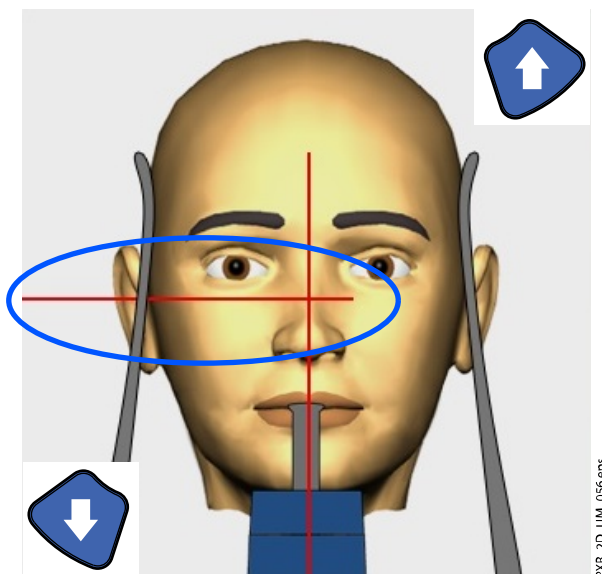


2. Positionieren Sie die Medianebene des Patienten so, dass sie mit dem Lichtvisier für die Medianebene übereinstimmt.

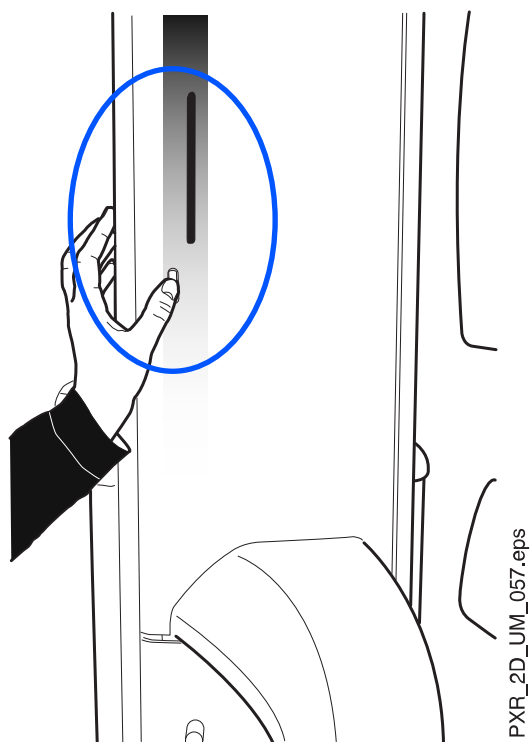


3. Positionieren Sie die Frankfurter Horizontale des Patienten so, dass es mit dem Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale übereinstimmt.

Stellen Sie dazu die Neigung des Patientenkopfes ein, indem Sie das Röntgengerät mit den Tasten für die Höhenverstellung anheben oder absenken. Der Rücken und Nacken des Patienten müssen gerade sein.

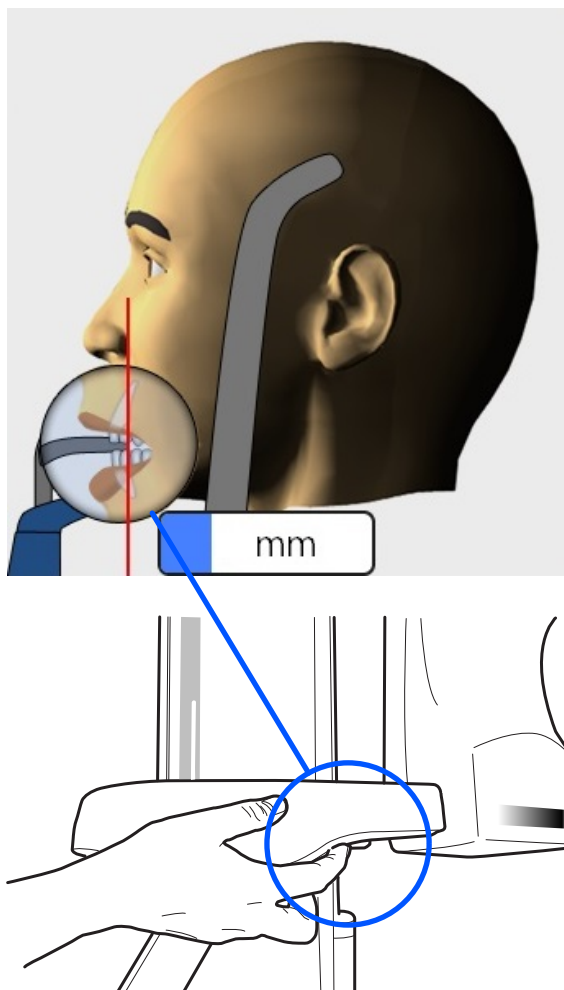


Das Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale befindet sich in der Säule. Die Position des Lichtvisiers kann bei Bedarf eingestellt werden. Das erfolgt durch Drehen des Einstellrads unterhalb des Lichtschlitzes.



4. Positionieren Sie die Wurzelspitzen der oberen mittleren Schneidezähne des Patienten innerhalb der Bildschicht des Röntgengeräts.

Drehen Sie dazu das Einstellrad an der Unterseite des Positionierungstisches, um das Lichtvisier für die Schicht zu bewegen, bis es zwischen den seitlichen Schneidezahn und Eckzahn fällt.



HINWEIS

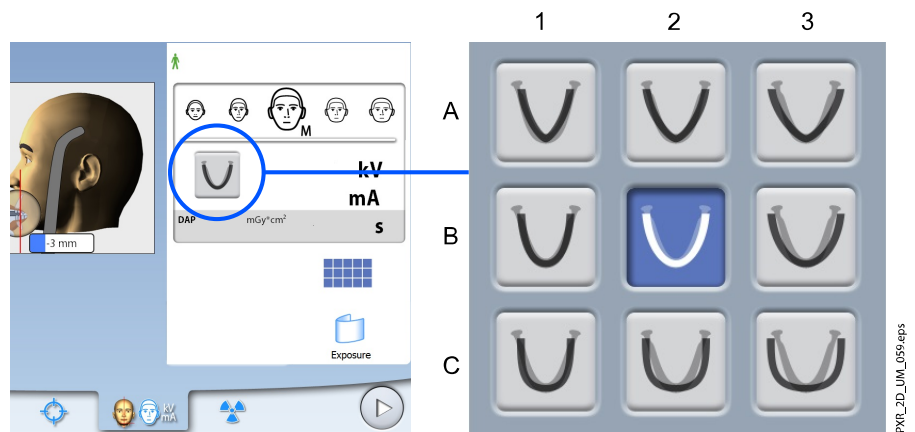
Das Lichtvisier für die Schicht ist ausgeschaltet, wenn Autofokus gewählt ist. Nähere Informationen finden Sie im Abschnitt „Aufnahme mit Autofokus (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntengeräte)“ auf Seite 56.

5. Überprüfen Sie, dass das Lichtvisier für die Medianebene und das Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale weiterhin richtig positioniert sind.

6.5 Auswahl von Kiefergröße und -form

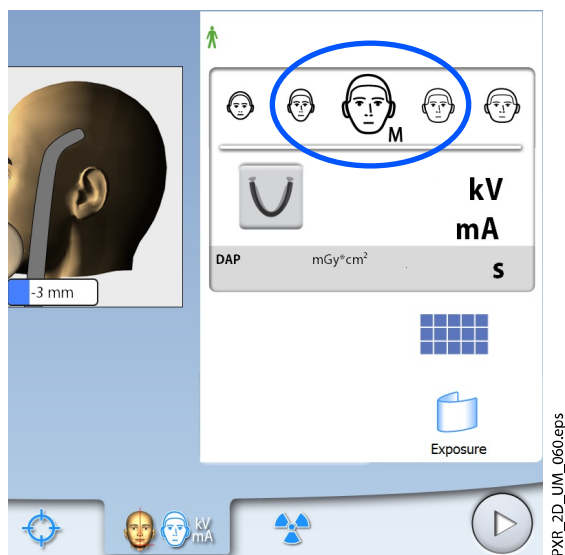
Schritte

1. Mit dieser Taste wählen Sie Folgendes:
 - Kiefergröße des Patienten (Spalten):
 1. Klein
 2. Mittel
 3. Groß
 - Kieferform des Patienten (Reihen):
 1. Spitz
 2. Standard
 3. U-Form



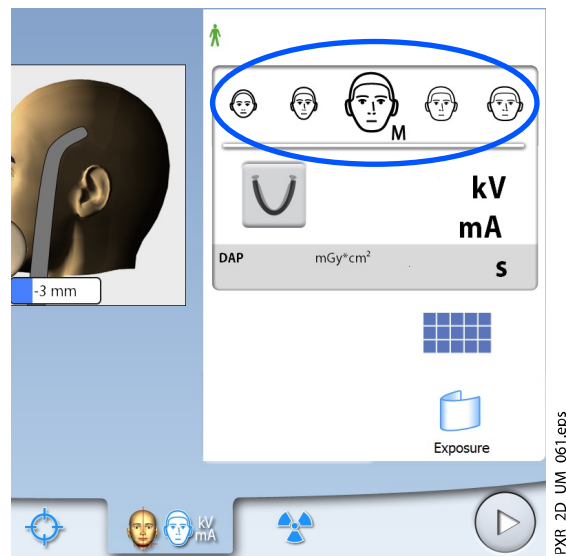
HINWEIS

Die Kiefergröße ändert sich automatisch mit der ausgewählten Patientengröße (XS = 1, S & M & L = 2, XL = 3).



HINWEIS

Bei Bedarf können Sie die Patientengröße auf diesem Bildschirm ändern.

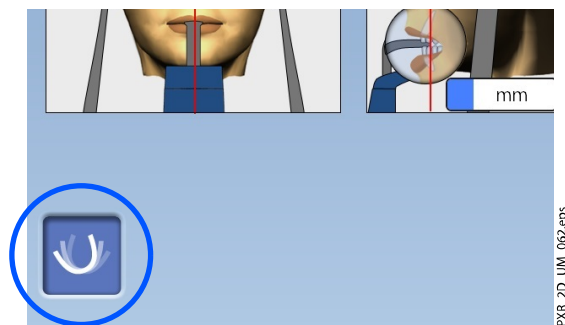


6.6 MultiView wählen (Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte)

HINWEIS

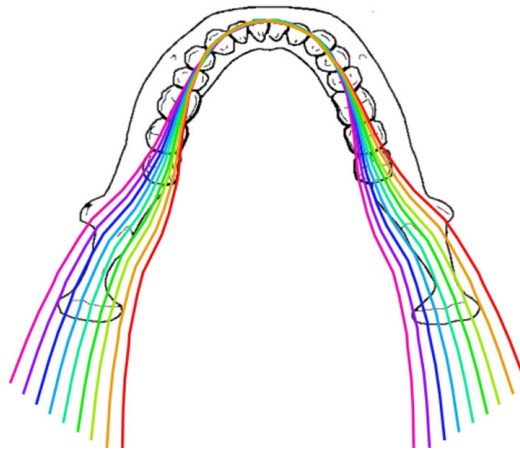
MultiView ist eine optionale Funktion für Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte.

Mit dieser Taste wählen Sie den MultiView Bildgebungsmodus.

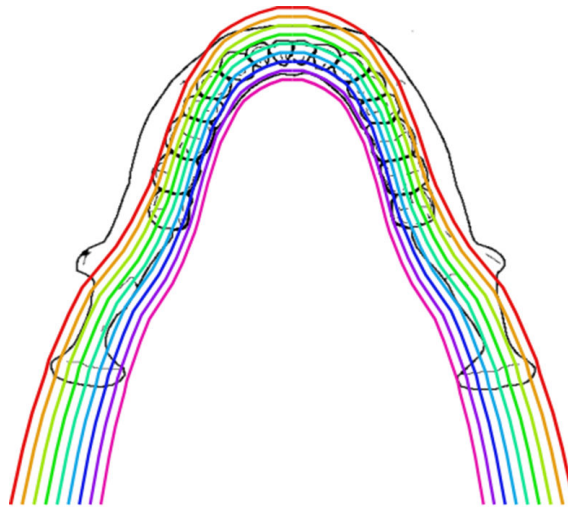


Diese Funktion erlaubt Ihnen, den Betrachtungswinkel im Planmeca Romexis-Programm einzustellen

- Panoramaschichten mit MultiView (Taste gewählt)



- Panoramaschichten ohne MultiView (Taste nicht gewählt)



HINWEIS

Die Belichtungswerte stellen sich automatisch auf die gewählte Patientengröße und den Bildgebungsmodus ein.

6.7 Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme

Die Belichtungswerte sind ab Werk für jede Patientengröße voreingestellt. Die voreingestellten Belichtungswerte sind Durchschnittswerte und nur als Anhaltspunkte für den Benutzer gedacht.

HINWEIS

FÜR RÖNTGENGERÄTE MIT DIMAX-SENSOR:

Die voreingestellten Belichtungswerte sind für Aufnahmen mit erhöhter Auflösung (Romexis-Einstellung) optimiert. Sie können bei Aufnahmen mit normaler Auflösung niedrigere Belichtungswerte einsetzen.

HINWEIS

Versuchen Sie stets, die Strahlendosis für den Patienten so gering wie möglich zu halten.

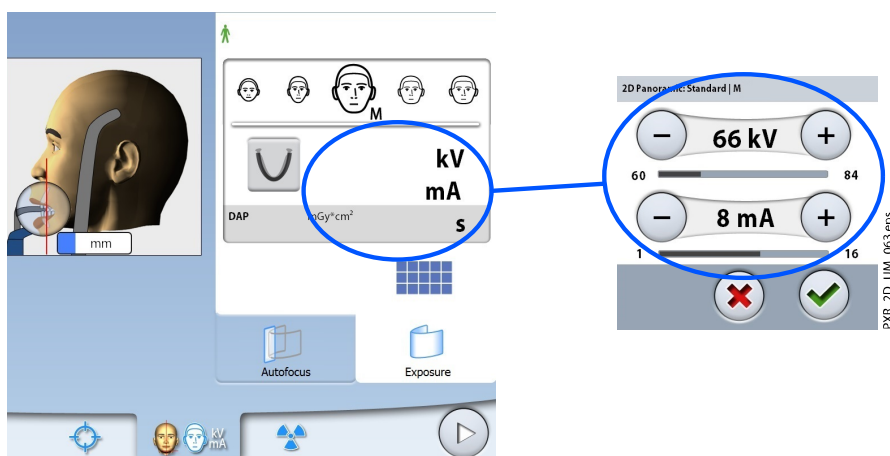
Die voreingestellten Belichtungswerte sind in der folgenden Tabelle aufgeführt.

Voreinstellungen ab Werk für Panoramaaufnahmen

PATIENTENGRÖSSE	kV-WERT	mA-WERT
Röntengeräte mit Dimax-Sensor		
Kind (XS)	62	5
Kleine Erwachsene (S)	64	6,3
Mittelgroße Erwachsene (M)	66	8
Große Erwachsene (L)	68	10
Sehr große Erwachsene (XL)	70	12,5
Röntengeräte mit 3D-Sensor		
SmartPan		
Kind (XS)	62	5,6
Kleine Erwachsene (S)	64	7,1
Mittelgroße Erwachsene (M)	66	9
Große Erwachsene (L)	68	11
Sehr große Erwachsene (XL)	70	14
MultiView SmartPan		
Kind (XS)	62	10
Kleine Erwachsene (S)	64	11
Mittelgroße Erwachsene (M)	66	12,5
Große Erwachsene (L)	68	14
Sehr große Erwachsene (XL)	70	16

Falls Sie die voreingestellten Belichtungswerten für diese Aufnahme anpassen müssen:

1. Wählen Sie das Feld kV / mA.
2. Benutzen Sie die Minus- oder Plus-Taste, um die Belichtungswerte einzustellen. Um den Bildkontrast zu verbessern, reduzieren Sie den kV-Wert. Um die Strahlendosis zu reduzieren, verringern Sie den mA-Wert.
3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



HINWEIS

Sie können die voreingestellten Belichtungswerte dauerhaft ändern, wie im Abschnitt „Programme“ auf Seite 23 beschrieben.

6.8 Dynamische Belichtungskontrolle wählen (DEC) (Planmeca ProMax 2D Röntgengeräte)

Über diese Aufgabe

HINWEIS

Die dynamische Belichtungskontrolle (DEC) ist ein optionaler Bestandteil für Planmeca ProMax 2D Röntgengeräte.

HINWEIS

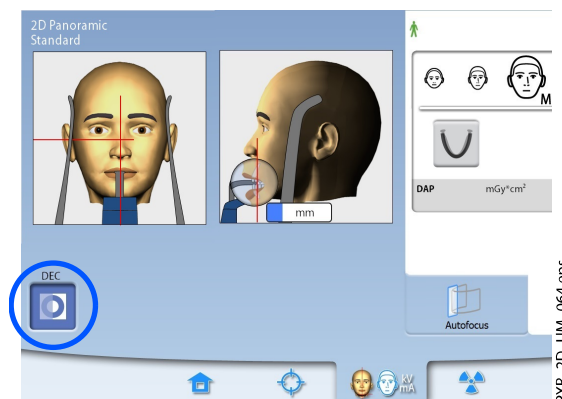
DEC und vertikale Ausblendung können simultan eingesetzt werden. Das ganz rechts liegende vertikale Segment kann allerdings nicht ausgeblendet werden.

HINWEIS

DEC und horizontale Ausblendung können nicht simultan eingesetzt werden.

Schritte

1. Wählen Sie die DEC-Taste.



Die dynamische Belichtungskontrolle (DEC) stellt während der Aufnahme automatisch die optimalen Belichtungswerte für den jeweiligen Patienten ein. Diese Funktion stellt die Belichtungswerte für jeden Patienten, basierend auf seiner anatomischen Struktur und Knochendichte, individuell ein. DEC sorgt für eine bessere Bildqualität, da die Helligkeit und der Kontrast auf den Bildern einheitlicher werden.

Wenn die DEC eingeschaltet ist, werden die Belichtungswerte während der Aufnahme automatisch angepasst. Der kV-Wert wird maximal um ± 4 kV verstellt, der mA-Wert maximal um $+4/-3$ mA innerhalb der zulässigen Skala.

6.8.1 DEC-Dichte einstellen

Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um die DEC-Dichte anzupassen, falls die Bilder zu hell oder zu dunkel erscheinen.

Schritte

1. Wählen Sie Einstellungen > Programm > 2200 Programm-Eigenschaften > 2210 2D-Panorama > Pano DEC-Dichte, und verwenden Sie das Minus- oder Pluszeichen, um die Einstellungen anzupassen.

Die Einstellung kann auf einen Wert zwischen 20 % (niedrigere Belichtungswerte → helleres Bild) und 200 % (höhere Belichtungswerte → dunkleres Bild) geändert werden. Die empfohlene Einstellung ist 100 % (Voreinstellung).

6.9 Aufnahme

Über diese Aufgabe

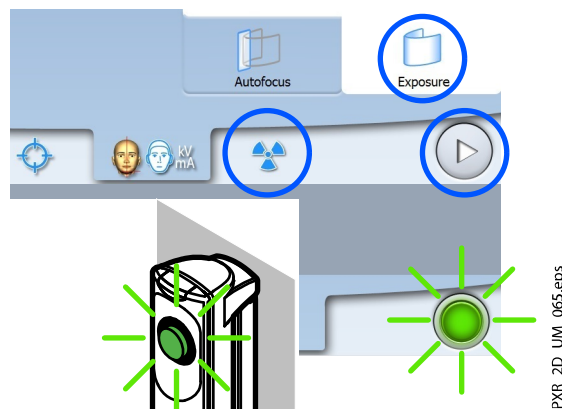
HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass Sie den richtigen Patienten- und Aufnahmemodus im Planmeca Romexis Programm gewählt haben.

Schritte

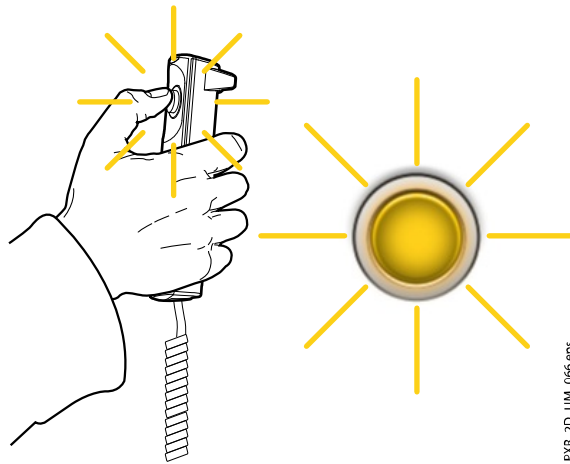
1. Stellen Sie sicher, dass die Registerkarte **Aufnahme** gewählt ist.
2. Wählen Sie das Strahlungssymbol oder die Vorwärts-Taste.

Grüne Lampen blinken auf dem Touchscreen und Auslöseknopf, wenn sich das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit macht. Die grünen Lampen hören auf zu Blinken und leuchten dauerhaft, wenn das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit ist.



3. Bitten Sie den Patienten zu schlucken, seine Zunge flach gegen den Gaumen zu drücken und so ruhig wie möglich zu bleiben.
4. Begeben Sie sich hinter einen Strahlenschutz.
5. Drücken und halten Sie den Auslöseknopf während der Aufnahme gedrückt.

Der C-Arm bewegt sich um den Kopf des Patienten. Während der Aufnahme leuchten gelbe Strahlungswarnleuchten auf dem Auslöser und dem Touchscreen, und Sie hören einen Strahlungswarnton.



Zusätzlich wird auf dem Touchscreen ein Warnsymbol „Strahlung“ angezeigt.

HINWEIS

Bleiben Sie während der Aufnahme in akustischem und visuellem Kontakt mit dem Patienten und dem Röntgengerät. Wenn der C-Arm während der Aufnahme stehen bleibt oder sich ungleichmäßig bewegt, lassen Sie den Auslöseknopf sofort los.

Ergebnisse

Das Bild wird auf dem Computerbildschirm angezeigt.



HINWEIS

Sie müssen das Bild im Planmeca Romexis-Programm übernehmen.

Was als nächstes zu tun ist

Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg.

6.10 Aufnahme mit Autofokus (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte)

Über diese Aufgabe

HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass Sie den richtigen Patienten- und Aufnahmemodus im Planmeca Romexis Programm gewählt haben.

HINWEIS

Die Autofokusfunktion ist für Standard- sowie interproximale und orthogonale Panoramaprogramme erhältlich. Um Autofokus einzuschalten, wählen Sie **Einstellungen > Programm > 2200 Programm-Eigenschaften > 2210 2D-Panorama > Autofokus EIN**.

HINWEIS

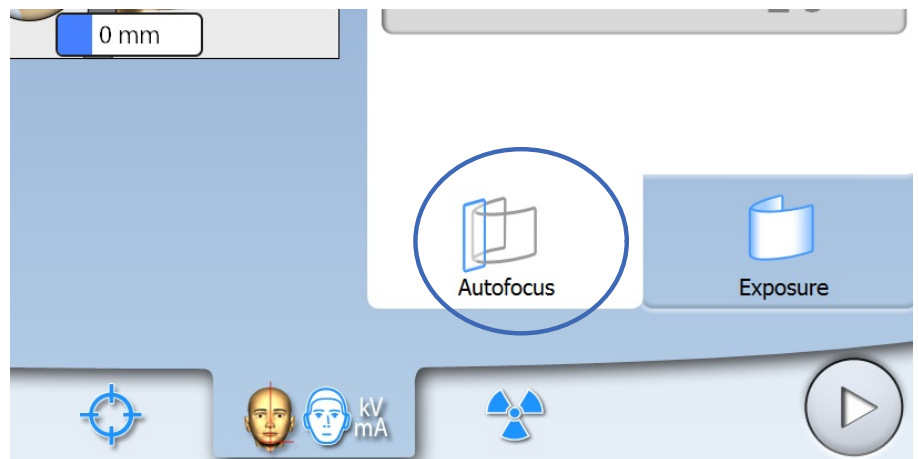
FÜR PLANMECA PROMAX 2D S3 RÖNTGengeräte:

Wenn Autofocus gewählt ist, ist DEC für die erste Aufnahme (Scout-Aufnahme) automatisch ausgeschaltet.

Schritte

1. Wählen Sie Registerkarte „Autofokus“.

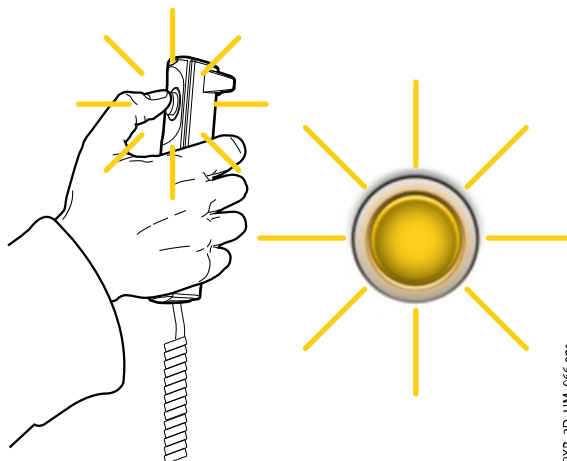
Das schaltet das Lichtvisier für die Schicht aus. Die Funktion passt die Position der Schicht automatisch an. Die Funktion positioniert die Bildschicht individuell für jeden Patienten je nach Position und Winkel der Wurzelspitzen der oberen mittleren Schneidezähne.



Die Aufnahme erfolgt in zwei Stufen, und der C-Arm bewegt sich zweimal.

2. Machen Sie die erste Aufnahme, wie im Abschnitt „Aufnahme“ auf Seite 55 beschrieben.

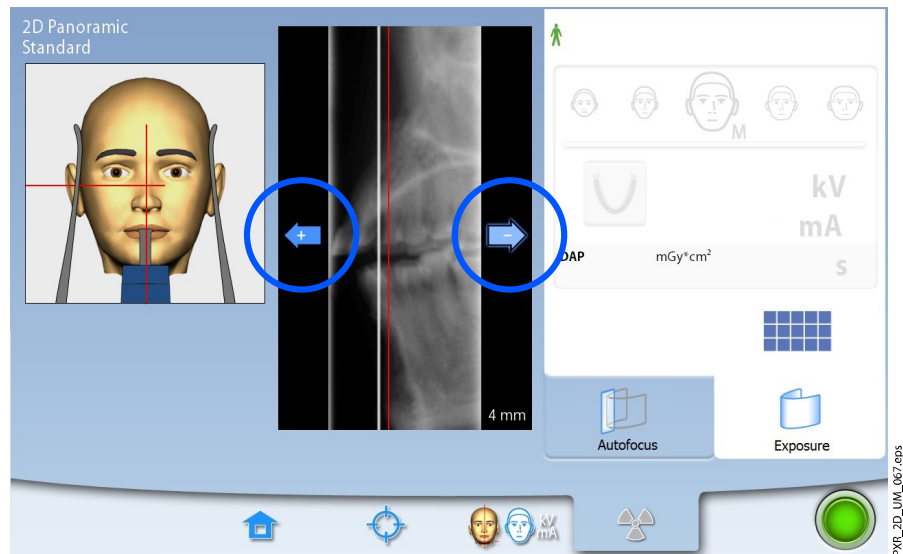
Die erste Aufnahme ist eine kurze Aufnahme mit niedriger Dosis, während der die optimale Position für die Bildschicht berechnet wird.



Das Bild erscheint auf dem Touchscreen und Computerbildschirm.

Die berechnete Schichtposition wird als weiße Linie im Bild angezeigt.

Sie können die Schichtposition bei Bedarf manuell anpassen, indem Sie auf dem Touchscreen die Plus- und Minuszeichen drücken. Die neue Position wird mit einer roten Linie auf dem Bild angezeigt.



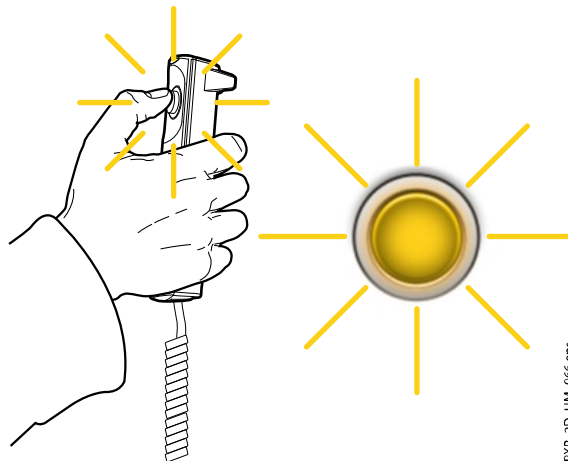
HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass sich der Patient während der Aufnahmen nicht bewegt.

3. Drücken und halten Sie erneut den Auslöseknopf, um eine zweite Aufnahme zu machen.

Während der zweiten Belichtung werden die eigentlichen Bilder erzeugt, und der C-Arm durchläuft einen vollständigen Aufnahmezyklus.

Während der Aufnahme leuchten gelbe Strahlungswarnleuchten auf dem Auslöser und dem Touchscreen, und Sie hören einen Strahlungswarnton.



Zusätzlich wird auf dem Touchscreen ein Warnsymbol „Strahlung“ angezeigt.

HINWEIS

Bleiben Sie während der Aufnahme in akustischem und visuellem Kontakt mit dem Patienten und dem Röntgengerät. Wenn der C-Arm während der Aufnahme stehen bleibt oder sich ungleichmäßig bewegt, lassen Sie den Auslöseknopf sofort los.

Ergebnisse

Das Bild wird auf dem Computerbildschirm angezeigt.



HINWEIS

Sie müssen das Bild im Planmeca Romexis-Programm übernehmen.

Was als nächstes zu tun ist

Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg.

7 Kiefergelenksaufnahme (TMG)

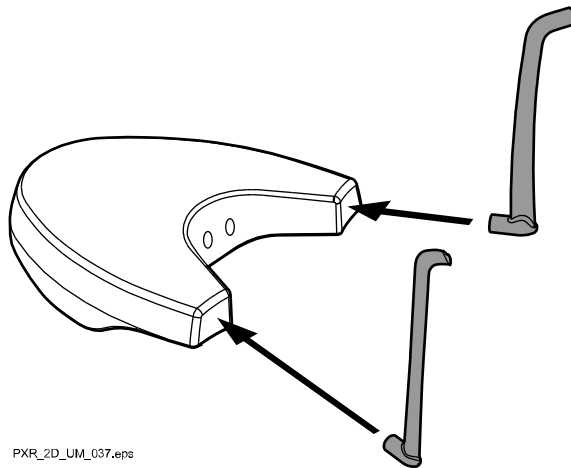
Doppelte TMG-Programme erstellen offene und geschlossene Ansichten beider Kiefergelenke.

Drei Winkel TMG-Programme erstellen drei Aufnahmen beider Kiefergelenke aus unterschiedlichen Winkeln.

7.1 Vor der Aufnahme

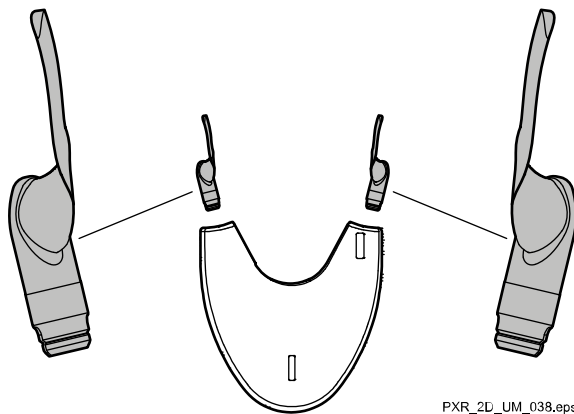
Schritte

1. Setzen Sie den Kopfhalter in die Öffnungen des Positionierungstisches ein.

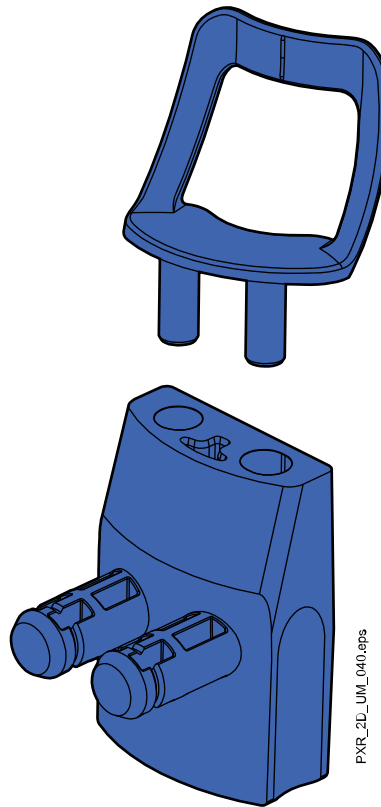


HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass der Kopfhalter richtig eingesetzt wird (d.h. die konvexe Seite zeigt nach außen, wie dargestellt).



2. Benutzen Sie diese Positionierungshilfen.

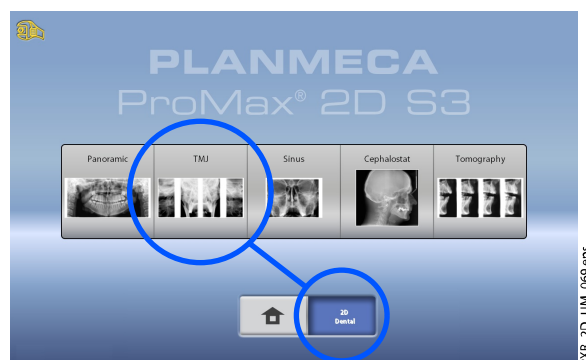


7.2 Aufnahmeeinstellungen auswählen

Allgemeine Hinweise, wie Sie auf dem Touchscreen eine Auswahl treffen oder rückgängig machen, finden Sie im Abschnitt „Touchscreen“ auf Seite 15.

7.2.1 Programm auswählen

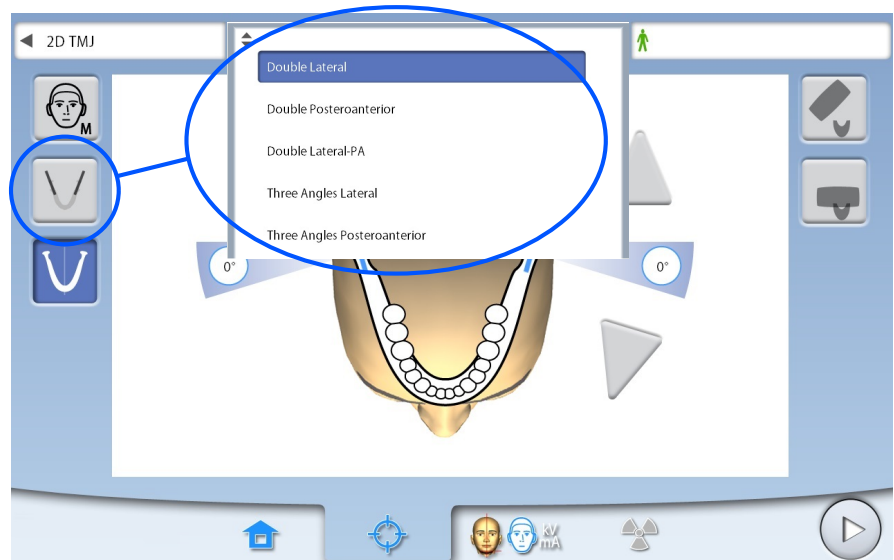
Wählen Sie das TMG-Programm (2D Dental > TMG).



7.2.2 Programmtyp auswählen

Wählen Sie den Programmtyp:

- oben im Dropdown-Menü
ODER
- links im Bildschirm



Nähere Informationen finden Sie im Abschnitt „Kiefergelenksprogramme (TMG)“ auf Seite 25.

HINWEIS

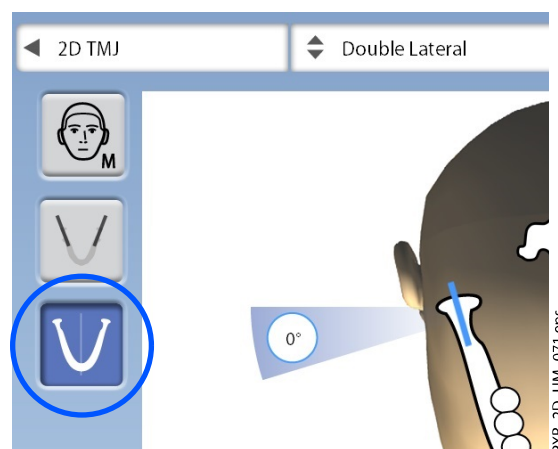
Die verfügbaren Optionen richten sich nach dem Modell des Röntgengeräts.

7.2.3 Patientengröße auswählen

Wählen Sie die Patientengröße wie im Abschnitt „Patientengröße auswählen“ auf Seite 40 beschrieben.

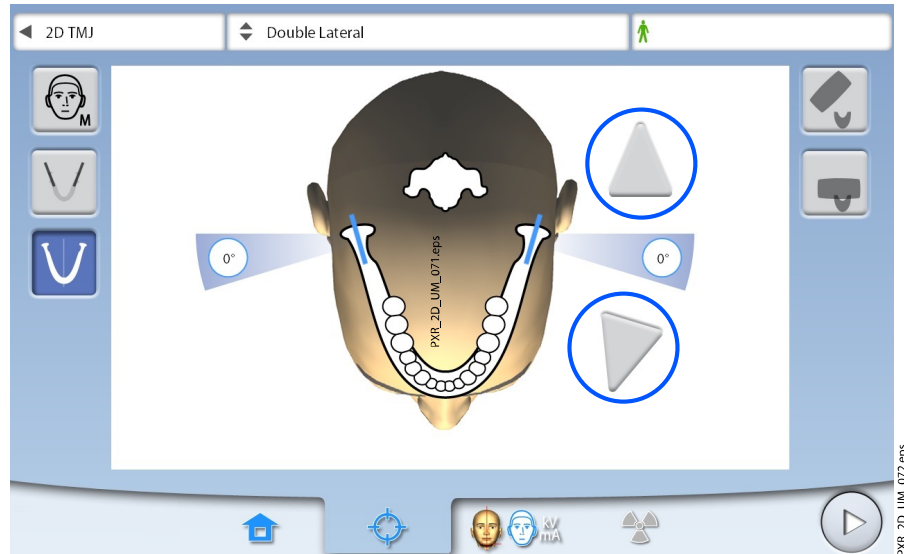
7.2.4 Kieferseite(n) auswählen

Mit dieser Taste können Sie die rechte, linke oder beide Kieferseiten wählen.



7.2.5 Aufnahmewinkel auswählen (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte)

Verwenden Sie die Pfeiltasten, um den Aufnahmewinkel für die Aufnahme zu wählen.



HINWEIS

Um den Standardwinkel (0 Grad) zu ändern, wählen Sie **Einstellungen > Programm > 2200 Programm-Eigenschaften > 2220 2D TMG > Lateral TMG Standardwinkel** oder **PA TMG Standardwinkel**, und passen Sie die Einstellung mit dem Plus- oder Minuszeichen an.

7.3 Patientenpositionierung

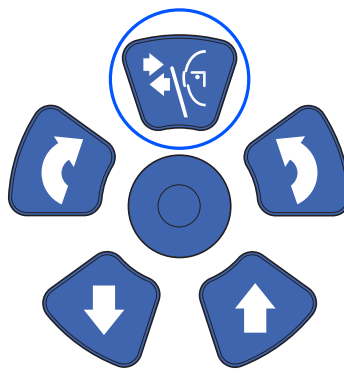
7.3.1 Einstiegsposition auswählen

Wählen Sie die Einstiegsposition, wie im Abschnitt „Einstiegsposition auswählen“ auf Seite 41 beschrieben.

7.3.2 Kopf des Patienten positionieren

Schritte

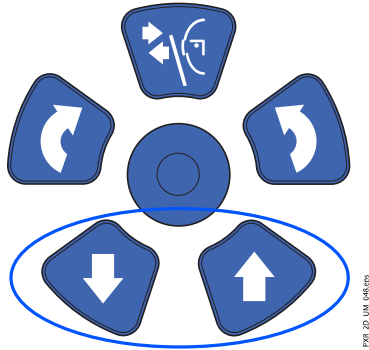
1. Drücken sie die Kopfhaltertaste, um den Kopfhalter zu öffnen, wenn er nicht schon geöffnet ist.



2. Führen Sie den Patienten zum Röntgengerät.

3. Stellen Sie das Röntgengerät entsprechend der Größe des Patienten ein.

Drücken Sie dafür die Tasten für die Höhenverstellung, bis sich die Öffnung in der Kinnanlage etwa auf Höhe des Mundes des Patienten befindet.



4. Bitten Sie den Patienten, nach vorne zu treten, die Handgriffe zu fassen, seinen Rücken und Hals zu strecken und seine Lippen gegen die Kinnanlage zu pressen.

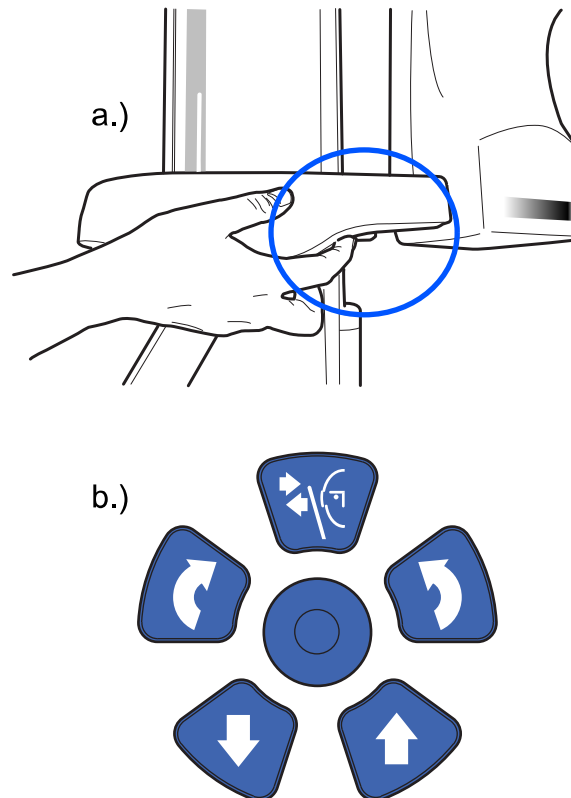
Die Nase des Patienten muss oben auf der Kinnanlage ruhen, sein Mund muss geschlossen sein und die Zähne aufeinander liegen.



Die Lichtvisiere für die Medianebene, Frankfurter Horizontale (und TMG Position, abhängig von der Gerätekonfiguration) werden auf dem Gesicht des Patienten angezeigt. Die Lichtvisiere schalten sich nach zwei Minuten automatisch ab. Um sie früher abzuschalten, drücken Sie den Positionierungs-Joystick.

Um sie wieder einzuschalten, gehen Sie folgendermaßen vor:

- Drücken Sie das Einstellrad auf der Unterseite des Positionierungstisches.
- ODER
- Drücken eine der Positionierungstasten (Taste oder Joystick).



7.3.3 Kopfposition des Patienten anpassen (Planmeca ProMax 2D S2 Röntgengeräte)

Über diese Aufgabe

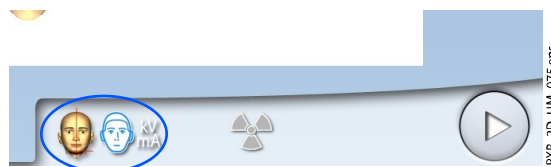
Die Lichtvisiere und die Darstellungen auf dem Touchscreen helfen Ihnen, den Kopf des Patienten richtig zu positionieren.

HINWEIS

Die Darstellungen dienen nur als Richtlinien.

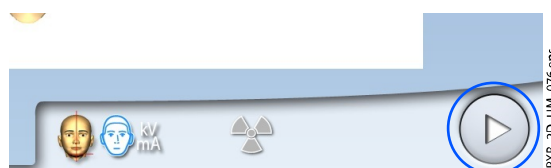
Schritte

1. Gehen Sie in den nächsten Bildschirm, und wählen Sie
 - dieses Symbol:

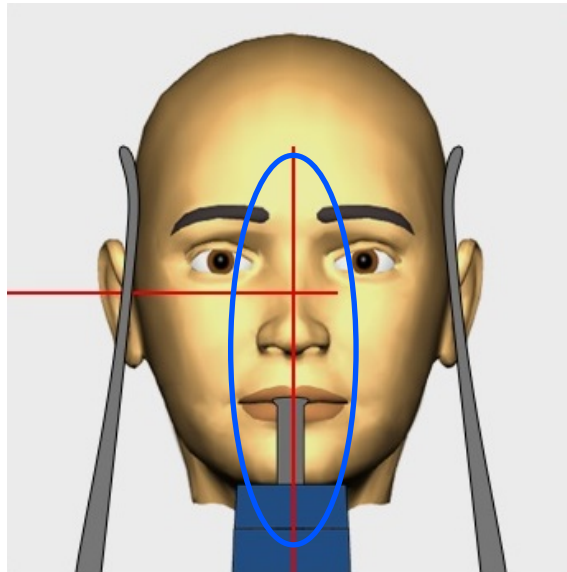


ODER

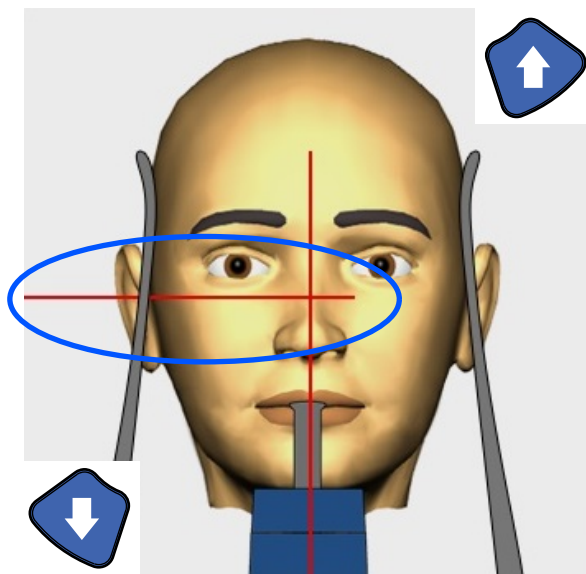
- die Vorwärts-Taste:



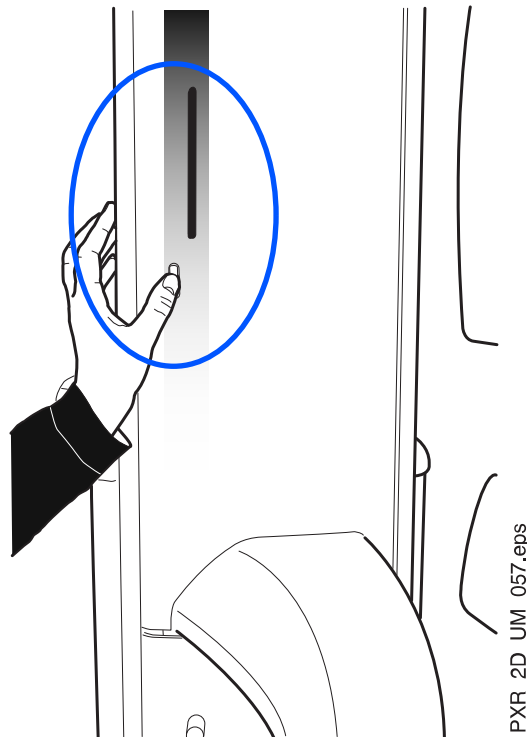
2. Positionieren Sie die Medianebene des Patienten so, dass sie mit dem Lichtvisier für die Medianebene übereinstimmt.



3. Positionieren Sie die Frankfurter Horizontale des Patienten so, dass es mit dem Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale übereinstimmt.
Stellen Sie dazu die Neigung des Patientenkopfes ein, indem Sie das Röntgengerät mit den Tasten für die Höhenverstellung anheben oder absenken. Der Rücken und Nacken des Patienten müssen gerade sein.



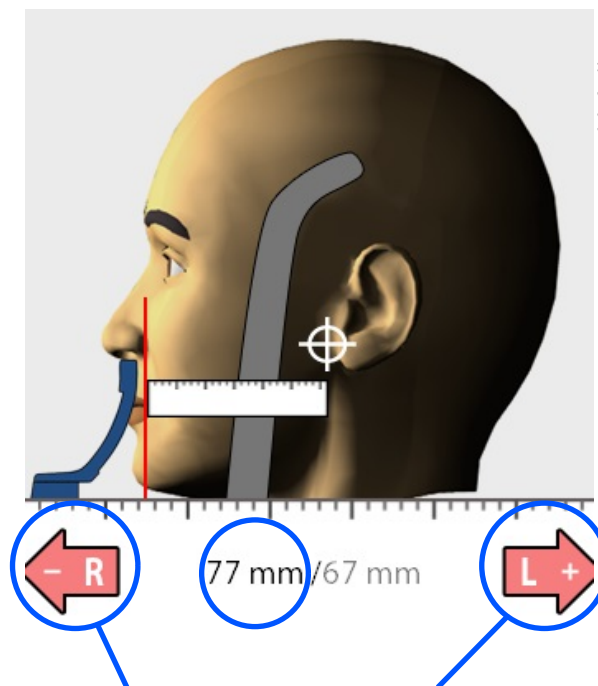
Das Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale befindet sich in der Säule. Die Position des Lichtvisiers kann bei Bedarf eingestellt werden. Das erfolgt durch Drehen des Einstellrads unterhalb des Lichtschlitzes.



HINWEIS

FÜR LATERALE AUFNAHMEN:

Messen Sie mit einem Lineal den Abstand zwischen dem Lichtvisier für die Schicht und dem Kiefergelenk des Patienten, um die richtige Aufnahmeposition zu bestimmen. Passen Sie die Aufnahmeposition mit Hilfe des Minus- oder Pluszeichens nach Ihren Messungen an.



HINWEIS

FÜR DOPPEL-KIEFERGELENKSAUFNAHMEN:

Sie können das Röntgengerät so einstellen, dass die Aufnahmeposition zur Aufnahme mit geöffnetem Kiefer automatisch vorwärts gerückt wird (2/2). Wählen Sie hierzu Einstellungen > Programm > 2200 Programm-Eigenschaften > 2220 2D TMG > TMG 2/2 wechseln, und passen Sie mit dem Minus- oder Pluszeichen die Einstellung an (z. B. 10 mm). Das Ergebnis wird auf dem Lineal angezeigt (z.B. 1/2 = 77 mm und 2/2 = 67 mm).

4. Überprüfen Sie, dass das Lichtvisier für die Medianebene und das Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale weiterhin richtig positioniert sind.

Korrigieren Sie die Einstellungen, falls erforderlich.

HINWEIS

FÜR POSTEROANTERIORE AUFNAHMEN:

Die Aufnahmeposition kann nicht verändert werden.

7.3.4 Kopfposition des Patienten anpassen (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntgengeräte)

Über diese Aufgabe

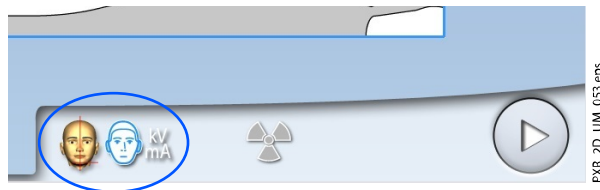
Die Lichtvisiere und die Darstellungen auf dem Touchscreen helfen Ihnen, den Kopf des Patienten richtig zu positionieren.

HINWEIS

Die Darstellungen dienen nur als Richtlinien.

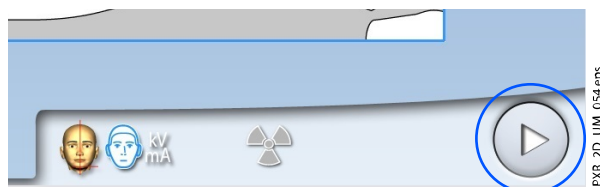
Schritte

1. Gehen Sie in den nächsten Bildschirm, und wählen Sie
 - dieses Symbol:

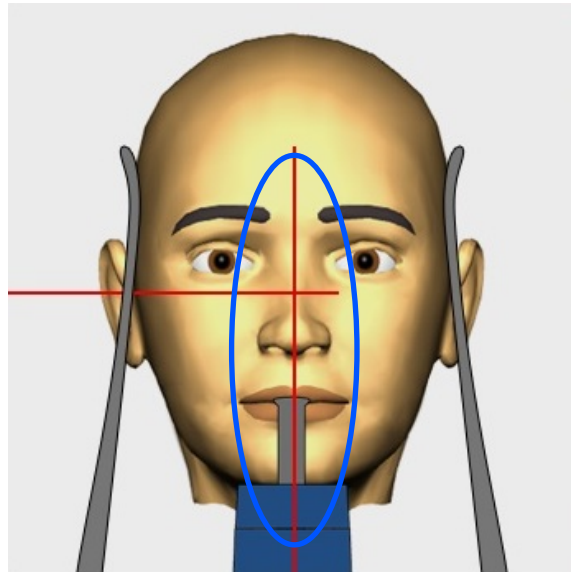


ODER

- die Vorwärts-Taste:

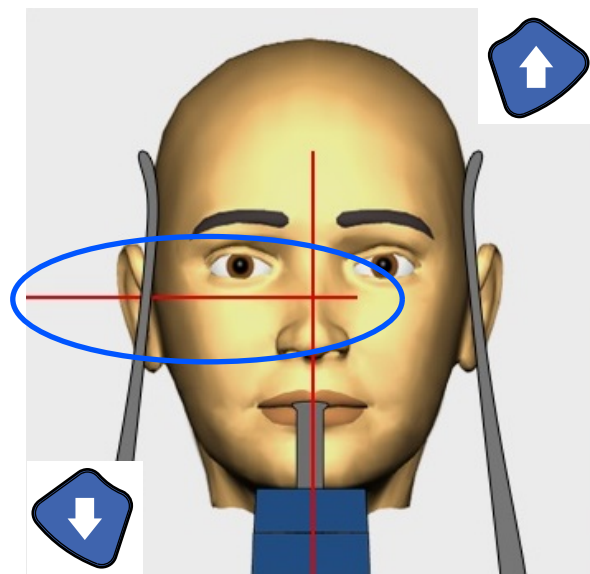


2. Positionieren Sie die Medianebene des Patienten so, dass sie mit dem Lichtvisier für die Medianebene übereinstimmt.

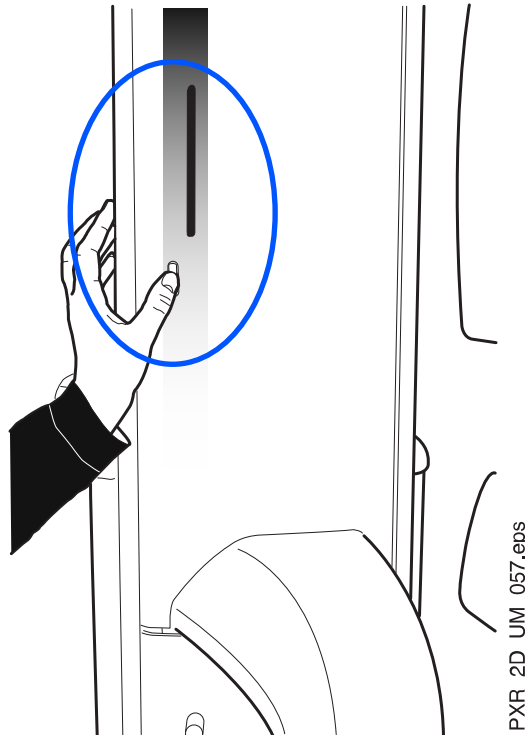


3. Positionieren Sie die Frankfurter Horizontale des Patienten so, dass es mit dem Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale übereinstimmt.

Stellen Sie dazu die Neigung des Patientenkopfes ein, indem Sie das Röntgengerät mit den Tasten für die Höhenverstellung anheben oder absenken. Der Rücken und Nacken des Patienten müssen gerade sein.

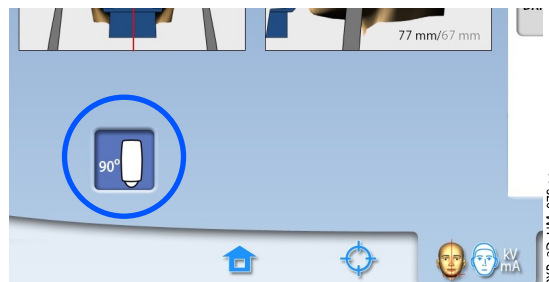


Das Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale befindet sich in der Säule. Die Position des Lichtvisiers kann bei Bedarf eingestellt werden. Das erfolgt durch Drehen des Einstellrads unterhalb des Lichtschlitzes.



4. Drehen Sie den C-Arm um 90 Grad im Uhrzeigersinn, indem Sie die 90°-Taste drücken.

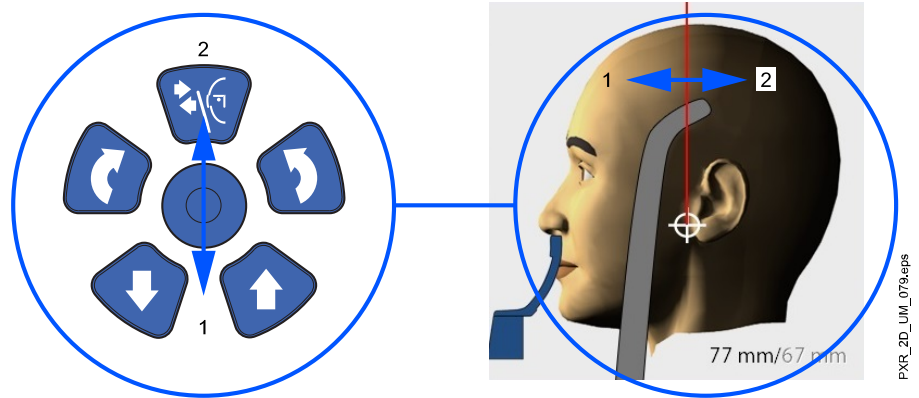
So haben Sie eine bessere Sicht, um die Position des TMG-Lichtvisiers zu überprüfen.



Drücken Sie die Taste erneut, wenn Sie den C-Arm in seine Ausgangsposition zurückdrehen möchten.

5. Benutzen Sie den Joystick zur Positionierung, um das TMG-Lichtvisier anzupassen.

Das TMG-Lichtvisier muss mit dem Kiefergelenk des Patienten übereinstimmen.



HINWEIS

FÜR DOPPEL-KIEFERGELENKSAUFNAHMEN:

Sie können das Röntgengerät so einstellen, dass die Aufnahmeposition zur Aufnahme mit geöffnetem Kiefer automatisch vorwärts gerückt wird (2/2). Wählen Sie hierzu Einstellungen > Programm > 2200 Programmeigenschaften > 2220 2D TMG > TMG 2/2 wechseln, und passen Sie mit dem Minus- oder Pluszeichen die Einstellung an (z. B. 10 mm). Das Ergebnis wird auf dem Touchscreen angezeigt (z.B. 1/2 = 77 mm und 2/2 = 67 mm).

- Überprüfen Sie, dass das Lichtvisier für die Medianebene und das Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale weiterhin richtig positioniert sind.

Korrigieren Sie die Einstellungen, falls erforderlich.

7.4 Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme

Die Belichtungswerte sind ab Werk für jede Patientengröße und jeden Programmtyp voreingestellt. Die voreingestellten Belichtungswerte sind Durchschnittswerte und nur als Anhaltspunkte für den Benutzer gedacht.

HINWEIS

Versuchen Sie stets, die Strahlendosis für den Patienten so gering wie möglich zu halten.

Die voreingestellten Belichtungswerte sind in folgender Tabelle aufgeführt.

Voreinstellungen ab Werk für laterale und lateral-PA Kiefergelenksaufnahmen.

PATIENTENGRÖSSE	kV-WERT	mA-WERT
Kind (XS)	62	4
Kleine Erwachsene (S)	64	5
Mittelgroße Erwachsene (M)	66	6,3
Große Erwachsene (L)	68	8
Sehr große Erwachsene (XL)	70	10

Voreinstellungen ab Werk für posteroantere TMG-Aufnahmen

PATIENTENGRÖSSE	kV-WERT	mA-WERT
Kind (XS)	64	4

Voreinstellungen ab Werk für posteroantere TMG-Aufnahmen

PATIENTENGRÖSSE	kV-WERT	mA-WERT
Kleine Erwachsene (S)	66	5
Mittelgroße Erwachsene (M)	68	6,3
Große Erwachsene (L)	70	8
Sehr große Erwachsene (XL)	72	10

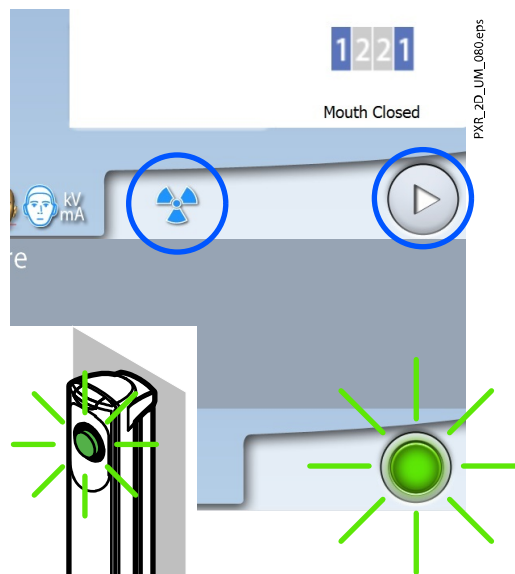
Sie können die voreingestellten Belichtungswerte (kV und mA) einstellen, wie im Abschnitt „Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme“ auf Seite 85 beschrieben.

7.5 Aufnahme in TMG-Doppelaufnahmeprogrammen ausführen**HINWEIS**

Stellen Sie sicher, dass Sie den richtigen Patienten- und Aufnahmemodus im Planmeca Romexis Programm gewählt haben.

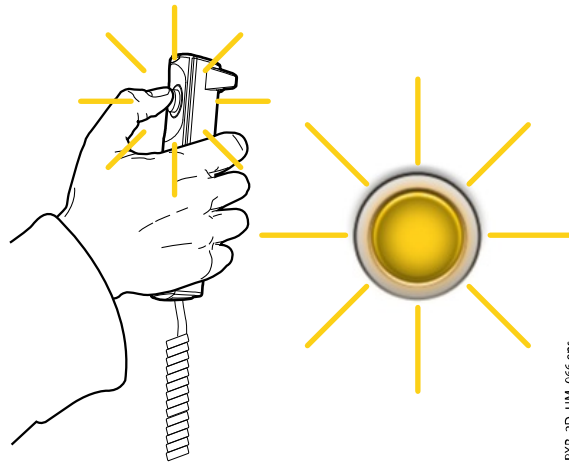
7.5.1 Erste Aufnahme - Kiefer geschlossen (1/2)**Schritte**

1. Wählen Sie das Strahlungssymbol oder die Vorwärts-Taste.
Grüne Lampen blinken auf dem Touchscreen und Auslöseknopf, wenn sich das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit macht. Die grünen Lampen hören auf zu Blinken und leuchten dauerhaft, wenn das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit ist.



2. Bitten Sie den Patienten, so still wie möglich zu bleiben.
Erklären Sie dem Patienten, dass es sich um eine Doppelaufnahme handelt und sich der C-Arm zweimal um den Kopf des Patienten bewegt.
3. Begeben Sie sich hinter einen Strahlenschutz.
4. Drücken und halten Sie den Auslöseknopf während der ersten Aufnahme gedrückt.
Der C-Arm bewegt sich um den Kopf des Patienten. Während der Aufnahme leuchten gelbe Strahlungswarnleuchten auf dem Auslöser

und dem Touchscreen, und Sie hören einen Strahlungswarnton. Zusätzlich wird auf dem Touchscreen ein Warnsymbol „Strahlung“ angezeigt.

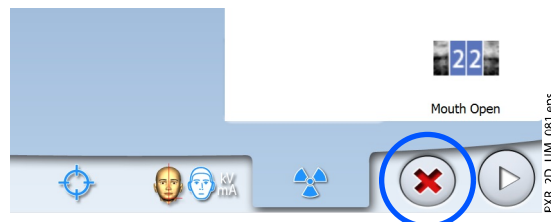


HINWEIS

Bleiben Sie während der Aufnahme in akustischem und visuellem Kontakt mit dem Patienten und dem Röntgengerät. Wenn der C-Arm während der Aufnahme stehen bleibt oder sich ungleichmäßig bewegt, lassen Sie den Auslöseknopf sofort los.

HINWEIS

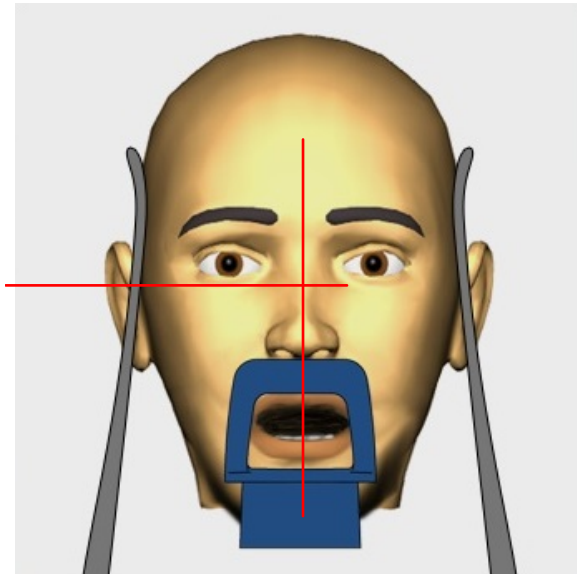
Falls notwendig, können Sie den Bildgebungsprozess nach der ersten Aufnahme durch Berühren der Taste mit dem roten Kreuz anhalten.



7.5.2 Zweite Aufnahme - Kiefer geöffnet (2/2)

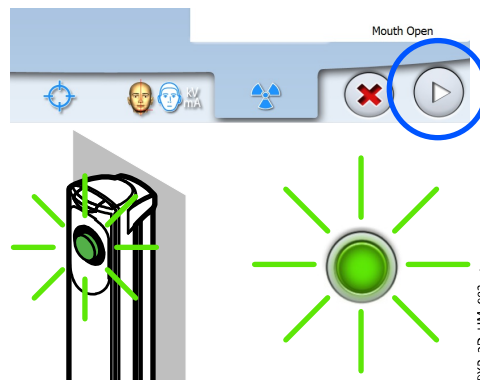
Schritte

1. Bitten Sie den Patienten, den Mund so weit wie möglich zu öffnen. Stellen Sie sicher, dass die Oberlippe des Patienten noch die Kinnanlage berührt.



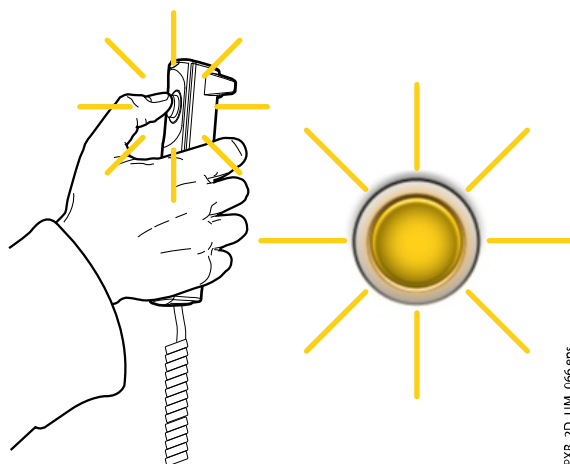
2. Drücken Sie die Vorwärts-Taste.

Warten Sie, bis das Röntgensystem bereit ist, d. h. bis die grünen Lampen aufhören zu blinken.



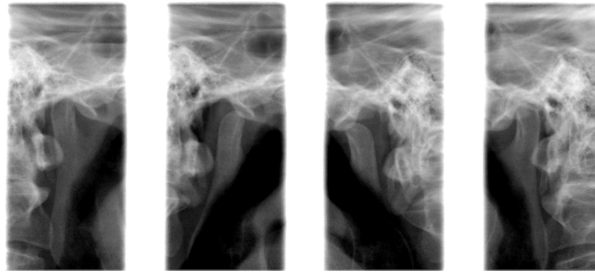
3. Drücken und halten Sie den Auslöseknopf während der zweiten Aufnahme gedrückt.

Der C-Arm bewegt sich um den Kopf des Patienten, und die Aufnahme wird auf gleiche Weise wie die erste durchgeführt.



Ergebnisse

Das Bild wird auf dem Computerbildschirm angezeigt.



HINWEIS

Sie müssen das Bild im Planmeca Romexis-Programm übernehmen.

Was als nächstes zu tun ist

Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg.

7.6 Aufnahme in TMG-Drei-Winkel-Programmen ausführen

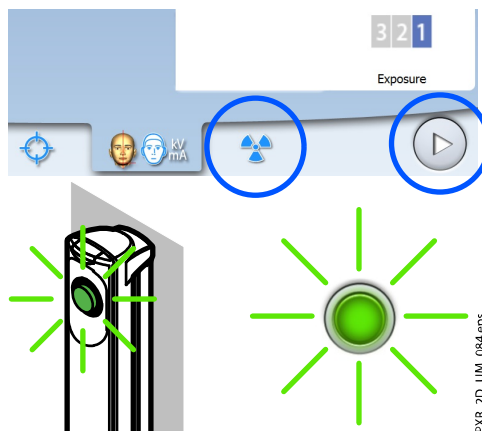
Über diese Aufgabe

HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass Sie den richtigen Patienten- und Aufnahmemodus im Planmeca Romexis Programm gewählt haben.

Schritte

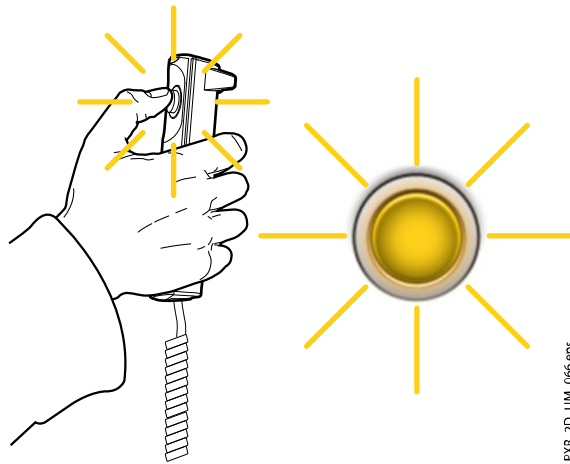
1. Wählen Sie das Strahlungssymbol oder die Vorwärts-Taste.



Grüne Lampen blinken auf dem Touchscreen und Auslöseknopf, wenn sich das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit macht. Die grünen Lampen hören auf zu Blinken und leuchten dauerhaft, wenn das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit ist.

2. Bitten Sie den Patienten, so still wie möglich zu bleiben.
Erklären Sie dem Patienten, dass es sich um eine Mehrfachaufnahme handelt und sich der C-Arm durch drei Aufnahmezyklen bewegt.
3. Begeben Sie sich hinter einen Strahlenschutz.
4. Drücken und halten Sie den Auslöseknopf während der Aufnahme gedrückt.

Während der Aufnahme leuchten gelbe Strahlungswarnleuchten auf dem Auslöser und dem Touchscreen, und Sie hören einen Strahlungswarnton.



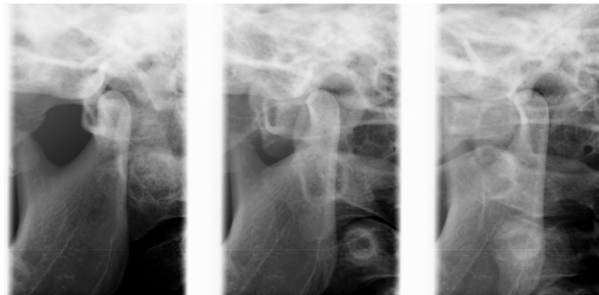
Zusätzlich wird auf dem Touchscreen ein Warnsymbol „Strahlung“ angezeigt.

HINWEIS

Bleiben Sie während der Aufnahme in akustischem und visuellem Kontakt mit dem Patienten und dem Röntgengerät. Wenn der C-Arm während der Aufnahme stehen bleibt oder sich ungleichmäßig bewegt, lassen Sie den Auslöseknopf sofort los.

Ergebnisse

Das Bild wird auf dem Computerbildschirm angezeigt.



HINWEIS

Sie müssen das Bild im Planmeca Romexis-Programm übernehmen.

Was als nächstes zu tun ist

Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg.

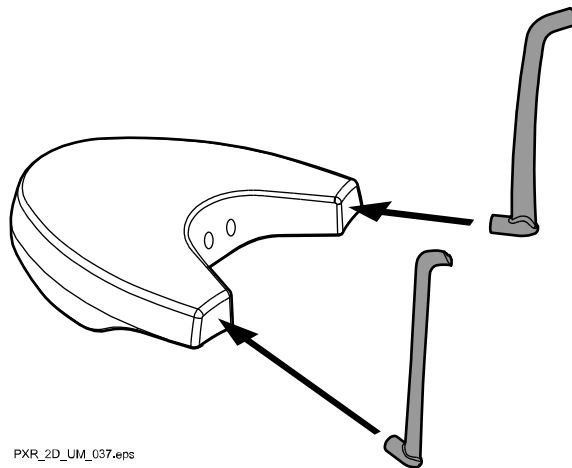
8 Sinusaufnahme

Mit diesem Verfahren erhält man Aufnahmen von Kieferhöhlen.

8.1 Vor der Aufnahme

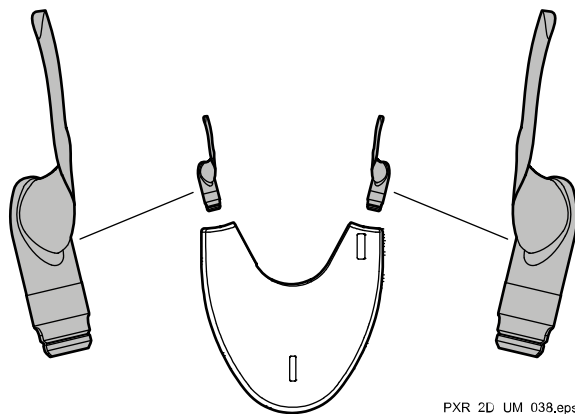
Schritte

1. Setzen Sie den Kopfhalter in die Öffnungen des Positionierungstisches ein.

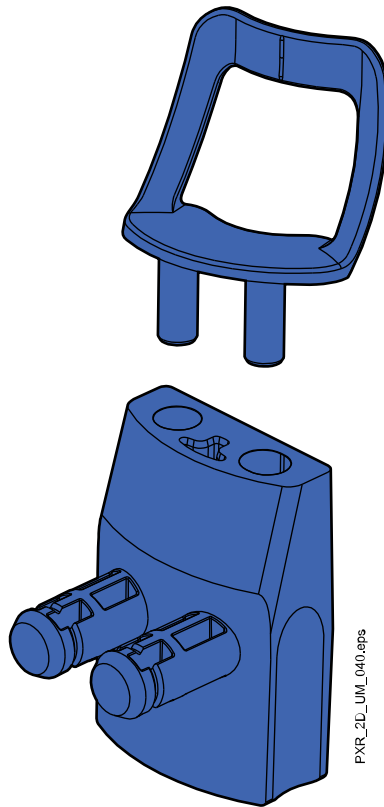


HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass der Kopfhalter richtig eingesetzt wird (d.h. die konvexe Seite zeigt nach außen, wie dargestellt).



2. Benutzen Sie diese Positionierungshilfen.



8.2 Aufnahmeeinstellungen auswählen

Allgemeine Hinweise, wie Sie auf dem Touchscreen eine Auswahl treffen oder rückgängig machen, finden Sie im Abschnitt „Touchscreen“ auf Seite 15.

8.2.1 Programm auswählen

Schritte

1. Wählen Sie das Sinus-Programm (2D Dental > Sinus).



8.2.2 Programmtyp auswählen

Schritte

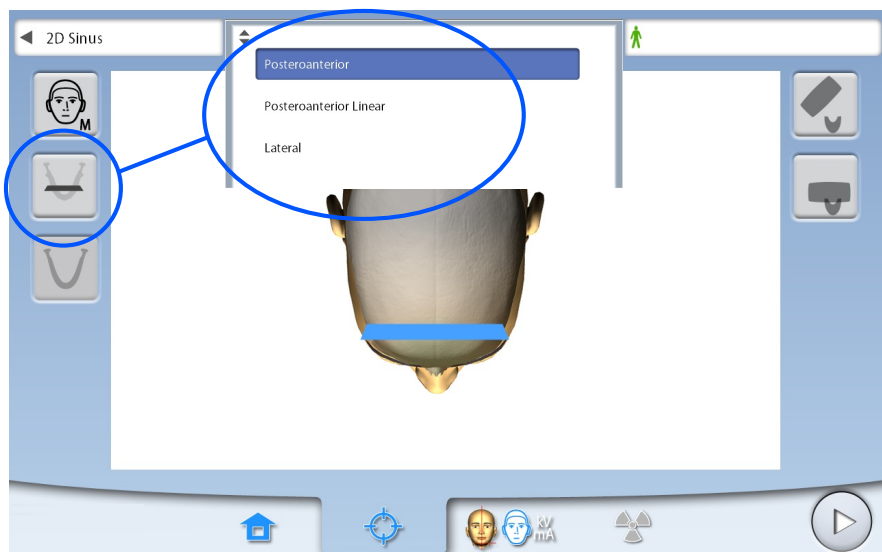
1. Wählen Sie den Programmtyp:

- oben im Dropdown-Menü

ODER

- links im Bildschirm

Nähere Informationen finden Sie im Abschnitt „Sinusprogramme“ auf Seite 27.



HINWEIS

Die verfügbaren Optionen richten sich nach dem Modell des Röntengeräts.

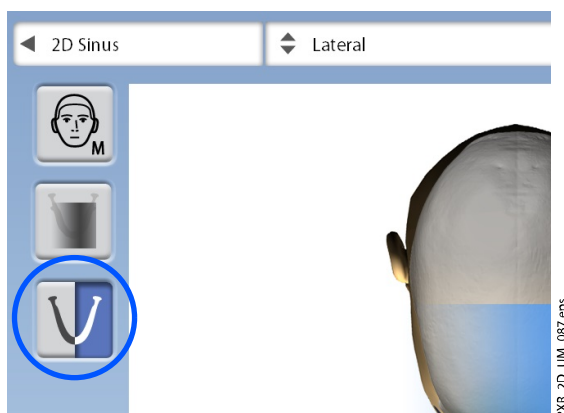
8.3 Patientengröße auswählen

Wählen Sie die Patientengröße, wie im Abschnitt „Einstiegsposition auswählen“ auf Seite 80 beschrieben.

8.4 Kieferseite für laterale Aufnahmen auswählen (Planmeca ProMax 2D S3 und Planmeca ProMax 3D Röntengeräte)

Schritte

1. Mit dieser Taste können Sie die rechte oder linke Kieferseite wählen.



8.5 Patientenpositionierung

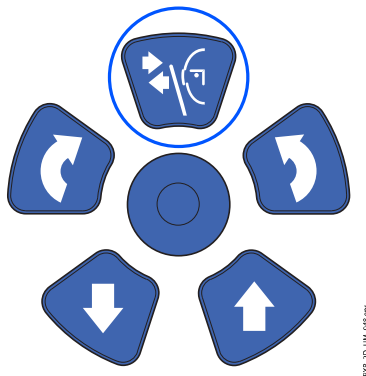
8.5.1 Einstiegsposition auswählen

Wählen Sie die Einstiegsposition, wie im Abschnitt „Einstiegsposition auswählen“ auf Seite 41 beschrieben.

8.5.2 Kopf des Patienten positionieren

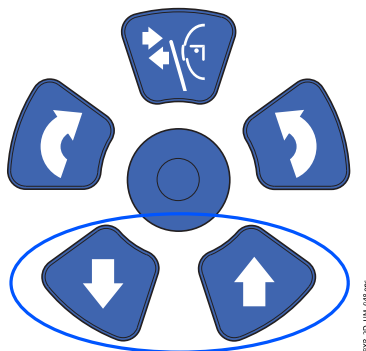
Schritte

1. Drücken sie die Kopfhaltertaste, um den Kopfhalter zu öffnen, wenn er nicht schon geöffnet ist.



2. Führen Sie den Patienten zum Röntgengerät.
3. Stellen Sie das Röntgengerät entsprechend der Größe des Patienten ein.

Drücken Sie dafür die Tasten für die Höhenverstellung, bis sich die Öffnung in der Kinnanlage etwa auf Höhe des Mundes des Patienten befindet.



4. Bitten Sie den Patienten, nach vorne zu treten, die Handgriffe zu fassen, seinen Rücken und Hals zu strecken und seine Lippen gegen die Kinnanlage zu pressen.

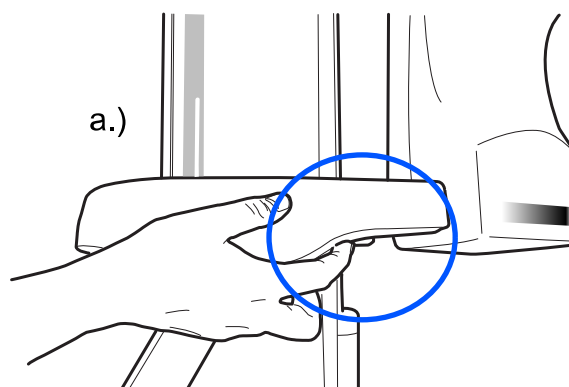
Die Nase des Patienten muss oben auf der Kinnanlage ruhen und sein Mund muss geschlossen sein.



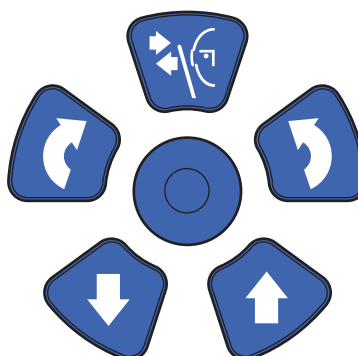
Die Lichtvisiere für Medianebene und Frankfurter Horizontale werden auf dem Gesicht des Patienten angezeigt. Die Lichtvisiere schalten sich nach zwei Minuten automatisch ab. Um sie früher abzuschalten, drücken Sie den Positionierungs-Joystick.

Um sie wieder einzuschalten, gehen Sie folgendermaßen vor:

- Drücken Sie das Einstellrad auf der Unterseite des Positionierungstisches.
- ODER
- Drücken eine der Positionierungstasten (Taste oder Joystick).



b.)



PXR_2D_UM_074.eps

8.5.3 Einstellen der Kopfposition des Patienten

Über diese Aufgabe

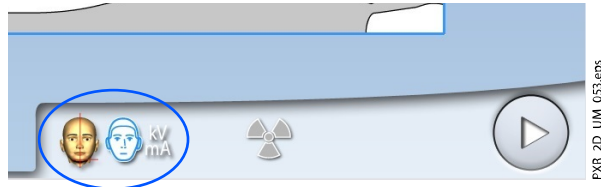
Die Lichtvisiere und die Darstellungen auf dem Touchscreen helfen Ihnen, den Kopf des Patienten richtig zu positionieren.

HINWEIS

Die Darstellungen dienen nur als Richtlinien.

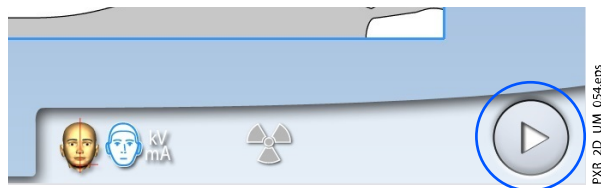
Schritte

1. Gehen Sie in den nächsten Bildschirm, und wählen Sie
 - dieses Symbol:

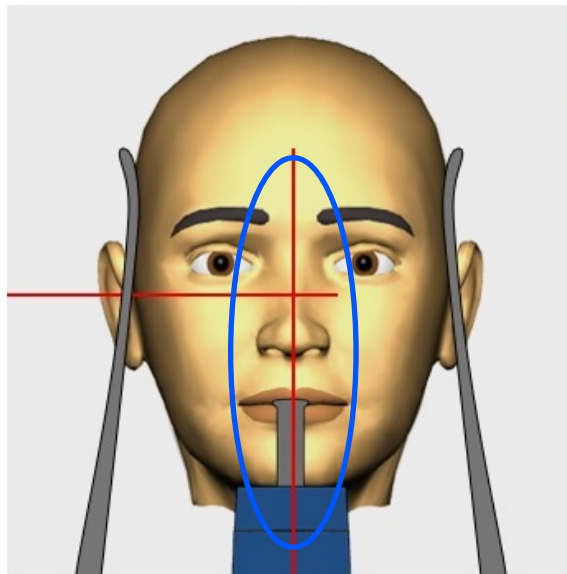


ODER

- die Vorwärts-Taste:



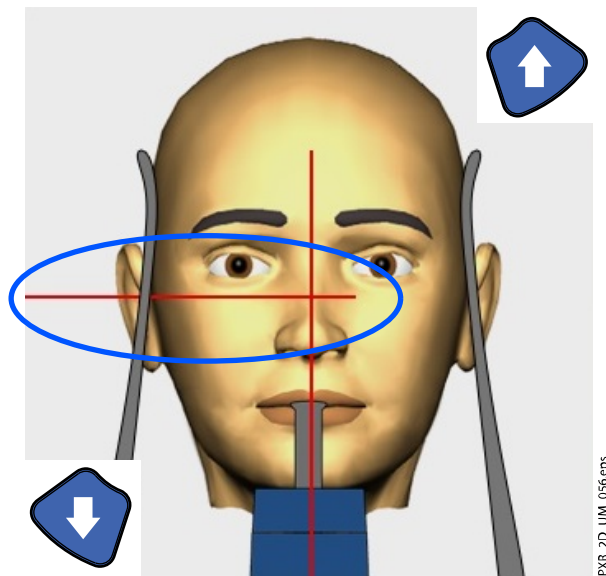
2. Positionieren Sie die Medianebene des Patienten so, dass sie mit dem Lichtvisier für die Medianebene übereinstimmt.



3. Positionieren Sie die Frankfurter Horizontale des Patienten, wie nachfolgend beschrieben.

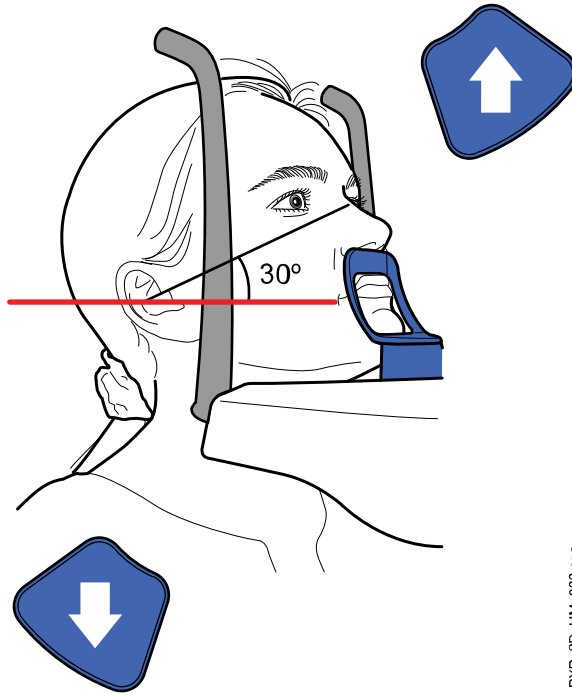
- FÜR POSTEROANTERIORE UND LATERALE PROGRAMME:

Positionieren Sie die Frankfurter Horizontale des Patienten so, dass es mit dem Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale übereinstimmt. Stellen Sie dazu die Neigung des Patientenkopfes ein, indem Sie das Röntgengerät mit den Tasten für die Höhenverstellung anheben oder absenken. Der Rücken und Nacken des Patienten müssen gerade sein.

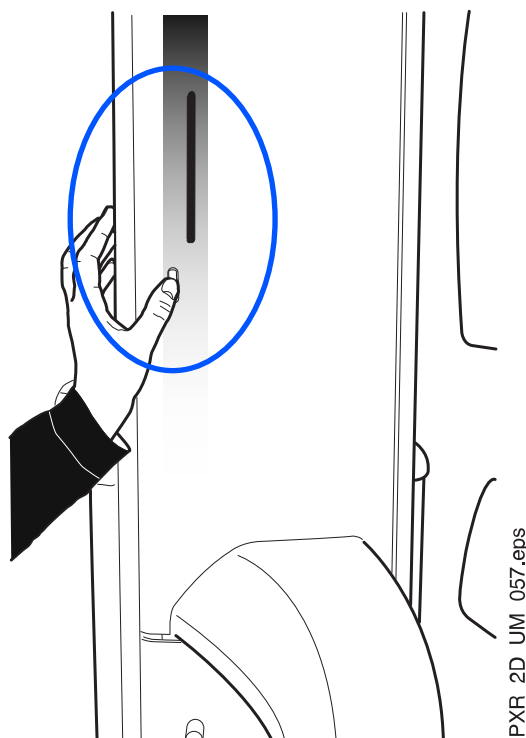


- FÜR POSTEROANTERIORES LINEARPROGRAMM:

Richten Sie den Kopf des Patienten so aus, dass die Frankfurter Horizontale mit einer Neigung von etwa 30 Grad verläuft. Stützen Sie dafür den Hinterkopf des Patienten mit Ihrer Hand, und passen Sie mit Hilfe des Lichtvisiers für die Frankfurter Horizontale als Referenzlinie die Kopfneigung des Patienten durch Anheben oder Absenken des Röntgengeräts mit den Tasten für die Höhenverstellung an. Der Rücken und Nacken des Patienten müssen gerade sein.



Das Lichtvisier für die Frankfurter Horizontale befindet sich in der Säule. Die Position des Lichtvisiers kann bei Bedarf eingestellt werden. Das erfolgt durch Drehen des Einstellrads unterhalb des Lichtschlitzes.



8.6 Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme

Die Belichtungswerte sind ab Werk für jede Patientengröße und jeden Programmtyp voreingestellt. Die voreingestellten Belichtungswerte sind Durchschnittswerte und nur als Anhaltspunkte für den Benutzer gedacht.

HINWEIS

Versuchen Sie stets, die Strahlendosis für den Patienten so gering wie möglich zu halten.

Die voreingestellten Belichtungswerte sind den folgenden Tabellen zu entnehmen.

Voreinstellungen ab Werk für posteroanteriore Sinusaufnahmen

PATIENTENGRÖSSE	kV-WERT	mA-WERT
Kind (XS)	72	4
Kleine Erwachsene (S)	74	5

Voreinstellungen ab Werk für posteroanteriore Sinusaufnahmen

PATIENTENGRÖSSE	kV-WERT	mA-WERT
Mittelgroße Erwachsene (M)	76	6,3
Große Erwachsene (L)	78	8
Sehr große Erwachsene (XL)	80	10

Voreinstellungen ab Werk für laterale Sinusaufnahmen

PATIENTENGRÖSSE	kV-WERT	mA-WERT
Kind (XS)	60	4
Kleine Erwachsene (S)	62	4
Mittelgroße Erwachsene (M)	64	4,5
Große Erwachsene (L)	66	5
Sehr große Erwachsene (XL)	68	5

Sie können die voreingestellten Belichtungswerte (kV und mA) einstellen, wie im Abschnitt „Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme“ auf Seite 52 beschrieben.

8.7 Aufnahme

Über diese Aufgabe

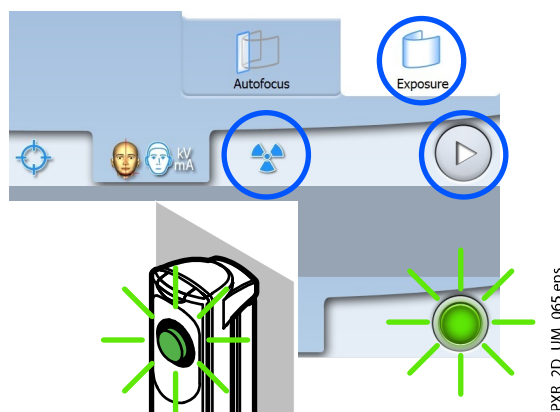
HINWEIS

Stellen Sie sicher, dass Sie den richtigen Patienten- und Aufnahmemodus im Planmeca Romexis Programm gewählt haben.

Schritte

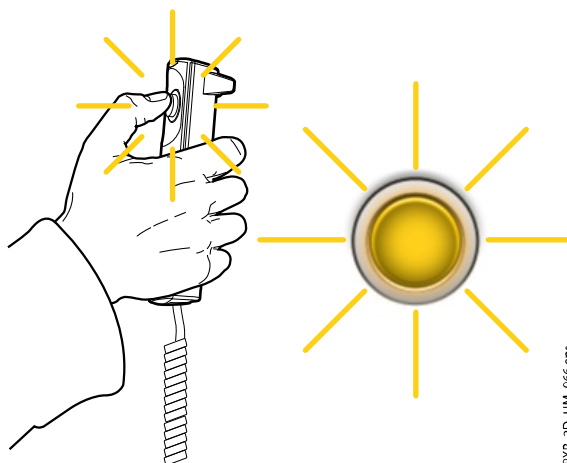
1. Wählen Sie das Strahlungssymbol oder die Vorwärts-Taste.

Grüne Lampen blinken auf dem Touchscreen und Auslöseknopf, wenn sich das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit macht. Die grünen Lampen hören auf zu Blinken und leuchten dauerhaft, wenn das Röntgensystem für eine Aufnahme bereit ist.



2. Bitten Sie den Patienten, so still wie möglich zu bleiben.
3. Begeben Sie sich hinter einen Strahlenschutz.
4. Drücken und halten Sie den Auslöseknopf während der Aufnahme gedrückt.

Der C-Arm bewegt sich um den Kopf des Patienten. Während der Aufnahme leuchten gelbe Strahlungswarnleuchten auf dem Auslöser und dem Touchscreen, und Sie hören einen Strahlungswarnton. Zusätzlich wird auf dem Touchscreen ein Warnsymbol „Strahlung“ angezeigt.

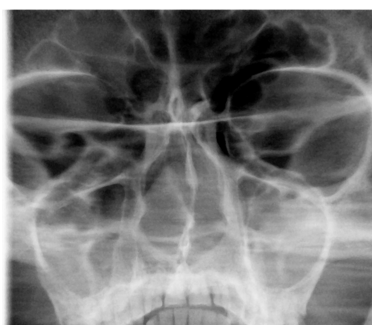


HINWEIS

Bleiben Sie während der Aufnahme in akustischem und visuellem Kontakt mit dem Patienten und dem Röntgengerät. Wenn der C-Arm während der Aufnahme stehen bleibt oder sich ungleichmäßig bewegt, lassen Sie den Auslöseknopf sofort los.

Ergebnisse

Das Bild wird auf dem Computerbildschirm angezeigt.



HINWEIS

Sie müssen das Bild im Planmeca Romexis-Programm übernehmen.

Was als nächstes zu tun ist

Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg.

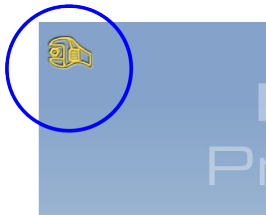
9 Einstellungen

HINWEIS

Einige der Einstellungen können verwendet werden, um den Betrieb des Röntgengeräts zu ändern. Verwenden Sie keine Funktionen, mit denen Sie nicht vertraut sind.

HINWEIS

Die Inhalte in den Anzeigen hängen von der Gerätekonfiguration ab. Die hier gezeigten Anzeigen sind nur Beispiele.



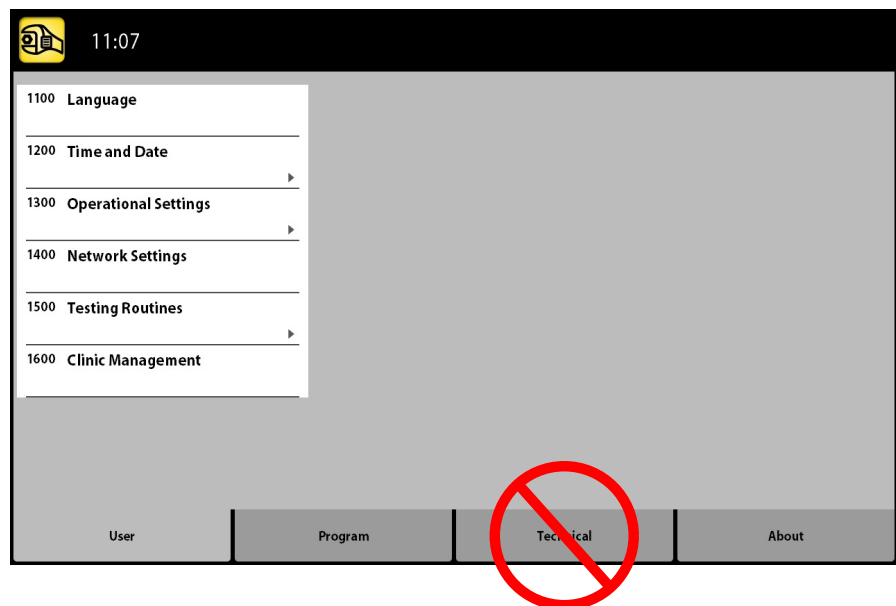
Wählen Sie das Einstellungssymbol im Hauptbildschirm, um das Menü „Einstellungen“ zu öffnen.

Einstellungen, die vom Benutzer eingegeben werden können:

- Benutzer
- Programm
- Über

Einstellungen, die nur vom Servicepersonal vorgenommen werden können (Passwort erforderlich):

- Technisch



Um zum Hauptbildschirm zurückzukehren, wählen Sie das Einstellungssymbol oben links in der Ecke.

9.1 Benutzereinstellungen

9.1.1 Sprache (1100)

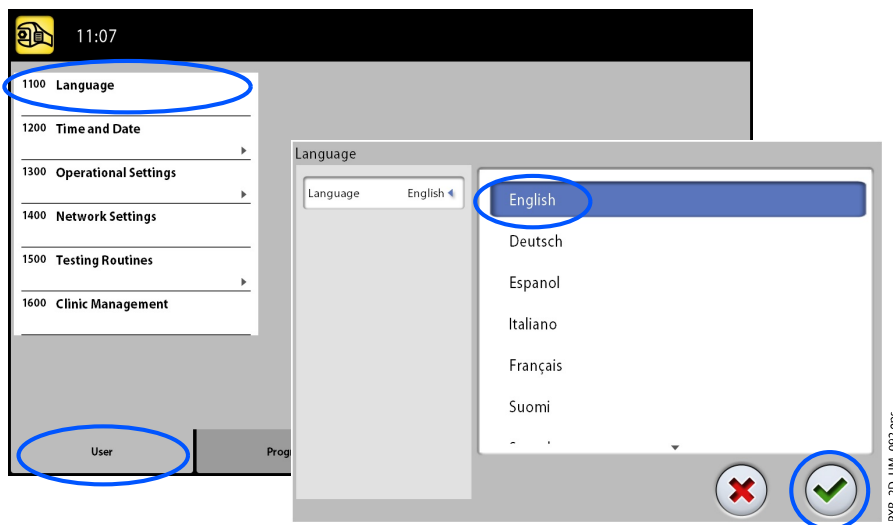
Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um die Sprache zu ändern.

Schritte

1. Benutzer auswählen > 1100 Sprache.

2. Wählen Sie die gewünschte Sprache.
3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.1.2 Uhrzeit und Datum (1200)

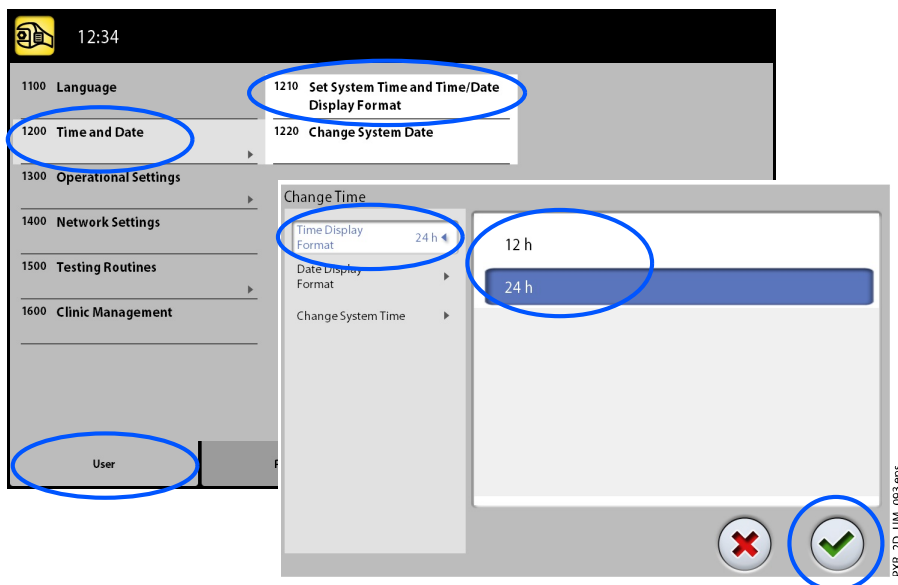
9.1.2.1 Format für Uhrzeit einstellen

Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um das Format für die Uhrzeit einzustellen.

Schritte

1. Benutzer auswählen > 1200 Uhrzeit und Datum > 1210 Datum/Uhrzeit/Format einstellen > Format für Uhrzeit.
2. Wählen Sie das gewünschte Format der Anzeige.
3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



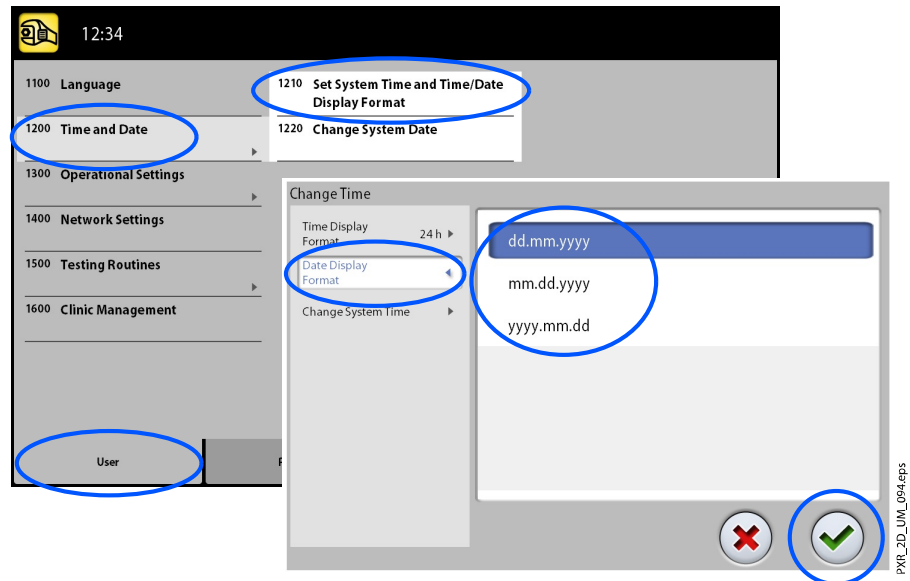
9.1.2.2 Format der Datumsanzeige einstellen

Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um das Format der Datumsanzeige einzustellen.

Schritte

1. Benutzer auswählen > 1200 Uhrzeit und Datum > 1210 Datum/Uhrzeit/Format einstellen > Format für Datum.
2. Wählen Sie das gewünschte Format der Anzeige.
3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.1.2.3 Uhrzeit einstellen

Über diese Aufgabe

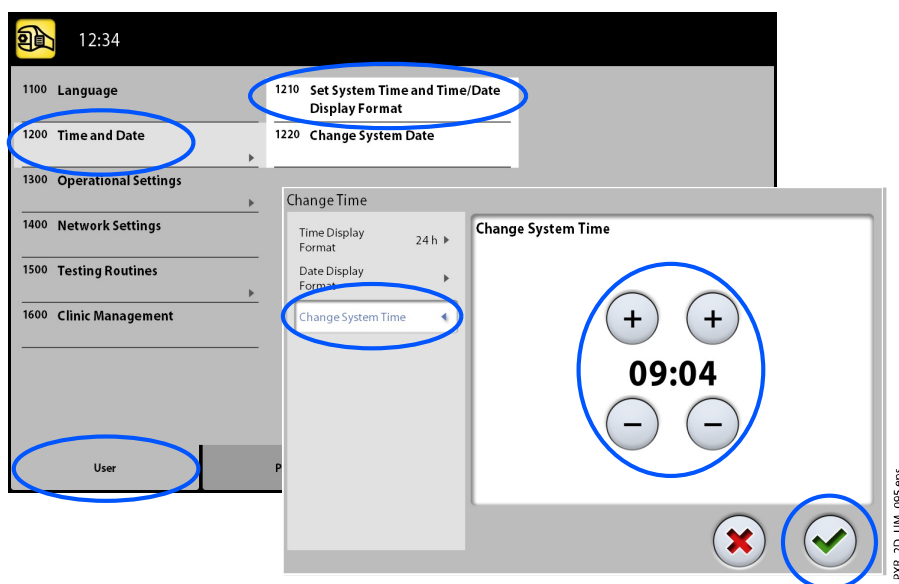
Gehen Sie wie folgt vor, um die Uhrzeit einzustellen.

Schritte

1. Benutzer auswählen > 1200 Uhrzeit und Datum > 1210 Datum/Uhrzeit/Format einstellen > Systemzeit ändern.
2. Ändern Sie die Uhrzeit mit Hilfe der Plus- und Minustasten.
3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.

HINWEIS

Die Zeit ist auf die lokale Zeit des Werks eingestellt. Bevor Sie das Röntgengerät in Betrieb nehmen, ändern Sie die Uhrzeiteinstellung nach Ihrer Zeitzone.



PXR_2D_UW_095.eps

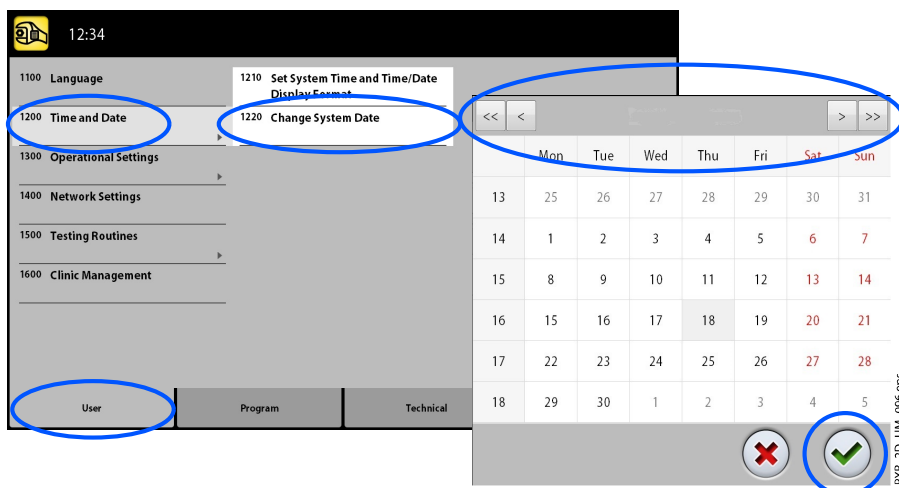
9.1.2.4 Datum einstellen

Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um das Datum einzustellen.

Schritte

1. Benutzer auswählen > 1200 Uhrzeit und Datum > 1220 Systemdatum ändern.
2. Wählen Sie den Tag, oder ändern Sie den Monat mit dem Einzelpfeil und das Jahr mit dem Doppelpfeil.
3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



PXR_2D_UW_096.eps

9.1.3 Betriebseinstellungen (1300)

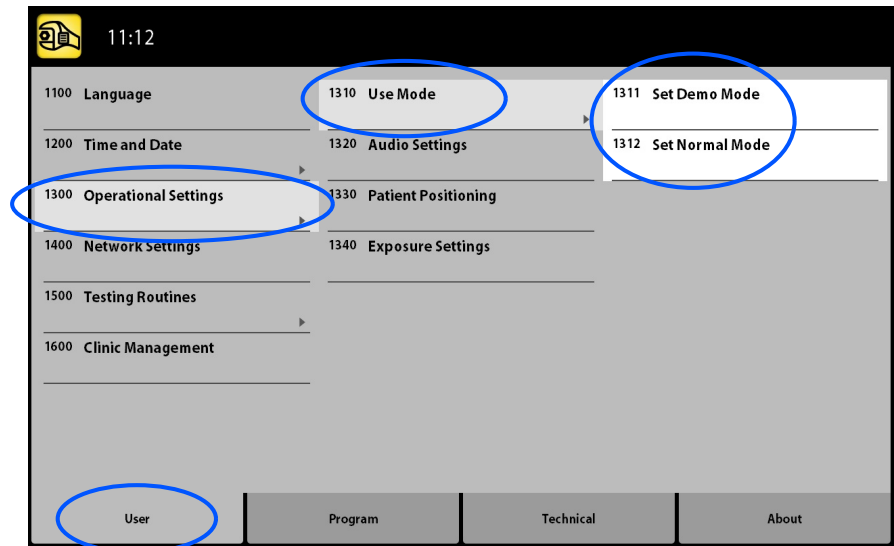
9.1.3.1 Modus auswählen

Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um den Modus auszuwählen.

Schritte

1. Wählen Sie Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1310 Modus verwenden.
2. Wählen Sie den gewünschten Modus.
Im Demomodus können Sie die Funktionen des Röntgengeräts ohne Strahlung und PC-Verbindung üben oder vorführen.
3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.1.3.2 Toneinstellungen anpassen

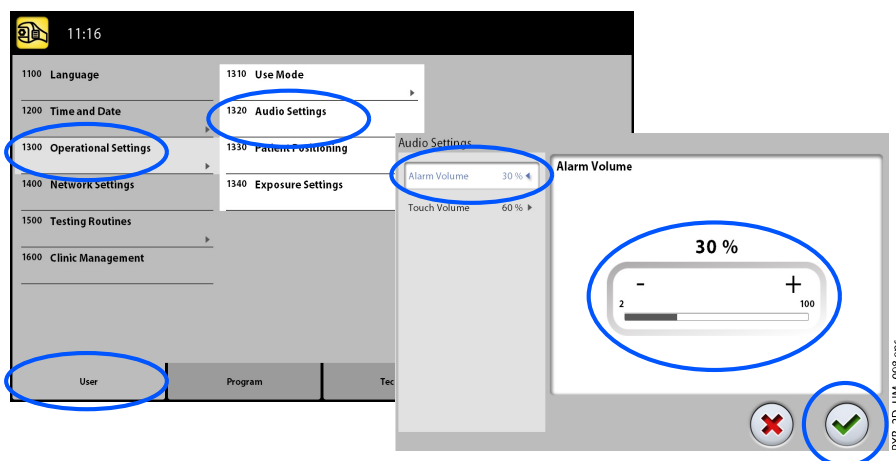
Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um die Toneinstellungen anzupassen.

Schritte

1. Wählen Sie Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1320 Toneinstellungen.
2. Wählen Sie:
 - Lautstärke des Warnsignals
Diese Einstellungen passen die Lautstärke des Strahlungswarntons an. Mit der Plus- oder Minustaste können Sie die Lautstärke erhöhen oder verringern.
 - Lautstärke der Touchscreen-Tasten
Diese Einstellungen passen ein Tonsignal an, dass man hört, wenn man eine Auswahl auf dem Touchscreen trifft. Mit der Plus- oder Minustaste können Sie die Lautstärke erhöhen oder verringern. Setzen Sie die Lautstärke auf 0%, wenn Sie diese Funktion nicht nutzen möchten.

3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.1.3.3 Einstellungen für die Patientenpositionierung verwalten

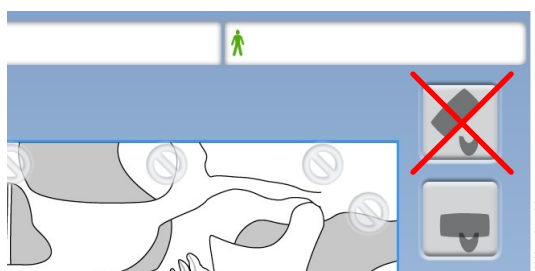
Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um die Einstellungen für die Patientenpositionierung zu verwalten.

Schritte

1. Wählen Sie Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1330 Patientenpositionierung.
2. Schalten Sie Optionen EIN oder AUS.
 - Seiteneinstieg

Wenn Sie die offene Einstiegsposition nicht verwenden möchten, deaktivieren Sie diese Option. Das kann erforderlich sein, wenn nicht genügend Raum für eine Zurück-Bewegung des C-Arms vorhanden ist.



HINWEIS

Planmeca ProMax 2D S2 Röntgengeräte bieten nur eine Einstiegsposition. Bei dieser Einstiegsposition handelt es sich um die geschlossene, bei der der C-Arm um den Kopfhalter herum positioniert ist.

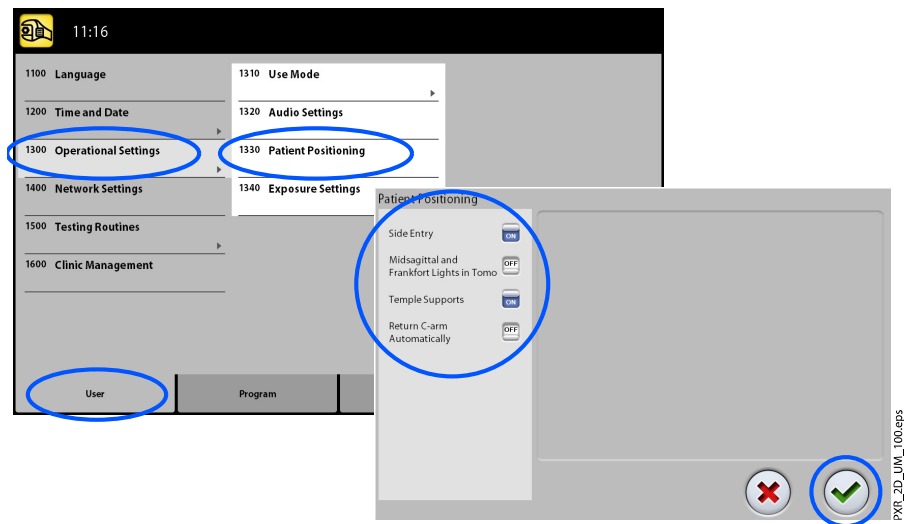
- Sagittale und Frankfurter Lichtvisiere in Tomo aktivieren
Wenn Sie bei 2D-Tomographie oder 3D-Aufnahmen sagittale und Frankfurter Lichtvisiere verwenden möchten, aktivieren Sie diese Option.
- Kopfhalter

Wenn Sie die Kopfhalter nicht verwenden möchten, deaktivieren Sie diese Option.

- C-Arm automatisch zurückfahren

Um das Röntgengerät so einzustellen, dass der C-Arm nach einem Aufnahmezyklus automatisch in die Ausgangsposition zurückfährt, aktivieren Sie diese Option. Beachten Sie jedoch, dass diese automatische Funktion nur dann anspricht, wenn der Auslöseknopf während der gesamten Belichtungsdauer gedrückt gehalten wird.

3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.1.3.4 Aufnahmeeinstellungen anpassen

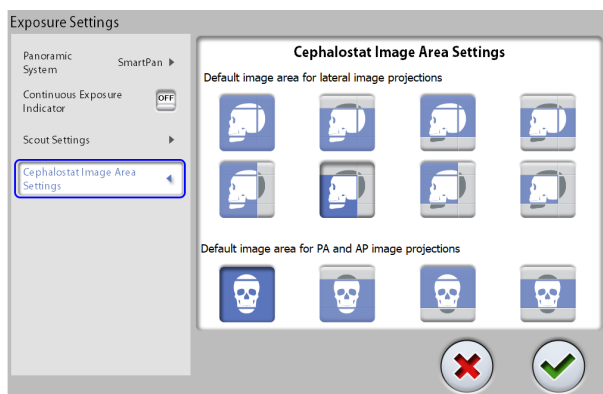
Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um die Aufnahmeeinstellungen anzupassen.

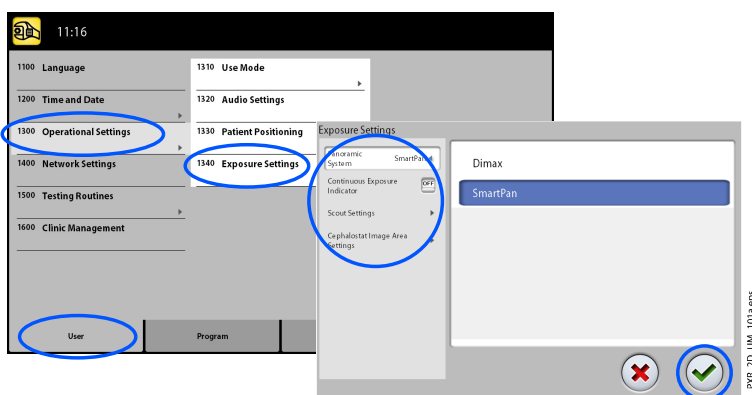
Schritte

1. Wählen Sie Benutzer > 1300 Betriebseinstellungen > 1340 Aufnahmeeinstellungen.
2. Wählen Sie:
 - Panoramasystem
Auf 3D-Röntgengeräten können Sie den Dimax- oder 3D-Sensor für 2D-Aufnahmen verwenden. Wählen Sie das Dimax- oder SmartPan (3D-Sensor)-System, und wechseln Sie den Sensor, wie in Abschnitt „Anbringen und Entfernen des Sensors“ auf Seite 30 beschrieben.
 - Kontinuierliche Aufnahmeanzeige
Stellen Sie diese Option EIN, wenn Sie das Röntgengerät so einstellen wollen, dass die gelbe Strahlungswarnleuchte kontinuierlich (und nicht blinkend) leuchtet, wenn Sie eine Aufnahme machen.
Beachten Sie, dass die Einstellungen alle Warnleuchten betrifft, die mit Ihrem Röntgensystem verbunden sind (Kontrollleuchte auf dem Mobil-Auslöser, dem/den Wandauslöser/n und auf der Fernauslöserlampe).
 - Aufnahmebereichseinstellungen des Fernröntgengeräts

Wählen Sie den Standard-Fernröntgenaufnahmebereich für laterale Projektionen und posteroantere (PA)/anteroposteriore (AP) Projektionen separat aus.



3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.1.4 Netzwerkeinstellungen (1400)

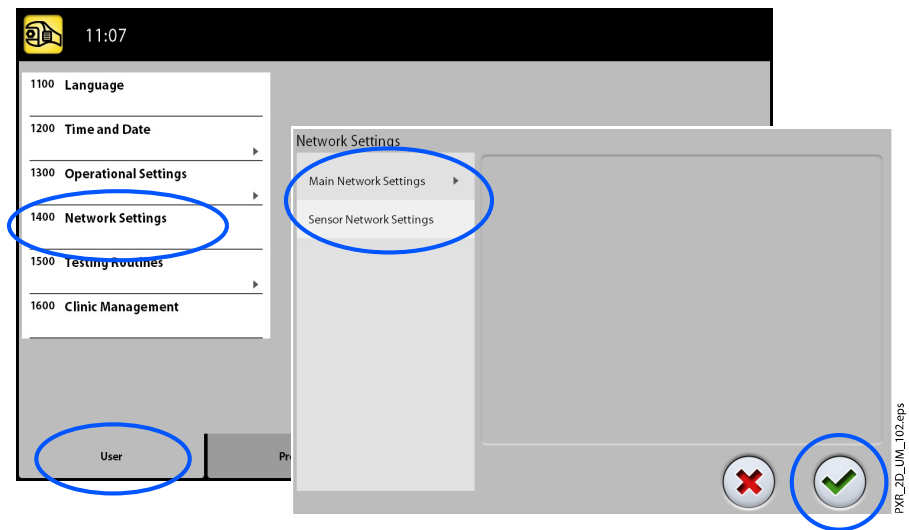
Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um die Netzwerkeinstellungen anzuzeigen.

Schritte

1. Benutzer auswählen > 1400 Netzwerkeinstellungen.
2. Wählen Sie die anzuzeigenden Netzwerkeinstellungen.

3. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



HINWEIS

Nur ein Servicetechniker oder lokaler Administrator kann die Netzwerkeinstellungen ändern.

9.1.5 Testprogramme (1500)

9.1.5.1 Testaufnahme erstellen

Über diese Aufgabe

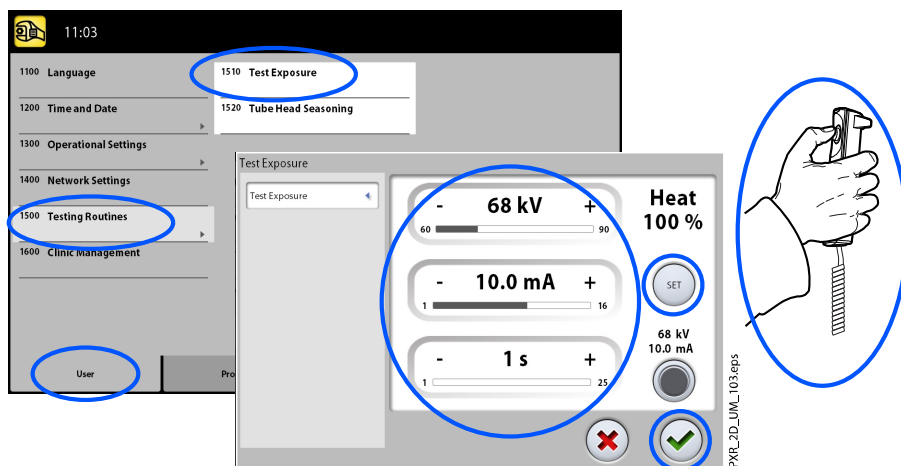
Gehen Sie wie folgt vor, um eine Testaufnahme zu erstellen.

Schritte

1. Wählen Sie Benutzer > 1500 Testprogramme > 1510 Testaufnahme.
2. Benutzen Sie die Minus- oder Plus-Taste, um die Belichtungswerte einzustellen.
3. Wählen Sie die EINSTELLEN-Taste.
4. Begeben Sie sich hinter einen Strahlenschutz.
5. Drücken und halten Sie den Auslöseknopf während der Aufnahme gedrückt.

Bei einer Testaufnahme bewegt sich der C-Arm nicht.

6. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.1.5.2 Röntgenstrahler in Vorwärmphase bringen

Schritte

1. Wählen Sie Benutzer > 1500 Testprogramme > 1520 Röntgenstrahler in Vorwärmphase.

Mit dieser Option können Sie die Röntgenröhre vorwärmen, d. h. indem Sie die Vorwärmphase für den Röntgenstrahler aktivieren. Dies ist erforderlich, wenn das Röntgengerät für eine Woche oder länger nicht verwendet wurde und / oder die Fehlermeldung E332 (Lichtbogen über Röntgenröhre) angezeigt wird.

2. Wählen Sie die Taste **Start**.
3. Begeben Sie sich hinter einen Strahlenschutz.
4. Wenn „**Ready**“ (**Bereit**) angezeigt wird, drücken Sie den Auslöseknopf.

Sie können den Auslöseknopf während der Dauer des Prozesses gedrückt halten oder den Finger vom Auslöseknopf nehmen, wenn **Wait** (Warten) angezeigt wird. Beachten Sie, dass die Vorwärmphase mehrere Minuten dauert. Bei erfolgreichem Abschluss wird **OK** angezeigt.

5. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



HINWEIS

Wenn die Fehlermeldung E332 (Lichtbogen über Röntgenröhre) nach einer erfolgreichen Vorwärmphase erneut angezeigt wird, wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.

9.1.6 Klinikmanagement (1600)

Um die Netzwerkeinstellungen für das Planmeca Romexis-Klinikmanagement-Modul anzuzeigen, wählen Sie Benutzer > 1600 Klinikmanagement.

HINWEIS

Nur ein Servicetechniker oder lokaler Administrator darf die Einstellungen ändern.

9.2 Programmeinstellungen

9.2.1 Programme (2100)

9.2.1.1 Programme EIN- oder AUSSCHALTEN

Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um Programme EIN- oder AUSZUSCHALTEN.

Schritte

1. Wählen Sie Programm > 2100 Programme.
2. Wählen Sie eine Programmgruppe (z. B. 2D-Panorama).
3. Schalten Sie einen oder mehrere Programmtypen (z. B. Interproximal) EIN oder AUS.
4. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.

HINWEIS

Diese Funktion steht für Programme zur Verfügung, die im Menü 2300 Lizenzen aktiviert wurden.

9.2.1.2 Voreingestellte Belichtungswerte dauerhaft anpassen

Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um die voreingestellten Belichtungswerte dauerhaft anzupassen.

Schritte

1. Wählen Sie Programm > 2100 Programme.
2. Wählen Sie eine Programmgruppe (z. B. 2110 2D-Panorama).
3. Wählen Sie einen Programmtyp (z. B. Interproximal).
4. Wählen Sie die einzustellenden Belichtungswerte (z. B. 66 kV / 9 mA für Patientengröße M).
 - Für 2D-Tomographieprogramme:
In kombinierten Programmen (Querschnitt + Längsschnitt) können nur die Werte für die Querschnittsaufnahme eingestellt werden.



- Für 3D-Röntgengeräte:

Wenn Sie beide Sensoren (Dimax und 3D) für 2D-Aufnahmen benutzen, stellen Sie sicher, dass das Panoramasystem im Menü 1340 auf die Option (Dimax oder SmartPan) eingestellt ist, die Sie ändern möchten.

- Für 3D-Röntgengeräte:

Wählen Sie in den 2D-Panorama-Programmen mit einem 3D-Sensor (2D-Panorama / SmartPan /) auch die MultiView-Taste, wenn Sie die Voreinstellungen für den MultiView-Modus ändern möchten.

-

Für 3D-Röntgengeräte:

In 3D-Programmen werden die Belichtungswerte für jede Bildauflösung separat angezeigt. Die Tasten für nicht verfügbare Bildauflösungen sind blass dargestellt. Wenn Sie die Voreinstellungen für den ULD-Modus ändern möchten, wählen Sie auch die ULD-Taste (Ultra Low Dose).

5. Benutzen Sie die Minus- oder Plus-Taste, um die Belichtungswerte einzustellen.
6. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.
7. Wiederholen Sie die Schritte für andere Programmtypen, Patientengrößen oder Bildauflösungen (3D) je nach Bedarf.
8. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



HINWEIS

Versuchen Sie stets, die Strahlendosis für den Patienten so gering wie möglich zu halten.

HINWEIS

Sie können die werkseitig voreingestellten Belichtungswerte wiederherstellen (d. h. Ihre Einstellungen überschreiben), indem Sie Programm > 2500 Werkseinstellungen wiederherstellen wählen.

HINWEIS

Sie können die voreingestellten Belichtungswerte vorübergehend ändern (siehe Abschnitt „Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme“ auf Seite 52).

9.2.2 Programm-Eigenschaften (2200)

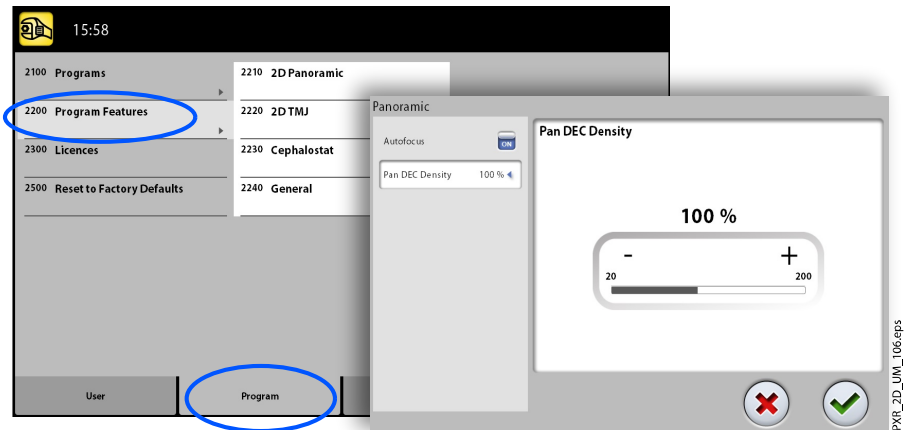
Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um die Programm-Eigenschaften zu verwalten.

Schritte

- Um die Programmeinstellungen zu verwalten, wählen Sie Programm > 2200 Programm-Eigenschaften.

Details zu einer bestimmten Einstellung finden Sie in dem Abschnitt des Handbuchs, der die betreffende Funktion behandelt.



9.2.3 Lizenzen (2300)

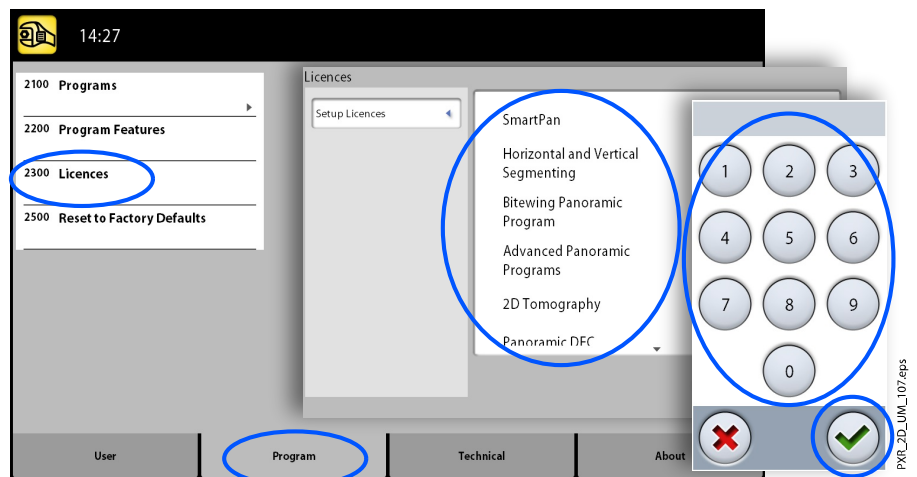
Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um eine Programmlizenz zu aktivieren.

Schritte

- Wählen Sie Programm > 2300 Lizenzen.
- Wählen Sie die zu aktivierende Lizenz.
 - SmartPan (reguläre 2D-Panorama-Aufnahme, TMG und Sinus-Programme mit 3D-Sensor)
 - Horizontale und vertikale Ausblendung (Reduzierter Aufnahmebereich für 2D-Panorma-Programme)
 - Panoramaprogramm Bissflügel (Echtes extraorales Bissflügelprogramm)
 - Fortschrittliche Panoramaprogramme (zusätzliche 2D-Panorama-Aufnahme, TMG und Sinusprogramme)
 - 2D-Tomografie (2D-Tomografie-Programme nur für Planmeca ProMax 2D)
 - Panorama-DEC (dynamische Belichtungskontrolle für 2D-Panoramaprogramme mit Dimax-Sensor)
 - Fernröntgen-DEC (dynamische Belichtungskontrolle für 2D-Fernröntgenprogramme mit Dimax-Sensor)
 - 2D-Ansichten für 3D (LAT, PA und LAT-PA Ansichten für 3D-Programme)
 - 3D-Modell-Scan (3D-Abdruck- und 3D-Gipsmodellprogramme)

- 3D-Endodontie-Bildgebungsmodus (Endodontie-Bildauflösung für kleine 3D-Bild-Volumen)
 - Zahnsparngenprotokoll (3D-Zahnsparngenprogramm, nur für Planmeca ProMax 3D Classic)
 - 3D Classic erweiterte Aufnahme (Erweiterte 3D-Aufnahme für 3D-Zahnprogramm, nur für Planmeca ProMax 3D Classic)
 - ProTouch Desktop (virtuelles Bedienfeld, um Aufnahmen zu machen)
 - CALM (Patientenbewegungskorrekturen für 3D-Programme)
 - ULD (Ultra Low Dose für 3D-Programme, Lizenz nur für Planmeca ProMax 3D Classic erhältlich)
 - Autofokus (Autofokus für 2D-Panoramaprogramme, Lizenz nur für Planmeca ProMax 3D Classic erhältlich)
 - 3D fortschrittliche FOVs (Zusätzliche 3D-Programme und Volumenhöhen, Lizenz nur für Planmeca ProMax 3D Classic erhältlich)
3. Geben Sie den Lizenzcode ein, den Sie für diese Lizenz auf diesem Röntgengerät erhalten haben.
 4. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.
 5. Wiederholen Sie dies für andere Programmlicenzen je nach Bedarf.
 6. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.2.4 Werkseinstellungen wiederherstellen (2500)

Über diese Aufgabe

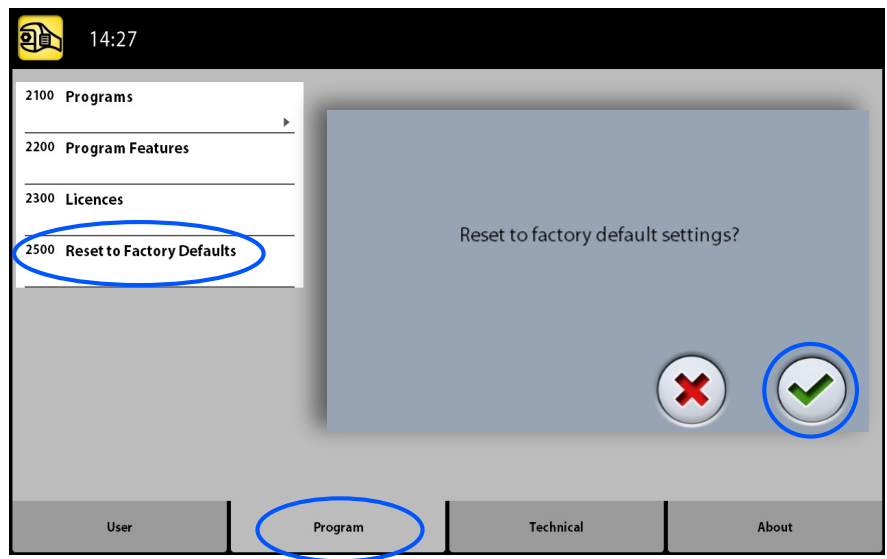
Gehen Sie wie folgt vor, um die Werkseinstellungen wiederherzustellen.

Schritte

1. Wählen Sie Programm > 2500 Werkseinstellungen wiederherstellen. Die werksseitig voreingestellten Belichtungswerte werden wiederhergestellt (d. h. Ihre im Menü Programme (2100) festgelegten Einstellungen werden überschrieben).

Die voreingestellten Belichtungswerte werden im Abschnitt „Einstellen der Belichtungswerte für die aktuelle Aufnahme“ dargestellt.

2. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



9.3 Registerkarte „Über“

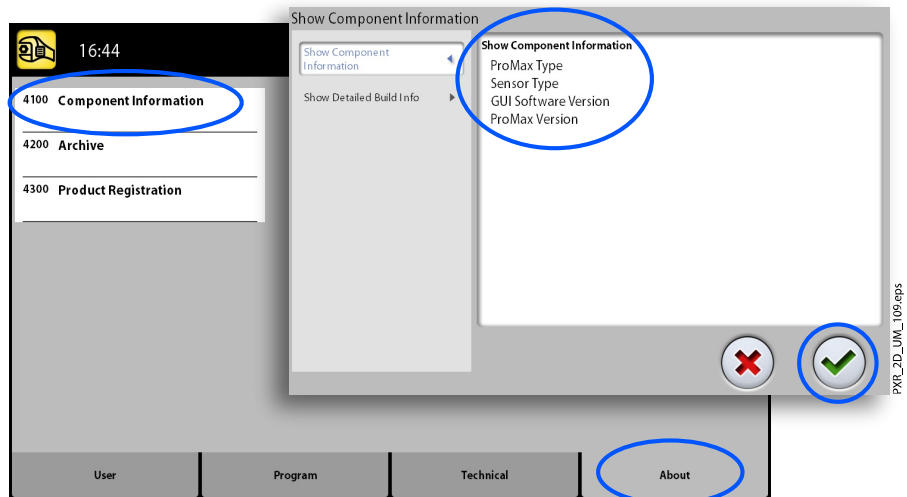
9.3.1 Komponenten Informationen (4100)

So zeigen Sie Komponenten-Informationen an:

Um die Einrichtung oder aktuelle Softwareversionen des Röntgengeräts anzuzeigen, wählen Sie Über > 4100 Komponenten Information > Komponenten Information anzeigen.

Anzeigen der Software-Build-Information:

Um die genauen Angaben zum Software-Build anzuzeigen, wählen Sie Über > 4100 Komponenteninformationen > Genaues Build-Info anzeigen



9.3.2 Archiv (4200)

So zeigen Sie die Fehlerprotokoll an:

Um eine Liste der vom Röntgengerät generierten Fehlermeldungen anzuzeigen, wählen Sie Über > 4200 Archiv > Fehlerhistorie. Die Fehler werden in chronologischer Reihenfolge angezeigt, wobei der letzte Fehler oben erscheint.

So zeigen Sie die Aufnahme-Statistik an:

Um die statistischen Daten des Röntgengeräts anzuzeigen, wählen Sie Über > 4200 Archiv > Aufnahme-Statistik.

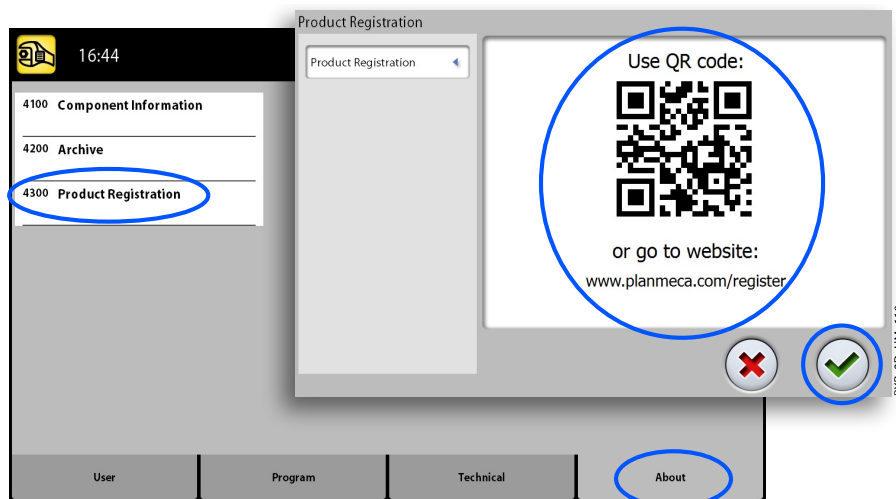
9.3.3 Produktregistrierung (4300)

Über diese Aufgabe

Gehen Sie wie folgt vor, um das Röntgengerät auf der Planmeca-Website zu registrieren.

Schritte

1. Wählen Sie Über > 4300 Produktregistrierung.
2. Wählen Sie eine der folgenden Möglichkeiten:
 - Ein QR-Code (Quick Response Code) wird auf dem Bildschirm angezeigt. Wenn Sie auf Ihrem Mobilgerät (z. B. Smartphone) einen QR-Codeleser installiert haben, halten Sie das Gerät an den QR-Code. Sie werden zur Produktregistrierungsseite von Planmeca weitergeleitet.
 - ODER
 - Besuchen Sie die Planmeca-Produktregistrierungsseite unter <http://www.planmeca.com/register>.
3. Folgen Sie den Anweisungen auf der Registrierungsseite.
Beachten Sie, dass Sie bei der Eingabe der Seriennummer des Röntgengeräts auch alle Buchstaben eingeben müssen, die am Anfang der Nummer stehen.
4. Drücken Sie die Taste mit dem grünen Häkchen.



10 Hilfmeldungen



Das Röntgengerät verfügt über ein Fehlerüberwachungssystem, das den Betrieb des Geräts überwacht. Wenn das System einen Betriebsfehler feststellt, wird auf dem Touchscreen eine Hilfmeldung angezeigt (z.B. H101).



Das Röntgengerät akzeptiert solange keine Befehle vom Benutzer, bis die Hilfmeldung vom Touchscreen gelöscht ist. Quittieren Sie die Meldung, indem Sie die Taste mit dem grünen Häkchen drücken.

Die folgende Liste zeigt in numerischer Reihenfolge alle möglichen Hilfmeldungen.

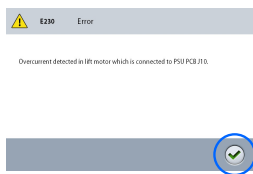
Code	Erklärung		Anmerkungen
H101	Auslöser	Der Auslöseknopf wurde vor Ende der Aufnahme losgelassen.	Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg, bevor Sie den C-Arm bewegen. Drücken und halten Sie den Auslöseknopf während der gesamten Aufnahmedauer gedrückt.
H102		Der Auslöseknopf klemmt oder das Kabel hat einen Kurzschluss.	Geben Sie den Auslöseknopf frei. Nehmen Sie mit Ihrem Servicetechniker Kontakt auf, wenn Sie den Auslöser austauschen müssen.
H103	ProTouch-Desktop-Anwendung	Die ProTouch-Desktop-Anwendung muss geschlossen werden.	Starten Sie die Anwendung neu.
H105	Not-Aus-Taste	Die Not-Aus-Taste wurde aktiviert.	Alle Bewegungen des Röntgengeräts sind blockiert, Strahlung wird nicht generiert. Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg. Geben Sie dann die Not-Aus-Taste frei, um in den normalen Betrieb zurückzukehren.
H110	Gerätewartung	Das Datum für Ihre nächste planmäßige Gerätewartung ist fällig.	Bitte wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker, um einen Servicebesuch zu vereinbaren.
H112	Kollimator	Überprüfen Sie die Einstellung der Panorama-X-Kollimatorposition.	Überprüfen Sie die Kollimatoreinstellungen.
H113		Überprüfen Sie die Einstellung der Panorama-X-Kollimatorbreite.	Überprüfen Sie die Kollimatoreinstellungen.
H114		Initialisierung der DEC-Kalibrierung fehlgeschlagen.	Überprüfen des Sensoranschlusses.
H115	DEC	DEC-Belichtungsautomatik empfängt zu hohe Strahlung.	Ändern Sie die Belichtungsparameter.

Code	Erklärung		Anmerkungen
H116		DEC-Belichtungsautomatik empfängt zu geringe Strahlung.	Ändern Sie die Belichtungsparameter.
H120	Abonnement	Eine Abonnement-Lizensierung läuft bald ab.	Bitte erneuern Sie Ihr Abonnement, um keine Funktionen zu verlieren.
H121		Eine Abonnement-Lizensierung ist abgelaufen.	Einige Funktionen wurden deaktiviert.
H127	Fernröntgen	Die Fernröntgen-DEC-Belichtung zu lang.	
H130	Patientensicherheitsbereich	Verletzung des Patientensicherheitsbereichs festgestellt.	Überprüfen Sie die Scan- und Schicht-Einstellungen.
H142	Höhenverstellung	Eine Höhenverstellung ist nicht möglich, weil eine oder mehrere der Positionierungstasten oder der Joystick zur Positionierung klemmen.	Beseitigen Sie das Hindernis, bevor Sie die Säule wieder bewegen.
H144		Eine Höhenverstellung ist nicht möglich, weil eine oder mehrere der Positionierungstasten klemmen.	Taste / Joystick freigeben
H148		Höhenverstellung ist nicht möglich. Der Positionierungstisch ist zu hoch eingestellt.	Drücken Sie die Taste für die Abwärtsbewegung des Röntgengeräts, um den Positionierungstisch weiter nach unten zu fahren.
H149		Höhenverstellung angehalten, da der C-Arm nicht weiter nach unten gefahren werden kann.	Beseitigen Sie eventuelle Hindernisse, bevor Sie die Bewegung fortsetzen.
H150		Höhenverstellung angehalten, da der Positionierungstisch nicht weiter nach unten gefahren werden kann.	Beseitigen Sie eventuelle Hindernisse, bevor Sie die Bewegung fortsetzen.
H151	Netzspannung	Die Netzspannung war während der Aufnahme zu niedrig.	Aufnahme wurde unterbrochen. Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.
H152		Die Netzspannung ist zu niedrig.	Aufnahme nicht möglich. Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.
H161	Temperatur	Die Temperatur des Röntgenstrahlers ist zu hoch.	Warten Sie einige Minuten, bis der Röntgenstrahler abgekühlt ist.
H162		Die Temperatur des Hubmotors ist zu hoch.	Warten Sie einige Minuten, bis der Hubmotor abgekühlt ist.
H163		Die Temperatur des Röntgenstrahlers ist zu hoch. Bitte führen Sie die Strahlenfeldkontrolle erst durch, wenn der Röntgenstrahler abgekühlt ist.	Führen Sie die Strahlenfeldkontrolle erst durch, wenn der Röntgenstrahler abgekühlt ist.

Code	Erklärung		Anmerkungen
H165		Die Temperatur des Röntgenstrahlers ist für die gewählten Belichtungswerte zu hoch.	Warten Sie einige Minuten, bis der Röntgenstrahler abgekühlt ist.
H166		Das maximale Energieniveau des Röntgenstrahlers wurde überschritten.	Warten Sie einige Minuten, dass der Röntgenstrahler abkühlt, oder setzen Sie niedrigere Belichtungszeiten ein.
H170	Benutzerbezogene Meldungen	Falscher Lizenzcode.	Prüfen Sie den Lizenzcode,
H171		Sensor nicht ordnungsgemäß am C-Arm montiert.	Befestigen und/oder fixieren Sie den Sensor auf seiner Position.
H172		Sensor nicht ordnungsgemäß am Fernröntgengerät montiert.	Befestigen und/oder fixieren Sie den Sensor auf seiner Position.
H175		Konflikt zwischen dem am PC und dem am Röntgengerät gewählten Programm.	Wählen Sie einen anderen Aufnahmemodus in Planmeca Romexis.
H180		DEC nicht verfügbar.	
H181		Der Bildgebungsprozess wurde in Planmeca Romexis abgebrochen.	
H182		Zeitüberschreitung bei der Bilddatenübertragung. Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.	Aufnahme wurde unterbrochen. Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.
H183		Der montierte Sensor ist für das gewählte Programm nicht geeignet.	Wechseln Sie den Sensor.
H184		Entfernen Sie den 3D-Sensor.	
H185		3D-Sensor nicht ordnungsgemäß befestigt.	Befestigen und/oder fixieren Sie den Sensor auf seiner Position.
H186		Fehlende IP-Adresse für 3D-Sensor.	
H187		Problem während der Bilddatenübertragung.	Aufnahme wurde unterbrochen. Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.
H189		Der Bildschirm wurde während der Aufnahme berührt.	Aufnahme wurde unterbrochen.
H190		Fehler in Kommunikationsprotokoll UID!	Wenn das Problem fortbesteht, versuchen Sie es erneut, oder wenden Sie sich an den technischen Kundendienst.

Code	Erklärung		Anmerkungen
H191		Fehler in Kommunikationsprotokoll Zustand!	Wenn das Problem fortbesteht, versuchen Sie es erneut, oder wenden Sie sich an den technischen Kundendienst.
H192		Befehl Warteschlange voll!	Wenn das Problem fortbesteht, versuchen Sie es erneut, oder wenden Sie sich an den technischen Kundendienst.
H193		Ungültige Scan-Einstellungen.	Versuchen Sie es erneut, oder wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.
H194		Das Bedienfeld (Touchscreen oder ProTouch Desktop-Anwendung) ist nicht mit der ProMax-Haupt-Software verbunden.	Betrieb im Standalone-Modus.
H195		Zeitüberschreitung der Anforderung beim Warten auf Antwort von ProMax!	Wenn das Problem fortbesteht, versuchen Sie es erneut, oder wenden Sie sich an den technischen Kundendienst.
H196		Nichtübereinstimmung der Version in Kommunikationsschnittstellen!	Aktualisieren Sie die ProMax-Software.
H197		Lesen von EEPROM fehlgeschlagen!	Wenn das Problem fortbesteht, versuchen Sie es erneut, oder wenden Sie sich an den technischen Kundendienst.
H198	Inkompatible Komponenten	GPU-Modul im Rekonstruktions-PC nicht gefunden.	Wenn das Problem fortbesteht, starten Sie den Rekonstruktions-PC erneut, oder wenden Sie sich an den technischen Kundendienst.
H199		Der 3D-Rekonstruktions-PC unterstützt nicht den CALM-Algorithmus	Aktualisieren Sie den 3D-Rekonstruktions-PC oder deaktivieren Sie die CALM-Lizenz. Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker.

11 Fehlermeldungen



HINWEIS

Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker, wenn Sie eine Fehlermeldung erhalten.

Das Röntgengerät verfügt über ein Fehlerüberwachungssystem, das den Betrieb des Geräts überwacht. Wenn das System einen technischen Fehler feststellt, wird auf dem Touchscreen eine Fehlermeldung angezeigt (z.B. E201).

Eine Fehlermeldung bedeutet, dass im Röntgengerät ein Problem vorliegt, das behoben werden muss, bevor weitere Aufnahmen gemacht werden können. Das Röntgengerät akzeptiert solange keine Befehle vom Benutzer, bis die Fehlermeldung vom Touchscreen gelöscht ist. Führen Sie den Patienten vom Röntgengerät weg. Quittieren Sie dann die Meldung, indem Sie die Taste mit dem grünen Häkchen drücken.

12 Reinigung und Desinfektion

Für von Planmeca genehmigte Reinigungs- und Desinfektionsmittel siehe Dokument *Von Planmeca genehmigte Desinfektionsmittel* (30025870). Sie finden das Dokument in der [Materialbank](#) von Planmeca.

HINWEIS

Schalten Sie das Röntgengerät aus, bevor Sie es reinigen oder desinfizieren.

HINWEIS

Benutzen Sie von Planmeca genehmigte Reinigungsmittel und Oberflächendesinfektionsmittel. Diese Produkte werden hier gemäß der Herstellerinformationen als Reinigungsmittel und / oder Desinfektionsmittel kategorisiert.

HINWEIS

Folgen Sie den Anweisungen des Herstellers von dem Reinigungs-, Desinfektionsmittel und dem Autoklave.

HINWEIS

SPRAYS, FLÜSSIGKEITEN UND SCHÄUME:

Tragen Sie auf den Oberflächen keine Sprays, Flüssigkeiten oder Schäume direkt auf. Setzen Sie sie sparsam auf einem sauberen weichen Tuch ein und wischen Sie damit die Oberflächen ab.

Wenden Sie sich an Ihren Servicetechniker, falls Sprays, Flüssigkeiten oder Schäume ins System eindringen.

HINWEIS

FÜR PLANMECA PROMAX 3D RÖNTGENGERÄTE:

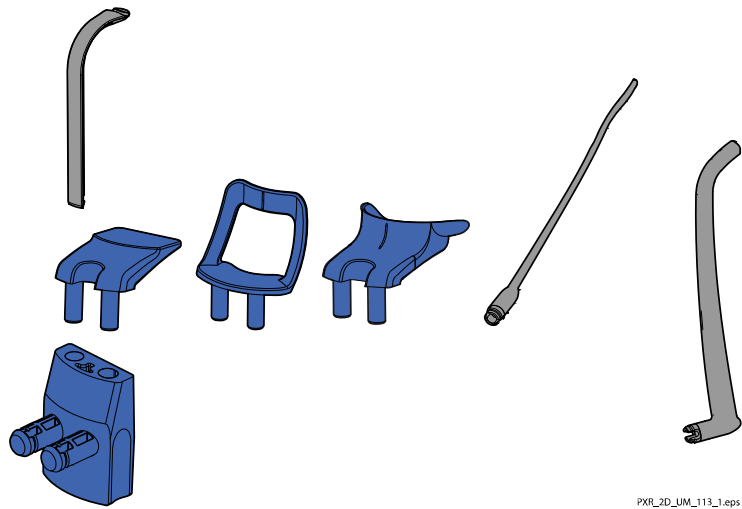
Weitere Informationen finden Sie in der Bedienungsanleitung für 3D-Bildgebung.

12.1 Positionierungshilfen, Handgriffe und Touchscreen

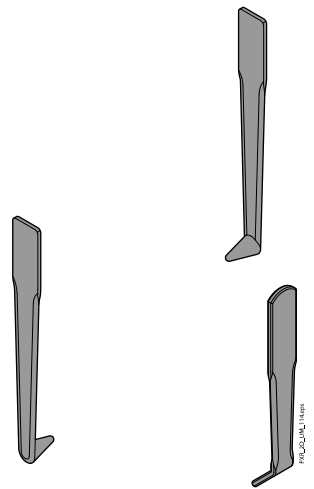
Wischen Sie diese Teile nach jedem Patienten mit einem von Planmeca genehmigten Mittel zur Oberflächendesinfektion ab.

Falls notwendig, benutzen Sie von Planmeca genehmigte Reinigungsmittel zur Beseitigung von Flecken und Schmutz.

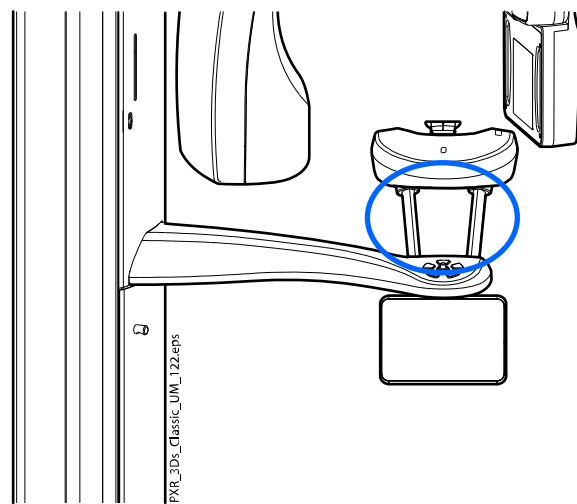
- Panorama-Positionierungshilfen



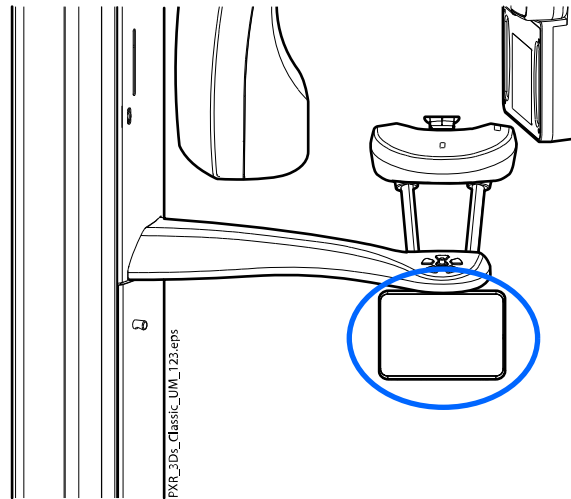
- Fernröntgen-Positionierungshilfen



- Handgriffe



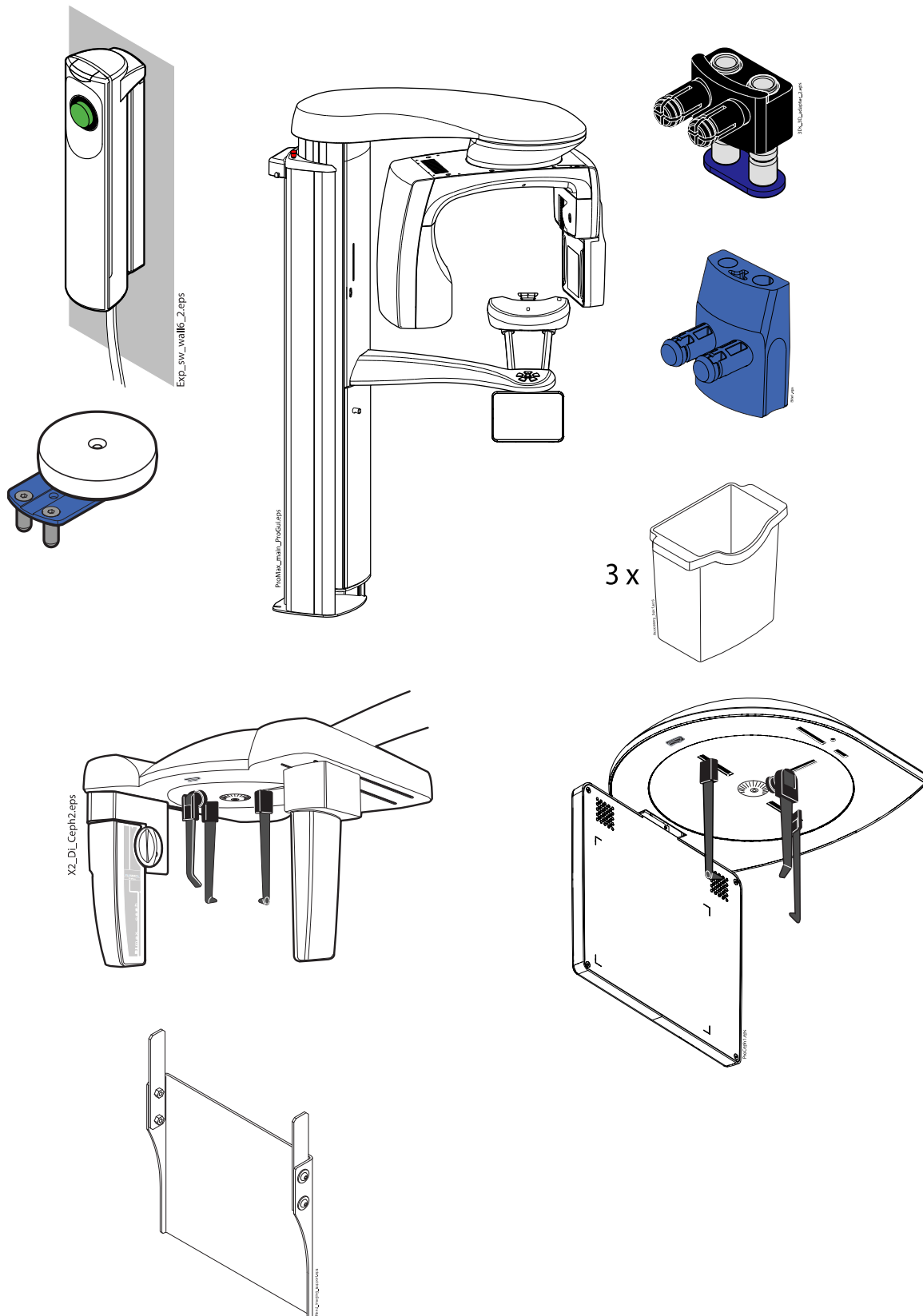
- Touchscreen



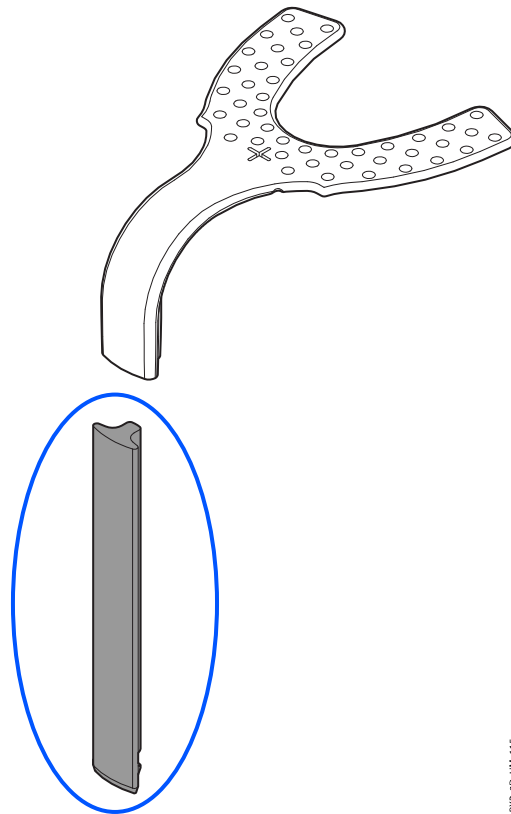
12.2 Andere Oberflächen

Wischen Sie andere Oberflächen nach jedem Patienten mit einem von Planmeca genehmigten Mittel zur Oberflächendesinfektion ab.

Falls notwendig, benutzen Sie von Planmeca genehmigte Reinigungsmittel zur Beseitigung von Flecken und Schmutz.



- Abdruckmodellhalter



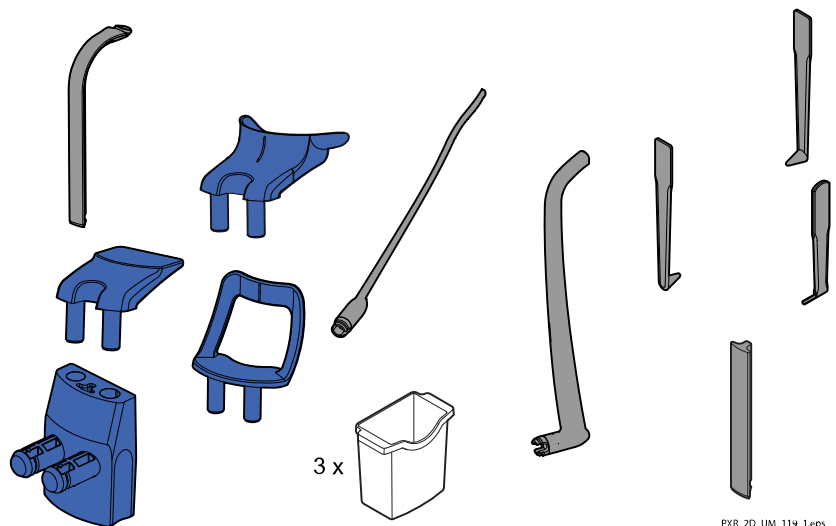
PKR_2D_UM_115.eps

HINWEIS

Das Abdruckmodell (obere Komponente in der Abbildung oben) ist ein Einwegartikel. Verwenden Sie es nicht für andere Patienten.

HINWEIS

Die in der nachstehenden Abbildung dargestellten Teile können bei 134 °C autoklaviert werden. Die Teile können bis zu 100-mal autoklaviert werden.



PKR_2D_UM_119_1.eps

13 Service

Das Röntgengerät muss jährlich bzw. alle 10.000 Aufnahmen (wenn dies früher eintritt) durch einen von Planmeca autorisierten Servicetechniker überprüft werden. Dies gewährleistet die Patienten- und Anwendersicherheit und stellt eine konstante Bildqualität sicher.

Der jährliche Wartungsdienst beinhaltet die Inspektion der folgenden Teile:

- Auslöser
- Röntgenwarnleuchten und Warnsignale
- Not-Aus-Taste
- Röntgengerätjustierungen und Qualitätskontrollen
- Datensicherheitsupdates
- Antriebsmutter des Säulenmotors
- Labels (Etiketten)

HINWEIS

[Detaillierte Informationen finden Sie im Technischen Handbuch.](#)

14 Entsorgung

Um die Umweltbelastung über den gesamten Lebenszyklus unserer Produkte zu minimieren, achten wir bei Planmeca bereits bei der Entwicklung neuer Produkte auf möglichst umweltschonende Entsorgung. Planmeca-Produkte entsprechen den Anforderungen der Richtlinien 2011/65/EU (RoHS) und 2012/19/EU (WEEE).

Die Entsorgung von Altgeräten liegt in der Verantwortung des Eigentümers. Beim Umgang mit Abfallprodukten sind die damit verbundenen Risiken zu berücksichtigen und geeignete Vorsichtsmaßnahmen zu treffen.

Alle recycelbaren Komponenten sind, von eventuellem Sondermüll getrennt, an geeigneten Sammelstellen zu entsorgen. Alle Teile und Komponenten, die Gefahrstoffe enthalten, sind nach den gesetzlichen Vorschriften und Bestimmungen der lokalen Umweltbehörden zu entsorgen.

Die folgenden Teile enthalten Gefahrstoffe:

- Röntgenröhre (Blei, Mineralöl)
- Röntgenkollimatoren (Blei)
- Bildgebungssensoren und Rückseite der Sensoren (Blei)

Batterien sind nach den Anforderungen der Richtlinie 2006/66/EWG sowie den Abfallgesetzen und Bestimmungen der lokalen Umweltbehörden zu entsorgen.

Die folgenden Teile können Batterien enthalten:

- Hauptplatinen

HINWEIS

BEIM 3D-REKONSTRUKTIONS-PC:

Löschen Sie vor der Entsorgung sämtliche Patientendaten auf der Festplatte. Verwenden Sie spezielle Reinigungssoftware, mit der die Medien gelöscht werden oder die Festplatte physisch zerstört wird.

15 Technische Daten für die Produktfamilie Planmeca ProMax

Klassifikation	
Richtlinie für Medizinprodukte	93/42/EWG (Klasse IIb)
RoHS	2011/65/EU
IEC 60601-1	Klasse I, Typ B
CISPR 11	Klasse B
IP-Klassifizierung	IP20
Anwendungsteile (gemäß IEC 60601-1: 2012)	
Positionierungshilfen	Wie im Abschnitt „Positionierungshilfen“ in der Bedienungsanleitung dargestellt
Handgriffe	
Generator (gemäß IEC 60601-2-7: 1998)	
	Resonanzmodus, DSP-gesteuert 80 - 160 kHz
Röntgenröhre	
2D / 3D s / 3D Classic	D-054SB
3D Plus / 3D Mid	D-054SB, D-059SBR oder SXR 130-10-0.5 SC
Brennfleckgröße (gemäß IEC 60336: 2005)	
2D / 3D s / 3D Classic / 3D Plus / 3D Mid mit Röntgenröhre D-054SB	0,5 x 0,5 mm
3D Plus / 3D Mid mit Röntgenröhre D-059SBR oder SXR 130-10-0.5 SC	0,5 x 0,5 mm
Filterung	
Pan / Fernröntgen	Gesamt 2,5 mm Al
3D	Gesamt 2,5 mm Al + 0,5 mm Cu
SmartPan	Gesamt 2,5 mm Al
Filterung gleichwertiger Qualität der vorderen Abdeckung des Röhrengehäuses (nicht in der angegebenen Gesamtfilterung enthalten)	0,3 mm Al @ 70 kV / HVL 2,6 mm Al
Anodenspannung	
Pan / SmartPan	60 - 84 kV ± 5 %
Fernröntgen	60 - 84 kV ± 5 %
3D s / 3D Classic / 3D Plus oder 3D Mid mit Röntgenröhre D-054SB	60 - 90 kV ± 5 %
3D Plus / 3D Mid mit Röntgenröhre D-059SBR oder SXR 130-10-0.5 SC	60 - 120 kV ± 5 %
Anodenstrom	
Pan	1 - 16 mA ± 10 %
Fernröntgen	1 - 16 mA ± 10 %
3D s / 3D Classic / 3D Plus / 3D Mid mit Röntgenröhre D-054SB	
	3D: 1 - 14 mA ± 10 %

	Pan / SmartPan: 1 - 16 mA \pm 10 %
	Scanning Fernröntgen: 1 - 16 mA \pm 10 %
	Planmeca ProCeph: 16 mA \pm 10 %
3D Plus / 3D Mid mit Röntgenröhre D-059SBR	
	3D: 1 - 14 mA \pm 10 %
	Pan / SmartPan: 1 - 14 mA \pm 10 %
	Scanning Fernröntgen: 1 - 14 mA \pm 10 %
	Planmeca ProCeph: 11 mA \pm 10 %
3D Plus / 3D Mid mit Röntgenröhre SXR 130-10-0.5 SC	
	3D: 1 - 14 mA \pm 10 %
	Pan / SmartPan: 1 - 16 mA \pm 10 %
	Scanning Fernröntgen: 1 - 16 mA \pm 10 %
	Planmeca ProCeph: 11 mA \pm 10 %
mAs-Bereich	
	min. / max. wie angegeben \pm 10 % + 0,2 mAs
mGy-Bereich	
	min. / max. wie angegeben \pm 40 %
Linearität der Strahlungsleistung	
	< 0,1
DEC-Genauigkeit	
	\pm 10 %
Abkühlzeit	
	Automatisch gesteuert
Belichtungszeit	
Pan	2.7 - 16 s wie angegeben \pm 10 %
SmartPan	2.5 - 15,6 s wie angegeben \pm 10 %
Scanning Fernröntgen	6.7 - 10,5 s wie angegeben \pm 10 %
Planmeca ProCeph	0.1 - 0,8 s wie angegeben \pm 10 %
3D	Gepulst, effektiv 3 - 36 s wie angegeben \pm 10 %
SID	
Pan	<ul style="list-style-type: none"> • 2D / 3D s / 3D Classic: 501 mm • 3D Plus / 3D Mid: 574 mm
Fernröntgen	1700 mm
3D / SmartPan	<ul style="list-style-type: none"> • 3D s / 3D Classic: 528 mm • 3D Plus oder 3D Mid mit Röntgenröhre D-054SB: 600 mm • 3D Plus / 3D Mid mit Röntgenröhre D-059SBR oder SXR 130-10-0.5 SC: 632 mm
Vergrößerung	

Pan	<ul style="list-style-type: none"> • 2D / 3D s / 3D Classic: 1,2-1,5 • 2D-Tomografie: 1,5 • 3D Plus / 3D Mid: 1,4
SmartPan	<ul style="list-style-type: none"> • 3D s / 3D Classic: 1,27 • 3D Plus / 3D Mid: 1,4
Fernröntgen	1,13
3D	<ul style="list-style-type: none"> • 3D s / 3D Classic: 1,58 • 3D Plus / 3D Mid: 1,38, 1,40, 1,42, 1,43 oder 1,8
Arbeitszyklus für Höheneinstellung	
	25 s EIN / 400 s AUS
Netzspannung	
	100 - 220 V~ / 50 - 60 Hz
	230 - 240 V~ / 50 Hz
Netzstrom	
	8 – 17 A
Leitungsüberschwingungen	
	Cos besser als 0,9
Max. zulässiger Scheinwiderstand der Versorgungsnetzes	
	0,5 Ω (100 VAC)
Maximale kontinuierliche Wärmeableitung	
	250 W
Interne Sicherung(en)	
Ersetzbar durch Benutzer	100 - 220 V~ / 16 A FF H 500 V 230 - 240 V~ / 8A FF H 500 V
Typ	195100 ELU
Externe Sicherung(en)	
	100 - 220 V ~ / 16 A min. - 20 A max. T 250 V 230 - 240 V ~ / 10A min. - 20 A max. T 250 V
Batterie	
	Lithium-Batterie CR2032, Varta / Panasonic
Max. Gewicht	
2D / 3D s / 3D Classic	119 kg
3D Plus / 3D Mid	141 kg
Scanning Fernröntgen	26 kg
Planmeca ProCeph	20 kg
Umgebungsbedingungen	
Transport:	
Temperatur	-20°C - +60°C
Relative Luftfeuchtigkeit	10 - 90 % rF (nicht kondensierend)
Luftdruck	700 - 1060 hPa

Lagerung:	
Temperatur	-10°C - +50°C
Relative Luftfeuchtigkeit	10 - 90 % rF (nicht kondensierend)
Luftdruck	700 - 1060 hPa
In Betrieb:	
Temperatur	<ul style="list-style-type: none"> • Pan / Scanning Fernröntgen: +10°C - +40°C • 3D / ProCeph: +10 °C - +35°C
Relative Luftfeuchtigkeit	10 - 90 % rF (nicht kondensierend)
Luftdruck	800 - 1060 hPa
Max. Höhe	2000 m
Bildeigenschaften	
Pan / Fernröntgen CCD:	
Pixelgröße	48 µm
Pan - aktive Fläche	6 x 146 mm
Fernröntgen - aktive Fläche	6 x 292 mm
Planmeca ProCeph:	
Flachbildschirm-Pixelgröße	139 µm
Flachbildschim - aktive Fläche	302 x 249 mm
3D:	
Flachbildschirm-Pixelgröße	127 µm
Flachbildschim - aktive Fläche	<ul style="list-style-type: none"> • 3D s / 3D Classic: 130 x 130 mm • 3D Plus / 3D Mid: 146 x 146 mm
SmartPan:	
Flachbildschirm-Pixelgröße	127 µm
Flachbildschim - aktive Fläche	<ul style="list-style-type: none"> • 3D s / 3D Classic: 8 - 25 x 130 mm • 3D Plus / 3D Mid: 8 - 25 x 146 mm
Betriebsbedingungen für Röntgengeräte mit ProFace-Sensor	
Optimale Farbtemperatur	Ca. 6500 Kelvin
Frequenz für Leuchtstofflampen	100 Hz
Gleichmäßige und einheitliche Beleuchtung	
Kein natürliches Licht	

Hergestellt von

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

Tel.: +358 20 7795 500, Fax: +358 20 7795 555, www.planmeca.com

PLANMECA

Planmeca Oy | Asentajankatu 6 | 00880 Helsinki | Finland

tel. +358 20 7795 500 | fax +358 20 7795 555 | sales@planmeca.com | www.planmeca.com

