

e-ASPECTS®

Podręcznik użytkownika

Wersja 14.4

e-ASPECTS-MAN-14.4 - 2026-09-16

e-ASPECTS stanowi część Brainomix 360

Patent USA nr 10 902 596

Patent UE nr 3701495

Historyczne zmiany (<https://www.brainomix.com/docs/>)

- 1 Wprowadzenie
 - 1.1 Przegląd
 - 1.2 ASPECTS
- 2 Zastosowanie zgodne z przeznaczeniem
 - 2.1 Wskazania
 - 2.2 Przeciwwskazania
 - 2.3 Ostrzeżenia
 - 2.4 Środki ostrożności
 - 2.5 Korzyści kliniczne
 - 2.6 Środowisko użytkowania
- 3 Instalacja i szkolenie
 - 3.1 Instalacja
 - 3.2 Szkolenie
- 4 Specyfikacja systemu
 - 4.1 Serwer
 - 4.2 Klienci
 - 4.3 Języki
 - 4.4 Wydajność i żywotność
- 5 Zgodność skanerów i obrazów
- 6 Cyberbezpieczeństwo
- 7 Kontrola dostępu i powiadomienia
 - 7.1 Logowanie
 - 7.2 Wylogowanie
 - 7.3 Zmiana hasła
 - 7.4 Uwierzytelnianie dwuskładnikowe
 - 7.5 Książka adresowa
 - 7.6 Status dyżuru
 - 7.7 Powiadomienia aplikacji
- 8 Interfejs pulpitu

- 8.1 Lista pacjentów
- 8.2 Wyszukiwanie pacjentów
- 8.3 Eksportowanie wyników
- 8.4 Przeglądarka pacjentów
- 8.5 Wyświetlacz e-ASPECTS
- 8.6 Wyniki ręczne
- 9 Widok na urządzeniu mobilnym
 - 9.1 Lista pacjentów
 - 9.2 Przeglądarka pacjentów
 - 9.3 Wysyłanie wiadomości
 - 9.4 Oznacz pacjenta do interwencji
 - 9.5 Dane kliniczne
 - 9.6 Sprawdzenie kwalifikowalności
 - 9.7 Udostępnianie informacji o pacjentach
- 10 Dane wyjściowe wyników
 - 10.1 DICOM
 - 10.2 Synchronizacja z chmurą
 - 10.3 Powiadomienia aplikacji mobilnej
 - 10.4 Raporty pacjenta
 - 10.5 Wyniki HL7
- 11 Przesyłanie i przetwarzanie
 - 11.1 Przetwarzanie skanów
 - 11.2 Dziennik w standardzie DICOM
- 12 Administracja
- 13 Rozwiązywanie problemów
- 14 Konserwacja i aktualizacje usług
- 15 Zgłaszanie incydentów
- 16 Likwidacja
- 17 Symbole
- 18 Zamów kopię papierową

Informacje prawne

 Brainomix Limited First Floor Seacourt Tower West Way Oxford OX2 0JJ Wielka Brytania	 0197			
	UE/EOG/Turcja			
	<table border="1"><tr><td>EU</td><td>REP</td></tr></table>	EU	REP	Emergo Europe B.V. Westervoortsedijk 60 6827 AT Arnhem Holandia
	EU	REP		
	Brainomix Europe Limited Suite 10380 26/27 Upper Pembroke Street D02 X361, Dublin 2 Irlandia			
 +44 (0) 1865 582740 (tel:+441865582740)	Szwajcaria			
	<table border="1"><tr><td>CH</td><td>REP</td></tr></table>	CH	REP	Taevas Life Sciences GmbH Bahnhofplatz CH-6300 Zug Szwajcaria
	CH	REP		

1 Wprowadzenie

1.1 Przegląd

Brainomix 360 e-ASPECTS (określane w niniejszym dokumencie mianem 'Brainomix 360 e-ASPECTS' lub 'e-ASPECTS') to oprogramowaniowe urządzenie medyczne do przetwarzania skanów tomografii komputerowej (CT) mózgu u pacjentów po udarze. Jest dostarczane jako usługa sieciowa, a użytkownicy uzyskują dostęp do systemu za pośrednictwem przeglądarki internetowej na dowolnym komputerze z połączeniem z oprogramowaniem Brainomix 360 (np. połączenie LAN lub za pośrednictwem Internetu) i mogą łączyć się z innymi urządzeniami zgodnymi ze standardem DICOM za pośrednictwem lokalnego połączenia sieciowego, w tym ze skanerami CT i systemami PACS.

Zazwyczaj skany CT mózgu bez kontrastu u pacjentów z udarem powinny być przesyłane z wykorzystaniem operacji DICOM C-STORE ze skanera CT do oprogramowania Brainomix 360. Brainomix 360 można skonfigurować do automatycznego przesyłania wygenerowanych serii wyników do PACS za pomocą operacji DICOM C-STORE. Brainomix 360 można dodatkowo skonfigurować do wysyłania wyników i raportów pacjentów do dodatkowych miejsc docelowych za każdym razem, gdy skan jest przetwarzany przez oprogramowanie. Do rzeczonych miejsc docelowych mogą należeć Brainomix 360 Cloud lub inne wystąpienia Brainomix 360 oraz powiadomienia aplikacji Brainomix 360 Mobile.

1.2 ASPECTS

ASPECTS (Alberta Stroke Program Early CT Score) to topograficzny system oceny, który dzieli część mózgu dotkniętą udarem na 10 obszarów zainteresowania. Obejmują one sześć obszarów korowych (M1–M6) oraz cztery obszary jąder podstawnych (ogoniaste, soczewkowate, wyspa i torebka wewnętrzna). Dla każdego ze zdefiniowanych obszarów odejmowany jest jeden punkt w przypadku wystąpienia wczesnych zmian niedokrwiennych, takich jak hipodensja miąższowa. Wynik oceny wynoszący zero oznacza rozległe uszkodzenia niedokrwienne na całym obszarze dotkniętej półkuli, podczas gdy normalny skan CT mózgu otrzymuje ocenę ASPECTS w wysokości 10 punktów.

Należy pamiętać, że nieostre zmiany niedokrwienne nie są uwzględniane podczas obliczania oceny ASPECTS.

pc-ASPECTS

Dodatkowym systemem punktacji do stosowania w udarze dotyczącym krążenia tylnego jest pc-ASPECTS (ASPECTS krążenia tylnego), jak zdefiniowano w Puetz et al., Stroke, 2008 (<https://doi.org/10.1161/STROKEAHA.107.511162>). Dzieli się na 8 obszarów zainteresowania: wzgórza (po 1 punkcie), płaty potyliczne (po 1 punkcie), śródmózgowie (2 punkty), most (2 punkty), półkule mózdzku (po 1 punkcie). Normalny skan CT mózgu otrzymuje ocenę pc-ASPECTS w wysokości 10 punktów.

Należy pamiętać, że wynik pc-ASPECTS, ostre i nieostre zmiany niedokrwienne w obszarach pc-ASPECTS nie są obliczane przez e-ASPECTS.

2 Zastosowanie zgodne z przeznaczeniem

W tej sekcji zamieszczone są ważne wskazówki bezpieczeństwa dotyczące użytkowania Brainomix 360 e-ASPECTS

Brainomix 360 e-ASPECTS to pakiet oprogramowania do przetwarzania obrazów przeznaczony do użytku przez przeszkolonych specjalistów, w tym lekarzy zajmujących się udarami i radiologów. Oprogramowanie działa na standardowym, gotowym do użycia sprzęcie (fizycznym lub zwirtualizowanym). Dane i obrazy są pozyskiwane za pośrednictwem urządzeń do obrazowania zgodnych ze standardem DICOM. Obejmuje to pliki DICOM przesłane za pośrednictwem interfejsu sieciowego.

Brainomix 360 e-ASPECTS zapewnia zarówno możliwości analizy, jak i przeglądania zestawów danych CT mózgu pacjentów po udarze. Możliwości analizy obejmują wykrywanie zmian w obrazie związanych z udarem, obliczanie zakresu tych zmian (takich jak ASPECTS — Alberta Stroke Program Early CT Score) oraz wizualizację tych zmian.

2.1 Wskazania

1. Brainomix 360 e-ASPECTS jest wskazany do stosowania jako wsparcie diagnostyki i leczenia ostrego udaru krwotocznego lub niedokrwinnego. W przypadku udaru niedokrwinnego dotyczy to pacjentów z niedrożnością MCA (tętnicy środkowej mózgu) lub niedrożnością śródczaszkowego odcinka ICA (tętnicy szyjnej wewnętrznej).
2. Brainomix 360 e-ASPECTS jest wskazany w przypadku bezkontrastowych skanów CT mózgu u tych pacjentów jako narzędzie wspomagające podjęcie decyzji, które jest źródłem automatycznej analizy obrazu oraz dostarcza wynik ASPECTS.
3. Brainomix 360 e-ASPECTS jest wskazany do stosowania w skanach CT mózgu bez kontrastu w celu uwidocznienia podejrzeń nieprawidłowych obszarów hiperdensyjnych w mięszu w drodze automatycznej analizy obrazu.
4. Brainomix 360 e-ASPECTS jest wskazany w przypadku bezkontrastowych skanów CT mózgu w celu identyfikacji podejrzanych okluzji w wewnątrzczaszkowym odcinku ICA i odgałęzieniu M1 MCA w drodze automatycznej analizy obrazu.

2.2 Przeciwwskazania

Brainomix 360 e-ASPECTS nie nadaje się do użytku z danymi skanowania zawierającymi cechy obrazu związane z:

- guzami lub ropniami
- cewkami, przetokami, embolizacją lub artefaktami, których źródłem jest ruch
- patologicznymi zmianami naczyń śródczaszkowych, takich jak tętniaki, tętniczo-żylna wady wrodzone czy zakrzepica żył

Brainomix 360 e-ASPECTS nie może być używany przez osoby z upośledzeniem fizycznym lub innym upośledzeniem, które utrudniałyby im postrzeganie i interpretację danych wyjściowych oprogramowania lub uniemożliwiałoby im interpretację obrazowania bez pomocy e-ASPECTS w celu

potwierdzenia jakichkolwiek wyników.

2.3 Ostrzeżenia

	Brainomix 360 e-ASPECTS nie należy wykorzystywać jako jedyną podstawę do diagnozy. Wynik nie powinien być traktowany jako ostateczna diagnoza. Brainomix 360 e-ASPECTS powinien być używany wyłącznie przez przeszkolonego specjalistę posiadającego wiedzę na temat interpretacji obrazów CT, jako pomoc w interpretacji obrazów.
	Brainomix 360 e-ASPECTS powinien być używany wyłącznie przez specjalistów, którzy zostali odpowiednio przeszkoleni w zakresie korzystania z oprogramowania przez wykwalifikowanych trenerów firmy Brainomix lub autoryzowane podmioty trzecie.
	Brainomix 360 e-ASPECTS może nie wykrywać wszystkich przewlekłych (starych) zawałów lub może nieprawidłowo klasyfikować je jako świeże uszkodzenia niedokrwienne.
	Brainomix 360 e-ASPECTS nie zidentyfikuje prawidłowo wczesnych zmian niedokrwiniennych w każdym skanie i może generować wyniki fałszywie dodatnie lub fałszywie ujemne w dowolnym regionie. Użytkownik powinien wykorzystać własne doświadczenie w analizie obrazów CT, aby zweryfikować, czy dane wyjściowe oprogramowania są prawidłowe.
	Brainomix 360 e-ASPECTS może nie uwidaczniać/wykrywać wszystkich nieprawidłowych hiperdensji, w tym w przypadku otrzymania powiadomienia i podejrzeniu ICH, lub może nieprawidłowo podświetlać obszary obrazu, nawet w przypadku braku powiadomienia o podejrzeniu ICH.
	Brainomix 360 e-ASPECTS nie jest przeznaczony do podstawowej interpretacji obrazów CT. Jest on używany jako pomoc w ocenie prowadzonej przez lekarza.
	Brainomix 360 e-ASPECTS nie należy stosować w przypadkach udaru niedokrwinnego poza obszarem ICA/MCA.
	Przypadki z nieprawidłowościami strukturalnymi, takimi jak guzy lub inne artefakty obrazowania, mogą naśladować objawy udaru niedokrwinnego i mogą wpływać na działanie Brainomix 360 e-ASPECTS. W takich przypadkach nie należy używać Brainomix 360 e-ASPECTS. Inne przypadki z udarem niedokrwinnym i strukturalnie normalnymi skanami mogą również naśladować objawy udaru niedokrwinnego i nie powinny być przetwarzane przy użyciu Brainomix 360 e-ASPECTS.
	Brainomix 360 e-ASPECTS należy instalować wyłącznie w bezpiecznej sieci, która zabezpieczona jest odpowiednimi środkami, w tym narzędziem ochrony antywirusowej, przeciw złośliwemu oprogramowaniu i firewallem.
	Aby zminimalizować ryzyko nieautoryzowanego użycia Brainomix 360 e-ASPECTS, użytkownicy nie powinni udostępniać poświadczeń dostępu i powinni wylogowywać się, gdy nie korzystają z systemu.
	Użytkownicy uzyskujący dostęp do internetowego interfejsu użytkownika Brainomix 360 e-ASPECTS muszą upewnić się, że wykonują analizę lub przegląd obrazów diagnostycznych przy użyciu zatwierdzonego wyświetlacza do przeglądania radiologicznego.

	Brainomix 360 e-ASPECTS nie jest przeznaczony do przeglądania obrazów diagnostycznych, gdy jest użytkowany z poziomu urządzeń mobilnych.
	Przed oceną wyników przetwarzania należy sprawdzić dokładność automatycznie posegmentowanych obszarów ASPECTS. W przypadku braku zgody lub wątpliwości co do jakości segmentacji obszaru ASPECTS, użytkownicy powinni ręcznie edytować lub zignorować wyniki.
	Brainomix 360 e-ASPECTS nie zastępuje konieczności przeprowadzenia angiografii w diagnostyce udaru niedokrwinnego — podaje kolejność wykonywania prac oraz jest źródłem powiadomień.
	W przypadku gdy Brainomix 360 e-ASPECTS stanie się częściowo lub całkowicie niedostępne lub jeśli nie można pobrać przetworzonych skanów, użytkownicy powinni polegać na standardowych metodach interpretacji obrazów zgodnie ze standardem opieki.
	Użytkownicy powinni upewnić się, że powiadomienia są włączone na ich urządzeniach mobilnych z systemem Android lub iOS, aby otrzymywać powiadomienia push.
	Powiadomienie może nie zostać wygenerowane lub może zostać opóźnione z kilku powodów, w tym między innymi: ▪ Problemy z danymi algorytmicznymi lub błędy przetwarzania podczas analizy skanów (więcej informacji można znaleźć w części Środki ostrożności) ▪ Artefakty, ruch lub inne czynniki obniżające jakość rejestracji Brak miejsca na dysku do przetworzenia nowych skanów ▪ Awaria platformy serwera podstawowego ▪ Wolno działająca łączność sieciowa ▪ Wolno działająca łączność internetowa pomiędzy skanerem/PACS a serwerem Brainomix 360 ▪ Wolno działająca łączność internetowa pomiędzy skanerem/PACS a serwerem Brainomix 360 Cloud ▪ Opóźnienia w usługach powiadomień mobilnych Apple lub Google ▪ Słaby sygnał na odbierającym urządzeniu mobilnym ▪ Tryby oszczędzania energii niektórych urządzeń mobilnych mogą opóźniać powiadomienia

2.4 Środki ostrożności

	Wydajność Brainomix 360 e-ASPECTS jest ograniczona jakością wejściowego obrazu CT. Jeśli Brainomix 360 e-ASPECTS otrzyma dane niskiej jakości, nieprawidłowe lub uszkodzone, może to wpłynąć na zdolność systemu do efektywnego przetwarzania wyników. Użytkownik powinien zatem ręcznie sprawdzić obraz pod kątem artefaktów skanera i obrazów o niskiej jakości, aby uniknąć nieprawidłowych wyników.
	Brainomix 360 e-ASPECTS zależy od prawidłowego działania podstawowej platformy serwerowej, na której jest zainstalowany i nie jest przeznaczony do użytku jako magazyn danych. Wyniki i oryginalne dane powinny być przechowywane w systemie PACS z odpowiednimi kopiami zapasowymi.

	Wszystkim pacjentom należy zapewnić właściwą opiekę dostosowaną do ich objawów, w tym angiografię i/lub inną właściwą opiekę zgodną ze standardową praktyką kliniczną, niezależnie od wyniku uzyskanego z pomocą Brainomix 360 e-ASPECTS.
	Brainomix 360 e-ASPECTS nie jest przeznaczony do stosowania jako urządzenie do wykluczania rozpoznania, a przypadków przetworzonych przez urządzenie bez powiadomienia o podejrzeniu LVO nie należy traktować jako wskazujących, że LVO zostało wykluczone. We wszystkich przypadkach należy wykonać angiografię zgodnie ze standardowym postępowaniem diagnostycznym w przypadku udaru.
	Należy zachować ostrożność przy przeglądaniu skanów, ponieważ Brainomix 360 e-ASPECTS może wysyłać powiadomienie o podejrzeniu LVO bez zidentyfikowania na skanie oznak obecności naczynia hiperdensyjnego, jak również może nie wysyłać powiadomienia o podejrzeniu LVO pomimo zidentyfikowania oznak obecności naczynia hiperdensyjnego.
	Brainomix 360 e-ASPECTS został zatwierdzony tylko w populacjach dorosłych. Bezpieczeństwo i skuteczność stosowania u dzieci nie zostały określone.

2.5 Korzyści kliniczne

Korzyści Brainomix 360 e-ASPECTS są następujące:

- Podanie użytkownikowi referencyjnego wyniku ASPECTS z czułością i swoistością na poziomie eksperta.
- Zapewnienie klasyfikacji i priorytetyzacji powiadomień o podejrzeniu LVO lub ICH.
- Zapewnienie automatycznego etykietowania, wizualizacji i kwantyfikacji objętościowej nieprawidłowych obszarów hiperdensyjnych.

2.6 Środowisko użytkowania

Brainomix 360 e-ASPECTS jest przeznaczony do użytku na urządzeniach stacjonarnych lub mobilnych zatwierdzonych przez organizację opieki zdrowotnej do użytku klinicznego. Zarówno widok stacjonarny, jak i mobilny zapewniają korzyści z urządzenia; jednak obrazy podglądu mobilnego nie powinny być używane jako pomoc w odczytach diagnostycznych.

3 Instalacja i szkolenie

Przed pierwszym użyciem Brainomix 360 e-ASPECTS wymagana jest instalacja oprogramowania i szkolenie dla jego użytkownika(-ów).

3.1 Instalacja

Brainomix 360 e-ASPECTS można wdrożyć w obrębie organizacji poprzez urządzenie w chmurze lub lokalne środowisko wirtualne lub fizyczne, odpowiednio do potrzeb. Przed instalacją Brainomix (lub autoryzowany dystrybutor) gromadzi wszystkie niezbędne informacje dotyczące instalacji, w tym wymagania dotyczące lokalizacji, zasilania i sieci oraz wszelkich systemów innych firm, które mogą wchodzić w interakcje z oprogramowaniem Brainomix 360 e-ASPECTS. Należy skontaktować się z firmą Brainomix lub autoryzowanym dystrybutorem w sprawie metody i wymagań dotyczących instalacji.

Aby korzystać z oprogramowania na urządzeniach mobilnych (smartfonach i tabletach), należy pobrać aplikację Brainomix 360 Mobile na urządzenie:

- App Store (dla urządzeń z systemem iOS) (<https://apps.apple.com/us/app/e-stroke-mobile/id1443749413>)
- Google Play (dla urządzeń z systemem Android) (<https://play.google.com/store/apps/details?id=com.brainomix.ess.android&gl=US>)

Postępuj zgodnie z instrukcjami urządzenia mobilnego, aby zakończyć proces instalacji.

3.2 Szkolenie

Korzystanie z Brainomix 360 e-ASPECTS wymaga kompetencji w zakresie interpretacji skanów CT bez kontrastu w leczeniu pacjentów z ostrym udarem niedokrwiennym mózgu. Przed pierwszym użyciem oprogramowania wymagane jest szkolenie. Szkolenie jest organizowane z wyprzedzeniem i prowadzone przez wykwalifikowanych trenerów firmy Brainomix (lub trenerów zewnętrznych wyznaczonych przez firmę Brainomix) w czasie początkowej instalacji dla przedstawiciela klinicznego (przedstawicieli klinicznych) i/lub IT z organizacji użytkownika. Następnie nowi użytkownicy mogą zostać przeszkoleni w zakresie korzystania z oprogramowania przez wyznaczonego głównego trenera (wyznaczonych głównych trenerów) organizacji. Brainomix poinformuje, czy po początkowym wdrożeniu wymagane jest nowe szkolenie. W przypadku jakichkolwiek pytań związanych ze szkoleniem skontaktuj się z głównym trenerem (głównymi trenerami) danej organizacji lub z firmą Brainomix pod adresem support@brainomix.com (<mailto:support@brainomix.com>).

4 Specyfikacja systemu

4.1 Serwer

Poniższe wymagania powinny być traktowane jako minimalne specyfikacje dla niezawodnego korzystania z aplikacji:

Procesor	Procesor zgodny z architekturą x86-64 z 4 rdzeniami taktowanymi co najmniej zegarem 3,5 GHz obsługującymi instrukcje AVX (np. Intel Xeon, AMD EPYC)
Pamięć	16 GB RAM
Dysk	500 GB SSD
Sieć	Ethernet 1 Gb
System operacyjny	Ubuntu Linux 24.04

4.2 Klienci

Następujące przeglądarki internetowe i platformy należy uznać za minimalne wymagania dotyczące niezawodnego działania internetowego interfejsu użytkownika:

Przeglądarka internetowa	Obsługiwana wersja
Google Chrome	Najnowsza wersja
Mozilla Firefox	Najnowsza wersja
Microsoft Edge	Najnowsza wersja
Mobile Safari (iOS)	Najnowsza wersja
Platforma	Minimalne specyfikacje
PC (komputer stacjonarny lub laptop)	Pamięć: 4 GB RAM Przekątna ekranu: co najmniej 13,3" Rozdzielczość ekranu: 1024 x 768 Procesor: Intel lub AMD
Tablet	Pamięć: 2 GB RAM Przekątna ekranu: co najmniej 9,4" Rozdzielczość ekranu: 2048 x 1536
Telefon komórkowy (iPhone lub Android)	Pamięć: 2 GB RAM Przekątna ekranu: co najmniej 4,7" Rozdzielczość ekranu: 1334 x 750

4.3 Języki

W bieżącej wersji oprogramowania obsługiwane są następujące języki:

- bułgarski (bg)
- czeski (cs)
- walijski (cy)
- niemiecki (de)
- grecki (el)
- angielski (en)
- hiszpański (es)
- fiński (fi)
- francuski (fr)
- chorwacki (hr)
- węgierski (hu)
- włoski (it)
- łotewski (lv)
- litewski (lt)
- niderlandzki (nl)
- polski (pl)
- portugalski (pt)
- portugalski (brazylijski) (pt-br)
- rumuński (ro)
- serbski (sr)
- słowacki (sk)
- słoweński (sl)
- szwedzki (sv)
- turecki (tr)

4.4 Wydajność i żywotność

Poniższe specyfikacje wydajności dotyczą aktualnej wersji oprogramowania:

Czas przetwarzania (na skan CT)	≤ 1 min. (po pobraniu z PACS lub zakończeniu przesyłania)
Czułość identyfikacji niedokrwiennych obszarów ASPECTS	min. 50%
Swoistość dla identyfikacji niedokrwiennych obszarów ASPECTS	min. 94%
Czułość wykrywania LVO	min. 60%
Swoistość wykrywania LVO	min. dolna granica CI 80%
Czułość wykrywania ICH	min. 91%
Swoistość wykrywania ICH	min. 94%

Oddzielna karta danych technicznych dla platformy Brainomix 360 z informacjami istotnymi dla działu IT organizacji jest dostarczana w momencie pierwszej instalacji i jest dostępna na żądanie.

Okres eksploatacji produktu Brainomix 360 e-ASPECTS jest nieokreślony dla bieżącej wersji oprogramowania i na czas świadczenia zakontraktowanej usługi, gdy jest on wdrożony na maszynie wirtualnej, która otrzymuje regularne aktualizacje oprogramowania od firmy Brainomix.

5 Zgodność skanerów i obrazów

Oprogramowanie Brainomix 360 e-ASPECTS jest przeznaczone do pracy ze skanami CT bez kontrastu wysyłanymi za pośrednictwem protokołu w standardzie DICOM. Te skany powinny charakteryzować się następującymi cechami:

Grubość warstwy	Maksymalna grubość warstwy to 2 mm
Objętość pozyskiwania	Pojedyncza sekwencja mózgowia od koła tętniczego Willisa lub poniżej aż do wierzchołka
Metoda rekonstrukcji	Ziarno tkanki miękkiej (bez nadmiernego wygładzenia). Iteracyjne, głębokie uczenie lub rekonstrukcja FBP może być wykorzystywane, pod warunkiem, że wielkość ziarna nie jest za duża.
Okno	Okno mózgu (ale nie okno kości)

Użycie grubszych warstw lub zbyt niskiej dawki może prowadzić do wprowadzenia artefaktów obrazu, a w konsekwencji do obniżenia wydajności punktacji. Użycie niewłaściwego okna zazwyczaj powoduje, że Brainomix 360 e-ASPECTS nie przetwarza skanu.

6 Cyberbezpieczeństwo

Brainomix 360 e-ASPECTS jest zazwyczaj zainstalowany na serwerze (fizycznym lub wirtualnym) w sieci szpitalnej i jako taki jest potencjalnie podatny na złośliwe oprogramowanie lub wirusy przenikające do sieci szpitalnej, w której Brainomix 360 e-ASPECTS jest osadzony, lub na jakąkolwiek inną formę nieautoryzowanego dostępu.

Brainomix 360 e-ASPECTS nie stanowi szczególnej luki w zabezpieczeniach sieci szpitalnej, w której jest osadzony, i jest mało prawdopodobne, aby został celowo wykorzystany. Jednak w przypadku wystąpienia takich zagrożeń mogą one potencjalnie spowodować uszkodzenie lub utratę odbieranych, przechowywanych lub wysyłanych danych przetwarzania, uszkodzenie, utratę lub uszkodzenie przechowywanych danych konfiguracyjnych bądź przerwanie lub uniemożliwienie normalnego działania.

Brainomix 360 e-ASPECTS został zaprojektowany i opracowany z funkcjami i wymaganiami mającymi na celu ograniczenie tych zagrożeń cyberbezpieczeństwa. W szczególności system został zaprojektowany w taki sposób, że:

- Dostęp użytkownika może być ograniczony i kontrolowany
- Komponenty do przechowywania danych nie są dostępne w sieci inaczej niż za pośrednictwem komponentów usługi sieciowej Brainomix
- Tylko minimalna liczba portów wymaganych dla wszystkich funkcji jest otwarta
- Transmisja danych przez niezaufane połączenia jest zabezpieczona i zaszyfrowana
- Brainomix może zdalnie monitorować system i bezpiecznie instalować aktualizacje zabezpieczeń w razie potrzeby

Brainomix 360 e-ASPECTS został zaprojektowany tak, aby stosować warstwowy model autoryzacji oparty na rolach użytkowników. Obejmuje to standardowych użytkowników, którzy uzyskują dostęp do systemu i korzystają z niego, oraz administratorów, którzy mają dodatkowe uprawnienia umożliwiające im:

- Dostęp do danych pacjenta lub konfiguracji systemu
- Ustawianie i zarządzanie opcjami zabezpieczeń
- Usuwanie danych pacjenta/skanów
- Modyfikowanie lub usuwanie użytkowników

Pakiet instalacyjny dla Brainomix 360 e-ASPECTS obejmuje lokalną zaporę sieciową, ochronę antywirusową i ochronę przed złośliwym oprogramowaniem dla serwera. Można je zmienić lub zmodyfikować w celu dostosowania do lokalnych zasad bezpieczeństwa; ważne jest jednak, aby administratorzy skontaktowali się z pomocą techniczną firmy Brainomix przed usunięciem lub zmianą konfiguracji tych domyślnych zabezpieczeń, aby uniknąć naruszenia bezpieczeństwa systemu.

Aby zapobiec nieautoryzowanemu dostępowi, Brainomix 360 e-ASPECTS zawiera wbudowane mechanizmy nazwy użytkownika/hasła i uwierzytelniania dwuskładnikowego, które opisano w sekcji Kontrola dostępu w niniejszym podręczniku użytkownika.

Jeśli użytkownicy lub administratorzy podejrzewają, że poświadczenia logowania użytkownika zostały naruszone, należy natychmiast zmienić hasło lub wyłączyć konto.

Hasła mogą być ustawiane i resetowane przez użytkowników i/lub administratorów, ale muszą spełniać minimalne wymagania dotyczące złożoności hasła. Minimalne wymagania dotyczące złożoności haseł są ustawione domyślnie, ale mogą być konfigurowane przez administratorów, aby ułatwić opcje większej złożoności, gdy jest to konieczne lub wymagane przez lokalne zasady bezpieczeństwa.

Opcje te obejmują ustawienie obowiązkowego używania znaków specjalnych, tworzenie czarnych list haseł, które nie mogą być używane i ustawianie maksymalnego czasu dla ponownego ustawiania haseł. Uwierzytelnianie dwuskładnikowe jest domyślnie opcjonalne, ale może być również wymuszane przez administratorów.

Brainomix 360 e-ASPECTS można skonfigurować tak, aby automatycznie wyłączał konta użytkowników, którzy nie byli aktywni przez określony czas, a dla aktywnych użytkowników zawiera również funkcję automatycznego limitu czasu, która wyloguje użytkowników po okresie bezczynności.

Aby zminimalizować ryzyko nieautoryzowanego użycia Brainomix 360 e-ASPECTS, użytkownicy nie powinni udostępniać poświadczeń dostępu i powinni wylogować się natychmiast, gdy nie korzystają z systemu.

Administratorzy mogą również zdecydować się na użycie kont użytkowników Active Directory (za pośrednictwem LDAP) lub SSO z integracją z dostawcami usług w chmurze zamiast domyślnego systemu uwierzytelniania Brainomix.

Mimo opracowania i wdrożenia różnych środków cyberbezpieczeństwa, skuteczne ograniczenie luk w zabezpieczeniach Brainomix 360 e-ASPECTS zależy od infrastruktury bezpieczeństwa w środowisku sieci szpitalnej, najlepszych praktyk użytkowników i zarządzania przez administratorów.

Brainomix 360 e-ASPECTS należy instalować wyłącznie w bezpiecznej sieci szpitalnej, która jest chroniona przez zaporę sieciową, oprogramowanie antywirusowe i chroniące przed złośliwym oprogramowaniem oraz, w idealnych warunkach, oprogramowanie do wykrywania włamań (IDS).

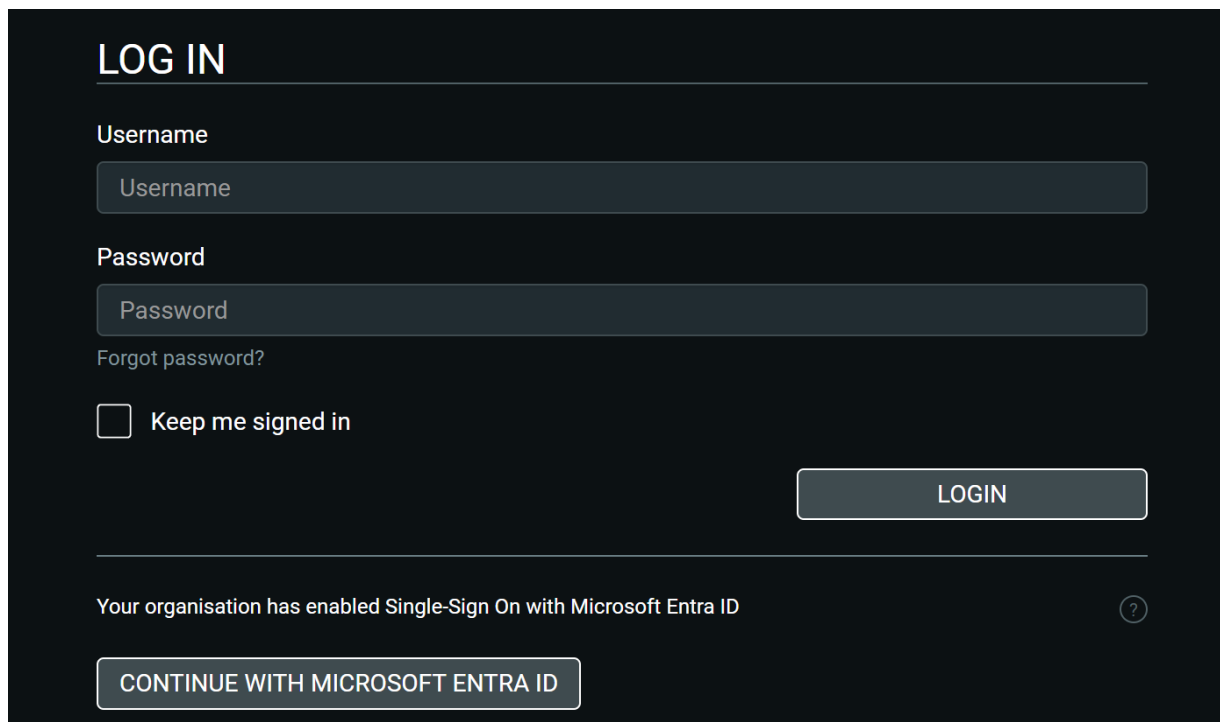
Komputery klienckie używane do uzyskiwania dostępu do serwera hostującego Brainomix 360 e-ASPECTS również powinny być chronione przez oprogramowanie antywirusowe/chroniące przed złośliwym oprogramowaniem i IDS oraz powinny być aktualizowane za pomocą poprawek i aktualizacji zabezpieczeń.

7 Kontrola dostępu i powiadomienia

7.1 Logowanie

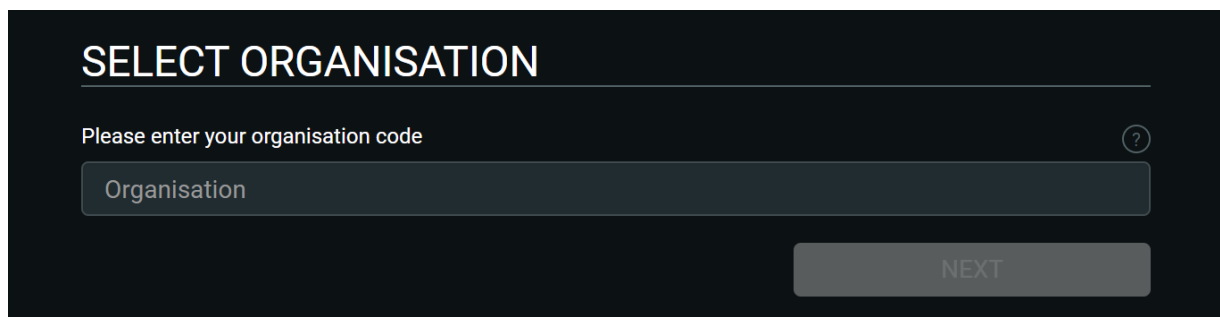
1. Przejdź do adresu serwera Brainomix 360 lub Brainomix 360 Cloud w przeglądarce internetowej.
2. Wyświetlone zostanie okno logowania użytkownika, jeśli aplikacja nie była w ostatnim czasie używana za pośrednictwem bieżącej przeglądarki. Administrator systemu może przekazać dane do logowania.

Brainomix 360:



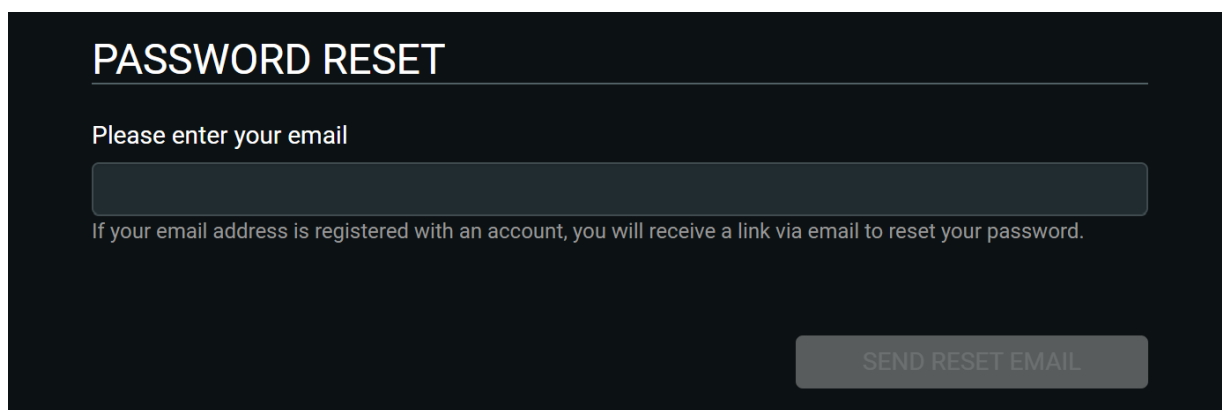
The screenshot shows a dark-themed login window titled "LOG IN". It contains two input fields: "Username" and "Password", both with placeholder text. Below the password field is a link "Forgot password?". There is a checkbox labeled "Keep me signed in". A "LOGIN" button is positioned to the right. At the bottom, there is a message: "Your organisation has enabled Single-Sign On with Microsoft Entra ID" with a question mark icon, and a button labeled "CONTINUE WITH MICROSOFT ENTRA ID".

Brainomix 360 Cloud:



The screenshot shows a dark-themed window titled "SELECT ORGANISATION". It contains a text prompt "Please enter your organisation code" with a question mark icon. Below it is an input field labeled "Organisation". A "NEXT" button is located at the bottom right.

1. W przypadku logowania do Brainomix 360 Cloud, wprowadź ID swojej organizacji
 2. Jeżeli Twoja organizacja włączyła funkcję pojedynczego logowania, wciśnij 'Kontynuuj z ID Microsoft Entra' i postępuj zgodnie z procesem standardowego logowania. W przeciwnym razie:
 3. Wprowadź swoją nazwę użytkownika i hasło.
 4. Zostaw pole niezaznaczone, jeżeli chcesz, aby program wylogował Cię automatycznie po 1 godzinie lub po wyjściu z przeglądarki. Zaznacz pole, jeżeli chcesz pozostać zalogowany(-a) na tym komputerze do czasu, aż się wylogujesz.
 5. Kliknij przycisk Zaloguj
3. Jeżeli nie pamiętasz hasła, możesz przekazać żądanie przesłania wiadomości e-mail w celu zresetowania hasła; w tym celu kliknij 'Nie pamiętasz hasła?'.



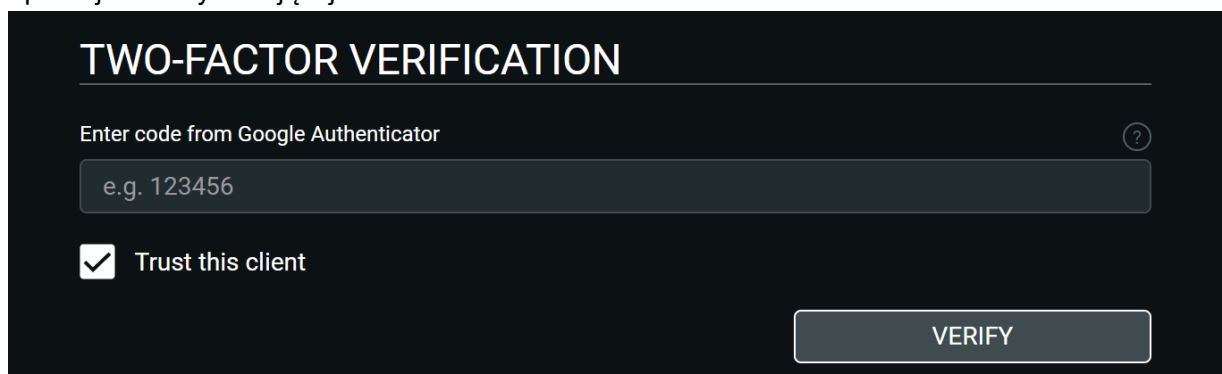
PASSWORD RESET

Please enter your email

If your email address is registered with an account, you will receive a link via email to reset your password.

SEND RESET EMAIL

4. W przypadku rejestracji dwuskładnikowej możesz otrzymać monit o wprowadzenie kodu tokenu z aplikacji uwierzytelniającej.



TWO-FACTOR VERIFICATION

Enter code from Google Authenticator

e.g. 123456

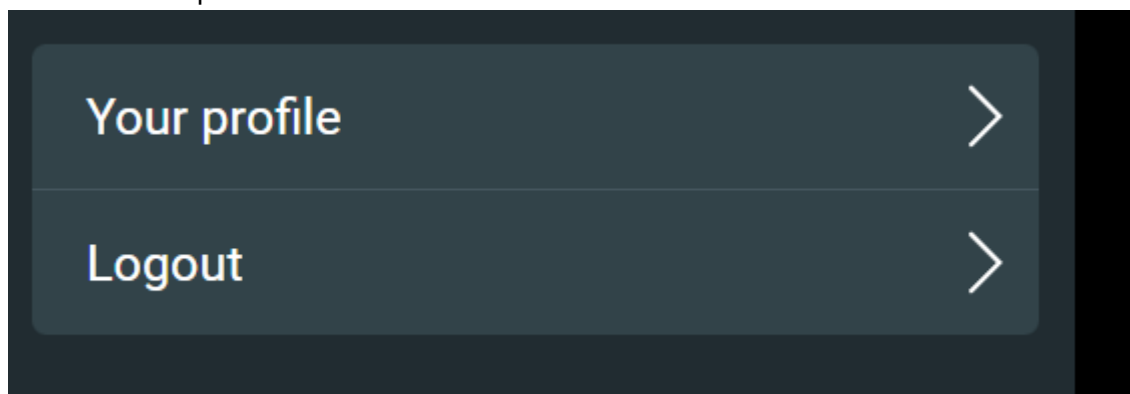
☒ Trust this client

VERIFY

- Wybierz opcję 'Zaufaj temu klientowi', aby uniknąć ponownego monitu o kod tokenu na tym urządzeniu lub w tej przeglądarce. Nie używaj tej opcji na urządzeniach udostępnianych innym.
- W przypadku, gdy nie ma możliwości uzyskania kodu tokenu z aplikacji uwierzytelniającej, możesz wprowadzić niewykorzystany kod odzyskiwania z listy podanej w czasie rejestracji dwuskładnikowej.

7.2 Wylogowanie

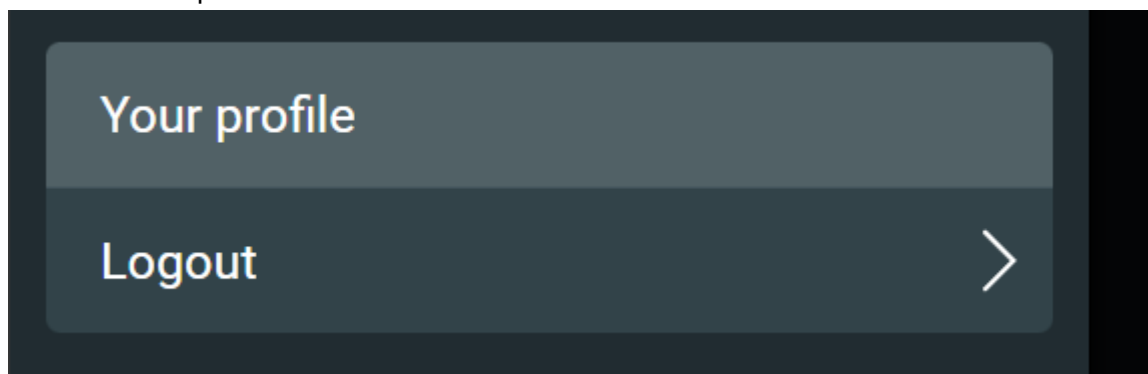
1. Otwórz Menu i przewiń na sam dół.



2. Kliknij **Wyloguj**

7.3 Zmiana hasła

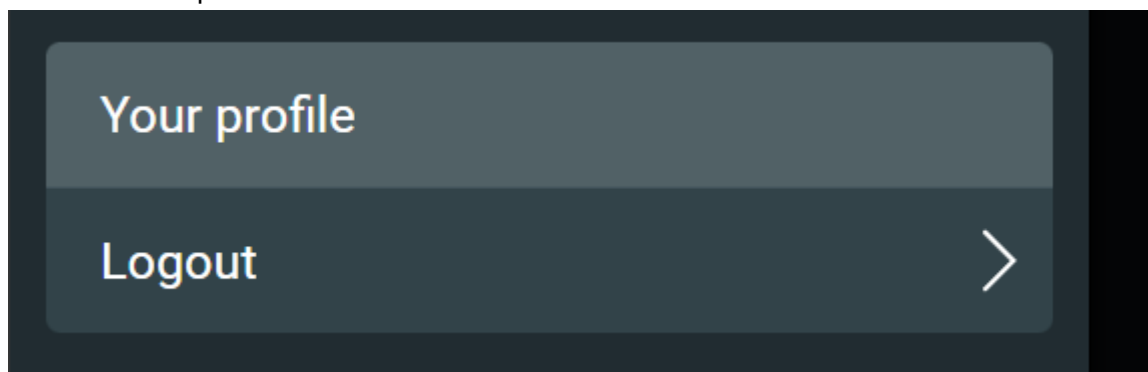
1. Otwórz Menu i przewiń na sam dół.



2. Kliknij **Twój profil**
3. Kliknij kartę oznaczoną etykietą **Zmień hasło**
4. Wprowadź stare i nowe hasło (hasła muszą spełniać minimalne wymagania dotyczące stopnia skomplikowania: 8 znaków, w tym co najmniej jedna cyfra i litera).
5. Kliknij **Zapisz** lub naciśnij Enter

7.4 Uwierzytelnianie dwuskładnikowe

1. Otwórz Menu i przewiń na sam dół.

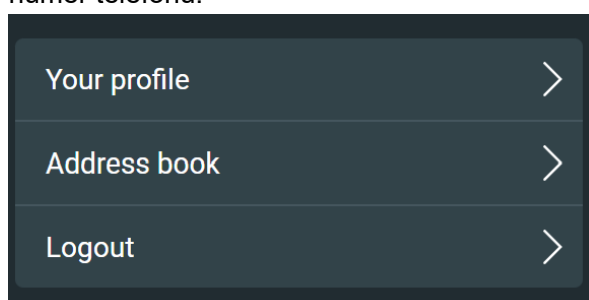


2. Kliknij **Twój profil**
3. Kliknij kartę oznaczoną **Uwierzytelnianie dwuskładnikowe**
4. Kliknij przycisk **Zarejestruj się**.
5. Postępuj zgodnie z instrukcjami rejestracji wyświetlanymi na ekranie.

7.5 Książka adresowa

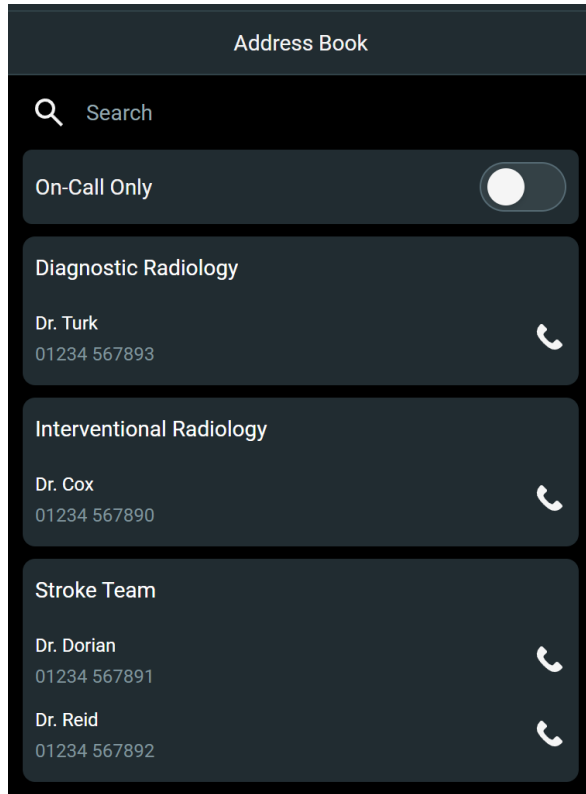
Dostęp

1. Dostęp do książki adresowej można uzyskać przez cały czas z poziomu Menu w aplikacji i interfejsu użytkownika na komputerze, jeśli jakkolwiek użytkownik w organizacji ma zapisany numer telefonu.



Zastosowanie

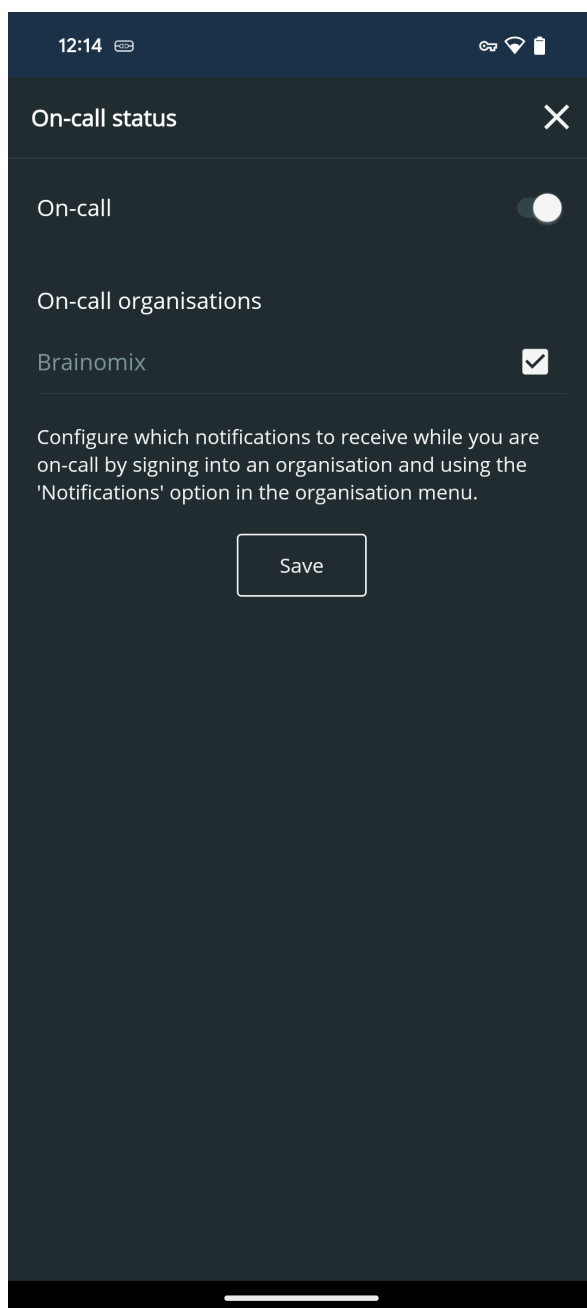
1. Wszyscy użytkownicy i wpisy z przypisanym numerem telefonu są wyświetlane i można się z nimi połączyć.
2. Użytkownicy, którzy ustawili swój status na "na dyżurze", będą wyraźnie oznaczeni, a status ten może być używany jako filtr.
3. Użytkownicy mogą wyszukiwać innego użytkownika według nazwiska, wprowadzając tekst w polu wyszukiwania.
4. Po uruchomieniu połączenia z innym użytkownikiem, połączenie jest rejestrowane i może być przeglądane w historii połączeń dla obu użytkowników.



7.6 Status dyżuru

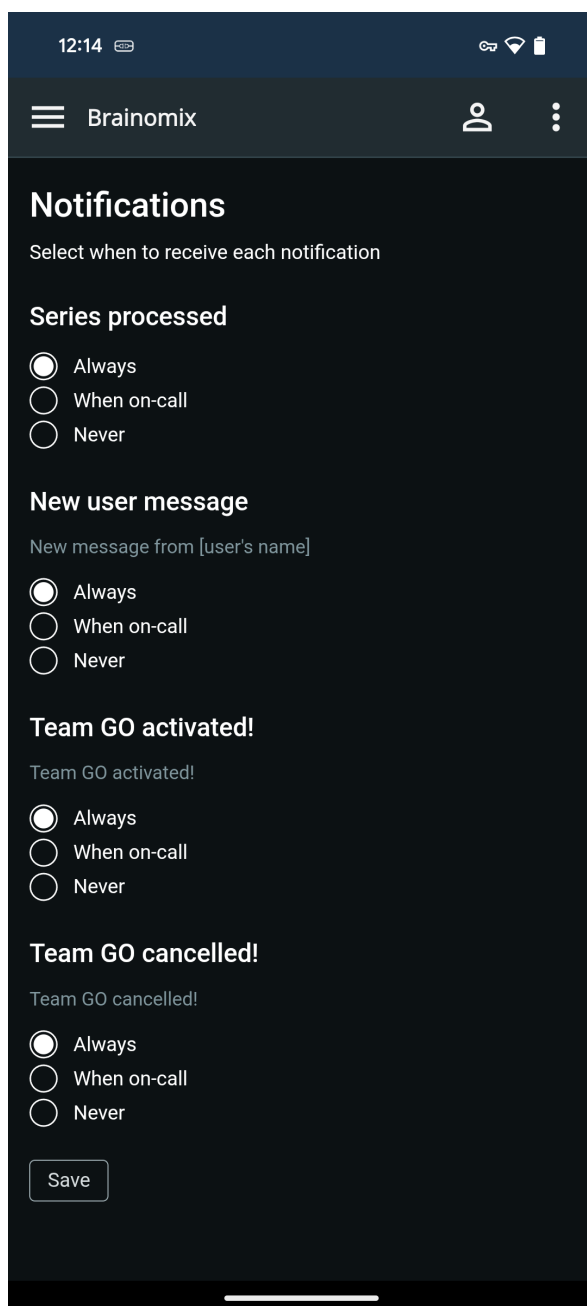
Konfiguracja

1. Twój status dyżuru można skonfigurować za pośrednictwem aplikacji. Możesz wybrać, czy chcesz być na dyżurze, czy nie, oraz dla jakich organizacji będziesz dyżurować.



7.7 Powiadomienia aplikacji

1. Możesz wybrać opcję, aby zawsze otrzymywać powiadomienia, otrzymywać je tylko wtedy, gdy jesteś na wezwanie organizacji lub nigdy ich nie otrzymywać.
2. Te ustawienia można skonfigurować, dotykając opcji 'Powiadomienia' w menu aplikacji dla organizacji.



Aby otrzymywać powiadomienia z aplikacji Brainomix 360 Mobile, upewnij się że powiadomienia są włączone na urządzeniu mobilnym. Można to zrobić w momencie instalacji aplikacji Brainomix 360 Mobile na urządzeniu mobilnym lub ustawić później, wykonując poniższe czynności.

iOS

- Uruchom aplikację Ustawienia.
- Naciśnij Powiadomienia.
- Przewiń do Brainomix 360 Mobile > Naciśnij.
- Przełącz wybierak **Zezwalaj na powiadomienia** na opcję **Wł.**, aby włączyć powiadomienia.
- Przełącz wybierak **Powiadomienia uzależnione od czasu** na opcję **Wł.** (powiadomienia są zawsze dostarczane natychmiast i pozostają na ekranie blokady przez godzinę).
- Wybierz preferencje powiadomień - zalecane jest wybranie wszystkich (Ekran blokady, Centrum powiadomień i Banery) oraz ustawienie opcji **Styl banera** na **Trwały**.
- Przełącz wybierak **Dźwięki i odznaki** na **Wł.** (zalecane).

Android

- Uruchom aplikację Ustawienia.

- Naciśnij Aplikacje.
- Przewiń do Brainomix 360 Mobile > Naciśnij.
- Naciśnij Powiadomienia.
- Przełącz wybierak **Zezwalaj na powiadomienia** na **Wł.**, aby włączyć powiadomienia, w tym wiadomości, dźwięki i wibracje.
- Przełącz wybierak **Wyświetl po cichu** na **Wyl.** (zalecane).
- Przełącz wybierak **Ustaw jako priorytet** na **Wł.**, aby włączyć ekran, gdy funkcja 'Nie przeszkadzać' jest włączona (zalecane).

8 Interfejs pulpitu

8.1 Lista pacjentów

The screenshot displays the BRAINOMIX patient list interface. At the top, there is a menu icon and the BRAINOMIX logo. Below the header, a search bar and sort options are visible. The main content area lists six patients, each with a checkbox, a star icon, and a speech bubble icon. The patient information includes name, hospital, patient ID, ACC, and BX ID. Below this, scan details are provided, including scan type, date, time, and status. The interface also features a search bar, sort options, export button, and filters.

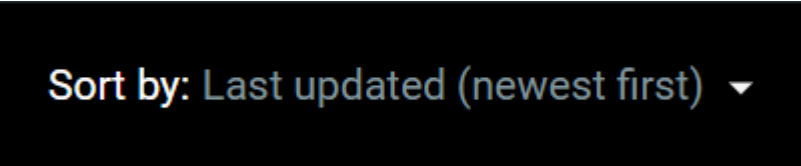
Patient Name	Hospital	Patient ID	ACC	BX ID	Scan Type	Date	Time	Status	Warnings
William Parry	Svalbard Hospital	1746127	564EX127	cfed8b	NCCT	2018-12-27	09:01:27	Completed	0
Mary Malone	Mulefa Hospital	273802	45MRIT02	2a0b48	CTA	2018-12-27	09:03:07	Completed	0
Roger Parslow	Jordan University Hospital	1524011	638ICH011	ea0966	CTP	2018-12-27	09:09:36	Completed	3 warnings
Lee Scoresby	Cittagazze Hospital	4580060	658BMC002	3106c9					1 warning
Oliver Payne	Brainomix	041004	428TES67	962837					0
Marisa Coulter									1 warning

- Strona Lista pacjentów pokazuje wszystkich dostępnych dla Ciebie pacjentów. Domyślnie są oni wyświetlani w kolejności od ostatnio zaktualizowanego pacjenta.
- Nawiguj między stronami pacjentów, klikając numery stron pod listą.
- Kliknij pacjenta aby otworzyć go w przeglądarce pacjentów (patrz sekcja Przeglądarka pacjentów).
- Kliknij ikonę  aby rozwinąć szczegółowe informacje dotyczące pacjenta oraz miniatury podglądu skanu.

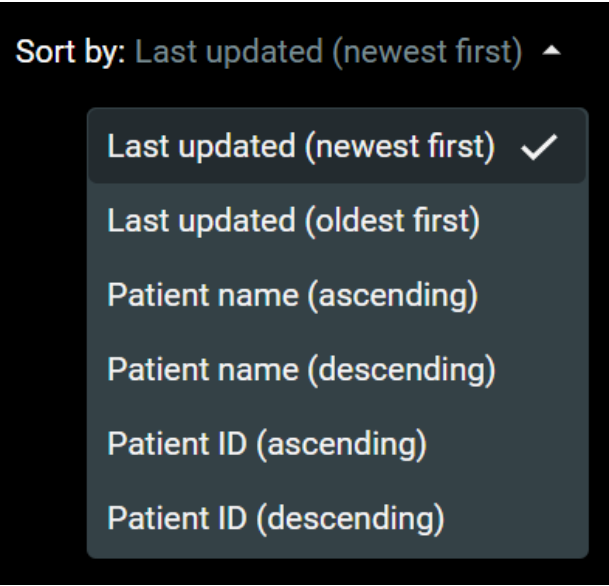
8.2 Wyszukiwanie pacjentów

Sortowanie

Posortuj listę pacjentów klikając przycisk Sortuj według.

A dark-themed dropdown menu with the text "Sort by: Last updated (newest first)" and a downward-pointing chevron icon on the right.

Wybierz preferencje sortowania z listy rozwijanej.

A dark-themed dropdown menu with the text "Sort by: Last updated (newest first)" and an upward-pointing chevron icon on the right. Below the header is a list of six options: "Last updated (newest first)" (with a checkmark), "Last updated (oldest first)", "Patient name (ascending)", "Patient name (descending)", "Patient ID (ascending)", and "Patient ID (descending)".

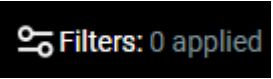
Szukaj

Pacjentów można wyszukiwać za pomocą nazwiska, numeru włączenia lub identyfikatora, wpisując tekst do okna wyszukiwania nad listą pacjentów.

A dark-themed search input field with a magnifying glass icon on the left and the placeholder text "Search".

Filtrowanie

Filtruj pacjentów naciskając przycisk Filtry.

A dark-themed button with a filter icon (three rings) on the left and the text "Filters: 0 applied".

Wybierz opcje, według których chcesz filtrować. Na liście pacjentów zostaną pokazani jedynie ci pacjenci, których serie lub wyniki pasują do wybranych filtrów.

FILTERS

FAVORITES

☐ Show Favorites

LABELS

☐ Suspected ICH Suspected ICH
☐ Suspected LVO - NCCT Suspected LVO NCCT
☒ Suspected LVO - CTA Suspected LVO CTA
☐ Flagged for intervention Intervention

DELETED SERIES

LAST UPDATED

INSTITUTION NAME

STATE

WORKFLOW

SCANNER

ORIGINAL ORGANISATION

Clear Filters

8.3 Eksportowanie wyników

- Wybierz wszystkich pacjentów, których chcesz uwzględnić, klikając odpowiednie pola wyboru. Powtórz tę czynność dla wszystkich właściwych stron listy pacjentów.

Menu

BRAINOMIX®

☒ Select all on page
 Search
 Sort by: Last updated (newest first)
 Export
 Series tools
 Filters: 0 applied

☒ William Parry Suspected LVO NCCT CTA Intervention	Export selected scans Export all scans	☆ 🗨
Svalbard Hospital • Brainomix • 64Y M • Patient ID: 1746127 • ACC: 564EX127 • BX ID: cfd8b		
Last Updated: 2026-03-13 16:53:56 GMT Show 3 Scans		
☒ Mary Malone Suspected LVO		☆ 🗨
Mulefa Hospital • Brainomix • 75Y F • Patient ID: 273802 • ACC: 45MRIT02 • BX ID: 2a0b48		
Last Updated: 2026-03-13 16:41:20 GMT Show 3 Scans		
☒ Roger Parslow Suspected ICH	⚠ 3 warnings ☆	🗨
Jordan University Hospital • Brainomix • 78Y M • Patient ID: 1524011 • ACC: 63BICH011 • BX ID: ea0966		
Last Updated: 2026-03-13 16:40:49 GMT Show 1 Scan		
☒ Lee Scoresby Suspected ICH	⚠ 1 warning ☆	🗨
Cittagazze Hospital • Brainomix • 70Y M • 1952-09-09 • Patient ID: 4580060 • ACC: 658BMC002 • BX ID: 3106c9		

Wskazówka: Aby wybrać wszystkich pacjentów na stronie, kliknij pole wyboru w wierszu nagłówka.

Wskazówka: Można zmienić ustawienie "Pokaż X na stronie" w dolnej części listy pacjentów, aby wyświetlić więcej pacjentów na każdej stronie.

Wskazówka: Można rozwinąć pozycję dla pacjenta i wybrać skany dla danego pacjenta do wyeksportowania.

- Kliknij przycisk Eksportuj i wybierz wyeksportowanie tylko wybranych skanów lub wszystkich skanów na wszystkich stronach.
- Pobrany zostanie arkusz kalkulacyjny (format XLSX).
 - Ten typ pliku można otworzyć w różnych aplikacjach, w tym Microsoft Excel.

- Pobrany plik zawiera wiele arkuszy z wierszem dla każdego pacjenta, z informacjami identyfikacyjnymi, wynikami i instrukcjami dotyczącymi interpretacji wyeksportowanych informacji.

8.4 Przeglądarka pacjentów

Przegląd

Podczas otwierania pacjenta z listy pacjentów otwarta zostanie Przeglądarka pacjentów.

Informacje dotyczące konkretnego pacjenta znajdują się na pasku po lewej stronie:

- Przeglądaj: przeglądaj wszystkie szczegóły dotyczące skanu dla wybranego pacjenta
- Seria: przeglądaj pełne metadane dla skanu wraz ze wszystkimi ostrzeżeniami dotyczącymi przetwarzania
- Wysyłanie wiadomości: przeglądaj i wysyłaj wiadomości dla tego pacjenta

Nad Przeglądarką pacjentów i paskiem bocznym znajduje się karta informacyjna pacjenta. Z jej poziomu dostępne są dane pacjenta; dostępna jest też opcja 'gwiazdka' umożliwiającą oznaczenie pacjenta jako 'ulubionego'. Należy pamiętać, że informacje te mogły zostać usunięte, jeżeli pacjent został pseudozanonimizowany, np. jeżeli zostały one otrzymane w drodze synchronizacji typu P2P lub jeżeli przeglądasz informacje o pacjencie w Chmurze Brainomix 360.



Przeglądanie skanów

Pod kartą informacyjną pacjenta i nad widokiem obrazu znajduje się rząd przycisków do regulacji widoku obrazu. Od lewej do prawej są to:

- Wybór widoku (pokazano 'Źródło'). Umożliwia szybką zmianę widoku.
- Ustawianie parametru Grubość warstwy. Jeżeli opcja ta jest dostępna, umożliwia ustawienie grubości warstwy poprzez połączenie przyległych warstw z użyciem filtrów średniej, MIP lub MinIP.
- Sterowanie parametrem Regulacja kontrastu. Opcja ta umożliwia regulację szerokości/poziomu okna oraz obejmuje kilka ustawień wstępnych. Kontrast można również ustawić klikając prawym przyciskiem myszy i przeciągając ją.
- Przełączanie nakładek. Umożliwia włączanie i wyłączanie możliwości przełączania wszystkich lub indywidualnych nakładek.

- **Regulacja MPR.** Jeżeli ten przycisk jest dostępny, jego naciśnięcie udostępnia opcję zmiany na widok osiowy, strzałkowy lub czołowy.
- **Przycisk Maksymalizuj.** Jego naciśnięcie spowoduje rozwinięcie widoku obrazu, który zajmie całą dostępną przestrzeń.

Głównym elementem przeglądarki pacjentów jest widok obrazu. Wyświetla on aktualną warstwę wybranego widoku, z zastosowaniem odpowiedniego okna, warstwy i filtrów MPR. Na podstawowym obrazie można wyświetlić nakładki dla informacji i wyników algorytmów.

W prawym górnym rogu widoku obrazu wyświetlane są wskaźniki z wyników algorytmów wraz z wszelkimi edycjami użytkownika lub flagami interwencji.

Poniżej widoku obrazu znajdują się ustawienia warstwy. Przeciągając suwak możesz przewinąć wszystkie warstwy.

Regulacja kontrastów

Piksele na skanie CT są mierzone w jednostkach Hounsfielda (HU), które na potrzeby wyświetlania muszą zostać przeliczone na poziomy szarości. Sterowanie poziomem i pasmem regulacji kontrastów w menu **Regulacja kontrastów** umożliwia użytkownikowi regulację zakresu wartości HU, które mają być wyświetlane.

Wstępnie zdefiniowane okna mają na celu pomóc podczas ręcznej analizy skanu:

- **Tkanka:** Zapewnia dobry ogólny widok tkanki mózgu.
- **Naczynia:** Zapewnia lepszy kontrast, aby ułatwić identyfikację wzmocnionych naczyń.
- **Kość:** Ułatwia wyświetlanie struktury kości.
- **Wysoki kontrast:** Zapewnia widok wysokiego kontrastu, aby ułatwić identyfikację wczesnych zmian hipodensyjnych.

Szerokość i poziom okna można również regulować kliknięciem prawym przyciskiem i przeciągnięciem myszy nad przeglądarką, poruszając myszą w górę/dół (aby zmienić poziom) lub w lewo/prawo (aby zmienić szerokość).

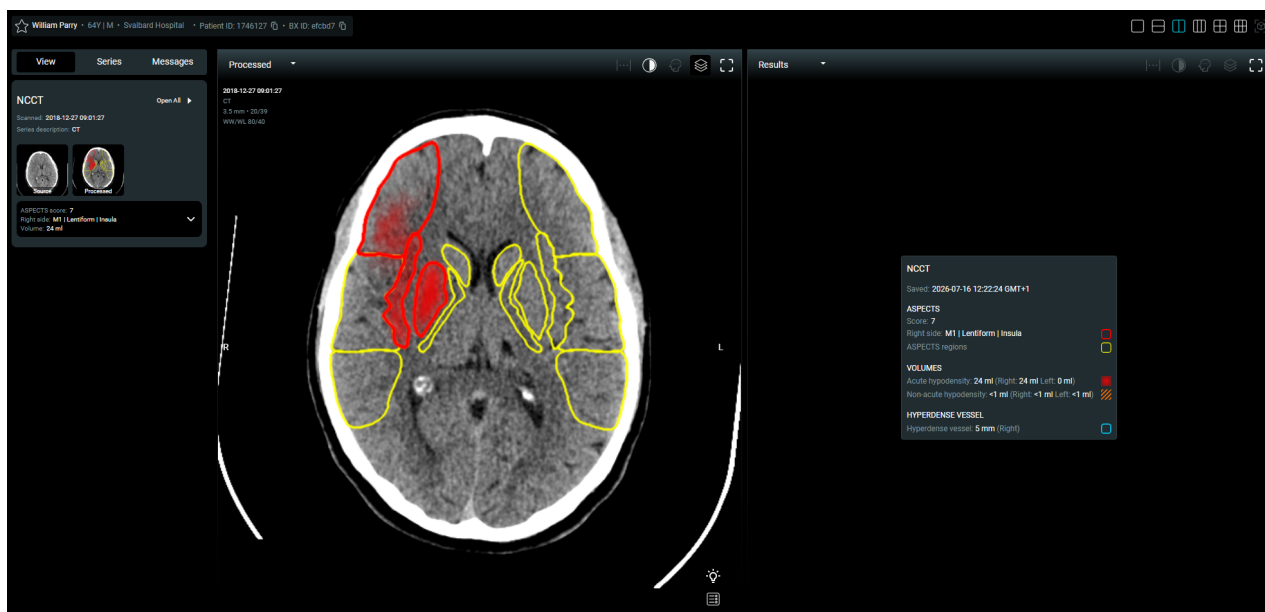
Dane serii

Data/godzina serii jest widoczna w nakładce w lewym górnym rogu widoku obrazu wraz z parametrami przeglądania takimi, jak szerokość i numer warstwy. Dodatkowe dane znajdują się w karcie Seria. Niektóre dane są pobierane z etykiet źródłowych serii DICOM (np. opis badania), a inne pochodzą z samego oprogramowania (np. wersja algorytmu).

Eksportowanie wyników

W części Podsumowanie wyników w karcie Widok znajdują się przyciski do pobrania oryginalnych obrazów źródłowych i wyników w formacie DICOM dla wszystkich dostępnych serii.

8.5 Wyświetlacz e-ASPECTS



Podsumowanie wyników

Wynik ASPECTS wraz z powiązanymi informacjami są wyświetlane w widoku podsumowanie wyników. Zawiera on następujące informacje.

ASPECTS

W tej części wyświetlany jest wynik ASPECTS wyliczony przez e-ASPECTS oraz lista obszarów, które zostały ocenione jako zawierające ostre zmiany hipodensyjne, a zatem obniżyły wynik ASPECTS.

Objętości - hiperdensja



Brainomix 360 e-ASPECTS podejmuje próbę wykrycia nieprawidłowych hiperdensji w skanie CT bez kontrastu. Nieprawidłowe hiperdensje odnoszą się do obszarów o podwyższonych wartościach HU w mózgu, w porównaniu do tego, czego normalnie można oczekiwać w przypadku skanu CT zdrowego mózgu. Częstymi przyczynami takich hiperdensji u pacjentów z podejrzeniem udaru są ostre krwawienia, ponieważ świeża krew jest zwykle bardziej hiperdensyjna niż istota szara lub biała, lub wyciek kontrastu, chociaż nie powinno to być widoczne w tomografii komputerowej bez kontrastu, jeśli w ostatnim czasie nie podano kontrastu.

W przypadku wykrycia na tomografii komputerowej obszaru lub obszarów hiperdensyjnych, obszary te zostaną poddane segmentacji i wyświetlone jako indywidualne nakładki. Kolory służą wyłącznie do wizualnego rozróżnienia segmentowanych obszarów i same w sobie nie mają żadnego znaczenia.

Objętości wyodrębnionych obszarów są wyświetlane w sekcji 'Podsumowanie wyników' w następujący sposób:

- Łączna liczba obszarów hiperdensyjnych – każdy z nich ma przypisaną własną nakładkę kolorystyczną (maksymalnie 5)
- Całkowita objętość wykrytego obszaru hiperdensyjnego (w mililitrach) z podziałem na poszczególne segmentowane obszary

Każdy pojedynczy obszar hiperdensyjny można odfiltrować z całkowitej segmentowalnej objętości. Uwaga: funkcja ta jest dostępna wyłącznie w przeglądarce, a przefiltrowanych wyników nie można zapisać jako danych wyjściowych.

Chociaż pomiary objętości powinny prawidłowo odpowiadać segmentowanym obszarom, użytkownik musi wizualnie sprawdzić, czy segmentowane obszary są prawidłowe w odniesieniu do widocznych na obrazie obszarów hiperdensyjnych.

Należy pamiętać, że funkcja ta jest niezależna od funkcji hiperdensji naczyń, która będzie podejmować próby identyfikacji okluzji lub zwapnień w naczyniach.

W przypadku wykrycia dużej objętości hiperdensji wynik ASPECTS oraz wyniki dla naczyń hiperdensyjnych zostaną odrzucone. Jeśli administrator włączył ręczną edycję, ta funkcja może zostać użyta do przywrócenia odrzuconych wyników.

Objętości - Ostra / nieostra hipodensja

Objętość znaków hipodensyjnych w ml, obliczona przez Brainomix 360 e-ASPECTS. Jest to miara 'mapy cieplnej'. Obszar ostrej hipodensji nazywany jest również 'obszarem rdzeniowym (NCCT)'. Dokładność obliczeń objętości będzie zależeć od jakości 'mapy cieplnej', którą należy zweryfikować ręcznie.

Administratorzy mogą dodatkowo udostępnić możliwość obliczania wychwytu wody netto na podstawie ostrości stanu hipodensyjności w obrębie ostrego obszaru hipodensyjnego. W przypadku udostępnienia takiej możliwości, wartość ta będzie wyświetlana jako wartość procentowa poniżej wolumenem ostrego obszaru hipodensyjnego w przypadku wykrycia odpowiedniej hipodensyjności.

Naczynia hiperdensyjne



e-ASPECTS próbuje zidentyfikować zlokalizowane hiperdensje naczyń na skanach CT wykonywanego bez kontrastu, zwykle wskazujące na okluzje (skrzepy) lub zwapnienia. Właściwości obrazu, takie jak kształt hiperdensji i wartości HU w naczyniu hiperdensyjnym, są brane pod uwagę przy klasyfikacji tych cech, przy czym zwapnienia charakteryzują się wyższymi i ostrzej zdefiniowanymi wartościami HU w porównaniu ze skrzepami. Obszar hiperdensyjny zostanie posegmentowany i wyróżniony na wynikowym obrazie wyników.

Jeżeli zostanie wykryta jedna lub kilka okluzji, długość okluzji będzie wskazana na podstawie pomiaru najdłuższej osi posegmentowanego obszaru powiązanego z okluzją. W przypadku, gdy okluzje zostaną wykryte w obu półkulach na skanie CT mózgu, pomiary długości będą podawane dla poszczególnych półkul.

Należy pamiętać, że oprogramowanie może nie wykrywać pewnych hiperdensji, a wyniki fałszywie dodatnie również mogą być oznaczone flagą. Jest ponadto możliwe, że cechy te są zaznaczone poza naczyniami, w którym to przypadku hiperdensja nie będzie wynikać z okluzji, nawet jeżeli jako taka została wykryta.

Przetworzono

Ekran Widok przetworzony przedstawia obraz CT po przetwarzaniu i analizie za pomocą systemu e-ASPECTS. Warstwy są opisane w celu pokazania segmentacji obszarów ASPECTS oraz zidentyfikowanych zmian hipodensyjnych lub hiperdensyjnych.

Nakładki

W Widoku przetworzonym widoczne są następujące indywidualne nakładki:

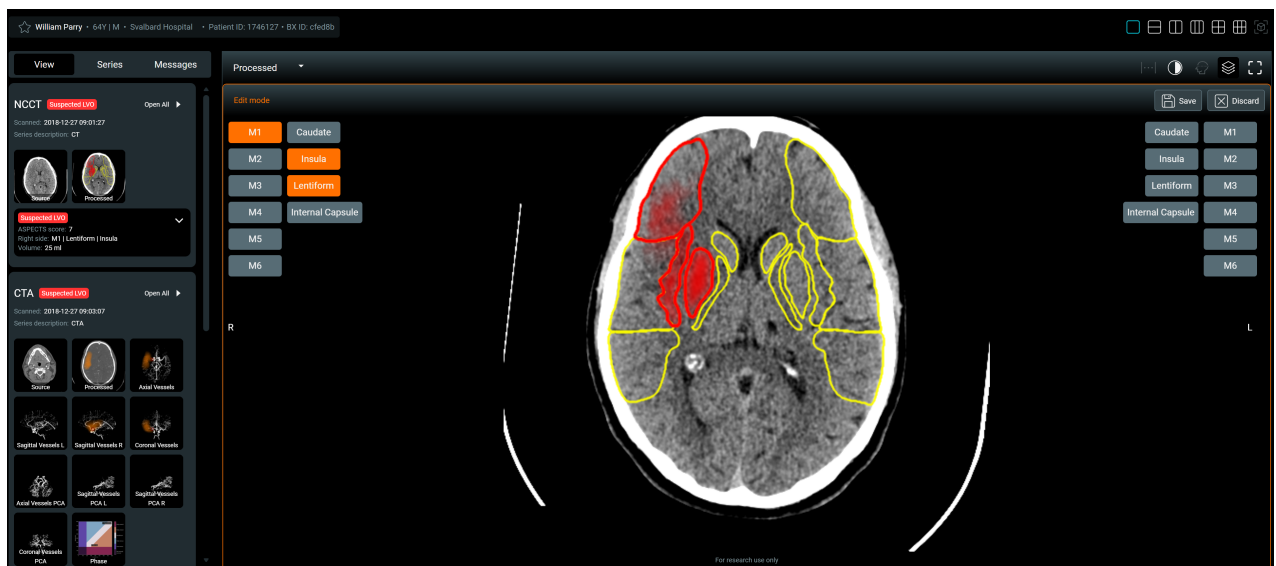
- **Obszary ASPECTS:** Pokazuje segmentację obszarów ASPECTS.
- **Uszkodzone obszary:** Wyróżnia obszary ASPECTS uznane za obszary zawierające ostrą hipodensję.
- **Ostra hipodensja:** Wyróżnia obszary z ostrymi zmianami hipodensyjnymi.
- **Nieostra hipodensja:** Wyróżnia obszary ze starszymi zmianami hipodensyjnymi, które zostały wykluczone przez algorytm e-ASPECTS.
- **Hiperdensja:** Podkreśla obszary z nietypowymi objawami hiperdensji. Jeśli segmentowane są poszczególne obszary hiperdensyjne, możliwe będzie przełączanie pomiędzy poszczególnymi objętościami.
- **Naczynie hiperdensyjne:** Wyróżnia naczynia hiperdensyjne wykryte jako okluzje.
- **Zwapnienie:** Wyróżnia naczynia hiperdensyjne wykryte jako zwapnienia.
- **Obszary pc-ASPECTS:** Pokazuje segmentację obszarów pc-ASPECTS.
- **Płaszczyzna pośrodkowa:** Pokazuje linię wskaźnika płaszczyzny pośrodkowej.
- **Adnotacje tekstowe:** Pokazuje wskaźniki boczne i inne nakładki z tekstem informacyjnym.

Ostrzeżenia

Jeśli na przyciskach Informacje lub Seria znajduje się ikona z wykrzyknikiem, oznacza to ostrzeżenia z systemu e-ASPECTS, które mogą wpłynąć na dokładność wyniku.

8.6 Wyniki ręczne

Jeżeli administrator udostępnił taką możliwość, możesz edytować automatyczny wynik i zapisać własny, uzyskany ręcznie wynik w Brainomix 360. Ta funkcja jest niedostępna w czasie wyświetlania skanów w chmurze Brainomix 360.



Możesz edytować automatyczny wynik zapisując własny wynik. Kliknij ikonę ołówka 'Edytuj' w prawym dolnym rogu widoku obrazu, aby otworzyć okno edytowania.

Kliknij nazwy obszarów, które powinny zostać włączone do wyniku ASPECTS, aby wyliczyć swój ręczny wynik ASPECTS.

Następnie możesz zapisać lub odrzucić otrzymany wynik.

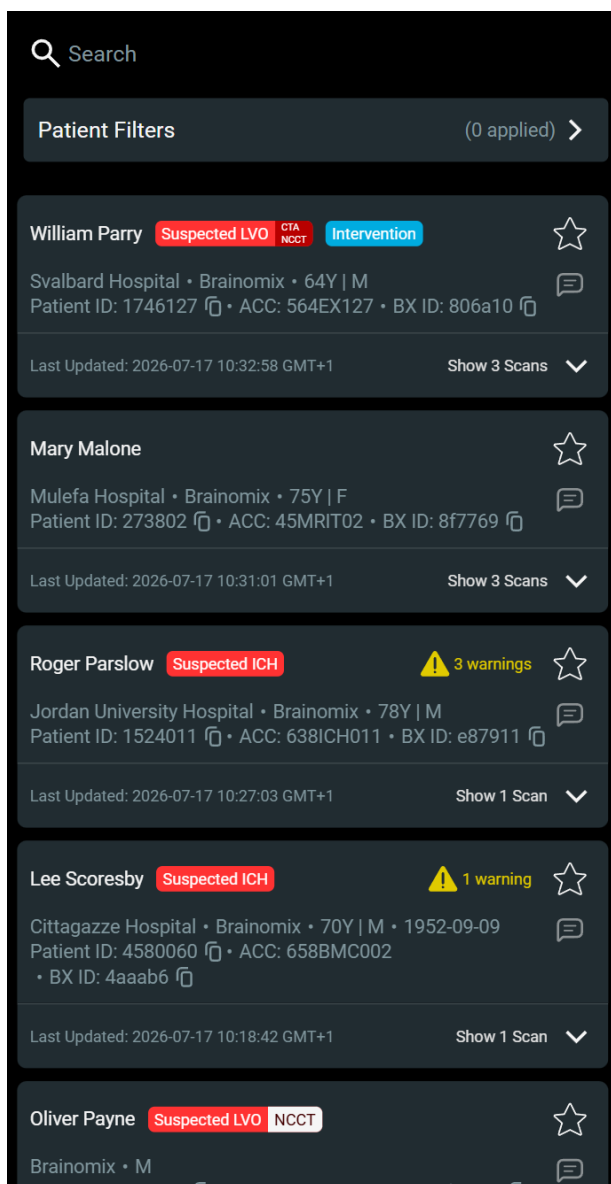
9 Widok na urządzeniu mobilnym

9.1 Lista pacjentów

W przypadku dostępu do Brainomix 360 lub Brainomix 360 Cloud za pośrednictwem telefonu można wyświetlać listę wszystkich pacjentów. Dotknięcie pacjenta powoduje jego otwarcie. Przeciągnięcie w dół spowoduje odświeżenie listy pacjentów.

Nacisnąć ikonę ☆, aby oznaczyć pacjenta jako ulubionego lub ikonę ★, aby odznaczyć ulubionego.

Naciśnij ikonę 📄, aby skopiować ID pacjenta lub BX do schowka.



9.2 Przeglądarka pacjentów

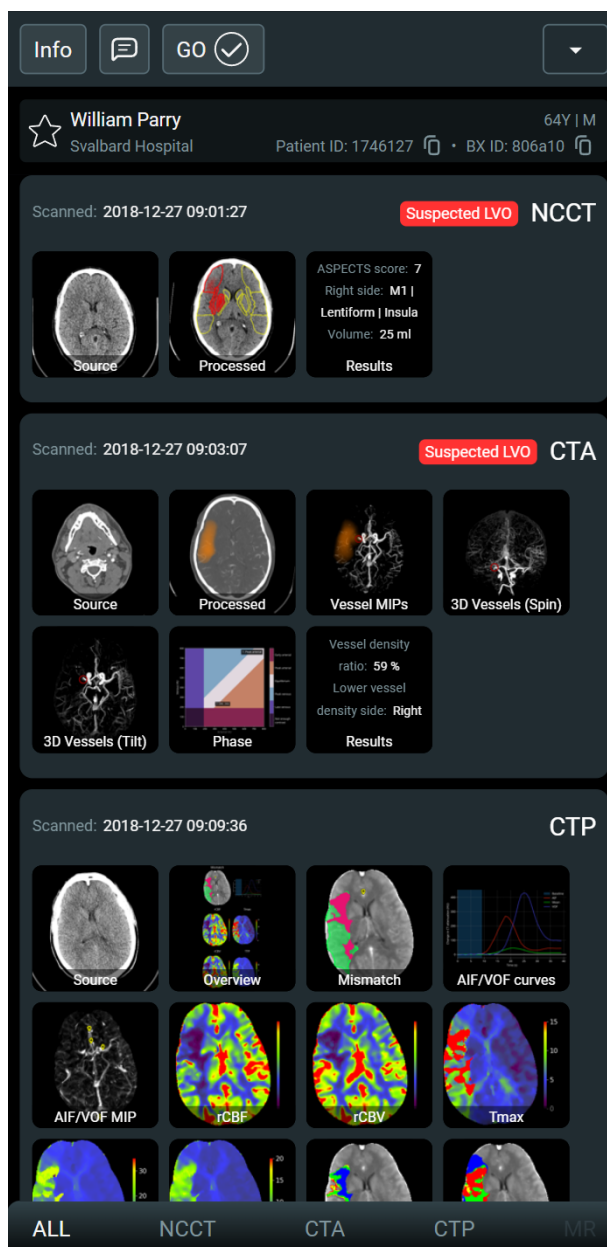
Wszystkie serie

Podczas otwierania pacjenta z listy pacjentów wyświetlony zostanie widok przeglądarki pacjentów. Alternatywnie: z poziomu przeglądarki, dotknąć przycisku WSZYSCY w lewym dolnym rogu. Można wtedy zobaczyć wszystkie serie i wyniki dla konkretnego pacjenta oraz przejść do każdego dostępnego widoku poprzez dotknięcie miniatury.

Istnieje także możliwość użycia przycisków dla odpowiedniej modalności na dole, aby przejść bezpośrednio do widoku wyników skanu:

- NCCT: jeśli jest dostępny, pokazuje skan CT bez kontrastu dla konkretnego pacjenta i wszelkie powiązane wyniki
- CTA: jeżeli jest dostępny, pokazuje angiogram CT dla tego pacjenta i wszelkie powiązane wyniki
- skanu CTP: jeśli jest dostępny, pokazuje skan perfuzji CT dla tego pacjenta i wszelkie powiązane wyniki
- MRI: jeśli jest dostępny, pokazuje MRI dla tego pacjenta i wszelkie powiązane wyniki

Należy pamiętać, że platforma Brainomix 360 pokaże wyniki ze wszystkich produktów objętych licencją. Ten zrzut ekranowy pokazuje wyniki dla innych produktów, poza e-ASPECTS.

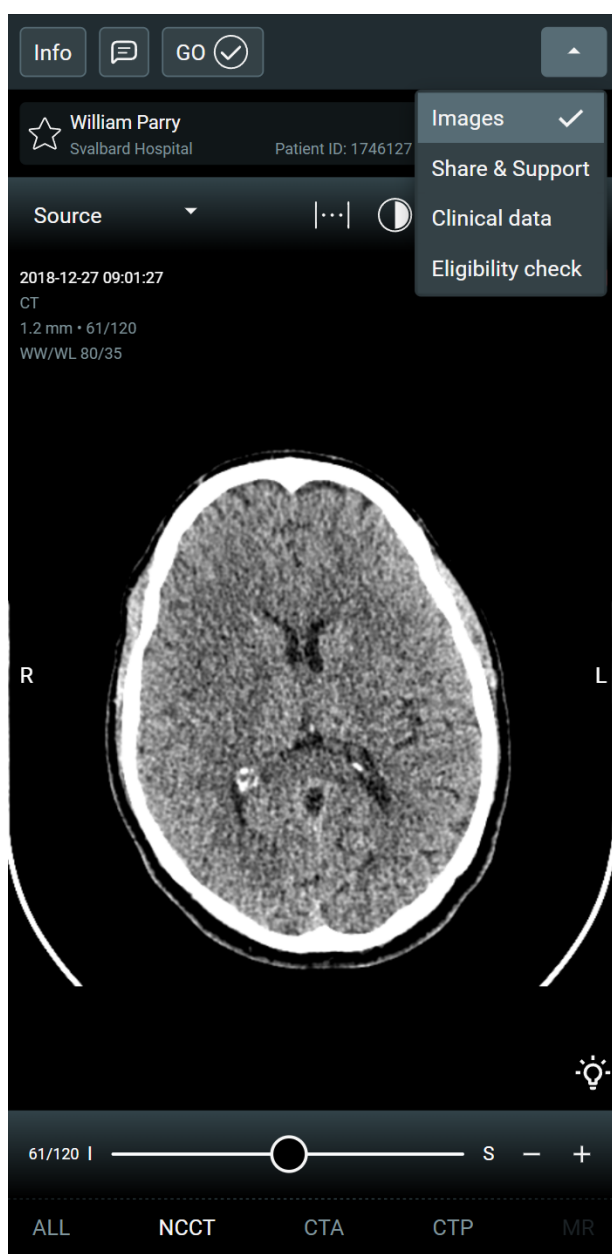


Przeglądanie skanów

W układzie przeglądarki na górze wyświetlane są niektóre przyciski regulacji dotyczące pacjenta, z dostępem do:

- Informacje: zobacz pełne metadane dla skanu wraz ze wszystkimi ostrzeżeniami dotyczącymi przetwarzania
- Wysyłanie wiadomości: przeglądaj i wysyłaj wiadomości dla tego pacjenta
- GO: oznacz tego pacjenta do interwencji
- Udostępnianie i wsparcie z listy rozwijanej: dostęp do funkcji Prześlij do pomocy i Udostępnianie informacji o pacjentach
- Dane kliniczne z listy rozwijanej: wprowadzić odpowiednie dane kliniczne dla danego pacjenta
- Sprawdzanie kwalifikowalności: dostęp do kwalifikacji pacjenta na podstawie wytycznych klinicznych lub do badań

Za pomocą gestu zbliżenia palców w celu powiększenia można powiększyć skan, aby zobaczyć więcej szczegółów; ponadto przeciągając skan dwoma palcami, można go obracać.



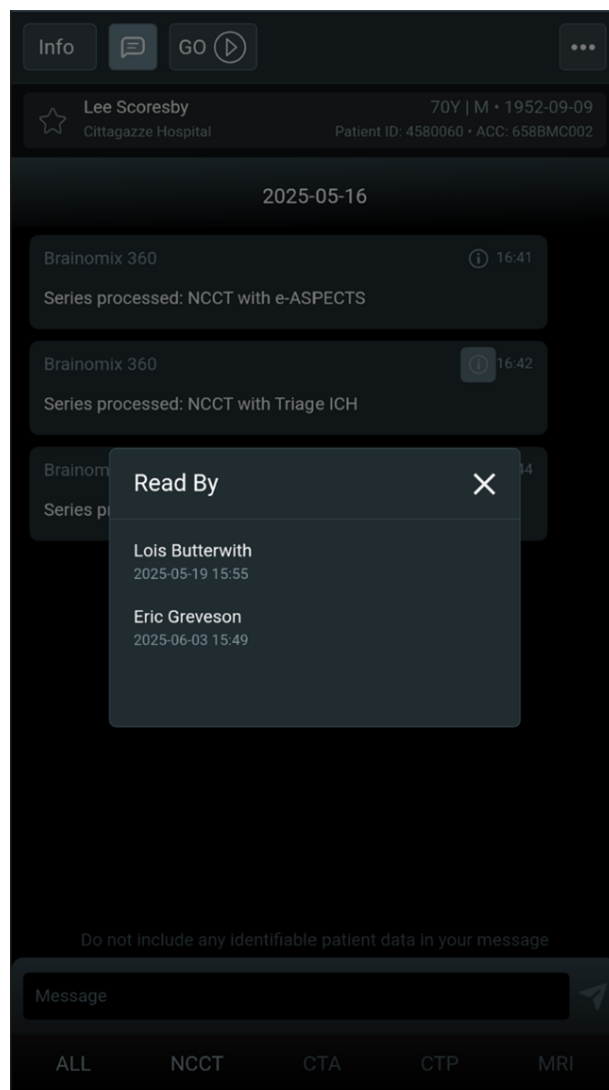
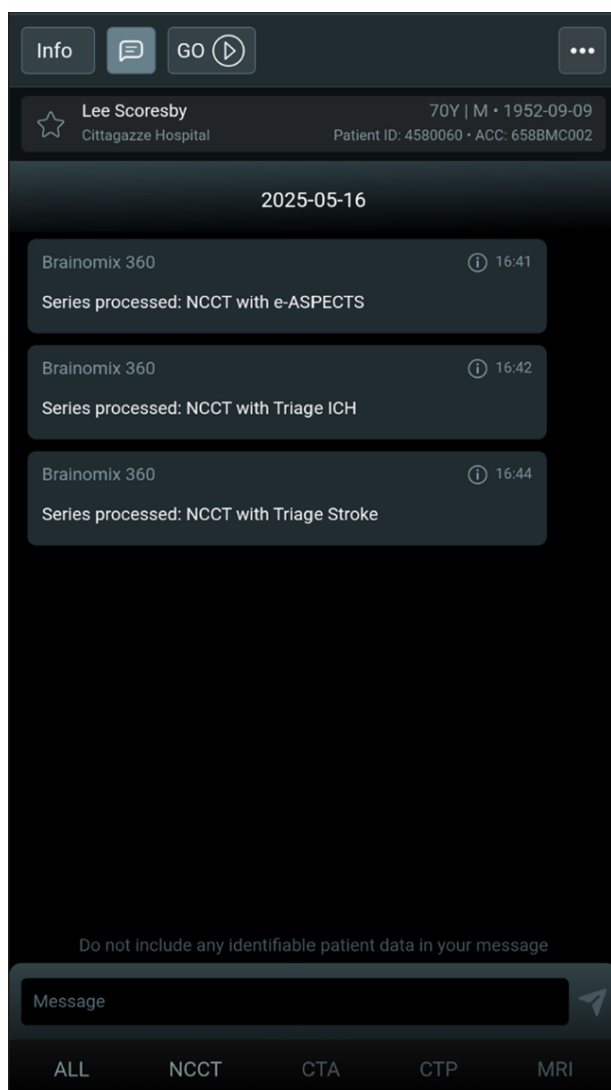
9.3 Wysyłanie wiadomości

Jeśli administrator systemu włączy tę funkcję, można przeglądać i wysyłać wiadomości dotyczące konkretnego pacjenta. W miarę napływu nowych wiadomości można je przeglądać w obszarze czatu, a po uprzednim skonfigurowaniu do wszystkich zarejestrowanych użytkowników zostanie wysłane powiadomienie z aplikacji mobilnej.

Nowe wiadomości będą pojawiać się na dole obszaru czatu w miarę ich odbierania.

Aby wysłać wiadomość, należy wprowadzić tekst w polu na dole, a następnie kliknąć przycisk Wyślij po prawej stronie.

Aby sprawdzić, kto przeglądał daną wiadomość, naciśnij i przytrzymaj wiadomość. Aby zamknąć listę 'Przeczytane przez', kliknij ikonę zamknięcia.



9.4 Oznacz pacjenta do interwencji

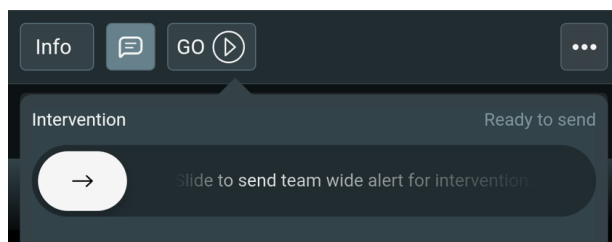
Jeśli administrator systemu włączył tę funkcję, możesz oznaczyć pacjenta do interwencji z poziomu przeglądarki pacjentów.

Naciśnij przycisk 'GO' i przesun, aby potwierdzić. Wszyscy użytkownicy z włączoną funkcją powiadamiania o interwencjach zostaną powiadomieni o oflagowaniu pacjenta.

W razie potrzeby oflagowanie można anulować, a wszyscy użytkownicy, którzy mają skonfigurowane powiadomienia o interwencji, zostaną powiadomieni o jej anulowaniu.

Ponadto dla już oznaczonych pacjentów można oznaczyć interwencję jako zakończoną.

Należy pamiętać, że jest to także narzędzie do (po prostu) ręcznej komunikacji i funkcji tej nie można uruchomić z wykorzystaniem automatycznych wyników.



9.5 Dane kliniczne

Jeśli administrator systemu włączy tę opcję, sekcja danych klinicznych będzie dostępna na osobnej karcie. Można ją wykorzystać do zapisania dodatkowych danych klinicznych pacjenta. Wszystkie wcześniej zapisane dane kliniczne można wyświetlić, klikając "Wyświetl historię".

Wstępnie obliczony całkowity wynik NIHSS można wprowadzić bezpośrednio lub obliczyć go interaktywnie, klikając "Oblicz wynik" i wprowadzając wynik dla każdej pozycji w formularzu. Wynik NIHSS po 24 godzinach można dodać w ten sam sposób.

Wszystkie pozostałe pola danych klinicznych można edytować, aby dodać informacje kliniczne, lub pozostawić puste, jeśli nie są istotne.

Wprowadzone tutaj dane kliniczne zostaną uwzględnione w raporcie PDF pacjenta i wyeksportowanych arkuszach kalkulacyjnych XLSX.

The screenshot shows the 'Assessment' tab of a clinical data entry form. The form is divided into several sections with labels and input fields. At the top, there are two tabs: 'Assessment' (selected) and 'Intervention'. Below the tabs, the 'Premorbid mRS' section has a grid of buttons labeled 'Unknown', '0', '1', '2', '3', '4', and '5'. The 'Affected hemisphere' section has buttons labeled 'Unknown', 'Left', 'Right', and 'Both'. The 'NIHSS' section has a text input field and a 'Calculate score' button. Below this, the 'Affected hemisphere' section is repeated. The 'Last known well (GMT)' and 'Symptoms discovered (GMT)' sections each have a date and time picker button labeled 'Tap to select date and time'. The 'Door in (GMT)' and 'Door out (GMT)' sections also have date and time picker buttons. The 'CSC door in (GMT)' section has a date and time picker button. At the bottom, there is a 'Save changes' button.

Assessment		Intervention	
Premorbid mRS			
Unknown	0	1	2
3	4	5	
Affected hemisphere			
Unknown	Left	Right	Both
NIHSS			
			Calculate score
Affected hemisphere			
Last known well (GMT)		Symptoms discovered (GMT)	
Door in (GMT)		Door out (GMT)	
CSC door in (GMT)			
Save changes			

9.6 Sprawdzenie kwalifikowalności

Jeśli administrator systemu włączył tę funkcję, kwalifikowalność pacjenta na podstawie wytycznych klinicznych lub do badań jest oceniana w zakładce 'Sprawdzenie kwalifikowalności'.

Domyślnie administratorzy systemu mogą włączyć kryteria zgodności z wytycznymi klinicznymi ESO i AHA oraz z badaniami klinicznymi TRACE-III, EXTEND i WAKE-UP.

Podsumowanie kwalifikowalności pacjenta zgodnie ze skonfigurowanymi wytycznymi jest wyświetlane w zakładce sprawdzenie kwalifikowalności oraz w raporcie pacjenta.

Kwalifikowalność w odniesieniu do każdego kryterium jest określana na podstawie automatycznych wyników obrazowania dla każdego badania oraz danych klinicznych, jeśli zostały przekazane. Do oceny rdzenia perfuzji wykorzystuje się objętość mapy rdzenia. W zakładce sprawdzenie kwalifikowalności dostępne jest zestawienie dotyczące kwalifikowalności pacjenta w odniesieniu do poszczególnych kryteriów zawartych w każdej z wytycznych.

Info

GO

☆ William Parry

64Y | M

Svalbard Hospital

Patient ID: 1746127

BX ID: 806a10

ESO Thrombectomy Guideline (<6 hours)

Data missing

NCCT

CTA

CTP

MRI DWI

MRI DSC

Clinical data

NIHSS >= 6

Missing

Information missing

0-6 hours from last known well

Missing

Information missing

Any occlusion

Match

2018-12-27 09:03:07 • Occlusion: ICA / Proximal MCA

ASPECTS >= 6

Match

2018-12-27 09:01:27 • ASPECTS: 7

Hide Criteria

ALL

NCCT

CTA

CTP

MR

9.7 Udostępnianie informacji o pacjentach

Jeśli administrator włączył tę opcję, można udostępnić pseudonimizowane informacje o pacjencie osobie z organizacji lub spoza niej za pomocą łącza udostępniania.

Aby utworzyć łącze udostępniania:

- Kliknij przycisk 'Udostępnianie i wsparcie' w Przeglądarce danych pacjentów.
- W zakładce 'Pacjent' wciśnij 'Udostępnij adres URL' lub 'Kopiuj adres URL do schowka'.
Uwaga: ten przycisk nie jest aktywny, jeśli udostępnianie nie zostało włączone.
- Wybierz jedną z dostępnych opcji udostępniania lub wklej łącze do wiadomości e-mail lub aplikacji do przesyłania wiadomości.

Ważne uwagi dotyczące udostępniania łączy

- Otwarcie udostępnionego łącza zapewni dostęp do wszystkich skanów tylko dla jednego pacjenta.
- Łącze zostanie spseudonimizowane, więc odbiorca nie będzie mógł zobaczyć żadnych danych osobowych w Przeglądarce danych pacjentów.
- Odbiorca musi mieć dostęp sieciowy do serwera, jeśli znajduje się on w sieci wewnętrznej.
- Każda osoba posiadająca łącze może uzyskać dostęp do pseudonimizowanych danych pacjenta do czasu wygaśnięcia łącza. Czas wygaśnięcia jest konfigurowany przez administratora.

10 Dane wyjściowe wyników

10.1 DICOM

Serie z danymi wynikowymi DICOM będą przekazywane za pośrednictwem połączenia sieciowego po zakończeniu przetwarzania, jeżeli tak skonfigurowano w ośrodku użytkownika.

10.2 Synchronizacja z chmurą

Zanonimizowane wyniki będą w pełni synchronizowane z usługą Brainomix 360 Cloud, z opcjonalną pseudonimizacją. Wyniki można wyświetlać na Brainomix 360 Cloud tak, jak gdyby skan był tam przetwarzany.

10.3 Powiadomienia aplikacji mobilnej

Jeśli włączona jest synchronizacja z Brainomix 360 Cloud, można skonfigurować powiadomienia w trybie push, aby powiadamiać użytkowników aplikacji Brainomix 360 Mobile, że wynik jest dostępny.

10.4 Raporty pacjenta

Raporty pacjentów (PDF i/lub obrazy) zawierające przegląd wszystkich urządzeń do obrazowania i wyników dla pacjenta zostaną przesłane do skonfigurowanego systemu PACS za pośrednictwem połączenia sieciowego w standardzie DICOM, jeżeli tak skonfigurowano w ośrodku użytkownika.

10.5 Wyniki HL7

Komunikaty HL7 będą wysyłane do określonego miejsca docelowego po zakończeniu przetwarzania, jeżeli tak skonfigurowano w ośrodku użytkownika.

11 Przesyłanie i przetwarzanie

Ta sekcja dotyczy wyłącznie Brainomix 360. Nie ma możliwości przesłania lub przetworzenia skanów bezpośrednio w Brainomix 360 Cloud.

11.1 Przetwarzanie skanów

Procesy robocze

Brainomix 360 może zostać skonfigurowany tak, aby zapewniać różne procesy robocze do użycia w przypadku ścieżki klinicznej nagłych przypadków lub badań klinicznych. Każdy proces roboczy można skonfigurować tak, aby wysyłać wyniki na różne docelowe urządzenia w standardzie DICOM.

Skonfigurowano dwa domyślne zestawy procesów roboczych: 'Nagły przypadek' i 'Badanie'. Procesy w trybie nagłych przypadków przeznaczone są do przetwarzania niewielkiej liczby skanów o wysokim priorytecie, a procesy w trybie badań są przystosowane do przetwarzania dużej liczby skanów o niższym priorytecie. Jeśli proces badań klinicznych jest w trakcie przetwarzania skanu w momencie otrzymania skanu nagłego przypadku, Brainomix 360 zatrzyma ten proces i przetworzy skan nagłego przypadku przed kontynuowaniem pierwotnego zadania.

Aby uzyskać pomoc w konfigurowaniu procesów roboczych i integracji z systemami zewnętrznymi (PACS, skanery CT, e-mail itp.), należy skontaktować się z lokalnym dystrybutorem lub działem wsparcia firmy Brainomix.

Ręczny transfer w standardzie DICOM

1. Upewnić się, że źródłowe urządzenie DICOM (np. skaner PACS lub CT) i aplikacja kontrolująca (np. przeglądarka PACS) są skonfigurowane z adresem serwera Brainomix 360 i tytułem podmiotu składającego wniosek do odpowiedniej kolejki Brainomix 360 przesyłanych skanów zostały połączone z właściwym procesem roboczym (patrz powyżej). Administrator systemu powinien pomóc w konfiguracji tych parametrów.
2. Użyj sterującej aplikacji DICOM, aby przesłać serię skanów na serwer Brainomix 360. Więcej informacji podano w instrukcji aplikacji.
3. Serwer Brainomix 360 automatycznie rozpocznie przetwarzanie serii.
4. Aby monitorować przetwarzanie w przeglądarce internetowej:
 1. Przejdź do adresu serwera Brainomix 360 w swojej przeglądarce internetowej
 2. Wyświetlony zostanie monit o zalogowanie się, jeśli ostatnio z poziomu bieżącej przeglądarki internetowej aplikacja nie była wykorzystywana. Zaloguj się zgodnie z opisem w poprzedniej sekcji.
 3. Wybierz **Lista pacjentów** z paska menu u góry strony.
 4. Nowy skan powinien pojawić się na liście pacjentów. Jeśli tak się nie stanie, sprawdź pod kątem błędów dziennik w standardzie DICOM.
5. Jeśli zostało to skonfigurowane, wyniki w standardzie DICOM zostaną automatycznie wysłane do PACS po zakończeniu przetwarzania. Użyj przeglądarki PACS, aby wyświetlić te wyniki.
6. Alternatywnie można kliknąć danego pacjenta na liście pacjentów, aby przeglądać wyniki w przeglądarce internetowej.

Automatyczny transfer w standardzie DICOM

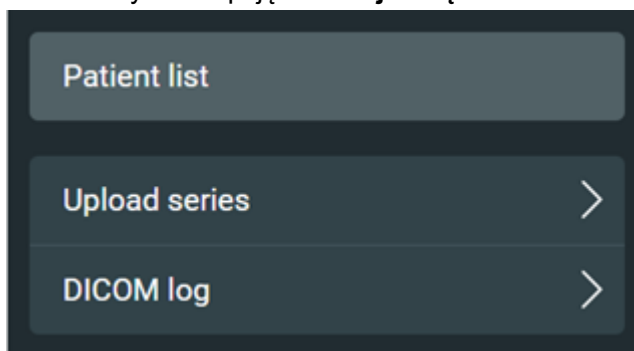
Zewnętrzną aplikację można skonfigurować do automatycznego przesyłania serii skanów na serwer Brainomix 360.

Jeśli zostało to skonfigurowane, wyniki w standardzie DICOM zostaną automatycznie wysłane do PACS po zakończeniu przetwarzania. Użyj przeglądarki PACS, aby wyświetlić te wyniki. W tej konfiguracji w ogóle nie ma potrzeby korzystania z interfejsu internetowego Brainomix 360.

Alternatywnie można zalogować się w systemie, a skany pojawiają się na liście pacjentów, gdy tylko zostaną zakolejkowane do przetwarzania. Wyniki można przeglądać, klikając danego pacjenta. Istnieje możliwość monitorowania aktywności w standardzie DICOM w sieci, przeglądając dziennik w standardzie DICOM.

Ręczne przesyłanie poprzez interfejs w przeglądarce

1. Zaloguj się do Brainomix 360
2. Otwórz menu, korzystając w tym celu z ikony menu umieszczonej u góry strony.
3. Z menu wybierz opcję **Prześlij serię**.



4. Z menu rozwijanego (pod obszarem przesyłania) wybierz odpowiednią kolejkę dla przesyłanych skanów. To ustawienie domyślnie będzie ustawione na zastosowanie kolejki weryfikacji przesyłanych skanów.
5. Kliknij opcję **Wybierz pliki**, aby wybrać pliki z obrazami w standardzie DICOM lub skompresowane pliki archiwum zip, które zawierają obrazy DICOM.
Wskazówka: Możesz przeciągać i upuszczać pliki bezpośrednio do obszaru przesyłania, jeżeli przeglądarka obsługuje funkcję przeciągnij i upuść.
Uwaga: Jeżeli wybrana zostanie zbyt duża liczba plików, przeglądarka odrzuci je. W takim przypadku należy skompresować obrazy w standardzie DICOM w jednym pliku archiwum zip i zastępczo przesłać tak przygotowany plik.
6. Twoje pliki zostaną przesłane i zaindeksowane. W przypadku bardzo dużej liczby plików proces ten może potrwać kilka minut.
7. Skany zostaną przekierowane do procesu roboczego automatycznie. Po zakończeniu przesyłania kliknij **OK**.
8. Po zakończeniu przetwarzania wiadomości e-mail z wynikami oraz wyniki DICOM zostaną przesłane automatycznie, zgodnie z konfiguracją procesu roboczego.
9. Kliknij pacjenta na liście pacjentów, aby przeglądać wyniki w przeglądarce internetowej.

11.2 Dziennik w standardzie DICOM

Kliknij łącze 'Dziennik DICOM', aby wyświetlić rejestr serii w standardzie DICOM zażądanych, otrzymanych i wysłanych przez serwer Brainomix 360.

DICOM Log

Search for a Patient ID, Patient Name, Accession number, Series instance UID or Internal patient UID:

Search

Filter by event type

- ☒ Select all
-
- ☒ Series requested
- ☒ Series received
- ☒ At least one workflow can process the series
- ☒ No workflows can process the series
- ☒ Upload failed
- ☒ Transfer failed
- ☒ Series sent to external system
- ☒ New series was found by querying the external system

Filter by dates

2025-07-31

-

2025-08-20

Time	Patient ID	Name	Accession number	
2025-08-08 09:52:28 BST	ID1A	Name 1A	2010357	View
Series instance UID	1.3.12.2.1107.5.1.4.24320.4.0.5219886421837613			
Description	Transfer failed			
Details	Exception while processing command 'store': Association Request Failed: 0006:031c TCP Initialization Error: No route to host			
Internal patient UID	bdb17958-83f8-4a35-abc0-e50eae5d335b			

12 Administracja

Użytkownicy–administratorzy mają do dyspozycji dodatkowe funkcje służące do zarządzania użytkownikami, usuwania skanów i konfigurowania integracji systemu Brainomix 360 z procesami klinicznymi. Generalnie te ustawienia nie będą wymagały zmiany, a nieprawidłowe ustawienia mogą skutkować utratą danych, nieprawidłowym działaniem oraz obniżeniem poziomu bezpieczeństwa. Jeśli potrzebna jest pomoc podczas integracji systemu Brainomix 360 z procesami klinicznymi, skontaktuj się z lokalnym dystrybutorem lub działem wsparcia Brainomix.

13 Rozwiązywanie problemów

W przypadku jakichkolwiek problemów napotkanych podczas użytkowania lub komunikatów o błędach należy skontaktować się z lokalnym administratorem lub z działem pomocy technicznej firmy Brainomix, korzystając z jednej z opcji kontaktu wskazanych w sekcji Informacje prawne.

14 Konserwacja i aktualizacje usług

W przypadku planowanej konserwacji Brainomix z wyprzedzeniem poinformuje użytkowników, których ona dotyczy, że prowadzone są prace konserwacyjne i jakiego poziomu przerwy w świadczeniu usług można się spodziewać. Dostęp użytkownika może zostać zablokowany podczas przerwy serwisowej. Jeśli aplikacja Brainomix 360 Mobile jest zainstalowana na urządzeniu mobilnym, należy zaktualizować ją do najnowszej wersji, gdy zostanie wyświetlony monit lub gdy zostanie udostępniona w sklepie Google Play lub Apple App Store.

15 Zgłaszanie incydentów

Skontaktuj się z nami za pośrednictwem support@brainomix.com (<mailto:support@brainomix.com>) jeśli pojawił się potencjalny problem z którąkolwiek z usług pakietu Brainomix 360. Pamiętaj, że wszelkie przesłane informacje będą podlegać naszej Polityce prywatności (<https://www.brainomix.com/privacy-eu/#:~:text=For%20users%20of%20Brainomix%20products,in%20order%20to%20provide%20support>). Jeśli wystąpił poważny incydent związany z którymkolwiek z naszych produktów, należy go również zgłosić właściwemu organowi w swoim kraju:

- Państwa członkowskie Unii Europejskiej (<https://www.ema.europa.eu/en/partners-networks/eu-partners/eu-member-states/national-competent-authorities-human>)
- Zjednoczone Królestwo Wielkiej Brytanii i Irlandii Północnej (<https://www.gov.uk/report-problem-medicine-medical-device>)
- Szwajcaria (<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/en/home/medical-devices/reporting-incidents---fscas/users---operators.html>)
- Turcja (<https://www.titck.gov.tr/>)

16 Likwidacja

W przypadku zaprzestania świadczenia usługi i jej usunięcia firma Brainomix będzie koordynować ten proces z odpowiednimi zainteresowanymi stronami w organizacji użytkownika, aby zapewnić sprawne i całkowite usunięcie systemu Brainomix 360, w tym wszelkich zasobów i danych. Wpływ usunięcia zostanie oceniony celem ustalenia, czy spowoduje to zmiany w klinicznym trybie pracy i/lub konfiguracji innych systemów. Wszelkie aktywa należące do Brainomix zostaną odzyskane, a integracje zostaną usunięte z systemu, aby zapewnić, że dane nie będą już transferowane do lub z aktywów, które mają zostać wycofane. Aby uzyskać więcej informacji na temat procesu wycofywania systemu Brainomix 360 z eksploatacji, należy skontaktować się z lokalnym dystrybutorem lub działem pomocy technicznej firmy Brainomix.

17 Symbole

Symbol	Opis symbolu
	Wskazuje nazwę i adres producenta urządzenia medycznego.
	Wskazuje datę wyprodukowania urządzenia medycznego.
	Wskazuje nośnik zawierający informacje o unikalnym identyfikatorze urządzenia.
	Wskazuje autoryzowanego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej.
	Wskazuje autoryzowanego przedstawiciela w Szwajcarii.
	Wskazuje podmiot importujący wyrób medyczny do danej lokalizacji.
	Wskazuje, że użytkownik powinien zapoznać się z instrukcją obsługi.
	Wskazuje, że należy zachować ostrożność podczas obsługi urządzenia lub elementu sterującego w pobliżu miejsca umieszczenia symbolu lub że bieżąca sytuacja wymaga świadomości operatora bądź też jego działania w celu uniknięcia niepożądanych konsekwencji.
	Wskazuje, że produkt jest urządzeniem medycznym.
	Oznaczenie CE wskazuje, że produkt jest zgodny z obowiązującymi przepisami Unii Europejskiej.

18 Zamów kopię papierową

Jeśli potrzebna jest drukowana wersja niniejszej wersji instrukcji obsługi Brainomix 360 e-ASPECTS, należy rozważyć wydrukowanie tej strony internetowej (kliknij prawym przyciskiem myszy + Drukuj lub pobierz najnowszą wersję z naszej witryny internetowej (<https://www.brainomix.com/docs/>)). Jeśli ta opcja nie jest dla Ciebie dostępna, skontaktuj się z nami pod adresem support@brainomix.com (<mailto:support@brainomix.com>) i prześlaj wniosek, a wydrukowana kopia zostanie wysłana w ciągu 7 dni kalendarzowych od otrzymania wniosku. Ta usługa jest świadczona bezpłatnie.