

Resolução – RE/ANVISA nº 64, de 4 abril de 2003

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 570, de 3 de outubro de 2002, c/c o art. 111, inciso II, alínea "a" e seu § 3º, do Regimento Interno da ANVISA, aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no Diário Oficial da União, de 22 de dezembro de 2000,

considerando o interesse sanitário na divulgação do assunto; considerando preocupação com a saúde, a segurança radiológica e o bom funcionamento dos equipamentos de raios X médicos;

considerando que a matéria foi submetida à apreciação da Diretoria Colegiada que a aprovou em reunião realizada em 19 de março de 2003, resolve:

Art. 1º Determinar a publicação de Orientação Técnica elaborada por Grupo Técnico, sobre Guia de Procedimentos para Segurança e Qualidade de Imagem em Radiodiagnóstico Médico, em anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

CLAUDIO MAIEROVITCH PESSANHA HENRIQUES

ANEXO

GUIA DE PROCEDIMENTOS PARA SEGURANÇA E QUALIDADE DE IMAGEM EM RADIODIAGNÓSTICO MÉDICO.

PARTE 1

PROCEDIMENTOS PARA EQUIPAMENTOS DE RAIOS X CONVENCIONAIS

1.1 LEVANTAMENTO RADIOMÉTRICO

Objetivo Verificar se os níveis de dose equivalente a que estão expostos trabalhadores e indivíduos do público estão de acordo com as restrições estabelecidas na legislação.

Freqüência mínima Na instalação do equipamento e a cada quatro anos.

Excepcionalmente Após reformas estruturais, modificações no equipamento ou alteração do leiaute da sala.

Instrumentação

(1) Monitor de área com tempo de resposta adequado e devidamente calibrado.

(2) Objeto espalhador (água ou acrílico) com dimensões aproximadas às do abdômen de um adulto típico.

(3) Trena.

Metodologia

Croqui da sala

(1) Desenhar a sala de raios X, identificando as áreas adjacentes e anotando suas dimensões ou definindo escala apropriada.

(2) Representar e identificar no croqui: tubo de raios X, painel de comando, biombos, portas, janelas, mesa de exame e bucky vertical.

(3) Selecionar os pontos de interesse para medições. Registrar os pontos selecionados.

Parâmetros de operação

(4) Selecionar a maior tensão do tubo (kVp) adotada nos exames de rotina e registrar o valor selecionado.

(5) Selecionar o tempo de exposição (t) e corrente anódica (I) adequados ao tempo de resposta do monitor escolhido, evitando sempre atingir a carga máxima do equipamento.

(6) Registrar os parâmetros técnicos selecionados.

(7) Selecionar o maior tamanho de campo permitido.

(8) Selecionar o modo de detecção a ser utilizado.

Barreiras primárias

(9) Direcionar o feixe de raios X para a barreira primária a ser avaliada e colocar o objeto espalhador na posição que seria ocupada pelo paciente.

Obs.: utilizar distância foco-filme representativa dos exames com esse posicionamento.

(10) Posicionar o monitor no primeiro ponto de medida, atrás da barreira primária.

(11) Realizar uma exposição e registrar a leitura do monitor.

(12) Repetir o item (9) a (11) para o(s) outro(s) ponto(s) de interesse.

(13) Repetir os itens (9) a (12) para as outras barreiras primárias.

Barreiras secundárias - radiação espalhada e de fuga

(14) Colocar o objeto espalhador na posição mais frequentemente ocupada pelo paciente.

(15) Posicionar o tubo de raios X sobre o objeto espalhador, com a distância foco-filme mais utilizada na rotina e selecionar o maior campo de radiação permitido.

(16) Posicionar o monitor no primeiro ponto de medição, atrás da barreira secundária.

(17) Realizar uma exposição e registrar a leitura do monitor.

(18) Repetir o item (16) e (17) para os demais pontos de interesse.

(19) Repetir os itens (16) a (18) para as demais barreiras secundárias.

Nota: Se julgar necessário, repetir os itens (14) a (19), selecionando outros possíveis posicionamentos de pacientes, para uma ou mais barreiras secundárias.

Cálculos

(1) Definir os fatores de uso (U) para cada uma das barreiras primárias, de acordo com a fração da carga de trabalho em que o feixe primário é dirigido a essa barreira.

Obs.: a Tabela 2 apresenta valores de (U) que poderão ser adotados na ausência de dados mais realistas.

(2) Definir os fatores de ocupação (T) a partir de estimativa, da fração de permanência do indivíduo que fica maior tempo na área em questão, ao longo do ano.

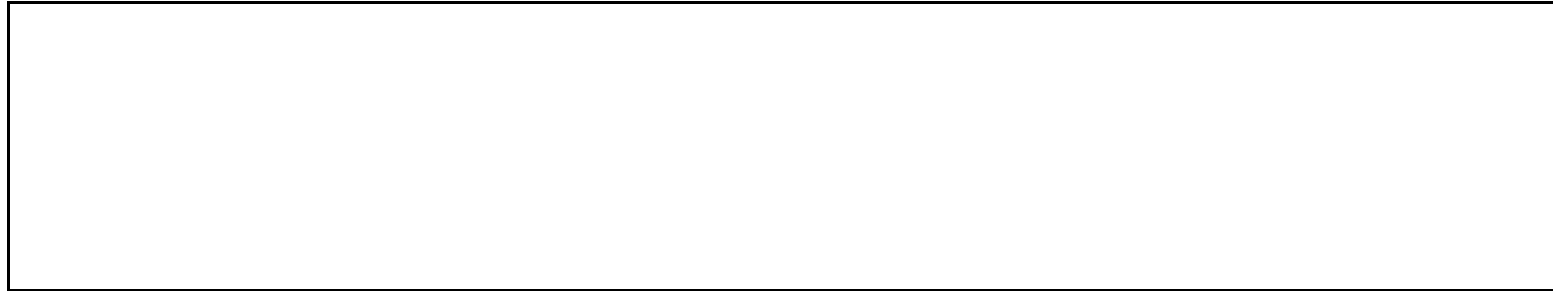
Obs.: a Tabela 3 apresenta valores de (T) que poderão ser adotados na ausência de dados mais realistas.

(3) Determinar a carga de trabalho máxima semanal (W), através de entrevista com o técnico, a partir do número aproximado de pacientes por dia (ou por semana) e dos parâmetros operacionais mais utilizados;

Obs.: a Tabela 4 apresenta valores de W que poderão ser adotados na ausência de dados mais realistas.

(4) Corrigir as leituras fornecidas pelo monitor levando em conta tempo de resposta, fator de calibração para o feixe atenuado e condições ambientais de temperatura e pressão.

(5) Converter os valores obtidos para unidades de dose externa (mSv) ou de taxa de dose externa (mSv/h), usando o fator multiplicativo correspondente à unidade de medida do monitor, de acordo com a tabela 1.



"dose externa" é uma grandeza operacional criada pela Portaria MS/SVS nº 453/98, nas Disposições Transitórias, para utilização em medidas de monitoração de ambientes de trabalho e de sua circunvizinhança.

(6) Realizar as seguintes operações para obter os valores em mSv/mA.min:

para medidas efetuadas em modo taxa de dose:

taxa de dose externa (mSv/h)/[60(min/h)xI(mA)] para medidas efetuadas em modo dose integrada dose externa (mSv)x60(s/min)/[I x t](mAs)

(7) Multiplicar o resultado obtido em (6) por $[W(\text{mA}^{-1} \text{min/sem}) \times U \times T]$, para obter a taxa de dose externa em mSv/sem; para expressar o valor encontrado em mSv/ano, multiplicar o resultado por 50 semanas/ano.

(8) Registrar o valor encontrado.



Interpretação dos resultados

(1) Comparar os valores de dose externa obtidos, com os níveis de restrição de dose estabelecidos na Legislação (Tabela 5).

(2) Registrar a conformidade com os níveis de restrição de dose em cada ponto avaliado.



1.2 TESTES DE CONTROLE DE QUALIDADE

1.2.1 SISTEMA DE COLIMAÇÃO E ALINHAMENTO DO EIXO CENTRAL DO FEIXE DE RAIOS X

Objetivos Avaliar os desvios entre o campo luminoso e o campo de radiação.

Avaliar o alinhamento do eixo central do feixe de raios X.

Frequência Mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Dispositivo para teste de tamanho de campo.

(2) Dispositivo para teste de alinhamento do feixe.

(3) Chassi com écran.

(4) Filme radiográfico.

(5) Trena.

Metodologia

- (1) Verificar se a cúpula do equipamento de raios X encontra-se nivelada em relação à mesa ou outro suporte adequado.
- (2) Posicionar o ponto focal a 1m da mesa ou suporte.
- (3) Posicionar o chassi carregado sobre a mesa ou suporte.
- (4) Posicionar o dispositivo para teste de tamanho de campo sobre o chassi.
- (5) Abrir o colimador de forma a ajustar o campo luminoso ao campo do dispositivo de teste de tamanho de campo.
- (6) Posicionar o cilindro para teste de alinhamento sobre o centro do dispositivo para teste de tamanho de campo.
- (7) Fazer uma exposição usando aproximadamente 40 kVp e 3 mAs.
- (8) Abrir novamente o colimador de forma que o campo luminoso seja maior que o anterior.
- (9) Repetir a exposição com os mesmos parâmetros.
- (10) Revelar o filme.

Análise da imagem

- (1) Alinhamento do eixo central

Verificar a localização da imagem da esfera do topo do cilindro.

Se a imagem estiver dentro do primeiro círculo, a inclinação é $< 1,5^\circ$.

Se a imagem estiver entre o primeiro e o segundo círculo, a inclinação é $< 3^\circ$.

(2) Coincidência do campo luminoso com o campo de radiação

Medir a maior distância entre as bordas do campo luminoso e do campo de radiação..Interpretação dos Resultados

(1) O ângulo de inclinação em relação ao eixo central do feixe deve ser $< 3^\circ$

(2) A diferença entre as bordas do campo de radiação e as bordas do campo luminoso não deve exceder 2% da distância entre o ponto focal e a mesa.

1.2.2 EXATIDÃO E REPRODUTIBILIDADE DA TENSÃO DO TUBO

Objetivo Avaliar a exatidão e a reprodutibilidade da tensão do tubo de raios X.

Freqüência Mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Medidor de kVp de leitura direta e calibrado, com incerteza máxima de 2%.

(2) Trena.

Metodologia

(1) Posicionar o medidor de kVp sobre a mesa ou sobre o suporte, alinhado com o tubo de raios X.

(2) Ajustar a distância foco-medidor recomendada pelo fabricante.

(3) Abrir o campo de luz, de forma que cubra toda área sensível do medidor.

(4) Escolher quatro valores de kVp e três valores de mA mais utilizados clinicamente.

(5) Fazer uma série de quatro exposições para cada combinação de kVp com mA.

(6) Anotar as medidas de kVp obtidas em cada série de medições.

Cálculos

(1) Exatidão

Calcular, para cada série de medidas, a média das leituras de tensão obtidas.

(2) Reprodutibilidade

Utilizando a relação abaixo, determinar a reprodutibilidade para cada tensão selecionada:

Calcular o desvio padrão (σ) de cada série de medidas.

Calcular o coeficiente de variação (CV), de cada série de medidas.

onde: σ
= desvio padrão

Interpretação dos resultados

(1) Exatidão: deve estar dentro de $\pm 10\%$.

(2) Reprodutibilidade: devem ser \square
0,1.

1.2.3 REPRODUTIBILIDADE E LINEARIDADE DA TAXA DE KERMA NO AR

Objetivo Avaliar a linearidade e a constância da taxa de kerma no ar

Frequência Mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos

Instrumentação

(1) Câmara de ionização e eletrômetro.

(2) Trena.

Metodologia

(1) Escolher três valores distintos de corrente e um valor fixo de tempo (ou três valores de mAs).

(2) Selecionar um valor de tensão dentro da faixa utilizada clinicamente.

(3) Anotar a distância foco-detector utilizada.

(4) Posicionar a câmara de ionização sobre a mesa ou outro suporte adequado, alinhada com o tubo.

(5) Ajustar o tamanho e o centro do campo de luz, de forma a cobrir o volume sensível da câmara.

(6) Fazer quatro exposições para o primeiro valor de mA ou mAs selecionado.

(7) Repetir o item (6) para os demais valores de mA ou mAs selecionados.

Cálculos

(1) Reprodutibilidade

Para cada valor de mAs selecionado, escolher a maior leitura (L_{menor}), a menor leitura (L_{menor}) e calcular a reprodutibilidade $R(\%)$:

(2) Linearidade

Calcular o valor médio das leituras obtidas ($L_{\text{médio}}$), para cada valor de mAs.

Dividir cada valor médio pelo mAs correspondente ($R = L_{\text{médio}}/\text{mAs}$).

Selecionar o maior e o menor valor de R e calcular a linearidade $L(\%)$,

Interpretação dos resultados

Reprodutibilidade: deve estar dentro de $\pm 10\%$

Linearidade: deve estar dentro de $\pm 20\%$.

1.2.4 RENDIMENTO DO TUBO DE RAIOS X

Objetivo Avaliar o rendimento do tubo de raios X.

Freqüência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

- (1) Câmara de ionização e eletrômetro.
- (2) Trena.

Metodologia

- (1) Selecionar um valor de tensão igual a 80 kVp (medido).
- (2) Escolher um valor de mA e um valor de tempo ou um valor de mAs.
- (3) Ajustar a distância foco-detector para 1m.
- (4) Posicionar a câmara de ionização sobre a mesa ou suporte adequado, alinhada com o tubo.
- (5) Ajustar o tamanho e o centro do campo de luz, de forma a cobrir o volume sensível da câmara.
- (6) Fazer quatro exposições.

Cálculos

(1) Calcular o rendimento (R), utilizando a equação abaixo:

onde:

onde:

L = leitura em mR

f(P,T) = fator de correção para pressão e temperatura

t = tempo de exposição em segundos

I = corrente em Ma

Interpretação dos resultados

(1) Se os valores de tensão e de corrente e a camada semi redutora estiverem corretos, o valor encontrado para o rendimento (R) deve ser considerado como linha de base para os testes futuros.

1.2.5 EXATIDÃO E REPRODUTIBILIDADE DO TEMPO DE EXPOSIÇÃO

Objetivo Avaliar a exatidão e a reprodutibilidade do tempo de exposição.

Freqüência mínima Anual

Excepcionalmente Após reparos

Instrumentação

(1) Instrumento para medir tempo de exposição, com incerteza máxima de 2%.

Metodologia

(1) Definir pelo menos seis valores de tempo, normalmente utilizados clinicamente.

(2) Posicionar o instrumento de medida sobre a mesa ou sobre suporte adequado.

(3) Selecionar um valor de tensão e um valor de mA normalmente utilizados.

(4) Fazer quatro exposições para cada valor de tempo definido.

Cálculos

(1) Reprodutibilidade

Para cada tempo selecionado, calcular o coeficiente de variação (CV), utilizando a equação abaixo:

(2) Exatidão. Calcular a média dos valores obtidos e para cada tempo selecionado, o desvio percentual $d(\%)$:

onde: $t_{nominal}$ = valor de tempo selecionado no equipamento.

Interpretação dos resultados

(1) Reprodutibilidade: deve ser $\leq 0,1$.

(2) Exatidão: deve estar dentro de $\pm 10\%$

1.2.6 REPRODUTIBILIDADE DO CONTROLE AUTOMÁTICO DE EXPOSIÇÃO

(AEC)

Objetivo Avaliar a constância do sistema de controle automático de exposição.

Freqüência Mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Câmara de ionização e eletrômetro.

(2) Fantoma de cobre com espessura de 1,5 mm ou de outro material, com atenuação equivalente (p.ex.: 15 cm de PMMA ou 3 cm de alumínio).

(3) Trena.

Metodologia

(1) Selecionar um valor de tensão normalmente utilizado na rotina.

(2) Posicionar o fantoma sobre a mesa, de modo a cobrir o sensor do sistema automático de exposição.

(3) Posicionar o tubo de raios X a uma distância fixa.

(4) Fazer quatro exposições.

(5) Anotar os valores de leituras obtidos.

Cálculos

(1) Escolher a maior leitura (L_{maior}) e a menor leitura (L_{menor}) e calcular a reprodutibilidade

$R(\%)$:

Interpretação dos resultados

(1) Reprodutibilidade: deve ser $\leq 10\%$

1.2.7 CAMADA SEMI-REDUTORA (CSR)

Objetivo Verificar a qualidade do feixe de raios X.

Frequência Mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Câmara de ionização e eletrômetro.

(2) Suporte para câmara de ionização.

(3) Lâminas de alumínio com pureza de 99,0% e espessuras variáveis de 0,1 mm a 2,0 mm.

Metodologia

(1) Selecionar um valor de tensão igual a 80 kVp (medido).

(2) Selecionar um valor de 20 mAs a 40 mAs.

(3) Posicionar a câmara de ionização dentro do campo de radiação, centralizada em relação ao feixe de raios X, tal que a distância foco-detector seja de 60 cm.

(4) Realizar três exposições.

(5) Anotar os valores das leituras.

(6) Realizar novas exposições adicionando atenuadores de 0,5 mm ou de 1,0 mm a meia distância entre a câmara de ionização e o detector, até obter uma leitura de exposição inferior à metade do valor inicial.

(7) Anotar todos os valores das leituras.

(8) Retirar as lâminas de alumínio, realizar uma exposição e anotar o valor da leitura.

Obs.: se o valor for discrepante em relação aos obtidos no item (4), repetir o procedimento.

Cálculos

(1) Calcular L_0 como sendo a média dos valores medidos sem filtros.

(2) Calcular o valor da CSR utilizando a equação abaixo:



onde:

L_a = leitura de exposição imediatamente superior a $L_o/2$.

L_b = leitura de exposição imediatamente inferior a $L_o/2$.

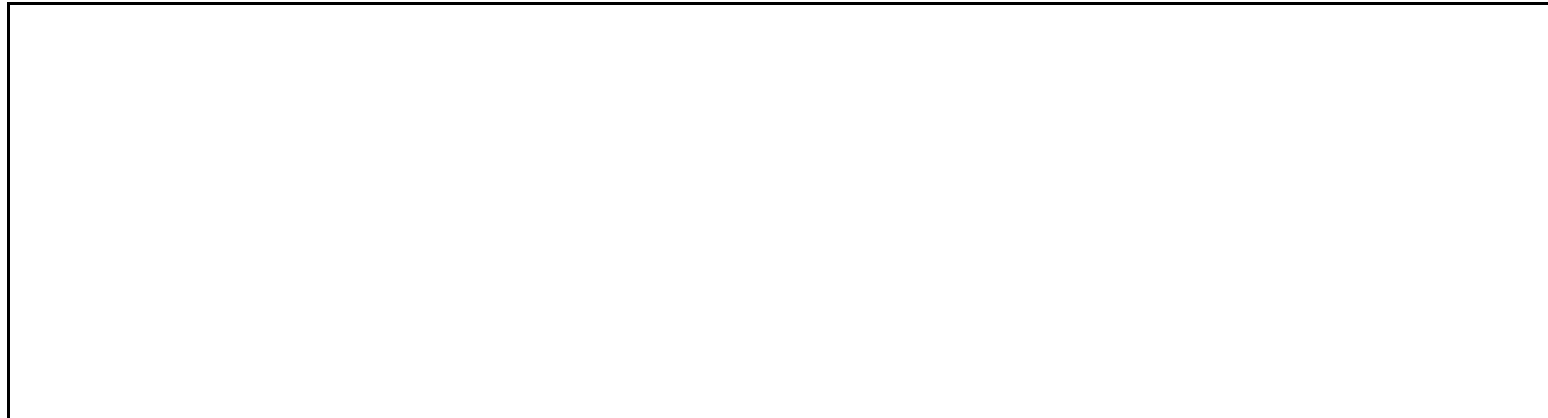
x_a = espessura de Al corresponde à leitura L_a .

x_b = espessura de Al corresponde à leitura L_b .

Interpretação dos resultados

(1) Comparar o valor da CSR obtida com os valores fornecidos na Tabela 1, para os diferentes valores de kVp e tipos de retificação do equipamento de raios X.

Tabela 1? Valores mínimos da CSR em função da fase e tensão do tubo.



Nota: Os valores de CSR da tabela 1 já incluem uma tolerância de 0,1 mmAl.

1.2.8 PONTO FOCAL

Objetivo Avaliar as dimensões do ponto focal.

Frequência Anual.

Mínima

Instrumentação

- (1) Padrão de barras (*)
- (2) Suporte para o padrão de barras.
- (3) Chassi sem écran, ou envelope para filme.
- (4) Marcadores de chumbo.

(5) Nível de bolha.

(6) Trena.

(7) Lupa.

Metodologia

(1) Posicionar o chassi (ou o envelope) carregado sobre a mesa ou sobre o suporte apropriado.

(2) Posicionar o suporte com o padrão de barras sobre o chassi.

(3) Alinhar o padrão de barras com a cúpula.

(4) Ajustar a distância foco-filme, de acordo com a especificação do fabricante do padrão de barras.

(5) Ajustar o colimador, de forma que o padrão de barras esteja totalmente dentro do campo de raios X.

(6) Selecionar um dos focos.

(7) Fazer uma exposição utilizando a técnica radiográfica recomendada pelo fabricante do padrão de barras.

(8) Repetir o procedimento para o outro foco.

(9) Processar os filmes.

Análise da imagem

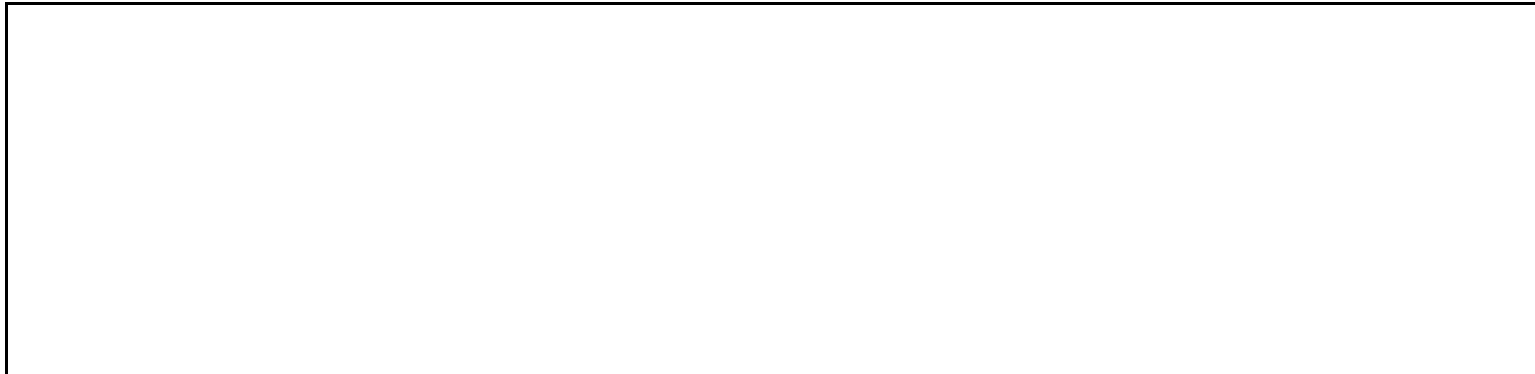
(1) Procurar na imagem de cada ponto focal, o menor grupo, no qual todas as barras possam ser resolvidas.

(2) Obter o valor do ponto focal medido, utilizando a tabela do fabricante do padrão de barras.

Interpretação dos resultados

(1) Os valores encontrados para os pontos focais devem estar dentro dos limites recomendados pela NEMA (National Electrical Manufacturers Association):

Tabela 1: Tamanhos de ponto focal recomendadas pela NEMA(*)

A large empty rectangular box with a black border, intended for the content of Table 1.

1.2.9 DOSE DE ENTRADA NA PELE

Objetivo Estimar a dose de entrada na pele representativa dos exames praticados no serviço.

Frequência mínima Bianual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

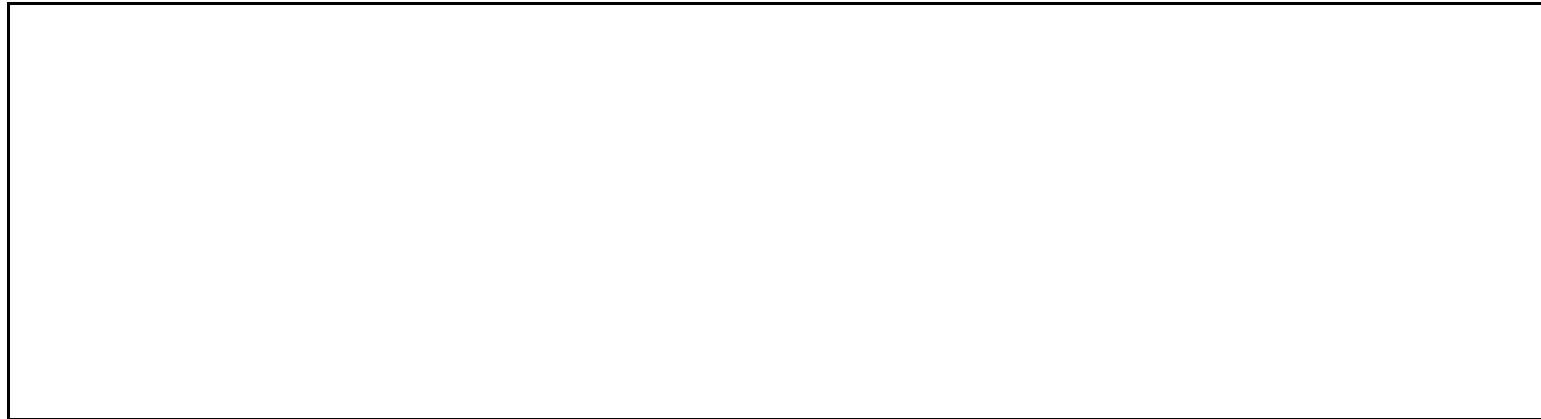
(1) Câmara de ionização e eletrômetro.

(2) Trena.

Metodologia

(1) Solicitar ao técnico que forneça os parâmetros radiográficos (kVp, mA, tempo, mAs, filtro adicional, tamanho de campo, ponto focal, distância foco-filme) usados para os exames listados na Tabela 1.

Tabela 1 - Espessuras radiográficas, considerando um paciente adulto típico (massa de 60 kg a 75 kg e altura de 1,60 m a 1,75 m).



(2) Posicionar a câmara de ionização acima da mesa ou do suporte, de acordo com a

Tabela 1

(3) Alinhar a câmara de ionização com a cúpula.

(4) Selecionar um tamanho de campo de referência, de forma a cobrir a área sensível da câmara de ionização.

(5) Realizar quatro exposições, para cada uma das projeções descritas na Tabela 1,

utilizando as técnicas radiográficas fornecidas.

(6) Determinar o valor da camada semi-redutora para cada tensão utilizada nos exames.

Cálculos

(1) Para leituras em unidades de exposição, converter para unidades de kerma no ar:

$$\text{kerma no ar (mGy)} = \text{exposição (mR)} \times 0,0087$$

(2) Calcular a dose de entrada na pele (DEP):

onde:

Obs.: Estes valores de DEP referem-se a combinações écran-filme regular (velocidade 200); caso seja utilizado um filme com velocidade 400 ou 600, os valores devem ser divididos por 2 ou 3, respectivamente.

1.2.10 LINHAMENTO DE GRADES

Objetivo Determinar a correta instalação da grade anti-espalhamento, verificando o seu alinhamento.

Frequência mínima Semestral

Instrumentação

- (1) Dispositivo para verificação alinhamento de grade.
- (2) Trena.
- (3) Nível de bolha.
- (4) Filme.
- (5) Densitômetro.

Metodologia

- (1) Centralizar o tubo de raios X em relação ao receptor de imagem, já com o filme.
- (2) Colocar o tubo na distância de focalização da grade a ser testada.
- (3) Posicionar o dispositivo de teste em cima da mesa, conforme recomendação do fabricante.
- (4) Centralizar o furo central do dispositivo com o campo luminoso (os furos que formam uma seta devem apontar para a frente da mesa).
- (5) Colimar o feixe para obter um campo quadrado, pouco menor que o comprimento do dispositivo.
- (6) Colocar os blocos de chumbo em cima dos demais furos, de forma que apenas o furo central fique descoberto.

- (7) Selecionar uma técnica de acordo com as sugestões dos protocolos de medição.
- (8) Sem mexer o dispositivo, mudar os blocos de chumbo de forma que apenas o último furo de cada lado, em relação ao centro, fique coberto
- (9) Irradiar com as mesmas técnicas já selecionadas.
- (10) Retirar os blocos de chumbo e irradiar mais uma vez.
- (11) Revelar o filme e fazer as leituras com o densitômetro.
- (12) Verificar se a imagem do furo central possui densidade óptica entre 1 e 2. Caso esteja fora deste intervalo, repetir o teste.

Análise das imagens

- (1) Após as leituras das densidades ópticas, fazer as anotações no filme de acordo com a figura abaixo:



- (2) Calcular as diferenças abaixo e anotar os resultados.

(C~ 1e)

(C~ 2e)

(C~ 1d)

(C~ 2d)

Interpretação dos resultados

(1) A grade é considerada alinhada quando:

$$(C-1e) = (C-1d)$$

$$(C-2e) = (C-2d)$$

As diferenças devem ser menores que 10%.

Parte 2

PROCEDIMENTOS PARA EQUIPAMENTOS DE RAIOS X MAMOGRAFICOS

2.1 LEVANTAMENTO RADIOMÉTRICO

Objetivo Verificar se os níveis de dose equivalente a que estão expostos trabalhadores e indivíduos do público estão de acordo com as restrições estabelecidas na legislação.

Frequência mínima Na instalação do equipamento e a cada quatro anos.

Excepcionalmente Após reformas estruturais, modificações no equipamento ou alteração do leiaute da sala

Instrumentação

(1) Monitor de área com tempo de resposta adequado e devidamente calibrado.

(2) Objeto espalhador (água ou acrílico) com dimensões aproximadas à de uma mama grande.

(3) Trena.

Metodologia

Croqui da sala

- (1) Desenhar a sala de raios X, identificando as áreas adjacentes e anotando suas dimensões ou definindo escala apropriada.
- (2) Representar e identificar no croqui: o tubo de raios X, o painel de comando, biombos, portas e janelas.
- (3) Selecionar e identificar os pontos de interesse para medições, situados dentro e fora da sala. Registrar os pontos selecionados.

Parâmetros de operação

- (4) Selecionar a maior tensão do tubo (kVp) adotada nos exames de rotina. Registrar o valor selecionado.
- (5) Selecionar o tempo de exposição (t) e a corrente anódica (I) adequados ao tempo de resposta do monitor e modo de detecção escolhido. Registrar os valores selecionados.

Obs.: escolher os parâmetros técnicos adequados, evitando que a carga máxima do equipamento seja atingida durante a execução do levantamento radiométrico.

- (6) Selecionar o maior tamanho de campo permitido.

Barreiras primárias

- (7) Direcionar o feixe de raios X à barreira primária que se quer avaliar e colocar o objeto espalhador na posição que seria ocupada pela mama do paciente.
- (8) Posicionar o monitor no primeiro ponto de medida, atrás da barreira primária.
- (9) Realizar uma exposição e registrar a leitura do monitor.
- (10) Repetir o item (8) e (9) o(s) outro(s) ponto(s) de interesse.
- (11) Repetir os itens (7) a (10) para as outras barreiras primárias.

Barreiras secundárias - radiação espalhada e de fuga

(12) Colocar o objeto espalhador sobre o suporte de mama na posição correspondente à projeção crânio-caudal e acionar o sistema de compressão.

(13) Selecionar o maior tamanho de campo permitido.

(14) Posicionar o monitor no primeiro ponto de medida, atrás da barreira secundária.

(15) Realizar uma exposição e registrar a leitura do monitor.

(16) Repetir o item (14) e (15) para os demais pontos de interesse.

(17) Repetir os itens (14) a (16) para as demais barreiras secundárias.

Nota: se julgar necessário, repetir os itens (12) a (17), selecionando outros possíveis posicionamentos de pacientes, para uma ou mais barreiras secundárias.

Cálculos

(1) Definir os fatores de uso (U) para cada uma das barreiras primárias, de acordo com a fração da carga de trabalho em que o feixe primário é dirigido para essa barreira.

Obs.: a Tabela 2 apresenta valores de (U) que poderão ser adotados na ausência de dados mais realistas.

(2) Definir os fatores de ocupação (T) a partir da estimativa de fração de permanência do indivíduo que fica maior tempo na área em questão, ao longo do ano.

Obs.: a Tabela 3 apresenta valores de (T) que poderão ser adotados na ausência de dados mais realistas.

(3) Determinar a carga de trabalho máxima semanal (W), através de entrevista com o técnico, a partir do número aproximado de pacientes por dia (ou por semana) e dos parâmetros operacionais mais utilizados.

Obs.: a Tabela 4 apresenta valores de W que poderão ser adotados na ausência de dados mais realistas.

(4) Corrigir as leituras fornecidas pelo monitor, levando em conta o tempo de resposta e o fator de calibração para o feixe atenuado e para as condições ambientais de temperatura e pressão.

(5) Converter os valores obtidos para unidades de dose externa (mSv) ou de taxa de dose externa (mSv/h), usando o fator multiplicativo correspondente à unidade de medida do monitor, de acordo com a tabela 1.

Tabela 1 - Fatores multiplicativos

--

"dose externa" é uma grandeza operacional criada pela Portaria MS/SVS n ° 453/98, nas

Disposições Transitórias, para utilização em medidas de monitoração de ambientes de trabalho e de sua circunvizinhança.

(6) Realizar as seguintes operações para obter os valores em mSv/mA.min: para medidas efetuadas em modo taxa de dose:

taxa de dose externa (mSv/h) / [60 (min/h) x I (mA)]

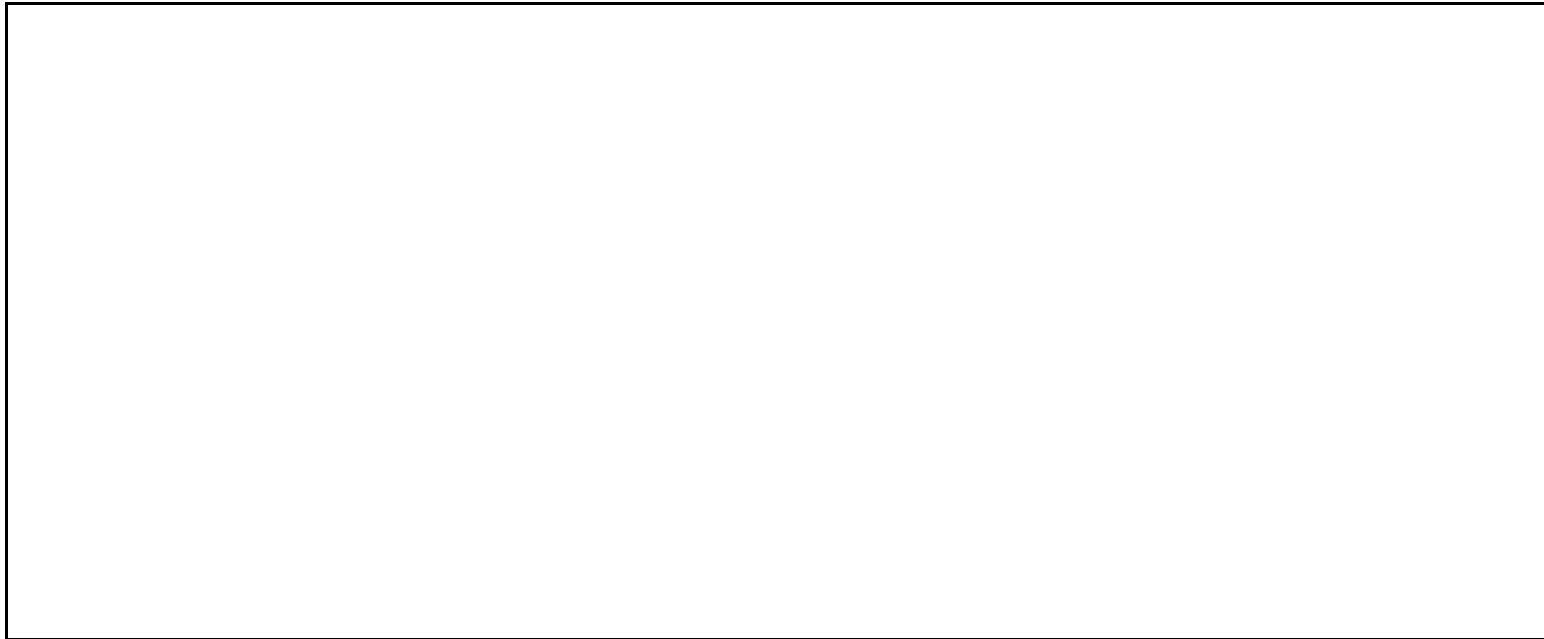
para medidas efetuadas em modo dose integrada:

dose externa (mSv)x60 (s/min) / [I x t] (mAs)

(7) Multiplicar o resultado obtido por [W (mA² min/sem) x U x T] para obter a taxa de dose externa em mSv/sem; para expressar o valor encontrado em mSv/ano, multiplicar o resultado por 50 semanas/ano.

(8) Registrar o valor encontrado.

Tabela 2: Fatores de uso (U)

A large, empty rectangular box with a black border, intended for the content of Tabela 2: Fatores de uso (U).

Interpretação dos resultados

- (1) Comparar os valores de dose externa obtidos, com os níveis de restrição de dose estabelecidos na Legislação (Tabela 5).
- (2) Registrar a conformidade com os níveis de restrição de dose em cada ponto avaliado.

Tabela 5: Níveis de Restrição de Dose (Portaria MS/SVS n o 453/98)



2.2 TESTES DE CONTROLE DE QUALIDADE

2.2.1 SISTEMA DE COLIMAÇÃO

Objetivos Avaliar a coincidência entre o campo de radiação e o campo luminoso, o alinhamento entre as bordas dos campos e o ajuste da borda da bandeja de compressão à borda do receptor de imagem.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

- (1) Quatro objetos radiopacos de mesmo tamanho e um objeto de tamanho diferente.
- (2) Chassis carregados.
- (3) Atenuador de acrílico ou material equivalente com espessura de 1 cm a 2 cm.
- (4) Trena.

Metodologia

- (5) Colocar um chassi carregado no porta-chassi.

(6) Carregar um segundo chassi, de tamanho maior, colocando o filme de forma que a face com emulsão fique do lado contrário ao écran.

(7) Colocar esse chassi sobre o suporte da mama, de modo a ultrapassar aproximadamente 2cm da borda do receptor de imagem, do lado da parede torácica, com o "lado do tubo" voltado para baixo.

(8) Retirar a bandeja de compressão e demarcar o campo luminoso sobre o chassi com os objetos radiopacos de mesmo tamanho.

Obs.: No caso da borda da parede torácica, o objeto radiopaco deve ser deslocado de aproximadamente 5 cm para a direita em relação ao centro do campo, para evitar sobreposição com o detector do Controle Automático de Exposição (AEC, em inglês).

(9) Colocar o objeto radiopaco de tamanho diferente na superfície inferior do dispositivo de compressão, tangente à borda da parede torácica e deslocado de 5 cm para a esquerda, em relação ao centro do campo.

(10) Recolocar a bandeja de compressão, posicionando-a à distância aproximada de 6 cm acima do suporte de mama.

(11) Colocar o atenuador sobre o compressor.

(12) Fazer uma exposição usando o AEC.

(13) Processar os filmes.

(14) Repetir o procedimento para os diferentes colimadores e bandejas de compressão.

Cálculos

(1) Utilizando o filme colocado sobre o suporte de mama, medir os desvios entre as bordas do campo de raios X e do campo luminoso.

(2) Para cada um dos eixos do filme, calcular o desvio $d(\%)$ utilizando a relação a seguir:

onde:



d_1 e d_2 são as distâncias medidas de cada lado do filme,

DFF é a distância foco-filme.

(3) Sobrepor os dois filmes para determinar o desvio entre as bordas da bandeja de compressão e o receptor de imagem.

Interpretação dos Resultados

(1) Coincidência

Os desvios entre os campos de radiação e os campos luminosos, em qualquer um dos dois eixos do filme, não devem exceder 2% da DFF.

(2) Alinhamento do campo de radiação com a borda do filme desvio entre o campo de radiação e a borda do filme na parede torácica deve ser menor ou igual a 3 mm.

(3) Ajuste da borda da bandeja de compressão à borda do receptor de imagem o desvio não deve exceder 1% da DFF.

2.2.2 EXATIDÃO E REPRODUTIBILIDADE DA TENSÃO DO TUBO

Objetivos Avaliar a exatidão e a reprodutibilidade da tensão do tubo de raios X.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Quando houver manutenção corretiva ou modificação que possa ter influência na tensão do tubo.

Instrumentação

(1) Medidor de kVp de leitura direta, calibrado na faixa de tensão utilizada em mamografia, com exatidão de ± 1 kVp e precisão de 0,5 kVp.

Metodologia

- (1) Remover a bandeja de compressão.
- (2) Posicionar o instrumento de medição sobre o suporte de mama, centralizado e à distância aproximada de 4 cm da parede torácica.
- (3) Selecionar o modo de operação manual.
- (4) Definir quatro valores de tensão mais utilizados clinicamente (p.ex.: 26 kVp, 28 kVp, 30 kVp e 32 kVp), utilizando foco grosso.
- (5) Selecionar um valor de mAs, de modo a ajustar os parâmetros do instrumento utilizado.
- (6) Selecionar o primeiro valor de tensão a ser medido.
- (7) Fazer quatro exposições.
- (8) Repetir o procedimento para cada um dos demais valores de tensão selecionados.

Cálculos

- (1) Exatidão

Calcular, para cada valor de tensão, a média das leituras obtidas.

Determinar, para cada valor de tensão, o desvio (d) entre os valores nominais e os valores médios, utilizando a relação abaixo:

onde:

kV_{pnom} = valor nominal selecionado no equipamento.

(2) Reprodutibilidade

Calcular o coeficiente de variação (CV):

onde: σ

= desvio padrão.

Interpretação dos resultados

(1) Exatidão: deve estar dentro de $\pm 5\%$.

(2) Reprodutibilidade: deve ser $\leq 0,2$.

2.2.3 REPRODUTIBILIDADE E LINEARIDADE DA TAXA DE KERMA NO AR

Objetivos Avaliar a constância da taxa de kerma para um dado mas e a linearidade do rendimento.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

- (1) Câmara de ionização e eletrômetro.
- (2) Suporte para a câmara de ionização.

Metodologia

- (1) Definir três valores de mAs típicos para mamas finas, médias e espessas (p.ex.: 20 mAs, 40 mAs e 80 mAs).
- (2) Desativar o sistema de controle automático de exposição.
- (3) Selecionar um valor de tensão nominal utilizado normalmente na rotina.
- (4) Posicionar a câmara de ionização sobre o suporte de mama, centralizada e à distância aproximada de 4 cm da parede torácica.
- (5) Selecionar o primeiro valor de mAs definido e fazer quatro exposições.
- (6) Repetir o procedimento para os demais valores de mAs selecionados, mantendo a tensão constante.

Cálculos

- (1) Reprodutibilidade

Para cada valor de mAs calcular o coeficiente de variação (CV) do kerma no ar, utilizando a equação abaixo:



onde: σ
= desvio padrão.

(2) Linearidade

Calcular o valor médio das leituras de kerma ($k_{\text{médio}}$) no ar obtidas para cada valor de mAs.

Dividir cada valor médio pelo valor de mAs correspondente ($R = k_{\text{médio}}/\text{mAs}$).

Tomar os dois valores mais discrepantes de R e calcular a linearidade (L).



Interpretação dos resultados

(1) Reprodutibilidade: o coeficiente de variação deve ser \leq
0,10 (recomendável \leq
0,05).

(2) Linearidade: deve ser \leq
0,20 (recomendável \leq
0,10).

2.2.4 EXATIDÃO E REPRODUTIBILIDADE DO TEMPO DE EXPOSIÇÃO

Objetivos Avaliar a exatidão e a reprodutibilidade do indicador de

tempo de exposição.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Instrumento para medir tempo de exposição.

(2) Incerteza menor ou igual a 2%.

Metodologia

(1) Definir três valores de tempo normalmente utilizados.

(2) Posicionar o instrumento de medida sobre o suporte de mama.

(3) Selecionar um valor de tensão nominal normalmente utilizado (p.ex.: 28 kVp), um valor de mAs e o primeiro valor de tempo de exposição definido.

(4) Fazer quatro exposições para cada valor de tempo definido.

Cálculos

Reprodutibilidade

Para cada tempo selecionado, calcular o coeficiente de variação (CV), utilizando a equação abaixo:

onde: σ
= desvio padrão.

(2) Exatidão

Para cada tempo selecionado, calcular a média dos valores obtidos e o desvio d(%):

onde: t_{nom} é o valor selecionado no equipamento.

Interpretação dos resultados

Reprodutibilidade: o coeficiente de variação deve ser \leq
0,2.

(2) Exatidão: deve ser $\pm 10\%$.

2.2.5 REPRODUTIBILIDADE DO CONTROLE AUTOMÁTICO DE EXPOSIÇÃO (AEC)

Objetivo Avaliar a reprodutibilidade do Controle Automático de Exposição (AEC).

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

- (1) Placas de acrílico ou material equivalente, com espessuras entre 2cm e 6cm.
- (2) Numeradores radiopacos para identificação das radiografias.
- (3) Chassi e filmes mamográficos.
- (4) Densitômetro.

Metodologia

- (1) Selecionar o modo de exposição automática do equipamento (auto mAs).
- (2) Selecionar a posição zero (ou normal) no controle de densidades.
- (3) Selecionar um valor de tensão normalmente utilizado (p.ex.: 28 kVp).
- (4) Selecionar a posição do sensor do AEC mais próxima da parede torácica.
- (5) Colocar um conjunto de placas de acrílico de 4cm na posição a ser ocupada pela mama do paciente.

Obs.: verificar se as placas de acrílico cobrem completamente a área ativa do sensor selecionado.

- (6) Posicionar o numerador radiopaco, para identificar a radiografia.
- (7) Posicionar a bandeja de compressão sobre as placas de acrílico.
- (8) Separar um único chassi para ser utilizado durante todo o teste.
- (9) Posicionar o chassi, carregado com filme, no porta-chassi.

(10) Fazer uma exposição e anotar o valor do mAs.

(11) Revelar o filme.

(12) Repetir o procedimento quatro vezes.

Cálculos

(1) Medir a densidade óptica (DO) na linha central da imagem, a 4cm da parede torácica.

(2) Calcular o coeficiente de variação (CV) das densidades ópticas obtidas.



Interpretação dos resultados

(1) Reprodutibilidade da densidade óptica: o coeficiente de variação deve ser 0,05.

2.2.6 DESEMPENHO DO CONTROLE AUTOMÁTICO DE EXPOSIÇÃO (AEC)

Objetivos Avaliar a compensação do AEC para diferentes tensões e espessuras de fantoma.

Freqüência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

- (1) Placas de acrílico ou material equivalente, com espessuras variáveis entre 2 cm e 6 cm.
- (2) Numeradores radiopacos para identificação das radiografias.
- (3) Chassi e filmes mamográficos.
- (4) Densitômetro.

Metodologia

- (1) Selecionar três valores de tensão utilizados normalmente (p.ex.: 26 kVp, 28 kVp e 30 kVp).
- (2) Selecionar o modo de exposição automática do equipamento (auto mAs), com o controle de densidades ajustado na posição "zero" (ou normal).
- (3) Separar um único chassi para ser utilizado durante todo o teste.
- (4) Selecionar uma posição do sensor do AEC, mais próxima da parede torácica.
- (5) Colocar o chassi carregado no receptor de imagem.
- (6) Posicionar uma placa de acrílico de 2 cm sobre o porta-chassi; a placa de acrílico deve cobrir completamente a área ativa do sensor selecionado.
- (7) Colocar um numerador radiopaco para identificar a imagem.
- (8) Posicionar a bandeja de compressão sobre a placa de acrílico.
- (9) Selecionar o primeiro valor de tensão, fazer uma exposição e anotar o valor do mAs.

(10) Revelar o filme.

(11) Repetir o procedimento para o mesmo valor da tensão, variando as espessuras da placa de acrílico para 4 cm e 6 cm.

(12) Repetir todo o procedimento para os demais valores selecionados de tensão.

Cálculos

(1) Medir a densidade óptica na linha central da imagem a 4 cm da parede torácica.

(2) Calcular a diferença dos valores das densidades óticas máxima e mínima obtidas.

Interpretação dos resultados

(1) Diferença entre as densidades óticas: deve ser \square
0,30.

2.2.7 DESEMPENHO DO CONTROLE DE DENSIDADE

Objetivo Avaliar o desempenho do controle de densidades.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Placas de acrílico cuja soma de espessuras seja de 3 cm a 4 cm.

(2) Chassi e filmes mamográficos.

(3) Objetos radiopacos para identificação das radiografias.

(4) Densitômetro.

Metodologia

(1) Selecionar o modo de exposição automática do equipamento auto mAs.

(2) Selecionar um valor de tensão normalmente utilizado (p.ex.: 28 kVp).

(3) Colocar o chassi carregado no porta-chassi.

(4) Posicionar as placas de acrílico sobre o porta-chassi.

(5) Colocar um numerador radiopaco para identificar a imagem.

(6) Fazer exposições, variando o ajuste de densidade pelo menos da posição -2 até a posição +2 e anotar os valores de mAs.

(7) Revelar os filmes.

Cálculos

(1) Medir a densidade óptica na linha central da imagem, a 4 cm da parede torácica.

(2) Verificar o incremento de densidade ópticas entre dois passos consecutivos do controle de densidade.

Interpretação dos resultados

(1) Cada passo do controle de densidade deve resultar em variação de densidade óptica entre 0,10 e 0,20 em relação ao passo anterior.

2.2.8 CAMADA SEMI-REDUTORA (CSR)

Objetivo Verificar a qualidade do feixe.

Freqüência mínima Anual

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

- (1) Câmara de ionização e eletrômetro.
- (2) Suporte para câmara de ionização.
- (3) Lâminas de 0,1 mm de espessura de alumínio com pureza de 99,99%.

Metodologia

- (1) Selecionar o modo de operação manual e o valor de tensão mais próximo de 28 kVp (valor medido).
- (2) Selecionar um valor de mAs que forneça uma leitura de aproximadamente 5 mGy.
- (3) Posicionar a câmara de ionização centralizada, a 4 cm da parede torácica, e acima do suporte de mama cerca de 5 cm

Obs.: a câmara de ionização deve estar completamente dentro do campo de radiação.

- (4) Posicionar a bandeja de compressão o mais próximo possível do tubo de raios X.
- (5) Realizar duas exposições e anotar os valores das leituras.
- (6) Realizar exposições adicionando atenuadores de 0,1 mm até obter uma leitura abaixo da metade do valor inicial; anotar todas as leituras.
- (7) Retirar as lâminas de alumínio, realizar outra exposição e anotar a leitura..Cálculos

(1) Calcular o valor da CSR utilizando a equação abaixo:



onde:

L_0 = leitura inicial de exposição

L_a = leitura de exposição imediatamente superior a $L_0/2$

L_b = leitura de exposição imediatamente inferior a $L_0/2$

x_a = espessura de Al corresponde à leitura L_a

x_b = espessura de Al corresponde à leitura L_b

Interpretação dos resultados

(1) O valor obtido para CSR deve estar entre:

$kVp/100 + 0,03 \text{ mmAl}$ e $kVp/100 + C \text{ mmAl}$

onde:

$C = 0,12 \text{ mmAl}$ para Mo/Mo

$C = 0,19 \text{ mmAl}$ para Mo/Rh

$C = 0,22 \text{ mmAl para Rh/Rh.}$

2.2.9 PONTO FOCAL

Objetivo Avaliar as dimensões do ponto focal.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após a troca do tubo.

Instrumentação

(1) Padrão fenda com abertura de 10mm ou padrão estrela de $0,5^\circ$ para foco fino e de $1,0^\circ$ para foco grosso.

(2) Dispositivo de alinhamento.

(3) Chassi e filmes mamográficos.

(4) Tela intensificadora pequena ou similar.

(5) Nível de bolha.

(6) Lente com aumento de pelo menos oito vezes.

(7) Suporte para o dispositivo de teste.

Metodologia

(1) Retirar a bandeja de compressão.

(2) Posicionar o suporte sobre o porta-chassi, com a abertura próxima à saída do colimador.

- (3) Verificar o nivelamento do suporte em relação ao suporte de mama.
- (4) Colocar o dispositivo de alinhamento e fazer o alinhamento inicial com o auxílio do campo luminoso.
- (5) Fazer uma exposição para conferir o alinhamento, utilizando tela intensificadora ou similar.
- (6) Posicionar o dispositivo de teste de ponto focal.
- (7) Posicionar um chassi carregado na base do suporte.
- (8) Selecionar um dos pontos focais.
- (9) Fazer uma exposição utilizando a técnica recomendada pelo fabricante do dispositivo de teste.
- (10) Para o padrão fenda, deslocar o chassi, girar o dispositivo em 90° e fazer nova exposição.
- (11) Revelar o filme.
- (12) Repetir o procedimento para o outro ponto focal.

Cálculos

- (1) Padrão fenda

Determinar o fator de magnificação (m), utilizando a equação abaixo:



onde:

d_{fi} = distância do padrão fenda ao plano da imagem

d_{ff} = distância do ponto focal ao padrão fenda.

As dimensões do ponto focal (a) são dadas por:



onde:

l = dimensões medidas da imagem (largura ou comprimento)

m = fator de magnificação

s = largura da abertura da fenda

A correção para o eixo de referência é dada por:



onde:



= ângulo efetivo



= ângulo de referência

(2) Padrão estrela

Determinar o fator de magnificação (m):



onde:

d_{fi}: distância do padrão estrela ao plano da imagem.

d_{fe}: distância do ponto focal ao padrão estrela.

Observar no filme, na direção paralela ao eixo anodo-catodo, a região em que a imagem dos setores desaparece pela primeira vez.

Medir a maior distância entre o ponto onde os setores desaparecem e o centro do padrão estrela (d_{paral}).

Calcular o tamanho do ponto focal na direção perpendicular ao eixo anodo-catodo:



onde:



corresponde ao ângulo do padrão estrela usado.

Na direção perpendicular ao eixo anodo-catodo, medir a distância entre o ponto onde começam a desaparecer os setores e o centro do padrão estrela (d_{perp}).

Calcular o tamanho do ponto focal na direção paralela ao eixo do anodo-catodo, utilizando a equação abaixo:



Interpretação dos resultados

(1) Os valores encontrados para os pontos focais devem estar dentro dos limites

recomendados pela NEMA (National Electrical Manufacturers Association):

Tabela 1: Tamanhos de ponto focal recomendadas pela NEMA (*)



2.2.10 FORÇA DE COMPRESSÃO

Objetivo Avaliar a intensidade de força de compressão.

Freqüência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Balança.

(2) Toalhas.

Metodologia

(1) Colocar uma toalha sobre o porta-chassi.

(2) Posicionar a balança sobre a toalha.

(3) Colocar uma toalha sobre a balança.

(4) Acionar o sistema elétrico de compressão até que o mesmo pare automaticamente.

(5) Ler e anotar o valor da compressão.

(6) Usando o modo manual, mover o sistema de compressão para baixo até que o mesmo pare.

(7) Ler e anotar o valor da compressão.

Interpretação dos resultados

(1) O valor da força de compressão deve estar entre 11 kgf e 18 kgf.

2.2.11 QUALIDADE DA IMAGEM.

Objetivo Avaliar a qualidade da imagem mamográfica.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

- (1) Fantoma adotado pelo ACR (Colégio Americano de Radiologia) ou equivalente.
- (2) Chassi e filme mamográfico.
- (3) Lente de aumento equivalente a usada clinicamente.
- (4) Densitômetro.
- (5) Disco de acrílico com 4 mm de espessura e aproximadamente 1cm de diâmetro.

Metodologia

- (1) Colocar um chassi carregado no porta-chassi.
- (2) Posicionar o fantoma centralizado, com a borda da parede torácica alinhada com a borda do porta-chassi.
- (3) Colocar o disco de acrílico em cima do fantoma, de forma que não se sobreponha às estruturas internas do fantoma.
- (4) Abaixar a bandeja de compressão até que toque a superfície do fantoma.
- (5) Para equipamentos que utilizam controle automático de exposição, selecionar o sensor localizado sob o centro do fantoma.
- (6) Selecionar um valor de tensão igual a 28 kVp, e densidade "zero".

(7) Para equipamentos que não dispõem de controle automático de exposição, selecionar 28 kVp e um valor de mAs usado normalmente para mama equivalente ao fantoma.

(8) Fazer uma exposição e anotar os dados da técnica utilizada.

(9) Revelar o filme na processadora usada normalmente para filmes mamográficos.

Cálculos

(1) Medir e registrar a densidade óptica do centro da imagem.

(2) Medir e registrar as densidades ópticas na área do disco de acrílico e na área imediatamente vizinha, perpendicular ao eixo anodo-catodo.

(3) Calcular as diferenças entre as densidades ópticas medidas e registrá-las.

(4) Contar e identificar as estruturas visualizadas na imagem, usando a lente de aumento.

Interpretação dos resultados

(1) Deve ser possível identificar na imagem, no mínimo, dez estruturas ou uma fibra de 0,75mm, uma microcalcificação de 0,32 mm e uma massa de 0,75 mm.

(2) A densidade óptica no centro da imagem deve ser, no mínimo igual a 1,40.

(3) O valor da diferença entre as densidades ópticas deve ser de no mínimo 0,35.

Nota: Para avaliar a imagem do fantoma é importante atender aos seguintes requisitos:

Utilizar um negatoscópio com luminância entre 3.000 e 3.500 nit.

Colocar uma máscara cobrindo a área não utilizada do negatoscópio.

Avaliar a imagem em sala com iluminação ambiente aproximada de 50 lux.

2.2.12 DOSE DE ENTRADA NA PELE

Objetivo Estimar a dose na entrada da pele da mama para adotá-la como representativa dos exames praticados no serviço.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos que possam afetar a dose.

Instrumentação.

- (1) Câmara de ionização e eletrômetro.
- (2) Fantoma mamográfico ACR ou equivalente.
- (3) Chassi e filme mamográfico.

Metodologia

- (1) Colocar o fantoma sobre o porta-chassi, na posição a ser ocupada pela mama do paciente.
- (2) Selecionar a posição do sensor adequada para o fantoma.
- (3) Colocar um chassi carregado no porta-chassi.
- (4) Fazer uma exposição e anotar os parâmetros técnicos.
- (5) Desativar o AEC e substituir o fantoma pela câmara de ionização, de forma que a superfície desta fique no mesmo nível do fantoma.

Obs.: a câmara deve estar completamente dentro do campo de radiação.

(6) Selecionar, em modo manual, os parâmetros técnicos registrados.

(7) Realizar uma série de quatro exposições e registrar as leituras.

Cálculos

(1) Calcular a média das exposições.

(2) Calcular a dose de entrada na pele da mama utilizando a equação abaixo:

onde:



Kar = Kerma no ar

kPT = fator de correção para temperatura e pressão

fc = fator de calibração da câmara

BSF = fator de retro-espalhamento

Interpretação dos resultados

(1) O valor da dose na pele na entrada do feixe deve ser menor ou igual a 10 mGy, para uma mama comprimida para a espessura de 4,5 cm.

2.2.13 LUMINÂNCIA DO NEGATOSCÓPIO

Objetivo Verificar a luminosidade e sua uniformidade.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Fotômetro com escala em nit ou cd/m^2 .

Metodologia

(1) Realizar medidas em cinco pontos distintos do negatoscópio: uma medida na área central e quatro nos cantos da região útil.

(2) Registrar os valores obtidos.

Interpretação dos resultados

(1) A luminância deve estar entre 3.000 e 3.500 cd/m^2 .

(2) A variação da luminosidade deve ser menor ou igual a 15% em toda a superfície.

Parte 3.

PROCEDIMENTOS PARA EQUIPAMENTOS DE RAIOS X COM FLUOROSCOPIA

3.1 LEVANTAMENTO RADIOMÉTRICO

Objetivo Verificar se os níveis de dose equivalente a que estão expostos trabalhadores e indivíduos do público estão de acordo com as restrições estabelecidas na legislação.

Frequência mínima Na instalação do equipamento e a cada quatro anos.

Excepcionalmente Após reformas estruturais, modificações no equipamento ou alteração do leiaute da sala Instrumentação

- (1) Monitor de área com tempo de resposta adequado e devidamente calibrado.
- (2) Objeto espalhador (água ou acrílico) com dimensões aproximadas às do abdômen de um adulto típico.
- (3) Placas de alumínio com dimensões mínimas de 30 cm x 30 cm (para procedimentos com AEC).
- (4) Trena.

Metodologia

Croqui da sala

- (1) Desenhar a sala de raios X, identificando as áreas adjacentes e anotando suas dimensões ou definindo escala apropriada.
- (2) Representar e identificar no croqui: tubo de raios X, biombo, painel de comando, visor, portas, janelas e mesa de exame.
- (3) Selecionar e identificar os pontos de interesse para medições. Registrar os pontos selecionados.

Parâmetros de operação - sem uso do AEC

- (4) Selecionar a maior tensão do tubo (kVp) adotada nos exames de rotina. Registrar o valor selecionado.
- (5) Selecionar a maior corrente anódica (I) disponível. Registrar o valor selecionado.
- (6) Selecionar o maior tamanho de campo permitido.

Parâmetros de operação - com uso do AEC

- (7) Colocar as placas de alumínio centralizadas no feixe de raios X, de modo que o sistema selecione os maiores valores de tensão e corrente anódica utilizados na rotina.
- (8) Registrar os valores automaticamente selecionados.

(9) Selecionar o maior tamanho de campo permitido.

Barreiras secundárias - radiação espalhada e de fuga

(10) Colocar o objeto espalhador sobre a mesa de exames.

(11) Selecionar no monitor o modo taxa de dose, e adote um tempo de exposição suficiente para estabilizar a leitura.

(12) Posicionar o monitor no primeiro ponto de medição, atrás da barreira secundária.

(13) Realizar uma exposição e registrar a leitura.

(14) Repetir o procedimento para os demais pontos de interesse.

Cálculos

(1) Definir os fatores de ocupação (T) a partir de estimativa da fração de permanência do indivíduo que fica maior tempo na área em questão, ao longo do ano.

Obs.: a Tabela 2 apresenta valores de (T) que poderão ser adotados na ausência de dados mais realistas.

(2) Determinar a carga de trabalho máxima semanal (W), através de entrevista com o técnico.

Obs.: a Tabela 3 apresenta valores de W que poderão ser adotados na ausência de dados mais realistas.

(3) Corrigir as leituras fornecidas pelo monitor levando em conta o fator de calibração para o feixe atenuado e para as condições ambientais de temperatura e pressão.

(4) Converter os valores obtidos para unidades de dose externa (mSv) ou de taxa de dose externa (mSv/h), usando o fator multiplicativo correspondente à unidade de medida do monitor, de acordo com a tabela 1.

Tabela 1 - Fatores multiplicativos



"dose externa" é uma grandeza operacional criada pela Portaria MS/SVS n ° 453/98, nas

Disposições Transitórias, para utilização em medidas de monitoração de ambientes de trabalho e de sua circunvizinhança.

(5) Realizar as seguintes operações para obter os valores em $\text{mSv}/\text{mA} \cdot \text{min}$:

para medidas efetuadas em modo taxa de dose

taxa de dose externa (mSv/h)/[60(min/h)xI(mA)]

(6) Multiplicar o resultado obtido por [W(mA \cdot min/sem)xT] para obter a taxa de dose

externa em mSv/sem ; para expressar o valor encontrado em mSv/ano , multiplicar o resultado por 50 semanas/ano.

(7) Registrar o valor encontrado.

Tabela 2: Fatores de ocupação (T)

--

Tabela 3: Exemplos de carga de trabalho semanal máxima (W)

--

Interpretação dos resultados

(1) Comparar os valores de dose externa obtidos, com os níveis de restrição de dose estabelecidos na Legislação (Tabela 4).

(2) Registrar a conformidade com os níveis de restrição de dose em cada ponto avaliado.

Tabela 4: Níveis de Restrição de Dose (Portaria MS/SVS n o 453/98)

--

3.2 TESTES DE CONTROLE DE QUALIDADE

3.2.1 EXATIDÃO E REPRODUTIBILIDADE DA TENSÃO DO TUBO

Objetivos Avaliar a exatidão e a reprodutibilidade da tensão de pico do tubo de raios X.

Freqüência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Medidor de kVp, de leitura direta, calibrado. Exatidão de ± 1 kVp, precisão de 0,5 kVp e incerteza inferior a 2%.

(2) Trena.

(3) Placas de alumínio ou cobre.

(4) Nível de bolhas.

Metodologia

A determinação da exatidão e da reprodutibilidade da tensão de pico em equipamentos com fluoroscopia pode ser realizada de dois modos:

a) Equipamentos com Controle Manual de Exposição

Neste caso, as medidas devem ser realizadas de acordo com a metodologia usada para o teste em equipamentos de raios X convencionais.

b) Equipamentos com Controle Automático de Exposição

(1) Colocar o medidor de kVp sobre a mesa diretamente voltado para o feixe e ajustar a distância de acordo com o sugerido no manual do instrumento.

(2) Ajustar o tamanho do campo de modo a cobrir a área sensível do medidor de kVp.

(3) Inserir um filtro de alumínio ou cobre, entre o medidor e o intensificador de imagem.

Obs.: nunca colocar o filtro entre o tubo de raios X e o medidor de kVp, pois isso altera o resultado das medidas.

(4) Fazer quatro exposições e anotar os valores medidos e os valores indicados.

(5) Repetir o procedimento com diferentes espessuras de atenuador, enquanto a tensão estiver dentro da faixa útil de 70 a 110 kVp.

Cálculos

(1) Exatidão

Calcular a média das leituras obtidas (kVpmédio) para cada valor de tensão selecionado.

Utilizando a equação abaixo, determinar para cada valor de tensão selecionado, o desvio percentual entre os valores nominais e os valores médios:

(2) Reprodutibilidade

Utilizando a relação abaixo, determinar a reprodutibilidade para cada tensão selecionada:

Interpretação dos resultados

(1) Exatidão: deve estar dentro de $\pm 10\%$.

(2) Reprodutibilidade: deve ser $\pm 10\%$

3.2.2 CAMADA SEMI-REDUTORA (CSR)

Objetivo Verificar a qualidade do feixe de raios X.

Frequência Mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Câmara de ionização e eletrômetro.

(2) Placas de alumínio.

(3) Filtros de cobre.

(4) Nível de bolha.

Metodologia

A determinação da camada semi-redutora que realizada de dois modos:

(a) Equipamentos com Controle Manual de Exposição

Neste caso, o teste deve ser realizado de acordo com a metodologia descrita para equipamentos de raios X convencionais.

(b) Equipamentos com Controle Automático de Exposição

- (1) Reduzir o campo de raios X a um tamanho suficiente para cobrir o elemento sensível da câmara de ionização.
- (2) Posicionar a câmara de ionização acima da mesa, a pelo menos 30,0 cm do tubo de raios X.
- (3) Colocar placas de alumínio de 1,0 mm de espessura, entre a câmara de ionização e o intensificador de imagem, em quantidade suficiente para elevar a tensão do tubo a um valor próximo de 80 kVp.
- (4) Fazer duas exposições e anotar as leituras.
- (5) Retirar um dos filtros de 1 mm de alumínio posicionado entre a câmara de ionização e o intensificador de imagem e colocá-lo entre o tubo de raios X e a câmara de ionização.
- (6) Fazer outra exposição e anotar o resultado.
- (7) Repetir os passos 5 e 6 até obter uma leitura aproximada de 1/3 da leitura inicial.
- (8) Fazer mais duas exposições sem os filtros de alumínio e anotar as leituras.

Cálculos

- (1) Calcular o valor da CSR utilizando a equação abaixo:

onde:

L_0 = média das leituras iniciais de exposição.

La = leitura de exposição imediatamente superior a Lo/2.

Lb = leitura de exposição imediatamente inferior a Lo/2.

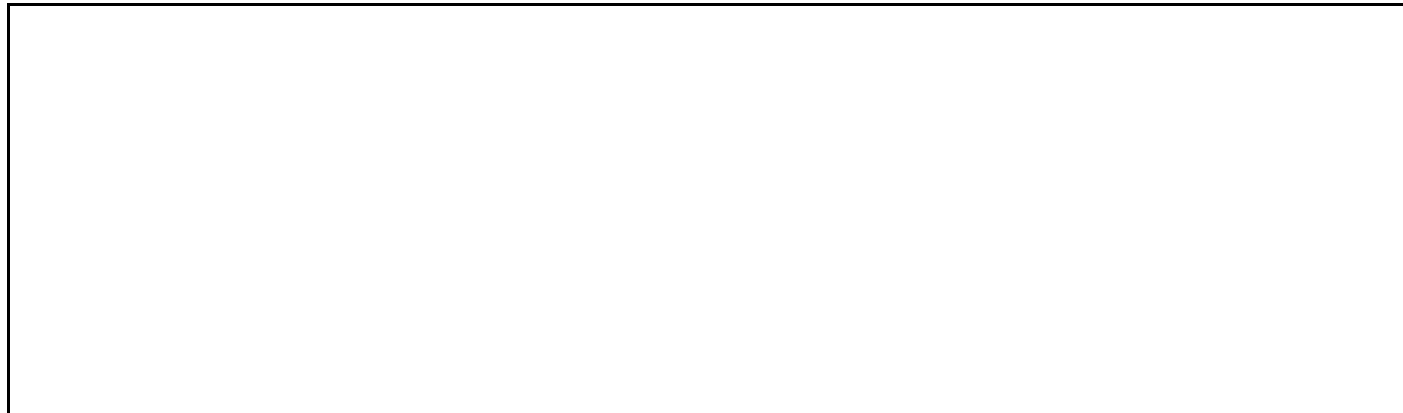
xa = espessura de Al corresponde à leitura La.

xb = espessura de Al corresponde à leitura Lb.

Interpretação dos resultados

(1) Comparar os valores de CSR obtidos com os valores fornecidos pela Tabela abaixo:

Tabela 1: Valores mínimos da CSR em função da fase e tensão do tubo de raios X

A large empty rectangular box with a black border, intended for the content of Tabela 1.

Nota: os valores da tabela já apresentam tolerância de 0,1 mmAl

3.2.3 TEMPO ACUMULADO DE FLUOROSCOPIA

Objetivo Verificar o acionamento do alarme sonoro após o tempo selecionado.

Frequência Mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Metodologia

Esta verificação pode ser feita durante a realização dos outros testes.

(1) No início dos testes de controle de qualidade do equipamento, ajustar o indicador de tempo de fluoroscopia no ponto inicial da escala.

(2) Selecionar um tempo acumulado de 5 minutos.

(3) Registrar o tempo indicado no equipamento no instante em que o alarme sonoro for acionado.

Interpretação dos resultados

(1) Verificar se o alarme sonoro foi acionado após o tempo selecionado.

(2) O tempo acumulado não deve exceder 5 minutos sem que seja reajustado.

3.2.4 TAXA DE KERMA NO AR TÍPICA E TAXA MÁXIMA DE KERMA NO AR NA ENTRADA DA PELE DO PACIENTE

Objetivo Determinar a taxa de dose típica e a taxa máxima de kerma no ar na entrada da pele do paciente.

Frequência Mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Câmara de ionização e eletrômetro.

- (2) Bloco de alumínio com 5,0 cm de espessura;
- (3) Placa de chumbo com 0,3 cm de espessura;
- (4) Espaçador com dimensões mínimas de 7,5 cm x 15 cm x 15 cm.
- (5) Trena.

Metodologia

(a) Taxa de kerma no ar típica na entrada da pele

- (1) Escolher a menor distância entre o intensificador de imagem e o tubo de raios X, caso esta seja ajustável.
- (2) Posicionar a câmara sobre a mesa, à distância de 1,0 cm da superfície, centralizada em relação ao feixe.
- (3) Posicionar o atenuador acima da câmara de ionização, utilizando um suporte apropriado, de forma que a geometria estabelecida simule um paciente durante um exame típico.
- (4) Para equipamentos com o tubo localizado sobre a mesa, inverter a posição do conjunto câmara de ionização - atenuador.
- (5) Ativar o sistema de controle automático de brilho e operar o equipamento em modo clínico típico.
- (6) Fazer uma série de quatro exposições e registrar os valores obtidos.
- (7) Repetir o procedimento para todos os modos de magnificação disponíveis.

(b) Taxa máxima de kerma no ar na entrada da pele

- (1) Escolher a menor distância entre o tubo de raios X e a mesa, caso esta seja ajustável.
- (2) Colocar a placa de chumbo na entrada do intensificador de imagem.

(3) Centralizar a câmara de ionização na posição que seria ocupada pela pele do paciente, na região de entrada do feixe.

(4) Fazer uma série de quatro exposições e registrar os valores obtidos.

Observações:

Com equipamentos do tipo arco-C (arco-cirúrgico):

Para a medida da taxa de dose típica, a distância entre o tubo de raios X e o intensificador de imagem deve ser igual a 100 cm e a câmara de ionização deve ser colocada à distância de 30cm da entrada do intensificador de imagem.

Para a medida da taxa máxima de kerma no ar na entrada da pele, a distância entre o tubo de raios X e o intensificador de imagem deve ser a mínima possível e a câmara de ionização deve ser colocada à distância de 30cm da entrada do intensificador de imagem.

Cálculos

(1) Calcular a média das leituras.

(2) Calcular a taxa de kerma típica na entrada da pele (mGy/min), através da equação abaixo:

onde:

E = taxa de exposição (mR/min)

kTP = fator de correção para a temperatura e pressão

Fc = fator de calibração da câmara para a qualidade do feixe

(3) Calcular a taxa máxima de kerma no ar na entrada da pele (mGy/min), através da equação abaixo:



onde:

E = taxa de exposição (mR/min)

k_{TP} = fator de correção para a temperatura e pressão

F_c = fator de calibração da câmara de ionização para a qualidade do feixe

Interpretação dos resultados

(1) O valor da taxa de kerma no ar típica na entrada da pele, medida sob condições normais de operação, deve servir como linha de base para testes futuros.

(2) O valor da taxa máxima de kerma no ar na entrada da pele do paciente, com o controle de alto nível desativado, deve ser = 87,0 mGy/min.

(3) O valor da taxa máxima de kerma no ar na entrada da pele, com o controle de alto nível ativado, deve ser 174,0 mGy/min.

(4) Para equipamentos sem controle automático de brilho, a taxa máxima de kerma no ar na entrada da pele deve ser 50,0 mGy/min.

3.2.5 RESOLUÇÃO ESPACIAL DE ALTO CONTRASTE

Objetivo Verificar a resolução de alto contraste do sistema fluoroscópico.

Frequência Mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação.

(1) Atenuador de alumínio com dimensões aproximadas de 0,1 cm x 15cm x 15cm.

(2) Dispositivo para teste de resolução de alto contraste.

Metodologia

(1) Posicionar o atenuador de alumínio sobre a superfície da mesa (ou suporte apropriado), distante da entrada do intensificador de imagem.

Obs: o controle automático de brilho deve ajustar-se para valores baixos de tensão de pico (p.ex.: 50 kVp).

(2) Posicionar o dispositivo de teste na entrada do intensificador de imagem, orientado a 45° em relação às linhas de varredura do monitor e às linhas da grade.

(3) Se possível, remover a grade para evitar interferências.

(4) Ativar o sistema de controle automático de brilho.

(5) Fazer uma exposição e verificar o limite de resolução, para cada modo possível do intensificador de imagem.

Observação: Geralmente obtém-se melhor reprodutibilidade dos testes quando feitos com contraste máximo.

Interpretação dos resultados

(1) Comparar os valores encontrados com os limites recomendados na Tabela 1.

Tabela 1: valores típicos de resolução de alto contraste em fluoroscopia.

3.2.6 DISCRIMINAÇÃO DE BAIXO CONTRASTE

Objetivo Verificar a resolução de baixo contraste do sistema fluoroscópico.

Frequência Mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Atenuador de alumínio com dimensões aproximadas de 4 cm x 15 cm x 15 cm.

(2) Dispositivo para teste de resolução de baixo contraste.

Metodologia

(1) Posicionar o atenuador de alumínio sobre a superfície da mesa (ou suporte apropriado), a 30 cm da entrada do intensificador de imagem, aproximadamente.

(2) Posicionar o dispositivo de teste junto ao atenuador de alumínio, na direção do intensificador de imagem.

(3) Assegurar-se de que a grade esteja posicionada.

(4) Fazer uma exposição para cada modo possível do intensificador de imagem.

(5) Verificar e anotar o menor diâmetro de orifício visualizado.

Interpretação dos resultados

(1) Comparar os valores encontrados com os limites recomendados na Tabela 1.

Tabela 1 - Valores típicos de discriminação de baixo contraste em fluoroscopia.

3.2.7 COLIMAÇÃO DO FEIXE DE RAIOS X

Objetivos Verificar a limitação do feixe ao intensificador de imagem.

Avaliar os desvios entre o campo visualizado no intensificador de imagem e o campo de radiação.

Frequência Mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Atenuador de alumínio com dimensões aproximadas de 0,1 cm x 15 cm x 15 cm.

(2) Régua de chumbo.

(3) Chassi.

(4) Filme radiográfico.

(5) Trena.

Metodologia

(1) Posicionar a placa de alumínio na entrada do intensificador de imagem.

(2) Ajustar o sistema de modo a obter a maior abertura de colimador.

(3) Fazer uma exposição e verificar se as bordas do colimador mantêm-se visíveis na imagem.

(4) Se as bordas do colimador não ultrapassarem a região da imagem, passar diretamente para o passo 8.

(5) Se as bordas do colimador ultrapassarem a região da imagem, centralizar a régua de chumbo sobre a superfície da mesa, à meia distância entre a fonte e o intensificador de imagem.

(6) Fazer uma exposição e registrar as dimensões visualizadas da régua.

(7) Posicionar um chassi com um filme radiográfico junto à régua de chumbo, na direção do intensificador de imagem.

(8) Fazer uma exposição e revelar o filme.

Observação: O procedimento deve ser realizado para os eixos horizontal e vertical.

Interpretação dos resultados

Comparar as dimensões da régua visualizadas no intensificador de imagem e no filme radiográfico.

(1) A diferença entre as dimensões do campo de raios X e de sua imagem deve ser $< 3\%$ da distância fonte-receptor de imagem, em qualquer eixo.

(2) A soma dos módulos dessas diferenças deve ser $< 4\%$ da distância fonte-receptor de imagem.

3.2.8 AJUSTE AUTOMÁTICO DA ABERTURA DO COLIMADOR

Objetivos Verificar se a abertura do colimador ajusta-se de modo automático e adequado à variação da distância do ponto focal à entrada do intensificador de imagem.

Frequência Mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Atenuador de alumínio com dimensões aproximadas de 4 cm x 15 cm x 15 cm.

Metodologia.

(1) Posicionar o atenuador de alumínio sobre a superfície da mesa.

(2) Posicionar o intensificador de imagem na menor distância fonte - intensificador de imagem possível.

(3) Ajustar o colimador para a maior abertura possível.

(4) Ativar a fluoroscopia e variar a distância fonte - intensificador de imagem.

(5) Observar se as bordas do colimador são visíveis nas bordas da imagem, para as diferentes distâncias fonte - intensificador de imagem.

Interpretação dos resultados

(1) As bordas do colimador devem ser visíveis nas bordas da imagem, para qualquer distância fonte - intensificador de imagem.

3.2.9 PONTO FOCAL

Objetivo Avaliar as dimensões do ponto focal.

Frequência Mínima Anual.

Instrumentação

(1) Padrão fenda com abertura de 10 mm * .

(2) Chassi.

(3) Filmes radiográficos, de preferência com emulsão única (p.ex.: filme mamográfico com chassi mamográfico).

(4) Nível de bolha.

(5) Lente de aumento de pelo menos oito vezes.

Metodologia

(1) Posicionar o padrão fenda sobre a superfície da mesa, centralizado em relação ao feixe.

(2) Posicionar o intensificador de imagem na maior distância padrão fenda - intensificador de imagem possível e registrar essa distância.

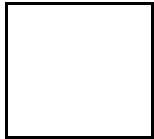
(3) Fixar o chassi na entrada do intensificador de imagem.

(4) Fazer uma exposição para cada um dos eixos do ponto focal.

(5) Revelar o filme.

Cálculos

(1) Determinar o fator de magnificação (m), utilizando a equação abaixo:



onde:

d_{fi} = distância do padrão fenda ao plano da imagem

d_{ff} = distância do ponto focal ao padrão fenda

(2) As dimensões do ponto focal (a) são dadas por:



onde:

l = dimensões medidas da imagem (largura ou comprimento).

m = fator de magnificação.

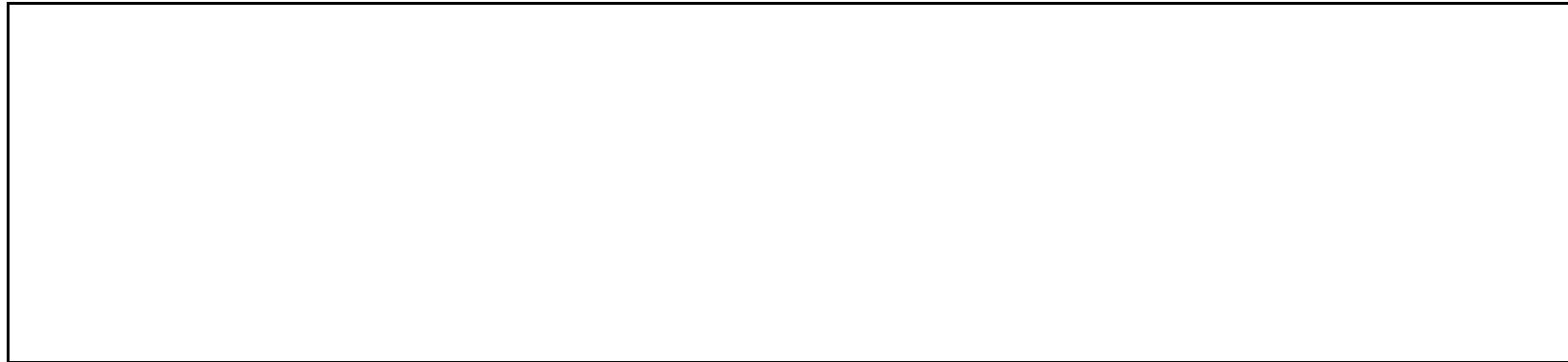
s = largura da abertura da fenda

Interpretação dos resultados

(1) Os valores encontrados para os pontos focais devem estar dentro dos limites

recomendados pela NEMA (National Electrical Manufacturers Association):

Tabela 1: Tamanhos de ponto focal recomendadas pela NEMA (*)

A large empty rectangular box with a black border, intended for the content of Table 1.

PARTE 4

PROCEDIMENTOS TOMÓGRAFOS COMPUTADORIZADOS

4.1 LEVANTAMENTO RADIOMÉTRICO

Objetivo Verificar se os níveis de dose equivalente a que estão expostos trabalhadores e indivíduos do público estão de acordo com as restrições estabelecidas na legislação.

Frequência mínima Na instalação do equipamento e a cada quatro anos.

Excepcionalmente Após reformas estruturais, modificações no equipamento ou alteração do leiaute da sala.

Instrumentação

- (1) Monitor de área com tempo de resposta adequado e devidamente calibrado.
- (2) Objeto espalhador (água ou acrílico) com dimensões aproximadas às do abdômen de um adulto típico.
- (3) Trena.

Metodologia

Croqui da sala

- (1) Desenhar a sala de raios X, identificando as áreas adjacentes e anotando suas dimensões ou definindo escala apropriada.
- (2) Representar e identificar no croqui: gantry, o painel de comando, o visor, as portas, as janelas e a mesa de exames.
- (3) Selecionar e identificar os pontos de interesse para as medições, situados dentro e fora da sala. Registrar os pontos selecionados.

Parâmetros de operação

- (4) Selecionar a maior tensão do tubo (kVp) adotada nos exames de rotina. Registrar o valor selecionado.
- (5) Selecionar uma técnica de exposição com o maior produto corrente-tempo disponível entre os protocolos de exame utilizados, de modo que o tempo de exposição (t) e a corrente anódica (I) sejam adequados ao tipo de monitor e modo de detecção utilizados.

Registrar os valores selecionados.

- (6) Selecionar a maior espessura de corte permitida..Barreiras secundárias - radiação espalhada e de fuga
- (7) Posicionar o objeto espalhador sobre a mesa de exames e no isocentro do gantry.
- (8) Posicionar o monitor no primeiro ponto de medida atrás da barreira secundária.

(9) Realizar um corte tomográfico com os parâmetros pré-selecionados e incremento da mesa igual a zero. Repetir a medição nos demais pontos de interesse. Registrar as medidas.

(10) Repetir os itens (8) e (9) para as demais barreiras secundárias.

Cálculos

(1) Definir os fatores de ocupação (T) a partir da estimativa da fração de permanência do indivíduo que fica maior tempo na área em questão, ao longo do ano.

Obs.: a Tabela 2 apresenta valores de (T) que poderão ser adotados na ausência de valores mais realistas.

(2) Determinar a carga de trabalho máxima semanal (W) através de entrevista com o técnico, a partir do número aproximado de pacientes por dia (ou por semana) e dos parâmetros operacionais mais utilizados.

Obs.: a Tabela 3 apresenta valores de W que poderão ser adotados na ausência de valores mais realistas.

(3) Corrigir as leituras do monitor para tempo de resposta, fator de calibração para feixe atenuado e para as condições ambientais de temperatura e pressão.

(4) Converter os valores obtidos para unidades de dose externa (mSv) ou de taxa de dose externa (mSv/h), usando o fator multiplicativo correspondente à unidade de medida do monitor, de acordo com a tabela 1.

Tabela 1 - Fatores multiplicativos.

--

"dose externa" é uma grandeza operacional criada pela Portaria MS/SVS n ° 453/98, nas

Disposições Transitórias, para utilização em medidas de monitoração de ambientes de trabalho e de sua circunvizinhança.

(5) Realizar as seguintes operações para obter os valores em $\text{mSv/mA} \cdot \text{min}$:

para medidas efetuadas em modo taxa de dose

taxa de dose externa (mSv/h)/[60(min/h)xI(mA)]

para medidas efetuadas em modo de dose integrada

dose externa (mSv)x60(s/min)/[Ixt](mAs)

(6) Multiplicar o resultado obtido por $[W(\text{mA} \cdot \text{mi/sem}) \cdot xT]$ para obter a taxa de dose externa em mSv/sem ; para expressar o valor encontrado em mSv/ano , multiplicar o resultado por 50 semanas/ano.

(7) Registrar o valor encontrado.

Tabela 2: Fatores de ocupação (T)

--

Tabela 3: Exemplos de Carga de Trabalho semanal máxima (W)



Interpretação dos resultados

- (1) Comparar os valores de dose externa obtidos, com os níveis de restrição de dose estabelecidos na Legislação (Tabela 4).
- (2) Registrar a conformidade com os níveis de restrição de dose, em cada ponto avaliado.

Tabela 4: Níveis de Restrição de Dose (Portaria MS/SVS nº 453/98)



4.2 TESTES DE CONTROLE DE QUALIDADE

4.2.1 SISTEMA DE COLIMAÇÃO

Objetivo Avaliar a coincidência dos indicadores luminosos interno e externos e do indicador luminoso interno, com o feixe de radiação.

Frequência mínima Semestral.

Excepcionalmente Após de reparos.

Instrumentação

- (1) Filme dentro de envelope opaco.

- (2) Suporte retangular plano.
- (3) Agulha ou outro objeto perfurante.
- (4) Fita crepe.
- (5) Trena com escala milimétrica.
- (6) Régua.

Metodologia

- (1) Fixar o envelope no suporte.
- (2) Traçar uma reta sobre o envelope.
- (3) Colocar o suporte horizontalmente sobre a mesa.
- (4) Posicionar o suporte de maneira que a reta coincida com o indicador luminoso externo e indicar essa posição como posição zero.
- (5) Acionar o comando de movimento automático da mesa para que a mesma se desloque para a posição de exame.
- (6) Ligar o indicador luminoso interno.
- (7) Medir a distância entre a posição marcada pelo indicador luminoso interno e a reta.
- (8) Registrar o valor medido.
- (9) Se necessário, ajustar a posição do filme de maneira que a reta coincida com o indicador luminoso interno.
- (10) Fazer uma exposição utilizando a menor espessura de corte disponível.

(11) Marcar a posição da reta no filme, com perfurações ao longo da reta traçada no envelope.

(12) Após processar filme, medir as distâncias entre os orifícios e a linha do campo de radiação.

(13) Registrar o maior valor medido.

Interpretação dos resultados

(1) Verificar se a distância entre a reta de referência e a reta marcada pelo indicador luminoso é \square 2,0 mm.

(2) Verificar se a distância entre os orifícios do filme e a linha de densidade (feixe de radiação) é \square 2 mm.

4.2.2 ALINHAMENTO DA MESA EM RELAÇÃO AO "GANTRY"

Objetivo Verificar se o eixo longitudinal da mesa coincide com o plano vertical que passa pelo isocentro e com o indicador luminoso sagital.

Frequência mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Fita crepe.

(2) Trena.

(3) Régua.

(4) Prumo (opcional).

Metodologia

(1) Fixar uma tira longa de fita crepe sobre a linha média longitudinal da mesa.

(2) Traçar sobre a fita crepe uma reta coincidente com a linha média longitudinal da mesa.

(3) Fixar horizontalmente uma tira de fita crepe no centro da abertura do gantry.

(4) Marcar nessa fita a posição central da abertura (utilizar o prumo, se preferir).

(5) Levantar a mesa até o nível da fita.

(6) Mantendo o gantry com inclinação zero, deslocar a mesa para dentro do gantry.

(7) Marcar na fita fixada à mesa a posição do centro da abertura do gantry e a posição do indicador luminoso sagital.

(8) Deslocar a mesa longitudinalmente e marcar a fita como no item (7).

(9) Repetir o item (8) em diferentes pontos, cobrindo o deslocamento total da mesa.

(10) Medir as distâncias entre as marcas e a linha média da mesa, anotando os valores na própria fita.

(11) Registrar a distância máxima obtida.

Interpretação dos resultados

(1) Verificar se a distância máxima entre a indicação do centro do gantry e do indicador luminoso sagital em relação a linha média da mesa é \square 5 mm.

(2) Registrar o valor obtido.

4.2.3 DESLOCAMENTO LONGITUDINAL DA MESA

Objetivo Determinar a exatidão do deslocamento longitudinal da mesa.

Frequência mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Agulha.

(2) Fita crepe.

(3) Régua com comprimento de pelo menos 1,0 m.

Metodologia

(1) Fixar a régua na lateral da superfície flutuante da mesa.

(2) Fixar a agulha na base fixa da mesa, com a ponta voltada para a superfície, na posição correspondente a 50,0 cm na régua. Indicar essa posição como posição zero no gantry.

(3) Colocar sobre a mesa um objeto com massa de aproximadamente 70 kg.

(4) Observando a indicação no gantry, deslocar a mesa 30,0 cm em uma das direções.

(5) Registrar o valor indicado na régua pela agulha.

(6) Voltar a mesa na posição correspondente a 50,0 cm, indicada pela agulha. Se necessário, zerar o gantry novamente.

(7) Observando a indicação no gantry, deslocar a mesa 30,0 cm na direção oposta à utilizada no item (4).

(8) Registrar o valor indicado na régua pela agulha.

Interpretação dos resultados

(1) Verificar, para cada uma das direções, se a diferença entre as distâncias percorridas e as indicadas no gantry encontram-se dentro de ± 2 mm.

4.2.4 INCLINAÇÃO DO "GANTRY"

Objetivo Determinar a exatidão dos indicadores de deslocamento angular.

Frequência mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Transferidor.

(2) Fita crepe.

(3) Filme dentro de envelope opaco.

(4) Suporte retangular plano.

(5) Trena.

Metodologia

(1) Fixar o envelope sobre o suporte.

(2) Fixar o suporte sobre a mesa, de forma que o envelope, na posição vertical, fique alinhado com o eixo longitudinal da mesa.

(3) Deslocar a mesa para o centro do gantry.

(4) Centralizar o envelope com o auxílio dos indicadores luminosos do gantry.

(5) Ajustar a posição do gantry para o ângulo de inclinação zero.

(6) Anotar o valor do ângulo de inclinação indicado no comando.

(7) Expor o filme, usando a menor espessura de corte disponível e escolhendo a técnica adequada ao filme utilizado.

(8) Inclinar o gantry para o ângulo máximo disponível, no sentido positivo.

(9) Registrar o valor desse ângulo e repetir os itens (6) e (7).

(10) Inclinar o gantry para o ângulo máximo disponível, no sentido negativo.

(11) Registrar o valor desse ângulo e repetir os itens (6) e (7).

(12) Processar o filme.

(13) Medir os ângulos formados entre as imagens das linhas no filme e a posição zero.

Interpretação dos resultados

(1) Verificar se o desvio entre o ângulo medido e o ângulo nominal encontra-se dentro de $\pm 3^\circ$. As indicações de ângulo no comando e no gantry devem ser exatamente iguais.

4.2.5 RUÍDO, EXATIDÃO E UNIFORMIDADE DE NÚMERO DE CT

Objetivo Avaliar o nível de ruído, a uniformidade e a exatidão do valor médio do número CT.

Frequência mínima Semanal.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Cilindro de acrílico preenchido com água, com diâmetro de pelo menos 20 cm.

Metodologia

(1) Alinhar o cilindro de acrílico no centro do gantry, se possível sem a presença da mesa no feixe.

(2) Efetuar um corte utilizando parâmetros típicos para exame de abdômen.

(3) Registrar o valor médio do número de CT e o desvio padrão para uma região de interesse (ROI) de aproximadamente 500 mm², na zona central da imagem.

(4) Selecionar quatro ROI's na periferia da imagem (posições correspondentes a 3, 6, 9 e 12 horas, a pelo menos 1,0 cm de distância da borda).

(5) Registrar os valores médios dos números de CT para cada uma das ROI's.

(6) Repetir os procedimentos de (1) a (4), utilizando parâmetros típicos para exame de cabeça.

(7) Retirar o cilindro e efetuar um corte no ar, utilizando os parâmetros típicos para exames de abdômen e cabeça.

(8) Registrar o valor médio do número de CT para uma ROI de proximadamente 500 mm², na zona central da imagem.

Cálculos

Ruído

(1) Calcular o ruído (N), usando a expressão:

onde:

1000 = é a diferença entre os valores nominais de números CT para água e ar;1

sROI = desvio padrão dos números de CT na ROI da região central.

Exatidão do número de CT

(1) Calcular a diferença entre o valor medido e o valor nominal do número de CT (CT), para a água e para o ar:

onde:

CT_{central} = valor médio do número de CT na ROI central;

C_{tnom} = 0 (zero) para a água

C_{tnom} = 1000 para o ar.

Uniformidade do número de CT

(1) Calcular a uniformidade do número CT (U) dada por:

onde:

CT_{central} = valor médio do número de CT na ROI central;

CT_{per} = valor médio do número de CT de cada uma das ROI's na periferia do dispositivo

de testes.

Interpretação dos resultados

Ruído

(1) Em caso de ensaio de aceitação ou levantamento de informações para linha de base, verificar se o valor do ruído é menor ou igual ao valor especificado pelo fabricante.

(2) Em caso de teste de constância, verificar se sua variação em relação à linha de base está dentro de $\pm 10\%$ ou 0,2 HU, o que for maior.

Exatidão do número CT

(3) Verificar se a diferença entre o valor médio do número de CT na ROI central e o valor nominal encontra-se dentro de ± 5 HU.

Uniformidade do número de CT

(4) Em caso de ensaio de aceitação ou levantamento de informações para linha de base, verificar se a uniformidade do número de CT encontra-se dentro de ± 5 HU.

(5) Em caso de teste de constância, verificar se o desvio em relação ao valor de referência está dentro de ± 2 HU.

4.2.6 RESOLUÇÃO ESPACIAL DE ALTO CONTRASTE

Objetivo Determinar a resolução de alto contraste sob diferentes condições.

Frequência mínima Anual.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Dispositivo de teste para avaliação de resolução espacial (padrão de barras ou de orifícios).

Metodologia

(1) Centralizar e alinhar o dispositivo de teste no eixo de rotação do gantry.

(2) Fazer uma aquisição com parâmetros típicos para exame de cabeça.

- (3) Registrar os parâmetros utilizados.
- (4) Ajustar os parâmetros de imagem, de forma a visualizar o maior número possível de estruturas.
- (5) Registrar os parâmetros de imagem selecionados.
- (6) Identificar e registrar o menor grupo de estruturas visualizadas na imagem.
- (7) Repetir o procedimento para técnica típica de abdômen.

Interpretação dos resultados

Padrões de barras

- (1) Determinar a maior frequência de pares de linhas que pode ser identificada nas imagens.
- (2) Registrar o valor encontrado para comparação com os resultados de testes futuros.

Padrão de orifícios

- (1) Determinar o diâmetro dos menores orifícios que podem ser identificados individualmente.
- (2) Registrar o valor encontrado para comparação com os resultados de testes futuros.

Obs.: Em caso de teste de aceitação, devem ser reproduzidas as condições de aquisição e de visualização de imagens estabelecidas pelo fabricante. Os resultados devem ser comparados com as especificações técnicas do aparelho.

4.2.7 ESPESSURA DE CORTE

Objetivo Determinar a espessura real da imagem do corte.

Frequência mínima Semestral.

Excepcionalmente Após reparos.

Instrumentação

(1) Dispositivo de teste com rampa inclinada em 45° .

(2) Lente graduada (opcional).

Metodologia

(1) Alinhar o dispositivo de teste de maneira que seu eixo coincida com o eixo de rotação do equipamento.

(2) Selecionar uma espessura de corte típica e fazer uma aquisição utilizando técnica de baixo ruído.

(3) Registrar os parâmetros selecionados.

(4) Ampliar a imagem, de forma a evidenciar a região com a imagem da rampa.

(5) Identificar o nível de janela, de forma que a imagem da rampa corresponda à largura da meia altura do perfil de sensibilidade da imagem.

(6) Estabelecer a largura da imagem da rampa, utilizando o recurso de medida de distância disponível no equipamento.

Obs.: se este tipo de recurso não for disponível no equipamento testado, imprimir a imagem e medir a largura da imagem da rampa com a lente graduada, realizando as correções geométricas necessárias.

(7) Registrar o valor encontrado.

Interpretação dos resultados

(1) A diferença entre a espessura da imagem da rampa e a espessura nominal selecionada deve estar dentro de:

$\pm 1,0$ mm para espessuras nominais maiores que 2,0 mm;

± 50 % da espessura nominal para espessuras nominais menores ou iguais a 2,0 mm.

4.2.8 DOSE MÉDIA EM CORTES MÚLTIPLOS (MSAD)

Objetivo Determinar as doses absorvidas representativas dos procedimentos clínicos em pacientes adultos típicos.

Frequência mínima Bianual.

Excepcionalmente Após reparos ou mudança de procedimentos.

Instrumentação

(1) Dispositivos de teste para dosimetria em CT, em acrílico, com diâmetros representativos de cabeça (16,0 cm) e de corpo (32,0 cm).

(2) Câmara de ionização tipo lápis e eletrômetro 2

Metodologia

(1) Alinhar o dispositivo de cabeça no eixo de rotação do gantry.

(2) Posicionar a câmara de ionização no centro do dispositivo de teste e alinhar o centro da mesma com auxílio do indicador luminoso interno do gantry.

(3) Selecionar parâmetros típicos para exame de cabeça.

(4) Realizar um corte no centro do volume sensível da câmara.

(5) Registrar a leitura.

(6) Repetir os itens de (1) a (5) com o dispositivo de teste para corpo, selecionando parâmetros típicos para exames de coluna e de abdômen.

Cálculos

(1) Índice de Dose para Tomografia Computadorizada (CTDI), no meio, é dado por:

onde:

R = leitura em unidades de kerma no ar.

Nk = fator de calibração da câmara em unidades de kerma, na qualidade de feixe apropriada.

fc = fator de conversão de kerma no ar para dose absorvida no meio (acrílico).

n = número de cortes tomográficos para cada varredura do sistema.

L = comprimento ativo da câmara.

T = espessura nominal do corte tomográfico.

(2) O valor do MSAD, é dado por:

onde:

I = incremento entre cortes consecutivos.

Interpretação dos Resultados

(1) Os resultados obtidos deverão ser comparados com os níveis de referência da tabela 1.

Tabela 1 - Níveis de referência de radiodiagnóstico em CT para paciente adulto típico

--

Notas



quando não for possível colocar a câmara na distância especificada, utilizar outra distância conveniente e corrigir a leitura pela lei do inverso do quadrado da distância.

* Podem ser usados outros dispositivos, como padrão fenda ou estrela e o pin hole, seguindo metodologia específica.

1. Normalmente, a diferença entre os números CT para água e ar é 1000; entretanto, em certos casos, particularmente com o uso de algoritmos de alta resolução espacial, esta diferença pode ser reduzida para 500 ou 250.

2. Para esta medição podem ser usados dosímetros termoluminescentes, utilizando metodologia adequada.