





Sonosite MT Manuale dell'utente

Produttore	Rappresentante autorizzato UE	Persona responsabile per il Regno Unito	Sponsor per l'Australia
FUJIFILM SonoSite, Inc.	FUJIFILM SonoSite B.V.	FUJIFILM Healthcare UK Limited	FUJIFILM SonoSite Australasia Pty Ltd
21919 30th Drive SE	Joop Geesinkweg 140	Fujifilm House	114 Old Pittwater Road
Bothell, WA 98021 Stati Uniti	1114 AB Amsterdam,	Whitbread Way	BROOKVALE, NSW, 2100
T: 1-888-482-9449 o	Paesi Bassi	Bedford MK42 0ZE	Australia
1-425-951-1200		Regno Unito	
F: 1-425-951-1201		_	



ATTENZIONE

Le leggi statunitensi consentono la vendita di questo dispositivo solo da parte o dietro prescrizione di un medico.

SonoMB, SONOSITE, Steep Needle Profiling e il logo SONOSITE sono marchi di fabbrica e marchi registrati di FUJIFILM SonoSite, Inc. in diverse giurisdizioni. FUJIFILM e FUJIFILM VALUE FROM INNOVATION sono marchi registrati di FUJIFILM Corporation in varie giurisdizioni. DICOM è un marchio registrato di National Electrical Manufacturers Association. Tutti gli altri marchi sono proprietà dei rispettivi proprietari.

Contiene il modulo del trasmettitore certificato a norma FCC PD9AX210NG

Contiene il circuito integrato (IC): 1000M-AX210NG

Brevetto: www.sonosite.com/patents



Numero componente: P25645-01

Pubblicato il giorno 2025-08-20

Copyright © 2025 FUJIFILM SonoSite, Inc. Tutti i diritti riservati.

Indice

Introduzione	1
Informazioni sul manuale dell'utente	
Convenzioni della documentazione	1
Aiuti	1
Uso previsto	2
Indicazioni per l'uso	
·	
Ultrasuoni per diagnostica	
Applicazioni cliniche	
Controindicazioni	
Operazioni preliminari	
Informazioni sul sistema Sonosite MT	12
Procedure operative di base	12
Funzioni dell'hardware	13
Accessori e periferiche	14
Preparazione del sistema	14
Aggancio del sistema al supporto	14
Rimozione del motore dal supporto	
Regolazione del sistema o del supporto	15
Trasporto del sistema	15
Alimentazione del sistema	
Installazione o sostituzione delle batterie del sistema	
Indicatori dell'alimentazione e della batteria	18
Accensione e spegnimento del sistema	19
Passare in modalità di sospensione	
Inserimento e rimozione dei dispositivi USB	
Interazione generale	
Monitor clinico	
Pannello a sfioramento	
Tastiera su schermo	
Preparazione dei trasduttori	
Collegamento dei trasduttori	
Selezione di un trasduttore e di un tipo di esame	
Gel	
Guaine	31
Video formativi integrati	
Riproduzione di un video	32
Configurazione del sistema	33
Accesso alle impostazioni del sistema	
Ripristino delle impostazioni di fabbrica	
Utilizzo del sistema come amministratore	
Configurazione del sistema per la prima volta	
Accesso alle impostazioni di amministrazione	
Gestione degli utenti sul sistema	
Configurazione di una connessione a un server di directory	
Gestione dei requisiti della password	
Protezione delle informazioni paziente	
•	

Controllo dell'importazione e dell'esportazione dei dati	40
Creazione di una notifica di accesso	40
Configurazione delle impostazioni di memorizzazione interna	40
Certificati	41
	42
Aggiornamenti software e monitoraggio del sistema in remoto	
Revisione e reset delle impostazioni di sistema	43
Login e logout	
Login e logout come utente	
Login al sistema come ospite	
Modifica della password	
Impostazioni audio	
Visualizzazione della pagina delle impostazioni audio	
Regolazione delle impostazioni audio	
Connettività e impostazioni DICOM	
Visualizzazione della pagina delle impostazioni di connettività	
Specifica della posizione del sistema	46
Informazioni su DICOM	
Configurazione dei trasferimenti del sistema per DICOM	
Collegamento alla rete	
Pagine di configurazione DICOM	
Associazione dei dispositivi ai percorsi	
Importazione ed esportazione di impostazioni di connettività	
Impostazioni di personalizzazione	54
Visualizzazione della pagina delle impostazioni di personalizzazione	54
Impostazioni dei calcoli ostetrici	54
Impostazioni dei calcoli addominali	
Impostazioni dei calcoli CVR	
Personalizzazione del tipo di esame	
Personalizzazione delle etichette di testo	
Importazione o esportazione di impostazioni personalizzate	
Impostazioni di data e ora	57
Visualizzare la pagina delle impostazioni della data e dell'ora	
Impostazione di data e ora	
Impostazioni delle Informazioni video	
Visualizzazione della pagina delle impostazioni delle informazioni video	
Specificare i dettagli che vengono visualizzati sul monitor	
Stato rete	
Visualizzazione della pagina di stato della rete	
Impostazioni di alimentazione e batteria	
Visualizzare la pagina delle impostazioni di alimentazione e batteria	
Specifica delle impostazioni di alimentazione	
Impostazioni generali	
Visualizzazione della pagina delle impostazioni generali	
Regolazione della luminosità	
Selezione delle impostazioni dell'ID paziente	
Scelta di una modalità di avvio	
Interrogazione automatica della lista di lavoro con uno scanner di codici a barre.	
Esportazione delle impostazioni di sistema	
Informazioni di sistema	
Visualizzazione della pagina di informazioni sul sistema	
-	

	Installazione degli aggiornamenti software	. 61
	Impostazioni USB	. 62
	Visualizzazione della pagina delle impostazioni USB	. 62
	Specifica delle opzioni di esportazione USB	
	Limitazioni del formato JPEG	
	Registri	. 63
	Visualizzazione e cancellazione dei registri	. 64
	Esportazione di un registro	
	Caricamento dei registri	
I		
ımı	missione delle informazioni sul paziente	
	Termine dello studio precedente	
	Creazione di un nuovo paziente	
	Campi del modulo paziente	
	Immissione di informazioni sul paziente con uno scanner di codici a barre	
	Utilizzo della lista di lavoro	
	Impostazione della lista di lavoro	
	Accesso alla lista di lavoro	
	Ordinamento della lista di lavoro	
	Ricerca manuale nella lista di lavoro	
	Cancellazione della lista di lavoro	
	Immissione delle informazioni sul paziente dalla lista di lavoro	
	Selezione di una procedura programmata	
	Selezione della procedura eseguita	
	Modifica dei codici di procedura	
	Salvataggio delle informazioni sul paziente	
	Modifica o aggiunta info paziente durante un esame	
	Revisione delle informazioni sul paziente	. 72
Sca	nnsione	. 73
	Comprensione delle modalità di acquisizione delle immagini	
	Comandi di acquisizione di immagini	
	Accesso e spostamento dei comandi a sfioramento	
	Scansione in modalità 2D	
	Comandi dell'acquisizione di immagini 2D	
	Scansione in M Mode	
	Scansione in M Mode anatomica	
	Comandi dell'acquisizione di immagini in M-Mode	
	Scansione in modalità Doppler	
	Comandi di acquisizione di immagini Doppler	 78
	Scansione in modalità Colore	
	Comandi di acquisizione di immagini Colore	. 81
	Scansione in modalità Duale	
	Esecuzione di una scansione in modalità simultanea	
	Regolazione della profondità	
	Regolazione del guadagno	
	Regolazione automatica del guadagno	
	Regolare il guadagno con i cursori TGC	
	Ripristino del guadagno	
	Zoom	
	Attivare lo zoom durante la scansione	
	Ingrandimento di un'immagine congelata	
	ingrandimento di an inimagine congelata	, 00

	e dei fotogrammi nel buffer cine	
	nea centrale	
Attivazion	ne o disattivazione della grafica della linea centrale	87
Profilo ago		87
Utilizzo de	el profilo dell'ago	89
Dimension	ne e angolazione dell'ago	89
Comando delle	e guide per ago	89
Utilizzo de	el comando della guida per ago	90
Utilizzo de	ella funzione ECG	91
Limitazior	ni	92
Gestione delle imm	nagini e delle clip	93
	un'immagine o di un filmato	
	gio di un'immagine	
	ione dei comandi del filmato	
Salvatagg	gio di un filmato	94
Annotazioni de	elle immagini	94
Visualizza	zione della pagina di etichettatura	94
	ione delle opzioni di etichettatura	
Aggiunta,	spostamento e modifica di un'etichetta di testo	94
Aggiunta	di frecce	95
Aggiunta	di pittogrammi	95
Utilizzo de	ella posizione di partenza	96
Eliminazio	one delle etichette	96
Stampa delle ir	mmagini	96
Stampa d	urante l'acquisizione delle immagini	97
Stampa d	li un'immagine salvata dallo studio corrente	97
	li un'immagine salvata da uno studio terminato	
	ed esportazione di immagini e filmati	
	one di immagini e filmati singoli	
	gini	
Visualizza	zione delle immagini utilizzando la Galleria immagini	99
	oli	
	misurazioni e calcoli	
- 1	ni con i calibri	
	zione di misurazioni e calcoli	
	one di una misurazione	
	di una nuova misurazione	
	ni di base in 2D e Colore	
	ni di base in MMode	
	ni di base in Doppler	
	lumetrico	
	netti di analisi	
	ni pacchetti di analisi	
	ni e calcoli addominali	
	ni e calcoli cardiaci	
	ni e calcoli a livello di carotide	
	ni e calcoli del CVR	
	ni e calcoli ginecologici	
Misurazio	ni e calcoli ostetrici	127

Misurazioni e calcoli MUS	131
Gestione dei dati del paziente	132
Gestione degli studi	132
Utilizzo dell'elenco dei pazienti	
Archiviazione degli studi	133
Esportazione degli studi	135
Gestione della memoria interna	136
Gestione dei report e dei fogli di lavoro	136
Utilizzo dei fogli di lavoro	136
Modifica di un referto	
Report di ostetricia	137
Visualizzazione di report a studio terminato	
Revisione di immagini, filmati e misurazioni	
Etichettatura e misurazione durante la revisione	
Diferimenti di minumina	4.40
Riferimenti di misurazione	
Fonti di errore nella misurazione	
Terminologia e pubblicazioni relative alle misurazioni	141
Riferimenti cardiaci	
Riferimenti per ostetricia	
Riferimenti generali	157
Soluzione dei problemi e manutenzione	
Soluzione dei problemi	
Licenza d'uso del software	
Ottenere un codice di licenza	
Immissione del codice di licenza all'avvio	
Immissione del codice di licenza nelle impostazioni di sistema	
Manutenzione	
Backup di sistema	
Dati paziente	
Impostazioni di configurazione del sistema	
Assistenza	166
Pulizia e disinfezione	168
Prima di iniziare	168
	169
Classificazioni Spaulding	
Definizioni relative alla pulizia e alla disinfezione	
Opzione A: Pulire e disinfettare il sistema, il supporto e il trasduttore a un livello	
	170
Opzione B: Pulire e disinfettare il sistema, il supporto e il trasduttore a un livello	
basso (usi non critici)	174
Conservazione del trasduttore	
Trasporto del trasduttore	
Trasportare un trasduttore sporco per la pulizia	
HASDOHATE UH HASOUHOTE SDOLCO DEL JA DINIZIA	
	178
Trasporto di un trasduttore pulito	178 178
	178 178 179

Sic	Jrezza	181
	Sicurezza ergonomica	181
	Posizione del sistema	182
	Posizione dell'utente	
	Pause, esercizi e attività varie	182
	Sicurezza elettrica	183
	Classificazione della sicurezza elettrica	186
	Isolamento del sistema ecografico dall'alimentazione	186
	Sicurezza degli apparecchi	187
	Sicurezza della batteria	188
	Sicurezza clinica	190
	Materiali pericolosi	191
	Compatibilità elettromagnetica	192
	Trasmissione wireless	193
	Scarica elettrostatica	194
	Distanza di separazione	195
	Accessori e periferiche compatibili	196
	Dichiarazione del produttore	197
	Simboli delle etichette	201
	Caratteristiche tecniche	206
	Dimensioni	206
	Limiti ambientali	207
	Corrente nominale	207
	Batterie	208
	Modalità di acquisizione delle immagini	208
	Capacità di archiviazione di immagini e filmati	
	Norme	209
	Normative di sicurezza elettromeccanica	209
	Classificazione delle norme EMC	209
	Normative DICOM	209
	Normative di privacy e sicurezza	209
Haa	ita acustica	211
USC		
	Effetti biologici dell'ecografia	
	Principio ALARA	
	Applicazione del principio ALARA	
	Controlli diretti e indiretti e controlli del ricevitore	
	Artefatti acustici	
	Accuratezza nella visualizzazione dell'uscita degli indici IM e IT	
	Fattori che contribuiscono all'incertezza della visualizzazione Documenti di riferimento correlati	
	Esempi clinici	
	Misurazione dell'uscita acustica	
	Intensità <i>In Situ</i> , declassata e del valore in acqua	210
	Modelli di tessuto e indagine sull'apparecchiatura	
	Tabelle dell'uscita acustica	
	Tabelle di uscita acustica C5-1	
	Tabelle di uscita acustica IC10-3	
	Tabelle di uscita acustica L12-3	
	1autiit ui ustila atusiita l13-4	431

Tabella di uscita acustica L19-5	
Tabelle di uscita acustica P5-1	251
Terminologia utilizzata nelle tabelle dell'uscita acustica	261
Precisione e incertezza sulle misurazioni acustiche	262
Rete informatica	263
Funzioni	
Backup dei dati	
Specifiche di rete per il collegamento del dispositivo	263
Specifiche dell'hardware	
Protocolli d'interfaccia e di comunicazione	263
Sicurezza e privacy	267
Flusso di dati	
Elenco delle applicazioni approvate	
Misure di recupero della rete informatica non riuscite	
Connettività wireless	
Implementazione, individuazione e mantenimento della sicurezza	
Divulgazione coordinata delle vulnerabilità	
Fine del ciclo di vita	271
Glossario	272
Indice	284

Introduzione

Informazioni sul manuale dell'utente

Il Manuale dell'utente del *Sonosite MT* fornisce informazioni relative alla preparazione e all'uso del sistema ecografico Sonosite MT e alla pulizia e disinfezione del sistema e dei trasduttori. Fornisce inoltre caratteristiche tecniche del sistema e ulteriori informazioni sulla sicurezza e sull'uscita acustica.



NOTA

Prima di utilizzare il sistema, si consiglia vivamente di leggere l'intero Manuale dell'utente.

Questo manuale dell'utente è destinato agli utenti che hanno familiarità con la tecnica ecografica. Non fornisce alcuna formazione nella pratica di tecniche ultrasonografiche, ecografiche o in applicazioni cliniche. Prima di utilizzare il sistema ecografico Sonosite MT, è necessario completare tale formazione.

Per informazioni sull'uso degli accessori e delle periferiche, fare riferimento al manuale dell'utente degli accessori e alle istruzioni del produttore applicabili.

Convenzioni della documentazione

Nel documento vengono utilizzate le seguenti convenzioni:

- Un AVVERTENZA' descrive le precauzioni necessarie per evitare lesioni o il decesso.
- Un messaggio di descrive le precauzioni necessarie per evitare danni ai prodotti.
- Una **NOTA** Fornisce ulteriori informazioni.
- Le fasi numerate o marcate con lettera vanno eseguite nell'ordine specificato.
- Gli elenchi puntati presentano le informazioni in formato elenco; tuttavia, ciò non implica necessariamente una seguenza.

I simboli e i termini utilizzati sul sistema e sui trasduttori sono illustrati in Simboli delle etichette [201] e in Glossario [272].

Aiuti

Oltre al manuale dell'utente del sistema, sono disponibili i seguenti documenti:

- Video formativi integrati
- Guida integrata e manuale d'uso: toccare un pulsante delle informazioni i.

Introduzione 1

Stati Uniti e Canada	+1 877-657-8118
Europa e Medio Oriente	Principale: +31 20 751 2020 Supporto in inglese: +44 14 6234 1151 Supporto in francese: +33 1 8288 0702 Supporto in tedesco: +49 69 8088 4030 Supporto in italiano: +39 02 9475 3655 Supporto in spagnolo: +34 91 123 8451
Asia e Pacifico	+61 2 9938 8700
Altre regioni	+1 425-951-1330, oppure contattare il rappresentante locale
Fax	+1 425-951-6700
E-mail	Generale: ffss-service@fujifilm.com Regno Unito: uk-service@fujifilm.com Europa, Medio Oriente e Africa: eraf-service@fujfilm.com Asia e Pacifico: ffss-apacme-service@fujifilm.com
Internet	www.sonosite.com

2 Introduzione

Uso previsto

L'uso previsto è: Ecografia diagnostica medica. Il sistema ecografico Sonosite MT è destinato all'acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o all'analisi dei flussi fluidi del corpo umano.

Indicazioni per l'uso

Ultrasuoni per diagnostica

Il sistema ecografico Sonosite MT è un sistema ecografico per uso generale, destinato a essere utilizzato a livello clinico da medici e specialisti qualificati per la valutazione mediante acquisizione di immagini ecografiche e analisi dei flussi fluidi del corpo umano. Le applicazioni cliniche specifiche e i tipi di esami includono:

- Addominale
- · Anatomia cefalica adulto
- · Cardiaco adulto
- Cardiaco pediatrico
- · Fetale OS/GIN
- Muscoloscheletrico (convenzionale)
- Muscoloscheletrico (superficiale)
- Oftalmico
- Pediatrico
- · Vaso periferico
- Piccolo organo (seno, tiroide, testicoli, prostata)
- Transvaginale
- · Guida per ago

Tra le modalità di funzionamento include: Modalità bidimensionale (B), M-Mode (M) (inclusa l'M-mode simultanea e l'M-Mode anatomica), PW Doppler (PWD) (inclusi HPRF e PWD simultaneo per alcuni tipi di esame), Doppler tissutale (TDI), Continuous Wave Doppler (CWD), Color Power Doppler, Doppler a colori a velocità, Varianza di colore, Tissue Harmonic Imaging (THI), Imaging multi fascio, Profilo ago ripido, Formato trapezio, e modalità combinate, inclusi imaging Duplex e Triplex: B+M, B+PWD, B+CWD, B+C, (B+C)+PWD, (B+C)+CWD.

Questo dispositivo è indicato solo per l'uso dietro prescrizione.

Il sistema Sonosite MT è progettato per l'uso in studi medici e ambienti clinici, tra cui strutture sanitarie, ospedali, cliniche e point-of-care clinico per la diagnosi dei pazienti.

Il sistema è utilizzato con un trasduttore collegato ed è alimentato o a batteria o tramite alimentazione elettrica CA. Il medico è posizionato accanto al paziente e pone il trasduttore sul corpo del paziente nel punto necessario per ottenere l'immagine ecografica desiderata.

Applicazioni cliniche

Le seguenti indicazioni per l'uso mostrano le applicazioni cliniche e le modalità di acquisizione di immagini per il sistema e i trasduttori. I tipi di esame predefiniti disponibili su ciascun trasduttore sono mostrati nella Selezione di un trasduttore e di un tipo di esame [29].

La chiave della tabella delle indicazioni per l'uso si applica a tutte le seguenti tabelle delle indicazioni per l'uso.

Tabella 1. Chiave della tabella Indicazioni per l'uso

- a 2D = B Mode; M = M Mode inclusa simultanea; PWD = Pulse Wave Doppler; CWD = Continuous Wave Doppler; C = Color Doppler (Color Velocity Doppler o CVD, Color Power Doppler o CPD, Varianza o Var)
- b Steep Needle Profiling (SNP) = ingrandimento dell'ago in B Mode
- c Tissue Harmonic Imaging (THI)
- d Doppler tissutale (TDI)
- e Acquisizione di immagini multifascio (SonoMB) in B Mode
- f Color Doppler include Potenza/Velocità
- g Color Doppler include Velocità/Varianza
- h Include l'acquisizione di immagini di ausilio nel posizionamento degli aghi e dei cateteri in strutture vascolari o in altre strutture anatomiche
- i B+PWD e (B+C)+PWD includono PWD simultaneo

Tabella 2. Indicazioni per l'uso del sistema ecografico diagnostico Sonosite MT

Uso previsto:	_	Acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o analisi del flusso dei fluidi del corpo umano come segue:							
Applicazione clinica		Modalità operativa ^a							
	2D	М	С	PWD	CWD	Combinata (spec.)	Altro (spec.)		
Addominale	✓	✓	√	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, e, f, h		
Cefalico adulto	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	f		
Cardiaco adulto	✓	✓	✓	✓	✓	B+M; B+PWD; B+CWD; B+C;(B+C) +PWD;(B+C)+CWD	c, d, f, g, h, i		
Cardiaco pediatrico	✓	✓	✓	✓	✓	B+M; B+PWD; B+CWD; B+C;(B+C) +PWD;(B+C)+CWD	c, d, f, g, h, i		
Fetale - OS/GIN	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, e, f, h		
Muscoloscheletrico (convenzionale)	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h		
Muscoloscheletrico (superficiale)	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h		
Oftalmico	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	e, f		
Pediatrico	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h, i		
Vaso periferico	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h, i		
Piccolo organo (seno, tiroide, testicoli, prostata)	✓	✓	√	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h		
Transvaginale	√	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, e, f, h		

Tabella 3. Indicazioni per l'uso del sistema ecografico diagnostico con trasduttore C5-1

Uso previsto:	_	Acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o analisi del flusso dei fluidi del corpo umano come segue:								
Applicazione clinica		Modalità operativa ^a								
	2D	М	С	PWD	CWD	Combinata (spec.)	Altro (spec.)			
Addominale	√	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, e, f, h			
Cardiaco adulto	√	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	f, h			
Cardiaco pediatrico	✓	✓	✓	✓	-	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	f, h			
Fetale - OS/GIN	√	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, e, f, h			
Muscoloscheletrico (convenzionale)	√	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h			
Pediatrico	√	✓	√	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h			
Vaso periferico	✓	✓	✓	✓	-	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h			



NOTA

Il trasduttore C5-1 è in grado di eseguire l'acquisizione di immagini muscoloscheletriche (MUS) superficiali. La frequenza è limitata a 3,5 MHz.

Tabella 4. Indicazioni per l'uso del sistema ecografico diagnostico con trasduttore IC10-3

Uso previsto:		Acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o analisi del flusso dei fluidi del corpo umano come segue:								
Applicazione					Modalità	operativaa				
clinica	2D	М	С	PWD	CWD	Combinata (spec.)	Altro (spec.)			
Fetale - OS/GIN	√	√	√	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, e, f, h			
Transvaginale	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, e, f, h			

Tabella 5. Indicazioni per l'uso del sistema ecografico diagnostico con trasduttore L12-3

Uso previsto:		Acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o analisi del flusso dei fluidi del corpo umano come segue:					
Applicazione clinica		Modalità operativa ^a					
	2D	М	С	PWD	CWD	Combinata (spec.)	Altro (spec.)
Cardiaco adulto	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	f, h
Cardiaco pediatrico	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	f, h
Muscoloscheletrico (convenzionale)	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h

Uso previsto:	_	Acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o analisi del flusso dei fluidi del corpo umano come segue:					
Applicazione clinica					Modalità d	operativa ^a	
	2D	М	С	PWD	CWD	Combinata (spec.)	Altro (spec.)
Muscoloscheletrico (superficiale)	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h
Oftalmico	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	e, f
Pediatrico	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h, i
Vaso periferico	✓	√	✓	✓	-	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h, i
Piccolo organo (seno, tiroide, testicoli, prostata)	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h

Tabella 6. Indicazioni per l'uso del sistema ecografico diagnostico con trasduttore L15-4

Uso previsto:	Acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o analisi del flusso dei fluidi del corpo umano come segue:						
Applicazione clinica					Modalità op	oerativa ^a	
	2D	М	С	PWD	CWD	Combinata (spec.)	Altro (spec.)
Muscoloscheletrico (convenzionale)	√	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h
Muscoloscheletrico (superficiale)	√	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h
Pediatrico	√	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h
Piccolo organo (seno, tiroide, testicoli, prostata)	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h

Tabella 7. Indicazioni per l'uso del sistema ecografico diagnostico con trasduttore L19-5

Uso previsto:	Acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o analisi del flusso dei fluidi del corpo umano come segue:						
Applicazione clinica	Modalità operativa ^a						
	2D	М	С	PWD	CWD	Combinata (spec.)	Altro (spec.)
Muscoloscheletrico (convenzionale)	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h
Muscoloscheletrico (superficiale)	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h
Oftalmico	✓	✓	√	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	e, f
Pediatrico	✓	✓	√	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h, i
Vaso periferico	✓	✓	√	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h, i
Piccolo organo (seno, tiroide, testicoli, prostata)	✓	√	√	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	b, c, e, f, h

Tabella 8. Indicazioni per l'uso del sistema ecografico diagnostico con trasduttore P5-1

Uso previsto:	_	Acquisizione di immagini per ecografia diagnostica o analisi del flusso dei fluidi del corpo umano come segue:						
Applicazione						Modalità operativa ^a		
clinica	2D	М	С	PWD	CWD	Combinata (spec.)	Altro (spec.)	
Addominale	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, f, h	
Cefalico adulto	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	f	
Cardiaco adulto	✓	✓	√	✓	✓	B+M; B+PWD; B+CWD; B+C; (B+C) +PWD; (B+C)+CWD	c, d, f, g, h, i	
Cardiaco pediatrico	✓	✓	√	✓	✓	B+M; B+PWD; B+CWD; B+C; (B+C) +PWD; (B+C)+CWD	c, d, f, g, h, i	
Fetale - OS/GIN	✓	✓	✓	✓	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, f, h	
Pediatrico	✓	✓	✓	√	_	B + M; B + PWD; B + C; (B + C) + PWD	c, f, h	

Il sistema trasmette energia a ultrasuoni nel corpo del paziente per ottenere immagini ecografiche come descritto nella seguente tabella.

Tabella 9. Descrizione delle applicazioni cliniche

Applicazione clinica	Descrizione	Tipi di esame
Addominale	Il sistema consente di valutare l'eventuale presenza di patologie transaddominali a livello di fegato, reni, pancreas, milza, cistifellea, dotti biliari, organi trapiantati, vasi addominali e delle strutture anatomiche circostanti. È possibile assistere durante l'esecuzione di procedure di interventistica addominale e valutare il flusso sanguigno emodinamico all'interno degli organi addominali.	Addome
Cefalico adulti	il sistema consente di valutare l'eventuale presenza di patologie a livello delle strutture anatomiche e dell'anatomia vascolare del cervello. È possibile effettuare l'acquisizione di immagini a livello temporale, transoccipitale o transorbitale.	Orbitale, Transcranico



AVVERTENZA

Per evitare lesioni al paziente, utilizzare unicamente il tipo di esame Oftalmico o Orbitale quando si esegue l'acquisizione di immagini attraverso l'occhio. Per uso oftalmico, la FDA ha stabilito limiti di energia acustica inferiori. Il sistema non supererà tali limiti se viene selezionato il tipo di esame Orbitale o Oftalmico.

Applicazione clinica		Descrizione	Tipi di esame
Cardiaco adulto		È possibile valutare le valvole cardiache, i grandi vasi, le dimensioni e il volume delle camere, la funzione cardiaca, la valutazione emodinamica e le strutture anatomiche circostanti per verificare la presenza o l'assenza di patologie. È possibile rilevare la presenza di un movimento polmonare normale e conseguentemente la presenza o assenza di patologie. L'ECG FUJIFILM Sonosite può essere utilizzato solo in combinazione con l'acquisizione di immagini ecografiche come funzione secondaria destinata a fornire un riferimento del ciclo cardiaco all'immagine ecografica. Il segnale ECG viene visualizzato quando il Modulo ECG è collegato al sistema, gli elettrodi sono collegati a un paziente e viene utilizzato un trasduttore compatibile. L'indicatore di onde R viene visualizzato con un segnale che mostra le forme d'onda utilizzate per fornire la frequenza cardiaca.	Cardiaco, , Polmonare
! N	nonitoraggio	IZA e l'ECG FUJIFILM Sonosite per diagnosticare le aritmie car o cardiaco a lungo termine. L'accessorio e le funzioni ECG npostazioni non standard per la forma d'onda ECG.	
Cardiaco pediatrico		Il sistema consente di individuare l'eventuale presenza di patologie a livello di valvole cardiache e grandi vasi e di valutare le dimensioni e il volume delle camere, la funzionalità cardiaca e l'emodinamica a livello delle strutture anatomiche circostanti. È possibile rilevare la presenza di un movimento polmonare normale e conseguentemente la presenza o assenza di patologie.	Cardiaco, Polmone,
Fetale – OS/GIN		È possibile valutare l'anatomia fetale, la vitalità, il peso fetale stimato, la frequenza cardiaca fetale, la posizione fetale, l'età gestazionale, il liquido amniotico e le strutture anatomiche circostanti per verificare la presenza o l'assenza di patologie per via transaddominale. È possibile valutare il flusso ematico di feto, placenta, cordone ombelicale e strutture materne circostanti. I dispositivi di acquisizione di immagini Color Power Doppler (CPD) e Color Velocity Doppler (CVD) forniscono una valutazione del flusso ematico di feto, placenta, cordone ombelicale e strutture materne circostanti in tutti i casi, comprese le gravidanze ad alto rischio. Indicazioni di gravidanza ad alto rischio sono, fra le altre, le gravidanze multiple, l'idropisia fetale, le anomalie della placenta, l'ipertensione, il diabete e il lupus della gestante. I dispositivi di	OS precoce, Ginecologia, Ostetricia
		acquisizione di immagini CPD e Colore non sono concepiti come unico mezzo di diagnosi né come unico metodo di screening per gravidanza ad alto rischio.	



AVVERTENZA

- Nel corso del primo trimestre è necessario limitare la durata di acquisizioni di immagini ecografiche in base a IM/IT. Per ulteriori informazioni, vedere il Uscita acustica [211].
- Le immagini CPD o Colore possono essere utilizzate come metodo aggiuntivo, e non come strumento di screening, per il rilevamento di anomalie strutturali del cuore fetale e per la diagnosi di ritardo di crescita intrauterino (IUGR).
- Per evitare lesioni o diagnosi errate, non utilizzare questo sistema per eseguire la funicolocentesi percutanea (PUBS) o per la fecondazione in vitro (FIV). Il sistema non è stato omologato per queste due applicazioni.

Muscoloscheletrico (convenzionale e superficiale)	È possibile valutare le strutture muscoloscheletriche, le strutture dei tessuti molli e le strutture anatomiche circostanti per verificare la presenza o l'assenza di patologie.	MUS, Nervo, Colonna vertebrale,
Oftalmico	È possibile valutare le strutture oculari e le strutture anatomiche circostanti per verificare la presenza o l'assenza di patologie.	Oftalmico, Orbitale



AVVERTENZA

Per evitare lesioni al paziente, utilizzare unicamente il tipo di esame Oftalmico o Orbitale quando si esegue l'acquisizione di immagini attraverso l'occhio. Per uso oftalmico, la FDA ha stabilito limiti di energia acustica inferiori. Il sistema non supererà tali limiti se viene selezionato il tipo di esame Orbitale o Oftalmico.

Pediatrico	Il sistema consente di valutare l'eventuale presenza di patologie a livello delle strutture anatomiche pelviche e addominali e dell'anca nel paziente pediatrico e delle strutture anatomiche circostanti. Il sistema consente di valutare l'eventuale presenza di patologie a livello delle strutture muscoloscheletriche, dei tessuti molli e delle strutture anatomiche circostanti. È possibile valutare i vasi profondi e superficiali (arterie e vene) negli arti superiori e inferiori, i vasi centrali e vari altri vasi di piccole dimensioni per stabilire la presenza o l'assenza di patologia.	Addome, Arterioso, Ginecologia, MUS, Nervo, AVP, , SuperficialeVenoso
Vaso periferico	È possibile valutare i vasi profondi e superficiali (arterie e vene) negli arti superiori e inferiori, i vasi centrali e vari altri vasi di piccole dimensioni per stabilire la presenza o l'assenza di patologia.	Arterioso, AVP, Venoso
Piccoli organi (seno, tiroide, testicoli, prostata)	il sistema consente di valutare l'eventuale presenza di patologie a livello di mammella, prostata, tiroide, testicoli, linfonodi, ernie, tessuti molli e strutture anatomiche circostanti. È possibile dimostrare il flusso ematico nelle strutture anatomiche superficiali.	Seno, Superficiale

Applicazione clinica	Descrizione	Tipi di esame
Transvaginale	È possibile valutare l'utero, le ovaie, gli annessi e le strutture anatomiche circostanti per verificare la presenza o l'assenza di patologie per via transvaginale. È possibile valutare il flusso sanguigno negli organi pelvici in modo transvaginale.	Ginecologia, OS precoce, Ostetricia
	Durante l'OS precoce il sistema consente di valutare con procedura transvaginale l'eventuale presenza di patologie a livello di anatomia fetale, vitalità, frequenza cardiaca fetale, posizione fetale, età gestazionale, fluido amniotico e strutture anatomiche circostanti.	
	È possibile valutare il flusso ematico di feto, placenta, cordone ombelicale e strutture materne circostanti.	
	I dispositivi di acquisizione di immagini Color Power Doppler (CPD) e Color Velocity Doppler (CVD) forniscono una valutazione del flusso ematico di feto, placenta, cordone ombelicale e strutture materne circostanti in tutti i casi, comprese le gravidanze ad alto rischio. Indicazioni di gravidanza ad alto rischio sono, fra le altre, le gravidanze multiple, l'idropisia fetale, le anomalie della placenta, l'ipertensione, il diabete e il lupus della gestante. I dispositivi di acquisizione di immagini CPD e Colore non sono concepiti come unico mezzo di diagnosi né come unico metodo di screening per gravidanza ad alto rischio.	



AVVERTENZA

- Nel corso del primo trimestre è necessario limitare la durata di acquisizioni di immagini ecografiche in base a IM/IT. Per ulteriori informazioni, vedere il Uscita acustica [211].
- Le immagini CPD o Colore possono essere utilizzate come metodo aggiuntivo, e non come strumento di screening, per il rilevamento di anomalie strutturali del cuore fetale e per la diagnosi di ritardo di crescita intrauterino (IUGR).
- Per evitare lesioni o diagnosi errate, non utilizzare questo sistema per eseguire la funicolocentesi percutanea (PUBS) o per la fecondazione in vitro (FIV). Il sistema non è stato omologato per queste due applicazioni.

Misurazioni biometriche

È possibile eseguire le seguenti misurazioni cliniche sul sistema ecografico Sonosite MT.

I calcoli includono:

- Volume
- · Flusso volume
- Cardiaco
- Carotide
- Ostetricia
- Rapporti
- · Riduzione percentuale

Le misurazioni e i loro riferimenti includono:

- · Misurazioni cardiache
- · Misurazioni ostetriche
- Misure generali (come distanza, area, velocità, pendenza e VTI)

Le prestazioni di misurazione e analisi includono la precisione delle misurazioni dei calibri così come la precisione degli algoritmi impiegati per l'ulteriore analisi delle misurazioni. I valori di precisione richiedono la capacità dell'operatore di posizionare gli indicatori dei calibri su un pixel. I valori non includono le anomalie acustiche del corpo. Altre limitazioni e premesse per le prestazioni di misurazione sono riportate nel Fonti di errore nella misurazione [140].

Anche la precisione di ciascuna misurazione clinica possibile e l'intervallo entro il quale ci si può attendere che tale precisione venga mantenuta sono disponibili nel Fonti di errore nella misurazione [140].

Controindicazioni

Il sistema ecografico non ha controindicazioni note.

Operazioni preliminari



AVVERTENZA

non utilizzare il sistema nel caso si notino comportamenti erratici o inconsistenti. Un simile comportamento può essere indice di un guasto hardware. Contattare l'assistenza tecnica di FUJIFILM Sonosite.

Informazioni sul sistema Sonosite MT

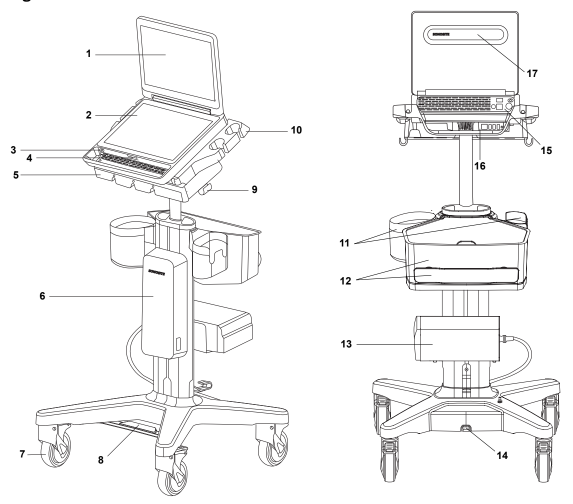
Il sistema ecografico è un dispositivo portatile che acquisisce e visualizza in tempo reale immagini ecografiche ad alta risoluzione. Le funzioni disponibili dipendono dalla configurazione del sistema, dalla versione hardware e software, dal trasduttore e dal tipo di esame.

Procedure operative di base

- 1. Collegare un trasduttore. Vedere Preparazione dei trasduttori [26].
- 2. Accendere il sistema. Vedere Accensione e spegnimento del sistema [19].
- 3. Selezionare il trasduttore e il tipo di esame o utilizzare le selezioni predefinite. Vedere Selezione di un trasduttore e di un tipo di esame [29].
- 4. (Opzionale) Immettere le informazioni sul paziente. Vedere Immissione delle informazioni sul paziente [66].
- 5. Eseguire la scansione. Vedere Scansione [73].

Funzioni dell'hardware

Figura 1. Sonosite MT



Vist	a anteriore	Vista posteriore		
1.	Monitor clinico	11.	Alloggiamenti per salviette e gel	
2.	Pannello a sfioramento	12.	Contenitore di stoccaggio e involucro per cavi	
3.	Pulsante di accensione/spegnimento del sistema	13.	Stampante facoltativa	
4.	Stato di carica del sistema	14.	Sdoppiatore di potenza	
5.	Connettore TTC del sistema facoltativo	15.	USB, uscita video e porta di rete	
6.	Batteria di supporto facoltativa	16.	Hub di ingresso e uscita facoltativo	
7.	Rotelle di bloccaggio (4)	17.	Tempo di scansione restante e stato di carica	
8.	Pedale per la regolazione dell'altezza			
9.	Gancio per cavo			
10.	Portatrasduttori			

Accessori e periferiche



AVVERTENZA

Utilizzare solo accessori e periferiche consigliati da FUJIFILM Sonosite, inclusa l'alimentazione. Il collegamento di accessori e periferiche non raccomandati da FUJIFILM Sonosite potrebbe causare scosse elettriche e problemi di funzionamento del sistema. Per un elenco di accessori e periferiche forniti o consigliati da FUJIFILM Sonosite, rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante più vicino.

Il sistema ecografico è progettato per supportare un'ampia gamma di accessori e periferiche. Per l'elenco completo, vedere Accessori e periferiche compatibili [196].

Preparazione del sistema

È possibile utilizzare il sistema sul supporto o senza montarlo su di esso.

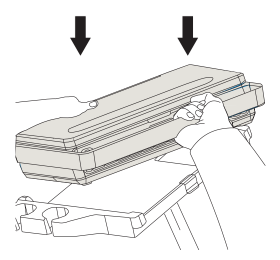
Aggancio del sistema al supporto



ATTENZIONE

Scollegare tutti i dispositivi collegati al sistema ecografico prima di agganciarlo al supporto. Il mancato scollegamento di dispositivi collegati può determinare danni al sistema o agli accessori.

Agganciare il sistema alla testa del supporto o alla piattaforma con l'impugnatura del supporto sul retro. Quando il sistema scatta in posizione, è stato fissato alla piattaforma.



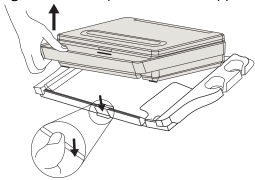
Rimozione del motore dal supporto



ATTENZIONE

Scollegare eventuali dispositivi collegati al sistema ecografico prima di rimuoverlo dal supporto. Il mancato scollegamento di dispositivi collegati può determinare danni al sistema o agli accessori.

1. Premere il fermo sulla parte anteriore del sistema e sollevare il sistema con l'impugnatura per sganciarlo dalla piattaforma di supporto.



- 2. Se il sistema è collegato al Modulo di connessione triplo per trasduttori (TTC):
 - a. Effettuare il passaggio 1 e inclinare il sistema all'indietro.
 - b. Per scollegare il TTC e la piattaforma di supporto, tirare il fermo verso il basso e ruotarlo.

Regolazione del sistema o del supporto



AVVERTENZA

Bloccare le rotelle del supporto quando il sistema è incustodito o fermo.

Compiere una delle seguenti operazioni:

- Per bloccare o sbloccare una rotella, premere la leva sulla rotella o premere la parte inferiore della leva
- Per alzare o abbassare la testa del supporto o la piattaforma, premere il pedale di regolazione dell'altezza situato nella parte inferiore del supporto mentre si afferrano entrambi i lati della piattaforma e la si spinge verso l'alto o verso il basso.

Trasporto del sistema

- 1. Chiudere il coperchio e abbassare il supporto.
- 2. Fissare i trasduttori e verificare che i cavi siano sollevati dal pavimento.
- 3. Per spostare il sistema, sbloccare le rotelle del supporto e spingere in avanti l'impugnatura situata sulla parte anteriore del sistema.

Alimentazione del sistema

Il sistema può essere alimentato dalla batteria interna, dalla batteria del supporto o dall'alimentazione CA.



AVVERTENZA

- Verificare che la tensione dell'alimentazione elettrica CA della struttura ospedaliera corrisponda all'intervallo della tensione di alimentazione.
- Collegare il sistema esclusivamente alla presa dell'alimentazione elettrica CA di tipo ospedaliero munita di messa a terra.
- Utilizzare solo i cavi di alimentazione forniti con il sistema da FUJIFILM Sonosite.



ATTENZIONE

- Non utilizzare il sistema se viene visualizzato un messaggio di errore sul monitor clinico. Annotare il codice di errore e spegnere il sistema. Rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante locale.
- Quando si utilizza l'alimentazione CA, posizionare il sistema in modo da consentire un facile accesso per scollegarlo dalla presa dell'alimentazione elettrica CA.

Installazione o sostituzione delle batterie del sistema



AVVERTENZA

- Per evitare lesioni personali e danni al sistema ecografico, verificare che non siano presenti perdite prima di installare le batterie.
- Per evitare la perdita di dati e per uno spegnimento del sistema in sicurezza, non utilizzare il sistema senza che le batterie siano installate.

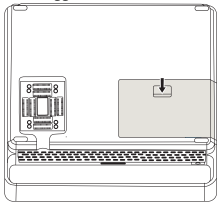


ATTENZIONE

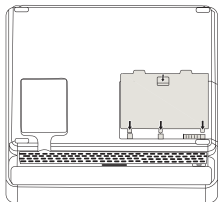
Per garantire il corretto funzionamento della batteria del supporto e del sistema ecografico, verificare che le batterie siano sempre inserite nel sistema ecografico.

1. Assicurarsi che il sistema ecografico sia spento.

- 2. Se del caso, scollegare l'alimentazione.
- 3. Se il sistema è collegato a un supporto, rimuoverlo. Vedere Rimozione del motore dal supporto [15].
- 4. Capovolgere il sistema.
- 5. La batteria del sistema è fissata all'alloggiamento della batteria. Premere il fermo dell'alloggiamento della batteria verso il basso per sbloccarlo.



6. Inserire le tre linguette dell'alloggiamento della batteria nelle tre fessure assicurandosi che il connettore della batteria sia inserito nell'attacco della batteria.



7. Premere la chiusura e l'involucro verso il basso assicurandosi che le due linguette scattino in posizione.

Indicatori dell'alimentazione e della batteria



ATTENZIONE

- collegare il sistema all'alimentazione CA quando la carica della batteria è bassa.
- Le batterie sono dotate di una tecnologia che richiede una ricarica periodica per mantenere le prestazioni ottimali. Se la batteria rimane scarica per mesi, le relative prestazioni potrebbero ridursi o annullarsi completamente. Ricaricare le batterie collegando il sistema all'alimentazione CA.
- Periodicamente, assicurarsi che le batterie si carichino. Se le batterie non si ricaricano, contattare l'Assistenza tecnica FUJIFILM Sonosite.
- Utilizzare esclusivamente batterie FUJIFILM Sonosite con il sistema.



NOTA

Se il sistema non mantiene la carica della batteria prevista, o se l'icona della batteria sul monitor clinico non visualizza lo stato di carica della batteria, scollegare e ricollegare il sistema di alimentazione CA.

Le icone nell'area di stato del sistema sul monitor clinico e le luci sul sistema e sul supporto mostrano lo stato dell'alimentazione e della batteria:

Lo stato della batteria è visualizzato anche nella pagina delle impostazioni di alimentazione e batteria. Vedere Impostazioni di alimentazione e batteria [59].

Tabella 10. Indicatori dell'alimentazione e della batteria

Indicatore	Stato
Oh 41m	Il sistema è scollegato dall'alimentazione elettrica ed è in uso la batteria. Il livello di carica della batteria corrisponde alla lunghezza della barra. Quando la carica della batteria è in esaurimento, il colore della barra diventa giallo. Quando la carica è pari o inferiore al 5%, il colore diventa arancione e il sistema emette un segnale acustico e mostra un messaggio di avvertenza. Se la funzione Segnale di allarme è attiva (vedere Regolazione delle impostazioni audio [45]), il sistema emette un segnale acustico quando la carica della batteria scende al di sotto del 15%.
70%	Il sistema è alimentato dall'alimentazione CA e le batterie sono in carica.

Indicatore	Stato	
0%	Il sistema è alimentato esclusivamente a corrente alternata (nessuna batteria disponibile).	
Pulsante di accensione e spie di carica della batteria sulla parte anteriore del sistema	Il pulsante di accensione è verde fisso quando è acceso, lampeggia quando è spento. Una spia ambra indica un errore.	
	Le luci della batteria sono blu quando il sistema è in modalità veglia e bianche quando il sistema è acceso. Quando il sistema è in modalità veglia, le spie si accendono e si spengono. Una luce gialla indica che la batteria è in esaurimento. Il numero di barre visualizzate indica il livello di carica della batteria disponibile.	
Spia di durata e livello della batteria sul retro del coperchio del sistema	 Il display visualizza il tempo di scansione rimanente. Il fulmine indica che il sistema è in carica. 	
= □ □ 1 3 6 m	 Le icone della batteria mostrano il livello di carica del sistema e del supporto separatamente. Se non viene visualizzato il fulmine, il sistema non è in carica. 	
Spia sulla base del supporto	La spia è accesa quando il supporto riceve alimentazione.	
Spie sulla batteria del supporto	Una spia gialla in alto indica un errore. La batteria è in carica quando la luce centrale lampeggia e completamente carica quando la luce è fissa. La spia inferiore indica che il sistema è collegato.	

Accensione e spegnimento del sistema

- 1. Se si utilizza il sistema con l'alimentazione CA, effettuare una delle seguenti operazioni:
 - Se si utilizza il sistema senza il supporto, collegare l'uscita CC dell'alimentatore portatile al connettore CC del sistema, quindi collegare il cavo di alimentazione CA a una presa di rete CA di tipo ospedaliero.
 - Se si utilizza il sistema sul supporto, collegare il cavo di alimentazione CA del supporto a una presa di corrente CA di tipo ospedaliero e accertarsi che le spie del supporto siano accese.
- 2. Se il sistema è alimentato a batteria, controllare le spie sul sistema o sul supporto.
- 3. Premere il pulsante di alimentazione \bigcirc .
- 4. Per spegnere il sistema, premere nuovamente il pulsante di accensione.

Il sistema si spegnerà quando i dati saranno al sicuro. Una volta ripristinata l'alimentazione, eventuali trasferimenti in corso saranno completati. Lo spegnimento del sistema comporta la disconnessione e il termine dello studio attivo. Se il sistema sembra non rispondere, attendere alcuni minuti prima di riavviarlo. Il riavvio del sistema mentre si sta eseguendo attività di dati intensive in background, come ad esempio il trasferimento di file di pazienti, può causare la perdita dei dati dei pazienti. Per spegnere un sistema che non risponde, tenere premuto l'interruttore di alimentazione finché il sistema non si spegne. Questa procedura potrebbe richiedere almeno cinque secondi.

Passare in modalità di sospensione

Per conservare la carica della batteria, il sistema entra in modalità di sospensione dopo un periodo di inattività. Per specificare il periodo di inattività prima che il sistema passi alla modalità di sospensione, vedere Specifica delle impostazioni di alimentazione [59].

Per portare il sistema immediatamente in modalità di sospensione, chiudere il coperchio o toccare

Sospensione dal menu di sistema . È possibile riattivare il sistema aprendo il coperchio o premendo un comando.

Inserimento e rimozione dei dispositivi USB

È possibile utilizzare le porte USB sul sistema per collegare dispositivi quali un dispositivo di archiviazione USB. Utilizzare dispositivi di archiviazione USB per esportare i dati e i registri dei pazienti. Un utente con ruolo di amministratore può anche importare ed esportare account utente e configurazioni di impostazione.



AVVERTENZA

Utilizzare solo accessori e periferiche raccomandati da FUJIFILM Sonosite. Il collegamento di accessori e periferiche non raccomandati da FUJIFILM Sonosite potrebbe causare scosse elettriche e problemi di funzionamento del sistema. Per un elenco di accessori e periferiche forniti o consigliati da FUJIFILM Sonosite, rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante più vicino.



ATTENZIONE

- Per evitare la perdita di dati dal dispositivo di archiviazione USB o il danneggiamento di quest'ultimo, non rimuoverlo o spegnere il sistema ecografico durante l'esportazione. Inoltre, non urtare o applicare pressione sul dispositivo di archiviazione USB quando è collegato al sistema. Il connettore potrebbe rompersi.
- Se l'icona USB on non viene visualizzata nell'area di stato del sistema sul monitor, il dispositivo di archiviazione USB potrebbe essere difettoso. Sostituire il dispositivo di archiviazione USB.
- Non rimuovere il dispositivo di archiviazione interno del sistema. I dati sul dispositivo vengono crittografati per la conformità alla norma HIPAA e andranno persi se il dispositivo viene rimosso. Il dispositivo di archiviazione interno deve essere rimosso solo a scopo di assistenza.



NOTA

Per proteggere la riservatezza del paziente, rimuovere tutte le informazioni identificative dalle immagini, dai file o dai record dei pazienti prima di inviarli elettronicamente.

- Inserire il dispositivo di memorizzazione USB in una qualsiasi porta USB del sistema.
 Il dispositivo di archiviazione USB è pronto quando sullo schermo appare l'icona USB .
- 2. In caso di esportazione, attendere almeno cinque secondi dopo l'arresto dell'icona di animazione USB
- 3. Rimuovere il dispositivo USB dalla porta.

Lo scollegamento di un dispositivo di archiviazione USB durante l'esportazione del sistema potrebbe causare la corruzione o l'incompletezza dei file.

Interazione generale

Una volta configurato un nuovo Sonosite MT, all'accensione del sistema viene visualizzata una schermata di avvio. Vedere Configurazione del sistema per la prima volta [34].

Dove si desidera iniziare?

Scansione

Utilizzo di trasduttore e tipo di esame predefinito

Informazioni paziente

Selezionare

Trasduttore e tipo di esame propria tecnica

Figura 2. Schermata di avvio

Il sistema dispone di quattro moduli principali a cui è possibile accedere dalla schermata di avvio:

- **Scansione** In questo modulo si eseguono gli esami dei pazienti.
- **Invio** questo modulo consente di accedere al modulo di informazioni sul paziente, in cui è possibile inserire le informazioni sul paziente, cercare un paziente, visualizzare l'elenco programmato dei pazienti e selezionare uno studio.

- **Selezionare** questo modulo consente di selezionare la combinazione di trasduttore e il tipo di esame da utilizzare per la scansione.
- **Apprendi** questo modulo contiene tutorial di formazione da seguire passo-passo durante la scansione e video guida per il sistema ecografico.

È possibile impostare alcuni di questi moduli come schermata di avvio. Vedere Scelta di una modalità di avvio [60].

Monitor clinico

Il monitor clinico Sonosite MT è un touchscreen che consente di interagire direttamente con gli oggetti sullo schermo, come molti altri dispositivi touchscreen.

È possibile utilizzare il monitor clinico per ingrandire, regolare la casella dei colori, la linea M, la linea D e la profondità, spostare etichette e calibri e altro ancora.

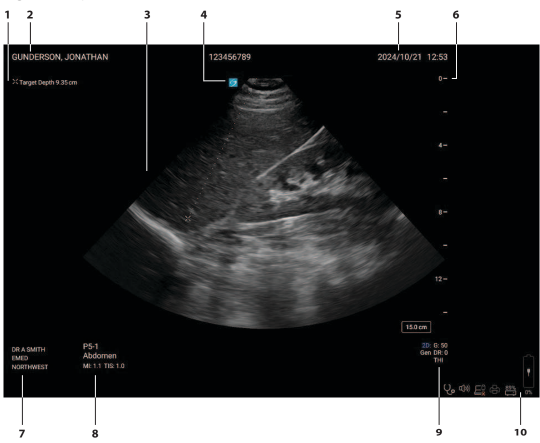
Il monitor clinico visualizza l'immagine ecografica come pure i dettagli sull'esame e sullo stato del sistema.



AVVERTENZA

- FUJIFILM Sonosite sconsiglia di utilizzare un monitor diverso dal monitor clinico fornito da FUJIFILM Sonosite. Solo le immagini illustrate dal monitor clinico sono convalidate per l'uso previsto del dispositivo.
- Non utilizzare un monitor collegato tramite la porta dell'uscita video digitale per la diagnosi medica.





1.	Area misurazioni e calcoli	6.	Scala di profondità
2.	Informazioni sul paziente	7.	Medico, reparto e ospedale
3.	Immagine ecografica	8.	Trasduttore e tipo di esame selezionati e valori IM e IT
4.	Indicatore di orientamento	9.	Modalità di acquisizione delle immagini e comandi selezionati
5.	Data e ora	10.	Area di stato del sistema

Uscita video digitale



AVVERTENZA

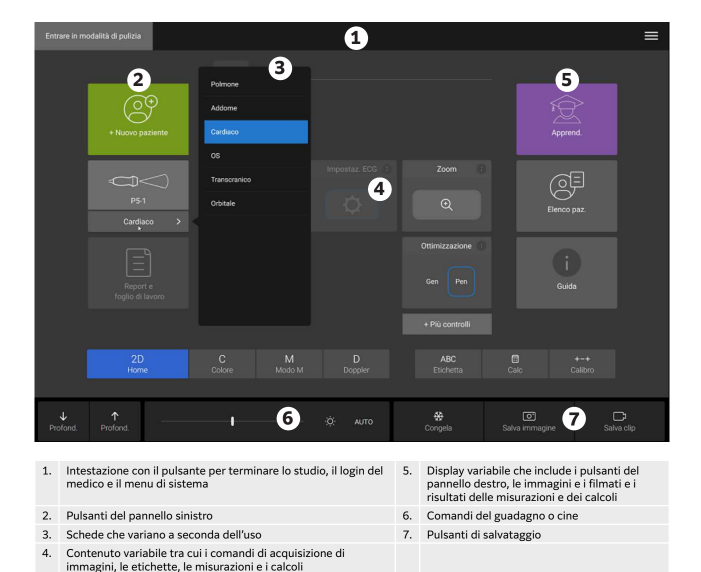
- Per evitare possibili scosse elettriche o interferenze elettromagnetiche, verificare il corretto funzionamento e la conformità alle norme di sicurezza pertinenti per tutte le apparecchiature prima dell'uso clinico. Il collegamento di altri strumenti al sistema ecografico costituisce un intervento di configurazione di un sistema medico. FUJIFILM Sonosite raccomanda di verificare che il sistema, tutte le combinazioni dell'apparecchiatura e gli accessori collegati al sistema ecografico siano conformi ai requisiti di installazione e/o alle norme di sicurezza pertinenti.
- Per motivi di sicurezza, FUJIFILM Sonosite raccomanda di isolare le connessioni video ausiliarie con dispositivi esterni, ad esempio adattatori dell'interfaccia ottica o wireless. Prima dell'uso, verificare la sicurezza elettrica del sistema mediante un ingegnere biomedico qualificato.

La risoluzione dell'uscita video digitale è 1920 x 1080 pixel a 60 Hz.

Pannello a sfioramento

Il pannello a sfioramento è un touchscreen simile a quello di molti altri dispositivi touchscreen. La visualizzazione varia a seconda dell'utilizzo del sistema. Utilizzare il pannello a sfioramento per regolare le impostazioni, selezionare il tipo di esame, il trasduttore e la modalità di acquisizione di immagini, immettere le informazioni sul paziente, eseguire misurazioni e altro ancora. Quando si utilizza il pannello a sfioramento, i risultati vengono visualizzati sul monitor clinico.

Figura 4. Layout del pannello a sfioramento



Tastiera su schermo

È possibile immettere testo nelle caselle di testo (ad esempio, sul modulo paziente) utilizzando la tastiera su schermo.

- 2. Toccare i tasti necessari:
 - Toccare il tasto MAIUSC **1** per cambiare un tasto alfabetico nell'equivalente maiuscolo.
 - Toccare il tasto BLOC MAIUSC per cambiare tutti i tasti alfabetici nei rispettivi equivalenti maiuscoli.

- Durante la compilazione di un modulo, toccare **Succ** o il tasto tab per passare alla casella di testo successiva.
- Quando si compila un modulo, toccare **Indietro** per tornare alla casella di testo precedente.
- Toccare 123*# per visualizzare i tasti per numeri, simboli e caratteri speciali.
- Toccare **abc** per tornare ai tasti alfabetici.
- Quando si compila un modulo, tenere premuto un tasto alfabetico per rivelare i caratteri accentati.
- Toccare x per eliminare un carattere sul lato sinistro del puntatore.
- Toccare per chiudere la tastiera. In alcuni contesti, anche il tasto di invio chiude la tastiera.

Preparazione dei trasduttori



AVVERTENZA

- Alcuni gel e agenti sterilizzanti possono provocare reazioni allergiche in determinati soggetti.
- Alcune guaine per trasduttori contengono lattice di gomma naturale e talco che possono provocare reazioni allergiche in determinati soggetti. FUJIFILM Sonosite consiglia di individuare i propri pazienti sensibili al lattice e al talco e di essere pronti a trattare prontamente le eventuali reazioni allergiche.



ATTENZIONE

- Per evitare di danneggiare il trasduttore, utilizzare solo i gel raccomandati da FUJIFILM Sonosite. L'uso di altri tipi di gel può danneggiare il trasduttore e invalidare la garanzia. Per informazioni sulla compatibilità dei gel, rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante locale.
- pulire i trasduttori dopo ogni uso.

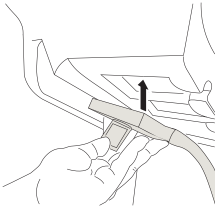
Collegamento dei trasduttori

Sonosite MT supporta il collegamento di un trasduttore mentre è installato sul supporto in modalità on oppure off. Come accessorio del supporto è disponibile un modulo di connessione triplo per trasduttori (TTC) opzionale.

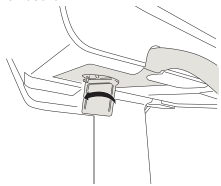
Collegamento di un trasduttore al TTC

1. Tirare il dispositivo di chiusura del connettore del trasduttore lontano dal connettore e ruotarlo.

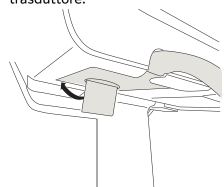
2. Inserire il connettore del trasduttore in una delle porte del modulo trasduttore sulla parte inferiore della piattaforma.



3. Accertarsi che il connettore sia ben alloggiato, quindi ruotare nuovamente il dispositivo di chiusura.



4. Premere il dispositivo di chiusura per fissare il connettore del trasduttore al modulo trasduttore.



Ripetere i passaggi precedenti per aggiungere fino ad altri due trasduttori.

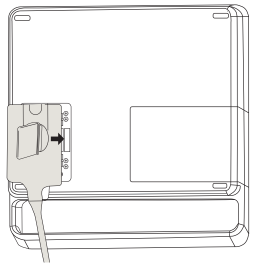
Collegamento di un trasduttore mentre il sistema è sul supporto

- 1. Individuare l'accesso al connettore del trasduttore di sistema sul lato inferiore destro della piattaforma del supporto.
- 2. Tirare il dispositivo di chiusura del connettore del trasduttore lontano dal connettore e ruotarlo.
- 3. Inserire il connettore del trasduttore con il fermo sollevato nel connettore del sistema.
- 4. Accertarsi che il connettore sia ben alloggiato, quindi ruotare nuovamente il dispositivo di chiusura.

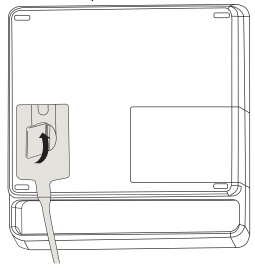
5. Premere il dispositivo di chiusura per fissare il connettore del trasduttore al sistema.

Collegare un trasduttore direttamente al sistema

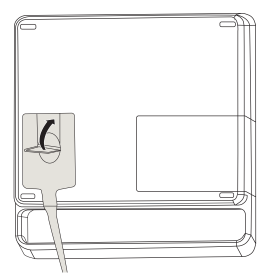
- 1. Capovolgere il sistema.
- 2. Tirare il dispositivo di chiusura del connettore del trasduttore lontano dal connettore e ruotarlo.
- 3. Inserire il connettore del trasduttore con il fermo sollevato nel connettore del sistema.



4. Ruotare il dispositivo di chiusura.



5. Premere il dispositivo di chiusura per fissare il connettore del trasduttore al sistema.



Rimozione di un trasduttore



ATTENZIONE

Per evitare danni alle apparecchiature che potrebbero portare alla degradazione della qualità dell'immagine, non scollegare un trasduttore mentre è in uso. Congelare l'immagine o passare ad un altro trasduttore prima di scollegarlo.

- 1. Tirare il dispositivo di chiusura lontano dal connettore e ruotarlo per sganciare il connettore dalla porta del trasduttore.
- 2. Estrarre il connettore del trasduttore dal sistema.

Selezione di un trasduttore e di un tipo di esame



AVVERTENZA

per evitare diagnosi errate o dannose per il paziente, utilizzare il corretto trasduttore per l'applicazione. La capacità diagnostica varia a seconda del tipo di trasduttore utilizzato, del tipo di esame in corso e della modalità di acquisizione delle immagini selezionata. I trasduttori sono sviluppati in base a criteri specifici a seconda della loro applicazione fisica. Tali criteri includono i requisiti di biocompatibilità. Comprendere le capacità del sistema prima dell'uso.

Prima di eseguire una scansione, selezionare un trasduttore e un tipo di esame. I tipi di esame sono gruppi predefiniti di impostazioni di scansione ottimizzate per un uso clinico.

- 1. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Sulla schermata di avvio, toccare **Selezionare trasduttore e tipo di esame**.
 - Nel modulo paziente, toccare il pulsante del trasduttore e dell'esame corrente.

- Durante una scansione, toccare il pulsante del trasduttore corrente per cambiare i trasduttori o toccare Tipo di esame per selezionare un tipo di esame diverso dal menu a scomparsa.
- 2. Se si cambiano i trasduttori, selezionare un tipo di esame sulla scheda del trasduttore appropriato:
 - Attuare il doppio tocco sul tipo di esame.
 - Toccare il tipo di esame e quindi toccare **Scansiona** oppure **Annulla** per annullare. Lo scorrimento dell'elenco dei tipi di esame visualizza gli elementi nascosti.

Tabella 11. Modalità di acquisizione delle immagini e tipi di esami sui trasduttori

		Modalità di acquisizione delle immagini			
		2D, M Mode	Colorea	PW Dopplerb	CW Doppler
C5-1 ^c	Addome	✓	CVD, CPD	✓	_
	OS precoce	✓	CVD, CPD	✓	_
	Ginecologia	✓	CVD, CPD	✓	_
	Polmone	✓	CVD, CPD	✓	_
	Muscoloscheletrico (MUS)	✓	CVD, CPD	✓	_
	Nervo	✓	CVD, CPD	✓	_
	Ostetricia (OS)	✓	CVD, CPD	✓	_
IC10-3	OS precoce	✓	CVD, CPD	✓	_
	Ginecologia	✓	CVD, CPD	✓	_
	Ostetricia (OS)	✓	CVD, CPD	✓	_
L12-3 ^c	Arterioso ^d	✓	CVD, CPD	✓	_
	Carotide ^d	✓	CVD, CPD	✓	_
	Polmone	✓	CVD, CPD	✓	_
	Muscoloscheletrico (MUS)	✓	CVD, CPD	✓	_
	Nervo	✓	CVD, CPD	✓	_
	Oftalmico	✓	CVD, CPD	✓	_
	AVP ^d	✓	CVD, CPD	✓	_
	Superficiale	✓	CVD, CPD	✓	_
	Venoso ^d	✓	CVD, CPD	✓	_
L15-4 ^c	Seno	✓	CVD, CPD	✓	_
	Muscoloscheletrico (MUS)	✓	CVD, CPD	✓	_
	Nervo	✓	CVD, CPD	✓	_
	Superficiale	✓	CVD, CPD	✓	_
L19-5 ^c	Muscoloscheletrico (MUS)	✓	CVD, CPD	✓	_
	Nervo	✓	CVD, CPD	✓	_
	Oftalmico	✓	CVD, CPD	✓	_
	AVP ^d	✓	CVD, CPD	✓	_
	Superficiale	✓	CVD, CPD	✓	_
	Venoso ^d	√	CVD, CPD	✓	_
P5-1	Addome	√	CVD, CPD	✓	_
	Cardiaco ^d	√	CVD, Var	✓	✓
	Polmone	√	CVD, CPD	✓	_
	Ostetricia (OS)	√	CVD, CPD	✓	_
	Orbitale	✓	CVD, CPD	✓	_

Trasduttore	Tipo esame	Modalità di acquisizione delle immagini			
		2D, M Mode	Colorea	PW Dopplerb	CW Doppler
	Transcranico	✓	CVD, CPD	✓	_

^aColor Doppler Variance (Var) è disponibile solo nell'esame cardiaco. Color Power Doppler (CPD) è disponibile in tutti gli esami ad eccezione del tipo di esame cardiaco. CVD = Color Velocity Doppler

Gel

Durante gli esami, utilizzare gel di accoppiamento acustico sul trasduttore. La maggior parte dei gel offre un accoppiamento acustico adeguato, sebbene alcuni gel siano incompatibili con determinati materiali dei trasduttori. FUJIFILM Sonosite raccomanda il gel Aquasonic e fornisce un campione con il sistema.

Per uso generico, applicare una buona quantità di gel fra il trasduttore e il corpo. Per uso interventistico, applicare una guaina per trasduttore.

Guaine



AVVERTENZA

Utilizzare guaine per trasduttori e gel sterili approvati. Non applicare la guaina del trasduttore e il gel di accoppiamento finché non si è pronti a eseguire la procedura. Dopo l'uso, rimuovere e smaltire la guaina monouso, quindi pulire e disinfettare il trasduttore utilizzando un disinfettante approvato da FUJIFILM Sonosite.

Per linee guida dettagliate sulla pulizia e la disinfezione dei trasduttori e sull'utilizzo di guaine e gel, fare riferimento alle linee guida contenute in "Guidelines for cleaning and preparing external- and internal-use ultrasound transducers and equipment between patients as well as safe handling and use of ultrasound coupling gel." *American Institute of Ultrasound in Medicine | J Ultrasound Med.* 2023;42(7):E13-E22. doi:10.1002/jum.16167.

Applicazione di una guaina per trasduttore

- 1. Se la guaina lo necessita, applicare il gel all'interno della guaina. Accertarsi che il gel si trovi all'estremità della guaina.
- 2. Inserire il trasduttore nella guaina.
- 3. Tirare la guaina sopra il trasduttore e sul cavo fino a quando non è completamente distesa.
- 4. Fissare la guaina con gli appositi elastici.
- 5. Verificare se tra la superficie del trasduttore la guaina sono presenti bolle di aria ed eventualmente eliminarle.
 - Eventuali bolle di aria tra la parte anteriore del trasduttore e la guaina potrebbero incidere sull'immagine ecografica.
- 6. Verificare che la guaina non presenti fori o strappi.

^bPer il tipo di esame cardiaco, è inoltre disponibile PW TDI

^cCompatibile con la guida per ago. Per ulteriori informazioni, vedere Utilizzo dei prodotti CIVCO con i sistemi FUJIFILM Sonosite.

^dDisponibile con la modalità di acquisizione di immagini Doppler simultaneo.

Video formativi integrati

I video di formazione integrati FUJIFILM Sonosite includono video di aiuto al sistema e video animati in 3D che descrivono le tecniche di scansione.

La scansione è attiva durante la riproduzione di un video, per cui risulta possibile praticare le tecniche di scansione unitamente alla guide visive.

Riproduzione di un video

- 1. Visualizzare i video effettuando una delle seguenti operazioni:
 - Toccare Apprendi sulla schermata di avvio.
 - Toccare **Apprendi** sul pannello a sfioramento.
 - Toccare **Apprendi** dal menu del sistema nell'angolo in alto a destra del pannello a sfioramento.
- 2. Nella parte superiore dello schermo, toccare una categoria (ad esempio, **Di base**). La selezione corrente viene evidenziata.
- 3. Scorrere verso sinistra o destra sul pannello a sfioramento per mostrare schede aggiuntive.
- 4. Toccare una selezione video da una delle schede. Viene visualizzato il lettore video.
- 5. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Selezionare una lingua dal menu Lingua video.
 - Riprodurre o mettere in pausa il video utilizzando i comandi nella parte inferiore del lettore.
 - Toccare il comando del volume per silenziare l'audio. Toccare nuovamente per cancellare il silenziamento.
 - Trascinare il cursore del volume per regolare il volume.
 - Toccare un altro video nell'elenco per riprodurlo.
 - Toccare **Indietro** per ritornare alla schermata **Apprendi**.
 - Toccare **Durante scansione** per riprodurre il video durante la scansione. Il video compare sullo schermo di scansione. È possibile riprodurre, mettere in pausa, espandere o chiudere il video.

Configurazione del sistema

Le pagine di impostazione del sistema consentono di personalizzare il sistema e di impostare le preferenze.



NOTA

- Non tutte le impostazioni di sistema sono disponibili se si accede al sistema come ospite.
- Le funzioni di ripristino sono fornite su alcune pagine di impostazione del sistema.

Accesso alle impostazioni del sistema

- 1. Sul pannello a sfioramento toccare il menu di sistema
- 2. Toccare Impostazioni del sistema.
- 3. Toccare un'impostazione dall'elenco per visualizzare la pagina delle impostazioni.
- 4. Compiere una delle seguenti operazioni mentre ci si trova in una pagina delle impostazioni:
 - Se le impostazioni di sistema si estendono per più pagine, toccare il pulsante **Indietro** per tornare alla pagina precedente.
 - Toccare un'altra impostazione di sistema dall'elenco per visualizzare la pagina delle impostazioni (tutte le modifiche apportate vengono salvate).
 - Toccare **Fine** per salvare le modifiche e uscire dalle impostazioni di sistema.
 - Toccare **Annulla** per annullare qualsiasi modifica.

Ripristino delle impostazioni di fabbrica



ATTENZIONE

Il ripristino del sistema alle impostazioni predefinite eliminerà tutte le impostazioni e tutti i dati paziente. Eseguire il backup dei dati prima di effettuare questa azione.

- 1. Per ripristinare manualmente il sistema, eseguire i passaggi seguenti:
 - a. Toccare il menu di sistema
 - b. Toccare Impostazioni del sistema.
 - c. Toccare e tenere premuto il simbolo del lucchetto per 30 secondi.
- 2. Assicurarsi che il sistema sia collegato all'alimentazione CA e toccare **Sì** per continuare. Il ripristino del sistema può richiedere fino a trentacinque minuti.



NOTA

Se il sistema non ha abbastanza alimentazione, sarà necessario riavviare il processo.

3. Al termine del reset, toccare **OK** per riavviare il sistema.

Utilizzo del sistema come amministratore

Gli utenti con diritti di amministrazione hanno la possibilità di gestire gli utenti e configurare alcune impostazioni e funzionalità di sicurezza del sistema. Un utente con ruolo di amministratore può anche usare la procedura guidata di configurazione per configurare il sistema.

Le impostazioni di sicurezza disponibili aiutano a soddisfare i requisiti di sicurezza previsti dalla norma HIPAA. Gli utenti sono sostanzialmente responsabili di garantire la sicurezza e la tutela di tutti i dati protetti concernenti la salute raccolti, memorizzati, rivisti e trasmessi sul sistema



ATTENZIONE

Il personale sanitario addetto alla gestione e alla trasmissione di informazioni sanitarie è tenuto, in base all'Health Insurance Portability and Accountability Act del 1996 e alla Direttiva dell'Unione europea sulla protezione dei dati personali (95/46/CE), ad implementare procedure appropriate atte a garantire l'integrità e la riservatezza delle informazioni; a proteggere la sicurezza e l'integrità dei dati da eventuali pericoli o minacce ragionevolmente prevedibili e a prevenire l'uso non consentito o la divulgazione non autorizzata delle informazioni.

Configurazione del sistema per la prima volta

Alla prima accensione di un nuovo sistema Sonosite MT si avvia automaticamente una procedura guidata di configurazione. La prima pagina della procedura guidata richiede di creare l'account amministratore. Durante la configurazione del sistema, alcune delle impostazioni (come data e ora) potrebbero essere state configurate in fabbrica. È sempre possibile inserire altri valori, a seconda delle linee guida stabilite dalla propria organizzazione.

- Accendere la macchina premendo il pulsante di accensione.
 La procedura guidata di configurazione si avvia automaticamente.
- 2. Nella prima pagina inserire le informazioni di login dell'amministratore che si desidera utilizzare.



NOTA

Per garantire la sicurezza, scegliere una password che contiene lettere maiuscole (A-Z), minuscole (a-z) e numeri (0-9). La password distingue tra maiuscole e minuscole.

3. Nella pagina successiva confermare le impostazioni di data e ora modificandole come appropriato.

- 4. Selezionare se si desidera importare o meno le impostazioni personalizzate da un altro sistema Sonosite MT utilizzando un dispositivo di memoria USB contenente le impostazioni esportate. Dopo aver collegato il dispositivo al sistema, seguire le istruzioni di importazione. La procedura guidata salta la rimanente parte del processo di configurazione.
- 5. Nella pagina successiva inserire le informazioni del proprio istituto e del proprio reparto.
- 6. Specificare le impostazioni di alimentazione e batteria.
- 7. Selezionare una delle seguenti modalità:



NOTA

È possibile cambiare modalità solo eseguendo nuovamente la procedura guidata (solo amministratori), che ripristina il sistema ed elimina tutti i dati.



ATTENZIONE

FUJIFILM Sonosite raccomanda vivamente di configurare il sistema in modalità protetta. L'utilizzo in modalità non protetta comporta un aumento del rischio di non conformità alle norme HIPAA.

- Modalità protetta: La modalità sicura richiede a tutti gli utenti di accedere al sistema e consente la gestione degli utenti, compreso il supporto di un server di directory. La modalità sicura è conforme alle norme sulla privacy dei pazienti e consente di collegarsi a un server di directory. Se il sistema è in modalità sicura, solo gli amministratori possono modificare le impostazioni di connettività e importare ed esportare le impostazioni del sistema.
- Modalità non protetta: La modalità non protetta permette a qualsiasi utente di accedere a tutte le funzioni del sistema, eccetto le impostazioni di amministrazione, senza richiedere un login.
- 8. Il Portale di sistema è abilitato per impostazione predefinita. Per disabilitare il Portale di sistema, deselezionare la casella di spunta.

Il sistema si riavvia per abilitare le nuove impostazioni.

Accesso alle impostazioni di amministrazione

Per accedere e uscire dal sistema e modificare la password, vedere Login e logout [44]. Se si è dimenticata la password dell'amministratore, vedere Ripristino delle impostazioni di fabbrica [33] per ripristinare il sistema o contattare FUJIFILM Sonosite (vedere Aiuti [1]).



ATTENZIONE

Il ripristino del sistema alle impostazioni predefinite eliminerà tutte le impostazioni e tutti i dati paziente. Eseguire il backup dei dati prima di effettuare questa azione.

- 1. Toccare e quindi toccare Impostazioni del sistema.
- 2. Per visualizzare la pagina principale delle impostazioni di amministrazione, toccare **Amministrazione** nell'elenco a sinistra.
- 3. Se richiesto, digitare le informazioni di login con ruolo amministrativo e toccare Login.

Gestione degli utenti sul sistema

Solo gli amministratori possono gestire gli account utente, inclusa l'importazione degli account utente da un altro sistema, la creazione o la modifica di un account utente o l'eliminazione di account utente dal sistema.

Per gestire gli utenti eseguendo la sincronizzazione con un server di directory e utilizzando gli account utente basati su server, vedere Configurazione di una connessione a un server di directory [37].

I campi obbligatori sono contrassegnati da un asterisco (*).

Aggiunta di un nuovo utente al sistema

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare **Gestione utenti**.
- 3. Nella pagina di gestione degli utenti, toccare **Aggiungi utente**. Compilare i campi delle informazioni sull'utente.
- 4. Se si desidera richiedere all'utente di modificare la propria password, selezionare **Richiesta modifica della password al prossimo accesso**, quindi inserire una password temporanea che il nuovo utente dovrà immettere per l'accesso iniziale.



NOTA

- Per garantire la sicurezza, scegliere una password che contenga lettere maiuscole (A-Z), minuscole (a-z), caratteri speciali e numeri (0-9).
- La password distingue tra maiuscole e minuscole.
- Il tempo minimo predefinito (24 minuti) necessario tra una modifica e l'altra della password potrebbe causare un conflitto con la richiesta a un utente di modificare la password al successivo login.
- 5. Se si desidera che l'account utente scada in una determinata data (come account per studenti, stagisti o altro personale temporaneo), selezionare **Abilita scadenza dell'account**, quindi inserire il numero di giorni (ad esempio 90) alla scadenza dell'account nel campo **Imposta scadenza in giorni**.
- 6. Al termine della configurazione del nuovo account utente, toccare **Salva nel database**.

Modifica di un utente

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare **Gestione utenti**.
- 3. Toccare l'account utente nell'elenco e quindi Modifica utente.
- 4. Apportare le modifiche desiderate ai campi delle informazioni sull'utente.



NOTA

Sebbene sia possibile modificare il nome o il cognome di un utente, non è possibile modificare il nome dell'account utente dopo averlo creato.

5. Al termine della modifica dell'account utente, toccare Salva nel database.

Modifica della password di un utente

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare **Gestione utenti**.
- 3. Toccare l'account utente nell'elenco e guindi Modifica utente.
- 4. Selezionare **Reimposta password**.
- 5. Digitare la nuova password nella casella di testo **Password** e nella casella di testo **Conferma**.



NOTA

La password digitata nei due campi deve corrispondere.

Abilitazione di un account utente disabilitato

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare **Gestione utenti**.
- 3. Toccare l'account utente nell'elenco e quindi **Modifica utente**.
- 4. Impostare lo **Stato** dell'utente su **Attivo**.

Eliminazione di un utente

- 1. Sulla pagina di gestione degli utenti, toccare l'account utente nell'elenco.
- 2. Toccare Elimina utente.
- 3. Toccare Sì.

Configurazione di una connessione a un server di directory

Per utilizzare gli account utente basati su server, è necessario configurare il sistema in modalità protetta (vedere Configurazione del sistema per la prima volta [34]). Si raccomanda di consultare un amministratore esperto di informatica per eseguire la seguente procedura.

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare LDAP/AD.
- 3. Selezionare Utilizza l'autenticazione LDAP/AD.



NOTA

L'abilitazione di una connessione a un server di directory aziendale disabilita la creazione dell'account locale. È possibile continuare a utilizzare account utente locali preesistenti, ma non è possibile aggiungere nuovi account locali mentre questa impostazione è abilitata.

- 4. Nel campo **Server remoto**, digitare l'indirizzo del Nome di dominio completo (FQDN) o l'indirizzo IP del server di directory.
- Nel campo **Porta**, digitare il numero di porta del server di directory.
 La porta predefinita per LDAP è 389. La porta predefinita per LDAPS è 636. Il numero di porta del server di directory potrebbe essere diverso.

- 6. Per crittografare la comunicazione tra il sistema ecografico e il server di directory utilizzando Transport Layer Security (TLS), toccare la casella di controllo accanto a **Protetto** (la mancata selezione di questa casella potrebbe compromettere qualsiasi password utilizzata sul sistema). Se si utilizza TLS con un'autorità certificativa (CA) privata, occorre prima importare il certificato privato della CA radice (vedere Gestione dei certificati [41]).
- 7. Nel campo **Radice ricerca**, digitare il Nome distinto della directory radice.

 Generalmente, il Nome distinto è uguale al nome di dominio, espresso nel formato X.500 "attributo=valore" come da RFC-2253.
- 8. Nel campo **Nome dominio utente**, digitare il Nome distinto della directory utente che si desidera cercare.



NOTA

Generalmente, si legge il percorso della directory che memorizza gli account utente in ordine inverso.

- 9. Nel campo **Nome del dominio**, digitare il componente del nome di dominio (generalmente il sottodominio del nome di dominio DNS) che dovrebbe essere aggiunto davanti al nome di un account utente affinché la ricerca nella directory venga eseguita correttamente.
- 10. Al termine della configurazione della connessione, toccare **Test connessione**.



NOTA

Se la connessione non va a buon fine, assicurarsi di aver inserito le informazioni corrette e che non vi siano problemi con la rete o il server.

11. Toccare Save (Salva).

Gestione dei requisiti della password

Gli amministratori possono definire la complessità delle password degli account utente, inclusi i tipi di caratteri richiesti, la lunghezza della password e i criteri di blocco dopo diversi tentativi di login non riusciti. I requisiti della password definiti sul sistema si applicano solo agli account utente locali.

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare **Regole password**.
- 3. In **Complessità password** selezionare la combinazione desiderata di parametri per la complessità della password.
- 4. Utilizzare **Lunghezza minima** e **Lunghezza massima** per controllare quanto lunga deve essere la password.
- 5. Immettere un valore nel campo Durata minima di attività della password (min).
- 6. Se si desidera limitare il riutilizzo delle password, immettere il numero di volte in cui una persona può riutilizzare una password precedente nel campo **Applica conteggio cronologia password**.
- 7. Se si desidera modificare periodicamente le password, immettere il numero di giorni prima della scadenza della password nel campo **La password scade fra (giorni)**. Per disabilitare la scadenza della password, immettere **0**.
- Immettere il numero di tentativi non riusciti che una persona può effettuare prima che il sistema impedisca di tentare nuovamente l'accesso nel campo Soglia di blocco account (tentativi non riusciti).

9. Immettere l'intervallo di tempo (in minuti) per cui un utente non potrà tentare di accedere dopo essere stato bloccato nel campo **Durata blocco account (min)**.

Protezione delle informazioni paziente



NOTA

Per proteggere la riservatezza del paziente, rimuovere tutte le informazioni identificative dalle immagini, dai file o dai record dei pazienti prima di inviarli elettronicamente.

È possibile configurare il sistema affinché richieda un nome utente e una password all'avvio. Se è necessario un login dell'utente, configurare degli account utente locali sul sistema o connettersi a un server di directory per accedere agli account.

Per favorire la tutela delle informazioni sensibili sul paziente, è possibile scegliere di non visualizzare il nome del paziente e il numero ID sul monitor e di rimuoverlo da immagini e filmati video esportati. È anche possibile eliminare i dati dei pazienti dal sistema.

Nascondimento delle informazioni sul paziente

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare Impostazioni amministratore.
- 3. Per nascondere le informazioni sul paziente sul monitor, assicurarsi che sia selezionata la casella di controllo **Nascondi informazioni del paziente sul monitor clinico**.
- 4. Per nascondere le informazioni sul paziente nei dati esportati, assicurarsi che sia selezionata la casella di controllo **Nascondi informazioni paziente in esportazione**.

Rimozione di tutti i dati dei pazienti dal sistema



ATTENZIONE

Eseguire il backup dei dati del paziente prima di eseguire questa azione.

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare Impostazioni amministratore.
- 3. Toccare Elimina dati pazienti.
- 4. Assicurarsi che il sistema sia collegato all'alimentazione CA e poi toccare **Sì** per continuare. L'eliminazione dei dati del paziente richiede circa trentacinque minuti.



NOTA

Se il sistema non ha abbastanza alimentazione, sarà necessario riavviare il processo.

5. Al termine della cancellazione, toccare **OK** per riavviare il sistema.

Controllo dell'importazione e dell'esportazione dei dati

Gli amministratori possono controllare l'esportazione dei dati su un dispositivo di archiviazione USB collegato o bloccare l'accesso ai dispositivi di archiviazione USB e alle reti.

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare Impostazioni amministratore.
- 3. Per controllare l'esportazione su un dispositivo di archiviazione USB, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Se si desidera consentire l'esportazione dei dati, selezionare la casella di controllo Esporta dati in USB.
 - Se si desidera impedire l'esportazione dei dati, deselezionare la casella di controllo Esporta dati in USB.
- 4. Per limitare l'accesso a una rete o a un dispositivo, eseguire una delle seguenti operazioni in **Dispositivi I/O abilitati**:
 - Se si desidera limitare l'accesso alla rete wireless, deselezionare la casella di controllo Wi-Fi.
 - Se si desidera limitare l'accesso alla rete Ethernet, deselezionare la casella di controllo Ethernet.
 - Se si desidera impedire la connessione di qualsiasi dispositivo USB al sistema, deselezionare la casella di controllo **Dispositivi USB**.

Creazione di una notifica di accesso

Gli amministratori possono creare una notifica o un altro messaggio che gli utenti visualizzeranno quando accedono al sistema. Il messaggio può essere configurato per essere visualizzato solo la prima volta che un nuovo utente esegue il login oppure può essere configurato per apparire ogni volta che un utente esegue l'accesso.

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare Impostazioni amministratore.
- 3. Selezionare la casella di controllo **Notifica di utilizzo del sistema**, quindi inserire il testo della notifica.
- 4. Selezionare l'opzione appropriata per visualizzare la notifica ogni volta che un utente esegue il login o solo la prima volta.

Configurazione delle impostazioni di memorizzazione interna

L'amministratore può impostare il modo in cui il sistema gestisce la memoria interna configurando le impostazioni di eliminazione automatica e gli avvisi di archiviazione interna.

Le impostazioni di Eliminazione automatica devono essere compatibili con le impostazioni DICOM. Se è stato configurato un server di conferma archiviazione, assicurarsi che il sistema esegua l'eliminazione automatica solo di studi con archiviazione confermata. Se è stato configurato solo un server di archiviazione, è possibile consentire al sistema di eliminare gli studi archiviati. In alternativa, è possibile selezionare l'opzione Tutti gli studi.

Configurazione delle impostazioni di eliminazione automatica

1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.

2. Toccare Eliminazione automatica.

Viene visualizzata la pagina di impostazioni Eliminazione automatica.

- 3. In **Eliminazione automatica**, selezionare una di queste opzioni:
 - On
 - Disattivato (manuale)

Questa è l'opzione predefinita.

- 4. Selezionare il tipo di studio da eliminare:
 - Studi archiviazione confermata
 - Solo studi archiviati
 - · Tutti gli studi
- 5. Selezionare il periodo di conservazione degli studi da eliminare:
 - · 24 ore
 - 3 giorni
 - 7 giorni
 - · 28 giorni
- 6. Toccare **Save** (Salva) e confermare la selezione. L'eliminazione automatica verrà eseguita quotidianamente a mezzanotte o al primo avvio.

Ricezione di avvisi relativi all'archiviazione

Nella pagina delle impostazioni di eliminazione automatica, selezionare Notifica capacità archiv.

Il sistema visualizza un messaggio se la memoria interna è quasi piena quando un utente termina uno studio.



ATTENZIONE

Se l'icona dello spazio disponibile non viene visualizzata nell'area di stato del sistema, il dispositivo di archiviazione interno potrebbe essere difettoso. Contattare l'assistenza tecnica di FUJIFILM Sonosite.

Certificati

Se lo schema di sicurezza lo richiede, è possibile importare e installare i certificati, inclusi i certificati wireless. Il sistema supporta i seguenti tipi di file: PFX, DER, CER, PEM, CRT, KEY e PVK. Alcuni tipi di file richiedono una password per poter essere importati o installati.

Per collegare un dispositivo di archiviazione USB, vedere Inserimento e rimozione dei dispositivi USB [20].

Gestione dei certificati

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare Certificati.
- 3. Per importare i file dei certificati, procedere come segue:
 - a. Collegare il dispositivo di archiviazione USB contenente i certificati.



NOTA

Il sistema informa l'utente se un certificato sul dispositivo di archiviazione USB corrisponde a un certificato già esistente.

- b. Verificare che i certificati sul sistema in aggiunta a quelli sul dispositivo di archiviazione USB non siano più di 20.
- c. Eliminare i certificati se necessario, quindi toccare Importa.
- d. Toccare **Sì**, squindi selezionare l'USB contenente i certificati e toccare nuovamente **Importa**.
- 4. Per installare i certificati, toccare **Installa** e selezionare dove si desidera installare il certificato (i certificati PFX vengono installati automaticamente).
- 5. Per esaminare le proprietà del certificato, selezionare il certificato di cui si desidera esaminare le proprietà (se si esamina un .pfx, selezionare il certificato specifico all'interno del pacchetto dall'elenco **Certificato**), e toccare la proprietà di interesse in **Campo** per esaminarne i dettagli.
- 6. Per eliminare o disinstallare i certificati, selezionare il file del certificato o il certificato, quindi toccare **Elimina** o **Disinstalla**.



NOTA

Il sistema informa se il certificato o il file di certificato fa parte di una connessione DICOM o wireless attiva. La disinstallazione o l'eliminazione del certificato interromperebbe la connessione.

Aggiornamenti software e monitoraggio del sistema in remoto

Gli amministratori possono configurare e connettere il sistema a un servizio in cloud che consente aggiornamenti software e monitoraggio del sistema in remoto. È possibile scaricare gli aggiornamenti dal cloud e installarli direttamente nel sistema, oppure caricare i registri di sistema sul cloud per consentire al personale di assistenza in remoto di risolvere i problemi. È necessaria una connessione internet e la configurazione del firewall di rete per consentire la connessione HTTPS sulla porta TCP 443 ai seguenti URL:

- https://system-portal.sonosite.com
- http://crl.microsoft.com
- https://system-portal-nosni.sonosite.com
- https://ffss.sac.keyscaler.io/
- http://www.microsoft.com/pkiops/crl
- https://sonositesystemportal.blob.core.windows.net

Una volta configurato e connesso al cloud, il sistema invia una notifica nel momento in cui si rendono disponibili aggiornamenti software oppure si verificano errori di connessione. Le notifiche vengono visualizzate in diverse posizioni, incluso il menu di sistema, accanto ad **Amministrazione** e **Informazioni sistema** nell'elenco delle impostazioni del sistema e nella pagina delle impostazioni di amministrazione. È possibile inoltre abilitare utenti non amministratori a scaricare e installare gli aggiornamenti.

Per scaricare e installare gli aggiornamenti software disponibili, vedere Installazione degli aggiornamenti software [61].

Configurazione della connessione al Portale di sistema

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare Portale di Sistema Connessione.
- 3. Nella pagina successiva, toccare Configura.
- 4. Nella pagina di configurazione, selezionare la casella di spunta per abilitare la connessione alla funzione.



NOTA

Se il Portale di sistema è stato abilitato durante la prima configurazione del sistema, questa casella di spunta dovrebbe essere già selezionata.

- 5. Se il sistema non è ancora stato connesso a una rete, seguire una delle procedure in Collegamento alla rete [47].
- 6. Per utilizzare una connessione proxy, selezionare la casella di spunta e immettere le informazioni del server proxy nei campi previsti. Sono necessari l'indirizzo del server e il numero di porta.
 - Queste informazioni vengono mantenute anche quando la connessione proxy viene spenta.
- 7. Toccare **Save** (Salva) per salvare le impostazioni proxy e verificare la connessione. Toccando **Reset** (Reimposta) verranno ripristinati tutti i campi all'ultimo salvataggio.



NOTA

L'esecuzione di un ripristino delle impostazioni di fabbrica sul sistema comporterà la disassociazione automatica del dispositivo dal Portale di sistema.

Revisione e reset delle impostazioni di sistema

È possibile rivedere le impostazioni del sistema e confrontarle con le impostazioni predefinite di fabbrica. È inoltre possibile ripristinare le impostazioni predefinite del sistema, ma in tal caso tutte le impostazioni e i dati saranno cancellati.

Revisione delle impostazioni di sistema

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare Impostazioni amministratore.
- 3. Toccare Confronta comandi.

Il sistema genera un report per confrontare le impostazioni correnti con quelle di fabbrica. Al termine il sistema darà la possibilità di salvare il report su un'unità USB.

Ripristino del sistema

Se si sono dimenticati i dati di accesso e si desidera reimpostare il sistema, vedere Ripristino delle impostazioni di fabbrica [33].



ATTENZIONE

Il ripristino del sistema alle impostazioni predefinite eliminerà tutte le impostazioni e tutti i dati paziente. Eseguire il backup dei dati prima di effettuare questa azione.

- 1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.
- 2. Toccare Impostazioni amministratore, quindi Ripristino delle impostazioni predefinite.
- 3. Assicurarsi che il sistema sia collegato all'alimentazione CA, quindi toccare **Sì** per continuare. Il ripristino del sistema richiede circa 35 minuti.
- 4. Al termine del reset, toccare **OK** per riavviare il sistema.

Login e logout

Se è necessario effettuare il login come utente, all'accensione del sistema sarà visualizzata la schermata di login dell'utente. Se l'amministratore ha impostato un login basato sul server, usare il nome utente e la password del server per accedere al sistema ecografico. È possibile utilizzare il login basato sul server anche se il sistema ecografico non è collegato al server, a condizione che il login sia già stato effettuato almeno una volta prima di impostare il sistema offline. Il sistema memorizza le informazioni sull'utente salvate nella cache locale.

Gli ospiti possono eseguire scansioni, salvare immagini e filmati, visualizzare fogli di lavoro e gestire i dati paziente per lo studio attuale. Gli ospiti possono inoltre accedere alla guida integrata e ai video formativi. Gli ospiti non possono accedere ad altre informazioni paziente, a studi o impostazioni del sistema.

Login e logout come utente

- 1. Sulla pagina di login digitare nome utente e password.
 - Se un altro utente ha effettuato il login, toccare onella parte superiore della pagina per uscire e quindi accedere nuovamente. Potrebbe essere necessario terminare uno studio (vedere Termine dello studio precedente [66]).
- 2. Toccare **OK**.
 - L'utente viene escluso anche se spegne o riavvia il sistema.

Login al sistema come ospite

- 1. Accendere il sistema.
- 2. Nella pagina di login, toccare **Ospite**.

Modifica della password



NOTA

- È possibile modificare la password sul sistema solo se questo utilizza account utente locali. Le password basate su server devono essere modificate sul server.
- Il sistema avvisa se la password non soddisfa i requisiti della password.
- Potrebbe essere necessario attendere prima di procedere alla modifica della password. La durata minima predefinita necessaria tra una modifica e l'altra della password è pari a 24 minuti.
- 1. Accendere il sistema e accedere al proprio account.
- 2. Toccare onella parte superiore della pagina e toccare **Modifica password** dal menu.
- 3. Digitare la vecchia e la nuova password, confermare la nuova password e toccare **Modifica** password.

Impostazioni audio

Nella pagina Impostazioni audio, è possibile specificare le impostazioni per l'audio e regolare il volume di bip e clic.

Visualizzazione della pagina delle impostazioni audio

- 1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
- 2. Toccare **Audio** nell'elenco sulla sinistra.

Regolazione delle impostazioni audio

Nella pagina delle impostazioni audio, eseguire una delle seguenti operazioni:

- Selezionare Clic puls. per impostare il clic dei tasti quando premuti.
- Selezionare **Segnale di allarme** per la riproduzione dei suoni del sistema.
- Trascinare il cursore Volume bip e clic per regolare il livello del volume.
 Per disattivare il volume, toccare il comando del volume per silenziare l'audio. Toccare nuovamente per cancellare il silenziamento.

Connettività e impostazioni DICOM

Dalla pagina delle impostazioni di connettività, è possibile configurare le connessioni di rete e DICOM e importare ed esportare le impostazioni di connettività. Se il sistema è in modalità sicura, solo gli amministratori possono modificare, importare o esportare le impostazioni di connettività. Gli altri utenti sono ancora in grado di selezionare un profilo attivo dalla pagina delle impostazioni di connettività.

Visualizzazione della pagina delle impostazioni di connettività

- 1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
- 2. Toccare **Connettività** nell'elenco sulla sinistra.

Specifica della posizione del sistema

Il percorso specificato nelle impostazioni della Connettività rappresenta il percorso attivo del sistema.

Nella pagina delle impostazioni della connettività, selezionare un percorso dall'elenco **Percorso**.

Informazioni su DICOM

Il sistema ecografico è conforme allo standard DICOM come specificato nella dichiarazione di conformità DICOM di Sonosite MT, disponibile all'indirizzo **www.sonosite.com.** La dichiarazione di conformità fornisce informazioni sullo scopo, sulle caratteristiche, sulla configurazione e sulle specifiche delle connessioni di rete supportate dal sistema. Con l'utilizzo nello standard DICOM (Digital Imaging and Communications in Medicine), il sistema ecografico è in grado di:

- Trasferire i dati dell'esame del paziente su un archiver (vedere Archiviazione degli studi [133]), ad esempio un archiver PACS (Picture Archive and Communication Systems).
- Confermare l'archiviazione corretta con un server di conferma archiviazione.
- Importare le procedure pianificate e i dati del paziente da un server di liste di lavoro (vedere Utilizzo della lista di lavoro [69]).
- Inviare informazioni sullo stato di una procedura eseguita a un server MPPS (fase della procedura eseguita dalla modalità).
- Esportare i dati degli esami come file DICOMDIR su un'unità USB (vedere Esportazione degli studi [135]).

Il sistema può effettuare trasferimenti a uno o più dispositivi e collegarsi a più reti, in base alla configurazione. Il registro DICOM raccoglie gli errori e gli eventi di rete, generalmente a supporto della diagnostica (vedere Registri [63]).

Configurazione dei trasferimenti del sistema per DICOM

Per configurare il sistema per il trasferimento DICOM, eseguire le seguenti operazioni (generalmente completate da un amministratore di rete o da un amministratore PACS):

- 1. Eseguire un backup delle impostazioni di configurazione DICOM predefinite su un dispositivo di archiviazione USB da conservare in un luogo sicuro. Se necessario, è possibile utilizzarlo per ripristinare le impostazioni predefinite (vedere Importazione ed esportazione di impostazioni di connettività [53]).
- 2. Connettersi alla rete (vedere Connettersi alla rete via Ethernet [47] o Connessione alla rete in modalità wireless [47]).
- 3. Completare le pagine di configurazione DICOM per percorsi e dispositivi (vedere Pagine di configurazione DICOM [47]).
- 4. Associare i dispositivi ai percorsi (vedere Associazione dei dispositivi ai percorsi [52]).

Visualizzazione della pagina delle impostazioni DICOM

1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.

- 2. Toccare **Connettività** nell'elenco sulla sinistra.
- 3. Nella pagina delle impostazioni Connettività, toccare Imp. DICOM.

Collegamento alla rete

È possibile connettersi alla rete via Ethernet o in modalità wireless. Collegare il sistema ecografico a una rete Ethernet 10/100/1000 standard. I dispositivi collegati alla porta Ethernet del supporto devono essere conformi alle normative IEC 60601-1 o IEC 60950. La connettività wireless è una funzione concessa in licenza.

Connettersi alla rete via Ethernet

- 1. Collegare il cavo Ethernet alla porta Ethernet situata sull'hub I/O sul retro della piattaforma del supporto.
- 2. Nella pagina delle impostazioni DICOM, toccare Config e selezionare Percorso.
- 3. Nella pagina Percorso DICOM, toccare **Nuovo** per configurare una nuova connessione.
- 4. Vedere Campi di configurazione del percorso [48] per configurare e salvare un percorso con le corrette impostazioni di rete assicurandosi di selezionare **LAN** dal tipo di **Rete**.

Se il sistema è fisicamente collegato a una rete, l'icona di connessione Ethernet 🗐 appare nell'area di stato del sistema sul monitor.

Connessione alla rete in modalità wireless

- 1. Nella pagina delle impostazioni DICOM, toccare Config e selezionare Percorso.
- 2. Nella pagina Percorso DICOM, toccare **Nuovo** per configurare una nuova connessione.
- 3. Selezionare wireless dal tipo di Rete.
- 4. Vedere Campi di configurazione del percorso [48] e Campi di configurazione del profilo wireless [49] per configurare e salvare una posizione con le impostazioni di rete corrette.

L'icona wireless indica lo stato della connessione wireless (il numero di barre indica la forza della connessione).

Pagine di configurazione DICOM

Le pagine di configurazione DICOM sono le seguenti:

- **Percorso** Configurazione per le impostazioni di rete, comprese le impostazioni per una connessione di rete wireless. Specifica anche quale dispositivi si desidera associare con la rete. Ad esempio, è possibile configurare un percorso denominato "Ufficio" e associarvi un archiver. È possibile configurare fino a sette percorsi (vedere Associazione dei dispositivi ai percorsi [52]).
- **Archiver** Configurazione per gli archiver PACS, dispositivi per l'archiviazione degli esami dei pazienti (immagini e filmati). Un solo archiver per percorso può ricevere trasferimenti di immagini in corso, ma è possibile selezionare più archiver al termine dell'esame. È possibile associare fino a quattro archiver per percorso.
- **Conferma archiviazione** Configurazione per i server di conferma archiviazione, dispositivi responsabili e che rilasciano ricevuta di contenuti inviati dal sistema ecografico.
- **Lista di lavoro** Configurazione per i server liste di lavoro, dispositivi che contengono i dati sulle procedure programmate dei pazienti. È possibile importare i dati nel modulo paziente (vedere Utilizzo della lista di lavoro [69]).
- **MPPS** Configurazione per i server MPPS, dispositivi che coordinano informazioni dettagliate sull'esame eseguito. È possibile associare un solo server MPPS per percorso.

Configurazione di un nuovo percorso o dispositivo



NOTA

Le modifiche di configurazione rendono necessario il riavvio del sistema.

- 1. Nella pagina delle impostazioni DICOM, toccare **Config**.
- 2. Nella pagina di configurazione DICOM, selezionare un dispositivo da configurare.
- 3. Toccare Nuovo.
- 4. Completare i campi di impostazione configurazione e quindi toccare Save (Salva).

Modifica di un percorso o di un dispositivo

- 1. Nella pagina di configurazione appropriata, selezionare il nome dalla lista di percorsi o dispositivi.
- 2. Apportare le modifiche desiderate.
- 3. Toccare **Save** (Salva).

Eliminazione di un percorso o di un dispositivo

- 1. Sulla relativa pagina di configurazione, selezionare il nome dalla lista di percorsi o dispositivi.
- 2. Toccare **Elimina**.
- 3. Toccare **Sì** per confermare l'eliminazione.

Campi di configurazione del percorso

Alias Nome che identifica il percorso di rete del sistema ecografico.

Titolo AE Titolo dell'entità dell'applicazione DICOM.

Porta Numero di porta in attesa del dispositivo per le richieste di verifica in entrata e le risposte di conferma archiviazione. In genere, a DICOM viene assegnata la porta TCP 104.

IPv4 e **IPv6** Selezionare ciascuno e compilare i seguenti campi:

- **DCHP** o **Ottieni automaticamente indirizzo IPv6** Ottiene automaticamente le informazioni per il resto dei campi.
- Indirizzo IP Identificatore univoco del percorso del sistema ecografico. Non può essere compreso tra 127.0.0.0 e 127.0.0.8
- Subnet Mask (Maschera di sottoreteo) o Sottorete Identifica una suddivisione di rete.
- **Gateway predefinito** Indirizzo IP tramite cui la rete si collega a un'altra rete. Non può essere compreso tra 127.0.0.0 e 127.0.0.8
- Indirizzo DNS Indirizzo server del nome del dominio.

Trasferisci immagini Specifica quando trasferire le immagini: durante o al termine di un esame.

Ritardo del tentativo Se si verificano problemi di connettività durante il trasferimento dei dati degli esami a un server DICOM, il sistema mette in pausa il trasferimento. Dal menu a discesa, selezionare il tempo di ritardo del sistema prima di ritentare il trasferimento.

Compressione JPEG Selezionare Alta, Media o Bassa. Un alto livello di compressione riduce le dimensioni del file ma ne riduce i dettagli. Per ottenere la migliore qualità delle immagini, selezionare Basso.

Prevenire il timeout dell'archivio Selezionare la casella di controllo per prevenire un timeout quando si trasferiscono dati a un server DICOM.

Rete Scegliere un tipo di rete dall'elenco.

FIPS Selezionare se configurare una connessione wireless FIPS (Federal Information Processing Standards).



NOTA

La selezione di FIPS limita la scelta dei criteri di sicurezza disponibili nella pagina successiva a WPA2, la scelta della crittografia ad AES e il tipo di autenticazione a EAP-TLS o EAP-PEAPvO. È consentita anche l'autenticazione personale (detta anche autenticazione a chiave precondivisa o PSK) con crittografia WPA2 e AES. FIPS non può essere abilitato se uno dei profili wireless associati a un percorso non è configurato in modo appropriato.

Profilo wireless Selezionare se si configura un percorso wireless.

Campi di configurazione del profilo wireless

Nome profilo Nome del profilo per questo percorso. Per ogni percorso wireless, è possibile avere 10 profili.

Nome rete (SSID) Service Set Identifier del nome di rete per la rete.

Collega a reti nascoste Spuntare la casella per connettere a una rete nascosta. Per impostazione predefinita, la casella è deselezionata.

Politica sicurezza Tipo di sicurezza che autentica la rete:

- · Apri Nessuna sicurezza.
- WPA2 Accesso protetto Wi-Fi. Compaiono i seguenti campi:
 - Autenticazione
 - **Personale**, si visualizza il campo **Passphrase**; immettere la voce della chiave condivisa usata nella configurazione della rete.
 - Azienda È visualizzato il campo Tipo di autenticazione; scegliere tra EAP TLS o EAP PEAPv0
 e compilare i campi:
 - **EAP TLS** Extensible Authentication Protocol-Transport Layer Security. Compaiono i seguenti campi:
 - Nome utente Nome dell'utente designato.
 - Certificato client Selezionare dall'elenco dei certificati client installato sul sistema.
 - **Agenzia di certificazione** Convalida il server di autenticazione o l'autorità del certificato. L'elenco è popolato dai certificati wireless importati (vedere Certificati [41]). Selezionare dall'elenco il certificato desiderato.

- **Crittografia** Protocollo di crittografia per la rete.
- EAP PEAPv0
 - Nome utente
 - Password Combinazione univoca di lettere e simboli che consente l'accesso dell'utente.
 - Agenzia di certificazione Selezionare il certificato desiderato dall'elenco.
- **Crittografia** Protocollo di crittografia per la rete.
- **RADIUS** Remote Access Dial-Up User Service (Servizio utente composizione codice di accesso remoto) Scambio chiave -802.1x. Compaiono i seguenti campi:
 - **Tipo di autenticazione** Selezionare tra EAP TLS ed EAP PEAPv0 e compilare i campi come descritto in precedenza.

Campi di configurazione dell'archiver

Alias Nome univoco per l'archiver.

Titolo AE Titolo dell'entità di applicazione DICOM per l'archiver.

Immagini Definisce il modo in cui le immagini vengono inviate all'archiver: RGB (non compresse), Mono (non compresse) o JPEG.

IPv4 o IPv6 Selezionarne uno e compilare l'Indirizzo IP.

Usa TLS Selezionare questa casella di controllo per utilizzare il protocollo Transport Layer Security (TLS) durante la trasmissione dei dati all'archiver. Vengono visualizzati i seguenti campi opzionali:

- Certificato client Selezionare dall'elenco dei certificati client installato sul sistema.
- **Chiave privata** Una di una coppia di chiavi (pubblica e privata) che viene fornita solo dal richiedente e non viene mai condivisa.
- Password chiave privata La password che sblocca la chiave privata.
- **Agenzia di certificazione** Selezionare il certificato CA utilizzato per convalidare il certificato del computer del server dall'elenco dei certificati wireless importati (vedere Certificati [41]).

Porta Numero di porta del server di archiviazione. In genere, a DICOM viene assegnata la porta TCP 104.

Ping Toccare per stabilire l'accessibilità di un determinato indirizzo IP. Il sistema visualizza OK o Non riuscito.

Includi filmati video Se la casella di controllo è selezionata, i filmati video vengono trasferiti.

Con RS testo di base Selezionare questa casella di controllo per inviare il report strutturato del testo base all'archiver.

Con RS completo Selezionare questa casella di controllo per inviare il report strutturato completo all'archiver.

Includi etich priv Se l'archiver è un prodotto software Sonosite (ad esempio, Sonosite Synchronicity Workflow Manager), selezionare questa casella di controllo per una corretta integrazione con il prodotto.



NOTA

Dal momento che le etichette potrebbero essere incompatibili con alcuni archiver precedenti, mantenere questa casella di controllo non selezionata a meno che non si utilizzino prodotti software Sonosite. Per maggiori informazioni, vedere la Dichiarazione di conformità del sistema per ecografia.

Campi di configurazione della conferma di archiviazione

Alias Nome univoco per il server di conferma archiviazione.

Titolo AE Titolo dell'entità dell'applicazione DICOM con conferma di archiviazione.

IPv4 o IPv6 Selezionarne uno e compilare l'Indirizzo IP.

Usa TLS Selezionare questa casella di controllo per utilizzare il protocollo Transport Layer Security (TLS) durante la trasmissione dei dati al server di conferma archiviazione. I campi di autenticazione sono descritti in Campi di configurazione dell'archiver [50] e sono facoltativi.

Porta Numero di porta del server di conferma archiviazione. In genere, a DICOM viene assegnata la porta TCP 104.

Ping Toccare per stabilire l'accessibilità di un determinato indirizzo IP. Il sistema visualizza OK o Non riuscito.

Campi di configurazione della lista di lavoro

Alias Nome univoco per un server di liste di lavoro.

Titolo AE Titolo dell'entità dell'applicazione DICOM con lista di lavoro.

Lista di lavoro (Intervallo date) Restringe la ricerca alle procedure dei pazienti programmate per: Oggi; leri, Oggi, Domani; Tutti.

Mappatura descrizione di studio Selezionare una delle opzioni dal menu per personalizzare i tag della lista di lavoro DICOM che si desidera utilizzare per la Descrizione dello studio.

Solo questo disposit. Limita la richiesta alle procedure del paziente programmate per il sistema in base a questo titolo AE.

Modalità US (Ecografia) è il tipo di modalità predefinita.

IPv4 o IPv6 Selezionarne uno e compilare l'Indirizzo IP.

Usa TLS Selezionare questa casella di controllo per utilizzare il protocollo Transport Layer Security (TLS) durante la trasmissione dei dati al server della lista di lavoro. I campi di autenticazione sono descritti in Campi di configurazione dell'archiver [50].

Porta Numero di porta del server della lista di lavoro. In genere, a DICOM viene assegnata la porta TCP 104.

Richiesta autom. Attiva/disattiva la ricerca automatica.

Si verifica ogni In una ricerca automatica, il periodo di tempo che intercorre tra gli aggiornamenti automatici.

Tempo di inizio In una ricerca automatica, ora di inizio dell'aggiornamento automatico (visualizzata nel formato 24 ore).

Ping Toccare per stabilire l'accessibilità di un determinato indirizzo IP. Il sistema visualizza OK o Non riuscito.

Campi di configurazione MPPS

Alias Nome univoco per il server MPPS.

Titolo AE Titolo dell'entità dell'applicazione DICOM MPPS.

IPv4 o IPv6 Selezionarne uno e compilare l'Indirizzo IP.

Usa TLS Selezionare questa casella di controllo per utilizzare il protocollo Transport Layer Security (TLS) durante la trasmissione dei dati al server MPPS. I campi di autenticazione sono descritti in Campi di configurazione dell'archiver [50] e sono facoltativi.

Porta Numero di porta del server MPPS. In genere, a DICOM viene assegnata la porta TCP 104.

Ping Toccare per stabilire l'accessibilità di un determinato indirizzo IP. Il sistema visualizza OK o Non riuscito.

Associazione dei dispositivi ai percorsi

Per ciascun percorso, selezionare i dispositivi che dovranno ricevere i dati trasferiti, gli archiver che si desidera designare come MPPS o server di conferma archiviazione, i server di liste di lavoro da cui si intende ricevere i dati e gli archiver che si vuole impostare come predefiniti. In seguito al completamento di tali selezioni, selezionare il percorso che si desidera utilizzare.



NOTA

Le modifiche di configurazione rendono necessario il riavvio del sistema.

Prima di poter selezionare i dispositivi è necessario associare i dispositivi. Vedere Configurazione di un nuovo percorso o dispositivo [48].

- 1. Nella pagina delle impostazioni DICOM, selezionare un percorso del sistema dall'elenco **Percorso**.
- 2. Nell'elenco dei dispositivi, selezionare la casella di spunta accanto a uno o più archiver o server di liste di lavoro.
 - È possibile selezionare un massimo di quattro archiver e un server di liste di lavoro per ciascun percorso. Per ricevere i trasferimenti in corso è possibile selezionare un solo archiver. I dispositivi selezionati hanno un segno di spunta adiacente.
- 3. Se si desidera utilizzare il servizio MPPS, associare il server MPPS con l'archiver:
 - a. Selezionare la casella del server MPPS desiderato. (i server MPPS compaiono quasi a fine lista).
 - b. Selezionare la casella dell'archiver.
 - c. Selezionare la casella nella colonna MPPS dell'archiver.
- 4. Se si desidera utilizzare il servizio Conferma archiviazione, associare il server di Conferma archiviazione con l'archiver:

- a. Selezionare la casella per il server di conferma dell'archiviazione desiderato. (i server Conferma archiviazione compaiono a fine lista).
- b. Selezionare la casella dell'archiver.
- c. Selezionare la casella nella colonna SC dell'archiver.
- 5. Se si desidera archiviare automaticamente uno studio terminato in un archiver, selezionare la casella di spunta predefinita dell'archiver.

 Sono disponibili fino a quattro archiver predefiniti per i trasferimenti alla fine dell'esame.
- 6. Completare eventuali attività supplementari di configurazione, quindi toccare Fine.

Dissociazione dei dispositivi da una posizione

- 1. Nella pagina delle impostazioni DICOM, selezionare un percorso dall'elenco **Percorso**.
- 2. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Per annullare l'associazione di un archiver o un server di liste di lavoro, selezionare la relativa casella di spunta.
 - Per disassociare un server MPPS da un archiver, selezionare la casella di controllo per il server MPPS.
 - Per disassociare un server Conferma archiviazione da un archiver, selezionare la casella di spunta per il server Conferma archiviazione.
 - Per disassociare un archiver da tutti i server, deselezionare e quindi riselezionare la sua casella di spunta.

Verificare lo stato di connessione dei dispositivi

Nella pagina delle impostazioni DICOM, toccare **Verifica** per confermare che i dispositivi associati siano connessi (Se **Verifica** non è disponibile, controllare i collegamenti dei cavi e la connessione wireless. Riavviare il sistema se sono state apportate delle modifiche alla configurazione. In caso il problema continui a verificarsi, consultare il proprio amministratore di sistema).

Lo stato di connessione dei dispositivi viene visualizzato nella colonna **Stato**:

- Non riuscito DICOM non è in comunicazione con il dispositivo.
- Riuscito DICOM è in comunicazione con il dispositivo.
- Sconosciuto La configurazione potrebbe essere cambiata dall'ultima verifica delle connessioni.
- Occupato II manager DICOM potrebbe essere impegnato in un'altra attività, ad esempio il trasferimento dei dati di studio su un archiver. Attendere il completamento del trasferimento, quindi toccare di nuovo Verifica.

Importazione ed esportazione di impostazioni di connettività

È possibile importare ed esportare tutte le impostazioni di percorso e di connettività da un sistema Sonosite MT all'altro. Queste impostazioni comprendono dati di configurazione DICOM per percorsi, impostazioni wireless, archiver, server di conferma archiviazione, server di liste di lavoro e server MPPS. Se sono stati importati dati, tutte le configurazioni sul sistema vengono sostituite con i dati importati. Se sono stati esportati dati, tutte le configurazioni sul dispositivo di archiviazione USB vengono sostituite con i dati esportati. Se il sistema è in modalità sicura, solo gli amministratori possono esportare le impostazioni di connettività.

Il sistema non importa indirizzi IP o titoli AE quando si importano dati di configurazione provenienti da un altro sistema.

- 1. Collegare il dispositivo di archiviazione USB che contiene le impostazioni (vedere Inserimento e rimozione dei dispositivi USB [20]).
- 2. Nella pagina delle impostazioni DICOM, toccare Config.
- 3. Toccare **Importa** o **Esporta** nella parte inferiore della pagina.
- 4. Selezionare il dispositivo di archiviazione USB e guindi toccare **Importa** o **Esporta**.

Impostazioni di personalizzazione

Nella pagina delle impostazioni di personalizzazione è possibile creare tipi di esami e pacchetti di etichette di testo personalizzati, specificare le impostazioni per le misurazioni e i calcoli ostetrici, vascolari e addominali.

Visualizzazione della pagina delle impostazioni di personalizzazione

- 1. Toccare e quindi toccare Impostazioni del sistema.
- 2. Toccare **Personalizzazione** nell'elenco sulla sinistra.

Impostazioni dei calcoli ostetrici

Vedere Riferimenti per ostetricia [155].

Tabella 12. Autori dei calcoli OS

Risultato del calcolo	Misurazioni OB gestazionali	Autori disponibili
Età gestazionale (EG)	SG	Nyberg, Hansmann
	LCC	ASUM
		Hadlock
		Intergrowth21
	DBP	ASUM
		Hadlock
	CC	ASUM
		Hadlock
	CA	ASUM
		Hadlock
	LF	ASUM
		Hadlock
	DOF	Hansmann
		ASUM
Peso fetale stimato (PFS) ^a	CC, CA, LF	Hadlock 1
	DBP, CA, LF	Hadlock 2
	CA, LF	Hadlock3
PFS%	PFS, EG	Hadlock

all calcolo del peso fetale stimato (PFS) utilizza un'equazione che consiste in una o più misurazioni biometriche fetali. Le selezioni individuali per le equazioni 1, 2 e 3 del PFS secondo Hadlock non sono determinate dall'utente. L'equazione selezionata è determinata dalle misurazioni che sono state salvate nel report del paziente con la priorità data all'ordine elencato sopra.

Selezione degli autori per calcoli ostetrici

- 1. Nella pagina delle impostazioni di personalizzazione, toccare **Autori** nell'elenco a sinistra.
- 2. Selezionare gli autori desiderati dagli elenchi a discesa.
- 3. Per ripristinare le impostazioni di fabbrica, toccare **Annulla**.

Impostazioni dei calcoli addominali

- 1. Nella pagina delle impostazioni di personalizzazione, toccare **Autori**.
- Selezionare il coefficiente dall'elenco a discesa sotto Vescica.
 Il sistema utilizzerà il coefficiente scelto per calcolare il volume della vescica.

Impostazioni dei calcoli CVR

- 1. Nella pagina delle impostazioni di personalizzazione, toccare **Autori**.
- 2. Selezionare l'autore desiderato dall'elenco a discesa sotto CVR (rapporto catetere-vaso).

Il sistema calcolerà il rapporto tra catetere e vaso in base ai diametri o alle aree, a seconda della formula scelta.

Personalizzazione del tipo di esame

Il sistema visualizza sia i tipi di esame predefiniti che quelli personalizzati, organizzati per trasduttore.

È possibile riordinare i tipi di esame nell'elenco dei trasduttori e degli esami o creare un nuovo tipo di esame personalizzando un tipo di esame esistente per utilizzare le impostazioni preferite dall'utente. Quando si seleziona il nuovo tipo di esame, il sistema utilizza automaticamente le impostazioni specificate. È inoltre possibile rinominare, eliminare, esportare e importare tipi di esame personalizzati.

È anche possibile creare o modificare un tipo di esame personalizzato direttamente dalla pagina degli esami personalizzati, ma non è possibile regolare i comandi di acquisizione delle immagini nella pagina.

Creazione o modifica di un tipo di esame personalizzato

- 1. Selezionare un trasduttore e un tipo di esame (vedere Selezione di un trasduttore e di un tipo di esame [29]).
- 2. Regolare i comandi di acquisizione delle immagini sulle impostazioni preferite (vedere Comandi dell'acquisizione di immagini 2D [74], Comandi dell'acquisizione di immagini in M-Mode [77], Comandi di acquisizione di immagini Doppler [78] e Comandi di acquisizione di immagini Colore [81]).
- 3. Per regolare la disposizione dei comandi dell'acquisizione di immagini sul pannello a sfioramento, vedere Accesso e spostamento dei comandi a sfioramento [73].
- 4. Toccare il menu di sistema _____, quindi toccare Salva esame personalizzato.
- 5. Se inizialmente è stato selezionato un tipo di esame personalizzato già esistente, è possibile scegliere se aggiornare l'esame personalizzato esistente o creare un nuovo esame personalizzato.
- 6. Per un nuovo tipo di esame personalizzato, digitare un nome univoco di massimo 40 caratteri.
- 7. Compiere una delle seguenti operazioni:

- Per includere le modifiche alle impostazioni di comando, toccare la casella di controllo.
- Per includere le modifiche al layout del comando, toccare la casella di controllo.
- Per modificare il pacchetto di etichettatura associato al tipo di esame, accedere a un pacchetto dal menu a discesa.
- Per cambiare l'ordine del tipo di esame nell'elenco, toccare il tipo di esame e, successivamente, toccare le frecce su o giù.
- 8. Toccare Salva esame personalizzato.

Modifica di un tipo di esame personalizzato nella pagina delle impostazioni

- 1. Nella pagina delle impostazioni di personalizzazione, toccare **Tipi di esame**.
- 2. Nella pagina degli esami personalizzati, selezionare un trasduttore dal menu a discesa.
- 3. Per modificare il pacchetto di etichettatura associato al tipo di esame, accedere a un pacchetto dal menu a discesa.
- 4. Per modificare l'ordine di un tipo di esame nell'elenco, toccarlo e quindi toccare **Sposta in alto** o **Sposta in basso**.

Personalizzazione delle etichette di testo

È possibile creare, modificare, eliminare, importare ed esportare etichette e pacchetti personalizzati. È possibile modificare i pacchetti predefiniti e salvarli come nuovi pacchetti per migliorare il flusso di lavoro. Possono essere modificate solo le etichette di testo, non i pittogrammi.

Creazione o modifica di un pacchetto di etichette personalizzato

- 1. Nella pagina delle impostazioni di personalizzazione, toccare **Etichette**.
- 2. Selezionare un pacchetto base di fabbrica o un pacchetto personalizzato esistente e quindi toccare **Modifica**. In alternativa, toccare due volte il pacchetto.



NOTA

I pacchetti di etichette personalizzate includono un asterisco * come primo carattere del nome.

- 3. Nella pagina successiva eseguire una delle azioni seguenti:
 - Toccare una posizione di etichetta vuota nel pacchetto e creare una nuova etichetta utilizzando la tastiera su schermo.
 - Toccare un'etichetta esistente e modificarla utilizzando la tastiera su schermo.
 - · Eliminare un'etichetta.
- 4. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Salvare il pacchetto come nuovo pacchetto personalizzato.
 - Sostituire il pacchetto aggiornando il nome del pacchetto. Non è possibile aggiornare i pacchetti base di fabbrica.
- 5. Toccare **Save** (Salva).

Eliminazione di un pacchetto di etichette personalizzate

- 1. Nella pagina delle impostazioni di personalizzazione, toccare **Etichette**.
- 2. Selezionare il pacchetto di etichette personalizzate che si desidera eliminare.

3. Toccare Elimina.

Importazione o esportazione di impostazioni personalizzate



NOTA

- Se il sistema è in modalità protetta, solo gli amministratori possono importare ed esportare le impostazioni personalizzate.
- È inoltre possibile esportare le impostazioni personalizzate nella pagina delle Impostazioni generali e importarle in un nuovo sistema usando la procedura guidata di configurazione.



NOTA

Prima di iniziare, osservare quanto segue:

- Se si stanno importando impostazioni personalizzate, assicurarsi di essere in un tipo di esame base di fabbrica.
- Se il sistema è in modalità sicura, accedere come amministratore.
- Abilitare i dispositivi USB e l'esportazione nelle impostazioni di amministrazione (solo per gli amministratori).
- 1. Collegare un dispositivo di archiviazione USB (vedere Inserimento e rimozione dei dispositivi USB [20]).
- 2. Nella pagina delle impostazioni di personalizzazione, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Per importare impostazioni personalizzate, toccare Importa, quindi toccare Sì. Selezionare il dispositivo di archiviazione USB desiderato e toccare nuovamente Importa.
 Le impostazioni personalizzate vengono sostituite con quelle del dispositivo di archiviazione USB.
 - Per esportare le impostazioni personalizzate, toccare Esporta, quindi toccare Sì. Selezionare il dispositivo di archiviazione USB desiderato e toccare nuovamente Esporta. Una copia viene salvata sul dispositivo di archiviazione USB.

Impostazioni di data e ora



AVVERTENZA

L'impostazione accurata della data e dell'ora è essenziale per la precisione dei calcoli di ostetricia. Prima di usare il sistema, verificare sempre che la data e l'ora siano esatte.

Visualizzare la pagina delle impostazioni della data e dell'ora

- 1. Toccare e quindi toccare Impostazioni del sistema.
- 2. Toccare **Data e ora** nell'elenco sulla sinistra.

Impostazione di data e ora

Nella pagina delle impostazioni di data e ora:

- Scegliere il formato data desiderato, quindi digitare l'anno, il mese e il giorno correnti.
- Digitare l'ora corrente in ore e minuti.
- Per ottenere l'orario del sistema da un server di riferimento ora, selezionare Utilizza ora su server ora e immettere l'Indirizzo server



NOTA

Se si seleziona **Utilizza ora su server ora**, non è possibile modificare manualmente la data e l'ora.

- Per specificare che il sistema regoli automaticamente le modifiche relative all'ora legale, selezionare **Ora legale**.
- Selezionare il proprio fuso orario dall'elenco Fuso orario.

Impostazioni delle Informazioni video

Nella pagina delle impostazioni Informazioni visualizzazione, è possibile specificare quali dettagli visualizzare sul monitor durante l'acquisizione di immagini.

Visualizzazione della pagina delle impostazioni delle informazioni video

- 1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
- 2. Toccare **Informazioni video** nell'elenco sulla sinistra.

Specificare i dettagli che vengono visualizzati sul monitor

Nella pagina delle impostazioni delle Informazioni video, selezionare le impostazioni nelle seguenti sezioni:

- Informazioni sul paziente Informazioni che appaiono nell'intestazione del paziente, tra cui il nome del paziente, l'ID, l'ID del reparto, la data, l'ora, l'utente e l'istituzione.
- **Tipi di dati** Informazioni sull'acquisizione di immagini per le modalità 2D, Doppler, Colore o M Mode.

Stato rete

La pagina di stato della rete visualizza le seguenti informazioni:

Informazioni generali

- Percorso
- Connettività e indirizzi IP (sia IPv4 sia IPv6)
- Subnet Mask
- · Gateway predefinito

- Indirizzo DNS
- MAC Ethernet

Solo informazioni wireless

- · SSID della rete wireless
- BSSID connesso
- MAC wireless
- · Intensità del segnale WLAN
- Stato della connessione wireless
- Stato FIPS

Visualizzazione della pagina di stato della rete

- 1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
- 2. Toccare Stato della rete nell'elenco sulla sinistra.

Impostazioni di alimentazione e batteria

Nella pagina delle impostazioni Alim. e Batteria, è possibile specificare il periodo di inattività prima che il sistema entri in modalità di sospensione o si spenga. La pagina delle impostazioni di alimentazione e della batteria visualizza anche lo stato della batteria, compreso il tempo di scansione del sistema con la sola alimentazione a batteria.

Visualizzare la pagina delle impostazioni di alimentazione e batteria

- 1. Toccare e quindi toccare Impostazioni del sistema.
- 2. Toccare Alim. e Batteria nell'elenco sulla sinistra.

Specifica delle impostazioni di alimentazione

Nella pagina dedicata alle impostazioni di alim. e batteria, selezionare una delle seguenti opzioni:

• **Tempo att. (min)**: Selezionare **Off, 5, 10, 20** o **30** minuti per specificare il periodo di inattività prima che il sistema entri in modalità di sospensione. È possibile selezionare un'impostazione diversa per il sistema collegato alla rete elettrica o alimentato a batteria. Il sistema si spegne automaticamente se si trova in modalità di sospensione e il livello di carica della batteria scende al di sotto del 14%.



NOTA

Il sistema non entra in sospensione se si trova in modalità Procedura (vedere Comandi dell'acquisizione di immagini 2D [74]).

- **Spegnim.** (min): Selezionare **Off**, **15**, **30**, **45** o **60** minuti per specificare il periodo di inattività prima che il sistema si spenga automaticamente. È possibile selezionare un'impostazione diversa per il sistema collegato alla rete elettrica o alimentato a batteria.
- Modalità prestazioni o Modalità efficienza: la modalità "Prestazioni" consente al sistema di avviarsi in 20 secondi invece che in 45 secondi dopo lo spegnimento, ma comporta un consumo energetico maggiore. Per impostazione predefinita, il sistema è in modalità "prestazioni" quando è collegato alla corrente elettrica. Quando si utilizza la batteria, il sistema dura di più in modalità "efficienza", con circa quattro giorni di carica quando in standby, rispetto alle sette ore in

modalità "prestazioni". Se il sistema alimentato tramite batteria è in modalità "prestazioni" e dispone di circa 15 minuti di autonomia per acquisire immagini, passerà alla modalità "efficienza".

Impostazioni generali

La pagina delle impostazioni generali consente di configurare le impostazioni predefinite generali e di esportare alcune impostazioni di sistema.

Visualizzazione della pagina delle impostazioni generali

- 1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
- 2. Toccare **Generale** nell'elenco a sinistra.

Regolazione della luminosità

Compiere una delle seguenti operazioni nella pagina delle Impostazioni generali:

- Trascinare il cursore **Luminosità monitor** a destra o a sinistra.
- Trascinare il cursore **Luminosità pannello** a destra o a sinistra.

Selezione delle impostazioni dell'ID paziente

In ID paziente eseguire una delle seguenti operazioni:

- **Salv.autom.mod.paz.** Quando questa opzione è attiva, il sistema salva il modulo paziente come immagine nello studio del paziente.
- **Genera l'ID Paziente** Quando questa opzione è attiva, il sistema genera automaticamente un ID paziente univoco all'avvio di uno studio dal modulo paziente, a meno che non venga immesso manualmente un ID paziente dalla lista di lavoro. Questa opzione può essere utilizzata per eseguire alcuni flussi di lavoro. Nel campo **Prefisso** è possibile inserire un carattere qualsiasi come inizio dell'ID.

Scelta di una modalità di avvio

È possibile scegliere in quale modalità il sistema si troverà all'avvio, al termine di uno studio o al momento del login.

Nella pagina delle Impostazioni generali, selezionare un'opzione nella sezione **Avvio**:

- Avvia schermata seleziona Visualizza la schermata di avvio, da cui è possibile eseguire la scansione, immettere le informazioni sul paziente, selezionare un trasduttore e un tipo di esame o visualizzare le guide visive.
- Scansione Visualizza la schermata di acquisizione di immagini 2D.
- Trasduttore/Selezione esame Visualizza le opzioni per la selezione dei trasduttori e dei tipi di esame.
- **Info paziente** Visualizza il modulo paziente.

Interrogazione automatica della lista di lavoro con uno scanner di codici a barre



AVVERTENZA

Prima di utilizzare lo scanner per codici a barre con i pazienti, verificare che la programmazione personalizzata stia funzionando nel modo previsto.

È possibile specificare che il sistema interroghi la lista di lavoro per le informazioni sui pazienti quando si scansiona il codice a barre dell'ID paziente.

Nella pagina delle impostazioni Generale, selezionare Query aut. codice a barre.

Esportazione delle impostazioni di sistema

Alcune impostazioni di sistema, compresi gli account utente, le preferenze generali e i tipi di esame personalizzati, possono essere esportate dalla pagina delle Impostazioni generali. Le impostazioni esportate possono essere importate in un altro sistema Sonosite MT o nello stesso sistema se si è verificato un ripristino delle impostazioni predefinite. Durante un'esportazione dalla pagina delle Impostazioni generali, tutte le impostazioni di sistema sul dispositivo di archiviazione USB vengono sostituite con le impostazioni esportate. Se il sistema è in modalità sicura, solo gli amministratori possono esportare le impostazioni di sistema.

- 1. Collegare un dispositivo di archiviazione USB (vedere Inserimento e rimozione dei dispositivi USB [20]).
- 2. Nella pagina delle Impostazioni generali, toccare Esporta, quindi toccare Sì.
- 3. Selezionare il dispositivo di archiviazione USB desiderato e quindi toccare **Esporta**.

Informazioni di sistema

La pagina delle informazioni sul sistema visualizza le versioni hardware e software del sistema e le informazioni sui brevetti e sulla licenza. Se il sistema è stato configurato da un amministratore, è anche possibile verificare e installare gli aggiornamenti software disponibili. Se sono disponibili aggiornamenti, da scaricare o installare, viene visualizzata una notifica accanto a **Impostazioni del sistema** nel menu di sistema e a **Informazioni sistema** nell'elenco delle impostazioni di sistema.

Vedere anche Licenza d'uso del software [164] e Configurazione della connessione al Portale di sistema [43].

Visualizzazione della pagina di informazioni sul sistema

- 1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
- 2. Toccare **Informazioni sistema** nell'elenco a sinistra.

Installazione degli aggiornamenti software

Gli utenti amministratori possono inoltre eseguire le seguenti procedure nella pagina del Portale di sistema, disponibile dalla pagina Amministrazione. Il sistema deve essere collegato a Internet, al Portale di sistema e all'alimentazione CA.

- 1. Nella pagina delle informazioni sul sistema, toccare **Ricerca aggiornamenti**. Il sistema verifica la presenza di un aggiornamento software disponibile.
- Toccare Scarica. Il sistema inizia a scaricare l'aggiornamento.
 È possibile mettere in pausa o annullare il download o continuare a utilizzare il sistema durante il processo di download.
- 3. Monitorare il download verificandone lo stato nella pagina.
- 4. Al termine del download, verificare che il sistema sia pronto per l'aggiornamento, accertandosi che sia collegato all'alimentazione e terminando eventuali esami.
- 5. Toccare **Installa**.

Impostazioni USB

Nella pagina delle impostazioni USB, è possibile visualizzare le informazioni sui dispositivi USB collegati, specificare i formati dei file e le opzioni per esportare i dati su un dispositivo di archiviazione USB.



NOTA

È possibile esportare i dati su un dispositivo di archiviazione USB solo se l'amministratore ha abilitato questa impostazione.

Visualizzazione della pagina delle impostazioni USB

- 1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
- 2. Toccare **USB** nell'elenco sulla sinistra.

Specifica delle opzioni di esportazione USB

- 1. Nella pagina delle impostazioni USB, selezionare un **Tipo exp.**:
 - **Esportazione DICOM** crea file DICOMDIR leggibili da un lettore DICOM. I filmati video vengono esportati in formato MJPEG.
 - **Esportazione multimedia** organizza i file in una struttura a cartelle di tipo standard. I filmati video vengono esportati come file mp4.
- Selezionare un formato per il tipo di esportazione. Per il formato JPEG, selezionare anche la compressione JPEG. Un alto livello di compressione diminuisce le dimensioni del file ma ne riduce altresì i dettagli (vedere Limitazioni del formato JPEG [63]).
 Per una qualità ottimale delle immagini DICOM, selezionare il formato immagine RGB e la compressione bassa.
- 3. (Solo Esportazione multimedia) Selezionare un criterio di ordinamento dall'elenco **Ordina per**.
- 4. (Solo per l'esportazione DICOM) Selezionare uno dei seguenti elementi:
 - Con RS testo di base per esportare il report strutturato con testo di base.
 - Con RS completo per esportare il report strutturato completo.

Limitazioni del formato JPEG

Quando si trasferiscono o si esportano immagini in formato JPEG, il sistema utilizza la compressione lossy. La compressione lossy può creare immagini che presentano un minore dettaglio assoluto rispetto al formato BMP e che non hanno la stessa resa delle immagini originali. In talune circostanze, le immagini compresse in lossy potrebbero risultare inappropriate per l'uso clinico.

Tabella 13. Impostazioni di compressione JPEG

Impostazione	Livello di qualità
Basso	100%; la differenza tra l'immagine compressa e non compressa è prossima a 0.
Medio	90%; generalmente persa solo per un contenuto di frequenza alto (si verificano alcune degradazioni in corrispondenza dei bordi delle strutture nell'immagine).
Alto	75%; Perdita generali di dettagli.



NOTA

Il rapporto tra le dimensioni dell'immagine senza compressione e le dimensioni dell'immagine sotto compressione dipende dal contenuto dell'immagine.

Per ulteriori informazioni sull'uso delle immagini compresse in lossy, consultare la bibliografia del settore.

Registri

I registri raccolgono informazioni che potrebbero essere utili durante la risoluzione dei problemi del sistema. È possibile inviare le informazioni all'Assistenza tecnica FUJIFILM Sonosite (vedere Aiuti [1]).

È possibile esportare i registri come file .csv su un dispositivo di archiviazione USB e leggerli su un PC utilizzando un programma per fogli di calcolo. Il contenuto dei registri viene salvato quando vengono generate le voci. Lo spazio dei registri è limitato e, quando è pieno, i contenuti vengono sovrascritti. Solo un amministratore può cancellare i registri.

Nella pagina delle impostazioni Registri, è possibile visualizzare i seguenti registri:

- Tutti Visualizza tutti i seguenti tipi di registri.
- **Utente** Raccoglie informazioni su login utente e creazione utente, nonché informazioni su quando il registro è stato esportato o cancellato.
- **DICOM** Raccoglie gli errori e gli eventi di rete, generalmente a supporto della diagnostica.
- **Affermazione** Raccoglie informazioni sulle eccezioni di sistema e sui principali eventi di errore per supportare la diagnostica.
- **Sistema** Raccoglie informazioni sul comportamento normale e anormale del sistema, nonché informazioni diagnostiche sul trasduttore e sul sistema.
- Diagnostica Registra i risultati del controllo diagnostico degli elementi dell'acquisizione di
 immagini del trasduttore che il sistema esegue automaticamente quando un trasduttore viene
 inizialmente attivato. Questo registro dei report identifica qualsiasi elemento del trasduttore che
 potrebbe presentare prestazioni scadenti. Figura 5, «Report diagnostico del trasduttore» [64]
 visualizza un esempio di report diagnostico.

Figura 5. Report diagnostico del trasduttore

Transducer performance test detected suspicious elements (element numbers go from 0 to 127): 6, 7, 8, 11, 13, 15.

Suspicious elements per image region: left 6, center 0, right 0.

Configuration: System SN: 000PHX. Software BOM: 1.0.00012. TTC SN: 123456. Transducer: L19-5 with SN 123456 in bay 2. Please see the user guide's Troubleshooting and Maintenance section for more information about addressing image quality issues.

• **ePHI** Raccoglie informazioni sulle procedure di creazione, eliminazione, modifica, accesso, visualizzazione, conservazione ed esportazione dei dati paziente.



NOTA

Solo gli amministratori possono accedere ai registri ePHI.

Visualizzazione e cancellazione dei registri

- 1. Toccare e quindi toccare Impostazioni del sistema.
- 2. Toccare **Registri** nell'elenco sulla sinistra.
- 3. Nella pagina Registri, toccare il registro sotto **Tipo registro**.
- 4. Toccare **Cancella** e confermare la selezione.

Esportazione di un registro



ATTENZIONE

I registri precedentemente esportati sul dispositivo di archiviazione USB vengono eliminati. Se si desidera conservare questi file, copiarli in un'altra posizione prima di continuare.

- 1. Collegare un dispositivo di archiviazione USB (vedere Inserimento e rimozione dei dispositivi USB [20]).
- 2. Nella pagina dei registri, toccare il registro sotto **Tipo registro**,
- 3. Toccare **Esporta**, quindi toccare **Sì** per confermare l'esportazione. Viene visualizzato un elenco di dispositivi di archiviazione USB.
- 4. Selezionare il dispositivo di archiviazione USB appropriato e toccare **Esporta**.
- 5. Cinque secondi dopo la fine dell'esportazione, è possibile rimuovere in sicurezza il dispositivo di memorizzazione USB.

Caricamento dei registri

Il sistema deve essere collegato al Portale di sistema. Vedere Configurazione della connessione al Portale di sistema [43].

1. Utilizzando le informazioni di login dell'amministrazione, accedere alla pagina delle impostazioni amministrative.

2	Toccare	Portale	di Sistema	Connessione.
۷.	TUCCALE	PUI tale	ui Sisteilia	Commessione.

3. Nella pagina successiva, toccare **Aggiornamenti registri**.

Immissione delle informazioni sul paziente

Sonosite MT offre strumenti per l'immissione, la ricerca e la gestione delle informazioni sui pazienti, che diventeranno parte del record degli esami del paziente o dello studio. È possibile cercare studi specifici nel server della lista di lavoro, aggiornare le informazioni sul paziente, creare nuovi studi e salvare gli esami. Per ulteriori informazioni sulla gestione dei dati e degli studi dei pazienti, vedere Gestione dei dati del paziente [132].

È possibile avviare la scansione senza inserire le informazioni sul paziente. Appena si inizia a raccogliere immagini e dati, questi ultimi sono salvati in un nuovo studio e il pulsante **FINE STU** viene visualizzato.



NOTA

Se si desidera salvare immagini e altri dati in un nuovo studio, è necessario terminare lo studio precedente. Prima di archiviare qualsiasi immagine, è necessario immettere un nome paziente (vedere Creazione di un nuovo paziente [66]).

Termine dello studio precedente

- 1. Accertarsi di disporre delle immagini salvate e delle altre informazioni da conservare (vedere Salvataggio di un'immagine o di un filmato [93]).
- 2. Nella barra di navigazione in alto sul pannello a sfioramento, toccare **FINE STU**. Viene visualizzata la finestra di dialogo Fine stu.
- 3. Se configurati, selezionare o deselezionare uno o più archiver. Gli archiver precedentemente configurati come predefiniti sono già selezionati (vedere Associazione dei dispositivi ai percorsi [52]).
- 4. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Per avviare un nuovo studio, toccare Sì.
 Viene visualizzata la schermata di avvio.
 - Per tornare allo studio corrente, toccare Annulla.



NOTA

Anche spegnendo il sistema si conclude lo studio.

Creazione di un nuovo paziente

Il modulo paziente consente di immettere l'identificazione del paziente, l'esame e i dettagli clinici dello studio del paziente.

Dopo l'inizio di un nuovo modulo paziente, tutte le immagini, i filmati video e le altre informazioni salvati durante lo studio sono collegati a tale paziente.

- 1. Per iniziare un nuovo modulo di informazioni sul paziente, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Toccare Invio sulla schermata di avvio.
 - Toccare + Nuovo paziente sul pannello a sfioramento.
- 2. Inserire le informazioni sul paziente nei campi di testo del modulo paziente.
- 3. Toccare **▼** per chiudere la tastiera o toccare **Scansiona** per eseguire una scansione.

Campi del modulo paziente

I campi del modulo paziente variano in base al tipo di esame selezionato. In alcuni campi è possibile immettere simboli e caratteri speciali.

Paziente

- CCE (numero della cartella clinica)
- · Campi del nome paziente
- · Numero di accesso
- · Data di nascita



NOTA

L'opzione Genera ID Paziente consente al sistema di generare automaticamente un ID univoco del paziente per eseguire alcuni flussi di lavoro. Per ulteriori informazioni, vedere Selezione delle impostazioni dell'ID paziente [60].

Provider

Toccare per espandere il menu.

- Medico operante (fino a tre)
- · Medico inviante
- **Istituzione** (toccare per espandere il menu)
 - Digitare il nome dell'istituto.
 - ID reparto

Cambia trasduttore/esame

Visualizza il trasduttore e il tipo di esame attuali. Toccare il pulsante per accedere alla schermata di selezione del trasduttore e dell'esame. Un asterisco accanto a un tipo di esame indica che si tratta di un tipo di esame personalizzato. Solo i tipi di esame personalizzati possono essere rinominati o eliminati.

- Altre informazioni esame (toccare per espandere il menu)
 - Sesso
 - Altezza

L'altezza del paziente in centimetri e pollici

Peso

Il peso del paziente in chilogrammi e libbre

• BMI (indice di massa corporea)

Calcolata automaticamente dopo l'inserimento di altezza e peso.

• BSA (superficie corporea)

Calcolata automaticamente dopo l'inserimento di altezza e peso.

- FC (frequenza cardiaca)
 Immettere i battiti al minuto.
- Pre. Sang. (pressione arteriosa)
- Indicazioni
- Ostetricia (toccare per espandere il menu)
 - Ultimo periodo mestruale

In un esame ostetrico, selezionare **UPM** o **DSP** e quindi inserire la data dell'ultimo periodo mestruale o la data stimata del parto. La data UPM deve precedere la data corrente del sistema.

Età gestazionale (settimane e giorni)
 Questo campo si aggiorna automaticamente dopo l'inserimento di un valore per il campo UPM o DSP.

Gravida
 Inserire il numero totale di gravidanze.

 Multipli
 Selezionare il numero di gemelli (fino a quattro) per visualizzare più serie di misurazioni nel menu dei calcoli.

 Para Inserire il numero totale di nascite.

- Aborta Inserire il numero totale di aborti.
- Credenziale NT
 Combinazione di lettere e numeri che rappresenta un numero ID credenziale di Translucenza nucale (TN). Ad esempio, P12345.
- Codici di procedura (toccare per espandere il menu)
 Disponibile solo quando la funzione della lista di lavoro DICOM è configurata. Per ulteriori dettagli, vedere Utilizzo della lista di lavoro [69].

Immissione di informazioni sul paziente con uno scanner di codici a barre

È possibile inserire i dati del paziente o del medico utilizzando uno scanner di codici a barre programmato o non programmato. Per ulteriori informazioni sulla programmazione personalizzata, vedere il *supplemento Expression per scanner di codici a barre* e contattare il rappresentante del cliente. Lo scanner di codici a barre può anche avviare un'interrogazione della lista di lavoro DICOM.

È possibile utilizzare lo scanner di codici a barre mentre il sistema è in modalità di acquisizione delle immagini, nel modulo paziente o in un foglio di lavoro.



AVVERTENZA

Prima di utilizzare lo scanner per codici a barre con i pazienti, verificare che la programmazione personalizzata stia funzionando nel modo previsto.

1. Compiere una delle seguenti operazioni:

- Se si interroga la lista di lavoro con lo scanner di codici a barre, selezionare Ricerca automatica codice a barre nella pagina delle impostazioni generali prima di eseguire la scansione del codice a barre.
- Se si utilizza uno scanner di codici a barre non programmato e si desidera inserire dati specifici nel modulo paziente, aprire un modulo paziente e selezionare il campo di testo appropriato prima di scansionare il codice a barre.
- · Scansionare direttamente il codice a barre.
- 2. Accade una delle cose seguenti:
 - Se si interroga la lista di lavoro con lo scanner di codici a barre, le informazioni del paziente corrispondenti vengono visualizzate nella lista di lavoro. Evidenziare il paziente dalla lista di lavoro, quindi toccare **Selezionare**.
 - Se si utilizza uno scanner di codici a barre non programmato e si è selezionato un campo di testo nel modulo paziente, i dati vengono visualizzati nel campo.
 - Se si utilizza uno scanner di codici a barre non programmato e non si è selezionato un campo di testo, il campo di testo MRN viene compilato automaticamente.
 - Se si utilizza uno scanner di codici a barre programmato su misura, il sistema popola il modulo paziente con le informazioni scansionate.
- 3. Toccare **Scansione**.
 - Se lo studio precedente non è stato ultimato, sarà visualizzata una finestra di dialogo.
- 4. Toccare **OK** per eseguire la scansione con le nuove informazioni sul paziente.

Utilizzo della lista di lavoro

È possibile importare le informazioni sul paziente da una lista di lavoro DICOM.

La lista di lavoro aggiorna automaticamente se impostata per un ricerca automatica di lista di lavoro. È anche possibile aggiornare manualmente la lista di lavoro e ricercare nel server delle liste di lavoro una procedura del paziente corrispondente.

Impostazione della lista di lavoro

- 1. Configurazione del sistema per il trasferimento DICOM (vedere Configurazione dei trasferimenti del sistema per DICOM [46]).
- 2. Configurare il server delle liste di lavoro (vedere Campi di configurazione della lista di lavoro [51]).
- 3. Selezionare i parametri utilizzati per le richieste delle liste di lavoro. La tabella seguente mostra i parametri che si applicano alle ricerche e agli aggiornamenti:

Tabella 14. Parametri di richiesta

Parametri	Ricerca manuale del paziente	Aggiornamento manuale della lista di lavoro	Aggiornamento della ricerca automatica
Dati paziente	✓	-	_
Intervallo di date	✓	✓	✓
Modalità	✓	✓	✓
Solo questo disposit.	✓	✓	✓
Attiva/Disattiva ricerca automatica	-	_	✓
Si verifica ogni	_	-	✓
Tempo di inizio	_	-	✓

4. Connettere il server delle liste di lavoro al sistema.

Accesso alla lista di lavoro

Toccare **Lista di lavoro** sulla schermata principale del pannello a sfioramento o nella parte inferiore del modulo paziente. Viene visualizzato l'attuale elenco dei pazienti programmati.

Ordinamento della lista di lavoro

Per impostazione predefinita, l'elenco è ordinato per data e ora, con il paziente più recente elencato per primo. È possibile riordinare l'elenco.

Toccare l'intestazione della colonna che si desidera ordinare. Toccarla di nuovo per ordinare in ordine inverso.

Ricerca manuale nella lista di lavoro

- 1. In un nuovo modulo paziente, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Compilare uno dei seguenti campi per la ricerca: n. cartella clinica (CCE), nome del paziente e numero di adesione.
 - La ricerca viene eseguita in base ai caratteri immessi. Ad esempio, per Smith, vengono proposti *Smith, Smithson, Smithy*.
 - In Codici di procedura specificare uno dei seguenti parametri in Parametri ricerca lista di lavoro aggiuntivi:
 - Modalità US (Ecografia) è quella predefinita.
 - ID procedura richiesta Digitare un ID procedura.
 - Toccare **Annulla** per annullare le modifiche e chiudere il modulo paziente.
- 2. Toccare Ricerca.

Viene visualizzata la lista di lavoro con i risultati della ricerca, il numero di risultati e l'ora dell'ultimo aggiornamento.

Cancellazione della lista di lavoro

Nella lista di lavoro, toccare il pulsante Cancella. I risultati della ricerca vengono rimossi.

Immissione delle informazioni sul paziente dalla lista di lavoro

1. Nella lista di lavoro selezionare la procedura del paziente desiderata.



NOTA

È possibile selezionare più di una procedura se le informazioni sul paziente corrispondono.

- 2. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Toccare **Selezionare** per importare le informazioni sul paziente nel modulo paziente. Le informazioni sul paziente provenienti dalla lista di lavoro non sono modificabili.
 - Per ritornare al modulo paziente senza selezionare alcuna procedura, toccare Annulla.

Selezione di una procedura programmata

Dopo aver importato le informazioni sul paziente dalla lista di lavoro, è possibile selezionare una procedura programmata per il paziente.

- 1. Nel modulo paziente, toccare per espandere il menu in **Codici di procedura**.
- 2. In **Procedure in programma** selezionare una procedura dall'elenco **Nome**. Sono visibili solo le procedure importate dalla lista di lavoro.
- 3. Selezionare un protocollo dall'elenco a discesa. La definizione della procedura selezionata viene mostrata nel campo **Significato**.

Selezione della procedura eseguita

È possibile selezionare una procedura diversa da quella programmata.

- 1. Nel modulo paziente, toccare per espandere il menu in **Codici di procedura**.
- In Procedura eseguita, selezionare la procedura desiderata dall'elenco Codice.
 La definizione della procedura compare nel campo Significato. Se lo si desidera, è possibile modificare il campo.

Le definizioni selezionate qui per i campi di **Descrizione di studio** appaiono sul modulo paziente.

Modifica dei codici di procedura

- 1. Nel modulo paziente, toccare per espandere il menu in **Codici di procedura**.
- 2. In Procedura eseguita, toccare Modifica per spostarsi su Codici di procedura eseguita.
- 3. Per aggiungere un nuovo codice (i campi obbligatori sono contrassegnati da un asterisco) procedere come segue:
 - a. Toccare **Agg. cod**.
 - b. Toccare .
 - c. Compilare i campi Codice, Schema codice, Significato del codice e Descrizione di studio.
 - d. Toccare Salva.
- 4. Per modificare o eliminare un codice, toccare una riga dell'elenco e poi toccare oppure .
 È possibile selezionare una nuova descrizione per ogni campo dai menu a discesa.

Le definizioni selezionate qui per i campi **Significato del codice** e **Descrizione di studio** appaiono sul modulo paziente.

Salvataggio delle informazioni sul paziente

Le informazioni sul paziente vengono automaticamente salvate e incluse nello studio quando inserite nel modulo paziente. È possibile configurare il sistema per salvare automaticamente un'immagine del modulo del paziente. Vedere Selezione delle impostazioni dell'ID paziente [60].

Modifica o aggiunta info paziente durante un esame

Le informazioni sul paziente non possono essere modificate una volta terminato un esame, se l'esame è stato avviato dalla lista di lavoro, se l'archiviazione durante l'esame è abilitata o se MPPS è in uso. È possibile aggiungere delle informazioni paziente direttamente da una lista di lavoro durante un esame in corso.

Prima di modificare o aggiungere qualsiasi informazione paziente, incluse quelle dalla lista di lavoro, assicurarsi di impostare **Trasferisci immagini** su **Fine dell'esame** (vedere Campi di configurazione del percorso [48]) e disassociare qualsiasi server MPPS (vedere Dissociazione dei dispositivi da una posizione [53]).

- 1. Per accedere al modulo di informazioni sul paziente, toccare **Paziente**.
- 2. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Toccare una casella di testo per modificarla utilizzando la tastiera su schermo.
 - Toccare Lista di lavoro e selezionare la procedura in programma desiderata dalla lista di lavoro.
- 3. Nel modulo delle informazioni paziente, toccare **Annulla** per annullare le modifiche e tornare alla scansione, oppure toccare **Scansione**.
 - Viene visualizzato un messaggio pop-up che avverte che i dati del paziente sono cambiati.
- 4. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Toccare **Annulla** per annullare qualsiasi modifica e tornare alla scansione.
 - Toccare **Modifica** per modificare i dati del paziente senza terminare lo studio.
 - Toccare **Nuovo** per iniziare un nuovo studio utilizzando le informazioni modificate. Se viene selezionata questa opzione, verrà richiesto di terminare lo studio precedente (vedere Termine dello studio precedente [66]).

Revisione delle informazioni sul paziente

È possibile rivedere le informazioni sul paziente durante la revisione dei fogli di lavoro, dei calcoli e dei report. Vedere Gestione dei report e dei fogli di lavoro [136].

- Sul pannello a sfioramento toccare Report e foglio di lavoro.
 L'area di lavoro viene visualizzata con la scheda predefinita Foglio di lavoro aperta.
- 2. Per aprire le informazioni sul paziente, toccare la scheda **Paziente**. Si apre una versione di sola lettura del modulo paziente.
- 3. Rivedere le informazioni sul paziente.

Scansione

Questa sezione descrive la scansione con il sistema ecografico Sonosite MT.

Comprensione delle modalità di acquisizione delle immagini

Sonosite MT consente di eseguire la scansione in diverse modalità di acquisizione di immagini. Le modalità disponibili dipendono dal trasduttore e dal tipo di esame scelto.

La modalità (o le modalità) di acquisizione di immagini attiva è sempre evidenziata in blu.

- 2D è la modalità di acquisizione di immagini predefinita del sistema. Il sistema visualizza echi bidimensionali tramite l'assegnazione di un livello di luminosità basato sull'ampiezza del segnale ecografico.
- M Mode (modalità di movimento) corrisponde a una visualizzazione del movimento dell'onda di ultrasuoni nel tempo lungo una linea ecografica scelta. Fornisce una traccia dell'immagine 2D visualizzata nel tempo. Un singolo fascio ecografico viene trasmesso e vengono visualizzati segnali riflessi come punti di diversa intensità, che creano guide sullo schermo.
- L'acquisizione di immagini Doppler è la visualizzazione di uno spettro di velocità di flusso nel tempo. L'ampiezza del segnale è indicata come un'ombra di grigio. È possibile utilizzare l'acquisizione di immagini Doppler per visualizzare il movimento del flusso sanguigno e dei tessuti.
- **Colore** è una forma di Doppler a onde pulsate (PW, Pulsed Wave) che usa il colore per mostrare la presenza, la velocità e la direzione del flusso sanguigno da e verso il trasduttore.

Comandi di acquisizione di immagini

Durante la scansione, al centro del pannello a sfioramento è presente una serie di comandi comunemente usati in base alla modalità di acquisizione di immagini, al trasduttore scelto e al tipo di esame. La disponibilità dei comandi dipende dallo stato in tempo reale o congelato dell'immagine. Quando si crea un tipo di esame personalizzato (vedere Personalizzazione del tipo di esame [55]), è possibile regolare quali comandi si trovano nell'area centrale del pannello a sfioramento spostando i comandi dall'area + Più controlli.

Accesso e spostamento dei comandi a sfioramento

- 1. Se si spostano i comandi per le immagini congelate, bloccare l'immagine toccando 💥.
- Toccare + Più controlli nella parte inferiore del pannello a sfioramento.
 L'area di controllo si espande ed è possibile scorrere verso il basso per utilizzare ulteriori comandi di acquisizione di immagini.
- 3. Per ogni comando che si desidera spostare, procedere come segue:
 - Tenere premuto sulla barra dei titoli fino a quando il comando non diventa leggermente più grande.
 - b. Trascinare il comando nella posizione desiderata nel pannello a sfioramento e sollevare il dito.
 - Il comando scatta in posizione.
- 4. Per chiudere l'area + Più controlli, toccare Meno controlli.

Scansione in modalità 2D

- 1. Da un'altra modalità di acquisizione delle immagini, premere il pulsante **2D** (2D è la modalità di scansione predefinita).
 - Quando 2D è attivo viene visualizzata un'area evidenziata in blu.
- 2. Regolare i comandi come necessario.
- 3. Per bloccare l'immagine, premere ...

Comandi dell'acquisizione di immagini 2D

Tabella 15. Comandi disponibili in 2D

Controllo	Uso	Disponibile in		
		Live	Bloccata	
Reg.guad.auto	Toccare le frecce su o giù sul comando per impostare il livello di luminosità target che il sistema utilizza quando si utilizzano i comandi di guadagno automatico. Per ulteriori informazioni sulla regolazione del guadagno, vedere Regolazione del guadagno [83].	√	-	
Lin centr	Toccare il pulsante sul comando per attivare o disattivare la grafica della linea centrale. È possibile utilizzare la grafica per allineare l'immagine al trasduttore. Vedere Utilizzo della linea centrale [85].	√	_	
Duale	 Toccare i pulsanti destro o sinistro per eseguire la scansione dell'immagine destra o dell'immagine sinistra. Toccare il pulsante opposto (Sx o Dx) per scansionare l'immagine opposta.	√	V	
Inter. dinamico	Toccare le frecce su e giù per controllare il contrasto della scala di grigi usata nell'immagine. Un'impostazione inferiore aumenta il contrasto dell'immagine, facendo apparire gli echi più luminosi contro uno sfondo più scuro.	√	√	
ECG	Toccare il pulsante sul comando per visualizzare le impostazioni per l'ECG. Vedere Modulo ECG [90].	✓	_	
LVO	Toccare il pulsante sul comando per abbassare l'indice meccanico (IM) del sistema. Anche THI è attivato. Sonosite MT non è convalidato o non può supportare l'uso di immagini di contrasto. Disponibile solo nei tipi di esami cardiaci.	√	-	
Guida ago	 Se si utilizza un trasduttore IC10-3 o L19-5 con un supporto ago collegato, toccare il comando per attivare la guida per ago. Per le staffe ad angolo trasversale, utilizzare il cursore sul monitor touchscreen per regolare la profondità. Vedere Comando delle guide per ago [89]. 	√	_	
Profilo ago	Toccare il pulsante sinistro o destro sul comando per scegliere il lato di entrata dell'ago. Vedere Profilo ago [87].	√	-	

Controllo	Uso	Dispor	nibile in
		Live	Bloccata
Ottimizzazione	 Toccare una delle opzioni disponibili (il sistema offre automaticamente una selezione in base al tipo di esame e al trasduttore): Ris è l'impostazione che offre la migliore risoluzione. Utilizzare questa impostazione quando il segnale di ecografia non deve penetrare molto in profondità, ad esempio per strutture poco profonde. Gen bilancia risoluzione e penetrazione. Pen è l'impostazione che offre la migliore penetrazione. Utilizzare questa impostazione quando il segnale di ecografia deve penetrare in profondità. Polmone ottimizza gli esami polmonari per visualizzare lo scorrimento del polmone e gli artefatti della linea A/B. Cons/Eff ottimizza gli esami polmonari per visualizzare il consolidamento polmonare e il versamento pleurico. L'immagine viene ottimizzata applicando un gruppo specifico di impostazioni quali zone focali, dimensioni apertura, frequenza (centro e larghezza banda), densità della linea e forma d'onda. 	✓	
Orientamento	 Toccare un pulsante sul comando per orientare l'immagine in alto a destra, in alto a sinistra, in basso a sinistra o in basso a destra. Accertarsi che la posizione del punto sull'icona corrisponda all'indicatore situato sul lato del trasduttore. 	√	-
Potenza uscita	Toccare le frecce sul comando per regolare i livelli della potenza di trasmissione affinché rientrino nell'intervallo desiderato garantendo una qualità dell'immagine adeguata. L'indice meccanico (IM) e l'indice termico (IT) vengono aggiornati di conseguenza.	√	-
Stampa	Toccare il pulsante per stampare l'immagine della schermata corrente con una stampante esterna configurata.	✓	✓
Modo procedura	Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. Quando Modo procedura è attivo, la modalità di sospensione e lo spegnimento automatico sono disabilitati e al sistema viene impedito di interrompere una procedura.	√	_
Reset guad.	Toccare il pulsante sul comando per riportare i livelli di guadagno ai valori predefiniti. Per ulteriori informazioni sulla regolazione del guadagno, vedere Regolazione del guadagno [83].	√	_
Pannello RFID	Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. Utilizzare questo comando per ridurre le interferenze RFID (identificazione a radiofrequenza), che possono interferire con il segnale del trasduttore. Il comando modifica il segnale del trasduttore per evitare la sovrapposizione dei segnali. Ricordarsi che ciò può influire anche sulla qualità delle immagini. Il Pannello RFID è disponibile sui trasduttori e sui tipi di esami seguenti: • L12-3 in tutti i tipi di esami tranne Polmone e Oftalmico • L15-4 in tutti i tipi di esami	√	_
Settore	 Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. Per guidare il settore, trascinarlo verso destra o verso sinistra sul monitor touchscreen. Per regolare la larghezza, toccare e trascinare il cerchio sull'angolo. 	√	-

Controllo	Uso	Disponibile in		
		Live	Bloccata	
SM (SonoMB)	Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. L'acquisizione di immagini multifascio migliora l'immagine 2D visualizzando un target da angoli multipli e quindi fondendo o calcolando la media dei dati (non disponibile con i trasduttori settoriali a direzionamento elettronico).	V	-	
Indice Termico	 Toccare il pulsante sul controllo per selezionare un'impostazione di indice termico (IT): ITT (tessuto molle): scegliere questa impostazione per i tessuti molli. ITO (ossa): scegliere questa impostazione quando il fascio di ultrasuoni attraversa il tessuto molle e una regione focale è nelle immediate vicinanze di un osso. ITC (ossa craniche): scegliere questa impostazione quando il fascio di ultrasuoni attraversa l'osso in prossimità dell'ingresso del fascio nel corpo. 	√	_	
ТНІ	Toccare il pulsante sul comando per attivare o disattivare la funzionalità Tissue Harmonic Imaging (THI). La funzionalità THI consente al sistema di trasmettere a una frequenza e ricevere a una diversa frequenza per ridurre il rumore e migliorare la risoluzione. L'intervallo dinamico è ridotto. Disponibile con alcuni tipi di esame e trasduttori.	√	-	
Formato trapezo	Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. L'imaging formato trapezoidale aiuta con la misurazione e la valutazione di strutture grandi che non rientrano dell'attuale campo visivo dei trasduttori lineari e curvi. L'imaging trapezoidale amplia il campo visivo laterale accessibile regolando la direzione dei fasci. Nelle serie lineari, ne consegue un'immagine di forma trapezoidale. Nelle serie convesse, ne consegue un campo visivo azimutale più ampio. L'imaging formato trapezoidale è compatibile con i trasduttori C5-1, IC10-3,PL10-1, e L19-5, ed è supportato in tutti i tipi di esami, fatta eccezione dell'esame del polmone.	\	_	
Imp. filmato	Toccare il pulsante sul comando per visualizzare le impostazioni per i filmati. Vedere Impostazione dei comandi del filmato [93].	√	-	
Zoom	 Durante l'acquisizione di immagini in tempo reale, toccare la lente di ingrandimento (per ulteriori dettagli, vedere Zoom [84]). Quando l'immagine è bloccata, toccare le frecce su e giù per aumentare o ridurre lo zoom. 	V	√	

Scansione in M Mode

- 1. Toccare **Modo M**.
 - Il comando viene evidenziato e viene visualizzata la linea M sull'immagine 2D.
- 2. Trascinare la linea M sul touchscreen del monitor per spostare la linea M nella posizione desiderata nell'immagine 2D.
- 3. Per visualizzare sia l'immagine live della linea M che la traccia della M Mode, toccare di nuovo **Modo M**.
- 4. Per commutare la messa a fuoco fra la traccia e la linea M (immagine 2D), toccare la traccia 2D o M Mode sul touchscreen del monitor.
- 5. Regolare le immagini e i comandi con ciascuna immagine selezionata.

È inoltre possibile toccare **2D** o **Modo M** per commutare la focalizzazione tra le immagini e i comandi delle modalità 2D e M Mode.

6. Per uscire da M Mode, toccare 2D o M.

Scansione in M Mode anatomica

In M mode normale, la linea M giace lungo l'asse del segnale di ecografia. In M mode anatomica, è possibile posizionare la linea M indipendentemente dall'orientamento del fascio di ecografia. M Mode anatomica è disponibile solo nel tipo di esame cardiaco.

- 1. In M-Mode, toccare il pulsante sul comando **M anatomica** per attivarlo.
- 2. Per ottimizzare il segnale, regolare la linea M e l'angolo, utilizzare il cerchio al centro della linea M sul touchscreen del monitor per riposizionare la linea. Trascinare l'estremità della linea per ruotarla.

Comandi dell'acquisizione di immagini in M-Mode

Oltre alla maggior parte dei comandi 2D, l'acquisizione di immagini M Mode utilizza i seguenti comandi. Vedere Comandi dell'acquisizione di immagini 2D [74].

Tabella 16. Comandi disponibili in M Mode

Controllo	Uso	Dispor	nibile in
		Live	Bloccata
M anatomica	1. Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando.	✓	_
	2. Quando il comando è attivato, posizionare la linea M e regolare l'angolo sul touchscreen del monitor.		
Formato visual.	Toccare il pulsante sul comando per visualizzare le impostazioni, quindi toccare il formato desiderato: • 1/3 2D, 2/3 scan • 1/2 2D, 1/2 scan • 2/3 2D, 1/3 scan • Affiancato Per esempio, 1/3 2D, 2/3 scan divide lo schermo in modo che il 1/3 superiore mostri l'immagine 2D con la linea M o D, mentre i 2/3 inferiori visualizzino la traccia M Mode o Doppler. È possibile regolare le immagini in modo indipendente l'una dall'altra.	√	\
Veloc. scans.	Toccare Lent , Med o Veloce per selezionare la velocità della traccia M Mode. La velocità di scansione influisce sul numero di cicli cardiaci visualizzati. Utilizzare una velocità più bassa per le frequenze cardiache più basse e una velocità più elevata per le frequenze cardiache più elevate.	√	-

Scansione in modalità Doppler

Il sistema ecografico include diversi tipi di acquisizione di immagini Doppler:

- **Pulsed Wave (PW)**: il trasduttore emette impulsi ecografici a una profondità specifica, limitando le velocità che possono essere misurate, ma consentendo di determinare accuratamente il percorso del flusso sanguigno.
- Frequenza di ripetizione dell'impulso (FRI); un'impostazione del Doppler PW che utilizza molteplici volumi campione per aumentare la FRI e misurare velocità più elevate. FRI visualizza i dati di flusso combinati dalle porte Doppler primarie e secondarie, il che consente di aumentare

la scala di velocità oltre il limite di velocità della singola porta Doppler. L'acquisizione di immagini FRI è compatibile con il trasduttore P5-1 ed è supportata su tutti i tipi di esami cardiaci.

- Continuous Wave (CW): il trasduttore emette e riceve continuamente onde di ultrasuoni lungo il fascio, consentendo la misurazione del flusso sanguigno ad alta velocità indipendentemente da uno specifico percorso di profondità.
- Pulsed Wave Tissue Doppler Imaging (TDI): il segnale ad onda pulsata misura la velocità del movimento del tessuto miocardico anziché del flusso sanguigno.



NOTA

CW, HPRF e TDI sono disponibili solo nei tipi di esami cardiaci.



NOTA

Potrebbe essere necessario toccare + Più controlli per individuare i comandi di acquisizione delle immagini.

1. Toccare **D**.

Il comando viene evidenziato e viene visualizzata la linea D sull'immagine 2D.

- Solo per gli esami cardiaci, selezionare una delle seguenti modalità sul comando Mod. Doppler:
 - PW Pulsed wave Doppler
 - CW Continuous wave Doppler
 - TDI Tissue Doppler Imaging
- 3. Regolare la linea D e la porta (volume del campione):
 - Spostare la linea D nella posizione desiderata nell'immagine 2D.
 - Per regolare l'inclinazione della linea D, toccare un'impostazione sul comando **Direzione** (solo trasduttori lineari).
 - Per posizionare il gate PW o TDI, trascinarlo verso l'alto o verso il basso sul monitortouchscreen.
 - Per regolare le dimensioni della porta, toccare le frecce sul comando Porta.
 - Per regolare l'angolo Doppler, utilizzare il comando **Angolo corretto**.
- 4. Per avviare lo scorrimento Doppler, toccare di nuovo **D**.
- 5. Per commutare la selezione tra l'immagine a scorrimento e la linea D (immagine 2D), toccare la traccia 2D o Doppler sul monitor touchscreen.
- Con ogni immagine selezionata, regolare le immagini e i comandi.
 È inoltre possibile toccare 2D o Doppler per commutare la focalizzazione tra le immagini e i comandi delle modalità 2D e Doppler.
- 7. Per uscire da Doppler, toccare **2D** o **D**.

Comandi di acquisizione di immagini Doppler

Nell'acquisizione di immagini Doppler, è possibile regolare i comandi in linea D e Doppler in scorrimento.

Tabella 17. Comandi disponibili in Doppler

Controllo	Uso	Dispor	nibile in				
		Live	Bloccata				
Angolo corretto	Toccare un pulsante preimpostato, usare il cursore per ruotare su qualsiasi angolo da -60° a 60° o toccare le frecce accanto al cursore per una regolazione più precisa dell'angolo.	√	√				
Traccia auto	 Toccare il pulsante per accedere alle impostazioni di traccia automatica. Scegliere quale parte della forma d'onda Doppler tracciare (picco o media) e dove visualizzare la traccia relativa alla Linea base. Le impostazioni scelte si applicano alla traccia automatica che è possibile utilizzare per effettuare misurazioni Doppler. Vedere Esecuzione di misurazioni automatiche di tracce [108]. 	√	\				
Formato visual.	ccare un pulsante preimpostato, usare il cursore per ruotare su alaiasi angolo da -60° a 60° o toccare le frecce accanto al cursore ir una regolazione più precisa dell'angolo. Toccare il pulsante per accedere alle impostazioni di traccia automatica. Scegliere quale parte della forma d'onda Doppler tracciare (picco o media) e dove visualizzare la traccia relativa alla Linea base. impostazioni scelte si applicano alla traccia automatica che possibile utilizzare per effettuare misurazioni Doppler. Vedere ecuzione di misurazioni automatiche di tracce [108]. ccare il pulsante sul comando per visualizzare le impostazioni, indid toccare il formato desiderato: 1/3 2D, 2/3 Scan 1/2 2D, 1/3 Scan 2/3 2D, 1/3 Scan Affiancato 2D intero, Scan. interna re resempio, 1/3 2D, 2/3 Scan divide lo schermo in modo che il 3 superiore mostri l'immagine 2D con la linea Ma O, mentre i 2/3 feriori visualizzino la traccia M Mode o Doppler. ccare le frecce su e giù per spostare la linea base. anche possibile spostare la linea base direttamente sul monitor nico. iposizionamento della linea base Doppler consente di ottimizzare velocità di aliasing. ccare PW, CW o TDI (CW e TDI sono disponibili solo nel tipo di ame cardiaco), dere Scansione in modalità Doppler [77] per una spiegazione delle odalità Doppler. per consentire al sistema di attivare e disattivare automaticamente l'HPRF, toccare la casella di controllo HPRF. Per una spiegazione della modalità HPRF, vedere Scansione in modalità Doppler [77]. Le modalità simultanea e HPRF si esculuono a vicenda. ccare le frecce su e giù per aumentare o ridurre le dimensioni della vita, modificando la quantità di informazioni incluse nel campione popper. tivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. verti commuta la direzione della visualizzazione spettrale Doppler. ccare le frecce sul controllo per regolare i livelli della potenza di ssmissione affinché rientrino nell'intervallo desiderato garantendo						
Linea base Doppler	Toccare le frecce su e giù per spostare la linea base. È anche possibile spostare la linea base direttamente sul monitor clinico. Il riposizionamento della linea base Doppler consente di ottimizzare la velocità di aliasing.	√	√				
Mod Doppler	Toccare PW , CW o TDI (CW e TDI sono disponibili solo nel tipo di esame cardiaco). Vedere Scansione in modalità Doppler [77] per una spiegazione delle modalità Doppler.	V	_				
Scala Doppler	 La modifica della scala Doppler può contribuire a ottimizzare la visualizzazione per un flusso sanguigno più veloce o più lento. Toccare le frecce su e giù per modificare la velocità massima visualizzata sulla scala Doppler. Per consentire al sistema di attivare e disattivare automaticamente l'HPRF, toccare la casella di controllo HPRF. Per una spiegazione della modalità HPRF, vedere Scansione in modalità Doppler [77]. Le modalità simultanea e HPRF si escludono a vicenda. 	√	_				
Porta	Toccare le frecce su e giù per aumentare o ridurre le dimensioni della porta, modificando la quantità di informazioni incluse nel campione Doppler.	✓ –					
Invert.	Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. Inverti commuta la direzione della visualizzazione spettrale Doppler.	√	√				
Potenza uscita	Toccare le frecce sul controllo per regolare i livelli della potenza di trasmissione affinché rientrino nell'intervallo desiderato garantendo una qualità dell'immagine adeguata. L'indice meccanico (IM) e l'indice termico (IT) vengono aggiornati di conseguenza.	postazioni scelte si applicano alla traccia automatica che ibile utilizzare per effettuare misurazioni Doppler. Vedere ezione di misurazioni automatiche di tracce [108]. e il pulsante sul comando per visualizzare le impostazioni, toccare il formato desiderato: 2D, 2/3 Scan 2D, 1/2 Scan 2D, 1/3 Scan 2D, 1/3 Scan ancato ntero, Scan. interna empio, 1/3 2D, 2/3 Scan divide lo schermo in modo che il periore mostri l'immagine 2D con la linea M o D, mentre i 2/3 ri visualizzino la traccia M Mode o Doppler. e le frecce su e giù per spostare la linea base. v lee possibile spostare la linea base direttamente sul monitor di cardiaco). e Cansione in modalità Doppler [77] per una spiegazione delle ità Doppler. difica della scala Doppler può contribuire a ottimizzare la zzazione per un flusso sanguigno più veloce o più lento. care le frecce su e giù per modificare la velocità massima alizzata sulla scala Doppler. consentire al sistema di attivare e disattivare automaticamente RF, toccare la casella di controllo HPRF. una spiegazione della modalità HPRF, vedere Scansione odalità Doppler [77]. Le modalità simultanea e HPRF si udono a vicenda. re le frecce su e giù per aumentare o ridurre le dimensioni della modificando la quantità di informazioni incluse nel campione er. rlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. commuta la direzione della visualizzazione spettrale Doppler. e le frecce sul controllo per regolare i livelli della potenza di ssione affinché rientrino nell'intervallo desiderato garantendo ialità dell'immagine adeguata. L'indice meccanico (IM) e e termico (IT) vengono aggiornati di conseguenza. e il pulsante per stampare l'immagine della schermata					
Stampa	Toccare il pulsante per stampare l'immagine della schermata corrente con una stampante esterna configurata.	✓	✓				

Controllo	Uso	Dispor	Disponibile in		
		Live	Bloccata		
Simultaneo	Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. Le modalità simultanea e HPRF si escludono a vicenda. Vedere Esecuzione di una scansione in modalità simultanea [82].	✓	_		
Direzione	Toccare un'impostazione per ottimizzare l'angolo Doppler per la direzione del flusso sanguigno (solo trasduttori lineari).	✓	_		
Veloc. scans.	Toccare Lent, Med o Veloce per impostare la velocità della traccia Doppler. La velocità di scansione influisce sul numero di cicli cardiaci visualizzati. Utilizzare una velocità più bassa per le frequenze cardiache più basse e una velocità più elevata per le frequenze cardiache più elevate.	√	-		
Volume	Toccare le frecce su e giù per aumentare o ridurre il volume dell'altoparlante Doppler.	✓	-		
Filtro parete	Toccare per selezionare l'intensità del filtro: Bass, Med o Alto . Filtro di parete rimuove gli eco di basso livello su ciascun lato della linea base. Un filtro superiore è correlato a una velocità di taglio maggiore.	√	_		

Scansione in modalità Colore

L'immagine Colore è solitamente sovrapposta all'immagine 2D, consentendo di visualizzare contemporaneamente l'anatomia e la dinamica di flusso. Il sistema ecografico prevede diversi tipi di acquisizione di immagini Colore:

- L'acquisizione di immagini Colore o Color Velocity Doppler (CVD) fornisce informazioni di velocità.
- L'acquisizione di immagini Color Power Doppler (CPD) fornisce forza di ampiezza del segnale Doppler, ma non offre informazioni di velocità. Può essere utilizzato per rilevare la presenza del flusso sanguigno in stati di flusso molto basso.
- Varianza (Var) visualizza una mappa colore che evidenzia le aree del flusso sanguigno con velocità che variano rapidamente, indicando varianza elevata in verde. Una varianza elevata può suggerire un flusso turbolento. La varianza è disponibile unicamente negli esami cardiologici.
- Toccare il pulsante C.
 Il comando viene evidenziato e viene visualizzato il riguadro del colore.
- 2. Per modificare il tipo di acquisizione delle immagini a colori utilizzato dal sistema, toccare il pulsante appropriato nel comando **Tipo colore**.
- 3. Posizionare il riquadro del colore trascinando il dito sul monitor touchscreen.
- 4. Dimensionare il riquadro del colore toccando e spostando il cerchio nell'angolo in basso a destra.
- 5. Per orientare la casella dei colori (solo per i trasduttori lineari), toccare **Direzione** e selezionare un angolo.
 - È anche possibile orientare il riquadro del colore scorrendo sul monitor touchscreen.
- Regolare i comandi come necessario.
 È inoltre possibile toccare 2D o Colore per commutare la focalizzazione tra le immagini e i
- 7. Per uscire dalla modalità Colore, toccare C o 2D.

comandi 2D e Colore.

Comandi di acquisizione di immagini Colore

Tabella 18. Comandi disponibili in Colore

Controllo	Uso	Dispor	ibile in
		Live	Bloccata
Linea base colore	Toccare le frecce su e giù per spostare la linea base. Il riposizionamento della linea base colore consente di ottimizzare la velocità di aliasing.	√	√
Confronto	 Confronto colori visualizza due versioni dell'immagine. Una versione visualizza 2D e Colore e l'altra versione visualizza solo 2D. Toccare i pulsanti per scegliere tra la visualizzazione a sinistra e a destra o la visualizzazione superiore e inferiore. Utilizzare i controlli di acquisizione delle immagini per ottimizzare congiuntamente entrambe le versioni dell'immagine o del filmato e visualizzare il cine loop. 	√	_
Mostra/ Nascondi colore	Toccare il pulsante sul comando per mostrare o nascondere il colore, consentendo di visualizzare l'immagine 2D con o senza la grafica a colori.	√	√
Flusso del colore	 Nel comando Flusso del colore, toccare una delle seguenti opzioni: Alto ottimizza per aree a flusso sanguigno elevato minimizzando gli artefatti flash. Med ottimizza le aree a flusso sanguigno medio come un'arteria. Bass ottimizza le aree a flusso basso quali quelle della mammella, delle vene o delle strutture muscoloscheletriche. Per un'impostazione più precisa, regolare il comando Scala colori. 	√	_
Scala colori	Toccare le frecce su e giù per regolare la scala colori.	✓	_
Tipo colore	Toccare una delle due opzioni: Colore e CPD ; Colore e Var . La scelta dipende dal trasduttore e dal tipo di esame. Vedere Scansione in modalità Colore [80] per una spiegazione dei tipi di Colore.	√	-
Duale	 Toccare i pulsanti destro o sinistro per eseguire la scansione dell'immagine destra o dell'immagine sinistra. Toccare il pulsante opposto (Sx o Dx) per scansionare l'immagine opposta. È inoltre possibile toccare le immagini di destra o di sinistra per passare da un'immagine all'altra. Vedere Scansione in modalità Duale [82]. 	√	√
Invert.	Attivarlo o disattivarlo toccando il pulsante sul comando. Consente di alternare la direzione del flusso sanguigno e di ridurre la necessità di riposizionare il trasduttore.	✓	✓
Potenza uscita	Toccare le frecce sul controllo per regolare i livelli della potenza di trasmissione affinché rientrino nell'intervallo desiderato garantendo una qualità dell'immagine adeguata. L'indice meccanico (IM) e l'indice termico (IT) vengono aggiornati di conseguenza.	√	-
Stampa	Toccare il pulsante per stampare l'immagine della schermata corrente con una stampante esterna configurata.	√	√
Direzione	Toccare un'impostazione per ottimizzare la visualizzazione del colore per la direzione del flusso sanguigno (solo trasduttori lineari). È anche possibile orientare il riquadro del colore scorrendo a sinistra o a destra sul monitor touchscreen.	√	_

Controllo	Uso	Disponibile in		
		Live	Bloccata	
Filtro parete	Toccare per selezionare l'intensità del filtro: Bass, Med o Alto . Filtro di parete rimuove gli eco di basso livello su ciascun lato della linea base. Un filtro superiore è correlato a una velocità di taglio maggiore.	√	_	
Zoom	 Durante l'acquisizione di immagini in tempo reale, toccare la lente di ingrandimento (per ulteriori dettagli, vedere Zoom [84]). Quando l'immagine è bloccata, toccare le frecce su e giù per aumentare o ridurre lo zoom. 	√	V	

Scansione in modalità Duale

La modalità Duale visualizza due immagini 2D o Colore separate affiancate. Il sistema supporta informazioni sulle immagini indipendenti per ogni doppio lato (ad esempio la profondità e gli indicatori di orientamento) e consente di visualizzare i fotogrammi nel buffer cine per ciascuna immagine in modo indipendente. È inoltre possibile alternare le due immagini e regolare alcuni comandi inclusi la profondità, la modalità e il guadagno.

È possibile utilizzare l'acquisizione di immagini in modalità Duale per visualizzare la stessa struttura su due piani diversi. L'acquisizione di immagini in modalità Duale può anche essere utilizzata per visualizzare due aree del corpo adiacenti.

- 1. Sul comando **Duale**, toccare **Sx** per attivare l'acquisizione di immagini doppie con l'immagine a sinistra attiva.
- 2. Eseguire la scansione per ottenere la prima immagine e regolare i comandi come necessario.
- 3. Toccare l'area dell'immagine a destra per passare al lato inattivo.
- 4. Eseguire la scansione per ottenere la seconda immagine e regolare i comandi come necessario.
- 5. Per visualizzare buffer cine indipendenti per immagini affiancate, vedere Visualizzazione dei fotogrammi nel buffer cine [85]. Assicurarsi di attivare ogni lato, come necessario.
- 6. Sul comando **Duale**, toccare il pulsante evidenziato per disattivare la modalità Duale

Esecuzione di una scansione in modalità simultanea

L'acquisizione di immagini simultanea o tripla valuta le strutture del corpo contemporaneamente in due modalità (2D e PW Doppler) o tre modalità (2D, Color Doppler e PW Doppler). Vedere Selezione di un trasduttore e di un tipo di esame [29] per i tipi di esame e i trasduttori compatibili.

L'acquisizione di immagini tripla cardiaca aiuta negli esami cardiaci difficili, mantenendo l'anatomia di interesse nel campo visivo in 2D con il Color Doppler attivato e acquisendo simultaneamente la traccia PW Doppler per i calcoli cardiaci.



AVVERTENZA

La sensibilità e l'aspetto della forma d'onda PW Doppler nell'acquisizione di immagini simultanea potrebbero essere inferiori a quelli nelle modalità di acquisizione di immagini Doppler non simultaneo. È possibile disattivare l'imaging simultaneo per confermare le caratteristiche della forma d'onda Doppler.

- 1. Toccare **D** per avviare l'acquisizione di immagini Doppler.
- 2. Posizionare e regolare la linea D e la porta usando il monitor touchscreen o i comandi **Correzione angolo, Direzione** e **Porta**.
- 3. Toccare nuovamente **D** per visualizzare l'immagine a scorrimento.
- Toccare il pulsante sul comando per attivare Simultaneo.
 Se il comando è nascosto, toccare + Più controlli per accedervi.



NOTA

Se l'HPRF è abilitato e attivo, la simultaneità disattiva l'HPRF e può abbassare la scala Doppler. Aumentando la velocità massima al livello HPRF si disattiva nuovamente l'acquisizione simultanea delle immagini.

- 5. Eseguire la scansione dell'immagine in 2D e PW Doppler oppure in 2D, Color Doppler e PW Doppler.
 - È possibile regolare i comandi dell'immagine per ciascuna delle tre modalità.
- 6. Per visualizzare buffer cine indipendenti per immagini affiancate in Doppler simultaneo, vedere Visualizzazione dei fotogrammi nel buffer cine [85].

Regolazione della profondità

Profondità si riferisce alla profondità della visualizzazione. È possibile regolare la profondità in tutte le modalità di acquisizione di immagini eccetto che nella scansione Doppler. I comandi della profondità non sono disponibili quando l'immagine è bloccata.

Quando si regola la profondità, il valore della profondità viene visualizzato in un rettangolo nell'angolo inferiore destro dell'immagine o nell'angolo superiore destro se l'orientamento dell'immagine è capovolto.



NOTA

Il valore della profondità nell'angolo inferiore destro del monitor clinico è sempre la profondità acquisita totale dell'immagine ridotta. Quando si attiva lo zoom, questo valore resta lo stesso.

Compiere una delle seguenti operazioni:

- Premere il comando superiore della profondità \uparrow per ridurre la profondità visualizzata e mostrare le strutture più vicine alla linea della cute.
- Premere il comando inferiore della profondità ullet per aumentare la profondità visualizzata e mostrare le strutture più profonde.

Regolazione del guadagno

Il termine Guadagno fa riferimento all'amplificazione dell'intensità delle onde sonore di ritorno sul display. In modalità 2D l'aumento del guadagno schiarisce l'immagine. La riduzione del guadagno scurisce l'immagine. Quando si è in modalità Colore, i comandi del guadagno regolano l'intensità dei segnali all'interno del riquadro del colore.

I comandi del guadagno non sono disponibili quando l'immagine è bloccata.

È possibile regolare il guadagno toccando **AUTO** o regolando il cursore sul pannello a sfioramento.

Regolazione automatica del guadagno

Toccare AUTO sul pannello a sfioramento.

Il sistema bilancia automaticamente il guadagno ogni volta che si utilizza il comando automatico. La regolazione automatica del guadagno non si verifica continuamente. Se necessario, utilizzare nuovamente il comando quando si effettua la regolazione dell'immagine o della posizione del trasduttore.

È possibile utilizzare il comando di acquisizione delle immagini **Reg.guad.auto** per regolare il livello di luminosità target utilizzato dal sistema quando si utilizza la funzione **AUTO**. Questa personalizzazione può essere salvata insieme ad altre ottimizzazioni per un tipo di esame personalizzato.

Regolare il guadagno con i cursori TGC

- 1. Il comando **TGC** appare dopo la regolazione del cursore del guadagno 2D.
- 2. Effettuare una o più delle seguenti operazioni:
 - Trascinare il cursore del guadagno vicino a sinistra o a destra per ridurre o aumentare il guadagno vicino, regolando in tal modo il guadagno a profondità basse.
 - Trascinare il cursore del guadagno medio in alto o in basso, a sinistra o a destra per regolare il guadagno alle profondità medie dell'immagine.
 - Trascinare il cursore del guadagno lontano a sinistra o a destra per ridurre o aumentare il guadagno lontano, regolando in tal modo il guadagno a profondità maggiori.
 - Trascinare il cursore del guadagno inferiore a sinistra o a destra per influenzare il guadagno complessivo.

Ripristino del guadagno

Compiere una delle seguenti operazioni:

- Toccare il pulsante sul comando Reset guad.
 Se il comando è nascosto, toccare + Più controlli per accedervi.
- Se si utilizzano i cursori TGC, toccare due volte la linea centrale del guadagno.

Zoom

È possibile bloccare o sbloccare l'immagine o modificare la modalità di acquisizione di immagini mentre si esegue lo zoom, ma non è possibile utilizzare i comandi di compensazione tempoguadagno (TGC) a schermo. Quando si attiva lo zoom su un'immagine, l'icona della lente di ingrandimento viene visualizzata sull'immagine.

Attivare lo zoom durante la scansione

- Sul comando **Zoom**, toccare l'icona della lente di ingrandimento.
 Sull'immagine appare un riquadro di zoom.
 Se il comando è nascosto, toccare + Più controlli per accedervi.
- 2. Posizionare il riquadro dello zoom trascinandolo sul monitor touchscreen.
- 3. Dimensionare la casella di zoom toccando e spostando il cerchio nell'angolo in basso a destra.
- 4. Toccare di nuovo il comando **Zoom** per ingrandire l'area selezionata.

- 5. Per uscire dallo zoom, utilizzare una delle opzioni seguenti:
 - Toccare Annulla zoom.
 - Toccare 2D.

Ingrandimento di un'immagine congelata

- 1. Congelare l'immagine **.
- 2. Toccare le frecce su e giù sul comando **Zoom** per aumentare o ridurre l'ingrandimento dell'attuale immagine.
 - Se il comando è nascosto, toccare + Più controlli per accedervi.
- 3. (Opzionale) Eseguire la panoramica dell'immagine trascinando il dito a sinistra, a destra, verso l'alto o verso il basso sul monitor touchscreen.

Visualizzazione dei fotogrammi nel buffer cine

Durante l'acquisizione di immagini, il sistema conserva sempre un certo numero di fotogrammi nel buffer cine. È possibile spostarsi avanti e indietro nel buffer cine. Modificare la maggior parte dei parametri di imaging o sbloccare l'immagine cancella il buffer cine.

È possibile visualizzare fotogrammi nel buffer cine durante l'acquisizione di immagini in modalità Duale e Simultaneo. Vedere Scansione in modalità Duale [82] e Esecuzione di una scansione in modalità simultanea [82].

- 1. Per bloccare l'immagine, premere .
 Su un'immagine bloccata, l'icona cine e la barra vengono visualizzate sul pannello a sfioramento.
- 2. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Toccare sulla barra di comando cine per andare avanti o indietro fotogramma per fotogramma.
 - Spostare il cursore a destra e a sinistra per eseguire una ricerca cine.

Utilizzo della linea centrale

La grafica della linea centrale si allinea con il segno centrale del trasduttore e funge da segno di riferimento per il centro dell'immagine visualizzata durante l'acquisizione di immagini 2D in tempo reale. Gli intervalli della linea centrale corrispondono agli intervalli di profondità, tranne quando la profondità dell'immagine è inferiore o uguale a 4,15 cm. Quindi i contrassegni della linea centrale vengono visualizzati a intervalli di 0,25 cm.

La grafica della linea centrale è attualmente disponibile per i trasduttori e i tipi di esame seguenti.

Tabella 19. Tipi di esame compatibili con la linea centrale

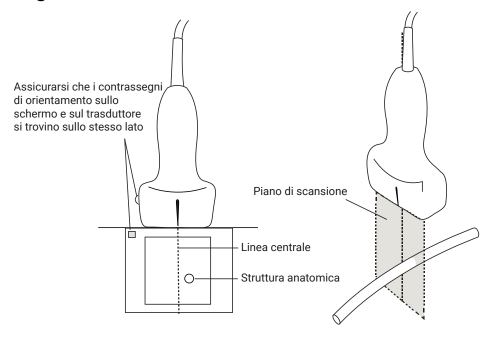
Trasduttore	Tipo esame									
	Addome	Addome Arterioso Seno Carotide MUS					AVP	Superficiale	Venoso	
C5-1	✓	_	_	_	√	✓	_	_	_	
L12-3	_	✓	_	✓	√	✓	✓	✓	✓	
L15-4	_	_	√	_	√	✓	_	✓	_	
L19-5	_	_	_	_	√	✓	✓	✓	✓	



AVVERTENZA

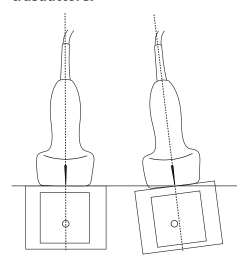
Quando si utilizza la funzione della linea centrale come riferimento durante una procedura dell'ago a mano libera, tenere presente che la linea centrale rappresenta solo il centro dell'immagine ecografica e non è un predittore accurato del percorso che seguirà l'ago.

Figura 6. Rapporto del grafico della linea centrale rispetto al trasduttore e all'immagine ecografica



Piccole inclinazioni o rotazioni del trasduttore possono influenzare il rapporto tra i punti di riferimento esterni e l'anatomia che appare sull'immagine ecografica.

Figura 7. Rapporto dell'immagine ecografica rispetto all'angolazione o all'inclinazione del trasduttore.



Attivazione o disattivazione della grafica della linea centrale

Toccare il pulsante sul comando Linea centrale.
 La linea centrale non è disponibile quando si utilizza il comando Guida per ago.

Profilo ago



AVVERTENZA

- Per evitare posizionamenti non corretti dell'ago quando Profilo ago è attivo, attenersi a quanto segue:
 - Muovendo e iniettando fluido, verificare la posizione della punta dell'ago e la traiettoria. Profilo ago ingrandisce le strutture lineari entro una gamma di angolazioni selezionata sul piano per immagini ecografiche. Le strutture lineari esterne alla gamma di angolazioni selezionata o il piano per immagini ecografiche—come un ago piegato—possono risultare meno evidenti.
 - Si noti che le strutture lineari sono ingrandite solamente in una porzione contornata dell'immagine. L'area esterna al contorno rimane invariata.
 - Si noti che la divergenza del fascio di un trasduttore convex consente di impedire che un segmento dell'ago compaia nell'immagine. La punta dell'ago potrebbe non essere visualizzata in tutte le condizioni di imaging.
- Un eccessivo guadagno o movimento (respiratorio o cardiaco) potrebbe causare un aumento negli artefatti dell'immagine quando Profilo ago è abilitato.

Sonosite MT è dotato della tecnologia avanzata Auto Steep Needle Profiling. Questa tecnologia è in grado di facilitare la guida per ago durante il posizionamento del catetere e le procedure di blocco dei nervi, oltre a migliorare le strutture lineari all'interno di un'area delineata sullo schermo. L'ago viene migliorato con una quantità variabile di intensità all'interno dello spessore della sezione del fascio dell'immagine. Il miglioramento dell'ago e della sua punta è più luminoso e preciso quando l'ago viene centrato all'interno del fascio delle immagini. La tecnologia Profilo ago consente di visualizzare contemporaneamente lo stelo dell'ago ad angoli bassi, medi e ripidi. L'asta dell'ago viene sfruttata al meglio quando è perpendicolare alla linea tratteggiata.

Figura 8. Immagine con Profilo ago attivo



L'area all'interno del contorno trapezoidale verde rappresenta l'area di miglioramento.

Per trasduttori curvi, la tecnologia consente di identificare la direzione dell'ago, sebbene potrebbero comparire nell'immagine solo alcuni segmenti dell'ago. Muovere l'ago e utilizzare l'iniezione di fluidi per verificare la posizione della punta dell'ago.

Figura 9. Profilo ago con un array curvo



Il profilo dell'ago è disponibile solo nell'acquisizione delle immagini 2D a schermo intero e sui seguenti tipi di esame.

Tabella 20. Tipi di esame compatibili con Profilo ago

Trasduttore	Tipo esame									
	Arterioso	Seno	Carotide	MUS	Nervo	AVP	Superficiale	Venoso		
C5-1	_	-	_	✓	✓	_	_	_		
L12-3	✓	_	✓	✓	✓	✓	✓	✓		
L15-4	_	√	_	√	✓	_	✓	_		
L19-5	_	_	_	✓	✓	✓	√	√		

Utilizzo del profilo dell'ago

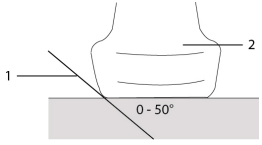
- Nell'acquisizione delle immagini 2D, toccare una delle icone sul comando **Profilo ago** per trasferire l'area di miglioramento da un lato dell'immagine a un altro.
 Se il comando è nascosto, toccare + Più controlli per accedervi.
- 2. Inserire l'ago in direzione della linea tratteggiata.
- (Opzionale) Per agevolare l'identificazione degli artefatti o di altre strutture, toccare **Profilo** ago per disattivarlo.
 Toccare di nuovo per riattivarlo.

Dimensione e angolazione dell'ago

Usare un ago con calibro compreso tra 17 e 25 (raccomandato). I risultati dell'ingrandimento dipendono dal tipo e dalla marca dell'ago utilizzato. Per maggiori informazioni, consultare la letteratura medica concernente la visibilità dell'ago in procedure con guida ecografica.

È possibile un'angolazione massima dell'ago di 50° dalla superficie del trasduttore. Con un'angolazione inferiore ai 50°, l'ampliamento dell'ago potrebbe essere inferiore (Il profilo dell'ago non ha alcun vantaggio nelle procedure non previste. Profilo ago è inteso esclusivamente per le procedure indicate).

Figura 10. Formato e dimensioni dell'ago



1. Ago 2. Trasduttore

Comando delle guide per ago



AVVERTENZA

La punta dell'ago potrebbe non essere visibile quando si esegue una procedura con una guida per ago, rendendo difficile capire quando il bersaglio è stato raggiunto. Muovere l'ago e utilizzare l'iniezione di fluidi per verificare la posizione della punta dell'ago.

Il comando Guida per ago genera una guida per ago grafica su schermo quando si utilizza un trasduttore con un supporto ago collegato. Il sistema non genera le guide per ago su schermo per i supporti ago ad angolo variabile, che possono essere utilizzati con un certo numero di trasduttori. Per ulteriori informazioni, vedere *Utilizzo dei prodotti CIVCO con i sistemi FUJIFILM Sonosite*.

Vengono generati due diversi tipi di grafica a seconda del tipo di supporto utilizzato:

- Supporti ad angolo fisso in piano: viene generata una coppia di linee guida che rappresenta il percorso previsto dell'ago. La tolleranza del percorso dell'ago è da 1 cm dal punto in cui l'ago entra nell'immagine a 1,54 cm alla profondità massima dell'ago. Il numero visualizzato per la profondità è preciso entro +/- 4 mm.
- Supporti ad angolo trasversale fuori piano (profondità regolabili): le linee guida compaiono come punti lungo il centro dell'immagine. La precisione della guida dell'ago è +/- (10% della profondità del bersaglio più 0,5 mm di offset) dal punto del bersaglio assialmente e +/- (5% della profondità del bersaglio più 0,5 mm di offset) dal punto del bersaglio e dalle linee guida lateralmente.

Tabella 21. Disponibilità del comando delle guide per ago

Disponibile con	Non disponibile con
IC10-3 (angolo fisso)	supporti ago ad angolo variabile
L19-5 (angolo trasversale)	un campo visivo ridotto
	la funzione della linea centrale

Utilizzo del comando della guida per ago

- 1. Durante la scansione in 2D, toccare il comando **Guida per ago** sul pannello a sfioramento per attivare la grafica della guida per ago.
- 2. Per le staffe ad angolo trasversale, utilizzare i pulsanti di controllo della profondità per modificare la profondità. Gli indicatori di profondità dell'ago sul monitor clinico si regolano di conseguenza.

Modulo ECG



AVVERTENZA

- Utilizzare l'accessorio ECG FUJIFILM Sonosite su un solo paziente alla volta.
- Per evitare danni al paziente, assicurarsi di utilizzare il modulo ECG FUJIFILM Sonosite con i fili conduttori del modulo ECG FUJIFILM Sonosite, il cavo e l'adattatore del connettore ECG esterno e gli altri accessori specificati da FUJIFILM Sonosite.
- Il segnale ECG potrebbe non mostrare la corretta forma d'onda o la precisione della frequenza cardiaca se utilizzato su un paziente con un pacemaker o in un campo elettromagnetico.
- Il modulo ECG FUJIFILM Sonosite non è progettato per diagnosticare, monitorare o informare l'utente sulla precisione della frequenza cardiaca o su un ritmo irregolare.
- Prestare attenzione alle seguenti precauzioni quando si utilizza un defibrillatore su un paziente:
 - Il sistema ecografico potrebbe riavviarsi dopo la defibrillazione.
 - La defibrillazione di un paziente mentre il modulo ECG FUJIFILM Sonosite è collegato al sistema ecografico può causare una visualizzazione errata del segnale ECG.
 - Il tempo di recupero del sistema può superare i cinque secondi. Non utilizzare l'ECG direttamente dopo la defibrillazione.



ATTENZIONE

- Utilizzare l'ECG solo con sistemi ecografici FUJIFILM Sonosite approvati.
- Utilizzare il cavo e l'adattatore del connettore ECG esterno solo con il modulo ECG FUJIFILM Sonosite e i monitor paziente approvati.
- Utilizzare solo accessori consigliati da FUJIFILM Sonosite per il sistema. Il collegamento di un accessorio non consigliato da FUJIFILM Sonosite può danneggiare il sistema.

Il modulo ECG FUJIFILM Sonosite opzionale collega il sistema ecografico ai cavi conduttori dell'ECG e agli elettrodi collegati al corpo del paziente. Si può montare il modulo ECG al sistema ecografico utilizzando la clip in dotazione con il modulo. È inoltre possibile collegare il modulo ai seguenti monitor paziente per visualizzare un segnale ECG sul sistema ecografico utilizzando il cavo connettore ECG esterno e il kit adattatore:

- Philips Intellivue MP70 utilizzando il connettore telefonico da 1/4"
- GE Solar 8000i, TRAM-RAC 4A o TRAM 451N utilizzando il connettore a 7 pin

L'ECG è disponibile con il tipo di esame cardiaco che utilizza il trasduttore P5-1.



NOTA

- Per mantenere l'alimentazione, tenere il modulo ECG collegato al sistema ecografico.
- Quando si usa il cavo e l'adattatore del connettore ECG esterno, l'allineamento temporale tra il display dell'ECG e l'immagine ecografica 2D visualizzata o i dati a scorrimento può variare a seconda della latenza imposta dal monitor paziente.
- Il segnale ECG potrebbe richiedere fino a un minuto per ristabilizzarsi dopo l'uso del defibrillatore su un paziente.
- In caso di problemi con il segnale ECG, vedere Soluzione dei problemi [162].

Utilizzo della funzione ECG

- 1. Selezionare un trasduttore e un tipo di esame appropriato (vedere Modulo ECG [90]).
- Collegare il cavo ECG alla porta ECG sul retro del sistema ecografico.
 Se il sistema è in modalità di acquisizione immagini in tempo reale, l'ECG è abilitato automaticamente e appare una finestra di dialogo con informazioni sull'uso dell'ECG.
- 3. Toccare **OK** per chiudere la finestra di dialogo.
- 4. Toccare l'**ECG** sul pannello a sfioramento. Se il comando è nascosto, toccare **+ Più controlli** per accedervi.
- 5. Eseguire una delle seguenti operazioni nel pannello **Impostaz. ECG**:
 - Per nascondere il segnale ECG, deselezionare la casella di controllo **Traccia ECG**.

- Per visualizzare l'indicatore di onde R, selezionare la casella di controllo Indicatore di onde R.
 L'indicatore di onde R è attivo per impostazione predefinita.
 Sotto la traccia ECG appaiono degli indicatori triangolari che indicano le onde R rilevate nel ciclo cardiaco.
- Per regolare il valore del guadagno ECG, trascinare il cursore Guadagno ECG.
 Se il guadagno è troppo alto, il segnale ECG visualizzato potrebbe essere tagliato da picchi piatti. Per una visualizzazione del segnale più accurata, si prega di evitare un guadagno eccessivo.
- Per spostare il segnale ECG in alto o in basso verticalmente sull'immagine, toccare le frecce su o giù accanto a **Posizione di visualizzazione**.
- Per impostare la velocità di scorrimento dell'ECG, selezionare **Lento**, **Med** o **Rapido** in **Velocità di scansione**.
 - se è attiva la traccia Doppler o M Mode, la velocità di scorrimento dell'ECG corrisponde alla velocità di scansione per la traccia.

Limitazioni

Il modulo ECG FUJIFILM Sonosite non supporta quanto segue:

- Allarmi visivi o uditivi
- · Rilevamento della respirazione e soppressione attiva del rumore
- · Rifiuto delle onde t alte
- · Visualizzazione o rifiuto degli impulsi del pacemaker
- · Indicatore di guadagno e unità di etichettatura sul comando del guadagno
- · Velocità di scansione standard
- Indicazione dell'altezza del canale e del rapporto d'aspetto
- · Visualizzazioni permanenti
- Uso con dispositivi chirurgici ad alta frequenza
- Non informa l'utente dell'accuratezza della frequenza cardiaca, dell'intervallo, della frequenza di aggiornamento, dei valori misurati o del ritmo irregolare.

Gestione delle immagini e delle clip

Sonosite MT include strumenti per la cattura, il salvataggio, l'etichettatura e la revisione di immagini ecografiche e filmati.

Salvataggio di un'immagine o di un filmato

Le immagini e i filmati sono salvati solo nello studio corrente, che è lo studio aperto durante la scansione. È inoltre possibile aggiungere immagini e clip a uno studio terminato, avviando un nuovo studio con le stesse informazioni sul paziente. Vedere Aggiungere le immagini e i filmati in uno studio [133].



AVVERTENZA

Per evitare di mescolare immagini salvate da più pazienti, accertarsi che venga visualizzato l'ID paziente corretto prima di salvare un'immagine. Per ulteriori informazioni sui record paziente, vedere il Immissione delle informazioni sul paziente [66].

Il numero di immagini e filmati salvati sullo studio corrente viene visualizzato sul pannello a sfioramento. Il numero massimo di immagini e filmati video che è possibile salvare per un singolo studio dipende da una serie di fattori. Il sistema avvisa l'utente quando viene raggiunto questo limite.

Il sistema consente di effettuare le seguenti operazioni:

- Salvare un'immagine durante l'acquisizione di immagini in tempo reale o congelate.
- Salvare immagini da cine mentre il sistema è bloccato.

Salvataggio di un'immagine

Durante l'acquisizione di immagini in tempo reale o congelate, toccare O.

Il sistema informa l'utente che l'immagine è stata salvata.

Impostazione dei comandi del filmato

- 1. Durante l'acquisizione di immagini in tempo reale, toccare **Imp. filmato** sul pannello a sfioramento.
 - Se il comando è nascosto, toccare + Più controlli per accedervi.
- 2. In **Tipo di filmato**, selezionare il numero di secondi dal menu a tendina, quindi selezionare uno dei seguenti elementi in **Metodo filmato**:
 - **Prospettiva** cattura i fotogrammi dopo aver premuto . Il sistema cattura i fotogrammi per il numero di secondi specificato dall'utente nell'elenco **secondi**. Un simbolo del filmato in avanti viene visualizzato nell'area di stato del sistema .
 - **Retrospettiva** acquisisce i fotogrammi dai dati precedentemente salvati e disponibili prima di premere . Il sistema acquisisce fotogrammi salvati in precedenza in base al numero

di secondi specificato dall'utente nell'elenco **secondi**. Un simbolo del filmato indietro viene visualizzato nell'area di stato del sistema —1.

- 3. In **Tipo di filmato** selezionare **secondi** per acquisire i filmati in base al numero di secondi e selezionare la durata dalla casella di riepilogo a discesa.
- 4. Toccare **Fine**.

Salvataggio di un filmato

1.	Durante la scansione toccare .
	Durante la registrazione del filmato, il comando del filmato è blu e il simbolo del filmato viene
	visualizzato nell'area di stato del sistema.

2. Per interrompere la registrazione, toccare .

Se si sceglie un filmato di prospettiva, il comando emette un segnale acustico per indicare all'utente l'avvenuto salvataggio del filmato.

Annotazioni delle immagini

È possibile etichettare le immagini in tempo reale o congelate con testo (anche sulle etichette predefinite), frecce e pittogrammi.

Visualizzazione della pagina di etichettatura

- 1. Toccare il pulsante **ABC** per visualizzare la pagina delle etichette di testo predefinite. Toccare il monitor touchscreen per individuare un cursore attivo. È quindi possibile toccare il cursore e trascinarlo in una nuova posizione.
- 2. Per chiudere la pagina di etichettatura, toccare il pulsante **ABC** o il pulsante di congelamento

Impostazione delle opzioni di etichettatura

- 1. Toccare il pulsante **ABC** per visualizzare la pagina di etichettatura.
- 2. Per cambiare il pacchetto di etichettatura, toccare il menu a discesa e selezionare un altro pacchetto.
- 3. Per cancellare tutte le etichette quando si scongela un'immagine, procedere come segue:
 - a. Toccare ...
 - b. Toccare Cancella o sblocca.
 - c. Per uscire dal menu, toccare un punto al di fuori della casella corrispondente.



NOTA

L'opzione di **Cancella o sblocca** cancella le etichette anche quando si cambia un trasduttore o un tipo di esame.

Aggiunta, spostamento e modifica di un'etichetta di testo

È possibile aggiungere testo manualmente o aggiungere etichette predefinite.

1. Toccare il pulsante **ABC** o toccare **Testo** per visualizzare la pagina delle etichette di testo. Sulla posizione iniziale del monitor appare un cursore.

- 2. Se si aggiunge un'etichetta predefinita, selezionare un pacchetto di etichettatura dal menu a discesa.
 - Potrebbe essere necessario scorrere per visualizzare tutte le etichette del gruppo.
- 3. Per inserire manualmente il testo, visualizzare la tastiera su schermo toccando l'icona della tastiera unicona della unicona d
- 4. Se lo si desidera, toccare una posizione sul monitor touchscreen per spostare il cursore in un'altra posizione.
- 5. Immettere il testo manualmente utilizzando la tastiera sullo schermo o toccare le etichette predefinite.
 - Dopo aver aggiunto un'etichetta, lo sfondo dell'etichetta è evidenziato ed è possibile spostare o modificare l'etichetta.
- 6. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Per spostare l'etichetta, utilizzare il monitor touchscreen per trascinare l'etichetta nella posizione desiderata sul monitor clinico.
 - Per modificare l'etichetta, spostare il cursore all'interno della casella di testo e utilizzare la tastiera a schermo per modificare il testo.
- 7. Per iniziare una nuova etichetta, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Toccare un'altra posizione sul monitor touchscreen.
 - Toccare il tasto invio sulla tastiera a schermo.
- 8. Per riselezionare un'etichetta, toccare l'etichetta.
- 9. Toccare per finalizzare le etichette e salvare l'immagine.

Aggiunta di frecce

È possibile aggiungere un massimo di cinque frecce per indicare parti specifiche dell'immagine.

- 1. Visualizzare la pagina di etichettatura, quindi toccare **Freccia** per visualizzare la pagina delle etichette freccia.
 - Sulla pagina dell'etichetta della freccia e sul monitor clinico viene visualizzata una freccia evidenziata.
- 2. Toccare la freccia per passare dall'evidenziazione della freccia all'evidenziazione del cerchio di rotazione intorno alla freccia e viceversa.
- 3. Se la freccia è evidenziata, spostarla trascinando il dito sul monitor touchscreen.
- 4. Se il cerchio di rotazione è evidenziato, ruotare la freccia in senso orario o antiorario sul monitor touchscreen.
- Per creare una nuova freccia, toccare **Agg freccia**.
 È possibile selezionare le frecce toccandole sul monitor touchscreen.
- 6. Toccare o per finalizzare le etichette e salvare l'immagine.

Aggiunta di pittogrammi

La disponibilità dei pittogrammi dipende dal pacchetto di etichettatura selezionato. È possibile posizionare un solo pittogramma su ogni immagine.

1. Visualizzare la pagina di etichettatura, quindi toccare **Pitto** per visualizzare la pagina dei pittogrammi.

- 2. Toccare il pittogramma desiderato sulla pagina per visualizzarlo sull'immagine scansionata.
- 3. Regolare l'icona che rappresenta la posizione del trasduttore rispetto all'immagine :
 - Per modificare la posizione dell'icona rispetto al pittogramma, trascinare l'icona evidenziata utilizzando il monitor touchscreen.
 - Per modificare l'orientamento dell'icona rispetto al pittogramma, toccarla per selezionarla, quindi ruotare l'icona trascinando il dito sul monitor touchscreen.
- 4. Per cambiare la posizione del pittogramma e dell'icona di orientamento sul monitor clinico, toccarlo per selezionarlo, quindi trascinare il pittogramma evidenziato usando il monitor touchscreen.
- 5. Per sostituire il pittogramma, toccare un altro pittogramma sulla pagina.
- 6. Toccare o per finalizzare le etichette e salvare l'immagine.

Utilizzo della posizione di partenza

La posizione iniziale è la posizione in cui il sistema posiziona le etichette per impostazione predefinita. Le etichette di testo e dei pittogrammi hanno una posizione iniziale diversa.

- Per riportare un'etichetta alla posizione iniziale, selezionarla sul monitor e toccare Vai a Home.
- Per modificare la posizione iniziale, spostare il cursore o un'etichetta selezionata sul monitor e toccare **Imposta nuova Home**.

Eliminazione delle etichette

- 1. Per eliminare un'etichetta di testo, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Per eliminare il testo nella casella di testo o sul monitor touchscreen, toccare il 🛎.
 - Per eliminare l'ultima parola della frase creata o modificata più di recente, toccare **Elimina parola**. Continuare a eliminare le parole toccando il pulsante più volte.
 - Per eliminare la frase creata o modificata più di recente, toccare Elimina riga.
 - Per eliminare tutte le etichette, toccare Elimina l'intero testo.
- 2. Per eliminare una freccia, toccare il sul pannello a sfioramento o il sul monitor touchscreen. sul monitor
- 3. Per eliminare un pittogramma, toccare il sul pannello a sfioramento o il sul monitor touchscreen.
- 5. Per eliminare tutte le etichette, toccare **Cancella tutte le etichette**.

Stampa delle immagini

Per regolare le impostazioni della stampante, vedere il manuale dell'utente in dotazione con la stampante.



AVVERTENZA

Utilizzare solo accessori e periferiche raccomandati da FUJIFILM Sonosite. Il collegamento di accessori e periferiche non raccomandati da FUJIFILM Sonosite potrebbe causare scosse elettriche e problemi di funzionamento del sistema. Per un elenco di accessori e periferiche forniti o consigliati da FUJIFILM Sonosite, rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante più vicino.



ATTENZIONE

La stampa di un'immagine non cattura necessariamente tutte le caratteristiche dell'immagine visualizzata sul monitor. La stampa è destinata agli scopi di documentazione e potrebbe non essere disponibile per la diagnosi. L'immagine stampata è soggetta a degradazione a causa delle condizioni della luce ambientale.



NOTA

L'icona della stampante visualizzata sul monitor clinico indica se la stampante è fisicamente collegata al sistema.

Stampa durante l'acquisizione delle immagini

- 1. Accertarsi che il pulsante di alimentazione della stampante sia nella posizione On.
- Con l'immagine visualizzata, toccare il comando Stampa.
 Se il comando è nascosto, toccare + Più controlli per accedervi.

Stampa di un'immagine salvata dallo studio corrente

- 1. Accertarsi che il pulsante di alimentazione della stampante sia nella posizione On.
- 2. Aprire la pagina di revisione effettuando una delle seguenti operazioni:
 - Toccare un'immagine in miniatura o un filmato.
 - Toccare Riesame delle immagini.
- 3. Toccare la casella di controllo per ogni immagine che si desidera selezionare.
- 4. Toccare Invia a.
- 5. Toccare **Stampante**.

Stampa di un'immagine salvata da uno studio terminato

- 1. Accertarsi che il pulsante di alimentazione della stampante sia nella posizione On.
- 2. Toccare Elenco paz.
- 3. Per aprire la pagina di revisione di uno studio, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Toccare uno studio per selezionarlo, quindi toccare Visualizza e poi Riesame delle immagini.

- Toccare due volte lo studio. Toccare la casella di controllo per ogni immagine che si desidera selezionare.
- 4. Toccare Invia a.
- 5. Toccare **Stampante**.

Archiviazione ed esportazione di immagini e filmati

Le immagini e i filmati video salvati sono organizzati negli studi dei pazienti. Per esportare e gli archiviare studi, vedere Gestione dei dati del paziente [132].

Esportazione di immagini e filmati singoli

È possibile esportare immagini e filmati singoli in un dispositivo di archiviazione USB per la visualizzazione in Galleria immagini USB. Le immagini e i filmati esportati singolarmente non contengono informazioni sullo studio.



NOTA

Utilizzare questo metodo di esportazione per produrre solo file di immagini e clip singoli. Questo metodo di esportazione non esporta lo studio completo del paziente e lo studio non visualizza l'icona di esportazione su dispositivo USB nell'elenco degli studi.

- 1. Collegare un dispositivo di archiviazione USB (vedere Inserimento e rimozione dei dispositivi USB [20]).
- 2. Eseguire una delle seguenti operazioni per aprire la pagina di revisione:
 - Per lo studio corrente, toccare le miniature delle immagini o dei filmati o toccare Riesame delle immagini. È anche possibile toccare Riesame delle immagini dalla pagina Report e foglio di lavoro.
 - Per uno studio completato, toccare Elenco paz. Selezionare uno studio e toccare Visualizza
 e poi Riesame delle immagini, oppure toccare due volte per aprire la pagina di revisione
 dello studio.
- 3. Selezionare la casella di controllo accanto a ogni immagine o filmato che si desidera esportare.
- 4. Toccare **Invia a**.
- 5. Toccare **USB**.
- 6. Se è disponibile più di un dispositivo di archiviazione, toccare per selezionare il dispositivo di archiviazione in cui esportare le immagini.
- 7. Per modificare il nome del file, toccare il campo **Inserire nome file** e digitare il nuovo nome del file utilizzando solo lettere maiuscole e minuscole e numeri (senza caratteri speciali o spazi).



NOTA

Tutte le immagini e i filmati esportati nel dispositivo di archiviazione USB vengono archiviati a livello radice dell'unità. Questo per facilitare la visualizzazione in Galleria immagini. Per i file con lo stesso nome, il nome verrà incrementato automaticamente.

8. Per impostazione predefinita, le informazioni del paziente come ad esempio nomi e ID vengono rimossi dalle immagini e dalle clip prima dell'esportazione. Le informazioni sul paziente

possono essere incluse durante l'esportazione selezionando la casella di controllo **Mostrare informazioni sui pazienti nelle immagini e nei filmati**.



ATTENZIONE

Le informazioni sul paziente potrebbero rientrare in una classe di dati paziente soggetta a linee guida di sicurezza specifiche per il Paese. Se si sceglie di includere le informazioni del paziente durante l'esportazione di immagini e clip, assicurarsi che le pratiche di archiviazione e manipolazione dei dati sono conformi alle linee guida di sicurezza specifici per il Paese.

9. Toccare **Esporta**.

Galleria immagini

La galleria delle immagini consente di visualizzare immagini e filmati video da una dispositivo di archiviazione USB. È necessario visualizzare solo le immagini fornite da FUJIFILM Sonosite o acquisite dal sistema ecografico. Non utilizzare un'unità USB che contenga immagini cliniche o non cliniche esterne nella galleria immagini.



AVVERTENZA

Non utilizzare a scopo diagnostico le immagini nella galleria immagini.

Visualizzazione delle immagini utilizzando la Galleria immagini

1. Collegare un dispositivo di archiviazione USB (vedere Inserimento e rimozione dei dispositivi USB [20]).



NOTA

I file di immagini e filmati che si desidera visualizzare devono essere memorizzati a livello radice del dispositivo di archiviazione USB in modo che Galleria immagini possa accedervi.

- 2. Toccare il menu del sistema e quindi **Galleria immagini USB**.
- 3. Sulla pagina Galleria immagini USB, selezionare il dispositivo di archiviazione desiderato dall'elenco.
 - Viene visualizzata una galleria di immagini e video disponibili.
- 4. Per visualizzare a schermo intero sul monitor clinico un'immagine o un filmato, toccare l'immagine della miniatura.

Questa sezione fornisce informazioni su misurazioni e calcoli. Le misurazioni e i calcoli, congiuntamente alle informazioni sul paziente e ai risultati dei fogli di lavoro, sono riportati nel report dello studio.

Esecuzione di misurazioni e calcoli



AVVERTENZA

- Per evitare errori nei calcoli, verificare che le informazioni sul paziente, la data e l'ora siano impostate correttamente.
- Al fine di evitare errori diagnostici o di compromettere gli esiti del paziente, assicurarsi di concludere lo studio precedente prima di iniziare un nuovo studio paziente ed eseguire i calcoli. In caso contrario, i dati del paziente precedente saranno combinati con quelli del paziente corrente. Toccare FINE STU per concludere lo studio precedente.
- per prevenire errori diagnostici o danneggiare gli esiti del paziente, non utilizzare i singoli calcoli come unico criterio diagnostico. Utilizzare i calcoli unitamente ad altre informazioni cliniche.

È possibile accedere a misurazioni e calcoli utilizzando i pulsanti Calibro +-+ e Calcolo . Toccare il calibro +-+ per accedere direttamente alle misurazioni e ai calcoli di base non salvati nel report paziente. È possibile accedere alle misurazioni e ai calcoli salvati nel report toccando la scheda **Calcoli** nel pannello di controllo. Le misurazioni e i calcoli che includono il simbolo del cancelletto (#) indicano un valore non compreso nell'intervallo.

Operazioni con i calibri

Le misurazioni si eseguono trascinando i calibri attivi ed evidenziati in posizione sul monitor touchscreen. Utilizzare il cerchio intorno al calibro per manipolarlo. I calibri appaiono come mirini quando vengono posizionati in corrispondenza degli endpoint.

Se i calibri non sono posizionati correttamente, il risultato del calcolo sarà impreciso.

- 1. Su un'immagine in tempo reale o bloccata, premere il pulsante / +-+ o / (per eseguire la maggior parte delle misurazioni, bloccare prima l'immagine premendo).

 A seconda della misurazione o del calcolo, uno o due calibri appaiono sul monitor clinico e una pagina con le misurazioni disponibili appare sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare la misurazione che si desidera eseguire o continuare se si desidera procedere con la misurazione predefinita.
- 3. Usare il touchscreen per trascinare il calibro attivo nella posizione desiderata sul monitor.
- 4. Toccare il calibro attivo per disattivarlo o toccare **Succ** (Avanti) per attivare il calibro successivo, quindi posizionare il calibro successivo sul monitor touchscreen.

5. Compiere una delle seguenti operazioni:



NOTA

Alcune misurazioni sono associate come gruppi ordinati. Toccare **Succ** (Avanti) per attivare lo strumento calibro successivo.

- Per passare da un calibro all'altro, toccare un altro calibro.
- Per deselezionare i calibri e impostare i valori di misurazione, toccare il monitor touchscreen lontano dalla misurazione.
- 6. Per salvare un'immagine con calibri e risultati visualizzati, toccare .



NOTA

Le misurazioni a cui si accede dalla pagina Calibri sono salvate unicamente come parte dell'immagine; al contrario, le misurazioni a cui si accede dalla pagina Calcoli sono salvate anche nel report paziente.

- 7. Per uscire dalla modalità dei calibri, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Se si sta eseguendo una misurazione bloccata, toccare il pulsante o un pulsante della modalità di acquisizione delle immagini per tornare all'acquisizione delle immagini in tempo reale.
 - Se si sta eseguendo una misurazione in tempo reale, toccare di nuovo **Calibro/** +-+.

Visualizzazione di misurazioni e calcoli

I risultati delle misurazioni e dei calcoli appaiono sul monitor clinico e nel pannello a sfioramento nell'ordine in cui sono stati completati. È possibile visualizzare un massimo di 10 misurazioni. Se vengono eseguite più di 10 misurazioni, vengono sostituite le misurazioni più vecchie.

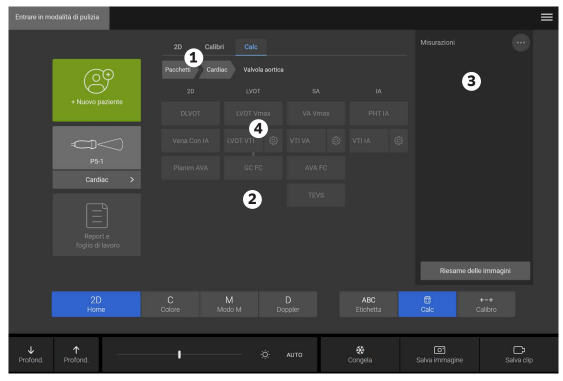


Figura 11. Esempio di una pagina di misurazioni e di calcoli

1. Menu di navigazione 2. Pulsanti di misurazione 3. Area dei risultati 4. Gruppo di misurazioni ordinato

Eliminazione di una misurazione

Compiere una delle seguenti operazioni:

- Toccare l'icona di eliminazione accanto alla misurazione.

 Per i calcoli con più misurazioni, la misurazione selezionata viene rimossa dal report del paziente.

 Se è l'unica misurazione richiesta per un calcolo, il risultato del calcolo viene rimosso dal report.
- Per rimuovere tutte le misurazioni visibili sul monitor touchscreen, toccare **Cancella immagine** dal menu

Questo non rimuove le misurazioni dal report.

- - Ciò non elimina le misurazioni che sono state precedentemente salvate nel report e che non sono più visibili sul monitor touchscreen.

Per eliminare una misurazione direttamente dal report, vedere Eliminazione dei valori di calcolo dal report [137].

Modifica di una nuova misurazione

 Selezionare una misurazione non salvata da modificare toccandone il nome nell'area dei risultati.

Viene attivato l'ultimo calibro utilizzato per la misurazione.

2. Utilizzare il monitor touchscreen per selezionare e riposizionare i calibri.

Misurazioni di base in 2D e Colore



NOTA

Quando si esegue la scansione in modalità doppio, è possibile misurare tra le immagini solo se si utilizza un trasduttore lineare e se le immagini hanno la stessa profondità e lo stesso ingrandimento.

Gli strumenti di misurazione di base disponibili nell'acquisizione di immagini 2D/Colore sono i seguenti:

Distanza (cm)	Profondità target (cm)
Ellisse (circonferenza, diametro e area)	Traccia
Distanza curva (cm)	Angolo (gradi)
Volume	Flusso volumetrico (include anche una misurazione Doppler)
	Vedere Flusso volumetrico [109]

Misurazione della distanza tra due punti

- 1. Su un'immagine 2D/Colore bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+. Viene visualizzato il calibro di distanza predefinito.
- 2. Se sono state eseguite altre misurazioni, toccare **Distanza**.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro attivo nella posizione desiderata.
- 4. Se necessario, toccare i calibri per selezionarli e riposizionarli sul monitor touchscreen.
- 5. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro attivo sul primo punto.
- 6. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro sul secondo punto.
- 7. Se necessario, toccare i calibri per selezionarli e riposizionarli sul monitor touchscreen.
- 8. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazione di una distanza curva

- 1. Su un'immagine 2D/Colore bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+.
- 2. Toccare Distanza curva sulla pagina dei calibri.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro attivo sul primo punto.
- 4. Sollevare il dito dal monitor touchscreen.

 Viene visualizzata l'icona di una matita a indicare che la posizione iniziale è impostata ed è possibile iniziare la traccia.
- 5. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro attorno all'area che si desidera tracciare.
 - Per eseguire una correzione, spostare la traccia indietro sulla linea.
- 6. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Misurare la circonferenza, il diametro o l'area utilizzando un'ellisse

- 1. Su un'immagine 2D/Colore bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+.
- 2. Toccare **Ellisse** nella pagina dei calibri. Viene visualizzata un'ellisse con tre calibri.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per passare dalla selezione di ciascun calibro allo spostamento e al ridimensionamento dell'ellisse.
- 4. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazione della circonferenza o dell'area mediante tracciamento

- 1. Su un'immagine 2D/Colore bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+.
- 2. Toccare **Traccia** nella pagina dei calibri.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro fino al punto di partenza.
- 4. Sollevare il dito dal monitor touchscreen.

 Viene visualizzata l'icona di una matita a indicare che la posizione iniziale è impostata ed è possibile iniziare la traccia.
- 5. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro attorno all'area che si desidera tracciare.
 - Per eseguire una correzione, spostare la traccia indietro sulla linea.
- 6. Sollevare il dito dal monitor touchscreen. La traccia si chiude automaticamente e i risultati delle misurazioni vengono visualizzati.



NOTA

Anche dopo aver completato la traccia, è comunque possibile modificarla trascinando il cursore. Trascinare il cursore all'indietro per cancellare la traccia o in avanti per estenderla.

7. Toccare o per salvare un'immagine con la misurazione.

Esecuzione di una misurazione della profondità del bersaglio

È possibile misurare la distanza dalla linea cutanea a un punto specificato sull'immagine.



NOTA

La misurazione della profondità target si ripristina quando si cambiano le modalità di acquisizione delle immagini, le profondità, alcune impostazioni di ottimizzazione, si attiva o disattiva lo zoom o si utilizzano le guide per ago.

- 1. Su un'immagine 2D/Colore bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+. Il calibro viene impostato automaticamente sulla misurazione della profondità target durante l'acquisizione di immagini in tempo reale.
- Se l'immagine è bloccata, toccare **Profondità target**.
 Viene visualizzata una linea estesa dalla linea della cute a un singolo calibro alla fine.

- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il calibro
- 4. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazione di un angolo tra due linee collegate

- 1. Su un'immagine 2D/Colore bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+.
- 2. Toccare **Angolazione** sulla pagina dei calibri. Vengono visualizzati tre calibri.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il calibro attivo.
- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro.
- 5. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il terzo calibro.
- 6. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazione del volume

La misurazione del volume si basa su una, due o tre misurazioni della distanza 2D relativamente ad altezza, larghezza e lunghezza. Dopo aver salvato le misurazioni, il calcolo del volume sarà visualizzato sul monitor. È possibile calcolare fino a tre volumi.

- 1. Su un'immagine 2D/Colore bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+.
- 2. Toccare **Volume 1**, **Volume 2** o **Volume 3** sulla pagina dei calibri.
- 3. Compiere la seguente operazione per ciascuna misurazione da effettuare:
 - a. Toccare la misurazione (Lunghezza, Larghezza o Altezza).



NOTA

È possibile effettuare solo due delle tre misurazioni su un piano di acquisizione di immagini. Usare il comando cine o congela/scongela per selezionare un altro fotogramma ed effettuare la terza misurazione.

- b. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il primo calibro.
- c. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro.
- d. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazioni di base in MMode

Misurazione di distanza e tempo

È possibile misurare la distanza in centimetri, il tempo in millisecondi e la pendenza in centimetri al secondo.

- 1. Su una scansione in M Mode bloccata, toccare **Calibro/** +-+. Viene visualizzato il calibro di distanza/tempo predefinito.
- 2. Se sono state eseguite altre misurazioni, toccare **Tempo dist.** sulla pagina dei calibri.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il calibro
- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro.
- 5. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazione della frequenza cardiaca (M Mode)

- 1. Su una scansione in M Mode bloccata, toccare **Calibro/** +-+.
- 2. Toccare **Freq.cardiaca** sulla pagina dei calibri. È visualizzata una coppia di calibri verticali.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro attivo in corrispondenza del picco del battito cardiaco.
- 4. Utilizzare ilmonitor touchscreen per trascinare il secondo calibro sul picco del battito cardiaco successivo.
- 5. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.



NOTA

La memorizzazione della misurazione della frequenza cardiaca nel report del paziente non sovrascrive la frequenza cardiaca inserita nel modulo paziente.

Misurazioni di base in Doppler

Le misurazioni di base eseguibili in modalità Doppler sono:

Velocità/Coppia velocità (cm/s)	Pendenza (cm/s ²)
Frequenza cardiaca	Tempo (ms)
Traccia manuale	Traccia auto
Flusso volumetrico (include anche una misurazione 2D)	
Vedere Flusso volumetrico [109]	

L'esecuzione di queste misurazioni può anche calcolare quanto segue, a seconda del pacchetto di analisi:

Tempo	Gradiente di pressione o gradiente di pressione massima (GP o GP max)
Velocità diastolica finale (VDF)	Indice di pulsatilità (IP)
Gradiente di pressione medio (GP medio)	Indice di resistività (IR)
Velocità media (Vmed)	Rapporto S/D (S/D)
Velocità diastolica minima (VDM)	Tempo medio (TAM)
Velocità minima (VMin)	Tempo medio di picco (TAP)
Velocità sistolica di picco (VSP)	Integrale velocità-tempo (VTI)
Velocità di picco (VMax)	

Misurazione della frequenza cardiaca (Doppler)

Vedere Misurazione della frequenza cardiaca (M Mode) [106], ma iniziare da una traccia spettrale Doppler bloccata.

Misurazione della velocità

La misurazione utilizza un singolo calibro dalla linea base. Nei pacchetti di analisi cardiaca, la misurazione della velocità calcola anche GP.

- 1. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+. Viene visualizzato il calibro di velocità predefinito.
- 2. Se sono state eseguite altre misurazioni, toccare **Velocità** sulla pagina dei calibri.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro su una forma d'onda di velocità di picco.
- 4. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazione di una coppia di velocità

Questa misurazione sostituisce la misurazione della singola velocità in determinati calcoli. A seconda del pacchetto di analisi, una coppia di valori della velocità può misurare VSP, VTD, IR e S/D.

- 1. Se sono state eseguite altre misurazioni, toccare Velocità sulla pagina dei calibri.
- 2. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro su una forma d'onda sistolica di picco.
- 3. Toccare **Succ** (Avanti). Viene visualizzato un secondo calibro.
- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il secondo calibro in corrispondenza della diastole finale sulla forma d'onda.
- 5. Toccare o per salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazione della durata temporale

- 1. Su una traccia Doppler o M Mode bloccata, premere il pulsante **Calibro/** +-+ button.
- Toccare **Tempo** sulla pagina dei calibri.
 È visualizzata una coppia di calibri verticali.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il calibro
- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro.
- 5. Toccare per salvare un'immagine con la misurazione.

Misurazione della pendenza

Lo strumento per la pendenza utilizza uno o due calibri. Un singolo calibro misura la velocità e GP, mentre due calibri misurano Pendenza, Tempo, VMax, VMin e GP max (a seconda del pacchetto di analisi).

- 1. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+.
- 2. Toccare **Curva** nella pagina dei calibri.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il calibro I risultati vengono visualizzati sul pannello a sfioramento e sul monitor.
- 4. Per misurare la pendenza, il tempo, VMax, VMin e GP max anziché la velocità e GP, toccare **Succ** (Avanti).

Viene visualizzato un secondo calibro.

- 5. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro.
- 6. Toccare o per salvare un'immagine con la misurazione.

Viene calcolata la curva assoluta tra i calibri. Qualora la velocità assoluta del calibro precedente fosse superiore rispetto a quella del calibro successivo (ed essi si trovino sullo stesso lato della linea base), il sistema calcola il tempo, VMax, VMin e GP max.

Esecuzione di misurazioni Doppler della traccia

Le misurazioni della traccia dipendono dal pacchetto di analisi e dallo strumento di misurazione. Per una spiegazione di termini e abbreviazioni, vedere il Glossario [272].

Tabella 22. Misurazioni delle tracce Doppler disponibili in base al tipo di esame

Crd	Add/Sen/Gin/MUS/OS/Oft/Sup/Ven	Nervo	Art/Carotide	TCD/Orb	Polmone
• VMax	• IP	• IP	• IP	• IP	• PSV
• VTI	• IR	• IR	• IR	• IR	
• GP ma	• S/D	• S/D	• S/D	• S/D	
• GP medio	• VSP	• VSP	• VSP	• VSP	
 Vmed 	• VDF	• VDF	• VDF	• VDF	
	• VDM	• VDM	• VDM	• VDM	
		• VTI	• VTI	• TAP	
			• TAP	 Profondità porta 	

Esecuzione di misurazioni manuali della traccia

- 1. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+.
- 2. Toccare **Traccia manuale** sulla pagina dei calibri.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro all'inizio della forma d'onda desiderata.
 - Dopo aver sollevato il dito dal monitor touchscreen, appare l'icona di una matita, che indica che la posizione di partenza è stata impostata e che è possibile iniziare la traccia.
- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per tracciare la forma d'onda con il calibro. Per eseguire una correzione, spostare la traccia indietro sulla linea.
- 5. Toccare per salvare un'immagine con la misurazione.



NOTA

Anche dopo aver completato la traccia, è comunque possibile modificarla trascinando il cursore. Trascinare il cursore indietro per cancellare la traccia o in avanti per estenderla.

Esecuzione di misurazioni automatiche di tracce

Dopo aver misurato automaticamente, confermare che il confine generato dal sistema sia corretto. Se non si è soddisfatti della traccia, tracciare manualmente.

- 1. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, toccare il pulsante **Calibro/** +-+.
- Toccare Traccia auto sulla pagina dei calibri.
 È possibile selezionare le impostazioni di tracciamento automatico durante la scansione.
 Vedere Comandi di acquisizione di immagini Doppler [78].

- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il calibro attivo in corrispondenza dell'inizio della forma d'onda.
- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il secondo calibro alla fine della forma d'onda.
- 5. Toccare oper salvare un'immagine con la misurazione.

Flusso volumetrico

La misurazione del flusso volume richiede di eseguire una misurazione di base in 2D e una misurazione di base su una traccia Doppler.



AVVERTENZA

Conclusioni diagnostiche sul flusso sanguigno in base al solo VTI possono causare un errato trattamento. I calcoli del volume preciso del flusso di sangue richiedono sia l'area del vaso sia la velocità del flusso sanguigno. Inoltre, la velocità del flusso sanguigno accurata dipende da un angolo di incidenza Doppler corretto.

Considerare i seguenti fattori quando si eseguono le misurazioni del flusso di volume:

- Per le applicazioni dei calcoli del flusso di volume, ci si dovrebbe attenere alla pratica medica corrente.
- La precisione del calcolo del flusso di volume dipende in gran parte dalla tecnica di misurazione dell'utente.
- In letteratura, i fattori che possono influenzare l'accuratezza sono:
 - Uso del metodo diametro per l'area 2D.
 - Precisione nel posizionamento del calibro.
 - Difficoltà ad assicurare un'insonazione uniforme del vaso

Calcolo del flusso di volume

Ripetere le seguenti fasi per ciascuna misurazione del flusso di volume da effettuare.

- 1. Su un'immagine 2D o una traccia Doppler bloccata, toccare **Calibro /** $^{+-+}$.
- 2. Toccare **Flusso vol** sulla pagina dei calibri.

Passo 3 e Passo 4 possono essere eseguiti in entrambi gli ordini.

- 3. Misurare il diametro del vaso:
 - a. Su un'immagine 2D congelata, toccare **Diametro** dalla pagina Flusso volume.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il primo calibro.
 - c. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro.
 - d. Toccare o per salvare i risultati.
- 4. Calcolare la velocità del sangue:
 - a. Su una traccia Doppler congelata, toccare Traccia dalla pagina Flusso volume.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare ciascun calibro verticale.
 - c. Toccare oper salvare i risultati.

Calcoli e pacchetti di analisi

È possibile eseguire misurazioni associate a pacchetti di analisi con gli stessi tipi di misurazione utilizzati nel menu dei calibri. Toccare il pulsante di misurazione per far comparire il calibro.

Alcuni calcoli possono essere regolati selezionando i relativi modificatori nella scheda Calcoli della pagina **Report e foglio di lavoro**. Vedere Modifica dei calcoli nel report [137].

Accesso ai pacchetti di analisi

- 1. Congelare l'immagine [★].
- 2. Toccare Calcoli / ...
- 3. Accedere toccando un tipo di calcolo o un pacchetto di analisi.
- 4. Ritornare al menu precedente o accedere a un diverso gruppo di pacchetti di analisi toccando il pulsante **Pacchetti** nel menu di navigazione.
- 5. Per uscire dai calcoli, eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Toccare il tasto di congelamento per tornare all'acquisizione di immagini in tempo reale.
 - Toccare il pulsante 2D.
 - Toccare di nuovo Calcoli / .

Misurazioni e calcoli addominali

Le misurazioni e i calcoli addominali sono elencati nella tabella seguente, insieme ai risultati dei calcoli visualizzati sul monitor clinico e nel report. Per una spiegazione di termini e abbreviazioni, vedere il Glossario [272].

Tabella 23. Misurazioni e calcoli addominali

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
Vasi	D. ao pross., D med. e D dist. (2D)	Distanza [103]	_
	D max IVC e D min (2D o M Mode)	Collasso IVC [122]	Collasso IVC
Addome	L. fegato (2D)CHD (2D)DBC (2D)L. milza (2D)	Distanza [103]	_
Cistifellea	Parete cistifellea, lunga e trasversale (2D)	Distanza [103]	_
Renale	Lungh rene sx e dx (2D)	Distanza [103]	_
Vescica	Vescica pre-minzione e post-minzione (2D) • Lunghezza • Altezza • Larghezza	Volume [105]	 Vol vescica pre-minz Vol vescica post-minz
Rapporto reno-aortico	Ao pross. (Doppler)	Velocità [106]	Rapporto renale/Ao dx e
	Art renale dx e sx (Doppler)		SX

Eseguire una misurazione o un calcolo addominale

1. Su un'immagine bloccata, premere **Calcoli**/ e accedere al pacchetto di analisi addominale sul pannello a sfioramento (se si sta eseguendo un esame addominale, questo pacchetto è preselezionato).

- 2. Toccare un pulsante di misurazione o selezionare una misurazione dalla pagina successiva.
- 3. Eseguire la misurazione in base al tipo di misurazione.
- 4. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazioni e calcoli cardiaci

Questa sezione elenca le procedure necessarie per eseguire determinati calcoli cardiaci. È inoltre possibile fare riferimento alla sezione delle misurazioni di base per i dettagli sull'uso dei calibri. Le misurazioni cardiache sono elencate nelle tabelle seguenti, insieme ai risultati dei calcoli visualizzati sul monitor clinico e nel report. Per una spiegazione di termini e abbreviazioni, vedere il Glossario [272].

Il sistema ecografico include due pacchetti di analisi cardiaca, ossia cardiaco e cardiaco focalizzato.

Tabella 24. Misurazioni e calcoli cardiaci

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
VS Funzione/FE	FE (2D)	FE/AF [117]	FE VS, AF VS
	• DVSd e DVSs		
	FAC sinistra (2D) • EDA e ESA VS	FAC [117]	FAC sinistra
	GC CDA CESA VS	GS e GC [117]	GC, IC, GS, IS
	GC	03 e 00 [117]	GC, IC, G3, I3
	DLVOT (2D)LVOT VTI e GC FC (Doppler)		
	FE di Simpson (2D)	Volume VS ed FE [118]	Biplano FE, A4C FE, A2C
	• Vol A4Cd e A4Cs		FE, Vol biplanare sVS, Vol biplanare dVS
	• Vol A2Cd e A2Cs		.,
Funzione	FE (M Mode)	FE/AF [117]	FE VS, AF VS
	• DVSd e DVSs		
	MAPSE e TAPSE (M Mode)	MAPSE/TAPSE [118]	_
	• EPSS (MM)	• Ora [105]	
	• TEVS (MM)	Distanza M Mode [116]	
Dimensioni a	Diastole (2D)	• FE/AF [117]	FE, AF, SIV SF, IF PPVS,
sinistra	• DVDd, SIVd, DVSd, PPVSD	• Qp:Qs [120]	Qp:Qs
	Sistole (2D)		
	• SIVs, DVSs, PPVSs		
	AS/Ao (2D)	• Distanza [103]	AS/Ao, Vol biplanare AS,
	• D AS, Vol A4C AS e A2C, D radice Ao, D Ao Asc, D LVOT	Volumi atriali [120]	Indice vol biplanare AS
	Massa VS (2D)	Massa VS [121]	Massa VS, indice di massa VS
	Area Epi ed Endo, D apicale		
Valvola aortica	LVOT (Doppler)	GS e GC [117]	GC, IC, GS, IS
	 LVOT VMax, LVOT VTI, GC FC 		

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
	SA (Doppler) • VA VMax, VTI VA, FC AVA, LVET	Velocità [106]VTI [116]FC [106]Ora [107]	AVA (VTI o VMax), Indice AVA (VTI o VMax), Rapporto di velocità AV
	IA (Doppler) • PHT, VTI 2D • Vena Con IA, Planim AVA, D LVOT	PHT [121]VTI [116]Traccia dell'area [104]	_
VD Funzione	FAC (2D) • EDA e ESA VD	FAC [117]	FAC destra
	TDI (Doppler) • s' VD	TDI [122]	_
	RIMP (Doppler) • VDET, IVCT, IVRT	RIMP [122]	RIMP
Stato volume	Pre Pre-LVOT VTI (Doppler) Pre-FC (Doppler) DLVOT (2D) Post (Doppler) Post LVOT VTI, post FC	GS e GC [117]	Variazione % GC, variazione % GS, variazione % VTI, pre-GC, pre-GS, post-GC, post-GS
	Collasso IVC (2D) • IVC max e min • RAP	• Collasso IVC [122] • RAP [123]	Collasso IVC, PSVD
Variazione respiratoria (accedere a questa pagina da Stato volume)	Velocità (Doppler) • LVOT VMax max e min VTI (Doppler) • LVOT VTI max e min DLVOT (2D)	GS e GC [117]	% variazione GS, % variazione VTI, % variazione VMax, GS Max, GS Min
	Distensibilità (2D) • D max IVC e D min IVC	Collasso IVC [122]	Indice di distensibilità
Dimensioni a destra	Apicale VD (2D) • D basale e media, lunghezza, parete Efflusso VD (2D) • D pross VD e D VDOT	Distanza [103]	GS polmone, Qp:Qs, Indice volume AD
	Atrio destro (2D) • Vol AD	Traccia dell'area [104]	-

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
Dimensioni	Diastole (M Mode) • DVDd, SIVd, DVSd, PPVSD Sistole (M Mode) • SIVs, DVSs, PPVSs	• FE/AF [117] • Massa VS [121]	FE, AF, SIV SF, IF PPVS, SIVd/PPVSD, SIVs/PPVSs, massa VS, indice di massa VS, PSVD
	AS/Ao (M Mode) • Ao, D AS	Distanza M Mode [116]	AS/Ao
	IVC (M Mode) • IVC max e min • RAP	• Collasso IVC [122] • RAP [123]	Collasso IVC
AVA	 DLVOT (2D) FC AVA (Doppler) VMax (Doppler) LVOT VMax e VMax AV VTI (Doppler) LVOT VTI e VTI AV 	AVA [123]	AVA (VTI o VMax), Indice AVA (VTI o VMax, Rapporto di velocità AV)
	2D • Planim AVA	Traccia dell'area [104]	_
Diastologia	 TDI e' set e a' set e' lat e a' lat e' ant ed e' inf 	TDI [122]	Sep E/e', Lat E/e', Ant E/e', Inf E/e'
	VM (Doppler) • E VM, Decel, A e Dur A • IVRT	 Velocità [106] Ora [107]	E/A VM
	Vena polmonare (Doppler)Vena P S, D, A e Dur	 Velocità [106] Ora [107]	_
	PSVD (Doppler) • VMax RT e RAP	PSVD [124]	PSVD
	Vol AS • Vol A4C AS e Vol A2C AS	Volumi atriali [120]	Vol biplanare AS, Indice vol biplanare AS
Grandi vasi	IVC (2D) • VCI max e min • RAP	• Collasso IVC [122] • RAP [123]	Collasso VCI, PSVD
	 Aorta (2D) D radice ao, D ao. asc., DLVOT e Ao add Aorta chirurgica (2D) D ann Ao, D val seno, D GST 	Distanza [103]	_

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
Qp:Qs	Sinistra	Qp:Qs [120]	Qp:Qs, GS, GS polm
	DLVOT (2D)LVOT VTI (Doppler)		
	Destra		
	RVOTD (2D)RVOT VTI (Doppler)		
Valvola mitrale	Afflusso (Doppler)MV E e ATempo di decel VM	Velocità [106]Pendenza [107]	MV E/A, Sep E/e', Lat E/e/, Ant E/e', Inf E/e'
	 D ann VM (2D) VTIVM (Doppler) FC (AVM) (Doppler) PHT VM (Doppler) 	Distanza [103]VTI [116]Traccia dell'area [104]	MVA (PHT), MVA (VTI)
	RM • VM dP/dT (CW Doppler) 2D • Planim AVM • Vena Con RM	dP/dt [123]Traccia dell'area [104]	_
Valvole	VT (M Mode) • TAPSE VM (M Mode) • MAPSE, EPSS, Pendenza D-E, Pendenza E-F VA (M Mode) • SCVA e TEVS	 MAPSE/TAPSE [118] Distanza M Mode [116] Ora [107] 	_
Tricuspide/ Polmonare	PSVD (Doppler) • VMax RT e RAP	PSVD [124]	PSVD
	VP (Doppler) • AT, VTI, VMax VT (Doppler) • VTI, E, A, PHT	Ora [107]VTI [116]Velocità [106]PHT [121]	_
FC	FC (M Mode e Doppler)	FC [106]	_

Tabella 25. Misurazioni e calcoli cardiaci focalizzati

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
Cuore sx	FE (2D e M Mode)	FE/AF [117]	FE VS, AF VS
	• DVSd e DVSs		
	FAC sinistra (2D)	FAC [117]	FAC VS
	• EDA e ESA VS		
	GC	GS e GC [117]	GC LVOT, IC LVOT, GS LVOT, IS
	• DLVOT (2D)		LVOT
	• LVOT VTI (Doppler)		
	GC FC (Doppler)		
	MAPSE (M Mode) EDSS (MM)	MAPSE/TAPSE [118] Distance M Made [116]	_
Stato volume	• EPSS (MM) Pre	Distanza M Mode [116]GS e GC [117]	Variazione % GC, variazione %
			GS, variazione % VTI, pre-GC,
	Pre-LVOT VTI (Doppler)Pre-FC (Doppler)		pre-GS, post-GC, post-GS
	• DLVOT (2D)		
	Post (Doppler)		
	VTI e FC post LVOT		
	Collasso VCI (2D e M Mode)	Collasso IVC [122]	Collasso VCI, PSVD
	D max VCI e D min VCI	• RAP [123]	
	• RAP		
Stato volume >	Max	GS e GC [117]	% variazione GS, % variazione
Variazione respiratoria	• LVOT VMax e VTI (Doppler)		VTI, % variazione VMax, GS Max, GS Min
	• DLVOT (2D)		
	Min (Doppler)		
	• LVOT VMax e VTI		
Cuore dx	FAC destra (2D)	FAC [117]	FAC destra
	• EDA e ESA VD		
	TAPSE (MM)	MAPSE/TAPSE [118]	_
	PSVD (Doppler)	PSVD [124]	PSVD
	VMax RT e RAP		
Grandi vasi	Collasso VCI (2D e M Mode)	Collasso IVC [122]	Collasso VCI
	VCI max e min	• RAP [123]	
	• RAP		
	Aorta toracica (2D)	Distanza [103]	_
	• D radice ao e D ao. asc.		
Grandi vasi > Variazione respiratoria	Distensibilità (2D e M Mode)	Collasso IVC [122]	Indice di distensibilità
- and a copilatoria	D max VCI e D min VCI		
FC	FC (M Mode e Doppler)	FC [106]	-



NOTA

- Numerosi calcoli cardiaci necessitano di entrambe le misurazioni 2D e Doppler.
- Alcune misurazioni sono associate come gruppi ordinati. Toccare Succ (Avanti) per attivare lo strumento calibro successivo.

Misurazione dell'integrale velocità-tempo (VTI)



AVVERTENZA

lo spostamento della linea base, lo scorrimento o l'inversione della traccia durante il congelamento cancella i risultati visualizzati.

Tale misurazione calcola altri risultati oltre a VTI, tra cui VMax, GP max, Vmed e GP medio.



AVVERTENZA

Tracciare solo un singolo battito. Il calcolo VTI non è valido se misurato con più di un battito.

- 1. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare \bigcirc e selezionare **Traccia manuale** o **M. aut** dall'elenco a discesa su una misurazione VTI (ad esempio, LVOT VTI).
- 3. Seguire la procedura Doppler con traccia manuale o traccia automatica per eseguire la misurazione (vedere Esecuzione di misurazioni manuali della traccia [108] o Esecuzione di misurazioni automatiche di tracce [108]).
- 4. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazione della distanza in M Mode

È possibile eseguire numerose misurazioni della distanza cardiaca in M Mode.

- 1. Su una scansione M Mode bloccata, premere **Calcoli**/ e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare un pulsante di misurazione (ad esempio, **D AS** sotto **Dimensioni**).
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri sulla traccia della M Mode.
- 4. Toccare o per salvare i risultati.

Calcolo della frazione di eiezione (FE) e dell'accorciamento frazionale (AF)

- 1. Su un'immagine 2D o una scansione M Mode bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare Cuore sx o Funzione VS/FE.
- 3. Eseguire la seguente procedura per DVSd e quindi per DVSs:
 - a. Toccare il pulsante di misurazione.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri.
- 4. Toccare oper salvare i risultati.



NOTA

Se si sta misurando in 2D, usare il comando cine per trovare il fotogramma appropriato (vedere Visualizzazione dei fotogrammi nel buffer cine [85]).

Calcolo della modifica dell'area frazionale (FAC)

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Toccare Cuore sx o Funzione VS/FE.
 - Toccare Cuore dx o Funzione VD.
- 3. Eseguire la seguente procedura per EDA e quindi per ESA:
 - a. Toccare il pulsante di misurazione.
 - b. Utilizzare i calibri per tracciare l'area desiderata (vedere Misurazione della circonferenza o dell'area mediante tracciamento [104]).
- 4. Toccare o per salvare i risultati.



NOTA

Se si sta misurando in 2D, usare il comando cine per trovare il fotogramma appropriato (vedere Visualizzazione dei fotogrammi nel buffer cine [85]).

Calcolo di gittata sistolica (GS), indice sistolico (IS), gittata cardiaca (GC) e indice cardiaco (IC)

Per eseguire questi calcoli sono necessarie entrambe le misurazioni 2D e Doppler. Per il calcolo di IS e IC è necessario includere anche l'area della superficie del corpo (BSA).

- 1. (solo per IS e IC) Compilare i campi **Altezza** e **Peso** nel modulo paziente. La BSA viene calcolata automaticamente
- 2. Misurazione diametro LVOT:

- a. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- b. Toccare **LVOT** da un elenco di misurazioni ed eseguire una misurazione della distanza (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]).
- c. Toccare o per salvare i risultati.
- 3. Misurazione LVOT VTI:
 - a. Eseguire la scansione in Doppler e bloccare l'immagine **.
 - b. Toccare **LVOT VTI** da un elenco delle misurazioni. Seguire la procedura Doppler con traccia manuale o traccia automatica per eseguire la misurazione (vedere Esecuzione di misurazioni manuali della traccia [108] e Esecuzione di misurazioni automatiche di tracce [108]).
 - c. Toccare o per salvare i risultati.
- 4. Misurare FC come descritto in Misurazione della frequenza cardiaca (Doppler) [106].
- 5. Toccare o per salvare i risultati.

Calcolo del volume VS e FE (regola di Simpson)



NOTA

Per calcolare la FE biplanare, è necessario eseguire tutte e quattro le misurazioni.

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare **Funzione VS/FE**, quindi toccare **Vol A4Cd**, **Vol A4Cs**, **Vol A2Cd** o **Vol A2Cs** in FE apicale.
- 3. Compiere la seguente operazione per ciascuna misurazione:
 - a. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il calibro sull'annulus.
 - b. Tracciare la cavità ventricolare partendo dall'annulus mitralico e terminando all'altro annulus.
 - c. Regolare la lunghezza ventricolare se necessario.
- 4. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazione dell'escursione sistolica sul piano tricuspidale o anulare mitrale (TAPSE o MAPSE)

Il valore TAPSE è utilizzato per valutare la funzionalità sistolica del ventricolo destro. La MAPSE è una misurazione simile, utilizzata per valutare la funzione del ventricolo sinistro.

- 1. Su una scansione M Mode bloccata, premere **Calcoli**/ e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare Cuore dx, Cuore sx o Funzione.
- 3. Toccare MAPSE o TAPSE.

Viene visualizzata una coppia di calibri ad angolo retto.

- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri
- 5. Toccare o per salvare i risultati.

Utilizzo della gittata cardiaca assistita (GCA)

Ai fini del calcolo della GC assistita sono necessarie entrambe le misurazioni 2D e Doppler. Assicurarsi che la frequenza cardiaca sia compresa nell'intervallo 30–200 bpm. Se si desidera, inoltre, ottimizzare la velocità di scansione Doppler, vedere Comandi di acquisizione di immagini Doppler [78].



AVVERTENZA

- Per evitare risultati di calcoli errati, accertarsi che non si verifichi alcun alias del segnale Doppler.
- Per evitare una diagnosi non corretta:
 - Non utilizzare calcoli della gittata cardiaca assistita come unico criterio diagnostico. Usarli con altre informazioni cliniche e l'anamnesi del paziente.
 - Non usare calcoli della gittata cardiaca assistita per pazienti neonatali o pediatrici.
 - Assicurarsi che la velocità di flusso sia pari a 1 l/min o superiore per mantenere la precisione della misurazione.



NOTA

Se il sistema sta misurando la GC su una traccia in tempo reale, sarà misurata solo una forma d'onda alla volta. In corrispondenza di una traccia bloccata, il sistema mostra un massimo di cinque misurazioni.

1. Misurazione diametro LVOT:

- a. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- b. Toccare **DLVOT** da un elenco delle misurazioni ed eseguire una misurazione della distanza (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]).
- c. Toccare oper salvare i risultati.
 Salvare questa misurazione prima di eseguire la misurazione Doppler. La misurazione DLVOT è disponibile alla pagina GC assistita.
- 2. Tracciare automaticamente in Doppler:

 - Se necessario, accedere alla pagina GC assistita e toccare un pulsante di misurazione GC.
 Il sistema traccia e misura automaticamente la gittata cardiaca su forme d'onda ben definite.

- c. Se è necessario correggere una traccia, procedere secondo una delle seguenti opzioni:
 - Per regolare la misurazione, selezionare la misurazione nell'area dei risultati sul monitor touchscreen, quindi utilizzare il monitor touchscreen per regolare i demarcatori.
 - Per individuare una forma d'onda ancor più ben definita, utilizzare il comando cine per spostare la visualizzazione Doppler (vedere Visualizzazione dei fotogrammi nel buffer cine [85]). Sarà necessario toccare nuovamente il pulsante di misurazione per ripetere il tracciamento.
 - Toccare Su un pulsante di misurazione GC per modificare il punto in cui il sistema traccerà la forma d'onda. Per impostazione predefinita, tale punto è fissato al di sotto della linea base.
 - In caso di modifica della modalità di visualizzazione dell'immagine, ad es., inversione dell'immagine o spostamento della linea base, i risultati saranno cancellati.
- d. Se necessario, bloccare l'immagine, quindi toccare **Conferma** oppure toccare alle misurazioni nell'area dei risultati.

 Se si elimina una traccia, il sistema ne aggiunge automaticamente una nuova alla visualizzazione, ove disponibile.
- e. Toccare o per salvare i risultati.



NOTA

Il sistema non salverà eventuali misurazioni non confermate.

Calcolo di Qp:Qs

Per il calcolo di Qp:Qs sono necessarie due misurazioni in 2D e due misurazioni in Doppler.

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Eseguire le seguenti operazioni per misurare la DLVOT e di nuovo per misurare la RVOTD:
 - a. Toccare **Qp:Qs**, quindi toccare **DLVOT** sotto Sinistra o **RVOTD** sotto Destra.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri
 - c. Toccare o per salvare i risultati.
- 3. Eseguire le seguenti operazioni per misurare la LVOT VTI e di nuovo per misurare la RVOT VTI:
 - a. Eseguire la scansione in Doppler e bloccare l'immagine 🔆.
 - b. Toccare **Qp:Qs**, quindi toccare **LVOT VTI** sotto Sx o **RVOT VTI** sotto Dx.
 - c. Seguire la procedura Doppler con traccia manuale o traccia automatica per eseguire la misurazione (vedere Esecuzione di misurazioni manuali della traccia [108] e Esecuzione di misurazioni automatiche di tracce [108]).
 - d. Toccare o per salvare i risultati.

Calcolo dei volumi atriali (regola di Simpson)

1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.

- 2. Toccare **Dimensioni a sinistra**, **Diastologia** o **Dimensioni a destra**.
- 3. Toccare Vol A4C AS, Vol A2C AS oppure Vol AD.
- 4. Compiere la seguente operazione per ciascuna misurazione:
 - a. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il calibro sull'annulus.
 - b. Tracciare la cavità atriale, terminando all'altro annulus (vedere Misurazione della circonferenza o dell'area mediante tracciamento [104]).



NOTA

Il metodo consigliato è quello di tracciare da annulus ad annulus e consentire al sistema di chiudere automaticamente la traccia.

- c. È possibile regolare la lunghezza atriale trascinando il cursore.
- 5. Toccare oper salvare i risultati.



NOTA

Il calcolo degli indici del volume atriale necessitano del valore della BSA.

Calcolo della massa VS

La massa VS può essere calcolata nella modalità 2D o M Mode.

- 1. Su un'immagine 2D o una scansione M Mode bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Per calcolare la massa VS in modalità 2D procedere come segue:
 - a. Toccare **Dimensioni a sinistra**.
 - b. Tracciare l'area desiderata per **Area Epi**, quindi per **Area Endo** (vedere Misurazione della circonferenza o dell'area mediante tracciamento [104]).
 - c. Toccare **D** apicale e utilizzare i calibri per misurare la lunghezza ventricolare (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]).
 - d. Toccare oper salvare i risultati.
- 3. Per calcolare la massa VS in M Mode procedere come segue:
 - a. Toccare **Dimensioni**.
 - b. Effettuare una misurazione della distanza in M Mode per **DVSd**, **PPVSd** e **SIVd**.
 - c. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazione del tempo di dimezzamento della pressione (PHT)

Questa misurazione può essere impiegata per il calcolo dell'area valvola mitrale (AVM).

- 1. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Dalla pagina di un pacchetto di analisi, toccare una misurazione PHT (ad esempio, PHT VT).
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il primo calibro sul picco.

- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro.
 - Per il PHT MV, trascinare il calibro lungo la pendenza di decelerazione dell'onda E.
 - Per il PHT AI, trascinare il calibro fino alla diastole finale.
- 5. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazione di una forma d'onda Tissue Doppler Imaging (TDI)

- 1. Accertarsi che TDI sia attivato (vedere Comandi di acquisizione di immagini Doppler [78]).
- 2. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 3. Compiere la seguente operazione per ciascuna misurazione da effettuare:
 - a. In **Diastologia** o **Funzione VD**, toccare **TDI** e quindi toccare il nome della misurazione.
 - b. Effettuare una misurazione della velocità (vedere Misurazione della velocità [106]).
- 4. Toccare oper salvare i risultati.

Calcolo dell'indice ventricolo destro della prestazione miocardica (RIMP)

- 1. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare **Funzione VD**.
- 3. Per misurare il valore **IVRT** procedere come segue:
 - a. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il primo calibro in corrispondenza della chiusura della valvola aortica.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreentastierino per posizionare il secondo calibro in corrispondenza dell'insorgenza dell'afflusso della mitrale.
- 4. Per misurare il valore **ICRT** procedere come segue:
 - a. Utilizzare il touchscreen per posizionare il primo calibro in corrispondenza della chiusura della valvola tricuspide.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro in corrispondenza dell'apertura della valvola polmonare.
- 5. Per misurare il valore **RVET** procedere come segue:
 - a. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il primo calibro in corrispondenza dell'apertura della valvola polmonare.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il secondo calibro in corrispondenza della chiusura della valvola aortica.
- 6. Toccare o per salvare i risultati.

Calcolare il collasso e l'indice di distensibilità della vena cava inferiore (VCI)

- 1. Su un'immagine 2D o una scansione M Mode bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare **Grandi vasi**, **Dimensioni** o **Stato volume** (è anche possibile accedere a **Variazione** respiratoria).
- 3. Misurare il diametro massimo:
 - a. Effettuare il Cine per mostrare l'espansione massima (vedere Visualizzazione dei fotogrammi nel buffer cine [85]).

- b. Nell'elenco delle misurazioni, toccare **D max IVC**.
- c. Utilizzare i calibri per misurare il diametro (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]).
- d. Toccare o per salvare i risultati.
- 4. Misurare il diametro minimo:
 - a. effettuare il Cine per mostrare la contrazione minima.
 - b. Nell'elenco delle misurazioni, toccare **D min VCI**.
 - c. Utilizzare i calibri per misurare il diametro.
 - d. Toccare o per salvare i risultati.

Selezione della pressione AD (PAD)

- 1. Su un'immagine bloccata, premere **Calcoli**/ e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Nella pagina di un pacchetto di analisi (ad esempio, Cuore dx), toccare PAD.
- 3. Selezionare il valore desiderato dall'elenco AD.

Calcolo dell'area della valvola aortica (AVA)

Per eseguire questo calcolo sono necessarie una misurazione in 2D e due misurazioni in Doppler.

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare il pulsante di misurazione **DLVOT** in **Valvola aortica** o **AVA**.
- 3. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri
- 4. Toccare o per salvare i risultati.
- 5. Su una scansione Doppler bloccata, misurare con VMax o VTI.
 - In base a VMax: sia per VMax LVOT sia per VMax VA trascinare il calibro in corrispondenza del picco di velocità della forma d'onda.
 - In base a VTI: per **LVOT VTI** e **VTI VA**, tracciare la forma d'onda Doppler.
- 6. Toccare o per salvare i risultati.

Calcolo delta pressione/delta tempo (dP/dt)

Le misurazioni dP/dT possono essere eseguite soltanto se la scala CW Doppler include velocità minime di 300 cm/s sul lato negativo della linea base.

- 1. Accertarsi che CW Doppler sia attivato (vedere Comandi di acquisizione di immagini Doppler [78]).
- 2. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 3. Toccare **Valvola mitrale**, quindi toccare **VM dP/dt** in RM. Appare una linea tratteggiata orizzontale con un calibro attivo a 100 cm/s.
- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il primo calibro lungo la forma d'onda a 100 cm/s.

Appare una seconda linea tratteggiata orizzontale con un calibro attivo a 300 cm/s.

- 5. Utilizzare il monitor touchscreen per trascinare il secondo calibro lungo la forma d'onda a 300 cm/s.
- 6. Toccare o per salvare i risultati.

Calcolare la pressione sistolica del ventricolo destro (PSVD)

- 1. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto cardiaco sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare Cuore dx o Tricuspide/Polmonare.
- 3. Toccare **TRMax** in **PSVD**.
- 4. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare il calibro
- 5. Toccare **PAD** e selezionare un valore dall'elenco a discesa.
- 6. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazioni e calcoli a livello di carotide

Le misurazioni e i calcoli carotidei sono elencati nella seguente tabella. È anche possibile misurare il volume (vedere Misurazione del volume [105]) e il flusso di volume (vedere Calcolo del flusso di volume [109]). Per una spiegazione di termini e abbreviazioni, vedere il Glossario [272].

Tabella 26. Misurazioni e calcoli a livello di carotide

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
• Flusso ACC dx 1	D. ACC dx e sx (2D)	Distanza [103]	 Flusso ACC
• Flusso ACC sx 1	VTI dx e sx (Doppler)	VTI [116]	• VTI
• Flusso ACC dx 2			• FC
• Flusso ACC sx 2			



AVVERTENZA

Tracciare solo un singolo battito. Il calcolo VTI non è valido se misurato con più di un battito.



AVVERTENZA

Conclusioni diagnostiche sul flusso sanguigno in base al solo VTI possono causare un errato trattamento. I calcoli del volume preciso del flusso di sangue richiedono sia l'area del vaso sia la velocità del flusso sanguigno. Inoltre, la velocità del flusso sanguigno accurata dipende da un angolo di incidenza Doppler corretto.

Esecuzione di una misurazione o di un calcolo della carotide

1. Su un'immagine bloccata, premere **Calcoli**/ e accedere al pacchetto di analisi carotidea sul pannello a sfioramento (se si sta eseguendo un esame carotideo, questo pacchetto è preselezionato).

- 2. Toccare un pulsante di misurazione della distanza ed eseguire una misurazione della distanza.
- 3. Toccare o per salvare i risultati.
- 4. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, toccare un pulsante di misurazione VTI ed eseguire una misurazione VTI. Assicurarsi di tracciare la forma d'onda Doppler dall'inizio della sistole alla fine della diastole.
- 5. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazioni e calcoli del CVR

Le misurazioni del CVR (rapporto catetere-vaso) sono elencate nella tabella seguente, insieme ai risultati dei calcoli visualizzati sul monitor clinico e nel report. Per una spiegazione di termini e abbreviazioni, vedere il Glossario [272].

Il calcolo del CVR è disponibile nei seguenti pacchetti di analisi: Arterioso, Nervoso, AVP.

Prima di eseguire un calcolo, assicurarsi di aver selezionato la formula appropriata. Il sistema calcolerà la dimensione del vaso e del catetere come diametro o area, a seconda della formula scelta dall'autore. Vedere Impostazioni dei calcoli CVR [55].

Tabella 27. Misurazioni e calcoli del CVR

Pagina o elenco	Misurazioni	Procedura	Risultati del calcolo
CVR - French	Diametro del vasoFrench	Distanza [103]	CVR (Fr)
CVR - Gauge	Diametro del vasoGauge	Distanza [103]	CVR (Gauge)

Calcolo del CVR (rapporto catetere-vaso)

- 1. Selezionare l'autore CVR che si desidera utilizzare (vedere Selezione degli autori per calcoli ostetrici [55]).
- 2. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli** / e accedere al pacchetto calcoli CVR sul pannello a sfioramento.
- 3. Misurare il diametro del vaso:
 - a. Nell'elenco delle misurazioni, alla voce CVR French o CVR Gauge, toccare Vaso D.
 - b. Utilizzare i calibri per misurare il diametro (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]). Il monitor clinico mostrerà i calcoli del CVR per le misure comuni di cateteri Gauge o French.
 - c. Per salvare il CVR per un catetere specifico, selezionare la misura del catetere **Gauge** o **French** dai rispettivi menu a discesa.
 - d. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazioni e calcoli ginecologici

I calcoli ginecologici comprendono le misurazioni 2D per utero, ovaie e follicoli.

Tabella 28. Misurazioni e calcoli ginecologici

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità 2D)	Procedura	Risultati del calcolo
Utero	Lungh., Alt. e Largh. utero	• Distanza [103]	Vol. utero
		• Volume [105]	
_	Endometrio	Distanza [103]	_
Ovaia dx	Lungh., Alt. e Largh. ovaia dx	• Distanza [103]	Vol ovaia dx
		• Volume [105]	
Ovaia sx	Lungh., Alt. e Largh. ovaia sx	• Distanza [103]	Vol ovaia sx
		• Volume [105]	
Fertilità > Follicoli	Foll dx e sx 1-10	Distanza [103]	_

Misurazione dell'utero

È possibile la misurazione di lunghezza (Lungh), larghezza (W) e altezza (H) dell'utero e dello spessore endometriale. Se si misura la lunghezza, la larghezza e l'altezza, il sistema calcola anche il volume (vedere Misurazione del volume [105]).

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli**/ i e accedere al pacchetto di analisi di ginecologia sul pannello a sfioramento (se si sta eseguendo l'acquisizione delle immagini con il tipo di esame di ginecologia, questo pacchetto è preselezionato).
- 2. In **Volume utero** toccare un pulsante di misurazione.
- 3. Effettuare una misurazione della distanza (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]).
- 4. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazione delle ovaie

È possibile la misurazione di lunghezza (Lungh), larghezza (Largh) e altezza (Alt) dell'ovaia. Se si misura la lunghezza, la larghezza e l'altezza, il sistema calcola anche il volume (vedere Misurazione del volume [105]).

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli**/ i e accedere al pacchetto di analisi ginecologica sul pannello a sfioramento.
- 2. Compiere la seguente operazione per ciascuna misurazione da effettuare:
 - a. Toccare il pulsante di misurazione in **Ovaia dx** o **Ovaia sx**.
 - b. Effettuare una misurazione della distanza (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]).
 - c. Toccare oper salvare i risultati.

Misurazione dei follicoli

È possibile salvare fino a tre misurazioni di distanza (D) per follicolo.

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli**/ i e accedere al pacchetto di analisi ginecologica sul pannello a sfioramento.
- 2. Toccare Follicoli.
- 3. Compiere la seguente operazione per ciascuna misurazione da effettuare:
 - a. Toccare il numero di follicolo del follicolo da misurare, ad esempio Foll. 1 dx.
 - b. Effettuare una misurazione della distanza (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]).

- c. Toccare lo stesso follicolo per misurare una seconda dimensione dello stesso follicolo o toccare o per salvare solo la prima misurazione.
- d. Seguire i passaggi b e c per eseguire una terza misurazione.
- e. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazioni e calcoli ostetrici



AVVERTENZA

- Accertarsi di aver selezionato il tipo di esame Ostetricia e l'autore OS per i calcoli ostetrici che si desidera utilizzare (vedere Impostazioni dei calcoli ostetrici [54]).
- per evitare errori nei calcoli ostetrici, verificare per mezzo di un calendario e orologio locali che la data e ora di sistema siano corretti, prima di utilizzare il sistema.
- Al fine di evitare errori diagnostici o di compromettere gli esiti del paziente, assicurarsi di concludere lo studio precedente prima di iniziare un nuovo studio paziente ed eseguire i calcoli. In caso contrario, i dati del paziente precedente saranno combinati con quelli del paziente corrente.

Il peso fetale stimato (PFS) può essere calcolato utilizzando i valori di diametro biparietale (DBP), circonferenza cranica (CC), circonferenza addominale (CA) e lunghezza femorale (LF) inclusi nell'intervallo disponibile. Le misurazioni utilizzate nel calcolo dipendono dal metodo scelto in Impostazioni dei calcoli ostetrici [54]. Se i valori BPD e HC non rientrano nell'intervallo o non vengono eseguiti, il sistema calcola il PFS utilizzando solo i valori CA e LF.

Le misurazioni ostetriche sono elencate nelle tabelle seguenti, insieme ai risultati dei calcoli visualizzati sul monitor clinico e nel report. Il sistema ecografico dispone di due pacchetti di analisi ostetrica: OS precoce e OS. Per una spiegazione di termini e abbreviazioni, vedere il Glossario [272].

Tabella 29. Misurazioni e calcoli ostetrici

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
Biometria	• DBP (2D) • CC (2D) • CA (2D) • LF (2D)	Distanza [103]Ellisse [104]Ellisse [104]Distanza [103]	• CC/CA • LF/CA • LF/CBP • LF/CC • PFS • Percentile PFS • DSP/UPMa • DSP/EEM • EG/UPMa • EG/DSPb • EEM • IC • IC (CC)
Altra biometria	Testa (2D) DOF OOD DIO Cervello (2D) LAT V CM Cervelletto	Distanza [103]	• DSP/EEM • EEM • IC
РВ	RespirazioneMovimentoTonoLiquidoTNS	_	РВ
ILA	• Q1 (2D) • Q2 (2D) • Q3 (2D) • Q4 (2D)	Distanza [103]	ILA
Materno	Cervice (2D)	Distanza curva [103]	_
-	FCF (M Mode)	• FCF [129] • FC [106]	_
MCA	Traccia ACM (Doppler)	Traccia manuale [108] o automatica [108]	_
Art ombelicale	Rapporto S/D AO (Doppler)Traccia AO (Doppler)	 Coppia di velocità [107] Traccia manuale [108] o automatica [108] 	_

^aPer effettuare questo calcolo, è necessario inserire UPM nel modulo paziente.

 $^{{}^{\}rm b}{\rm Per}$ effettuare questo calcolo, è necessario inserire DSP nel modulo paziente.

Tabella 30. Misurazioni e calcoli OS precoce

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità)	Procedura	Risultati del calcolo
Feto	• LCC (2D)	Distanza [103]	• DSP/UPM ^a
	• DBP (2D)		• DSP/EEM
	• TN (2D)		• EG/UPM ^a
			• EG/DSP ^b
			• EEM
EG media sacca gest	Sacca gest. 1, 2 e 3 (2D)	Distanza [103]	• D medio sacca gest.
			• EG
			• EEM
Ovaia dx	Lungh., Alt. e Largh. ovaia dx (2D)	Volume [105]	Vol ovaia dx
Ovaia sx	Lungh., Alt. e Largh. ovaia sx (2D)	Volume [105]	Vol ovaia sx
Sacco vitellino	Sacco vitellino (2D)	Distanza [103]	_
Materno	Cervice (2D)	Traccia dell'area [104]	_
	 Mantello miometriale (2D) 	• Distanza [103]	
_	FCF (M Mode)	FCF [129]	_

Esecuzione di una misurazione o di un calcolo OS (2D)

Per ciascuna misurazione ostetrica 2D (eccetto l'ILA), il sistema salva fino a tre misurazioni individuali con le relative medie.

- 1. Accertarsi che venga selezionato un esame di tipo Ostetricia.
- 2. Nel modulo paziente, selezionare e inserire **UPM** o **DSP** alla voce **Ostetricia**. Specificare i multipli, se applicabili.
- 3. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli**/ ie accedere a un pacchetto di analisi ostetrica sul pannello a sfioramento (se si sta eseguendo un esame ostetrico, questo pacchetto è preselezionato).
- 4. Per i gemelli, toccare il feto appropriato (A, B, C o D).
- 5. Toccare un pulsante di misurazione ed eseguire la misurazione in base al tipo di misurazione.
- 6. Se si sta eseguendo una misurazione del profilo biofisico (PB), selezionare un valore dall'elenco a discesa.
- 7. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazione della frequenza cardiaca fetale (M Mode)

- 1. Accertarsi che venga selezionato un esame di tipo Ostetricia.
- 2. Nel modulo paziente, selezionare il numero di gemelli, ove del caso.
- 3. Su una scansione in M Mode bloccata, premere **Calcoli**/⁺⁻⁺ e accedere a un pacchetto di analisi ostetrica sul pannello a sfioramento.
- 4. Per i gemelli, toccare il feto appropriato (A, B, C o D).
- 5. Toccare il pulsante di misurazione **FCF**.
- 6. Effettuare una misurazione della frequenza cardiaca (vedere Misurazione della frequenza cardiaca (M Mode) [106]).
- 7. Toccare o per salvare i risultati.

Calcolare la traccia dell'arteria cerebrale media (ACM), la traccia dell'arteria ombelicale (AO) o il rapporto S/D AO



AVVERTENZA

Se i calibri non sono posizionati precisamente, il risultato del calcolo non sarà accurato.

- 1. Accertarsi che venga selezionato un esame di tipo Ostetricia.
- 2. Nel modulo paziente, selezionare il numero di gemelli, ove del caso.
- 3. Su una traccia spettrale Doppler bloccata, premere **Calcoli**/ e accedere a un pacchetto di analisi ostetrica sul pannello a sfioramento.
- 4. Per i gemelli, toccare il feto appropriato (A, B, C o D).
- 5. Compiere la seguente operazione per ciascuna misurazione da effettuare:
 - a. Toccare il pulsante di misurazione in ACM o Art. ombelicale.
 - b. Esecuzione della misurazione:
 - Per le tracce ACM e AO, toccare per selezionare la traccia manuale o automatica e seguire la procedura Esecuzione di misurazioni manuali della traccia [108] o Esecuzione di misurazioni automatiche di tracce [108].
 - Per il rapporto S/D AO, trascinare il calibro sulla forma d'onda sistolica di picco.
 Selezionare il secondo calibro e trascinarlo alla diastole finale.
- 6. Toccare o per salvare i risultati.

Misurazione dei sacchi gestazionali

L'età gestazionale (EG) e il diametro medio della sacca compaiono solo se sono state effettuate tutte e tre le misurazioni. È possibile effettuare ogni misurazione svariate volte, tuttavia sarà salvata unicamente l'ultima misurazione.

- 1. Accertarsi che venga selezionato un esame di tipo Ostetricia.
- 2. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli**/ i e accedere al pacchetto di analisi OS precoce sul pannello a sfioramento.
- 3. Per i gemelli, toccare il feto appropriato (A, B, C o D).
- 4. Toccare **EG media sacca gest.**.
- 5. Toccare **Sacca gest. 1** ed eseguire una misurazione della distanza (vedere Misurazione della distanza tra due punti [103]).
- 6. Toccare **Sacca gest. 2** ed eseguire una misurazione della distanza.
- 7. Toccare o per salvare i risultati.
- 8. Per ottenere la terza misurazione, acquisire e bloccare una nuova immagine, toccare **CALCOLI**/ ; , quindi toccare **Sacca gest. 3**.
- 9. Toccare o per salvare i risultati.

La seguente tabella mostra le misurazioni disponibili per i calcoli muscoloscheletrici (MUS). I risultati vengono visualizzati sul monitor clinico e nel report.

Tabella 31. Misurazioni e calcoli MUS

Pagina o elenco	Misurazioni (modalità 2D)	Procedura	Risultati del calcolo
Angolo anca dx	 Linea base dx 	Angolo anca [131]	• Anca dx α
	 Solco del tetto dx 		 Anca dx β
	• Linea di inclinazione dx		
Rapp d:D dx	 Testa del femore dx 	Rapporto anca [131]	Rapp d:D anca dx
	 Linea base dx 		
Angolo anca sx	 Linea base sx 	Angolo anca [131]	 Anca sx α
	 Solco del tetto sx 		 Anca sx β
	• Linea di inclinazione sx		
Rapp d:D sx	 Testa del femore sx 	Rapporto anca [131]	Rapp d:D anca sx
	• Linea base sx		

Calcoli dell'angolazione dell'anca

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli**/ e accedere al pacchetto di analisi MUS sul pannello a sfioramento (se si sta eseguendo l'acquisizione delle immagini con il tipo di esame MUS, questo pacchetto è preselezionato).
- 2. Eseguire le seguenti operazioni alla voce **Angolo anca dx** e di nuovo alla voce **Angolo anca sx**.
 - a. Toccare **Linea base**.
 - Viene visualizzata una linea base con calibri.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri.
 - c. Toccare **Solco del tetto**.
 - d. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri.
 - e. Toccare Linea di inclinazione.
 - f. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri.
 - g. Toccare per salvare i risultati.

Calcolo del rapporto dell'anca

- 1. Su un'immagine 2D bloccata, premere **Calcoli**/ e accedere al pacchetto di analisi MUS sul pannello a sfioramento.
- 2. Eseguire le seguenti operazioni in **Rapporto d:D dx** e di nuovo in **Rapporto d:D sx**.
 - a. Toccare **Testa del femore**.
 - Viene visualizzata un'ellisse con due calibri.
 - b. Utilizzare il monitor touchscreen per passare dallo spostamento al ridimensionamento dell'ellisse.
 - c. Toccare Linea base.
 - Appaiono i calibri di base.
 - d. Utilizzare il monitor touchscreen per posizionare i calibri.
 - e. Toccare oper salvare i risultati.

Gestione dei dati del paziente

Sonosite MT offre strumenti per la gestione dei dati del paziente, tra cui la gestione dello studio, i report e i fogli di lavoro. Gli studi rappresentano un modo per organizzare e consolidare tutti i dati associati a un esame. I report forniscono un riepilogo delle informazioni dello studio, tra cui la data e l'ora in cui è stato eseguito, le informazioni sul paziente, il tipo di esame, i fogli di lavoro e tutte le misurazioni e i calcoli effettuati.

Gestione degli studi

Utilizzo dell'elenco dei pazienti

Il modulo Elenco paz. elenca lo studio attivo corrente (in blu), nonché gli studi completati e salvati. È possibile ordinare l'elenco, visualizzare ed eliminare gli studi e aggiungere immagini e filmati a uno studio esistente.

Dall'elenco è anche possibile archiviare gli studi su un server di archiviazione DICOM o esportare gli studi su un dispositivo di archiviazione USB.

L'elenco dei pazienti contiene le seguenti informazioni:

- Nome paziente
- CCE Numero della cartella clinica
- **Tipo esame** (ad esempio cardiaco)
- Data/Ora La data e l'ora dello studio
- Medico operante L'utente che ha eseguito lo studio
- O I numero di filmati video e immagini salvati con lo studio
- Stato Lo stato di archiviazione dello studio
- Lo stato di esportazione dello studio

Visualizzazione e ordinamento dell'elenco dei pazienti

- Per visualizzare l'elenco dei pazienti, toccare **Elenco paz.** sul pannello a sfioramento, nella parte inferiore del modulo paziente o del modulo report, oppure nel menu
- Per ordinare l'elenco dei pazienti, toccare l'intestazione della colonna in base alla quale si desidera ordinare e toccarla di nuovo per ordinare in ordine inverso.
 Per impostazione predefinita, l'elenco è ordinato per data e ora, con il paziente più recente elencato per primo.

Ricerca nell'elenco dei pazienti

- 1. Toccare il campo **Ricerca** nella parte superiore della pagina.
- 2. Digitare i seguenti termini di ricerca nel campo di ricerca:
 - Nome paziente (primo, ultimo, medio)
 - CCE
 - · Nome del medico incaricato

I risultati corrispondenti vengono visualizzati nell'elenco.

3. Per eliminare i termini, toccare il x sulla tastiera a schermo.

Selezione degli studi

Compiere una delle seguenti operazioni:

- Nell'elenco toccare uno o più studi.
- Per selezionare tutti gli studi, toccare Selez. tutto. Per deselezionare tutti gli studi, toccare Deselez. tutto.

Gli studi selezionati mostrano un segno di spunta e sono evidenziati in blu.

Eliminazione di uno studio

- 1. Nell'elenco selezionare uno studio toccandolo.
- 2. Toccare Elimina.
- 3. Toccare **Sì** per confermare l'eliminazione.

Apertura e revisione di uno studio

Compiere una delle seguenti operazioni:

- Toccare due volte uno studio nell'elenco per aprire la pagina di revisione.
- Toccare uno studio per selezionarlo, toccare **Visualizza** in fondo alla pagina, quindi toccare **Riesame delle immagini** o **Report**.

Aggiungere le immagini e i filmati in uno studio

È possibile utilizzare il pulsante Aggiungi per avviare un nuovo studio con le stesse informazioni sul paziente di uno studio già concluso. A seconda del proprio archiver, i due studi appaiono come uno studio unico quando vengono esportati o memorizzati.

- 1. Nell'elenco selezionare lo studio toccandolo.
- 2. Toccare **Aggiungi**.
- 3. Se configurati, selezionare o deselezionare uno o più archiver. Gli archiver precedentemente configurati come predefiniti sono già selezionati (vedere Associazione dei dispositivi ai percorsi [52]).

Viene visualizzato un nuovo modulo paziente. Il modulo presenta le stesse informazioni dello studio selezionato.

Archiviazione degli studi

Se il sistema è stato configurato per il trasferimento DICOM (vedere Configurazione dei trasferimenti del sistema per DICOM [46]), il sistema stesso archivia le immagini di uno studio, i filmati e il referto del paziente nei dispositivi DICOM selezionati al termine dello studio. Per archiviare i filmati video e i referti strutturati, assicurarsi di selezionare le caselle di spunta appropriate nella pagina di configurazione **Archiver**. L'archiviazione si verifica durante lo studio o alla fine dello studio, a seconda delle opzioni scelte nell'impostazione **Trasferisci immagini** nella pagina di configurazione **Percorso**. È inoltre possibile archiviare manualmente gli studi sui dispositivi DICOM dall'elenco pazienti.

Il sistema continua a inviare studi a DICOM quando è in pausa.

Verifica dell'avvenuto trasferimento degli studi

• Toccare Elenco paz.

La colonna **Stato** indica lo stato del trasferimento.

- L'archiviazione è in sospeso.
- C'archiviazione è in corso.
- O Lo studio viene archiviato correttamente.
- U Lo studio è in pausa per problemi di connettività. Il sistema ritenta il trasferimento dopo un tempo di ritardo configurato (vedere Campi di configurazione del percorso [48]).
- Lo studio è sospeso in archivio. Le impostazioni di connessione alla rete potrebbero essere errate oppure potrebbero essere presenti problemi al server. Lo studio deve essere archiviato manualmente (vedere Archiviazione manuale degli studi [134]).
- La conferma di archiviazione è avvenuta correttamente.
- La conferma di archiviazione è in sospeso. Le impostazioni di connessione alla rete potrebbero essere errate oppure potrebbero essere presenti problemi al server.
- Le configurazioni DICOM e sono state modificate, pertanto lo stato di archiviazione e della conferma di archiviazione potrebbe non essere corretto. Lo studio potrebbe dover essere trasferito di nuovo.
- Nessuna icona. Lo studio viene conservato localmente e non archiviato.

Visualizzazione delle informazioni sullo stato di archiviazione

È possibile visualizzare informazioni su uno studio, inclusi i dettagli sul trasferimento.

- 1. Toccare Elenco paz.
- 2. Selezionare lo studio desiderato nell'elenco toccandolo.
- 3. Toccare Visualizza.
- 4. Toccare **Stato**.

Per ogni archivio configurato, vengono visualizzate le seguenti informazioni: immagini/filmati che sono stati archiviati correttamente, archiviazione confermata, MPSS, sospesa o in corso. Se lo stato di avanzamento è sospeso, è possibile inviare nuovamente i dati.

Archiviazione manuale degli studi

- 1. Verificare che:
 - Le impostazioni DICOM e di rete.
 - Se il sistema è collegato a una rete tramite connessione Ethernet, viene visualizzata l'icona di connessione Ethernet in nell'area di stato del sistema sul monitor.
 - Per una connessione wireless, l'icona di connessione wireless ? è visualizzata nell'area dello stato del sistema sul monitor.
- 2. Toccare Elenco paz.
- 3. Nell'elenco selezionare uno o più studi toccandoli.
- 4. Toccare **Invia a**, quindi selezionare **Archivia**.

5. Scegliere uno o più archivi dalla finestra di dialogo Archivia e toccare Invia a.

Interruzione dell'MPPS per uno studio

È possibile interrompere MPPS per uno studio prima di completarlo.

- 1. Sul modulo paziente, toccare **Interruz.**Viene visualizzata una finestra di dialogo.
- 2. Se configurati, selezionare o deselezionare uno o più archiver. Gli archiver precedentemente configurati come predefiniti sono già selezionati (vedere Associazione dei dispositivi ai percorsi [52]).
- 3. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Toccare Sì per interrompere l'MPPS per lo studio.
 - Toccare **Annulla** per tornare al modulo paziente.

Esportazione degli studi

È possibile esportare studi su un dispositivo di archiviazione USB per l'archiviazione. Assicurarsi di archiviare regolarmente gli studi dei pazienti.



ATTENZIONE

Le informazioni sul paziente potrebbero rientrare in una classe di dati paziente soggetta a linee guida di sicurezza specifiche per il Paese. Se si sceglie di includere le informazioni del paziente durante l'esportazione o la stampa di immagini e clip, assicurarsi che le pratiche di archiviazione e manipolazione dei dati sono conformi alle linee guida di sicurezza specifici per il Paese.

È possibile esportare gli studi dei pazienti se questi sono terminati e se l'amministratore del sistema non ha disabilitato l'esportazione USB. Gli studi comprendono immagini, filmati video e il report del paziente.

Esportare manualmente gli studi dei pazienti su un dispositivo di archiviazione USB

- 1. Specificare il formato del file per le immagini esportate (vedere Impostazioni USB [62]).
- 2. Toccare Elenco paz.
- 3. Collegare un dispositivo di archiviazione USB (vedere Inserimento e rimozione dei dispositivi USB [20]).
- 4. Nell'elenco degli studi selezionare uno o più studi toccandoli.
- Toccare Invia a, quindi selezionare USB.
 Viene visualizzato un elenco di dispositivi di archiviazione USB.
- 6. Selezionare il dispositivo di archiviazione USB dall'elenco.
- 7. Immettere il nome da assegnare al file.
- 8. Se si desidera visualizzare le informazioni sul paziente, selezionare **Includere dati paziente su immagini e filmati**.

Per impostazione predefinita, le informazioni sul paziente come ad esempio nomi e ID vengono rimosse dalle immagini e dai filmati prima dell'esportazione per proteggere la riservatezza del paziente.

9. Toccare **Esporta**.

L'esportazione dei file termina approssimativamente cinque secondi dopo l'arresto dell'animazione USB • • • • • La rimozione di un dispositivo USB o lo spegnimento del sistema durante l'esportazione dei file potrebbe causarne la corruzione o l'incompletezza. Per annullare l'esportazione in corso, toccare **Annulla**. La colonna dell'elenco dei pazienti indica se il sistema ha proceduto all'esportazione dello studio.

Gestione della memoria interna

Dopo aver archiviato o esportato i dati del paziente, eliminare regolarmente i dati dal sistema. Una memoria interna ridotta può influire sulle prestazioni del sistema. L'icona dello spazio disponibile nell'area di stato del sistema mostra la percentuale di spazio disponibile presente nel dispositivo di archiviazione interno. Se lo spazio di archiviazione è pieno, il sistema visualizza il simbolo.

Se l'amministratore del sistema ha abilitato un avvertenza di memoria interna (vedere la Ricezione di avvisi relativi all'archiviazione [41]), il sistema avvisa che lo spazio nella memoria interna è insufficiente e segnala di eliminare eventuali studi dei pazienti archiviati o con archiviazione confermata.

I dati possono essere eliminati dal sistema nei seguenti modi:

- L'amministratore di sistema può configurare il sistema per l'eliminazione automatica di tutti gli studi o degli studi che sono stati trasferiti al server DICOM (vedere Configurazione delle impostazioni di eliminazione automatica [40])
- Eliminare manualmente gli studi dall'elenco dei pazienti (vedere Eliminazione di uno studio [133])

Gestione dei report e dei fogli di lavoro

Ventisei fogli di lavoro specifici per l'esame predefiniti sono disponibili sul sistema, in base alle linee guida ACEP. Per ciascuno studio, è supportato un solo foglio di lavoro. Il report include le informazioni fornite in questi fogli di lavoro, incluse le misurazioni e i calcoli specifici per l'esame e dati dei pazienti. È possibile continuare ad aggiungere dati al report prima di terminare lo studio.

Utilizzo dei fogli di lavoro

Toccare **Report e foglio di lavoro**. L'area di lavoro viene visualizzata con la scheda predefinita Foglio di lavoro aperta.

Selezione e compilazione di un foglio di lavoro

- 1. Nella scheda Foglio di lavoro, toccare il nell'elenco a discesa **Selezionare un foglio di lavoro** per visualizzare i fogli di lavoro disponibili.
- 2. Selezionare un foglio di lavoro dall'elenco. Vengono visualizzati campi specifici del foglio di lavoro.
- 3. Compilare la panoramica dell'esame e i campi del foglio di lavoro con le informazioni desiderate.
 - Le modifiche vengono salvate automaticamente.
- 4. Per cancellare i campi del foglio di lavoro, toccare **Reset** e confermare il ripristino.

Modifica di un referto

È possibile modificare il report solo mentre lo studio è attivo.

Visualizzazione dell'anteprima del report

1. Toccare Report e foglio di lavoro.

L'area di lavoro viene visualizzata con la scheda Foglio di lavoro aperta.

2. Per visualizzare il report, toccare la scheda Rapp.

Scorrere verso il basso per visualizzare il report completo.

Modifica dei calcoli nel report

È possibile modificare alcuni calcoli se sono state effettuate più misurazioni.

1. Toccare **Report e foglio di lavoro**.

L'area di lavoro viene visualizzata con la scheda predefinita Foglio di lavoro aperta.

- 2. Per visualizzare i calcoli, toccare la scheda Calcoli.
- 3. Selezionare la misurazione su cui si desidera basare i calcoli dal menu a discesa: **Ultima mis.**, **Media**, **Max** e **Min**.

Eliminazione dei valori di calcolo dal report

1. Toccare **Report e foglio di lavoro**.

L'area di lavoro viene visualizzata con la scheda predefinita Foglio di lavoro aperta.

- 2. Per visualizzare i calcoli, toccare la scheda Calcoli.
- 3. Selezionare il valore, quindi toccare Elimina.

L'eliminazione di alcune misurazioni comporta l'eliminazione delle misurazioni correlate. Le misurazioni eliminate non sono incluse nel riepilogo.

Salvataggio del report come immagine

- 1. Toccare **Report e foglio di lavoro**.
- 2. Toccare la scheda Report.
- 3. Toccare Salva immaginni.

È possibile stampare il rapporto come immagine. Vedere Stampa delle immagini [96].

Report di ostetricia

Analogamente a tutti gli altri report, i report di ostetricia sono costituiti da dati e calcoli dei fogli di lavoro, nonché informazioni sul paziente.

Se si necessita di un report di gemellarità, assicurarsi di compilare la voce relativa al numero di gemelli nel modulo paziente prima di ultimare eventuali calcoli.

Generazione di un report di ostetricia

1. Nel modulo paziente, alla voce **Ostetricia**, compilare le informazioni sul paziente, incluso il numero di gemelli, ove del caso.

- 2. Eseguire le misurazioni OS, compresi i valori del profilo biofisico (vedere Misurazioni e calcoli ostetrici [127]).
- 3. Selezionare un foglio di lavoro OS e compilare la lista di controllo riguardante l'anatomia (vedere Selezione e compilazione di un foglio di lavoro [136]).

Visualizzazione di report a studio terminato

Quando si termina uno studio, il sistema salva il report del paziente con tutte le misurazioni e i calcoli eseguiti durante lo studio.

- 1. Toccare **Elenco paz.**
- 2. Nell'elenco degli studi selezionare lo studio toccandolo.
- 3. Toccare **Visualizza**.
- 4. Toccare **Report**. Il sistema visualizza il rapporto in modalità di sola lettura.

Revisione di immagini, filmati e misurazioni

È possibile rivedere le immagini e i filmati dopo averli scattati, insieme alle misurazioni visualizzate. È inoltre possibile rivedere le misurazioni e i calcoli salvati nel rapporto dalla pagina Report e foglio di lavoro.

- 1. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Per rivedere le immagini e i clip dello studio corrente, aprire la pagina di revisione toccando le immagini e i clip in miniatura o toccando **Riesame delle immagini**. È anche possibile toccare **Riesame delle immagini** dalla pagina Report e foglio di lavoro.
 - Per rivedere le immagini e i clip di uno studio completato, toccare **Elenco paz.** nella parte inferiore del modulo paziente o del modulo report, oppure nel menu . Aprire la pagina di revisione toccando due volte uno studio dall'elenco o selezionando lo studio e toccando **Visualizza** e poi **Riesame delle immagini**.
 - Per visualizzare le misurazioni e i calcoli salvati nel report, toccare **Foglio di lavoro** dalla pagina di revisione oppure toccare **Report e foglio di lavoro** e aprire la scheda **Calcoli**.
- 2. Toccare un'immagine o un filmato sulla pagina di revisione per visualizzarli sul monitor clinico.
- 3. Per visualizzare la pagina precedente o successiva delle immagini o dei filmati, toccare < o > .
- 4. (solo filmati) Eseguire una delle seguenti operazioni:
 - Per riprodurre il filmato video, toccare il pulsante di riproduzione
 - Per mettere in pausa il filmato video, toccare il pulsante di pausa 🕕.
 - Per selezionare una velocità di riproduzione, toccare 1x, 1/2x o 1/4x.
- Per spostarsi indietro o avanti di un fotogramma alla volta, toccare
- 5. Per eliminare un'immagine o un filmato, selezionare la casella di controllo dell'immagine o del filmato, quindi toccare **Elimina**.
- 6. Per uscire dalla revisione, toccare **Chiudi Riesame**.

Etichettatura e misurazione durante la revisione

La funzione Etichettatura e misurazione durante la revisione (LMiR) offre la possibilità di modificare o aggiungere annotazioni, frecce, pittogrammi, misurazioni di base e calcoli alle immagini salvate durante uno studio in corso o terminato. Se si eseguono misurazioni su un'immagine salvata dallo studio attuale, le misurazioni vengono aggiunte al report attuale del paziente. Se le misurazioni vengono eseguite su un'immagine salvata da uno studio già completato, viene aggiunta un'appendice al rapporto. L'LMiR è compatibile con tutti i trasduttori e le modalità di imaging.

- 1. Aprire la pagina di revisione di uno studio aperto o completato come descritto nella sezione precedente.
- 2. Toccare un'immagine in miniatura o un filmato.
 - Per visualizzare l'immagine o il filmato video precedente o successivo, toccare o .
- 3. Per modificare o aggiungere etichette, toccare **ABC** o toccare **Modifica** nella pagina di revisione. Se si sta modificando un filmato, toccare il pulsante di pausa, quindi utilizzare i pulsanti le per trovare il fotogramma desiderato.
 - Per aggiungere o modificare un'etichetta di testo, vedere Aggiunta, spostamento e modifica di un'etichetta di testo [94].
 - Per aggiungere una freccia, vedere Aggiunta di frecce [95].
 - Per aggiungere un pittogramma, vedere Aggiunta di pittogrammi [95].
 - Per eliminare un'etichetta, vedere Eliminazione delle etichette [96].
- 4. Per aggiungere misurazioni e calcoli, toccare **Calibro**/+-+ per selezionare le misurazioni di base o toccare **Calc**/iii per selezionare le misurazioni che vengono salvate nel rapporto. È anche possibile toccare **Modifica** nella pagina di revisione. Se si sta modificando un filmato, toccare il pulsante di pausa, quindi utilizzare i pulsanti e per trovare il fotogramma desiderato.
 - Per effettuare una misurazione, vedere le procedure per le misurazioni e i calcoli specifici descritte in Misurazioni e calcoli [100].
 - Per eliminare o modificare una misurazione, vedere Eliminazione di una misurazione [102] e Modifica di una nuova misurazione [102].
- 5. Per salvare le modifiche, toccare O.

 Una nuova immagine viene aggiunta allo studio insieme a tutte le nuove etichette, misurazioni e calcoli. Per gli studi completati, le nuove immagini visualizzano l'icona di una matita.
- 6. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Per tornare alla pagina di revisione, toccare **Torna a Rivedi**.
 - Per tornare alla scansione, premere **2D** o toccare **FINE MODIFICA**. Se si sta lavorando su uno studio già completato, questo viene chiuso e tutti i nuovi dati vengono salvati in un'appendice al rapporto.
 - Se si sta lavorando su uno studio completato e si desidera tornare all'elenco dei pazienti, toccare **Torna all'elenco paz**.



NOTA

Le immagini e i filmati salvati che contengono modifiche apportate dopo la fine dello studio vengono visualizzate con un'icona di matita.

Riferimenti di misurazione

Questa sezione fornisce informazioni riguardanti la precisione, le pubblicazioni e la terminologia delle misurazioni.

Precisione delle misurazioni

Le misurazioni fornite dal sistema non definiscono un parametro fisiologico o anatomico specifico, ma si riferiscono a una proprietà fisica quale la distanza, che deve essere valutata dal clinico. I valori di precisione richiedono la capacità di posizionare i calibri su un pixel. I valori non tengono in considerazione le anomalie acustiche del corpo.

I risultati della misurazione della distanza lineare 2D sono visualizzati in centimetri o millimetri. Il valore del decimale dipende dalla misurazione.

I componenti della misurazione di distanza lineare offrono valori di precisione e intervallo indicati nelle seguenti tabelle.

Fonti di errore nella misurazione

Table 32. Precisione e intervallo della misurazione e del calcolo in modalità 2D

Misurazione 2D	Tolleranza del sistema ^a	Precisione per:	Metodo di test	Intervallo (cm)
Distanza assiale	≤ +/- (2% della misurazione + 1% della profondità dello schermo del fondo scala)	Acquisizione	Fantoccio ^b	0-35 cm
Distanza laterale	≤ +/- (2% della misurazione + 1% della profondità dello schermo del fondo scala)	Acquisizione	Simulazione ^b	0 – 48 cm
Distanza diagonale	≤ +/- (2% della misurazione + 1% della profondità dello schermo del fondo scala)	Acquisizione	Simulazione ^b	0 – 48 cm
Area	≤ +/- (4% + 0,2% della profondità dell'immagine corrente diviso per la dimensione dell'asse più piccolo) della misurazione	Acquisizione	Fantoccio ^c	0,0 - 1800 cm ²
Circonferenza	≤ ± (2% della misurazione + 0,36% della profondità dell'immagine corrente)	Acquisizione	Simulazione ^b	0 – 150 cm

^aLa scala completa per la distanza implica la profondità massima dell'immagine.

Table 33. Precisione e intervallo della misurazione e del calcolo in modalità M Mode

Misurazione M Mode	Tolleranza del sistema	Precisione per	Metodo di test
Distanza assiale	\leq +/- (2% della misurazione + 1% della profondità dello schermo a fondo scala) a	Acquisizione	Fantoccio ^b
Tempo	≤ +/- (2% + 1% del fondo scala) ^c	Acquisizione	Fantoccio ^d
Frequenza cardiaca	≤ +/- (2% + 1% dell'inverso del fondo scala ^c)	Acquisizione	Fantoccio ^d

^all fondo scala implica la profondità massima dell'immagine.

bÈ stata utilizzata un'apparecchiatura di prova speciale FUJIFILM Sonosite.

cÈ stato impiegato un fantoccio modello Gammex 403.

bÈ stato impiegato un fantoccio modello Gammex 403.

^cII fondo scala implica il tempo totale visualizzato sull'immagine in scorrimento.

dFUJIFILM Sonosite È stata utilizzata un'apparecchiatura di prova speciale.

Table 34. Precisione e intervallo della misurazione e del calcolo in modalità PW Doppler

Misurazione in modalità Doppler	Tolleranza del sistema	Precisione per	Metodo di prova ^a
Velocità cursore	\leq +/- (2% + 1% del fondo scala) ^b	Acquisizione	Simulazione
Tempo	\leq +/- (2% + 1% del fondo scala) ^c	Acquisizione	Simulazione
Frequenza cardiaca	≤ +/- (2% + 1% dell'inverso del fondo scala ^c)	Acquisizione	Simulazione

aÈ stata utilizzata un'apparecchiatura di prova speciale FUJIFILM Sonosite.

In genere, nella misurazione possono verificarsi i due tipi di errore descritti di seguito.

- Errore di acquisizione: Include errori causati dai componenti elettronici del sistema ecografico relativi all'acquisizione, alla conversione e all'elaborazione del segnale per la visualizzazione. Altri errori computazionali e di visualizzazione sono causati dalla creazione del fattore di scala dei pixel, dall'applicazione di tale fattore alle posizioni dei calibri sullo schermo e dalla visualizzazione della misurazione.
- **Errore algoritmico:** L'errore dovuto all'uso di misurazioni immesse nei calcoli di ordine superiore. Questo errore deriva dall'imprecisione del metodo utilizzato per eseguire calcoli matematici, generalmente associati all'arrotondamento o al troncamento dei numeri.

Terminologia e pubblicazioni relative alle misurazioni

Quelle che seguono sono le pubblicazioni e la terminologia utilizzata per ogni risultato dei calcoli.

Terminologia e misurazioni sono conformi agli standard pubblicati dall'American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM).

Riferimenti cardiaci

Area della valvola aortica (AVA) in cm² per VMax

Baumgartner, H., Hung, J. et al. "Recommendations on the Echocardiographic Assessment of Aortic Valve Stenosis: A Focused Update from the European Association of Cardiovascular Imaging and the American Society of Echocardiography." Journal of the American Society of Echocardiography (2017), 30: p.372-392.

A2 = A1 * V1/V2

dove:

A2 = area della valvola Ao, A1 = area LVOT (CSA), V1 = velocità LVOT, V2 = velocità valvola Ao, LVOT = tratto di efflusso ventricolare sinistro

Area della valvola aortica (AVA) in cm² per VTI

Baumgartner, H., Hung, J. et al. "Echocardiographic assessment of valve stenosis: EAE/ASE recommendations for clinical practice." *Eur J Echocardiogr.* (2009), 10: p. 1-25.

 $AVA = (A_{I,VOT} \times VTI_{I,VOT})/VTI_{VA}$

dove:

 CSA_{LVOT} = area LVOT (CSA), VTI_{LVOT} = velocità LVOT, VTI_{AV} = velocità valvola Ao, LVOT = tratto di efflusso ventricolare sinistro

^bIl fondo scala include il valore della velocità visualizzato nell'immagine in scorrimento.

^cII fondo scala implica il tempo totale visualizzato sull'immagine in scorrimento.

Indice area valvola aortica (AVA)

Baumgartner, H., Hung, J. et al. "Echocardiographic assessment of valve stenosis: EAE/ASE recommendations for clinical practice." *Eur J Echocardiogr.* (2009), 10: p. 1-25.

AVA/BSA

dove:

AVA è AVA per VMax o AVA per VTI, BSA = Area di superficie corporea in m²

Rapporto della velocità della valvola aortica

Baumgartner, H., Hung, J. et al. "Echocardiographic assessment of valve stenosis: EAE/ASE recommendations for clinical practice." *Eur J Echocardiogr.* (2009), 10: p. 1-25.

Rapporto della velocità VA = V_{LVOT}/V_{VA}

dove:

V_{LVOT} = velocità max. registrata in corrispondenza del tratto di efflusso del ventricolo sinistro

V_{VA} = velocità max. registrata in corrispondenza della valvola aortica

Superficie corporea (BSA) in m²

Grossman, W. *Cardiac Catheterization and Angiography*. Philadelphia: Lea and Febiger (1980), p.90.

 $BSA = 0.007184 * Peso^{0.425} * Altezza^{0.725}$, Peso = chilogrammi, Altezza = centimetri

Indice cardiaco (IC) in l/min/m²

Oh, J.K., Seward, J.B., A.J. Tajik. The Echo Manual. 3rd ed., Lippincott, Williams, and Wilkins (2007), p. 69-70.

IC = GC/BSA

dove:

GC = Gittata Cardiaca

Gittata cardiaca (GC) dalle dimensioni in I/min

Hayashi, T., Kihara, Y. et al. "The Terminology and Diagnostic Criteria Committee of The Japan Society of Ultrasonics in Medicine Standard measurement of cardiac function indexes." *J Med Ultrasonic* (2006), 33: p.123-127 DOI 10.1007/s10396-006-0100-4 © The Japan Society of Ultrasonics in Medicine 2006, page 123.

GC = GS * FC

dove:

GC = Gittata cardiaca, GS = Gittata sistolica (ml), FC = Frequenza cardiaca

Gittata cardiaca (GC) dal VTI Doppler in I/min

Porter, T.R., Shillcutt, S.K. et al. "Guidelines for the Use of Echocardiography as a Monitor for Therapeutic Intervention in Adults: A Report from the American Society of Echocardiography." *J Am Soc Echocardiogr.* (2015), 28: p. 40-56.

$$GC = (GS * FC)/1000$$

dove:

GC = Gittata cardiaca, Gittata sistolica (GS) = CSA * VTI in ml

AT = Area trasversale del sito, FC = Frequenza cardiaca

Modifica percentuale della gittata cardiaca (GC)

Evans, D., Ferraioli, G. et al. "Volume Responsiveness in Critically III Patients." AIUM (2014), *J Ultrasound Med* (2014), 33: p.3-7.

% modifica GC = [(post GC - pre GC)/post GC] * 100

Area trasversale (AT) in cm²

Allan, P.L., Pozniak, M.A. et al. *Clinical Doppler Ultrasound*. 4th ed., Harcourt Publishers Limited (2000), p. 36-38.

$$AT = \pi/4 * D^2$$

dove: D = diametro dell'anatomia di interesse

Delta pressione/Delta tempo (dP/dT) in mmHg/s

Kolias, T.J., Aaronson, K.D., and W. F. Armstrong. "Doppler-Derived dP/dt and -dP/dt Predict Survival in Congestive Heart Failure." J Am Coll Cardiol. (2000), p. 1594-1599.

$$\frac{dP}{dt} = \frac{32 \text{ mmHG}}{\text{time interval}}$$

Tasso del cambiamento della pressione nell'intervallo di tempo misurato in mmHg/secondo.

dove:

 $P=4v^2$, P=32 mmHg, 32 mmHg = $4V_2^2-4V_1^2$, V_1 = velocità di 1 metro/secondo, V_2 = velocità di 3 metri/secondo

Indice di distensibilità della vena cava inferiore (dVCI) in percentuale

Barbier, C., Loubières, Y. et al. "Respiratory changes in inferior vena cava diameter are helpful in predicting fluid responsiveness in ventilated septic patients." *Intensive Care Med.* (2004), 30: p. 1740.

dove:

Dmax = diametro VCI a fine inspirazione, Dmin = diametro VCI a fine espirazione

Rapporto E/A:

Caballero, L., Kou, S. et al. "Echocardiographic reference ranges for normal cardiac Doppler data: results from the NORRE Study." *Cardiovascular Imaging* (2015), 16: p.1031-1041.

Velocità onda E valvola mitrale/Velocità onda A PW

dove:

velocità E = velocità di picco del flusso transmitralico precoce diastolico

Velocità A = Velocità di picco del flusso transmitralico tardivo con il volume del campione posizionato sulle punte del lembo mitralico

Rapporti E/e'

Caballero, L., Kou, S. et al. "Echocardiographic reference ranges for normal cardiac Doppler data: results from the NORRE Study." *Cardiovascular Imaging* (2015), 16: p.1031-1041.

Velocità onda E valvola mitrale/Velocità onda e' TDI-PW

dove:

la velocità e' TDI-PW può essere misurata relativamente alle pareti ventricolari settale, laterale, inferiore o anteriore

Tempo trascorso (TT) in ms

TT = Tempo tra le velocità cursori in millisecondi

Frequenza cardiaca (FC) in bpm

FC = valore a tre cifre immesso dall'utente o misurato in immagini in modalità M Mode e Doppler in un ciclo cardiaco

Frazione di ispessimento del setto interventricolare (FISIV) in percentuale

Laurenceau, J.L. and M.C. Malergue. The Essentials of Echocardiography. Le Hague: Martinus Nijhoff (1981), p.71.

FISIV = [(SIVs - SIVd)/SIVd] * 100

dove:

SIVs = spessore del setto interventricolare in sistole

SIVd = spessore del setto interventricolare in diastole

Rapporto setto interventricolare (SIV)/parete posteriore ventricolo sinistro (PPVS)

Kansal, S., Roitman, D., and L.T. Sheffield. "Interventricular septal thickness and left ventricular hypertrophy. An echocardiographic study." Circulation (1979), 60: p.1058.

Rapporto SIV/PPVS = SIV/PPVS

dove:

SIV = lunghezza setto interventricolare

Tempo di rilasciamento isovolumetrico (TRIV) in ms

Quiñones, M.A., Otto, C.M. et al. "Recommendations for quantification of Doppler echocardiography: a report from the Doppler Quantification Task Force of the Nomenclature and Standards Committee of the American Society of Echocardiography." J Am Soc Echocardiogr. February (2002), 15(2): p. 167-184.

Percentuale VCI Collasso

Lyon, M. and N. Verma. "Ultrasound guided volume assessment using inferior vena cava diameter." The Open Emergency Medicine Journal (2010), 3: p.22-24.

Collasso VCI = (VCId esp - VCId insp)/VCId esp * 100

dove:

VCId esp = diametro della vena cava inferiore con espirazione (diametro massimo)

VCId insp = diametro della vena cava inferiore con inspirazione (diametro minimo)

Atrio sinistro/Aorta (AS/Ao)

Feigenbaum, H. Echocardiography. Philadelphia: Lea and Febiger (1994), p.206, Figure 4-49.

dove:

AS = dimensioni atrio sinistro

Ao = dimensioni della radice aortica

Volume atriale sinistro: Metodo biplano in ml

Lang, R., Bierig, M. et al. "Recommendations for Cardiac Chamber Quantification by Echocardiography in Adults: An Update from the American Society of Echocardiography and the European Association of Cardiovascular Imaging." *J Am Soc Echocardiogr.* January (2015), 28: p.1-39.

$$V = \left(\frac{\pi}{4}\right) \sum_{i=1}^{n} a_{i} b_{i} \left(\frac{L}{n}\right)$$

Il metodo di Simpson viene utilizzato per modellare la camera come una pila di dischi ellittici.

dove:

V = volume in ml

a_i = diametro dell'asse maggiore del disco ellittico *i* in mm

b_i = diametro dell'asse minore del disco ellittico / in mm

n = numero di dischi (n = 20)

L = lunghezza della camera

i = indice del disco

Volume atriale sinistro: Metodo del piano singolo in ml

Lang, R., Bierig, M. et al. "Recommendations for Cardiac Chamber Quantification by Echocardiography in Adults: An Update from the American Society of Echocardiography and the European Association of Cardiovascular Imaging." *J Am Soc Echocardiogr.* January (2015), 28: p.1-39.

$$V = \left(\frac{\pi}{4}\right) \sum_{i=1}^{n} a_i^2 \left(\frac{L}{n}\right)$$

Il metodo di Simpson viene utilizzato per modellare la camera come una pila di dischi circolari.

dove:

V = volume in ml

a_i = diametro del disco /in mm

n = numero di dischi (n = 20)

L = lunghezza della camera, misurata tra il punto mediano della linea che congiunge i due lati opposti dell'anello mitralico e il punto più distante (apice) del contorno della camera

i = indice del disco

Indice volume atriale sinistro

Lang, R., Bierig, M. et al. "Recommendations for Cardiac Chamber Quantification by Echocardiography in Adults: An Update from the American Society of Echocardiography and the European Association of Cardiovascular Imaging." *J Am Soc Echocardiogr.* January (2015), 28: p.1-39.

IVAS = Vol AS/BSA

dove:

IVAS = indice volume atriale sinistro

Vol AS = volume in ml

BSA = area della superficie del corpo in m²

Accorciamento frazionale dimensione ventricolo sinistro (AF) in percentuale

Hayashi, T., Kihara, Y. et al. "The Terminology and Diagnostic Criteria Committee of The Japan Society of Ultrasonics in Medicine Standard measurement of cardiac function indexes." *J Med Ultrasonics* (2006), 33: p.123-127 DOI 10.1007/s10396-006-0100-4 © The Japan Society of Ultrasonics in Medicine 2006, page 123.

AFDVS = [(DVSd - DVSs)/DVSd] * 100

dove:

DVSd = dimensione ventricolo sinistro in diastole

DVSs = dimensione ventricolo sinistro in sistole

Frazione di eiezione del ventricolo sinistro (VS) in percentuale

Schiller, N.B., Shah, P.M. et al. "Recommendations for Quantification of the Left Ventricle by Two-Dimensional Echocardiography." J Am Soc Echocardiogr. September-October (1989), 2: p. 364.

FE = [(volume diastolico finale - volume sistolico finale)/olume diastolico finale] * 100.

Hayashi, T., Kihara, Y. et al. "The Terminology and Diagnostic Criteria Committee of The Japan Society of Ultrasonics in Medicine Standard measurement of cardiac function indexes." *J Med Ultrasonics* (2006), 33: p.123-127 DOI 10.1007/s10396-006-0100-4 © The Japan Society of Ultrasonics in Medicine 2006, page 123.

FE = [(VDFVS - VSFVS)/VDFVS] * 100

dove:

VDFVS = volume diastolico finale ventricolo sinistro = $(7,0 * DVSd^3)/(2,4 + DVSd)$

DVSd = dimensioni VS in diastole (cm)

VSFVS = volume sistolico finale ventricolo sinistro = $(7.0 * DVSd^3)/(2.4 + DVSd)$

DVSs = dimensioni VS in sistole (cm)

Volumi finali del ventricolo sinistro, dimensioni lineari in ml

Hayashi, T., Kihara, Y. et al. "The Terminology and Diagnostic Criteria Committee of The Japan Society of Ultrasonics in Medicine Standard measurement of cardiac function indexes." J Med Ultrasonics (2006), 33: p.123-127 DOI 10.1007/s10396-006-0100-4 © The Japan Society of Ultrasonics in Medicine 2006, page 123.

 $VSFVS = (7.0 * DVSs^3)/(2.4 + DVSs)$

dove:

VSFVS = Volume Sistolico Finale Ventricolo Sinistro (ml)

DVSs = dimensione ventricolo sinistro in sistole (cm)

 $VDFVS = (7,0 * DVSd^3)/(2,4 + DVSd)$

dove:

VDFVS = Volume Diastolico Finale Ventricolo Sinistro (ml)

DVSd = dimensione ventricolo sinistro in diastole (cm)

Variazione dell'area frazionale del ventricolo sinistro (FAC) in percentuale

Dennis, A.T., Castro, J. et al. "Haemodynamics in women with untreated pre-eclampsia." Anaesthesia (2012), 67: p.1105-1118. FAC VS (%) = (VS EDA – VS ESA)/VS EDA*100

dove:

FAC VS = Modifica area frazionale ventricolo sinistro (%)

EDA VS = area diastolica finale ventricolo sinistro (cm^2)

ESA VS = area sistolica finale ventricolo sinistro (cm²)

Massa ventricolare sinistra in g per 2D

Lang, R., Badano, L., et al. "Recommendations for Cardiac Chamber Quantification by Echocardiography in Adults: An Update from the American Society of Echocardiography and the European Association of Cardiovascular Imaging." J Am Soc Echocardiogr. (2015), 28: p.1-39.

Massa VS = 1,05 * {
$$[(5/6) * A_1 * (a + d + t)] - [(5/6) * A_2 * (a + d)]$$
}

dove:

 A_1 = area asse corto, diastole (Epi)

 A_2 = area asse corto, diastole (Endo)

a = asse lungo o semi maggiore

d = asse semi maggiore troncato dalle aree epicardica e di cavità dell'asse corto più largo

a + d = Lungh VS = lunghezza dell'epicardio (apicale)

t = spessore miocardico = $\sqrt{(epicardio/\pi)}$ - $\sqrt{(endocardio/\pi)}$

Massa ventricolare sinistra in g per la M Mode

Lang, R., Badano, L., et al. "Recommendations for Cardiac Chamber Quantification by Echocardiography in Adults: An Update from the American Society of Echocardiography and the European Association of Cardiovascular Imaging." J Am Soc Echocardiogr. (2015), 13: p.1-39.

Massa VS =
$$1,04$$
 [(DVSd + PPVSd + SIVd)³ - DVSd³] * $0,8 + 0,6$

dove:

DVSd = dimensione interna VS in diastole

PPVSd = spessore della parete posteriore in diastole

SIVd = spessore del setto interventricolare in diastole

1,04 = gravità specifica del miocardio

Indice di massa ventricolo sinistro

Hashem, M.S., Kalashyan, H. et al. "Left Ventricular Relative Wall Thickness Versus Left Ventricular Mass Index in Non-Cardioembolic Stroke Patients." Medicine (2015), 94: e872.

Indice di massa VS = massa VS/BSA

dove:

Massa VS = massa ventricolo sinistro in g

BSA = area della superficie del corpo in m²

Area del tratto di efflusso ventricolare sinistro (LVOT) in cm²

Quinones, M.A, Otto, C.M. et al. "Recommendations for quantification of Doppler echocardiography: a report from the Doppler Quantification Task Force of the Nomenclature and Standards Committee of the American Society of Echocardiography." *J Am Soc Echocardiogr.* February (1989), 15: p. 170.

Area LVOT = $(\pi/4) * (DLVOT)^2$

dove:

DLVOT = diametro del tratto di efflusso ventricolo sinistro

Variazione percentuale della velocità di picco del tratto di efflusso ventricolare sinistro (LVOT)

Miller, A. and J. Mandeville. "Predicting and Measuring Fluid Responsiveness with Echocardiography", Echo Res Pract. (2016), 3(2):G1-G12 DOI: 10.1530/ERP-16-0008.

% variazione della velocità di picco LVOT = $100 \times \{(\text{velocità di picco LVOT max - velocità di picco LVOT min})/[(\text{velocità di picco LVOT max + velocità di picco LVOT min}) \times 0,5]\}$

Variazione percentuale dell'integrale velocità-tempo (VTI) del tratto di efflusso ventricolare sinistro (LVOT)

Miller, A. and J. Mandeville. "Predicting and Measuring Fluid Responsiveness with Echocardiography", Echo Res Pract. (2016), 3(2):G1-G12 DOI: 10.1530/ERP-16-0008.

% variazione LVOT VTI = $100 \times \{(LVOT \ VTI \ max - LVOT \ VTI \ min) / [(LVOT \ VTI \ max + LVOT \ VTI \ min) \times 0,5]\}$

Ispessimento frazionale della parete posteriore del ventricolo sinistro (IFPPVS) in percentuale

Laurenceau, J. L. and M.C. Malergue. The Essentials of Echocardiography. Le Hague: Martinus Nijhoff (1981), p.71.

FIPPVS = [(PPVSs - PPVSd)/PPVSd] * 100

dove:

PPVSS = spessore Parete Posteriore Ventricolo Sinistro in Sistole

PPVSD = spessore Parete Posteriore Ventricolo Sinistro in Diastole

Volume ventricolare sinistro: metodo biplano in ml

Schiller, N.B., Shah, P.M. et al. "Recommendations for Quantitation of the Left Ventricle by Two-Dimensional Echocardiography." *Journal of American Society of Echocardiography.* September-October (1989), 2: p. 362.

$$V = \left(\frac{\pi}{4}\right) \sum_{i=1}^{n} a_{i} b_{i} \left(\frac{L}{n}\right)$$

Il metodo di Simpson viene utilizzato per modellare la camera come una pila di dischi ellittici.

dove:

V = volume in ml

a_i = diametro dell'asse maggiore del disco ellittico *i* in mm

b_i = diametro dell'asse minore del disco ellittico / in mm

n = numero di dischi (n = 20)

L = lunghezza della camera

i = indice del disco

Volume ventricolare sinistro: metodo a singolo piano in ml

Schiller, N.B., Shah, P.M. et al. "Recommendations for Quantitation of the Left Ventricle by Two-Dimensional Echocardiography." *Journal of American Society of Echocardiography.* September-October (1989), 2: p. 362.

$$V = \left(\frac{\pi}{4}\right) \sum_{i=1}^{n} a_i^2 \left(\frac{L}{n}\right)$$

Il metodo di Simpson viene utilizzato per modellare la camera come una pila di dischi circolari.

dove:

V = volume

a_i = diametro del disco *i* in mm

n = numero di dischi (n = 20)

L = lunghezza della camera, misurata tra il punto mediano della linea che congiunge i due lati opposti dell'anello mitralico e il punto più distante (apice) del contorno della camera

i = indice del disco

Gradiente di pressione (GP) media in mmHg

Baumgartner, H., Hung, J., et al. "Echocardiographic Assessment of Valve Stenosis: EAE/ASE Recommendations for Clinical Practice". *Journal of American Society of Echocardiography.* January (2009), p. 4-5.

$$PGmean = \frac{4}{N} \sum_{i=1}^{N} x_i^2$$

dove:

 v_i = velocità Doppler massima istantanea tracciata al tempo i (in m/s), N = numero di volte uniformemente distribuite in cui la velocità massima viene rilevata tra due delimitatori

Escursione sistolica del piano annuale mitrale (MAPSE)

Matos, J., Kronzon, I., et al. "Mitral Annular Plane Systolic Excursion as a Surrogate for Left Ventricular Ejection Fraction." *Journal of the American Society of Echocardiograph* (2012), p.969-974.

Misurazione della distanza M Mode di escursione sistolica del ventricolo sinistro.

Area valvola mitrale (AVM) in base a PHT in cm²

Quinones M, Otto C, et al. Recommendations for Quantification of Doppler Echocardiography: A Report from the Doppler Quantification Task Force of the Nomenclature and Standards Committee of the American Society of Echocardiography. (2002), p. 176-177.

AVM = 220/PHT

dove:

PHT = tempo di dimezzamento della pressione

Area della valvola mitrale (AVM) in base a VTI in cm²

Nakatani, S., Masuyama, T., et al. "Value and limitations of Doppler echocardiography in the quantification of stenotic mitral valve area: comparison of the pressure half-time and the continuity equation methods." *Circulation* (1988), 77: p.78-85.

AVM = Gittata sistolica/VTI_{mitrale}

dove:

Gittata sistolica = Area trasversale dell'orifizio (area LVOT) * Integrale della velocità di flusso dell'orifizio (LVOT VTI)

VTI_{mitrale} = VTI di efflusso della valvola mitrale

Gradiente di pressione (GP max) in mmHg

Oh, J.K., Seward, J.B., and A.J. Tajik. The Echo Manual. 3rd ed., Philadelphia: Lippincott, Williams, and Wilkins (2007), p.63-66.

GP max = 4 * (Velocità)² (l'unità di misura della velocità deve essere in metri/secondi)

Tempo di dimezzamento della pressione (PHT) in ms

Teague, S.M., Heinsimer, J.A. et al. "Quantification of aortic regurgitation utilizing continuous wave Doppler ultrasound." *Journal of the American College of Cardiology* (1986), p. 592-599.

PHT = TD * 0,29 (tempo necessario al gradiente di pressione per scendere a metà del suo livello massimo)

dove:

TD = tempo di decelerazione

Rapporto Qp/Qs

Kitabatake, A., Inoue, M. et al. *Noninvasive evaluation of the ratio of pulmonary to systemic flow in atrial septal defect by duplex Doppler echocardiography*, (1984), p.73-79.

Qp/Qs = RSV/LSV

dove:

Qp = flusso polmonare

Qs = flusso sistemico

RSV = gittata sistolica ventricolo destro

LSV = gittata sistolica ventricolo sinistro

Volume atriale destro: metodo del piano singolo in ml

Lang, R., Bierig, M., et al. "Recommendations for chamber quantification: a report from the American Society of Echocardiography's guidelines and standards committee and the chamber quantification writing group, Developed in conjunction with the European Association of Echocardiography, a branch of the European Society of Cardiology." *J Am Soc Echocardiogr.* (2005), 18: p.1440-1463.

Lang, R., Badano, L.P. et al. "Recommendations for Cardiac Chamber quantification by Echocardiography in Adults: An update from the American Society of Echocardiography and European Association of Cardiovascular Imaging." *J Am Soc Echocardiogr.* January (2015), 28: p.1-39.

$$V = \left(\frac{\pi}{4}\right) \sum_{i=1}^{n} a_{i}^{2} \left(\frac{L}{n}\right)$$

Il metodo di Simpson viene utilizzato per modellare la camera come una pila di dischi circolari.

dove:

V = volume

a_i = Diametro del disco / in mm

n = numero di dischi (n = 20)

L = Lunghezza della camera, misurata tra il punto mediano della linea che congiunge i due lati opposti dell'anello mitralico e il punto più distante (apice) del contorno della camera

i = Indice del disco

Indice volume atriale destro in ml/m²

Darahim, K. "Usefulness of right atrial volume index in predicting outcome in chronic systolic heart failure." *Journal of the Saudi Heart Association*. April (2014), 26(2): p. 73-79.

Indice Vol AD = Vol AD/BSA (ml/m^2)

dove:

IVAD = indice volume atriale destro

Volume AD = Volume atriale destro in ml

BSA = area della superficie del corpo in m²

Modifica area frazionale ventricolo destro (FAC) in percentuale

Lang, R., Badano, L.P. et al. "Recommendations for Cardiac Chamber quantification by Echocardiography in Adults: An update from the American Society of Echocardiography and European Association of Cardiovascular Imaging." *J Am Soc Echocardiogr.* January (2015), 28: p.1-39.

VR FAC (%) = (VR EDA - VR ESA)/VR EDA*100

dove:

FAC VR = Modifica area frazionale ventricolo destro (%)

EDA VD = area diastolica finale ventricolo destro (cm²)

ESA VD = area sistolica finale ventricolo destro (cm²)

Indice ventricolo destro della prestazione miocardica (RIMP)

Rudski, L.G., Lai, W.W. et al. "Guidelines for the Echocardiographic Assessment of the Right Heart in Adults: A Report from the American Society of Echocardiography." *J Am Soc Echocardiogr.* (2010), 23: p. 685-713.

RIMP = (IVRT + IVCT)/TT

dove:

IVCT = Tempo di contrazione isovolumica

IVRT = Tempo di rilasciamento isovolumico

ET = tempo di eiezione

Pressione sistolica ventricolo destro (PSVD) in mmHg

Armstrong, D.WJ., Tsimiklix G., and Matangi, M.F. "Factors influencing the echocardiographic estimate of right ventricular systolic pressure in normal patients and clinically relevant ranges according to age." Can J Cardiol. (2010), 26(2): p. e35-e39.

 $PSVD = 4 * (Vmax RT)^2 + PAD$

dove:

PAD = pressione atriale destra

VMax RT = velocità massima di rigurgito tricuspidale

S/D

Zwiebel, W. J. *Introduction to Vascular Ultrasonography*, 4th Edition. W.B. Saunders Company (2000), p.52.

|velocità S/velocità D|

dove:

Velocità S = Velocità sistolica di picco, Velocità D = Velocità diastolica finale

Indice sistolico (IS) in cc/m²

Mosby's Medical, Nursing, & Allied Health Dictionary, 4th ed. (1994), p.1492.

IS = GS/BSA

dove:

GS = Gittata sistolica, BSA = Superficie corporea

Gittata sistolica (Doppler) in ml

Porter, T.R., Shillcutt, S.K. et al. "Guidelines for the Use of Echocardiography as a Monitor for Therapeutic Intervention in Adults: A Report from the American Society of Echocardiography." *J Am Soc Echocardiogr* (2015), 28:p.40-56.

GS = (AT * VTI)

dove:

AT = Area trasversale dell'orificio (area LVOT)

VTI = Integrale della velocità di flusso dell'orifizio

Modifica percentuale della gittata sistolica (Doppler)

Evans, D., Ferraioli, G. et al. "Volume Responsiveness in Critically III Patients." AIUM (2014), *J Ultrasound Med.* (2014), 33: p. 3-7.

% modifica GS = [(Post-GS - Pre-GS)/Post-GS] * 100

Variazione percentuale della gittata sistolica (Doppler)

Miller, A. and J. Mandeville. "Predicting and Measuring Fluid Responsiveness with Echocardiography", *Echo Res Pract.* (2016), 3(2):G1-G12 DOI: 10.1530/ERP-16-0008.

% variazione GS = $100 \times \{(GS \max - GS \min)/[(GS \max + GS \min) \times 0,5]\}$

Escursione sistolica piano anulare tricuspide (TAPSE)

Rudski, L., Lai W. et al. "Guidelines for the echocardiographic assessment of the right heart in adults: a report from the American Society of Echocardiography." *J Am Soc Echocardiogr.* (2010), p.685-713.

Misurazione della distanza di escursione sistolica del ventricolo destro in modalità M Mode

Modifica percentuale dell'Integrale velocità-tempo (VTI)

Evans, D., Ferraioli, G. et al. "Volume Responsiveness in Critically III Patients." AIUM (2014), *J Ultrasound Med.* (2014), 33: p. 3-7.

% modifica LVOT VTI = [(Post-LVOT VTI - Pre-LVOT VTI)/Post-LVOT VTI] * 100

Riferimenti per ostetricia

Indice liquido amniotico (ILA)

Jeng, C. J., Jou, T.J. et al. "Amniotic Fluid Index Measurement with the Four Quadrant Technique During Pregnancy." *The Journal of Reproductive Medicine*. July (1990), 35:7, p. 674-677.

Età ecografica media (EEM)

Il sistema fornisce un'EEM derivata dalle misurazioni del componente.

Profilo biofisico (PB)

Manning, F.A. "Dynamic Ultrasound-Based Fetal Assessment: The Fetal Biophysical Profile Score." Clinical Obstetrics and Gynecology (1995), Volume 32, Number 1: p.26-44.

Indice cefalico (IC)

Hadlock, F.P., Deter, R.L. et al. "Estimating Fetal Age: Effect of Head Shape on BPD." *American Journal of Roentgenology* (1981), 137: p.83-85.

Data stimata del parto (DSP) per età ecografica media (EEM)

I risultati vengono visualizzati nel formato mese/giorno/anno.

DSP = data corrente + (280 giorni – EEM in giorni)

Data stimata del parto (DSP) per ultimo periodo mestruale (UPM)

La data UPM immessa nelle informazioni sul paziente deve precedere la data corrente.

I risultati vengono visualizzati nel formato mese/giorno/anno.

DSP = data UPM + 280 giorni

Peso fetale stimato (PFS)

Hadlock, F.P., Harrist, R.B. et al. "Estimation of Fetal Weight with the Use of Head, Body, and Femur Measurements, A Prospective Study." *American Journal of Obstetrics and Gynecology*. February 1 (1985),151:3, p. 333-337.

Peso fetale stimato in percentuale (%PFS)

Hadlock, F.P., Harrist, R.B. and J. Martinex-Poyer. In-utero Analysis of Fetal Growth: A Sonographic Weight Standard *Radiology* (1991), Vol 181: p. 129-133 (Table 1).

Età gestazionale (EG) in base all'ultimo periodo mestruale (UPM)

L'età gestazionale dedotta dall'UPM immessa nel modulo delle informazioni sul paziente.

I risultati vengono visualizzati in settimane e giorni e calcolati come segue.

EG (UPM) = data del sistema - data UPM

Età gestazionale (EG) in base alla data stimata del parto (DSP)

L'età gestazionale dedotta dalla DSP immessa nel modulo paziente.

I risultati vengono visualizzati in settimane e giorni e calcolati come segue.

EG (DSP) = data del sistema – (DSP – 280)

Bibliografia relativa all'età gestazionale

Circonferenza addominale (CA)

Hadlock, F.P., Deter, R.L. et al. "Estimating Fetal Age: Computer-Assisted Analysis of Multiple Fetal Growth Parameters." *Radiology*. (1984),152: p. 497-501.

Australasian Society for Ultrasound in Medicine (ASUM) Standards of Practice. "Guidelines, Policies and Statements, Normal Ultrasonic Fetal Measurements Standard." (1991, Revised 2018). Variability: +/- 2SD from Westerway, S.C. Fetal-Measurements, Personal Communication (Sep 2019).

Diametro biparietale (DBP)

Hadlock, F.P., Deter, R.L. et al. "Estimating Fetal Age: Computer-Assisted Analysis of Multiple Fetal Growth Parameters." *Radiology* (1984),152: p.497-501.

Australasian Society for Ultrasound in Medicine (ASUM) Standards of Practice. "Guidelines, Policies and Statements, Normal Ultrasonic Fetal Measurements Standard." (1991, Revised 2018). Variability: +/- 2SD from Westerway, S.C. Fetal-Measurements, Personal Communication (Sep 2019).

Lunghezza cefalo coccigea (LCC)

Hadlock, F.P., Shah, Y.P. et al. "Fetal Crown-Rump Length: Re-evaluation of Relation to Menstrual Age (5-18 weeks) with High-Resolution, Real-Time Ultrasound." *Radiology*. February (1992), 182: p. 501-505.

Westerway, S.C., Davison, A., and Cowell, S. "Ultrasonic Fetal Measurements: New Australian standards for the new millennium". Aust N Z J *Obstet Gynaecol.* (2000), 40:297-302, p. 299.

Papageorghiou, A.T., Kennedy, S.H. et al. "International standards for early fetal size and pregnancy dating based on ultrasound measurement of crown-rump length in first trimester of pregnancy." *Ultrasound Obstet Gynecol.* (2014), 44(6): p. 641-8.

Lunghezza del femore (LF)

Hadlock, F.P., Deter, R.L. et al. "Estimating Fetal Age: Computer-Assisted Analysis of Multiple Fetal Growth Parameters." *Radiology* (1984), 152: p.497-501.

Australasian Society for Ultrasound in Medicine (ASUM) Standards of Practice. "Guidelines, Policies and Statements, Normal Ultrasonic Fetal Measurements Standard." (1991, Revised 2018). Variability: +/- 2SD from Westerway, S.C. Fetal-Measurements, Personal Communication (Sep 2019).

Sacco gestazionale (SG)

Hansmann, M., Hackelöer, B.-J. et al. *Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology*. New York: Springer-Verlag (1986), p.36 (Figure 4.2).

Nyberg, D.A., Hill, L.M. et al. "Transvaginal Ultrasound." Mosby Yearbook (1992), p.76.

Le misurazioni del sacco gestazionale forniscono un'età fetale basata sulla media di una, due o tre misurazioni della distanza; tuttavia, l'equazione di Nyberg per l'età gestazionale, al fine di ottenere una stima accurata, richiede tutte e tre le misurazioni della distanza.

Circonferenza cranica (CC)

Hadlock, F.P., Deter, R.L. et al. "Estimating Fetal Age: Computer-Assisted Analysis of Multiple Fetal Growth Parameters." *Radiology* (1984), 152: p.497-501.

Australasian Society for Ultrasound in Medicine (ASUM) Standards of Practice. "Guidelines, Policies and Statements, Normal Ultrasonic Fetal Measurements Standard." Appendix 4. (1991, Revised 2018).

Diametro occipitale frontale (DOF)

Hansmann, M., Hackelöer, B.-J. and Staudach, A. *Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology.* New York: Springer-Verlag (1985), p. 431 (Table 1).

Australasian Society for Ultrasound in Medicine (ASUM) Standards of Practice. "Guidelines, Policies and Statements, Normal Ultrasonic Fetal Measurements Standard." Appendix 4. (1991, Revised 2018).

Calcoli dei rapporti

Rapporto LF/CA

Hadlock, F.P., Deter, R. L. et al. "A Date Independent Predictor of Intrauterine Growth Retardation: Femur Length/Abdominal Circumference Ratio," *American Journal of Roentgenology*. November (1983), 141: p. 979-984.

Rapporto LF/DBP

Hohler, C.W. and T.A. Quetel. "Comparison of Ultrasound Femur Length and Biparietal Diameter in Late Pregnancy," *American Journal of Obstetrics and Gynecology*. Dec. 1 (1981),141:7, p. 759-762.

Rapporto LF/CC

Hadlock, F.P., Harrist, R. B. et al. "The Femur Length/Head Circumference Relation in Obstetric Sonography." *Journal of Ultrasound in Medicine*. October (1984),3: p. 439-442.

Rapporto CC/CA

Campbell, S. and A. Thoms. "Ultrasound Measurements of the Fetal Head to Abdomen Circumference Ratio in the Assessment of Growth Retardation." *British Journal of Obstetrics and Gynaecology*. March (1977), 84: p. 165-174.

Riferimenti generali

Rapporto +/x o S/D

+/x = abs (Velocità A/Velocità B)

dove:

A = cursore velocità +, B = cursore velocità x

Area in cm²

Beyer, W.H. Standard Mathematical Tables. 28th ed., CRC Press, Boca Raton, FL. (1987), p. 131.

$$A = abs \{0,5 * \sum [x_i y_{i+1} - x_{i+1}) y_i]\}$$

in cui la somma è superiore all'elenco dei punti i, con le coordinate rettilinee x_i e y_i, che definisce il contorno tracciato attorno all'area da calcolare.

Flusso sanguigno carotideo

Ma, I.W.Y., Caplin, J.D. et al. "Correlation of carotid blood flow and corrected carotid flow time with invasive cardiac output measurements." *Crit. Ultrasound J.* (2017), 9:10. doi: 10.1186/s13089-017-0065-0. https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5398973/

Rapporto catetere-vaso

Sharp, R., Cummings, M. et al. "The catheter to vein ratio and rates of symptomatic venous thromboembolism in patients in patients with a peripherally inserted central catheter (PICC): A prospective cohort study." *Int. J. Nurs. Stud.* (2015), 52(3): p.677-685; doi: 10.1016/j.ijnurstu.2014.12.002.

(diametro catetere/diametro vena) x 100

Spencer, T. R., Mahoney, K. J. "Reducing catheter-related thrombosis using a risk reduction tool centered on catheter to vessel ratio." *Journal of Thrombosis and Thrombolysis* (2017), 44(4), p.427–434. https://doi.org/10.1007/s11239-017-1569-y.

 $(\pi(diametro\ catetere/2)^2/\pi(diametro\ vaso/2)^2) \times 100$

ISO 10555-5: 2013 Intravascular Catheters- Sterile and Single-use Catheters- Parte 5: Overneedle Peripheral Catheters Tabella 1.

ISO 10555-1:2023 Intravascular Catheters- Sterile and Single-use Catheters- Parte 1: General Requirements, Allegato H, Sezione H.2

 $Fr = 3 \times D (mm)$

dove:

D = dimensione esterna del diametro di un catetere in mm; Fr = French

Circonferenza (ellisse)

Bronshtein, I.N. and K.A. Semendyayev. *Handbook of Mathematics*. 3rd English ed., Van Nostrand Reinhold Co., New York (1985), p. 202.

$$L = \pi(a + b) (64 - 3h^4)/(64 - 16h^2)$$

dove:

h = (a - b)/(a + b), a = raggio maggiore, b = raggio minore

Rapporto angolazione anca/d:D

Graf, R. "Fundamentals of Sonographic Diagnosis of Infant Hip Dysplasia." *Journal of Pediatric Orthopedics* (1984), Vol. 4, No. 6: p.735-740.

Morin, C., Harcke, H., and G. MacEwen. "The Infant Hip: Real-Time US Assessment of Acetabular Development." *Radiology*. December (1985),177: p. 673-677.

Velocità di picco (VMax)

Walker, D. W., Acker, J. D., and C. A. Cole. "Subclavian steal syndrome detected with duplex pulsed Doppler sonography." *American Journal of Neuroradiology* (1982) 3.6: p. 615-618.

VMax = valore massimo della velocità entro il periodo di tempo corrispondente allo strumento di misurazione, in cui VMax mantiene ancora il segno +/-.

Indice di pulsatilità (IP)

Petersen, L.J., Petsen, J.R. et al. "The pulsatility index and the resistive index in renal arteries. Associations with long-term progression in chronic renal failure." *Nephrol Dial Transplant* (1997), 12: p.1376-1380.

IP = (VSP - VDM)/V

dove:

VSP = velocità sistolica di picco

VDM = velocità diastolica minima

V = TAP (tempo medio di picco) velocità di flusso media per l'intero ciclo cardiaco

Rapporto reno-aortico (RRA)

Kohler, T.R., Zierler, R.E. et al. "Noninvasive diagnosis of renal artery stenosis by ultrasonic diagnosis of renal duplex scanning." *Journal of Vascular Surgery* (1986), Vol. 4, No 5: p. 450-456.

RRA = velocità di picco dell'arteria renale/velocità di picco dell'aorta

Indice di resistività (IR)

Kurtz, A.B. and W.D. Middleton. *Ultrasound-the Requisites*. Mosby Year Book, Inc. (1996), p. 467.

IR = [(velocità sistolica di picco - velocità diastolica finale)/ velocità sistolica di picco)] in cm/s.

Pendenza in cm/s²

Zwiebel, W. J. *Introduction to Vascular Ultrasonography*. 4th ed., W.B. Saunders Company (2000), p.52.

Pendenza = abs (Delta velocità/Delta tempo)

Tempo trascorso (TT)

TT = Tempo tra le velocità cursori in millisecondi

Tempo medio (TAM) in cm/s

TAM = media (traccia media)

Tempo medio di picco (TAP) in cm/s

TAP = medio (traccia di picco)

Integrale velocità-tempo (VTI) in cm

Oh, J.K., Seward, J.B., and A.J. Tajik. *The Echo Manual*. 3rd ed., Philadelphia: Lippincott, Williams, and Wilkins (2007), p.69-70.

VTI = area racchiusa dalla linea base e spettro Doppler = abs (velocità media * durata della traccia Doppler)

Volume (Vol)

Beyer, W.H. Standard Mathematical Tables. 28th ed., CRC Press, Boca Raton, FL. (1987), p. 131.

Volume = $4/3\pi * (D_1/2 * D_2/2 * D_3/2)$

Volume = $4/3\pi * [D_1/2 * (D_2/2)^2]$

Volume = $4/3\pi * (D_1/2)^3$

dove:

D = distanza lineare

Volume della vescica in ml

Dicuio, M., Pomara G. et al. "Measurements of urinary bladder volume: comparison of five ultrasound calculation methods in volunteers." *Arch. Ital. Urol Androl* (2005), 77: p.60-62.

Il volume della vescica viene misurato con il metodo del volume dell'ellissoide.

Volume della vescica = $4/3\pi * (D_1/2 * D_2/2 * D_3/2)$

Flusso volumetrico in ml/m

Allan, P.L., Pozniak, M.A. et al. *Clinical Doppler Ultrasound*. 4th ed., Harcourt Publishers Limited. (2000), p. 36-38

Flusso volume = AT (cm^2) * TAM (cm/s) * 60

dove:

TAM è la velocità media calcolata nel tempo dalla traccia media

AT = area trasversale dell'area anatomica di interesse = $(\pi/4)$ * (Diametro)2, calcolata in base alla misurazione della distanza 2D per il diametro.

Volume ovarico

Balen, A.H., Laven, J.S., et al. "Ultrasound assessment of the polycystic ovary: international consensus definitions." *Human Reproduction Update* (2003), Vol. 9, No. 6, p. 505-514.

Volume ovaia = $4/3\pi$ * (Altezza/2 * Lunghezza/2 * Larghezza/2)

Volume uterino

Wiener, J. J. and R. G. Newcombe. "Measurements of uterine volume: a comparison between measurements by ultrasonography and by water displacement." *J. Clin. Ultrasound* (1992), 20 (7), p.457–460.

Volume utero = $4/3\pi$ * (Altezza/2 * Lunghezza/2 * Larghezza/2)

Soluzione dei problemi e manutenzione

Questa sezione contiene informazioni utili per risolvere i problemi relativi al funzionamento del sistema, per l'inserimento della licenza software e per la manutenzione più opportuna del sistema, del trasduttore e degli accessori.

Soluzione dei problemi

In caso di difficoltà nell'uso del sistema, fare riferimento al seguente elenco. Nel caso venga visualizzata una finestra di dialogo di avvertenza, eseguire l'azione consigliata. Se il problema persiste, contattare l'assistenza tecnica FUJIFILM Sonosite (vedere Aiuti [1]).

Il sistema non si accende

- Scollegare e ricollegare i cavi dell'alimentazione.
- Controllare lo stato degli indicatori dell'alimentazione (vedere Indicatori dell'alimentazione e della batteria [18]). Potrebbe essere possibile limitare il problema a un collegamento specifico.

Bassa qualità delle immagini

- Regolare il monitor per migliorare l'angolo di visualizzazione.
- Regolare la luminosità del monitor (vedere Regolazione della luminosità [60]).
- Regolare il guadagno 2D (vedere Regolazione del guadagno [83]).
- Regolare la potenza in 2D (vedere Comandi dell'acquisizione di immagini 2D [74]).
- Se la regolazione delle impostazioni di cui sopra non migliora la qualità dell'immagine, valutare lo stato dell'elemento del trasduttore facendo riferimento al report di diagnostica del trasduttore nella pagina delle impostazioni Registri (vedere Registri [63]). Se il report identifica elementi che non funzionano in modo adeguato, chiudere il registro e ripetere il test diagnostico del trasduttore scollegando tutti i trasduttori e ricollegando il trasduttore di interesse. È quindi possibile rivedere il report aggiornato nel registro Diagnostica.

Nessun colore o immagine CPD. Regolare il guadagno, la potenza del colore o la scala calori. Colore e CPD dispongono del comando **Nascondi colore**. Assicurarsi che non sia attivato.

Nessun suono. Se non vengono emessi suoni di sistema quando si utilizza il sistema, assicurarsi di aver configurato correttamente le impostazioni audio (vedere Regolazione delle impostazioni audio [45]). Se ancora non vengono emessi suoni di sistema, spegnere e riaccendere il sistema. Alcuni collegamenti, come il collegamento alla porta di uscita video, disattivano gli altoparlanti del sistema.



AVVERTENZA

Utilizzare solo accessori e periferiche raccomandati da FUJIFILM Sonosite. Il collegamento di accessori e periferiche non raccomandati da FUJIFILM Sonosite potrebbe causare scosse elettriche e problemi di funzionamento del sistema. Per un elenco di accessori e periferiche forniti o consigliati da FUJIFILM Sonosite, rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante più vicino.

La stampa non funziona. Procedere secondo una delle seguenti opzioni.

- Controllare i collegamenti della stampante. Il sistema rileva automaticamente la stampante. Il sistema deve inoltre essere collegato alla rete elettrica CA.
- Accertarsi che la stampante locale sia accesa e configurata correttamente. Se necessario, consultare la relativa documentazione.

Il sistema non riconosce il trasduttore

- Scollegare e ricollegare il trasduttore.
- Verificare che il dispositivo di chiusura del modulo di connessione triplo per trasduttori (TTC) sia fissato.

La pagina di asserzione papare sullo schermo. Seguire le istruzioni su schermo nell'ordine corretto; notare le informazioni nel messaggio di errore, incluso qualsiasi numero di errore che appare. Contattare FUJIFILM Sonosite o il proprio rappresentante FUJIFILM Sonosite e quindi riavviare il sistema.

Il sistema richiede di verificare che il dispositivo di archiviazione USB sia valido.

- Usare il dispositivo di archiviazione USB incluso nel sistema.
- Assicurarsi che il dispositivo di archiviazione USB non sia difettoso.

Il sistema richiede di verificare che il dispositivo di archiviazione USB contenga dati validi. Accertarsi che il dispositivo di archiviazione USB contenga dati validi. Riesportare i dati originali sul dispositivo di archiviazione USB. Contattare l'amministratore di sistema.

Il dispositivo di archiviazione USB non viene visualizzato nell'elenco. Controllare che il dispositivo di archiviazione USB sia stato correttamente inserito in una porta USB disponibile. Usare il dispositivo di archiviazione USB in dotazione con il sistema.

Il sistema visualizza l'avviso "...la memoria interna è piena. Liberare spazio nella memoria interna terminando lo studio corrente e archiviando o esportando gli studi dei pazienti ed eliminandoli dal sistema.

Impossibile accedere al modulo paziente. Impossibile accedere all'elenco dei pazienti. Assicurarsi di aver effettuato l'accesso come utente e non come ospite.

Il sistema non trasferisce filmati (DICOM). Nelle impostazioni Archiver, accertarsi che sia selezionata l'opzione Includi filmati video (vedere Campi di configurazione dell'archiver [50]).

Il segnale ECG è debole o non viene visualizzato. Accertarsi che:

- Il tipo di esame corrente sia supportato e si stia utilizzando un trasduttore compatibile (vedere Modulo ECG [90]).
- I cavi conduttori e i cavi dell'ECG siano collegati correttamente al modulo ECG e al sistema ecografico.
- Gli elettrodi dell'ECG siano collegati correttamente al paziente.
- Gli elettrodi dell'ECG non siano asciutti e si utilizzino elettrodi nuovi.

Licenza d'uso del software

L'accesso al software FUJIFILM Sonosite è controllato tramite un codice di licenza. Dopo aver installato il nuovo software, il sistema richiede l'inserimento del codice. È necessario ottenere un codice di licenza per ciascun pacchetto sistema e trasduttore con cui si intende utilizzare il nuovo software. Gli aggiornamenti software sono disponibili su un dispositivo di archiviazione USB o possono essere scaricati.

Il software funziona per un breve periodo di tempo (denominato periodo di prova) anche senza un codice di licenza valido. Durante il periodo di prova sono disponibili tutte le funzioni del sistema. Alla scadenza del periodo di prova, il sistema non è più utilizzabile sino all'inserimento di un codice di licenza valido. Il tempo durante il quale il sistema è in pausa o spento non viene conteggiato come periodo di prova. Il tempo di prova residuo viene visualizzato sulla schermata di aggiornamento licenza.



ATTENZIONE

Alla scadenza del periodo di prova, tutte le funzioni del sistema, ad eccezione di quelle associate all'attivazione della licenza d'uso del software, diventano inutilizzabili e rimangono tali finché non viene immesso un codice di licenza valido.

Ottenere un codice di licenza

- 1. Accendere il sistema.
- 2. Accedere a Informazioni sistema per ottenere informazioni sulla versione:
 - a. Toccare il menu di sistema , quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
 - b. Toccare **Informazioni sistema** nell'elenco a sinistra e scorrere fino a visualizzare Licenza d'uso del sistema.
- 3. Contattare l'assistenza tecnica FUJIFILM Sonosite (vedere Aiuti [1]). Saranno richieste le seguenti informazioni disponibili nella schermata di Informazioni sistema:
 - a. Nome utente
 - b. Numero di serie del sistema
 Il numero di serie collocato sulla parte inferiore del sistema. Per leggerlo, sollevare l'estremità posteriore del sistema.
 - c. Versione software
 - d. Numero di serie PCBA
 - e. Precedente aggiornamento licenza
- 4. Dopo aver ottenuto un codice di licenza del software, è necessario immetterlo nel sistema. È possibile farlo all'avvio o in Impostazioni sistema.

Immissione del codice di licenza all'avvio

- 1. Accendere il sistema. Viene visualizzato l'aggiornamento della licenza.
- 2. Immettere il codice di licenza nella casella Inserire numero licenza.

- 3. Toccare Invio.
- 4. Nel caso in cui l'aggiornamento della licenza venga nuovamente visualizzato, verificare di aver inserito il codice di licenza corretto. Se la visualizzazione dell'aggiornamento della licenza persiste, contattare l'Assistenza tecnica FUJIFILM Sonosite (vedere Aiuti [1]).

Immissione del codice di licenza nelle impostazioni di sistema

- 1. Toccare il menu del sistema e quindi toccare **Impostazioni del sistema**.
- 2. Toccare **Informazioni sistema** nell'elenco a sinistra.
- 3. Immettere il codice di licenza nell'area **Inserire numero licenza** della sezione **Licenza d'uso del** sistema.
- 4. Toccare Invio.



NOTA

Non toccare Fine. Questa azine chiuderà il modulo senza aver inserito la chiave.

Manutenzione



AVVERTENZA

- Non è consentita alcuna modifica dell'apparecchiatura, ad eccezione di quanto descritto nel presente manuale.
- Non eseguire operazioni di servizio né procedure di manutenzione sul sistema mentre è in uso su di un paziente.

Non sono richiesti interventi di manutenzione periodica o preventiva né test o calibrazioni per il sistema, il trasduttore o gli accessori in aggiunta alla pulizia e alla disinfezione dei trasduttori e all'ispezione finalizzata a rilevare eventuali incrinature e altri segni di danni, nonché a verificare l'adeguatezza dell'isolamento dopo ogni utilizzo. Accertarsi che i trasduttori e i cavi del trasduttore non presentino incrinature o fenditure che consentano l'ingresso di liquidi o gel. Per informazioni sulla pulizia e sula disinfezione del sistema ecografico, vedere il Pulizia e disinfezione [168].

FUJIFILM Sonosite consiglia di ricaricare le batterie periodicamente collegando il sistema.



ATTENZIONE

Le batterie sono dotate di una tecnologia che richiede una ricarica periodica per mantenere le prestazioni ottimali. Se la batteria rimane scarica per un periodo prolungato, le relative prestazioni potrebbero ridursi o annullarsi completamente.

L'esecuzione di procedure di manutenzione non descritte nel presente documento o nel Manuale di assistenza potrebbe annullare la garanzia del prodotto. In caso di dubbi relativi alla manutenzione, contattare l'Assistenza tecnica FUJIFILM Sonosite (vedere Aiuti [1]).

Backup di sistema

Per evitare la perdita di dati, FUJIFILM Sonosite consiglia di eseguire regolarmente copie di backup di:

- · Dati paziente
- · Impostazioni di configurazione del sistema
- · Impostazioni di configurazione DICOM

Dati paziente

La tecnologia Digital Imaging and Communications in Medicine (DICOM) consente di archiviare i dati del paziente collegando il sistema ecografico dotato di vari archiver per la memorizzazione dei dati dopo ciascuno studio. FUJIFILM Sonosite consiglia di configurare il trasferimento dati DICOM per evitare la perdita di dati in caso di guasto del sistema. Per ulteriori informazioni, vedere Informazioni su DICOM [46].

Se non si utilizza la rete DICOM, FUJIFILM Sonosite raccomanda di esportare i dati paziente su un dispositivo di archiviazione USB dopo ogni studio. Per ulteriori informazioni, vedere Impostazioni USB [62].

Impostazioni di configurazione del sistema

Oltre ai dati dei pazienti, FUJIFILM Sonosite consiglia di eseguire copie di backup delle impostazioni di configurazione del sistema ecografico dopo aver eseguito una configurazione completa del sistema e dopo ogni sua modifica. Le copie di backup consentono di conservare le impostazioni personalizzate e di recuperarle in caso di guasto del sistema.

Assistenza

Il sistema ecografico può essere riparato o sostituito a discrezione del produttore. Se è necessaria la manutenzione, è necessario rimuovere il sistema dal supporto (vedere Rimozione del motore dal supporto [15]).

Prima che il sistema sia spedito a un centro di riparazione, è necessario adottare precauzioni volte a proteggere i dati del paziente e a preservare le impostazioni personalizzate.



ATTENZIONE

- Per tutelare la privacy del paziente, tutte le informazioni sulle procedure eseguite devono essere esportate su un dispositivo di archiviazione USB o archiviate in un database sicuro tramite trasferimento DICOM, quindi eliminate dall'elenco degli studi.
- È possibile rimuovere il dispositivo di archiviazione interno ai fini di assistenza, ma i dati che si trovano al suo interno vengono crittografati per la conformità alla norma HIPAA e andranno persi.
- Per preservare le impostazioni di configurazione, esportare le impostazioni predefinite e le impostazioni DICOM su un dispositivo di archiviazione USB e conservare quest'ultimo in un luogo sicuro.

Preparazione del sistema per l'assistenza

- 1. Terminare tutte le procedure in corso.
- 2. Esportare tutte le informazioni relative a procedure svolte su pazienti su un dispositivo di archiviazione USB o archiviarle su di un dispositivo DICOM. Per le istruzioni complete, vedere Archiviazione degli studi [133] e Esportazione degli studi [135].
- 3. Per eliminare tutti i dati dei pazienti, toccare **Elenco paz.** per accedere all'elenco degli studi.
- 4. Toccare **Selez. tutto**, quindi **Elimina**.
- 5. Se si utilizza DICOM, passare al modulo delle informazioni sul paziente, quindi eliminare i dati della lista di lavoro toccando **Lista di lavoro** e poi **Cancella**.
- 6. Esportare i seguenti dati su un dispositivo di archiviazione USB:
 - Impostazioni di configurazione
 - · File di registro di sistema
 - File di registro affermazioni
 - File di registro utente
 - File di registro DICOM (solo utenti DICOM)
 - Impostazioni DICOM (solo utenti DICOM)

Per informazioni sull'importazione e l'esportazione, vedere Importazione ed esportazione di impostazioni di connettività [53] e Esportazione di un registro [64].

7. Preparare il sistema per la spedizione isolandolo dall'alimentazione (vedere Isolamento del sistema ecografico dall'alimentazione [186]).

Pulizia e disinfezione

Seguire le raccomandazioni di FUJIFILM Sonosite in questa sezione per la pulizia e la disinfezione del sistema ecografico, del supporto, dei trasduttori e degli accessori. Per la pulizia e la disinfezione delle periferiche, attenersi alle istruzioni e ai consigli forniti dai rispettivi produttori.

Tale sistema e i trasduttori devono essere puliti e disinfettati in seguito a ciascun esame. È importante attenersi alle presenti istruzioni di pulizia e disinfezione senza abbreviare o saltare i passaggi.

Prima di iniziare

- Seguire le raccomandazioni del produttore relative alla disinfezione riguardanti i dispositivi di protezione individuale (DPI), come occhiali e guanti protettivi.
- Ispezionare il sistema, il trasduttore e gli accessori per accertarsi che siano privi di qualsiasi segno di deterioramento inaccettabile, come corrosione, scolorimento, vaiolatura o guarnizioni incrinate. Se si notano danni, interrompere l'uso e rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al proprio rappresentante locale.
- Verificare che i detergenti e i disinfettanti siano appropriati all'utilizzo nella propria struttura. I detergenti e i disinfettanti raccomandati da FUJIFILM Sonosite sono testati per l'uso con i sistemi e i trasduttori FUJIFILM Sonosite.
- I disinfettanti e i metodi di pulizia elencati in questa sezione sono raccomandati da FUJIFILM Sonosite per motivi di compatibilità con i materiali del prodotto e per la loro efficacia.
- Assicurarsi che il tipo di disinfettante, la concentrazione e il tempo di contatto siano appropriati per l'apparecchiatura e l'applicazione.
- Seguire le raccomandazioni del produttore e i regolamenti locali durante la preparazione, l'uso e lo smaltimento di prodotti chimici.



NOTA

Non lasciare asciugare materiale contaminante sul trasduttore. Immediatamente dopo l'utilizzo, pulire il trasduttore con un detergente approvato, quindi seguire le dettagliate procedure di pulizia presentate in questo capitolo.



AVVERTENZA

- · Assicurarsi che i detergenti e i disinfettanti non siano scaduti.
- Alcuni detergenti e disinfettanti possono provocare una reazione allergica in determinati soggetti.



ATTENZIONE

- Non lasciare che la soluzione di pulizia o il disinfettante entrino in qualsiasi connettore elettrico.
- Per evitare danni sulle superfici esterne del sistema, non utilizzare solventi forti come diluenti o benzene, né detergenti abrasivi. Utilizzare esclusivamente detergenti o disinfettanti approvati da FUJIFILM Sonosite.

Determinazione del livello di pulizia e disinfezione richiesto



AVVERTENZA

Le istruzioni per la pulizia contenute in questa sezione si basano sui requisiti dettati dalla Food and Drug Administration (FDA) statunitense. La mancata osservanza di queste istruzioni può provocare contaminazione incrociata e infezione del paziente.^a

Il grado di pulizia e disinfezione necessario per il sistema, il supporto e il trasduttore è determinato dal tipo di tessuto con cui questo viene o verrà a contatto durante l'utilizzo. Utilizzare la Tabella 35, «Scelta di un metodo di pulizia e disinfezione» [169] per determinare il livello di pulizia e disinfezione necessario.

Tabella 35. Scelta di un metodo di pulizia e disinfezione

Eventuali parti del sistema o del trasduttore sono entrate o entreranno in contatto con cute lesa o membrane mucose?

Sì Opzione A

Andare a Opzione A: Pulire e disinfettare il sistema, il supporto e il trasduttore a un livello elevato (usi semi-critici) [170]

No Opzione B

Andare a Opzione B: Pulire e disinfettare il sistema, il supporto e il trasduttore a un livello basso (usi non critici) [174]

Per linee guida dettagliate sulla pulizia e la disinfezione dei trasduttori e sull'utilizzo di guaine e gel, fare riferimento alle linee guida contenute in "Guidelines for cleaning and preparing external- and internal-use ultrasound transducers and equipment between patients as well as safe handling and use of ultrasound coupling gel." *American Institute of Ultrasound in Medicine | J Ultrasound Med.* 2023;42(7):E13-E22. doi:10.1002/jum.16167.

Classificazioni Spaulding

La classificazione di Spaulding determina l'approccio di pulizia e disinfezione per apparecchiature mediche, in base al dispositivo, alla modalità con cui è stato utilizzato e al rischio di infezione.^b

^a Reprocessing Medical Devices in Health Care Settings: Validation Methods and Labeling Guidance for Industry and Food and Drug Administration Staff. Issued March 17, 2015, updated June 9, 2017.

- **Dispositivi critici:** I dispositivi critici sono dispositivi che vengono introdotti direttamente nel flusso sanguigno o che vengono a contatto con un tessuto o uno spazio corporeo normalmente sterile durante l'utilizzo.
- **Dispositivi semi-critici:** I dispositivi semi-critici sono dispositivi che entrano in contatto con le membrane mucose intatte o con la cute non intatta.
- **Dispositivi non critici:** I dispositivi non critici sono strumenti e altri dispositivi le cui superfici entrano in contatto solo con la cute intatta e non la penetrano o che non entrano in contatto con il paziente, ma che potrebbero contaminarsi durante la cura del paziente.

Il sistema e i trasduttori sono destinati a un utilizzo compreso tra gli usi non critici e semi-critici delle classificazioni Spaulding.

Definizioni relative alla pulizia e alla disinfezione

- **Pulizia:** Rimozione fisica della sporcizia e dei contaminanti da un prodotto nella misura necessaria per l'ulteriore trattamento o per l'utilizzo previsto.
- **Disinfezione a basso livello:** Un processo letale che utilizza un agente che uccide le forme vegetative di batteri, alcuni funghi e i virus lipidici
- **Disinfezione intermedia:** Un processo letale che utilizza un agente che uccide i virus, i micobatteri, i funghi e i batteri vegetativi, ma non le spore batteriche.
- **Disinfezione ad alto livello:** Un processo letale che utilizza uno sterilizzante senza tuttavia raggiungere condizioni di sterilizzazione. Il processo uccide tutte le forme di vita microbica ad eccezione di un gran numero di spore batteriche



NOTA

FUJIFILM Sonosite accetta la dichiarazione di posizione dell'AIUM sulla disinfezione dei trasduttori ecografici utilizzati per procedure percutanee. c,d

Opzione A: Pulire e disinfettare il sistema, il supporto e il trasduttore a un livello elevato (usi semi-critici)

Ricorrere a questa procedura per la pulizia e la disinfezione di alto livello del sistema ecografico e del trasduttore **ogniqualvolta entrano o entreranno in contatto con cute lesa o membrane mucose**.

Quando si utilizzando detergenti e disinfettanti, accertarsi di attenersi alle istruzioni del produttore. I detergenti e i disinfettanti elencati nella procedura sono chimicamente compatibili e i processi sono stati testati per l'efficacia con il sistema, il supporto e i trasduttori. Verificare che i detergenti e i disinfettanti siano appropriati all'utilizzo nella propria struttura.

^bSpaulding, E.H. "The Role of chemical disinfection in the prevention of nosocomial infections". In: Brachman, P.S. and Eickof, T.C. (ed). *Proceedings of International Conference on Nosocomial Infections, (1970). Chicago, IL: American Hospital Association.* (1971), p. 254-274.

c"Guidelines for cleaning and preparing external- and internal-use ultrasound transducers and equipment between patients as well as safe handling and use of ultrasound coupling gel." *American Institute of Ultrasound in Medicine | J Ultrasound Med.* 2023;42(7):E13-E22. doi:10.1002/jum.16167

d"Disinfection of Ultrasound Transducers Used for Percutaneous Procedures. Intersocietal Position Statement." *American Institute of Ultrasound in Medicine | J Ultrasound Med.* 2021;40(5):895-897. doi:10.1002/jum.15653



AVVERTENZA

Indossare i dispositivi di protezione individuale (DPI) appropriati, quali **occhiali** e **guanti protettivi**, raccomandati dal produttore della sostanza chimica.



ATTENZIONE

- Non spruzzare i detergenti o i disinfettanti direttamente sulle superfici del sistema o sui connettori del sistema e dei trasduttori, poiché la soluzione potrebbe infiltrarsi nel sistema stesso, causando danni e invalidando la garanzia.
- Non tentare di disinfettare un trasduttore o il relativo cavo utilizzando un metodo che non è incluso in questa documentazione. Non utilizzare prodotti chimici non elencati nel presente manuale o su www.sonosite.com/support/ cleaners-disinfectants. Ciò può danneggiare il trasduttore e invalidare la garanzia.
- Utilizzare esclusivamente detergenti e disinfettanti approvati da FUJIFILM Sonosite. L'utilizzo di una soluzione disinfettante non approvata o di una formula della soluzione non corretta può danneggiare il sistema e il trasduttore e invalidarne la garanzia. Seguire le raccomandazioni del produttore per quanto riguarda la concentrazione delle soluzioni.



AVVERTENZA

I disinfettanti di alto livello possono provocare danni al paziente se non completamente rimossi dal trasduttore. Seguire le istruzioni di risciacquo del produttore per rimuovere i residui delle sostanze chimiche.

- 1. Toccare **Entrare in modalità di pulizia** sul pannello a sfioramento o dal menu di sistema per bloccare i comandi. Per uscire dalla modalità di pulizia, far scorrere il comando.
- 2. Rimuovere la guaina monouso del trasduttore, se necessario.
- 3. Scollegare i trasduttori dal sistema. Durante la pulizia del sistema ecografico, collocarli temporaneamente in un luogo dove non possano contaminare le apparecchiature o le superfici pulite.
- 4. (Opzionale) Se sporco, detriti o contaminanti sono caduti tra il sistema e la piattaforma del cavalletto, rimuovere il sistema dal cavalletto per pulire quella zona (vedere Rimozione del motore dal supporto [15] e Aggancio del sistema al supporto [14]).
- 5. Pulire e disinfettare le superfici esterne del sistema e del supporto che sono state sporcate o contaminate. Utilizzare la procedura riportata di seguito:
 - a. Utilizzare una salvietta imbevuta o un panno morbido inumidito con un detergente o un disinfettante di livello basso o intermedio. Scegliere un detergente/disinfettante dall'elenco dei prodotti approvati.

Tabella 36. Detergenti/disinfettanti di livello intermedio approvati per il sistema, il supporto e tutti i trasduttori

Prodotto ^{a,b}	
SaniCloth Prime	
SaniCloth Bleach	
Oxivir TB	

^aPer un elenco completo di detergenti e disinfettanti approvati, consultare lo strumento dei detergenti e disinfettanti disponibile all'indirizzo **www.sonosite.com/support/cleaners-disinfectants**.

- b. Rimuovere tutti i contaminanti strofinando dalle aree pulite a quelle sporche. Questo metodo permette di evitare la contaminazione incrociata.
- c. Disinfettare ripetendo il passaggio precedente con una nuova salvietta.



ATTENZIONE

Per pulire il sistema non utilizzare salviette troppo imbevute. Le salviette troppo imbevute possono causare perdite di liquido nel sistema.

d. Per quanto riguarda il tempo di contatto della soluzione, fare riferimento alle istruzioni del produttore. Monitorare per assicurarsi che sia bagnato. Applicare nuovamente con un nuovo panno se non sono più bagnati.

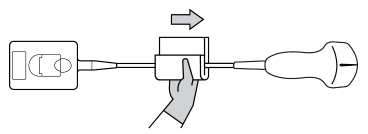


NOTA

I detergenti e i disinfettanti possono lasciare residui nocivi per il sistema e il trasduttore. Strofinare con un panno umido può aiutare a rimuovere i residui e migliorare la durata del sistema e del trasduttore.

- e. Lasciare asciugare il sistema ecografico in un luogo pulito e ben ventilato.
- 6. Pulire e disinfettare il cavo e il corpo del trasduttore. Utilizzare la procedura riportata di seguito:
 - a. Utilizzare una salvietta imbevuta o un panno morbido inumidito con un detergente o un disinfettante di livello basso o intermedio. Scegliere un detergente dall'elenco dei detergenti approvati nella Tabella 36, «Detergenti/disinfettanti di livello intermedio approvati per il sistema, il supporto e tutti i trasduttori » [172].
 - b. Rimuovere tutti i contaminanti strofinando dalle aree pulite a quelle sporche. Questo metodo permette di evitare la contaminazione incrociata.
 - c. Ripeti il passaggio precedente con una nuova salvietta.

Figura 12. Strofinamento del cavo e del trasduttore



^bFare riferimento alle istruzioni del produttore e alla scheda di sicurezza per quanto riguarda la concentrazione, la temperatura, la durata e i metodi di risciacquo appropriati.



ATTENZIONE

Non inumidire i componenti elettronici del connettore.

- d. Per quanto riguarda il tempo di contatto della soluzione, fare riferimento alle istruzioni del produttore. Monitorare per assicurarsi che sia bagnato. Applicare nuovamente con un nuovo panno se non sono più bagnati.
- 7. Verificare che tutto il gel e i detriti siano stati rimossi dal sistema, dal supporto e dal trasduttore. Se necessario, ripetere tutte le operazioni di pulizia con una nuova salvietta.



AVVERTENZA

Non rimuovere completamente gel e detriti potrebbe lasciare contaminanti sul trasduttore.

- 8. Preparare il disinfettante di alto livello per l'utilizzo.
 - a. Scegliere un disinfettante di alto livello dall'elenco dei disinfettanti approvati.

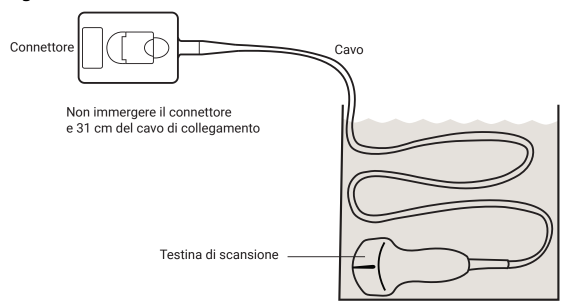
Tabella 37. Disinfettanti di alto livello compatibili con i trasduttori Sonosite MT:

Prodotto ^a .	Trasduttori compatibili
Cidex	C5-1, L12-3, L15-4, L19-5, IC10-3, P5-1
Cidex OPA	C5-1, L12-3, L15-4, L19-5, IC10-3, P5-1
Revital-Ox RESERT	C5-1, L12-3, L15-4, L19-5, IC10-3, P5-1

^aPer un elenco completo dei detergenti e disinfettanti approvati, fare riferimento allo strumento detergenti e disinfettanti disponibile all'indirizzo **www.sonosite.com/support/cleaners-disinfectants**

- b. Fare riferimento alle istruzioni del produttore per quanto riguarda la concentrazione, la temperatura e la durata.
- c. Controllare la data di scadenza sul flacone per assicurarsi che il disinfettante non sia scaduto.
- d. Controllare che la sostanza chimica di disinfezione abbia la concentrazione raccomandata dal produttore (ad esempio, eseguendo un test su striscia chimica).
- e. Verificare che la temperatura del disinfettante rientri nei limiti consigliati dal produttore.
- 9. Eseguire una disinfezione di alto livello del trasduttore immergendolo in un disinfettante di alto livello e assicurandosi che il connettore e almeno 31 cm del cavo di collegamento rimangano fuori dal liquido.

Figura 13. Immersione del trasduttore nella disinfezione di alto livello





ATTENZIONE

- Non immergere il trasduttore per un periodo maggiore rispetto a quello raccomandato dal produttore della sostanza chimica.
- Non immergere il connettore del trasduttore in alcuna soluzione disinfettante.
- Utilizzare esclusivamente detergenti e disinfettanti approvati da FUJIFILM Sonosite. L'utilizzo di una soluzione disinfettante non raccomandata o di una formula della soluzione non corretta può danneggiare o scolorire il trasduttore e invalidarne la garanzia.
- 10. Sciacquare il trasduttore tre volte separate in acqua corrente pulita o in una bacinella riempita con acqua pulita secondo le istruzioni del produttore del disinfettante, assicurandosi che il connettore e almeno 31 cm del cavo di collegamento rimangano fuori dal liquido.
- 11. Asciugare il trasduttore con un panno pulito che non speli.
- 12. Smaltire il disinfettante in base alle linee guida del produttore.
- 13. Esaminare il trasduttore e il cavo per rilevare eventuali danni, quali incrinature, fenditure o perdite dove i fluidi possono inserirsi. In caso di danni evidenti, interrompere l'uso del trasduttore e contattare FUJIFILM Sonosite o il rappresentante locale.

Opzione B: Pulire e disinfettare il sistema, il supporto e il trasduttore a un livello basso (usi non critici)

Avvalersi della procedura seguente per pulire e disinfettare il sistema ecografico, il supporto e il trasduttore se non entrano o non entreranno in contatto con cute lesa o membrane mucose.

Quando si utilizzando detergenti e disinfettanti, accertarsi di attenersi alle istruzioni del produttore. I detergenti e i disinfettanti elencati nella procedura sono chimicamente compatibili e i processi sono stati testati per l'efficacia con il sistema, il supporto e i trasduttori. Verificare che i detergenti e i disinfettanti siano appropriati all'utilizzo nella propria struttura.



AVVERTENZA

Se il sistema o il trasduttore sono venuti a contatto con uno qualsiasi degli elementi seguenti, utilizzare la procedura di pulizia e disinfezione di alto livello.

- Cute lesa
- Membrane mucose



AVVERTENZA

Indossare i dispositivi di protezione individuale (DPI) appropriati, quali **occhiali** e **guanti protettivi**, raccomandati dal produttore della sostanza chimica.



ATTENZIONE

- Non spruzzare i detergenti o i disinfettanti direttamente sulle superfici del sistema o sui connettori del sistema e dei trasduttori, poiché la soluzione potrebbe infiltrarsi nel sistema stesso, causando danni e invalidando la garanzia.
- Non tentare di disinfettare un trasduttore o il relativo cavo utilizzando un metodo che non è incluso in questa documentazione. Non utilizzare prodotti chimici non elencati nel presente manuale o su www.sonosite.com/support/ cleaners-disinfectants. Ciò può danneggiare il trasduttore e invalidare la garanzia.
- Utilizzare esclusivamente detergenti e disinfettanti approvati da FUJIFILM Sonosite. L'utilizzo di una soluzione disinfettante non approvata o di una formula della soluzione non corretta può danneggiare il sistema e il trasduttore e invalidarne la garanzia. Seguire le raccomandazioni del produttore per quanto riguarda la concentrazione delle soluzioni.
- 1. Toccare **Entrare in modalità di pulizia** sul pannello a sfioramento o dal menu di sistema per bloccare i comandi. Per uscire dalla modalità di pulizia, far scorrere il comando.
- 2. Rimuovere la guaina monouso del trasduttore, se necessario.
- 3. Posizionare temporaneamente i trasduttori in un punto in cui non contaminino trasversalmente le apparecchiature o le superfici pulite mentre si pulisce il sistema ecografico.
- 4. (Opzionale) Se sporco, detriti o contaminanti sono caduti tra il sistema e la piattaforma del cavalletto, rimuovere il sistema dal cavalletto per pulire quella zona (vedere Rimozione del motore dal supporto [15] e Aggancio del sistema al supporto [14]).
- 5. Pulire e disinfettare le superfici esterne del sistema e del supporto che sono state sporcate o contaminate. Utilizzare la procedura riportata di seguito:
 - Utilizzare una salvietta imbevuta o un panno morbido inumidito con un detergente o un disinfettante di livello basso o intermedio. Scegliere un detergente/disinfettante dall'elenco dei prodotti approvati.

Tabella 38. Detergenti/disinfettanti di livello intermedio approvati per il sistema, il supporto e tutti i trasduttori

Prodotto ^{a,b}	
SaniCloth Prime	
SaniCloth Bleach	
Oxivir TB	

^aPer un elenco completo di detergenti e disinfettanti approvati, consultare lo strumento dei detergenti e disinfettanti disponibile all'indirizzo **www.sonosite.com/support/cleaners-disinfectants**.

- b. Rimuovere tutti i contaminanti strofinando dalle aree pulite a quelle sporche. Questo metodo permette di evitare la contaminazione incrociata.
- c. Disinfettare ripetendo il passaggio precedente con una nuova salvietta.



ATTENZIONE

Per pulire il sistema non utilizzare salviette troppo imbevute. Le salviette troppo imbevute possono causare perdite di liquido nel sistema.

d. Per quanto riguarda il tempo di contatto della soluzione, fare riferimento alle istruzioni del produttore. Monitorare per assicurarsi che sia bagnato. Applicare nuovamente con un nuovo panno se non sono più bagnati.

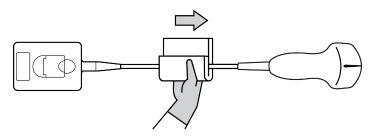


NOTA

I detergenti e i disinfettanti possono lasciare residui nocivi per il sistema e il trasduttore. Strofinare con un panno umido può aiutare a rimuovere i residui e migliorare la durata del sistema e del trasduttore.

- e. Lasciare asciugare il sistema ecografico in un luogo pulito e ben ventilato.
- 6. Pulire e disinfettare il cavo e il corpo del trasduttore. Utilizzare la procedura riportata di seguito:
 - a. Utilizzare una salvietta imbevuta o un panno morbido inumidito con un detergente o un disinfettante di livello basso o intermedio. Scegliere un detergente dall'elenco dei detergenti approvati nella Tabella 38, «Detergenti/disinfettanti di livello intermedio approvati per il sistema, il supporto e tutti i trasduttori » [176].
 - b. Rimuovere tutti i contaminanti strofinando dalle aree pulite a quelle sporche. Questo metodo permette di evitare la contaminazione incrociata.
 - c. Disinfettare ripetendo il passaggio precedente con una nuova salvietta.

Figura 14. Strofinamento del cavo e del trasduttore



^bFare riferimento alle istruzioni del produttore e alla scheda di sicurezza per quanto riguarda la concentrazione, la temperatura, la durata e i metodi di risciacquo appropriati.



ATTENZIONE

Non inumidire i componenti elettronici del connettore.

- d. Per quanto riguarda il tempo di contatto della soluzione, fare riferimento alle istruzioni del produttore. Monitorare per assicurarsi che sia bagnato. Applicare nuovamente con un nuovo panno se non sono più bagnati.
- 7. Verificare che tutto il gel e i detriti siano stati rimossi dal sistema, dal supporto e dal trasduttore. Se necessario, ripetere tutte le operazioni di pulizia con una nuova salvietta.



AVVERTENZA

Non rimuovere completamente gel e detriti potrebbe lasciare contaminanti sul trasduttore.

- 8. Fare riferimento alle istruzioni fornite dal produttore per rimuovere eventuali residui di detergente o disinfettante dal trasduttore.
- 9. Lasciare asciugare il sistema ecografico, il supporto e il trasduttore in uno spazio pulito e ben ventilato.
- Esaminare il sistema, il trasduttore e il cavo per rilevare eventuali danni, quali incrinature, fenditure o perdite attraverso le quali i fluidi possono penetrare.
 Se viene rilevato un danno evidente, non utilizzare il trasduttore. In caso contrario, contattare FUJIFILM Sonosite o il rappresentante locale.

Conservazione del trasduttore

- 1. Assicurarsi che il trasduttore sia stato pulito e disinfettato come descritto nella sezione precedente.
- 2. Conservare il trasduttore in modo che resti appeso liberamente e verticalmente e osservare le seguenti precauzioni:
 - Conservare il trasduttore lontano da altri trasduttori contaminati.
 - Conservare il trasduttore in un ambiente che sia sicuro e presenti un buon flusso d'aria. Non conservare il trasduttore in contenitori chiusi o laddove si verifichi condensa.
 - Evitare la luce solare diretta e l'esposizione a raggi x. L'intervallo di temperatura di conservazione raccomandato è da 0 °C a +45 °C.
 - In caso di utilizzo di un rack montato a parete per la conservazione, accertarsi che:
 - · Sia montato saldamente.
 - Gli slot di conservazione non alterino il trasduttore o provochino danni al cavo.
 - Il rack sia dimensionato e posizionato in modo tale da prevenire una caduta accidentale del trasduttore.
 - Accertarsi che il connettore sia supportato e sicuro.

Trasporto del trasduttore

Quando si trasporta il trasduttore, prendere le dovute precauzioni per proteggere il trasduttore da eventuali danni ed evitare la contaminazione crociata. Accertarsi di utilizzare un contenitore approvato dalla propria organizzazione.



AVVERTENZA

Evitare la contaminazione incrociata dal trasduttore ai portatrasduttori e il connettore o dai supporti e il connettore alla testina di scansione.

Trasportare un trasduttore sporco per la pulizia

Un trasduttore sporco è un trasduttore che è stato contaminato e deve essere pulito prima di poter essere utilizzato per un esame.

1. Collocare il trasduttore in un contenitore pulito approvato.



AVVERTENZA

Per evitare la contaminazione crociata o l'esposizione non protetta del personale a materiale biologico, i contenitori utilizzati per trasportare i trasduttori contaminati devo portare un'etichette per rischio biologico ISO simile a quella che segue:





ATTENZIONE

Accertarsi che il trasduttore sia asciutto prima di collocarlo in un contenitore chiuso. La condensa proveniente da un trasduttore umido può danneggiare il connettore.

2. Trasportare il trasduttore nel contenitore al punto di processazione. Non aprire il contenitore fino a che il trasduttore non sia pronto per essere pulito.



ATTENZIONE

Non lasciare il trasduttore in un contenitore sigillato per lunghi periodi di tempo.

Trasporto di un trasduttore pulito

Un trasduttore pulito è un trasduttore che ha completato il processo di pulizia e disinfezione, è stato conservato correttamente ed è pronto per essere utilizzato in un esame.

- 1. Collocare il trasduttore in un contenitore pulito approvato. Per identificare il trasduttore come pulito, i contenitori utilizzati per trasportare trasduttori puliti devono portare un adesivo o un certificato di verifica di pulizia.
- 2. Trasportare il trasduttore nel contenitore al punto d'uso. Non aprire il contenitore fino a che il trasduttore non sia pronto per essere utilizzato.

Spedizione di un trasduttore



AVVERTENZA

Se possibile, evitare di spedire un trasduttore contaminato. Prima della spedizione, accertarsi che il trasduttore sia stato pulito e disinfettato mediante i punti elencati in dettaglio in questa sezione oppure in base alle istruzioni speciali ricevute da FUJIFILM Sonosite. Se si sta restituendo il trasduttore a FUJIFILM Sonosite, documentare la disinfezione in un "Certificato di pulizia" e allegarlo alla distinta di imballaggio.

- 1. Collocare il trasduttore nel contenitore di spedizione e sigillarlo. Non lasciare che nessuna parte del trasduttore sporga dal contenitore.
- 2. Spedire il trasduttore adottando le seguenti precauzioni:
 - Etichettare chiaramente il contenitore come fragile.
 - Non impilare oggetti sulla parte superiore del contenitore di spedizione.
 - Non aprire il contenitore di spedizione fino a che non raggiunge la sua destinazione finale.
 - Dopo l'arrivo, il trasduttore deve essere pulito e disinfettato prima di poter essere utilizzato in un esame.

Pulizia e disinfezione degli accessori

Pulire gli accessori prima della disinfezione. È possibile disinfettare la superficie esterna degli accessori utilizzando un disinfettante approvato. Consultare lo strumento dei detergenti e disinfettanti disponibile all'indirizzo **www.sonosite.com/support/cleaners-disinfectants**.

La seguente procedura si applica alla maggior parte degli accessori Sonosite MT. Per istruzioni dettagliate, consultare il manuale dell'utente degli accessori o utilizzare le raccomandazioni per la pulizia e la disinfezione riportate nelle istruzioni del produttore delle periferiche.



ATTENZIONE

Per evitare di danneggiare il modulo e i cavi dell'ECG, non sterilizzare.



ATTENZIONE

Per evitare danni alla batteria del supporto, evitare il contatto tra la soluzione detergente o il disinfettante e i terminali della batteria.

- 1. Durante la pulizia di modulo, cavi conduttori e cavi dell'ECG, esaminarli per rilevare eventuali danni, quali incrinature o fenditure.
- 2. Pulire le superfici esterne dell'accessorio utilizzando una salvietta imbevuta o un panno morbido leggermente inumidito con un detergente approvato o un disinfettante di livello intermedio.

- Applicare la soluzione sul panno, non sulla superficie.
- 3. Con una salvietta nuova, disinfettare le superfici strofinando dalle aree pulite verso quelle sporche.
- 4. Per quanto riguarda il tempo di contatto della soluzione, fare riferimento alle istruzioni del produttore. Monitorare per assicurarsi che sia bagnato. Applicare nuovamente con un nuovo panno se non sono più bagnati.
- 5. Verificare che tutto il gel e i detriti siano stati rimossi. Se necessario, ripetere tutte le operazioni di pulizia con una nuova salvietta.



NOTA

- Pulire tutti i cavi dell'ECG con acqua dopo aver utilizzato la candeggina Sani-Cloth.
- Durante la pulizia del modulo e dei cavi dell'ECG, prestare particolare attenzione alle aree dei cavi conduttori difficili da raggiungere, come le scritte in rilievo e gli spazi fra i conduttori in corrispondenza della staffa.
- 6. Asciugare all'aria o con un panno pulito.

Questa sezione contiene informazioni generali sulla sicurezza valide per il sistema ecografico, trasduttori, accessori e periferiche. Segnalare qualsiasi grave incidente di sicurezza che si verifichi in relazione al sistema ecografico a FUJIFILM Sonosite e all'autorità competente del Paese in cui si trovano l'utente e il paziente.

Sicurezza ergonomica

Le linee guida indicate di seguito hanno lo scopo di consentire all'utente di utilizzare il sistema ecografico nel modo più confortevole ed efficace possibile.



AVVERTENZA

- per evitare problemi muscoloscheletrici, seguire le linee guida riportate in questa sezione.
- L'uso di un sistema ecografico può essere associato a disturbi dell'apparato muscoloscheletrico (DMS).^{e,f,g}
- Per uso di un sistema ecografico s'intende l'interazione fisica tra operatore, sistema ecografico e trasduttore.
- Come avviene durante lo svolgimento di attività fisiche di natura analoga, quando si usa un sistema ecografico è possibile che l'utente risenta occasionalmente di fastidi alle mani, alle dita, alle braccia, alle spalle, agli occhi, alla schiena o ad altre parti del corpo. Tuttavia, è consigliabile non sottovalutare sintomi, quali fastidio costante o ricorrente, dolore, spasmi, dolore intenso, formicolio, intorpidimento, sensazione di bruciore o rigidità e rivolgersi immediatamente a uno specialista. Questi sintomi possono essere associati ai DMS che, oltre ad essere dolorosi, possono dare luogo a lesioni potenzialmente disabilitanti ai nervi, ai muscoli, ai tendini o ad altre parti del corpo. Esempi di DMS includono la sindrome del tunnel carpale e le tendiniti.



AVVERTENZA

Sebbene i ricercatori non siano in grado di dare risposte definitive ai numerosi interrogativi relativi ai DMS, è generalmente riconosciuto che i fattori legati alla loro insorgenza includono condizioni mediche e fisiche preesistenti, stato di salute generale, posizione dell'apparecchiatura e del corpo durante lo svolgimento del lavoro, frequenza del lavoro, durata del lavoro e altre attività fisiche a rischio^h. In questa sezione vengono fornite linee guida che possono risultare utili per migliorare il comfort e ridurre il rischio di insorgenza dei DMS.^{i,j}

^eMagnavita, N., L. Bevilacqua, P. Mirk, A. Fileni, and N. Castellino. "Work-related Musculoskeletal Complaints in Sonologists." Occupational Environmental Medicine. 41:11 (1999), p. 981-988.

fCraig, M. "Sonography: An Occupational Hazard?" Journal of Diagnostic Medical Sonography. 3 (1985), p.121-125. SSmith, C.S., G.W. Wolf, G. Y. Xie, and M. D. Smith. "Musculoskeletal Pain in Cardiac Ultrasonographers: Results of a Random Survey." Journal of American Society of Echocardiography. (May1997), p. 357-362.

Posizione del sistema

Ridurre al minimo l'affaticamento degli occhi e del collo

- Se possibile, posizionare il sistema entro il raggio visivo.
- Regolare l'angolo del monitor clinico per ridurre al minimo il riflesso.
- Regolare l'altezza in modo che il monitor clinico sia posizionato ad altezza d'occhio o leggermente più in basso.

Posizione dell'utente

Sostenere la schiena durante un esame

- Utilizzare una sedia che sostenga la parte bassa della schiena, regolabile secondo l'altezza del piano di lavoro, che favorisca una postura naturale del corpo e che consenta una rapida regolazione dell'altezza.
- Sedere o stare in piedi sempre con la schiena eretta. Evitare di piegarsi o di curvare la schiena.

Ridurre al minimo le estensioni e le torsioni

- · Usare un letto regolabile in altezza.
- Posizionare il paziente il più possibile vicino a sé.
- Guardare in avanti. Evitare di ruotare la testa o il corpo.
- Spostare tutto il corpo all'indietro e posizionare il braccio che esegue la scansione accanto o leggermente di fronte al corpo.
- In caso di esami difficili, alzarsi per ridurre al minimo le estensioni.
- · Posizionare il monitor direttamente di fronte a sé.

Favorire una postura confortevole di spalle e braccia

- · Mantenere il gomito vicino al corpo.
- Rilassare completamente le spalle.
- Sostenere il braccio utilizzando un cuscino di sostegno oppure appoggiarlo sul letto.

Favorire una postura confortevole di mani, polsi e dita

- Non afferrare troppo saldamente il trasduttore con le dita.
- Ridurre al minimo la pressione applicata al paziente.
- · Non ruotare il polso.

Pause, esercizi e attività varie

 È possibile compensare in maniera efficace lo sforzo associato all'attività fisica ed evitare, quindi, l'insorgenza di DMS riducendo al minimo il tempo di scansione e programmando delle pause. Alcune attività ecografiche possono richiedere pause più lunghe e frequenti. Tuttavia, cambiare semplicemente attività può contribuire al rilassamento di alcuni gruppi di muscoli mentre altri rimangono o diventano attivi.

^hWihlidal, L.M. and S. Kumar. "An Injury Profile of Practicing Diagnostic Medical Sonographers in Alberta." International Journal of Industrial Ergonomics. 19 (1997), p.205-216.

ⁱHabes, D.J. and S. Baron. "Health Hazard Report 99-0093-2749." University of Medicine and Dentistry of New Jersey. (1999).

Vanderpool, H.E., E.A. Friis, B.S. Smith, and K.L. Harms. "Prevalence of Carpal Tunnel Syndrome and Other Work-related Musculoskeletal Problems in Cardiac Sonographers." Journal of Medicine. 35:6 (1993), p. 605-610.

- Lavorare in modo efficiente utilizzando le funzioni software e hardware correttamente.
- Non restare immobili. Evitare di mantenere la stessa posizione muovendo la testa, il collo, il corpo, le braccia e le gambe.
- Eseguire esercizi mirati a rafforzare i gruppi muscolari, contribuendo alla prevenzione dei DMS. Contattare uno specialista per determinare quali allungamenti ed esercizi sono più appropriati.

Sicurezza elettrica

Questo sistema è conforme allo standard di sicurezza IEC/EN 60601-1 ed è classificato come sistema di Classe I quando è collegato alla rete elettrica, o alimentato a batteria quando è alimentato dalle batterie interne.

Le parti applicate al paziente sono trasduttori a ultrasuoni (tipo BF) e modulo ECG/elettrocateteri (tipo CF, a prova di defibrillazione).

Inoltre, il sistema è conforme alle norme di sicurezza e di compatibilità elettromagnetica elencate nella sezione Norme di questo documento.

Per garantire la massima sicurezza, osservare le seguenti avvertenze e precauzioni.



AVVERTENZA

- Per evitare fastidi o rischi di minore entità per il paziente, tenere le superfici calde lontane dal paziente.
- Per evitare il rischio di lesioni, non utilizzare il sistema in presenza di gas infiammabili o di anestetici. Potrebbe sussistere un rischio di esplosione.
- Per evitare il rischio di scosse elettriche o lesioni, non aprire gli involucri del sistema o degli accessori. Tutte le regolazioni e le sostituzioni interne, ad eccezione della sostituzione della batteria, devono essere eseguite da tecnici qualificati.



AVVERTENZA

Per evitare il rischio di scosse elettriche:

- Utilizzare solo apparecchi correttamente collegati a terra. Se l'alimentatore non è correttamente collegato a terra, esiste il rischio di scosse elettriche.
 L'affidabilità della messa a terra è garantita dal collegamento dell'apparecchio a prese di corrente per uso ospedaliero o equivalente. Il cavo di terra non deve essere rimosso o escluso.
- Questa attrezzatura deve essere collegata solo a una rete di alimentazione con massa di protezione.
- Non permettere che i connettori associati alle parti applicate entrino in contatto con altre parti conduttive, compresa la messa a terra.
- Quando si utilizza il sistema in un ambiente dove si dubita dell'integrità della sistemazione del conduttore di terra protettivo, attivare il sistema esclusivamente a batteria senza utilizzare l'alimentazione elettrica.
- Non lasciare che il paziente venga a contatto con alcuna parte del sistema (compresi lo scanner per codici a barre, l'alimentatore o il connettore di alimentazione), ad eccezione del trasduttore o degli elettrodi dell'ECG.
- Quando si tocca un paziente, non toccare nessuno dei seguenti elementi:
 - Il sistema, il supporto o gli accessori collegati, ad eccezione dei trasduttori e degli elettrodi dell'ECG.
 - i connettori di ingresso/uscita del segnale sul sistema e sul supporto;
 - I ocntatti della batteria del sostema (all'interno del vano batteria).
 - il connettore del trasduttore nella parte inferiore del sistema quando il sistema viene utilizzato senza che sia montato sul supporto e il trasduttore è scollegato;
 - qualsiasi connettore del trasduttore inutilizzato quando il sistema è installato sul supporto.
- Non collegare il cavo di alimentazione CA del sistema all'alimentazione elettrica utilizzando una presa portatile multipla o un cavo di prolunga.
- Prima di utilizzare il trasduttore ispezionarne la superficie esterna, l'alloggiamento e il cavo. Non usare il trasduttore se questo o il cavo sono danneggiati.
- Prima di utilizzare l'accessorio ECG FUJIFILM Sonosite, ispezionare il modulo, il cavo e il collegamento del cavo. Non utilizzare se il modulo o il cavo sono danneggiati.
- Spegnere il sistema e scollegare l'alimentazione dal sistema prima di pulirlo.
- Non utilizzare un trasduttore che sia stato immerso nel detergente oltre il livello specificato per la pulizia o la disinfezione.
- Utilizzare solo accessori e periferiche consigliati da FUJIFILM Sonosite, inclusa l'alimentazione. Il collegamento di accessori e periferiche non espressamente consigliate da FUJIFILM Sonosite potrebbe causare scosse elettriche. Per un elenco di accessori e periferiche forniti o consigliati da FUJIFILM Sonosite, rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante più vicino.
- · Non smontare né alterare la batteria del supporto.
- Non aprire l'involucro della batteria del supporto e dell'alloggiamento.



AVVERTENZA

- Per evitare il rischio di scossa elettrica e di incendio:
 - Ispezionare regolarmente i cavi di alimentazione CA, gli altri cavi e le spine. per verificare che non siano danneggiati.
 - Il cavo di alimentazione che collega l'alimentatore del sistema ecografico o del supporto alla rete elettrica deve essere utilizzato esclusivamente con il sistema. Non utilizzarlo per collegare altri dispositivi alla rete elettrica.
 - · Non collocare l'accessorio ECG in un ambiente umido.
- Per evitare infortuni all'operatore e a chi si trova nelle vicinanze del paziente stesso, rimuovere il trasduttore dal paziente prima di applicare un impulso di defibrillazione ad alta tensione.
- Poiché l'unico modo per rimuovere completamente l'alimentazione CA dal supporto è quello di scollegare il cavo di alimentazione di ingresso CA dalla base del supporto dalla presa di corrente a muro, assicurarsi di collocare il supporto in una posizione in cui sia possibile rimuovere facilmente il cavo di alimentazione di ingresso CA, se necessario.
- Guasti alla struttura di sicurezza elettrica di dispositivi connessi possono provocare una tensione elettrica nel sistema ecografico. Per minimizzare il rischio di scosse elettriche al paziente e/o all'operatore:
 - · Utilizzare dispositivi di grado medicale.
 - Dopo aver effettuato i collegamenti, verificare la sicurezza elettrica utilizzando procedure di sicurezza elettrica del dipartimento biomedicale.



ATTENZIONE

- Non utilizzare il sistema nel caso in cui sul display venga visualizzato un messaggio di errore, ma annotarne il codice. Rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante locale e spegnere il sistema tenendo premuto il pulsante di accensione finché non viene avviata la procedura di spegnimento.
- Per evitare l'aumento della temperatura del sistema e del connettore del trasduttore, non ostacolare il flusso dell'aria diretto alle aperture di ventilazione situate sulla parte anteriore e sulla parte posteriore del sistema.
- Se il sistema si surriscalda, si spegne automaticamente.
- Se l'impugnatura del sistema diventa troppo calda per essere toccata, lasciare raffreddare il sistema per alcuni minuti prima del trasferimento o utilizzare i guanti per proteggersi.



NOTA

Alla base del supporto è presente un terminale di equalizzazione del potenziale conforme alla norma IEC 60601-1, sottoclausola 8.6.7, da utilizzare in situazioni in cui è richiesto un potenziale collegamento di equalizzazione nel sito di installazione.

Classificazione della sicurezza elettrica

Apparecchiatura di Classe I	Il sistema ecografico è classificato come apparecchiatura di Classe I se alimentato dall'alimentatore esterno o montato sul supporto perché l'alimentazione esterna è un dispositivo di Classe I protettivo collegato a terra.
Apparecchiatura con alimentazione interna	Il sistema ecografico è classificato come apparecchiatura alimentata internamente quando è alimentato da una batteria interna (non collegata all'alimentazione CA).
Parti applicate di tipo BF	Trasduttori a ultrasuoni
Parti applicate di tipo CF	Modulo ECG / elettrodi ECG
Protezione da agenti esterni IPX0	Sistema ecografico (sopra allo e fuori dallo stativo)
Protezione da agenti esterni IP22	Modulo ECG e fermacavi del filo conduttore. Cavo e adattatore del connettore ECG esterno e connettore del filo conduttore (se collegato). In caso di esposizione all'umidità, assicurarsi che i contatti siano asciutti.
Protezione da agenti esterni IPX5	Fili conduttori per ECG, esclusi i contatti elettrici e i connettori. In caso di esposizione all'umidità, assicurarsi che i contatti siano asciutti.
Protezione da agenti esterni IPX7	Trasduttori a ultrasuoni
Non AP/APG	Il sistema ecografico che include alimentatore, elementi di supporto e periferiche collegate non è adatto per l'uso in presenza di miscele anestetiche infiammabili con aria o ossigeno o protossido di azoto.
Modalità operativa	Continua

Isolamento del sistema ecografico dall'alimentazione

La semplice pressione del pulsante di accensione non consente di isolare completamente il sistema ecografico Sonosite MT dall'alimentazione. Utilizzare la procedura seguente per isolare completamente il sistema dall'alimentazione.

- 1. Premere il pulsante di alimentazione.
- 2. Attendere il segnale acustico.



ATTENZIONE

Scollegare il cavo di alimentazione CA prima che il segnale acustico venga emesso potrebbe provocare perdite di dati. Nel caso il cui non sia emesso alcun segnale acustico, il volume del sistema potrebbe essere impostato su muto. Per configurare nuovamente l'audio, vedere Regolazione delle impostazioni audio [45].

- 3. Se il sistema è collegato all'alimentazione CA, scollegare il cavo di alimentazione CA dalla presa dell'alimentazione elettrica o dalla base del supporto.
- 4. Scollegare tutti i dispositivi collegati alle porte di sistema, inclusi i trasduttori.
- 5. Compiere una delle seguenti operazioni:
 - Se il sistema è agganciato al supporto, rimuoverlo.
 - Se il sistema viene utilizzato senza che sia montato sul supporto, scollegare l'alimentatore portatile dal sistema.
- 6. Rimuovere le batterie (vedere Installazione o sostituzione delle batterie del sistema [16]).
- 7. Scollegare la batteria del supporto dall'alimentazione svitando ed estraendo i cavi di alimentazione dalla batteria.

Sicurezza degli apparecchi

Per proteggere il sistema ecografico, il trasduttore e gli accessori, adottare le seguenti precauzioni.



AVVERTENZA

Quando si trasporta il sistema, per evitare possibili lesioni dovute al ribaltamento del sistema, chiudere sempre il coperchio del sistema e regolare il supporto nella posizione più bassa invece di spingere verso il basso l'impugnatura o spingere il monitor clinico. Non utilizzare l'impugnatura del sistema per spingerlo. Utilizzare invece l'impugnatura del supporto.



ATTENZIONE

- Se piegati eccessivamente o attorcigliati, i cavi possono provocare errori o discontinuità nel funzionamento del sistema.
- La pulizia e la disinfezione non appropriate dei componenti del sistema possono causare danni permanenti. Per ottenere le istruzioni relative alle operazioni di pulizia e disinfezione, vedere Pulizia e disinfezione [168].
- Non immergere in soluzioni liquide il connettore del trasduttore. Oltre il punto di interfaccia con il connettore del trasduttore, il cavo non è a tenuta stagna.
- Non utilizzare su alcuna parte del sistema solventi come diluenti o benzene oppure detergenti abrasivi.
- Non versare liquidi sul sistema.
- Installare il sistema in una posizione che consenta l'accesso al connettore del cavo della rete di alimentazione.
- Assicurarsi di scollegare il cavo del connettore ECG esterno dal monitor paziente prima di trasportare il sistema ecografico.

Sicurezza della batteria

Per evitare che le batterie esplodano, prendano fuoco o emettano fumi causando lesioni personali o danni all'apparecchiatura, adottare le seguenti precauzioni:



AVVERTENZA

- La batteria è dotata di un dispositivo di sicurezza. Non smontare né alterare la batteria.
- caricare la batteria solo quando la temperatura ambientale è compresa fra 0e 40 °C.
- Non provocare il corto circuito della batteria collegando direttamente i terminali positivo e negativo con oggetti di metallo.
- Non toccare i contatti della batteria.
- Non riscaldare la batteria né bruciarla.
- Non esporre la batteria a temperature superiori a 60 °C. Proteggerla da fiamme vive o da altre fonti di calore.
- Non caricare la batteria vicino a una fonte di calore come una fiamma viva o un calorifero.
- Non lasciare la batteria esposta ai raggi del sole.
- Non perforare la batteria con oggetti appuntiti; non urtare né calpestare la batteria.
- · Non utilizzare batterie danneggiate.
- · Non saldare le batterie.
- La polarità dei terminali della batteria è fissa e non può essere invertita o cambiata. Assicurarsi che le batterie siano orientate correttamente.
- Non collegare la batteria a una presa di corrente.
- Non continuare a caricare la batteria se non si ricarica entro due cicli di ricarica successivi di 6 ore ciascuno. Sostituire la batteria.
- Non inviare batterie danneggiate senza istruzioni dal servizio di assistenza tecnica di FUJIFILM Sonosite.
- Se la batteria presenta delle perdite o emette un cattivo odore, tenerla lontana da eventuali sostanze infiammabili.



ATTENZIONE

- Non immergere la batteria in acqua e non bagnarla.
- Non mettere la batteria in un forno a microonde né in un contenitore pressurizzato.
- Se la batteria emette calore o cattivo odore, è deformata o scolorita, o ha un aspetto altrimenti anomalo durante l'uso, la ricarica o la conservazione, rimuoverla immediatamente e cessarne l'uso. Per maggiori informazioni sulla batteria, rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante locale.
- Utilizzare esclusivamente batterie FUJIFILM Sonosite.
- Periodicamente, assicurarsi che la batteria si carichi completamente. Se la batteria non raggiunge la carica completa, sostituirla.
- Non utilizzare o caricare la batteria con apparecchiatura non FUJIFILM Sonosite. Caricare la batteria del sistema solo con quest'ultimo.
- Le batterie sono dotate di una tecnologia che richiede una ricarica periodica per mantenere le prestazioni ottimali. Se la batteria rimane scarica per mesi, le relative prestazioni potrebbero ridursi o annullarsi completamente.
- Per evitare che la batteria del supporto si scarichi, non collegare il cavo di uscita CC della batteria al proprio o a un altro connettore di ingresso CC della batteria del supporto.
- Per evitare danni al sistema o alle batterie, non installare nel sistema pacchi batteria non corrispondenti. Verificare che i pacchi batteria abbiano numeri di parte corrispondenti.

Sicurezza clinica



AVVERTENZA

- Per evitare il rischio di lesioni, ispezionare tutte le chiusure e le connessioni.
- FUJIFILM Sonosite non raccomanda l'uso di dispositivi elettromedicali ad alta frequenza in prossimità dei suoi sistemi. Le apparecchiature FUJIFILM Sonosite non sono state validate per l'uso con procedure o dispositivi elettrochirurgici ad alta frequenza. L'uso di dispositivi elettrochirurgici ad alta frequenza in prossimità dei propri sistemi potrebbe determinare un comportamento anomalo del sistema o il suo arresto. Per evitare il rischio di ustioni, non utilizzare il trasduttore con apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza. Tale pericolo può sussistere in caso di difetti nel collegamento dell'elettrodo neutro chirurgico ad alta frequenza.
- La temperatura massima della testina di scansione del trasduttore può essere superiore ai 41 °C, ma è inferiore ai 43 °C a contatto con il paziente.
 Occorre prendere in considerazione precauzioni speciali quando si utilizza il trasduttore sui bambini o su altri pazienti che sono sensibili a temperature più elevate.
- non utilizzare il sistema nel caso si notino comportamenti erratici o inconsistenti. Eventuali discontinuità nella sequenza di scansione sono sintomo di un guasto dell'hardware. Correggere il problema prima di procedere con l'utilizzo.



AVVERTENZA

- Alcune guaine per trasduttori contengono lattice di gomma naturale e talco che possono provocare reazioni allergiche in determinati soggetti. FUJIFILM Sonosite consiglia di identificare i pazienti sensibili a lattice e talco e di essere preparati al tempestivo trattamento di reazioni allergiche.
- Le procedure ecografiche vanno eseguite con prudenza. Attenersi al principio ALARA (acronimo di "as low as reasonably achievable", cioè il più basso livello ragionevolmente ottenibile) e rispettare le informazioni per un uso prudente relativo a IM e IT.
- Attualmente, FUJIFILM Sonosite non raccomanda un isolatore acustico di una marca specifica. Nel caso in cui venga utilizzato un isolatore acustico, questo deve essere in grado di fornire un'attenuazione minima di 0,3 dB/cm/MHz.
- Utilizzare guaine per trasduttori sterili approvate e gel di accoppiamento sterile per procedure transrettali, transvaginali e guidate con ago. Non applicare la guaina del trasduttore e il gel di accoppiamento finché non si è pronti a eseguire la procedura. Dopo l'uso, rimuovere e smaltire la guaina monouso, quindi pulire e disinfettare il trasduttore utilizzando un disinfettante raccomandato da FUJIFILM Sonosite.
- Per evitare di applicare al paziente livelli di tensione non sicuri quando il dispositivo è connesso alla porta dell'uscita video digitale, non toccare il sistema ecografico e il paziente contemporaneamente. Verificare la sicurezza elettrica del sistema mediante un ingegnere biomedico qualificato.
- Per evitare lesioni o ridurre il rischio di infezioni al paziente, osservare le seguenti precauzioni:
 - Adottare le precauzioni universali quando si inserisce e si mantiene un dispositivo medico per procedure interventistiche.
 - Le procedure interventistiche e l'impiego del sistema ecografico e del trasduttore richiedono un'adeguata formazione, secondo l'appropriata prassi medica attuale. Durante l'accesso vascolare, sussiste la possibilità di gravi complicazioni, incluse, a titolo esemplificativo e non esaustivo: pneumotorace, puntura arteriosa e collocamento inappropriato del filo guida.

Materiali pericolosi



AVVERTENZA

I prodotti e gli accessori possono contenere materiali pericolosi. Smaltire i prodotti e gli accessori in modo ecologicamente responsabile e osservando le normative nazionali e locali per lo smaltimento di materiali pericolosi.

Compatibilità elettromagnetica

Il sistema ecografico è stato collaudato e valutato ed è risultato conforme ai limiti di compatibilità elettromagnetica per i dispositivi elettromedicali secondo IEC 60601-1-2:2014 (Edizione 4.0), IEC 60601-1-2:2014+A1:2020 (Edizione 4.1) e IEC TS 60601-4-2:2024 (Edizione 1.0). Il sistema ecografico è adatto per l'uso in un ambiente sanitario professionale ad eccezione delle situazioni in cui è posizionato vicino ad apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza attive o in una sala con schermatura RF in cui viene eseguita la risonanza magnetica poiché in entrambi i casi vengono prodotti disturbi elettromagnetici elevati che potrebbero causare l'interruzione delle prestazioni del sistema ecografico. Tali limiti sono stati stabiliti per garantire una protezione ragionevole dalle interferenze dannose in un tipico sistema medicale.



AVVERTENZA

Per evitare il rischio di aumento delle emissioni elettromagnetiche o di riduzione dell'immunità, utilizzare solo accessori e periferiche consigliati da FUJIFILM Sonosite. Il collegamento di accessori e periferiche non consigliati da FUJIFILM Sonosite potrebbe dare luogo a malfunzionamenti del sistema ecografico o di altri dispositivi elettromedicali installati nell'area circostante. Per un elenco di accessori e periferiche forniti o consigliati da FUJIFILM Sonosite, rivolgersi a FUJIFILM Sonosite o al rappresentante più vicino. Vedere Accessori e periferiche compatibili [196].



ATTENZIONE

Le prestazioni EMC del sistema ecografico possono essere ridotte se il prodotto viene utilizzato in condizioni ambientali estreme in cui il sistema è esposto a umidità, temperature, vibrazioni o shock elevati per periodi prolungati. Se il sistema mostra segni di prestazioni EMC ridotte, consultare le precauzioni elencate nella sezione seguente. Se, dopo aver adottato le precauzioni elencate, il calo delle prestazioni EMC persiste, potrebbe essere necessario eseguire la manutenzione del sistema per mantenere prestazioni EMC ottimali.



ATTENZIONE

Le apparecchiature elettromedicali richiedono precauzioni speciali in relazione alle EMC e devono essere installate e messe in funzione in conformità alle istruzioni fornite. È possibile che livelli elevati di interferenze elettromagnetiche (EMI) a radiofrequenza (RF) irradiate o condotte generate da dispositivi di comunicazione RF portatili o mobili o altre fonti di radiofrequenza potenti o vicine, incidano negativamente sulle prestazioni del sistema ecografico. Prove di interruzione possono essere la riduzione della qualità o la distorsione delle immagini, le letture anomale, lo spegnimento delle apparecchiature o altri tipi di funzionamento anomalo. In tal caso, ispezionare la sede di lavoro per individuare l'origine del disturbo e adottare le seguenti misure per eliminarla.

- Spegnere e accendere le apparecchiature adiacenti per isolare quella che causa il disturbo.
- Riposizionare o riorientare l'apparecchiatura fonte di interferenze.
- Aumentare la distanza tra l'apparecchiatura da cui provengono le interferenze (o l'apparecchiatura con cui si interferisce) e il sistema ecografico.
- Collegare l'apparecchiatura ecografica e l'apparecchiatura da cui provengono le interferenze (o l'apparecchiatura con cui si interferisce) a diversi circuiti di presa di corrente.
- Gestire correttamente gli apparecchi in funzionamento a frequenze vicine a quelle utilizzate dal sistema ecografico.
- Rimuovere i dispositivi particolarmente sensibili alle EMI.
- Ridurre la potenza delle fonti interne all'edificio (ad esempio i sistemi cercapersone).
- Etichettare i dispositivi sensibili alle EMI.
- Istruire il personale della struttura a individuare eventuali problemi correlati alle EMI.
- Eliminare o ridurre le EMI con soluzioni tecniche (ad esempio schermature).
- Limitare l'uso dei dispositivi di comunicazione del personale (telefoni cellulari, computer) nelle aree con dispositivi sensibili alle EMI.
- Condividere le informazioni relative alle EMI con altri, in particolare quando si valuta l'acquisto di nuove apparecchiature che potrebbero generare EMI.
- Acquistare dispositivi medicali conformi alle norme IEC 60601-1-2 EMC.
- Non impilare altre apparecchiature sul sistema ecografico, né utilizzare altri dispositivi in sua prossimità o in posizione a esso adiacente. Nel caso in cui sia assolutamente necessario impilare o usare altra apparecchiatura in prossimità del sistema ecografico, monitorare quest'ultimo per verificarne il corretto funzionamento.

Trasmissione wireless

Il sistema ecografico contiene un trasmettitore interno IEEE 802.11 e Bluetooth che utilizza le bande di frequenza industriali, scientifiche e mediche (ISM) da 2,412 a 2,484 GHz e/o da 5,15 a 5,825 GHz. Il trasmettitore supporta i protocolli di comunicazione wireless Bluetooth e 802.11 a/b/g/n/ac/ax:

- 2,4 GHz: 802.11b, 802.11g, 802.11n (HT20), 802.11n (HT40), 802.11ax (HT20), 802.11ax (HT40), Bluetooth
- 5 GHz: 802.11a, 802.11n, 802.11ac (VHT20), 802.11ac (VHT40), 802.11ac (VHT80), 802.11ax (VHT20), 8ringer 802.11ax (VHT40), 802.11ax (VHT80), 802.11ax (vHT160)

La frequenza, la modalità e la potenza massima trasmessa sono elencate di seguito:

- IEEE 802.11a (da 5,150 a 5,850GHz) con Orthogonal Frequency Division Multiplexing (OFDM) a 17,75 dBm @54 Mbps tipico
- IEEE 802.11ac (da 5,150 a 5,850GHz) con Orthogonal Frequency Division Multiplexing (OFDM) a 17,25 dBm @MCS8 tipico
- IEEE 802.11b con Direct Sequence Spread Spectrum (DSSS) a 20 dBm @11 Mbps tipico
- IEEE 802.11g con Orthogonal Frequency Division Multiplexing (OFDM) a 17 dBm @54 Mbps tipico
- IEEE 802.11n con Orthogonal Frequency Division Multiplexing (OFDM) a 17,5 dBm @MCS7 tipico



NOTA

Questo dispositivo è conforme ai requisiti essenziali e alle altre disposizioni pertinenti della Direttiva 2014/53/UE, della FCC e di Industry Canada.

Scarica elettrostatica



AVVERTENZA

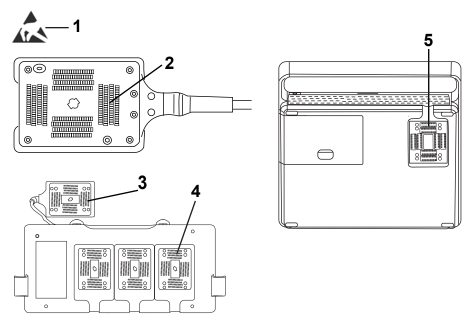
Se non si seguono le procedure precauzionali ESD, non collegare o toccare (con il corpo o con strumenti manuali) i piedini (contatti) dei connettori che hanno l'etichetta ESD Sensitive Devices (Dispositivo sensibile alle scariche elettrostatiche).



ATTENZIONE

Le scariche elettrostatiche (ESD), o shock statico, sono un fenomeno naturale. Le ESD sono comuni in condizioni di bassa umidità e possono essere causate dal riscaldamento o dal condizionamento dell'aria. Le scariche elettrostatiche (ESD) si trasmettono da un corpo carico a un corpo non carico o a carica inferiore. L'intensità della scarica può essere notevole, tanto da causare danni al trasduttore o al sistema ecografico. Le seguenti precauzioni possono contribuire a ridurre le ESD: spray antistatici su tappeti, spray antistatici su linoleum e tappetini anti-statici.

Figura 15. Connettori con l'etichetta dei dispositivi sensibili alle scariche elettrostatiche.



1. Etichetta dei dispositivi sensibili alle scariche elettrostatiche 2. Piedini (contatti) del trasduttore 3. Triple Transducer Connect (TTC) ai piedini (contatti) del connettore del sistema 4. Piedini TTC (contatti) 5. Piedini (contatti) del sistema

Le procedure precauzionali ESD comprendono le misure elencate di seguito:

- Fornire a tutto il personale coinvolto una formazione sulle ESD che includa almeno i seguenti temi: spiegazione del simbolo di avvertenza ESD, procedure precauzionali ESD, introduzione alla fisica delle cariche elettrostatiche, livelli di tensione che possono stabilirsi durante la normale pratica e i danni che possono verificarsi a carico dei componenti elettronici se toccati da un individuo elettrostaticamente carico.
- Prevenire l'accumulo di cariche elettrostatiche. Ad esempio, utilizzare l'umidificazione, rivestimenti per pavimenti conduttivi, abiti non sintetici, ionizzatori e riducendo al minimo i materiali isolanti.
- Scaricare il corpo a terra.
- Indossare un polsino per legarsi al sistema ecografico o alla terra.

Distanza di separazione

Distanze di separazione consigliate tra apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e il sistema ecografico Sonosite MT



AVVERTENZA

Le apparecchiature di comunicazione RF portatili (comprese le periferiche, come i cavi dell'antenna e le antenne esterne) non devono essere utilizzate a meno di 30 cm (12 pollici) da qualsiasi parte del sistema ecografico, compresi i cavi specificati dal produttore. Altrimenti, si potrebbe determinare il degrado delle prestazioni di questa apparecchiatura.

Il sistema ecografico Sonosite MT è stato concepito per l'utilizzo in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi irradiati a radiofrequenza (RF) sono controllati. Il cliente o l'utente del sistema ecografico FUJIFILM Sonosite può contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e il sistema ecografico FUJIFILM Sonosite come di seguito raccomandato, in base alla potenza massima di uscita dell'apparecchiatura di comunicazione.

Tabella 39. Distanza di separazione in conformità alla frequenza del trasmettitore (m)

Potenza nominale massima in uscita del trasmettitore (Watt) ^a	da 150 kHz a 80 MHz d=1,2 √P	da 80 MHz a 800 MHz d=1,2 √P	da 800 MHz a 2,7 GHz d=2,3 √P
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

^aPer i trasmettitori con potenza nominale massima di uscita non elencata sopra, la distanza (d) consigliata in metri (m) può essere calcolata utilizzando l'equazione corrispondente alla frequenza del trasmettitore, dove P rappresenta la potenza nominale massima del trasmettitore in watt (W) in conformità alle specifiche del produttore.

Accessori e periferiche compatibili

FUJIFILM Sonosite ha testato il sistema ecografico Sonosite MT con i seguenti accessori e periferiche e ha dimostrato la conformità ai requisiti della norma IEC 60601-1-2:2014 e IEC 60601-1-2:2014+A1:2020. È possibile utilizzare questi accessori FUJIFILM Sonosite e periferiche di terze parti con il sistema ecografico Sonosite MT.



AVVERTENZA

- L'uso degli accessori con sistemi medici diversi dal sistema ecografico Sonosite MT può comportare un aumento delle emissioni o una diminuzione dell'immunità del sistema medico.
- L'uso di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati o forniti da FUJIFILM Sonosite può provocare un aumento delle emissioni o una diminuzione dell'immunità del sistema ecografico e causare un funzionamento improprio.

Tabella 40. Accessori e periferiche compatibili

Descrizione	Lunghezza massima del cavo
Trasduttore C5-1	1,7 m
Trasduttore IC10-3	1,7 m
Trasduttore L12-3	1,7 m
Trasduttore L15-4	1,7 m
Trasduttore L19-5	1,7 m
Trasduttore P5-1	1,7 m
Kit di base delle guide per ago CIVCO, C5-1, Infiniti Plus	_
Kit di base delle guide per ago CIVCO, IC10-3	_

Descrizione	Lunghezza massima del cavo
Kit di base delle guide per ago CIVCO, L12-3, Infiniti Plus	_
Kit di base delle guide per ago CIVCO, L15-4, Infiniti Plus	_
Kit di base delle guide per ago CIVCO, L19-5, Infiniti Plus	_
Kit di base delle guide per ago CIVCO, L19-5, Accusite	_
Gel Aquasonic	_
Batteria	_
Contenitore per batterie di supporto con batterie	_
Supporto	_
Piattaforma del supporto	_
Collegamento al trasduttore triplo (TTC)	0,15 m
Cavo di alimentazione CA del supporto	3,1 m
Alimentatore portatile con cavo CC	2 m
Cavo di alimentazione CA dell'alimentatore portatile	1 m
Alloggiamenti per gel e salviette	_
Contenitore di stoccaggio	_
Hub di ingresso/uscita (I/O)	_
Cavo Ethernet	15 m
Memoria flash USB (64 GB)	_
Stampante in bianco e nero	_
Cavo di alimentazione della stampante in bianco e nero	0,45 m
Modulo ECG	0,56 m
Fili conduttori per ECG	2,62 m
Cavo e adattatore per connettore ECG esterno	4,5 m



NOTA

Per i trasduttori, la lunghezza massima del cavo è misurata tra i fermacavo. Le lunghezze stabilite non includono le lunghezze di cavo nelle seguenti posizioni: al di sotto dei fermacavo, all'interno del perimetro del trasduttore o all'interno del connettore del trasduttore.

Dichiarazione del produttore

Le tabelle in questa sezione indicano la destinazione d'uso e i livelli di conformità EMC del sistema. Per garantire prestazioni ottimali, assicurarsi che il sistema venga utilizzato negli ambienti descritti nelle presenti tabelle.

Il sistema è concepito per l'utilizzo in un ambiente dalle caratteristiche elettromagnetiche di seguito specificate.

Tabella 41. Dichiarazione del produttore - Emissioni elettromagnetiche secondo IEC 60601-1-2:2014 e IEC 60601-1-2:2014+A1:2020

Test di emissione	Conformità	Ambiente elettromagnetico
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Il sistema ecografico Sonosite MT utilizza energia a RF solo per il funzionamento interno. Pertanto, le emissioni RF sono molto basse ed è improbabile che provochino interferenze alle apparecchiature adiacenti.
Emissioni RF CISPR 11	Classe B	Il sistema ecografico Sonosite MT è adeguato per l'uso in tutti gli edifici, inclusi quelli privati e quelli collegati direttamente alla rete di alimentazione pubblica a bassa tensione che rifornisce di corrente per uso privato.
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe A	_
Oscillazioni della tensione/ sfarfallii IEC 61000-3-3	Conforme	_

Il sistema è concepito per l'utilizzo in un ambiente dalle caratteristiche elettromagnetiche di seguito specificate.

Tabella 42. Dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica secondo le norme IEC 60601-1-2:2014, IEC 60601-1-2:2014+A1:2020 e IEC TS 60601-4-2:2024

Test di immunità	Livello di test IEC 60601-1-2, IEC TS 60601-4-2	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico
Scarica elettrostatica (ESD) IEC 61000-4-2	\pm 8,0 kV contatto, \pm 2,0 kV, \pm 4,0 kV, \pm 8,0 kV \pm 15 kV aria	± 8,0 kV contatto, ± 2,0 kV, ± 4,0 kV, ± 8,0 kV ± 15 kV aria	I pavimenti devono essere in legno, cemento o piastrelle di ceramica. Se i pavimenti sono rivestiti di materiale sintetico, l'umidità relativa deve essere almeno del 30%.
Transitori elettrici veloci/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV sulla rete di alimentazione ± 1 kV sulle linee di segnale	± 2 kV sulla rete di alimentazione ± 1 kV sulle linee di segnale	La qualità dell'alimentazione dalle rete deve essere pari a quella di un tipico ambiente ospedaliero o commerciale.
Sovracorrente IEC 61000-4-5	± 1 kV da linea/linee a linea/linee ± 2 kV da linea/linee a terra	± 1 kV da linea/linee a linea/linee ± 2 kV da linea/linee a terra	La qualità dell'alimentazione dalle rete deve essere pari a quella di un tipico ambiente ospedaliero o commerciale.
Cali di tensione, brevi interruzioni e variazioni della tensione sulle linee di ingresso dell'alimentazione IEC 61000-4-11	0% U _T per 0,5 cicli 0% U _T per 1 ciclo 70% U _T (30% riduzione in U _T) per 500 ms <5% U _T (95% riduzione in U 7) per 5 s	0% U _T per 0,5 cicli 0% U _T per 1 ciclo 70% UT (30% di riduzione in U _T) per 500 ms <5% U _T (95% riduzione in U 7) per 5 s	La qualità dell'alimentazione dalle rete deve essere pari a quella di un tipico ambiente ospedaliero o commerciale. Se l'utente del sistema ecografico FUJIFILM Sonosite richiede il funzionamento continuo durante le interruzioni dell'alimentazione elettrica di rete, è consigliabile alimentare il sistema ecografico FUJIFILM Sonosite tramite un gruppo di continuità o una batteria.
Campo magnetico alla frequenza di alimentazione IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Se si verifica la distorsione delle immagini, potrebbe essere necessario allontanare il sistema ecografico FUJIFILM Sonosite dalle fonti dei campi magnetici alla frequenza di alimentazione o installare una schermatura magnetica. È necessario misurare i campi magnetici alla frequenza di alimentazione presenti nel sito di installazione e verificare che abbiano intensità sufficientemente bassa.

Test di immunità	Livello di test IEC 60601-1-2, IEC TS 60601-4-2	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico
Campi magnetici di prossimità IEC 61000-4-39 applicabile solo per IEC 60601-1-2:2014+A1 :2020 (edizione 4.1)	Secondo 60601-1-2:2014+A1 :2020 Tabella 11	Secondo 60601-1-2:2014+A1 :2020 Tabella 11	Se si verifica una distorsione dell'immagine, potrebbe essere necessario posizionare il sistema ecografico FUJIFILM Sonosite più lontano da fonti di campi magnetici di prossimità o installare una schermatura magnetica. I campi magnetici di prossimità devono essere misurati nell'installazione prevista per assicurare che siano sufficientemente bassi.
RF condotta IEC 61000-4-6	3 Vrms da 150 kHz a 80 MHz\ 6 Vrms nelle bande ISM	3 Vrms 6 Vrms nelle bande ISM	Le apparecchiature di comunicazione a RF portatili e mobili devono essere utilizzate alla distanza consigliata dai componenti del sistema ecografico FUJIFILM Sonosite, inclusi i cavi; tale distanza viene calcolata dall'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore. Distanza di separazione consigliata d = $1,2\sqrt{P}$
RF irradiata	3 V/m	3 V/m	<i>d</i> = 1,2 √ <i>P</i> 80 MHz - 800 MHz
IEC 61000-4-3	da 80 MHz a 2,7 GHz	da 80 MHz a 2,7 GHz	d = 2,3 √P800 MHz - 2,7 GHz Dove Pè la potenza nominale massima del trasmettitore in watt (W) in conformità alle specifiche del produttore e dè la distanza consigliata in metri (m). Intensità di campo di trasmettitori RF fissi, determinata da un'indagine elettromagnetica del sito³, dovrebbe essere inferiore al livello di conformità in ciascuna gamma di frequenze¹b È possibile che si verifichino interferenze in prossimità di apparecchiature che recano il simbolo seguente: (((•))) (IEC 60417 N. 417-IEC-5140: "Fonte di radiazione non ionizzante")
Vicinanza dei campi dalle apparecchiature di comunicazione wireless IEC 61000-4-3	Secondo 60601-1-2:2014 e IEC 60601-1-2:2014+A1 :2020 Tabella 9	Secondo 60601-1-2:2014 e IEC 60601-1-2:2014+A1 :2020 Tabella 9	_

^aNon è possibile prevedere teoricamente con precisione l'intensità dei campi generati dai trasmettitori fissi quali stazioni base per telefoni a radiofrequenza (cellulari/cordless) e sistemi terrestri mobili di radiocomunicazione, sistemi per radioamatori, antenne radio AM ed FM e TV. Per valutare l'ambiente elettromagnetico generato da trasmettitori RF fissi, deve essere considerata un'indagine elettromagnetica del sito. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui viene utilizzato il sistema ecografico FUJIFILM Sonosite supera il livello di conformità RF applicabile sopra indicato, è necessario sorvegliare il sistema per ecografia FUJIFILM Sonosite in modo da garantire che il funzionamento sia corretto. Se si osservano prestazioni anomale, potrebbero essere necessarie ulteriori misure, come il riorientamento o il trasferimento del sistema ecografico FUJIFILM Sonosite.

Requisiti prestazionali essenziali

Secondo 60601-2-37, sono state determinate le seguenti prestazioni essenziali per il sistema ecografico Sonosite MT. Il sistema ecografico Sonosite MT deve essere privo dei seguenti elementi:

^bNell'intervallo di frequenza da 150 kHz a 80 MHz, l'intensità del campo deve essere inferiore a 3 V/m.

- Rumore su una forma d'onda, artefatti, distorsioni in un'immagine o errore di un valore numerico visualizzato che non può essere attribuito a un effetto fisiologico e che potrebbe alterare la diagnosi.
- Errata visualizzazione dei valori numerici associati alla diagnosi da effettuare
- · Visualizzazione delle relative indicazioni di sicurezza errate
- Produzione di emissione accidentale o eccessiva di ultrasuoni
- Riscaldamento accidentale o eccessivo della superficie del gruppo trasduttore
- Movimento imprevisto o incontrollato dei gruppi trasduttore destinati all'uso intracorporeo

I risultati dei test di immunità EMC mostrano che il sistema ecografico Sonosite MT soddisfa i requisiti prestazionali essenziali di 60601-2-37. Se l'operatore rileva un degrado inaccettabile delle prestazioni, deve interrompere l'uso dell'apparecchiatura e adotta le precauzioni del caso, come indicato in Compatibilità elettromagnetica [192].

IEC TR 60601-4-2 Degradazione accettabile delle prestazioni

Degradazione delle prestazioni durante il test di immunità: la degradazione è consentita. Le prestazioni essenziali potrebbero essere interessate ma senza effetti sulla diagnosi. Se le prestazioni essenziali vengono interessate in modo tale da impedire una diagnosi immediata, la diagnosi potrebbe subire un ritardo.

Degradazione delle prestazioni dopo il test di immunità: nessuna degradazione è consentita. Il sistema ecografico e gli accessori devono soddisfare tutti i test funzionali e di sicurezza.

Il sistema ecografico Sonosite MT è stato collaudato secondo le raccomandazioni in IEC TR 60601-4-2: Apparecchi elettromedicali - Parte 4-2: Linee guida e interpretazione - Prestazioni di immunità elettromagnetica degli apparecchi elettromedicali e dei sistemi elettromedicali. I risultati dei test di immunità EMC dimostrano che il sistema ecografico Sonosite MT soddisfa i requisiti prestazionali della norma IEC TR 60601-4-2. Se l'operatore rileva un degrado inaccettabile delle prestazioni, deve interrompere l'uso dell'apparecchiatura e adottare le precauzioni del caso, come indicato in Compatibilità elettromagnetica [192].

Il tempo di recupero massimo per la maggior parte dei test di immunità transitori (Transitori elettrici veloci/rapidi, Sbalzi, Cali di tensione (0%)) è minore o uguale a 1 secondo. Il tempo di recupero massimo per i test di immunità transitori è minore o uguale a 3 secondi.

Attenzione FCC: quest'apparecchiatura è stata testata ed è stata trovata conforme ai limiti per un dispositivo digitale di Classe B, ai sensi del paragrafo 15 delle norme FCC. Questi limiti sono stati concepiti per fornire una protezione ragionevole dalle interferenze dannose in un'installazione residenziale. Quest'apparecchiatura genera, usa e può irradiare energia a radiofrequenza dannosa e, se non installata ed usata conformemente alle istruzioni, potrebbe causare interferenza dannosa alle comunicazioni radio. Comunque, non vi è garanzia che non si verifichi interferenza in una installazione particolare. Se questa apparecchiatura causa interferenze dannose ad altre apparecchiature mediche o elettroniche, adottare le opportune precauzioni come indicato in Compatibilità elettromagnetica [192].



NOTA

Il termine "interferenza dannosa" è definito nel 47 CFR par. 2.122 dalla FCC come segue: interferenza che mette in pericolo il funzionamento di un servizio di radionavigazione o di altri servizi di sicurezza o che degrada gravemente, ostacola o interrompe ripetutamente un servizio di radiocomunicazione che opera in conformità ai regolamenti radio dell'Unione Internazionale delle Telecomunicazioni (ITU).

Simboli delle etichette

I seguenti simboli sono riportati sui prodotti, sulle confezioni e sui contenitori.

Tabella 43. Simboli delle etichette standard

Simbolo	Descrizione	Organizzazione per lo sviluppo degli standard (SDO)
	Produttore Indica il produttore del dispositivo medico	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.1.1
M	Data di fabbricazione. Indica la data di produzione di un prodotto.	ISO 7000 - Segni grafici utilizzabili sulle apparecchiature 5.1.3
SN	Numero di serie Indica il numero di serie del produttore in modo da poter identificare un dispositivo medico specifico	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.1.7
REF	Numero di catalogo Indica il numero di catalogo del produttore in modo da poter identificare il dispositivo medico	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.1.6
\triangle	Attenzione Indica che è necessaria attenzione quando si utilizza il dispositivo o il comando vicino al punto in cui è posizionato il simbolo	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.4.4
I	Fragile, maneggiare con cura Indica un dispositivo medico che è possibile rompere o danneggiare se non maneggiato con cura	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.3.1

Simbolo	Descrizione	Organizzazione per lo sviluppo degli standard (SDO)
Ť	Mantenere asciutto Indica un dispositivo medico che è necessario proteggere dall'umidità	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.3.4
	Limitazione temperatura Indica i limiti di temperatura a cui è possibile esporre il dispositivo medico in sicurezza	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.3.7
	Limitazione pressione atmosferica Indica la gamma di pressione atmosferica a cui è possibile esporre il dispositivo medico in sicurezza	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.3.9
%	Limiti dell'umidità. Indica la gamma di umidità a cui è possibile esporre il dispositivo medico in sicurezza	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.3.8
	Limite di impilamento per numero Non impilare oltre n. apparecchi, dove n. rappresenta il numero riportato sull'etichetta	ISO 7000 - Segni grafici utilizzabili sulle apparecchiature 2403
	Fare riferimento al manuale/opuscolo di istruzioni	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali D.2-10
∏i	Consultare le istruzioni per l'uso Indica che le istruzioni per l'uso devono essere prese in considerazione quando si utilizza il dispositivo o il comando vicino al punto in cui è posizionato il simbolo	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.4.3
	Radiazioni elettromagnetiche non ionizzanti Indica livelli generalmente elevati e potenzialmente pericolosi di radiazioni non ionizzanti oppure indica apparecchiature o sistemi, ad es. nell'area elettromedicale, che includono trasmettitori RF o che applicano intenzionalmente energia elettromagnetica RF per la diagnosi o il trattamento.	IEC 60417: Simboli grafici da utilizzare sulle apparecchiature 5140
Corrugated Recycles	Riciclare i materiali ondulati. La scatola per il trasporto è in cartone ondulato e deve essere riciclata opportunamente	
€	FCC: sottoposto a prova ai sensi dei requisiti della commissione federale per le comunicazioni. Dispositivo conforme ai principali regolamenti FCC in materia di dispositivi elettronici.	Dichiarazione di conformità della Commissione federale per le comunicazioni (FCC) 21 Parte 15:
IC	IC: sottoposto a prova ai sensi dei requisiti di Industry Canada. Dispositivo conforme ai principali regolamenti IC in materia di dispositivi elettronici.	_

Simbolo	Descrizione	Organizzazione per lo sviluppo degli standard (SDO)
	RESY: simbolo del riciclo Riciclare la carta.	_
	Riciclare: apparecchiature elettroniche Non gettare nel cestino	BS EN 50419 Marcatura delle apparecchiature elettriche ed elettroniche in conformità alla direttiva 2012/19/UE per i rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE) e alla direttiva 2006/66/CE relativa a pile e accumulatori e ai rifiuti di pile e accumulatori Allegato IX
CE	Marcatura CE Indica la conformità tecnica europea	_
C € 2797	Conformité Européene N. di riferimento dell'organismo notificato: 2797 Indica la conformità tecnica europea e l'identificazione dell'organismo notificato responsabile dell'attuazione delle procedure di cui agli allegati II, IV, V e VI	_
UK CA	Marchio di conformità del Regno Unito Marchio che indica la conformità ai requisiti applicabili per i prodotti venduti in Gran Bretagna	Regolamento sulla sicurezza dei prodotti e sulla metrologia ecc. (modifiche ecc.) (uscita dall'UE) 2019
UK CA 0086	Marchio di conformità del Regno Unito con numero di organismo approvato Marchio, comprendente il numero dell'organismo approvato, che indica la conformità ai requisiti applicabili per i prodotti venduti in Gran Bretagna.	Regolamento sulla sicurezza dei prodotti e sulla metrologia ecc. (modifiche ecc.) (uscita dall'UE) 2019
EU REP	Indica il rappresentante autorizzato nella Comunità Europea	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite 5.1.2
MD	Dispositivo medico Indica che il prodotto a cui è stata applicata l'etichetta è classificato come dispositivo medico in base al MDR, Allegato 1, 23.2, q.	MDR UE Allegato I, 23.2 (q)
UDI	UDI Identificatore univoco del dispositivo. Questo simbolo è opzionale ed è utilizzato quando su un'etichetta esistono più supporti dati.	ISO 15223-1:2021 5.7.10
	Marchio di conformità ai regolamenti (Regulatory Compliance Mark, RCM) Indica il marchio di conformità normativa C-Tick per l'Australia e la Nuova Zelanda. Il dispositivo è conforme alle normative australiane e neozelandesi pertinenti in materia di dispositivi elettronici.	AS/NZS3820
\sim	Corrente alternata Indica sulla targhetta che l'apparecchiatura è idonea esclusivamente all'uso con corrente alternata, al fine di individuare i terminali corretti	ISO 7000/IEC 60417 Segni grafici utilizzabili sulle apparecchiature

Simbolo	Descrizione	Organizzazione per lo sviluppo degli standard (SDO)
	Corrente continua (CC) Per indicare sulla targhetta che l'apparecchiatura è idonea esclusivamente all'uso con corrente diretta; per individuare i terminali pertinenti.	IEC 60601-1
LOT	Codice di partita, di data o di lotto: tipo di numero di controllo. Indica il codice di partita del produttore in modo da poter identificare la partita o il lotto	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.1.5
	Rischio biologico. Avvertenza di rischio biologico.	ISO 7010 - Segni grafici - Colori e segnali di sicurezza W009
c s	Marchio di certificazione della Canadian Standards Association Marchio di certificazione CSA che indica che il prodotto è conforme ai requisiti CSA e ANSI/UL applicabili ed è autorizzato per l'uso in Canada e negli Stati Uniti	_
C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	Marchio di certificazione ETL (electronic Testing Laboratories) Prova che il prodotto è conforme agli standard di sicurezza nordamericani	_
TOYMbooland c	TUV Rhineland of North America. Gli indicatori "C" e "US" indicano che il prodotto è stato valutato per le normative CSA e ANSI/UL per l'uso rispettivamente in Canada e negli Stati Uniti, rispettivamente.	_
c Flu s	Certificazione UL Marchio di componente riconosciuto UL per Canada e Stati Uniti	_
C MH45692 US	Certificazione UL con numero di registrazione Marchio di componente riconosciuto UL per Canada e Stati Uniti con numero di registrazione	_
Segurança OCP 0101 INMETRO	InMetro (Brazil) TUV Approvazione brasiliana delle apparecchiature e dei componenti elettrici	_
	Dispositivi sensibili alle scariche elettrostatiche. Indica confezioni contenenti dispositivi sensibili alle scariche elettrostatiche o identifica un dispositivo o un connettore non sottoposti a prove per valutarne l'immunità alle scariche elettrostatiche	IEC 60417: Simboli grafici da utilizzare sulle apparecchiature 5134
MR	Ambiente di risonanza magnetica non sicuro Indica che il sistema è noto per essere un dispositivo che costituisce un pericolo in tutti gli ambenti RM	ASTM International (American Society for Testing and Materials) ASTM F2503
STERILE R	Indica un dispositivo medico sterilizzato mediante irradiazione	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.2.4

Simbolo	Descrizione	Organizzazione per lo sviluppo degli standard (SDO)
STERILE EO	Indica un dispositivo medico sterilizzato mediante ossido di etilene	ISO 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali 5.2.3
<u></u>	Attenzione. Superficie calda Indica che l'articolo contrassegnato può essere caldo, pertanto va maneggiato con la dovuta attenzione	ISO 7000/IEC 60417 Segni grafici utilizzabili sulle apparecchiature 5041
	Attenzione, pericolo campo magnetico statico Identifica le aree con potenziali campi magnetici e forze statici in un'installazione	ISO 7000/IEC 60417 Segni grafici utilizzabili sulle apparecchiature 6204
IPX0	Indice di protezione da agenti esterni fornita dall'involucro Il prodotto non offre alcuna protezione speciale dall'acqua	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali D.3-2
IPX5	Indice di protezione da agenti esterni fornita dall'involucro Protetto dagli effetti di un getto d'acqua prolungato a bassa pressione	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali D.3-2
IPX7	Indice di protezione da agenti esterni fornita dall'involucro Protetto contro gli effetti dell'immersione temporanea in acqua	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali D.3-2
IP22	Indice di protezione da agenti esterni fornita dall'involucro Protezione contro corpi estranei solidi di diametro pari o superiore a 12,5 mm e protezione contro la caduta verticale di gocce d'acqua	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali D.3-2
	Indica di maneggiare con cura	_
	Indica di seguire le istruzioni del produttore per i tempi di disinfezione	_
	Indica la disinfezione del dispositivo	_
*	Parti applicate di tipo BF Identifica la parte applicata di tipo BF conforme allo standard IEC 60601-1	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali D.1-20
-	Parte applicata tipo CF antidefibrillazione Identifica una parte applicata anti defibrillazione di tipo BF conforme allo standard IEC 60601-1	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali D.1-27

Simbolo	Descrizione	Organizzazione per lo sviluppo degli standard (SDO)
100	Controllo dell'inquinamento in Cina (10) Logo Controllo sull'inquinamento (Valido per qualsiasi parte/prodotto elencato nella tabella di rivelazione della RoHS cinese. Potrebbe non apparire sulla superficie esterna di alcuni parti/ prodotti a causa di limitazioni di spazio).	Ministero dell'Industria e dell'Informatica
$\left[\begin{array}{c} \downarrow \\ \downarrow \end{array}\right]$	Indentifica il terminale di equalizzazione potenziale	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali D.1-8
心	Indica il pulsante di accensione (potenza uscita)	IEC 60417: Simboli grafici da utilizzare sulle apparecchiature 5134
xx kg	Indica il peso totale dell'apparecchiatura, incluso il carico di lavoro sicuro	IEC 60601-1 Apparecchi elettromedicali Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali 7.2.21

Caratteristiche tecniche

Per informazioni su accessori e periferiche, vedere Accessori e periferiche compatibili [196].

Dimensioni

Sistema

Lunghezza: 32,7 cmLarghezza: 32,7 cm

• Altezza: 31,8 cm (con coperchio sollevato)

• Peso: 5,6 kg con batteria installata

Supporto

Profondità: 69,2 cmLarghezza: 69 cm

• Altezza: 123,7 cm massimo, 104,1cm minimo

• Intervallo di altezza: 15.5 cm

• Peso: 18,6 kg

· Capacità del cestino: 5 kg

• Peso totale supporto con sistema e periferiche: 43,6 kg massimo

Stand Battery Lite (Batteria di supporto)

Lunghezza: 33,9 cmLarghezza: 12,6 cmProfondità: 6,3 cm

• Peso: 2,5 kg con entrambe le batterie installate

Display

Larghezza: 28,5 cmAltezza: 20 cmDiagonale: 34,2 cm

• Risoluzione: 1920 x 1280 pixel

Limiti ambientali

Tabella 44. Limiti operativi

Tipo di limite	Sistema, batterie, trasduttori e supporto	Modulo ECG
Temperatura	0 – 40 °C	0 – 40 °C
Umidità	Umidità relativa del 15 – 95%	Umidità relativa del 15 – 95%
Pressione atmosferica	700 - 1060 hPA (0,69 - 1,05 ATM)	700 - 1060 hPa (0,69-1,05 ATM)

Tabella 45. Limiti di spedizione

Tipo di limite	Sistema (senza batterie), trasduttori, e testa del supporto/piattaforma	Batterie del sistema e supporto con batteria del supporto
Temperatura	-35 – 65 °C	-20 - 60 °C
Umidità	Umidità relativa del 15 – 95%	Umidità relativa del 15 – 95%
Pressione atmosferica	500 - 1060 hPA (0,5 - 1,05 ATM)	500 - 1060 hPA (0,5 - 1,05 ATM)

Tabella 46. Limiti di stoccaggio

Tipo di limite	Sistema (senza batterie), trasduttori, e testa del supporto/piattaforma	Batterie di sistema e supporto
Temperatura	-35 – 65 °C	-20-60 °C (-4-140 °F) per 1 mese -20-45 °C (-4-113 °F) per 3 mesi -20-23 °C (-4-73 °F) per 1 anno
Umidità	Umidità relativa del 15 – 95%	Umidità relativa del 15 – 95%
Pressione atmosferica	500 - 1060 hPA (0,5 - 1,05 ATM)	500 - 1060 hPA (0,5 - 1,05 ATM)



NOTA

Per la conservazione a lungo termine delle batterie al litio, contattare FUJIFILM Sonosite per ulteriori informazioni. Per conservare le batterie per lunghi periodi di tempo, rimuovere le batterie del sistema dal sistema e rimuovere il sistema dal supporto. Per mantenere le prestazioni ottimali caricare tutte le batterie periodicamente.

Corrente nominale

Supporto

Ingresso: 100–240 V CA, 50–60 Hz, 6,0–2,5 A
Uscita: 100–240 V CA, 50–60 Hz, 2,5–1,0 A



NOTA

Collegare alla corrente in uscita solo la stampante in dotazione con il sistema.

Stand Battery Lite (Batteria di supporto)

• Contiene due batterie: 22,2 V CC, 4250 mAh, 94,35 Wh (ciascuna)

Ingresso: 28 V CC, 6,42 A (max 180 W)
Uscita: 18–28 V CC, 10 A (max.180 W)



NOTA

La batteria del supporto è alimentata dall'alimentazione CA/CC del sistema.

Alimentazione

Ingresso: 100–240 V CA, 50–60 Hz, 2,5 A max.

• Uscita: 28 V CC, 6,42 A, 180 W max.

Batterie

Ogni batteria contiene sei celle agli ioni di litio collegate in configurazione 6S x 1P, un circuito di protezione interno, un sensore di temperatura e un connettore di uscita. La durata della scansione è di un'ora.

La batteria del supporto contiene due batterie dello stesso tipo. Il tempo totale di funzionamento con entrambe le batterie del sistema e del supporto è fino a tre ore, a seconda delle modalità di acquisizione immagini e della luminosità del display.

Specifiche della batteria: Ioni di litio (22,2 VCC, 94,4 Wh)

Tempo di ricarica della batteria: 2,5 ore

• Tempo massimo di utilizzo della batteria: Fino a 3,0 ore

· Vita utile della batteria: 500 cicli di carica

Modalità di acquisizione delle immagini

2D (256 gradazioni di grigio)

- Color Doppler (A colori) (256 colori)
- · Color Power Doppler (CPD) (256 colori)
- · Modo M
- Pulsed Wave (PW) Doppler
- Continuous Wave (CW) Doppler

Il sistema offre inoltre le seguenti tecnologie avanzate di acquisizione delle immagini:

• Doppler tissutale (TDI)

208 Sicurezza

• Tissue Harmonic Imaging (THI)

Capacità di archiviazione di immagini e filmati

Il numero di immagini e filmati memorizzabili dipende dalla modalità di acquisizione immagini e dal formato dei file.

Norme

Normative di sicurezza elettromeccanica

Standard	Descrizione
ANSI/AAMI ES60601-1:2005 + A1:2012 + A2:2021	Apparecchi elettromedicali, Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali (edizione 3.2)
CAN/CSA C22.2 N. 60601-1:14 (R2022)	Apparecchi elettromedicali - Parte 1: Requisiti generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali (edizione 3.2)
CSA C22.2 60601-2-37:08 (R2019)	Apparecchi elettromedicali - Parte 2-37: Requisiti particolari per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali degli apparecchi medici per il monitoraggio e la diagnosi tramite ecografia (Adottato IEC 60601-2-37+A1:2015)
CSA C22.2 60601-1-6:11 (+A1: 2015 +A2:2021)	Apparecchi elettromedicali Parte 1-6: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali - Norma collaterale: Usabilità (adottata la norma IEC 60601-1-6:2020, edizione 3.2)
IEC 60601-1:2020	Apparecchi elettromedicali - Parte 1: Requisiti generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali (edizione 3.2)
IEC 60601-2-37:2007 + A1:2015	Apparecchi elettromedicali - Parte 2-37: Requisiti particolari per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali degli apparecchi medici per il monitoraggio e la diagnosi tramite ecografia (edizione 2.1)
IEC 60601-1-6:2020	Apparecchi elettromedicali Parte 1-6: Prescrizioni generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali - Norma collaterale: Usabilità (edizione 3.2)

Classificazione delle norme EMC

Standard	Descrizione
IEC 60601-1-2:2014	Apparecchi elettromedicali. Requisiti generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali, norma collaterale. Compatibilità elettromagnetica. Prescrizioni e prove.
IEC 60601-1-2:2014+A1:2020	Apparecchi elettromedicali. Requisiti generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali, norma collaterale. Compatibilità elettromagnetica. Prescrizioni e prove.

Normative DICOM

Digital Imaging and Communications in Medicine (DICOM), Versione 3 (NEMA).

Il sistema è conforme allo standard DICOM come specificato nella Dichiarazione di conformità DICOM Sonosite MT, disponibile all'indirizzo **www.sonosite.com**. La dichiarazione fornisce informazioni sullo scopo, sulle caratteristiche, sulla configurazione e sulle specifiche delle connessioni di rete supportate dal sistema.

Normative di privacy e sicurezza

Le impostazioni di sicurezza del sistema soddisfano i requisiti di sicurezza previsti dalla normativa HIPAA. Gli utenti sono sostanzialmente responsabili di garantire la sicurezza e la tutela di tutti i dati protetti concernenti la salute raccolti, memorizzati, rivisti e trasmessi sul sistema.

Sicurezza 209

Standard	Descrizione
HIPAA:1996	45 CFR Parti 160 e 164; Sottoparti A, C ed E, Regole sulla privacy e sulla sicurezza dell'Health Insurance Portability and Accountability Act (HIPAA)
NIST SP 800-53:	Controlli sulla sicurezza e sulla privacy per i sistemi e le organizzazioni di informazioni federali

210 Sicurezza

Questa sezione contiene informazioni sul principio ALARA ("as low as reasonably achievable", "il più basso livello ragionevolmente ottenibile"), informazioni sullo standard di visualizzazione dell'uscita e le tabelle di potenza e intensità acustica, Tali informazioni sono relative al sistema ecografico, ai trasduttori, agli accessori e alle periferiche.

Effetti biologici dell'ecografia

Come riportato (SA) per l'uso medico diagnostico, l'ecografia non ha effetti biologici noti (No bioeffetti). Tuttavia, bisogna essere consapevoli dei rischi associati all'esecuzione di un'ecografia per garantirne l'utilizzo sicuro (TO). La comprensione della fisica alla base delle ecografie e l'applicazione del principio ALARA, come descritte nelle sezioni seguenti, possono aiutare a mitigare i rischi.

I possibili effetti biologici delle ecografie possono verificarsi attraverso meccanismi termici e non termici. Per meccanismo termico si intende il riscaldamento di tessuti e ossa causato dall'assorbimento dell'energia a ultrasuoni. Il meccanismo non termico include la cavitazione e altri effetti biologici meccanici causati dalle onde a ultrasuoni che attraversano o passano vicino a regioni contenenti gas o tasche d'aria, inducendo il movimento dei tessuti. Per cavitazione si intende l'espansione e la contrazione di bolle causate dalla pressione acustica degli ultrasuoni. Queste bolle possono collassare, e rilasciare una grande quantità di energia al tessuto, provocando emorragie o rottura dei capillari. Il rischio è più elevato nei polmoni e nell'intestino a causa della presenza intrinseca di gas e/o bolle d'aria.

La probabilità che si verifichino effetti biologici termici è indicata dall'indice termico (IT), mentre la probabilità che si verifichino effetti biologici meccanici è indicata dall'indice meccanico (IM).

Principio ALARA

Il principio ALARA disciplina la pratica dell'ecodiagnostica. I tecnici sanitari specializzati nell'uso degli ultrasuoni determinano, con il loro buon senso e intuito, "il più basso livello ragionevolmente ottenibile" ("as low as reasonably achievable") di esposizione agli ultrasuoni. Non ci sono regole fisse per determinare l'esposizione corretta per ogni situazione. L'ecografista determina il modo più appropriato per mantenere una bassa esposizione e minimizzare gli effetti biologici durante l'esecuzione degli esami diagnostici.

È necessaria una conoscenza approfondita delle modalità di acquisizione delle immagini, della funzionalità del trasduttore, delle impostazioni di sistema e delle tecniche di scansione. La modalità di acquisizione delle immagini determina la natura del fascio ultrasonoro. Un fascio stazionario comporta una maggiore esposizione agli ultrasuoni rispetto a un fascio di scansione che distribuisce l'esposizione sull'intera area. La funzionalità del trasduttore dipende dalla frequenza, penetrazione e risoluzione, nonché dal campo di visualizzazione. Le impostazioni predefinite del sistema vengono reimpostate alla creazione di ogni nuovo esame (con ogni nuovo paziente). Le impostazioni del sistema durante l'esame sono determinate dalla tecnica di scansione utilizzata dall'ecografista e dalla variabilità del paziente.

Tra i fattori che influenzano le modalità di applicazione del principio ALARA da parte dell'ecografista vi sono le dimensioni corporee del paziente, la posizione dell'osso in relazione al punto focale, l'attenuazione nel corpo e il periodo di esposizione agli ultrasuoni. Il periodo di esposizione è un fattore particolarmente utile, in quanto può essere controllato dall'operatore. La capacità di limitare il tempo di esposizione è in linea con il principio ALARA.

Applicazione del principio ALARA

La modalità di acquisizione delle immagini selezionata dall'ecografista dipende dalle informazioni diagnostiche desiderate. Le immagini 2D offrono informazioni anatomiche, le immagini CPD offrono informazioni sull'energia o l'ampiezza del segnale Doppler nel corso del tempo e in una determinata posizione anatomica e vengono utilizzate per rilevare la presenza di flussi sanguigni; le immagini a colori offrono informazioni sull'energia o sull'ampiezza del segnale Doppler nel corso del tempo in una determinata posizione anatomica e vengono utilizzate per rilevare la presenza, la velocità e la direzione del flusso sanguigno; le immagini Tissue Harmonic Imaging utilizzano frequenze più elevate in ingresso per ridurre ingombri, artefatti e migliorare la risoluzione delle immagini 2D. Conoscendo la natura della modalità di acquisizione delle immagini utilizzata, l'ecografista è in grado di applicare il principio ALARA.

L'uso prudente del sistema prevede la limitazione dell'esposizione del paziente ai soli casi in cui questa sia di utilità medica e utilizzando l'uscita ultrasonora minima per un periodo di tempo minimo, adatti a garantire risultati diagnostici accettabili. Gli utenti possono controllare direttamente l'emissione acustica come descritto nella sezione successiva. Per un uso prudente del sistema è necessario basare le decisioni sul tipo di paziente e di esame, sull'anamnesi del paziente, sulla facilità o difficoltà di ottenimento di dati utili alla diagnosi e sul potenziale riscaldamento locale del paziente causato dalla temperatura superficiale del trasduttore. In caso di malfunzionamento del dispositivo, sono disponibili controlli ridondanti che limitano la potenza del trasduttore tramite una struttura elettrica che riduce sia la corrente di alimentazione sia la tensione fornite al trasduttore.

L'ecografista qualificato utilizza i controlli del sistema per regolare la qualità delle immagini e limitare l'uscita ultrasonica. Tali controlli possono essere suddivisi in tre categorie: controlli che influiscono direttamente sull'uscita, controlli che influiscono indirettamente sull'uscita e controlli del ricevitore.

Controlli diretti e indiretti e controlli del ricevitore

Comandi diretti

Il comando Potenza consente all'utente di controllare direttamente l'emissione acustica. L'ecografista qualificato può variare il livello di emissione con decrementi del 10% dal 100% al 10%. Esiste una correlazione diretta tra la potenza impostata e l'indice meccanico (IM) e l'indice termico (IT) in uscita; la riduzione del livello di potenza provoca una riduzione dell'IM e dell'IT. Tuttavia, non esiste necessariamente una correlazione lineare tra questi due fattori. Pertanto, spetta all'ecografista regolare le impostazioni di alimentazione in base alle necessità per ottenere un IM o IT desiderato per lo stato di acquisizione di immagini corrente.

Dovrebbe essere chiaro che mentre l'impostazione dell'alimentazione persiste nonostante le modifiche apportate alle impostazioni dell'immagine (ad es. profondità, ottimizzazione e THI), gli indici IM e IT non sono fissi e probabilmente cambieranno (aumenteranno o diminuiranno) a seguito delle modifiche alle impostazioni. Pertanto, le impostazioni di alimentazione richieste per raggiungere un IM o IT target possono essere diverse per diversi stati di acquisizione di immagini. In qualsiasi modalità di acquisizione delle immagini, il sistema non eccede un valore di intensità media temporale di picco spaziale (ISPTA) di 720 mW/cm². IM e IT possono superare i valori di 1,0 su alcuni trasduttori in alcune modalità di acquisizione delle immagini. Per l'esame oftalmico o orbitale, l'uscita acustica è limitata ai seguenti valori: ISPTA non supera 50 mW/cm²; IT non supera 1,0, e IM non supera 0,23. L'utente del sistema può monitorare i valori degli indici IM e IT sul lato destro del monitor clinico e basarsi su di essi per applicare il principio ALARA. Per ulteriori informazioni su IM e IT, consultare Medical Ultrasound Safety, AIUM e l'Appendice IEC 60601-2-37 "Guida all'interpretazione di IT e IM da utilizzare per informare l'operatore."

Comandi indiretti

I controlli che influenzano direttamente l'uscita sono quelli relativi alla modalità di acquisizione delle immagini, al congelamento e alla profondità. La modalità di acquisizione delle immagini determina la natura del fascio ultrasonoro. La funzione di congelamento consente di interrompere l'uscita ultrasonica e di mantenere sullo schermo l'ultima immagine visualizzata. La funzione di congelamento può essere utilizzata dall'utente del sistema per limitare il tempo di esposizione durante lo studio di un'immagine e il mantenimento della sonda in posizione durante la scansione. Alcuni comandi, come la profondità, mostrano una corrispondenza approssimativa con l'emissione.

Comandi del ricevitore

Questi controlli regolano il guadagno, ma non influiscono sull'uscita acustica. Se possibile, essi vanno utilizzati per migliorare la qualità delle immagini prima di utilizzare i controlli che influiscono direttamente o indirettamente sull'uscita.

Artefatti acustici

Per artefatto acustico si intende un'informazione presente o assente in un'immagine che non rappresenta fedelmente la struttura o il flusso acquisito. Alcuni artefatti risultano di aiuto nella diagnosi, mentre altri ostacolano la corretta interpretazione delle informazioni. Ombreggiatura, trasmissione, aliasing, riverbero e code di cometa sono tutti esempi di artefatti. Per ulteriori informazioni su rilevamento e interpretazione degli artefatti acustici, consultare la seguente pubblicazione:

Kremkau, Frederick W. Diagnostic Ultrasound: Principles and Instruments. 7th ed., W.B. Saunders Company, (Oct. 17, 2005).

Visualizzazione dell'uscita

Il sistema soddisfa gli standard di visualizzazione dell'uscita previsti dalla norma IEC60601-2-37 per IM e IT (vedere Documenti di riferimento correlati [215]). La visualizzazione dell'emissione del sistema è composta da due indici: l'indice meccanico e l'indice termico. Entrambi gli indici vengono continuamente visualizzati nell'intervallo < 0,1 fino alla potenza massima con incrementi di 0,1. La tabella seguente indica per ciascun trasduttore e ciascuna modalità operativa quando IT o IM sono maggiori o uguali a un valore di 1,0 e quindi richiedono una segnalazione dei valori di emissione massimi (vedere Tabelle dell'uscita acustica [218]).

Tabella 47. IT o IM ≥ 1,0

Trasduttore	Indice ^{a,b,c}	2D, M Mode	CPD/Color	Doppler PW	2D + PW	2D + PW + Colore	CW Doppler
C5-1	IM	Sì	Sì	Sì	-	_	_
	ITC, ITO o ITT	Sì	Sì	Sì	-	_	_
IC10-3	IM	No	No	No	_	_	_
	ITC, ITO o ITT	No	No	Sì	-	-	_
L12-3	IM	Sì	Sì	No	Sì	Sì	_
	ITC, ITO o ITT	Sì	Sì	Sì	Sì	Sì	_
L15-4	IM	Sì	Sì	No	_	_	_
	ITC, ITO o ITT	No	No	Sì	_	_	_
L19-5	IM	Sì	Sì	No	Sì	Sì	_
	ITC, ITO o ITT	No	No	Sì	Sì	Sì	_
P5-1	IM	Sì	Sì	Sì	Si	Si	No

Trasduttore	Indice ^{a,b,c}	2D, M Mode	CPD/Color	Doppler PW	2D + PW	2D + PW + Colore	CW Doppler
	ITC, ITO o ITT	Sì	Sì	Sì	Si	Si	Sì

^aAnche se IM è inferiore a 1,0, il sistema fornisce una visualizzazione continua in tempo reale di IM in tutte le modalità di acquisizione delle immagini, con incrementi di 0,1.

Accuratezza nella visualizzazione dell'uscita degli indici IM e IT

Per ciascun trasduttore, la precisione degli indici IM e IT visualizzati è fornita nella tabella seguente. I valori di precisione sono dichiarati statisticamente come i limiti dell'intervallo di tolleranza del 95% e devono essere interpretati come segue: con un livello di confidenza del 95%, il 95% dei valori IM/IT misurati rientra nella percentuale specificata del valore visualizzato o 0,1 del valore visualizzato, a seconda di quale sia maggiore.

Tabella 48. Accuratezza nella visualizzazione dell'uscita degli indici IM e IT

Trasduttore	Precisione della visualizzazione di IM	Precisione della visualizzazione di IT
C5-1	+19% a -27%	+15% a -36%
IC10-3	+19% a -26%	+29% a -41%
L12-3	+23% a -29%	+30% a -30%
L15-4	+20% a -28%	+22% a -34%
L19-5	+22% a -26%	+58% a -36%
P5-1	+19% a -33%	+13% a -37%

Nel caso in cui venga visualizzato il valore 0,0 per IM o IT, la stima calcolata per l'indice è inferiore a 0,05.

Fattori che contribuiscono all'incertezza della visualizzazione

L'incertezza netta sugli indici visualizzati deriva da una combinazione di incertezza generata da tre sorgenti: incertezza sulla misurazione, variabilità del sistema e del trasduttore e premesse e approssimazioni progettuali nel calcolo dei valori visualizzati.

Gli errori di misurazione dei parametri acustici riscontrati quando si considerano dei dati di riferimento che rappresentano il maggiore contributo all'incertezza della visualizzazione. L'errore di misurazione è descritto nella sezione Precisione e incertezza sulle misurazioni acustiche [262].

I valori IM ed IT visualizzati derivano da calcoli svolti sulla base di un insieme di misurazioni dell'uscita acustica eseguite utilizzando un sistema ecografico a riferimento singolo con trasduttore a riferimento singolo, rappresentativo di una popolazione di trasduttori di questo tipo. Il sistema di riferimento e il trasduttore sono scelti da una popolazione campione di sistemi e trasduttori appartenenti a unità di produzione precedenti, selezionati in base alle caratteristiche di uscita acustica più adatte a rappresentare l'uscita acustica prevista per tutte le combinazioni possibili di sistemi e trasduttori. Ovviamente ciascuna combinazione trasduttore-sistema è caratterizzata da una propria uscita acustica che non coincide con l'uscita nominale sulla quale sono basate le stime visualizzate. Questa variabilità tra sistemi e trasduttori introduce un errore nel valore visualizzato. Eseguendo una verifica del campionamento dell'uscita acustica durante la produzione, l'errore introdotto dalla variabilità risulta limitato. La verifica del campionamento garantisce che l'uscita acustica del trasduttore e del sistema in fase di produzione rimanga all'interno dell'intervallo specificato dell'uscita acustica nominale.

bll sistema soddisfa lo standard di visualizzazione dell'uscita per IT e fornisce una visualizzazione continua in tempo reale di IT in tutte le modalità di acquisizione delle immagini, con incrementi di 0,1.

cL'IT è composto da tre indici selezionabili dall'utente e solo uno di questi viene visualizzato in qualsiasi momento. Allo scopo di visualizzare correttamente l'uscita e rispettare il principio ALARA, è necessario selezionare un indice IT adeguato all'esame specifico da eseguire. Consultare la descrizione del comando dell'indice termico in Comandi dell'acquisizione di immagini 2D [74].

Un'altra fonte di errore deriva dalle premesse e dalle approssimazioni fatte in sede di calcolo delle stime relative agli indici visualizzati. Prima fra tutte dette premesse è l'assunzione che l'uscita acustica, e dunque gli indici visualizzati, abbiano correlazione lineare con la tensione trasmessa del trasduttore. Seppur utile, questa assunzione non è assolutamente esatta. Alcuni errori di visualizzazione possono pertanto essere ricondotti a essa.

Documenti di riferimento correlati

Autorizzazione alla commercializzazione di sistemi e trasduttori ecografici diagnostici, FDA, 2019.

Medical Ultrasound Safety, American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM), 2014.

Acoustic Output Measurement Standard for Diagnostic Ultrasound Equipment, NEMA UD2-2004.

IEC 60601-2-37: 2015, "Requisiti particolari per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali delle apparecchiature per diagnosi mediche con ecografia e monitoraggio".

Esempi clinici

L'esecuzione di un'ecografia (Medico oper.) durante la gravidanza può permettere la diagnosi e il trattamento di condizioni prevenibili, e i benefici dell'esecuzione di un'ecografia durante la gravidanza superano i rischi di potenziali effetti biologici. TO applica il principio ALARA a un'ecografia ostetrica e permette di selezionare il trasduttore appropriato e il livello di emissione più basso (TO) necessario per ottenere l'immagine diagnostica di qualità migliore. Durante il primo trimestre (1° trim.), utilizzare un indice ITT A (per tessuti molli). Riduci a un valore 1,0 o inferiore. Durante il secondo trimestre, spesso è più indicato l'indice ITO (per l'osso). Espandi Durante la misurazione del flusso ematico ombelicale, prendere in considerazione l'indice ITT. Il Color Doppler, che rappresenta la velocità e la direzione del flusso ematico, è utile durante l'acquisizione di un'immagine per individuare il percorso per il posizionamento di una porta per Pulsed wave (PW) Doppler nel vaso appropriato del cordone ombelicale. Ciò assicura il tracciamento efficiente del PW Doppler e fornisce le informazioni necessarie sullo stato del feto, mitigando al contempo i rischi di un'esposizione prolungata non necessaria. Durante l'utilizzo del Color Doppler, ottimizzare la scala di conseguenza. Spostare frequentemente il trasduttore è un elemento importante per ridurre al minimo la concentrazione del segnale ecografico in una singola posizione.

Aumento della temperatura della superficie del trasduttore

Le tabelle nella presente sezione elencano l'aumento della temperatura superficiale misurata rispetto alla temperatura ambiente (23 $^{\circ}$ C ±3 $^{\circ}$ C) dei trasduttori utilizzati con il sistema ecografico. Le temperature sono misurate in conformità alla norma IEC 60601-2-37, con i controlli e le impostazioni calibrati per fornire le temperature massime.

Tabella 49. Aumento massimo della temperatura della superficie del trasduttore, uso esterno (°C)

Test	C5-1	L12-3	L15-4	L19-5	P5-1
Aria immobile	12,7 (≤27)	10,4 (≤27)	8,8 (≤27)	9,1 (≤27)	14,8 (≤27)
Uso simulato	7,8 (≤10)	8,0 (≤10)	6,9 (≤10)	6,8 (≤10)	8,3 (≤10)

Tabella 50. Aumento massimo della temperatura della superficie del trasduttore, uso non esterno (°C)

Test	IC10-3		
Aria immobile	8,8		

Misurazione dell'uscita acustica

Sin dall'impiego iniziale degli ultrasuoni a fini diagnostici, diversi enti scientifici e medici hanno studiato i possibili effetti biologici (bioeffetti) sull'organismo umano provocati dall'esposizione agli ultrasuoni. Nell'ottobre 1987, l'American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM) pubblicò un rapporto redatto dal comitato sui bioeffetti (Bioeffects Committee) intitolato "Bioeffects Considerations for the Safety of Diagnostic Ultrasound", J Ultrasound Med., Sept. 1988: Vol. 7, No. 9 Supplement). Il rapporto, noto anche come Rapporto Stowe, esponeva i dati disponibili sui possibili effetti causati dall'esposizione agli ultrasuoni. Un altro rapporto dal titolo "Bioeffects and Safety of Diagnostic Ultrasound", datato 28 gennaio 1993, fornisce informazioni più aggiornate.

L'uscita acustica per questo sistema ecografico è stata misurata e calcolata in conformità alla norma IEC 60601-2-37: 2015, Apparecchi elettromedicali -- Parte 2-37: Requisiti particolari per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali degli apparecchi medici per il monitoraggio e la diagnosi tramite ecografia e alla norma IEC 62359: 2017, Ultrasuoni - Caratterizzazione di campo - Metodi di prova per la determinazione degli indici termici e meccanici relativi ai campi ecografici diagnostici in medicina.

Intensità In Situ, declassata e del valore in acqua

Tutti i parametri di intensità sono misurati in acqua. Poiché l'acqua non assorbe energia acustica, queste misurazioni rappresentano il valore nel caso peggiore. I tessuti biologici, invece, assorbono l'energia acustica. Il valore reale dell'intensità acustica in qualsiasi punto dipende dalla quantità e dal tipo di tessuto, nonché dalla frequenza dell'ultrasuono che attraversa il tessuto. L'intensità nel tessuto, In Situ, è stata calcolata mediante la formula seguente:

```
In Situ = Acqua [e-(0,23alf)]:

dove:

In Situ = valore dell'intensità In Situ

Acqua = valore dell'intensità in acqua
e = 2,7183
a = fattore di attenuazione (dB/cm MHz)

Di seguito sono riportati i valori di attenuazione (a) di diversi tipi di tessuto:
cervello = 0,53
cuore = 0,66
rene = 0,79
fegato = 0,43
muscolo = 0,55
I = lunghezza dalla linea cutanea alla profondità di misurazione (in cm)
f = frequenza centrale della combinazione trasduttore/sistema/modalità (in MHz)
```

Poiché è probabile che durante l'esame gli ultrasuoni attraversino tessuti di lunghezza e tipo diversi, è difficile valutare l'effettiva intensità in situ. A scopo di riferimento generale, viene usato un fattore di attenuazione di 0,3; pertanto, il valore In Situ comunemente riportato usa la seguente formula:

In situ (declassata) = Acqua [e -(0,069lf)]

Poiché questo valore non corrisponde alla reale intensità In Situ, per descriverlo viene usato il termine "derated" (declassato).

I valori massimo declassato e massimo in acqua non si verificano sempre nelle stesse condizioni di funzionamento; pertanto potrebbero non essere riportati dalla formula In Situ (declassata). Ad esempio: trasduttore multizonale che ha intensità massime di valore in acqua nella zona più profonda, ma che in tale zona possiede anche il più basso fattore di declassamento. Lo stesso trasduttore potrebbe avere la maggiore intensità declassata in una delle sue zone focali meno profonde.

Modelli di tessuto e indagine sull'apparecchiatura

I modelli di tessuto sono necessari per valutare i livelli di attenuazione ed esposizione acustica In Situ, derivanti da misurazioni dell'energia acustica in uscita effettuate in acqua. I modelli al momento disponibili possono hanno un grado di precisione limitato in quanto i percorsi nei tessuti variano durante le esposizioni a ultrasuoni per diagnostica e a causa dell'incertezza nelle proprietà acustiche dei tessuti molli. Nessun modello di tessuto è in grado di prevedere l'esposizione in qualsiasi situazione in base alle misurazioni eseguite in acqua e sono perciò necessari miglioramenti e verifiche costanti volte a valutare i valori di esposizione relativi ai vari tipi di esame.

Per la valutazione dei livelli di esposizione viene comunemente usato un modello di tessuto omogeneo, con un coefficiente di attenuazione di 0,3 dB/cm MHz lungo l'intero percorso del fascio. Il modello è conservativo in quanto sovrastima l'esposizione acustica In Situ quando il percorso tra il trasduttore e il sito di interesse è composto interamente da tessuto molle. Quando il percorso contiene quantità notevoli di fluido, come nel caso di scansioni transaddominali di numerose gravidanze al primo e al secondo trimestre, questo modello rischia di sottostimare l'esposizione acustica In Situ. Il livello di errore nella stima dipende da ciascun caso specifico.

A volte, per la valutazione delle esposizioni acustiche In Situ quando il percorso del fascio è superiore a 3 cm e consiste principalmente di fluido, vengono utilizzati modelli di tessuto a percorso fisso, nei quali lo spessore del tessuto molle è mantenuto costante. Quando questo modello viene utilizzato per valutare l'esposizione massima del feto durante le scansioni transaddominali, è possibile usare un valore pari a 1 dB/cm MHz indipendentemente dal trimestre.

I modelli di tessuto esistenti basati su propagazione lineare possono sottostimare le esposizioni acustiche nel caso in cui durante la misurazione dell'uscita si verifichi una notevole saturazione dovuta alla distorsione non lineare dei fasci nell'acqua.

I livelli acustici massimi in uscita da apparecchi ecodiagnostici coprono una vasta gamma di valori:

- Un'indagine delle apparecchiature del 1990 ha riportato valori di indice IM compresi fra 0,1 e 1,0 alle impostazioni di uscita massima. Nei dispositivi attualmente disponibili, sono stati rilevati valori IM massimi pari a circa 2,0. I valori IM massimi sono simili nelle modalità di acquisizione delle immagini in tempo reale 2D e M Mode (modalità M).
- In indagini relative ad apparecchi Doppler a onda pulsata degli anni 1988 e 1990, sono stati stimati i limiti superiori per gli aumenti di temperatura durante le scansioni transaddominali.

La stragrande maggioranza dei modelli presenta valori inferiori a 1 °C a 4 °C rispettivamente per esposizioni di tessuto fetale al primo trimestre e di osso fetale al secondo trimestre. I valori massimi ottenuti sono di circa 1,5 °C e 7 °C rispettivamente per tessuto fetale al primo trimestre e osso fetale al secondo trimestre. Gli aumenti di temperatura massimi stimati qui riportati sono relativi a un modello di tessuto a "percorso fisso" e a dispositivi con valori ISPTA (intensità media temporale di picco spaziale) superiori a 500 mW/cm². Gli aumenti di temperatura per tessuto e osso fetale sono stati calcolati utilizzando le procedure di calcolo riportate alle Sezioni 4.3.2.1-4.3.2.6 del rapporto "Bioeffects and Safety of Diagnostic Ultrasound" (AIUM, 1993).

Tabelle dell'uscita acustica

Le tabelle nella presente sezione indicano l'emissione acustica di tutte le combinazioni di sistema e trasduttore con un IT o IM uguale o superiore a 1 e in tutti i casi per i tipi di esame oftalmico e orbitale. Tali tabelle sono organizzate per modello di trasduttore e modalità di acquisizione delle immagini. Per una definizione dei termini utilizzati nella tabella, vedere Terminologia utilizzata nelle tabelle dell'uscita acustica [261].

Tabella 51. Chiave della tabella delle uscite acustiche

- (a) Questo indice non è richiesto per questa modalità operativa; il valore è <1.
- (b) Questo trasduttore non è inteso per uso transcranico o cefalico neonatale.
- # Non sono riportati dati per questa condizione di funzionamento, poiché non è registrato il valore dell'indice massimo globale per il motivo elencato. (riga di riferimento del valore dell'indice massimo globale).
- Dati non applicabili per questa combinazione trasduttore/modalità.
- Tabelle di uscita acustica C5-1 [219]
- Tabelle di uscita acustica IC10-3 [223]
- Tabelle di uscita acustica L12-3 [227]
- Tabelle di uscita acustica L15-4 [237]
- Tabella di uscita acustica L19-5 [241]
- Tabelle di uscita acustica P5-1 [251]

Tabelle di uscita acustica C5-1

Tabella 52. Modello trasduttore: C5-1 Modalità operativa: 2D

Etichetta indice		IM	ITT		ITO	ITO	
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	1,55	1,19		1,19		(b)
Valore componer	nte indice		1,19	1,19	1,19	1,19	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	2,30					
acustici	P (mW)		273,5		273,5		#
	P _{1x1} (mW)		93,1		93,1		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	4,6					
	z _{pii, α} (cm)	4,6					
	f _{awf} (MHz)	2,22	2,68		2,68		#
Altre	prr (Hz)	2272					
informazioni	srr (Hz)	8,9					
	n _{pps}	3					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	235,0					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	15,3					
	I_{spta} a z_{pii} o z_{sii} (mW/ cm ²)	26,8					
	p _r a z _{pii} (MPa)	3,13					
Comandi	Tipo esame	MUS	Addome		Addome		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Pen		Pen		
	Profondità (cm)	12,6	18,3		18,3		
	MB/THI	On/on	On/off		On/off		
	Zoom AQ	Off	Medio/centr	rale	Medio/centr	ale	
	Profilo ago	_	_		_		

Tabella 53. Modello trasduttore: C5-1 Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	1,55	1,19		1,68		(b)
Valore componer	nte indice		1,13	1,19	0,91	1,68	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	2,30					
acustici	P (mW)		251,8		149,6		#
	P _{1x1} (mW)		89,1		89,0		
	z _s (cm)			3,5			
	z _b (cm)					3,8	
	z _{IM} (cm)	4,6					
	z _{pii, α} (cm)	4,6					
	f _{awf} (MHz)	2,22	2,67		2,14		#
Altre	prr (Hz)	1600					
informazioni	srr (Hz)	11,8					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	235,0					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii, }\alpha}$ (mW/cm ²)	10,8					
	I_{spta} a z_{pii} o z_{sii} (mW/ cm ²)	18,9					
	p _r a z _{pii} (MPa)	3,13					
Comandi	Tipo esame	Nervo	Addome		OS precoce		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Pen		Gen		
	Profondità (cm)	12,6	18,3		9,9		
	MB/THI	Off/on	Off/off		Off/on		
	Zoom AQ	Off	Medio/centr	ale	Piccolo/cent	rale	

Tabella 54. Modello trasduttore: C5-1 Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	assimo	1,55	1,	16	1,16		(b)
Valore compone	ente indice		1,16	1,16	1,16	1,16	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	2,30					
acustici	P (mW)		155,6		155,6		#
	P _{1x1} (mW)		87,5		87,5		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	4,6					
	z _{pii, α} (cm)	4,6					
	f _{awf} (MHz)	2,22	2,76		2,76		#
Altre	prr (Hz)	515					
informazioni	srr (Hz)	4,0					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	235,0					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii,}}$ α (mW/cm ²)	3,4					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	6,0					
	p _r a z _{pii} (MPa)	3,13					
Comandi	Tipo esame	MUS	Gin		Gin		
operativi	Modalità	Colore	Colore		Colore		
	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Gen./11,2	Pen./12,6		Pen./12,6		
	THI	On	Off		Off		
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Alto/3472	Basso/868		Basso/868		
	Posizione/ dimensioni della casella colore	Predefinita /larga	Predefinita/ corta	stretta e	Predefinita/stretta e corta		
	Zoom AQ	Off	On		On		

Tabella 55. Modello trasduttore: C5-1 Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mas	Valore indice massimo		2,02		4,00		(a)
Valore componer	nte indice		1,07	2,02	1,07	4,00	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	1,80					
acustici	P (mW)		370,7		370,7		#
	P _{1x1} (mW)		101,8		101,8		
	z _s (cm)			4,3			
	z _b (cm)					3,6	
	z _{IM} (cm)	4,8					
	z _{pii, α} (cm)	4,8					
	f _{awf} (MHz)	2,19	2,21		2,21		#
Altre	prr (Hz)	1008					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	219,9					
	$I_{\rm spta, \ \alpha}$ a $z_{\rm pii, \ \alpha}$ o $z_{\rm sii, \ \alpha}$	297,8					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	627,2					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,53					
Comandi	Tipo esame	Addome	Addome		Addome		
operativi	Dimensione porta (mm)	1	3		3		
	Posizione porta (cm)	6,4	14,1		14,1		
	FRI (Hz)	1008	1562		1562		

Tabelle di uscita acustica IC10-3

Tabella 56. Modello trasduttore: IC10-3 Modalità operativa: 2D

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	0,74	0,28		0,28		(b)
Valore compone	nte indice		0,28	0,28	0,28	0,28	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	1,70					
acustici	P (mW)		14,4		14,4		#
	P _{1x1} (mW)		11,2		11,2		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	1,8					
	z _{pii, α} (cm)	1,8					
	f _{awf} (MHz)	5,31	5,36		5,36		#
Altre	prr (Hz)	2700					
informazioni	srr (Hz)	50,0					
	n _{pps}	2					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	127,8					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	7,4					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	13,5					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,30					
Comandi	Tipo esame	Gin	Gin		Gin		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Gen		Gen		
	Profondità (cm)	4,1	4,1		4,1		
	MB/THI	On/off	On/off		On/off		
	Zoom AQ	Stretto- alto/ centrale	Medio/centr	ale	Medio/centr	ale	

Tabella 57. Modello trasduttore: IC10-3 Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	assimo	0,70	0,23		0,26		(b)
Valore compone	nte indice		0,23	0,22	0,22	0,26	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	1,62					
acustici	P (mW)		11,9		11,9		#
	P _{1x1} (mW)		9,0		10,4		
	z _s (cm)			1			
	z _b (cm)					0,4	
	z _{IM} (cm)	1,9					
	z _{pii, α} (cm)	1,9					
	f _{awf} (MHz)	5,32	5,23		4,51		#
Altre	prr (Hz)	6889					
informazioni	srr (Hz)	44,4					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	128,1					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	3,5					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	6,3					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,21					
Comandi	Tipo esame	Gin	Gin		OS		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Ris		Gen		
	Profondità (cm)	4,1	3,0		5,2		
	MB/THI	Off/off	Off/off		Off/on		
	Zoom AQ	Max/ centrale	Medio/inferi	ore	Medio/in alto	0	

Tabella 58. Modello trasduttore: IC10-3 Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indic	:e	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	assimo	0,76	0,27		0,27		(b)
Valore compon	ente indice		0,27	0,27	0,27	0,27	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	1,60					
acustici	P (mW)		17,7		17,7		#
	P _{1×1} (mW)		14,1		14,1		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	2,1					
	z _{pii, α} (cm)	2,1					
	f _{awf} (MHz)	4,48	4,05		4,05		#
Altre	prr (Hz)	1026					
informazioni	srr (Hz)	9,9					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	144,1					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	0,9					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	1,5					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,21					
Comandi	Tipo esame	OS	Gin		Gin		
operativi	Modalità	Colore	Colore		Colore		
	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Gen/5,2	Gen/3,0		Gen/3,0		
	THI	On	Off		Off		
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Alto/8333	Basso/648		Basso/648		
	Posizione/ dimensioni della casella colore	In alto/ predefinite	Predefinita/	predefinita	Predefinita/predefinita		
	Zoom AQ	Off	Off		Off		

Tabella 59. Modello trasduttore: IC10-3 Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mass	simo	0,66	0,41		1,30		(b)
Valore component	e indice		0,41	0,30	0,36	1,30	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	1,38					
acustici	P (mW)		19,8		17,3		#
	P _{1x1} (mW)		19,8		17,3		
	z _s (cm)			1,1			
	z _b (cm)					1,4	
	z _{IM} (cm)	1,6					
	z _{pii, α} (cm)	1,6					
	f _{awf} (MHz)	4,36	4,37		4,37		#
Altre	prr (Hz)	1302					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	100,0					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	304,7					
	I_{spta} a z_{pii} o z_{sii} (mW/ cm ²)	498,8					
	p _r a z _{pii} (MPa)	1,71					
Comandi	Tipo esame	OS	Gin		Gin		
operativi	Dimensione porta (mm)	2	2		2		
	Posizione porta (cm)	20	35		20		
	FRI (Hz)	1302	6250		6250		

Tabelle di uscita acustica L12-3

Tabella 60. Modello trasduttore: L12-3 Modalità operativa: 2D

Etichetta indic	9	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	assimo	1,53	0,77		0,77		(b)
Valore compone	ente indice		0,77	0,77	0,77	0,77	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	3,74					
acustici	P (mW)		105,1		105,1		#
	P _{1x1} (mW)		29,2		29,2		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	1,65					
	z _{pii, α} (cm)	1,4					
	f _{awf} (MHz)	6,00	5,41		5,41		#
Altre	prr (Hz)	5760					
informazioni	srr (Hz)	30,0					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	604,5					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii,}}$ α (mW/cm ²)	18,6					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	31,0					
	p _r a z _{pii} (MPa)	4,99					
Comandi	Tipo esame	Superficiale	AVP		AVP		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Gen		Gen		
	Profondità (cm)	5,5	5,5		5,5		
	MB/THI	Off/off	On/off		On/off		
	Zoom AQ	_	_		_		
	Profilo ago	Off	Off		Off		

Tabella 61. Modello trasduttore: L12-3 Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice	:	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	assimo	1,53	0,89		1,02		(b)
Valore compone	nte indice		0,89	0,85	0,87	1,02	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	3,74					
acustici	P (mW)		109,8		102,7		#
	P _{1x1} (mW)		34,5		33,0		
	z _s (cm)			1,05			
	z _b (cm)					1,2	
	z _{IM} (cm)	1,4					
	z _{pii, α} (cm)	1,4					
	f _{awf} (MHz)	6,00	5,38		5,41		#
Altre	prr (Hz)	8933					
informazioni	srr (Hz)	44,4					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	604,5					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	28,8					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	48,0					
	p _r a z _{pii} (MPa)	4,99					
Comandi	Tipo esame	Superficiale	AVP		Superficiale		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Gen		Gen		
	Profondità (cm)	2,9	7,6		5,5		
	MB/THI	Off/off	Off/off		Off/off		
	Zoom AQ	_	_		_		
	Profilo ago	_	_		_		

Tabella 62. Modello trasduttore: L12-3 Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indic	e	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	assimo	1,47	1,08		1,08		(b)
Valore compon	ente indice		1,08	1,08	1,08	1,08	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	3,40					
acustici	P (mW)		64,1		64,1		#
	P _{1x1} (mW)		38,4		38,4		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	1,6					
	z _{pii, α} (cm)	1,6					
	f _{awf} (MHz)	5,38	5,82		5,82		#
Altre	prr (Hz)	2196					
informazioni	srr (Hz)	11,4					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	295,9					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	5,7					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	9,2					
	p _r a z _{pii} (MPa)	4,48					
Comandi	Tipo esame	Venoso	Superficiale		Superficiale		
operativi	Modalità	Colore	Colore		Colore		
	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Gen/4,7	Ris./2,1		Ris./2,1		
	THI	On	Off		Off		
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Basso/250	Basso/1096		Basso/1096		
	Posizione/ dimensioni della casella colore	In alto/ predefinite	Inferiore/pro	edefinito	Inferiore/pro	edefinito	
	Zoom AQ	-	_		_		

Tabella 63. Modello trasduttore: L12-3 Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mas	simo	0,92	1,53		2,98		(b)
Valore componen	te indice		1,53	1,36	1,51	2,98	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	2,03					
acustici	P (mW)		85,5		84,7		#
	P _{1x1} (mW)		66,8		66,1		
	z _s (cm)			1,1			
	z _b (cm)					1,35	
	z _{IM} (cm)	1,1					
	z _{pii, α} (cm)	1,1					
	f _{awf} (MHz)	4,82	4,80		4,80		#
Altre	prr (Hz)	1563					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	183,6					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	344,6					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	499,2					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,28					
Comandi	Tipo esame	Venoso	Venoso		Venoso		
operativi	Dimensione porta (mm)	1	3		3		
	Posizione porta (cm)	18	70		70		
	FRI (Hz)	1562	7812		1562		

Tabella 64. Modello trasduttore: L12-3 Modalità operativa: 2D + Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	1,53	1,55		2,92		(b)
Valore compone	nte indice		1,55	1,39	1,55	2,95	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	3,74					
acustici	P (mW)		89,4	89,4			#
	P _{1x1} (mW)		66,4		66,4		
	z _s (cm)			1,1			
	z _b (cm)					1,35	
	z _{IM} (cm)	1,4					
	z _{pii, α} (cm)	1,4					
	f _{awf} (MHz)	6,00	4,80		4,80		#
Altre	prr (Hz)	7813					
informazioni	srr (Hz)	48,8					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	604,5					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	25,2					
	I_{spta} a z_{pii} o z_{sii} (mW/ cm ²)	42,0					
	p _r a z _{pii} (MPa)	4,99					
Comandi	Tipo esame	Venoso	AVP		AVP		
operativi	Ottimizzazione/ profondità (cm)	Gen/3,4	Ris/9,0		Ris/9,0		
	THI	On	Off		Off		
	Dimensione porta (mm)	1	2		2		
	Posizione porta (cm)	6	70		70		
	FRI (Hz)	1562	3906		3906		

Tabella 65. Modello trasduttore: L12-3 Modalità operativa: 2D + Doppler PW + Colore

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	assimo	1,26	1,56		2,90		(b)
Valore compone	nte indice		1,56	1,41	1,56	2,90	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	2,78					
acustici	P (mW)		101,5		95,6		#
	P _{1x1} (mW)		68,2		68,2		
	z _s (cm)			1,1			
	z _b (cm)					1,1	
	z _{IM} (cm)	1,3					
	z _{pii, α} (cm)	1,3					
	f _{awf} (MHz)	4,83	4,80		4,80		#
Altre	prr (Hz)	5081					
informazioni	srr (Hz)	6,8					
	n _{pps}	10					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	401,9					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	53,8					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	80,3					
	p _r a z _{pii} (MPa)	3,35					
Comandi	Tipo esame	Arterioso	Venoso		AVP		
operativi	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Gen/6,5	Gen/9,0		Ris/9,0		
	THI	On	On		On		
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	5208	1562		2604		
	Dimensione porta (mm)	1	2		3		
	Posizione porta (cm)	9	70		70		
	FRI PW (Hz)	3906	1562		6250		

Table 66. Modello trasduttore: L12-3 (uso oftalmico) Modalità operativa: 2D

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	0,16	0,03		0,03		(b)
Valore compone	nte indice		0,03	0,03	0,03	0,03	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,49					
acustici	P (mW)		2,7		2,7		#
	P _{1x1} (mW)		0,8		0,8		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	1,65					
	z _{pii, α} (cm)	1,65					
	f _{awf} (MHz)	8,97	8,66		8,66		#
Altre	prr (Hz)	10745					
informazioni	srr (Hz)	18,7					
	n _{pps}	3					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	12,3					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	0,6					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	1,4					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,78					
Comandi	Tipo esame	Oftalmico	Oftalmico		Oftalmico		
operativi	Ottimizzazione	Ris	Ris		Ris		
	Profondità (cm)	2,1	9,0		9,0		
	MB/THI	On/off	On/off		On/off		
	Zoom AQ	_	_		_		

Table 67. Modello trasduttore: L12-3 (uso oftalmico) Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice	•	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	assimo	0,16	0,04		0,04		(b)
Valore compone	nte indice		0,04	0,04	0,04	0,04	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	0,49					
acustici	P (mW)		2,6		2,6		#
	P _{1x1} (mW)		1,6		1,6		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	2,8					
	z _{pii, α} (cm)	2,8					
	f _{awf} (MHz)	8,93	8,79		8,79		#
Altre	prr (Hz)	8933					
informazioni	srr (Hz)	44,4					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	12,7					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	1,0					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	2,8					
	p _r a z _{pii} (MPa)	1,15					
Comandi	Tipo esame	Oftalmico	Oftalmico		Oftalmico		
operativi	Ottimizzazione	Ris	Ris		Ris		
	Profondità (cm)	5,5	9,0		9,0		
	MB/THI	Off/off	Off/off		Off/off		
	Zoom AQ	_	_		_		

Table 68. Modello trasduttore: L12-3 (uso oftalmico) Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indic	e	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	assimo	0,16	0,04		0,04		(b)
Valore compone	ente indice		0,04	0,04	0,04	0,04	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,49					
acustici	P (mW)		2,6		2,6		#
	P _{1x1} (mW)		1,6		1,6		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	2,8					
	z _{pii, α} (cm)	2,8					
	f _{awf} (MHz)	8,93	4,93		4,93		#
Altre	prr (Hz)	3553					
informazioni	srr (Hz)	18,4					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	12,7					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	0,4					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	1,1					
	p _r a z _{pii} (MPa)	1,15					
Comandi	Tipo esame	Oftalmico	Oftalmico		Oftalmico		
operativi	Modalità	Colore	Colore		Colore		
	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Ris/5,5	Ris/9,0		Ris/9,0		
	THI	Off	Off		Off		
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Medio/ 2358	Basso/1126		Basso/1126		
	Posizione/ dimensioni della casella colore	In alto/ predefinite	Predefinito/s	stretto-corto	Predefinito/s	stretto-corto	

Table 69. Modello trasduttore: L12-3 (uso oftalmico) Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mas	Valore indice massimo		0,09		0,19		(b)
Valore componer	nte indice		0,09	0,09	0,09	0,19	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,34					
acustici	P (mW)		5,3		5,3		#
	P _{1x1} (mW)		4,1		4,1		
	z _s (cm)			1,05			
	z _b (cm)					1,05	
	z _{IM} (cm)	1,0					
	z _{pii, α} (cm)	1,0					
	f _{awf} (MHz)	4,80	4,81		4,81		#
Altre	prr (Hz)	1563					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	4,1					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii,}}$ α (mW/cm ²)	23,5					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	32,9					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,39					
Comandi	Tipo esame	Oftalmico	Oftalmico		Oftalmico		
operativi	Dimensione porta (mm)	3	3		3		
	Posizione porta (cm)	18	70		70		
	FRI (Hz)	1562	3125		3125		

Tabelle di uscita acustica L15-4

Tabella 70. Modello trasduttore: L15-4 Modalità operativa: 2D

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	assimo	1,34	0,52		0,52		(b)
Valore compone	ente indice		0,52	0,52	0,52	0,52	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	3,84					
acustici	P (mW)		68,6		68,6		#
	P _{1x1} (mW)		14,1		14,1		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	1,4					
	z _{pii, α} (cm)	1,4					
	f _{awf} (MHz)	8,18	7,60		7,60		#
Altre	prr (Hz)	7680					
informazioni	srr (Hz)	30,0					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	344,2					
	$I_{\rm spta, \ \alpha}$ a $z_{\rm pii, \ \alpha}$ o $z_{\rm sii, \ \alpha}$ (mW/cm ²)	12,4					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	24,6					
	p _r a z _{pii} (MPa)	5,56					
Comandi	Tipo esame	Superficiale	Seno		Seno		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Gen		Gen		
	Profondità (cm)	2,5	6,0		6,0		
	MB/THI	Off/off	Off/off		Off/off		
	Zoom AQ	_	_		_		
	Profilo ago	Off	Off		Off		

Tabella 71. Modello trasduttore: L15-4 Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	assimo	1,34	0,61		0,63		(b)
Valore compone	ente indice		0,61	0,56	0,59	0,63	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	3,84					
acustici	P (mW)		64,8		69,4		#
	P _{1x1} (mW)		16,5		17,7		
	z _s (cm)			1,1			
	z _b (cm)					1,15	
	z _{IM} (cm)	1,4					
	z _{pii, α} (cm)	1,4					
	f _{awf} (MHz)	8,18	7,62		6,90		#
Altre	prr (Hz)	7714					
informazioni	srr (Hz)	28,6					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	344,2					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	12,5					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	24,7					
	p _r a z _{pii} (MPa)	5,56					
Comandi	Tipo esame	Superficiale	Superficiale		MUS		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Gen		Gen		
	Profondità (cm)	2,5	6,0		6,0		
	MB/THI	Off/off	Off/off		Off/off		
	Zoom AQ	_	_		_		
	Profilo ago	_	_		_		
	Settore variabile	_	_		_		

Tabella 72. Modello trasduttore: L15-4 Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indic	e	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice massimo		1,33	0,82		0,82		(b)
Valore compone	ente indice		0,82	0,82	0,82	0,82	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	3,16					
acustici	P (mW)		40,5		40,5		#
	P _{1x1} (mW)		28,6		28,6		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	1,35					
	z _{pii, α} (cm)	1,35					
	f _{awf} (MHz)	5,68	5,87		5,87		#
Altre	prr (Hz)	3456					
informazioni	srr (Hz)	13,5					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	549,5					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	3,7					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	6,2					
	p _r a z _{pii} (MPa)	4,04					
Comandi	Tipo esame	Superficiale	Seno		Seno		
operativi Basso/584	Modalità	Colore	Colore		Colore		
Dass0/ 304	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Gen/2,5	Gen/6,0		Gen/6,0		
	THI	On	Off		Off		
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Basso/584	Basso/584		Basso/584		
	Posizione/ dimensioni della casella colore	Predefinita/ stretta	Predefinita/	stretta	Predefinita/	stretta	

Tabella 73. Modello trasduttore: L15-4 Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mass	simo	0,80	0,75		1,53		(b)
Valore component	e indice		0,75	0,57	0,75	1,53	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	1,84					
acustici	P (mW)		33,1		35,2		#
	P _{1x1} (mW)		29,5		29,4		
	z _s (cm)			1,05			
	z _b (cm)					1,2	
	z _{IM} (cm)	1,0					
	z _{pii, α} (cm)	1,0					
	f _{awf} (MHz)	5,34	5,32		5,34		#
Altre	prr (Hz)	1563					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	162,2					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	307,6					
	I_{spta} a z_{pii} o z_{sii} (mW/ cm ²)	449,1					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,19					
Comandi	Tipo esame	MUS	MUS		MUS		
operativi	Dimensione porta (mm)	1	1		1		
	Posizione porta (cm)	14	43		47		
	FRI (Hz)	1562	1562		1562		
	TDI	_	_		_		

Tabella di uscita acustica L19-5

Tabella 74. Modello trasduttore: L19-5 Modalità operativa: 2D

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	Valore indice massimo		0,81		0,81		(b)
Valore compone	ente indice		0,81	0,81	0,81	0,81	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	4,10					
acustici	P (mW)		33,0		33,0		#
	P _{1x1} (mW)		18,4		18,4		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	0,7					
	z _{pii, α} (cm)	0,7					
	f _{awf} (MHz)	7,50	9,27		9,27		#
Altre	prr (Hz)	3840					
informazioni	srr (Hz)	30,0					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	322,7					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii,}}$ α (mW/cm ²)	9,4					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	13,9					
	p _r a z _{pii} (MPa)	4,75					
Comandi	Tipo esame	Superficiale	AVP		AVP		
operativi	Ottimizzazione	Gen	Gen		Gen		
	Profondità (cm)	1,4	5,2		5,2		
	MB/THI	Off/on	On/off		On/off		

Tabella 75. Modello trasduttore: L19-5 Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	assimo	1,50	0,79		0,80		(b)
Valore compone	nte indice		0,79	0,75	0,79	0,80	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	4,10					
acustici	P (mW)		28,0		29,6		#
	P _{1x1} (mW)		16,2		17,5		
	z _s (cm)			0,8			
	z _b (cm)					0,85	
	z _{IM} (cm)	0,7					
	z _{pii, α} (cm)	0,7					
	f _{awf} (MHz)	7,50	9,96		9,30		#
Altre	prr (Hz)	3813					
informazioni	srr (Hz)	26,7					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	322,7					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	9,4					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	13,8					
	p _r a z _{pii} (MPa)	4,75					
Comandi	Tipo esame	Superficiale	MUS		MUS		
operativi	Ottimizzazione	Ris	Ris		Gen		
	Profondità (cm)	1,8	3,7		4,5		
	MB/THI	Off/on	Off/off		Off/off		

Tabella 76. Modello trasduttore: L19-5 Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice massimo		1,50	0,95		0,95		(b)
Valore compone	ente indice		0,95	0,95	0,95	0,95	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	4,10					
acustici	P (mW)		30,9		30,9		#
	P _{1x1} (mW)		27,5		27,5		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	0,65					
	z _{pii, α} (cm)	0,65					
	f _{awf} (MHz)	7,50	6,83		6,83		#
Altre	prr (Hz)	5160					
informazioni	srr (Hz)	30,0					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	322,7					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	12,6					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	18,6					
	p _r a z _{pii} (MPa)	4,75					
Comandi	Tipo esame	MUS	Superficiale		Superficiale		
operativi	Modalità	Colore	Colore		Colore		
	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Ris/1,8	Ris./2,9		Ris./2,9		
	THI	On	Off		Off		
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Medio/ 1894	Medio/3125		Medio/3125		
	Posizione/ dimensioni della casella colore	Predefinita/ stretta e corta	Predefinita/	predefinita	Predefinita/	predefinita	

Tabella 77. Modello trasduttore: L19-5 Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mas	simo	0,86	0,86		1,58		(b)
Valore componen	te indice		0,86	0,63	0,61	1,58	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	2,11					
acustici	P (mW)		30,1		21,4		#
	P _{1x1} (mW)		30,1		21,4		
	z _s (cm)			0,75			
	z _b (cm)					0,57	
	z _{IM} (cm)	0,9					
	z _{pii, α} (cm)	0,9					
	f _{awf} (MHz)	6,03	6,03		6,02		#
Altre	prr (Hz)	1563					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	184,8					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	380,6					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	559,9					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,58					
Comandi	Tipo esame	Venoso	AVP		Venoso		
operativi	Dimensione porta (mm)	1	1		1		
	Posizione porta (cm)	17	44		29		
	FRI (Hz)	1562	3125		1562		

Tabella 78. Modello trasduttore: L19-5 Modalità operativa: 2D + Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	1,37	0,93		1,71		(b)
Valore componer	nte indice		0,93	0,72	0,79	1,71	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	4,21					
acustici	P (mW)		32,3		28,7		#
	P _{1x1} (mW)		29,9		24,9		
	z _s (cm)			0,75			
	z _b (cm)					0,57	
	z _{IM} (cm)	0,9					
	z _{pii, α} (cm)	0,9					
	f _{awf} (MHz)	9,41	6,04		6,03		#
Altre	prr (Hz)	5332					
informazioni	srr (Hz)	62,0					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	609,6					
	$I_{\rm spta,\;\alpha}$ a $z_{\rm pii,\;\alpha}$ o $z_{\rm sii,\;\alpha}$ (mW/cm ²)	15,1					
	I_{spta} a z_{pii} o z_{sii} (mW/ cm ²)	24,9					
	p _r a z _{pii} (MPa)	5,50					
Comandi	Tipo esame	Venoso	Venoso		AVP		
operativi	Ottimizzazione/ profondità (cm)	Gen	Ris		Gen		
	THI	On	On		On		
	Dimensione porta (mm)	1	1		1		
	Posizione porta (cm)	4	44		29		
	FRI (Hz)	2604	6250		3906		

Tabella 79. Modello trasduttore: L19-5 Modalità operativa: 2D + Doppler PW + Colore

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	1,24	0,94		1,74		(b)
Valore componer	nte indice		0,94	0,73	0,84	1,74	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	4,07					
acustici	P (mW)		34,6		29,1		#
	P _{1x1} (mW)		32,0		27,8		
	z _s (cm)			0,75			
	z _b (cm)					0,57	
	z _{IM} (cm)	0,9					
	z _{pii, α} (cm)	0,9					
	f _{awf} (MHz)	10,75	6,04		6,04		#
Altre informazioni	prr (Hz)	917					
	srr (Hz)	10,7					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	419,1					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	2,2					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/ cm²)	3,3					
	p _r a z _{pii} (MPa)	5,42					
Comandi	Tipo esame	Venoso	AVP		Venoso		
operativi	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Ris/2,2	Gen/5,2		Gen/3,7		
	THI	On	On		On		
	FRI Color (Hz)	2604	2604		2604		
	Dimensione porta (mm)	1	1		1		
	Posizione porta (cm)	4	44		29		

Table 80. Modello trasduttore: L19-5 (uso oftalmico) Modalità operativa: 2D

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	0,16	0,03		0,03		(b)
Valore compone	nte indice		0,03	0,03	0,03	0,03	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,57					
acustici	P (mW)		0,78		0,78		#
	P _{1x1} (mW)		0,42		0,42		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	1,1					
	z _{pii, α} (cm)	1,1					
	f _{awf} (MHz)	12,84	12,78		12,78		#
Altre	prr (Hz)	9599					
informazioni	srr (Hz)	15,0					
	n _{pps}	5					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	16,2					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	0,6					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	1,6					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,89					
Comandi	Tipo esame	Oftalmico	Oftalmico		Oftalmico		
operativi	Ottimizzazione	Ris	Ris		Ris		
	Profondità (cm)	1,8	4,8		4,8		
	MB/THI	On/off	On/off		On/off		

Table 81. Modello trasduttore: L19-5 (uso oftalmico) Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	0,16	0,02		0,02		(b)
Valore compone	nte indice		0,02	0,02	0,02	0,02	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,57					
acustici	P (mW)		0,62		0,62		#
	P _{1x1} (mW)		0,37		0,37		
	z _s (cm)			0,85			
	z _b (cm)					0,95	
	z _{IM} (cm)	1,2					
	z _{pii, α} (cm)	1,2					
	f _{awf} (MHz)	12,92	12,77		12,77		#
Altre	prr (Hz)	3813					
informazioni	srr (Hz)	26,7					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	16,9					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	0,3					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	0,8					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,97					
Comandi	Tipo esame	Oftalmico	Oftalmico		Oftalmico		
operativi	Ottimizzazione	Ris	Ris		Ris		
	Profondità (cm)	1,8	5,2		5,2		
	MB/THI	Off/off	Off/off		Off/off		

Table 82. Modello trasduttore: L19-5 (uso oftalmico) Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indice	e	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	assimo	0,18	0,05		0,05		(b)
Valore compone	ente indice		0,05	0,05	0,05	0,05	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	0,45					
acustici	P (mW)		1,8		1,8		#
	P _{1x1} (mW)		1,4		1,4		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	0,6					
	z _{pii, α} (cm)	0,6					
	f _{awf} (MHz)	6,09	6,09		6,09		#
Altre	prr (Hz)	17935					
informazioni	srr (Hz)	27,4					
	n _{pps}	12					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	6,4					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii,}}$ α (mW/cm ²)	7,4					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	10,1					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,52					
Comandi	Tipo esame	Oftalmico	Oftalmico		Oftalmico		
operativi Comandi	Modalità	Colore	Colore		Colore		
operativi	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Gen/1,4	Ris/4,8		Ris/4,8		
	THI	Off	Off		Off		
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Basso/ 1471	Basso/676		Basso/676		
	Posizione/ dimensioni della casella colore	Inferiore/ predefinita	Inferiore/pre	edefinito	Inferiore/pre	edefinito	

Table 83. Modello trasduttore: L19-5 (uso oftalmico) Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mas	simo	0,16	0,09		0,17		(b)
Valore componen	te indice		0,09	0,07	0,09	0,17	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	0,39					
acustici	P (mW)		3,5		3,5		#
	P _{1x1} (mW)		3,3		3,3		
	z _s (cm)			0,85			
	z _b (cm)					0,85	
	z _{IM} (cm)	0,75					
	z _{pii, α} (cm)	0,75					
	f _{awf} (MHz)	6,03	6,03		6,03		#
Altre	prr (Hz)	1563					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	5,7					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	21,7					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	60,3					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,60					
Comandi	Tipo esame	Oftalmico	Oftalmico		Oftalmico		
operativi Comandi operativi	Dimensione porta (mm)	2	2		2		
	Posizione porta (cm)	38	47		47		
	FRI (Hz)	1562	7812		7812		

Tabelle di uscita acustica P5-1

Tabella 84. Modello trasduttore: P5-1 Modalità operativa: 2D

Etichetta indice	•	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	1,58	1,47		1,47		3,08
Valore compone	nte indice		1,47	1,47	1,47	1,47	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	2,09					
acustici	P (mW)		160,6		160,6		136,7
	P _{1x1} (mW)		142,9		142,9		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	2,8					
	z _{pii, α} (cm)	2,8					
	f _{awf} (MHz)	1,73	2,16		2,16		1,81
Altre	prr (Hz)	3100					
informazioni	srr (Hz)	100,0					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	207,7					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	98,1					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	135,6					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,33					
Comandi	Tipo esame	Cardiaco	Addome		Addome		Addome
operativi	Ottimizzazione	Pen	Gen		Gen		Pen
	Profondità (cm)	5,0	25,0		25,0		7,0
	MB/THI	Off/on	Off/on		Off/on		Off/on
	Zoom AQ	Off	Medio/in alt	0	Medio/in alt	0	Stretto- alto/ centrale
	Profilo ago	_	_		_		_
	Settore variabile	Minimo	_		_		_

Tabella 85. Modello trasduttore: P5-1 Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice	1	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	1,45	1,45		2,09		3,13
Valore compone	nte indice		1,45	1,40	1,40	2,09	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	2,13					
acustici	P (mW)		142,2		170,7		113,6
	P _{1x1} (mW)		141,7		137,0		
	z _s (cm)			1,6			
	z _b (cm)					3,6	
	z _{IM} (cm)	3,8					
	z _{pii, α} (cm)	3,8					
	f _{awf} (MHz)	2,14	2,15		2,14		2,09
Altre	prr (Hz)	1956					
informazioni	srr (Hz)	44,4					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	263,8					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	38,5					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	57,7					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,73					
Comandi	Tipo esame	OS	Addome		OS		Addome
operativi	Ottimizzazione	Gen	Gen		Gen		Pen
	Profondità (cm)	31,0	9,0		31,0		5,0
	MB/THI	Off/on	Off/on		Off/on		Off/on
	Zoom AQ	Medio/ in alto	Stretto-alto/	centrale/	Medio/in alt	0	Piccolo/ centrale
	Profilo ago	_	_		_		_
	Settore variabile	_	_		_		_

Tabella 86. Modello trasduttore: P5-1 Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indi	ce	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	nassimo	1,42	1,43		1,43		2,92
Valore compon	ente indice		1,43	1,43	1,43	1,43	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	1,87					
acustici	P (mW)		141,0		141,0		141,0
	P _{1x1} (mW)		140,7		140,7		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	4,2					
	z _{pii, α} (cm)	4,2					
	f _{awf} (MHz)	1,74	2,12		2,12		2,12
Altre	prr (Hz)	1075					
informazioni	srr (Hz)	19,9					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	238,6					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii, }\alpha}$ (mW/cm ²)	18,2					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	26,4					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,33					
Comandi	Tipo esame	Cardiaco	Addome		Addome		Addome
operativi	Modalità	Colore	Colore		Colore		Colore
	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Pen/11,0	Pen/9,0		Pen/9,0		Pen/9,0
	THI	On	Off		Off		Off
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Medio/ 3125	Medio/1225		Medio/1225		Medio/ 1225
	Posizione/ dimensioni della casella colore	In alto/ larga - corta	Predefinita/	stretta	Predefinita/stretta		Predefinita /stretta
	Zoom AQ	Off	On		On		On
	Settore variabile	Predefinito	_		_		_

Tabella 87. Modello trasduttore: P5-1 Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mas	ssimo	1,48	1,59		3,83		3,41
Valore componen	te indice		1,18	1,59	1,18	3,83	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	2,14					
acustici	P (mW)		223,4		223,4		228,5
	P _{1x1} (mW)		116,0		116,0		
	z _s (cm)			2,4			
	z _b (cm)					3,2	
	z _{IM} (cm)	5,2					
	z _{pii, α} (cm)	5,2					
	f _{awf} (MHz)	2,10	2,12		2,12		2,12
Altre informazioni	prr (Hz)	1563					
	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	309,9					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	389,2					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	854,7					
	p _r a z _{pii} (MPa)	3,01					
Comandi	Tipo esame	Addome	Cardiaco		Cardiaco		Cardiaco
operativi	Dimensione porta (mm)	1	1		1		1
	Posizione porta (cm)	78	115		115		168
	FRI (Hz)	1562	10417		10417		1562
	TDI	_	Off		Off		Off

Tabella 88. Modello trasduttore: P5-1 Modalità operativa: 2D + Doppler PW

Etichetta indic	e	IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	assimo	1,51	1,30		3,52		3,34
Valore compone	ente indice		1,13	1,30	1,12	3,52	
Parametri	$p_{r, \alpha} a z_{IM} (MPa)$	1,97					
acustici	P (mW)		191,7		130,3		130,3
	P _{1×1} (mW)		100,4		112,5		
	z _s (cm)			2,8			
	z _b (cm)					0,4	
	z _{MI} (cm)	5,0					
	z _{pii, α} (cm)	5,0					
	f _{awf} (MHz)	1,71	2,46		2,09		2,09
Altre	prr (Hz)	820					
informazioni	srr (Hz)	48,2					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	226,3					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii,}}$ α (mW/cm ²)	56,0					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm²)	77,3					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,47					
Comandi	Tipo esame	Cardiaco	Cardiaco		Cardiaco		Cardiaco
operativi	Ottimizzazione/ profondità (cm)	Pen/13,0	Gen/29,0		Gen/7,0		Gen/7,0
	THI	On	On		Off		Off
	Dimensione porta (mm)	1	2		1		1
	Posizione porta (mm)	78	167		13		13
	FRI (Hz)	2604	3906		15625		15625
	Settore variabile	Minimo	Predefinito		Predefinito		Predefinito
	Zoom AQ	Off	Piccolo/med	dio	Off		Off

Tabella 89. Modello trasduttore: P5-1 Modalità operativa: 2D + Doppler PW + Colore

Etichetta indice		IM	ITT		ITO	ITO	
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	assimo	1,51	1,44		3,74		3,23
Valore compone	ente indice		1,13	1,44	1,26	3,74	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	1,97					
acustici	P (mW)		209,0		142,9		116,9
	P _{1x1} (mW)		112,3		126,2		
	z _s (cm)			2,4			
	z _b (cm)					1,2	
	z _{MI} (cm)	5,0					
	z _{pii, α} (cm)	5,0					
	f _{awf} (MHz)	1,71	2,10		2,10		2,09
Altre	prr (Hz)	475					
informazioni	srr (Hz)	12,5					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	226,3					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	14,4					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	19,9					
	p _r a z _{pii} (MPa)	2,47					
Comandi	Tipo esame	Cardiaco	Cardiaco		Cardiaco		Cardiaco
operativi	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Pen/13,0	Gen/23,0		Gen/23,0		Gen/7,0
	THI	On	Off		On		On
	FRI Color (Hz)	3125	3125		3125		3125
	Dimensione porta (mm)	1	2		1		1
	Posizione porta (mm)	78	115		23		13
	TDI	Off	Off		Off		Off
	FRI PW (Hz)	1562	3906		15625		15625
	Settore variabile	Predefinito	Max		Max		Predefinito
	Dimensioni della casella Colore	Stretto	Stretto		Largo		Predefinito

Tabella 90. Modello trasduttore: P5-1 Modalità operativa: CW Doppler

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mass	simo	0,09	0,80		3,34		1,83
Valore component	te indice		0,80	0,62	0,61	3,34	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,13					
acustici	P (mW)		84,1		63,8		84,1
	P _{1x1} (mW)		84,1		63,8		
	z _s (cm)			1,8			
	z _b (cm)					0,8	
	z _{IM} (cm)	0,8					
	z _{pii, α} (cm)	0,8					
	f _{awf} (MHz)	2,00	2,00		2,00		2,00
Altre	prr (Hz)	1					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	0,5					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii, }\alpha}$ (mW/cm ²)	489,8					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	552,2					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,14					
Comandi	Tipo esame	Cardiaco	Cardiaco		Cardiaco		Cardiaco
operativi	Posizione porta (mm)	13	273		13		273

Tabella 91. Modello trasduttore: P5-1 (uso orbitale) Modalità operativa: 2D

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	0,13	0,02		0,02		0,03
Valore componer	nte indice		0,02	0,02	0,02	0,02	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,22					
acustici	P (mW)		2,3		2,3		2,3
	P _{1x1} (mW)		1,5		1,5		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	1,6					
	z _{pii, α} (cm)	1,6					
	f _{awf} (MHz)	2,84	2,62		2,62		2,62
Altre	prr (Hz)	10762					
informazioni	srr (Hz)	83,4					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	2,4					
	$I_{\text{spta, }\alpha}$ a $z_{\text{pii, }\alpha}$ o $z_{\text{sii, }\alpha}$ (mW/cm ²)	0,4					
	I_{spta} a z_{pii} o z_{sii} (mW/ cm ²)	0,4					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,25					
Comandi	Tipo esame	Orbitale	Orbitale		Orbitale		Orbitale
operativi	Ottimizzazione	Gen	Pen		Pen		Pen
	Profondità (cm)	5,0	5,0		5,0		5,0
	MB/THI	Off/off	Off/off		Off/off		Off/off

Tabella 92. Modello trasduttore: P5-1 (uso orbitale) Modalità operativa: 2D + M Mode

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice ma	ssimo	0,13	0,01		0,02		0,02
Valore componer	nte indice		0,014	0,013	0,014	0,015	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,22					
acustici	P (mW)		1,5		1,5		1,5
	P _{1x1} (mW)		1,0		1,0		
	z _s (cm)			1,4			
	z _b (cm)					1,4	
	z _{IM} (cm)	1,6					
	z _{pii, α} (cm)	1,6					
	f _{awf} (MHz)	2,84	2,84		2,84		2,84
Altre	prr (Hz)	9000					
informazioni	srr (Hz)	66,7					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/cm ²)	2,4					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	0,3					
	I_{spta} a z_{pii} o z_{sii} (mW/ cm ²)	0,4					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,25					
Comandi	Tipo esame	Orbitale	Orbitale		Orbitale		Orbitale
operativi	Ottimizzazione	Gen	Gen		Gen		Gen
	Profondità (cm)	5,0	5,0		5,0		5,0
	MB/THI	Off/off	Off/off		Off/off		Off/off

Tabella 93. Modello trasduttore: P5-1 (uso orbitale) Modalità operativa: Colore/CPD

Etichetta indice		IM	ITT		ITO		ITC
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice m	assimo	0,16	0,07		0,07		0,13
Valore compon	ente indice		0,07	0,07	0,07	0,07	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,23					
acustici	P (mW)		7,7		7,7		7,7
	P _{1x1} (mW)		6,5		6,5		
	z _s (cm)			_			
	z _b (cm)					_	
	z _{IM} (cm)	7,0					
	z _{pii, α} (cm)	7,0					
	f _{awf} (MHz)	2,13	2,11		2,11		2,11
Altre	prr (Hz)	2362					
informazioni	srr (Hz)	9,8					
	n _{pps}	14					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ (W/ cm ²)	1,8					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	5,6					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	10,4					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,37					
Comandi	Tipo esame	Orbitale	Orbitale		Orbitale		Orbitale
operativi	Modalità	Colore	Colore		Colore		Colore
	Ottimizzazione/ profondità 2D (cm)	Pen/29,0	Gen/5,0		Gen/5,0		Gen/5,0
	THI	Off	Off		Off		Off
	Ottimizzazione Color/FRI (Hz)	Med/1812	Alto/2500		Alto/2500		Alto/2500
	Posizione/ dimensioni della casella colore	Predefinita / stretta e corta	In alto/larga	e piccola	In alto/larga	e piccola	In alto/ larga e piccola

Tabella 94. Modello trasduttore: P5-1 (uso orbitale) Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		IM	ITT	ITT		ITO	
			Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie	Sotto la superficie	Sulla superficie
Valore indice mas	simo	0,15	0,13		0,35		0,30
Valore componen	te indice		0,10	0,13	0,10	0,35	
Parametri	$p_{r, \alpha}$ a z_{IM} (MPa)	0,23					
acustici	P (mW)		19,4		19,9		19,9
	P _{1x1} (mW)		10,1		10,4		
	z _s (cm)			2,4			
	z _b (cm)					3,4	
	z _{IM} (cm)	6,2					
	z _{pii, α} (cm)	6,2					
	f _{awf} (MHz)	2,18	2,09		2,09		2,09
Altre	prr (Hz)	1953					
informazioni	srr (Hz)	_					
	n _{pps}	1					
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}(W/cm^2)$	1,9					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$ o $z_{sii, \alpha}$ (mW/cm ²)	3,2					
	I _{spta} a z _{pii} o z _{sii} (mW/cm ²)	8,8					
	p _r a z _{pii} (MPa)	0,36					
Comandi	Tipo esame	Orbitale	Orbitale		Orbitale		Orbitale
operativi	Dimensione porta (mm)	1	5		5		5
	Posizione porta (mm)	96	254		140		140
	FRI (Hz)	1953	2604		3906		3906

Terminologia utilizzata nelle tabelle dell'uscita acustica

Tabella 95. Terminologia dell'emissione acustica

Termine	Definizione
α	Coefficiente di attenuazione utilizzato per il declassamento. Pari a 0,3 dB/cm/ $$ MHz^2.
f_{awf}	Frequenza di funzionamento acustico.
I _{pa, α}	Intensità media di impulso attenuata.
l _{spta}	Intensità media temporale di picco spaziale.
I _{spta, α}	Intensità media temporale di picco spaziale ridotta.
IM	Indice meccanico.
Р	Potenza di uscita.
P_{1x1}	Potenza di uscita per centimetro quadrato.
$P_{r,\alpha}$	Pressione acustica rarefazionale di picco attenuata.
P_r	Pressione acustica rarefazionale di picco.
pii	Integrale dell'intensità di impulso.

Termine	Definizione
pii, α	Integrale dell'intensità di impulso attenuato.
n _{pps}	Numero di impulsi per linea di scansione a ultrasuoni.
prr	Frequenza di ripetizione dell'impulso.
srr	Frequenza di ripetizione della scansione.
IT	Indice termico.
ITO	Indice termico ossa.
ITC	Indice termico ossa craniche.
ITT	Indice termico dei tessuti molli.
Z_b	Profondità di ITO.
Z_{IM}	Profondità dell'indice meccanico.
Z_{pii}	Profondità dell'integrale dell'intensità di impulso di picco.
Z _{pii, α}	Profondità dell'integrale dell'intensità di impulso attenuato di picco.
$Z_{\rm sii}$	Profondità della somma di picco degli integrali dell'intensità di impulso.
Z _{sii, α}	Profondità della somma di picco degli integrali dell'intensità di impulso attenuato.
Z_s	Profondità di ITT.

Precisione e incertezza sulle misurazioni acustiche

Tutti i valori riportati nella tabella sono stati calcolati nelle stesse condizioni di funzionamento che danno luogo al valore di indice massimo contenuto nella prima riga. L'incertezza sulle misurazioni relative a potenza, pressione, intensità e altre quantità utilizzate per il calcolo dei valori contenuti nella tabella dell'emissione acustica sono indicate nella tabella che segue.

Tabella 96. Incertezza sulle misurazioni acustiche

associato	Incertezza (95% di confidenza)				
	C5-1, IC10-3, P5-1,	L12-3, L15-4	L19-5		
P _r	Da +11,2 a -9,3%	Da +12,5 a -12,3%	Da +13,4 a -13,1%		
P _{r.3}	Da +11,2 a -9,4%	Da +12,5 a -12,3%	Da +13,5 a -13,2%		
Р	±11,7%	±11,7%	±16,2%		
f _{awf}	±1,0%	±1,0%	±1,0%		
pii	Da +19,4 a -14,1%	Da +21,8 a -21,3%	Da +24,1 a -23,2%		
Pii.3	Da +19,5 a -14,2%	Da +21,9 a -21,4%	Da +24,2 a -23,3%		

Rete informatica

Funzioni

Questo dispositivo può essere connesso a una rete informatica per eseguire le seguenti funzioni:

- Conservazione dei dati di esame (immagini statiche, clip) acquisiti da questo dispositivo nel Sistema di trasmissione e archiviazione di immagini (PACS) dalla comunicazione DICOM.
- Ricerca degli ordini dell'esame dal server Modality Worklist (MWL) tramite la comunicazione DICOM e loro avvio.
- Impostazione dell'orario di questo dispositivo tramite richiesta al servizio di orario di rete.
- Comunicazione dello stato della procedura mediante il servizio Modality Performed Procedure Step (MPPS).
- Richiesta di trasferimento della responsabilità per la proprietà delle immagini su un altro sistema mediante il servizio Storage Commitment.
- Scaricare modelli di fogli di lavoro personalizzati da un server Sonosite Synchronicity per scaricare modelli di fogli di lavoro personalizzati e utilizzare Qview per connettersi a un server Qpath per compilare fogli di lavoro remoti.

Backup dei dati

- Eseguire regolarmente il backup dei dati nell'ambito del piano di ripristino di emergenza della propria organizzazione. Ciò contribuirà a garantire il corretto funzionamento del sistema e l'integrità dei dati. FUJIFILM Sonosite raccomanda di consentire solo all'amministratore del sistema autorizzato di eseguire il backup dei dati sanitari elettronici protetti (ePHI), dei registri di controllo e dei dati configurabili del sistema.
- Conservare i backup dei dati su tipi di supporti moderni per garantire che i dati non vengano persi a causa dell'obsolescenza della tecnologia.

Specifiche di rete per il collegamento del dispositivo

Per garantire la sicurezza, utilizzare una rete informatica isolata dall'ambiente esterno mediante un firewall.

Specifiche dell'hardware

- 802.11 a/b/g/n/ac
- Ethernet 10/100/1000 BASE-T tramite la porta RJ45 con cavo patch

Protocolli d'interfaccia e di comunicazione

Il sistema dispone dei seguenti protocolli d'interfaccia e comunicazione:

- NTP
- DICOM
- DHCP
- HTTPS
- · LDAP/S

NTP

Il Network Time Protocol (NTP) è ampiamente utilizzato per sincronizzare gli orologi dei computer e dei dispositivi presenti in rete, un aspetto cruciale per diverse applicazioni e servizi.

Versione: NTPv4 (come da RFC 5905)

Componenti principali:

- **Time server:** i time server sono dispositivi che forniscono informazioni precise sul tempo.
- Client: dispositivi presenti in rete che sincronizzano i loro orologi con i time server.
- **Messaggi:** l'NTP utilizza una serie di messaggi scambiati tra client e server per ottenere la sincronizzazione del tempo.
- **Strato:** i time server sono classificati in strati, con i server dello strato 1 che utilizzano le fonti cronologiche più precise (per esempio, gli orologi atomici). I server dello strato 2 si sincronizzano con lo strato 1 e così via.
- Marcature temporali: l'NTP utilizza le marcature temporali per rappresentare il tempo. Le marcature temporali si basano su un formato a 64 bit, che comprende sia i secondi che le frazioni di secondo.
- **Secondi intercalari:** l'NTP tiene conto dei secondi intercalari, assicurando che i dispositivi possano regolare l'ora con precisione quando i secondi intercalari vengono introdotti o rimossi.
- Osservazioni sulla sicurezza: l'NTP include funzioni di sicurezza per proteggere dagli attacchi di cybersecurity, come le regolazioni dell'orario non autorizzate.
- **Orologi di riferimento:** alcuni server NTP utilizzano orologi di riferimento con fonti di tempo estremamente precise, come orologi atomici o ricevitori GPS.

Il funzionamento dell'NTP segue queste fasi:

- 1. Il client invia un pacchetto di richiesta a un time server, chiedendo l'ora corrente.
- 2. Il server risponde con un pacchetto contenente la propria nozione di ora corrente. Questo pacchetto include anche informazioni sullo strato del server, sulla precisione e su altri dettagli.
- 3. Il client regola il proprio orologio in base alle informazioni sull'ora ricevute.
- 4. La ricerca continua di aggiornamenti periodici garantisce che il dispositivo sia sempre sincronizzato.

DICOM

DICOM (Digital Imaging and Communications in Medicine) è uno standard per la comunicazione e la gestione delle informazioni provenienti dalla diagnostica medica per immagini e dei relativi dati. Per ulteriori informazioni su DICOM e sulla configurazione DICOM, vedere Informazioni su DICOM [46].

Versione: DICOM 3.0

Componenti principali: per una descrizione completa dei componenti DICOM, consultare la *Dichiarazione di conformità DICOM* disponibile all'indirizzo **www.sonosite.com/support/connectivity**.

- **Definizioni degli oggetti di informazione (IOD):** DICOM definisce vari IOD che specificano la struttura e la semantica delle entità informative, come immagini, dati del paziente e informazioni di studio.
- Classi di servizio: DICOM comprende diverse classi di servizio che definiscono operazioni e modelli di comunicazione specifici. Gli esempi comprendono la classe di servizio Storage per

l'archiviazione delle immagini e la classe di servizio Basic Worklist Management per l'accesso alle liste di lavoro.

- **Elementi di dati:** DICOM utilizza una struttura basata su tag per rappresentare gli elementi dei dati. Ciascun elemento di dati ha un tag unico che lo identifica e comprende informazioni quali il nome del paziente, la data dello studio, i dati del pixel, ecc.
- **Sintassi di trasferimento:** DICOM supporta diverse sintassi di trasferimento per codificare e comprimere le informazioni relative a immagini e dati. Gli esempi comprendono JPEG e VR little-endian esplicito.
- Comunicazione di rete: DICOM utilizza l'Application Entity (AE) DICOM come nodo di rete. La comunicazione tra i nodi DICOM comporta la creazione di associazioni, la negoziazione delle capacità e lo scambio delle informazioni.
- **Formato dei file DICOM:** DICOM definisce un formato di file per la memorizzazione delle immagini mediche e delle relative informazioni. Spesso i file hanno un'estensione ".dcm".
- **Sicurezza:** DICOM include funzioni di sicurezza per proteggere la privacy dei pazienti e garantire la riservatezza e l'integrità dei dati medici durante la trasmissione e l'archiviazione.
- Classi SOP: DICOM definisce le classi SOP (Service-Object Pair), che sono combinazioni di IOD e classi di servizi. Le classi SOP specificano come le istanze degli oggetti di informazione vengono manipolate in una rete DICOM.
- Lista di lavoro della modalità: DICOM supporta lo scambio di liste di lavoro, che contengono
 informazioni sulle procedure in programma, sui dati demografici del paziente e su altri dati
 rilevanti.

DHCP

Il Dynamic Host Configuration Protocol (DHCP) è un protocollo di gestione della rete che assegna e gestisce dinamicamente gli indirizzi IP, le subnet mask, i gateway predefiniti, i server del sistema dei nomi del dominio (DNS) e altre informazioni di configurazione della rete ai dispositivi su una rete TCP/IP. Il DHCP semplifica il processo di amministrazione della rete automatizzando l'assegnazione degli indirizzi IP, riducendo la probabilità di conflitti e facilitando la gestione delle modifiche alla rete.

Componenti principali:

- **Server DHCP:** un server responsabile dell'assegnazione dinamica degli indirizzi IP e delle relative informazioni di configurazione di rete ai client DHCP.
- **Client DHCP:** un dispositivo (come un computer, uno smartphone o una stampante di rete) che richiede informazioni sulla configurazione di rete a un server DHCP.
- Lease: il DHCP funziona con un sistema basato sul lease, in cui gli indirizzi IP vengono assegnati ai client per una durata specifica (tempo di lease). I client devono rinnovare i propri lease prima della scadenza per mantenere la connettività di rete.
- **Pool di indirizzi IP:** la gamma di indirizzi IP per la cui assegnazione ai client è configurato il server DHCP. Il DHCP assegna ai client gli indirizzi IP di questo gruppo pool su richiesta.
- **Ambito:** un ambito definisce le opzioni di configurazione e la gamma di indirizzi IP forniti da un server DHCP per una specifica sottorete.
- · Processo di Offerta, Richiesta, Accettazione (ORA):
 - 1. il server DHCP offre a un client un indirizzo IP disponibile e altri parametri di configurazione.
 - 2. Il client richiede formalmente l'indirizzo IP offerto dal server DHCP.
 - 3. Il server DHCP conferma la richiesta del client e finalizza il lease.
- **Processo di rinnovo:** i client DHCP tentano periodicamente di rinnovare il proprio lease prima della scadenza, richiedendo un'estensione al server DHCP.

- **Processo di rilascio:** i client possono rilasciare gli indirizzi IP assegnati al server DHCP quando hanno finito di utilizzarli, liberando indirizzi nel pool.
- Comunicazione di tipo broadcast: il DHCP si basa inizialmente sulla comunicazione broadcast
 per scoprire i server DHCP disponibili e ottenere le informazioni di configurazione iniziali. La
 comunicazione "unicast" può essere utilizzata successivamente per il rinnovo del contratto di
 locazione.
- **Opzioni:** il DHCP consente l'inclusione nei messaggi DHCP di varie opzioni di configurazione, come gli indirizzi dei server DNS, il gateway predefinito e la subnet mask.
- **Configurazione dinamica:** il DHCP consente di modificare la configurazione di rete senza intervento manuale, facilitando l'adattamento dinamico ai cambiamenti della rete.

HTTPS

Il protocollo di rete HTTPS (Hypertext Transfer Protocol Secure) è una versione sicura del protocollo HTTP, utilizzata per la trasmissione di dati sul World Wide Web. Il protocollo HTTPS aggiunge la crittografia per proteggere i dati scambiati tra il browser Web di un utente e un sito Web. Questa crittografia viene generalmente implementata utilizzando Transport Layer Security (TLS) o il suo predecessore, Secure Sockets Layer (SSL).

Componenti principali:

- **Crittografia:** il protocollo HTTPS utilizza procedure di crittografia, principalmente TLS, per proteggere la comunicazione tra il server Web e il browser del cliente. La crittografia garantisce la riservatezza dei dati trasmessi tra le due entità in modo che non siano facilmente intercettati da soggetti malintenzionati.
- **Schema URL:** gli URL HTTPS si distinguono dai normali URL HTTP per il prefisso "https://". Ciò indica che la comunicazione tra il client e il server è protetta.
- Secure Socket Layer (SSL)/Transport Layer Security (TLS): SSL e TLS sono protocolli crittografici che garantiscono una comunicazione sicura su una rete di computer. Stabiliscono una connessione sicura criptando i dati scambiati tra il client e il server.
- Infrastruttura a chiave pubblica (PKI): il protocollo HTTPS si basa sulla PKI per facilitare lo scambio sicuro di chiavi tra il server e il client. Ciò comporta l'uso di coppie di chiavi pubbliche e private.
- **Certificati digitali:** i siti Web che utilizzano HTTPS devono disporre di un certificato digitale emesso da un'autorità di certificazione (CA) affidabile. Il certificato comprende la chiave pubblica e le informazioni sul proprietario del sito Web e viene utilizzato per verificare l'autenticità del sito.
- **Processo di handshake:** durante l'handshake TLS/SSL, il client e il server negoziano gli algoritmi di crittografia e si scambiano le chiavi crittografiche per stabilire una connessione sicura.
- **Integrità dei dati:** oltre alla crittografia, HTTPS garantisce l'integrità dei dati utilizzando funzioni di hash crittografico. In questo modo si evita che i dati vengano manomessi durante la trasmissione.
- **Numero di porta:** il protocollo HTTPS utilizza la porta 443 come porta predefinita per la comunicazione sicura, a differenza della porta 80 utilizzata normalmente dal protocollo HTTP.

LDAP/S

LDAP/S (Secure Lightweight Directory Access Protocol) è una forma sicura di LDAP, utilizzata per l'accesso e la gestione dei servizi di directory. Questa crittografia viene generalmente implementata utilizzando Transport Layer Security (TLS) o il suo predecessore, Secure Sockets Layer (SSL).

Componenti principali:

- **Lightweight Directory Access Protocol (LDAP):** LDAP è un protocollo di servizio di directory che fornisce un modo standardizzato per accedere e gestire le informazioni in una directory, ovvero una struttura gerarchica che organizza e memorizza i dati.
- **Connessione sicura:** LDAP/S garantisce la sicurezza della comunicazione tra i client e i server LDAP criptando i dati scambiati durante le sessioni LDAP.
- **Protocolli di crittografia:** LDAP/S utilizza protocolli come SSL o TLS per fornire la crittografia dei dati in transito.
- **Numero di porta:** LDAP/S utilizza la porta 636 come porta predefinita per la comunicazione sicura, a differenza della porta 389 utilizzata da LDAP normale.
- **Autenticazione basata su certificati:** LDAP/S prevede l'autenticazione basata su certificati in cui il server presenta un certificato digitale per dimostrare la propria identità al client.
- **Handshake TLS:** durante l'handshake TLS, il client e il server negoziano le impostazioni di crittografia e si scambiano le chiavi crittografiche, stabilendo una connessione sicura.
- **Servizi di directory:** LDAP/S è utilizzato per accedere e gestire i servizi di directory, che memorizzano e organizzano informazioni come profili utente.
- Considerazioni sulla sicurezza: LDAP/S aiuta a proteggere le informazioni sensibili da intercettazioni e manomissioni durante la trasmissione in rete, migliorando la sicurezza complessiva dei servizi di directory.
- **Compatibilità:** LDAP/S mantiene la compatibilità con le operazioni e le funzionalità LDAP standard, garantendo la possibilità di stabilire connessioni sicure senza modifiche significative alle applicazioni basate su LDAP.

Sicurezza e privacy

- La porta per la comunicazione DICOM (specificato dall'utente nelle impostazioni di sistema; in genere la porta 104, 2762 o 11112) viene utilizzata per la comunicazione in uscita verso la rete.
- Il software antivirus non è installato su questo dispositivo.
- Questo dispositivo presenta un'unica porta in ascolto configurabile per le finalità di DICOM Echo e Conferma archiviazione.
- I controlli configurabili relativi alla sicurezza e alla privacy in Sonosite MT sono i seguenti:
 - Ruoli e responsabilità dell'utente
 - Disconnessione automatica dell'utente
 - Autorizzazione e autenticazione dell'utente
 - Backup e ripristino dei dati
 - Crittografia dei dati (inattivi e in transito)
- Gli amministratori del sistema e di reparto devono seguire le misure di sicurezza tecniche e fisiche suggerite ed elencate di seguito, nonché le linee guida HIPAA dettagliate per garantire la conformità alla norma HIPAA:
 - **Controllo dell'accesso alla stanza:** occorre mettere in atto le procedure locali per limitare l'accesso fisico alle attrezzature mediche, per prevenire il contatto accidentale, casuale o intenzionale da parte di individui non autorizzati.
 - **Controllo dell'accesso al sistema:** accedere al sistema solo con account utente univoci. Le credenziali di accesso non devono essere divulgate.
 - **Controlli di audit:** ogni azione utente associata ai dati del paziente sarà tracciata attraverso i registri di controllo ePHI, i quali sono accessibili e devono essere regolarmente controllati

dall'amministratore. Gli account utente ospite non possono essere verificati e devono essere utilizzati solo quando necessario.

- **De-identificazione:** utilizzare un'opzione di de-identificazione prima di esportare i dati dei pazienti su supporti rimovibili utilizzati per la risoluzione dei problemi o la riparazione del sistema.
- **Gestione dei supporti rimovibili:** i supporti rimovibili che contengono immagini o altre informazioni mediche devono essere conservati in un'area sicura e non accessibile a individui non autorizzati.
- Sicurezza della trasmissione: i dati clinici trasmessi in rete potrebbero non essere crittografati. Aggiungere alla rete solo dispositivi attendibili (raccomandiamo vivamente l'uso di una comunicazione DICOM crittografata. Se non è supportata una comunicazione DICOM sicura, devono essere implementati comandi di sicurezza della rete per proteggere l'integrità e la riservatezza dei dati).
- Integrità dei dati: occorre utilizzare sempre metodi di crittografia adeguati per garantire l'integrità dei dati personali. Quando possibile, eseguire controlli di integrità per identificare le modifiche non autorizzate ai dati personali. In caso si sospetti che i dati clinici siano stati alterati o distrutti in modo improprio, avvisare l'assistenza FUJIFILM Sonosite.
 - **Crittografia dei dati:** i dati in stato di inattività dovrebbero essere crittografati a livello di disco e di database con un metodo di crittografia valido conforme a FIPS 140-2. Le chiavi di crittografia devono essere protette e gestite solo dagli amministratori del sistema.
 - **Protezione avanzata del sistema:** il o i server che ospitano l'applicazione e il database devono essere rafforzati secondo i controlli di sicurezza del server NIST 800-123.
- **Aggiornamenti software:** solo gli aggiornamenti e/o le patch autorizzate da FUJIFILM Sonosite possono essere applicate al dispositivo medico.

Flusso di dati

Server MWL	> Sonosite MT	> PACS
Ordine di studio (DICOM MWL) DICOM)		–Dati di studio (Archiviazione

Consultare la *Dichiarazione di conformità DICOM* per dettagli.



ATTENZIONE

- 1. La connessione dell'apparecchiatura a una rete informatica che comprende altri sistemi, potrebbe comportare rischi precedentemente non identificati per pazienti, operatori o terze parti. Prima di eseguire la connessione del dispositivo a una rete informatica non controllata, assicurarsi che tutti i potenziali rischi derivanti da tali connessioni siano stati individuati e valutati e che siano state mese in atto tutte le contromisure adeguate. La norma IEC 80001-1:2010 fornisce le linee guida per affrontare tali rischi.
- 2. Nel momento in cui viene modificata un'impostazione della rete informatica alla quale il dispositivo è connesso, verificare che la modifica non influisca su questo dispositivo e, se necessario, adottare le misure adeguate. Le modifiche alla rete informatica comprendono:
 - Modifiche nella configurazione di rete (indirizzo IP, router ecc.)
 - · Connessione di componenti aggiuntivi
 - Disconnessione di componenti
 - · Aggiornamento delle apparecchiature
 - Miglioramento delle apparecchiature

Eventuali modifiche alla rete informatica potrebbero introdurre nuovi rischi che richiedono l'esecuzione di ulteriori valutazioni come indicato in precedenza al punto 1.

Elenco delle applicazioni approvate

L'elenco delle applicazioni approvate impedisce l'uso non autorizzato del sistema ecografico.

- Il sistema consente solo l'esecuzione di un software configurato nell'elenco applicazioni approvate.
- Il sistema blocca i tentativi di modificare, sovrascrivere o eliminare tutti i file inclusi nell'elenco applicazioni approvate.
- L'elenco applicazioni approvate non è configurabile dall'utente. Questa configurazione fa parte del processo di installazione del software FUJIFILM Sonosite.
- Il sistema permette una modifica dell'elenco applicazioni approvate solo quando la modifica è iniziata da un componente software firmato digitalmente, come un aggiornamento di FUJIFILM Sonosite.
- Il sistema registra qualsiasi tentativo di modificare o eliminare i pacchetti approvati.
- Il sistema registra qualsiasi tentativo di modificare la configurazione dell'applicazione approvata.
- Il sistema registra qualsiasi tentativo di caricare o eseguire i pacchetti del software non autorizzati.
- I registri del sistema devono essere regolarmente controllati dall'amministratore.

Misure di recupero della rete informatica non riuscite

Talvolta, la connessione a una rete informatica può diventare inaffidabile determinando la mancata esecuzione delle funzioni descritte in Funzioni [263]. Di conseguenza, si possono verificare le seguenti situazioni di pericolo.

	Impatto sull'apparecchiatura	Pericolo	Contromisura	
La rete IT diventa instabile (per esempio, la	Impossibile trasmettere i dati degli esami a un PACS	Ritardo della diagnosi	Il sistema ecografico ha una memoria interna, nella quale vengono	
comunicazione wireless si interrompe)	Ritardo della trasmissione a un PACS		memorizzati i dati degli esami. Dopo che la rete informatica è tornata in una condizione stabile, il sistema può riavviare automaticamente il trasferimento dei dati.	
	Dati non corretti trasmessi a un PACS	Diagnosi errata	L'integrità dei dati è assicurata dai protocolli TCP/IP e DICOM utilizzati dal sistema.	
	Impossibile ottenere i dati degli ordini da un server MWL	Ritardo dell'esame	L'utente può avviare/creare un nuovo studio nel sistema.	
	Ritardo dell'ordine da un server MWL			
	Dati non corretti da un server MWL	Esame non corretto	Il sistema ecografico utilizza i protocolli TCP/IP e DICOM, il che garantisce l'integrità dei dati.	
	Impossibile ottenere l'orario da un time server	Dati dell'esame non corretti	Il sistema ecografico ha la possibilità di immettere manualmente la data e l'ora.	
	Dati dell'orario non corretti		Il sistema ecografico indica sempre la data e l'ora sullo schermo principale.	
Il firewall presenta un guasto	Attacco via rete	Manipolazione dei dati dell'esame	Il sistema ecografico chiude le porte di rete non necessarie.	
	Infezione dovuta a un virus informatico	Perdita dei dati dell'esame	Il sistema ecografico impedisce a un utente di caricare il software e di eseguirlo.	

Se la connessione di rete si interrompe a causa di problemi della struttura di rete, il sistema ritenta la trasmissione dei dati dello studio al sistema PACS. Dopo quattro tentativi di invio dello studio, il sistema mette in pausa la trasmissione. Se la trasmissione è in pausa, il sistema riprende automaticamente la trasmissione dopo il periodo di tempo configurato (vedere Campi di configurazione del percorso [48]). Il sistema sospende automaticamente la trasmissione nel caso si verifichi un errore imprevisto. Se la trasmissione è sospesa, deve essere riattivata manualmente dall'utente (vedere Archiviazione manuale degli studi [134]). La trasmissione degli studi in pausa o sospesi può essere riattivata dall'utente in qualsiasi momento. Non vi è alcun rischio per la sicurezza del paziente, dell'operatore o di altre persone presenti, né alcuna perdita di dati, poiché il sistema salva nel buffer locale tutti i dati. Il sistema è in grado di svolgere la funzione clinica prevista anche in assenza di una connessione di rete.

Connettività wireless

Se FIPS (Federal Information Processing Standards) è abilitato, la qualità del servizio (QoS) è impostato su "off" sul sistema ecografico. Il sistema non dispone di un'interfaccia utente per modificare la QoS per le impostazioni di rete e la funzionalità wireless del sistema non è influenzata da alcuna impostazione presente su altri dispositivi di rete e server.

Per utilizzare una connessione wireless, le impostazioni wireless devono essere configurate seguendo le istruzioni riportate nella sezione e nelle sottosezioni Impostazioni di **connettività e DICOM**. Le connessioni wireless e i campi per le impostazioni specifiche sono descritti in Connessione alla rete in modalità wireless [47], Campi di configurazione del percorso [48] e Campi di configurazione del profilo wireless [49]. È possibile configurare più profili wireless seguendo queste istruzioni. Dopo aver configurato e abilitato la connessione di rete, il sistema si riavvia automaticamente e si connette alla rete configurata. Se la connessione viene persa, il

sistema visualizza la seguente icona wireless $\widehat{\mathbf{x}}$. Non è necessario effettuare alcuna azione per riconnettersi alla connessione wireless persa. Il sistema tenta automaticamente di connettersi alla rete senza dover riavviare il sistema e ristabilisce la connessione quando il segnale wireless è nuovamente disponibile. In questi casi non si verifica alcuna perdita di dati, poiché il sistema salva nel buffer locale tutti i dati. La riattivazione e il ripristino presuppongono che le impostazioni del profilo wireless e del percorso siano configurate correttamente e che la rete wireless funzioni correttamente.

Implementazione, individuazione e mantenimento della sicurezza

Per garantire un uso sicuro del Sistema, è necessario attivare la **modalità protetta** (vedere Configurazione del sistema per la prima volta [34]).

Per limitare le minacce alla sicurezza informatica, il Sistema utilizza controlli per sicurezza e privacy standard del settore, tra cui, a titolo esemplificativo e non esaustivo, un sistema di hardening, un firewall interno e un elenco di applicazioni approvate. FUJIFILM Sonosite Fornisce regolarmente aggiornamenti software contenenti le più recenti patch di sicurezza e vi incoraggia a mantenere un elevato livello di sicurezza aggiornando il sistema con le versioni software rilasciate. Le Informazioni sull'ultima versione del software di sistema vengono messe a disposizione dei clienti attraverso i rappresentanti del campo e dell'assistenza, che distribuiscono le note di rilascio per ogni versione quando il dispositivo è disponibile per la vendita nella regione. Le istruzioni per gli aggiornamenti delle licenze software sono ulteriormente descritte in Licenza d'uso del software [164].

Divulgazione coordinata delle vulnerabilità

FUJIFILM Sonosite Monitora e testa continuamente il Sistema per individuare le vulnerabilità e gli exploit. Se viene scoperta una vulnerabilità o un exploit che potrebbe avere un impatto sul vostro Sistema ecografico, FUJIFILM Sonosite esegue il suo piano di risposta agli incidenti, che comprende la notifica al cliente e l'implementazione di piani d'azione preventivi e correttivi. Inoltre, la pagina web **www.sonosite.com/support/security** viene utilizzata per informare i clienti delle principali vulnerabilità che potrebbero interessare i sistemi FUJIFILM Sonosite. Se si sospetta o si rileva un evento di sicurezza informatica sul proprio sistema, contattare l'Assistenza tecnica FUJIFILM Sonosite (vedere Aiuti [1]).

Fine del ciclo di vita

Al termine del periodo di supporto, l'azienda potrebbe non essere più in grado di fornire patch di sicurezza o aggiornamenti per il software. Tutti gli annunci relativi al fine del ciclo di vita del prodotto sono disponibili sul sito web dell'azienda: **www.sonosite.com/support/security.** I clienti possono anche ricevere bollettini di aggiornamento dall'azienda sullo stato del loro Dispositivo. I clienti sono invitati a contattare il proprio rappresentante di vendita o l'assistenza tecnica per ricevere maggiori informazioni, dopo che il dispositivo sarà giunto al termine del supporto.

Glossario

Termini

Per i termini ecografici non contenuti in questo glossario, vedere la pubblicazione dell'American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM) intitolata *Recommended Ultrasound Terminology (Third Edition, 2011).*

ACEP	American College of Emergency Physicians
ALARA ("as low as reasonably achievable", "il più basso livello ragionevolmente ottenibile")	Il principio guida dell'ecodiagnostica, secondo il quale l'esposizione del paziente all'energia ultrasonora deve essere mantenuta al livello minimo ragionevolmente possibile per ottenere i dati diagnostici desiderati.
Doppler tissutale (TDI)	Una tecnica Doppler a onda pulsata utilizzata per rilevare movimenti del miocardio.
frequenza di ripetizione dell'impulso (FRI)	Indica il numero di impulsi ecografici emessi dal trasduttore in un determinato periodo di tempo. HPRF sta per alta frequenza di ripetizione degli impulsi.
indice meccanico IM	Indica il grado di probabilità di effetti biologici meccanici: più elevato è il valore IM, maggiore è la probabilità che tali effetti si verifichino.
indice termico dei tessuti molli (TIS)	Indice termico relativo ai tessuti molli.
indice termico delle ossa craniche (TIC)	Indice termico per le applicazioni in cui il fascio ecografico attraversa l'osso prossimo al punto di ingresso del fascio nel corpo.
Indice termico (IT)	La proporzione della potenza acustica totale richiesta per alzare la temperatura dei tessuti di 1 °C in relazione a determinate premesse.
indice termico ossa (ITO)	Indice termico per le applicazioni in cui il fascio ultrasonoro attraversa il tessuto molle e nelle immediate vicinanze dell'osso si trova un punto focale.
in situ	Nella posizione naturale o originale.
linea cutanea	Profondità della visualizzazione dell'immagine che corrisponde all'interfaccia cute/trasduttore.
Linea D	Si riferisce alla posizione di focalizzazione del fascio di ultrasuoni durante l'acquisizione di immagini Doppler.
Linea-M	Si riferisce alla posizione di focalizzazione del fascio di ultrasuoni durante l'acquisizione di immagini M Mode.
Profondità	Si riferisce alla profondità della visualizzazione. Nel calcolo della

272 Glossario

sia costante e pari a 1538,5 metri/secondo.

posizione dell'eco sull'immagine, si presume che la velocità del suono

Tecnologia SonoMB (SM) Subset della modalità di acquisizione delle immagini 2D, dove

l'immagine 2D viene ingrandita mediante l'osservazione del sito anatomico interessato da angoli multipli e quindi fondendo o calcolando la media dei dati scannerizzati insieme per migliorare la qualità generale dell'immagine e, in parallelo, riducendo il rumore e

gli artefatti.

Tissue Harmonic Imaging

(THI)

Trasmette a una frequenza e riceve a una frequenza armonica superiore per ridurre rumore e ingombri e migliorare la risoluzione.

trasduttore Dispositivo che trasforma una forma di energia in una forma diversa.

I trasduttori ecografici contengono elementi piezoelettrici che, quando vengono eccitati elettricamente, emettono energia acustica. Quando viene trasmessa al corpo, l'energia acustica procede finché non incontra un'interfaccia o un cambiamento nelle proprietà del tessuto. In corrispondenza dell'interfaccia si forma un'eco che torna al trasduttore, dove l'energia acustica di ritorno viene trasformata in energia elettrica, elaborata e visualizzata sotto forma di informazioni

anatomiche.

trasduttore per array

curvo

Viene identificato dalla lettera C (curva o curva lineare) e da un numero. Il numero corrisponde alla gamma di frequenza del trasduttore espressa in MHz. Gli elementi del trasduttore sono configurati elettricamente in modo da controllare le caratteristiche e la direzione del fascio acustico. Ad esempio, C5-1.

trasduttore per array

lineare

Viene identificato dalla lettera L (lineare) e da un numero. Il numero corrisponde alla gamma di frequenza del trasduttore espressa in MHz. Gli elementi del trasduttore sono configurati elettricamente in modo da controllare le caratteristiche e la direzione del fascio acustico. Ad esempio, L12-3.

trasduttore phased array

Identificato dalla lettera P (fasata) e da un numero. Trasduttore concepito principalmente per la scansione cardiaca. Forma un'immagine settoriale determinando elettronicamente la direzione e il punto focale del fascio. Ad esempio, P5-1.

Varianza

Visualizza una variazione di acquisizione di immagini di flusso Color Doppler in un dato campione. La varianza viene mappata in verde e utilizzata per individuare la turbolenza.

Abbreviazioni

Abbreviazioni dell'interfaccia utente.

A Velocità di picco dell'onda "A"

A2Cd Apicale a 2 camere in diastole

A2Cs Apicale a 2 camere in sistole

A4Cd Apicale a 4 camere in diastole

A4Cs Apicale a 4 camere in sistole

AAA Aneurisma aortico addominale

AB Arteria basilare

ACA Arteria cerebrale anteriore

ACC Arteria carotide comune

ACCD Arteria carotide comune distale

ACCM Arteria carotide comune media

ACCP Arteria carotide comune prossimale

ACD Arteria coronaria destra

ACE Arteria carotide esterna

ACED Arteria carotide esterna distale

ACEM Arteria carotide esterna media

ACEP Arteria carotide esterna prossimale

ACI Arteria carotide interna

ACID Arteria carotide interna distale

ACIEC Arteria carotide interna extracranica

ACIM Arteria carotide interna media

ACIP Arteria carotide interna prossimale

ACIT Arteria carotide interna terminale

ACoA o A Com A Arteria comunicante anteriore

AD Atriale destro

Add Addome

AF Accorciamento frazionale

AFDVS Accorciamento frazionale dimensione ventricolo sinistro

AIC Arteria iliaca comune

AIE Arteria iliaca esterna

All Arteria iliaca interna

Alt o A Altezza

Ant L Anteriore distale

Ant V Anteriore vicino

Ao Aorta

AO Arteria oftalmica

AO o UmbA Arteria ombelicale

Art Arteria

AS Atrio sinistro

ASPV Area superficie isovelocità prossimale

AT Tempo di accelerazione (decelerazione)

ATF Area torace feto

AVA Area valvola aortica

AVEC Arteria vertebrale extracranica

AVM Area valvola mitrale

AV o Avert Arteria vertebrale

AVP Endovenosa periferica

Bifor Biforcazione

BPM Battiti al minuto

BSA Area della superficie del corpo

CA Circonferenza addominale

CC Circonf cranica

CHD Dotto epatico comune

Cine Buffer cine o cine loop. Il buffer cine memorizza una sequenza di

immagini registrate in un determinato intervallo di tempo.

CIPS Spina iliaca antero-superiore

CM Cisterna magna

Cons/Eff Consolidamento polmonare/Effusione pleurica

CPD Color Power Doppler

Crd Cardiaco

CVD Color Velocity Doppler

CVR Rapporto catetere-vaso

CW Continuous Wave Doppler

D ann Diametro annulus

D Ao Diametro aortico

D apicale Distanza apicale

DBC Dotti biliari comuni

DBP Diametro biparietal

DD stab. Termine previsto

È una data prevista immessa dall'utente in base ai dati di un esame precedente o ad altre informazioni disponibili. L'UPM viene stabilito in base alla data prevista e incluso nel referto del paziente come

UPMd.

Decel Tempo di decelerazione

DIO Distanza interoculare

Dist Distale

DLVOT Diametro tratto di efflusso ventricolo sinistro

D max VCI Diametro massimo vena cava inferiore

D o d Diastolica

D o Diam Diametro

DOF Diametro occipitale frontale

dP/dt Delta pressione/Delta tempo

D seno Val Diametro seno di Valsalva

DSP Data stimata del parto

DSP/EEM Data stimata del parto in base all'età ecografica media

La data del parto prevista viene calcolata in base alle misurazioni

eseguite durante l'esame.

DSP/UPM Data stimata del parto in base all'ultimo periodo mestruale

La data del parto calcolata dalle UPM inserite dall'utente.

D STJ Diametro giunzione seno-tubolare

DTAP Diametro torace anteriore-posteriore

DTT Diametro toracico trasversale

Dur A Durata dell'onda "A"

DVD Dimensioni ventricolo destro

DVDd Dimensioni ventricolo destro in diastole

DVDs Dimensioni ventricolo destro in sistole

dVS Ventricolo sinistro in diastole

DVS Dimensioni ventricolo sinistro

DVSd Dimensioni ventricolo sinistro in diastole

DVSs Dimensioni ventricolo sinistro in sistole

Dx Destra

E Velocità di picco dell'onda "E"

E:A Rapporto E:A

EDA Area diastolica finale

E/e' Velocità E = Velocità E della valvola mitrale divisa per la velocità e'

anulare

EE Età ecografia

È calcolata in base alle misurazioni medie rilevate per una particolare

biometria fetale.

EEM Età ecografica media È ricavata dalla media delle singole misurazioni

biometriche fetali e del sacco gestazionale medio (SGM) eseguite durante un esame. I valori di età gestazionale (EG) utilizzati per determinare l'EEM si basano sugli autori dei calcoli OS selezionati.

EG Età gestazionale

EG/UPM Età gestazionale in base all'ultimo periodo mestruale

Età fetale calcolata utilizzando la data dell'ultimo periodo mestruale

(UPM)

EG/UPMd Età gestazionale in base all'ultimo periodo mestruale dedotto

Età fetale calcolata utilizzando la data dell'ultimo periodo mestruale

(UPMd) derivata dal Termine dall'utente

Endo Endocardico

Epi Epicardico

EPSS Separazione dal setto al punto E

ESA Area sistolica finale

ESI Iniezione di steroidi epidurali

ET Tempo di eiezione

FAC Modifica area frazionale

FC Frequenza cardiaca

FCF Frequenza cardiaca del feto

FE Frazione di eiezione

Foll. Follicolo

GB Cistifellea

GC Uscita cardiaca

Gest. Gestazionale

Gin Ginecologia

GP A Gradiente di pressione di picco dell'onda "A"

GP E Gradiente di pressione di picco dell'onda "E"

GS Gittata sistolica

GSV Grande vena safena

HL Lunghezza omero

HV Vena epatica

IA Insufficienza aortica

IC Indice cardiaco

IFPPVS Ispessimento frazionale parete posteriore ventricolo sinistro

IFSIV Ispessimento frazionale setto interventricolare

ILA Indice liquido amniotico

IMT Spessore intima media

IP Indice di pulsatilità

IR Indice resistivo

IRV Vena intrarenale

IS Indice sistolico

IVC Vena cava inferiore

IVCT Tempo di contrazione isovolumetrica

IVRT Tempo di rilasciamento isovolumetrico

Largh Larghezza

Lat L Laterale distale

Lat V Laterale vicino

LAT V Ventricolo laterale

LCC Lunghezza cefalo coccigea

LCL Legamento collaterale laterale

LCM Legamento collaterale mediale

LF Lunghezza femore

L o Lungh Lunghezza

LPAA Legamento talofibulare anteriore

LSV Vena safena lunga

Lungh. cerv Lunghezza cervice

LVO Opacizzazione ventricolo sinistro

LVOT Tratto di efflusso ventricolo sinistro

MB Tecnologia SonoMB

MCA Arteria cerebrale media

Mus Muscoloscheletrico

Neo Neonatale

NER Nervo

oAA o ao. asc. Aorta ascendente

Oft Oftalmico

ONSD Diametro guaina nervo ottico

OOD Distanza binoculare

Orb Orbitale

ORE VM Orifizio rigurgitante effettivo della valvola mitrale

PAD Pressione atriale destra

PAL Phase Alternating Line

PA o Pre. Sang. Pressione arteriosa

PB Profilo biofisico

PCOA o A Com P Arteria comunicante posteriore

Ped Pediatrico

PF Frazione di pulsatilità

PFS Peso fetale stimato

Calcolata dalle misurazioni eseguite durante l'esame. Le misurazioni usate per determinare il PFS sono definite dall'autore dei calcoli PFS

correntemente selezionato.

PGr Gradiente di pressione

PHT Tempo di dimezzamento della pressione

PHT IA Tempo di dimezzamento della pressione nell'insufficienza aortica

Plac Placca

Porta Profondità della porta Doppler

Post L Posteriore distale

Post-minz. Post-minzionale

Post V Posteriore vicino

P PCA Picco dell'arteria cerebrale posteriore

PPVS Parete posteriore ventricolo sinistro

PPVSd Parete posteriore ventricolo sinistro in diastole

PPVSs Parete posteriore ventricolo sinistro in sistole

Pre-minz. Pre-minzionale

Pro Prostata

Proc Procedurale

Pross Prossimale

PSVD Pressione sistolica del ventricolo destro

PTM Parti piccole

PVD Parete libera ventricolo destro

PVDd Parete libera ventricolo destro in diastole

PVDs Parete libera ventricolo destro in sistole

PW Pulsed Wave Doppler

Qp/Qs Flusso sanguigno polmonare diviso per il flusso sanguigno sistemico

RFID Radio-Frequency Identification (identificazione a radiofrequenza)

RIMP Indice ventricolo destro della prestazione miocardica

RS Rapporto Strutturato

RVOTD Diametro tratto di efflusso ventricolo destro

S' Velocità sistolica a livello dell'anulus tricuspidale laterale

(Misurazione TDI)

SA Stenosi aortica

Sacco vitellino Sacco vitellino

SCVA Separazione cuspide valvola aortica

S/D Rapporto Sistolica/Diastolica

Sen Seno

SG Sacco gestazionale

SIA Setto interatriale

Sifone Sifone (arteria carotide interna)

SIV Setto interventricolare

SIVd Setto interventricolare in diastole

SIVs Setto interventricolare in sistole

SM Stenosi mitrale

Sup Superficiale

SVS Ventricolo sinistro in sistole

Sx Sinistra

TAM Tempo medio

TAP Tempo medio di picco

TAPSE Escursione sistolica nel piano anulare tricuspide: misura della

distanza in modalità M dell'escursione sistolica del ventricolo destro

TAV Velocità tempo medio

TCD Diametro Trans-cervelletto (Misurazione OS)

Doppler transcranico (tipo esame)

TEVS Tempo di eiezione ventricolo sinistro

Tibia Lunghezza tibia

TN Translucenza nucale

TNS Non-stress test

TO Transorbitale

Tra o Tras Trasversale

TT Transtemporale

TVA Area valvola tricuspide

UPMd Ultimo periodo mestruale dedotto

Calcolato dal Termine previsto inserito dall'utente

UPM o UCM Ultimo ciclo mestruale

Il primo giorno dell'ultimo periodo mestruale. Utilizzata per calcolare

l'età gestazionale e il Termine previsto.

VA Valvola aortica

Vasc Vascolare

VD Ventricolare destro

VDF Velocità diastolica finale

VDFVS Volume diastolico finale ventricolo sinistro

VDM Velocità diastolica minima

Ven Venoso

Vena Con RM Rigurgito mitralico con Vena Contracta

Vena P o PVn Vena polmonare

"VExUS" Venous excess ultrasound

VF Flusso volume

VGI Vena giugulare interna

VM Valvola mitrale

VMax Velocità di picco

Vmax RT Rigurgito tricuspidale (velocità di picco)

Vmedia Velocità media

Vol Volume

VP Vena porta

Valvola polmonare

VS Ventricolo sinistro

VSFVS Volume sistolico finale ventricolo sinistro

VSP Velocità sistolica di picco

VT Valvola tricuspide

VTI Integrale velocità-tempo

Symbols 2D acquisizione delle immagini o scansione, 74 comandi, 74 definizione, 73 misurazioni, 103	traccia, 104 area della valvola aortica (AVA), 123, 141 arterioso tipo di esame, 30 uso previsto, 9 assistenza, 166, 167 assistenza tecnica, 1 audio, 45 avvertenze, definizione, 1	frazione di eiezione (FE), 118 GC e IC, 117 GS e IS, 117 integrale velocità-tempo (VTI), 116 MAPSE o TAPSE, 118 Massa VS, 121 PAD, 123 QpQs, 120
accessori, 14, 196 pulizia e disinfezione, 179 addominale calcoli, 110 impostazioni, 55 tipo di esame, 30 uso previsto, 7 ago guida, 89 profilo, 87, 89 ALARA, principio, 211 alimentazione impostazioni, 59 indicatori, 18 isolare da, 186 sistema, 16, 19 sospensione, 59	batteria impostazioni, 59 indicatori, 18 informazioni su, 208 installare o sostituire, 16 sicurezza, 188 biometria ostetricia, 128 biometrica immissione, 67 misurazioni, 10 C calcoli	tempo di dimezzamento della pressione (PHT), 121 VCI, 122 volume atriale, 120 volume VS, 118 calibri uso, 100 caratteristiche elettriche, 183, 186 caratteristiche tecniche ambientale, 207 rete, 263 sistema, 206 cardiaci riferimenti, 141 cardiaco tipo di esame, 30
amministratore configurare sistema, 34, 0 login e logout, 35 anca misurazioni, 131 riferimento, 159 angolo Linea D, 78, 79 misurazione, 105 archiviazione avvisi, 41 DICOM, 50, 133 esame o studio, 133, 134 immagini e filmati, 98, 209 manuale, 134 stato, 134 archivio verifica, 134 area Ellisse, 104	addominale, 110 anca rapporto, 131 angolo anca, 131 carotide, 124 elimina da report, 137 flusso volumetrico, 109 ginecologia, 125, 126 impostazione di ostetricia, 54, 55 informazioni su, 100 modificare, 137 muscoloscheletrico (MUS), 131 ostetricia, 128 volume, 105 calcoli cardiaci ACO, 119 dP/dT, 123 FAC, 117 forma d'onda TDI, 122	uso previsto, 8 carotide calcoli, 124 riferimento, 158 tipo di esame, 30 uso previsto, 9 cavi, alimentazione, 197 cefalico uso previsto, 7 cine, 85 circonferenza addominale (CA), 156 Ellisse, 104 traccia, 104 codice a barre lista di lavoro, 61, 68 paziente, 68 codice di licenza, 164, 165 colonna vertebrale tipo di esame, 30

uso previsto, 9	dimensione della porta, 78,	ethernet, 47
Colore	79	etichette
acquisizione delle immagini	direzione	eliminazione, 96
o scansione, 80	Colore, 80, 81	impostazioni, 94
comandi, 81	Doppler, 80	pittogrammi, 95
definizione, 73	Linea D, 78	predefinito, 94
•	distanza	
direzione, 80		revisione, 139
tipi, 80	2D, 103	spostare o modificare, 94
comandi	M Mode, 105, 116	testo, 94
2D, 74	documento, convenzioni	visualizzazione, 94
acquisizione delle immagini	utilizzate, 1	età ecografica media (EEM),
o scansione, 73	Doppler	127, 155
Colore, 81	acquisizione delle immagini	
Doppler, 78	o scansione, 77	F
guadagno, 83	comandi, 78	- filmati
guida per ago, 89, 90	definizione, 73	
M Mode, 77	dimensione della porta, 78,	impostazioni, 93
personalizzazione, 73	79	riprodurre, 138
		salvare, 94
più, 73	misurazioni, 106	fogli di lavoro
uscita acustica, 212	modalità, 77	compilare, 136
compatibilità	traccia, 108	display, 136
elettromagnetica, 192, 194,	velocità di scansione, 80	informazioni su, 136
209	_	follicoli, 126
compensazione tempo-	E	frazione di eiezione (FE), 118
guadagno (TGC), 84	ECG	frequenza cardiaca
conservazione	funzione, 90, 91	fetale, 129
interna, 40, 133, 136	risoluzione dei problemi,	Misura, 106
trasduttore, 177	163	
controlli		misura, 106
potenza acustica, 75	eliminazione automatica, 40	riferimento, 144
controlli di audit, 267	endovenoso periferico (AVP)	FRI, 77
controlli di addit, 201	tipo di esame, 30	_
D	errore	G
D	acquisizione, 141	gel, 31
data stimata del parto (DSP),	algoritmico, 141	gestazionale
128, 155	messaggio, 63, 163	uso previsto, 10
dati	misurazione, 140	ginecologia
backup, 133, 135, 166	esame	calcoli, 125, 126
immissione, 66, 67, 68, 70	aggiungere, 133	
modifica, 71	archiviazione, 133	tipo di esame, 30
revisione, 72	eliminazione, 133	uso previsto, 8, 10
salvare, 71	esportazione, 135	gittata cardiaca (GC), 117
•	•	gittata cardiaca assistita
diametro biparietale (DBP),	personalizzato, 55, 56	(ACO), 119
128, 156	revisione, 133	guadagno
DICOM	selezionare, 22, 29	auto, 83, 84
archiviazione, 50	termine, 66	regolazione, 83, 84
conferma archiviazione, 51	esportazione	ripristino, 84
configurare, 46, 47	disabilitare o abilitare, 40	
MPPS, 52	esame o studio, 135	Н
normative, 209	immagini e filmati, 98	= =
registro, 63	impostazioni, 53, 57, 61, 62	hardware, 13
- 6,	registri, 64	HIPAA, 209
	. 08.00.1, 01	HPRF. 79

1	limiti di temperatura, 207	frequenza cardiaca, 106,
immagini e filmati	limiti di umidità, 207	129
aggiungere, 133	linea centrale, 87	ginecologia, 126
archiviazione, 98	Linea D	informazioni su, 100
esportazione, 62, 98	angolo, 78, 79	modifica, 102
etichetta, 94, 139	dimensione della porta, 78,	ora, 105, 107
formati, 62	79	ostetricia, 128, 129, 130
galleria delle immagini, 99	direzione, 78	pendenza, 107
revisione, 138	Linea M, 76, 77	precisione, 140
salvare, 93, 94	lista di lavoro	profondità, 104
salvare, 93, 94 stampa, 96, 97	accesso, 70	velocità, 106, 107
•	cancella, 70	misurazioni gestazionali, 128,
importare certificati, 41	codice a barre, 61, 68	129, 130
	configurare, 51, 69	impostazioni, 54, 55
impostazioni, 53	informazioni sul paziente,	riferimenti, 155, 156, 157
importazione	68, 70	tabelle, 54
impostazioni, 57	procedure in programma,	modalità
impostazioni	71	acquisizione delle immagini
addominale, 55	ricerca, 70	o scansione, 73, 208
alimentazione e batteria,	server, 51	dati, 58
59	login, 44	Doppler, 77
audio, 45	lunghezza cefalo coccigea	modalità duale, 82
conservazione, 40	(LCC), 156	modelli di tessuto, 217
data e ora, 58	(200), 200	monitor
etichette, 94	M	layout, 22
filmati, 93	= = =	touchscreen, 22
importazione ed	M Mode	visualizzazione, 58
esportazione, 53, 61	acquisizione delle immagini	MPPS
ostetricia, 55	o scansione, 76	interrompere, 135
tipi di esame, 55, 56	anatomico, 77	server, 47, 52
USB, 62	comandi, 77	muscoloscheletrico (MUS)
indice	definizione, 73	calcoli, 131
cefalico (IC), 155	misurazioni, 105, 106, 116	tipo di esame, 30
indice cardiaco (IC), 117	M Mode anatomica, 77	uso previsto, 9
indice liquido amniotico (ILA),	mammario	uso previsto, 3
128, 155	tipo di esame, 30	
indice meccanico (IM), 212,	manutenzione, 165, 166, 167	N
213, 214	messaggi di attenzione,	nervo
indice termico (IT), 212, 213,	definizione, 1	tipo di esame, 30
214	misura di uscita acustica	nervoso
integrale velocità	, 216	uso previsto, 9
tempo (VTI), 106, 160	misurazioni	normative
integrità dei dati	2D e colore, 103	classificazione EMC, 209
, 268	area, 104	elettromeccanica, 209
intensità, acustiche, 216	calibri, 100	HIPAA, 209
	cardiaci, 116, 121	
1	circonferenza, 104	0
LDAP/AD, 37	distanza, 103, 105, 116	oftalmico
limiti, 207	Doppler, 106, 108	tipo di esame, 30
operativi, 207	eliminazione, 102	uso previsto, 9
	follicolo, 126	ora
spedizione, 207		Doppler, 107
stoccaggio, 207		Dobbiei, To I

M Mode, 105 orbitale tipo di esame, 30 uso previsto, 7, 9 ostetricia impostazioni, 54, 55 misurazioni, 128, 129, 130 report, 137 riferimenti, 155 tabelle, 54 ostetrico	procedura guidata di configurazione, 34, 0 profondità regolazione, 83 scala, 23 prostata uso previsto, 9 pulizia e disinfezione accessori, 179 Classificazioni Spaulding, 169	per ostetricia, 156, 157 ripristino impostazioni predefinite, 33, 43 S salvare immagini e filmati, 93, 94 paziente, 71 report, 137 scansione 2D, 74
tipo di esame, 30 uso previsto, 8, 10 ovaia, 126, 160	definizioni, 170 sistema, supporto e trasduttore, 170, 174	ago, 87, 89, 90 Colore, 80 comandi, 73, 74, 78, 81 Doppler, 77
pannello a sfioramento, 24 password modifica, 45 requisiti, 38 utente, 37	R registri asserzione, 63 DICOM, 63 esportazione, 64 trasduttore, 63	M Mode, 76, 77 modalità, 73, 208 modalità duale, 82 modalità procedura, 75 simultaneo o triplo, 82 schermata di avvio, 21
paziente accedi, 21 calcolo, 132 elenco, 132 informazioni, 66, 67, 68, 70 modifica, 71 modulo, 66, 67, 70 nuovo, 66, 70 salvare, 71 visualizzazione, 58 pendenza, 107	utente, 63 Regola di Simpson, 118, 146, 149 report elimina calcoli, 137 informazioni su, 136 modifica dei calcoli, 137 ostetricia, 137 per ostetricia, 137 salvare, 137 visualizzazione, 137, 138	selezionare esame, 22, 29 trasduttore, 22, 29 seno uso previsto, 9 sicurezza apparecchi, 187 batteria, 188 caratteristiche elettriche, 183, 186 clinica, 190
per ostetricia report, 137 riferimenti, 156, 157 periferiche, 14, 196	rete caratteristiche tecniche, 263 ethernet, 47	compatibilità elettromagnetica, 192, 194 ergonomica, 181 normative, 209
personalizzato comandi, 73 tipo di esame, 55, 56 peso fetale stimato (PFS), 54,	server di directory, 37 sicurezza, 267 soluzione dei problemi, 269 wireless, 47	precauzioni, 267 sicurezza elettrica, 209 simultaneo o triplo, 82 sistema
128, 155 pittogrammi, 95 polmonare uso previsto, 8 polmone tipo di esame, 30	revisione esame o studio, 133 etichette, 139 immagini e filmati, 138 informazioni sul paziente, 72	comandi, 73 funzioni, 13 pulizia e disinfezione, 170, 174 registri, 63 trasporto, 15
porte, 13 procedura modifica, 71 modifica codici, 71	ricerca, 132 riferimenti cardiaci, 141 generali, 157 ostetricia, 155	soluzione dei problemi, 1, 162 rete, 269 sonda (vedi trasduttore) spedizione specifiche, 207

trasduttore, 179	selezionare, 22, 29	integrale del tempo (VTI),
stampa	spedire, 179, 207	108, 116
immagini e filmati, 96, 97	stoccaggio, 207	massima (VMax), 106, 108,
risoluzione dei problemi,	tipi, 273	159
163	trasporto, 178	misurazioni, 106, 107
stoccaggio	trasporto	velocità di scansione
specifiche, 207	sistema, 15	Doppler, 80
trasduttore, 207	trasduttore, 178	M Mode, 77
studio (vedi esame)	triplo, 82	venoso
superficiale	ti ipio, 02	tipo di esame, 30
tipo di esame, 30	U	uso previsto, 9
uso previsto, 9	USB	ventricolo sinistro (VS)
superficie corporea (BSA), 67,	dispositivi, 20	FAC, 147
142	esportazione, 61, 62	frazione di eiezione (FE),
supporto	impostazioni, 62	147
aggancio del sistema, 14	limitare, 40	massa, 148
dimensioni, 206	risoluzione dei problemi,	opacizzazione (LVO), 74
pulizia e disinfezione, 170,	163	tratto di efflusso, 149
174	uscita acustica	volume, 147, 149, 150
	termini, 261	vescica, 55, 160
Т		video
tastiera, 25	uso previsto	filmati, 93, 94, 138
tempo medio (TAM), 106,	addominale, 7	formativi, 32
	cardiaco, 8	formativo, 1
108, 160	cefalico, 7	formazione, 22
tempo medio di picco (TAP),	ECG, 8	guida, 1, 22, 32
106, 108, 160	gestazionale, 10	volume
termini ecografici, 261, 272	ginecologia, 8, 10	
testo	muscoloscheletrico (MUS),	atriale, 120, 145, 146
manuale, 94	9	audio, 45
predefinito, 94	oftalmico, 9	calcolo, 105
spostare o modificare, 94	ostetricia, 8, 10	flusso, 109, 160
tissue harmonic imaging	pediatrico, 9	ictus (GS), 117
(THI), 76	piccoli organi, 9	ovarico, 126, 160
traccia	polmone, 8	riferimento, 160
automatica, 108	vaso perifico, 9	uterino, 126, 161
Doppler, 108	Uso previsto	vescica, 55, 160
manuale, 108	pediatrico, 9	VS, 118, 147
traccia manuale, 108	utente	
transcranico	aggiungere nuovo, 36	W
tipo di esame, 30	eliminazione, 37	wireless
uso previsto, 7	gestione, 36, 37	certificati, 41
trasduttore	• •	collegamento, 47
collegamento, 27	login e logout, 44	configurazione, 49
collegare, 26, 28	modifica password, 45	rete, 47
•	registri, 63	•
conservazione, 177	requisiti password, 38	trasmissione, 193
definizione, 273	utero, 126, 161	7
guaine, 31		Z
pulizia e disinfezione, 170	V	zoom, 84, 85
rimozione, 29	vascolare	
risoluzione dei problemi,	misurazioni, 125	
63, 163	velocità	
	v C.OCICA	

FUJIFILM SONOSITE

P25645-01

