Butterfly iQ Ecógrafo personal

Manual del usuario



950-20055-ES Revisión: A 2024-10-25

Aviso

Butterfly Network, Inc. (BNI) no se hace responsable de los errores contenidos en este documento, ni de daños incrementales o emergentes relacionados con el suministro, el funcionamiento o el uso de este material.

Información protegida

Este documento contiene información protegida por copyright.

Garantía limitada

La «Garantía limitada» que se entrega con los productos de BNI es la garantía única y exclusiva que proporciona BMI para los productos contenidos en este documento.

Copyright

Copyright © 2024 Butterfly Network, Inc. Reservados todos los derechos.

Reconocimientos de marcas registradas

Los nombres de los productos mencionados en este manual pueden ser marcas comerciales de sus respectivos propietarios.

iPad®, iPad Air®, iPad Pro®, iPhone®, iPod® y Lightning® son marcas comerciales de Apple Inc., registradas en EE. UU. y en otros países y regiones.

Android es marca registrada de Google LLC.

Aviso legal

El uso del distintivo "Hecho para iPhone | iPad | iPod" significa que un accesorio se ha diseñado para conectarse específicamente a un iPhone, iPad o iPod, y el desarrollador ha certificado que cumple las normas de rendimiento de Apple. Apple no se hace responsable del funcionamiento de este dispositivo, ni de su conformidad con las normas de seguridad y las normativas. Tenga en cuenta que el uso de este accesorio con un producto de Apple puede afectar al rendimiento inalámbrico.

Fabricante

Butterfly Network, Inc. 1600 District Ave, Burlington, MA 01803 USA

Teléfono: +1 (855) 296-6188

Consultas generales: info@butterflynetwork.com

Servicio técnico y mantenimiento: support@butterflynetwork.com

Sitio web: www.butterflynetwork.com





Representantes autorizados

EC REP

Emergo Europe

Westervoortsedijk 60

6827 AT Arnhem

Países Bajos

CH REP

MedEnvoy Switzerland

Gotthardstrasse 28

6302 Zug

Suiza

Emergo Australia

Level 20, Tower II

Darling Park

201 Sussex Street

Sydney, NSW 2000

Australia

Importadores



Butterfly Network Netherlands B. V.

Edisonweg 17

4207 HE Gorinchem

Países Bajos

Patentes estadounidenses

Lista de patentes estadounidenses aplicables, de conformidad con 35 U.S.C. §287: www.butterflynetwork.com/patents

Renuncia de responsabilidad

La información contenida en este documento está sujeta a cambios sin previo aviso. Algunas de las características podrían no estar disponibles para ciertos grupos de usuarios según su plataforma y restricciones normativas locales. Los nombres y datos utilizados en los ejemplos son ficticios, a menos que se indique lo contrario.

Para obtener una copia impresa de este manual sin coste adicional, póngase en contacto con el servicio de atención al cliente escribiendo a support@butterflynetwork.com, y se le proporcionará una en los 7 días siguientes a la solicitud.

Tabla de contenidos

1. Introduction	
1.1. Descripción general	
1.2. Usos previstos	
1.3. Indicaciones	6
1.4. Formación	
2. Información de seguridad	
2.1. Convenciones de seguridad	
2.2. Beneficios y riesgos de la ecografía	8
2.2.1. Beneficios de la ecografía	8
2.2.2. Riesgos de la ecografía	8
2.3. Seguridad de Butterfly iQ	9
2.4. Seguridad básica/entorno de uso	9
2.5. Seguridad eléctrica	
2.6. Seguridad para desfibrilación	
2.7. Protección del equipo	
2.8. Seguridad biológica	
2.9. Seguridad del usuario	
3. Descripción general del sistema	
3.1. Descripción general	
3.1.1. Modos	
3.1.2. Mediciones	
3.1.3. Tipos de sonda	
3.1.4. Protección de los datos del paciente	
3.1.5. Conectividad a Internet	
3.2. Componentes del sistema	
3.2.1. Butterfly iQAplicación	
3.2.2. Sonda	
3.2.3. Cargador de la batería de la sonda	
3.3. Descripción general de la interfaz de usuario	
3.4. Predeterminados	
3.5. Familias de configuraciones predeterminadas	
4. Configuración del sistema	
4.1. Descarga e instalación de la App	
4.2. Actualización del firmware	
4.3. Gestión de las actualizaciones de la App	
4.4. Carga de la sonda	
4.4.1. Comprobación del nivel de carga de la batería de la sonda	
5. Uso del sistema	
5.1. Realizar un estudio	
5.2. Subir a Butterfly Cloud	
5.3. Uso de la funcionalidad del botón de la sonda	
5.3.1. Uso de la funcionalidad captura al pulsar el botón de la sonda:	
5.3.2. Uso de la funcionalidad de descongelado al pulsar el botón de la sonda:	
6. Uso de los modos	
6.1. Cómo utilizar el modo B	
6.2. Uso de los modos Doppler color y Power Doppler	
6.3. Uso del modo M	
6.4. Uso del modo Doppler espectral pulsado	
7. Anotaciones	
7.1. Añadir anotaciones	
7.2. Uso de protocolos	
8. Paquetes de cálculo manual	
8.1. Cálculos obstétricos	
8.2. Cálculo manual del volumen	. 39

8.3. Cálculo del volumen gástrico	40
8.4. Cálculo de la reducción del diámetro de la carótida	41
8.5. Cálculo manual de ángulos	42
8.6. Referencias de paquetes de cálculo	43
9. Uso de la herramienta Needle Viz TM (en plano)	45
10. Herramientas con asistencia de IA	
10.1. Contador automático de líneas B Butterfly	47
10.2. Cálculo automático de la fracción de expulsión	56
10.3. Calcular automáticamente el volumen de la vejiga	
10.4. Orientación en exploraciones didácticas Butterfly iQ	
11. Uso de Butterfly Cloud	66
11.1. Descripción general	
11.2. Acceso a Butterfly Cloud	66
11.3. Ver y administrar estudios	66
12. Uso de Butterfly TeleGuidance	68
12.1. Descripción general	68
13. Mantenimiento	69
13.1. Mantenimiento de la sonda	69
13.2. Limpieza y desinfección de la sonda en el punto de uso	70
13.2.1. Limpieza de la sonda	71
13.2.2. Desinfección de la sonda	72
13.3. Actualización del software de la App y la sonda	76
13.4. Realizar una prueba diagnóstica de la sonda	76
13.5. Mantenimiento programado	77
14. Solución de problemas	78
14.1. Solución de problemas	
14.2. Resolución de problemas de sobrecalentamiento de la sonda	
14.3. Resolución de problemas de carga	
15. Obtener asistencia	
15.1. Contacto con Butterfly Support	
15.2. Cómo ponerse en contacto con asistencia técnica a través de la aplicación Butterfly iQ	
16. Especificaciones	
16.1. Requisitos del dispositivo móvil	
16.2. Especificaciones del sistema	
16.3. Cargador de la batería de la sonda	
16.4. Condiciones ambientales de funcionamiento	
16.5. Compatibilidad electromagnética (CEM)	
16.5.1. Distancias de separación	
16.6. Salida acústica	
16.6.1. Límites de salida acústica	
16.6.2. Tablas de salida acústica	
16.7. Rendimiento esencial	
16.8. Exactitud de la medición	
16.9. Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos	
16.10. Reciclado y eliminación	
17. Símbolos	
17.1 Símbolos	101

1. Introducción

Este capítulo presenta Butterfly iQel ecógrafo personal.

1.1. Descripción general

Butterfly iQ el ecógrafo personal está diseñado para ser fácil de utilizar y portátil, y para funcionar con batería. Su plataforma móvil con disponibilidad comercial (dispositivo móvil) proporciona una interfaz sencilla para el usuario.

Este manual tiene como objetivo proporcionar información para orientar a personal formado en el funcionamiento seguro y eficaz y en el mantenimiento correcto del Butterfly iQecógrafo personal y sus accesorios. Es importante que lea y comprenda todas las instrucciones de este manual antes de utilizar el dispositivo, prestando especial atención a las advertencias y precauciones que se indican.



NOTAS

- Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.
- El Butterfly iQ y sus accesorios pueden utilizarse varias veces en varios pacientes.

1.2. Usos previstos



iPRECAUCIÓN!

La legislación federal de EE. UU. limita la venta de este dispositivo a personal médico o a una orden facultativa.

Butterfly iQ es un sistema de adquisición de imágenes ecográficas diagnósticas de uso general, concebido para ser utilizado por profesionales sanitarios formados, que permite adquirir imágenes diagnósticas y medir estructuras anatómicas y líquidos, entre otras funcionalidades.

1.3. Indicaciones



NOTA

Podrían no estar disponibles todos los ajustes predeterminados. Entre en support.butterflynetwork.com para ver información específica sobre su dispositivo y país.

Butterfly iQ está concebido para su uso por parte de profesionales médicos formados en lugares en los que se prestan servicios sanitarios para adquirir imágenes diagnósticas y medir estructuras anatómicas y líquidos en pacientes, tanto adultos como pediátricos, para las siguientes aplicaciones clínicas:

- Vasculatura periférica (incluidos estudios arteriales, carotídeos y de trombosis venosa profunda)
- · Guía de procedimientos

Introducción 6

- Órganos pequeños (incluida la tiroides, el escroto y las mamas)
- Cardiaco
- Abdominal
- Pulmón
- Urología
- Fetales/Obstétricas
- Ginecológicas
- Musculoesqueléticas (convencionales)
- · Musculoesqueléticas (superficiales)
- Ocular

Entre los modos de funcionamiento están los siguientes:

Modo	Butterfly iQ
B-Mode	/
Modo B y Modo M	/
Modo B y Doppler color	/
Modo B y Power Doppler	/
Doppler espectral pulsado ^{a.}	/

^{a.}No disponible en todos los países.



¡ADVERTENCIA!

Butterfly iQ no deberá usarse para indicaciones distintas de las aprobadas por la agencia reguladora pertinente.

1.4. Formación

Para utilizar Butterfly iQ de forma segura y eficaz, el usuario debe cumplir lo siguiente:

- Formación exigida por las normativas locales, regionales, provinciales y nacionales
- Formación adicional exigida por el médico que autoriza el procedimiento
- · Conocimiento y comprensión plenos del material presentado en este manual

Introducción 7

2. Información de seguridad

En este capítulo se ofrece información de seguridad importante para el uso de Butterfly iQ y se incluye una lista de mensajes de advertencia y precaución. Puede acceder a este manual del usuario desde la aplicación Butterfly iQ y en el sitio web support.butterflynetwork.com.

2.1. Convenciones de seguridad



¡ADVERTENCIA!

Situaciones, riesgos o prácticas inseguras que pueden ocasionar lesiones personales graves o la muerte.



ATENCIÓN:

Situaciones, riesgos o prácticas inseguras que pueden ocasionar lesiones personales leves, daños al dispositivo o la pérdida de datos.

Este manual de usuario está concebido como una ayuda para el uso seguro y eficaz de Butterfly iQ. Es importante revisar y comprender todas las instrucciones de este manual de usuario antes de utilizar el dispositivo, prestando especial atención a las advertencias y precauciones que aparecen en todo el manual. En este manual se utilizan las siguientes convenciones para resaltar posibles problemas de seguridad:

2.2. Beneficios y riesgos de la ecografía

La ecografía es ampliamente utilizada debido a que proporciona numerosos beneficios clínicos al paciente y tiene un registro de seguridad excelente. La adquisición de imágenes por ultrasonido se ha utilizado desde hace más de veinte años sin que se conozcan efectos negativos a largo plazo asociados a esta tecnología.

2.2.1. Beneficios de la ecografía

- · Múltiples usos diagnósticos
- · Resultados inmediatos
- Rentabilidad
- Portabilidad
- · Registro de seguridad

2.2.2. Riesgos de la ecografía

Las ondas ultrasónicas pueden calentar ligeramente los tejidos. Es normal que la sonda se sienta caliente al tacto durante la carga. Si retira la sonda de la alfombrilla de carga antes o inmediatamente después de que finalice la carga, se recomienda esperar a que la sonda se enfríe antes de utilizarla. Debido a que el sistema limita la temperatura de contacto con el paciente y detiene la exploración a 43 °C (109 °F) o más, si se deja enfriar la sonda antes de utilizarla se optimizará el rendimiento del tiempo de exploración.

Recomendamos informar al fabricante de cualquier accidente grave que le suceda al dispositivo a través de http://support.butterflynetwork.com (y a la autoridad competente del estado miembro de la UE en el que suceda el accidente, si corresponde).

2.3. Seguridad de Butterfly iQ



¡ADVERTENCIAS!

- El Butterfly iQ se ha diseñado para su uso por parte de personal competente y capaz de interpretar la calidad de las imágenes, el diagnóstico y la utilidad clínica del sistema.
- El movimiento del paciente durante la exploración podría afectar a los resultados. El usuario deberá utilizar su juicio clínico para interpretar los resultados.
- No utilice Butterfly iQ hasta que haya revisado y comprendido plenamente todo el material presentado en este manual. No utilice Butterfly iQ para fines distintos de los indicados en este manual.
- No utilice Butterfly iQ de forma incorrecta. De lo contrario, podría ocasionar lesiones personales graves o la muerte.

2.4. Seguridad básica/entorno de uso



¡ADVERTENCIA!

Butterfly iQ se ha clasificado como no seguro durante una resonancia magnética (MR UNsafe), por lo que podría implicar riesgos inaceptables para el paciente, el personal médico u otras personas en el entorno de la resonancia magnética.





¡ADVERTENCIAS!

- Utilice únicamente los cables, sondas, cargadores y accesorios especificados para su uso con Butterfly iQ. La sustitución de accesorios no homologados puede provocar un funcionamiento incorrecto del sistema o causar lesiones al paciente o al operador.
- Si la sonda parece estar excepcionalmente caliente, emite olor o humo, o tiene fugas, deje de utilizarla de inmediato. Desconecte la sonda del dispositivo móvil o del cargador (si corresponde). Envíe una solicitud de asistencia a: support.butterflynetwork.com.
- Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo debe comunicarse al fabricante en http://support.butterflynetwork.com (y a la autoridad competente del Estado miembro de la UE en el que se haya producido el incidente, si procede): https://www.ema.europa.eu/en/partners-networks/eu-partners/eu-member-states/national-competent-authorities-human.
- No utilice Butterfly iQ en presencia de gases inflamables o anestésicos. Esto podría ocasionar un incendio o explosión.
- Butterfly iQ no se ha evaluado ni se ha aprobado para su uso en lugares peligrosos, según se definen en la norma National Electric Code. De conformidad con la clasificación IEC, Butterfly iQ no debe utilizarse en presencia de mezclas de aire con sustancias inflamables.
- No utilice la aplicación Butterfly iQ en un dispositivo móvil que no cumpla los requisitos mínimos. El uso de la aplicación Butterfly iQ en un dispositivo móvil que no cumpla los requisitos mínimos puede afectar al rendimiento y a la calidad de las imágenes, y podría dar lugar a un diagnóstico incorrecto.
- El vertido de líquidos en el sistema puede dañarlo u ocasionar un riesgo de incendio o descarga eléctrica. No permita que penetren líquidos en el dispositivo o en el sistema de carga.
- Almacene el dispositivo únicamente en el intervalo de condiciones ambientales especificado en las especificaciones técnicas.
- El dispositivo presenta voltajes y corrientes altos y peligrosos. No contiene piezas que el usuario pueda reparar. No retire las cubiertas, no abra el dispositivo ni intente repararlo.
- El equipo portátil y móvil de comunicación por radiofrecuencia (RF) puede afectar al equipo médico eléctrico.
- La conexión a internet es necesaria para ver el manual de usuario y el portal de asistencia de Butterfly. Si piensa usar el Butterfly iQ sin conexión a internet, descargue el manual del usuario en su dispositivo en support.butterflynetwork.com.
- El uso de equipo o accesorios dañados puede hacer que el dispositivo funcione incorrectamente, u ocasionar lesiones al paciente o al usuario. La reparación del dispositivo debe realizarla personal de servicio técnico cualificado.
- No se admiten modificaciones. No modifique los cables, sondas, cargadores o accesorios especificados para su uso con Butterfly iQ. La modificación del equipo puede hacer que el sistema funcione incorrectamente, u ocasionar lesiones al paciente o al usuario.
- Cuando se utilice la sonda en un entorno doméstico, deberá guardarse para evitar que se produzcan daños a o provocados por mascotas, plagas o niños.
- Cuando se utilice la sonda en un entorno doméstico, es esencial que el cable se enrolle alrededor de la sonda mientras no se esté utilizando para evitar una posible estrangulación accidental.



¡PRECAUCIONES!

- Se han observado alteraciones del ritmo cardiaco en el intervalo diagnóstico de los valores de índice mecánico (Mechanical Index, MI) durante estudios cardiacos en los que se utilizaron agentes de contraste ecográfico gaseosos. Consulte el prospecto específico del agente de contraste utilizado para obtener más información.
- Butterfly Cloud permite la visualización remota de las imágenes ecográficas en distintas plataformas y en entornos no controlados (por ejemplo, con luz ambiente). El médico debe aplicar su criterio sobre el uso adecuado de las imágenes.
- Solo los usuarios formados deben utilizar el instrumento para la colocación de agujas.
- Se debe llevar especial cuidado cuando se utilice el transductor en niños o en pacientes con comorbilidades o con sensibilidad a la temperatura.



NOTAS

El Butterfly iQ se ha diseñado para garantizar que no se superen los límites acústicos en ningún modo de imagen. El Butterfly iQ se ha sido diseñado y certificado para cumplir con:

- IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 CSV Equipo electromédico, parte 1: Requisitos generales para la seguridad básica y el rendimiento esencial.
- IEC 60601-2-37:2007 Equipo electromédico, parte 2-37: Requisitos particulares para la seguridad básica y el rendimiento esencial de los equipos de monitorización y diagnóstico médico por ultrasonidos.

2.5. Seguridad eléctrica



¡ADVERTENCIAS!

- Inspeccione cuidadosamente la sonda antes de utilizarla. Inspeccione siempre la sonda antes
 y después de su limpieza, desinfección o uso. Compruebe la cara de la lente, el cable, la
 carcasa, las uniones y el conector para detectar signos de daño como grietas, desconchados,
 abrasiones o fugas. Para evitar el riesgo eléctrico, no utilice la sonda si hay cualquier signo de
 daño.
- La caída de la sonda puede dañarla. Inspeccione siempre la sonda antes y después de su limpieza, desinfección o uso. Compruebe la cara de la lente, el cable, la carcasa, las uniones y el conector para detectar signos de daño como cuarteaduras, desconchados, abrasiones o fugas. Para evitar el riesgo de peligros eléctricos, no utilice la sonda si hay cualquier signo de daño.
- Cumpla la norma IEC 60601-1 cuando utilice equipo adicional junto con el dispositivo de ecografía.
- El uso de accesorios, sondas y cables distintos de los especificados o suministrados por el fabricante de este equipo podría aumentar las emisiones electromagnéticas o reducir la inmunidad electromagnética de este equipo y ocasionar un funcionamiento incorrecto.
- Evite utilizar este equipo adyacente o apilado sobre otro equipo, ya que podría producir un funcionamiento incorrecto. Si dicho uso es necesario, debe observar este equipo y el otro para cerciorarse de que funcionan normalmente.
- El paciente o el usuario pueden sufrir una descarga eléctrica si se superan los voltajes indicados en la norma IEC 60601-1 para piezas aplicadas a pacientes.
- La sonda está diseñada para que permanezca sellada. No intente abrir la sonda ni interferir
 con los componentes internos del dispositivo, incluida la batería. Esto podría causar lesiones al
 paciente o al usuario.
- El cable del Butterfly iQ no está diseñado para que el usuario lo retire.
- No sumerja la sonda Butterfly iQ más allá de los niveles especificados. Sumergirla más allá de los niveles especificados podría ocasionar una descarga eléctrica.



iADVERTENCIAS!

 Los equipos portátiles de comunicación por RF (incluidos los periféricos como cables de antena y antenas externas) no deben estar a menos de 30 cm (12 pulgadas) de cualquier parte del Butterfly iQ, incluidos los cables especificados por el fabricante. De lo contrario, podría disminuir el rendimiento de este equipo.



¡PRECAUCIONES!

• Las notificaciones y alertas de aplicaciones de terceros que se ejecuten en el dispositivo móvil podrían interferir con el estudio.

Designación de clase	Butterfly iQ	Notas
CISPR 11 Group 1 Class A	,	Los dispositivos de esta clase son aptos para su uso en zonas industriales y hospitales. Si este equipo se utiliza en un entorno residencial (para el que normalmente se requiere CISPR 11 clase B), es posible que no ofrezca una protección adecuada a los servicios de comunicación por radiofrecuencia. El usuario podría tener que tomar medidas para mitigar este efecto, como cambiar el equipo de lugar o de orientación.
CISPR 11 Group 1 Class B	-	Los dispositivos de esta clase son aptos para su uso en un entorno residencial. Si el dispositivo no cuenta con esta designación, podría no ofrecer una protección adecuada a los servicios de comunicación por radiofrecuencia y podría ser necesario tomar medidas para mitigar este efecto, como cambiar el equipo de lugar o de orientación.

- No utilice la sonda con un cable que presente da
 ños visibles.Los da
 ños incluyen, entre
 otros, grietas en el aislamiento del cable, alambres expuestos, deshilachados o cualquier otro
 desgaste visible.
- El uso del dispositivo con daños visibles en el cable puede provocar lesiones al usuario y/o al paciente.

2.6. Seguridad para desfibrilación



¡ADVERTENCIAS!

- Antes de aplicar un impulso de desfibrilación de alto voltaje al paciente, retire todos los dispositivos en contacto con el paciente que no estén marcados como a prueba de desfibrilación.
- Las cubiertas de la sonda no ofrecen protección frente a la desfibrilación.

2.7. Protección del equipo



¡PRECAUCIONES!

- No doble ni gire en exceso el cable de la sonda. Inspeccione siempre la sonda antes y después de su limpieza, desinfección o uso. Compruebe la cara de la lente, el cable, la carcasa, las uniones y el conector para detectar signos de daño como cuarteaduras, desconchados, abrasiones o fugas. Para evitar el riesgo de peligros eléctricos, no utilice la sonda si hay cualquier signo de daño. No sumerja la sonda en agua u otro líquido más allá de los niveles especificados.
- Para evitar la posibilidad de condensación interna y posibles daños, no almacene el dispositivo fuera de las condiciones ambientales de funcionamiento especificadas.
- Un mantenimiento inadecuado puede hacer que el Butterfly iQ no funcione. Mantenga el equipo únicamente como se describe en el apartado de mantenimiento.
- No esterilice ni introduzca en un autoclave el Butterfly iQ o sus accesorios.

2.8. Seguridad biológica



¡ADVERTENCIAS!

- Siga siempre el principio ALARA (lo más bajo posible) al realizar un estudio ecográfico.
 Encontrará información adicional sobre el principio ALARA en la sección " Seguridad de los ultrasonidos " en Salida acústica [88].
- Si el Butterfly iQ se contamina por exposición a la enfermedad de Creutzfeldt-Jakob, no existe ningún procedimiento de desinfección adecuado.
- Use los parámetros clínicos predefinidos correctos de la aplicación para la zona corporal asociada que se esté examinando. Algunas aplicaciones requieren límites de salida acústica más bajos.
- La sonda no tiene partes de látex. No obstante, algunas fundas de sondas pueden contener látex natural, que puede causar reacciones alérgicas en algunas personas.
- Si realiza procedimientos que requieran el uso de cubiertas de transductores, siga el protocolo del centro y las instrucciones suministradas con las cubiertas.
- Este producto puede exponer al usuario a sustancias químicas, incluido el negro de carbón, que se considera cancerígeno en el Estado de California. Para más información, visite www.P65Warnings.ca.gov.
- La FDA ha establecido límites de emisión acústica más bajos para el uso oftálmico. Para evitar lesionar al paciente, utilice el ajuste predeterminado oftálmico solo al realizar los exámenes oculares.



¡PRECAUCIÓN!

Evitar el contacto con mucosas (por ejemplo, ojos, nariz y boca) y zonas de la piel con lesiones como cortes, abrasiones, dermatitis y piel agrietada a menos que la sonda esté desinfectada y protegida por una funda esterilizada y comercializada de forma legal que cumpla con el protocolo de su institución e instrucciones proporcionadas con las cubiertas.

2.9. Seguridad del usuario



¡ADVERTENCIAS!

- El uso de equipo o accesorios dañados puede hacer que el dispositivo funcione incorrectamente, u ocasionar lesiones al paciente o al usuario.
- No utilice, conecte ni accione el Butterfly iQ con equipo o accesorios no aprobados o no especificados. Esto podría causar lesiones al paciente o al usuario.
- No utilice la aplicación Butterfly iQ en un dispositivo móvil que no cumpla los requisitos mínimos. El uso de la aplicación Butterfly iQ en un dispositivo móvil que no cumpla los requisitos mínimos puede afectar al rendimiento y a la calidad de las imágenes, y podría dar lugar a un diagnóstico incorrecto.



¡PRECAUCIONES!

- Para minimizar el riesgo de síndrome del túnel carpiano (STC) y problemas musculoesqueléticos relacionados, mantenga una postura correcta, haga descansos frecuentes, y evite agarrar o sujetar la sonda con demasiada fuerza.
- Siga las pautas de equipo de protección individual (EPI) y los procedimientos de control de infecciones (p. ej., protección ocular, respiratoria y manual) del centro al utilizar, limpiar o desinfectar el dispositivo.

3. Descripción general del sistema

Este capítulo ofrece una descripción general de Butterfly iQ. Incluye información sobre sus características, los componentes incluidos en el sistema, los requisitos para la descarga, instalación y uso de la aplicación Butterfly iQ, y una descripción general de la interfaz de usuario.



NOTAS

- Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.
- El Butterfly iQ y sus accesorios pueden utilizarse varias veces en varios pacientes.

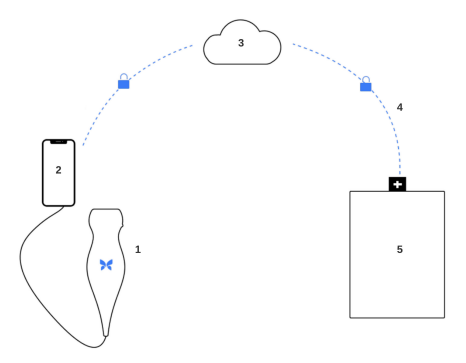


Figura 1. Descripción general del sistema

- Butterfly iQ Sonda.
- 2. Butterfly iQ aplicación.
- 3. Butterfly Cloud.
- 4. Butterfly Cloud enlace con el hospital.
- 5. HL7, DICOM, PACS.

3.1. Descripción general

Butterfly iQ es un dispositivo de adquisición de imágenes ecográficas para diagnóstico de uso general. El sistema consta de tres componentes:

- Dispositivos electrónicos compatibles de Apple^{Apple®} o Android, Android incluyendo teléfonos y tabletas (el dispositivo móvil).
- · La aplicación Butterfly iQ, que se descarga y se instala en el dispositivo móvil compatible.
- La sonda Butterfly iQ, que se conecta al dispositivo móvil para generar y recibir señales ecográficas.



NOTA

El dispositivo móvil no se incluye con el ecógrafo Butterfly iQ, debe adquirirse por separado.

3.1.1. Modos

Butterfly iQ ofrece los siguientes modos:

Modo	Butterfly iQ
B-Mode	/
Modo B y Modo M	✓
Modo B y Doppler color	✓
Modo B y Power Doppler	✓
Doppler espectral pulsado ^{a.}	✓

a. No disponible en todos los países.

3.1.2. Mediciones

Butterfly iQ le permite realizar mediciones clínicas en todos los modos disponibles. Entre las mediciones disponibles se encuentran las de distancia, tiempo, área y pulso.

3.1.3. Tipos de sonda

Butterfly iQproporciona una única sonda capaz de realizar todas las aplicaciones clínicas indicadas.

3.1.4. Protección de los datos del paciente



¡PRECAUCIÓN!

Es necesario proteger los datos del paciente mediante el cifrado del dispositivo móvil con una contraseña o una clave de acceso. No se puede utilizar la aplicación Butterfly iQ si el dispositivo móvil no tiene una clave de acceso habilitada y configurada. Consulte con su departamento de informática para asegurarse de que la seguridad y la protección de datos del paciente cumplen las normas del centro.

Butterfly recomienda configurar un periodo de bloqueo automático en los ajustes del dispositivo móvil para evitar el acceso no autorizado. Para obtener más información, consulte las instrucciones de configuración del bloqueo automático del dispositivo móvil.

Póngase en contacto con los equipos de TI o de seguridad de su organización si sospecha que ha sido objeto o víctima de un intento de phishing u otros ataques de ciberseguridad o si tiene alguna duda sobre la seguridad e integridad de su dispositivo. Los problemas de seguridad del producto Butterfly pueden comunicarse a nuestro equipo de asistencia por correo electrónico. Consulte Obtener asistencia [82] para más información. Los problemas de seguridad identificados en la sonda y la aplicación Butterfly, así como sus pautas de subsanación, se comunicarán por correo electrónico a los usuarios que tengan una cuenta activa, y también se publicarán en el portal de asistencia de Butterfly en support. butterflynetwork.com.

3.1.5. Conectividad a Internet

Se requiere una conexión a internet para descargar, instalar o actualizar la aplicación Butterfly iQ desde la App Store de Appleo desde Google Play. También es necesaria la conexión a internet para iniciar sesión y archivar estudios en Butterfly Cloud. Por lo demás, no se requiere conexión a internet ni conexiones inalámbricas para utilizar el dispositivo móvil.

Para garantizar que la aplicación tiene las últimas actualizaciones e información de seguridad, la aplicación requiere conectarse a internet al menos una vez cada 30 días. Para más información sobre requisitos y ajustes de conexión a internet, entre en support.butterflynetwork.com.

El cifrado de seguridad de la capa de transporte (TLS, por sus siglas en inglés) se utiliza para proteger los datos en tránsito de la aplicación móvil.

3.2. Componentes del sistema



¡ADVERTENCIA!

Al recibir su Butterfly iQ, revise cuidadosamente la sonda. Inspeccione siempre la sonda antes y después de su limpieza, desinfección o uso. Compruebe la cara de la lente, el cable, la carcasa, las uniones y el conector para detectar signos de daño como grietas, desconchados, abrasiones o fugas. Para evitar el riesgo eléctrico, no utilice la sonda si hay cualquier signo de daño.

La sonda y el cargador de la sonda se incluyen con su Butterfly iQ. Antes de empezar, identifique cada componente y asegúrese de que el paquete esté completo.

La siguiente tabla muestra un resumen de los componentes del sistema que se encuentran dentro del paquete:

Tabla 1. Resumen de los componentes del sistema - Dentro del paquete

	Butterfly iQ
Componente (Cantidad)	Sonda (1)
	Sistema de carga (1)



NOTA

El dispositivo móvil no se incluye con el ecógrafo Butterfly iQ, debe adquirirse por separado.

3.2.1. Butterfly iQAplicación

La función principal de la aplicación Butterfly iQ es la obtención de imágenes diagnósticas en general por parte de profesionales médicos cualificados y formados para permitir observar y medir estructuras anatómicas del cuerpo humano.

La aplicación se descarga gratuitamente en la Apple App Store o en Google Play. La aplicación y la cuenta Butterfly son necesarias para utilizar la ecografía personal Butterfly iQ.



NOTA

- Si el dispositivo móvil no cumple los requisitos necesarios para descargar, instalar o ejecutar la aplicación Butterfly iQ, se mostrará una notificación. Para ver la información más reciente sobre dispositivos compatibles, entre en support.butterflynetwork.com.
- Seguridad de la información: siga todas las normas de seguridad y ciberseguridad del centro.
 Si no conoce estas normas, póngase en contacto con su departamento de informática. Para utilizar la aplicación Butterfly iQ, es necesario configurar una contraseña, clave de acceso u otro ajuste de seguridad para bloquear la pantalla del dispositivo móvil. Si aún no ha hecho esto y no sabe cómo hacerlo, consulte las instrucciones de seguridad del dispositivo móvil.



¡PRECAUCIÓN!

La aplicación móvil Butterfly iQ solo debe ejecutarse en dispositivos que no tengan jailbreak ni estén rooteados para garantizar la seguridad y la integridad de los datos.La aplicación móvil Butterfly iQ implementa comprobaciones de software para garantizar que el dispositivo no tiene jailbreak ni está rooteado.



NOTA

- Puede obtener una versión legible por máquina (SPDX) de la lista de materiales del software (SBOM) poniéndose en contacto con nuestro equipo de asistencia por correo electrónico. Consulte Obtener asistencia [82] para más información.
- Se registran los detalles de hardware de la sonda, como su identificador o sus condiciones
 de trabajo (por ejemplo, la temperatura, etc.). Todas las actividades realizadas por un usuario
 en la aplicación Butterfly se registran por ID de usuario y fecha/hora en que se realizó la
 actividad. Las actividades registradas incluyen el inicio de sesión, los intentos fallidos de inicio
 de sesión, las imágenes o los estudios creados/vistos/modificados/eliminados.
- Consulte el manual de instrucciones de su dispositivo para realizar un restablecimiento de fábrica o póngase en contacto con su organización para obtener instrucciones sobre cómo restablecer correctamente su dispositivo móvil gestionado por MDM.

3.2.2. Sonda

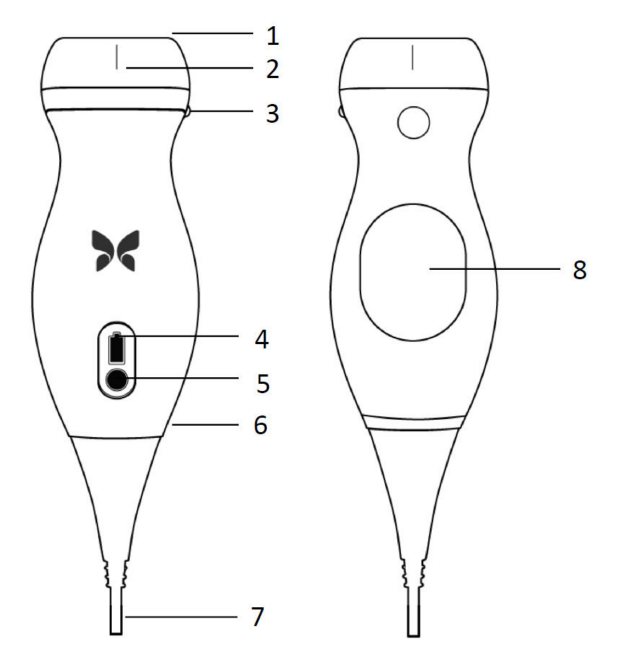


¡ADVERTENCIA!

No conecte sondas de otros fabricantes al dispositivo móvil de Butterfly iQ ni intente utilizar la sonda Butterfly iQ con otros ecógrafos.

La sonda Butterfly iQ solo puede utilizarse con la aplicación Butterfly iQ. No intente conectar la sonda a otros sistemas ecográficos. La siguiente figura</link> muestra las partes de la sonda y describe sus componentes. [20]

Butterfly iQ



Componentes de la sonda.

Tabla 2. Componentes de la sonda

Butterfly iQ 1. Lente 2. Marca de la línea media 3. Marca de orientación 4. Luces del indicador de la batería 5. Botón indicador de la batería 6. Interfaz sonda/cable 7. Cable del dispositivo móvil 8. Fuente de carga

3.2.3. Cargador de la batería de la sonda

Utilice únicamente el cargador suministrado con la sonda.

La siguiente figura [22] muestra los accesorios de carga de la batería.

Cargador de Butterfly iQ



Componentes del sistema de carga.

Tabla 3. Componentes del sistema de carga

Butterfly iQ 1. Alfombrilla de carga 2. Cable de carga 3. Adaptador de pared



NOTAS

- El último cargador de Butterfly iQ tiene un acabado en negro mate y un soporte curvo para la sonda. Si tiene un modelo anterior, consulte Cargador de la batería de la sonda [85] para más información sobre la carga de la sonda.
- La interfaz/conexión electrónica no está pensada para controlar el funcionamiento de otro dispositivo o accesorio médico.

3.3. Descripción general de la interfaz de usuario

Este apartado proporciona información sobre la visualización de imágenes en la interfaz de usuario de la aplicación Butterfly iQ.

La interfaz de usuario de la aplicación siempre muestra información sobre el índice mecánico (MI) y el índice térmico (TI) en la parte superior de la pantalla.

Según el estado de su suscripción Butterfly y la versión de la aplicación móvil, la barra de herramientas de la parte inferior de la pantalla podría variar.

La barra de herramientas de la parte inferior de la pantalla puede usarse para seleccionar ajustes predeterminados, congelar la imagen, capturar imágenes y seleccionar modos y herramientas.

3.4. Predeterminados

Los ajustes predeterminados son un conjunto predefinido de valores para los parámetros de obtención de imágenes. Cuando se seleccionan, la aplicación Butterfly iQ funciona automáticamente según los valores correspondientes de los parámetros de obtención de imágenes. Los ajustes predeterminados disponibles corresponden a las aplicaciones clínicas descritas en Indicaciones [6]. La disponibilidad de ajustes predeterminados también puede variar según la sonda, el estado de la suscripción de Butterfly y la ubicación geográfica.

La siguiente tabla muestra los preajustes disponibles por sonda.

Tabla 4. Disponibilidad de preajustes para cada sonda

Sonda	Predeterminados
Butterfly iQ	Abdomen, Abdomen profundo, Aorta y vesícula biliar, Vejiga, Cardíaco, Cardíaco profundo, FAST, Pulmón, Aparato locomotor-Partes blandas, Musculoesquelético, Nervios, OB 1/GYN, OB 2/3, Oftálmico, Abdomen pediátrico, Cardíaco pediátrico, Pulmón pediátrico, Órganos pequeños, Vascular: Acceso, Vascular: Carótida, Vascular: Vena profunda

3.5. Familias de configuraciones predeterminadas

Algunas configuraciones predeterminadas con las mismas aplicaciones clínicas o similares se agrupan en una sola, lo que facilita el acceso y la evaluación de las diferentes configuraciones predeterminadas para el paciente. Para acceder a las demás configuraciones predeterminadas de la misma familia, toque la pantalla. Aparecerán controles adicionales en el lado inferior izquierdo de la pantalla de exploración. Si hay otras configuraciones predeterminadas en la familia de la que se está utilizando, puede pasar de una a otra pulsando el botón para filtrar configuraciones predeterminadas .

4. Configuración del sistema

Este capítulo proporciona información e instrucciones para descargar e instalar la aplicación Butterfly iQ, registrar la sonda, configurar la aplicación Butterfly iQ y cargar la sonda para su uso.

4.1. Descarga e instalación de la App

Puede descargar e instalar la aplicación Butterfly iQ desde la Apple App Store o la Google Play Store en su dispositivo móvil. En la app store correspondiente, busque «Butterfly iQ».

Antes de descargar e instalar la aplicación, asegúrese de que el dispositivo móvil cumple o supera las especificaciones mínimas de funcionamiento. Puede encontrar la información más reciente sobre los requisitos del dispositivo en support.butterflynetwork.com.



NOTA

Si no puede instalar la aplicación, es posible que su dispositivo móvil no cumpla las especificaciones mínimas de funcionamiento. Para ver los requisitos detallados, consulte support.butterflynetwork.com.

4.2. Actualización del firmware

Es necesario que el firmware del dispositivo móvil esté actualizado para poder adquirir imágenes. Hay ciertas actualizaciones de la aplicación que pueden necesitar una actualización de firmware de su Butterfly iQ. Las actualizaciones de firmware aparecerán al conectar por primera vez la sonda Butterfly iQ tras una actualización de la aplicación.

Recomendamos habilitar las notificaciones de Butterfly en su dispositivo móvil para que pueda actualizar el firmware de su sonda de forma proactiva. Le enviaremos una notificación push cuando se necesite una actualización de firmware para que pueda completar este paso antes de que tenga que utilizar la sonda.

Para recibir notificaciones de actualización de firmware

En un dispositivo iOS

- 1. Asegúrese de que está utilizando la última versión de la aplicación Butterfly iQ.
- 2. En la aplicación de Butterfly iQ, pulse en su avatar en la esquina inferior derecha de la pantalla para abrir su Perfil y vaya a Notificaciones.
- 3. Active "Push" para habilitar las notificaciones push.
- 4. Vaya a los Ajustes de su dispositivo móvil
- Seleccione "Butterfly iQ" y active "Permitir notificaciones".

En un dispositivo Android

- 1. Asegúrese de que está utilizando la última versión de la aplicación de Butterfly iQ.
- 2. En la aplicación de Butterfly iQ, pulse en su avatar en la esquina inferior derecha de la pantalla para abrir su Perfil y vaya a Notificaciones.
- 3. Active "Push" para habilitar las notificaciones push.
- 4. Vaya a los Ajustes de su dispositivo móvil

- Seleccione Aplicaciones y Notificaciones.
- 6. Seleccione Butterfly iQ y autorice las notificaciones.

4.3. Gestión de las actualizaciones de la App



iPRECAUCIONES!

- Butterfly es compatible con la versión actual de la aplicación y las dos anteriores. Una actualización de varias versiones de la aplicación podría requerir una desinstalación y reinstalación de la aplicación, que podría dar lugar a pérdidas de datos.
- Si el sistema no se ha conectado a una red móvil o inalámbrica en los últimos 30 días, el sistema pide al usuario que se conecte a Internet para realizar actualizaciones importantes.
- Si pasa por alto las actualizaciones obligatorias, es posible que el sistema no le permita acceder.

Butterfly iQ Las actualizaciones de la aplicación están disponibles en la Apple App Store o en la Google Play Store.

En los ajustes de su dispositivo, puede configurar la aplicación Butterfly iQ para hacer la actualización manual o automática.

Si el dispositivo móvil está configurado para actualizar automáticamente las aplicaciones, la aplicación Butterfly iQ se actualizará automáticamente cuando haya una actualización disponible.

Si el dispositivo móvil no está configurado para actualizarse automáticamente, compruebe periódicamente si hay actualizaciones en la Apple App Store o en la Google Play Store.

4.4. Carga de la sonda



¡ADVERTENCIAS!

- Utilice únicamente los cables, sondas, cargadores y accesorios especificados para su uso con Butterfly iQ. La sustitución por accesorios no aprobados puede hacer que el sistema funcione incorrectamente, o causar lesiones al paciente o al usuario.
- Si la sonda parece estar excepcionalmente caliente, emite olor o humo, o tiene fugas, deje de utilizarla de inmediato. Desconecte la sonda del dispositivo móvil o del cargador inalámbrico (si corresponde). Póngase en contacto con el servicio técnico en support.butterflynetwork.com.
- La sonda está diseñada para que permanezca sellada. No intente abrir la sonda ni interferir con los componentes internos del dispositivo, incluida la batería. Esto podría causar lesiones al paciente o al usuario.
- El cable del Butterfly iQ no está diseñado para que el usuario lo retire.
- El usuario no puede cambiar la batería de la sonda. El cambio de batería realizado por personal que no sea de Butterfly Support puede ocasionar riesgos como altas temperaturas, incendio o explosión.
- Debe utilizarse una fuente de alimentación que no sea de tipo hospitalario fuera del entorno del paciente, de modo que esté a una distancia mínima de 1,5 metros del paciente.

Configuración del sistema



¡PRECAUCIONES!

- La batería de la sonda debe cargarse al menos una vez al mes para asegurar su funcionamiento correcto.
- Si la sonda no se enciende después de cargarla, podría indicar un fallo de la batería. Póngase en contacto con el servicio técnico en support.butterflynetwork.com.

Es importante mantener la sonda cargada. Cargue la sonda con los accesorios suministrados para cargar la batería.

Los accesorios para cargar la batería incluyen la alfombrilla de carga, el cable de carga y el adaptador de pared.

Coloque la sonda sobre el cargador orientada como se indica a continuación

Cargador de sonda de tercera generación para Butterfly iQ



Cargador de sonda



NOTA

- El último cargador de Butterfly iQ tiene un acabado en negro mate. Si tiene un modelo anterior, entre en support.butterflynetwork.com para más información sobre los cambios de sonda.
- Su almohadilla de carga o cable de carga puede variar.
- Butterfly iQ tiene un sistema de carga inalámbrico. No intente introducir el cable de la sonda en la alfombrilla de carga ni cargar la sonda con el cable.

Es posible que su alfombrilla de carga no sea exactamente igual. Para más información sobre las especificaciones de la alfombrilla de carga, entre en support.butterflynetwork.com.

Para cargar la sonda:

- 1. Desconecte la sonda del dispositivo móvil. No se pueden obtener imágenes durante la carga.
- 2. Conecte el cable de carga a la alfombrilla de carga y el extremo USB al adaptador de pared.
- Enchufe el adaptador de pared a una toma de corriente. El cargador se iluminará para mostrar que está encendido.

4. Coloque la sonda en la alfombrilla de carga de forma que quede horizontal y espere a que las luces del indicador de batería de la sonda se enciendan.

Durante la carga de la batería de la sonda, las luces del indicador de batería de la sonda indican el nivel de carga de la batería. Cuando se termina de cargar la batería, las luces del indicador de batería de la sonda se apagan. Para más información sobre las luces de estado de carga de su cargador en concreto, entre en support.butterflynetwork.com.



NOTA

Es normal que la sonda se sienta caliente al tacto durante la carga. Si retira la sonda de la alfombrilla de carga antes o inmediatamente después de que finalice la carga, se recomienda esperar a que la sonda se enfríe antes de utilizarla. Debido a que el sistema limita la temperatura de contacto con el paciente y detiene la exploración a 43 °C (109 °F) o más, si se deja enfriar la sonda antes de utilizarla se optimizará el rendimiento del tiempo de exploración.

4.4.1. Comprobación del nivel de carga de la batería de la sonda

Utilice el botón indicador de la batería y las luces del indicador de la batería en la sonda para comprobar el nivel de carga de la batería. Como referencia, consulte Sonda [20].

Tabla 5. Indicadores de nivel de carga de la batería de la sonda

Patrón de luces	Nivel aproximado de carga de la batería
Las 4 luces encendidas	87.5% - 100%
3 luces encendidas	67.5% - 87.4%
2 luces encendidas	37.5% - 67.4%
1 luz encendida	12.5% - 37.4%
1ª luz parpadeando	<12%

Para comprobar el nivel de carga de la batería de la sonda con la sonda:

- 1. Pulse el botón indicador de la batería para ver las luces del indicador de la batería.
- Si el primer botón parpadea, indica que la carga de la batería de la sonda es demasiado baja para realizar el estudio.
- 3. Si las luces no parpadean:
 - a. Abra la Butterfly iQ aplicación.
 - b. Vaya hasta la pantalla de exploración.
 - c. Espere 10 segundos hasta que aparezca el botón "Ejecutar solución de problemas".
 - d. Siga los pasos indicados en la resolución de problemas.

Para comprobar el nivel de batería de la sonda con la aplicación Butterfly iQ:

- El estado de la batería de la sonda se muestra en la parte superior de la pantalla de adquisición de imágenes.
- Si la carga de la batería es demasiado baja, es posible que no pueda realizar un estudio hasta que no cargue la batería. Mantenga la batería totalmente cargada siempre que sea posible.

5. Uso del sistema

Este capítulo proporciona información e instrucciones para utilizar Butterfly iQ para iniciar y finalizar estudios. También proporciona información e instrucciones para congelar y descongelar durante la adquisición de imágenes en vivo, para realizar mediciones y para otras herramientas de obtención de imágenes.

5.1. Realizar un estudio

Con la sonda conectada a su dispositivo móvil, siga las instrucciones de la pantalla para empezar un estudio nuevo. No es necesario introducir datos del paciente para empezar estudios.

Desde la pantalla de exploración principal podrá congelar la imagen , capturar fotogramas y grabar vídeos con la barra de herramientas de la parte inferior de la pantalla. La imagen de exploración debe estar congelada para capturar un fotograma.

Las capturas se podrán ver desde el carrete de capturas ubicado en la esquina superior derecha de la pantalla antes de que se complete el estudio.

Para finalizar una visita a un paciente, pulse sobre el carrete de capturas y siga las instrucciones de la pantalla para subir el estudio.

Durante la exploración, podrá deslizar el dedo en horizontal por la pantalla para ajustar la ganancia y en vertical para ajustar la profundidad. El botón de control de compensación de ganancia temporal (TGC) aparece al tocar la pantalla bajo los controles adicionales en la esquina inferior izquierda



NOTA

- Puede usar los gestos de pellizcar y tocar dos veces para ampliar o reducir una imagen.
 Después de ampliar la imagen, puede usar el dedo para hacer una panorámica (mover la imagen alrededor en la pantalla).
- La opción de pasar del modo vertical al horizontal durante la exploración solo está disponible en tablets.

Si elige introducir información sobre el paciente en el estudio, podrá hacerlo desde el carrete de capturas. Según su configuración, podrá añadir datos de pacientes manualmente, de una lista de trabajo o escaneando un código de barras.

Para añadir o ver más detalles sobre el estudio, como los resultados de los cálculos, utilice el campo de notas del carrete de capturas.

Para más información sobre cómo realizar un estudio, entre en support.butterflynetwork.com.

Uso del sistema 28

5.2. Subir a Butterfly Cloud



NOTAS

- Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.
- El Butterfly iQ y sus accesorios pueden utilizarse varias veces en varios pacientes.

Para archivar un estudio:

- Cuando termine de capturar imágenes ecográficas, pulse sobre el carrete de capturas en la esquina superior derecha de la pantalla. Se abrirá la pantalla del estudio.
- 2. OPCIONAL: asociar información de paciente
- 3. Toque Save (Guardar) para iniciar una carga.
- 4. Seleccione un archivo y pulse **subir**.
- Para eliminar todos los elementos del carrete de capturas, pulse borrar imágenes. El sistema le pedirá que confirme la eliminación. Al borrar la serie se eliminan todas las imágenes y videoclips del carrete de capturas.

5.3. Uso de la funcionalidad del botón de la sonda

Si mientras usa una sonda Butterfly iQ pulsa el botón de la sonda, puede realizar una de estas acciones: captar una imagen, captar una secuencia o descongelar la imagen. La función de pulsado del botón de la sonda está activada por defecto y se puede ajustar en el menú de preferencias de la aplicación Butterfly iQ.

5.3.1. Uso de la funcionalidad captura al pulsar el botón de la sonda:

Para ajustar las acciones asociadas a pulsar el botón para la captura de imágenes o secuencias:

- Conecte la sonda Butterfly iQ y entre al menú Perfil en la esquina inferior derecha de la pantalla pulsando sobre las iniciales o su avatar.
- 2. Seleccione «Acciones del botón de la sonda».
- 3. La función de captura está activada por defecto; mueva el control deslizante "Activar acciones del botón" a la izquierda para desactivarla o a la derecha para volver a activarla.
- 4. En la misma página, puede elegir la acción asociada al pulsado del botón de la sonda en Butterfly iQ durante la exploración en vivo. Las opciones disponibles son «Captar imagen» e «Iniciar/detener secuencia».
- 5. Vuelva a la pantalla de exploración y empiece o vuelva a explorar.
- 6. Para utilizar la funcionalidad de la sonda Butterfly iQ, pulse el botón de la sonda.

5.3.2. Uso de la funcionalidad de descongelado al pulsar el botón de la sonda:

Para ajustar las acciones asociadas a pulsar el botón para descongelar una imagen:

- 1. Conecte la sonda Butterfly iQ y entre al menú Perfil en la esquina inferior derecha de la pantalla pulsando sobre las iniciales o su avatar.
- 2. Seleccione «Acciones del botón de la sonda».
- 3. La función de descongelado está activada por defecto; mueva el control deslizante titulado "Activar acciones del botón" a la izquierda para desactivarla o a la derecha para volver a activarla.
- 4. Vuelva a la pantalla de exploración y empiece o vuelva a explorar.

Uso del sistema 29

5. Pasa usar la funcionalidad, pulse el botón de la sonda Butterfly iQ para descongelar la imagen cuando se inicie el congelado automático.

Uso del sistema 30

6. Uso de los modos

En este capítulo se ofrece información e instrucciones para utilizar los modos al realizar un estudio ecográfico.



NOTA

- Las herramientas de obtención de imágenes avanzadas podrían variar según el ajuste predeterminado seleccionado y el estado de su suscripción de pago. Entre en support.butterflynetwork.com para ver la información más reciente sobre qué ajustes tienen acceso a qué modos.
- Butterfly iQ o cualquier ecógrafo utilizado para búsquedas de roturas en implantes de pecho
 de silicona rellenos de gel se debe usar solo en pacientes asintomáticos. Para pacientes con
 síntomas o pacientes con resultados ecográficos inespecíficos de rotura en cualquier momento
 posterior a la operación, se recomienda una IRM.

6.1. Cómo utilizar el modo B

El modo B es la imagen por defecto que aparece al elegir una configuración predeterminada. El brillo de cada píxel indica la potencia de la señal reflejada como eco desde el tejido. Algunas configuraciones predeterminadas, como Cardíaca, tienen varias versiones del modo B, a las que puede acceder con el botón para filtrar configuraciones predeterminadas.

6.2. Uso de los modos Doppler color y Power Doppler

Cuando se utiliza el Doppler color o el Power Doppler, se puede:

- · Ajustar el tamaño y la posición de la ROI.
- · Ajustar la ganancia y la profundidad
- Ajustar la escala (también conocida como frecuencia de repetición de impulsos [Pulse Repetition Frequency, PRF]) para optimizar si el flujo es alto o bajo, pulsando el control High/Low (Alto/Bajo) en la parte inferior de la pantalla

La ROI se muestra en la imagen. Para mover la ROI, pulse y arrastre el cuadro. Para ajustar el ángulo y tamaño, utilice las flechas proporcionadas.

Los controles de ganancia del color y profundidad están disponibles durante la adquisición de imágenes con Doppler.

6.3. Uso del modo M

La pantalla M-mode (Modo M) incluye controles de velocidad (Fast [Rápido] o Slow [Lento]), la línea del modo M, la imagen del modo B y un punto de movimiento que permite mover la línea del modo M.

Cuando se utiliza el modo M, es posible:

- Ajuste la línea de exploración radial pulsando y arrastrando el punto de movimiento:
- Ajustar la velocidad de barrido de la pantalla M-mode (Modo M) tocando el control Fast/Slow (Rápido/Lento) situado en el centro de la pantalla

- · Ajuste la profundidad y ganancia
- Realizar mediciones de tiempo, distancia y frecuencia cardiaca en la pantalla

Acceso al modo M

- 1. Seleccione el ajuste predeterminado que desee e identifique el área que quiera explorar. Tenga en cuenta que la exploración empezará en modo B.
- 2. Seleccione Acciones en la parte inferior de la pantalla de visualización.
- 3. En Modos, seleccione Modo M.

6.4. Uso del modo Doppler espectral pulsado

El Doppler espectral pulsado (Doppler pulsado) es un modo cuantitativo que muestra mediciones gráficas de velocidad del flujo sanguíneo a lo largo de un periodo de tiempo.

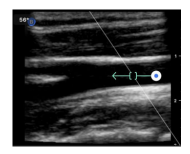
Mientras se utiliza el Doppler pulsado, se puede:

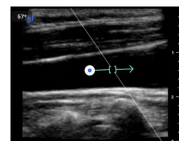
- Ver y ajustar la posición del volumen de muestra manteniendo pulsada la puerta y arrastrándola.
- Ver y ajustar la corrección de ángulo manteniendo pulsado y arrastrando el punto blanco del calibre.
- Cambiar entre el modo Doppler pulsado en vivo y el modo B en vivo pulsando el botón de iniciar espectro/ actualizar modo B.
- Ajustar la ganancia de la señal espectral pulsando y moviendo el dedo hacia la izquierda o hacia la derecha sobre la señal mientras aparece.
- Ajustar la escala para optimizar si el flujo es alto o bajo, pulsando el control **Flujo alto/Flujo bajo** en el centro de la pantalla. Tenga en cuenta que este control define su estado actual.
- Ajustar la velocidad de movimiento de pantalla de la señal Doppler espectral pulsando el control Movimiento
 rápido/Movimiento lento situado en el centro de la pantalla. Tenga en cuenta que este control define su estado
 actual.

Para ajustar la ganancia y profundidad de la imagen de referencia del modo B, salga del modo Doppler pulsado y optimice la imagen en modo B, modo Doppler color o modo Power Doppler.

Situar el volumen de muestra

- 1. Pulse y arrastre la puerta del volumen de muestra (el recuadro del centro de la flecha) al lugar deseado en el vaso de interés.
- 2. Una vez esté en posición, coloque la flecha de forma que quede alineada con la dirección del flujo. Si el flujo del vaso va en dirección craneal, coloque la flecha en dirección craneal. Puede ver un ejemplo de un flujo alineado correctamente en la arteria carótida (izquierda) y en la vena yugular interna (derecha) a continuación.







¡PRECAUCIÓN!

La dirección del flujo se representa según la dirección de la flecha. Si la flecha no está bien colocada, podría malinterpretarse la dirección del flujo. Compruebe con atención que la flecha esté alineada con la dirección esperada de flujo sanguíneo.



NOTA

El flujo que vaya en la misma dirección que la flecha siempre se mostrará sobre la línea de base. El flujo que vaya en contra de la dirección de la flecha se mostrará por debajo de la línea de base.

- Pulse «Iniciar espectro» para comenzar la señal espectral. Si no ve la señal, ajuste la posición del volumen de muestra.
- 4. Para ajustar la posición del volumen de muestra:
 - a. Pulse y arrastre la flecha. Esto pausará el espectro automáticamente y reiniciará la imagen de referencia del modo B.
 - b. Pulse el botón de actualizar el modo B para pausar el espectro de forma manual y reiniciar el modo B.
- 5. Para ajustar el movimiento de pantalla, pulse el botón Movimiento rápido/Movimiento lento.
- 6. Para ajustar la escala de velocidad, pulse el botón Flujo alto/Flujo bajo o mueva la línea de base.
- 7. Para añadir anotaciones, congele la imagen y pulse el botón de anotaciones.
- 8. Para añadir mediciones, congele la imagen y seleccione mediciones lineales.



NOTA

Las anotaciones y mediciones solo pueden añadirse en la zona de la señal espectral.

- 9. Las mediciones de velocidad se representarán en cm/s como velocidad sistólica media (VSM), el valor de la distancia vertical desde el primer punto del calibre en la línea de base, y como velocidad diastólica final (VDF), el valor de la distancia vertical desde el segundo punto del calibre en la línea de base.
- 10. La diferencia de tiempo entre los extremos izquierdo y derecho del calibre se representará como tiempo (t) en segundos.
- 11. Para guardar una imagen de Doppler pulsado, congele la imagen y pulse el botón de captura.



NOTA

Para rotar automáticamente la flecha 180 grados, pulse el botón de invertir mientras el espectro está activo. Si el botón se pulsa mientras el espectro está inactivo, los cambios se harán cuando se reinicie el espectro.

Doppler pulsado en Abdomen

En el caso de Abdomen y de Abdomen profundo, el modo Doppler pulsado presenta las siguientes diferencias con respecto a lo comentado anteriormente:

- No hay corrección de ángulo.
- · No hay inversión.
- Para mover el volumen de muestra, puede mantener pulsado el punto azul . Nota: También sirve mantener pulsada la zona cercana al punto azul.

Doppler pulsado en Cardíaca

En las configuraciones predeterminadas Cardíacas, el modo doppler pulsado tiene las siguientes diferencias orientadas a aplicaciones cardíacas:

- No hay corrección de ángulo.
- No hay inversión.
- Para mover el volumen de muestra, puede mantener pulsado el punto azul . Nota: También sirve mantener pulsada la zona cercana al punto azul.
- Como las medidas del espectro se podrían utilizar para cualquier pico, las velocidades son genéricas: v₁ y v₂.
- Siguiendo los estándares que se usan en Doppler pulsado cardíaco, solo se muestra el valor absoluto de las velocidades medidas.

7. Anotaciones

Este capítulo proporciona información e instrucciones para realizar anotaciones en imágenes en la aplicación Butterfly iQ. Las anotaciones pueden incluir mediciones lineales y elípticas, y anotaciones de texto.

7.1. Añadir anotaciones

Puede añadir anotaciones mientras explora, bien desde el menú de acciones, bien desde la pantalla de exploración pausada. Tras la adquisición, puede añadir notas a las imágenes y a los clips de vídeo del carrete de exploraciones.

Añadir anotaciones durante la exploración en vivo

Mientras explora, abra el menú de acciones y seleccione una anotación para añadirla a la imagen en vivo.

Añadir anotaciones a imágenes congeladas

Pulse el icono congelar primero la imagen. Después, seleccione el menú Acciones ==.

Añadir una anotación de texto

- 1. En **Etiquetas**, seleccione una anotación preconfigurada de la lista o seleccione " **+ Añadir nueva**" para mostrar la pantalla Buscar o Crear nueva anotación.
- 2. Para utilizar una anotación preconfigurada desde la pantalla de búsqueda, seleccione la anotación.
- 3. Para introducir una anotación propia, use el teclado para escribirla.
- 4. En el teclado de su dispositivo móvil, seleccione Hecho.
- 5. Arrastre la anotación al lugar deseado en la imagen.
- 6. Para eliminar la anotación, selecciónela y pulse su X. Seleccione Eliminar anotación para confirmar.
- 7. Puede añadir hasta cinco anotaciones de texto en cada imagen.

Realizar mediciones lineales

- 1. Seleccione el botón Línea .
- 2. Seleccione los círculos azules para arrastrar los puntos de mira amarillos a las posiciones de comienzo y de final de su medición. A medida que manipule los extremos de la línea, se mostrará la longitud (en centímetros) en un cuadro en la parte inferior de la imagen. Puede arrastrar este cuadro al lugar deseado en la imagen.
- 3. Para añadir otra línea, seleccione el botón de anotación y seleccione otra vez el símbolo de línea. La siguiente línea se muestra en un color diferente y tiene una letra junto a ella. Puede añadir hasta cuatro mediciones lineales a cada imagen.
- Para eliminar una línea, seleccione la línea o la medición de la línea. Seleccione la X que hay junto a la medición numérica correspondiente y seleccione Eliminar línea para confirmar.

Realizar una medición de área

- 1. Seleccione el botón Elipse .
- Toque y arrastre los iconos de calibre para escalar y girar la elipse. Se muestra un cuadro con la circunferencia y el área de la elipse (en centímetros y centímetros cuadrados) en la parte inferior de la imagen. Puede arrastrar este cuadro al lugar deseado en la imagen.
- 3. Para eliminar una elipse, seleccione la elipse o el valor de la medición y pulse la X junto a la medición numérica correspondiente. Seleccione Eliminar elipse para confirmar.

Añadir anotaciones a imágenes o a vídeos en el carrete de capturas

Anotaciones 35

- 1. Después de capturar una imagen o una secuencia haga clic en en la esquina superior derecha de la pantalla de exploración.
- 2. Haga clic en la imagen o en el vídeo que quiere anotar.
- 3. Haga clic en "Editar".
- 4. Seleccione "Etiquetar captura".
- 5. Haga clic en "Aa" y luego en una etiqueta predefinida o escriba una propia.
- 6. Mueva la etiqueta a su lugar en la imagen.
- 7. Haga clic sobre "Guardar"

7.2. Uso de protocolos

Con los protocolos Butterfly, puede seguir los tipos de examen habituales y etiquetar con facilidad los escaneos de las vistas adecuadas. Los protocolos disponibles se pueden encontrar con las siguientes configuraciones predeterminadas pertinentes:

- · Protocolo pulmonar:
 - · Configuración predeterminada pulmonar
 - Configuración predeterminada pulmonar pediátrica
- · Protocolo aorta
 - Configuración predeterminada de aorta y vesícula biliar
 - · Configuración predeterminada abdominal
 - · Configuración predeterminada abdominal profunda
- Protocolo cardiaco
 - · Configuración predeterminada cardíaca
 - · Configuración predeterminada cardíaca profunda
 - Configuración predeterminada cardíaca pediátrica
- Protocolo eFAST
 - FAST predeterminado
 - · Configuración predeterminada abdominal
 - · Configuración predeterminada abdominal profunda
- Protocolo TVP
 - · Acceso vascular: Configuración predeterminada venosa profunda

Añadir etiquetas mediante protocolos

- 1. Desde la pantalla de exploración, seleccione la configuración predeterminada apropiada.
- 2. Abra el menú de acciones y pulse el botón del protocolo deseado. En la pantalla aparecerá el selector de vistas con las vistas relevantes de ese protocolo.
- 3. Toque en la vista que desee explorar.
- 4. Aparecerá automáticamente una etiqueta de la vista seleccionada en la parte inferior de la pantalla de exploración.
- 5. Capture una secuencia o un fotograma.
- Después de la captura de imágenes, volverá a aparecer el selector de vistas. Una marca de verificación indica que la vista ya ha sido capturada y etiquetada.
- 7. Toque en una vista para continuar etiquetando.

Anotaciones 36



Todas las vistas de protocolo son opcionales. Puede seleccionar cualquier vista, incluyendo las que ya ha capturado en caso de que desee capturar múltiples ejemplos de esa vista.

Edición de la etiqueta de la vista de protocolo

- 1. Toque la etiqueta de la vista para activar la edición. Aparecerá un lápiz junto a la etiqueta .
- 2. Para mover la etiqueta de la vista, arrastre la etiqueta a la posición deseada mientras esté activa la edición.
- 3. Para cambiar la vista, pulse en el lápiz . Volverá a aparecer el selector de vistas y se podrá seleccionar una nueva vista.

Salir del protocolo

Puede salir del protocolo de las siguientes maneras:

- 1. Tocando «Salir del flujo de trabajo» en el selector de vistas
- 2. Cambiar el ajuste predeterminado
- 3. Carga de un estudio
- 4. Tocando la X junto al botón de Protocolo



NOTA

Cuando salga de un protocolo, las imágenes capturadas con él quedan guardadas en el carrete de exploración para su revisión y carga. Sin embargo, el progreso hecho en el selector de vistas se restablecerá.

Anotaciones 37

8. Paquetes de cálculo manual

En este capítulo se ofrece información e instrucciones para utilizar varios paquetes de cálculo disponibles con el dispositivo Butterfly iQ y la aplicación móvil.



NOTAS

- Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.
- El Butterfly iQ y sus accesorios pueden utilizarse varias veces en varios pacientes.

8.1. Cálculos obstétricos

Hacer cálculos obstétricos

- 1. En la pantalla de exploración, seleccione la opción OB1/GYN u OB2/3.
- 2. Pulse el botón de Acciones = en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 3. En "Cálculos", dentro de la opción OB1/GYN, aparecerán los paquetes de longitud céfalo-caudal y de diámetro promedio del saco gestacional. Por otro lado, la opción OB2/3 contará con los paquetes de índice de líquido amniótico y de biometría fetal. Seleccione el que desee utilizar.
- 4. Puede utilizarse cualquier modo de obtención de imágenes que no sea el modo M con estos cálculos. Una vez esté visible la región de interés, pulse el botón de congelar.
- 5. Pulse el menú Acciones en la parte inferior de la pantalla. Aparecerán herramientas de medición nuevas según las entradas disponibles para el paquete de cálculos.
- 6. Seleccione la medición que desea y aparecerán los calibres (lineales o elípticos) en la pantalla de exploración.
 - En el paquete de biometría fetal, las medidas disponibles son el diámetro biparietal (DBP), la circunferencia de la cabeza (CC), la circunferencia abdominal (CA) y la longitud del fémur (LF).
 - b. En el paquete de índice de líquido amniótico, las mediciones disponibles son Q1, Q2, Q3 y Q4.
 - c. En el paquete Longitud céfalo-caudal, las medidas disponibles son CRL1, CRL2 y CRL3.
 - d. Las medidas disponibles en el paquete de diámetro promedio del saco gestacional son GSD1, GSD2 y GSD3.
- 7. Ajuste los calibres según sea necesario. A medida que ajuste los calibres, la etiqueta de medición se ajustará para mostrar los datos de entrada y, si procede, la edad gestacional (EG).
- 8. Una vez el calibre esté donde desea, pulse el botón de confirmación para añadir la medición al informe y capturar una imagen.
- 9. Puede eliminarse una medición antes de confirmar o descongelar la imagen pulsando la X junto a la etiqueta de medición o el icono de la papelera en el informe.
- 10. Solo puede añadirse un dato de cada. Para modificar un dato, elimínelo del informe y mida de nuevo.
- 11. Mientras esté utilizando cualquier paquete de cálculos, tendrá a su disposición un informe de cálculos mientras la pantalla de exploración esté congelada.
- 12. En el paquete de biometría fetal, el informe contiene:
 - a. AUA: la edad gestacional calculada por ecografía según las ecuaciones de Hadlock
 - b. Hadlock FPP: fecha probable de parto según las ecuaciones de Hadlock

- c. Hadlock PFE: peso fetal estimado según las ecuaciones de Hadlock
- d. Mediciones con edades gestacionales (EG) correspondientes
- e. Fechas comunicadas por pacientes
- 13. En el paquete de índice de líquido amniótico, el informe contiene:
 - a. ILA: índice de líquido amniótico
 - b. Datos de mediciones
 - c. Fechas comunicadas por pacientes
- 14. En el paquete de longitud céfalo-caudal, el informe contiene:
 - a. Edad gestacional
 - b. Datos de mediciones
 - c. Fechas comunicadas por el paciente
- 15. En el paquete de diámetro promedio del saco gestacional, el informe contiene:
 - a. Edad gestacional según las ecuaciones de diámetro promedio del saco gestacional
 - b. Fecha de parto estimada según las ecuaciones de diámetro promedio del saco gestacional



El diámetro promedio del saco gestacional no debe utilizarse como única guía para determinar la fecha de parto.

- 16. Cuando suba el estudio, saldrá del paquete de cálculos obstétricos. Para salir de un paquete de cálculos obstétricos antes de subir un estudio, pulse la X en la parte inferior de su pantalla o pulse el menú de Acciones y salga pulsando la X situada debajo. Se le pedirá confirmación para exportar o eliminar las mediciones realizadas si sale con el menú de acciones o la X de la parte inferior de la pantalla.
- 17. Una vez se haya exportado el paquete de cálculos especificado, el resultado se podrá ver en el campo de notas del estudio. Esto se puede recuperar y modificar en el carrete del estudio antes de subirlo. Tras subir el estudio, las notas estarán disponibles en la pantalla del archivo y en la nube.

8.2. Cálculo manual del volumen

El paquete de cálculo manual de volumen se puede usar para generar una medición de volumen mediante el método de elipsoide prolado. Esta función usa la ecuación 0,52 * (D1) * (D2) * (D3) para calcular el volumen.

Cálculo manual del volumen

- 1. En la pantalla de exploración, seleccione uno de los siguientes ajustes predeterminados: Abdomen, Abdomen profundo, Vejiga, Partes blandas del aparato locomotor, Musculoesquelético, Nervio u Órgano pequeño.
- 2. Pulse el botón de Acciones en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 3. Bajo la sección "Cálculos", seleccione Volumen manual.
- 4. Cuando haya identificado una vista que quiera capturar, seleccione el botón Congelar para congelar la imagen.
- 5. Pulse el botón de Acciones = en la parte inferior de la pantalla.
- 6. Seleccione una de las medidas para empezar a medir. Podrá seleccionar el D1, el D2 o el D3.
- 7. Ajuste los calibres según sea necesario. A medida que ajuste los calibres, la etiqueta de medición se adaptará para mostrar los datos de entrada.
- 8. Una vez el calibre esté donde desea, pulse el botón de confirmación para añadir la medición al informe y capturar una imagen.
- 9. Solo puede añadirse una medición de cada. Para modificarla, elimínela del informe y mida de nuevo.

- 10. En la parte inferior de la pantalla se mostrarán sus medidas. Cuando haya tomado las tres medidas aparecerá una estimación del volumen en la parte inferior de la pantalla.
- 11. Puede eliminarse una medición antes de confirmar o descongelar la imagen pulsando la X junto a la etiqueta de medición o el icono de la papelera en el informe.
- 12. Cuando suba el estudio, saldrá del paquete de cálculos de volumen. Para salir de un paquete de cálculos antes de subir un estudio, pulse la X en la parte inferior de su pantalla o pulse el menú de Acciones y salga pulsando la X situada debajo. Se le pedirá confirmación para exportar o eliminar las mediciones realizadas si sale con el menú de acciones o la X de la parte inferior de la pantalla.



Una vez se haya salido del paquete de cálculos, no se podrán modificar los datos de entrada.

13. Una vez se haya exportado el paquete de cálculos especificado, el resultado se podrá ver en el campo de notas del estudio. Esto se puede recuperar y modificar en el carrete del estudio antes de subirlo. Tras subir el estudio, las notas estarán disponibles en la pantalla del archivo y en la nube.

8.3. Cálculo del volumen gástrico

El cálculo del volumen gástrico permite al usuario evaluar el volumen del contenido gástrico.

Cálculo manual del volumen gástrico

- 1. En la pantalla de exploración, seleccione el ajuste predeterminado Abdomen, Abdomen profundo o Abdomen pediátrico.
- 2. Pulse el botón de Acciones en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 3. En el apartado "Cálculos", seleccione Volumen gástrico.
- 4. Cuando haya identificado una vista que quiera capturar, seleccione el botón Congelar para congelar la imagen.
- 5. Pulse el botón de Acciones en la parte inferior de la pantalla.
- 6. Seleccione el botón de mediciones para empezar a medir. Tendrá la opción de seleccionar el diámetro medio anteroposterior (DAP), el diámetro medio craneocaudal (DCM) y la edad.
- 7. Ajuste los calibres según sea necesario. A medida que ajuste los calibres, la etiqueta de medición se adaptará para mostrar los datos de entrada.
- 8. Una vez el calibre esté donde desea, pulse el botón de confirmación para añadir la medición al informe y capturar una imagen.
- 9. Solo puede añadirse una medición de cada. Para editar una entrada, elimínela del informe o de la pantalla y vuelva a medir.
- 10. En la parte inferior de la pantalla se mostrarán sus medidas. Cuando haya tomado las tres medidas aparecerá una estimación del volumen en la parte inferior de la pantalla.
- 11. Puede eliminarse una medición antes de confirmar o descongelar la imagen pulsando la X junto a la etiqueta de medición o el icono de la papelera en el informe.
- 12. Saldrá del paquete de cálculo del volumen gástrico cuando cargue su estudio. Para salir de un paquete de cálculos antes de subir un estudio, pulse la X en la parte inferior de su pantalla o pulse el menú de Acciones y salga pulsando la X situada debajo. Se le pedirá confirmación para exportar o eliminar las mediciones realizadas si sale con el menú de acciones o la X de la parte inferior de la pantalla.



NOTA

Una vez que se haya salido del paquete de cálculo del volumen gástrico, no se podrán modificar los datos de entrada.

13. Una vez que se haya exportado el paquete de cálculos especificado, el resultado se podrá ver en el campo Notas del estudio. Esto se puede recuperar y modificar en el carrete del estudio antes de subirlo. Tras subir el estudio, las notas estarán disponibles en la pantalla del archivo y en la nube.



NOTA

El cálculo del volumen gástrico utiliza las siguientes dos ecuaciones en función de la edad:

Tabla 6. Ecuaciones de volumen gástrico

Rango de edad	Ecuación	
>= 18 años	volumen gástrico (mL) = 27 + 14 * (DAP * DCM * pi / 4) - 1,28 * Edad (en años)	
4-18 años	volumen gástrico (ml) = -7,8 + 3,5 * (MAD * MCD * pi / 4) + 0,127 * edad (en meses)	

8.4. Cálculo de la reducción del diámetro de la carótida

El cálculo de la reducción del diámetro de la carótida se puede utilizar para medir el porcentaje de reducción del diámetro de la carótida, o de cualquier otro vaso, midiendo el diámetro total de la carótida y el diámetro sin obstrucciones.

- 1. En la pantalla de exploración, seleccione el ajuste predeterminado "Vascular: Carótida".
- 2. Pulse el botón de Acciones en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 3. En el apartado "Cálculos", seleccione la **Reducción del diámetro izquierdo** o la **Reducción del diámetro derecho**. Ambas herramientas funcionan de la misma manera, salvo que una etiqueta automáticamente las imágenes capturadas con "Izquierdo" y la otra con "Derecho".
- 4. Para conseguir los mejores resultados, se recomienda obtener la imagen en la vista transversal.
- Cuando haya congelado una vista apropiada, seleccione el botón Acciones en la parte inferior de la pantalla.
- 6. Tendrá la opción de seleccionar el diámetro arterial (DA) para medir el diámetro total de la arteria o el diámetro de la luz (DL) para medir el diámetro de la parte sin obstrucciones de la arteria.
- 7. Ajuste los calibradores según corresponda y, una vez que esté conforme con la colocación del calibrador, seleccione "Confirmar". Una vez que confirme, se capturará automáticamente una imagen y la medición se añadirá a la sección Notas de su estudio actual.
 - a. Para borrar una medición, seleccione la etiqueta y seleccione "x".
 - Para editar una medición, bórrela del informe y vuelva a añadirla siguiendo los pasos indicados anteriormente.
- 8. Una vez haya añadido ambas medidas, aparecerá una estimación de la reducción del diámetro en la parte inferior de la pantalla.
- 9. Cuando suba el estudio, saldrá del paquete de cálculo de la reducción del diámetro. Para salir del paquete de cálculo antes de subir un estudio, seleccione la "x" junto a "Reducción del diámetro izquierdo" o "Reducción del diámetro derecho" en la parte inferior de la pantalla de exploración. Si sale antes de subir su estudio, se le pedirá que confirme la exportación o la eliminación de las mediciones capturadas.



NOTA

Una vez que se haya salido del paquete de cálculo de la reducción del diámetro de la carótida, no se podrán modificar los datos de entrada.

10. Cuando haya exportado el cálculo de la reducción del diámetro, el resultado se podrá ver en el campo Notas del estudio. Esto se puede recuperar y modificar en la pantalla del estudio antes de subirlo.



La reducción del diámetro de la carótida emplea la siguiente fórmula:

Reducción del diámetro (porcentaje) = (1 - DL/DA)

8.5. Cálculo manual de ángulos

El paquete de cálculo manual de ángulos (Alfa/Beta) se puede utilizar para calcular el ángulo agudo entre dos líneas (un ángulo menor de 90 grados).

Cálculo manual de ángulos

- 1. En la pantalla de exploración, seleccione el ajuste predeterminado Musculoesquelético.
- 2. Pulse el botón de Acciones en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 3. En el apartado "Cálculos", seleccione "Alfa/Beta derecho" o "Alfa/Beta izquierdo"; el derecho y el izquierdo están ahí para facilitar el etiquetado del lado de la anatomía y, por lo demás, ambas herramientas funcionan de la misma manera.
- 4. Cuando haya identificado una vista que quiera capturar, seleccione el botón Congelar para congelar la imagen.
- 5. Vuelva a pulsar el botón de Acciones en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 6. Seleccione una de las medidas para empezar a medir. Podrá seleccionar la **línea de base**, **línea Alfa** o **línea Beta**. Para calcular completamente un ángulo (ya sea el Alfa o el Beta), necesitará colocar la **línea de base** y la **línea Alfa** o la **línea de base** y la **línea Beta**.
- 7. Ajuste los calibres según sea necesario. A medida que se ajusten los calibres, si se selecciona tanto la **línea de base** como otra de las líneas, la etiqueta de medición se ajustará para mostrar el ángulo calculado.
- 8. Una vez el calibre esté donde desea, pulse el botón de confirmación para añadir la medición al informe y capturar una imagen.
- 9. Ahora puede colocar el calibre para el otro ángulo.
- 10. Solo puede añadirse una medición de cada. Para modificarla, elimínela del informe y mida de nuevo.
- 11. En la parte inferior de la pantalla se mostrarán sus medidas.
- 12. Puede eliminarse una medición antes de confirmar o descongelar la imagen pulsando la X junto a la etiqueta de medición o el icono de la papelera en el informe. Si descongela o selecciona otra imagen del búfer de secuencia, se le pedirá que exporte el resultado a la sección de notas.
- 13. Cuando suba el estudio, saldrá del paquete de cálculos de ángulos. Para salir del paquete de cálculos antes de subir un estudio, seleccione la "x" en la parte inferior de la pantalla o seleccione el menú de acciones y salga al seleccionar la "x" justo debajo. Se le pedirá confirmación para exportar o eliminar las mediciones realizadas si sale con el menú de acciones o la X de la parte inferior de la pantalla.
- 14. Una vez se haya exportado el paquete de cálculos especificado, el resultado se podrá ver en el campo de notas del estudio. Esto se puede recuperar y modificar en el carrete del estudio antes de subirlo. Tras subir el estudio, las notas estarán disponibles en la pantalla del archivo y en la nube.



Si existen dos líneas con las coordenadas (x00, y00) y (x01, y01) para la primera línea, y las coordenadas (x10, y10) y (x11, y11) para la segunda línea. Entonces, el ángulo agudo entre las dos líneas viene dado por:

```
Dx0 = x00 - x01
Dy0 = y00 - y01
Dx1 = x10 - x11
Dy1 = y10 - y11
L0 = sqrt(Dx0^2 + Dy0^2)
L1 = sqrt(Dx1^2 + Dy1^2)
Ángulo = abs(cos<sup>-1</sup>((Dx0 * Dx1 + Dy0 * Dy1)/(L0 * L1)) * 180 / pi)
```

8.6. Referencias de paquetes de cálculo

- 1. Edad gestacional y peso estimado del feto por biometría fetal
 - a. Hadlock FP, Deter RL, Harrist RB, Park SK. Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters. Radiology. 1984 Aug;152(2):497-501.
 - b. Hadlock FP, Harrist RB, Carpenter RJ, Deter RL, Park SK. Sonographic estimation of fetal weight. The value of femur length in addition to head and abdomen measurements. Radiology. 1984 Feb;150(2):535-4.
 - c. Anderson NG, Jolley IJ, Wells JE. Sonographic estimation of fetal weight: comparison of bias, precision and consistency using 12 different formulae. Ultrasound in Obstetrics and Gynecology: The Official Journal of the International Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology. 2007 Aug;30(2):173-9.
- Índice de líquido amniótico
 - a. Phelan JP, Ahn MO, Smith CV, Rutherford SE, Anderson E. Amniotic fluid index measurements during pregnancy. The Journal of reproductive medicine. 1987 Aug;32(8):601-4.
- 3. Longitud céfalo-caudal (CRL)
 - a. Hadlock FP, Shah YP, Kanon DJ, Lindsey JV. Fetal crown-rump length: reevaluation of relation to menstrual age (5-18 weeks) with high-resolution real-time US. Radiology. 1992 Feb;182(2):501-5.
- 4. Diámetro promedio del saco gestacional
 - a. Daya S, Woods S, Ward S, Lappalainen R, Caco C. Early pregnancy assessment with transvaginal ultrasound scanning. CMAJ. 1991 Feb 15;144(4):441-6. PMID: 1993291; PMCID: PMC1452794.
 - Equation for gestational age in days: (0.882(GS1+GS2+GS2)/3)+ 33.117
- Volumen de la vejiga: elipsoide prolado
 - a. Dicuio M, Pomara G, Menchini Fabris F, Ales V, Dahlstrand C, Morelli G. Measurements of urinary bladder volume: comparison of five ultrasound calculation methods in volunteers. Archivo Italiano di Urologica e Andrologica. 2005 Mar;77(1):60-2.
 - b. Ecuación de elipsoide prolado: volumen = 0,52 * (D1) * (D2) * (D3)
- Volumen gástrico
 - a. Volumen gástrico para >= 18 años: Van de Putte, P., y A. Perlas. "Ultrasound assessment of gastric content and volume." British Journal of Anaesthesia 113.1 (2014): 12-22.

- Volumen gástrico para pacientes de 4 a 18 años: Miller, Andrew F., et al. "Does Point-of-Care Gastric Ultrasound Correlate With Reported Fasting Time?." Pediatric Emergency Care 37.12 (2021): e1265-e1269.
- 7. Reducción del diámetro de la carótida
 - a. Larsson, Annika C. y Stefan Rosfors. "Diameter-based measurements of the degree of carotid artery stenosis using ultrasonography. [Mediciones basadas en el diámetro del grado de estenosis de la arteria carótida mediante ultrasonografía.]" Clinical Physiology and Functional Imaging [Fisiología clínica y obtención de imágenes funcional] 41.2 (2021): 217-220.

9. Uso de la herramienta Needle VizTM (en plano)



¡ADVERTENCIA!

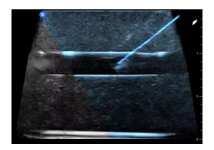
Cuando se utiliza por sí sola, la herramienta Needle Viz (en el plano) NO mejora la visualización de las agujas que se introduzcan fuera de plano.

La herramienta Needle Viz (en el plano) se superpone con una imagen en modo B optimizada para visualizar agujas insertadas en un ángulo de 20-40 grados sobre un modo B normal. La región de interés en la que se puede observar la aguja se representa con un tono azul, y la ubicación de la región de interés (ROI) se puede ajustar con el botón de giro.

La herramienta Needle Viz (en el plano) está disponible en los ajustes predeterminados Musculoesquelético, Sistema musculoesquelético-Partes blandas, Nervios y Vascular: Acceso.

Mientras utiliza la herramienta Needle Viz (en el plano), podrá:

- Ajuste la profundidad de aproximación y la ganancia de la aguja
- · Ajuste la profundidad
- · Personalice la ganancia de aguja
- Activar Biplane Imaging



Uso de Needle Viz (en el plano)

Para empezar a usar Needle Viz (en el plano):



NOTA

Cuando se usa Needle Viz (en plano) en Biplane Imaging, la posición de la aguja en el plano perpendicular solo se resalta si la aguja queda visible dentro del plano de referencia, en la línea media del plano perpendicular. La aguja quedará visible en el plano perpendicular, pero no se resaltará si la aguja no está visible en el plano de referencia.

- 1. Desde la pantalla de exploración, seleccione el ajuste predeterminado Musculoesquelético, ME-Partes blandas, Nervios o Vascular: Acceso.
- 2. Pulse el botón de Acciones en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 3. En el apartado Herramientas, seleccione Needle Viz (en plano).
- 4. En la parte inferior de la pantalla, seleccione "desde la izquierda" o "desde la derecha" para indicar la dirección de aproximación de la aguja.

Uso de la herramienta Needle VizTM (en plano)

- 5. En la parte inferior de la pantalla, seleccione 40°, 30° o 20° para indicar el ángulo de aproximación de la aguja.
- 6. Para ajustar la ganancia de la aguja, deslice el dedo hacia la derecha o hacia la izquierda sobre la pantalla. Si tiene que ajustar la ganancia de la imagen, salga de Needle Viz, ajuste la ganancia a su gusto y vuelva a activar Needle Viz.
- 7. Para utilizar al mismo tiempo Biplane Imaging, actívelo en el menú de acciones. El plano de referencia mostrará la región de interés en la que se destacará la aguja en plano. Además, si la aguja cruza el indicador del plano perpendicular, la posición de la aguja en la vista que queda fuera de plano se proyectará sobre el plano perpendicular. Para ajustar la posición de la región de interés, pulse el botón de giro.

10. Herramientas con asistencia de IA

Este capítulo proporciona información e instrucciones para utilizar herramientas con asistencia de IA (inteligencia artificial) con Butterfly iQ.



NOTAS

- Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.
- El Butterfly iQ y sus accesorios pueden utilizarse varias veces en varios pacientes.

10.1. Contador automático de líneas B Butterfly



NOTAS

- Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.
- El Butterfly iQ y sus accesorios pueden utilizarse varias veces en varios pacientes.

Descripción general

El contador automático de líneas B proporciona a los usuarios un recuento automático del número de líneas B presentes en la zona de las costillas cuando se utiliza el ajuste predeterminado Pulmón. El contador automático de líneas B utiliza el método de porcentaje instantáneo¹ para calcular el número máximo de líneas B presentes en un solo fotograma de una secuencia.

Contraindicaciones

No debe utilizarse en zonas pulmonares que contengan un gran derrame pleural. No debe utilizarse en poblaciones de pacientes pediátricos (personas menores de 22 años).

Compatibilidad

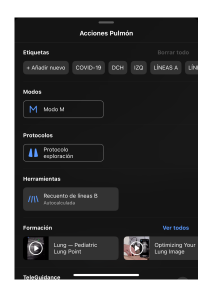
El contador automático de líneas B es compatible con los Butterfly iQ/ iQ+ dispositivos iOS y Android compatibles en las versiones SO admitidas.

Acceso al contador automático de líneas B

Se puede acceder al contador automático de líneas B en el ajuste predeterminado Pulmón en exploraciones en modo B.

- 1. En el menú Ajustes predeterminados, seleccione «Pulmón».
- 2. Pulse **Acciones** en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 3. Aparecerá la pantalla de acciones de Pulmón.

¹Anderson et al, «Inter-rater reliability of quantifying pleural B-lines using multiple counting methods» [Fiabilidad entre evaluadores de la cuantificación de las líneas B pleurales mediante métodos de recuento múltiple], J. Ultrasound Med. 2013; 32:115-120



4. Seleccione Recuento de líneas B en el menú Acciones, dentro de Herramientas.



NOTA

Si es la primera vez que utiliza la herramienta de líneas B, aparecerá un mensaje con instrucciones sobre cómo utilizarla.

5. El contador automático de líneas B puede desactivarse pulsando **X** en la parte inferior de la pantalla mientras la herramienta está activa o pulsando **X** en el menú Acciones.



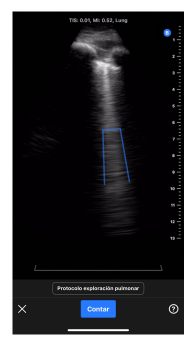
Cálculo del recuento de líneas B



NOTA

Para obtener consejos generales sobre el uso del contador automático de líneas B, incluida información sobre la colocación correcta de la sonda, pulse el botón ? en la parte inferior derecha de la pantalla.

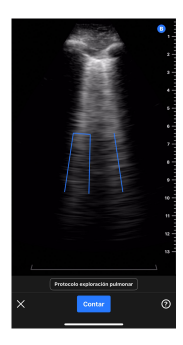
- 1. Seleccione Recuento de líneas B en el menú Acciones dentro del ajuste predeterminado Pulmón.
- 2. Coloque la sonda de forma que el espacio intercostal entre las costillas y la línea pleural se encuentre en el centro de la pantalla.



- a. En la parte inferior de la pantalla se muestra un indicador estático del espacio intercostal de un sector de 30 grados que resalta la zona de la imagen en la que se medirá el recuento líneas B.
- b. La ganancia de imagen puede ajustarse deslizando el dedo a izquierda y derecha sobre la imagen.
- c. La profundidad de la imagen puede ajustarse deslizando el dedo hacia arriba y hacia abajo. La profundidad de la imagen no puede ajustarse a menos de 8 cm cuando se utiliza el contador automático de líneas B.
- d. La ubicación de las líneas B detectadas se muestra en tiempo real mediante líneas azules superpuestas en la imagen. Una sola línea azul representa una línea B discreta y un corchete azul resaltará las zonas de líneas B confluentes.

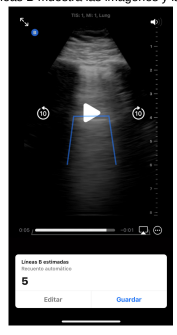


Las visualizaciones de ubicación de líneas B no deben utilizarse para la toma de decisiones clínicas.

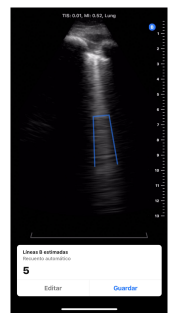


3. Seleccione Recuento.

- Se capturará una secuencia de 6 segundos. Aparecerá una cuenta atrás en la parte inferior izquierda de la pantalla. No mueva la sonda durante la grabación de la secuencia.
- Después de capturar la secuencia, el dispositivo la preparará e indicará si el recuento automático de líneas
 B se ha realizado correctamente.
- 4. El contador automático de líneas B calcula correctamente el recuento de líneas B
 - a. En la parte inferior de la pantalla aparece un recuento automatizado de líneas B.
 - El recuento de líneas B representa el número máximo de líneas B presentes en un solo fotograma de la secuencia. El contador automático de líneas B examina todos los fotogramas de la secuencia para determinar este recuento máximo. (Nota: varios fotogramas pueden tener el número máximo de líneas B).
 - ii. El recuento mostrado será 0, 1, 2, 3, 4 o >5.
 - b. La secuencia sobre el recuento de líneas B muestra las imágenes y las líneas B identificadas.



- La secuencia capturada se reproducirá en bucle. La secuencia se puede pausar y los fotogramas se pueden revisar manualmente tocando la pantalla y utilizando los controles de reproducción de la pantalla.
- ii. Las líneas B identificadas se resaltarán con líneas azules en la secuencia capturada correspondiente. Una sola línea representa una línea B discreta y un corchete resaltará las zonas de líneas B confluentes. Las ubicaciones de las líneas B se proporcionan como visualización al usuario para mostrar cómo se han obtenido los recuentos de líneas B y no deben utilizarse para la toma de decisiones clínicas.



- c. Consulte las siguientes secciones para obtener información sobre cómo editar un recuento de líneas B, guardar la secuencia o eliminarla.
- 5. El contador automático de líneas B no calcula correctamente el recuento de líneas B

 El contador automático de líneas B tiene la capacidad de identificar secuencias que no son adecuados para un cálculo automático de líneas B por parte de la herramienta basándose en un control de calidad interno.
 - a. En este caso, aparecerá un mensaje explicando que la herramienta no ha podido obtener un recuento automático de líneas B (véase la captura de pantalla siguiente). Además, el recuento automático de líneas B aparecerá como «N/A». Si pulsa el botón Continuar, pasará a la pantalla de resultados, donde podrá añadir manualmente un recuento mediante el botón Editar.

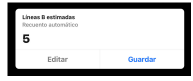


- b. Para volver a explorar/repetir la medición:
 - i. Pulse el botón «Volver a explorar» en la ventana emergente.
 - ii. El dispositivo volverá a la pantalla de inicio del contador automático de líneas B, donde se pueden repetir los pasos de «Cálculo del recuento de líneas B», incluida la captura de una nueva secuencia.
- Para realizar cualquier otra acción, como introducir un recuento manual de líneas B, guardar la secuencia o eliminarla, pulse el botón «Continuar» de la ventana emergente.

Edición del recuento automático de líneas B

Los recuentos automatizados de líneas B de una secuencia capturada pueden editarse manualmente siguiendo los pasos que se indican a continuación.

Pulse el botón «Editar» en la ventana emergente Estimación de líneas B



2. Cuando se le solicite, seleccione «Editar recuento»



3. Seleccione el número deseado de líneas B utilizando el selector de números. Las opciones de edición manual son 0, 1, 2, 3, 4, 5 y >5.



- 4. Si el recuento de líneas B se edita manualmente:
 - a. El recuento se marcará como «Recuento manual» en la ventana emergente Estimación de líneas B.
 - Se eliminarán todas las líneas azules que indiquen ubicaciones de líneas B



 El resultado puede volver al recuento automático pulsando de nuevo el botón Editar y seleccionando «Restablecer recuento automático».

Guardar o eliminar una secuencia capturada

Una secuencia capturada y un recuento de líneas B pueden guardarse en el carrete de secuencias o eliminarse.

- 1. Para guardar:
 - a. Pulse «Guardar» en la ventana emergente Estimación de líneas B.
 - b. Una vez guardada, aparecerá una ventana emergente indicando que la secuencia se ha guardado en el carrete de exploraciones.
- 2. Para eliminar:
 - a. Pulse «Eliminar» en la parte superior izquierda de la pantalla.
 - El aparato indicará que está eliminando la secuencia y volverá a la pantalla de inicio del contador automático de líneas B.

Uso del contador automático de líneas B con el protocolo de exploración pulmonar

El protocolo de exploración pulmonar puede utilizarse con la herramienta contador automático de líneas B para ayudar a etiquetar las zonas pulmonares exploradas por el usuario. Para activar el protocolo de exploración pulmonar, haga clic en «Protocolo de exploración pulmonar» situado encima del botón azul «Recuento». Consulte la sección «Uso de protocolos» para obtener más información sobre cómo utilizar el protocolo de exploración pulmonar.



Información para usuarios

Los consejos de la herramienta contador automático de líneas B proporcionan fichas informativas con información breve, estática y estandarizada sobre la colocación correcta de la sonda y cómo utilizar la herramienta. Los usuarios que utilizan por primera vez el contador automático de líneas B reciben automáticamente consejos sobre la herramienta cuando seleccionan «Recuento de líneas B» en el menú Acciones dentro del ajuste predeterminado Pulmón. Cualquier usuario del contador automático de líneas B puede acceder a los consejos de la herramienta en cualquier momento seleccionando ? en la parte inferior derecha de la pantalla cuando se encuentre en la herramienta.



Coloque la iQ sobre el paciente.

- Oriente el indicador azul hacia la cabeza del paciente.
- Coloque la iQ en la línea media clavicular
- Deslice la iQ a lo largo del eje largo hasta el espacio intercostal, centrando la línea pleural entre la costilla y la sombra.



Elija qué zonas desea explorar.

Active el protocolo de exploración pulmonar para la orientación por zonas. Seleccione las zonas que desea capturar.



Visualice las líneas B dentro de la región detectable de la zona de las costillas.

La región de la zona de las costillas se puede ver junto al corchete horizontal gris hacia la parte inferior de la pantalla. Las líneas B solo se detectarán dentro de este



Pulse el botón de "Contar" para obtener el recuento máximo de líneas B.

En la exploración se cuentan las líneas B durante 6 segundos. Mantenga estable la iQ hasta que se haya completado la

Precisión y limitaciones del contador automático de líneas B

El contador automático de líneas B utiliza algoritmos de aprendizaje profundo que entrenados con miles de secuencias de cientos de sitios de todo Estados Unidos. Se aplicaron los siguientes filtros de criterios de inclusión y exclusión al seleccionar y conservar los conjuntos de datos para el desarrollo y la validación clínica.

- Solo se utilizaron imágenes tomadas con el ajuste predeterminado estándar Pulmón.
- Solo se utilizaron secuencias clínicamente relevantes de 8 cm o más de profundidad.
- Se excluyeron del conjunto de datos las exploraciones con derrame pleural.

El contador automático de líneas B utiliza el método de porcentaje instantáneo² para calcular el mayor número de líneas B es un espacio intercostal en cualquier instante dentro de una secuencia capturada. El método de porcentaje instantáneo cuenta el número de líneas B en un área de las costillas utilizando el siguiente método:

- Las líneas B discretas se cuentan como 1.
- Las líneas B confluentes se cuentan como el porcentaje del espacio de la costilla lleno de líneas B confluentes dividido por 10. Por ejemplo, si se llena el 40 % del espacio costal, el recuento será 4.
- El recuento de líneas B en cualquier instante/fotograma son las líneas B confluentes y las líneas B discretas sumadas.

El algoritmo examina todos los fotogramas de la secuencia y determina el recuento máximo de líneas B dentro de un fotograma a lo largo del bucle de la secuencia. Este recuento máximo se muestra al usuario como el recuento de líneas B de la secuencia. (Nota: es posible que varios fotogramas dentro de la secuencia tengan el recuento máximo de líneas B).

El contador automático de líneas B tiene la capacidad de identificar secuencias que no son adecuadas para el cálculo automático de líneas B basándose en una comprobación interna de la calidad de la secuencia. La herramienta devolverá un recuento de «N/A» si esto ocurre. Esto puede ocurrir, por ejemplo, si la línea pleural está descentrada. Además de la adecuación de la imagen, la precisión del recuento de la línea B también puede verse afectada por la habilidad del operador.

Pruebas de rendimiento

Se realizaron dos estudios de validación (denominados Estudio 1 y Estudio 2) para evaluar si el rendimiento del contador automático de líneas B no era inferior al de los anotadores clínicos. Las imágenes obtenidas para estos

²Anderson et al, «Inter-rater reliability of quantifying pleural B-lines using multiple counting methods» [Fiabilidad entre evaluadores de la cuantificación de las líneas B pleurales mediante métodos de recuento múltiple], J. Ultrasound Med. 2013; 32:115-120

estudios representan una sección transversal amplia y distribuida de pacientes, incluyendo un rango diverso de recuentos de líneas B, edad, sexo, índice de masa corporal, etnia y raza³.

Descripción del Estudio 1: el objetivo del Estudio 1 era demostrar que el contador automático de líneas B no es inferior a los anotadores clínicos (verdad terreno). El criterio de valoración primario fue el coeficiente de correlación entre evaluadores (ICC por sus siglas en inglés) entre las puntuaciones de líneas B de la herramienta de recuento de líneas B y las puntuaciones de líneas B de la verdad terreno. El criterio de valoración secundario fue el coeficiente de Sorensen-Dice entre la segmentación emparejada con el centroide de la herramienta contador automático de líneas B y la segmentación de la verdad terreno. El Estudio 1 fue una análisis retrospectivo de secuencias de ecografías pulmonares sin identificación recolectadas durante el uso estándar de Butterfly iQ y Butterfly iQ+ los productos, cargadas al Butterfly Cloud Estos datos proceden de la población de proveedores que utilizan dispositivos Butterfly junto con la aplicación Butterfly Cloud en el mundo real. El conjunto de datos de validación clínica consta de 253 secuencias de seis segundos sin identificación procedentes de 109 centros clínicos. Los datos procedían de pacientes de entre 22 y 90 años, con una distribución equilibrada entre sexos.

Descripción del Estudio 2: la evaluación del rendimiento clínico del algoritmo del contador automático de líneas B fue un estudio de validación suplementario diseñado para demostrar el carácter generalizable del contador automático de líneas B a través de las categorías demográficas de pacientes relevantes. El objetivo principal de este estudio era demostrar que el rendimiento del algoritmo del contador automático de líneas B no es inferior a la interpretación clínica consensuada (verdad terreno). El objetivo secundario de este estudio era evaluar el rendimiento del algoritmo entre diversos subgrupos de edad, sexo, IMC/habitus, etnia y raza. El criterio de valoración primario fue el coeficiente de correlación entre evaluadores (ICC) entre la herramienta contador automático de líneas B y la igualdad de la verdad terreno. El Estudio 2 fue un análisis retrospectivo de datos secundarios de secuencias de ecografías pulmonares sin identificación e información demográfica de los sujetos recopilada en un único centro durante un estudio aprobado por el IRB. Los datos se recopilaron de pacientes de 22 años o más que dieron su consentimiento para participar en el estudio, y se incluyeron en función de su historial de ingreso en una unidad de cuidados generales, telemetría o cuidados moderados con problemas clínicos que incluían congestión pulmonar. A todos los pacientes que estaban inscritos en el estudio se les realizó una ecografía pulmonar mediante el Butterfly iQ/ iQ+ Ecógrafo con el ajuste predeterminado Pulmón. Todas las secuencias se guardaron en Butterfly Cloud. En los datos se incluyeron secuencias de 97 sujetos únicos. Los datos demográficos no identificables de los sujetos recopilados incluyeron edad, sexo, altura y peso (para IMC), etnia y raza; estos se resumen en la siguiente tabla.

Tabla 7. Desglose demográfico del Estudio 2, n=97

Categoría	N.º de sujetos		
Edad (años)			
22 - 42	12		
42 - 62	31		
62 - 82	45		
82 - 90	9		
Género			
Masculino	41		
Feminino	56		
IMC	IMC		
<25 kg/m ²	27		
25-30 kg/m ²	22		
30 kg/m ² o superior	48		
Etnia ³			
Hispano o latino	2		
NO hispano o latino	91		

³La definición y la división en etnia y raza corresponden a la Oficina de Gestión y Presupuesto: Normas para la Clasificación de Datos Federales sobre Raza y Etnia (9 de junio de 1994) y exigida por la Ley de Seguridad e Innovación de la FDA (Ley Pública n.º 112-114 (9 de febrero de 2012) SEC. 907. INFORMACIÓN SOBRE LA INCLUSIÓN DE SUBGRUPOS DEMOGRÁFICOS EN ENSAYOS CLÍNICOS Y ANÁLISIS DE DATOS EN SOLICITUDES DE FÁRMACOS, PRODUCTOS BIOLÓGICOS Y DISPOSITIVOS.

Categoría	N.º de sujetos
Desconocido/No reportado	4
Raza ³	
Indio americano/Nativo de Alaska	1
Negro o afroamericano	22
Blanco	73
Desconocido/No reportado	1

Rendimiento del recuento de líneas B: en ambos estudios se calculó el coeficiente de correlación entre evaluadores (ICC) entre las predicciones de recuento de líneas B del contador automático de líneas B y la verdad terreno. La verdad terreno se definió como la mediana de 9 anotadores expertos sobre el mismo conjunto de secuencias. Ambas pruebas superaron el objetivo de rendimiento de demostrar un ICC por encima de un límite inferior de 0,75. El objetivo de rendimiento se derivó de los estudios publicados⁴

	Criterios de aceptación	ICC	IC del 95 %
Resultados del Estudio 1	100 0.75	0.899	[0,867, 0,92]
Resultados del Estudio 2	ICC 0,75	0.85	[0,78, 0,90]

Análisis de subgrupos de recuento de líneas B (Estudio 2)

El Estudio 2 evaluó el carácter generalizable del contador automático de líneas B en una amplia gama de subgrupos de pacientes clínicamente significativos (edad, sexo, IMC, etnia y raza). La herramienta funcionó de forma similar en todos los subgrupos.

Rendimiento de la visualización de líneas B (también conocida como segmentación de líneas B): utilizando solo el Estudio 1, se evaluó el grado de solapamiento en la ubicación de la posición de las líneas B utilizando el coeficiente de Sorensen-Dice (DSC por sus siglas en inglés) entre la segmentación emparejada con el centroide de la herramienta contador automático de líneas B y la segmentación de la verdad terreno. La verdad terreno para la segmentación de líneas B se determinó utilizando 7 anotadores expertos. El DSC se calculó entre una línea B identificada por la herramienta y una línea B real que presentaba un solapamiento total o parcial, o que colindaba sin solapamiento. El Estudio 1 superó el objetivo de rendimiento de demostrar que el DSC era igual o superior a 0,52. El objetivo de rendimiento se derivó de los estudios publicados⁵.

	Criterios de aceptación	DSC	IC del 95 %
Resultados del Estudio 1	DSC 0,52	0.82	[0,78, 0,876]

10.2. Cálculo automático de la fracción de expulsión



NOTA

La herramienta de fracción de expulsión de Simpson no está disponible en los Estados Unidos.

⁴Este enfoque sigue el de un análisis de un algoritmo de contador de líneas B basado en IA/aprendizaje automático descrito por Moore et al., «Interobserver Agreement and Correlation of an Automated Algorithm for B-Line Identification and Quantification With Expert Sonologist Review in a Handheld Ultrasound Device» [Acuerdo interobservador y correlación de un algoritmo automatizado para la identificación y cuantificación de líneas B con la revisión de un ecografista experto en un ecógrafo portátil], J Ultrasound Med 2021.

⁵Obtenido de dos artículos: 1) Mason, Harry et al. «Lung Ultrasound Segmentation and Adaptation between COVID-19 and Community-Acquired Pneumonia» [Segmentación y adaptación de la ecografía pulmonar entre COVID-19 y la neumonía adquirida en la comunidad], 2021, aceptado en el taller MICCAI ASMUS (https://doi.org/10.48550/arXiv.2108.03138). 2) Roy, S. et al., «Deep Learning for Classification and Localization of COVID-19 Markers in Point-of-Care Lung Ultrasound» [Aprendizaje profundo para la clasificación y localización de marcadores COVID-19 en ecografía pulmonar en el punto de atención], en IEEE Transactions on Medical Imaging, vol. 39, no. 8, pp. 2676-2687, agosto de 2020, doi: 10.1109/TMI.2020.2994459

La herramienta de FE de Simpson le permite estimar la fracción de eyección del ventrículo izquierdo cuando capture vistas cardíacas apicales tetracamerales (A4C). Butterfly iQ utiliza el método monoplanar de ⁶ método para calcular la FE.

Usar la herramienta de fracción de eyección automática

- 1. Seleccione el ajuste predeterminado Cardíaco.
- 2. Pulse el botón de Acciones = en la parte inferior de la pantalla.
- 3. En Herramientas, seleccione FE de Simpson.



4. Se abrirá la pantalla Grabación apical tetracameral con una guía de exploración didáctica en la parte inferior de la pantalla. Esta guía utiliza una escala de rojo a verde , en la que el verde indica una imagen de alta calidad. Coloque la sonda para obtener una vista apical tetracameral de alta calidad.



5. Seleccione Calcular y mantenga la sonda en posición. Se grabará automáticamente un vídeo de 3 segundos.

⁶Simpson Lang et al., J. Am. Soc. Echocardiography, 2005: 1440-63. Se utilizan estimaciones de los puntos base de los puntos de la válvula mitral para definir el punto medio de la válvula mitral y el punto del ápex (el punto más lejano del punto medio en la máscara de segmentación). Estos dos puntos definen un eje en torno al cual se realiza la integración del disco. Por convención, deben utilizarse 20 discos.



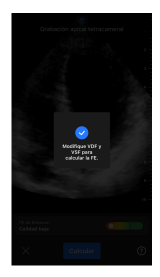


6. Si la herramienta de cálculo automático de FE puede calcular una fracción de eyección, se mostrará la pantalla de resultados de fracción de eyección automática y la fracción de eyección calculada se marcará como medición automática con el método de Simpson. Puede guardar este resultado automático, modificar el resultado y volver a calcularlo, o eliminar el resultado y la secuencia.





- 7. Si la herramienta no consigue calcular una fracción de eyección o si elige modificar su resultado, se le dirigirá a la pantalla de Edición. Allí podrá ajustar el fotograma final de la fase diastólica (FD) y el contorno del ventrículo izquierdo.
 - a. Busque entre los fotogramas de la parte inferior de la pantalla el fotograma correspondiente al final de la fase diastólica.
 - b. Para mover la posición global del contorno que se utiliza para medir el ventrículo, pulse y arrastre el punto de anclaje blanco . Suelte el punto de anclaje cuando el contorno esté en la posición correcta.
 - c. Para modificar la posición de los lados del contorno que se utilizan para medir la superficie ventricular, pulse y arrastre el círculo azul que indica un punto de ajuste ajuste cuando el contorno esté en la posición correcta.
 - d. Para cambiar la posición del vértice del contorno, pulse y arrastre la barra de ajuste del vértice en la parte superior del contorno. Suelte la barra de ajuste del vértice cuando el contorno esté en la posición correcta.
 - e. Cuando haya hecho las modificaciones, seleccione Actualizar fotograma de final de la fase diastólica.





8. Siga los mismos pasos para el final de la fase sistólica (ES) y seleccione Actualizar ES cuando termine. Se abrirá la pantalla de resultados de fracción de expulsión automática y la fracción de expulsión calculada se marcará como medición manual del método de Simpson.





9. Si pulsa Guardar para conservar la medición, se guardará en el carrete de capturas el vídeo de 3 segundos con la fracción de expulsión estimada y los contornos del ventrículo izquierdo asociados a la ED y la ES. Tenga en cuenta que, si selecciona Eliminar, se eliminará tanto el resultado de fracción de expulsión como la secuencia de 3 segundos utilizada para calcular el resultado.

10.3. Calcular automáticamente el volumen de la vejiga

Indicaciones

La herramienta de cálculo automático de volumen de vejiga de Butterfly es un paquete de software de la aplicación. Está diseñado para explorar, cuantificar y registrar resultados obtenidos con los ecógrafos de Butterfly Network para mediciones no invasivas de la vejiga que apoyen el diagnóstico clínico. Indicado para uso en población adulta.

Contraindicaciones

No indicado para uso pediátrico o fetal, ni para uso en pacientes embarazadas, ni pacientes con ascitis o pacientes con heridas abiertas en la región suprapúbica.

Calcular el volumen de una vejiga

La herramienta de cálculo automático del volumen de vejiga⁷ permite calcular el volumen de la vejiga al utilizar el ajuste predeterminado de Vejiga en el modo B. El Butterfly iQ puede capturar un barrido 3D mientras sostiene la sonda en posición. A partir del barrido en 3D se calcula un volumen estimado.

Acceder a la herramienta Volumen de vejiga automático desde el ajuste predeterminado

- 1. Pulse el icono de Acciones == en la esquina inferior derecha de la pantalla.
- 2. Seleccione la opción Volumen.



3. Toque la X para desactivar la herramienta Volumen de vejiga automático.



Calcular el volumen de la vejiga

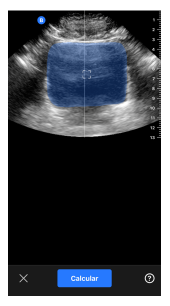


NOTA

Si necesita ayuda para utilizar la herramienta Volumen de vejiga automático, incluyendo información sobre la colocación correcta de la sonda, toque 2 en la parte inferior derecha de la pantalla.

- 1. Seleccione Volumen del menú de Acciones del ajuste predeterminado Vejiga.
- 2. Coloque la sonda para que la vejiga aparezca en su parte más ancha y en el centro de la pantalla. Aparece una forma azul cuando la herramienta Volumen de vejiga automático detecta una vejiga, y el centro de la forma azul se marca con . Utilice la línea vertical que divide el centro de la pantalla para centrar la vejiga.

⁷Ronneberger, Olaf, Philipp Fischer y Thomas Brox. "U-net: Convolutional networks for biomedical image segmentation". International Conference on Medical image computing and computer-assisted intervention. Springer, Cham, 2015.



- 3. Seleccione **Calcular**. Se captura automáticamente un barrido 3D de la zona de la vejiga. No mueva la sonda durante el barrido.
- 4. Una vez se ha capturado correctamente la vejiga, se muestra el volumen en la parte inferior de la pantalla. La secuencia que aparece por encima del resultado de volumen muestra las imágenes y la vejiga estimada utilizada para calcular el volumen.

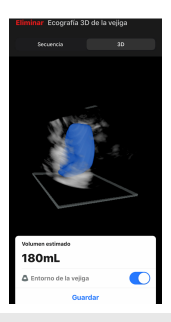






Para desactivar el resaltado azul de la vejiga, toque el conmutador Imagen superpuesta de vejiga.

5. Pulse la barra 3D para ver un renderizado interactivo 3D de la vejiga.



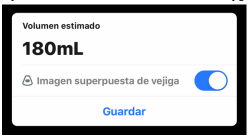


El renderizado 3D no se puede utilizar para uso diagnóstico.

Guardar un volumen de vejiga calculado automáticamente

La herramienta Volumen de vejiga automático le permite guardar el resultado de volumen estimado para revisarlo en la aplicación de Butterfly iQ y en Butterfly Cloud.

1. Seleccione Guardar en la parte inferior de la pantalla de resultados Volumen de vejiga. El vídeo capturado se guardará en el carrete de capturas junto con el cálculo del volumen de la vejiga y el contorno de la misma.





NOTA

Al seleccionar Eliminar, se borran tanto el resultado de volumen de la vejiga como la secuencia utilizada para calcular dicho resultado.

Información para usuarios

Se muestran consejos de uso para los usuarios que utilizan por primera vez la herramienta de cálculo automático del volumen de vejiga. Cualquier usuario de la herramienta puede consultar estas notas informativas en cualquier momento seleccionando desde la herramienta.









Tabla 8. Precisión de la medición de volumen

Rango de volúmenes	Especificación
0-100mL	±7.5 mL
101-740 mL	±7.5 %

- Las especificaciones de precisión de mediciones asumen que la herramienta se está usando para explorar un modelo de tejido según las instrucciones.
- El rango de volúmenes de la herramienta de cálculo automático de volumen de vejiga en 3D es de 0 a 740 ml. Aunque se pueden estimar y mostrar volúmenes mayores, Butterfly Network no puede garantizar la precisión de mediciones fuera de este rango.

10.4. Orientación en exploraciones didácticas Butterfly iQ



¡PRECAUCIÓN!

Las herramientas de orientación para exploraciones didácticas son solo para uso formativo. No deben emplearse para uso clínico o diagnóstico.



La orientación para exploraciones didácticas no está disponible en los Estados Unidos.

Las herramientas de orientación para exploraciones didácticas proporcionan a los usuarios una indicación visual de la calidad de la imagen cuando exploran con Butterfly iQ. Las herramientas de orientación para exploraciones didácticas son compatibles con las siguientes vistas:

- · Cardíaca apical tetracameral
- · Eje largo paraesternal cardíaco
- · Eje corto paraesternal cardíaco
- · Líneas A/líneas B en pulmón

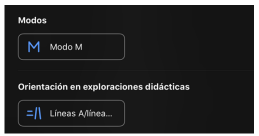
La herramienta le proporciona información sobre la calidad de imagen en tiempo real mientras explora al sujeto en una escala de rojo a verde, en la que el verde indica gran calidad de imagen . Indica la proporción de expertos que considerarían medible la vista anatómica.

Accediendo a orientación en exploraciones didácticas

Se puede acceder a las herramientas de orientación en exploraciones didácticas cardíacas o pulmonares en modo B.

Pulse Acciones en la esquina inferior derecha de la pantalla. Podrá seleccionar las siguientes herramientas de la sección de Orientación en exploraciones didácticas:

- Ajuste predeterminado cardíaco: A4C (apical tetracameral), PLAX (eje largo paraesternal) y PSAX (eje corto paraesternal).
- · Ajuste predeterminado pulmonar: líneas A/líneas B.



Las herramientas de orientación para exploraciones didácticas pueden desactivarse pulsando la X en la herramienta durante la exploración en modo B o en el menú de Acciones.





Para más información sobre orientación en exploraciones didácticas y la compatibilidad de dispositivos más recientes, visite support.butterflynetwork.com.

11. Uso de Butterfly Cloud

Este capítulo ofrece información e instrucciones para utilizar Butterfly Cloud para almacenar y acceder a los estudios ecográficos cargados desde la aplicación Butterfly iQ.



NOTA

Su organización podrá elegir configurar Butterfly Cloud con inicio de sesión único (SSO) El SSO se incluye en Butterfly Enterprise. Para más información sobre Butterfly Enterprise y la habilitación de configuraciones SSO, entre en support.butterflynetwork.com.

11.1. Descripción general

Butterfly Cloud es una aplicación web que permite a los usuarios subir y ver exploraciones ecográficas desde la aplicación Butterfly iQ. Los usuarios de la nube también podrán documentar, facturar e integrar Butterfly iQ en sistemas hospitalarios existentes como PACS, VNA, EMR o lista de trabajo de modalidad. Butterfly Cloud también es compatible con imágenes de dispositivos ecográficos externos.

Un administrador de Butterfly Cloud configura los archivos, añade nuevos miembros y establece el nivel de acceso de usuarios. Los administradores también pueden configurar conexiones externas con Butterfly Cloud.

Para más información sobre Butterfly Cloud, entre en support.butterflynetwork.com.

11.2. Acceso a Butterfly Cloud

Se puede acceder a Butterfly Cloud tanto desde la aplicación Butterfly iQ como desde un navegador web en cloud.butterflynetwork.com. Si utiliza Butterfly Enterprise, vaya a [SuDominio].butterflynetwork.com.

Entre en Butterfly Cloud con su correo electrónico de Butterfly y su contraseña o utilice credenciales de SSO.

11.3. Ver y administrar estudios

Ver un estudio

- 1. Inicie sesión en Butterfly Cloud.
- Seleccione el archivo (carpeta) al que se subió el estudio.
- 3. Haga clic en el estudio para ver la información detallada del paciente y revisar las imágenes y vídeos.

Mover un estudio a un archivo nuevo

- 1. Inicie sesión en Butterfly Cloud.
- 2. Busque el estudio que desea mover. Los estudios se pueden mover desde la pantalla de archivos o desde la vista de detalles del estudio.
- 3. En la esquina superior derecha, haga clic sobre el menú desplegable "Más" para mostrar el menú. Si no ve la opción "Mover estudio" contacte con el administrador de su cuenta de Butterfly para obtener permisos adicionales.
- 4. Seleccione el archivo al que desea mover el estudio.

Eliminar un estudio

Uso de Butterfly Cloud 66

- Inicie sesión en Butterfly Cloud.
- 2. Localice el archivo que contiene el estudio que desea mover.
- 3. En la esquina superior derecha, haga clic sobre el menú desplegable "Más" para mostrar el menú.
- 4. Seleccione "Eliminar estudio". El sistema le pedirá que confirme la eliminación.
- 5. Haga clic sobre "Eliminar" para eliminar el estudio.

Para más información, entre en support.butterflynetwork.com.

Uso de Butterfly Cloud 67

12. Uso de Butterfly TeleGuidance

Este capítulo contiene información sobre Butterfly TeleGuidance. El servicio permite a los usuarios llamar a uno de sus contactos disponibles mediante la aplicación Butterfly iQ para colaboraciones remotas durante la exploración.



NOTAS

- Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.
- El Butterfly iQ y sus accesorios pueden utilizarse varias veces en varios pacientes.

12.1. Descripción general

Una llamada de TeleGuidance requiere una persona que explore y otra que realice la colaboración en remoto.



¡PRECAUCIÓN!

- Butterfly TeleGuidance solo debe utilizarse entre dos profesionales sanitarios.
- Los usuarios que acepten llamadas podrán ver información confidencial.
- Las condiciones de la red pueden reducir la calidad de la imagen y del vídeo para colaboradores remotos

Para hacer una llamada como ecógrafo local en iPhone o iPad

En iOS, pulse el botón de Acciones en la parte inferior derecha de la pantalla principal de exploración y después el icono del teléfono en la fila de TeleGuidance, en la parte inferior derecha. Seleccione un contacto conectado para llamar.

Para recibir una llamada como colaborador remoto en un ordenador que utilice un navegador de Google Chrome

En Google Chrome, desde un ordenador de sobremesa, inicie sesión en cloud.butterflynetwork.com. Si utiliza Butterfly Enterprise, vaya a [SuDominio].butterflynetwork.com e inicie sesión. Pulse «TeleGuidance» en la barra de navegación superior. Asegúrese de estar disponible para llamadas y compruebe que sus altavoces están encendidos. Cuando entre una llamada, sonará un tono de llamada y aparecerá una alerta en la página web. Acepte la llamada para empezar.

Si desea información más detallada sobre cómo realizar sesiones de Butterfly TeleGuidance, entre en support.butterflynetwork.com.

13. Mantenimiento

En este capítulo se ofrece información e instrucciones para el almacenamiento, transporte, limpieza y desinfección de la sonda.

13.1. Mantenimiento de la sonda

Recepción y desembalaje de la sonda

En caso de que el embalaje del dispositivo esté dañado al recibir el sistema, inspeccione los componentes como se indica en Componentes del sistema para detectar cualquier daño visible. Confirme la funcionalidad del sistema según Realizar una prueba diagnóstica de la sonda [76]. Si hay algún daño visible o si el sistema no funciona correctamente tal y como lo recibió, póngase en contacto con el equipo de soporte de Butterfly mediante uno de los métodos indicados en Obtener asistencia [82].

Almacenamiento y transporte:



iPRECAUCIONES!

- Evite almacenar la sonda en lugares en los que la sonda o su cable puedan sufrir daños fácilmente.
- Evite transportar la sonda, a menos que esté bien sujeta y segura. Evite que la sonda se columpie o sujetar la sonda únicamente del cable.

La sonda debe almacenarse en un lugar limpio y seco, y en condiciones de temperatura moderadas.

Siga estos pasos para el almacenamiento y el transporte diarios:

- Al almacenar la sonda, enrolle el cable alrededor de la sonda de forma que quede cierta holgura en la parte inferior de la sonda. Consulte la Figura 2, "Enrollado del cable" [70] como referencia.
- Evite colocar o almacenar la sonda en lugares con temperaturas excesivamente altas o bajas, o bajo la luz solar directa.
- Evite colocarla o almacenarla con otros equipos u objetos que pudieran dañar accidentalmente la sonda, especialmente la cara.
- · Evite la contaminación:
 - Siguiendo las instrucciones de limpieza y desinfección.
 - Asegúrese de que el equipo esté seco.
 - Manipule la sonda con cuidado para evitar dañar el equipo.

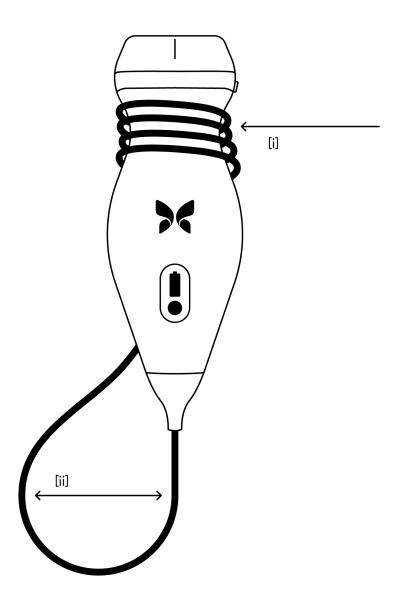


iPRECAUCIONES!

- Deje cierta holgura en el cable donde se conecta a la sonda para reducir los pinzamientos u
 otros daños en el cable. Como se muestra en Figura 2, "Enrollado del cable" [70] [i] Enrolle
 el resto del cable alrededor de la sonda y [ii] deje al menos 5 cm. No enrolle el cable alrededor
 de otros objetos ni de estuches que no cuenten con la autorización o la recomendación de
 Butterfly.
- No dejar suficiente holgura puede dañar el cable y causar fallos prematuros de sus conectores.

Figura 2. Enrollado del cable

Butterfly iQ



13.2. Limpieza y desinfección de la sonda en el punto de uso



¡ADVERTENCIA!

Si no se desinfecta la sonda, podría aumentar la transmisión de patógenos.



¡PRECAUCIÓN!

Utilice únicamente toallitas y productos de limpieza aprobados para limpiar la sonda. El uso de métodos de limpieza o desinfección incorrectos, o de soluciones de limpieza y desinfección no aprobadas puede dañar el equipo.

En este apartado se ofrece información e instrucciones para limpiar y desinfectar correctamente la sonda Butterfly iQ. Seguir estas instrucciones también le ayudará a evitar daños en la sonda durante la limpieza y la desinfección. Después de cada examen, limpie y desinfecte rápidamente la Butterfly iQ siguiendo las instrucciones que se indican a continuación para evitar que se sequen la suciedad y los contaminantes dentro y sobre el dispositivo.

Las instrucciones de limpieza y desinfección incluidas aquí han sido validadas por su eficacia, pero también puede ver una lista de productos de limpieza y desinfección compatibles con la sonda Butterfly iQ, cuya efectividad no ha sido comprobada por parte de Butterfly, en el artículo "Productos de limpieza y desinfección compatibles", que encontrará en support.butterflynetwork.com
Los productos que aparecen en el artículo "Productos de limpieza y desinfección compatibles" no afectarán al funcionamiento de la sonda si se usan según las instrucciones proporcionadas por el fabricante del producto.

13.2.1. Limpieza de la sonda



iPRECAUCIONES!

- Evite que entre cualquier líquido en las partes metálicas o eléctricas del conector del cable durante el proceso de limpieza y desinfección. En estas zonas, el líquido podría producir daños.
- Evite que salpique líquido sobre la pantalla táctil del dispositivo móvil durante la exploración y durante la limpieza. El líquido podría producir daños.

Para limpiar la sonda:

- Después de cada uso de la sonda, utilice una de las toallitas saturadas con líquido recomendadas (toallitas germicidas desechables Super Sani-Cloth® de PDI, Inc., toallitas desechables Super Sani- Cloth® AF3 de PDI, Inc., o un paño que no suelte pelusa humedecido con agua) para retirar el gel de transmisión de ultrasonidos de la sonda.
- 2. Desconecte la sonda del dispositivo móvil.
- 3. Limpie la sonda, el liberador de tensión, el cable y el conector con una de las toallitas saturadas con líquido recomendadas durante un (1) minuto, hasta que estén visiblemente limpios.
- 4. Cambie las toallitas según sea necesario y repita el paso anterior hasta que la sonda esté visiblemente limpia.
- 5. Seque la sonda al aire. Como alternativa, utilice un paño suave que no suelte pelusa y seque la lente. No frote la lente. Seque el resto de la sonda, el cable, el liberador de tensión y el conector.
- Inspeccione visualmente la sonda en un lugar bien iluminado para asegurarse de que todas las superficies estén limpias. Si la sonda no está limpia, repita los pasos de limpieza anteriores.
- 7. Deseche el material de limpieza de acuerdo con todas las normativas aplicables.

Para ver la información más reciente sobre limpiadores aprobados, entre en support.butterflynetwork.com.

13.2.2. Desinfección de la sonda



¡ADVERTENCIA!

Inspeccione siempre la sonda antes y después de su limpieza, desinfección o uso. Compruebe la cara de la lente, el cable, la carcasa, las uniones y el conector para detectar signos de daño como cuarteaduras, desconchados, abrasiones o fugas. Para evitar el riesgo de peligros eléctricos, no utilice la sonda si hay cualquier signo de daño.

Después de limpiar la sonda, debe desinfectarla.

Para reducir el riesgo de contaminación e infección es importante seleccionar el nivel adecuado de desinfección, en función del uso en exploraciones anteriores y de si el uso se puede clasificar como no crítico o semicrítico. Utilice la Tabla 9, "Clase, uso y método de desinfección de la sonda" [72] para determinar la clase adecuada y siga el procedimiento de desinfección apropiado, ya sea de nivel intermedio o nivel alto.

Tabla 9. Clase, uso y método de desinfección de la sonda

Clase	Uso	Método
Clase no crítica	Toca piel intacta	Limpieza seguida de desinfección de nivel intermedio (ILD)
Clase semicrítica	Toca membranas mucosas y piel no intacta	Limpieza seguida de desinfección de nivel alto (HLD)

Desinfección de nivel intermedio (ILD)

Se recomienda utilizar toallitas germicidas desechables Super Sani-Cloth® de PDI, Inc., o lejía (hipoclorito de sodio al 0,6 %) y toallitas limpias que no suelten pelusa.

Para desinfectar la sonda utilizando el método de desinfección de nivel intermedio (ILD) con toallitas germicidas desechables Super Sani-Cloth[®] de PDI, Inc.:

- Limpie la sonda, el cable, el liberador de tensión y el conector con una toallita germicida desechable Super Sani- Cloth[®]. Utilice más toallitas nuevas según sea necesario.
- 2. Asegúrese de que la superficie tratada permanezca visiblemente mojada durante dos (2) minutos como mínimo, prestando atención a las uniones, huecos, material de las juntas y zonas retraídas.
- 3. Utilice toallitas nuevas adicionales según sea necesario para asegurar el contacto continuo durante dos (2) minutos.
- 4. Seque la sonda al aire. Como alternativa, utilice un paño suave que no suelte pelusa y seque la lente. No frote la lente. Seque el resto de la sonda, el cable, el liberador de tensión y el conector.
- 5. Después de la limpieza y la desinfección, inspeccione visualmente la sonda, el liberador de tensión, el cable y el conector para detectar cualquier signo de daño o desgaste.

Para desinfectar la sonda con el método de desinfección de nivel intermedio (ILD) con lejía (hipoclorito de sodio al 0,6 %) y toallitas limpias que no suelten pelusa:

- 1. Limpie la sonda, el cable, el liberador de tensión y el conector con una toallita limpia que no suelte pelusa mojada (húmeda, pero que no gotee) con lejía (al 0,6 %). Utilice toallitas nuevas adicionales según sea necesario.
- 2. Asegúrese de que la superficie tratada permanezca visiblemente mojada durante diez (10) minutos como mínimo, prestando atención a las uniones, huecos, material de las juntas y zonas retraídas.
- Utilice toallitas nuevas adicionales según sea necesario para asegurar el contacto continuo durante diez (10) minutos.
- 4. Seque la sonda al aire. Como alternativa, utilice un paño suave que no suelte pelusa y seque la lente. No frote la lente. Seque el resto de la sonda, el cable, el liberador de tensión y el conector.

5. Después de la limpieza y la desinfección, inspeccione visualmente la sonda, el liberador de tensión, el cable y el conector para detectar cualquier signo de daño o desgaste.

Desinfección de nivel alto

Se recomienda que utilice Cidex® OPA.8 por Ethicon US, LLC.

Cómo asegurarse de que su sonda es compatible con la HLD:

- 1. Entre en el menú de Ajustes
- 2. Pulse Mi iQ para abrir la pantalla Mi iQ.
- Compruebe que la línea Compatibilidad con desinfección de alto nivel indica Sí.
- 4. Continúe con la HLD únicamente si su sonda es compatible.
- 5. Desconecte la sonda del dispositivo móvil.

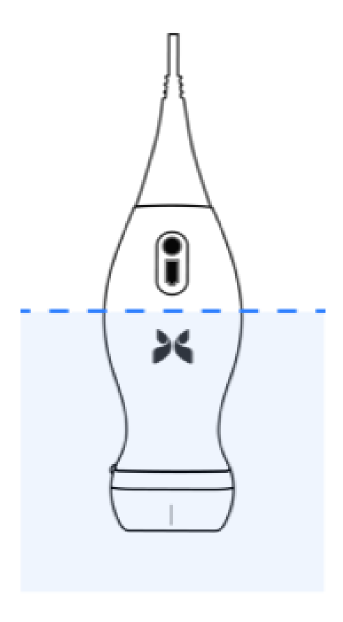
Cómo desinfectar la sonda utilizando el método de desinfección de nivel alto (HLD):

- Después de limpiar la sonda, debe desinfectarla. Se recomienda utilizar la solución de desinfección de nivel alto Cidex[®] OPA.
- 2. Prepare la solución de desinfección de nivel alto Cidex[®] OPA para su uso siguiendo las instrucciones del fabricante. Llene una cubeta o un cuenco con la solución desinfectante a temperatura ambiente (temperatura mínima de 20°C) hasta un nivel que permita sumergir la sonda hasta la línea de inmersión (la línea discontinua que se muestra en la Figura 3, "Línea de inmersión de la sonda" [74]).
- 3. Sumerja la sonda en la solución Cidex[®] OPA hasta la línea de inmersión y compruebe que no queda aire ni burbujas. Déjela en el líquido el tiempo que se indique en las instrucciones del fabricante.
- 4. Aclare bien la sonda (hasta la línea de inmersión) sumergiéndola en agua purificada a temperatura ambiente durante al menos un (1) minuto. Retire la sonda y deseche el agua de aclarado. No reutilice el agua. Utilice siempre bastante cantidad de agua para los aclarados. Repita este paso dos (2) veces más, es decir, aclare tres (3) veces.
- 5. Seque bien todas las superficies del dispositivo utilizando una toallita o paño estéril que no suelte pelusa, cambiando de toallita o paño cuando sea necesario para garantizar que el dispositivo se seca por completo. Realice una inspección visual del dispositivo para comprobar que todas las superficies están limpias y secas. Repita los pasos de secado si observa humedad.
- 6. Después de la limpieza y la desinfección, inspeccione visualmente la sonda, el liberador de tensión, el cable y el conector para detectar cualquier signo de daño o desgaste.

Figura 3. Línea de inmersión de la sonda

Butterfly iQ

⁸El Cidex[®] OPA es una solución de HLD aprobada por la FDA .



13.3. Actualización del software de la App y la sonda

Las actualizaciones de la aplicación y la sonda Butterfly iQ se gestionan a través de la Apple App Store o de la Google Play Store.

Mantenga actualizados el sistema operativo del dispositivo móvil y la aplicación Butterfly iQ para asegurarse de que tiene la versión más reciente.



iPRECAUCIÓN!

Descargue la aplicación móvil Butterfly únicamente desde la tienda de aplicaciones de Apple, la tienda de aplicaciones de Google Play o a través de la solución de gestión de dispositivos móviles (MDM) de su organización (si procede).



¡PRECAUCIÓN!

Cuando ya no se vaya a utilizar la aplicación en el dispositivo móvil en cuestión, desinstálela conforme al flujo de trabajo de iOS o Android para eliminar del dispositivo los datos del usuario correspondientes.



NOTA

Cuando el uso de la aplicación ya no sea necesario, salga de la aplicación Butterfly iQ para desactivar su uso.

13.4. Realizar una prueba diagnóstica de la sonda

Butterfly iQ puede realizar autodiagnósticos iniciados por el usuario, diseñados para evaluar si el sistema está listo para utilizarse.

Realizar la prueba diagnóstica periódicamente. Con un uso normal, se recomiendan pruebas mensuales.

La prueba diagnóstica se aplica únicamente a la sonda ecográfica Butterfly iQ. La aplicación no tiene capacidad para evaluar la integridad de la pantalla del dispositivo móvil.

La prueba diagnóstica ejecuta una serie de pruebas y le avisa cuando todas han finalizado correctamente.

Para realizar la prueba diagnóstica de la sonda:

- 1. Asegúrese de que la sonda esté conectada a un dispositivo móvil compatible que tenga instalada la aplicación Butterfly iQ.
- 2. Inicie sesión en la App utilizando sus credenciales.
- 3. Entre en el menú de Ajustes
- 4. Pulse Mi iQ para abrir la pantalla Mi iQ.
- 5. Pulse Ejecutar diagnóstico y después seleccione Iniciar diagnóstico de la sonda para realizar la prueba.

Prueba de diagnóstico de sonda

La prueba de diagnóstico de la sonda realiza una prueba del rendimiento digital y acústico de los elementos del transductor. Si la prueba de diagnóstico de la sonda indica un fallo, el usuario debe ponerse en contacto con Butterfly Network para obtener más asistencia [82].

Además, cada vez que se enciende la sonda, y mientras está en funcionamiento, el sistema comprueba los subsistemas analógico y digital, los sensores de seguridad, el nivel de la batería, etc., y detecta e informa de los fallos en caso de que haya algún problema.

13.5. Mantenimiento programado

El dispositivo inicia una prueba diagnóstica automática cada 25 horas de exploración acumulativa. El usuario también puede iniciar una prueba diagnóstica de la sonda siguiendo los pasos indicados en Realizar una prueba diagnóstica de la sonda [76]. Estas pruebas diagnósticas se utilizan para mantener controlado el estado de la sonda. No es necesario programar mantenimiento ni calibración para mantener su buen funcionamiento.

14. Solución de problemas

Este capítulo proporciona información e instrucciones para solucionar problemas del sistema.



¡ADVERTENCIA!

No utilice la sonda si hay cualquier indicio de daño. Póngase en contacto con el servicio técnico. Consulte Obtener asistencia [82] para más información.

14.1. Solución de problemas



¡PRECAUCIÓN!

Pasar por alto las alertas y mensajes de la App puede hacer que el sistema quede inutilizable.

La Tabla 10, "Solución de problemas" [78] detalla los posibles problemas y sus soluciones. Consulte Obtener asistencia [82] para más información.



NOTAS

- Si no puede resolver un problema, anótelo y comuníquelo al servicio técnico para solicitar ayuda. Para más información, consulte Obtener asistencia [82].
- Llame a un profesional sanitario para obtener ayuda urgente si la solución de problemas revela un problema de salud del paciente en vez de un problema del dispositivo móvil.
- Para comunicar una queja o un incidente, póngase en contacto con el Programa de comunicación de problemas de la FDA, MedWatch, llamando al 1-800-332-1088, o por internet: www.fda.gov/Safety/MedWatch/.

Tabla 10. Solución de problemas

Problema	Solución					
La aplicación no se inicia	Desconecte la sonda, desinstale y vuelva a instalar la App.					
La App deja de funcionar	Cierre y reinicie la App.					
2a / .pp doja do .ao.oa.	Compruebe si hay actualizaciones del software en la App Store que corresponda.					
La App se abre, pero no	Cierre y reinicie la App.					
adquiere imágenes.	Asegúrese de que la sonda esté cargada. Si la sonda está cargada, póngase en contacto con el servicio técnico.					
Problemas con la obtención de imágenes						
Pérdida de calidad de la imagen	Asegúrese de que está utilizando suficiente gel para ecografía aprobado. Si la calidad no mejora, póngase en contacto con el servicio técnico.					
La pantalla está en blanco o no	Cierre y reinicie la App.					
se actualiza	Desconecte la sonda de la plataforma móvil (dispositivo móvil) y vuelva a conectarla.					

Problema	Solución
Deterioro de la imagen o	Asegúrese de que está utilizando el parámetro predefinido adecuado y de que la profundidad sea adecuada para la estructura anatómica que está explorando.
aparición de artefactos de imagen	Asegúrese de que el brillo de la pantalla está en el ajuste recomendado del 65 %.
ago	Para determinar si la sonda está dañada, active el autodiagnóstico de la sonda. Si desea información detallada, consulte Realizar una prueba diagnóstica de la sonda [76]
Problemas con estudios	
No se puede cargar un estudio;	Asegúrese de que el dispositivo móvil tenga conectividad de red (WiFi o datos móviles).
el estudio permanece en la bandeja de salida	Es posible que se esté realizando mantenimiento del servicio Butterfly Cloud o que no esté disponible. Inténtelo de nuevo más tarde.
Problemas con la sonda	
Error persistente de conexión de la sonda	Realice un reinicio completo:
	Desconecte la sonda del dispositivo móvil.
La sonda no carga	 Mantenga pulsado el botón indicador de la batería durante 10-15 segundos hasta que los LED parpadeen.
La donad no darga	3. Repita el paso 2 y después prueba a volver a conectar la sonda al dispositivo móvil.
	4. Es posible que tenga que cargar la sonda durante al menos seis (6) horas.
Alertas y mensajes de la App	
La aplicación se abre pero no inicia sesión: Se requiere contraseña del dispositivo	Indica que su dispositivo móvil no tiene contraseña. Butterfly iQ requiere que el dispositivo móvil tenga una clave de acceso para garantizar la seguridad de los datos de pacientes. Pulse Ajustes en su dispositivo para activar y configurar la contraseña de su dispositivo móvil.
	Asegúrese de que el dispositivo móvil tenga conectividad de red (WiFi o datos móviles).
	Intente volver a introducir sus credenciales.
La aplicación se abre pero no se puede iniciar sesión: Error de inicio de sesión	Restablezca su contraseña con un navegador en un ordenador de escritorio para entrar Butterfly Cloud (cloud.butterflynetwork.com)
	Si estos pasos no solucionan el problema, puede ser que se estén realizando tareas de mantenimiento en el servicio Butterfly Cloud o que no esté disponible. Inténtelo de nuevo más tarde.
Aparece el aviso de retirada de hardware	Si aparece esta alerta, la sonda no puede utilizarse para adquirir imágenes. Pulse Contactar con el servicio técnico y siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.
Aparece el aviso Cierre de sesión forzoso	Indica que su dispositivo móvil no tiene contraseña. Butterfly iQ requiere que el dispositivo móvil tenga una clave de acceso para garantizar la seguridad de los datos de pacientes. Pulse Ajustes para activar y configurar la contraseña de su dispositivo móvil.
Aparece el avisoSonda desactivada temporalmente	Esta alerta se muestra si el dispositivo móvil no se ha conectado a Internet en los últimos 30 días. Vuelva a conectarse a Internet y pulse Actualizar .
Aviso La exploración podrá reanudarse cuando la sonda se enfríe	Esta alerta aparece si la sonda se ha calentado demasiado para la exploración. El sistema limita la temperatura de contacto con el paciente y no permitirá la exploración a 43 °C (109 °F) o más. El sistema muestra esta alerta antes de apagarse. La exploración puede continuar mientras se muestra este mensaje hasta que la sonda inicie el enfriamiento automático. El enfriamiento automático se activa para garantizar la seguridad del paciente. La exploración se reanudará cuando el enfriamiento automático haya conseguido disminuir la temperatura de la sonda.

14.2. Resolución de problemas de sobrecalentamiento de la sonda

A diferencia de las ecografías tradicionales con cristales piezoeléctricos, la sonda Butterfly utiliza Ultrasound on a chip, así como una batería dentro de la sonda.

Se espera que la sonda genere calor durante la exploración y la carga. Algunos ajustes predeterminados utilizan más potencia que otros y usted puede experimentar un aumento de la temperatura en poco tiempo.

Factores que pueden afectar al calor de la sonda son:

- El entorno
- La temperatura de la sonda al principio de la exploración
- La duración de la exploración ininterrumpida
- La duración de los periodos de pausa entre exploraciones

- · Preajuste y modo seleccionados
- · Función de inicio del enfriamiento automático

Alerta de temperatura de la sonda

Aparece una alerta en la parte inferior de la pantalla cuando la temperatura estimada de la sonda alcanza 41,5 °C, ya que se está acercando a una temperatura demasiado alta para la exploración.

Puede seguir con la exploración mientras aparezca este mensaje de advertencia hasta que la sonda inicie el enfriamiento automático.

El inicio del enfriamiento automático se activa cuando la temperatura de contacto alcanza los 43 °C. La aplicación de Butterfly seguirá accesible mientras se produzca el enfriamiento automático. Los materiales del estudio en curso (imágenes y secuencias) no se verán afectados.

La exploración se podrá reanudar después de que la función de enfriamiento automático haya reducido la temperatura estimada de la sonda a 38,5 °C.

El tiempo de exploración ininterrumpido previsto en un preajuste de alta potencia depende del modelo de la sonda, y es de aproximadamente 10-25 minutos cuando se inicia la exploración con la sonda a temperatura ambiente (~25 °C). En el Butterfly iQ, si extrae la sonda de la base de carga antes o inmediatamente después de que se complete la carga, se recomienda dejar que la sonda se enfríe antes de utilizarla.

Empezar una sesión de exploración con la sonda fría optimizará el tiempo de exploración.

Temperatura de la sonda durante la carga

Es normal que la sonda esté caliente si se toca durante la carga, especialmente el Butterfly iQ, puesto que utiliza carga inalámbrica, que es un método conocido por genera calor durante el proceso de carga. En el Butterfly iQ, si cree que la sonda se sobrecalienta durante la carga, revise las prácticas recomendadas para la orientación de la sonda en función del modelo de cargador, ya que colocar la sonda en la almohadilla de carga de forma incorrecta puede aumentar la temperatura de la sonda durante la carga.

14.3. Resolución de problemas de carga

Si la sonda permanece inactiva durante un periodo largo, puede ocurrir que la batería se descargue por completo y la sonda deje de cargar. A veces puede reactivarse siguiendo los pasos a continuación.

Solución de problemas de Butterfly iQ

- 1. En primer lugar, compruebe que el cargador funciona. El Butterfly Charger debería poder cargar cualquier dispositivo móvil con carga inalámbrica. Para más información sobre cómo funciona el cargador y la correcta orientación de la sonda en la almohadilla de carga, consulte Cargador de la batería de la sonda [22].
 - Conecte el Butterfly Charger directamente a la pared únicamente con el equipo Butterfly incluido. No utilice un enchufe vinculado a un regulador de intensidad. No utilice un protector de sobretensión. No utilice una regleta.
 - Use solo una alfombrilla de carga Butterfly aprobada.
- 2. Después de comprobar que el cargador funciona, coloque su Butterfly sobre el cargador durante cinco minutos.
- 3. Reinicie el Butterfly iQ mientras está sobre el cargador. Para hacer esto, mantenga pulsado el botón de indicador de batería entre 10 y 15 segundos.
- 4. Deje la sonda Butterfly sobre el cargador toda la noche, o al menos durante 6 horas.
- Reinicie la sonda de nuevo mientras está sobre el cargador manteniendo pulsado el botón de indicador de batería entre 10 y 15 segundos. Los LED del indicador de batería deberían parpadear.
- 6. Vuelva a conectar la sonda Butterfly al dispositivo móvil.

Si estas instrucciones no resuelven el problema, siga los pasos de resolución de problemas de la sonda dentro de la aplicación que se indican a continuación:

- 1. Inicie sesión en la aplicación de Butterfly iQ y vaya a la pantalla de exploración.
- 2. Conecte la sonda y espere al menos 5 segundos.
- Aparecerá un mensaje («¿La sonda está enchufada pero no se conecta?»). Pulse «Iniciar resolución de problemas» para continuar.
- 4. Siga los pasos de resolución de problemas que se indican en la pantalla.
- Si continúa teniendo problemas de carga, póngase en contacto con el servicio de asistencia de Butterfly en http://support.butterflynetwork.com/ y facilítele la siguiente información:
 - Número de serie indicado en la parte de atrás de la sonda.
 - · Respuestas a las siguientes preguntas:
 - ¿Qué color aparece en la base de carga al poner la sonda sobre ella?
 - ¿Cuál es el patrón o la secuencia de luces la primera vez que coloca la sonda en el cargador?
 - ¿Y cuál es el patrón cuando se está cargando?
 - Con fines informativos, indique cualquier lesión a pacientes o usuarios, retraso clínicamente significativo en el tratamiento o el diagnóstico, diagnóstico erróneo o evento adverso causado por este problema.

15. Obtener asistencia

En este capítulo se incluye la información de contacto en caso de que necesite asistencia técnica para la sonda y la aplicación Butterfly iQ.

15.1. Contacto con Butterfly Support

Butterfly Network, Inc.

1600 District Ave

Burlington, MA 01803 USA Teléfono: +1 (855) 296-6188

Consultas generales: info@butterflynetwork.com

Servicio técnico y mantenimiento: support.butterflynetwork.com

Sitio web: www.butterflynetwork.com



Representante europeo autorizado

Emergo Europe B.V. Westervoortsedijk 60

6827 AT Arnhem

The Netherlands

Promotor australiano

Emergo Australia

Level 20, Tower II

Darling Park

201 Sussex Street

Sydney, NSW 2000

Australia



Representante suizo autorizado

MedEnvoy Switzerland

Gotthardstrasse 28

6302 Zug

Suiza

15.2. Cómo ponerse en contacto con asistencia técnica a través de la aplicación Butterfly iQ

Puede ponerse en contacto con Butterfly Support directamente a través de la aplicación Butterfly iQ y enviar una solicitud de ayuda.

Para acceder al servicio técnico:

- En la pantalla de imágenes, toque la flecha hacia abajo en la esquina superior izquierda.
- Pulse sobre su avatar en la pestaña inferior derecha.

Obtener asistencia 82 Cómo ponerse en contacto con asistencia técnica a través de la aplicación Butterfly iQ

3. Desplácese hacia abajo hasta **Contactar con el servicio de atención al cliente** para enviar mensajes directamente a nuestro equipo de atención al cliente.

Obtener asistencia 83

En este capítulo se indican las especificaciones técnicas de la sonda y de la aplicación de software Butterfly iQ. También incluye información normativa e instrucciones para reciclar y eliminar el equipo.

16.1. Requisitos del dispositivo móvil



¡ADVERTENCIA!

No utilice la aplicación Butterfly iQ en un dispositivo móvil que no cumpla con los requisitos mínimos. El uso de la aplicación Butterfly iQ en un dispositivo móvil que no cumpla los requisitos mínimos puede afectar al rendimiento y a la calidad de las imágenes, y podría dar lugar a un diagnóstico incorrecto.

Butterfly iQ funciona en varios dispositivos Apple y Android. Si quiere ver una lista actualizada de dispositivos móviles compatibles, entre en support.butterflynetwork.com.



NOTA

La aplicación Butterfly iQ no afecta a los ajustes del sistema operativo del dispositivo móvil.

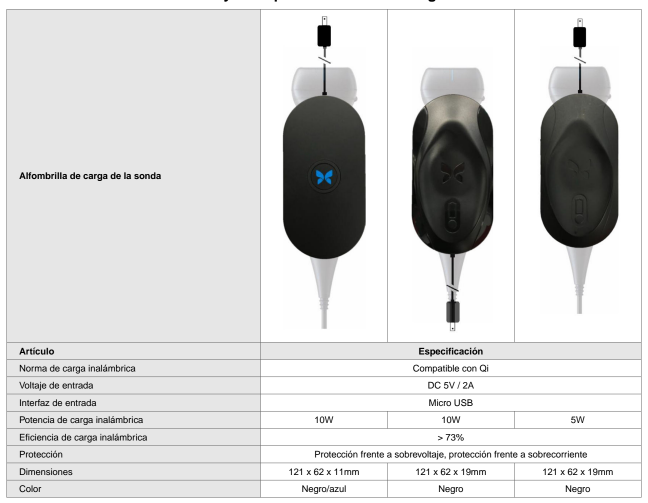
16.2. Especificaciones del sistema

Tabla 11. Especificaciones del sistema

Artículo	Butterfly iQ
Dimensiones de la sonda	185 x 56 x 35 mm (7.2 x 2.2 x 1.4 in.)
Peso de la sonda	313 g (0,69 lb)
Alimentación	Batería (recargable)
Duración de la batería	2 horas en modo B (típico para una batería nueva a 25°C). 2 horas se refiere a una exploración continua en comparación con patrones de exploración tradicionales.
Idioma	La interfaz de usuario y la documentación que la acompaña está disponible en inglés, español, francés, alemán, italiano, polaco, portugués, neerlandés, danés, noruego, sueco y finés.
Pantalla	Variable
Profundidad de exploración mín/máx	1 cm mín/30 cm máx
Chip ecográfico	Chip CMOS integrado
Transductores	CMUT ~9000 elementos
Intervalo de frecuencia	1-10 MHz
Sistema operativo	 Los dispositivos Apple requieren iOS 16.0 o posterior. No compatible con versiones beta o no publicadas. Los dispositivos móviles Google Pixel, OnePlus y Samsung requieren Android versión 10 o superior. No compatible con versiones beta o no publicadas.

16.3. Cargador de la batería de la sonda

Tabla 12. Butterfly iQ Especificaciones del cargador de batería



16.4. Condiciones ambientales de funcionamiento

La Tabla 13, "Condiciones ambientales de funcionamiento" [85] muestra las condiciones ambientales solo para la sonda Butterfly iQ. Si desea información detallada sobre el dispositivo móvil en el que esté utilizando la aplicación Butterfly iQ, consulte la documentación adjunta para su dispositivo móvil.

Tabla 13. Condiciones ambientales de funcionamiento

Artículo	Límites de funcionamiento					
	Butterfly iQ					
Humedad relativa	Entre 18-93 %, sin condensación					
Altitud	Entre 46 m (150 pies) por debajo del nivel del mar y 3048 m (10 000 pies) por encima del nivel del mar					
Temperatura de funcionamiento	Entre 5 °C y 39 °C					
Temperatura de almacenamiento breve	La sonda resiste tres días de almacenamiento a temperaturas entre -20 °C y 50 °C					

Al tratarse de un dispositivo portátil, se espera que se vea expuesto a diversas condiciones y entornos, incluidos los de hospitales, SME y hogares. Aunque el dispositivo esté diseñado para funcionar de forma segura en una gran cantidad de entornos y en condiciones variables, deberán tomarse precauciones para proteger el

dispositivo de temperaturas extremas, golpes, caídas y otras condiciones extremas. Consulte Tabla 14, "Normativa medioambiental" [86], donde se resume la normativa medioambiental oficial.

Tabla 14. Normativa medioambiental

Normativa medioambiental	Butterfly iQ
IEC 60601-1-11, Uso doméstico	-
IEC 60601-1-12, Servicios de emergencia	-

16.5. Compatibilidad electromagnética (CEM)

El Butterfly iQ está diseñado para permitir la adquisición de imágenes ecográficas para diagnóstico y la medición de estructuras anatómicas y líquidos realizadas por profesionales sanitarios cualificados y debidamente formados. No obstante, los campos electromagnéticos pueden causar distorsión o degradación de esta información y afectar al rendimiento.

El Butterfly iQ está diseñado para utilizarse en los entornos electromagnéticos especificados en la Tabla 15, "Emisiones electromagnéticas" [86] y la Tabla 16, "Inmunidad electromagnética" [87]. Para evitar perturbaciones electromagnéticas radiadas o conducidas, el cliente o el usuario del Butterfly iQ deben asegurarse de que se utilice dentro de las especificaciones indicadas.

Tabla 15. Emisiones electromagnéticas

Guía y declaración del fabricante - emisiones electromagnéticas					
Prueba de emisiones	Cumplimiento				
Prueba de emisiones	Butterfly iQ				
Emisión de RF CISPR 11EN55011	Grupo 1 ^{a.}				
Emisión de RF CISPR 11EN55011	Clase A ^{b.}				
Emisión de armónicos EN/IEC 61000-3-2	No corresponde				
Fluctuaciones de voltaje/ parpadeo EN/IEC 6100-3-3	No corresponde				

^a·El ecógrafo Butterfly iQ utiliza energía de RF solo para su funcionamiento interno. Por tanto, las emisiones de RF son muy bajas y no es probable que causen ninguna interferencia con el equipo electrónico cercano.

b-El ecógrafo Butterfly iQ es apto para su uso en todos los establecimientos, excepto los domésticos y los conectados directamente a la red pública de suministro eléctrico de bajo voltaje que abastece a los edificios utilizados con fines domésticos.

Tabla 16. Inmunidad electromagnética

Prueba de inmunidad	Nivel de prueba EN/IEC 60601	Nivel de cumplimiento	Enterno electromagnético, quía	
Frueba de iniliunidad	Butterfly iQ	Butterfly iQ	Entorno electromagnético - guía	
Descargas electrostáticas (DES)	±8 kV por contacto	±8 kV por contacto	Los suelos deben ser de madera, cemento o baldosas cerámicas. Si los suelos están cubiertos	
EN/IEC 61000-4 -2	±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV por aire	±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV por aire	con material sintético, la humedad relativa debe ser de al menos el 30 %.	
Transitorios eléctricos/ ráfagas	No corresponde.		La calidad de la corriente eléctrica debe ser la	
EN/IEC 61000-4-4	Este dispositivo no funciona con corriente alterna (CA).	No corresponde.	habitual para un entorno comercial u hospitalario.	
Campo magnético a la frecuencia de la red (50/60 Hz)	30 A/m a 50 Hz o 60 Hz 3 orientaciones ortogonales	30 A/m 50 y 60 Hz	El nivel de los campos magnéticos a la frecuencia de la red debe ser el característico de una ubicación típica en un entorno comercial u hospitalario	
IEC 61000-4-8		30 y 00 112	normal.	
RF conducida	3 V 0,15 MHz– 80 MHz 6 V en bandas ISM entre	3 V 0,15 MHz– 80 MHz 6 V en bandas ISM entre	Los equipos de comunicaciones RF portátiles y móviles no deben usarse más cerca de ninguna parte del ecógrafo Butterfly iQ, incluidos los cables,	
EN/IEC 61000-4-6	150 kHz y 80 MHz 80 % AM a 1 kHz	150 kHz y 80 MHz 80 % AM a 1 kHz	que la distancia de separación recomendada, calculada con la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor.	
RF radiada	10 V/m	10 V/m	Las ecuaciones y las distancias de separación recomendadas clave se muestran en la Distancias de separación [87].	
IEC 61000-4-3	80 MHz a 2,7 GHz	80 MHz a 2,7 GHz	Las intensidades de campo de transmisores de RF fijos, determinadas mediante un estudio electromagnético del lugar, ^{a.} deben ser menores que el nivel de conformidad en cada intervalo de frecuencias. ^{b.}	
Caídas de tensión Interrupciones de tensión EN/IEC 61000-4-11:2004	N/A	N/A	El equipo sometido a prueba se configuró de acuerdo con el plan de pruebas y se conectó a un simulador de caída/variación de tensión, y el software se configuró para realizar una prueba de inmunidad a la caída/variación/interrupción de tensión.	
Inmunidad a campos magnéticos de proximidad IEC 61000-4-39:2017	N/A	N/A	El equipo sometido a prueba se colocó sobre una mesa no conductora. La bobina radiante se colocó en paralelo a una distancia de 50 mm de la superficie del equipo sometido a prueba. El rendimiento del equipo se controló durante un periodo de 10 segundos. Este procedimiento se repitió para cada punto del equipo susceptible de estar expuesto a la iluminación del campo magnético en condiciones normales de uso.	

a Las intensidades de campo de transmisores fijos, como estaciones base de radioteléfonos (móviles o inalámbricos) y radiotransmisores terrestres, equipos de radioaficionados, emisoras de radio AM y FM y emisoras de TV, no pueden predecirse de forma teórica con exactitud. Para evaluar el entorno electromagnético debido a transmisores de RF fijos, se debe considerar la posibilidad de realizar un estudio del lugar. Si la intensidad de campo medida en el lugar en el que se utiliza el ecógrafo Butterfly iQ supera el nivel de cumplimiento de RF aplicable anterior, se debe observar el ecógrafo Butterfly iQ para comprobar que su funcionamiento es normal. Si se observa un funcionamiento anómalo, podrían ser necesarias medidas adicionales, como un cambio de orientación o de ubicación del ecógrafo Butterfly iQ.

16.5.1. Distancias de separación

Los dispositivos como teléfonos móviles, radiotransmisores y transceptores transmiten ondas de radio (RF), que pueden crear perturbaciones. El Butterfly iQ está concebido para utilizarse en un entorno electromagnético en el que las perturbaciones de RF radiada estén controladas.

Si se observan perturbaciones electromagnéticas radiadas y conducidas, y se ve afectado el rendimiento, el usuario o el cliente deben tomar medidas para mitigarlas, incluido cambiar la orientación o la ubicación del sistema.

b.En el intervalo de frecuencias de 150 kHz a 80 MHz, las intensidades de campo deben ser inferiores a 3 V/m.

Tabla 17. Distancias de separación recomendadas

Distancias de separación recomendadas entre la unidad de ecografía y los equipos portátiles y móviles de comunicaciones por RF

La unidad de ecografía está diseñada para su uso en un entorno electromagnético donde las perturbaciones por RF radiada estén controladas. El cliente o usuario de la unidad de ecografía pueden ayudar a evitar las interferencias electromagnéticas manteniendo una distancia mínima entre la unidad de ecografía y los equipos portátiles y móviles de comunicaciones por RF (transmisores) conforme a las recomendaciones siguientes, y de acuerdo con la potencia de salida máxima del equipo de comunicaciones.

	Distancia de separación según la frecuencia del transmisor (d en metros)					
Salida máxima nominal del transmisor (P, en vatios)	150 kHz a 80 MHz	80 MHz a 800 MHz	800 MHz a 2,5 GHz			
	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 2.3\sqrt{P}$			
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			

En el caso de los transmisores cuya potencia máxima de salida no se indique más arriba, la distancia de separación (d) en metros (m) se puede calcular utilizando la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P es la salida de potencia nominal máxima del transmisor en vatios (W), según el fabricante del transmisor. NOTA 1: A 80 MHz y 800 MHz, se aplica la distancia de separación del intervalo de frecuencias más elevado. NOTA 2: Es posible que estas pautas no puedan aplicarse en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión que provoca en las estructuras, los objetos y las personas.

16.6. Salida acústica

Seguridad en ecografía

Los procedimientos de ecografía de diagnóstico deben realizarse de forma segura para la finalidad prevista por parte de profesionales con formación. Butterfly iQ Los límites de seguridad acústica para el índice térmico (TI) y el índice mecánico (MI) se establecen según las normas del sector como dispositivo Track 3, y se muestran en la pantalla del dispositivo. La TI se muestra como tejidos blandos (TIS) o hueso (TIB), y solo se muestra uno de estos índices al mismo tiempo, en función del ajuste clínico del usuario de la exploración seleccionada. TI y MI se muestran en incrementos de 0,01 en el intervalo de 0,0 hasta la salida máxima.

El índice térmico (TI) es la estimación del aumento de temperatura del tejido blando o el hueso, y sus límites se establecen según:

- La norma NEMA, UD 3: «Standard for Real-Time Display of Thermal and Mechanical Acoustic Output Indices on Diagnostic Ultrasound Equipment», Revisión 2
 y la IEC 60601-2-37. Equipo médico eléctrico. Parte 2-37: Requisitos particulares para la seguridad del equipo ecográfico de monitorización y diagnóstico médico
- IEC 62359:2.0/AMD1:2017, Ultrasonido 2.0 Caracterización de campo: métodos de prueba para la determinación de índices térmicos y mecánicos relacionados con los campos del ultrasonido médico diagnóstico

El índice mecánico es la probabilidad estimada de daños al tejido debido a la cavitación y sus límites (1,9) establecidos por la Guía de la FDA «Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers».

La I_{spta} es la intensidad media temporal apical espacial y el límite máximo de I_{spta} es de 720 mW/ cm², también establecido por la guía de la FDA, «Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers».

Aunque estos ajustes de salida acústica se han limitado de acuerdo con estas normas, corresponde al usuario recibir formación sobre el uso de la ecografía y conocer los posibles efectos biológicos inducidos por los ultrasonidos, así como minimizar la exposición del paciente a posibles efectos nocivos y riesgos innecesarios. Los usuarios de la ecografía deben estar familiarizados con los procedimientos ecográficos y ser capaces de realizarlos a niveles de salida y tiempos de exposición lo más bajos razonablemente posibles (As Low As Reasonably Achievable, ALARA). ALARA se define como una exposición a ultrasonidos que se mantiene lo más baja razonablemente posible a la vez que se optimiza la información diagnóstica.

Un ejemplo de aplicación del principio ALARA es durante la ecografía obstétrica. Minimizar, por ejemplo, el uso del Doppler color, limitar el tiempo sobre un mismo punto, explorar solo estructuras esenciales necesarias para el estudio y evitar estudios por razones no médicas son ejemplos de reducción de exposición a energía ultrasónica.

Incertidumbre en la visualización de la salida

La exactitud de la visualización de la salida de MI y TI depende de la precisión del sistema de medición, de las suposiciones de ingeniería en el modelo acústico utilizado para calcular los parámetros y de la variabilidad en la salida acústica de las sondas. Butterfly compara tanto el modelo acústico interno como el de terceros, y confirma que ambas mediciones estén dentro de la cuantificación recomendada de la pantalla (0,2) tal como indican las normas. Tenga en cuenta que todos los valores de MI y TI mostrados en el dispositivo no exceden los valores globales máximos (indicados en las tablas siguientes) en más de 0,2.

Información específica sobre Track 3

El Butterfly iQ cumple con los requisitos de ajustes de salida Track 3 de la FDA, la visualización de la salida y los principios de seguridad ALARA. Para complementar la salida acústica Track 3, las siguientes tablas proporcionan los índices de salida acústica global máxima para la sonda y cada uno de sus modos de salida clínicos.

Tabla 18. Indicaciones para la ecografía de diagnóstico para Butterfly iQ

Aplicación clínica Modo de funcionamiento							
General (solo Track 1)	Específica (Track 1 y 3)	В	М	Alimentación	PWD	Doppler en color	Combinado (especificar)
Ocular Ocular		x		х		х	Modo B y Doppler colo Modo B y Power Doppler
	Fetales/Obstétricas	X	X	х		x	Modo B y Modo M Modo B y Doppler colo Modo B y Power Doppler
	Abdominal	х	х	х	х	Х	Modo B y Modo M Modo B y Doppler colo Modo B y Power Doppler
	Pulmón	Х	Х				Modo B y Modo M
	Intraoperatorio (especificar)						
. ,	Intraoperatorio (neuro)						
lmágenes fetales y	Laparoscopia						
otros	Pediátrica	x	х	х		х	Modo B y Modo M Modo B y Doppler colo Modo B y Power Doppler
	Órganos pequeños (incluidos el escroto, la tiroides y las mamas)	х	х	х		Х	Modo B y Modo M Modo B y Doppler colo Modo B y Power Doppler
	Cefálico neonatal						
	Cefálico adulto						
	Transrectal						
	Transvaginal						

Transductor: Butterfly iQTransductor del ecógrafo

Apli	Aplicación clínica				Modo de fu	ıncionamiento	
General (solo Track 1)	Específica (Track 1 y 3)	В	М	Alimentación	PWD	Doppler en color	Combinado (especificar)
	Transuretral						
	Transesofágico (no cardíaco)						
	Musculoesqueléticas (superficiales)	X	X	х		X	Modo B y Modo M Modo B y Doppler color Modo B y Power Doppler
	Intravascular						
	Otro (musculoesquelético convencional)	x	Х	х		х	Modo B y Modo M Modo B y Doppler color Modo B y Power Doppler
	Otro (ginecológico)	x	х	х		Х	Modo B y Modo M Modo B y Doppler color Modo B y Power Doppler
	Otro (urología)	x	х	Х		Х	Modo B y Modo M Modo B y Doppler color Modo B y Power Doppler
	Cardíaco adulto	х	Х			х	Modo B y Modo M Modo B y Doppler color
	Cardíaco pediátrico	Х	Х			x	Modo B y Modo M Modo B y Doppler colo
Cardiaco	Intravascular (cardíaco)						7 11
	Transesofágico (Cardíaco)						
	Intracardíaco						
	Vasos periféricos	x	x	х		x	Modo B y Modo M Modo B y Doppler colo Modo B y Power Doppler
Vasos periféricos	Otros (carótida, trombosis venosa profunda, estudios arteriales)	X	х	х		х	Modo B y Modo M Modo B y Doppler colo Modo B y Power Doppler
	Otro (guía de procedimientos)	x	х	X	х	X	Modo B y Modo M Modo B y Doppler colo Modo B y Power Doppler

16.6.1. Límites de salida acústica

El ecógrafo mantiene la salida acústica por debajo de los límites adecuados para cada aplicación que se muestra a continuación.

Aplicaciones no oculares:

System Probe	I _{SPTA.3}	TI Type	TI Value	МІ	I _{PA.3} @MI _{max}
Butterfly iQ.	146,47 mW/cm ²	TIB	0.85	0.51	102 W/cm ²

Aplicaciones oculares:

System Probe	I _{SPTA.3}	TI Type	TI Value	МІ	I _{PA.3} @MI _{max}
Butterfly iQ	8.12 mW/cm ²	TIB	0.047	0.162	6.48 W/cm ²

Para más información, entre en support.butterflynetwork.com.

16.6.2. Tablas de salida acústica



NOTA

Si busca definiciones completas de las mediciones utilizadas en Tablas de salida acústica [91], consulte la Tabla 201.101 en la IEC 60601-2-37.

Tablas acústicas Butterfly iQ

Tabla 19. Butterfly iQ Modo B

					TIS		TIB	TIC
	Index Label		МІ		Non-	Scan		
III. LUSVI				Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	
	Maximum Index Value		0.485	0.02	-	-	-	(a)
	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		4.40	-		-	(a)
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				-		
Para	z ₁	(cm)				-		
stic	z _{bp}	(cm)				-		
Vcon	z _{sp}	(cm)	5.83				-	
,00c	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					-	
Ass	f _c	(MHz)	2.19	2.41	-	-	-	(a)
	Dim of A	X (cm)		2.0	-	-	-	(a)
	Dim of A _{aprt}	Y (cm)		1.3	-	-	-	(a)
	PD	(µsec)	0.295					
uo	PRF	(Hz)	1066					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
Other Information	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					-	
herl	Focal Length	FLx (cm)		10.0	-	-		
ŏ	Focal Length	FLy (cm)		INF	-	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
Operating	Ajuste predetermi	nado: FAST	1					
Control Conditions	Ajuste predetermii Abdomen profund			/				
Nota 1:	No es necesario p ese modo.	roporcionar inforn	nación para cua	alquier formulac	ción de TIS que l	no produzca el v	ralor máximo de	e TIS para
Nota 2:	No es necesario p transcraneal o cef		nación de <i>TIC</i> p	ara cualquier (CONJUNTO DE	TRANSDUCTO	R no indicado p	oara uso
Nota 3:	No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd).							
(a)	La indicación no ir	ncluye cefálico, po	r lo que no se o	alcula TIC.				

Tabla 20. Butterfly iQ Modo B y Doppler color

				TIS			TIB	
	Index Label		MI		Non-	Scan		TIC
index Laber				Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	
	Maximum Index Value		0.485	-	-	0.13	0.29	(a)
	Pr.3	(MPa)	0.718					
Assoc Acoustic Parameter	W _o	(mW)		-	-		17.4	(a)
	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				0.74		
Para	z ₁	(cm)				7.8		
stic	z _{bp}	(cm)				2.76		
Acou	z _{sp}	(cm)	5.83				7.1	
30c /	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					1.84	`
Ass	f _c	(MHz)	2.19	-	-	2.49	2.49	(a)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		-	-	2.0	2.0	(a)
	Dim or Aaprt	Y (cm)		-	-	1.8	1.8	(a)
	PD	(µsec)	0.295					
u O	PRF	(Hz)	1066					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
Infor	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					1.84	
Other Information	Focal Length	FLx (cm)		-	-	10.0		
ō	1 oddi Edilgari	FLy (cm)		-	-	10.0		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
Operating	Ajuste predetermi	nado: FAST	✓					
Control Conditions	Ajuste predetermi	nado: Vejiga				1	1	
Nota 1:	No es necesario p ese modo.	roporcionar inform	nación para cua	lquier formulac	ión de <i>TIS</i> que l	no produzca el v	alor máximo de	TIS para
Nota 2:	No es necesario p transcraneal o cef		nación de <i>TIC</i> p	ara cualquier (CONJUNTO DE	TRANSDUCTO	R no indicado p	ara uso
Nota 3:	No es necesario p 51.2aa) y 51.2 dd)		nación sobre Mi	y TI si el equip	oo cumple las do	os cláusulas de e	exención indica	das en
(a)	La indicación no ir	ncluye cefálico, po	r lo que no se c	alcula TIC.				

Tabla 21. Butterfly iQ Modo B y modo M

					TIS		TIB	
	Index Label		MI		Non-	-Scan		TIC
	IIIdox Edbei			Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	110
	Maximum Index Value		0.485	0.013	-	-	0.012	(a)
	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		2.64	-		0.63	(a)
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				-		
Para	z ₁	(cm)				-		
stic	z _{bp}	(cm)				-		
Vcon	z _{sp}	(cm)	5.83				8.3	
00c /	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					2.1	
Ass	f _c	(MHz)	2.19	2.41	-	-	1.56	(a)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		2.0	-	-	2.5	(a)
	Dilli Of Aaprt	Y (cm)		1.3	-	-	1.3	(a)
	PD	(µsec)	0.295					
uo	PRF	(Hz)	1066					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
Other Information	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					2.1	
her l	Focal Length	FLx (cm)		10.0	-	-		
ŏ	Focal Length	FLy (cm)		INF	-	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
	Ajuste predetermi	nado: FAST	1					
Operating Control	Ajuste predetermi Abdomen profund			/				
Conditions	Ajuste predetermi cardíaca	nado: THI					1	
Nota 1:	No es necesario p	roporcionar inforr	nación para cua	alquier formulac	ción de TIS que	no produzca el v	alor máximo de	TIS para
Nota 2:	No es necesario p		nación de <i>TIC</i> p	oara cualquier (CONJUNTO DE	TRANSDUCTO	R no indicado p	ara uso
Nota 3:		No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd).						das en
(a)	La indicación no in	ncluye cefálico, po	or lo que no se o	calcula TIC.				

Tabla 22. Butterfly iQModo B y Power Doppler

					TIS		TIB	
	Index Label		МІ		Non-	Scan	Non-	TIC
IIION EUDO				Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Scan	
	Maximum Index Value		0.485	-	-	0.13	0.29	(a)
	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		-	-		17.4	(a)
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				0.74		
Para	z ₁	(cm)				7.8		
stic	z _{bp}	(cm)				2.76		
Acou	z _{sp}	(cm)	5.83				7.1	
30C /	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					1.84	`
Ass	f _c	(MHz)	2.19	-	-	2.49	2.49	(a)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		-	-	2.0	2.0	(a)
	Dilli Of Aaprt	Y (cm)		-	-	1.8	1.8	(a) (a) (a) (a) (a) (b) (a) (a) (a)
	PD	(µsec)	0.295					
u o	PRF	(Hz)	1066					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
Infor	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					1.84	
Other Information	Focal Length	FLx (cm)		-	-	10.0		
ŏ	1 Ocal Length	FLy (cm)		-	-	10.0		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
Operating	Ajuste predetermi	nado: FAST	/					
Control Conditions	Ajuste predetermi	nado: Vejiga				1	1	
Nota 1:	No es necesario p ese modo.	roporcionar inform	nación para cua	lquier formulac	ción de <i>TIS</i> que	no produzca el v	alor máximo de	e TIS para
Nota 2:	No es necesario p transcraneal o cef		nación de <i>TIC</i> p	ara cualquier (CONJUNTO DE	TRANSDUCTO	R no indicado p	ara uso
Nota 3:	No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd).							
(a)	La indicación no ir	ncluye cefálico, po	r lo que no se o	alcula TIC.				

Tabla 23. Butterfly iQ Doppler pulsado

Index Label			MI	1	ΓIS	Т	TIC	
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value		0.21	.0	915	0.14		0.10	
Index Compo	onent Value			0.09	.0408	.0915	0.14	
ō	p _{r,a} at z _{MI}	(MPa)	0.44					
met	Р	(mW)		4	.67	4.	67	4.67
Assoc Acoustic Parameter	P _{1x1}	(mW)		4	.48	4.	48	
stic	Z _S	(cm)			2.87			
COU	z _b	(cm)					2.87	
00 A	z _{MI}	(cm)	2.87					
Ass	Z _{pii,a}	(cm)	2.87					
	f _{awf}	(MHz)	4.29	4	.29	4.29		4.29
Other Information	prr	(Hz)	3000					
	srr	(Hz)	N/A					
	n _{pps}		1					
	I _{pa,a} at Z _{pii,a}	(W/cm ²)	7.56					
	I _{spta,a} at z _{pii,a} or z _{sii,a}	(mW/ cm ²)	25.15					
5	I _{spta} at z _{pii} or z _{sii}	(mW/ cm ²)	58.82					
	p _r at z _{pii}	(MPa)	0.68					
Operating Control	Doppler pu	ılsado A						
Conditions	-11							
Nota 1:	Solo se pe	rmite una cond	dición de uso	por índice.	<u> </u>	1	I.	
Nota 2:	Deben pro	porcionarse los	s datos «en si	uperficie» y «bajo	la superficie» en l	as columnas rela	icionadas con TI	S y TIB.
Nota 3:				ción sobre el MI ni o transcraneal o ce	i el TI durante el u efálico neonatal.	so de TIC para ur	n CONJUNTO D	E
Nota 4:	Si se cump		tos de 201.12	.4.2a, no será nec	cesario introducir r	ningún dato en la	s columnas relac	cionadas
Nota 5:	Si se cump	olen los requisi	tos de 201.12	.4.2b, no será nec	cesario introducir r	ningún dato en la	s columnas relac	cionadas
Nota 6:		sin sombrear e en la sección			rico. Los ajustes d	el equipo relacior	nados con el índi	ce deber
Nota 7:		didades z _{pii} y z a MODOS DE			EXPLORACIÓN, 1	mientras que las	profundidades z _s	sii y Z _{sii, a}

Tablas de salida acústica para aplicaciones oftálmicas

Tabla 24. Butterfly iQ Modo B y ocular

					TIS		TIB	TIC
	Index Label		МІ		Non-	Scan		
HIGGA EGGG				Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	
	Maximum Index Value		0.162	0.0015	-	-	-	0.0021
	Pr.3	(MPa)	0.354					
	W _o	(mW)		0.0657	-		-	0.0657
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				-		
Para	z ₁	(cm)				-		
stic	z _{bp}	(cm)				-		
noov	z _{sp}	(cm)	1.65				-	
00 P	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					-	
Ass	f _c	(MHz)	4.80	4.80	-	-	-	4.80
	Diam of A	X (cm)		0.7	-	-	-	0.7
	Dim of A _{aprt}	Y (cm)		0.7	-	-	-	0.0657 4.80 0.7 0.7 e TIS para
	PD	(µsec)	0.181					
E C	PRF	(Hz)	3000					
matic	p _r @PII _{max}	(MPa)	0.466					
nfori	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					-	
Other Information	Food Longth	FLx (cm)		2.2	-	-		
ŏ	Focal Length	FLy (cm)		2.2	-	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	6.24					
			1					
Operating Control	Ajuste predetermi	nado: Ocular		1				0.0021 0.0657 4.80 0.7 0.7 mo de <i>TIS</i> para
Conditions							✓	
Nota 1:	No es necesario p	No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de <i>TIS</i> que no produzca el valor máximo de <i>TIS</i> para ese modo.						
Nota 2:		No es necesario proporcionar información de <i>TIC</i> para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal.						
Nota 3:	No es necesario p 51.2aa) y 51.2 dd		nación sobre M	II y TI si el equip	oo cumple las do	os cláusulas de e	exención indica	adas en

Tabla 25. Butterfly iQ Doppler color y ocular

					TIS		TIB	TIC
	Index Label		МІ		Non-	Scan		
mass Labs:			WII	Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	
	Maximum Index Value		0.162	0.00145	0.0167	-	0.0477	0.0340
	Pr.3	(MPa)	0.355					
	W _o	(mW)		0.0633	0.719		0.719	0.719
Assoc Acoustic Parameter	min of [W _{.3} (z ₁), I _{TA.3} (z ₁)]	(mW)				-		
Para	z ₁	(cm)				-		
stic	z _{bp}	(cm)				-		
vcou	z _{sp}	(cm)	1.65				1.22	
00c	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					0.0358	
Ass	f _c	(MHz)	4.80	4.80	4.89	-	4.89	4.89
	Dim of A	X (cm)		0.65	0.5	-	-	0.5
	Dim of A _{aprt}	Y (cm)		0.65	0.5	-	-	0.5
	PD	(µsec)	0.175					
uo	PRF	(Hz)	1100					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	0.507					
Other Information	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					0.311	
her I	Focal Length	FLx (cm)		4.0	5.0	-		
ŏ	1 Ocal Length	FLy (cm)		4.0	Inf	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	6.48					
			✓					
Operating Control	Ajuste predetermi	nado: Ocular		/				
Conditions	Ajuste predetermin	nado. Oculai					1	
Nota 1:	No es necesario p ese modo.	No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de <i>TIS</i> que no produzca el valor máximo de <i>TIS</i> para ese modo.						
Nota 2:		No es necesario proporcionar información de <i>TIC</i> para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal.						
Nota 3:	No es necesario p 51.2aa) y 51.2 dd)		nación sobre M	II y TI si el equip	o cumple las do	os cláusulas de	exención indica	das en

16.7. Rendimiento esencial

El Butterfly iQ se ha diseñado para garantizar que no se superen los límites acústicos en ningún modo de imagen. El Butterfly iQ se ha sido diseñado y certificado para cumplir con:

- IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 CSV Equipo electromédico, parte 1: Requisitos generales para la seguridad básica y el rendimiento esencial.
- IEC 60601-2-37:2007 Equipo electromédico, parte 2-37: Requisitos particulares para la seguridad básica y el rendimiento esencial de los equipos de monitorización y diagnóstico médico por ultrasonidos.

16.8. Exactitud de la medición

El dispositivo Butterfly iQ está diseñado para realizar las siguientes mediciones clínicas:

Modo M:

- Mediciones de distancia con una exactitud de ± 3 % del valor mostrado.
- Mediciones de tiempo con una exactitud de ± 3 % del valor mostrado.
- Mediciones de frecuencia cardiaca fetal con una exactitud de ± 3 % del valor mostrado.

Modo B:

- Mediciones de distancia (axial) con una exactitud de ± 3 % del valor mostrado.
- Mediciones de distancia (lateral) con una exactitud de ± 5 % del valor mostrado.
- Mediciones de distancia (diagonal) con una exactitud de ± 4 % del valor mostrado.
- Mediciones de distancia (circunferencia) con una exactitud de ± 5 % del valor mostrado.
- Mediciones de área con una exactitud de ± 10 % del valor mostrado.

Espectro de Doppler:

Dirección y velocidad de flujo relativa con una exactitud de ± 20 % del valor mostrado.

16.9. Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos

El símbolo del contenedor tachado en este dispositivo indica que este equipo se comercializó después del 13 de agosto de 2005, y está incluido en el ámbito de la directiva 2002/96/CEE sobre Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE) y de los decretos nacionales que adoptan disposiciones de dicha directiva. Al final de su vida útil, este dispositivo no puede desecharse con los residuos municipales no clasificados y debe desecharse por separado en los centros de tratamiento específicamente autorizados. Para obtener ayuda sobre el reciclado, póngase en contacto con el fabricante o con una empresa de gestión de residuos autorizada.



16.10. Reciclado y eliminación

Butterfly Network tiene un firme compromiso con la conservación del entorno natural. El equipo puede contener materiales que supongan un riesgo para el entorno si no se siguen los procedimientos de eliminación correctos. Recicle la sonda y los accesorios de Butterfly iQ al final de su vida útil conforme a las normativas locales, estatales, provinciales o nacionales.

Antes de reciclar los artículos, estos deben estar limpios y descontaminados.

17. Símbolos

En este capítulo se muestran y se describen los símbolos e iconos que pueden utilizarse en el Butterfly iQ , sus accesorios y su embalaje.

17.1. Símbolos

El Tabla 26, "Símbolos" [101] muestra y describe un conjunto de símbolos para equipo médico electrónico que clasifican una conexión o advierten de posibles peligros. Los símbolos mostrados en el Tabla 26, "Símbolos" [101] pueden utilizarse en el Butterfly iQ, así como en sus accesorios y embalaje. Los símbolos que aparecen en este documento y en el Butterfly iQ, sus accesorios y embalajes, respetan las versiones actuales de las normas que se indican.

Tabla 26. Símbolos

Símbolo	Norma	Referencia	Título	Descripción
<u> </u>	ISO 15223-1	5.4.4	Precaución	Indica la necesidad de que el usuario consulte las instrucciones de uso para ver información cautelar importante, como advertencias y precauciones, que, por diversos motivos, no aparece en el propio dispositivo médico.
	ISO 7010	W001	Advertencia	Indica una advertencia general.
MR	ASTM F2503-1	F2503 - 13 3.1.14	MR Unsafe	Indica un elemento que implica riesgos inaceptables para el paciente, el personal médico u otras personas en el entorno de la resonancia magnética.
	ISO 15223-1	5.2.8	No utilizar si el envase está dañado	Indica que no se debe utilizar el dispositivo médico si el envase está dañado o abierto.
<u>~~</u>	ISO 15223-1	5.1.3	Fecha de fabricación	Indica la fecha de fabricación del dispositivo médico.
Ţ	ISO 15223-1	5.3.1	Frágil; manipular con precaución	Indica que el dispositivo médico puede romperse o dañarse si no se manipula con precaución.
GMDN	-	-	Código mundial de nomenclatura para dispositivos médicos	Un sistema de descriptores genéricos aceptados a nivel internacional que identifica todos los dispositivos médicos.
GTIN	-	-	Número mundial de artículo comercial (GTIN)	Número identificativo que permite buscar información de un producto en una base de datos, a menudo apuntando al producto con un escáner de código de barras para introducir el número.
IPX7	IEC 60529	-	Índice de protección contra la penetración	Sistema de calificación de la protección que muestra los grados de protección contra la entrada de objetos sólidos y líquidos. Butterfly iQ está protegida contra los efectos de la inmersión en agua por debajo de la barrera del cable/sonda, como se indica.

Símbolo	Norma	Referencia	Título	Descripción
*	IEC 60601-1	20	Pieza aplicada de tipo BF	Indica una conexión aislada al paciente (pieza aplicada de tipo BF).
**	ISO 15223-1	5.3.4	Mantener alejado de la Iluvia	Indica que el dispositivo médico debe estar protegido de la humedad.
	ISO 15223-1	5.1.1	Fabricante	Indica el fabricante el dispositivo médico tal y como se recoge en las Directivas de la UE 90/385/CEE, 93/42/CEE y 98/79/CE.
~ <u>~~</u>	ISO 15223-1	5.1.11	País de fabricación	Identificar el país de fabricación de los productos.
LOT	ISO 15223-1	5.1.5	Código del lote	Identifica el código del lote del fabricante para que pueda identificarse el lote.
MOD	-	-	Nombre del modelo	Nombre del modelo de dispositivo.
NON	ISO 15223-1	5.2.7	No esterilizado	Indica que el dispositivo médico no se ha sometido a un proceso de esterilización.
	ISO 7010	M002	Consultar manual o folleto de instrucciones	Significa que debe leerse el manual o folleto de instrucciones
[]i	ISO 15223-1	5.4.3	Manual del usuario; instrucciones de funcionamiento	Indica que el usuario debe consultar las instrucciones de uso.
8	ISO 7000	1135	Símbolo general de recuperación/ reciclaje	Indica que el artículo o sus materiales han sido objeto de un proceso de recuperación o reciclaje.
REF	ISO 15223-1	5.1.6	Número de catálogo	Indica el número de catálogo del fabricante para que pueda identificarse el dispositivo médico.
SN	ISO 15223-1	5.1.7	Número de serie	Indica el número de serie del fabricante para que pueda identificarse el dispositivo médico concreto.
淤	ISO 15223-1	5.3.2	Mantener alejado de la luz solar	Indica que el dispositivo médico debe estar protegido de las fuentes de luz.
	WEEE Directive 20120/19/EU	-	Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos	Requiere una gestión independiente de los equipos eléctricos y electrónicos, de forma que se respete la Directiva sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE). Cuando se acompaña de las palabras Pb o Hg, significa que el dispositivo puede contener plomo o mercurio, que deben reciclarse de acuerdo con las leyes locales, nacionales o federales. La retroiluminación de un monitor LCD contiene mercurio.

Símbolo	Norma	Referencia	Título	Descripción
C E 2797	MDD 93/42/CEE	-	Marcado CE	El Butterfly iQ cumple con los requisitos de la Directiva Europea sobre Productos Sanitarios.
, Augustus	-	-	Certificación EE. UU. y Canadá	TÜV Rheinland of North America cuenta con las siguientes acreditaciones: Nationally Recognized Testing Laboratory (NRTL) de OSHA (Occupational Safety and Health Administration) en Estados Unidos y Product Certification Body de SCC (Standards Council of Canada) en Canadá. Esta marca demuestra el cumplimiento de las normativas y requisitos de National Electric Code, OSHA y SCC.
EC REP	ISO 15223-1	5.1.2	Representante autorizado en la Comunidad Europea	Representante europeo autorizado: Emergo Europe B.V. Westervoortsedijk 60 6827 AT Arnhem The Netherlands Promotor australiano: Emergo Australia Level 20, Tower II Darling Park 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Australia
CH REP	ISO 15223-1	5.1.2	Representante suizo autorizado	MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Suiza
UDI	EUMDR 2017/745 ISO 15223-1:2021	Annex VI, Part C	Información que debe presentarse en el momento del registro del dispositivo y de los operadores económicos: el sistema UDI	Indica que el UDI-DI básico es el identificador primario de un modelo de dispositivo. Es la identificación del dispositivo asignada a nivel de la unidad de uso del dispositivo. Es la clave principal para los registros en la base de datos UDI y se hace referencia a ella en los certificados pertinentes y en las declaraciones de conformidad de la UE.
-20°C -20°C	ISO 15223-1	5.3.7	Límite de temperatura	Indica los límites de temperatura a los que puede exponerse con seguridad el producto sanitario.
05	ISO 15223-1	5.3.8	Limitación de humedad	Indica el rango de humedad al que se puede exponer el dispositivo médico de forma segura.
1000 Tooo	ISO 15223-1	5.3.9	Limitación de la presión atmosférica	Indica el rango de presión atmosférica al que puede exponerse el dispositivo médico de forma segura.

Símbolo	Norma	Referencia	Título	Descripción
Solo con receta médica	FDA 21 CFR parte 801.109	-	Dispositivos con receta	Indica que el dispositivo debe utilizarse bajo la supervisión de un facultativo autorizado por ley para dirigir el uso de dicho dispositivo. Advertencia: La ley federal restringe la venta de este dispositivo por o bajo la orden de un médico, o con la designación descriptiva de cualquier otro facultativo autorizado por la ley del estado en el que el facultativo utilice u ordene el uso del dispositivo.
	ISO 15223-1:2021	5.1.8	Importador	Indica la entidad que importa el producto sanitario en el mercado.