



Osobisty system USG Butterfly iQ™

Podręcznik użytkownika



Numer katalogowy: 950-20014-PL
Data druku: 2019-12-05
Wersja: A

Uwaga

Firma Butterfly Network, Inc. (BNI) nie odpowiada za błędy tu występujące lub za szkody dodatkowe bądź wynikowe w związku z organizacją, działaniem lub użyciem tego materiału.

Informacje zastrzeżone

Niniejszy dokument zawiera informacje zastrzeżone, chronione prawem autorskim.

Ograniczona gwarancja

„Ograniczona gwarancja” dostarczana wraz z produktami BNI służy jako jedyna i wyłączna gwarancja dostarczana przez BNI w odniesieniu do produktów tu ujętych.

Prawo autorskie

Copyright © 2019 Butterfly Network, Inc.
Wszelkie prawa zastrzeżone.

Oświadczenia dotyczące znaków towarowych

Nazwy produktów wymienione w niniejszym podręczniku mogą być znakami towarowymi należącymi do ich właścicieli.

Producent

Butterfly Network, Inc.
530 Old Whitfield Street
Guilford, CT 06437 Stany Zjednoczone

Telefon: +1 (855) 296-6188

FAKS: +1 (203) 458-2514

Zapytania ogólne: info@butterflynetwork.com

Wsparcie i serwis: support@butterflynetwork.com

Witryna internetowa: www.butterflynetwork.com



Patenty amerykańskie

Zestawienie odnośnych patentów amerykańskich zgodnie z 35 U.S.C. §287:
www.butterflynetwork.com/patents

Zastrzeżenie

Informacje przedstawione w niniejszym dokumencie mogą ulec zmianie bez powiadomienia. Imiona i nazwiska oraz dane użyte w przykładach są fikcyjne, chyba że podano inaczej.

Spis treści

Rozdział 1: Wprowadzenie

Omówienie	1-1
Omówienie usługi Butterfly Cloud	1-1
Przeznaczenie	1-1
Wskazania do stosowania	1-2
Przeciwwskazania do stosowania	1-2
Szkolenie	1-2

Rozdział 2: Informacje o bezpieczeństwie

Oznaczenia dotyczące bezpieczeństwa	2-1
Korzyści i ryzyko związane z ultradźwiękami	2-1
Korzyści związane z ultrasonografią	2-1
Ryzyko związane z ultradźwiękami	2-2
Bezpieczeństwo systemu Butterfly iQ™	2-2
Podstawowe zasady bezpieczeństwa / środowisko użytkownika	2-3
Bezpieczeństwo elektryczne	2-4
Bezpieczeństwo związane z defibrylacją	2-5
Ochrona sprzętu	2-5
Bezpieczeństwo biologiczne	2-6
Bezpieczeństwo operatora	2-6

Rozdział 3: Omówienie systemu

Omówienie	3-1
Tryby	3-1
Pomiary	3-1
Rodzaje głowic	3-1
Ochrona danych pacjenta	3-2
Połączenie z Internetem	3-2
Elementy systemu	3-3
Aplikacja Butterfly iQ™	3-3
Głowica	3-4
Ładowarka akumulatora głowicy	3-5
Omówienie interfejsu użytkownika	3-6
Ustawienia wstępne	3-8

Rozdział 4: Konfiguracja systemu

Pobieranie i instalacja aplikacji	4-1
Aktualizacja oprogramowania sprzętowego	4-2
Zarządzanie aktualizacjami aplikacji	4-2
Poruszanie się po aplikacji	4-3
Używanie ekranu dotykowego	4-3
Uruchamianie i zamykanie aplikacji	4-3
Logowanie do aplikacji i wylogowanie z aplikacji	4-3
Zapomniane hasło	4-4

Konfiguracja ustawień systemu	4-4
Konfiguracja ustawień wstępnych	4-5
Dostęp do pomocy	4-5
Ładowanie głowicy	4-6
Sprawdzanie poziomu naładowania akumulatora	4-9

Rozdział 5: Butterfly Cloud Enterprise

Funkcjonalność Butterfly Cloud Enterprise	5-1
Domeny Butterfly	5-1
Logowanie jednokrotne (SSO)	5-1

Rozdział 6: Używanie systemu

Rozpoczynanie nowego badania	6-1
Wprowadzanie danych pacjenta	6-2
Dodawanie danych pacjenta ręcznie	6-2
Dodawanie opisu badania	6-2
Przechwytywanie i rejestracja obrazów	6-3
Przechwytywanie obrazów	6-3
Rejestracja sekwencji obrazów	6-3
Używanie rolki przechwyconych obrazów	6-4
Korzystanie z funkcji i narzędzi	6-4
Regulacja wzmocnienia, głębokości i TGC	6-5
Korzystanie z funkcji przesuwania i powiększenia	6-6
Zamrażanie i odmrażanie obrazu	6-7
Przegląd klatek z zamrożonego obrazu	6-7
Używanie linii środkowej	6-8
Zapisywanie badania — przesyłanie do usługi Butterfly Cloud	6-9

Rozdział 7: Adnotacje

Dodawanie adnotacji	7-1
Wykonywanie pomiaru liniowego	7-1
Wykonywanie pomiaru elipsy	7-2
Dodawanie adnotacji tekstowej	7-2

Rozdział 8: Praca w trybie kolorowego Dopplera

Omówienie trybu kolorowego Dopplera	8-1
Dostęp do trybu kolorowego Dopplera	8-1
Dostosowanie obszaru zainteresowania (ROI)	8-1
Regulacja wzmocnienia, głębokości i PRF	8-2

Rozdział 9: Praca w trybie Dopplera mocy

Omówienie trybu Dopplera mocy	9-1
Dostęp do trybu Dopplera mocy	9-1
Dostosowanie obszaru zainteresowania (ROI)	9-1
Regulacja wzmocnienia koloru, głębokości i skali szybkości	9-2

Rozdział 10: Używanie wyświetlacza trybu M

Omówienie wyświetlacza trybu M.	10-1
Dostęp do trybu M.	10-1
Używanie trybu M.	10-1
Regulacja prędkości przemieszczania, wzmocnienia i głębokości.	10-2
Wykonywanie pomiarów w trybie M.	10-2

Rozdział 11: Przesyłanie badania

Omówienie.	11-1
Butterfly Cloud.	11-1
Przesyłanie badania.	11-1
Wyświetlanie postępu przesyłania.	11-2
Wyświetlanie przesłanego badania.	11-2
Dodawanie i wyświetlanie komentarzy na obrazach.	11-3
Usuwanie zarchiwizowanego badania.	11-3

Rozdział 12: Korzystanie z usługi Butterfly Cloud

Omówienie.	12-1
Pierwszy dostęp do usługi Butterfly Cloud.	12-2
Pakiet indywidualny.	12-2
Pakiet zespołowy.	12-2
Członek zespołu.	12-2
Logowanie i wylogowanie z usługi Butterfly Cloud.	12-3
Omówienie ekranu głównego.	12-3
Ustawienia.	12-4
Konfiguracja ustawień konta.	12-4
Wyświetlanie ustawień organizacji.	12-5
Połączenia DICOM.	12-5
Członkowie.	12-7
Archiwa.	12-8
Tworzenie nowego archiwum.	12-8
Wybór archiwum.	12-8
Usuwanie archiwum.	12-9
Przywracanie usuniętego archiwum.	12-9
Badania.	12-10
Wyszukiwanie badania.	12-10
Edycja szczegółów badania.	12-11
Udostępnianie badania.	12-11
Przenoszenie badania pomiędzy archiwami.	12-12
Usuwanie badania.	12-12
Przywracanie usuniętego badania.	12-13
Praca z obrazami i sekwencjami obrazów.	12-13
Wyświetlanie obrazów i sekwencji obrazów.	12-14
Pobieranie obrazu lub sekwencji obrazów.	12-14

Rozdział 13: Konserwacja

Konserwacja głowicy	13-1
Przechowywanie i transport	13-1
Czyszczenie i dezynfekcja głowicy	13-2
Czyszczenie głowicy	13-2
Dezynfekcja głowicy	13-3
Dezynfekcja urządzenia mobilnego	13-6
Aktualizacja oprogramowania głowicy i aplikacji	13-6
Wykonywanie testu diagnostycznego głowicy	13-6

Rozdział 14: Rozwiązywanie problemów

Rozwiązywanie problemów	14-1
-------------------------------	------

Rozdział 15: Wsparcie

Kontakt z działem wsparcia za pośrednictwem aplikacji Butterfly iQ™	15-1
Kontakt z działem wsparcia firmy Butterfly	15-1

Rozdział 16: Parametry

Wymagania dotyczące urządzenia mobilnego	16-1
Parametry systemu	16-2
Ładowarka akumulatora głowicy	16-3
Zalecane żele przewodzące ultradźwięki	16-4
Środowiskowe warunki pracy	16-5
Zgodność elektromagnetyczna (EMC)	16-5
Odległości	16-7
Wyjściowa moc akustyczna	16-9
Bezpieczeństwo związane z ultradźwiękami	16-9
Zastosowane symbole	16-10
Dokładność pomiaru	16-16
Tryb M	16-16
Tryb B	16-16
Kolorowy Doppler	16-16
Bezpieczeństwo	16-16
Recykling i usuwanie	16-17
Zużyty sprzęt elektryczny i elektroniczny	16-17

Rozdział 17: Symbole

Symbole	17-1
Uwagi	17-4

Rozdział 1

Wprowadzenie

Treść niniejszego rozdziału stanowi wprowadzenie do osobistego systemu USG Butterfly iQ™.

Omówienie

Osobisty system USG Butterfly iQ™ jest urządzeniem łatwym w użyciu, przenośnym i zasilanym akumulatorowo. Jego komercyjna, gotowa do użytku platforma mobilna (urządzenie) zapewnia prosty interfejs użytkownika.

Niniejszy podręcznik służy jako źródło informacji pomagające wyszkolonym operatorom bezpiecznie i skutecznie obsługiwać i prawidłowo konserwować osobisty system USG Butterfly iQ™ wraz z akcesoriami. Ważne jest, aby wszyscy użytkownicy zapoznali się z treścią wszelkich instrukcji podanych w tym podręczniku i zrozumieli je przed przystąpieniem do obsługi urządzenia, zwracając szczególną uwagę na ostrzeżenia i przestrogi występujące w treści podręcznika.

Omówienie usługi Butterfly Cloud

Butterfly Cloud jest internetową aplikacją w chmurze umożliwiającą użytkownikom aplikacji mobilnej dla systemu Butterfly iQ™ Android przesyłanie badań (w tym obrazów i sekwencji obrazów) do internetowego systemu pamięci. Użytkownicy mający dostęp do aplikacji internetowej Butterfly Cloud mogą uzyskiwać dostęp do materiałów dla nich dostępnych poprzez swoje konto Butterfly iQ™, które to materiały i treści mogą być udostępniane członkom całej organizacji.

Więcej informacji, patrz „Korzystanie z usługi Butterfly Cloud” na stronie 12-1.

Przeznaczenie

Butterfly iQ™ jest ultradźwiękowym diagnostycznym systemem obrazowania do zastosowań ogólnych, którym może posługiwać się wykwalifikowany i wyszkolony lekarz biegły w diagnostycznych badaniach obrazowych i pomiarach struktur anatomicznych oraz płynów ciała.



PRZESTROGA!

Prawo federalne (Stanów Zjednoczonych) ogranicza sprzedaż tego urządzenia wyłącznie lekarzowi lub na jego zlecenie.

Wskazania do stosowania

Uwaga — Niektóre funkcje i ustawienia wstępne mogą być niedostępne.

System Butterfly iQ™ jest przeznaczony do użycia przez wykwalifikowanych i wyszkolonych lekarzy w celu wykonywania diagnostycznych ultradźwiękowych badań obrazowych i pomiaru struktur anatomicznych oraz płynów ciała u pacjentów dorosłych i dzieci w ramach następujących zastosowań klinicznych:

- naczynia obwodowe (w tym badania tętnic szyjnych i innych),
- wskazówki dotyczące zabiegu,
- małe narządy (w tym tarczyca),
- sercowe,
- jama brzuszna,
- urologia,
- badania płodu / położnictwo,
- ginekologia,
- układ mięśniowo-szkieletowy (standardowo),
- układ mięśniowo-szkieletowy (powierzchnie),
- badania okulistyczne¹.

Wybór można stosować w różnych ustawieniach, takich jak kliniki i szpitale dla trybu M, trybu B, Dopplera mocy i kolorowego Dopplera.

System Butterfly iQ™ stosować zgodnie z wszelkimi zasadami bezpieczeństwa i instrukcjami obsługi podanymi w niniejszym podręczniku i jedynie w celach, do których urządzenie jest przeznaczone.

Przeciwwskazania do stosowania

System Butterfly iQ™ nie powinien służyć do badań okulistycznych, chyba że dostępne i używane jest ustawienie wstępne Oczny.

Szkolenie

W celu bezpiecznej i skutecznej obsługi systemu Butterfly iQ™ użytkownik musi spełniać następujące wymagania:

- Szkolenie zgodne z wymogami ujętymi w przepisach lokalnych, wojewódzkich i krajowych.
- Szkolenie dodatkowe zgodnie z potrzebami upoważnionego lekarza.
- Dogłębna wiedza i pełne zrozumienie materiału przedstawionego w niniejszym podręczniku.

¹. Niedostępne w Stanach Zjednoczonych

Rozdział 2

Informacje o bezpieczeństwie

Niniejszy rozdział zawiera ważne informacje o bezpieczeństwie posługiwania się Butterfly iQ™ i obejmuje listę ostrzeżeń i ostrzeżeń. Niniejszy podręcznik użytkownika jest dostępny z poziomu aplikacji Butterfly iQ™ oraz witryny internetowej (www.butterflynetwork.com). Więcej informacji, patrz „Aplikacja Butterfly iQ™” na stronie 3-3.

Oznaczenia dotyczące bezpieczeństwa

Niniejszy podręcznik służy jako pomoc w bezpiecznej i skutecznej obsłudze Butterfly iQ™. Ważne jest, aby wszyscy użytkownicy zapoznali się z treścią wszelkich instrukcji podanych w tym podręczniku i zrozumieli je przed przystąpieniem do obsługi urządzenia, zwracając szczególną uwagę na ostrzeżenia i ostrzeżenia występujące w treści podręcznika.

Wymienione niżej oznaczenia są stosowane w całym podręczniku w celu podkreślenia zagrożeń związanych z bezpieczeństwem.



OSTRZEŻENIE!

Warunki, niebezpieczeństwo lub niebezpieczne praktyki, które mogą skutkować poważnym urazem lub śmiercią.



PRZESTROGA!

Warunki, zagrożenia lub niebezpieczne praktyki, które mogą skutkować drobnym urazem, uszkodzeniem urządzenia lub utratą danych.

Korzyści i ryzyko związane z ultradźwiękami

Ultradźwięki znajdują szerokie zastosowanie, ponieważ zapewniają wiele korzyści klinicznych i są wyjątkowo bezpieczne. Obrazowanie USG jest stosowane od ponad dwudziestu lat i nie są znane żadne długotrwałe negatywne skutki powiązane z tą technologią.

Korzyści związane z ultrasonografią

- Różnorodne zastosowania diagnostyczne
- Natychmiastowe wyniki
- Niski koszt
- Możliwość przenoszenia urządzenia
- Rejestr bezpieczeństwa

Ryzyko związane z ultradźwiękami

Fale ultradźwiękowe mogą lekko podwyższyć temperaturę tkanek. Podczas ładowania głowica może się nagrzać, co jest zjawiskiem normalnym. Po zdjęciu głowicy z podkładki do ładowania przed całkowitym naładowaniem lub bezpośrednio po jego zakończeniu zaleca się, aby przed użyciem głowicy poczekać na jej ostygnięcie. Ponieważ system ogranicza temperaturę podczas kontaktu głowicy z ciałem pacjenta i nie będzie skanować w temperaturze wynoszącej 43°C (109°F) lub więcej, ostygnięcie głowicy przed użyciem zoptymalizuje czas samego skanowania.

Bezpieczeństwo systemu Butterfly iQ™



OSTRZEŻENIA!

- System Butterfly iQ™ jest przeznaczony do obsługi przez kompetentnych użytkowników, potrafiących interpretować jakość obrazu i stawiać rozpoznania, a także znających kliniczne zastosowanie systemu.
 - Nie używać systemu Butterfly iQ™ przed przeczytaniem i pełnym zrozumieniem treści niniejszego podręcznika.
 - Nie używać systemu Butterfly iQ™ do celów innych niż opisany w niniejszym podręczniku.
 - Nie obsługiwać systemu Butterfly iQ™ w nieprawidłowy sposób. W przeciwnym razie może dojść do poważnego urazu lub śmierci.
-

Podstawowe zasady bezpieczeństwa / środowisko użytkownika



OSTRZEŻENIE!

Butterfly iQ™ sklasyfikowano jako niebezpieczne w przypadku rezonansu magnetycznego i może stwarzać niedopuszczalne ryzyko dla pacjenta, personelu medycznego lub innych osób w środowisku rezonansu magnetycznego.



OSTRZEŻENIA!

- Używać wyłącznie przewodów, głowic, ładowarek i akcesoriów określonych do użytku z systemem Butterfly iQ™. Zastępowanie tych akcesoriów niezatwierdzonymi może prowadzić do wadliwego działania systemu lub urazów pacjenta bądź operatora.
- Jeżeli głowica wydaje się nietypowo gorąca, wydziela zapach lub wydostaje się z niej dym bądź następuje z niej wyciek, natychmiast przerwać korzystanie z niej. Odłączyć głowicę od urządzenia mobilnego lub odłączyć ją od bezprzewodowej ładowarki (jeżeli dotyczy). Skontaktować się z działem wsparcia. Więcej informacji, patrz część „Wsparcie” na stronie 15-1.
- Nie używać systemu Butterfly iQ™ w obecności palnych gazów lub anestetyków. Może to prowadzić do pożaru lub wybuchu.
- System Butterfly iQ™ został oceniony lub zatwierdzony do użytku w lokalizacjach niebezpiecznych, zgodnie z definicją ujętą w Krajowym Kodeksie Elektrycznym (NEC). Zgodnie z klasyfikacją IEC system Butterfly iQ™ nie jest przeznaczony do stosowania w obecności palnych substancji / mieszanin powietrza.
- Nie używać aplikacji Butterfly iQ™ w urządzeniu mobilnym, które nie spełnia minimalnych wymagań. Korzystanie z aplikacji Butterfly iQ™ w urządzeniu mobilnym niespełniającym minimalnych wymagań może negatywnie wpływać na działanie systemu i jakość obrazu, a co za tym idzie, przyczynić się do postawienia błędnego rozpoznania.
- Przedostanie się cieczy do wnętrza systemu może go uszkodzić lub grozić pożarem bądź porażeniem prądem elektrycznym. Nie dopuszczać do przedostawania się cieczy do wnętrza urządzenia.
- Przechowywanie systemu powinno odbywać się w zakresie warunków środowiskowych określonych w parametrach technicznych.
- Występują niebezpiecznie wysokie napięcia i prądy. System nie zawiera części, które mogą być serwisowane przez użytkownika. Nie otwierać, nie zdejmować osłon i nie podejmować prób naprawy systemu.
- Przenośny i mobilny sprzęt do łączności wykorzystujący częstotliwości radiowe (RF) może wpływać na medyczne urządzenia elektryczne.
- Używanie uszkodzonego sprzętu lub akcesoriów może spowodować nieprawidłowe działanie urządzenia i/lub prowadzić do urazu pacjenta lub operatora. Wszelkie czynności serwisowe zlecać wykwalifikowanemu personelowi serwisowemu.
- Wszelkie modyfikacje są niedozwolone. Nie modyfikować przewodów, głowic, ładowarek ani akcesoriów określonych do użytku z systemem Butterfly iQ™. Modyfikacje sprzętu mogą powodować wadliwe działanie systemu lub uraz pacjenta bądź operatora.



PRZESTROGI!

- Zaobserwowano zaburzenia rytmu serca podczas badań kardiologicznych z użyciem gazowych środków kontrastowych USG w zakresie diagnostycznym wartości wskaźnika mechanicznego (MI). Szczegółowe informacje zawiera ulotka dołączona do opakowania stosowanego środka kontrastowego.
- Usługa Butterfly Imaging Cloud umożliwia zdalne wyświetlanie obrazów ultradźwiękowych na różnych platformach oraz w środowiskach niekontrolowanych (np. oświetlenie otoczenia). Decyzja o właściwym użyciu obrazów należy do lekarza.
- W przypadku wprowadzania igły urządzeniem mogą posługiwać się wyłącznie wyszkoleni operatorzy.

Bezpieczeństwo elektryczne



OSTRZEŻENIA!

- Przed użyciem dokładnie sprawdzić głowicę. Każdorazowo sprawdzać głowicę przed i po czyszczeniu, dezynfekcji i użyciu. Sprawdzić powierzchnię soczewki, przewód, obudowę, spojenia i złącze pod kątem oznak uszkodzeń, takich jak pęknięcia, złuszczenia, zarysowania i nieszczelności. Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, nie używać głowicy w razie wykrycia jakiegokolwiek objawu świadczącego o uszkodzeniu.
- Upuszczenie głowicy może skutkować uszkodzeniem. Każdorazowo sprawdzać głowicę przed i po czyszczeniu, dezynfekcji i użyciu. Sprawdzić powierzchnię soczewki, przewód, obudowę, spojenia i złącze pod kątem oznak uszkodzeń, takich jak pęknięcia, złuszczenia, zarysowania i nieszczelności. Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, nie używać głowicy w razie wykrycia jakiegokolwiek objawu świadczącego o uszkodzeniu.
- Stosując dodatkowy sprzęt wraz z urządzeniem USG zapewnić zgodność z normą IEC 60601–1.
- Używanie akcesoriów, głowic i przewodów innych niż określone lub dostarczone przez producenta niniejszego sprzętu może skutkować zwiększonymi emisjami elektromagnetycznymi lub obniżeniem odporności elektromagnetycznej tego sprzętu, jak również prowadzić do jego wadliwego działania.
- Unikać korzystania z tego urządzenia w charakterze uzupełnienia innego sprzętu lub w połączeniu z nim, ponieważ może to prowadzić do nieprawidłowego działania. Jeżeli takie użycie jest nieodzowne, niniejsze urządzenie i inny sprzęt obserwować, aby sprawdzić, czy działają normalnie.
- Jeżeli wartości napięcia, określone normą IEC 60601–1 i odnoszące się do części wchodzących w kontakt z ciałem pacjenta, zostaną przekroczone, może dojść do porażenia pacjenta lub operatora prądem elektrycznym.
- Głowica została zaprojektowana jako urządzenie całkowicie szczelne. Nie podejmować prób otwarcia głowicy ani manipulowania częściami wewnętrznymi urządzenia, w tym akumulatorem. W przeciwnym razie może dojść do urazu pacjenta lub operatora.
- Nie zanurzać głowicy powyżej określonego poziomu. Zanurzenie powyżej określonego poziomu może skutkować porażeniem prądem elektrycznym.

**PRZESTROGI!**

- Przenośny sprzęt do łączności radiowej (w tym urządzenia peryferyjne, takie jak przewody antenowe i anteny zewnętrzne) powinien być używany w odległości co najmniej 30 cm od dowolnej części systemu Butterfly iQ™, w tym przewodów określonych przez producenta. W przeciwnym razie może dojść do pogorszenia jakości działania tego urządzenia.
- Powiadomienia i alerty generowane przez aplikacje innych producentów działających w urządzeniu mobilnym mogą zakłócać badanie.
- Charakterystyka emisji tego sprzętu pozwala na używanie go w środowisku przemysłowym i szpitalnym (klasa A, grupa 1 CISPR 11). Jeżeli sprzęt ten jest używany w środowisku mieszkalnym (dla którego normalnie wymaga się klasy B CISPR 11), może on nie zapewniać adekwatnej ochrony w odniesieniu do usług łączności opartych na częstotliwościach radiowych. Może zachodzić konieczność podjęcia działań łagodzących skutki braku adekwatnej ochrony, takich jak przeniesienie lub zmiana ustawienia sprzętu.

Bezpieczeństwo związane z defibrylacją

**OSTRZEŻENIA!**

- Przed zastosowaniem u pacjenta impulsu defibrylacyjnego wysokiego napięcia usunąć z ciała pacjenta wszystkie urządzenia wchodzące w nim w kontakt, które nie są określone jako odporne na defibrylację.
- Osłony głowicy nie zapewniają ochrony przed defibrylacją.

Ochrona sprzętu

**PRZESTROGI!**

- Nie zginać ani nie skręcać nadmiernie przewodu głowicy. Każdorazowo sprawdzać głowicę przed i po czyszczeniu, dezynfekcji i użyciu. Sprawdzić powierzchnię soczewki, przewód, obudowę, spojenia i złącze pod kątem oznak uszkodzeń, takich jak pęknięcia, złuszczenia, zarysowania i nieszczelności. Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, nie używać głowicy w razie wykrycia jakiegokolwiek objawu świadczącego o uszkodzeniu. Nie zanurzać głowicy w wodzie ani innych cieczach powyżej określonego poziomu.
- Aby uniknąć możliwości kondensacji wewnątrz urządzenia i ewentualnego uszkodzenia sprzętu, nie przechowywać urządzenia w warunkach wykraczających poza określone środowiskowe warunki pracy.
- Nieprawidłowa konserwacja może doprowadzić do zaprzestania działania systemu Butterfly iQ™. Sprzęt konserwować wyłącznie w sposób opisany w części dotyczącej konserwacji.
- Nie poddawać sterylizacji (w tym sterylizacji w autoklawie) systemu Butterfly iQ™ ani jego akcesoriów.

Bezpieczeństwo biologiczne



OSTRZEŻENIA!

- Wykonując badanie USG, każdorazowo kierować się zasadą ALARA (tak nisko, jak to realnie jest możliwe). Dodatkowe informacje na temat zasady ALARA można znaleźć w publikacji American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM) pt. „Medical Ultrasound Safety” (Bezpieczeństwo medycznych badań ultradźwiękowych). Wymieniona publikacja jest dostępna w formacie PDF jako łącze w aplikacji Butterfly iQ™.
- Nie istnieje adekwatna procedura dezynfekcji w przypadku skażenia systemu Butterfly iQ™ po ekspozycji na priony wywołujące chorobę Creutzfeldta i Jakoba.
- Używać prawidłowych ustawień wstępnych, właściwych dla danego zastosowania klinicznego, do badania powiązanej części ciała. Niektóre zastosowania wymagają niższych limitów mocy akustycznej.
- Głowica nie zawiera elementów wykonanych z lateksu. Jednak niektóre koszulki głowic mogą zawierać lateks naturalny wywołujący u niektórych osób reakcje alergiczne.
- W przypadku wykonywania procedur, które wymagają osłon przetwornika, postępować zgodnie z protokołem obowiązującym w placówce medycznej i/lub instrukcją dostarczoną wraz z osłonami.
- Niniejszy produkt może być przyczyną narażenia operatora na chemikalia, w tym sadzę, które w stanie Kalifornia uważane są za rakotwórcze. Więcej informacji, patrz strona internetowa www.P65Warnings.ca.gov.



PRZESTROGA!

Unikać kontaktu z błonami śluzowymi (np. oczu, nosa, ust) oraz fragmentami skóry uszkodzonymi wskutek skaleczenia, otarcia, stanu zapalnego, pęknięcia itp.

Bezpieczeństwo operatora



OSTRZEŻENIA!

- Używanie uszkodzonego sprzętu lub akcesoriów może spowodować nieprawidłowe działanie urządzenia i/lub prowadzić do urazu pacjenta lub operatora.
- Nie używać, nie podłączać ani nie obsługiwać systemu Butterfly iQ™ przy użyciu niezatwierdzonych lub nieokreślonych przez producenta urządzeń lub akcesoriów. W przeciwnym razie może dojść do urazu pacjenta lub operatora.
- Nie używać aplikacji Butterfly iQ™ w urządzeniu mobilnym, które nie spełnia minimalnych wymagań. Korzystanie z aplikacji Butterfly iQ™ w urządzeniu mobilnym niespełniającym minimalnych wymagań może negatywnie wpływać na działanie systemu i jakość obrazu, a co za tym idzie, przyczynić się do postawienia błędnego rozpoznania.



PRZESTROGI!

- Aby do minimum ograniczyć ryzyko wystąpienia zespołu cieśni nadgarstka (CTS) i powiązanych zaburzeń układu mięśniowo-szkieletowego, utrzymywać odpowiednią postawę ciała, robić częste przerwy i unikać zbyt mocnego chwytania lub trzymania głowicy.
 - Podczas obsługi, czyszczenia i dezynfekcji urządzenia postępować zgodnie z procedurami obowiązującymi w danej placówce medycznej, a dotyczącymi środków ochrony indywidualnej (PPE) i kontroli zakażeń.
-

Rozdział 3

Omówienie systemu

Niniejszy rozdział zawiera omówienie systemu Butterfly iQ™. Obejmuje informacje na temat jego funkcji, elementów wchodzących w skład systemu, wymagań niezbędnych do pobrania, instalacji i używania aplikacji Butterfly iQ™, a ponadto zawiera omówienie interfejsu użytkownika.

Omówienie

Butterfly iQ™ jest ręcznym urządzeniem ultradźwiękowym ogólnego zastosowania do diagnostyki obrazowej. System składa się z trzech elementów:

- zgodnych urządzeń Android™ (*urządzenie mobilne*),
- aplikacji Butterfly iQ™ pobranej i zainstalowanej na zgodnym urządzeniu mobilnym,
- głowicy systemu Butterfly iQ™ podłączanej do urządzenia mobilnego w celu generowania i odbierania sygnałów ultradźwiękowych.

Uwaga — Urządzenie mobilne nie jest dołączone do systemu ultradźwiękowego Butterfly iQ™; należy je nabyć oddzielnie.

Określenie Szczegółowe informacje na temat elementów, patrz „Elementy systemu” na stronie 3-3. Szczegółowe informacje na temat wymagań dotyczących urządzenia mobilnego, patrz „Wymagania dotyczące urządzenia mobilnego” na stronie 16-1.

Lista zastosowań klinicznych, patrz „Wskazania do stosowania” na stronie 1-2.

Tryby

System Butterfly iQ™ oferuje tryby pracy M, B, Kolorowy Doppler i Doppler mocy.

Pomiary

System Butterfly iQ™ umożliwia wykonywanie następujących pomiarów klinicznych:

- Tryb M: pomiary odległości, czasu i tętna
- Tryb B: pomiary odległości i elipsy

Rodzaje głowic

System Butterfly iQ™ zapewnia pojedynczą głowicę, z której można korzystać w przypadku wszystkich wskazanych zastosowań klinicznych.

Ochrona danych pacjenta



PRZESTROGA!

Wymagana jest ochrona danych pacjenta poprzez zabezpieczenie urządzenia mobilnego hasłem lub kodem dostępu. Nie można korzystać z aplikacji Butterfly iQ™, jeżeli urządzenie mobilne nie ma włączonego i skonfigurowanego kodu dostępu. Skonsultować się z działem IT/bezpieczeństwa, aby upewnić się, że zapewniane bezpieczeństwo i ochrona danych pacjentów są zgodne z polityką obowiązującą w placówce.

Firma Butterfly zaleca ustawienie okresu autoblokady w ustawieniach urządzenia mobilnego w celu zapobieżenia nieupoważnionemu dostępowi. Aby uzyskać więcej informacji na temat ustawień autoblokady, zapoznać się z instrukcją obsługi urządzenia.

Zaleca się używanie oprogramowania Enterprise Mobility Management (EMM) na wszystkich urządzeniach, które mogą pozyskiwać, przechowywać i/lub przesyłać elektroniczne dane chronione o zdrowiu (ePHI).

Więcej informacji na temat oprogramowania MDM i Butterfly Cloud Enterprise, patrz „Butterfly Cloud Enterprise” na stronie 5-1.

Połączenie z Internetem

W celu pobrania, instalacji lub aktualizacji aplikacji Butterfly iQ™ ze sklepu Google Play potrzebne jest połączenie z Internetem. Ponadto połączenie z Internetem jest wymagane do logowania się i archiwizacji badań w usłudze Butterfly Cloud. W innych sytuacjach używanie urządzenia mobilnego nie wymaga połączenia z Internetem ani łączności bezprzewodowej. Jednak aby zachować możliwość aktualizacji aplikacji Butterfly iQ™, niezbędne jest ustanowienie połączenia z Internetem co 30 dni.

Elementy systemu

W skład systemu Butterfly iQ™ wchodzi głowica i ładowarka głowicy. Przed rozpoczęciem pracy z systemem zidentyfikować każdy element i upewnić się, że zawartość opakowania jest kompletna.

**OSTRZEŻENIE!**

Po otrzymaniu systemu Butterfly iQ™ dokładnie sprawdzić głowicę. Każdorazowo sprawdzać głowicę przed i po czyszczeniu, dezynfekcji i użyciu. Sprawdzić powierzchnię soczewki, przewód, obudowę, spojenia i złącze pod kątem oznak uszkodzeń, takich jak pęknięcia, złuszczenia, zarysowania i nieszczelności. Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, nie używać głowicy w razie wykrycia jakiegokolwiek objawu świadczącego o uszkodzeniu.

Uwaga — Urządzenie mobilne Android nie jest dołączone do systemu Butterfly iQ™; należy je nabyć oddzielnie.

Aplikacja Butterfly iQ™

Główną funkcją aplikacji Butterfly iQ™ jest diagnostyka obrazowa ogólnego zastosowania; aplikacja jest przeznaczona dla wykwalifikowanych i przeszkolonych lekarzy i umożliwia wizualizację i pomiar struktur anatomicznych organizmu ludzkiego.

Aplikację udostępniono do bezpłatnego pobierania ze sklepu Google Play. Aplikacja generuje monit o skonfigurowanie konta Butterfly. Aplikacja i konto Butterfly są niezbędne do stosowania osobistego systemu USG Butterfly iQ™.

Uwagi:

- Jeżeli urządzenie mobilne nie spełnia wymagań koniecznych do pobrania, instalacji lub uruchomienia aplikacji Butterfly iQ™, urządzenie mobilne wyświetli powiadomienie. Więcej informacji, patrz „Wymagania dotyczące urządzenia mobilnego” na stronie 16-1.
 - Bezpieczeństwo informacji: Postępować zgodnie z wszelkimi politykami dotyczącymi bezpieczeństwa oraz bezpieczeństwa cybernetycznego obowiązującymi w placówce. Jeżeli treść tych polityk jest nieznaną, skontaktować się z działem technologii informacyjnych (IT). Aby używać aplikacji Butterfly iQ™, konieczne jest ustawienie hasła, kodu dostępu lub innego zabezpieczenia w celu blokowania ekranu urządzenia mobilnego. Jeżeli czynność ta nie została wcześniej wykonana lub nie wiadomo, jak ją wykonać, zapoznać się z instrukcjami bezpieczeństwa dotyczącymi urządzenia mobilnego.
-

Głowica

Głowica systemu Butterfly iQ™ jest przeznaczona tylko do użytku z aplikacją Butterfly iQ™. Nie podejmować prób podłączenia głowicy do innych systemów ultrasonograficznych. Ilustracja 3-1 przedstawia części głowicy, a Tabela 3-1 zawiera listę i opis części.

Ilustracja 3-1 Elementy głowicy

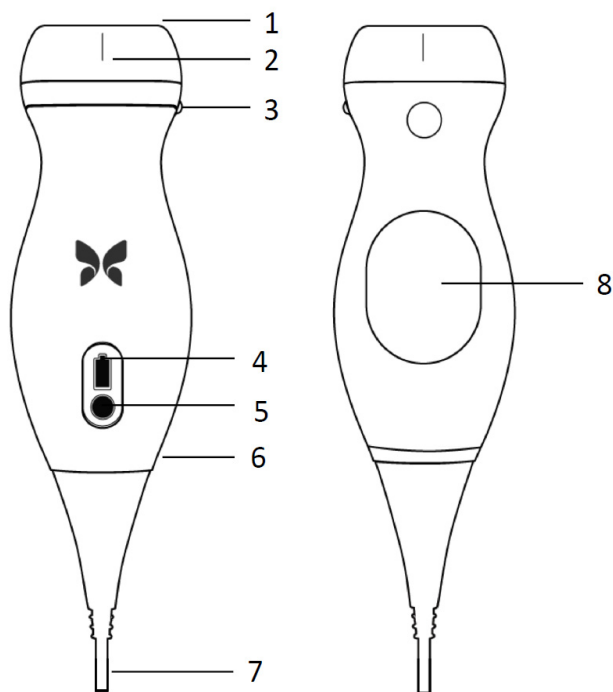


Tabela 3-1 Elementy głowicy

Element	Opis	Element	Opis
1	Soczewka	5	Przycisk wskaźnika akumulatora
2	Znacznik linii środkowej	6	Granica głowicy/przewodu
3	Znacznik orientacji	7	Przewód urządzenia mobilnego
4	Kontrolki poziomu naładowania akumulatora	8	Powierzchnia ładowania

Szczegółowe informacje na temat konserwacji, czyszczenia i dezynfekcji głowicy, patrz „Konserwacja głowicy” na stronie 13-1.

Szczegółowe informacje na temat ładowania i przechowywania głowicy, patrz „Ładowanie głowicy” na stronie 4-6. Szczegółowe informacje na temat kontrolki poziomu naładowania akumulatora, patrz „Sprawdzanie poziomu naładowania akumulatora” na stronie 4-9.



PRZESTROGA!

Nie podłączać głowic innych producentów do urządzenia mobilnego Butterfly iQ™ i nie podejmować prób użycia głowicy Butterfly iQ™ z innymi systemami ultradźwiękowymi.

Ładowarka akumulatora głowicy

Używać wyłącznie ładowarki dostarczonej wraz z głowicą.

Ilustracja 3-2 przedstawia akcesoria do ładowania akumulatora, natomiast Tabela 3-2 obejmuje wszystkie akcesoria.

Ilustracja 3-2 Elementy podkładki do ładowania

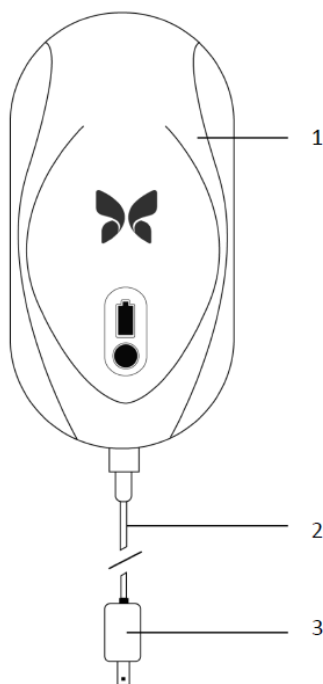


Tabela 3-2 Elementy podkładki do ładowania

Element	Opis
1	Podkładka do ładowania
2	Przewód do ładowania
3	Adapter wtyczki

Instrukcja ładowania głowicy, patrz „Ładowanie głowicy” na stronie 4-6. Szczegółowe informacje na temat parametrów, patrz „Ładowarka akumulatora głowicy” na stronie 16-3.

Omówienie interfejsu użytkownika

Niniejsza część zawiera informacje dotyczące wyświetlacza obrazów przedstawionego w interfejsie użytkownika aplikacji Butterfly iQ™.

Ilustracja 3-3 przedstawia przykład wyświetlacza obrazów, natomiast Tabela 3-3 zawiera listę i opis elementów wyświetlacza.

Ilustracja 3-3 Wyświetlacz obrazów

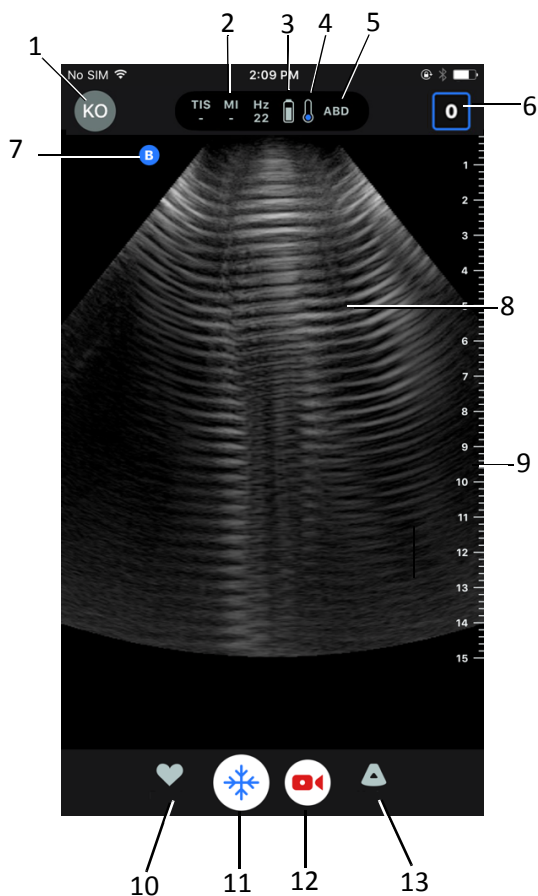


Tabela 3-3 Elementy wyświetlacza obrazów

Element	Opis
1	Awatar użytkownika. W tym miejscu pojawia się wczytane zdjęcie. W przeciwnym razie tutaj wyświetlane są inicjały użytkownika.
2	Wartości wskaźnika termicznego (TI), wskaźnika mechanicznego (MI) oraz Hz
3	Stan akumulatora głowicy
4	Wskaźnik temperatury głowicy
5	Aktualne ustawienie wstępne (skrót)

Tabela 3-3 Elementy wyświetlacza obrazów

Element	Opis
6	Rolka przechwyconych obrazów. Liczba w ikonie wskazuje liczbę obrazów i sekwencji aktualnie znajdujących się w lokalizacji Rolka przechwyconych obrazów.
7	Znacznik orientacji głowicy
8	Obszar wyświetlacza obrazów
9	Linijka. Podaje głębokość obrazowania w centymetrach. Po powiększeniu obrazu linijka dostosowuje się do niego.
10	Opcja Ustawienia wstępne
11	Element sterowania Zamroź
12	Ikona Nagraj sekwencję (film)
13	Opcja Tryby

Ustawienia wstępne

Ustawienia wstępne są predefiniowanym zestawem wartości parametrów obrazowania. Po wybraniu tej opcji aplikacja Butterfly iQ™ automatycznie działa w oparciu o odpowiedni zestaw wartości parametrów obrazowania. Aplikacja Butterfly iQ™ obejmuje następujące ustawienia wstępne:

- jama brzuszna
- jama brzuszna: głęb.
- aorta i pęcherzyk żółciowy
- pęcherz
- sercowe
- sercowe: głęb.
- FAST (protokół oceny ultradźwiękowej u pacjentów po urazie)
- płuca
- układ mięśniowo-szkieletowy
- nerwy
- położnicze
- jama brzuszna u dzieci
- sercowe u dzieci
- płuca u dzieci
- mały narząd
- MSK—tkanka miękka
- naczyniowe: dostęp
- naczyniowe: tętnice szyjne
- naczyniowe: żyły głębokie

Uwagi

- Niektóre ustawienia wstępne obejmują narzędzie **Linia środkowa**, do którego dostęp jest możliwy dzięki ikonie Narzędzia. Więcej informacji, patrz „Przegląd klatek z zamrożonego obrazu” na stronie 6-7.
- Ustawienia wstępne dotyczące układu mięśniowo-szkieletowego i tkanki miękkiej zaczynają działać na głębokości 1 cm.
- W zależności od głębokości niektóre ustawienia wstępne obsługują pola liniowe lub biegunowe.

Szczegółowe informacje na temat konfiguracji parametrów **Ustawienia wstępne**, patrz „Konfiguracja ustawień wstępnych” na stronie 4-5.

Rozdział 4

Konfiguracja systemu


Niniejszy rozdział zawiera informacje i instrukcje dotyczące pobierania i instalacji aplikacji Butterfly iQ™, rejestracji głowicy, konfiguracji systemu Butterfly iQ™ i ładowania głowicy.

Pobieranie i instalacja aplikacji

Pobieranie i instalacja aplikacji Butterfly iQ™ są możliwe po odwiedzeniu sklepu Google Play na urządzeniu mobilnym z systemem operacyjnym Android.

Przed pobraniem i instalacją aplikacji upewnić się, że urządzenie mobilne spełnia lub przekracza minimalne wymagania w zakresie wydajności. Szczegółowe informacje, patrz „Wymagania dotyczące urządzenia mobilnego” na stronie 16-1.

➤ **Aby pobrać i zainstalować aplikację:**

1. Otworzyć aplikację sklepu Google Play na urządzeniu mobilnym.
2. Kliknąć ikonę Szukaj () i wpisać *Butterfly iQ™*.

Uwaga — Jeżeli nie można zainstalować aplikacji, może to wskazywać na fakt, że urządzenie mobilne nie spełnia minimalnych wymagań w zakresie wydajności. Szczegółowe informacje na temat wymagań, patrz „Wymagania dotyczące urządzenia mobilnego” na stronie 16-1.

➤ **Aby rozpocząć korzystanie z systemu:**

1. Otworzyć aplikację Butterfly iQ™. System wygeneruje monit o zalogowanie się.
2. Wprowadzić swój adres e-mail i hasło, a następnie dotknąć **Zaloguj się**.
Zostanie wyświetlony ekran **Umowa licencyjna użytkownika końcowego**, który umożliwi użytkownikowi zapoznanie się z treścią umowy i jej zatwierdzenie.
3. Przewinąć palcem warunki umowy, po czym dotknąć opcji **Akceptuj**, aby kontynuować.
System wygeneruje monit o włączenie powiadomień push.

Uwaga — Istnieje ponadto możliwość skonfigurowania funkcji **Powiadomienia** z poziomu menu **Ustawienia** w urządzeniu użytkownika.

4. Podłączyć głowicę systemu Butterfly iQ™ do urządzenia mobilnego.

5. W przypadku wyświetlenia monitu o aktualizację oprogramowania sprzętowego, patrz „Aktualizacja oprogramowania sprzętowego” na stronie 4-2.

Uwaga — Po pierwszym zalogowaniu wyświetlane są filmy instruktażowe dotyczące obsługi systemu Butterfly iQ™. Szczegółowe informacje na temat dostępu do filmów w dowolnym momencie, patrz „Dostęp do pomocy” na stronie 4-5.

6. Rozpocząć badanie USG.
7. Po zakończeniu badania odłączyć głowicę systemu Butterfly iQ™ od urządzenia mobilnego.

Aktualizacja oprogramowania sprzętowego

Oprogramowanie sprzętowe urządzenia mobilnego musi być aktualne, aby możliwe było wykonywanie obrazowania.

- **Po pojawieniu się monitu o aktualizację oprogramowania sprzętowego wykonać opisane niżej czynności:**
1. Dotknąć opcji **Aktualizacja**.
 2. Po zakończeniu aktualizacji dotknąć opcji **Gotowe** w prawym górnym rogu ekranu.

Zarządzanie aktualizacjami aplikacji

Po podłączeniu do sieci bezprzewodowej lub komórkowej system aplikacja Butterfly iQ™ automatycznie sprawdza dostępność obowiązkowych aktualizacji.

Jeżeli system nie był podłączony do sieci bezprzewodowej lub komórkowej w ciągu ostatnich 30 dni, generuje monit o podłączenie do sieci Internet w celu sprawdzenia dostępności ważnych aktualizacji.



PRZESTROGA!

Zignorowanie obowiązkowych aktualizacji wiąże się z ryzykiem odcięcia dostępu do systemu.

Istnieje możliwość skonfigurowania aplikacji Butterfly iQ™ w celu zaktualizowania jej ręcznie lub umożliwienia jej automatycznego zaktualizowania.

Jeżeli urządzenie mobilne zostało skonfigurowane pod kątem automatycznego aktualizowania aplikacji, wówczas aplikacja Butterfly iQ™ będzie aktualizowana automatycznie po udostępnieniu aktualizacji.

Jeżeli urządzenie mobilne nie zostało skonfigurowane pod kątem automatycznego aktualizowania, sprawdzać co pewien czas aktualizacje w sklepie Google Play w celu uzyskania najnowszej aktualizacji.

Poruszanie się po aplikacji

Niniejsza część zawiera informacje dotyczące rozpoczęcia poruszania się po aplikacji.


Uwaga — Aplikacja oferuje początkującym użytkownikom wskazówki dotyczące narzędzi oznaczające kluczowe elementy nawigacji.

Używanie ekranu dotykowego

Aplikację opracowano z myślą o łatwości jej używania; korzysta z tych samych gestów stosowanych w przypadku ekranów dotykowych w celu otwierania, zamykania i powiększania oraz z tych samych formatów menu co większość pozostałych aplikacji. W przypadku braku doświadczenia w korzystaniu z urządzenia mobilnego zapoznać się z dokumentacją i instrukcjami dostarczonymi wraz z tym urządzeniem. Można ponadto odwiedzić strony wsparcia urządzenia mobilnego, aby uzyskać podstawowe instrukcje dotyczące używania ekranu dotykowego.

Uruchamianie i zamykanie aplikacji

➤ **Aby uruchomić aplikację:**

Dotknąć ikony aplikacji na ekranie głównym urządzenia mobilnego: 

➤ **Aby zamknąć aplikację:**

Przejsć do ekranu głównego urządzenia mobilnego.


Logowanie do aplikacji i wylogowanie z aplikacji

Aby móc korzystać z aplikacji Butterfly iQ™, wykupić subskrypcję online na stronie internetowej www.butterflynetwork.com lub poprosić administratora o założenie konta. Po przydzieleniu konta użytkownik otrzyma zaproszenie do skonfigurowania hasła, które będzie powiązane z jego adresem e-mail. Aby uzyskać więcej informacji, skontaktować się z administratorem swojej organizacji lub działem wsparcia firmy Butterfly.

➤ **Aby zalogować się:**

1. Dotknąć opcji **Zaloguj się**.
2. Wprowadź dane logowania na ekranie **Zaloguj się**.

➤ **Aby wylogować się:**

1. W lewym górnym rogu ekranu obrazowania dotknąć awataru (lub inicjałów) użytkownika.
2. Dotknąć opcji , aby wyświetlić ekran **Ustawienia**.
3. Dotknąć opcji **Moje konto**.
4. Dotknąć opcji **Wyloguj się**.

Uwaga — Więcej informacji na temat logowania jednokrotnego (SSO) i innych funkcji, patrz „Butterfly Cloud Enterprise” na stronie 5-1.

Zapomniane hasło

Uwaga — Odzyskanie zapomnianego hasła wymaga zalogowania się do usługi Butterfly Cloud z komputera stacjonarnego.

➤ **W przypadku zapomnienia hasła do konta:**

1. Wybrać opcję **Nie pamiętasz hasła** na ekranie **Zaloguj się**.
2. Postępować zgodnie z instrukcjami wyświetlanymi na ekranie.

Konfiguracja ustawień systemu

Opcjonalnie istnieje możliwość skonfigurowania własnych ustawień systemu.

Uwaga — Więcej informacji na temat konfiguracji usługi Butterfly Cloud, patrz „Korzystanie z usługi Butterfly Cloud” na stronie 12-1.

Ustawienia obejmują, co następuje:


- W sekcji **Moje konto** można wyświetlić więcej informacji o koncie i uzyskać dostęp do przycisku wylogowania. Więcej informacji o wylogowaniu, patrz „Logowanie do aplikacji i wylogowanie z aplikacji” na stronie 4-3.
- Sekcja **Urządzenia** obejmuje ustawienie służące do konfiguracji **My iQ**:
 - W sekcji **My iQ** można wyświetlać informacje, aktualizować oprogramowanie głowicy i wykonywać test diagnostyczny głowicy. Szczegółowe informacje, patrz „Aktualizacja oprogramowania głowicy i aplikacji” na stronie 13-6 i „Wykonywanie testu diagnostycznego głowicy” na stronie 13-6.
- Sekcja **Preferencje** obejmuje następujące skonfigurowane ustawienia:
 - Sekcja **Ustawienia wstępne** umożliwia zmianę wartości domyślnych wybranych ustawień wstępnych. Ustawienia omówiono szczegółowo w części „Konfiguracja ustawień wstępnych” na stronie 4-5.
 - Ustawienie **Automatyczne zamrażanie** umożliwia włączanie i wyłączenie funkcji automatycznego zamrażania. W przypadku włączenia funkcji **Automatyczne zamrażanie** system automatycznie przestawia głowicę do trybu oszczędzania akumulatora po wykryciu stanu bezczynności głowicy.
 - Ustawienie **Przesyłanie badań z użyciem danych komórkowych** umożliwia włączanie i wyłączenie możliwości używania danych komórkowych do przesyłania badań.
 - Ustawienie **Pokaż lupę** umożliwia włączanie i wyłączenie wyświetlania przybliżonego kontekstu w celu ułatwienia znalezienia dokładnych pomiarów linii.
- Sekcja **Pomoc** umożliwia dostęp do ustawień opcji **Pomoc**. Więcej informacji, patrz „Dostęp do pomocy” na stronie 4-5.
- Sekcja **O** umożliwia wyświetlenie używanej wersji aplikacji Butterfly iQ™.

- Sekcja **Polityka prywatności** umożliwia wyświetlenie treści polityki prywatności firmy Butterfly Network Inc.
- Sekcja **Warunki użytkowania** umożliwia wyświetlenie warunków korzystania firmy Butterfly Network Inc.
- W sekcji **Umowa licencyjna użytkownika końcowego** wyświetlana jest treść umowy licencyjnej użytkownika końcowego wyrobów firmy Butterfly Network Inc.

Konfiguracja ustawień wstępnych

Opcja **Ustawienia wstępne** służy do konfiguracji preferowanych ustawień każdego z ustawień wstępnych parametrów obrazowania, takich jak: Pokaż w menu ustawień wstępnych, Wyświetlanie indeksu termicznego, Ustawienie mocy akustycznej, Znacznik orientacji głowicy, Prędkość przepływu w kolorowym Dopplerze i Śledź szybkość przewijania.

➤ Aby skonfigurować parametry ustawień wstępnych:


1. W lewym górnym rogu ekranu obrazowania dotknąć awataru (lub inicjałów) użytkownika.
2. Dotknąć opcji , aby wyświetlić ekran **Ustawienia**.
3. W sekcji **Preferencje** dotknąć opcji **Ustawienia wstępne**.
4. Dotknąć ustawienia wstępnego, aby je skonfigurować. Nastąpi wyświetlenie parametru specyficznego dla wybranego ustawienia wstępnego. Aktualnie wybrane ustawienie jest wyświetlane na niebiesko.
5. Dotknąć ustawienia, aby je wybrać.
6. Aby zresetować parametry ustawień wstępnych do domyślnego ustawienia fabrycznego, dotknąć opcji **Zresetuj**.

Dostęp do pomocy

Sekcja **Pomoc** umożliwia dostęp do następujących tematów:

- **Podstawowe informacje o systemie Butterfly iQ**
- **Opanowanie zasad obsługi systemu Butterfly iQ**
- **Podręcznik użytkownika**
- **Bezpieczeństwo medycznych badań ultradźwiękowych**
- **Żądanie pomocy**
- **Przesyłanie informacji zwrotnych**
- **Zgłaszanie błędów**

➤ Aby uzyskać dostęp do sekcji pomocy:

1. W lewym górnym rogu ekranu obrazowania dotknąć awataru (lub inicjałów) użytkownika.
2. Dotknąć opcji , aby wyświetlić ekran **Ustawienia**.
3. Przewinąć do sekcji **Pomoc**.

Ładowanie głowicy

Ważne jest, aby głowica była zawsze naładowana. Do ładowania głowicy używać dostarczonych akcesoriów do ładowania akumulatora.

Akcesoria do ładowania akumulatora obejmują podkładkę do ładowania, przewód do ładowania i adapter wtyczki. Szczegółowe informacje na temat akcesoriów do ładowania akumulatora, patrz „Ładowarka akumulatora głowicy” na stronie 3-5.



OSTRZEŻENIA!

- Używać wyłącznie przewodów, głowic, ładowarek i akcesoriów określonych do użytku z systemem Butterfly iQ™. Zastępowanie tych akcesoriów niezatwierdzonymi może prowadzić do wadliwego działania systemu lub urazów pacjenta bądź operatora.
- Jeżeli głowica wydaje się nietypowo gorąca, wydziela zapach lub wydostaje się z niej dym bądź następuje z niej wyciek, natychmiast przerwać korzystanie z niej. Odłączyć głowicę od urządzenia mobilnego lub odłączyć ją od bezprzewodowej ładowarki (jeżeli dotyczy). Skontaktować się z działem wsparcia. Więcej informacji, patrz część „Wsparcie” na stronie 15-1.
- Głowica została zaprojektowana jako urządzenie całkowicie szczelne. Nie podejmować prób otwarcia głowicy ani manipulowania częściami wewnętrznymi urządzenia, w tym akumulatorem. W przeciwnym razie może dojść do urazu pacjenta lub operatora.
- Akumulator głowicy nie jest przeznaczony do wymiany przez użytkownika. Wymiana akumulatora przez osoby niebędące pracownikami działu wsparcia firmy Butterfly może grozić niebezpieczeństwem, takim jak podwyższona temperatura, pożar lub wybuch. Informacje na temat sposobu kontaktowania się z działem wsparcia, patrz „Kontakt z działem wsparcia firmy Butterfly” na stronie 15-1.
- Korzystać z zasilania klasy niemedycejskiej poza środowiskiem pacjenta, co oznacza odległość od pacjenta wynoszącą co najmniej 1,5 m.


















PRZESTROGI!

- Zapewnienie prawidłowego działania głowicy wymaga ładowania jej akumulatora co najmniej raz w miesiącu.
 - Jeżeli głowica nie włącza się po ładowaniu, może to wskazywać na awarię akumulatora. Skontaktować się z działem wsparcia. Więcej informacji, patrz część „Wsparcie” na stronie 15-1.
-

Tabela 4-1 przedstawia stany ładowania głowicy dla każdej z dostępnych ładowarek głowicy. Kontrolka ładowarki świeci z boku podkładki do ładowania.

Uwaga — Używana podkładka do ładowania może być inna. Szczegółowe informacje na temat parametrów podkładki, patrz „Ładowarka akumulatora głowicy” na stronie 16-3.

Tabela 4-1 Stany ładowania głowicy

Podkładka do ładowania głowicy			
	Stan wskaźnika ładowania		
Brak głowicy			
Ładowanie			
Błąd			
Całkowicie naładowana			

➤ Aby naładować głowicę:

Uwaga — Urządzenie Butterfly iQ™ wykorzystuje system ładowania bezprzewodowego. Nie podejmować prób umieszczania przewodu głowicy w podkładce do ładowania.

1. Odłączyć głowicę od urządzenia mobilnego.

Uwaga — Obrazowanie nie jest możliwe w czasie ładowania głowicy.

2. Podłączyć przewód do ładowania do podkładki.
 3. Podłączyć końcówkę USB przewodu do ładowania do adaptera wtyczki.
 4. Włożyć adapter wtyczki do gniazda elektrycznego.
-

Uwaga — Po prawidłowym połączeniu do gniazda elektrycznego kontrolka ładowarki zmieni kolor na niebieski, co oznacza ładowanie głowicy (Tabela 4-1).

5. Umieścić głowicę na podkładce do ładowania w taki sposób, aby głowica leżała płasko na podkładce.
-

Uwaga — Zarówno podkładka do ładowania, jak i głowica powinny być umieszczone tak, aby znajdujące się na nich logo firmy Butterfly było skierowane ku górze. Powierzchnia ładująca głowicy (patrz Ilustracja 3-1) powinna być umieszczona bezpośrednio nad logo firmy Butterfly znajdujące się na podkładce do ładowania.



PRZESTROGA!

Dopilnować, aby głowica ułożona była płasko na podkładce ładującej, która powinna być ustawiona na płaskiej powierzchni. Nie dopuszczać, aby podkładka do ładowania była odchylona od pionu / zwisała lub aby głowica zwisała z podkładki ładującej.

6. Upewnić się, że głowica jest prawidłowo umieszczona na podkładce do ładowania, tak aby kontrolki akumulatora głowicy świeciły, a kontrolka ładowarki świeciła na niebiesko. Jeżeli kontrolka ładowarki pozostaje czerwona, zmieniać ułożenie głowicy na podkładce do ładowania do momentu, w którym kolor kontrolki zmieni się na niebieski, a kontrolki akumulatora głowicy zaświecą się.

W czasie ładowania akumulatora głowicy jego kontrolki wskazują aktualny poziom naładowania. Gdy ładowanie głowicy dobiegnie końca, kontrolka akumulatora głowicy zgaśnie, a kolor kontrolki ładowarki będzie sygnalizować stan pełnego naładowania, jako pokazano w Tabeli 4-1.

Uwaga — Podczas ładowania głowica może się nagrzać, co jest zjawiskiem normalnym. Po zdjęciu głowicy z podkładki do ładowania przed całkowitym naładowaniem lub bezpośrednio po jego zakończeniu zaleca się, aby przed użyciem głowicy poczekać na jej ostygnięcie. Ponieważ system ogranicza temperaturę podczas kontaktu głowicy z ciałem pacjenta i nie będzie skanować w temperaturze wynoszącej 43°C (109°F) lub więcej, ostygnięcie głowicy przed użyciem zoptymalizuje czas samego skanowania.

Sprawdzanie poziomu naładowania akumulatora

Sprawdzenie poziomu naładowania akumulatora umożliwiają przycisk wskaźnika akumulatora i kontrolki akumulatora. Więcej informacji, patrz „Elementy głowicy” na stronie 3-4.

Uwaga — Aby zapewnić poziom naładowania akumulatora głowicy wystarczający do wykonania badania, konieczne jest utrzymanie naładowania na poziomie przekraczającym 25%.

Tabela 4-1 Kontrolki poziomu naładowania akumulatora głowicy

Wzorzec świecenia	Przybliżony poziom naładowania akumulatora
Wszystkie 4 kontrolki świecą	87,5–100%
3 kontrolki świecą	67,5–87,4%
2 kontrolki świecą	37,5–67,4%
1 kontrolka świeci	12,5–37,4%
1. kontrolka miga	<12%

➤ **Aby sprawdzić poziom naładowania akumulatora głowicy za pomocą głowicy:**

1. Nacisnąć przycisk wskaźnika akumulatora, aby zobaczyć kontrolki poziomu naładowania akumulatora.
2. Jeżeli pierwszy przycisk miga, oznacza to, że poziom naładowania akumulatora głowicy jest zbyt niski, aby możliwe było wykonanie badania.

➤ **Aby sprawdzić poziom naładowania akumulatora głowicy za pomocą aplikacji Butterfly iQ™:**

Poziom naładowania akumulatora głowicy wyświetlany jest w górnej części ekranu obrazowania.



Jeżeli poziom naładowania akumulatora jest zbyt niski (nie więcej niż 25%), wykonanie badania nie będzie możliwe do momentu ponownego naładowania akumulatora. O ile to możliwe, akumulator powinien być w pełni naładowany.

Uwaga — Istnieje możliwość wyświetlenia wartości procentowej wskazującej poziom naładowania akumulatora poprzez dostęp do ekranu **My iQ**. Szczegółowe informacje, patrz „Konfiguracja ustawień systemu” na stronie 4-4.

Rozdział 5

Butterfly Cloud Enterprise

Ten rozdział zawiera informacje na temat funkcji Butterfly Cloud Enterprise.

Funkcjonalność Butterfly Cloud Enterprise

Funkcjonalność Butterfly Cloud Enterprise oferuje wiele funkcji klientom wymagającym zaawansowanych zabezpieczeń, uwierzytelniania i śledzenia urządzenia. W celu uzyskania dodatkowych informacji na temat aktualizacji Enterprise należy skontaktować się z działem wsparcia. Dane kontaktowe, patrz „Kontakt z działem wsparcia firmy Butterfly” na stronie 15-1.

Domeny Butterfly

Domeny Butterfly umożliwiają wyższy poziom kontroli. Wraz z domeną klienci otrzymują niestandardową subdomenę (subdomain.butterflynetwork.com) do dostępu do ich organizacji w usłudze Butterfly Cloud. Wszystkie organizacje w danej domenie będą miały dostęp do funkcjonalności firmowej, np. logowanie jednokrotne (SSO) i niestandardowy czas wylogowania.

Logowanie jednokrotne (SSO)

Funkcja logowania jednokrotnego (SSO) Butterfly umożliwia instytucjom delegowanie uwierzytelniania Butterfly na istniejącego dostawcę tożsamości zgodnych z SAML, takiego jak usługa Active Directory. Dzięki funkcji SSO użytkownicy muszą zapamiętać tylko jedno hasło, a administratorzy mogą wyegzekwować udoskonaloną identyfikację, taką jak uwierzytelnianie dwuskładnikowe. Funkcja SSO umożliwia ponadto scentralizowane zarządzanie kontem zapewniające bezpieczne i proste zakończenie pracy.

Rozdział 6

Używanie systemu

W tym rozdziale podano informacje i instrukcje obsługi systemu Butterfly iQ™ mające na celu rozpoczęcie i zakończenie badania. Rozdział zawiera ponadto informacje i instrukcje dotyczące zamrażania i odmrażania w czasie obrazowania na żywo oraz na temat wykonywania pomiarów.



OSTRZEŻENIE!

Rozpoczęcie korzystania z systemu Butterfly iQ™ przed przeczytaniem całego niniejszego podręcznika jest niebezpieczne.

Uwagi:



- Zapoznać się z pełną treścią części „Konfiguracja systemu” na stronie 4-1.
 - Jeżeli aplikacja Butterfly iQ™ jest uruchomiona, ale od pewnego czasu nie odbywa się aktywne skanowanie, aplikacja przechodzi do trybu uśpienia, aby oszczędzać energię akumulatora. Aby wyprowadzić aplikację z trybu uśpienia, dotknąć tej ikony:
-

Rozpoczynanie nowego badania

Po podłączeniu głowicy można rozpocząć nowe badanie.

► Aby rozpocząć nowe badanie:

1. Podłączyć głowicę, jeżeli wcześniej nie została już podłączona.
2. Głowica będzie korzystała z ostatnio używanych ustawień wstępnych.


Uwaga — Dotknąć opcji , aby zmienić ustawienia wstępne dla badania, a w razie potrzeby dotknąć opcji , aby zmienić tryb obrazowania.

3. Zastosować zatwierdzony żel jako środek przewodzący ultradźwięki.

Uwagi

- Szczegółowe informacje na temat wyboru odpowiedniego żelu, patrz „Zalecane żele przewodzące ultradźwięki” na stronie 16-4.
 - Opatrunek przezroczysty Tegaderm™ (1624W) został przetestowany i zatwierdzony do użytku z głowicą przez cały okres jej eksploatacji.
-

4. Rozpocząć korzystanie z głowicy w celu obrazowania.

Uwaga — Głowica systemu Butterfly iQ™ ma uniesiony znacznik orientacji z boku uchwytu. Znacznik orientacji głowicy  jest też wyświetlany na ekranie obrazowania. Naciśnięcie znacznika orientacji głowicy na ekranie obrazowania powoduje przestawienie na drugą stronę.

Wprowadzanie danych pacjenta

Uwaga — Ta funkcja jest dostępna tylko w przypadku archiwizacji w miejscu oferowanym przez usługę Butterfly Cloud. Więcej informacji, patrz „Archiwa” na stronie 12-8.

Nie ma wymogu dołączania danych pacjenta do badania. Istnieje jednak możliwość wprowadzenia danych pacjenta w dowolnym momencie w toku badania po dotknięciu opcji **Wybierz pacjenta**.

Dane pacjenta obejmują:

- **Imię i nazwisko pacjenta (Nazwisko, Imię, Drugie imię, Tytuł i Przyrostek)**
- **Płeć (Mężczyzna, Kobieta, Inna i Nieznany/-a)**
- **DU (Data urodzenia)** (Wyświetlana jest funkcja przewijania daty kółkiem, która umożliwia wybór DU pacjenta)
- **Numer dostępu**
- **NRM** (numer karty pacjenta)

Dodawanie danych pacjenta ręcznie

➤ **Aby ręcznie dodać dane pacjenta:**

1. Na ekranie obrazowania dotknąć opcji **Rolka przechwyconych obrazów**, po czym dotknąć opcji **Wybierz pacjenta**.
2. Na ekranie **Pacjent** wprowadzić za pomocą klawiatury dane pacjenta i dotknąć opcji **Gotowe**.

Dodawanie opisu badania

Istnieje możliwość dodania opisu badania z poziomu ekranu **Badanie**.

Przechwytywanie i rejestracja obrazów

Uwagi

- Ta funkcja wymaga subskrypcji usługi Butterfly Cloud. Więcej informacji, patrz „Korzystanie z usługi Butterfly Cloud” na stronie 12-1.
- Ta funkcja jest dostępna tylko w przypadku archiwizacji w miejscu oferowanym przez usługę Butterfly Cloud.




Ta część zawiera informacji i instrukcje dotyczące korzystania z różnych funkcji do przechwytywania i rejestracji obrazów.

Po przechwyceniu obrazu lub zarejestrowaniu sekwencji obrazów obraz lub sekwencja są automatycznie zapisywane w lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**.

Przechwytywanie obrazów

Rozpoczynając badanie, można niezwłocznie zacząć używać głowicy w celu zeskanowania obrazów.



➤ Aby przechwycić obraz:

1. Dotknąć , aby zamrozić obraz.
2. Dotknąć opcji , aby przechwycić obraz.
3. Dotknąć opcji , aby powrócić do obrazowania na żywo.

Rejestracja sekwencji obrazów

Funkcja rejestracji umożliwia akwizycję i zapisanie sekwencji obrazów z badania. Rejestracja domyślnie trwa do 60 sekund, o ile nie zostanie zatrzymana ręcznie.

➤ Aby zarejestrować sekwencję obrazów:

1. Dotknąć opcji , aby rozpocząć rejestrację.
2. Po zakończeniu rejestracji dotknąć opcji  w celu zakończenia rejestracji.

Używanie rolki przechwyconych obrazów

Funkcja **Rolka przechwyconych obrazów** umożliwia zapisanie wszystkich przechwyconych obrazów i sekwencji obrazów. Istnieje możliwość wyświetlania obrazów i sekwencji obrazów w badaniu, zapisywania badania w archiwum, a także usuwania serii obrazów i sekwencji obrazów z badania.

➤ Aby użyć funkcji rolki przechwyconych obrazów:

1. Dotknąć opcji **Rolka przechwyconych obrazów**.
2. Wykonać jedną z poniższych czynności:
 - Wyświetlić obrazy i sekwencje obrazów. Istnieje możliwość przesuwania w lewo i w prawo w celu wyświetlenia poprzedniego i następnego elementu na rolce.
 - Zapisać badanie w archiwum. Szczegółowe informacje, patrz „Zapisywanie badania — przesyłanie do usługi Butterfly Cloud” na stronie 6-9.
 - Aby usunąć wszystkie elementy z lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**, dotknąć opcji **Usuń obrazy**. System wygeneruje monit o potwierdzenie usunięcia. Czyszczenie serii powoduje usunięcie wszystkich obrazów i sekwencji obrazów z lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**.

Korzystanie z funkcji i narzędzi

W tym rozdziale podano informacje i instrukcje dotyczące dostosowania wzmocnienia, głębokości i TGC, korzystania z funkcji przesuwania i powiększenia, zamrażania i odmrażania obrazu oraz korzystania z linii środkowej.

Regulacja wzmocnienia, głębokości i TGC

Elementy sterowania **Wzmocnienie**, **Głębokość** i **TGC** są dostępne w czasie obrazowania na żywo.

Parametr **Wzmocnienie**, do którego dostęp jest możliwy poprzez przesunięcie poziome w dowolnym miejscu obrazu, umożliwia zwiększenie lub zmniejszenie wartości procentowej wzmocnienia. Po aktywacji elementu sterowania **Wzmocnienie** następuje również aktywacja **TGC** (kompensacja czasowa wzmocnienia) w celu dostosowania wartości procentowych blisko, pośrodku i daleko.

Uwaga — W trybie kolorowego Dopplera lub Dopplera mocy element sterowania **Wzmocnienie** oznaczony jest etykietą **Wzmocnienie koloru**. Więcej informacji na temat pracy w trybie kolorowego Dopplera, patrz „Praca w trybie kolorowego Dopplera” na stronie 8-1.

Parametr **Głębokość**, do którego dostęp jest możliwy poprzez przesunięcie pionowe w dowolnym miejscu obrazu, umożliwia zwiększenie lub zmniejszenie głębokości w centymetrach. Przy zwiększaniu i zmniejszaniu wartości parametru **Wzmocnienie** lub **Głębokość**, granica elementu sterowania ma kolor zielony. Po wybraniu wartości granica zmienia kolor na niebieski.


➤ **Aby dostosować wzmocnienie:**

1. Dotknąć dowolnego miejsca ekranu i lekko przesunąć palcem w lewo lub w prawo, aby aktywować element sterowania **Wzmocnienie**.
2. Gdy element sterowania **Wzmocnienie** stanie się widoczny, przesunąć palcem w prawo lub w lewo, aby zwiększyć lub zmniejszyć wzmocnienie.
3. Po zakończeniu dostosowywania dotknąć dowolnego miejsca poza elementem sterowania **Wzmocnienie** lub poczekać, aż element sterowania przestanie być aktywny.

➤ **Aby dostosować głębokość:**

1. Dotknąć dowolnego miejsca ekranu i lekko przesunąć palcem w górę lub w dół, aby aktywować element sterowania **Głębokość**.
2. Gdy element sterowania **Głębokość** stanie się widoczny, przesunąć palcem w górę lub w dół, aby zwiększyć lub zmniejszyć głębokość.
3. Po zakończeniu dostosowywania dotknąć dowolnego miejsca poza elementem sterowania **Głębokość** lub poczekać, aż element sterowania przestanie być aktywny.

➤ **Aby dostosować TGC na obrazie:**

1. Dotknąć dowolnego miejsca ekranu i lekko przesunąć palcem w lewo lub w prawo, aby aktywować element sterowania **Wzmocnienie**. Gdy element sterowania **Wzmocnienie** jest aktywny, element sterowania **TGC**  jest wyświetlany u dołu ekranu.
2. Za pomocą suwaków **Bliski**, **Środek** i **Odległy** dostosować obraz zgodnie z wymaganiami poprzez dotknięcie suwaka i przesunięcie palcem w prawo lub w lewo w celu zwiększenia lub zmniejszenia wartości procentowej.
3. W razie potrzeby dotknąć opcji **Zresetuj**, aby zresetować suwaki **Bliski**, **Środek** i **Odległy** do 50% (domyślne ustawienie fabryczne).
4. Po zakończeniu dotknąć opcji **Gotowe**.

Korzystanie z funkcji przesuwania i powiększenia

Funkcje przesuwania i powiększenia w aplikacji używają tej samej funkcjonalności co dowolna inna aplikacja na urządzenie mobilne.

Uwaga — Istnieje możliwość wykonywania gestów, takich jak zbliżenie palców czy podwójne dotknięcie, w celu powiększenia lub pomniejszenia obrazu. Gdy obraz pozostaje w stanie powiększenia, można za pomocą palca obracać obraz (przemieścić go na ekranie).

Po powiększeniu obrazu jego miniatura wyświetlana jest w prawej górnej części ekranu z żółtą obwódką ROI. W czasie przesuwania powiększonego obrazu ROI jest aktualizowany w celu zorientowania użytkownika na powiększony obraz.

➤ **Aby powiększyć obraz:**

1. Umieścić dwa palce na ekranie i rozsunąć je, aby powiększyć obraz lub dwukrotnie dotknąć obrazu. Nastąpi wyświetlenie ROI.
2. Kontynuować, wykonując gesty zbliżenia palców w celu powiększenia obrazu lub dwukrotnego dotknięcia w celu powiększania i pomniejszania obrazu.

➤ **Aby przemieścić powiększony obraz:**

1. Dotknąć dowolnego miejsca obrazu i przesunąć palec w lewo, w prawo, w górę lub w dół, aby umiejscowić obraz na ekranie.



➤ **Aby pomniejszyć obraz:**

1. Umieścić dwa palce na ekranie i rozsunąć je, aby pomniejszyć obraz lub dwukrotnie dotknąć powiększonego obrazu.
2. Kontynuować, wykonując gesty zbliżenia palców w celu powiększenia obrazu lub dwukrotnego dotknięcia w celu powiększania i pomniejszania obrazu.


Zamrażanie i odmrażanie obrazu

Istnieje możliwość zamrożenia obrazu na żywo w dowolnym momencie w celu przechwycenia bieżących lub ostatnich klatek jako obrazów.


➤ Aby zamrozić i odmrozić obraz podczas skanowania:

1. Dotknąć , aby zamrozić obraz.
2. Aby odmrozić obraz i wznowić skanowanie, dotknąć opcji .


Można ponadto:

- Dotknąć opcji , aby przechwycić obraz i zapisać go w lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**. Więcej szczegółowych informacji na temat przechwytywania obrazów, patrz „Przechwytywanie obrazów” na stronie 6-3. Szczegółowe informacje na temat funkcji **Rolka przechwyconych obrazów**, patrz „Używanie rolki przechwyconych obrazów” na stronie 6-4.
- Wykonać pomiar liniowy i elipsy. Szczegółowe informacje, patrz „Wykonywanie pomiaru liniowego” na stronie 7-1.

Przegląd klatek z zamrożonego obrazu

Po zamrożeniu obrazu dotknąć opcji , aby wyświetlić klatki do ostatnich dziesięciu sekund obrazowania na żywo. Istnieje możliwość wyboru poszczególnych klatek lub przechwycenia sekwencji obrazów, czyli filmu składającego się z serii klatek.

Aby wybrać obraz z serii ostatnich klatek, dotknąć opcji **Wybierz** w czasie, gdy zamrożona klatka jest obrysowana. Gdy obraz pozostaje zamrożony, można też wykonać następujące czynności:

- Dotknąć opcji , aby przechwycić obraz i zapisać go w lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**. Więcej szczegółowych informacji na temat przechwytywania obrazów, patrz „Przechwytywanie obrazów” na stronie 6-3. Szczegółowe informacje na temat funkcji **Rolka przechwyconych obrazów**, patrz „Używanie rolki przechwyconych obrazów” na stronie 6-4.
- Wykonać pomiar liniowy i elipsy. Szczegółowe informacje, patrz „Wykonywanie pomiaru liniowego” na stronie 7-1.

Aby przechwycić sekwencję obrazów, dotknąć opcji **Nagraj film**. Sekwencja zostanie automatycznie zapisana w lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**.

Używanie linii środkowej




Narzędzie **Linia środkowa** umożliwia włączenie znacznika linii środkowej w celu oznaczenia środka głowicy w czasie procedur interwencyjnych.

W trybie M, trybie kolorowego Dopplera lub Dopplera mocy następujące ustawienia wstępne obejmują narzędzie **Linia środkowa**:

- układ mięśniowo-szkieletowy
- nerwy
- MSK—tkanka miękka
- naczyniowe: dostęp
- naczyniowe: tętnice szyjne
- naczyniowe: żyły głębokie

Uwaga — Ustawienia wstępne dotyczące układu mięśniowo-szkieletowego i tkanki miękkiej zaczynają działać na głębokości 1 cm.

➤ **Aby uzyskać dostęp do narzędzia Linia środkowa z poziomu ustawień wstępnych:**

1. Dotknąć lub przesunąć palcem ikonę Narzędzia  znajdującą się w prawym dolnym rogu.
2. Dotknąć opcji , aby włączyć znaczniki linii środkowej.
3. Dotknąć opcji , aby wyłączyć znaczniki linii środkowej.

Zapisywanie badania — przesyłanie do usługi Butterfly Cloud

Uwaga — Ta funkcja jest dostępna tylko w przypadku przesyłania do usługi Butterfly Cloud.

Po przesłaniu badania istnieje możliwość usunięcia obrazów z lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów** i domyślnego powrotu do nowego badania.

➤ **Aby zarchiwizować badanie:**

1. Po zakończeniu przechwytywania obrazów ultradźwiękowych dotknąć opcji **Rolka przechwyconych obrazów w** prawym górnym rogu ekranu. Nastąpi wyświetlenie ekranu **Badanie**.
2. Dotknąć opcji **Zapisz**, aby zainicjować przesyłanie. Szczegółowe informacje na temat przesyłania badania i różnych opcji zapisywania, patrz „Butterfly Cloud” na stronie 11-1.
3. Aby usunąć wszystkie elementy z lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**, dotknąć opcji **Usuń obrazy**. System wygeneruje monit o potwierdzenie usunięcia. Czyszczenie serii powoduje usunięcie wszystkich obrazów i sekwencji obrazów z lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**.


Rozdział 7

Adnotacje

Niniejszy rozdział zawiera informacje i instrukcje dotyczące tworzenia adnotacji na obrazach w aplikacji Butterfly iQ™. Adnotacje mogą obejmować pomiary liniowe, pomiary elipsy i adnotacje tekstowe.

Dodawanie adnotacji





Istnieje możliwość dodawania adnotacji na dowolnym obrazie nieruchomym.

W celu dodania adnotacji w trakcie obrazowania na żywo dotknąć , aby w pierwszej kolejności zamrozić obraz, co pozwoli wyświetlić narzędzia adnotacji. Narzędzia adnotacji są wyświetlane poniżej obszaru obrazów.


Wykonywanie pomiaru liniowego

Istnieje możliwość wykonania maksymalnie czterech pomiarów liniowych na każdym obrazie.

➤ **Aby wykonać pomiar liniowy:**

1. Dotknąć , aby zamrozić obraz.
2. Dotknąć , aby uzyskać dostęp do narzędzi pomiarowych.
3. W celu wykonania pomiaru liniowego dotknąć  i wybrać pomiar liniowy.
4. Dotknąć błękitnego koła  i za jego pomocą przeciągnąć żółte krzyżyki do pozycji początkowej lub końcowej. Manipulując końcami linii, długość (w cm) jest wyświetlana w polu znajdującym się u dołu obrazu. Istnieje możliwość przeciągnięcia tego pola do żądanej lokalizacji na obrazie.




Uwaga — Rezultatem będzie odległość pomiędzy żółtymi krzyżkami.

5. Aby dodać następną linię, dotknąć . Następna linia zostanie wyświetlona w innym kolorze z sumiarki na każdym końcu. Powtarzać powyższe czynności, aby manipulować końcami linii.
6. Aby edytować linię, dotknąć linii lub dotknąć pomiaru linii i dostosować ją zgodnie z wymaganiami.
7. Aby usunąć linię, dotknąć linii lub dotknąć pomiaru linii. Dotknąć symbolu **X** obok odpowiedniego pomiaru, a następnie dotknąć **Usuń linię**, aby potwierdzić.

Wykonywanie pomiaru elipsy

Istnieje możliwość wykonania jednego pomiaru elipsy na każdym obrazie. Elipsa pojawia się na obrazie z dwiema suwmiarkami. Podczas manipulowania elipsą obwód i obszar są wyświetlane w cm i cm² u dołu obrazu.




► Aby wykonać pomiar elipsy:

1. Dotknąć , aby zamrozić obraz.
2. Dotknąć , aby uzyskać dostęp do narzędzi pomiarowych.
3. Aby wyświetlić narzędzie elipsy, dotknąć . Elipsa jest wyświetlana z dwiema suwmiarkami.
4. Dotknąć i przeciągnąć ikony suwmiarki w celu wyskalowania i obrotu elipsy. Pole z obwodem i obszarem elipsy (wyświetlanymi odpowiednio w cm i cm²) jest wyświetlane u dołu strony. Istnieje możliwość przeciągnięcia tego pola do żądanej lokalizacji na obrazie.
5. Aby przenieść elipsę, dotknąć dowolnego miejsca elipsy i przeciągnąć ją do żądanej pozycji.
6. Aby usunąć elipsę, dotknąć elipsy w celu jej zaznaczenia, a następnie dotknąć symbolu **X** obok odpowiedniego pomiaru. Dotknąć **Usuń elipsę**, aby potwierdzić.

Dodawanie adnotacji tekstowej

Na każdym obrazie istnieje możliwość dodania maksymalnie pięciu adnotacji tekstowych. Użytkownik może wybrać sugerowaną adnotację, zależnie od ustawień wstępnych, lub wprowadzić własną. Po dodaniu adnotacji można ją następnie przenieść do wybranego miejsca na obrazie.

► Aby dodać adnotację:

1. Dotknąć , aby zamrozić obraz.
2. Dotknąć , aby wyświetlić narzędzia pomiarowe.
3. Dotknąć , aby wyświetlić ekran **Wyszukaj lub utwórz nową adnotację**.
4. Aby użyć adnotacji wstępnie skonfigurowanej, dotknąć adnotacji.
5. Aby wprowadzić własną adnotację, wpisać za pomocą klawiatury tekst adnotacji.
6. Dotknąć **Gotowe**.
7. Przeciągnąć adnotację do wybranej lokalizacji na obrazie.
8. Aby usunąć adnotację, dotknąć jej, a następnie wybrać symbol **X**. Dotknąć **Usuń adnotację**, aby potwierdzić.

Rozdział 8

Praca w trybie kolorowego Dopplera

Niniejszy rozdział zawiera informacje i instrukcje dotyczące korzystania z trybu kolorowego Dopplera w czasie badania ultradźwiękowego.

Omówienie trybu kolorowego Dopplera

Tryb kolorowego Dopplera umożliwia wizualizację przepływu krwi (średniej prędkości i kierunku) nałożoną na obraz w trybie B.

W trybie kolorowego Dopplera kolorowy obszar zainteresowania (ROI) wyświetlany jest na ekranie obrazowania w celu przedstawienia średniej prędkości i kierunku przepływu. Skala kolorystyczna widnieje po prawej stronie obrazu.

W trybie kolorowego Dopplera można:

- dostosowywać wielkość i pozycję ROI;
- dostosować głębokość i wzmocnienie; Instrukcje, patrz „Regulacja wzmocnienia, głębokości i TGC” na stronie 6-5;
- dostosować skalę (określaną też jako częstotliwość powtarzania impulsu (PRF)) w celu optymalizacji pod kątem wysokiego lub niskiego przepływu poprzez dotknięcie elementu sterowania **Wysoki/Niski**, który znajduje się u dołu ekranu.

Dostęp do trybu kolorowego Dopplera

- Aby przejść do trybu kolorowego Dopplera:


Dotknąć ikony Tryby  i wybrać opcję **Kolorowy Doppler**.

Dostosowanie obszaru zainteresowania (ROI)

ROI jest wyświetlany na obrazie. W trakcie przenoszenia ROI granica ma kolor niebieski aż do momentu umieszczenia ROI w nowym punkcie.

- Aby dostosować ROI:

1. Aby zmienić rozmiar ROI, dotknąć ikony  i przeciągnąć palcem w górę, w dół, w lewo lub w prawo w celu dostosowania rozmiaru i kierunku ROI.

Uwaga — W formacie liniowym (takim jak naczyniowy) użyć , aby dostosować szerokość.

2. Aby przenieść ROI, dotknąć miejsca w jego wnętrzu i przeciągnąć ROI do nowej pozycji.

Wskazówka — Istnieje możliwość powiększania ROI. Po dostosowaniu powiększenia miniatura obrazu jest wyświetlana w prawej górnej części ekranu z żółtą obwódką ROI. W czasie przesuwania powiększonego obrazu ROI jest aktualizowany w celu zorientowania użytkownika na powiększony obraz.

Regulacja wzmocnienia, głębokości i PRF

Elementy sterowania **Wzmocnienie** i **Głębokość** są dostępne w czasie obrazowania w trybie kolorowego Dopplera.

Element sterowania **Wzmocnienie koloru** umożliwia zwiększenie lub zmniejszenie wartości procentowej wzmocnienia. Parametr **Głębokość** umożliwia zwiększenie lub zmniejszenie głębokości w centymetrach. Aby uzyskać dostęp do elementów sterowania **Wzmocnienie koloru** i **Głębokość**, dotknąć dowolnego miejsca poza ROI.

Szczegółowe informacje na temat regulacji wzmocnienia i głębokości, patrz „Regulacja wzmocnienia, głębokości i TGC” na stronie 6-5.

Aby dostosować stan przepływu w kolorze, wybrać opcję **Niski** lub **Wysoki**.

Rozdział 9

Praca w trybie Dopplera mocy

Niniejszy rozdział zawiera informacje i instrukcje dotyczące korzystania z trybu Dopplera mocy w czasie badania ultradźwiękowego.

Uwaga — Ta funkcja wymaga subskrypcji usługi Butterfly Cloud. Więcej informacji, patrz „Korzystanie z usługi Butterfly Cloud” na stronie 12-1.

Omówienie trybu Dopplera mocy

Korzystanie z trybu Dopplera mocy umożliwia wizualizację energii amplitudy przepływu krwi (nie prędkości ani kierunku) nałożoną na obraz w trybie B.


W trybie Dopplera mocy energia amplitudy przepływu w obszarze zainteresowania (ROI) wyświetlana jest za pomocą mapy intensywności w odcieniu czerwieni. Ta mapa kolorystyczna widnieje po prawej stronie obrazu.

W trybie Dopplera mocy można:

- dostosowywać wielkość i pozycję ROI;
- dostosować wzmocnienie koloru i głębokość;
- dostosować skalę szybkości w celu optymalizacji pod kątem dużej lub małej szybkości przepływu.

Dostęp do trybu Dopplera mocy

- **Aby przejść do trybu Dopplera mocy:**


Dotknąć ikony Tryby  i wybrać opcję **Doppler mocy**.

Dostosowanie obszaru zainteresowania (ROI)

ROI jest wyświetlany na obrazie. W trakcie przenoszenia ROI granica ma kolor niebieski aż do momentu umieszczenia ROI w nowym punkcie.

- **Aby dostosować ROI:**

1. Aby zmienić rozmiar ROI, dotknąć ikony  i przeciągnąć palcem w górę, w dół, w lewo lub w prawo w celu dostosowania rozmiaru i kierunku ROI.

Uwaga — W formacie liniowym (takim jak naczyniowy) użyć , aby dostosować szerokość.

2. Aby przenieść ROI, dotknąć miejsca w jego wnętrzu i przeciągnąć ROI do nowej pozycji.

Wskazówka — Istnieje możliwość powiększania ROI. Po dostosowaniu powiększenia miniatura obrazu jest wyświetlana w prawej górnej części ekranu z żółtą obwódką ROI. W czasie przesuwania powiększonego obrazu ROI jest aktualizowany w celu zorientowania użytkownika na powiększony obraz.

Regulacja wzmocnienia koloru, głębokości i skali szybkości

Elementy sterowania **Wzmocnienie koloru** i **Głębokość** są dostępne w czasie obrazowania w trybie Dopplera mocy.

Element sterowania **Wzmocnienie koloru** umożliwia zwiększenie lub zmniejszenie wartości procentowej wzmocnienia wyłącznie w trybie Dopplera mocy (nie w trybie B). Parametr **Głębokość** umożliwia zwiększenie lub zmniejszenie głębokości w centymetrach w trybie B i w trybie Dopplera mocy. Aby uzyskać dostęp do elementów sterowania **Wzmocnienie koloru** i **Głębokość**, dotknąć dowolnego miejsca poza ROI.

Dodatkowe informacje na temat regulacji wzmocnienia i głębokości, patrz „Regulacja wzmocnienia, głębokości i TGC” na stronie 6-5.

Można regulować skalę szybkości dla dużych lub małych szybkości za pomocą elementów sterowania **Wysoki** i **Niski** u dołu ekranu. Wybierając **Niski**, można zwiększyć czułość przepływów o małej szybkości.

Rozdział 10

Używanie wyświetlacza trybu M

Niniejszy rozdział zawiera informacje i instrukcje dotyczące korzystania z wyświetlacza trybu M w trakcie badania USG.

Omówienie wyświetlacza trybu M

Wyświetlanie obrazów na wyświetlaczu trybu M zapewnia wysoką tymczasową rozdzielczość obrazu tkanki w ruchu.

Na wyświetlaczu trybu M znajdują się elementy sterowania (Szybkie lub Powolne), linia trybu M, obraz w trybie B i punkt przemieszczania służący do zmiany miejsca położenia linii trybu M.


Dostęp do trybu M

➤ **Aby przejść do trybu M:**


Dotknąć ikony Tryby  i wybrać opcję **Tryb M**.

Używanie trybu M

Używając trybu M, można:

- dostosować linię skanowania promieniowego poprzez dotknięcie i przeciągnięcie punkt przemieszczania: ;
- dostosować prędkość przemieszczania wyświetlacza trybu M, dotykając elementu sterowania **Szybkie/Powolne** pośrodku ekranu;
- dostosować parametry **Głębokość** i **Wzmocnienie**;
- wykonać na wyświetlaczu obliczenia czasu, odległości i tętna.

➤ **Aby użyć trybu M:**

W celu dostosowania kąta linii skanowania dotknąć opcji punkt przemieszczania  i przeciągnąć promieniowo.

Regulacja prędkości przemieszczania, wzmocnienia i głębokości

Elementy sterowania **Wzmocnienie**, **Głębokość** i prędkość przemieszczania są dostępne w trybie M obrazowania.

Parametr **Wzmocnienie**, do którego dostęp jest możliwy poprzez przesunięcie poziome na obrazie, umożliwia zwiększenie lub zmniejszenie wartości procentowej wzmocnienia. Parametr **Głębokość**, do którego dostęp jest możliwy poprzez przesunięcie pionowe na obrazie, umożliwia zwiększenie lub zmniejszenie głębokości w centymetrach. Użyć elementu sterowania prędkością przemieszczania, aby dostosować prędkość przemieszczania (**Szybkie** lub **Powolne**).

Szczegółowe informacje na temat regulacji wzmocnienia i głębokości, patrz „Regulacja wzmocnienia, głębokości i TGC” na stronie 6-5.





➤ Aby dostosować prędkość przemieszczania wyświetlacza linii skanowania:

Dotknąć opcji **Powolne** lub **Szybkie**, aby zmienić prędkość przemieszczania.

Wykonywanie pomiarów w trybie M

Wykonując pomiar w trybie M, aplikacja oblicza czas, tętno (liczba uderzeń/min) oraz odległość na podstawie umiejscowienia linii.

➤ Aby wykonać pomiar:

1. Dotknąć , aby zamrozić obraz.
2. Dotknąć , aby uzyskać dostęp do narzędzi pomiarowych.
3. Aby wykonać pomiar odległości, dotknąć .
4. Użyć opcji , aby umieścić krzyżyki.
5. Aby usunąć linię, dotknąć symbolu **X** obok odpowiedniego pomiaru, a następnie dotknąć **Usuń linię**, aby potwierdzić.

Rozdział 11

Przesyłanie badania

Niniejszy rozdział zawiera informacje i instrukcje dotyczące przesyłania badania, odzyskiwania przesłanego badania i konfiguracji miejsc docelowych archiwum.

Uwaga — Ta funkcja wymaga subskrypcji usługi Butterfly Cloud. Więcej informacji, patrz „Korzystanie z usługi Butterfly Cloud” na stronie 12-1.

Omówienie

Badanie obejmuje dane pacjenta, opis badania i przechwycone dane (obrazy i/lub sekwencje obrazów). Po przesłaniu badania istnieje możliwość wyboru przechwyconych danych, które mają się znaleźć w archiwum. Istnieje ponadto możliwość usunięcia przechwyconych danych, które nie zostaną zapisane w archiwum lub przeniesienia ich do nowego badania.

Butterfly Cloud

Usługa Butterfly Cloud jest aplikacją internetową umożliwiającą użytkownikom przesyłanie badań ultradźwiękowych z aplikacji Butterfly iQ™. Więcej informacji, patrz „Korzystanie z usługi Butterfly Cloud” na stronie 12-1.

Przesyłanie badania

➤ **Aby przesłać badanie:**

1. Po przechwyceniu wszystkich obrazów przeznaczonych do przesłania dotknąć opcji **Rolka przechwyconych obrazów**.
2. Dotknąć opcji **Zapisz**. Jeżeli nie powiązano wcześniej pacjenta z badaniem lub dodano opis badania, system wygeneruje monit o kontynuację bez dodawania informacji o badaniu. Szczegółowe informacje, patrz „Wprowadzanie danych pacjenta” na stronie 6-2.
3. Wybrać docelowe archiwum Butterfly.
4. Domyślnie wszystkie obrazy są wybrane jako przeznaczone do zapisania. Aby usunąć zaznaczenie obrazu i zrezygnować z jego zapisywania, dotknąć obrazu.
5. W przypadku usunięcia zaznaczenia obrazu lub obrazów po dotknięciu opcji **Potwierdź** w prawym górnym rogu system wygeneruje monit o odrzuceniu obrazów lub przeniesienie ich do nowego badania. Przeniesione obrazy pozostaną w lokalizacji **Rolka przechwyconych obrazów**.
6. Dotknąć opcji **Potwierdź**. Nastąpi wyświetlenie ekranu obrazowania. W lewym górnym rogu ekranu, wokół awatara użytkownika, pojawi się wskaźnik postępu. Po przesłaniu danych wyświetlony zostanie symbol zaznaczenia, co potwierdzi przesłanie badania do wybranego archiwum.

Wyświetlanie postępu przesyłania

W przypadku przesyłania badań do kilku archiwów system wyświetla powiadomienie o postępie w dolnej części ekranu **Moje konto**.


➤ Aby wyświetlić postęp przesyłania:

1. Dotknąć awataru (lub inicjałów) użytkownika w celu wyświetlenia ekranu archiwum, gdzie można wyświetlać postęp archiwizacji wszystkich przesyłanych danych.
2. Dotknąć powiadomienia u dołu ekranu. Wyświetlany jest ekran **Skrzynka nadawcza** wraz z przesyłanymi danymi na etapie oczekiwania, w toku lub po niepowodzeniu przesyłania.
3. Istnieje możliwość wyświetlania postępu przesyłania oraz — jeżeli zachodzi taka potrzeba — anulowania przesyłania.
4. W przypadku niepowodzenia przesłania danych można dotknąć opcji **Spróbuj ponownie** lub dotknąć symbolu **X**, aby anulować przesyłanie.

Wyświetlanie przesłanego badania

Po przesłaniu badania można uzyskać dostęp do miejsca docelowego przesłanych danych w celu przywrócenia badania.

Badania na ekranie archiwum są uporządkowane w kolejności od najnowszego do najstarszego.

Opcja  umożliwia wyszukanie konkretnego badania. Za pomocą wyświetlonej klawiatury można wprowadzić tekst ułatwiający zlokalizowanie badania.

Użytkownik ma możliwość udostępnienia łącza do badania lub obrazu/obrazów z badania. Łącze jest kopiowane do schowka urządzenia mobilnego, z którego można je udostępnić innym.


Uwaga — Udostępnienie łącza NIE wiąże się z udostępnieniem danych pacjenta. Badanie jest zanonimizowane, aby chronić tożsamość pacjenta.

➤ Aby wyświetlić przesłane badanie:

1. Dotknąć awataru (lub inicjałów) użytkownika w lewym górnym rogu ekranu. Nastąpi wyświetlenie ekranu archiwum.
2. Kliknąć menu rozwijane, aby wyświetlić listę wszystkich dostępnych archiwów. Archiwa są uporządkowane w kolejności alfabetycznej.
3. Wybrać archiwum zawierające badanie przeznaczone do przywrócenia.
4. Przewinąć listę badań i dotknąć badania, aby wyświetlić szczegóły.

Uwaga — Aby odświeżyć listę badań, przesunąć palcem w dół.

5. Dotknąć miniatury obrazu lub sekwencji obrazów, aby wyświetlić je w trybie pełnoekranowym.
6. Przesunięcie palcem w prawo lub w lewo w trybie ekranowym umożliwia wyświetlenie poprzedniego oraz kolejnego obrazu lub sekwencji obrazów.

7. Aby udostępnić łącze do badania lub obrazu, dotknąć opcji  w prawym górnym rogu ekranu.
8. Dotknąć opcji **Udostępnij łącze do zanonimizowanego badania** i wkleić łącze do aplikacji służącej do udostępniania informacji (np. e-mail, SMS itd.).
9. Aby powrócić do ekranu archiwum, dotknąć symbolu **X** w lewym górnym rogu obrazów i strzałki w lewym górnym rogu stron badania.
10. Aby z ekranu archiwum powrócić do obrazowania na żywo, dotknąć opcji **Skan**.

Dodawanie i wyświetlanie komentarzy na obrazach

Istnieje możliwość dodawania i wyświetlania komentarzy na przesłanych obrazach.

➤ Aby dodać lub wyświetlić komentarze:

1. Dotknąć awataru w celu uzyskania dostępu do ekranu archiwum. Docelowe archiwa są uporządkowane w kolejności alfabetycznej.
2. Wybrać archiwum zawierające badanie przeznaczone do przywrócenia.
3. Przewinąć listę badań i dotknąć badania, aby wyświetlić szczegóły.
4. Dotknąć miniatury obrazu lub sekwencji obrazów, aby wyświetlić je w trybie pełnoekranowym. Na dole ekranu znajduje się najnowszy komentarz lub puste pole tekstowe do wprowadzenia pierwszego komentarza.
 - Aby wprowadzić nowy komentarz, dotknąć pustego pola tekstowego w celu wyświetlenia klawiatury. Wprowadzić tekst i dotknąć opcji **Wyślij**.
 - Aby wyświetlić istniejące komentarze lub dodać odpowiedź, dotknąć komentarza u dołu ekranu.

Usuwanie zarchiwizowanego badania

Usuwanie przesłanego badania powoduje usunięcie go z archiwum.

➤ Aby usunąć zarchiwizowane badanie:

1. Wykonać czynności w celu przywrócenia badania. Szczegółowe informacje, patrz „Wyświetlanie przesłanego badania” na stronie 11-2.
2. Wybrać badanie.
3. Dotknąć opcji **Usuń badanie**, aby usunąć badanie. Zostanie wyświetlony monit o potwierdzenie usunięcia.
4. Dotknąć opcji **Usuń badanie**.

Wyświetlanie przesłanego badania

Rozdział 12

Korzystanie z usługi Butterfly Cloud

Niniejszy rozdział zawiera informacje i instrukcje dotyczące korzystania z usługi Butterfly Cloud w celu przechowywania i uzyskiwania dostępu do badań ultradźwiękowych przesłanych z aplikacji Butterfly iQ™.

Omówienie

Usługa Butterfly Cloud jest aplikacją internetową umożliwiającą użytkownikom przesyłanie badań ultradźwiękowych z aplikacji Butterfly iQ™. Użytkownicy mają możliwość uzyskiwania dostępu do badań ultradźwiękowych przesłanych do usługi Butterfly Cloud za pośrednictwem aplikacji Butterfly iQ™. W zależności od uprawnień można uzyskać dostęp do badań wykonywanych z użyciem systemu Butterfly iQ™, pochodzących z całej organizacji, które przesłano do usługi Butterfly Cloud.

Administrator usługi Butterfly Cloud konfiguruje archiwa, dodaje nowych członków, a ponadto przeprowadza konfigurację poziomu dostępu poszczególnych użytkowników.

Administratorzy mogą zarządzać kontami użytkowników i konfigurować archiwa w celu przesyłania do nich badań ultradźwiękowych, które mają znaleźć się w usłudze Butterfly Cloud danej organizacji. Po skonfigurowaniu administrator wysyła użytkownikowi wiadomość e-mail z zaproszeniem i szczegółowymi instrukcjami dotyczącymi utworzenia konta, które umożliwia dostęp do chmury organizacji.

Organizacja może dysponować wieloma archiwami. Np. szpital miejski może mieć archiwa dla każdego ze swoich oddziałów, takich jak Radiologia, Kardiologia, SOR itd.

Uwaga — Każdorazowo w przypadku udostępniania danych z usługi Butterfly Cloud udostępniane dane są anonimizowane, co oznacza, że dane PHI są usuwane i nie są przekazywane odbiorcy. Informacje są widoczne w oknie tylko do odczytu w usłudze Butterfly Cloud. Więcej informacji, patrz „Udostępnianie badania” na stronie 12-11.

Pierwszy dostęp do usługi Butterfly Cloud

Po wykupieniu usługi the Butterfly Cloud użytkownik otrzyma wiadomość e-mail z zaproszeniem zawierającym łącze URL. Jeżeli użytkownika zaprosiła do zespołu inna osoba, która wykupiła usługę Cloud, otrzyma on podobną wiadomość e-mail z zaproszeniem. Aby uzyskać dostęp do usługi Butterfly Cloud i utworzyć własne hasło, postępować zgodnie z instrukcją podaną w wiadomości e-mail.

Aby rozpocząć korzystanie z systemu Butterfly iQ, należy aktywować konto i pobrać aplikację Butterfly iQ na urządzenie mobilne. Szczegółowe informacje, patrz „Pobieranie i instalacja aplikacji” na stronie 4-1.

Uwaga — Firma Butterfly Network nie może aktywować konta użytkownika.

Pakiet indywidualny

Jeżeli zakupiono pakiet indywidualny w Sklepie Butterfly, sprawdzić, czy w skrzynce odbiorczej poczty e-mail nie ma wiadomości z usługi Butterfly Cloud wysłanej w momencie zakupu. Kliknąć przycisk **Rozpocznij** w tej wiadomości e-mail, aby aktywować konto i utworzyć hasło.

Pakiet zespołowy

Jeżeli zakupiono pakiet zespołowy, sprawdzić, czy w skrzynce odbiorczej poczty e-mail nie ma wiadomości z usługi Butterfly Cloud umożliwiającej utworzenie zespołu. Ta wiadomość e-mail zostanie wysłana do osoby, która dokonała zakupu. Kliknąć przycisk **Rozpocznij** w tej wiadomości e-mail, aby aktywować konto. Użytkownik będzie domyślnie administratorem zespołu.

Członek zespołu

Jeżeli użytkownik otrzymał głowicę od organizacji lub administratora zespołu, powinien mieć dostęp z poziomu zespołu.

- Sprawdzić czy w skrzynce odbiorczej poczty e-mail nie ma wiadomości z usługi Butterfly Cloud z zaproszeniem do zespołu. Kliknąć przycisk **Dołącz do zespołu w chmurze** w tej wiadomości, aby aktywować użytkownika. Aby uzyskać dostęp do usługi Butterfly Cloud i utworzyć własne hasło, postępować zgodnie z instrukcją podaną w wiadomości e-mail.

Uwaga — Być może administrator zespołu zapomniał o dodaniu użytkownika do zespołu. Jeżeli użytkownik nie otrzymał wiadomości e-mail, skontaktować się z administratorem zespołu w celu uzyskania zespołu.

- W przypadku braku pewności odnośnie do osoby, która zakupiła głowicę lub jeżeli użytkownik nie wie, kto jest administratorem systemu, skontaktować się z działem wsparcia firmy Butterfly pod adresem support@butterflynetwork.com, podając numer seryjny głowicy, aby uzyskać pomoc. Numer seryjny głowicy znajduje się z tyłu opakowania lub na samej głowicy. Numer seryjny zaczyna się od (21)BN.

Logowanie i wylogowanie z usługi Butterfly Cloud

Korzystanie z usługi Butterfly Cloud na urządzeniu odbywa się za pośrednictwem aplikacji. Funkcjonalność w tej części dotyczy witryny usługi Butterfly Cloud, do której dostęp jest możliwy z komputera.

Adres sieciowy

Po utworzeniu konta i hasła kliknąć poniższe łącze, aby uzyskać dostęp do usługi Butterfly Cloud:
<https://cloud.butterflynetwork.com>

➤ **Aby zalogować się:**

1. Użyć jednego z następujących adresów e-mail, w zależności od sposobu zakupu głowicy Butterfly iQ™:
 - Jeżeli zakupiono głowicę Butterfly iQ™ samodzielnie (Pakiet indywidualny), wprowadzić ten sam adres e-mail, którego użyto do zakupu głowicy.
 - Jeżeli zaproszono użytkownika do zespołu (Pakiet zespołowy lub Członek zespołu), wprowadzić adres e-mail, na który otrzymano zaproszenie.
2. Wprowadzić hasło.

➤ **Aby wylogować się:**

Kliknąć swoją nazwę użytkownika w prawym górnym rogu i wybrać opcję **Wyloguj**.

Omówienie ekranu głównego

Ekran główny jest podzielony na następujące sekcje:

- „Ustawienia” na stronie 12-4
- „Archiwa” na stronie 12-8
- „Badania” na stronie 12-10

Ustawienia

Dostęp do następujących sekcji konfiguracji ustawień jest możliwy poprzez kliknięcie nazwy użytkownika w prawym górnym rogu.

- Moje konto
- Ustawienia organizacji*
- Połączenia DICOM*
- Członkowie

Uwaga — *Użytkownik musi być administratorem organizacji, aby móc wyświetlać ustawienia organizacji i połączenia DICOM w menu ustawień.

Konfiguracja ustawień konta

Użytkownik może skonfigurować następujące ustawienia konta:

- **Dodaj zdjęcie profilowe** widoczne wraz ze zaktualizowanymi badaniami i komentarzami.
- **Zmień imię i nazwisko**, aby zmienić pełne imię i nazwisko wyświetlane w usłudze Butterfly Cloud.
- **Zmień adres e-mail**, aby zmienić adres e-mail.
- **Zmień hasło**, aby zmienić hasło dostępu do usługi Butterfly Cloud.

➤ **Aby skonfigurować ustawienia konta:**

1. Kliknąć swoją nazwę użytkownika w prawym górnym rogu i wybrać opcję **Moje konto**.
2. Aby dodać zdjęcie profilowe, wybrać opcję **Dodaj zdjęcie** w sekcji **Zdjęcie profilowe**. Postępować zgodnie z instrukcjami wyświetlanymi na ekranie.
3. Jeżeli dotyczy, w sekcji **Informacje o koncie** wprowadzić nowe imię i nazwisko i wybrać opcję **Zmień imię i nazwisko**, aby zmienić swoje imię i nazwisko, a następnie wprowadzić swój nowy adres e-mail i kliknąć opcję **Zmień adres e-mail** w celu zmiany adresu e-mail. Postępować zgodnie z instrukcjami wyświetlanymi na ekranie.
4. Aby zmienić hasło, w sekcji **Zmień hasło**, wprowadzić nowe hasło, a następnie wprowadzić je ponownie w polu **Potwierdź hasło**. Kliknąć opcję **Zmień hasło**.

Wyświetlanie ustawień organizacji

Uwaga — Do zmiany nazwy organizacji potrzebne są uprawnienia administratora.

➤ **Aby wyświetlić ustawienia organizacji:**

1. Kliknąć swoją nazwę użytkownika w prawym górnym rogu i wybrać opcję **Ustawienia organizacji**.
2. Jeżeli dotyczy, kliknąć opcję **Aktualizacja**, aby zmienić nazwę organizacji.

Połączenia DICOM

Uwaga — Aby uzyskać dostęp do ustawień DICOM i konfigurować je, należy dysponować uprawnieniami administratora organizacji.

Usługę Butterfly Cloud można podłączyć do punktów końcowych systemu Digital Imaging and Communications in Medicine (DICOM), korzystając z bezpiecznego połączenia DICOM-TLS. Badania z użyciem ultradźwięków wykonane na dowolnym systemie Butterfly iQ™ w organizacji użytkownika można przenieść do usługi Butterfly Cloud, a następnie przekazać dalej do jednego lub kilku szpitalnych systemów archiwizacji DICOM (np. systemu Picture Archiving and Communication System (PACS) lub Vendor Neutral Archive (VNA)).

Konfiguracja połączeń DICOM

➤ **Aby skonfigurować połączenia DICOM:**

1. Kliknąć swoją nazwę użytkownika w prawym górnym rogu i wybrać opcję **Połączenia DICOM**.
2. Kliknąć opcję **Zobacz przewodnik w sekcji Potrzebujesz pomocy na początek?** w górnej części ekranu, aby uzyskać więcej informacji.

Konfiguracja archiwów pod kątem wysyłania do punktów końcowych DICOM

Istnieje możliwość skonfigurowania archiwów pod kątem automatycznego przekierowania badań do maksymalnie trzech oddzielnych punktów końcowych DICOM (takich jak PACS lub VNA).

➤ Aby skonfigurować archiwa pod kątem wysyłania do punktów końcowych DICOM:

1. Wybrać archiwum z listy **Archiwum** po lewej stronie ekranu. Archiwum zostanie otwarte w środkowej części ekranu.
2. W prawym górnym rogu okna archiwum kliknąć ikonę **Ustawienia**.
3. Na stronie **Ustawienia** dla wybranego archiwum wybrać maksymalnie trzy PACS z menu rozwijanego w sekcji Przekierowanie do PACS, do których mają być wysyłane badania bezpośrednio z wybranego archiwum.

Można wybrać dowolne z dostępnych PACS skonfigurowanych z usługą Butterfly Cloud organizacji. Informacje na temat konfiguracji PACS w usłudze Butterfly Cloud, patrz „Konfiguracja połączeń DICOM” na stronie 12-5.

Uwaga — Archiwum skonfigurowane dla punktu końcowego DICOM (np. PACS lub VNA) będzie miało obok siebie ikonę **DICOM** na liście archiwów po lewej stronie ekranu.

Wysyłanie i ponowne wysyłanie badań do punktów końcowych DICOM

DICOM Management rejestruje wszystkie punkty końcowe DICOM, do których badanie zostało wysłane. Badania można ręcznie wysłać oraz ponownie wysłać do dowolnych skonfigurowanych punktów końcowych DICOM. Badania edytowane można również ponownie przesyłać do punktów końcowych DICOM.

Uwaga — Zarówno administratorzy, jak i zwykli członkowie organizacji mogą wysłać i ponownie wysłać badania do punktów końcowych DICOM.

➤ Aby wysłać lub ponownie wysłać badania do punktów końcowych DICOM:

1. Wybrać archiwum zawierające badanie przeznaczone do wysłania lub ponownego wysłania. Wszystkie badania dostępne w wybranym archiwum są wyświetlane w środkowej części ekranu.
2. W prawym rogu badania przeznaczonego do wysłania lub ponownego wysłania kliknąć ikonę menu rozwijanego, aby je wyświetlić.
3. Wybrać opcję **Zarządzanie DICOM**. Nastąpi wyświetlenie okna **Zarządzanie DICOM** z listą połączeń DICOM użytkownika.
4. Istnieje możliwość wysłania lub ponownego wysłania badania do jednego lub kilku połączeń DICOM. Kliknąć opcję **Wyślij** lub **Wyślij ponownie**, zależnie od potrzeb.

Członkowie

Sekcja **Członkowie** usługi Butterfly Cloud obejmuje listę członków organizacji, którzy mogą uzyskiwać dostęp do archiwów, a także podaje ich poziom dostępu.

Wyświetlanie członków

Członkowie są uszeregowani w kolejności alfabetycznej, od A do Z.

Aby zmienić kolejność sortowania od Z do A, kliknąć nagłówek **Użytkownik** w sekcji **Członkowie**.

Wyświetlanie poziomu dostępu członka

Przyznawany przez członków z uprawnieniami administratora **Poziom dostępu** jest wyświetlany w sekcji **Członkowie** dla każdego członka. Istnieją dwa poziomy dostępu:

- **Administrator:** administratorzy mogą tworzyć nowe archiwa i zapraszać oraz edytować członków. Administratorzy mogą także usuwać członków z usługi Butterfly Cloud.
- **Zwykły członek:** członkowie mogą przysyłać i wyświetlać archiwa i badania oraz zamieszczać komentarze na badaniach.

Dodawanie nowego członka

Uwaga — Jedynie członkowie z uprawnieniami administratora mogą dodawać nowych członków do usługi Butterfly Cloud.

Procedura dodawania nowego członka składa się z zaproszenia nowego członka do dołączenia do organizacji.

➤ Aby dodać nowego członka:

1. W sekcji **Dodaj członka** wprowadzić adres e-mail członka i kliknąć opcję **Wyślij zaproszenie**.
Nastąpi wyświetlenie komunikatu potwierdzającego wysłanie zaproszenia. Członek jest wyświetlany na liście **Członkowie** jako **Zaproszenie oczekujące** do momentu zaakceptowania zaproszenia.

Zmiana poziomu dostępu członka

Uwaga — Aby zmienić poziom dostępu członka, konieczne jest posiadanie uprawnień administratora.

➤ Nowi członkowie dodawani są jako członkowie zwykli. Aby zmienić poziom dostępu członka:

W sekcji Członkowie kliknąć **Poziom dostępu** członka i wybrać jedną z poniższych opcji:

- **Wyznacz administratora**
- **Zostań zwykłym członkiem**
- **Usuń z organizacji**

Archiwa

Archiwa są wyświetlane po lewej stronie ekranu. Każde archiwum zawiera indywidualne badania, a każde badanie obejmuje zapisane obrazy i sekwencje obrazów.

Po wybraniu archiwum można wyświetlać znajdujące się w nim badania, a następnie wyświetlać obrazy i sekwencje obrazów zapisane w ramach tego badania.

Tworzenie nowego archiwum

Uwaga — Jedynie członkowie z uprawnieniami administratora mogą tworzyć nowe archiwa.

► Aby utworzyć nowe archiwum:

1. Kliknąć opcję **Utwórz**. Nastąpi wyświetlenie okna **Utwórz nowe archiwum**.
2. Wprowadzić tytuł archiwum w sekcji **Tytuł archiwum**, po czym kliknąć opcję **Utwórz**.

Wybór archiwum

Archiwa są wyświetlane w kolejności alfabetycznej po lewej stronie ekranu.

Kliknąć archiwum, aby je wybrać.

W środkowej części ekranu nastąpi otwarcie archiwum z informacjami na temat archiwum, w tym jego nazwą, badaniem lub badaniami, jakie się w nim znajdują, a także datą wykonania każdego badania.

Usuwanie archiwum

Uwaga — Po usunięciu archiwum nie ma możliwości tworzenia komentarzy do badań należących do tego archiwum.

➤ **Aby usunąć archiwum:**

1. Wybrać archiwum z sekcji **Archiwum** po lewej stronie ekranu. Archiwum zostanie otwarte w środkowej części ekranu.
2. W prawym górnym rogu okna archiwum kliknąć ikonę **Ustawienia**.
3. Na stronie **Ustawienia** dla wybranego archiwum wybrać opcję **Usuń archiwum**. System wygeneruje monit o potwierdzenie usunięcia.
4. Kliknąć opcję **Usuń**, aby usunąć archiwum.

Przywracanie usuniętego archiwum

Uwaga — Przywracanie archiwum powoduje również przywrócenie wszystkich badań znajdujących się w archiwum. Jeżeli jednak badanie z tego archiwum zostało usunięte przed usunięciem samego archiwum, nie należy już do tego archiwum i nie zostanie wówczas przywrócone. Aby przywrócić to badanie, w pierwszej kolejności przywrócić archiwum, w którym się ono znajdowało (patrz instrukcja poniżej), a *następnie* niezależnie przywrócić usunięte badanie. Instrukcje, patrz „Przywracanie usuniętego badania” na stronie 12-13.

➤ **Aby przywrócić usunięte archiwum:**

1. Kliknąć menu rozwijane **Usunięte archiwa** znajdujące się na dole listy **Archiwa** po lewej stronie ekranu.
2. Menu rozwijane zawiera listę usuniętych archiwów. Kliknąć usunięte archiwum przeznaczone do przywrócenia.
3. Wybrać opcję **Przywróć** w środkowej części ekranu. System wygeneruje monit o potwierdzenie przywrócenia usuniętego archiwum.
4. Kliknąć opcję **Przywróć**, aby przywrócić usunięte archiwum.

Badania

Badania znajdują się w archiwach. Każde badanie może zawierać następujące informacje, o ile zostały dodane w toku badania:

- **Imię i nazwisko pacjent (Nazwisko, Imię, Drugie imię, Tytuł i Przyrostek)**
- **Płeć (Mężczyzna, Kobieta, Inna i Nieznany/-a)**
- **Data urodzenia pacjenta**
- **Numer dostępu**
- **Numer karty pacjenta (MRN)**
- Data badania
- Miniatury obrazów i sekwencji obrazów zapisane podczas badania

Podczas pracy z badaniami istnieje możliwość wykonania następujących zadań:

- wyszukiwanie badania,
- udostępnianie badania,
- usuwanie badania,
- wyświetlanie obrazów i sekwencji obrazów,
- pobieranie obrazów i sekwencji obrazów.

Wyszukiwanie badania

Istnieje możliwość przeszukiwania archiwów pod kątem konkretnego badania za pomocą pola tekstowego **Szukaj** u góry każdego ekranu.

➤ Aby wyszukać badanie:

W polu **Szukaj w** górnej części ekranu wprowadzić szukane słowo lub słowa kluczowe. W trakcie wpisywania w menu rozwijanym wyświetlane są pasujące wyniki. Istnieje możliwość dodania dodatkowych informacji o badaniu w celu zawężenia wyników wyszukiwania.

Wyniki są podawane w środkowej części ekranu.

Edycja szczegółów badania

Uwaga — Jedynie członkowie z uprawnieniami administratora mogą edytować szczegóły badania.

➤ Aby edytować szczegóły badania:

1. Wybrać archiwum zawierające badanie, którego informacje przeznaczone są do edycji.
2. Kliknąć obraz lub sekwencję obrazów w badaniu. Obraz jest wyświetlany w środkowej części ekranu.
Sekcje **Pacjent** i **Informacje** są wyświetlane po prawej stronie ekranu wraz z dodanymi komentarzami na temat obrazu.
3. Kliknąć opcję **Edytuj** (nad obrazem). Nastąpi wyświetlenie okna **Edytuj szczegóły badania**, w którym można edytować szczegóły badania.
4. Edytować szczegóły badania zgodnie z potrzebami i kliknąć opcję **Zapisz i synchronizuj**, aby zapisać i zsynchronizować zmiany.
5. Aby wyświetlić historię edycji szczegółów badania, kliknąć opcję **Historia zmian** (nad obrazem).

Uwaga — Wszyscy członkowie mogą wyświetlać historię zmian badania w swojej organizacji.

Udostępnianie badania

Istnieje możliwość udostępniania badania innym. Po wybraniu opcji udostępnienia badania obraz lub sekwencja obrazów poddawane są anonimizacji, czyli usunięciu danych pacjenta, i tworzone jest łącze do skopiowania i wklejenia do systemu komunikacji używanego do udostępniania informacji (np. poczta e-mail, SMS, wklejenie do raportu itd.). Łącze umożliwia odbiorcy wyświetlenie udostępnianych danych w usłudze Butterfly Cloud. Udostępniane dane wyświetlane są dla odbiorców w postaci zanonimizowanej (tzn. wszystkie dane o stanie zdrowia pacjenta (PHI) są niewidoczne) w oknie przeznaczonym tylko do odczytu w usłudze Butterfly Cloud.

➤ Aby udostępnić zanonimizowane badanie:

1. Kliknąć obraz lub sekwencję obrazów. Obraz jest wyświetlany w środkowej części ekranu. Sekcje **Pacjent** i **Informacje** są wyświetlane po prawej stronie ekranu wraz z dodanymi komentarzami na temat obrazu.
2. Kliknąć opcję **Udostępnij badanie bez elementów pozwalających na identyfikację** (nad obrazem).
3. Kliknąć element sterowania Kopiuj. Nastąpi skopiowanie łącza do schowka urządzenia użytkownika.
4. Przejść do lokalizacji, w której łącze ma być udostępnione (wiadomość e-mail, SMS, dokument itd.) i wkleić łącze.

Przenoszenie badania pomiędzy archiwami

Uwagi

- Członkowie z uprawnieniami administratora mogą przenosić dowolne badania z jednego archiwum do drugiego. Członkowie zwykli mogą przenosić badania przez siebie utworzone.
 - Podczas przenoszenia badania z jednego archiwum do drugiego badanie jest wysyłane do nowych punktów końcowych DICOM, z którym nowe archiwum jest połączone. Nie dotyczy to badań, które były ręcznie wysyłane do punktów końcowych DICOM.
-

➤ Aby przenieść badanie do innego archiwum:

1. Wybrać archiwum zawierające badanie przeznaczone do przeniesienia.
2. W prawym rogu badania kliknąć ikonę menu rozwijanego, aby je wyświetlić. Wybrać opcję **Przenieś badanie**. Nastąpi wyświetlenie okna **Wybierz archiwum docelowe**.
3. Wybrać nowe archiwum docelowe. Badanie zostanie przeniesione do nowego archiwum i automatycznie umieszczone we właściwym miejscu na podstawie daty przestania do tego archiwum.

Usuwanie badania



PRZESTROGA!

Usuwanie badania powoduje usunięcie go z archiwum. Upewnić się, że przed usunięciem niezbędne obrazy są przeniesione do karty pacjenta.

➤ Aby usunąć badanie:

1. Wybrać archiwum zawierające badanie przeznaczone do usunięcia.
2. W prawym rogu badania kliknąć ikonę menu rozwijanego, aby je wyświetlić.
3. Wybrać opcję **Usuń badanie**. System wygeneruje monit o potwierdzenie usunięcia.
4. Kliknąć opcję **Usuń**, aby usunąć badanie.

Przywracanie usuniętego badania


Usunięte badania znajdują się w sekcji **Usunięte badania** u dołu po lewej stronie ekranu.

Uwaga — Jeżeli użytkownik chciałby przywrócić usunięte badanie, musi być dostępne archiwum, w którym pierwotnie to badanie się znajdowało. Jeżeli archiwum zostało usunięte, najpierw przywrócić to archiwum, a następnie usunięte badanie. Instrukcje, patrz „Przywracanie usuniętego archiwum” na stronie 12-9.

➤ Aby przywrócić usunięte badanie:

1. Kliknąć opcję **Usunięte badania** u dołu po lewej stronie ekranu. Usunięte badania są wyświetlane w środkowej części ekranu.
2. W prawym rogu badania kliknąć ikonę menu rozwijanego, aby je wyświetlić.
3. Wybrać opcję **Przywróć usunięte badanie**. System wygeneruje monit o potwierdzenie przywrócenia usuniętego badania.
4. Kliknąć opcję **Przywróć**, aby przywrócić badanie.

Praca z obrazami i sekwencjami obrazów

Obrazy i sekwencje obrazów przesłane do usługi Butterfly Cloud zawierają wszystkie adnotacje (pomiarów liniowe i pomiarów elipsy oraz adnotacje tekstowe) umieszczone na obrazie. Każdy obraz i sekwencja obrazów obejmuje dane pacjenta, a także miejsce na wprowadzenie komentarzy na temat danego elementu. Sekwencje obrazów zawierają tę ikonę: .

Uwaga — Wszyscy członkowie mający dostęp do badania mogą wyświetlać komentarze.

Użyć funkcji komentowania do oznaczania innych użytkowników, którzy powinni dokładniej obejrzeć obraz lub sekwencję obrazów, i do przekazania informacji zwrotnych.

Wyświetlanie obrazów i sekwencji obrazów

➤ Aby wyświetlić obrazy, sekwencje obrazów i wprowadzić komentarze:

1. Kliknąć obraz lub sekwencję obrazów. Obraz jest wyświetlany w środkowej części ekranu. Sekcje **Pacjent** i **Informacje** są wyświetlane po prawej stronie ekranu wraz z dodanymi komentarzami na temat obrazu lub sekwencji obrazów.
2. Aby wprowadzić komentarz, wpisać komentarz w sekcji **Dodaj komentarz** i kliknąć opcję **Komentarz**. Komentarz zostanie wyświetlony na liście z inicjałami użytkownika.
3. Aby oznaczyć członków organizacji, wpisać symbol **@**, po czym wpisać imię członka (np. *@Katarzyna*). W trakcie wpisywania sugerowani są możliwi członkowie. Kliknąć imię członka, aby go wybrać.
4. Aby wyświetlić następny obraz lub sekwencję obrazów w badaniu, kliknąć strzałkę w lewo lub w prawo. Odtwarzanie sekwencji obrazów rozpoczyna się automatycznie.

Elementy sterowania sekwencją obrazów służą do odtwarzania i wstrzymywania odtwarzania sekwencji, włączania i wyłączania dźwięku oraz do wyświetlania sekwencji w trybie pełnoekranowym.

Pobieranie obrazu lub sekwencji obrazów

Istnieje możliwość pobrania obrazu lub sekwencji obrazów.

➤ Aby pobrać obraz lub sekwencję obrazów:

1. Wybrać archiwum, a następnie wybrać badanie do przeglądu.
2. Wybrać obraz lub sekwencję obrazów do pobrania.
3. Wybrać opcję **Pobierz**. System może wygenerować monit o określenie danych pobierania.
4. Postępować zgodnie z instrukcjami wyświetlanymi na ekranie.

Rozdział 13

Konserwacja

W tym rozdziale podano informacje i instrukcje dotyczące przechowywania, transportu, czyszczenia i dezynfekcji głowicy.

Konserwacja głowicy

Przechowywanie i transport



PRZESTROGI!

- Unikać przechowywania głowicy w miejscach, w których głowica lub jej przewód mogłyby łatwo ulec uszkodzeniu.
 - Unikać transportowania głowicy, chyba że po jej dokładnym zabezpieczeniu. Podczas transportu lub przenoszenia głowicy dobrze przymocować przewód do głowicy. Unikać kołysania głowicą lub trzymania jej wyłącznie za przewód.
-

Głowicę przechowywać w czystym, suchym miejscu o umiarkowanej temperaturze.

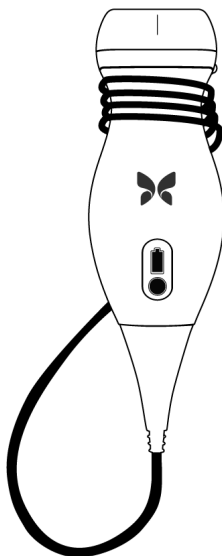
Wykonać poniższe czynności związane z codziennym przechowywaniem i transportem:

- Na czas przechowywania głowicy owinąć przewód wokół niej z zachowaniem pewnego luzu u dołu głowicy. Więcej informacji, patrz Ilustracja 13-1.
- Unikać umieszczania lub przechowywania głowicy w miejscach, w których panuje szczególnie wysoka lub niska temperatura lub w miejscach nasłonecznionych.
- Unikać umieszczania lub przechowywania głowicy z innym sprzętem lub obiektami, które mogą nieodwracalnie uszkodzić głowicę, zwłaszcza jej przednią część.
- Unikać zanieczyszczenia poprzez:
 - postępowanie zgodne z instrukcją czyszczenia i dezynfekcji. Patrz „Czyszczenie i dezynfekcja głowicy” na stronie 13-2;
 - upewnianie się, że urządzenie jest suche;
 - ostrożne postępowanie z głowicą w celu zapobieżenia uszkodzeniu sprzętu.

Uwaga — Nie narażać wewnętrznych części elektronicznych na temperaturę przekraczającą 70°C.

Informacje na temat środowiskowych warunków pracy, w tym warunków termicznych podczas krótkiego przechowywania, patrz Tabela 16-4.

Ilustracja 13-1 Owijanie przewodu



Czyszczenie i dezynfekcja głowicy

W tym rozdziale podano informacje i instrukcje dotyczące prawidłowego czyszczenia i dezynfekcji głowicy systemu Butterfly iQ™. Postępowanie zgodne z tymi instrukcjami pomoże też unikać uszkodzenia głowicy w czasie czyszczenia i dezynfekcji. Po każdym badaniu wyczyścić i zdezynfekować system Butterfly iQ™.



PRZESTROGA!

Głowicę czyścić wyłącznie z użyciem zatwierdzonych produktów do czyszczenia i ściereczek. Niewłaściwe metody czyszczenia i dezynfekcji lub stosowanie niezatwierdzonych roztworów do czyszczenia i dezynfekcji mogą prowadzić do uszkodzenia sprzętu.

Czyszczenie głowicy



PRZESTROGI!

- Podczas czyszczenia i dezynfekcji nie dopuszczać do przedostania się jakichkolwiek cieczy do elektrycznych lub metalowych części złącza przewodu. Wskutek obecności cieczy w tych miejscach może dojść do uszkodzenia.
 - Zapobiegać rozlaniu cieczy na ekran dotykowy urządzenia mobilnego podczas skanowania i czyszczenia. Wskutek obecności cieczy może dojść do uszkodzenia.
-

➤ **Aby wyczyścić głowicę:**

1. Po każdym użyciu głowicy usunąć z niej żel przewodzący ultradźwięki za pomocą jednej z zalecanych wilgotnych ściereczek (Super Sani-Cloth® Germicidal Disposable Wipes firmy PDI, Inc., Super Sani-Cloth® AF3 Disposable Wipes firmy PDI, Inc. lub niestrzępiąca się ściereczka zwilżona wodą).
2. Odłączyć głowicę od urządzenia mobilnego.
3. Wycierać głowicę, reduktor naprężenia i złącze jedną z zalecanych wilgotnych ściereczek przez jedną (1) minutę i aż do widocznego usunięcia zanieczyszczeń.
4. W razie potrzeby wymieniać ściereczki na nowe i powtarzać powyższą czynność tak długo, aż z głowicy zostaną usunięte wszelkie widoczne zanieczyszczenia.
5. Aby osuszyć głowicę, użyć miękkiej szmatki; poczekać na osuszenie soczewki. Nie wycierać soczewki. Osuszyć pozostałą część głowicy, przewód, reduktor naprężenia i złącze.
6. Sprawdzić wzrokowo głowicę w dobrze oświetlonym miejscu, aby upewnić się, że wszystkie powierzchnie są czyste. Jeżeli tak nie jest, powtórzyć czyszczenie.
7. Materiał czyszczący usunąć zgodnie z wszelkimi obowiązującymi przepisami.

Dezynfekcja głowicy

Po wyczyszczeniu głowicy konieczna jest jej dezynfekcja.

Aby ograniczyć ryzyko zanieczyszczenia i infekcji, ważny jest wybór odpowiedniego poziomu dezynfekcji na podstawie użycia w poprzednim badaniu i klasyfikacji użycia jako niekrytyczne lub częściowo krytyczne. Skorzystać z informacji, które zawiera Tabela 13-1, aby określić odpowiednią klasę, a następnie postępować zgodnie z procedurą dezynfekcji średniego lub wysokiego poziomu.

Tabela 13-1 Klasa dezynfekcji głowicy, użycie i metoda

Klasa	Użycie	Metoda
Klasa niekrytyczna	Dotyka nieuszkodzonej skóry	Czyszczenie, a następnie dezynfekcja średniego poziomu (ILD)
Klasa częściowo krytyczna	Dotyka błon śluzowych lub uszkodzonej skóry	Czyszczenie, a następnie dezynfekcja wysokiego poziomu (HLD)

Dezynfekcja średniego poziomu (ILD)

Zaleca się stosowanie ściereczek Super Sani-Cloth® Germicidal Disposable Wipes firmy PDI, Inc. lub wybielacza (0,6% roztwór podchlorynu sodu) i czystych, niestrzępiących się ściereczek.



OSTRZEŻENIE!


Każdorazowo sprawdzać głowicę przed i po czyszczeniu, dezynfekcji i użyciu. Sprawdzić powierzchnię soczewki, przewód, obudowę, spojenia i złącze pod kątem oznak uszkodzeń, takich jak pęknięcia, złuszczenia, zarysowania i nieszczelności. Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, nie używać głowicy w razie wykrycia jakiegokolwiek objawu świadczącego o uszkodzeniu.

- **Aby zdezynfekować głowicę, wykorzystując dezynfekcję średniego poziomu (ILD) z użyciem ściereczek Super Sani-Cloth® Germicidal Disposable Wipes firmy PDI, Inc.:**
 1. Wyrzec głowicę, przewód, reduktor naprężenia i złącze ściereczką Super Sani-Cloth® Germicidal Disposable Wipe. W razie potrzeby użyć większej liczby świeżych ściereczek.
 2. Upewnić się wzrokowo, że czyszczona powierzchnia pozostaje wilgotna przez co najmniej dwie (2) minuty, zwracając uwagę na spojenia, szczeliny, materiał uszczelek i wgłębienia.
 3. W razie potrzeby użyć dodatkowych świeżych ściereczek, aby zapewnić dwuminutowy ciągły kontakt.
 4. Poczekać na wyschnięcie.
 5. Po wyczyszczeniu i dezynfekcji sprawdzić wzrokowo głowicę, reduktor naprężenia, przewód i złącze pod kątem objawów uszkodzenia i zużycia.
- **Aby zdezynfekować głowicę, wykorzystując dezynfekcję średniego poziomu (ILD) z użyciem wybielacza (0,6% roztwór podchlorynu sodu) i czystej, niestrzępiącej się szmatki:**
 1. Wycierać głowicę, przewód, reduktor naprężenia i złącze, używając czystej, niestrzępiącej się szmatki *zwilżonej* (ale nie ociekającej) wybielaczem (roztwór 0,6%). W razie potrzeby użyć większej liczby świeżych ściereczek.
 2. Upewnić się wzrokowo, że czyszczona powierzchnia pozostaje wilgotna przez co najmniej dziesięć (10) minut, zwracając uwagę na spojenia, szczeliny, materiał uszczelek i wgłębienia.
 3. W razie potrzeby użyć dodatkowych świeżych ściereczek, aby zapewnić dziesięciominutowy ciągły kontakt.
 4. Poczekać na wyschnięcie.
 5. Po wyczyszczeniu i dezynfekcji sprawdzić wzrokowo głowicę, reduktor naprężenia, przewód i złącze pod kątem objawów uszkodzenia i zużycia.

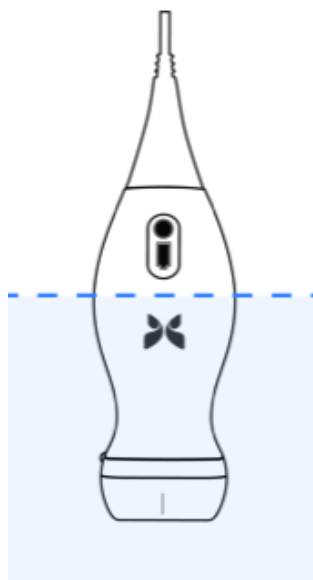
Dezynfekcja wysokiego poziomu (HLD)

Zalecane jest użycie roztworu Cidex[®] OPA firmy Ethicon US, LLC.

Uwaga — Wykonać podane poniżej czynności, aby potwierdzić możliwość zastosowania do głowicy dezynfekcji wysokiego poziomu (HLD) przed użyciem metody HLD.

- **Aby sprawdzić możliwość zastosowania metody HLD do głowicy:**
 1. Dotknąć opcji , aby wyświetlić ekran **Ustawienia**.
 2. Dotknąć opcji **My iQ**, aby wyświetlić ekran **My iQ**.
 3. Sprawdzić, czy w wierszu **Wytyczne do dezynfekcji wysokiego poziomu** widoczny jest tekst **Tak**.
 4. Zastosować metodę HLD tylko wtedy, gdy jest zgodna z używaną głowicą.
 5. Odłączyć głowicę od urządzenia mobilnego.
- **Aby zdezynfekować głowicę, wykorzystując metodę dezynfekcji wysokiego poziomu (HLD):**
 1. Po wyczyszczeniu głowicy konieczna jest jej dezynfekcja. Zalecane jest użycie roztworu Cidex[®] OPA do dezynfekcji wysokiego poziomu.
 2. Przygotować roztwór Cidex[®] OPA do dezynfekcji wysokiego poziomu do użycia zgodnie z instrukcjami producenta. Napełnić tackę lub zlew roztworem dezynfekującym w temperaturze (minimalna temperatura 20°C) do poziomu umożliwiając zanurzenie głowicy do linii zanurzenia (linia przerywana, którą przedstawia Ilustracja 13-2).

Ilustracja 13-2 Linia zanurzenia głowicy



3. Zanurzyć głowicę w roztworze Cidex[®] OPA do poziomu linii zanurzenia i sprawdzić, czy nie występuje uwięzione powietrze lub pęcherzyki. Pozostawić do namoczenia zgodnie z instrukcjami producenta.

4. Dokładnie wypłukać głowicę (do linii zanurzenia), zanurzając ją w dużej ilości wody krytycznej (demineralizowana) na co najmniej jedną (1) minutę. Wyjąć głowicę i wylać wodę do płukania. Nie używać wody ponownie. Zawsze używać świeżej wody do każdego płukania. Powtórzyć ten etap dodatkowo dwa (2) razy, wykonując łącznie trzy (3) płukania.
5. Dokładnie osuszyć wszystkie powierzchnie urządzenia za pomocą sterylnej, niestrzępiącej się ściereczki, wymieniając ją w razie potrzeby, aby upewnić się, że urządzenie jest całkowicie suche. Sprawdzić wzrokowo urządzenie, aby upewnić się, że wszystkie powierzchnie są czyste i suche. Powtórzyć kroki czyszczenia, jeżeli widoczna jest jakakolwiek wilgoć.
6. Po wyczyszczeniu i dezynfekcji sprawdzić wzrokowo głowicę, reduktor naprężenia, przewód i złącze pod kątem objawów uszkodzenia i zużycia.

Dezynfekcja urządzenia mobilnego

Po użyciu urządzenia mobilnego może zachodzić konieczność jego zdezynfekowania. Szczegółowe informacje na ten temat i wsparcie można uzyskać, zapoznając się z polityką i witryną internetową urządzenia mobilnego.

Aktualizacja oprogramowania głowicy i aplikacji

Aktualizacje aplikacji Butterfly iQ™ i głowicy są dostępne w sklepie Google Play.

System operacyjny urządzenia mobilnego i aplikacja Butterfly iQ™ muszą być aktualizowane, aby zapewnić posiadanie najnowszej wersji oprogramowania.

Wykonywanie testu diagnostycznego głowicy


System Butterfly iQ™ ma możliwość wykonania inicjowanych przez użytkownika autotestów diagnostycznych, których celem jest ocena gotowości systemu do użycia. Jednak żaden poziom testowania nie może zagwarantować prawidłowości działania systemu ani wykryć nieprawidłowego użycia, uszkodzenia lub wady występującej po przeprowadzeniu ostatniego testu.

Okresowo niezbędne jest wykonywanie testu diagnostycznego. W przypadku normalnego użytkowania zaleca się testowanie comiesięczne.

Test diagnostyczny dotyczy wyłącznie głowicy ultradźwiękowej Butterfly iQ™. Aplikacja nie ma możliwości oceny stanu technicznego ekranu urządzenia mobilnego. Firma Butterfly nie wymaga testowania z użyciem fantomu i nie wymaga testowania urządzeń mobilnych.

Test diagnostyczny polega na wykonaniu serii testów diagnostycznych i kończy się wygenerowaniem powiadomienia, gdy wszystkie testy zostaną pomyślnie przeprowadzone.

➤ **Aby wykonać test diagnostyczny głowicy:**

1. Upewnić się, że głowica jest podłączona do obsługiwanego urządzenia mobilnego z zainstalowaną aplikacją Butterfly iQ™.
2. Zalogować się w aplikacji za pomocą danych logowania użytkownika.
3. W lewym górnym rogu ekranu obrazowania dotknąć awataru (lub inicjałów) użytkownika.
4. Dotknąć opcji , aby wyświetlić ekran **Ustawienia**.
5. Dotknąć opcji **My iQ**, aby wyświetlić ekran **My iQ**.
6. Dotknąć opcji **Uruchom diagnostykę**, a następnie wybrać opcję **Uruchom test diagnostyczny głowicy w** celu przeprowadzenia testu.
 - Jeżeli autotest powiedzie się, system wyświetli komunikat stwierdzający, że test systemu zakończył się pomyślnie. Istnieje możliwość przesłania wyników do działu wsparcia firmy Butterfly, dotykając opcji **Wyślij wyniki do pomocy technicznej**.
 - Jeżeli autotest nie powiedzie się, dotknąć opcji **Wyślij wyniki do pomocy technicznej**.

Listę obsługiwanych urządzeń mobilnych można znaleźć na stronie www.butterflynetwork.com/specs. Więcej informacji, patrz część „Wsparcie” na stronie 15-1.

Rozdział 14

Rozwiązywanie problemów

W tym rozdziale podano informacje i instrukcje dotyczące rozwiązywania problemów z systemem.



OSTRZEŻENIE!

Nie używać głowicy w przypadku wykrycia jakiegokolwiek oznaki uszkodzenia. Skontaktować się z działem wsparcia. Więcej informacji, patrz część „Wsparcie” na stronie 15-1.

Rozwiązywanie problemów

Tabela 14-1 obejmuje listę problemów i ich rozwiązań. Więcej informacji, patrz część „Wsparcie” na stronie 15-1.

PRZESTROGA! Zignorowanie alertów i komunikatów aplikacji może skutkować brakiem możliwości podjęcia pracy przez system.

Uwagi

- Jeżeli nie można rozwiązać problemu z użyciem Tabela 14-1, zanotować problem i zgłosić go w dziale wsparcia w celu uzyskania pomocy. Więcej informacji, patrz „Kontakt z działem wsparcia firmy Butterfly” na stronie 15-1.
- Jeżeli w trakcie rozwiązywania problemu okaże się, że problemem jest stan zdrowia pacjenta, a nie urządzenie mobilne, niezwłocznie wezwać lekarza.
- Aby zgłosić reklamację lub zdarzenie, skontaktować się z programem zgłaszania problemów FDA MedWatch pod numerem 1-800-332-1088 lub za pośrednictwem Internetu: www.fda.gov/Safety/MedWatch/

Tabela 14-1 Rozwiązywanie problemów

Problem	Rozwiązanie
Aplikacja nie uruchamia się	Odłączyć głowicę, usunąć i ponownie zainstalować aplikację.
Awaria aplikacji	Zamknąć aplikację i uruchomić ją ponownie. Sprawdzić dostępność aktualizacji oprogramowania w sklepie Google Play.
Aplikacja uruchamia się, ale nie skanuje obrazów	Zamknąć aplikację i uruchomić ją ponownie. Upewnić się, że głowica jest naładowana. Jeżeli głowica jest naładowana, skontaktować się z działem wsparcia.
Problemy z obrazowaniem	
Gorsza jakość obrazu	Sprawdzić, czy używana jest odpowiednia ilość zatwierdzonego żelu przewodzącego ultradźwięki. Jeżeli jakość nie ulega poprawie, skontaktować się z działem wsparcia.

Problem	Rozwiązanie
Pusty ekran lub ekran nie aktualizuje się	Zamknąć aplikację i uruchomić ją ponownie. Odłączyć głowicę od platformy mobilnej (urządzenia mobilnego), po czym podłączyć ją ponownie.
Pogorszenie jakości obrazu lub występowanie artefaktów obrazu	Upewnić się, że stosowane jest właściwe ustawienie wstępne i że głębokość jest odpowiednia dla skanowanej anatomii. Sprawdzić, czy jasność na ekranie jest ustawiona na zalecane 65%. W celu ustalenia, czy głowica jest uszkodzona, aktywować autotest głowicy. Szczegółowe informacje, patrz „Wykonywanie testu diagnostycznego głowicy” na stronie 13-6.
Problemy z badaniem	
Nie można wczytać badania; badanie pozostaje w skrzynce nadawczej	<ul style="list-style-type: none"> Sprawdzić, czy urządzenie mobilne ma włączoną funkcję łączności sieciowej (Wi-Fi lub łączność komórkowa). Może odbywać się konserwacja usługi Butterfly Cloud lub usługa może być niedostępna. Spróbować ponownie później. Więcej informacji, patrz „Kontakt z działem wsparcia firmy Butterfly” na stronie 15-1.
Problemy dotyczące głowicy	
Powracający problem z podłączeniem głowicy	Wykonać twardy reset:
Głowica nie ładuje się	<ol style="list-style-type: none"> Odłączyć głowicę od urządzenia mobilnego. Nacisnąć i przytrzymać wciśnięty przycisk wskaźnika akumulatora głowicy przez 10-15 sekund aż diody LED będą migać. Powtórzyć krok 2 a następnie ponownie podłączyć głowicę do urządzenia. Konieczne może być ładowanie głowicy przez co najmniej sześć (6) godzin. Instrukcje, patrz „Ładowanie głowicy” na stronie 4-6.
Alerty i komunikaty aplikacji	
Aplikacja uruchamia się, ale nie można się zalogować: Wymagany kod dostępu do urządzenia	Oznacza to, że urządzenie mobilne nie ma kodu dostępu. W celu zapewnienia bezpieczeństwa danych pacjenta system Butterfly iQ™ wymaga, aby urządzenie mobilne miało ustawiony kod dostępu. Dotknąć opcji Otwórz ustawienia , aby aktywować i skonfigurować kod dostępu do urządzenia mobilnego.
Aplikacja uruchamia się, ale nie można się zalogować: Błąd logowania	<ul style="list-style-type: none"> Sprawdzić, czy urządzenie mobilne ma włączoną funkcję łączności sieciowej (Wi-Fi lub łączność komórkowa). Podjąć próbę ponownego wprowadzenia danych logowania. Zresetować hasło w oknie przeglądarki na komputerze stacjonarnym, aby uzyskać dostęp do usługi Butterfly Cloud (cloud.butterflynetwork.com). <p>Jeżeli powyższe czynności nie rozwiążą problemu, może to wskazywać, że usługa Butterfly Cloud właśnie przechodzi konserwację lub jest niedostępna. Spróbować ponownie później. Więcej informacji, patrz „Kontakt z działem wsparcia firmy Butterfly” na stronie 15-1.</p>

Problem	Rozwiązanie
Wyświetla się alert Wycofanie sprzętu	Po wyświetleniu tego alertu nie można używać głowicy do obrazowania. Dotknąć opcji Kontakt z działem wsparcia i postępować zgodnie z instrukcjami na ekranie. Więcej informacji, patrz „Kontakt z działem wsparcia za pośrednictwem aplikacji Butterfly iQ™” na stronie 15-1.
Wyświetla się alert Wymuszone wylogowanie	Oznacza to, że urządzenie mobilne nie ma już kodu dostępu. W celu zapewnienia bezpieczeństwa danych pacjenta system Butterfly iQ™ wymaga, aby urządzenie mobilne miało ustawiony kod dostępu. Dotknąć opcji Ustawienia , aby aktywować i skonfigurować kod dostępu do urządzenia mobilnego.
Wyświetla się alert Koniec dostępu do usługi Cloud	Wskazuje to na wygaśnięcie terminu subskrypcji usługi Butterfly Cloud. Odnowić subskrypcję lub skontaktować się z administratorem w celu jej odnowienia, bądź skontaktować się z działem wsparcia firmy Butterfly. Więcej informacji, patrz „Kontakt z działem wsparcia firmy Butterfly” na stronie 15-1.
Wyświetla się alert Głowica tymczasowo wyłączona	Ten alert pojawia się, gdy urządzenie mobilne nie zostało podłączone do Internetu w ciągu ostatnich 30 dni. Nawiązać ponownie łączność z Internetem i dotknąć opcji Odśwież .
Alert Skanowanie można wznowić po zakończeniu chłodzenia	Ten alert jest wyświetlany, gdy głowica jest zbyt gorąca na skanowanie. System ogranicza temperaturę, w jakiej możliwy jest kontakt głowicy z ciałem pacjenta i nie podejmuje skanowania w temperaturze 43°C (109°F) lub powyżej. System generuje ten alert przed wyłączeniem. Podczas wyświetlania tego komunikatu można kontynuować skanowanie, dopóki nie rozpocznie się procedura automatycznego stygnięcia. Automatyczne stygnięcie jest uruchamiane w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta. Skanowanie zostanie wznowione, gdy procedura automatycznego stygnięcia obniży temperatura głowicy.

Rozdział 15


Wsparcie

Niniejszy rozdział zawiera dane kontaktowe na wypadek konieczności zwrócenia się o pomoc w sprawie głowicy i aplikacji Butterfly iQ™.

Kontakt z działem wsparcia za pośrednictwem aplikacji Butterfly iQ™

Istnieje możliwość bezpośredniego kontaktu z działem wsparcia firmy Butterfly poprzez aplikację Butterfly iQ™ i przesłanie prośby o pomoc.

➤ **Aby uzyskać wsparcie:**

1. W lewym górnym rogu ekranu obrazowania dotknąć awataru (lub inicjałów) użytkownika.
2. Dotknąć opcji , aby wyświetlić ekran **Ustawienia**.
3. Przewinąć do sekcji **Pomoc**.
4. Skorzystać z opcji **Żądanie pomocy, Przesyłanie informacji zwrotnych i Zgłaszanie błędów** w celu wysłania wiadomości bezpośrednio do naszego zespołu wsparcia klienta.
5. Wybrać typ wiadomości wpisać jej tekst. Można dodać obrazy zapisane w telefonie.
6. Kliknąć opcję **Wyślij**. Prośba zostanie przekazana do działu wsparcia firmy Butterfly.

Dział wsparcia firmy Butterfly odpowie na prośbę za pośrednictwem poczty e-mail.

Kontakt z działem wsparcia firmy Butterfly

Butterfly Network, Inc.
530 Old Whitfield Street
Guilford, CT 06437 Stany Zjednoczone

Telefon: +1(855) 296-6188

FAKS: +1 (203) 458-2514

Zapytania ogólne: info@butterflynetwork.com

Wsparcie i serwis: support@butterflynetwork.com

Witryna internetowa: www.butterflynetwork.com



Autoryzowany przedstawiciel w Europie

Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP, The Hague,
Holandia

Sponsor australijski

Emergo Australia
Level 20, Tower II
Darling Park
201 Sussex Street
Sydney, NSW 2000
Australia

Rozdział 16

Parametry

Niniejszy rozdział podaje parametry techniczne głowicy i oprogramowania Butterfly iQ™. Zawiera ponadto informacje prawne oraz instrukcje dotyczące recyklingu i usuwania sprzętu.

Wymagania dotyczące urządzenia mobilnego

Aplikacja Butterfly iQ™ jest dostępna do pobrania, instalacji i używania jedynie na urządzeniu mobilnym Android. Poniżej znajduje się lista wymagań:

Tabela 16-1 Wymagania dotyczące urządzenia mobilnego

Element	Wymóg
Urządzenie mobilne	Wymaga systemu Android 10 (www.android.com/android-10/) <ul style="list-style-type: none">• Google Pixel 3• Google Pixel 3 XL Wymaga systemu 9 (www.android.com/versions/pie-9-0/) <ul style="list-style-type: none">• Samsung Galaxy S10, wersja dla Stanów Zjednoczonych• Samsung Galaxy S10, wersja międzynarodowa• Samsung Galaxy S10 +, wersja dla Stanów Zjednoczonych• Samsung Galaxy S10+, wersja międzynarodowa• Samsung Galaxy Tab S6
System operacyjny	System operacyjny Android w wersji 10 (nazywany także Q) i wersji 9



OSTRZEŻENIE!

Nie używać aplikacji Butterfly iQ™ w urządzeniu mobilnym, które nie spełnia minimalnych wymagań. Korzystanie z aplikacji Butterfly iQ™ w urządzeniu mobilnym niespełniającym minimalnych wymagań może negatywnie wpływać na działanie systemu i jakość obrazu, a co za tym idzie, przyczynić się do postawienia błędnego rozpoznania.

Uwaga — Aplikacja Butterfly iQ™ nie wpływa na ustawienia systemu operacyjnego urządzenia mobilnego.

Parametry systemu

Tabela 16-2 zawiera zestawienie parametrów systemu.




Tabela 16-2 Parametry systemu

Element	Parametr
Wymiary głowicy	185 × 56 × 35 mm
Ciężar głowicy	313 g
Zasilanie	Akumulator (z możliwością wielokrotnego ładowania)
Okres użytkowania akumulatora	≥2 godziny w trybie B (typowy nowy akumulator w temperaturze 25°C). ≥2 godziny odnoszą się do skanowania ciągłego w przeciwieństwie do tradycyjnych modeli skanowania.
Języki	Interfejs użytkownika i towarzysząca urządzeniu dokumentacja są wyłącznie w języku angielskim.
Wyświetlacz	Zróżnicowany
Minimalna/maksymalna głębokość skanowania	Minimum 2 cm / maksimum 30 cm
Czip ultradźwiękowy	Zintegrowany czip CMOS
Przetworniki	CMUT, 9000 elementów
Zakres częstotliwości	1–10 MHz

Ładowarka akumulatora głowicy

Tabela 16-3 zawiera parametry dostępnych typów ładowarek akumulatorów głowicy.

Tabela 16-3 Parametry ładowarki akumulatora głowicy.

Podkładka do ładowania głowicy			
Element	Parametr		
Standard ładowania bezprzewodowego	Spełnia wymagania Qi		
Napięcie wejściowe	5 V prądu stałego / 2 A		
Interfejs wejściowy	Micro-USB		
Moc ładowania bezprzewodowego	10 W	10 W	5W
Wydajność ładowania bezprzewodowego	>73%		
Zabezpieczenie	Zabezpieczenie przeciwprzepięciowe, zabezpieczenie nadprądowe		
Wymiary	121 × 62 × 11 mm	121 × 62 × 19 mm	121 × 62 × 19 mm
Kolor	Czarny/Niebieski	Czarny	Czarny

Zalecane żele przewodzące ultradźwięki

Aby uzyskać optymalną transmisję energii akustycznej pomiędzy ciałem pacjenta a głowicą, konieczne jest stosowanie żelu przewodzącego ultradźwięki.

Zalecane są następujące żele przewodzące ultradźwięki:

- Aquasonic[®] firmy Parker
- Clear Gel Image Singles firmy Sonotech
- Kendall[™] Ultrasound Gel firmy Covidien
- LiquaSonic Ultrasound Gel firmy Medline Industries
- SCAN[®] Ultrasound Gel firmy Parker
- STERILE Aquasonic[®] 100 Ultrasound Transmission Gel firmy Parker



PRZESTROGA!

Stosować wyłącznie zalecane żele lub ciecze. Niezatwierdzone żele i ciecze mogą uszkodzić głowicę.

Środowiskowe warunki pracy

Tabela 16-4 podaje środowiskowe warunki dotyczące wyłącznie głowicy Butterfly iQ™. Szczegółowe informacje na temat urządzenia mobilnego, na którym uruchamiana jest aplikacja Butterfly iQ™, patrz dokumentacja dołączona do urządzenia mobilnego.

Tabela 16-4 Środowiskowe warunki pracy

Element	Limity robocze
Wilgotność	Pomiędzy 18% a 93%, bez kondensacji
Wysokość n.p.m.	Od 150 stóp (45,5 m) poniżej poziomu morza do 10 000 stóp (3000 m) nad poziomem morza
Temperatura pracy	Od 5°C do 39°C
Temperatura krótkiego przechowywania	Głowicę można przechowywać przez trzy dni w temperaturze od -20°C do 50°C

Zgodność elektromagnetyczna (EMC)

System Butterfly iQ™ jest przeznaczony do diagnostycznego obrazowania ultradźwiękowego i pomiaru struktur anatomicznych oraz płynów przez wykwalifikowanych i przeszkolonych lekarzy. Pola elektromagnetyczne mogą jednak powodować zniekształcanie lub zaburzenie tych informacji, co wpływa niekorzystnie na działanie urządzenia.


System Butterfly iQ™ opracowano pod kątem stosowania w środowiskach elektromagnetycznych określonych w Tabeli 16-5 i Tabeli 16-6. Aby uniknąć wypromieniowanych i przewodzonych zaburzeń elektromagnetycznych, klient lub użytkownik systemu Butterfly iQ™ powinien zapewnić, że system jest używany w ramach tych specyfikacji.

Tabela 16-5 Emisje elektromagnetyczne

Wytyczne i deklaracje producenta — emisje elektromagnetyczne		
Test emisji	Zgodność	Środowisko elektromagnetyczne — wytyczne
Emisje RF CISPR11 11EN55011	Grupa 1	System ultradźwiękowy Butterfly iQ™ wykorzystuje energię fal o częstotliwości radiowej tylko w ramach funkcji wewnętrznych. Stąd też emisje te są bardzo niskie i nie powodują zakłóceń działania urządzeń elektronicznych znajdujących się w pobliżu.
Emisje RF CISPR 11EN55011	Klasa A	System ultradźwiękowy Butterfly iQ™ nadaje się do użytku we wszystkich obiektach, z wyjątkiem budynków mieszkalnych i budynków bezpośrednio połączonych z publiczną siecią energetyczną dostarczającą prąd o niskim napięciu do budynków mieszkalnych.
Emisje częstotliwości harmonicznych EN/IEC 61000-3-2	Nie dotyczy	
Wahania napięcia / emisje migotania EN/IEC 6100-3-3	Nie dotyczy	

Tabela 16-6 Odporność elektromagnetyczna

Wytyczne i deklaracje producenta — odporność elektromagnetyczna			
Test odporności	EN/IEC 60601 — poziom testowy	Poziom zgodności	Środowisko elektromagnetyczne — wytyczne
Wyładowania elektrostatyczne (ESD) EN/IEC 61000-4-2	±8 kV styk ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV powietrze	±8 kV styk ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV powietrze	Podłogi powinny być drewniane, betonowe lub pokryte płytkami ceramicznymi. W przypadku podłóg pokrytych materiałem syntetycznym wilgotność względna powinna wynosić co najmniej 30%.
Sygnały przejściowe / wyładowania elektryczne EN/IEC 61000-4-4	Nie dotyczy. To urządzenie nie jest zasilane prądem przemiennym.	Nie dotyczy.	Jakość zasilania sieciowego powinna być na poziomie typowym dla warunków komercyjnych lub szpitalnych.
Pole magnetyczne o częstotliwości zasilania (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m przy 50 Hz lub 60 Hz 3 orientacje ortogonalne	30 A/m 50 Hz i 60 Hz	Pola magnetyczne o częstotliwości zasilania powinny być na poziomie charakterystycznym dla typowej lokalizacji w typowych warunkach komercyjnych lub szpitalnych.

Wytyczne i deklaracje producenta — odporność elektromagnetyczna			
Test odporności	EN/IEC 60601 — poziom testowy	Poziom zgodności	Środowisko elektromagnetyczne — wytyczne
Przewodzone częstotliwości fal radiowych IEC 610004–6	3 V 0,15 MHz – 80 MHz 6 V w pasmach ISM pomiędzy 150 kHz a 80 MHz 80% AM przy 1 kHz	3 V 0,15 MHz – 80 MHz 6 V w pasmach ISM pomiędzy 150 kHz a 80 MHz 80% AM przy 1 kHz	Przenośne i mobilne urządzenia łączności radiowej nie powinny być używane w pobliżu żadnej części systemu ultradźwiękowego Butterfly iQ™, w tym przewodów, niż zalecana odległość obliczona na podstawie równania dotyczącego częstotliwości nadajnika.
Wypromieniowane częstotliwości fal radiowych IEC 61000–4–3	10 V/m Od 80 MHz do 2,7 GHz	10 V/m Od 80 MHz do 2,7 GHz	Równania i kluczowe zalecenia odległości przedstawiono w Tabeli 16-7. Natężenia pól ze stałych nadajników fal radiowych, ustalone w wyniku pomiarów elektromagnetycznych w terenie ^a , powinny być mniejsze od poziomu zgodności w każdym przedziale częstotliwości ^b . Zakłócenie może wystąpić w pobliżu sprzętu oznaczonego następującym symbolem 
<p>^a Natężeń pól ze stałych nadajników, takich jak stacje bazowe radiotelefonów (telefonów komórkowych/bezprzewodowych) i przenośne radia lądowe, radio amatorskie, sygnały radiowe AM i FM oraz sygnał telewizyjny, nie można dokładnie oszacować teoretycznie. Aby ocenić środowisko elektromagnetyczne wytwarzane przez stałe nadajniki fal radiowych, rozważyć pomiary elektromagnetyczne w terenie. Jeśli zmierzone natężenie pola w miejscu użytkowania systemu ultradźwiękowego Butterfly iQ™ przekracza podany powyżej odpowiedni poziom zgodności fal radiowych, obserwować system ultradźwiękowy Butterfly iQ™, aby zweryfikować jego prawidłowe funkcjonowanie. Gdy zostanie zaobserwowane nieprawidłowe funkcjonowanie, mogą być niezbędne dodatkowe środki, takie jak zmiana orientacji lub umiejscowienia systemu ultradźwiękowego Butterfly iQ™.</p> <p>^b W zakresie częstotliwości od 150 kHz do 80 MHz natężenia pola powinny być niższe od 3 V/m.</p>			

Odległości

Urządzenia, takie jak telefony komórkowe/mobilne, nadajniki i nadajniki-odbiorniki radiowe, transmitują fale radiowe (RF), które mogą wywoływać zakłócenia. System Butterfly iQ™ jest przeznaczony do użytku w środowisku elektromagnetycznym, w którym emitowane zakłócenia o częstotliwościach fal radiowych są kontrolowane.

Jeżeli wystąpią wypromieniowane i przewodzone zakłócenia elektromagnetyczne i zakłócone zostanie działanie systemu, użytkownik lub klient powinien podjąć działania mające na celu ograniczenie zakłóceń, w tym przeniesienie systemu lub zmianę jego ustawienia.

Tabela 16-7 Zalecane odległości

Zalecane odległości pomiędzy przenośnym i komórkowym sprzętem telekomunikacyjnym emitującym fale o częstotliwości radiowej a urządzeniem ultradźwiękowym			
Urządzenie ultradźwiękowe jest przeznaczone do użytku w środowisku elektromagnetycznym, w którym emitowane zakłócenia o częstotliwościach fal radiowych są kontrolowane. Nabywca lub użytkownik urządzenia ultradźwiękowego może zapobiec zakłóceniom elektromagnetycznym poprzez utrzymanie podanej poniżej minimalnej odległości pomiędzy przenośnym i komórkowym sprzętem telekomunikacyjnym emitującym fale o częstotliwości radiowej (nadajnikami) a urządzeniem ultradźwiękowym, adekwatnie do maksymalnej mocy wyjściowej sprzętu telekomunikacyjnego.			
Znamionowa maksymalna moc wyjściowa nadajnika (P, w watach)	Odległość według częstotliwości nadajnika (d w metrach)		
	Od 150 kHz do 80 MHz $d = 1.2\sqrt{P}$	Od 80 MHz do 800 MHz $d = 1.2\sqrt{P}$	Od 800 MHz do 2,5 GHz $d = 2.3\sqrt{P}$
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
W przypadku nadajników o maksymalnej znamionowej mocy wyjściowej niewymienionej powyżej zalecaną odległość d w metrach (m) można oszacować za pomocą równania odnoszącego się do częstotliwości nadajnika, gdzie P oznacza maksymalną moc wyjściową nadajnika w watach (W) podaną przez producenta nadajnika. UWAGA 1: w przypadku częstotliwości 80 MHz i 800 MHz ma zastosowanie wyższy zakres częstotliwości. UWAGA 2: niniejsze wytyczne mogą nie mieć zastosowania we wszystkich sytuacjach. Na propagację fal elektromagnetycznych wpływa pochłanianie i odbijanie się ich od budowli, obiektów i ludzi.			

Wyjściowa moc akustyczna

Bezpieczeństwo związane z ultradźwiękami

Diagnostyczne procedury ultradźwiękowe powinni w sposób bezpieczny przeprowadzać wyszkoleni lekarze zgodnie z przewidzianym zastosowaniem. System Butterfly iQ™ i jego termiczne (TI) oraz mechaniczne (MI) limity bezpieczeństwa ustalono zgodnie z obowiązującymi w branży normami (np. urządzenie Track 3) i są one widoczne na ekranie wyświetlacza. Wskaźnik termiczny (TI) jest wyświetlany jako odnoszący się do tkanki miękkiej (TIS), kości (TIB) lub czaszki (TIC) i tylko jeden z tych wskaźników jest wyświetlany w danym momencie w oparciu o kliniczne ustawienia domyślne wybranego badania. Wartości wskaźnika termicznego (TI) i wskaźnika mechanicznego (MI) są wyświetlane w odstępach co 0,1 w zakresie od 0,0 do maksymalnej wartości wyjściowej.

Wskaźnik termiczny (TI) jest szacunkową wartością wyrażającą wzrost temperatury tkanki miękkiej, a jego limity ustalono na podstawie normy NEMA UD 3: „Standard for Real-Time Display of Thermal and Mechanical Acoustic Output Indices on Diagnostic Ultrasound Equipment”, wersja 2 i normy IEC 60601-2-37. Medyczny sprzęt elektryczny. Część 2-37: Szczególne wymagania w zakresie bezpieczeństwa medycznego sprzętu ultradźwiękowego do diagnostyki i monitorowania.

Wskaźnik mechaniczny (MI) wyraża szacunkowe prawdopodobieństwo uszkodzenia tkanki spowodowanego kawitacją oraz jego limity (1,9), zgodnie z wytycznymi Amerykańskiej Agencji ds. Żywności i Leków (FDA) „Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers”.

I_{spta} to szczytowa wartość przestrzenna natężenia uśredniona w czasie, a maksymalna I_{spta} wynosi 720 mW/cm^2 , który to limit również pozostaje w zgodzie z wytycznymi FDA „Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers”.

Chociaż te ustawienia wyjściowej mocy akustycznej zostały ograniczone zgodnie z powyższymi normami, na użytkownika ciąży obowiązek odbycia szkolenia w zakresie korzystania z urządzeń ultradźwiękowych i posiadania wiedzy na temat biologicznych skutków działania ultradźwięków, jak również ograniczania do minimum ekspozycji pacjenta na potencjalne szkodliwe skutki i zbędne ryzyko. Użytkownicy urządzeń ultradźwiękowych powinni dysponować wiedzą w zakresie procedur ultradźwiękowych i umieć wykonywać je z zastosowaniem poziomów mocy wyjściowej oraz czasów ekspozycji zgodnych z zasadą ALARA (tak nisko, jak to realnie jest możliwe). Skrót ALARA oznacza ekspozycję na ultradźwięki utrzymywaną na tak niskim poziomie, jak to jest realnie możliwe, przy jednoczesnej optymalizacji danych diagnostycznych.

Szkolenie na temat zasady ALARA zapewnia American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM) w formie broszury pt. „Medical Ultrasound Safety” (Bezpieczeństwo medycznych badań ultradźwiękowych). Broszura ta jest dostępna w formacie PDF po kliknięciu łącza w aplikacji Butterfly iQ™ i interfejsie internetowym usługi Butterfly Cloud. Zapewnia szkolenie i informacje na temat biologicznych skutków działania ultradźwięków i biofizyki, rozważnego używania i stosowania zasady ALARA.

Wyjściowa niepewność wyświetlania

Wyjściowa niepewność wyświetlania MI i TI zależy od precyzji systemu pomiarowego, założeń konstrukcyjnych w ramach modelu akustycznego służącego do obliczania parametrów i zróżnicowania wyjściowej mocy akustycznej głowic. Firma Butterfly porównuje akustykę wewnętrzną i firmy zewnętrznej i potwierdza, że oba pomiary mieszczą się w zalecanej kwantyzacji wyświetlacza wynoszącej 0,2 zgodnie z normami. Należy pamiętać, że wszystkie wartości wskaźników MI i TI wyświetlane w urządzeniu nie przekroczą maksymalnych wartości globalnych (wymienionych w tabelach poniżej) o więcej niż 0,2.

Informacje na temat Track 3

System Butterfly iQ™ jest zgodny z ustawieniami parametrów wyjściowych, wyświetlania danych wyjściowych i zasadami bezpieczeństwa ALARA określonymi w zaleceniach Track 3 FDA. Następujące tabele podają globalne maksymalne wartości wskaźników wyjściowej mocy akustycznej dla głowicy i każdego z klinicznych trybów wyjściowych.

**Tabela 16-8 Podsumowanie kombinacji głowica/tryb
System: Butterfly iQ™**

Model głowicy	Tryb pracy							
	B	M	PWD	CWD	Kolorowy Doppler	Doppler mocy	Łączony (określić)	Inny* (określić)
Butterfly iQ™	X	X			X	X	Tryb B+M	

Zastosowane symbole

Zastosowane symbole podaje i opisuje Tabela 16-9.

Tabela 16-9 Symbole

Symbol	Opis
MI	Wskaźnik mechaniczny.
TISscan	Wskaźnik termiczny dla tkanki miękkiej w trybie skanowania automatycznego.
TISnon-scan	Wskaźnik termiczny dla tkanki miękkiej w trybie skanowania nieautomatycznego.
TIB	Wskaźnik termiczny dla kości.
TIC	Wskaźnik termiczny dla kości czaszki.
A_{aprt}	Obszar aktywnej apertury (w centymetrach kwadratowych).
$p_{r.3}$	Obniżone szczytowe ciśnienie rozrzedzenia związane z modelem transmisji powodującym wzrost wartości podawanej jako MI (w megapaskalach).
W_o	Moc ultradźwiękowa, z wyjątkiem TISscan, w którym to przypadku jest to moc ultradźwiękowa przechodząca przez jednocentymetrowe okno (w miliwatach).
$W_{.3}(z_1)$	Obniżona moc ultradźwiękowa w odległości osiowej z_1 (w miliwatach).
$I_{TA.3}(z_1)$	Obniżona szczytowa wartość przestrzenna natężenia uśredniona w czasie w odległości osiowej z_1 (w miliwatach na centymetr kwadratowy).
z_1	Odległość osiowa odpowiadająca położeniu maksimum [$\min(W_{.3}(z), I_{TA.3}(z) \times 1 \text{ cm}^2)$], gdzie $z \geq z_{bp}$ (w centymetrach).
Z_{bp}	$1,69 \sqrt{A_{aprt}}$ (w centymetrach).

Symbol	Opis
z_{sp}	Odległość osiowa, w której TIB ma globalną wartość maksymalną (tj., $z_{sp} = z_{B.3}$) (w centymetrach).
$z@PII_{.3max}$	Odległość osiowa odpowiadająca maksimum obniżonej szczytowej przestrzennej całki natężenia impulsu uśrednionej w czasie (w megapaskalach).
$d_{eq}(z)$	Równoważna średnica wiązki jako funkcja odległości osiowej z . Jest równa $[(4/\pi)(W_o/I_{TA}(z))]^{0,5}$, gdzie $I_{TA}(z)$ jest to uśrednione w czasie natężenie jako funkcja z (w centymetrach).
f_c	Częstotliwość środkowa (w MHz). Dla wartości MI f_c jest to częstotliwość środkowa powiązana z modelem transmisji powodującym wzrost globalnej zgłaszanej wartości maksymalnej MI. Dla wartości TI w przypadku trybów kombinowanych obejmujących modele transmisji nierównej częstotliwości środkowej f_c definiuje się jako ogólny zakres częstotliwości środkowych odpowiednich modeli transmisji.
Wym. A_{aprt}	Wymiary aktywnej apertury dla płaszczyzny azymutalnej (x) i pionowej (y) (w centymetrach).
PD	Czas trwania impulsu (w mikrosekundach) powiązany z modelem transmisji powodującym wzrost zgłaszanej wartości MI.
PRF	Częstotliwość powtarzania impulsu powiązana z modelem transmisji powodującym wzrost zgłaszanej wartości MI (w Hz).
$p_r@PII_{max}$	Szczytowe ciśnienie rozrzedzenia w punkcie, w którym szczytowa przestrzenna całka natężenia impulsu w swobodnym polu jest maksymalna (w megapaskalach). Patrz punkt 6.2.4.1 normy dotyczącej wyświetlania parametrów wyjściowych zatytułowanej „Measurement Methodology for Mechanical and Thermal Indices”.
$d_{eq}@PII_{max}$	Równoważna średnica wiązki w punkcie, w którym szczytowa przestrzenna całka natężenia impulsu w swobodnym polu jest maksymalna (w centymetrach). Patrz punkt 6.2.5.1 normy dotyczącej wyświetlania parametrów wyjściowych zatytułowanej „Measurement Methodology for Mechanical and Thermal Indices”.
FL	Długość ogniskowa lub długość azymutalna (x) i pionowa (y), jeżeli różnią się (w centymetrach).
$I_{PA.3}@MI_{max}$	Obniżona średnia wartość natężenia impulsu w punkcie globalnej zgłaszanej wartości maksymalnej MI (w watach na centymetr kwadratowy).

Wyjściowe dane akustyczne dla każdej kombinacji głowica/tryb podane są w tabelach poniżej. Informacje te obejmują globalne maksymalne wartości wskaźnika, powiązane parametry akustyczne i głowicy, a także odpowiednie robocze warunki kontrolne.

Tabela 16-10 zawiera zestawienie i opis formatu wyjściowej mocy akustycznej dla trybu B.

Model głowicy: Butterfly iQ™

Tryb pracy: Tryb B

Tabela 16-10 Tryb B

Etykieta wskaźnika		MI	Ti			TIB	TIC	
			Skan	Nie skan		Nie skan		
				$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$			
Maksymalna wartość wskaźnika		0,485	0,02	-	-	-	(a)	
Pow. parametr akustyczny	Pr.3	(MPa)	0,718					
	W_o	(mW)		4,40	-		(a)	
	min. [$W_{.3}(z_1)$, $I_{TA.3}(z_1)$]	(mW)				-		
	z_1	(cm)				-		
	z_{bp}	(cm)				-		
	z_{sp}	(cm)	5,83				-	
	$d_{eq}(z_{sp})$	(cm)					-	
	f_c	(MHz)	2,19	2,41	-	-	-	(a)
	Wym. A_{aprt}	X (cm)		2,0	-	-	-	(a)
		Y (cm)		1,3	-	-	-	(a)
Inne informacje	PD	(μs)	0,295					
	PRF	(Hz)	1066					
	p_r @ $P_{II_{max}}$	(MPa)	1,11					
	d_{eq} @ $P_{II_{max}}$	(cm)					-	
	Długość ogniskowa	FLx (cm)		10,0	-	-		
		FLy (cm)		INF	-	-		
$I_{PA.3}$ @ $M_{I_{max}}$	(W/cm^2)	54,6						
Robocze warunki kontrolne	Ustawienie wstępne FAST		✓					
	Jama brzuszna: głęb.			✓				
Uwaga 1:	Podawanie informacji nie jest konieczne dla dowolnego określenia TIS niedającego wartości maksymalnej TIS dla tego trybu.							

Etykieta wskaźnika		MI	Ti			TIB	TIC
			Skan	Nie skan		Nie skan	
				$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$		
Uwaga 2:	Podawanie informacji nie jest konieczne odnośnie do TIC dla każdego ZESPOŁU PRZETWORNIKA nieprzeznaczonego do zastosowań przeczaszkowych lub cefalicznych u noworodków.						
Uwaga 3:	Podawanie informacji dotyczących MI i TI nie jest konieczne, jeżeli sprzęt spełnia warunki klauzul wyłączających podanych w punktach 51.2 aa) oraz 51.2 dd).						
(a)	Przeznaczenie nie obejmuje zastosowań cefalicznych, toteż TIC nie jest obliczany.						

Tabela 16-11 zawiera zestawienie i opis formatu wyjściowej mocy akustycznej dla trybu B + kolor.

Model głowicy: Butterfly iQ™

Tryb pracy: Tryb B + kolor

Tabela 16-11 Tryb B + kolor

Etykieta wskaźnika		MI	Ti			TIB	TIC	
			Skan	Nie skan		Nie skan		
				$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$			
Maksymalna wartość wskaźnika		0,485	-	-	0,13	0,29	(a)	
Pow. parametr akustyczny	Pr.3	(MPa)	0,718					
	W_o	(mW)		-	-	17,4	(a)	
	min. [$W_{.3}(z_1)$, $I_{TA.3}(z_1)$]	(mW)				0,74		
	z_1	(cm)				7,8		
	z_{bp}	(cm)				2,76		
	z_{sp}	(cm)	5,83				7,1	
	$d_{eq}(z_{sp})$	(cm)					1,84	
	f_c	(MHz)	2,19	-	-	2,49	2,49	(a)
	Wym. A_{aprt}	X (cm)		-	-	2,0	2,0	(a)
		Y (cm)		-	-	1,3	1,3	(a)

Etykieta wskaźnika			MI	Ti			TIB	TIC
				Skan	Nie skan		Nie skan	
					$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$		
Inne informacje	PD	(μs)	0,295					
	PRF	(Hz)	1066					
	p_r @ $P_{II_{max}}$	(MPa)	1,11					
	d_{eq} @ $P_{II_{max}}$	(cm)					1,84	
	Długość ogniskowa	FLx (cm)		-	-	10,0		
		FLy (cm)		-	-	10,0		
$I_{PA,3}$ @ $M_{I_{max}}$	(W/cm^2)	54,6						
Robocze warunki kontrolne	Ustawienie wstępne FAST		✓					
	Pęcherz					✓	✓	
Uwaga 1:	Podawanie informacji nie jest konieczne dla dowolnego określenia TIS niedającego wartości maksymalnej TIS dla tego trybu.							
Uwaga 2:	Podawanie informacji nie jest konieczne odnośnie do TIC dla każdego ZESPOŁU PRZETWORNIKA nieprzeznaczonego do zastosowań przeczaszkowych lub cefalicznych u noworodków.							
Uwaga 3:	Podawanie informacji dotyczących MI i TI nie jest konieczne, jeżeli sprzęt spełnia warunki klauzul wyłączających podanych w punktach 51.2 aa) oraz 51.2 dd).							
(a)	Przeznaczenie nie obejmuje zastosowań cefalicznych, toteż TIC nie jest obliczany.							

Tabela 16-12 zawiera zestawienie i opis formatu wyjściowej mocy akustycznej dla trybu B+M.

Model głowicy: Butterfly iQ™

Tryb pracy: Tryb B+M

Tabela 16-12 Tryb B+M

Etykieta wskaźnika		MI	Ti			TIB	TIC	
			Skan	Nie skan		Nie skan		
				$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$			
Maksymalna wartość wskaźnika		0,485	0,013	-	-	0,012	(a)	
Pow. parametr akustyczny	Pr.3	(MPa)	0,718					
	W_o	(mW)		2,64	-		0,63	(a)
	min. [$W_{.3}(z_1)$, $I_{TA.3}(z_1)$]	(mW)				-		
	z_1	(cm)				-		
	z_{bp}	(cm)				-		
	z_{sp}	(cm)	5,83				8,3	
	$d_{eq}(z_{sp})$	(cm)					2,1	
	f_c	(MHz)	2,19	2,41	-	-	1,56	(a)
	Wym. A_{aprt}	X (cm)		2,0	-	-	2,5	(a)
		Y (cm)		1,3	-	-	1,3	(a)
Inne informacje	PD	(μs)	0,295					
	PRF	(Hz)	1066					
	p_r @ $P_{II_{max}}$	(MPa)	1,11					
	d_{eq} @ $P_{II_{max}}$	(cm)					2,1	
	Długość ogniskowa	FLx (cm)		10,0	-	-		
		FLy (cm)		INF	-	-		
	$I_{PA.3}$ @ MI_{max}	(W/cm^2)	54,6					
Robocze warunki kontrolne	Ustawienie wstępne FAST		✓					
	Jama brzuszna: głęb.			✓				
	Sercowy THI					✓		
Uwaga 1:	Podawanie informacji nie jest konieczne dla dowolnego określenia TIS niedającego wartości maksymalnej TIS dla tego trybu.							
Uwaga 2:	Podawanie informacji nie jest konieczne odnośnie do TIC dla każdego ZESPOŁU PRZETWORNIKA nieprzeznaczonego do zastosowań przezczaszkowych lub cefalicznych u noworodków.							
Uwaga 3:	Podawanie informacji dotyczących MI i TI nie jest konieczne, jeżeli sprzęt spełnia warunki klauzul wyłączających podanych w punktach 51.2 aa) oraz 51.2 dd).							
(a)	Przeznaczenie nie obejmuje zastosowań cefalicznych, toteż TIC nie jest obliczany.							

Dokładność pomiaru

Urządzenie Butterfly iQ™ zostało opracowane pod kątem przeprowadzania następujących pomiarów klinicznych:

Tryb M

- Pomiary odległości z dokładnością do $\pm 3\%$ wartości wyświetlanej.
- Pomiary czasu z dokładnością do $\pm 3\%$ wartości wyświetlanej.
- Pomiary częstości uderzeń serca płodu z dokładnością do $\pm 3\%$ wartości wyświetlanej.

Tryb B

- Pomiary odległości (osiowej) z dokładnością do $\pm 3\%$ wartości wyświetlanej.
- Pomiary odległości (bocznej) z dokładnością do $\pm 5\%$ wartości wyświetlanej.
- Pomiary odległości (przekątnej) z dokładnością do $\pm 4\%$ wartości wyświetlanej.
- Pomiary odległości (obwodu) z dokładnością do $\pm 5\%$ wartości wyświetlanej.
- Pomiary pola z dokładnością do $\pm 10\%$ wartości wyświetlanej.

Kolorowy Doppler

- Prędkość względna przepływu i kierunek z dokładnością do $\pm 20\%$ wartości wyświetlanej.

Bezpieczeństwo

Głowica systemu	$I_{SPTA.3}$	Typ TI	Wartość TI	MI	$I_{PA.3}@MI_{max}$
Butterfly iQ™	44,9 mW/cm ²	TIB	0,289	0,49	54,6 W/cm ²

Recykling i usuwanie

Głowicę i akcesoria systemu Butterfly iQ™ poddać recyklingowi po upływie ich zwykłego okresu eksploatacji, zgodnie z przepisami lokalnymi, wojewódzkimi i/lub krajowymi.

Przed oddaniem do recyklingu poszczególne elementy powinny być czyste i zdezynfekowane.

Zużyty sprzęt elektryczny i elektroniczny

Przekreślony symbol kosza na kółkach umieszczony na tym urządzeniu oznacza, że ten sprzęt został wprowadzony na rynek po 13 sierpnia 2005 r. i jest objęty dyrektywą 2002/96/EWG dotyczącą zużytego sprzętu elektrycznego i elektronicznego (WEEE), a także krajowymi rozporządzeniami, które transponują postanowienia tej dyrektywy. Po upływie okresu eksploatacji nie można niniejszego urządzenia usuwać wraz z nieposortowanymi odpadami komunalnymi; urządzenie musi być oddane osobno do specjalnie wyznaczonego zakładu unieszkodliwiania odpadów. W przypadku konieczności uzyskania pomocy przy recyklingu skontaktować się z producentem lub autoryzowaną firmą zajmującą się utylizacją odpadów.



Zużyty sprzęt elektryczny i elektroniczny

Rozdział 17

Symbole







Niniejszy rozdział wymienia i opisuje symbole i ikony używane w aplikacji Butterfly iQ™, akcesoria systemu i opakowanie.










Symbole






Tabela 17-1 zawiera listę i opis zestawu symboli medycznych urządzeń elektrycznych, które klasyfikują połączenie lub ostrzegają o możliwych niebezpieczeństwach. Symbole wymienione w Tabeli 17-1 mogą znajdować się na systemie Butterfly iQ™ i jego akcesoriach oraz opakowaniu.

Symbole użyte w niniejszym dokumencie, na systemie Butterfly iQ™, jego akcesoriach i opakowaniu są zgodne z aktualnymi wersjami podanych norm.

Tabela 17-1 Symbole

Symbol	Norma	Nr referencyjny	Tytuł	Opis
	ISO 15223-1	5.4.4	Przeostroga	Wskazuje konieczność zapoznania się z instrukcją obsługi w celu uzyskania ważnych informacji ostrzegawczych, takich jak ostrzeżenia i środki ostrożności, które, z różnych powodów, nie mogą zostać umieszczone na urządzeniu medycznym.
	ASTM F2503-1	F2503 — 13 3.1.14	Niebezpieczne w przypadku rezonansu magnetycznego	Wskazuje element, który stwarza niedopuszczalne ryzyko dla pacjenta, personelu medycznego lub innych osób w środowisku rezonansu magnetycznego.
	ISO 15223-1	5.2.8	Nie używać, jeżeli opakowanie jest uszkodzone	Wskazuje urządzenie medyczne, które nie powinno być używane, jeżeli opakowanie zostało uszkodzone lub otwarte.
	ISO 15223-1	5.1.3	Data produkcji	Wskazuje datę produkcji urządzenia medycznego.
	ISO 15223-1	5.3.1	Kruche; ostrożnie	Wskazuje urządzenie medyczne, które można uszkodzić w przypadku niezachowania ostrożności.
	--	--	Kod wg Globalnej Nomenklatury Wyrobów Medycznych (GMDN)	System wewnętrznie uzgodnionych opisów ogólnych służących do identyfikacji wszystkich produktów będących urządzeniami medycznymi.

Symbol	Norma	Nr referencyjny	Tytuł	Opis
	--	--	Globalny Numer Jednostki Handlowej	Identyfikator umożliwiający znalezienie informacji o produkcie w bazie danych, często przez wprowadzenie numeru za pomocą skaner kodów kreskowych skierowanego na dany produkt.
IPX7	IEC 60529	--	Klasyfikacja ochrony przed wnikaniem	System klasyfikacji ochrony przedstawiający stopnie ochrony przed wnikaniem ciał stałych i cieczy. Symbol X oznacza, że zebrano niewystarczające dane, aby przypisać poziom ochrony. Cyfra 7 wskazuje, że system jest zabezpieczony przez skutkami zanurzenia w wodzie na głębokość od 15 cm do 1 m.
	IEC 60601-1	20	Część wchodząca w kontakt z ciałem pacjenta typu BF	Wskazuje izolowane połączenie z ciałem pacjenta (część wchodząca w kontakt z ciałem pacjenta typu BF).
	ISO 15223-1	5.3.4	Chronić przed deszczem	Wskazuje urządzenie medyczne, które należy chronić przed wilgocią.
	ISO 15223-1	5.1.1	Producent	Wskazuje producenta urządzenia medycznego, zgodnie z definicją w dyrektywach UE 90/385/EWG, 93/42/EWG i 98/79/WE.
	ISO 15223-1	5.1.5	Kod partii	Wskazuje kod partii producenta umożliwiający identyfikację partii.
	--	--	Nazwa modelu	Nazwa modelu urządzenia.
	ISO 15223-1	5.2.7	Niesterylne	Wskazuje urządzenie medyczne, które nie było poddawane sterylizacji.
	ISO 15223-1	5.4.3	Instrukcja operatora; instrukcja obsługi	Wskazuje konieczność odniesienia się do instrukcji obsługi.
	ISO 7000	1135	Symbol ogólny odzyskiwania/przetwarzania	Oznacza, że oznaczony element albo jego materiały są częścią procesu odzyskiwania lub przetwarzania.

Symbol	Norma	Nr referencyjny	Tytuł	Opis
	ISO 15223-1	5.1.6	Numer katalogowy	Wskazuje numer katalogowy stosowany przez producenta umożliwiający identyfikację urządzenia medycznego.
	ISO 15223-1	5.1.7	Numer seryjny	Wskazuje numer seryjny stosowany przez producenta umożliwiający identyfikację urządzenia medycznego.
	ISO 15223-1	5.3.2	Chronić przed światłem słonecznym	Wskazuje urządzenie medyczne, które należy chronić przed źródłami światła.
	Dyrektywa WEEE 20120/19/UE	--	Zużyty sprzęt elektryczny i elektroniczny	Wymaga osobnego zbierania sprzętu elektrycznego i elektronicznego zgodnie z dyrektywą dotyczącą zużytego sprzętu elektrycznego i elektronicznego (WEEE). Jeżeli stosowany jest symbol Pb lub Hg, elementy urządzenia mogą odpowiednio zawierać ołów lub rtęć, które muszą zostać poddane recyklingowi lub utylizacji zgodnie z przepisami lokalnymi, stanowymi lub federalnymi. Żarówki podświetlające monitora LCD mogą zawierać rtęć.
	MD 93/42/EWG	--	Zgodność z normami europejskimi	Spełnia wymagania europejskiej dyrektywy w sprawie wyrobów medycznych.
	ISO 15223-1	5.1.2	Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej	Autoryzowany przedstawiciel w Europie: Emergo Europe Prinsessegracht 20 2514 AP, The Hague, Holandia Sponsor australijski: Emergo Australia Level 20, Tower II Darling Park 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Australia

Uwagi

Uwagi