

Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 Appareil d'échographie personnelle

Manuel de l'utilisateur



Avis

Butterfly Network, Inc. (BNI), ne peut être tenue responsable des erreurs contenues dans le présent document ni des dommages supplémentaires ou consécutifs liés à la fourniture, aux performances ou à l'utilisation du présent document.

Informations exclusives

Ce document contient des informations exclusives, qui sont protégées par le droit d'auteur.

Garantie limitée

La « Garantie limitée » livrée avec les produits BNI est la seule et unique garantie fournie par BNI en ce qui concerne les produits repris dans le présent document.

Copyright

Copyright © 2024 Butterfly Network, Inc. Tous droits réservés.

Reconnaissance des marques de commerce

Les noms de produits mentionnés dans ce manuel peuvent être des marques de commerce de leurs titulaires respectifs.

iPhone, iPad, iPod et Lightning sont des marques de commerce d'Apple Inc. déposées aux États-Unis et dans d'autres pays.

Android est une marque de commerce de Google LLC.

Avis juridique

Le logo « Made for iPhone, iPad or iPod » désigne un accessoire électronique qui a été conçu pour se connecter spécifiquement à un iPhone, iPad ou un iPod et qui a été certifié, par le développeur, conforme aux normes de performance Apple. Apple n'est pas responsable du fonctionnement de ce dispositif ou de sa conformité avec les normes sécuritaires et réglementaires. Il est à noter que l'utilisation de cet accessoire avec un iPhone ou un iPad peut affecter les performances sans fil.

Coordonnées du fabricant ;

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

Téléphone : +1 (855) 296-6188

Renseignements généraux : info@butterflynetwork.com

Service d'assistance et entretien : support@butterflynetwork.com

Site Web : www.butterflynetwork.com



Mandataires



Emergo Europe
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
Pays-Bas

CH REP

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Suisse

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

Brevets américains

Liste des brevets américains applicables conformément au titre 35 du Code des États-Unis, paragraphe 287 :
www.butterflynetwork.com/patents

Clause de non-responsabilité

Les informations contenues dans ce document sont sujettes à modification sans préavis. Certains groupes d'utilisateurs pourront ne pas avoir accès à certaines fonctionnalités en raison des restrictions liées à la plateforme et aux exigences réglementaires locales. Sauf indication contraire, les noms et les données utilisés dans les exemples sont fictifs.

Pour obtenir la version papier de ce manuel sans frais supplémentaires, contacter l'assistance à l'adresse support@butterflynetwork.com et nous vous la ferons parvenir sous 7 jours.

Table des matières

1. Introduction	6
1.1. Aperçu	6
1.2. Utilisations prévues	6
1.3. Paramètres d'utilisation	6
1.4. Indications	7
1.5. Formation	8
1.5.1. Caption AI™	8
2. Consignes de sécurité	9
2.1. Conventions de sécurité	9
2.2. Avantages et risques de l'échographie	9
2.2.1. Avantages de l'échographie	9
2.2.2. Risques de l'échographie	9
2.3. Sécurité du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3	10
2.4. Sécurité de base/Environnement d'utilisation	10
2.5. Sécurité électrique	13
2.6. Sécurité en cas de défibrillation	14
2.7. Protection de l'équipement	15
2.8. Sécurité biologique	15
2.9. Sécurité de l'opérateur	16
3. Aperçu du système	17
3.1. Aperçu	18
3.1.1. Modes	18
3.1.2. Mesures	18
3.1.3. Types de sondes	18
3.1.4. Protection des données patients	18
3.1.5. Connectivité Internet	19
3.2. Éléments du système	19
3.2.1. Application Butterfly iQ	21
3.2.2. Sonde	22
3.2.3. Chargeur de la batterie de la sonde	23
3.3. Aperçu de l'interface utilisateur	24
3.4. Préréglages	24
3.5. Catégories de préréglages	24
4. Configuration du système	25
4.1. Téléchargement et installation de l'application	25
4.2. Mise à jour du micrologiciel	25
4.3. Gestion des mises à jour de l'application	26
4.4. Chargement de la sonde	27
4.4.1. Vérification du niveau de la batterie de la sonde	29
5. Utilisation du système	30
5.1. Réaliser un examen	30
5.2. Télécharger les examens sur le Butterfly Cloud	31
5.3. Utilisation de la fonction du bouton de la sonde	31
5.3.1. Utiliser le bouton de la sonde pour capturer une image ou une séquence :	31
5.3.2. Utiliser le bouton de la sonde pour annuler l'arrêt sur image :	32
6. Utilisation des modes	33
6.1. Utilisation du mode B	33
6.2. Utilisation du mode Doppler couleur ou du mode Doppler puissance	33
6.3. Utilisation du mode M	33
6.4. Utiliser le mode Doppler spectral à ondes pulsées	34
6.5. Utilisation de Biplane Imaging™ (Butterfly iQ+/ iQ3 uniquement)	36
6.6. Utiliser les battements de cœur fœtal	37
6.7. Utilisation du mode iQ Slice	38
6.8. Utiliser le mode iQ Fan	39

7. Annotations	40
7.1. Ajout d'annotations	40
7.2. Utilisation des protocoles	41
8. Packs de calculs manuels	43
8.1. Calculs obstétricaux	43
8.2. Calculer manuellement un volume	44
8.3. Calcul du volume gastrique	45
8.4. Calcul de la sténose carotidienne	46
8.5. Calculer manuellement des angles	47
8.6. Références relatives au pack de calcul	48
9. Utilisation de l'outil Needle Viz™ (dans le plan)	50
10. Outils assistés par IA	52
10.1. Compteur automatique de lignes B Butterfly	52
10.2. Estimation automatique des fractions d'éjection	61
10.3. Estimation automatique du volume de la vessie	63
10.4. Butterfly iQ Guidage éducatif	67
11. Utilisation du Butterfly Cloud	70
11.1. Aperçu	70
11.2. Accéder à Butterfly Cloud	70
11.3. Afficher et gérer des examens	70
12. Utilisation du Butterfly TeleGuidance	72
12.1. Aperçu	72
13. Utilisation du Butterfly iQ+ Care	74
14. Entretien	76
14.1. Entretien de la sonde	76
14.2. Nettoyage et désinfection de la sonde sur le lieu d'utilisation	77
14.2.1. Nettoyage de la sonde	78
14.2.2. Désinfection de la sonde	78
14.3. Mise à jour du logiciel de la sonde et de l'application	82
14.4. Effectuer le test diagnostique de la sonde	82
14.5. Remplacer le câble du Butterfly iQ+/ iQ3	83
14.6. Maintenance programmée	86
14.7. Durée de vie prévue pour Butterfly iQ+/ iQ3	86
15. Dépannage	88
15.1. Dépannage	88
15.2. Résoudre les problèmes liés à la surchauffe de la sonde	90
15.3. Résolution des problèmes rencontrés lors du chargement	91
16. Obtention d'une assistance	93
16.1. Contact Butterfly Support	93
16.2. Contacter le service d'assistance depuis l'application Butterfly iQ	93
17. Caractéristiques techniques	95
17.1. Exigences relatives à l'appareil mobile	95
17.2. Caractéristiques techniques du système	95
17.3. Chargeur de la batterie de la sonde	96
17.4. Conditions environnementales de fonctionnement	97
17.5. Compatibilité électromagnétique (CEM)	98
17.5.1. Distances de séparation	100
17.6. Émissions acoustiques	100
17.6.1. Limites des émissions acoustiques	104
17.6.2. Acoustic Output Tables	104
17.7. Performances essentielles	136
17.8. Précision des mesures	136
17.9. Déchets d'équipements électriques et électroniques	136
17.10. Recyclage et mise au rebut	136
18. Pictogrammes	138
18.1. Pictogrammes	138
19. Remarques	143

1. Introduction

Ce chapitre constitue une introduction à l'appareil d'échographie personnelle Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3.

1.1. Aperçu

Portable et alimenté par batterie, l'appareil d'échographie personnelle Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est conçu pour être facile à utiliser. Sa plateforme mobile commerciale (appareil mobile) offre une interface simple pour l'utilisateur.

Ce manuel fournit des informations permettant aux opérateurs formés d'utiliser de manière sûre et efficace et d'entretenir de manière appropriée l'appareil d'échographie personnelle Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 ainsi que ses accessoires. Il est important de lire et de comprendre l'ensemble des instructions fournies dans ce manuel avant d'utiliser l'appareil, et de porter une attention toute particulière aux avertissements et aux mises en garde donnés tout au long de ce manuel.



REMARQUES

- Certains pré réglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

1.2. Utilisations prévues



MISE EN GARDE !

La législation fédérale américaine stipule que cet appareil doit être vendu par un médecin ou sur ordonnance médicale.

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est un appareil d'échographie diagnostique généraliste destiné à être utilisé par un professionnel de santé formé pour l'imagerie diagnostique, la mesure de structures et de fluides anatomiques, ainsi que l'usage d'autres outils applicables.

1.3. Paramètres d'utilisation

La portabilité et l'interface utilisateur de l'appareil d'échographie Butterfly iQ3 facilitent son utilisation dans les établissements de soins professionnels (par exemple, les hôpitaux, les cliniques, les hospices ou les cabinets médicaux), dans les environnements de soins à domicile, en ambulance et/ou sur les sites d'accidents, ainsi que dans d'autres environnements où des soins de santé sont prodigués. Il peut également être utilisé par des étudiants en médecine travaillant sous la supervision ou l'autorité d'un médecin pendant leurs études ou leur formation.

1.4. Indications



REMARQUE

Tous les préréglages ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles. Consulter la page support.butterflynetwork.com pour plus d'informations au sujet de votre appareil et de votre pays.

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est indiqué pour une utilisation par des professionnels de santé qualifiés dans des environnements où des soins de santé sont dispensés afin de permettre l'échographie diagnostique et la mesure des structures et des fluides anatomiques chez les patients adultes et pédiatriques pour les applications cliniques suivantes :

- Vaisseau périphérique (y compris les études carotidiennes, artérielles et de thrombose veineuse profonde)
- Directives procédurales
- Petits organes (y compris la thyroïde, le scrotum et le sein)
- Cardiaque
- Abdomen
- Poumon
- Urologie
- Médecine fœtale/obstétrique
- Gynécologie
- Musculosquelettique (conventionnel)
- Musculosquelettique (superficiel)
- Ophtalmique

Les modes de fonctionnement comprennent :

Mode	Butterfly iQ	Butterfly iQ+	Butterfly iQ3
Mode B	✓	✓	✓
Mode B + mode M	✓	✓	✓
Mode B + Doppler couleur	✓	✓	✓
Mode B + Doppler puissance	✓	✓	✓
Doppler spectral à ondes pulsées ^a	✓	✓	✓
Battements de cœur fœtal ^a	-	✓	✓
Mode B + biplan	-	✓	✓
Mode B + outil Needle Viz	-	✓	✓
Mode B + biplan + outil Needle Viz	-	✓	✓
Mode B + iQ Slice	-	-	✓
Mode B + iQ Fan	-	-	✓

^aPas disponible dans tous les pays.



AVERTISSEMENT !

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 ne doit pas être utilisé à des fins autres que celles approuvées par l'organisme gouvernemental compétent.

1.5. Formation

Afin d'utiliser efficacement et en toute sécurité le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, l'utilisateur doit satisfaire aux exigences suivantes :

- Formation exigée par les règlements locaux, provinciaux, étatiques et nationaux.
- Formation supplémentaire selon les besoins du médecin autorisé
- Une connaissance et une compréhension approfondies des informations figurant dans ce manuel

1.5.1. Caption AI™



AVERTISSEMENT

Si vous utilisez l'accessoire Caption AI™ sur l'échographe Butterfly iQ+, merci de lire attentivement le manuel de l'utilisateur Caption AI™ afin de bien le comprendre.



REMARQUE

Caption AI™ est uniquement disponible aux États-Unis et uniquement sur le Butterfly iQ+.



REMARQUES

- Certains pré réglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

Veuillez vous rendre sur le [site Caption Health](#) pour consulter le mode d'emploi et des informations importantes concernant Caption AI™.

2. Consignes de sécurité

Ce chapitre fournit des consignes de sécurité importantes concernant l'utilisation du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et inclut une liste de messages d'avertissement et de mise en garde. Ce manuel d'utilisation est accessible dans l'application Butterfly iQ et via le site Web support.butterflynetwork.com.

2.1. Conventions de sécurité

**AVERTISSEMENT !**

Conditions, dangers ou pratiques dangereuses pouvant entraîner des blessures graves voire mortelles.

**MISE EN GARDE !**

Conditions, dangers ou pratiques dangereuses pouvant entraîner des blessures mineures, un endommagement du dispositif ou la perte de données.

Ce manuel utilisateur a pour but de faciliter l'utilisation sûre et efficace du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. Il est important que tous les utilisateurs passent en revue et comprennent l'ensemble des instructions décrites dans ce manuel utilisateur avant de faire fonctionner l'appareil. Une attention toute particulière doit notamment être portée aux avertissements et aux mises en garde donnés tout au long de ce manuel. Les conventions suivantes sont utilisées tout au long de ce manuel pour mettre en évidence les problèmes de sécurité :

2.2. Avantages et risques de l'échographie

L'échographie est largement utilisée parce qu'elle offre de nombreux avantages cliniques au patient et qu'elle a un excellent profil d'innocuité. L'échographie est utilisée depuis plus de vingt ans et aucun effet secondaire négatif à long terme n'a été associé à cette technologie.

2.2.1. Avantages de l'échographie

- Utilisations diagnostiques multiples
- Résultats immédiats
- Rentabilité
- Portabilité
- Profil d'innocuité

2.2.2. Risques de l'échographie

Les ondes ultrasonores peuvent légèrement échauffer les tissus. Il est normal que la sonde soit chaude au toucher au cours du chargement. Si la sonde est retirée du chargeur sans fil avant ou immédiatement après la fin du chargement, il est recommandé de laisser refroidir la sonde avant de l'utiliser. Étant donné que le système limite la température de contact avec le patient et ne permet pas d'acquisition à une température supérieure ou égale à 43 °C (109 °F), le fait de laisser la sonde refroidir avant utilisation optimise la durée d'acquisition.

Tout incident grave lié à l'appareil doit être signalé au fabricant à l'adresse <http://support.butterflynetwork.com> (et aux autorités compétentes de l'État membre de l'UE dans lequel l'incident s'est produit, le cas échéant).

2.3. Sécurité du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3



AVERTISSEMENTS !

- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est destiné à être utilisé par des utilisateurs compétents capables d'interpréter la qualité de l'image, de poser un diagnostic et de déterminer l'utilité clinique du système.
- Les mouvements du patient durant l'examen peuvent affecter la qualité des résultats. L'utilisateur doit utiliser son jugement clinique lors de l'interprétation des résultats.
- Ne pas utiliser le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 avant d'avoir lu et compris le contenu de ce manuel. Ne pas utiliser le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 à des fins autres que celles prévues dans ce manuel.
- Ne pas utiliser le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 de manière incorrecte. Le non-respect de ces consignes peut occasionner des blessures graves, voire mortelles.

2.4. Sécurité de base/Environnement d'utilisation



AVERTISSEMENT !

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est incompatible avec la résonance magnétique (MR Unsafe) et peut entraîner des risques inacceptables pour le patient, le personnel médical ou toute autre personne présente dans l'environnement à résonance magnétique.





AVERTISSEMENTS !

- N'utiliser le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 qu'avec les câbles, sondes, chargeurs et accessoires spécifiés. Le remplacement par des accessoires non approuvés peut entraîner un mauvais fonctionnement du système ou causer des blessures au patient ou à l'opérateur.
- Cesser immédiatement d'utiliser la sonde si elle semble anormalement chaude, émet une odeur ou de la fumée, ou si elle fuit. Débrancher la sonde de l'appareil mobile ou la déconnecter du chargeur (le cas échéant). Envoyer une demande d'assistance à l'adresse support.butterflynetwork.com.
- Tout incident grave lié à l'appareil doit être signalé au fabricant à l'adresse <http://support.butterflynetwork.com> (et aux autorités compétentes de l'État membre de l'UE dans lequel l'incident s'est produit, le cas échéant) : <https://www.ema.europa.eu/en/partners-networks/eu-partners/eu-member-states/national-competent-authorities-human>.
- Ne pas utiliser le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 en présence de gaz ou d'anesthésiques inflammables. Le non-respect de cette consigne peut entraîner un incendie ou une explosion.
- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 n'a pas été évalué ou approuvé pour utilisation dans des emplacements dangereux tels que définis dans le Code national de l'électricité. Conformément à la classification de la CEI, le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 ne doit pas être utilisé en présence de substances ou de mélanges d'air inflammables.
- Ne pas utiliser l'application Butterfly iQ sur un appareil mobile qui ne répond pas aux exigences minimales. L'utilisation de l'application Butterfly iQ sur un appareil mobile qui ne répond pas aux exigences minimales peut affecter les performances et la qualité de l'image, et ainsi conduire à un diagnostic erroné.
- Tout déversement de liquide dans le système peut l'endommager ou présenter un risque d'incendie ou de choc électrique. Ne pas laisser de liquides pénétrer dans le dispositif ou le système de chargement.
- Stocker uniquement dans la plage de conditions environnementales spécifiées dans les caractéristiques techniques.
- Des tensions et courants élevés dangereux sont présents. Il n'y a pas de pièces réparables par l'utilisateur. Ne pas ouvrir, enlever le boîtier ou tenter une réparation.
- Les appareils de communication par radiofréquence (RF) portables et mobiles peuvent affecter les appareils électromédicaux.
- Une connexion Internet est nécessaire pour consulter le manuel utilisateur et accéder au portail d'assistance Butterfly. Si vous avez l'intention d'utiliser le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 sans connexion Internet, le manuel utilisateur est téléchargeable depuis le site support.butterflynetwork.com.
- L'utilisation d'équipement ou d'accessoires endommagés peut entraîner un mauvais fonctionnement du dispositif et/ou causer des blessures au patient ou à l'opérateur. Confier l'entretien à du personnel d'entretien qualifié.
- Aucune modification n'est autorisée. Ne pas modifier les câbles, sondes, chargeurs ou accessoires spécifiés pour une utilisation avec le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. Toute modification apportée à l'équipement peut entraîner un mauvais fonctionnement du système ou causer des blessures au patient ou à l'opérateur.
- Lorsque la sonde est utilisée dans un environnement domestique, elle doit être stockée de façon à éviter tout danger pour ou dommage causé par les animaux de compagnie, les nuisibles et les enfants.
- Lorsque la sonde est utilisée à domicile, il est impératif que le cordon soit correctement enroulé autour de la sonde lorsqu'elle n'est pas utilisée afin d'éviter tout risque d'étranglement accidentel.



MISES EN GARDE !

- Des perturbations du rythme cardiaque au cours d'études cardiaques utilisant des agents de contraste échographiques gazeux ont été observées dans la plage diagnostique des valeurs de l'indice mécanique (MI). Consulter la notice spécifique de l'agent de contraste utilisé pour plus de détails.
- Le Butterfly Cloud permet l'affichage à distance d'images échographiques sur différentes plateformes et dans des environnements non contrôlés (par exemple, avec un éclairage ambiant). Le clinicien doit faire preuve de discernement quant à l'utilisation appropriée des images.
- Seuls les opérateurs formés doivent utiliser l'instrument pour le placement d'aiguilles.
- Des précautions particulières sont à envisager lors de l'utilisation du transducteur sur des enfants ou sur des patients souffrant de pathologies préexistantes ou étant sensibles aux variations de température.



REMARQUES

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 a été conçu pour garantir que les limites acoustiques ne sont pas dépassées, quel que soit le mode d'imagerie. Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 répond aux critères de certification suivants :

- IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 CSV Appareils électromédicaux – Partie 1 : Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles
- IEC 60601-2-37:2007 Appareils électromédicaux – Partie 2-37 : Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des appareils de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons.

2.5. Sécurité électrique



AVERTISSEMENTS !

- Avant utilisation, inspecter soigneusement la sonde. Toujours inspecter la sonde avant et après chaque nettoyage, désinfection ou utilisation. Vérifier la face de la lentille, le câble, le boîtier, les jonctions et le connecteur pour détecter tout signe de détérioration, tel que des fissures, des éclats, des abrasions ou des fuites. Pour éviter tout risque de danger électrique, ne pas utiliser la sonde si elle présente des signes de détérioration. Pour les sondes Butterfly iQ+/ iQ3, vérifier que le câble est correctement fixé.
- Toute chute de la sonde peut l'endommager. Toujours inspecter la sonde avant et après chaque nettoyage, désinfection ou utilisation. Vérifier la face de la lentille, le câble, le boîtier, les jonctions et le connecteur pour détecter tout signe de dommage tel que des fissures, des éclats, des abrasions ou des fuites. Pour éviter tout risque de danger électrique, ne pas utiliser la sonde s'il y a des signes d'endommagement.
- Se conformer à la norme CEI 60601-1 lors de l'utilisation d'équipements supplémentaires avec le dispositif échographique.
- L'utilisation d'accessoires, de sondes et de câbles autres que ceux spécifiés ou fournis par le fabricant de cet équipement est susceptible d'entraîner une augmentation des émissions électromagnétiques ou une diminution de l'immunité électromagnétique de cet équipement et ainsi provoquer des dysfonctionnements.
- L'utilisation de cet équipement à côté d'autres équipements ou empilé sur d'autres équipements doit être évitée car cela pourrait entraîner un mauvais fonctionnement. Si une telle utilisation est nécessaire, cet équipement et les autres équipements doivent être observés pour vérifier qu'ils fonctionnent normalement.
- Il existe un risque de choc électrique chez le patient ou l'opérateur en cas de dépassement des tensions spécifiées par la norme CEI 60601-1 pour les parties appliquées sur le patient.
- La sonde est conçue pour rester fermée. Ne pas essayer d'ouvrir la sonde ou de toucher aux composants internes du dispositif, y compris la batterie. Le non-respect de cette consigne peut occasionner des blessures au patient ou à l'opérateur.
- Le câble du Butterfly iQ n'est pas conçu pour être retiré par l'utilisateur. En revanche, le câble du Butterfly iQ+/ iQ3 est conçu pour être retiré par l'utilisateur. Ce dernier doit toutefois vérifier que le câble est correctement fixé pour garantir que la sonde est protégée de l'environnement externe.
- Ne pas immerger la sonde Butterfly iQ/ iQ+ au-delà des niveaux spécifiés. L'immersion au-delà des niveaux spécifiés peut entraîner un choc électrique.
- Butterfly iQ3 est un appareil classé IPX7, ce qui signifie qu'il est étanche et que l'ensemble de l'appareil peut être complètement immergé dans l'eau jusqu'à 1 mètre de profondeur, pendant une durée maximale de 30 minutes, sans que cela ne compromette son fonctionnement par la suite.



AVERTISSEMENTS !

- Les appareils de communication RF portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm (12 pouces) d'une partie quelconque du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, y compris les câbles spécifiés par le fabricant. Il pourrait en résulter une dégradation des performances de cet équipement.



MISES EN GARDE !

- Les notifications et alertes provenant d'applications tierces exécutées sur l'appareil mobile peuvent interférer avec l'étude.

Désignation de classe	Butterfly iQ	Butterfly iQ+	Butterfly iQ3	Remarques
CISPR 11 Group 1 Class A	✓	✓	✓	Les appareils de cette classe sont adaptés à une utilisation dans les environnements industriels et les hôpitaux. Si cet équipement est utilisé dans un environnement résidentiel (pour lequel la norme CISPR 11 classe B est normalement requise), il se peut qu'il n'offre pas une protection adéquate eu égard aux services de communication par radiofréquence. Des mesures d'atténuation, comme le déplacement ou la réorientation de l'équipement, pourraient donc s'avérer nécessaires.
CISPR 11 Group 1 Class B	-	✓	✓	Les appareils de cette classe sont adaptés à une utilisation dans un environnement résidentiel. Si l'appareil ne répond pas aux exigences de cette désignation, l'équipement peut ne pas offrir une protection adéquate contre les services de communication par radiofréquence. Des mesures d'atténuation, comme le déplacement ou la réorientation de l'équipement, pourraient donc s'avérer nécessaires.

- Ne pas utiliser la sonde avec un câble visiblement endommagé. Les dommages comprennent, sans s'y limiter, les fissures d'isolation des câbles, les fils exposés, l'effilochage ou toute autre usure visible.
- L'utilisation d'un appareil dont le câble est visiblement endommagé peut entraîner des blessures chez l'utilisateur et/ou le patient.

2.6. Sécurité en cas de défibrillation



AVERTISSEMENTS !

- Avant d'appliquer une impulsion de défibrillation haute tension au patient, retirer tous les dispositifs en contact avec le patient qui ne sont pas indiqués comme résistants à la défibrillation.
- Les protections de sonde ne protègent pas contre la défibrillation.

2.7. Protection de l'équipement



MISES EN GARDE !

- Ne pas trop plier ou tordre le câble de la sonde. Toujours inspecter la sonde avant et après chaque nettoyage, désinfection ou utilisation. Vérifier la face de la lentille, le câble, le boîtier, les jonctions et le connecteur pour détecter tout signe de dommage tel que des fissures, des éclats, des abrasions ou des fuites. Pour éviter tout risque de danger électrique, ne pas utiliser la sonde s'il y a des signes d'endommagement. Ne pas immerger la sonde dans de l'eau ou des liquides au-delà des niveaux spécifiés.
- Afin d'éviter tout risque de condensation interne et d'éventuels dommages, ne pas stocker le dispositif en dehors des conditions environnementales de fonctionnement spécifiées.
- Un entretien inadéquat peut causer une défaillance du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. N'entretenir l'équipement que de la manière décrite dans la section consacrée à l'entretien.
- Ne pas stériliser ou passer à l'autoclave le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 ou ses accessoires.

2.8. Sécurité biologique



AVERTISSEMENTS !

- Toujours appliquer le principe ALARA (le plus faible qu'il soit raisonnablement possible d'atteindre) lors de la réalisation d'une étude échographique. Retrouvez de plus amples informations sur le principe ALARA dans la section « Innocuité de l'échographie », sous [Émissions acoustiques \[100\]](#).
- Il n'existe pas de procédure de désinfection adéquate en cas de contamination du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 à la suite d'une exposition à la maladie de Creutzfeldt-Jakob.
- Utiliser les pré réglages d'application clinique appropriés pour la partie du corps à examiner. Certaines applications nécessitent des limites d'émissions acoustiques plus basses.
- Il n'y a pas de pièces en latex dans la sonde. Cependant, certaines gaines de sonde peuvent contenir du latex naturel, ce qui peut provoquer des réactions allergiques chez certaines personnes.
- En cas d'interventions nécessitant des protections de transducteur, suivre le protocole de l'institution de l'utilisateur et/ou les instructions fournies avec les protections.
- Ce produit peut exposer l'utilisateur à des produits chimiques, y compris le noir de carbone, considéré par l'État de la Californie comme une substance cancérigène. Pour plus d'informations, consulter le site www.P65Warnings.ca.gov.
- La FDA a établi des limites d'émissions acoustiques plus basses pour les applications ophtalmiques. Pour éviter de blesser le patient, utiliser uniquement le pré réglage Ophtalmique lors des examens oculaires.



MISE EN GARDE !

Éviter tout contact avec les muqueuses (comme les yeux, le nez ou la bouche) et les zones non intactes de la peau qui présentent des coupures, des abrasions, des dermatites, des gerçures, etc. sauf si la sonde a été désinfectée et est protégée par une protection de sonde stérile et légalement commercialisée conformément au protocole de votre établissement et/ou des instructions fournies avec les protections.

2.9. Sécurité de l'opérateur



AVERTISSEMENTS !

- L'utilisation d'équipement ou d'accessoires endommagés peut entraîner un mauvais fonctionnement du dispositif et/ou causer des blessures au patient ou à l'opérateur.
- Ne pas utiliser, raccorder ou faire fonctionner le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 avec un équipement ou des accessoires non homologués ou non spécifiés. Le non-respect de cette consigne peut occasionner des blessures au patient ou à l'opérateur.
- Ne pas utiliser l'application Butterfly iQ sur un appareil mobile qui ne répond pas aux exigences minimales. L'utilisation de l'application Butterfly iQ sur un appareil mobile qui ne répond pas aux exigences minimales peut affecter les performances et la qualité de l'image, et ainsi conduire à un diagnostic erroné.



MISES EN GARDE !

- Pour réduire au minimum le risque de syndrome du canal carpien (SCC) et les problèmes musculo-squelettiques connexes, il est important de maintenir une posture appropriée, de prévoir des pauses fréquentes et d'éviter de saisir ou de tenir la sonde avec une force excessive.
- Suivre les procédures de l'établissement de l'utilisateur en matière d'équipement de protection individuelle (EPI) et de prévention des infections (par exemple, protection des yeux, des voies respiratoires et des mains) lors de l'utilisation, du nettoyage ou de la désinfection du dispositif.

3. Aperçu du système

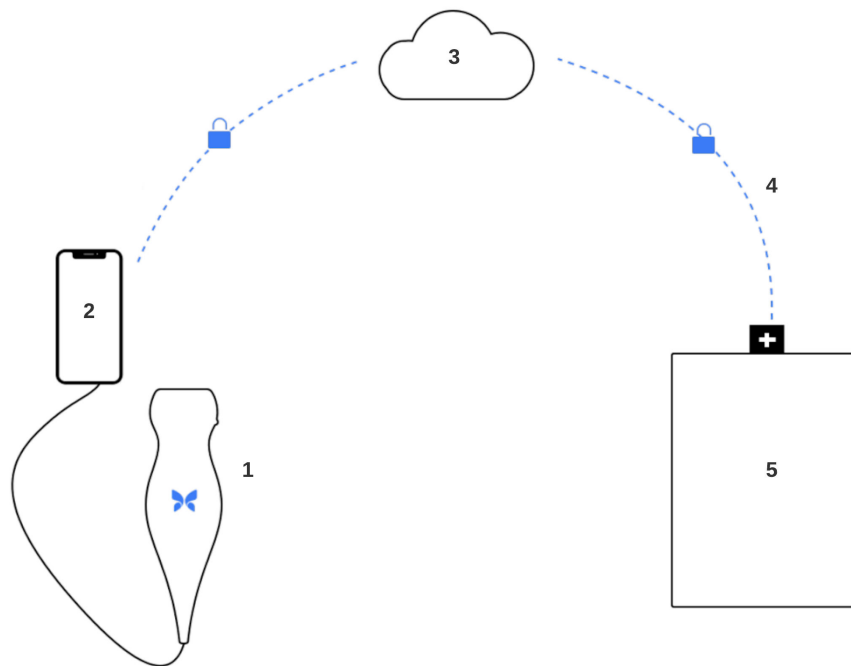
Ce chapitre fournit un aperçu du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. Il comprend des informations sur ses fonctionnalités, les éléments qui sont inclus dans le système, la configuration requise pour télécharger, installer et utiliser l'application Butterfly iQ, ainsi qu'une présentation de l'interface utilisateur.



REMARQUES

- Certains préréglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

Figure 1. Aperçu du système



1. Sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3.
2. Application Butterfly iQ.
3. Butterfly Cloud.
4. Liaison avec l'hôpital Butterfly Cloud.
5. HL7, DICOM, PACS.

3.1. Aperçu

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est un appareil portatif d'échographie diagnostique généraliste. Le système se compose de trois éléments :

- Les appareils électroniques personnels Apple® ou Android compatibles, y compris les téléphones et les tablettes (l'appareil mobile)
- L'application Butterfly iQ, téléchargée et installée sur l'appareil mobile compatible
- La sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 qui se connecte à l'appareil mobile pour générer et recevoir des signaux ultrasonores



REMARQUE

L'appareil mobile n'est pas inclus avec l'appareil d'échographie Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 ; il faut l'acheter séparément.

3.1.1. Modes

Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 présente les modes suivants :

Mode	Butterfly iQ	Butterfly iQ+	Butterfly iQ3
Mode B	✓	✓	✓
Mode B + mode M	✓	✓	✓
Mode B + Doppler couleur	✓	✓	✓
Mode B + Doppler puissance	✓	✓	✓
Doppler spectral à ondes pulsées ^a	✓	✓	✓
Battements de cœur fœtal ^a	-	✓	✓
Mode B + biplan	-	✓	✓
Mode B + outil Needle Viz	-	✓	✓
Mode B + biplan + outil Needle Viz	-	✓	✓
Mode B + iQ Slice	-	-	✓
Mode B + iQ Fan	-	-	✓

^a Pas disponible dans tous les pays.

3.1.2. Mesures

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 permet d'effectuer des mesures cliniques dans chaque mode disponible. Les mesures disponibles incluent, sans s'y limiter, la distance, le temps, la zone et la fréquence cardiaque.

3.1.3. Types de sondes

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 fournit une sonde unique capable d'effectuer toutes les applications cliniques indiquées.

3.1.4. Protection des données patients



MISE EN GARDE !

Il est nécessaire de protéger les données relatives aux patients en cryptant votre appareil mobile avec un mot de passe ou un code d'accès. Il n'est pas possible d'utiliser l'application Butterfly iQ en l'absence de code d'accès activé et configuré sur l'appareil mobile. Consulter le service informatique et de sécurité pour s'assurer que la sécurité et la protection des données des patients sont conformes à la politique de votre établissement.

Butterfly recommande de définir une période de verrouillage automatique dans les paramètres de l'appareil mobile pour empêcher tout accès non autorisé. Pour plus d'informations sur les paramètres de verrouillage automatique, consulter les instructions de l'appareil mobile de l'utilisateur.

Si vous pensez que vous avez été la cible ou la victime d'une tentative de phishing ou toute autre attaque de cybersécurité, ou si vous avez des inquiétudes concernant la sécurité et l'intégrité de votre appareil, contactez les équipes informatiques ou de sécurité de votre organisation. Les problèmes de sécurité du produit Butterfly peuvent être signalés à notre équipe d'assistance par e-mail. Pour plus d'informations, consultez [Obtention d'une assistance \[93\]](#). Les problèmes de sécurité identifiés dans la sonde et l'application Butterfly, ainsi que les directives pour y remédier, seront communiqués par e-mail aux utilisateurs disposant d'un compte actif et publiés sur le portail d'assistance Butterfly à l'adresse support.butterflynetwork.com.

3.1.5. Connectivité Internet

Une connexion Internet est nécessaire pour télécharger, installer ou mettre à jour l'application Butterfly iQ à partir de l'App Store d'Apple ou le Google Play Store. Une connexion Internet est également nécessaire pour se connecter et archiver les examens dans le Butterfly Cloud. Cependant, aucune connexion Internet ou sans fil n'est nécessaire pour utiliser l'appareil mobile.

L'application doit être connectée à Internet au moins tous les 30 jours afin de garantir qu'elle dispose des dernières mises à jours et informations de sécurité. Pour plus d'informations sur les exigences et paramètres de connectivité à Internet, consulter la page support.butterflynetwork.com.

Le chiffrement TLS (Transport Layer Security) permet de sécuriser les données en transit depuis l'application mobile.

3.2. Éléments du système



AVERTISSEMENT !

Dès réception du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, inspecter soigneusement la sonde. Toujours inspecter la sonde avant et après chaque nettoyage, désinfection ou utilisation. Vérifier la face de la lentille, le câble, le boîtier, les jonctions et le connecteur pour détecter tout signe de détérioration, tel que des fissures, des éclats, des abrasions ou des fuites. Pour éviter tout risque de danger électrique, ne pas utiliser la sonde si elle présente des signes de détérioration.

La sonde et le chargeur de la sonde sont fournis avec le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. Avant de commencer, identifier chaque élément et s'assurer que le kit est complet.

Le tableau suivant répertorie les éléments du système inclus dans la boîte :

Tableau 1. Éléments du système inclus dans la boîte

	Butterfly iQ	Butterfly iQ+	Butterfly iQ3
	Sonde (1)	Sonde (1)	Sonde (1)
Élément (quantité)	Système de chargement (1)	Système de chargement (1)	Système de chargement (1)
	-	-	Câbles de la sonde (2)

La compatibilité du chargeur Butterfly iQ3 est détaillée dans le tableau [Tableau 2, « compatibilité du chargeur Butterfly iQ3. » \[20\]](#).

Tableau 2. compatibilité du chargeur Butterfly iQ3.

Accessoires de chargement	Numéro de modèle	Numéro SKU du pack
Kit de chargeur Butterfly iQ3 (Type A)	815-20054-00 - Câble de chargeur	900-20030-00
	815-20023-00 - Fiche « duckhead » (Type A)	
	815-20058-00 - Adaptateur secteur	
Kit de chargeur Butterfly iQ3 (Type C)	815-20054-00 - Câble de chargeur	900-20031-00
	815-20019-00 - Fiche « duckhead » (Type C)	
	815-20058-00 - Adaptateur secteur	
Kit de chargeur Butterfly iQ3 (Type I)	815-20054-00 - Câble de chargeur	900-20032-00
	815-20022-00 - Fiche « duckhead » (Type I)	
	815-20058-00 - Adaptateur secteur	
Kit de chargeur Butterfly iQ3 (Type G)	815-20054-00 - Câble de chargeur	900-20033-00
	815-20021-00 - Fiche « duckhead » (Type G)	
	815-20058-00 - Adaptateur secteur	

**REMARQUE**

L'appareil mobile n'est pas inclus avec l'appareil d'échographie Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 ; il faut l'acheter séparément.

3.2.1. Application Butterfly iQ

La principale fonction de l'application Butterfly iQ est l'échographie diagnostique généraliste destinée à l'usage de professionnels de santé qualifiés et formés pour permettre la visualisation et la mesure de structures anatomiques du corps humain.

L'application est téléchargeable gratuitement sur l'App Store d'Apple ou le Google Play Store. L'application et la création d'un compte Butterfly sont nécessaires pour utiliser le système d'échographie personnelle Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3.



REMARQUE

- Si votre appareil mobile ne dispose pas de la configuration minimale requise pour télécharger, installer ou exécuter l'application Butterfly iQ, un avertissement s'affichera sur votre appareil mobile. Pour obtenir la liste des appareils compatibles, consulter le site support.butterflynetwork.com.
- Sécurité des informations : suivre toutes les politiques en matière de sécurité et de cybersécurité mises en place par votre établissement. Si ces politiques ne vous sont pas familières, contacter le service informatique de votre établissement. Pour utiliser l'application Butterfly iQ, il est nécessaire de définir un mot de passe, un code d'accès ou tout autre paramètre de sécurité permettant de verrouiller l'écran de votre appareil mobile. Si vous ne l'avez pas fait ou ne savez pas comment le faire, veuillez vous reporter aux consignes de sécurité de votre appareil mobile.



MISE EN GARDE !

L'application mobile Butterfly iQ ne doit être exécutée que sur des appareils qui ne sont pas jailbreakés ni rootés afin de garantir la sécurité et l'intégrité des données. L'application mobile Butterfly iQ met en œuvre des contrôles logiciels pour s'assurer que l'appareil n'est pas jailbreaké ni rooté.



REMARQUE

- Contactez notre équipe d'assistance par e-mail pour obtenir une version lisible par machine (SPDX) de la Software Bill Of Materials (SBOM). Pour plus d'informations, consultez [Obtention d'une assistance \[93\]](#).
- Les informations matérielles de la sonde tels que son identifiant, ses conditions de fonctionnement (comme la température) sont enregistrées. Toutes les activités effectuées par un utilisateur dans l'application Butterfly sont enregistrées par ID d'utilisateur et par date/heure d'exécution de l'activité. Les activités enregistrées comprennent les connexions, les tentatives de connexion échouées, les images ou les examens créés/consultés/modifiés/supprimés.
- Consultez le manuel d'utilisation de votre appareil pour le réinitialiser aux paramètres d'usine, ou contactez votre organisation pour savoir comment réinitialiser correctement votre appareil mobile géré par MDM.

3.2.2. Sonde

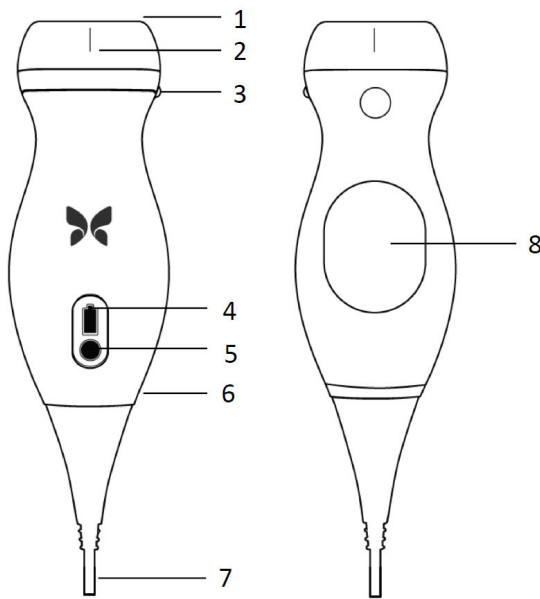


AVERTISSEMENT !

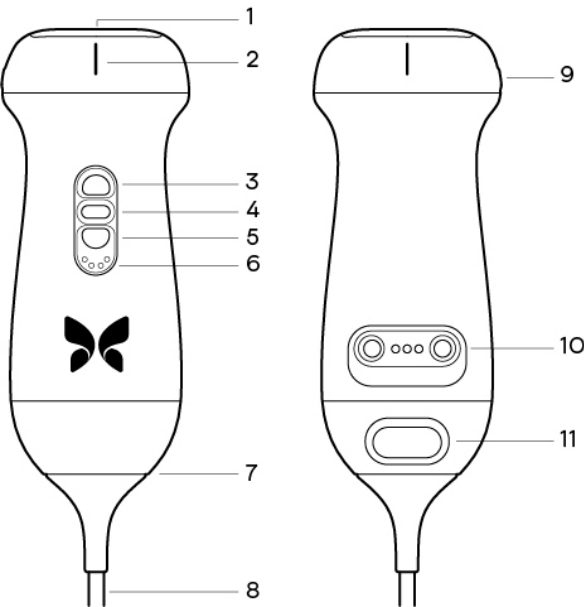
Ne pas connecter des sondes tierces à l'appareil mobile Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ne pas tenter d'utiliser la sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 avec d'autres appareils d'échographie.

La sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est uniquement destinée à être utilisée avec l'application Butterfly iQ. Ne pas tenter de connecter la sonde à d'autres appareils d'échographie. [La figure suivante \[22\]](#) présente et décrit les différentes parties de la sonde.

Butterfly iQ/ iQ+



Butterfly iQ3



Éléments de la sonde.

Tableau 3. Éléments de la sonde

Butterfly iQ/ iQ+	Butterfly iQ3
1. Lentille	1. Lentille
2. Marque de ligne médiane	2. Marque de ligne médiane
3. Marque d'orientation	3. Bouton (haut)
4. Voyants de la batterie	4. Bouton central
5. Bouton indicateur de la batterie	5. Bouton (bas)
6. Interface sonde/câble	6. Voyants de la batterie
7. Câble de l'appareil mobile	7. Interface sonde/câble
8. Chargeur	8. Câble de l'appareil mobile
	9. Marque d'orientation
	10. Chargeur
	11. Loquet de retrait du câble



REMARQUE

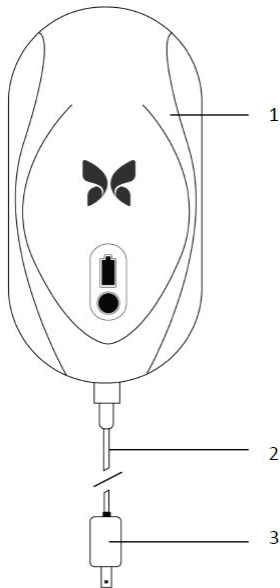
Le Butterfly iQ3 comprend une puce RFID passive destinée uniquement à l'entretien et à la gestion de flotte.

3.2.3. Chargeur de la batterie de la sonde

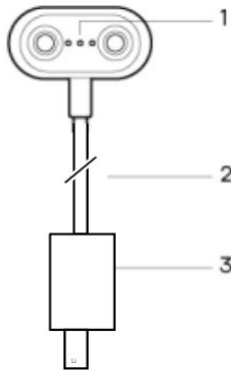
Utiliser uniquement le chargeur fourni avec la sonde.

La figure suivante [23] montre les accessoires pour le chargement de la batterie.

Chargeur Butterfly iQ/ iQ+



Chargeur Butterfly iQ3



Éléments du système de chargement.

Tableau 4. Éléments du système de chargement

Butterfly iQ/ iQ+		Butterfly iQ3	
1.	Chargeur sans fil	1.	Zones de contact de chargement
2.	Câble de chargement	2.	Câble de chargement
3.	Adaptateur mural	3.	Adaptateur mural



REMARQUES

- Le dernier chargeur du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 dispose d'une finition noire mate et d'un socle incurvé pour la sonde. Si vous êtes en possession d'un modèle plus ancien, consultez le tableau [Chargeur de la batterie de la sonde \[96\]](#) pour plus d'informations sur le chargement de votre sonde.
- L'interface/la connexion électronique n'est pas destinée à contrôler le fonctionnement d'un autre dispositif ou accessoire médical.

3.3. Aperçu de l'interface utilisateur

Cette section fournit des informations sur l'affichage des images acquises dans l'interface utilisateur de l'application Butterfly iQ.

Des informations concernant l'indice mécanique (MI) et thermique (TI) sont disponibles depuis l'interface utilisateur de l'application. Celles-ci sont affichées en haut de l'écran.

La barre d'outils en bas de l'écran peut changer en fonction de votre abonnement Butterfly et de la version de votre application mobile.

La barre d'outils située en bas de l'écran peut être utilisée pour sélectionner les préséglages, les modes ou les outils souhaités et effectuer des captures ou des arrêts sur image.

3.4. Préséglages

Les préséglages sont un ensemble prédéfini de valeurs de paramètres d'acquisition des images. Une fois sélectionnés, l'application Butterfly iQ utilise automatiquement l'ensemble correspondant des valeurs de paramètres d'acquisition des images. Les préséglages disponibles correspondent aux applications cliniques détaillées dans les [Indications \[7\]](#). Leur disponibilité peut également varier en fonction de la sonde, de l'abonnement Butterfly ou de l'emplacement géographique propre à chaque utilisateur.

Le tableau suivant répertorie les préséglages disponibles par sonde.

Tableau 5. Disponibilité des préséglages par sonde

Sonde	Préséglages
Butterfly iQ	Abdomen, Abdomen profond, Aorte et vésicule biliaire, Vessie, Cardiaque, Cardiaque profond, FAST, Poumon, MSQU-Tissu mou, Musculosquelettique, Nerf, OB 1/GYN, OB 2/3, Ophtalmique, Abdomen pédiatrique, Cardiaque pédiatrique, Poumon pédiatrique, Petit organe, Vasculaire : accès, Vasculaire : carotide, Vasculaire : veine profonde
Butterfly iQ+	Abdomen, Abdomen profond, Aorte et vésicule biliaire, Vessie, Cardiaque, Cohérence Cardiaque, Cardiaque profond, FAST, Poumon, Tissu pulmonaire, MSQU-Tissu mou, Musculosquelettique, Nerf, OB 1/GYN, OB 2/3, Ophtalmique, Abdomen pédiatrique, Cardiaque pédiatrique, Poumon pédiatrique, Petit organe, Vasculaire : accès, Vasculaire : carotide, Vasculaire : veine profonde, Vasculaire : visage
Butterfly iQ3	Abdomen, Abdomen profond, Aorte et vésicule biliaire, Vessie, Cardiaque, Cohérence Cardiaque, Cardiaque profond, FAST, Poumon, Tissu pulmonaire, MSQU-Tissu mou, Musculosquelettique, Nerf, OB 1/GYN, OB 2/3, Ophtalmique, Abdomen pédiatrique, Cardiaque pédiatrique, Poumon pédiatrique, Petit organe, Vasculaire : accès, Vasculaire : carotide, Vasculaire : veine profonde, Vasculaire : visage

3.5. Catégories de préséglages

Certains préséglages destinés à être utilisés avec des applications cliniques identiques ou similaires sont regroupés sous un seul préséglage général. Ce regroupement permet de faciliter l'accès et l'évaluation des différents préséglages pour le patient qui subit un examen échographique. Pour accéder aux autres préséglages de la même catégorie, appuyer sur l'écran. Des commandes supplémentaires apparaîtront en bas à gauche de l'écran d'examen. Si d'autres préséglages correspondent à la même catégorie que celui sélectionné, il est possible de passer d'un préséglage à un autre en appuyant sur le bouton de filtre des préséglages .

4. Configuration du système

Ce chapitre fournit des informations et des instructions pour télécharger et installer l'application Butterfly iQ, enregistrer la sonde, configurer l'application Butterfly iQ et charger la sonde avant utilisation.

4.1. Téléchargement et installation de l'application

Il est possible de télécharger et d'installer l'application Butterfly iQ en vous rendant sur l'App Store d'Apple ou le Google Play Store depuis votre appareil mobile. Une fois sur le store concerné, saisir « Butterfly iQ » dans la barre de recherche.

Avant de télécharger et d'installer l'application, s'assurer que l'appareil mobile respecte ou dépasse la configuration minimale requise. De plus amples informations au sujet des dernières exigences relatives aux appareils sont disponibles sur support.butterflynetwork.com.



REMARQUE

Si vous n'êtes pas en mesure d'installer l'application, votre appareil mobile ne dispose peut-être pas de la configuration minimale requise. Pour plus de détails sur les exigences de configuration, consulter la page support.butterflynetwork.com.

4.2. Mise à jour du micrologiciel

Le micrologiciel de votre appareil mobile doit être à jour pour procéder à l'acquisition d'images. Certaines mises à jours d'applications peuvent nécessiter une mise à niveau du micrologiciel de votre Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. Les mises à niveau du micrologiciel seront déclenchées lors de la première connexion de la sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, une fois les mises à jours de l'application effectuées.

Nous vous recommandons d'activer les notifications de Butterfly sur votre appareil mobile afin que vous puissiez mettre à jour le micrologiciel de votre sonde avant que cela ne soit nécessaire. Nous vous enverrons une notification push lorsque vous devrez mettre à jour le micrologiciel. Vous pourrez ainsi effectuer cette opération avant de devoir utiliser la sonde.

Pour recevoir des notifications concernant la mise à jour du micrologiciel

Sur un appareil iOS

1. Vérifiez que vous utilisez bien la dernière version de l'application Butterfly iQ.
2. Dans l'application Butterfly iQ, sélectionnez votre avatar dans le coin inférieur droit de l'écran pour accéder à votre profil et aux notifications.
3. Activer l'option « Push » pour autoriser les notifications push.
4. Accéder aux paramètres de l'appareil mobile.
5. Sélectionnez « Butterfly iQ » et activez l'option « Autoriser les notifications ».

Sur un appareil Android

1. Vérifiez que vous utilisez bien la dernière version de l'application Butterfly iQ.
2. Dans l'application Butterfly iQ, sélectionnez votre avatar dans le coin inférieur droit de l'écran pour accéder à votre profil et aux notifications.
3. Activer l'option « Push » pour autoriser les notifications push.

4. Accéder aux paramètres de l'appareil mobile.
5. Sélectionner Applications et notifications.
6. Sélectionner Butterfly iQ et autoriser les notifications.

4.3. Gestion des mises à jour de l'application



MISES EN GARDE !

- Butterfly est compatible avec les trois dernières versions de l'application. En mettant à jour plusieurs versions de l'application, il pourra vous être demandé de désinstaller et réinstaller l'application, ce qui peut entraîner des pertes de données.
- Si le système n'a pas été connecté à un réseau sans fil ou cellulaire au cours des 30 jours précédents, le système invite l'utilisateur à se connecter à Internet pour des mises à jour importantes.
- Si les mises à jour obligatoires sont ignorées, le système peut bloquer l'utilisateur.

Les mises à jours de l'application Butterfly iQ sont disponibles depuis l'App Store d'Apple ou le Google Play Store.

Vous pouvez configurer les mises à jour automatiques ou manuelles de l'application Butterfly iQ depuis les paramètres de votre appareil.

Si votre appareil mobile est configuré pour mettre à jour automatiquement ses applications, l'application Butterfly iQ se mettra automatiquement à jour lorsqu'une mise à jour sera disponible.

Si ce n'est pas le cas, veiller à installer les mises à jour de façon régulière depuis l'App Store d'Apple ou le Google Play Store.

4.4. Chargement de la sonde



AVERTISSEMENTS !

- N'utiliser le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 qu'avec les câbles, sondes, chargeurs et accessoires spécifiés. Le remplacement par des accessoires non approuvés peut entraîner un mauvais fonctionnement du système ou causer des blessures au patient ou à l'opérateur.
- Cesser immédiatement d'utiliser la sonde si elle semble anormalement chaude, émet une odeur ou de la fumée, ou si elle fuit. Débrancher la sonde de l'appareil mobile ou la déconnecter du chargeur sans fil (le cas échéant). Contacter le service d'assistance sur le site support.butterflynetwork.com.
- La sonde est conçue pour rester fermée. Ne pas essayer d'ouvrir la sonde ou de toucher aux composants internes du dispositif, y compris la batterie. Le non-respect de cette consigne peut occasionner des blessures au patient ou à l'opérateur.
- Le câble du Butterfly iQ n'est pas conçu pour être retiré par l'utilisateur. En revanche, le câble du Butterfly iQ+/ iQ3 est conçu pour être retiré par l'utilisateur. Ce dernier doit toutefois vérifier que le câble est correctement fixé pour garantir que la sonde est protégée de l'environnement externe.
- La batterie de la sonde n'est pas remplaçable par l'utilisateur. Le remplacement de la batterie par des personnes ne faisant pas partie du support Butterfly peut entraîner des risques tels que des températures plus élevées, un incendie ou une explosion.
- Une alimentation électrique de qualité non médicale doit être utilisée hors de l'environnement du patient de sorte qu'elle soit à au moins 1,5 mètre du patient.



MISES EN GARDE !

- La batterie de la sonde doit être chargée au moins une fois par mois pour assurer son bon fonctionnement.
- Si la sonde ne s'allume pas après le chargement, cela peut indiquer une panne de batterie. Contacter le service d'assistance sur le site support.butterflynetwork.com.

Il est important de garder la sonde chargée. Charger la sonde avec les accessoires de chargement de la batterie fournis.

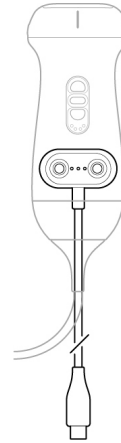
Les accessoires de chargement de la batterie comprennent le chargeur sans fil, le câble de chargement et l'adaptateur mural.

Placer la sonde sur le chargeur dans le sens indiqué ci-dessous

Chargeur de sonde 3e génération pour Butterfly iQ/ iQ+



Chargeur de sonde Butterfly iQ3



Chargeur de sonde



REMARQUE

- Le dernier chargeur du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 dispose d'une finition noire mate. Si vous êtes en possession d'un modèle plus ancien, rendez-vous sur le site support.butterflynetwork.com pour plus d'informations sur le chargement de votre sonde.
- Votre chargeur sans fil/câble de chargement peut varier.
- Butterfly iQ/ iQ+ utilise un système de chargement sans fil. Ne pas essayer d'insérer le câble de la sonde dans le chargeur sans fil ou de charger l'appareil via le câble de la sonde.
- Butterfly iQ3 utilise un système de chargement par contact. Ne pas essayer d'insérer le câble de la sonde dans un appareil de chargement ou de charger la sonde par son câble.

Les chargeurs sans fil peuvent varier. Pour plus de détails sur les caractéristiques techniques du chargeur sans fil, consulter la page support.butterflynetwork.com.

Pour charger la sonde :

1. Débrancher la sonde de l'appareil mobile. L'acquisition d'images ne peut pas être réalisée lorsque l'appareil est en charge.
2. Pour Butterfly iQ/ iQ+, connecter le câble de chargement au chargeur sans fil et l'extrémité USB à l'adaptateur mural. Pour les sondes Butterfly iQ3, connecter l'extrémité USB du câble de chargement par contact à l'adaptateur mural.
3. Brancher l'adaptateur mural à une prise de courant. Pour Butterfly iQ/ iQ+, le voyant du chargeur s'allume pour indiquer qu'il est sous tension. Pour Butterfly iQ3, le câble de chargement par contact n'indique pas qu'il est sous tension, mais les voyants lumineux de la batterie doivent s'allumer sur la sonde elle-même.
4. Pour Butterfly iQ/ iQ+, placer la sonde sur le chargeur sans fil de manière à ce qu'elle soit bien à plat et attendre que les voyants de la batterie de la sonde s'allument. Pour Butterfly iQ3, placer la sonde sur le câble

de chargement par contact afin que la tête de la sonde repose sur une surface plane, et attendre que les voyants lumineux de la batterie de la sonde s'allument.

Lorsque la batterie de la sonde est en cours de chargement, les voyants de la batterie de la sonde indiquent le niveau actuel de la batterie. Lorsque le chargement est terminé, les voyants de la batterie de la sonde s'éteignent. Pour de plus amples informations sur les voyants spécifiques à votre chargeur, consulter la page support.butterflynetwork.com.



REMARQUE

Il est normal que la sonde soit chaude au toucher au cours du chargement. Si la sonde est retirée du chargeur sans fil avant ou immédiatement après la fin du chargement, il est recommandé de laisser refroidir la sonde avant de l'utiliser. Étant donné que le système limite la température de contact avec le patient et ne permet pas d'acquisition à une température supérieure ou égale à 43 °C (109 °F), le fait de laisser la sonde refroidir avant utilisation optimise la durée d'acquisition.

4.4.1. Vérification du niveau de la batterie de la sonde

Utiliser le bouton indicateur de la batterie et les voyants de la batterie sur la sonde pour vérifier le niveau de la batterie. Pour plus d'informations, consulter [Sonde \[22\]](#)

Tableau 6. Indicateurs du niveau de la batterie de la sonde

Motif lumineux	Niveau approximatif de la batterie
4 voyants allumés	87.5% - 100%
3 voyants allumés	67.5% - 87.4%
2 voyants allumés	37.5% - 67.4%
1 voyant allumé	12.5% - 37.4%
1er voyant clignotant	<12%

Pour vérifier le niveau de la batterie de la sonde à l'aide de la sonde :

1. Appuyer sur le bouton indicateur de la batterie pour afficher les voyants de la batterie.
2. Si le premier bouton clignote, cela signifie que la charge de la batterie de la sonde est trop faible pour effectuer l'étude.
3. Si les lumières ne clignotent pas du tout :
 - a. Ouvrir l'Butterfly iQapplication.
 - b. Accédez à l'écran de scan.
 - c. Attendre 10 secondes que le bouton « Lancer le dépannage » apparaisse.
 - d. Suivre les étapes de dépannage.

Pour vérifier le niveau de la batterie de la sonde à l'aide de l'application Butterfly iQ :

- L'état de la batterie de la sonde est affiché dans la partie supérieure de l'écran d'acquisition d'images.
- Si la charge de la batterie est trop faible, il peut être impossible d'effectuer un examen avant que la batterie ne soit rechargée. Veiller à maintenir la batterie complètement chargée dans la mesure du possible.

5. Utilisation du système

Ce chapitre fournit des informations et des instructions sur l'utilisation du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 pour commencer des examens et les mener à terme. Il fournit également les informations et instructions nécessaires pour effectuer des arrêts sur image pendant une acquisition d'images en direct, pour prendre des mesures et pour utiliser les autres outils d'acquisition d'images.

5.1. Réaliser un examen

Une fois la sonde connectée à votre appareil mobile, suivre les instructions qui s'affichent à l'écran pour commencer un nouvel examen. Il n'est pas nécessaire de saisir les données relatives aux patients pour commencer un examen.

À partir de l'écran de balayage principal, il est possible d'effectuer un arrêt sur image , de réaliser des captures d'images  et d'enregistrer des extraits vidéo  à l'aide de la barre d'outils située en bas de l'écran. Pour réaliser une capture d'image, l'image en direct doit être statique.

Les captures sont consultables depuis la galerie située dans le coin supérieur droit de l'écran  avant de terminer l'examen.

Pour clôturer une consultation, cliquer sur la galerie et suivre les étapes à l'écran pour télécharger l'examen.

Pendant un examen, balayer l'écran horizontalement pour régler le gain et verticalement pour régler la profondeur. Le bouton de contrôle du TGC (Time Gain Compensation) apparaît en appuyant sur l'écran sous les commandes supplémentaires en bas à gauche .



REMARQUE

- Il est possible de pincer et d'appuyer deux fois pour effectuer un zoom avant ou arrière sur une image. Lorsque l'image est agrandie, il est possible d'utiliser son doigt pour faire un panoramique de l'image (la déplacer sur l'écran).
- La rotation du mode portrait au mode paysage au cours de l'acquisition d'images n'est disponible que sur tablette.

Les données relatives aux patients peuvent être renseignées dans l'examen depuis la galerie. Selon votre configuration, ces données peuvent être ajoutées manuellement, à partir d'une liste de travail ou en scannant un code barre.

Utiliser les champs de notes de la galerie pour ajouter ou afficher des détails supplémentaires concernant l'examen (tels que les résultats des calculs).

Pour plus d'informations sur la façon de réaliser un examen, consulter la page support.butterflynetwork.com.

5.2. Télécharger les examens sur le Butterfly Cloud



REMARQUES

- Certains prééglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

Pour archiver une étude :

1. Une fois que toutes les images échographiques ont été capturées, appuyer sur la **Galerie** dans le coin supérieur droit de l'écran. L'écran **Étude** s'affiche alors.
2. FACULTATIF : Associer les informations relatives aux patients
3. Appuyer sur Save (Enregistrer) pour lancer un téléchargement.
4. Sélectionner une archive et appuyer sur **Télécharger**.
5. Pour supprimer tous les éléments de la galerie, appuyer sur **Effacer les images**. Le système vous invite alors à confirmer la suppression. En effaçant la série, toutes les images et tous les extraits vidéos seront supprimés de la galerie.

5.3. Utilisation de la fonction du bouton de la sonde

Lorsque vous utilisez une sonde Butterfly iQ+, une pression sur le bouton de la sonde peut entraîner l'une des actions suivantes : capturer une image, capturer une séquence ou annuler l'arrêt sur image. La fonction du bouton de la sonde est activée par défaut et peut être modifiée à partir du menu Préférences de l'application Butterfly iQ.

La sonde Butterfly iQ3 comporte trois boutons : un bouton central, un bouton supérieur et un bouton inférieur. Appuyer sur le bouton central déclenche la même action qu'avec le bouton de la sonde Butterfly iQ/ iQ+, c'est-à-dire soit capturer une image, soit démarrer ou arrêter un enregistrement, soit annuler un arrêt sur image. Les deux autres boutons (haut et bas) permettent de régler la profondeur ou le gain, ou de changer de mode. Ce paramètre peut être configuré à partir du menu Préférences. Pour modifier le paramètre, accéder au menu Préférences, puis sélectionner « Actions du bouton de la sonde ». Dans le menu « Actions du bouton », sélectionner le paramètre « ACTION DU BOUTON HAUT/BAS ».

5.3.1. Utiliser le bouton de la sonde pour capturer une image ou une séquence :

Afin d'associer la capture au bouton :

1. Brancher la sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et entrer dans le menu Profil situé dans le coin inférieur droit de l'écran en cliquant sur les initiales ou sur votre avatar.
2. Sélectionner « Actions du bouton de sonde ».
3. La fonction de capture est activée par défaut. Faire glisser l'option « Activer les actions des boutons » vers la gauche pour la désactiver et vers la droite pour la réactiver.
4. Sur la même page, il est possible de choisir l'action associée au bouton de la sonde Butterfly iQ/ iQ+ ou au bouton central du Butterfly iQ3 pendant l'acquisition d'images en direct. Les options disponibles sont « Capturer l'image » et « Démarrer/arrêter la séquence ».
5. Revenir à l'écran de scan et commencer ou poursuivre l'acquisition d'images.
6. Pour utiliser la fonction sur la sonde Butterfly iQ/ iQ+, appuyer sur le bouton de la sonde. Pour l'utiliser sur la sonde Butterfly iQ3, appuyer sur le bouton central.

5.3.2. Utiliser le bouton de la sonde pour annuler l'arrêt sur image :

Afin d'associer l'annulation de l'arrêt sur image au bouton de la sonde (bouton central sur Butterfly iQ3) :

1. Brancher la sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et entrer dans le menu Profil situé dans le coin inférieur droit de l'écran en cliquant sur les initiales ou sur votre avatar.
2. Sélectionner « Actions du bouton de sonde ».
3. La fonction d'annulation de l'arrêt sur image est activée par défaut. Faire glisser l'option intitulée « Activer les actions des boutons » vers la gauche pour la désactiver et vers la droite pour la réactiver.
4. Revenir à l'écran de scan et commencer ou poursuivre l'acquisition d'images.
5. Pour utiliser la fonction, appuyer sur le bouton de la sonde Butterfly iQ/ iQ+ ou le bouton central du Butterfly iQ3 lorsqu'une image ou une séquence a été automatiquement arrêtée.

6. Utilisation des modes

Ce chapitre fournit des informations et des instructions sur l'utilisation des modes lors de la réalisation d'un examen échographique.



REMARQUE

- Les capacités avancées d'acquisition d'images peuvent varier en fonction du préréglage sélectionné et du statut de l'abonnement payant. Consulter la page support.butterflynetwork.com pour plus d'information sur les préréglages compatibles avec les différents modes.
- Butterfly iQ/ iQ+ ou tout appareil d'échographie utilisé pour détecter une rupture d'implants mammaires remplis de gel de silicone convient uniquement aux patients asymptomatiques. Une IRM est recommandée pour les patients symptomatiques ou dont les résultats équivoques de l'échographie montrent une rupture post-opératoire.

6.1. Utilisation du mode B

Le mode B s'affiche par défaut lors de la sélection d'un préréglage. La luminosité de chaque pixel correspond à l'intensité du signal réfléchi par le tissu lors de l'échographie. Certains préréglages, comme les préréglages Cardiaque, ont plusieurs versions du mode B accessibles via le bouton de filtre des préréglages . Le préréglage **Cohérence**¹ utilise une différente méthode pour calculer la luminosité des pixels en fonction du degré de similitude entre les différents signaux mesurés à l'ouverture, ce qui permet une meilleure visibilité. Appuyer à nouveau sur le bouton de filtre des préréglages permet de changer l'image en mode B en image en mode B standard et de donner à l'utilisateur la possibilité de choisir l'image à utiliser pour le diagnostic.

6.2. Utilisation du mode Doppler couleur ou du mode Doppler puissance

Les modes Doppler couleur ou Doppler puissance permettent de :

- Régler la taille et la position de la région d'intérêt.
- Régler le gain et la profondeur.
- Régler l'échelle (également connue sous le nom de fréquence de répétition des impulsions [PRF]) pour l'optimiser en fonction de l'intensité du flux en touchant la commande **Élevé/Faible** en bas de l'écran.

La région d'intérêt est affichée sur l'image. Pour déplacer la région d'intérêt, appuyer sur le cadre et faites le glisser. Ajuster ensuite son angle et sa taille à l'aide des flèches fournies.

Les commandes Gain de couleur et Profondeur sont disponibles lors de l'acquisition d'images en mode Doppler puissance.

6.3. Utilisation du mode M

L'affichage en mode M comprend les commandes de vitesse (Fast [Rapide] ou Slow [Lent]), la ligne en mode M, l'image en mode B et un point de déplacement pour déplacer la ligne en mode M.

¹**Cohérence Cardiaque** n'est pas disponible dans tous les pays.

Lors de l'utilisation du mode M, il est possible de :

- Régler la ligne d'acquisition radiale en appuyant sur le point de déplacement et en le faisant glisser : 
- Régler la vitesse de balayage du mode M en effleurant la commande Fast (Rapide)/Slow (Lent) au milieu de l'écran
- Régler la **Profondeur** et le **Gain**
- Prendre des mesures temporelles, de distances et de la fréquence cardiaque sur l'affichage

Accès au mode M

1. Sélectionner le préréglage souhaité et identifier la zone de l'image à acquérir. L'acquisition commencera en mode B.
2. Sélectionner Actions en bas de l'écran d'acquisition d'images.
3. Sous Modes, sélectionner Mode M.

6.4. Utiliser le mode Doppler spectral à ondes pulsées

Doppler spectral à ondes pulsées (Doppler pulsé) est un mode quantitatif qui affiche sous forme de graphique les mesures de vitesse du flux sanguin dans le temps.

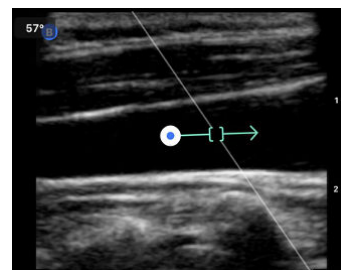
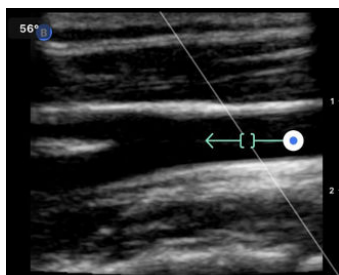
Le mode Doppler pulsé vous permet de :

- Voir et définir la position du volume d'échantillonnage en maintenant la porte enfoncée et en la faisant glisser.
- Voir et définir l'angle de correction en maintenant le point de compas blanc enfoncé et en le faisant glisser.
- Passer du mode actif Doppler pulsé au mode B en appuyant sur le bouton Lancer le spectre/Mettre à jour le mode B.
- Définir le gain du tracé spectral en faisant glisser votre doigt de gauche à droite, le long du tracé, pendant que celui-ci est actif.
- Définir l'échelle pour l'optimiser en fonction de l'intensité du flux en touchant la commande **Élevé/Faible** au centre de l'écran. Veuillez noter que cette commande définit votre état actuel.
- Définir la vitesse de défilement du tracé Doppler spectral en touchant la commande **Défilement rapide/ Défilement lent** au centre de l'écran. Veuillez noter que cette commande définit votre état actuel.

Afin de définir le gain et la profondeur de l'image de référence en mode B, quitter le mode Doppler pulsé et optimiser l'image en modes B, Doppler couleur ou Doppler puissance.

Placer le volume d'échantillonnage

1. Maintenir enfoncée la porte du volume d'échantillonnage (la partie carrée au centre de la flèche) et la faire glisser dans la position souhaitée dans le vaisseau à examiner.
2. Une fois en position, aligner la direction de la flèche avec celle du flux. Si le flux du vaisseau est crânial, positionnez la flèche en direction du crâne. Ci-dessous, un exemple des flux de la carotide (à gauche) et de la veine jugulaire interne (droite) correctement alignés.





MISE EN GARDE !

Le sens du flux est représenté par la direction de la flèche. Un mauvais alignement de la flèche pourrait entraîner une erreur d'interprétation de la direction du flux. Veuillez vérifier soigneusement que la flèche est orientée correctement par rapport à la direction attendue du flux.



REMARQUE

Le flux dans le sens de la flèche sera toujours représenté au-dessus de la ligne de base. Le flux dans le sens inverse de la flèche sera toujours représenté sous la ligne de base.

3. Appuyer sur « Lancer le spectre » pour lancer le tracé spectral. Si le tracé n'apparaît pas, ajuster la position du volume d'échantillonnage.
4. Pour définir la position du volume d'échantillonnage :
 - a. Maintenir la flèche enfoncée et la faire glisser. Le spectre sera automatiquement suspendu et l'image de référence en mode B sera relancée.
 - b. Appuyer sur le bouton Mettre à jour le mode B pour suspendre manuellement le spectre et redémarrer en mode B.
5. Pour définir la vitesse de défilement du tracé, appuyer sur le bouton **Défilement rapide/Défilement lent**.
6. Pour définir l'échelle de vitesse, appuyer sur le bouton **Élevé/Faible** ou faire glisser la ligne de base.
7. Pour ajouter des annotations, figer l'image et appuyer sur le bouton Annotations.
8. Pour ajouter des mesures, figer l'image et sélectionner Mesures linéaires.



REMARQUE

Les annotations et les mesures ne peuvent être ajoutées qu'à la région du tracé spectral.

9. Les mesures de vitesse seront indiquées en cm/s par le pic de vitesse systolique (PSV), la valeur de la distance verticale depuis la ligne de base du premier point du compas, et le pic de vitesse télédiastolique (EDV), la valeur de la distance verticale de la ligne de base du deuxième point du compas.
10. La différence de temps entre les extrémités gauche et droite du compas sera indiquée par le temps (t) en secondes.
11. Pour enregistrer une image Doppler pulsé, figer l'image et appuyer sur le bouton de capture d'image.



REMARQUE

Pour faire pivoter automatiquement la flèche de 180 degrés, appuyer sur le bouton d'inversion lorsque le spectre est actif. Si vous appuyez sur le bouton lorsque le spectre n'est pas actif, les modifications seront appliquées lorsque vous redémarrerez le spectre.

Doppler à ondes pulsées dans les pré réglages Abdomen

Pour les pré réglages Abdomen et Abdomen profond, et contrairement à ce qui avait été annoncé, le mode Doppler à ondes pulsées présente les différences suivantes :

- Il n'y a aucune correction d'angle.
- Il n'y a aucune inversion.
- Il est possible de déplacer le volume d'échantillonnage en appuyant sur le point bleu . Remarque : appuyer à proximité du point bleu permettra également de déplacer la porte.

Doppler à ondes pulsées dans les préréglages Cardiaque

Pour les préréglages Cardiaque, le mode Doppler à ondes pulsées présente les différences suivantes, adaptées aux applications cardiaques :

- Il n'y a aucune correction d'angle.
- Il n'y a aucune inversion.
- Comme lors de l'utilisation du mode Battements de cœur fœtal, il est possible de déplacer le volume d'échantillonnage en appuyant sur le point bleu . Remarque : appuyer à proximité du point bleu permettra également de déplacer la porte.
- Puisque les mesures du spectre peuvent être utilisées pour n'importe quel pic, les vitesses sont génériques ; v_1 et v_2 .
- Conformément à la convention utilisée avec le mode Doppler à ondes pulsées dans les préréglages Cardiaque, seule la valeur absolue des vitesses mesurées est affichée.

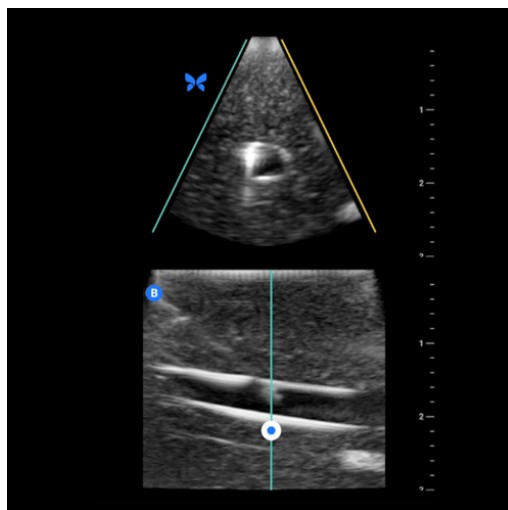
6.5. Utilisation de Biplane Imaging™ (Butterfly iQ+/ iQ3 uniquement)

Biplane Imaging est un mode qualitatif qui affiche deux plans d'imagerie : le plan longitudinal et le plan transversal de la sonde. Le plan longitudinal, nommé « plan de référence », est affiché au bas de l'écran tandis que le plan transversal, nommé « plan perpendiculaire », est affiché en haut de l'écran.

Biplane Imaging est disponible dans les préréglages Cardiaque standard, Cardiaque cohérence, Musculosquelettique, MSQU-Tissu mou, Nerf et Accès vasculaire.

Lors de l'utilisation du mode Biplane, il est possible de :

- Visualiser et ajuster la position du plan perpendiculaire par rapport au plan de référence
- Optimiser le gain et la profondeur simultanément dans les deux plans
- Effectuer un arrêt sur image et des mesures dans les deux fenêtres d'affichage
- Capturer des séquences et des images
- Activer l'outil Needle Viz (dans le plan)



Pour utiliser Biplane Imaging :

1. Saisir un préréglage dans lequel Biplane Imaging est disponible. Activer le mode Biplane à partir du menu des actions.

2. Appliquer du gel sur la sonde et commencer l'acquisition d'images
3. Pour ajuster la position du plan perpendiculaire, toucher et faire glisser le point blanc d'un côté à l'autre dans le plan longitudinal (au bas de l'écran)
4. Les outils d'arrêt sur image, de mesure, d'annotation et de capture, ainsi que le réglage du gain et de la profondeur, sont disponibles en mode Biplane
5. Pour utiliser simultanément l'outil Needle Viz (dans le plan), activer l'outil dans le menu des actions. Le plan de référence affichera la région d'intérêt dans laquelle l'aiguille dans le plan sera mise en évidence. De plus, si l'aiguille croise l'indicateur du plan perpendiculaire, la position de l'aiguille dans la vue hors plan sera projetée sur le plan perpendiculaire. Pour modifier la position de la région d'intérêt, appuyer sur le bouton de basculement.

Biplane dans les préréglages Cardiaque

Le mode Biplane est disponible dans les préréglages Cardiaque suivants : Standard et Cohérence. Comparé aux préréglages linéaires, le mode Biplane présente les différences suivantes :

1. Pour ajuster la position du plan perpendiculaire, toucher et faire glisser le point blanc autour de l'apex dans le plan longitudinal (au bas de l'écran). Pour le déplacer dans le plan de référence, faire glisser le point blanc sur le plan longitudinal (de référence ou au bas de l'écran). Le plan perpendiculaire tournera autour de l'apex (face supérieure de l'image polaire) du plan de référence.
2. Conformément aux directives de l'American Society of Echocardiography (ASE), les deux plans sont fixes, l'inversion est désactivée et l'orientation est optimisée pour la vue parasternale grand axe en 2D. ².

6.6. Utiliser les battements de cœur fœtal

Le mode Battements de cœur fœtal permet à l'utilisateur et au patient d'entendre le cœur du fœtus et affiche simultanément le spectre à ondes pulsées. Le mode Battements de cœur fœtal est disponible dans le préréglage OB 2/3.

Lors de l'utilisation du mode Battements de cœur fœtal, vous pouvez :

- Voir et définir la position du volume d'échantillonnage en maintenant la porte enfoncée et en la faisant glisser.
- Écouter les battements du cœur du fœtus lorsque le son est activé.
- Passer du mode audio en direct au mode B en appuyant sur le bouton Lancer le son/Mettre à jour le mode B.
- Ajuster le volume du son des battements du cœur du fœtus et définir le gain du tracé spectral en faisant glisser votre doigt de gauche à droite, le long du tracé, pendant que celui-ci est actif.
- Définir l'échelle pour l'optimiser en fonction de l'intensité du flux en touchant la commande Élevé/Faible au centre de l'écran. Veuillez noter que cette commande définit votre état actuel.
- Définir la vitesse de défilement du tracé des battements de cœur fœtal en touchant la commande Défilement rapide/Défilement lent au centre de l'écran. Veuillez noter que cette commande définit votre état actuel.

Afin de définir le gain et la profondeur de l'image de référence en mode B, quitter le mode Battement de cœur fœtal et optimiser l'image en mode B.

Placer le volume d'échantillonnage

1. Maintenir enfoncée la porte du volume d'échantillonnage (la partie carrée le long du Doppler) et la faire glisser dans la position souhaitée au niveau du cœur du fœtus.
2. Une fois la porte positionnée, appuyer sur « Lancer le son » pour lancer les battements de cœur fœtal et le tracé spectral. Si le tracé n'apparaît pas ou qu'aucun son ne sort, ajuster la position du volume d'échantillonnage.

²Directives de L'ASE.

3. Pour définir la position du volume d'échantillonnage :
 - a. Maintenir enfoncée la porte du volume d'échantillonnage et la faire glisser. Le spectre sera automatiquement suspendu et l'image de référence en mode B sera relancée.
 - b. Appuyer sur le bouton Mettre à jour le mode B pour suspendre manuellement le spectre et redémarrer en mode B.
4. Pour définir la vitesse de défilement du tracé, appuyer sur le bouton Défilement rapide/Défilement lent.
5. Pour définir l'échelle de vitesse, appuyer sur le bouton Élevé/Faible ou faire glisser la ligne de base.
6. Pour ajouter des annotations, figer l'image et appuyer sur le bouton Annotations.
7. Pour ajouter des mesures, figer l'image et sélectionner Mesures linéaires.



REMARQUE

Les annotations et les mesures ne peuvent être ajoutées qu'à la région du tracé spectral.

8. Les mesures de vitesse seront exprimées en cm/s.
9. La différence de temps entre les extrémités gauche et droite du compas sera indiquée par le temps (t) en secondes.
10. Pour enregistrer une image Doppler pulsé, figer l'image et appuyer sur le bouton de capture d'image.



REMARQUE

- L'utilisation de l'échographie en mode Doppler pendant le premier trimestre est actuellement recommandée pour faciliter le dépistage et le diagnostic de certaines anomalies congénitales. Cette procédure requiert des compétences pointues et soumet le fœtus à des périodes prolongées d'exposition à des niveaux d'ultrasons relativement élevés. En raison des émissions acoustiques accrues de l'échographie en mode Doppler spectral, son utilisation pendant le premier trimestre doit être envisagée avec prudence. L'imagerie en mode Doppler spectral ne doit être utilisée qu'en cas de rapport bénéfice/risque favorable, et à condition que la valeur du TI soit faible et que l'examen se déroule sur une courte durée. Généralement, les protocoles impliquant des valeurs de TI inférieures à 1,0 reflètent un risque minimal.

6.7. Utilisation du mode iQ Slice



REMARQUES

- Les modes iQ Slice et iQ Fan sont uniquement disponibles sur les appareils iOS.
- La disponibilité des modes iQ Slice et iQ Fan peut également varier en fonction du modèle de la sonde, de l'abonnement Butterfly et de l'emplacement géographique propre à chaque utilisateur.

iQ Slice est un mode de capture qui effectue un balayage volumétrique unique pour acquérir plusieurs coupes de la région d'intérêt.

Lors de l'utilisation du mode iQ Slice, il est possible de :

- Régler le **gain** et la **profondeur**

- Effectuer un balayage volumétrique unique pour générer plusieurs coupes
- Effectuer des mesures linéaires et elliptiques sur une ou plusieurs coupes
- Sélectionner une coupe à enregistrer sous forme d'image statique
- Enregistrer toutes les coupe sous forme d'images statiques
- Enregistrer toutes les coupes sous forme de séquence

Accéder au mode iQ Slice

1. Sélectionner le préréglage souhaité et identifier la zone de l'image à acquérir. L'acquisition sera en mode B.
2. Sélectionner Actions en bas de l'écran d'acquisition d'images.
3. Sous Modes, sélectionner iQ Slice.

6.8. Utiliser le mode iQ Fan



REMARQUES

- Les modes iQ Slice et iQ Fan sont uniquement disponibles sur les appareils iOS.
- La disponibilité des modes iQ Slice et iQ Fan peut également varier en fonction du modèle de la sonde, de l'abonnement Butterfly et de l'emplacement géographique propre à chaque utilisateur.

iQ Fan est un mode d'imagerie en direct qui effectue des balayages en élévation continus et bidirectionnels en temps réel sur la région d'intérêt. L'angle d'élévation du balayage oscillera entre +/- 20°.

Lors de l'utilisation du mode iQ Fan, il est possible de :

- Régler le **gain** et la **profondeur**
- Effectuer un arrêt sur image et capturer une image statique
- Enregistrer une séquence

Accéder au mode iQ Fan

1. Sélectionner le préréglage souhaité et identifier la zone de l'image à acquérir. L'acquisition sera en mode B.
2. Sélectionner Actions en bas de l'écran d'acquisition d'images.
3. Sous Modes, sélectionner iQ Fan.

7. Annotations

Ce chapitre fournit des informations et des instructions pour annoter des images dans l'application Butterfly iQ. Les annotations peuvent inclure des mesures linéaires, des mesures elliptiques et des annotations textuelles.

7.1. Ajout d'annotations

Vous pouvez ajouter des annotations pendant l'acquisition d'images, soit depuis le menu des actions, soit depuis l'écran d'arrêt sur image. Une fois l'acquisition terminée, vous pouvez ajouter des annotations aux images et aux extraits vidéo dans la galerie de l'examen.

Ajouter des annotations durant l'acquisition d'images en direct

Lors de l'acquisition d'images en direct, ouvrez le menu des actions  et sélectionnez une annotation à ajouter à l'image en direct.

Ajouter des annotations à un arrêt sur image

Appuyer sur le bouton d'arrêt sur image  pour figer l'image, puis sélectionner le menu des actions .

Ajout d'une annotation textuelle

1. Dans **Étiquettes**, sélectionner soit une annotation préconfigurée dans la liste, soit l'option « **+ Ajouter** » pour afficher l'écran Rechercher ou créer une annotation.
2. Pour utiliser une annotation préconfigurée de l'écran de recherche, sélectionner l'annotation.
3. Pour saisir la propre annotation de l'utilisateur, utiliser le clavier pour taper l'annotation.
4. Sur le clavier de votre appareil mobile, sélectionner Terminé.
5. Faire glisser l'annotation vers l'emplacement souhaité sur l'image.
6. Pour supprimer une annotation, la sélectionner puis appuyer sur X. Sélectionner Supprimer l'annotation pour confirmer.
7. Il est possible d'ajouter jusqu'à cinq annotations textuelles sur chaque image.

Réaliser une mesure linéaire

1. Sélectionner le bouton **Ligne** .
2. Sélectionner les cercles bleus pour faire glisser la mire jaune vers la position de début et la position de fin de la mesure. Lors de la manipulation des extrémités de la ligne, la longueur (en centimètres) est affichée dans une fenêtre située en bas de l'image. Il est possible de faire glisser cette fenêtre à l'endroit désiré sur l'image.
3. Pour ajouter une autre ligne, sélectionner le bouton Annotation, et sélectionner à nouveau le symbole de la ligne. La ligne suivante est affichée dans une couleur différente et est accompagnée d'une lettre. Il est possible d'ajouter jusqu'à quatre mesures linéaires à chaque image.
4. Pour supprimer une ligne, sélectionner la ligne ou la mesure de la ligne. Appuyer sur X à côté de l'affichage numérique de la mesure correspondante, puis sélectionner Supprimer la ligne pour confirmer.

Réaliser une mesure de la superficie

1. Sélectionner le bouton **Ellipse** .
2. Effleurer et faire glisser les icônes de compas pour mettre à l'échelle et faire pivoter l'ellipse. Une fenêtre avec la circonférence et l'aire de l'ellipse (exprimées en cm et en cm²) est affichée dans une fenêtre en bas de la page. Il est possible de faire glisser cette fenêtre à l'endroit désiré sur l'image.

3. Pour supprimer une ellipse, sélectionner l'ellipse ou la valeur de la mesure, puis appuyer sur X à côté de l'affichage numérique de la mesure correspondante. Sélectionner Supprimer l'ellipse pour confirmer.

Ajouter des annotations à des images ou extraits vidéo dans la galerie

1. Une fois l'image ou la vidéo capturée, cliquer sur  dans le coin supérieur droit de l'écran de scan.
2. Cliquer sur l'image ou l'extrait vidéo à annoter.
3. Cliquer sur « Modifier ».
4. Sélectionner « Étiqueter la capture ».
5. Cliquer sur « Aa », puis sélectionner une étiquette prédéfinie ou en créer une.
6. Déplacer l'étiquette à l'endroit approprié sur l'image.
7. Cliquer sur « Enregistrer ».

7.2. Utilisation des protocoles

Avec les protocoles Butterfly, vous pouvez suivre les types d'examens les plus courants et facilement étiqueter les scans des vues appropriées. Les protocoles sont disponibles avec les préréglages ci-dessous :

- Protocole relatif aux poumons :
 - Préréglage Poumon
 - Préréglage Poumon pédiatrique
- Protocole relatif à l'aorte
 - Préréglage Aorte et vésicule biliaire
 - Préréglage Abdomen
 - Préréglage Abdomen, profond
- Protocole cardiaque
 - Préréglage Cardiaque
 - Préréglage Cardiaque, profond
 - Préréglage Cardiaque pédiatrique
- Protocole eFAST
 - Préréglage FAST
 - Préréglage Abdomen
 - Préréglage Abdomen, profond
- Protocole TVP
 - Accès vasculaire : préréglage Veine profonde

Ajouter des étiquettes via un protocole

1. Sur l'écran de scan, sélectionner le préréglage approprié.
2. Ouvrir le menu des actions  et appuyer sur le bouton du protocole souhaité. Le sélecteur de vue affichant les vues pertinentes apparaîtra à l'écran.
3. Appuyer sur la vue à scanner.
4. Une étiquette apparaîtra automatiquement en bas de l'écran de scan pour la vue sélectionnée.
5. Capturer une séquence ou une image statique.
6. Le sélecteur de vue s'affichera à nouveau après la capture d'images. Une coche indique que la vue a déjà été capturée et étiquetée.

7. Appuyer sur une vue pour continuer l'étiquetage.



REMARQUE

Toutes les vues des protocoles sont facultatives. Vous pouvez sélectionner n'importe quelle vue, y compris celles que vous avez déjà capturées si vous souhaitez obtenir plusieurs exemples de ces vues.

Modifier l'étiquette de vue de protocole

1. Appuyer sur l'étiquette de la vue pour activer la modification. Un crayon apparaîtra à côté de l'étiquette .
2. Pour déplacer l'étiquette de la vue, faire glisser l'étiquette jusqu'à l'emplacement souhaité pendant que les modifications sont actives.
3. Pour changer la vue, appuyer sur le crayon . Le sélecteur de vue apparaîtra à nouveau et une nouvelle vue pourra être sélectionnée.

Quitter le protocole

Vous pouvez quitter le protocole des manières suivantes :

1. Appuyer sur « Quitter le flux de travail » dans le sélecteur de vue
2. Changer le préreglage
3. Téléchargement d'une étude
4. Appuyer sur le « X » à côté du bouton du protocole



REMARQUE

Quand vous quittez un protocole, les images capturées à l'aide du protocole sont enregistrées dans la galerie de l'examen, où vous pouvez les analyser et les télécharger. Cependant, les progrès effectués dans le sélecteur de vue seront réinitialisés.

8. Packs de calculs manuels

Ce chapitre fournit les informations et les instructions pour l'utilisation des divers packs de calcul disponibles sur l'appareil et l'application mobile Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3.



REMARQUES

- Certains préréglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

8.1. Calculs obstétriques

Effectuer un calcul obstétrical

1. Sur l'écran de scan, sélectionner le préréglage OB1/GYN ou OB2/3.
2. Sélectionner le menu des actions  dans le coin inférieur droit de l'écran.
3. Les packs Longueur vertex-coccyx et Diamètre moyen du sac seront disponibles sous la rubrique « Calculs », dans le préréglage OB1/GYN. Les packs Indice du liquide amniotique et biométrie fœtale seront quant à eux disponibles dans le préréglage OB2/3. Sélectionner le pack à utiliser.
4. À l'exception du mode M, tous les modes d'acquisition d'images peuvent être utilisés pour effectuer ces calculs. Une fois la région d'intérêt identifiée, appuyer sur le bouton Arrêt sur image .
5. Appuyer sur le menu des actions  en bas de l'écran. De nouveaux outils de mesure correspondant aux données disponibles dans les packs de calcul seront disponibles.
6. Sélectionner la mesure souhaitée. Des compas (linéaires ou elliptiques) apparaîtront sur l'écran de scan.
 - a. Les mesures diamètre bipariétal (DBP), périmètre crânien (PC), périmètre abdominal (PA) et longueur du fémur (LF) sont disponibles dans le pack Biométrie fœtale.
 - b. Les mesures Q1, Q2, Q3 et Q4 sont disponibles dans le pack Indice du liquide amniotique.
 - c. Dans le pack Longueur vertex-coccyx, les mesures disponibles sont CRL1, CRL2, and CRL3.
 - d. Les mesures DSG1, DSG2 et DSG3 sont disponibles dans le pack Diamètre moyen du sac.
7. Régler les compas au besoin. Le nom de la mesure s'ajustera en conséquence pour afficher les données et, le cas échéant, l'âge gestationnel (AG).
8. Une fois les compas en place, appuyer sur Confirmer pour ajouter la mesure au rapport et effectuer une capture d'image.
9. Il est possible de supprimer une mesure avant de procéder à la confirmation ou à l'annulation de l'arrêt sur image en cliquant sur « x » à côté du nom de la mesure ou sur l'icône Corbeille dans le rapport.
10. Seule une donnée peut être ajoutée par mesure. Pour modifier une donnée, la supprimer du rapport et procéder à une nouvelle mesure.
11. Un rapport de calcul est disponible dans chaque pack de calcul lorsque l'écran de scan est statique.
12. Le rapport du pack Biométrie fœtale contient les informations suivantes :
 - a. AUA ou AGM : âge gestationnel moyen selon la formule d'Hadlock
 - b. DPA - Formule d'Hadlock : date présumée de l'accouchement selon la formule d'Hadlock

- c. EPF - Formule d'Hadlock : estimation du poids fœtal selon la formule d'Hadlock
 - d. Les données des mesures avec les âges gestationnels (AG) correspondants
 - e. Les dates déclarées par le patient
13. Le rapport du pack Indice du liquide amniotique contient les informations suivantes :
- a. ILA : indice du liquide amniotique
 - b. Les données des mesures
 - c. Les dates déclarées par le patient
14. Le rapport sur la longueur vertex-coccyx contient les informations suivantes :
- a. Âge gestationnel
 - b. Les données des mesures
 - c. Dates déclarées par le patient
15. Dans le pack Diamètre moyen du sac, le rapport inclut :
- a. L'âge gestationnel selon la formule du diamètre moyen du sac
 - b. La date prévue d'accouchement selon la formule du diamètre moyen du sac



REMARQUE

Le diamètre moyen du sac ne peut pas être utilisé seul pour définir la date prévue d'accouchement.

16. Vous quitterez automatiquement le pack de calculs obstétricaux lorsque vous téléchargez votre examen. Pour quitter un pack de calculs obstétricaux avant de télécharger un examen, cliquer sur « X » en bas de l'écran ou sur « X » depuis le menu des actions. Vous serez invité(e) à confirmer l'exportation ou la suppression des mesures effectuées avant de quitter le pack.
17. Une fois le pack de calcul exporté, les résultats seront disponibles dans le champ de notes de l'examen. Ils peuvent être récupérés et modifiés depuis la galerie de l'examen avant que celui-ci ne soit téléchargé. Une fois l'examen téléchargé, les notes sont disponibles à partir de l'écran des archives ou du Butterfly Cloud depuis un ordinateur.

8.2. Calculer manuellement un volume

Le pack de calcul manuel du volume peut être utilisé pour mesurer un volume à l'aide de la méthode de l'ellipsoïde allongé. Pour calculer le volume, l'outil se base sur l'équation $0,52 \times (D1) \times (D2) \times (D3)$.

Calculer manuellement un volume

1. À partir de l'écran de scan, sélectionnez l'un des prééglages suivants : Abdomen, Abdomen profond, Vessie, MSQU Tissu mou, Musculosquelettique, Nerf ou Petit organe.
2. Sélectionner le bouton Actions  dans le coin inférieur droit de l'écran.
3. Sous la rubrique « Calculs », sélectionner Volume manuel.
4. Une fois la vue à capturer identifiée, sélectionner le bouton d'arrêt sur image pour figer l'image.
5. Appuyer sur le bouton Actions  en bas de l'écran.
6. Sélectionner un des boutons de mesure pour débiter. Les options D1, D2 ou D3 pourront être sélectionnées.
7. Régler les compas au besoin. Le nom de la mesure s'ajustera en conséquence pour afficher les données.
8. Une fois les compas en place, appuyer sur Confirmer pour ajouter la mesure au rapport et effectuer une capture d'image.
9. Seule une donnée peut être ajoutée par mesure. Pour modifier une donnée, la supprimer du rapport et procéder à une nouvelle mesure.

10. Les mesures apparaîtront au bas de l'écran. Si vous effectuez les trois mesures, une estimation du volume apparaîtra au même endroit.
11. Il est possible de supprimer une mesure avant de procéder à la confirmation ou à l'annulation de l'arrêt sur image en cliquant sur « x » à côté du nom de la mesure ou sur l'icône Corbeille dans le rapport.
12. Vous quitterez automatiquement le pack de calcul du volume lorsque vous téléchargez votre examen. Pour quitter le pack de calcul du volume avant de télécharger un examen, cliquer sur « X » en bas de l'écran ou sur « X » depuis le menu des actions. Vous serez invité(e) à confirmer l'exportation ou la suppression des mesures effectuées avant de quitter le pack.



REMARQUE

Si vous quittez le pack du calcul du volume, les données ne pourront pas être modifiées.

13. Une fois le pack de calcul du volume exporté, les résultats seront disponibles dans le champ de notes de l'examen. Ils peuvent être récupérés et modifiés depuis la galerie de l'examen avant que celui-ci ne soit téléchargé. Une fois l'examen téléchargé, les notes sont disponibles à partir de l'écran des archives ou du Butterfly Cloud depuis un ordinateur.

8.3. Calcul du volume gastrique

Le calcul du volume gastrique permet aux utilisateurs d'évaluer le volume du contenu gastrique.

Calculer manuellement le volume gastrique

1. À partir de l'écran d'acquisition d'images, sélectionner le préréglage Abdomen, Abdomen profond ou Abdomen pédiatrique.
2. Sélectionner le bouton Actions  dans le coin inférieur droit de l'écran.
3. Sous la rubrique « Calculs », sélectionner **Volume gastrique**.
4. Une fois la vue à capturer identifiée, sélectionner le bouton d'arrêt sur image pour figer l'image.
5. Appuyer sur le bouton Actions  en bas de l'écran.
6. Sélectionner le bouton de mesure pour débiter. Les options Diamètre moyen antéro-postérieur (DAP), Diamètre moyen crânio-caudal (DCC) et Âge pourront être sélectionnées.
7. Régler les compas au besoin. Le nom de la mesure s'ajustera en conséquence pour afficher les données.
8. Une fois les compas en place, appuyer sur Confirmer pour ajouter la mesure au rapport et effectuer une capture d'image.
9. Seule une donnée peut être ajoutée par mesure. Pour modifier une donnée, la supprimer du rapport ou de l'écran et procéder à une nouvelle mesure.
10. Les mesures apparaîtront au bas de l'écran. Si vous effectuez les trois mesures, une estimation du volume apparaîtra au même endroit.
11. Il est possible de supprimer une mesure avant de procéder à la confirmation ou à l'annulation de l'arrêt sur image en cliquant sur « x » à côté du nom de la mesure ou sur l'icône Corbeille dans le rapport.
12. Vous quitterez automatiquement le pack de calcul du volume gastrique lorsque vous téléchargez votre examen. Pour quitter le pack de calculs avant de télécharger un examen, cliquer sur « X » en bas de l'écran ou sur « X » depuis le menu des actions. Il vous sera demandé de confirmer l'exportation ou la suppression des mesures effectuées avant de quitter le pack.



REMARQUE

Si vous quittez le pack du calcul du volume gastrique, les données ne pourront pas être modifiées.

13. Une fois le pack de calcul du volume exporté, les résultats seront disponibles dans le champ de notes de l'examen. Ils peuvent être récupérés et modifiés depuis la galerie de l'examen avant que celui-ci ne soit téléchargé. Une fois l'examen téléchargé, les notes sont disponibles à partir de l'écran des archives ou du Butterfly Cloud depuis un ordinateur.



REMARQUE

Le calcul du volume gastrique utilise les deux équations suivantes en fonction de l'âge :

Tableau 7. Équations pour le volume gastrique

Tranche d'âge	Équation
>= 18 ans	volume gastrique (ml) = $27 + 14 \times (\text{DAP} \times \text{DCC} \times \pi / 4) - 1,28 \times \text{âge (en années)}$
4 à 18 ans	volume gastrique (ml) = $- 7,8 + 3,5 \times (\text{DAP} \times \text{DCC} \times \pi / 4) + 0,127 \times \text{âge (en mois)}$

8.4. Calcul de la sténose carotidienne

Le calcul de la sténose carotidienne peut être utilisé pour mesurer le pourcentage de rétrécissement du diamètre de la carotide, ou de tout autre vaisseau, en mesurant le diamètre complet de la carotide et de la partie non obstruée.

- Sur l'écran de scan, sélectionner le préréglage « Vasculaire : carotide ».
- Sélectionner le bouton Actions  dans le coin inférieur droit de l'écran.
- Sous la rubrique « Calculs », sélectionner **Réduction du diamètre gauche** ou **Réduction du diamètre droit**. Les deux outils fonctionnent de la même manière, si ce n'est que le premier nomme automatiquement les images capturées « Gauche » et le deuxième « Droit ».
- Pour de meilleurs résultats, il est recommandé de capturer les images en vue transversale.
- Sélectionner le bouton Actions  au bas de l'écran dès l'obtention d'un arrêt sur image approprié.
- Vous avez la possibilité de sélectionner le diamètre de l'artère (AD) pour mesurer le diamètre complet de l'artère ou le diamètre de lumière (LD) pour mesurer le diamètre de la partie non obstruée de l'artère.
- Régler les compas au besoin et sélectionner « Confirmer » une fois le compas en place. Après confirmation de l'emplacement, une image sera capturée automatiquement et les mesures s'ajouteront à la section Remarques de votre examen en cours.
 - Pour supprimer une mesure, sélectionner l'étiquette, puis « x ».
 - Pour modifier une mesure, la supprimer du rapport et l'ajouter de nouveau en suivant les étapes expliquées ci-dessus.
- Une fois les deux mesures ajoutées, une estimation de la sténose apparaîtra en bas de l'écran.
- Vous quitterez automatiquement le pack de calcul de la sténose lorsque l'examen sera téléchargé. Pour quitter le pack de calcul avant le téléchargement d'un examen, sélectionner « x » en regard de « Réduction du diamètre gauche » ou « Réduction du diamètre droit » au bas de l'écran de scan. Vous serez invité(e) à confirmer l'exportation ou la suppression des mesures effectuées si vous quittez le pack avant le téléchargement de votre examen.



NOTE

Si vous quittez le pack de calcul de la sténose carotidienne, les données ne pourront pas être modifiées.

10. Une fois les résultats du calcul de la sténose exportés, ils seront disponibles dans le champ Remarques de l'examen. Ils peuvent être récupérés et modifiés depuis l'écran Examen avant que l'examen ne soit téléchargé.

**NOTE**

La sténose carotidienne est calculée à l'aide de la formule suivante :

$$\text{Sténose (pourcentage)} = (1 - LD / AD)$$

8.5. Calculer manuellement des angles

Le pack de calcul manuel des angles (alpha/bêta) peut être utilisé pour calculer l'angle aigu entre deux lignes (un angle inférieur à 90 degrés).

Calculer manuellement des angles

1. Sur l'écran de scan, sélectionner le pré-réglage musculosquelettique.
2. Sélectionner le bouton Actions  dans le coin inférieur droit de l'écran.
3. Sous la rubrique « Calculs », sélectionner « Alpha/Bêta – Droite » ou « Alpha/Bêta – Gauche ». Droite et Gauche permettent de faciliter l'étiquetage du côté de l'anatomie. Les deux outils fonctionnent de la même manière.
4. Une fois la vue à capturer identifiée, sélectionner le bouton d'arrêt sur image pour figer l'image.
5. Appuyer à nouveau sur le bouton Actions  dans le coin inférieur droit de l'écran.
6. Sélectionner un des boutons de mesure pour débiter. Les options **Ligne de base**, **Ligne alpha** ou **Ligne bêta** pourront être sélectionnées. Pour un calcul complet d'un angle (alpha ou bêta), tracer la **ligne de base** et la **ligne alpha** ou la **ligne de base** et la **ligne bêta**.
7. Régler les compas au besoin. Si la **ligne de base** et l'une des deux autres lignes sont sélectionnées, le nom de la mesure s'ajustera en conséquence pour afficher l'angle calculé.
8. Une fois les compas en place, appuyer sur Confirmer pour ajouter la mesure au rapport et effectuer une capture d'image.
9. Vous pouvez placer le compas pour l'autre angle.
10. Seule une donnée peut être ajoutée par mesure. Pour modifier une donnée, la supprimer du rapport et procéder à une nouvelle mesure.
11. Les mesures apparaîtront au bas de l'écran.
12. Il est possible de supprimer une mesure avant de procéder à la confirmation ou à l'annulation de l'arrêt sur image en cliquant sur « x » à côté du nom de la mesure ou sur l'icône Corbeille dans le rapport. Si vous annulez l'arrêt sur image ou si vous sélectionnez une autre image dans le buffer de la séquence, vous serez invité(e) à exporter le résultat dans la section des notes.
13. Vous quitterez automatiquement le pack de calcul des angles lorsque vous téléchargez votre examen. Pour quitter le pack de calculs avant de télécharger un examen, cliquer sur « X » en bas de l'écran ou sur « X » depuis le menu des actions. Il vous sera demandé de confirmer l'exportation ou la suppression des mesures effectuées avant de quitter le pack.
14. Une fois le pack de calcul des angles exporté, les résultats seront disponibles dans le champ de notes de l'examen. Ils peuvent être récupérés et modifiés depuis la galerie de l'examen avant que celui-ci ne soit téléchargé. Une fois l'examen téléchargé, les notes sont disponibles à partir de l'écran des archives ou du Butterfly Cloud depuis un ordinateur.

**NOTE**

Si deux lignes existent avec les coordonnées (x00, y00) et (x01, y01) pour la première ligne et avec les coordonnées (x10, y10) et (x11, y11) pour la seconde ligne, alors l'angle aigu entre les deux lignes est calculé ainsi :

$$Dx0 = x00 - x01$$

$$Dy0 = y00 - y01$$

$$Dx1 = x10 - x11$$

$$Dy1 = y10 - y11$$

$$L0 = \sqrt{Dx0^2 + Dy0^2}$$

$$L1 = \sqrt{Dx1^2 + Dy1^2}$$

$$\text{Angle} = \text{abs}(\cos^{-1}((Dx0 * Dx1 + Dy0 * Dy1)/(L0 * L1)) * 180 / \pi)$$

8.6. Références relatives au pack de calcul

1. Âge gestationnel et poids estimé du fœtus d'après la biométrie fœtale
 - a. Hadlock FP, Deter RL, Harrist RB, Park SK. Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters. Radiology. 1984 Aug;152(2):497-501.
 - b. Hadlock FP, Harrist RB, Carpenter RJ, Deter RL, Park SK. Sonographic estimation of fetal weight. The value of femur length in addition to head and abdomen measurements. Radiology. 1984 Feb;150(2):535-4.
 - c. Anderson NG, Jolley IJ, Wells JE. Sonographic estimation of fetal weight: comparison of bias, precision and consistency using 12 different formulae. Ultrasound in Obstetrics and Gynecology: The Official Journal of the International Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology. 2007 Aug;30(2):173-9.
2. Indice du liquide amniotique
 - a. Phelan JP, Ahn MO, Smith CV, Rutherford SE, Anderson E. Amniotic fluid index measurements during pregnancy. The Journal of reproductive medicine. 1987 Aug;32(8):601-4.
3. Longueur vertex-coccyx
 - a. Hadlock FP, Shah YP, Kanon DJ, Lindsey JV. Fetal crown-rump length: reevaluation of relation to menstrual age (5-18 weeks) with high-resolution real-time US. Radiology. 1992 Feb;182(2):501-5.
4. Diamètre moyen du sac
 - a. Daya S, Woods S, Ward S, Lappalainen R, Caco C. Early pregnancy assessment with transvaginal ultrasound scanning. CMAJ. 1991 Feb 15;144(4):441-6. PMID: 1993291; PMCID: PMC1452794.
 - b. Equation for gestational age in days: $(0.882(GS1+GS2+GS2)/3)+ 33.117$
5. Volume de la vessie - Ellipsoïde allongé
 - a. Dicuio M, Pomara G, Menchini Fabris F, Ales V, Dahlstrand C, Morelli G. Measurements of urinary bladder volume: comparison of five ultrasound calculation methods in volunteers. Archivio Italiano di Urologica e Andrologica. 2005 Mar;77(1):60-2.
 - b. Équation de l'ellipsoïde allongé : $\text{volume} = 0,52 \times (D1) \times (D2) \times (D3)$.
6. Volume gastrique
 - a. Volume gastrique pour la tranche d'âge 18 ans et plus : Van de Putte, P. et A. Perlas. « Ultrasound assessment of gastric content and volume. » British Journal of Anaesthesia 113.1 (2014): 12-22 (en anglais).

- b. Volume gastrique pour la tranche d'âge 4-18 ans : Miller, Andrew F., et al. « Does Point-of-Care Gastric Ultrasound Correlate With Reported Fasting Time? » *Pediatric Emergency Care* 37.12 (2021): e1265-e1269 (en anglais).
- 7. Sténose carotidienne
 - a. Annika C. Larsson et Stefan Rosfors. « Diameter-based measurements of the degree of carotid artery stenosis using ultrasonography » (Mesures du degré de sténose carotidienne d'après le diamètre par échographie) *Clinical Physiology and Functional Imaging* 41.2 (2021) : 217-220.

9. Utilisation de l'outil Needle Viz™ (dans le plan)



AVERTISSEMENT !

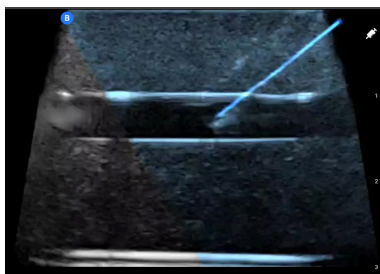
Lorsqu'il est utilisé seul, l'outil Needle Viz (dans le plan) n'améliore PAS la visualisation des aiguilles insérées hors plan.

Needle Viz (dans le plan) est un outil qui superpose une image en mode B optimisée pour visualiser les aiguilles insérées à un angle de 20 à 40 degrés par-dessus le mode B de base. Une région d'intérêt (ROI) dans laquelle l'aiguille peut être visualisée est représentée en bleu et son emplacement peut être modifié à l'aide du bouton de basculement.

L'outil Needle Viz (dans le plan) est disponible dans les préréglages Musculosquelettique, MSQU–Tissu mou, Nerf et Vasculaire : accès.

Lors de l'utilisation de l'outil Needle Viz (dans le plan), il est possible de :

- Ajuster la profondeur et le gain d'approche de l'aiguille
- Ajuster la profondeur de balayage
- Personnaliser le gain de l'aiguille
- Activer Biplane Imaging



Utilisation de l'outil Needle Viz (dans le plan)

Pour utiliser l'outil Needle Viz (dans le plan) :



REMARQUE

Lorsque vous utilisez l'outil Needle Viz (dans le plan) avec le mode Biplane Imaging, la position de l'aiguille dans le plan perpendiculaire n'est mise en évidence que si elle est visible dans le plan de référence et par extension, sur la ligne médiane du plan perpendiculaire. L'aiguille sera visible dans le plan perpendiculaire, mais la visualisation ne sera pas améliorée si elle n'est pas visible dans le plan de référence.

1. Sur l'écran de scan, sélectionner le préréglage Musculo-squelettique, MSQU-Tissu mou, Nerf ou Vasculaire : accès.
2. Appuyer sur le bouton Actions dans le coin inférieur droit de l'écran.
3. Sous l'en-tête « Outils », sélectionner Needle Viz (dans le plan).
4. En bas de l'écran, sélectionner « Depuis la gauche » ou « Depuis la droite » pour indiquer le sens d'approche de l'aiguille.

5. En bas de l'écran, sélectionner 40 °, 30 ° ou 20 ° pour ajuster l'angle en fonction de l'angle d'approche de l'aiguille.
6. Pour ajuster le gain de l'aiguille, balayer l'écran vers la droite ou la gauche. Si le gain de l'image doit être ajusté, quitter Needle Viz, ajuster le gain au besoin, puis réactiver Needle Viz.
7. Pour utiliser simultanément Biplane Imaging, activer l'option Biplane dans le menu des actions. Le plan de référence affichera la région d'intérêt dans laquelle l'aiguille dans le plan sera mise en évidence. De plus, si l'aiguille croise l'indicateur du plan perpendiculaire, la position de l'aiguille dans la vue hors plan sera projetée sur le plan perpendiculaire. Pour modifier la position de la région d'intérêt, appuyer sur le bouton de basculement.

10. Outils assistés par IA

Ce chapitre fournit des informations et des instructions sur l'utilisation des outils assistés par l'IA (Intelligence Artificielle) avec le Butterfly iQ/ iQ+ iQ3.



REMARQUES

- Certains préréglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

10.1. Compteur automatique de lignes B Butterfly



REMARQUES

- Certains préréglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

Aperçu

Le compteur automatique de lignes B permet aux utilisateurs de compter automatiquement le nombre de lignes B présentes dans un espace intercostal lorsqu'ils utilisent le préréglage Poumon. Le compteur automatique de lignes B utilise la méthode « Instant Percent » (pourcentage instantané)³ pour déterminer le nombre maximal de lignes B présentes dans chaque image d'une séquence.

Contre-indications

Ne convient pas pour une utilisation dans les zones des poumons présentant un épanchement pleural important. Ne pas utiliser chez les patients pédiatriques (personnes de moins de 22 ans).

Compatibilité

Le compteur automatique de lignes B peut être utilisé sur tous les appareils iOS et Android compatibles avec Butterfly iQ/ iQ+ et les versions de système d'exploitation prises en charge.

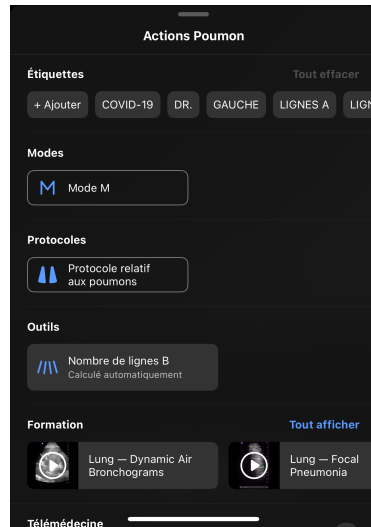
Accès au compteur automatique de lignes B

Le compteur automatique de lignes B est accessible dans le préréglage Poumon lors de l'acquisition en mode B.

1. Dans le menu Préréglages, sélectionner le préréglage « Poumon ».
2. Appuyer sur **Actions**  dans le coin inférieur droit de l'écran.

³Anderson et al, « Inter-rater reliability of quantifying pleural B-lines using multiple counting methods », J. Ultrasound Med. 2013 ; 32:115–120

3. L'écran des actions relatives aux poumons s'affiche alors.



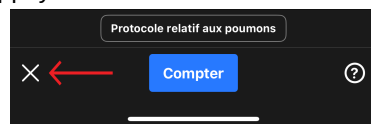
4. Sélectionner « Compteur de lignes B » dans le menu « Actions », sous « Outils ».



NOTE

Si l'outil est utilisé pour la première fois, une infobulle contenant des instructions s'affichera.

5. Le compteur automatique de lignes B peut être désactivé en appuyant sur le **X** situé en bas de l'écran lorsque l'outil est en cours d'utilisation ou en appuyant sur le **X** dans le menu « Actions ».



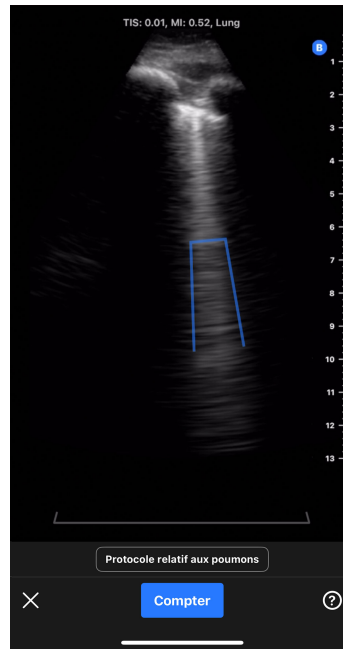
Calcul du nombre de lignes B



NOTE

Pour obtenir des conseils sur la meilleure façon d'utiliser le compteur automatique de lignes B, et notamment sur le positionnement de la sonde, appuyer sur « ? » en bas à droite de l'écran.

1. Sélectionner Compteur de lignes B dans le menu « Actions » du pré-réglage Poumon.
2. Positionner la sonde de manière à ce que l'espace intercostal entre les côtes et la ligne pleurale soit au centre de l'écran.

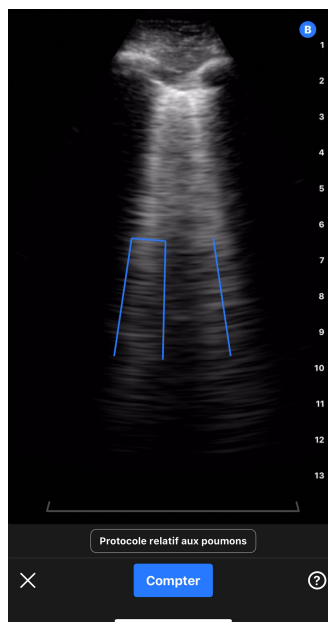


- Un indicateur intercostal statique de 30 degrés s'affichera en bas de l'écran afin de mettre en évidence la zone de l'image où le nombre de lignes B est mesuré.
- Le gain peut être réglé en balayant l'image de gauche à droite.
- La profondeur peut être réglée en balayant l'image de haut en bas. Lors de l'utilisation du compteur automatique de lignes B, la profondeur ne peut pas être inférieure à 8 cm.
- L'emplacement de toutes les lignes B détectées est mis en évidence en temps réel par des lignes bleues superposées à l'image. Une ligne bleue représente une ligne B distincte et un crochet bleu met en évidence les zones avec des lignes B confluentes.

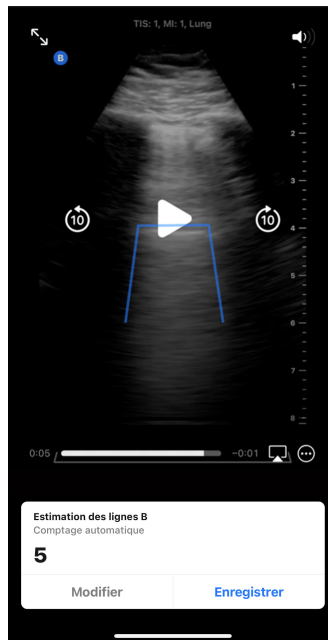


NOTE

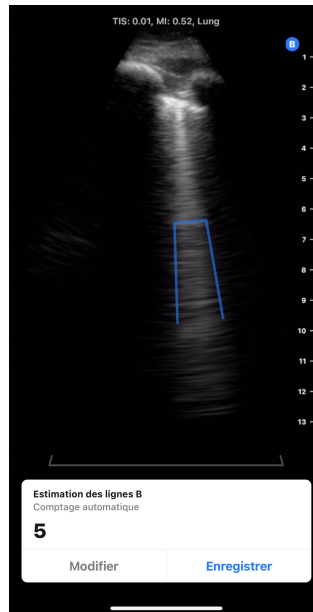
La visualisation de l'emplacement des lignes B n'est pas destinée à la prise de décision clinique.



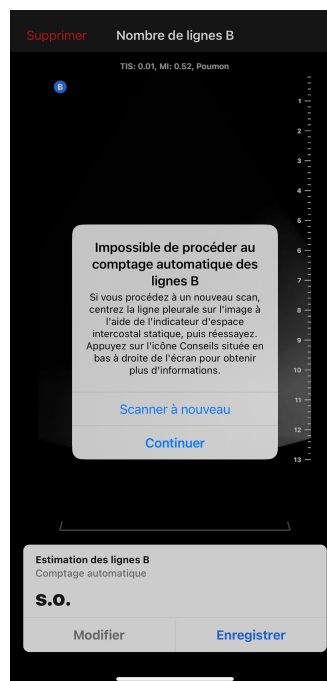
3. Sélectionner Compter.
 - a. Une séquence de 6 secondes sera capturée. Un compte à rebours apparaîtra en bas à gauche de l'écran. Ne pas déplacer la sonde pendant l'enregistrement de la séquence.
 - b. Après la capture, l'appareil préparera la séquence et indiquera si le compteur automatique est parvenu à calculer le nombre de lignes B.
4. *Le compteur automatique parvient à calculer le nombre de lignes B*
 - a. Le nombre de lignes B calculé automatiquement s'affiche en bas de l'écran.
 - i. Ce nombre représente le nombre maximal de lignes B détectées dans une image de la séquence. Pour déterminer ce nombre maximal, le compteur automatique examine toutes les images de la séquence (remarque : plusieurs images peuvent présenter le nombre maximal de lignes B).
 - ii. Le nombre affiché sera 0, 1, 2, 3, 4, ou >5.
 - b. La séquence au-dessus du nombre de lignes B affiche les images et les lignes B qui ont été identifiées.



- i. La séquence enregistrée est diffusée en boucle. Il est possible de suspendre la séquence et de revoir les images manuellement en touchant l'écran et en utilisant les commandes de lecture.
- ii. Les lignes B identifiées sont mises en évidence sous forme de lignes bleues sur la séquence correspondante. Une ligne représente une ligne B distincte et un crochet met en évidence les zones avec des lignes B confluentes. L'emplacement des lignes B est fourni à titre de référence visuelle afin de montrer comment le nombre de lignes B a été calculé et n'est pas destiné à la prise de décision clinique.



- c. Les sections suivantes expliquent comment modifier le nombre de lignes B et enregistrer ou supprimer la séquence.
5. *Le compteur automatique ne parvient pas à calculer le nombre de lignes B*
 Le compteur automatique de lignes B est capable d'appliquer un contrôle de qualité interne pour identifier les séquences qui ne permettent pas de calculer automatiquement le nombre de lignes B.
- a. Dans ce cas, un message expliquera que l'outil n'a pas pu effectuer un comptage automatique des lignes B (voir la capture d'écran ci-dessous). Le champ du nombre de lignes B calculé automatiquement affichera quant à lui « N/A ». Appuyer sur le bouton « Continuer » pour accéder à l'écran des résultats, puis, si nécessaire, ajouter manuellement un nombre à l'aide du bouton « Modifier ».



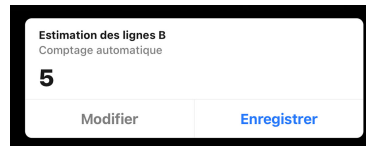
- b. Pour procéder à un nouveau scan/calcul,
- i. Appuyer sur le bouton « Scanner à nouveau » dans la fenêtre contextuelle.

- ii. L'appareil reviendra à l'écran d'accueil du compteur automatique de lignes B, où les étapes de la section « Calcul du nombre de lignes B » peuvent être répétées, y compris la capture d'une nouvelle séquence.
- c. Pour effectuer toute autre action, comme ajouter manuellement un nombre de lignes B et enregistrer ou supprimer la séquence, cliquer sur le bouton « Continuer » dans la fenêtre contextuelle.

Modification du nombre de lignes B calculé automatiquement

Les nombres de lignes B calculés automatiquement dans une séquence peuvent être modifiés en suivant les étapes ci-dessous.

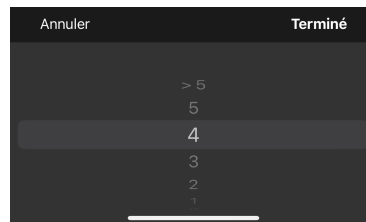
1. Dans la fenêtre contextuelle « Estimation des lignes B », cliquer sur le bouton « Modifier ».



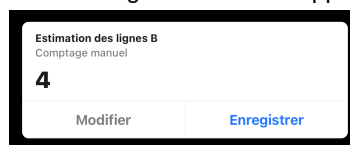
2. Sélectionner « Modifier le nombre » quand cela est demandé.



3. Sélectionner le nombre souhaité de lignes B à l'aide du sélecteur. Les options proposées sont 0, 1, 2, 3, 4, 5 et >5.



4. Si le nombre de lignes B est modifié manuellement,
 - a. Le nombre sera marqué comme « Comptage manuel » dans la fenêtre contextuelle « Estimation des lignes B ».
 - b. Les lignes bleues indiquant l'emplacement des lignes B seront supprimées.



5. Il est possible de revenir au résultat calculé automatiquement en appuyant à nouveau sur le bouton « Modifier » et en sélectionnant « Revenir au comptage automatique ».

Enregistrement ou suppression d'une séquence

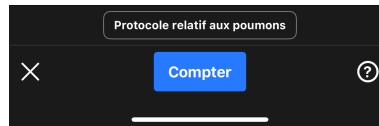
Les séquences capturées et le nombre de lignes B peuvent être enregistrés dans la galerie ou supprimés.

1. Pour enregistrer :
 - a. Dans la fenêtre contextuelle « Estimation des lignes B », cliquer sur « Enregistrer ».
 - b. Après l'enregistrement, une fenêtre contextuelle indiquera que la séquence a été enregistrée dans la galerie de l'examen.
2. Pour supprimer :

- Appuyer sur « Supprimer » en haut à gauche de l'écran.
- L'appareil indiquera qu'il supprime la séquence et reviendra ensuite à l'écran d'accueil du compteur automatique de lignes B.

Utilisation du compteur automatique de lignes B avec le protocole relatif aux poumons

Le compteur automatique de lignes B peut être utilisé en conjonction avec le protocole relatif aux poumons pour étiqueter les zones pulmonaires scannées. Pour activer le protocole, cliquer sur « Protocole relatif aux poumons » au-dessus du bouton bleu « Compter ». Pour savoir comment utiliser le protocole relatif aux poumons, consulter la section « Utilisation des protocoles ».



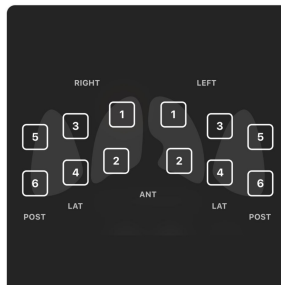
Astuces d'utilisation

Les infobulles du compteur automatique de lignes B comportent des onglets avec des informations concises, statiques et standardisées sur le placement de la sonde et la façon d'utiliser l'outil. Lorsque le compteur automatique de lignes B est utilisé pour la première fois, des infobulles sont proposées par défaut au moment de sélectionner « Nombre de lignes B » dans le menu « Actions » du préréglage Poumon. Les utilisateurs du compteur automatique de lignes B peuvent accéder aux infobulles en appuyant sur « ? » en bas à droite de l'écran dans l'outil.



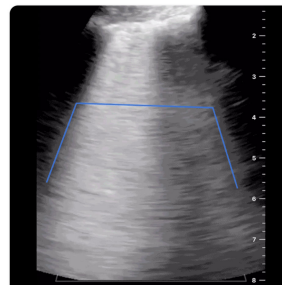
Positionnez l'iQ sur le patient.

- Pointez l'indicateur bleu vers la tête du patient.
- Placez le Butterfly iQ sur la ligne médioclaviculaire droite, dans l'espace intercostal.
- Faites glisser l'iQ le long du grand axe vers l'espace intercostal en centrant la ligne pleurale entre la côte et l'ombre.



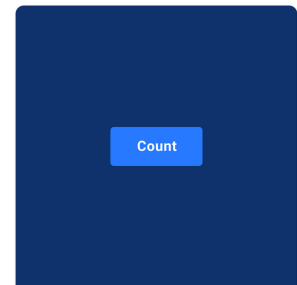
Choisissez les zones à examiner.

Activez le protocole relatif aux poumons pour bénéficier du guidage. Sélectionnez les zones à capturer.



Visualisez les lignes B dans la zone détectable de la côte.

La zone de la côte est représentée par un crochet horizontal gris vers le bas de votre écran. Les lignes B ne seront détectées que dans cet espace.



Appuyez sur le bouton « Compter » pour obtenir le nombre maximal de lignes B.

Il faut 6 secondes pour compter les lignes B. Veuillez maintenir fermement la sonde jusqu'à la fin de l'acquisition.

Précision et limites du compteur automatique de lignes B

Le compteur automatique de lignes B utilise des algorithmes de deep learning formés à partir de milliers de séquences provenant de centaines de sites à travers les États-Unis. Lors de la sélection et de la conservation des ensembles de données pour le développement et la validation clinique, les critères d'inclusion et d'exclusion suivants ont été appliqués.

- Seules les images prises avec le préréglage Poumon standard ont été utilisées.
- Seules les séquences cliniquement pertinentes d'une profondeur d'au moins 8 cm ont été utilisées.
- Les examens avec épanchement pleural ont été exclus de l'ensemble de données.

Le compteur automatique de lignes B utilise la méthode « Instant Percent » (pourcentage instantané)⁴ pour déterminer le nombre maximal de lignes B dans un espace intercostal pour chaque image d'une séquence. À l'aide de cette méthode, le nombre de lignes B dans un espace intercostal est déterminé comme suit :

- Les lignes B distinctes comptent pour 1.
- Les lignes B confluentes sont comptées en divisant par 10 le pourcentage de la surface de l'espace intercostal rempli de lignes B confluentes. Par exemple, si 40 % de l'espace intercostal est rempli, le nombre sera de 4.
- Le nombre de lignes B pour chaque instant/image correspond à l'addition des lignes B confluentes et des lignes B distinctes.

L'algorithme examine toutes les images de la séquence et détermine le nombre maximal de lignes B dans une image sur l'ensemble de la séquence. Ce nombre maximal est présenté à l'utilisateur comme le nombre de lignes B pour la séquence (remarque : il est possible que plusieurs images de la séquence présentent le nombre maximal de lignes B).

Le compteur automatique de lignes B est capable d'appliquer un contrôle de qualité interne pour identifier les séquences qui ne permettent pas de calculer automatiquement le nombre de lignes B. Dans ce cas, l'outil renverra « N/A » comme résultat. Cela peut se produire lorsque la ligne pleurale n'est pas centrée sur l'image, par exemple. En outre, la précision du comptage des lignes B peut également être affectée par la compétence de l'utilisateur.

Tests de performance

Deux études de validation ont été menées pour évaluer si les performances du compteur automatique de lignes B sont au moins équivalentes à celles de l'annotation de professionnels de la santé (désignées étude 1 et étude 2). Les images compilées pour ces études couvrent un groupe important et varié de patients qui est très hétérogène en termes de nombre de lignes B, d'âge, de sexe, d'indice de masse corporelle, d'origine ethnique et de race.⁵

Description de l'étude 1 : l'objectif de l'étude 1 était de démontrer que le compteur automatique de lignes B est aussi pertinent que l'annotation de professionnels de la santé (la réalité de terrain). Le critère d'évaluation principal est le coefficient de corrélation inter-juges (ou ICC, pour inter-rater correlation coefficient) entre les résultats du compteur automatique de lignes B et ceux de la réalité de terrain. Le critère d'évaluation secondaire est le coefficient de similarité de Dice (ou DSC, pour Dice Similarity Coefficient) entre la segmentation appariée au centroïde du compteur automatique de lignes B et la segmentation de la réalité de terrain. L'étude 1 est une analyse rétrospective de séquences échographiques pulmonaires anonymisées collectées lors de l'utilisation standard des produits Butterfly iQ et Butterfly iQ+ et importées sur le Butterfly Cloud. Ces données proviennent de professionnels utilisant des appareils Butterfly en conjonction avec l'application Butterfly Cloud en situation réelle. L'ensemble de données de validation clinique se compose de 253 séquences anonymisées de six secondes provenant de 109 sites cliniques. Les données ont été recueillies auprès de patients âgés de 22 à 90 ans avec une parité hommes-femmes.

Description de l'étude 2 : l'étude d'évaluation des performances cliniques de l'algorithme du compteur automatique de lignes B est une étude de validation supplémentaire servant à déterminer la généralisabilité du compteur automatique dans les catégories démographiques de patients pertinentes. L'objectif principal de cette étude était de démontrer que l'algorithme du compteur automatique de lignes B est aussi pertinent que l'interprétation consensuelle des professionnels de santé (la réalité de terrain). L'objectif secondaire de cette étude était d'évaluer les performances de l'algorithme dans différents sous-groupes (âge, sexe, IMC/habitus, origine ethnique, race). Le critère d'évaluation principal est le coefficient de corrélation inter-juges (ou ICC, pour inter-rater correlation coefficient) entre les résultats du compteur automatique de lignes B et ceux de la réalité de terrain. L'étude 2 est une analyse rétrospective de données secondaires de séquences échographiques pulmonaires anonymisées et d'informations démographiques collectées sur un seul site dans le cadre d'une étude approuvée par un comité de protection des personnes (CPP). Les données ont été recueillies auprès de patients âgés de 22 ans ou plus qui ont consenti à participer à l'étude et ont été sélectionnés parce qu'ils ont été admis dans un service de soins généraux ou de télémétrie avec des problèmes cliniques tels que la congestion pulmonaire. Tous les patients inclus dans l'étude ont subi des examens des poumons avec l'échographe Butterfly iQ/ iQ+ (préréglage Poumon). Toutes les séquences ont été stockées dans le Butterfly Cloud. Les séquences de 97 sujets ont été sélectionnées pour l'étude. Les données démographiques anonymisées des sujets comprennent l'âge, le sexe, la taille et le poids (IMC), l'origine ethnique et la race ; celles-ci sont résumées dans le tableau suivant.

⁴Anderson et al, « Inter-rater reliability of quantifying pleural B-lines using multiple counting methods », J. Ultrasound Med. 2013 ; 32:115–120

⁵La définition et la division entre origine ethnique et race sont conformes aux normes de classification des données fédérales sur la race et l'origine ethnique de l'Office of Management and Budget (9 juin 1994) et exigées par le Safety and Innovation Act de la FDA (Public Law 112-114 du 9 février 2012, Section 907 : « REPORTING OF INCLUSION OF DEMOGRAPHIC SUBGROUPS IN CLINICAL TRIALS AND DATA ANALYSIS IN APPLICATIONS FOR DRUGS, BIOLOGICS, AND DEVICES »).

Tableau 8. Répartition démographique de l'étude 2, n = 97

Catégorie	Nombre de sujets
Âge (années)	
22 - 42	12
42 - 62	31
62 - 82	45
82 - 90	9
Genre	
Homme	41
Femme	56
IMC	
< 25 kg/m ²	27
25–30 kg/m ²	22
30 kg/m ² ou plus	48
Origine ethnique⁵	
Hispanique ou latino-américain	2
PAS hispanique ou latino-américain	91
Inconnu / Non spécifié	4
Race⁵	
Amérindien / Autochtone d'Alaska	1
Noir ou afro-américain	22
Blanc	73
Inconnu / Non spécifié	1

Performances du comptage des lignes B : dans les deux études, le coefficient de corrélation inter-juges (ou ICC, pour inter-rater correlation coefficient) entre les résultats du compteur automatique de lignes B et ceux de la réalité de terrain a été calculé. La réalité de terrain a été définie comme la médiane des annotations de neuf experts pour le même ensemble de séquences. Dans les deux tests, l'objectif visant à démontrer un ICC d'au moins 0,75 a été dépassé. Cet objectif a été déterminé à l'aide de la documentation publiée⁶.

	Critères d'acceptation	ICC	Intervalle de confiance de 95 %
Résultats de l'étude 1	ICC ≥ 0,75	0.899	[0,867 ; 0,92]
Résultats de l'étude 2		0.85	[0,78 ; 0,90]

Analyse des sous-groupes (étude 2)

L'étude 2 a évalué la généralisabilité du compteur automatique des lignes B pour un large éventail de sous-groupes de patients cliniquement pertinents (âge, sexe, IMC, origine ethnique et race). L'outil a donné des résultats similaires dans tous les sous-groupes.

Performances de la visualisation des lignes B (segmentation des lignes B) : en se basant uniquement sur les données de l'étude 1, le coefficient de similarité de Dice (ou DSC, pour Dice Similarity Coefficient) a été utilisé pour comparer la segmentation appariée au centroïde du compteur automatique de lignes B et la segmentation de la réalité de terrain et déterminer le degré de chevauchement lors de la localisation de la position des lignes B. La réalité de terrain pour la segmentation des lignes B provient des annotations de sept experts. Le DSC a été déterminé en calculant la différence entre une ligne B identifiée par l'outil et une ligne B identifiée par la réalité de terrain qui se chevauchent entièrement ou partiellement, ou qui sont adjacentes sans se chevaucher. L'étude 1 a dépassé l'objectif visant à démontrer un DSC d'au moins 0,52. Cet objectif a été déterminé à l'aide de la documentation publiée⁷.

⁶Cette approche suit celle d'une analyse d'un algorithme de comptage de lignes B basé sur l'IA et le ML proposée par Moore et al., « Interobserver Agreement and Correlation of an Automated Algorithm for B-Line Identification and Quantification With Expert Sonologist Review in a Handheld Ultrasound Device », J Ultrasound Med. 2021.

	Critères d'acceptation	DSC	Intervalle de confiance de 95 %
Résultats de l'étude 1	DSC $\geq 0,52$	0.82	[0,78 ; 0,876]

10.2. Estimation automatique des fractions d'éjection



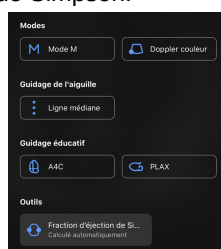
REMARQUE

L'outil de fraction d'éjection de Simpson n'est pas disponible aux États-Unis.

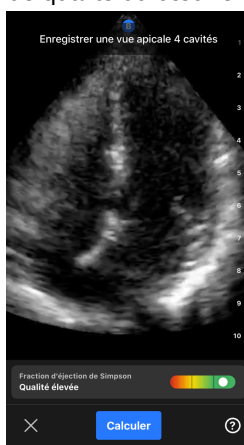
L'outil de calcul de la Fraction d'éjection selon la méthode de Simpson permet d'obtenir une estimation de la fraction d'éjection (FE) du ventricule gauche lors de l'acquisition d'images pour un examen cardiaque à partir d'une vue apicale 4 cavités. Butterfly iQ utilise la méthode de Simpson monoplan⁸ méthode de calcul de la fraction d'éjection.

Utiliser l'outil de calcul automatique de la fraction d'éjection

1. Sélectionner le pré réglage Cardiaque.
2. Sélectionner le bouton Actions  en bas de l'écran.
3. Dans Outils, sélectionner Fraction d'éjection de Simpson.



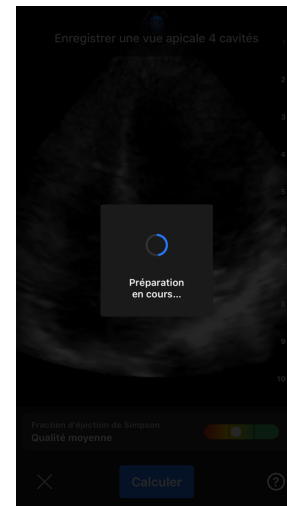
4. L'écran Enregistrer une vue apicale 4 cavités s'affiche avec un guidage éducatif en bas de l'écran. Ce guide fonctionne sur une échelle allant du rouge au vert , le vert indiquant une image de haute qualité. Positionner la sonde pour obtenir une image de qualité du cœur en vue apicale 4 cavités.



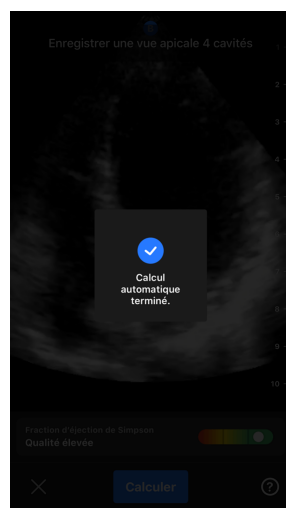
5. Sélectionner Calculer et maintenir la sonde immobile. Un extrait vidéo de 3 secondes est automatiquement enregistré.

⁷1) Mason, Harry et al., « Lung Ultrasound Segmentation and Adaptation between COVID-19 and Community-Acquired Pneumonia », 2021, accepté au MICCAI ASMUS Workshop (<https://doi.org/10.48550/arXiv.2108.03138>) ; 2) Roy, S. et al., « Deep Learning for Classification and Localization of COVID-19 Markers in Point-of-Care Lung Ultrasound », dans IEEE Transactions on Medical Imaging, vol. 39, n°8, pp. 2676–2687, août 2020, doi : 10.1109/TMI.2020.2994459.

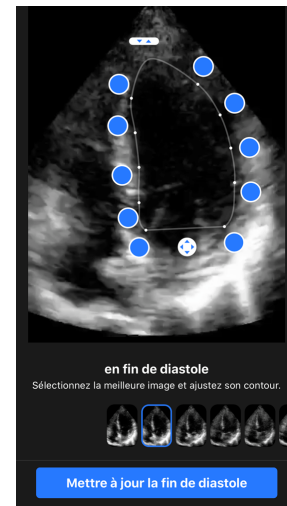
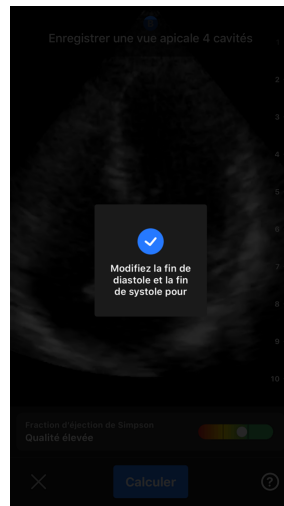
⁸Lang et al., J. Am. Soc.Echocardiography, 2005: 1440-63. Des estimations des points de référence des « points » de la valve sont utilisées pour définir le point central de la valve mitrale et le point de l'apex (point le plus éloigné sur le masque de segmentation depuis le point central). Ces deux points définissent un axe d'intégration de disque. Par convention, il convient d'utiliser 20 disques.



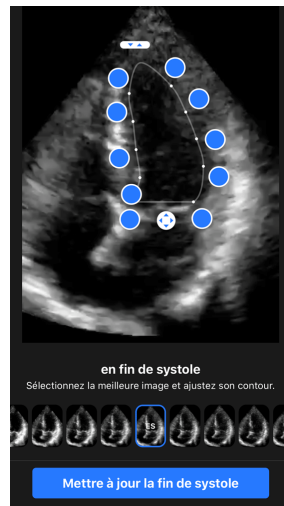
6. Si l'outil de calcul automatique de la FE est en mesure de calculer une fraction d'éjection, l'écran des résultats de la fraction d'éjection automatique s'affiche et la fraction d'éjection calculée est marquée comme une mesure calculée automatiquement selon la méthode de Simpson. Il vous est alors possible d'enregistrer ce résultat, de le modifier et le recalculer ou encore de supprimer le résultat ainsi que la séquence.



7. Si l'outil ne parvient pas à calculer une fraction d'éjection ou si vous choisissez de modifier le résultat obtenu, vous accédez à l'écran Modifier. Vous pourrez alors ajuster l'image en fin de diastole (ED) et le contour du ventricule gauche.
- Faire défiler les images en bas de l'écran jusqu'à atteindre l'image correspondant à la fin de diastole.
 - Pour changer la position globale du contour utilisé pour mesurer le ventricule, appuyer sur le point d'ancrage blanc et le faire glisser . Relâcher le point d'ancrage lorsque le contour est dans la bonne position.
 - Pour modifier la position des bords du contour utilisé pour mesurer le ventricule, appuyer sur le cercle bleu qui indique le point de réglage autour du contour et le faire glisser. Relâcher le point de réglage lorsque le contour est dans la bonne position.
 - Pour modifier la position de l'apex du contour, appuyer sur la barre de réglage de l'apex en haut du contour et la faire glisser. Relâcher la barre de réglage de l'apex lorsque le contour est dans la bonne position.
 - Une fois les modifications terminées, sélectionner Mettre à jour ED.



8. Répétez les étapes détaillées ci-dessus pour modifier la fin de systole (ES), puis sélectionnez Mettre à jour ES. L'écran des résultats de calcul de la fraction d'éjection s'affiche et la fraction d'éjection calculée est marquée comme une mesure manuelle selon la méthode de Simpson.



9. Lorsque vous sélectionnez Enregistrer afin d'enregistrer la mesure, la séquence de 3 secondes capturée avec l'estimation de la fraction d'éjection et les contours du ventricule gauche en fin de diastole et en fin de systole sont enregistrés dans la Galerie. Veuillez noter que la sélection de l'option Supprimer supprime à la fois le résultat de la fraction d'éjection et la séquence de 3 secondes utilisée pour calculer le résultat.

10.3. Estimation automatique du volume de la vessie

Indications

L'outil de calcul automatique du volume de la vessie Butterfly est un pack d'application logicielle. Il a été conçu pour visualiser, évaluer et rapporter des résultats obtenus à l'aide des appareils d'échographie Butterfly Network pour des mesures non invasives du volume de la vessie, afin d'aider les médecins à établir un diagnostic. Utilisation indiquée chez les patients adultes.

Contre-indications

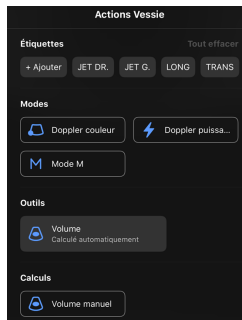
Non destiné à une utilisation dans le cadre d'un examen fœtal ou pédiatrique, ou sur les patientes enceintes, les patients présentant une ascite ou les patients avec des plaies cutanées au niveau de la région suspubienne.

Calcul du volume d'une vessie

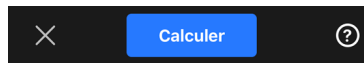
L'outil de calcul automatique du volume de la vessie⁹ vous permet de calculer le volume d'une vessie lorsque vous utilisez le préréglage Vessie en mode B. Le Butterfly iQ/ iQ+ iQ3 permet de réaliser un balayage 3D lorsque la sonde est tenue de façon stable. Une estimation du volume est ensuite calculée à partir de ce balayage 3D.

Accéder à l'outil de calcul automatique du volume de la vessie à partir d'un préréglage

1. Appuyer sur l'icône Actions  située dans le coin inférieur droit de l'écran.
2. Sélectionner l'option Volume.



3. Appuyer sur X pour désactiver l'outil Volume automatique de la vessie.



Calculer le volume de la vessie

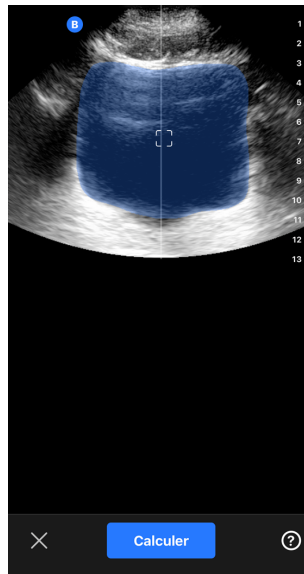


REMARQUE

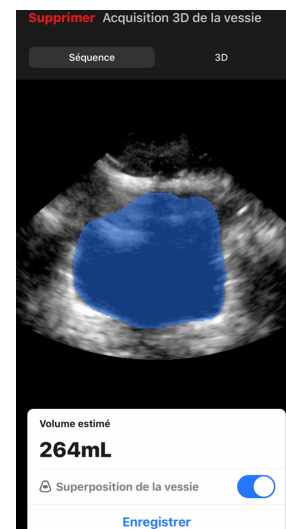
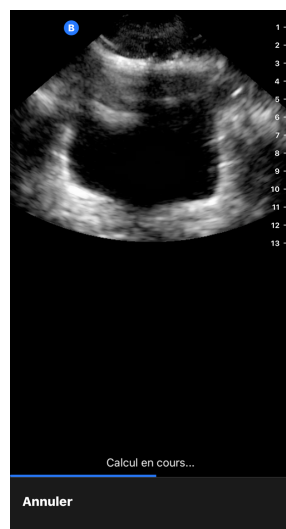
Pour obtenir de l'aide concernant l'utilisation de l'outil Volume automatique de la vessie, y compris des informations sur le positionnement correct de la sonde, appuyer sur  en bas à droite de l'écran.

1. Sélectionner **Volume** dans le menu des actions, dans le préréglage **Vessie**.
2. Placer la sonde de sorte que la vessie apparaisse en gros plan au centre de l'écran. Une forme bleue apparaît lorsque l'outil Volume automatique de la vessie détecte une vessie, et le centre de la forme bleue est marqué d'un . Utiliser la ligne verticale au milieu du bas de l'écran pour centrer la vessie plus facilement.

⁹Ronneberger, Olaf, Philipp Fischer, et Thomas Brox. « U-net: Convolutional networks for biomedical image segmentation. » International Conference on Medical image computing and computer-assisted intervention. Springer, Cham, 2015 (en anglais).



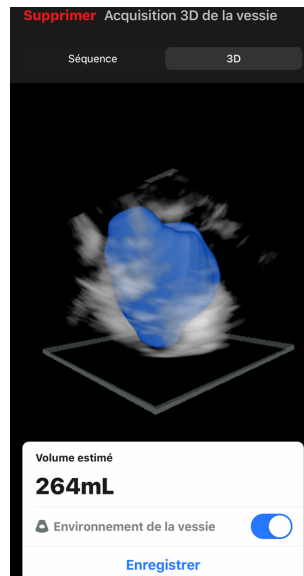
3. Sélectionner **Calculer**. Un balayage 3D de la zone de la vessie est réalisé automatiquement. Ne pas déplacer la sonde pendant le balayage.
4. Une fois la capture de la vessie terminée, un volume s'affiche en bas de l'écran. La séquence au-dessus du volume obtenu affiche les images et l'estimation utilisée pour calculer le volume de la vessie.



REMARQUE

Il est possible de désactiver l'affichage en bleu de la vessie en appuyant sur le bouton Superposition de la vessie.

5. Appuyer sur la barre 3D pour visualiser un rendu 3D interactif de la vessie.



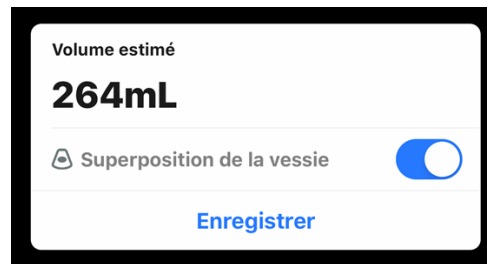
REMARQUE

Le rendu 3D n'est pas destiné à un usage diagnostique.

Enregistrement d'une estimation automatique du volume de la vessie

L'outil Volume automatique de la vessie permet d'enregistrer le résultat de l'estimation du volume en vue de le consulter sur l'application mobile Butterfly iQ et sur le Butterfly Cloud.

1. Sélectionner Enregistrer dans le coin supérieur droit de l'écran des résultats du Volume de la vessie. La séquence capturée avec l'estimation du volume de la vessie et le contour de la vessie est enregistrée dans la Galerie.



REMARQUE

Sélectionner Supprimer pour supprimer à la fois le volume de la vessie et la séquence utilisée pour calculer le résultat.

Astuces d'utilisation

Les nouveaux utilisateurs de l'outil de calcul automatique du volume de la vessie bénéficieront de conseils pour apprendre à l'utiliser. Les utilisateurs de l'outil peuvent accéder à ces onglets d'informations à tout moment en sélectionnant ⓘ lorsqu'ils ont ouvert l'outil.

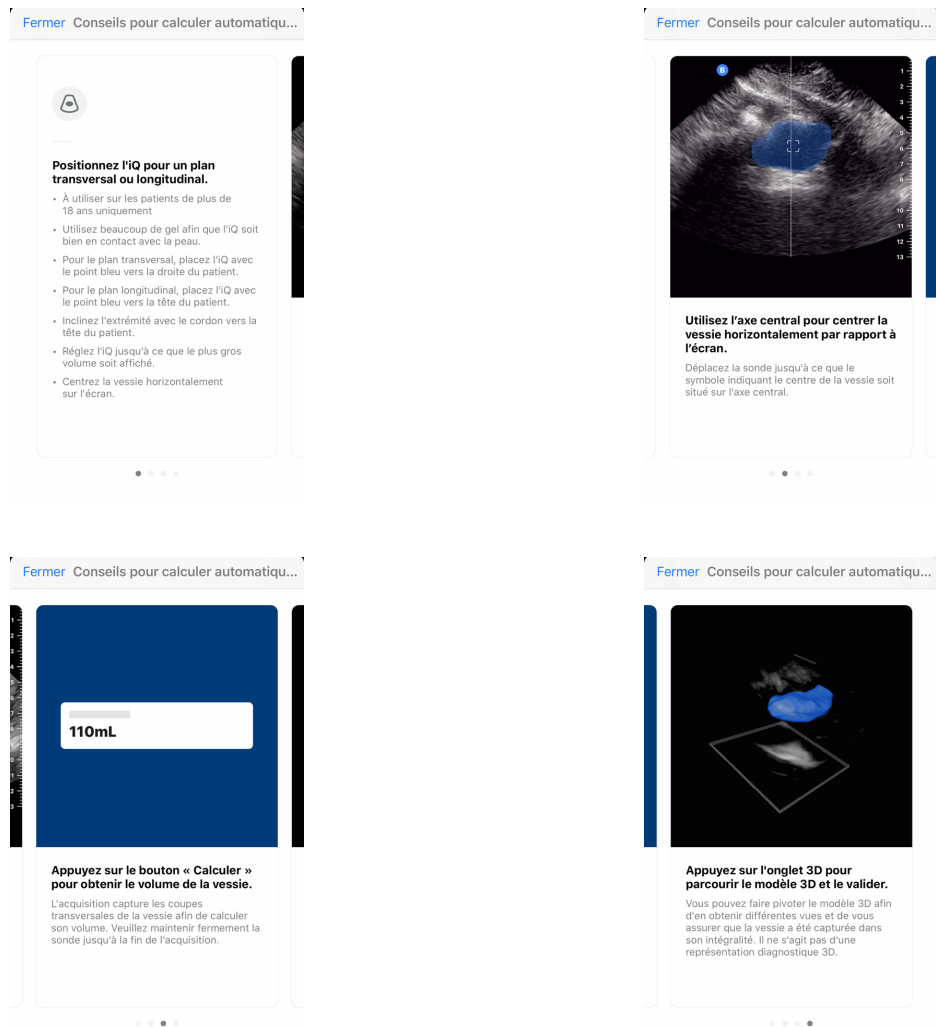


Tableau 9. Précision de la mesure du volume

Plage du volume	Caractéristiques techniques
0-100mL	± 7.5 mL
101-740 mL	± 7.5 %
- Les spécifications de précision de la mesure supposent que l'outil est utilisé pour visualiser un fantôme équivalent au tissu, conformément aux instructions. - La plage de volume de l'outil de volume automatique de la vessie en 3D est comprise entre 0 et 740 ml. Bien qu'il soit possible d'estimer et d'afficher des volumes plus importants, Butterfly Network ne peut garantir la précision des mesures en dehors de cette plage.	

10.4. Butterfly iQ Guidage éducatif



MISE EN GARDE !

Les outils de guidage éducatif sont réservés à un usage pédagogique. Ils ne sont donc pas destinés à un usage clinique ou diagnostique.

**REMARQUE**

Les outils de guidage éducatif ne sont pas disponibles aux États-Unis.

Les outils de guidage éducatif donnent aux utilisateurs une indication visuelle de la qualité de l'image lors de l'acquisition avec le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. Les outils de guidage éducatif sont compatibles avec les vues suivantes :

- Vue cardiaque apicale 4 cavités
- Vue cardiaque parasternale grand axe
- Vue cardiaque parasternale petit axe
- Poumon : lignes A/lignes B

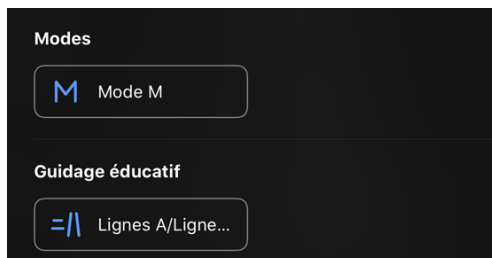
Pendant l'examen du patient, l'outil offre des informations en temps réel sur la qualité de l'image grâce à une échelle allant du rouge au vert, le vert indiquant une image de haute qualité . Il vous indique ainsi le pourcentage d'experts qui considéreraient la vue anatomique comme mesurable.

Accès au guidage éducatif

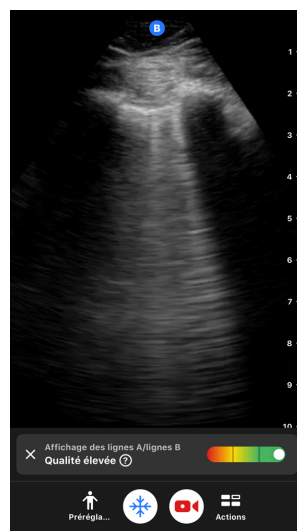
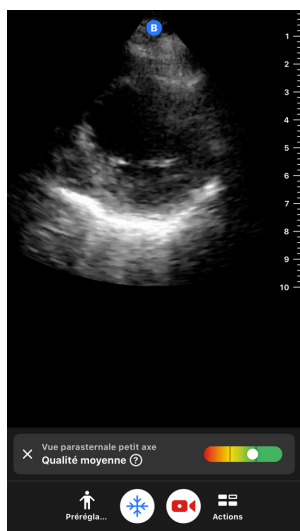
Les outils de guidage éducatif sont accessibles dans les préréglages Cardiaque et Poumon lors de l'acquisition en mode B.

Appuyer sur Actions  dans le coin inférieur droit de l'écran. Vous avez la possibilité de sélectionner les outils suivants dans la section « Guidage éducatif » :

- Préréglage Cardiaque : A4C (vue apicale 4 cavités), PSGA (vue parasternale grand axe) et PSPA (vue parasternale petit axe).
- Préréglage Poumon : lignes A/lignes B.



Les outils de guidage éducatif peuvent être désactivés en appuyant sur le X associé à l'outil lors de l'acquisition d'images en mode B ou dans le menu Actions.



Pour en savoir plus sur le Guidage éducatif et connaître les derniers appareils compatibles, veuillez consulter support.butterflynetwork.com.

11. Utilisation du Butterfly Cloud

Ce chapitre fournit des informations et des instructions sur l'utilisation du Butterfly Cloud pour stocker et consulter des examens échographiques transmis à partir de l'application Butterfly iQ.



REMARQUE

Votre entreprise peut faire le choix de configurer Butterfly Cloud à l'aide d'une authentification unique (SSO). Le SSO est intégré à Butterfly Enterprise. Pour de plus amples informations sur Butterfly Enterprise et les configurations SSO, consulter la page support.butterflynetwork.com.

11.1. Aperçu

Le Butterfly Cloud est une application Web qui permet aux utilisateurs de télécharger et consulter des examens échographiques depuis l'application Butterfly iQ. Les utilisateurs du cloud peuvent également documenter, facturer et intégrer le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 aux systèmes hospitaliers existants comme le PACS, le VNA, le DMI ou la Modality Worklist. Butterfly Cloud est également compatible avec les images provenant d'échographes tiers.

Les administrateurs Butterfly Cloud peuvent configurer les archives, ajouter de nouveaux membres et définir le niveau d'accès de chaque utilisateur. Ils sont également en mesure de configurer des connexions externes au Butterfly Cloud.

Pour plus d'informations sur Butterfly Cloud, consulter la page support.butterflynetwork.com.

11.2. Accéder à Butterfly Cloud

Butterfly Cloud est accessible depuis l'application Butterfly iQ et les navigateurs Web à l'adresse cloud.butterflynetwork.com. Si vous êtes utilisateur de Butterfly Enterprise, rendez-vous sur [\[YourDomain\].butterflynetwork.com](https://[YourDomain].butterflynetwork.com).

Connectez-vous à Butterfly Cloud en utilisant votre adresse électronique et votre mot de passe Butterfly, ou vos identifiants Single Sign-On (SSO).

11.3. Afficher et gérer des examens

Afficher un examen

1. Se connecter au Butterfly Cloud.
2. Sélectionner l'archive (dossier) dans laquelle l'examen a été téléchargé.
3. Cliquer sur l'examen pour afficher les informations détaillées du patient et consulter les images et vidéos.

Déplacer un examen dans une nouvelle archive

1. Se connecter au Butterfly Cloud.
2. Trouver l'examen à déplacer. Les examens peuvent être déplacés à partir de l'écran des archives ou de la vue des informations de l'examen.
3. Dans le coin supérieur droit de l'examen, cliquer sur « Plus » dans le menu déroulant pour afficher le menu. Si l'option « Déplacer l'examen » n'apparaît pas, merci de contacter votre administrateur de compte Butterfly pour modifier votre accès.

4. Sélectionner l'archive vers laquelle déplacer l'examen.

Suppression d'une étude

1. Se connecter au Butterfly Cloud.
2. Accéder à l'archive qui contient l'examen à déplacer.
3. Dans le coin supérieur droit de l'examen, cliquer sur « Plus » dans le menu déroulant pour afficher le menu.
4. Sélectionner « Supprimer l'examen ». Le système vous invite alors à confirmer la suppression.
5. Cliquer sur « Supprimer » pour supprimer l'examen.

Pour plus d'information, consulter la page support.butterflynetwork.com.

12. Utilisation du Butterfly TeleGuidance

Ce chapitre fournit des informations au sujet de Butterfly TeleGuidance. Le service permet aux utilisateurs d'appeler un de vos contacts disponibles via votre application Butterfly iQ. Ils pourront ainsi bénéficier d'une aide tout en continuant l'examen.



REMARQUE

Butterfly TeleGuidance n'est disponible que sur Butterfly iQ/ iQ+. La solution n'est actuellement pas disponible sur Butterfly iQ3.



REMARQUES

- Certains préréglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

12.1. Aperçu

Un appel TeleGuidance nécessite un échographe et un collaborateur à distance¹⁰.



MISE EN GARDE !

- Les appels Butterfly TeleGuidance doivent uniquement être passés entre deux professionnels de santé.
- Les données relatives à la santé des patients seront visibles aux utilisateurs qui acceptent les appels.
- La qualité des images et des vidéos que verront les collaborateurs à distance peut être affectée si l'état du réseau n'est pas optimal.

Pour passer un appel en tant qu'échographe local depuis un iPhone ou un iPad

Sur iOS, cliquer sur le bouton Actions en bas à droite de l'écran de scan principal, puis sur l'icône de téléphone dans la rangée « TeleGuidance », en bas à droite. Sélectionnez ensuite le contact que vous souhaitez joindre.

Pour recevoir un appel en tant que collaborateur à distance depuis le navigateur de bureau Google Chrome

Connectez-vous à cloud.butterflynetwork.com depuis votre navigateur de bureau Google Chrome. Si vous êtes utilisateur de Butterfly Enterprise, rendez-vous sur [YourDomain].butterflynetwork.com et connectez-vous. Cliquez sur « TeleGuidance » dans la barre de navigation en haut de l'écran. Indiquez que vous êtes disponible pour recevoir des appels et assurez-vous que vos haut-parleurs sont bien activés. Lorsque quelqu'un tente de vous joindre, une sonnerie retentit et une alerte s'affiche sur votre page Web. Acceptez l'appel pour commencer la conversation.

¹⁰Butterfly TeleGuidance n'est pas disponible sur Butterfly iQ3.

Pour plus d'informations sur la façon d'effectuer des sessions Butterfly TeleGuidance, veuillez consulter support.butterflynetwork.com.

13. Utilisation du Butterfly iQ+ Care

Ce chapitre fournit des informations au sujet de Butterfly iQ+ Care. Cette fonctionnalité permet de créer de nouveaux flux de travail avec une interface utilisateur de numérisation simplifiée, conçue pour une utilisation répétée d'applications spécifiques.



REMARQUES

- Certains pré réglages, modes ou fonctionnalités peuvent ne pas être disponibles en fonction de la plateforme ou du type de matériel informatique que vous utilisez, du pays depuis lequel vous opérez ou de l'abonnement auquel vous avez souscrit.
- Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ses accessoires peuvent être utilisés plusieurs fois sur plusieurs patients.

Aperçu

Butterfly iQ+ Care nécessite un [appareil compatible](#) et un [accès à la gamme de fonctionnalités Butterfly iQ+ Care](#).

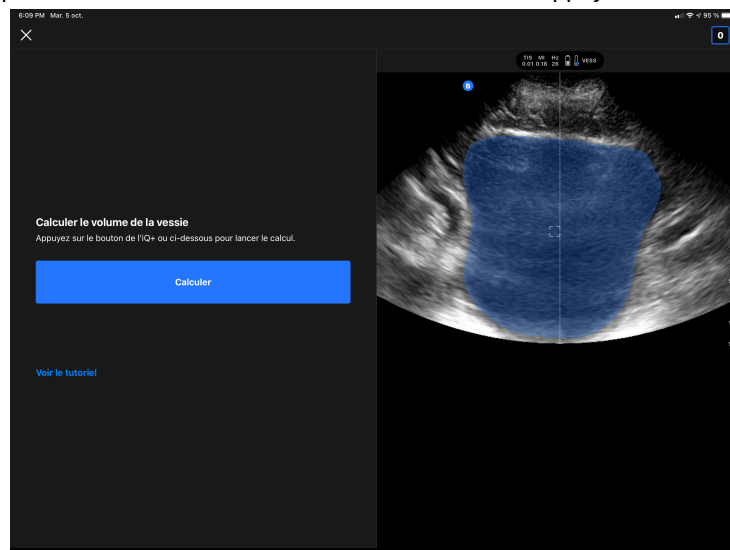
Pour calculer le volume de la vessie - sur iPad



REMARQUE

Consultez [Estimation automatique du volume de la vessie \[63\]](#) pour obtenir des informations importantes, y compris les indications et contre-indications d'utilisation.

1. Brancher la sonde
2. Appuyer sur le bouton « Examen de la vessie », si disponible
3. Il est également possible de renseigner les informations du patient, si disponibles
4. Sur l'écran de calcul, placer la sonde sur la vessie, centrer la vessie et appuyer sur calculer



5. Il est également possible de consulter un tutoriel qui contient une vidéo et la marche à suivre étape par étape pour réaliser un examen de la vessie



REMARQUE

Ce tutoriel ne remplace pas une formation et une expérience cliniques professionnelles et peut ne pas comprendre toutes les variations patient à patient. Les médecins sont seuls responsables du soin des patients et de l'exercice de leur jugement clinique indépendant à tout moment.

6. Sur l'écran des résultats, appuyer sur terminer pour télécharger l'examen ou aller dans la galerie d'examen pour l'analyser
7. Si besoin, appuyer sur redémarrer pour recommencer. Votre scan précédent sera conservé.

Pour effectuer un scan de l'accès vasculaire - sur iPad

1. Brancher la sonde
2. Appuyer sur le bouton « Accès vasculaire », si disponible
3. Il est également possible de renseigner les informations du patient, si disponibles
4. Activer les outils comme Needle Viz ou Biplane depuis le menu des actions

14. Entretien

Ce chapitre fournit des informations et des instructions pour le stockage, le transport, le nettoyage et la désinfection de la sonde.

14.1. Entretien de la sonde

Réception et déballage de la sonde

Si l'emballage de l'appareil est endommagé à la réception du système, vérifiez les composants comme indiqué dans [Éléments du système](#) pour détecter tout dommage visible. Confirmez que le système fonctionne en [Effectuer le test diagnostique de la sonde](#) [82]. Si des dommages sont visibles ou que le système ne fonctionne pas correctement au moment de sa réception, contactez l'équipe d'assistance Butterfly à l'aide de l'une des méthodes listées dans [Obtention d'une assistance](#) [93].

Stockage et transport :



MISES EN GARDE !

- Éviter de stocker la sonde dans un endroit où la sonde ou son câble pourrait facilement être endommagé.
- Éviter de transporter la sonde à moins qu'elle ne soit bien soutenue et fixée. Éviter de balancer la sonde ou de la soutenir uniquement par son câble.

La sonde doit être rangée dans un endroit propre, sec et à température modérée.

Suivre ces étapes pour le stockage et le transport quotidiens :

- Avant de la ranger, enrouler le câble autour de la sonde de façon à ce qu'il y ait un peu de mou au bas de la sonde. Voir la [Figure 2, « Enroulement du câble »](#) [77] pour plus d'informations.
- Éviter de placer ou de stocker la sonde dans des endroits où il fait trop chaud ou trop froid ou en plein soleil.
- Éviter de la placer ou de la stocker avec d'autres équipements ou objets susceptibles d'endommager par inadvertance la sonde, en particulier la face transductrice.
- Éviter toute contamination en :
 - Suivant les instructions de nettoyage et de désinfection.
 - S'assurant que l'équipement est sec.
 - Manipulant soigneusement la sonde pour éviter d'endommager l'équipement.



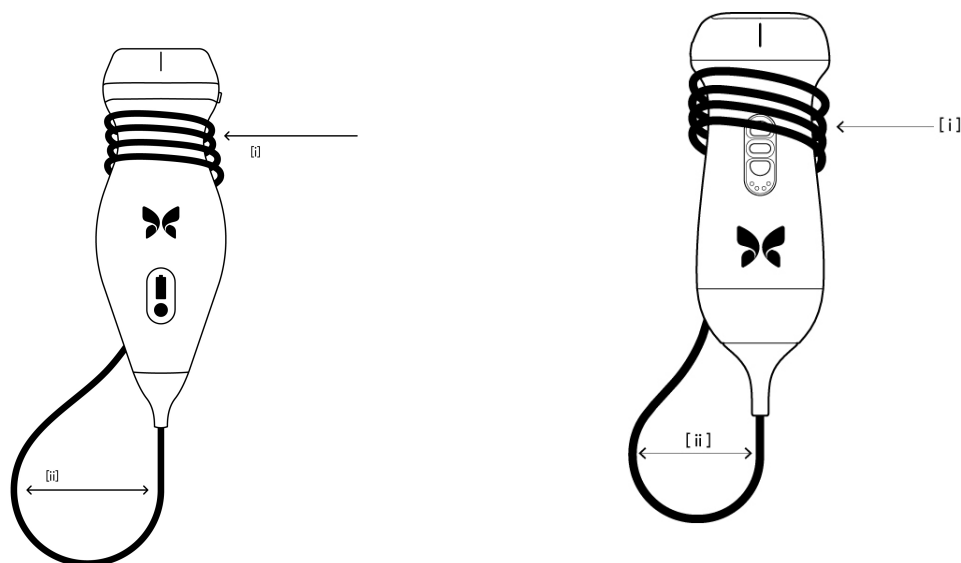
MISES EN GARDE !

- Laissez un peu de mou dans le câble à l'endroit où il est connecté à la sonde afin d'éviter tout pincement ou autre dommage au câble. Comme indiqué sur la [Figure 2, « Enroulement du câble »](#) [77] [i] Enroulez sans serrer le câble restant autour de la sonde [ii] de manière à laisser au moins 5 cm. Le câble ne doit pas être enroulé autour d'autres objets ou dans des parties de boîtiers de transport non approuvés ou recommandés par Butterfly.
- Un jeu insuffisant peut endommager le câble et provoquer une défaillance prématurée des fils du câble.

Figure 2. Enroulement du câble

Butterfly iQ/ iQ+

Butterfly iQ3



14.2. Nettoyage et désinfection de la sonde sur le lieu d'utilisation



AVERTISSEMENT !

L'absence de désinfection de la sonde peut entraîner une propagation accrue des agents pathogènes.



MISE EN GARDE !

Ne nettoyer la sonde qu'avec des produits de nettoyage et des lingettes homologués. Des méthodes de nettoyage ou de désinfection inappropriées ou l'utilisation de solutions de nettoyage et de désinfection non homologuées peuvent endommager l'équipement.

Cette section fournit des informations et des instructions pour nettoyer et désinfecter correctement la sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. Le respect de ces instructions permet d'éviter d'endommager la sonde lors du nettoyage et de la désinfection. Après chaque examen, nettoyer et désinfecter rapidement le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 conformément aux instructions ci-dessous pour éviter le séchage des salissures et des contaminants dans et sur l'appareil.

Bien que l'efficacité des guides de nettoyage et de désinfection ci-joints ait été prouvée, une liste des produits nettoyants et désinfectants compatibles avec la sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est disponible dans l'article intitulé « Produits nettoyants et désinfectants compatibles » sur support.butterflynetwork.com. Cependant, l'efficacité de ces produits n'a pas été testée par Butterfly. Les produits figurant sur la liste des produits nettoyants et désinfectants compatibles n'auront pas d'incidence sur le fonctionnement de la sonde lorsqu'ils sont utilisés conformément aux instructions fournies par le fabricant.

14.2.1. Nettoyage de la sonde



MISES EN GARDE !

- Empêcher tout liquide d'entrer dans les parties électriques ou métalliques du connecteur du câble pendant le processus de nettoyage et de désinfection. Tout contact avec un liquide dans ces zones peut entraîner des dommages.
- Éviter toute éclaboussure de liquide sur l'écran tactile de l'appareil mobile de l'utilisateur pendant l'acquisition d'images et le nettoyage. Tout contact avec un liquide peut entraîner des dommages.

Pour nettoyer la sonde :

1. Après chaque utilisation de la sonde, utiliser l'une des lingettes saturées de liquide recommandées (lingettes germicides jetables Super Sani-Cloth® par PDI, Inc. ou lingettes jetables Super Sani-Cloth® AF3 par PDI, Inc. ou un chiffon non pelucheux imbibé d'eau) pour retirer le gel de transmission échographique de la sonde.
2. Débrancher la sonde de l'appareil mobile.
3. Essuyer la sonde, le serre-câble, le câble et le connecteur avec l'une des lingettes saturées de liquide recommandées pendant une (1) minute et jusqu'à ce qu'ils soient visiblement propres.
4. Changer les lingettes au besoin et répéter l'étape ci-dessus jusqu'à ce que la sonde soit visiblement propre.
5. Sécher la sonde à l'air libre ou utiliser un chiffon doux et non pelucheux pour sécher la lentille. Ne pas essuyer la lentille. Sécher également le reste de la sonde, le câble, le serre-câble et le connecteur.
6. Inspecter visuellement la sonde dans un endroit bien éclairé pour s'assurer que toutes les surfaces sont propres. Si la sonde n'est pas propre, répéter les étapes de nettoyage ci-dessus.
7. Jeter le matériel de nettoyage conformément à la réglementation en vigueur.

Pour une liste des nettoyeurs homologués, consulter la page support.butterflynetwork.com.

14.2.2. Désinfection de la sonde



AVERTISSEMENT !

Toujours inspecter la sonde avant et après chaque nettoyage, désinfection ou utilisation. Vérifier la face de la lentille, le câble, le boîtier, les jonctions et le connecteur pour détecter tout signe de dommage tel que des fissures, des éclats, des abrasions ou des fuites. Pour éviter tout risque de danger électrique, ne pas utiliser la sonde s'il y a des signes d'endommagement.

Après avoir nettoyé la sonde, il faut désinfecter la sonde.

Afin de réduire le risque de contamination et d'infection, il est essentiel d'opter pour le niveau de désinfection approprié en fonction des examens précédemment réalisés et du classement ou non de l'utilisation comme non critique ou semi-critique. Se reporter au [Tableau 10, « Catégorie de désinfection de la sonde, utilisation et méthode applicable »](#) [78] pour déterminer la catégorie appropriée et suivre la procédure de désinfection de niveau intermédiaire ou de haut niveau appropriée.

Tableau 10. Catégorie de désinfection de la sonde, utilisation et méthode applicable

Catégorie	Utilisation	Méthode
Catégorie non critique	En contact avec une peau intacte	Nettoyage suivi d'une désinfection de niveau intermédiaire

Catégorie	Utilisation	Méthode
Catégorie semi-critique	En contact avec des muqueuses et une peau non intacte	Nettoyage suivi d'une désinfection de haut niveau

Désinfection de niveau intermédiaire

Il est recommandé d'utiliser des lingettes germicides jetables Super Sani-Cloth® de PDI, Inc., ou de l'eau de Javel (hypochlorite de sodium à 0,6 %) avec des lingettes propres non pelucheuses.

Désinfecter la sonde en suivant la méthode de désinfection de niveau intermédiaire à l'aide des lingettes germicides jetables Super Sani-Cloth® de PDI, Inc. Pour cela :

1. Essuyer la sonde, le câble, le serre-câble et le connecteur avec une lingette germicide jetable Super Sani-Cloth®. Utiliser des lingettes fraîches supplémentaires au besoin.
2. S'assurer que la surface traitée reste visiblement mouillée pendant au moins deux (2) minutes en faisant attention aux jonctions, aux interstices, au matériau du joint et aux zones en retrait.
3. Utiliser des lingettes fraîches supplémentaires au besoin pour assurer un temps de contact continu de deux (2) minutes.
4. Sécher la sonde à l'air libre ou tamponner la lentille à l'aide d'un chiffon doux et non pelucheux pour la sécher. Ne pas essuyer la lentille. Sécher également le reste de la sonde, le câble, le serre-câble et le connecteur.
5. Une fois propres et désinfectés, inspecter visuellement la sonde, le serre-câble, le câble et le connecteur pour détecter tout signe de dommage ou d'usure.

Pour désinfecter la sonde en recourant à une méthode de désinfection de niveau intermédiaire à l'aide d'eau de Javel (hypochlorite de sodium à 0,6 %) et de lingettes propres non pelucheuses :

1. Essuyer la sonde, le câble, le serre-câble et le connecteur à l'aide d'une lingette propre non pelucheuse imbibée (humide sans égouttement) d'eau de Javel (0,6 %). Utiliser des lingettes fraîches supplémentaires au besoin.
2. S'assurer que la surface traitée reste visiblement mouillée pendant au moins dix (10) minutes en faisant attention aux jonctions, aux interstices, au matériau du joint et aux zones en retrait.
3. Utiliser des lingettes fraîches supplémentaires au besoin pour assurer un temps de contact continu de dix (10) minutes.
4. Sécher la sonde à l'air libre ou tamponner la lentille à l'aide d'un chiffon doux et non pelucheux pour la sécher. Ne pas essuyer la lentille. Sécher également le reste de la sonde, le câble, le serre-câble et le connecteur.
5. Une fois propres et désinfectés, inspecter visuellement la sonde, le serre-câble, le câble et le connecteur pour détecter tout signe de dommage ou d'usure.

Désinfection de haut niveau

Il est recommandé d'utiliser Cidex® OPA¹¹ d'Ethicon US, LLC.

Pour s'assurer que la sonde est compatible avec une désinfection de haut niveau :

1. Accéder au menu des paramètres.
2. Appuyer sur **Mon iQ** pour afficher l'écran **Mon iQ**.
3. Vérifier que la ligne **Compatible avec une désinfection de haut niveau** indique **Oui**.
4. Procéder à la désinfection de haut niveau uniquement si la sonde est compatible.
5. Débrancher la sonde de l'appareil mobile.

Pour désinfecter la sonde à l'aide de la méthode de désinfection de haut niveau :

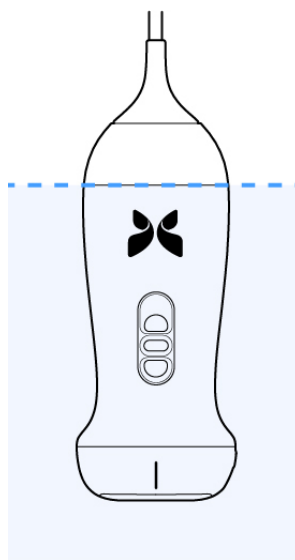
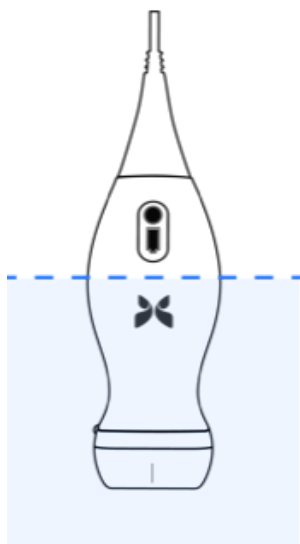
1. Après avoir nettoyé la sonde, il faut également la désinfecter. Pour cela, il est recommandé d'utiliser la solution de désinfection de haut niveau Cidex® OPA.
2. Préparer la solution de désinfection de haut niveau Cidex® OPA et respecter les instructions du fabricant. Remplir un bac ou une baignoire de solution désinfectante à température ambiante (température minimale de 20 °C) de sorte à permettre l'immersion de la sonde jusqu'à la ligne d'immersion (la ligne en pointillés indiquée sur la [Figure 3, « Ligne d'immersion de la sonde » \[80\]](#)).
3. Plonger la sonde dans la solution Cidex® OPA jusqu'à la ligne d'immersion et vérifier l'absence d'air ou de bulles. La laisser tremper conformément aux instructions du fabricant.
4. Rincer soigneusement la sonde (jusqu'à la ligne d'immersion) en la plongeant dans un grand volume d'eau (purifiée) à température ambiante pendant au moins une (1) minute. Retirer la sonde et jeter l'eau de rinçage. Ne pas réutiliser l'eau. Utiliser de l'eau fraîche pour chaque rinçage. Répéter cette opération à deux (2) nouvelles reprises pour atteindre un total de trois (3) rinçages.
5. Sécher soigneusement toutes les surfaces de l'appareil à l'aide d'un chiffon ou d'une lingette stérile non pelucheuse, en changeant de lingette ou de chiffon si nécessaire pour s'assurer que le dispositif est parfaitement sec. Procéder à une inspection visuelle du dispositif pour s'assurer que toutes les surfaces sont propres et sèches. Recommencer les étapes de séchage en cas de traces d'humidité visibles.
6. Une fois propres et désinfectés, inspecter visuellement la sonde, le serre-câble, le câble et le connecteur pour détecter tout signe de dommage ou d'usure.

Figure 3. Ligne d'immersion de la sonde

Butterfly iQ/ iQ+

Butterfly iQ3

¹¹Cidex® OPA est une solution de désinfection de haut niveau approuvée par la FDA.



14.3. Mise à jour du logiciel de la sonde et de l'application

Les mises à jour de l'application et de la sonde Butterfly iQ sont prises en charge via l'App Store d'Apple ou le Google Play Store.

Mettre régulièrement à jour le système d'exploitation de l'appareil mobile et l'application Butterfly iQ afin de s'assurer d'utiliser la version la plus récente.



MISE EN GARDE !

Téléchargez l'application mobile Butterfly uniquement depuis l'App Store d'Apple, le Google Play Store ou via la solution MDM (Mobile Device Management Solution) de votre organisation (le cas échéant).



MISE EN GARDE !

Dès que l'application cesse d'être utilisée sur l'appareil mobile concerné, veuillez la désinstaller conformément au flux de travail iOS ou Android afin de supprimer toutes les données utilisateur applicables de l'appareil.



REMARQUE

Quittez l'application Butterfly iQ pour désactiver son utilisation dès que vous n'en avez plus utilisé.

14.4. Effectuer le test diagnostique de la sonde

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est capable d'effectuer des autotests diagnostiques à l'initiative de l'utilisateur. Ces tests sont conçus pour évaluer l'état de préparation du système avant utilisation.

Effectuer périodiquement le test diagnostique. Dans des conditions normales d'utilisation, des tests mensuels sont recommandés.

Le test diagnostique ne concerne que la sonde échographique Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. L'application ne permet pas d'évaluer l'intégrité de l'écran de l'appareil mobile.

Le test diagnostique consiste en une série de tests et informe l'utilisateur lorsque tous les tests ont été effectués avec succès.

Pour effectuer le test diagnostique de la sonde :

1. S'assurer que la sonde est connectée à un appareil mobile compatible sur lequel l'application Butterfly iQ est installée.
2. Se connecter à l'application à l'aide d'identifiants de connexion.
3. Accéder au menu des paramètres.
4. Appuyer sur **Mon iQ** pour afficher l'écran **Mon iQ**.
5. Appuyer sur **Effectuer le test diagnostique**, puis sélectionner **Démarrer le test diagnostique de la sonde** pour effectuer le test.

Test diagnostique de la sonde

Le test diagnostique de la sonde permet de tester les performances numériques et acoustiques des éléments du transducteur. Si le test diagnostique de la sonde indique une défaillance, l'utilisateur doit contacter Butterfly Network pour obtenir une [assistance \[93\]](#) supplémentaire.

En outre, chaque fois que la sonde est mise en marche et pendant qu'elle fonctionne, le système teste les sous-systèmes analogiques et numériques, les capteurs de sécurité, le niveau de la batterie, etc., afin de détecter et de signaler les défaillances en cas de problème.

14.5. Remplacer le câble du Butterfly iQ+/ iQ3



MISE EN GARDE !

Ne pas retirer et fixer le câble trop fréquemment ; cela entraînera une usure prématurée du joint torique et permettra à l'eau et à la poussière de s'infiltrer.



REMARQUE

Seul le câble de la sonde Butterfly iQ+ peut être changé. Toute tentative de détacher le câble du Butterfly iQ n'est pas recommandée et peut entraîner des dommages permanents sur l'appareil.

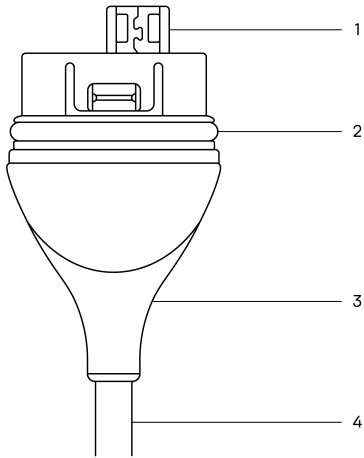
Le câble de la sonde Butterfly iQ+ peut être remplacé en cas de dommage. Sinon, un appareil mobile avec un type de connecteur différent doit être utilisé. La compatibilité entre les sondes et les câbles est détaillée dans le tableau [Tableau 11, « Compatibilité entre les sondes et les câbles » \[83\]](#).

Tableau 11. Compatibilité entre les sondes et les câbles

Sonde	Câbles	Numéro de modèle	Numéro SKU du colis (le cas échéant)
Butterfly iQ Modèle numéro 850-20003	AVERTISSEMENT : le câble n'est pas amovible. Ne pas tenter de retirer/remplacer le câble.	-	-
Butterfly iQ+ Modèle numéro 850-20014	Butterfly iQ+Câble, Lightning, 1,50 m	900-20010-02	Ce câble lightning n'est pas disponible en tant que pièce de rechange. S'il doit être remplacé, veuillez vous référer au modèle de câble lightning 490-00189-02.
	Butterfly iQ+Câble, Lightning, 1,50 m	490-00189-02	900-20010-12
	Butterfly iQ+Câble, USB-C, 1,50 m	490-00187-02	900-20011-12
	Butterfly iQ+Câble, Lightning, 2,50 m	490-00189-03	900-20010-13
	Butterfly iQ+Câble, USB-C, 2,50 m	490-00187-03	900-20011-13
Butterfly iQ3 Modèle numéro : 850-20026	Butterfly iQ3Câble, Lightning, 1,50 m	490-00227-02	900-20054-02
	Butterfly iQ3Câble, USB-C, 1,50 m	490-00228-02	900-20055-02
	Butterfly iQ3Câble, Lightning, 2,50 m	490-00227-03	900-20054-03
	Butterfly iQ3Câble, USB-C, 2,50 m	490-00228-03	900-20055-03

Figure 4. Butterfly iQ+/ iQ3 Éléments du câble

Câble Butterfly iQ+



Câble Butterfly iQ3

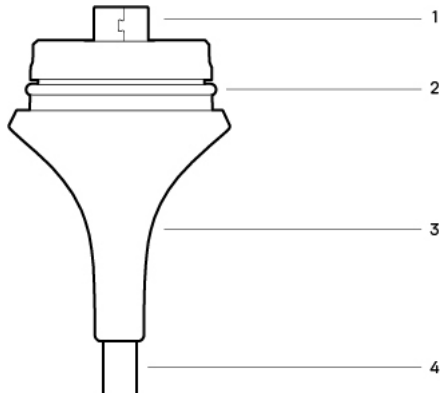


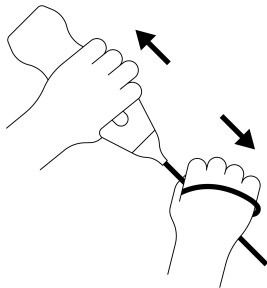
Tableau 12. Éléments du câble

Butterfly iQ+		Butterfly iQ3	
1.	Prise USB	1.	Prise USB
2.	Joint torique	2.	Joint torique
3.	Serre-câble	3.	Serre-câble
4.	Cordon	4.	Cordon

Remplacer le câble du Butterfly iQ+

1. Retirer le câble existant de la sonde Butterfly iQ+. Enrouler le câble de la sonde autour de votre poignet tout en tenant la sonde fermement dans l'autre main. Séparer les deux éléments. Ne pas saisir le serre-câble ou le cordon avec un outil, cela pourrait endommager le câble.

Figure 5. Détacher le câble du Butterfly iQ+



2. Aligner le connecteur et la sonde, et pousser le câble fermement dans le corps de la sonde. Lorsque le câble est correctement fixé, il doit normalement rester un petit espace entre le serre-câble et le corps de la sonde.

Figure 6. Aligner le câble du Butterfly iQ+ avant insertion

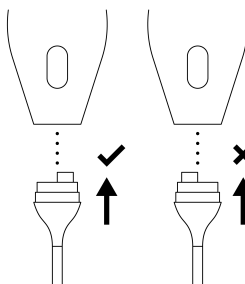
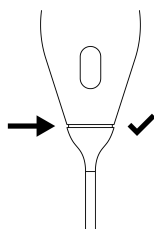


Figure 7. Espace entre le serre-câble du câble et le corps de la sonde après avoir fixé le câble du Butterfly iQ+



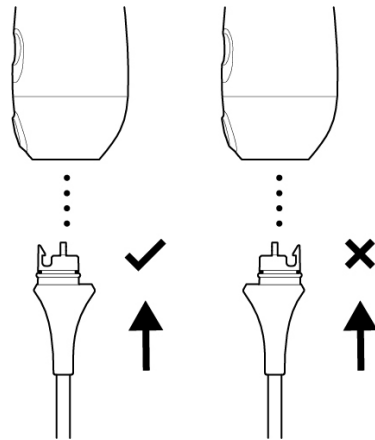
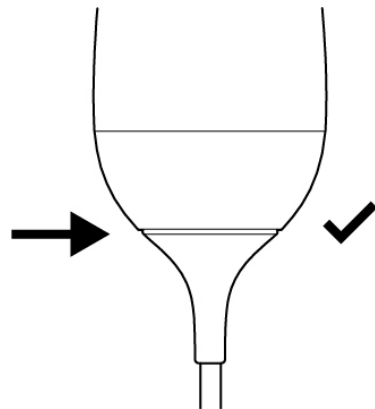
Remplacer le câble du Butterfly iQ3

1. Retirer le câble existant de la sonde Butterfly iQ3. Enrouler le câble de la sonde autour de votre poignet tout en tenant la sonde fermement dans l'autre main. Appuyer sur le bouton de déverrouillage du câble et séparer les deux éléments. Ne pas saisir le serre-câble ou le cordon avec un outil, cela pourrait endommager le câble.

Figure 8. Détacher le câble du Butterfly iQ3



2. Aligner le connecteur et la sonde, et pousser le câble fermement dans le corps de la sonde. Une fois le câble correctement fixé, un léger « clic » se fait entendre lorsque le câble s'engage dans le système de verrouillage du câble.

Figure 9. Aligner le câble du Butterfly iQ3 avant insertion**Figure 10. Espace entre le serre-câble du câble et le corps de la sonde après avoir fixé le câble du Butterfly iQ3**

Si vous prévoyez d'immerger la sonde dans une solution de désinfection de haut niveau :

1. Le Butterfly iQ/ iQ+ ne doit jamais être entièrement immergé dans une solution de désinfection de haut niveau. Consulter la section [Désinfection de haut niveau \[80\]](#) pour connaître la ligne d'immersion appropriée pour chaque modèle.
2. Inspecter soigneusement le joint torique lors de la fixation d'un nouveau câble pour vérifier qu'il n'est pas endommagé. Consulter [Figure 4, « Butterfly iQ+/ iQ3 Éléments du câble » \[84\]](#) du Butterfly iQ+/ iQ3 ci-dessus pour connaître l'emplacement du joint torique et des autres éléments du câble.
3. Veiller à ce que le câble soit complètement inséré.

14.6. Maintenance programmée

L'appareil lance automatiquement un diagnostic à chaque fois qu'il atteint 25 heures d'examen cumulées. L'utilisateur peut également initier un diagnostic manuel de la sonde en suivant les étapes décrites dans la partie [Effectuer le test diagnostique de la sonde \[82\]](#). Ces diagnostics permettent de surveiller l'état de la sonde. Cependant, aucune maintenance programmée ni calibrage n'est nécessaire pour assurer le bon fonctionnement de la sonde.

14.7. Durée de vie prévue pour Butterfly iQ+/ iQ3

La durée de vie prévue de la sonde Butterfly iQ+/ iQ3 est de 5 ans. La durée de vie de la sonde échographique Butterfly iQ+/ iQ3 peut néanmoins varier en fonction de plusieurs facteurs tels que : les habitudes d'utilisation,

les conditions environnementales lors de l'utilisation et l'entretien de l'appareil. Pour optimiser la durée de vie de l'appareil, l'utilisateur doit respecter les règles d'utilisation, de stockage et d'entretien décrites dans le manuel de l'utilisateur.

La durée de vie prévue du câble/chargeur du Butterfly iQ+/ iQ3 est de 3 ans. La durée de vie du câble/chargeur du Butterfly iQ+/ iQ3 peut néanmoins varier en fonction de plusieurs facteurs, tels que : les habitudes d'utilisation, les conditions environnementales lors de l'utilisation et l'entretien des accessoires. Pour optimiser la durée de vie de l'appareil, l'utilisateur doit respecter les règles d'utilisation, de stockage et d'entretien décrites dans le manuel de l'utilisateur.

15. Dépannage

Ce chapitre fournit des informations et des instructions pour dépanner le système.



AVERTISSEMENT !

Ne pas utiliser la sonde s'il y a des signes d'endommagement. Contacter le service d'assistance. Pour plus d'informations, consulter [Obtention d'une assistance \[93\]](#).

15.1. Dépannage



MISE EN GARDE !

Le fait de ne pas tenir compte des alertes et des messages de l'application peut rendre le système inutilisable.

Le [Tableau 13, « Dépannage » \[88\]](#) dresse une liste des problèmes nécessitant un dépannage et leur résolution. Pour plus d'informations, consulter [Obtention d'une assistance \[93\]](#).



REMARQUES

- Si vous ne parvenez pas à résoudre un problème, prendre note du problème et le signaler à l'assistance Butterfly pour obtenir de l'aide. Pour plus d'information, consulter [Obtention d'une assistance \[93\]](#).
- Appeler un professionnel de santé pour obtenir une aide d'urgence si le dépannage révèle un problème de santé du patient plutôt qu'un problème d'appareil mobile.
- Pour déposer une réclamation ou signaler un incident, contacter le programme de signalement des problèmes de la FDA, MedWatch, au +1-800-332-1088, ou sur Internet : www.fda.gov/Safety/MedWatch/.

Tableau 13. Dépannage

Problème	Résolution
L'application ne s'ouvre pas	Débrancher la sonde, supprimer et réinstaller l'application.
L'application plante	Fermer l'application et la redémarrer. Vérifier les mises à jour logicielles dans l'App Store d'Apple ou le Google Play Store.
L'application s'ouvre mais ne permet pas d'acquérir des images	Fermer l'application et la redémarrer. S'assurer que la sonde est chargée. Si la sonde est chargée, contacter le service d'assistance.
Problèmes d'acquisition d'images	
Qualité d'image dégradée	Veiller à utiliser suffisamment de gel échographique homologué. Si la qualité ne s'améliore pas, contacter le service d'assistance.
Écran vide ou l'écran n'est plus mis à jour	Fermer l'application et la redémarrer. Débrancher la sonde de la plateforme mobile (appareil mobile) et la reconnecter.

Problème	Résolution
Dégradation des images ou apparition d'artefacts sur les images	Veiller à utiliser le pré-réglage approprié et une profondeur adaptée à la région anatomique d'intérêt. S'assurer que la luminosité de l'écran de l'utilisateur est réglée sur la valeur recommandée de 65 %. Activer l'autotest de la sonde pour savoir si elle est endommagée. Pour plus de détails, consulter Effectuer le test diagnostique de la sonde [82].
Problèmes relatifs à un examen	
Impossible de télécharger une étude ; l'étude reste dans l'Outbox (Boîte d'envoi)	S'assurer que l'appareil mobile de l'utilisateur dispose d'une connectivité réseau (connexion Wi-Fi ou cellulaire). Le service Butterfly Cloud peut faire l'objet d'une maintenance ou être indisponible. Réessayer plus tard.
Problèmes de sonde	
Erreur persistante de connexion de la sonde	Effectuer une réinitialisation matérielle :
La sonde ne se charge pas	1. Débrancher la sonde de l'appareil mobile. 2. Appuyer sur le bouton indicateur de la batterie de la sonde et le maintenir enfoncé pendant 10 à 15 secondes jusqu'à ce que les DEL clignotent. 3. Répéter l'étape 2, puis essayer de reconnecter la sonde à l'appareil mobile. 4. Il peut être nécessaire de charger la sonde pendant au moins six (6) heures.
Alertes et messages de l'application	
L'application s'ouvre mais la connexion est impossible : Code d'accès à l'appareil requis	Ce message indique que l'appareil mobile n'est pas protégé par un mot de passe. Le Butterfly iQ requiert qu'un mot de passe protège l'appareil mobile afin de sécuriser les données des patients. Appuyer sur Paramètres sur votre appareil pour activer et configurer le code d'accès de l'appareil mobile.
L'application s'ouvre mais la connexion est impossible : Erreur de connexion	• S'assurer que l'appareil mobile de l'utilisateur dispose d'une connectivité réseau (connexion Wi-Fi ou cellulaire). • Essayer de saisir à nouveau les informations d'identification de l'utilisateur. • Réinitialiser votre mot de passe depuis le navigateur de votre ordinateur pour accéder à Butterfly Cloud (cloud.butterflynetwork.com) Si les étapes ci-dessus n'aboutissent pas, cela peut indiquer que le service Butterfly Cloud est en cours de maintenance ou n'est pas disponible. Réessayer plus tard.
L'alerte Rappel de matériel apparaît	La sonde ne peut pas être utilisée pour l'acquisition d'images si cette alerte est affichée. Appuyer sur Contacter le service d'assistance et suivre les instructions à l'écran.
L'alerte Déconnexion forcée apparaît	Ce message indique que l'appareil mobile n'est pas protégé par un mot de passe. Le Butterfly iQ requiert qu'un mot de passe protège l'appareil mobile afin de sécuriser les données des patients. Appuyer sur Paramètres pour activer et configurer le code d'accès de l'appareil mobile.
L'alerte Sonde temporairement désactivée apparaît	Cette alerte s'affiche lorsque l'appareil mobile n'a pas été connecté à Internet au cours des 30 derniers jours. Se reconnecter à Internet et appuyer sur Actualiser .
Alerte L'acquisition d'images peut reprendre après la fin du refroidissement	Cette alerte est affichée lorsque la sonde est devenue trop chaude pour l'acquisition d'images. Le système limite la température de contact avec le patient et ne permet pas d'acquisition à une température supérieure ou égale à 43 °C (109 °F). Le système affiche cette alerte avant la mise hors tension. L'acquisition d'images peut se poursuivre jusqu'à ce que la sonde procède à son propre refroidissement. Le refroidissement est déclenché pour garantir la sécurité du patient. L'acquisition d'images reprendra une fois que le refroidissement aura permis d'abaisser la température de la sonde.



MISE EN GARDE !

Le fait de ne pas tenir compte des alertes et des messages de l'application peut rendre le système inutilisable.



REMARQUES

- Si vous ne parvenez pas à résoudre un problème, prendre note du problème et le signaler à l'assistance Butterfly pour obtenir de l'aide. Pour plus d'information, consulter [Obtention d'une assistance \[93\]](#).
- Appeler un professionnel de santé pour obtenir une aide d'urgence si le dépannage révèle un problème de santé du patient plutôt qu'un problème d'appareil mobile.
- Pour déposer une réclamation ou signaler un incident, contacter le programme de signalement des problèmes de la FDA, MedWatch, au +1-800-332-1088, ou sur Internet : www.fda.gov/Safety/MedWatch/.

15.2. Résoudre les problèmes liés à la surchauffe de la sonde

Contrairement à la méthode traditionnelle d'échographie avec cristaux piézoélectriques, la sonde Butterfly utilise la technologie Ultrasound-on-a-Chip, ainsi qu'une batterie intégrée à la sonde.

Il est normal que la sonde génère de la chaleur pendant l'acquisition d'images et le chargement. Certains pré réglages consomment plus d'énergie que d'autres et il est possible que vous constatiez une augmentation de la température sur une durée plus courte.

Les facteurs qui peuvent affecter la chaleur de la sonde sont les suivants :

- Environnement ambiant
- Température de la sonde au début de l'acquisition d'images
- Durée de l'acquisition d'images sans interruption
- Durée des périodes de repos entre les acquisitions d'images
- Pré réglage et mode sélectionnés
- Fonction de refroidissement automatique

Alerte de température de la sonde

Une alerte s'affiche en bas de l'écran lorsque la température estimée de la sonde atteint 41,5 °C, vous informant ainsi qu'elle approche d'une température trop élevée pour l'acquisition d'images.

Vous pouvez poursuivre l'acquisition d'images pendant ce message d'alerte jusqu'à ce que la sonde procède à son propre refroidissement.

Le refroidissement automatique se déclenche lorsque la température de contact atteint 43 °C. L'application Butterfly reste accessible pendant le refroidissement automatique. La documentation de l'examen en cours (images et séquences) ne sera pas affectée.

L'acquisition d'images peut reprendre une fois que le refroidissement automatique a permis d'abaisser la température estimée de la sonde à 38,5°C.

La durée d'acquisition des images sans interruption prévue avec un pré réglage puissant dépend du modèle de votre sonde. Elle est de 10 à 25 minutes environ lorsque vous démarrez l'acquisition d'images avec la sonde à température ambiante (~ 25 °C). Sur le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, si la sonde est retirée du chargeur sans fil avant ou immédiatement après la fin du chargement, il est recommandé de la laisser refroidir avant de l'utiliser.

Démarrer votre session d'acquisition d'images avec une sonde froide optimisera les performances du temps de l'opération.

Température de la sonde pendant le chargement

Il est normal que la sonde soit chaude au toucher pendant le chargement, en particulier avec le Butterfly iQ/ iQ+, qui a recours au chargement sans fil, méthode connue pour générer de la chaleur. Si vous avez l'impression que la sonde surchauffe pendant le chargement sur le Butterfly iQ/ iQ+, consultez les bonnes pratiques concernant le placement de la sonde en fonction du modèle de chargeur. En effet, un mauvais positionnement de la sonde sur le chargeur sans fil peut contribuer à une hausse de sa température pendant le chargement.

15.3. Résolution des problèmes rencontrés lors du chargement

Si la sonde reste à l'arrêt pendant une longue période, il est possible que la batterie se décharge complètement et que la sonde ne puisse être rechargée. Dans la plupart des cas, celle-ci peut être réactivée en procédant comme suit.

Butterfly iQ3 Dépannage

1. Branchez le chargeur par contact magnétique à l'adaptateur secteur fourni, puis branchez l'adaptateur directement sur une prise murale en utilisant uniquement l'équipement Butterfly fourni. Ne le branchez pas sur une prise reliée à un variateur, sur un parasurtenseur ou sur une multiprise.
2. Placez le Butterfly iQ3 sur le chargeur pendant cinq minutes.
3. Réinitialisez le Butterfly iQ3 tout en le laissant posé sur le chargeur. Pour cela, maintenez le bouton central enfoncé pendant 10 à 15 secondes.
4. Laissez le Butterfly iQ3 posé sur le chargeur pendant toute une nuit ou pendant au moins 6 heures.
5. Réinitialisez de nouveau le Butterfly iQ3 tout en le laissant posé sur le chargeur. Pour cela, maintenez le bouton indicateur de batterie enfoncé pendant 10 à 15 secondes. Les DEL de l'indicateur doivent clignoter.
6. Reconnectez le Butterfly iQ3 à votre appareil mobile.
7. Si le problème persiste, contactez l'assistance Butterfly à l'adresse suivante : <http://support.butterflynetwork.com/>.

Butterfly iQ/ iQ+ Dépannage

1. En premier lieu, assurez-vous que votre chargeur fonctionne correctement. Le Butterfly Charger peut être utilisé avec tout appareil mobile compatible avec le chargement sans fil. Pour de plus amples informations sur l'utilisation du chargeur et sur la bonne orientation de la sonde sur le chargeur sans fil, veuillez consulter la section [Chargeur de la batterie de la sonde \[23\]](#).
 - Branchez le Butterfly Charger directement sur une prise murale en utilisant uniquement l'équipement Butterfly fourni. Ne le branchez pas sur une prise reliée à un variateur, sur un parasurtenseur ou sur une multiprise.
 - Utilisez uniquement un chargeur sans fil Butterfly approuvé.
2. Après vous être assuré que le chargeur fonctionne correctement, placez-y votre sonde Butterfly pendant cinq minutes.
3. Réinitialisez votre sonde Butterfly tout en la laissant posée sur le chargeur. Pour cela, maintenez le bouton indicateur de la batterie enfoncé pendant 10 à 15 secondes.
4. Laissez votre sonde Butterfly posée sur le chargeur pendant toute une nuit ou pendant au moins 6 heures.
5. Réinitialisez de nouveau la sonde Butterfly tout en la laissant posée sur le chargeur. Pour cela, maintenez le bouton indicateur de batterie enfoncé pendant 10 à 15 secondes. Les DEL de l'indicateur doivent clignoter.
6. Reconnectez la sonde Butterfly à votre appareil mobile.

Si ces instructions ne vous aident pas à résoudre votre problème, veuillez suivre les étapes ci-dessous pour dépanner la sonde à partir de l'application :

1. Connectez-vous à l'application Butterfly iQ et accédez à l'écran de scan.
2. Connectez la sonde et attendez au moins 5 secondes.
3. Lorsque le message « La sonde est branchée mais pas connectée ? » s'affiche, appuyez sur « Lancer le dépannage » pour continuer.

4. Suivez les étapes de dépannage affichées à l'écran.
5. Si le problème persiste, contactez l'assistance Butterfly à l'adresse <http://support.butterflynetwork.com/> et communiquez les informations suivantes :
 - Numéro de série à l'arrière de la sonde.
 - Réponses aux questions suivantes :
 - Quelle couleur apparaît sur le support de chargement lorsque la sonde y est posée ?
 - À quoi ressemblent la séquence ou le motif lumineux qui apparaissent lorsque la sonde est posée pour la première fois sur le chargeur ?
 - Quel est le motif qui apparaît lors de la charge ?
 - À des fins de rapport, veuillez préciser si ce problème a provoqué une blessure chez un patient ou un utilisateur, un délai de traitement ou de diagnostic important d'un point de vue clinique, un mauvais diagnostic ou un événement indésirable.

16. Obtention d'une assistance

Ce chapitre fournit les coordonnées pour obtenir une assistance en relation avec la sonde et l'application Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3.

16.1. Contact Butterfly Support

Butterfly Network, Inc.

1600 District Ave

Burlington, MA 01803 USA

Téléphone : +1 (855) 296-6188

Renseignements généraux : info@butterflynetwork.com

Service d'assistance et entretien : support.butterflynetwork.com

Site Web : www.butterflynetwork.com

EC	REP
----	-----

Mandataire établi dans l'Union européenne

Emergo Europe B.V.

Westervoortsedijk 60

6827 AT Arnhem

The Netherlands

Sponsor australien

Emergo Australia

Level 20, Tower II

Darling Park

201 Sussex Street

Sydney, NSW 2000

Australia

CH	REP
----	-----

Mandataire établi en Suisse

MedEnvoy Switzerland

Gotthardstrasse 28

6302 Zug

Suisse

16.2. Contacter le service d'assistance depuis l'application Butterfly iQ

Il est possible de contacter l'assistance Butterfly directement via l'application Butterfly iQ et de soumettre une demande d'aide.

Pour accéder au service d'assistance :

1. À partir de l'écran d'acquisition d'images, appuyer sur votre avatar (votre photo ou vos initiales) dans le coin supérieur gauche.
2. Accéder au menu des paramètres.

3. Faire défiler vers le bas pour **Demander de l'aide**.
4. Utiliser les sélections **Demander de l'aide**, **Laisser un commentaire** et **Signaler un bogue** pour envoyer des messages directement à notre équipe d'assistance à la clientèle.

17. Caractéristiques techniques

Ce chapitre présente les caractéristiques techniques de la sonde et de l'application logicielle Butterfly iQ. Il comprend également des informations réglementaires ainsi que des instructions pour le recyclage et la mise au rebut de l'équipement.

17.1. Exigences relatives à l'appareil mobile



AVERTISSEMENT !

Ne pas utiliser l'application Butterfly iQ sur un appareil mobile qui ne dispose pas de la configuration minimale requise. L'utilisation de l'application Butterfly iQ sur un appareil mobile qui ne répond pas aux exigences minimales peut affecter les performances et la qualité de l'image et entraîner des erreurs de diagnostic.

Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 fonctionne sur de nombreux appareils Apple et Android. Pour consulter une liste mise à jour des appareils mobiles compatibles, rendez-vous sur support.butterflynetwork.com.



REMARQUE

L'application Butterfly iQ n'affecte pas les paramètres système de l'appareil mobile.

17.2. Caractéristiques techniques du système

Tableau 14. Caractéristiques techniques du système

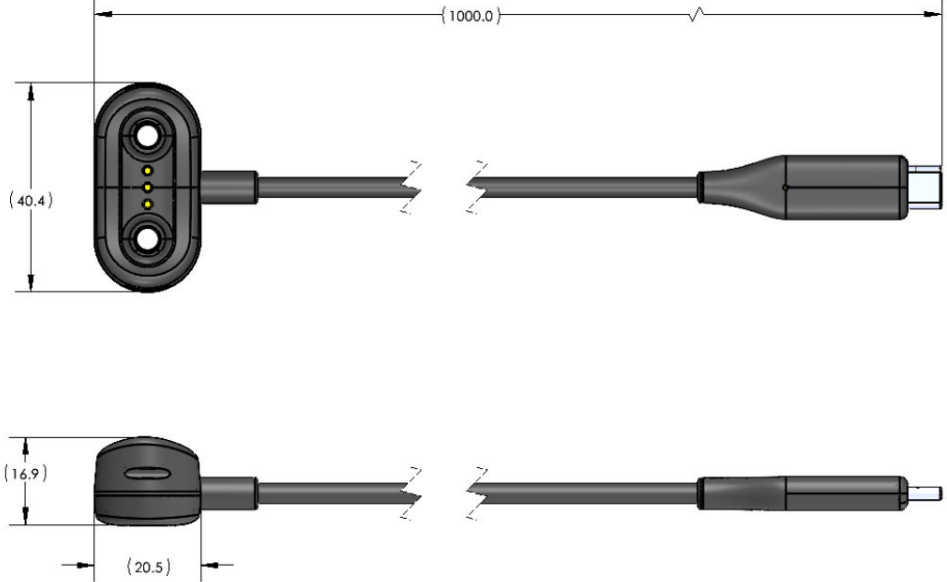
Élément	Butterfly iQ	Butterfly iQ+	Butterfly iQ3
Dimensions de la sonde	185 x 56 x 35 mm (7.2 x 2.2 x 1.4 in.)	163 x 56 x 35 mm	152 x 52 x 37 mm (5,98 x 2,05 x 1,45 po)
Poids de la sonde	313 g (0,69 livre)	309 g	300 g
Alimentation	Batterie (rechargeable)		
Autonomie de la batterie	≥ 2 heures en mode B (batterie neuve type à 25 °C). ≥ 2 heures pour une acquisition en continu par rapport à une acquisition traditionnelle.		≥ 1,25 heure en mode B (batterie neuve type à 25 °C). ≥ 1,25 heure, en référence à une acquisition en continu à consommation d'énergie maximale par rapport à une acquisition traditionnelle.
Langues	L'interface utilisateur et les documents connexes sont disponibles en anglais, espagnol, français, allemand, italien, polonais, portugais, néerlandais, danois, norvégien, suédois et finnois.		
Affichage	Variable		
Profondeur d'acquisition min/max	1 cm min/30 cm max		
Puce échographique	Puce CMOS intégrée		
Transducteurs	CMUT à environ 9 000 éléments		
Plage de fréquence	1-10 MHz		1-12 MHz
Système d'exploitation	- Les appareils Apple doivent exécuter iOS 16.0 ou une version ultérieure. Non compatible avec les versions bêta ou non publiées. - Les appareils mobiles Google Pixel, OnePlus et Samsung doivent exécuter Android 10 ou une version ultérieure. Non compatible avec les versions bêta ou non publiées.		

17.3. Chargeur de la batterie de la sonde

Tableau 15. Caractéristiques techniques du chargeur de la batterie du Butterfly iQ/ iQ+

Chargeur sans fil de la sonde			
	Caractéristiques techniques		
	Conforme à la norme Qi		
	DC 5V / 2A		
	Micro-USB		
Norme de chargement sans fil			
Tension d'entrée			
Interface d'entrée			
Puissance de chargement sans fil	10W	10W	5W
Efficacité du chargement sans fil	> 73%		
Protection	Protection contre les surtensions, Protection contre les surintensités		
Dimensions	121 x 62 x 11mm	121 x 62 x 19mm	121 x 62 x 19mm
Couleur	Noir/Bleu	Noir	Noir

Tableau 16. Caractéristiques techniques du chargeur de la batterie du Butterfly iQ3

Élément	Caractéristiques techniques
Câble de chargement de la sonde (Dimensions en mm) 	
Norme de chargement	Caractéristiques techniques de l'alimentation USB, révision 3.0
Tension d'entrée	CC 9 V/2 A
Interface d'entrée	USB-C
Puissance de charge typique	< 8,0 W
Efficacité du chargement	> 80 %
Protection	Protection contre les surtensions, protection contre les surintensités, broche de détection de contact
Dimensions	Voir l'image ci-dessus dans « Câble de chargement de la sonde »
Couleur	Noir

17.4. Conditions environnementales de fonctionnement

Le [Tableau 17, « Conditions environnementales de fonctionnement »](#) [97] dresse une liste des conditions environnementales adaptées à la sonde Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3. Pour plus de détails sur l'appareil mobile sur lequel l'application Butterfly iQ est exécutée, consulter la documentation relative à l'appareil mobile.

Tableau 17. Conditions environnementales de fonctionnement

Élément	Limites de fonctionnement	
	Butterfly iQ/ iQ+	Butterfly iQ3
Humidité relative	Entre 18 % et 93 % sans condensation	Entre 15 % et 90 % sans condensation
Altitude	Entre 46 m sous le niveau de la mer et 3 048 m au-dessus du niveau de la mer	Entre 381 m sous le niveau de la mer et 4 572 m au-dessus du niveau de la mer
Température de fonctionnement	Entre 5 °C et 39 °C	Entre 0 °C et 40 °C (avec humidité relative ≤ 15 %)
Température de stockage de courte durée	La sonde peut supporter trois jours de stockage à des températures comprises entre -20 °C et 50 °C	La sonde peut supporter trois jours de stockage à des températures comprises entre -40 °C et 50 °C

Étant donné que l'appareil est portable, il est prévu qu'il soit soumis à des conditions et environnements divers, notamment en hôpital, dans les services de soins d'urgence et à domicile. Bien que l'appareil ait été conçu pour fonctionner en toute sécurité dans des environnements différents et dans des conditions variables, il faut tout de même veiller à le protéger contre les températures extrêmes, les chocs, les chutes et autres conditions extrêmes.

Consulter [Tableau 18, « Normes relatives aux environnements » \[98\]](#) pour un résumé des normes liées aux environnements.

Tableau 18. Normes relatives aux environnements

Normes relatives aux environnements	Butterfly iQ	Butterfly iQ+	Butterfly iQ3
IEC 60601-1-11, utilisation à domicile	-	✓	✓
IEC 60601-1-12, environnement des soins d'urgence	-	✓	✓

17.5. Compatibilité électromagnétique (CEM)

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est destiné à permettre l'échographie diagnostique et la mesure de structures et de fluides anatomiques par des professionnels de santé qualifiés et formés. Cependant, les champs électromagnétiques peuvent causer une distorsion ou une dégradation de ces informations, ce qui affecte cette performance.

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 a été conçu pour être utilisé dans les environnements électromagnétiques spécifiés dans le [Tableau 19, « Émissions électromagnétiques » \[98\]](#) et le [Tableau 20, « Immunité électromagnétique » \[99\]](#). Pour éviter toute perturbation électromagnétique rayonnée et conduite, le client ou l'utilisateur du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 doit s'assurer qu'il est utilisé conformément aux caractéristiques techniques énoncées.

Tableau 19. Émissions électromagnétiques

Directives et déclaration du fabricant - émissions électromagnétiques			
Test d'émission	Conformité		
	Butterfly iQ	Butterfly iQ+	Butterfly iQ3
Émission RF CISPR 11EN55011	Groupe 1 ^a .		
Émission RF CISPR 11EN55011	Classe A ^b .	Classe B ^c .	
Émission harmonique EN/CEI 61000-3-2	Non applicable		
Fluctuations de tension/ papillotement EN/CEI 6100-3-3	Non applicable		

^aL'appareil d'échographie Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 utilise l'énergie RF uniquement pour son fonctionnement interne. Par conséquent, ses émissions RF sont très faibles et ne sont pas susceptibles de causer des interférences dans les appareils électroniques à proximité.

^bL'appareil d'échographie Butterfly iQ peut être utilisé dans tous les établissements, à l'exception des établissements domestiques et de ceux qui sont directement raccordés au réseau public d'alimentation électrique basse tension qui alimente les bâtiments résidentiels.

^cL'appareil d'échographie Butterfly iQ+/ iQ3 peut être utilisé dans tous les établissements, y compris les établissements domestiques et ceux qui sont directement raccordés au réseau public d'alimentation électrique basse tension qui alimente les bâtiments résidentiels.

Tableau 20. Immunité électromagnétique

Test d'immunité	Niveau de test EN/CEI 60601		Niveau de conformité		Environnement électromagnétique - directives
	Butterfly iQ	Butterfly iQ+/ iQ3	Butterfly iQ	Butterfly iQ+/ iQ3	
Décharge électrostatique (DES) EN/IEC 61000-4 -2	±8 kV par contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV dans l'air		±8 kV par contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV dans l'air		Les sols doivent être en bois, en béton ou en carrelage. Si les sols sont recouverts d'un matériau synthétique, l'humidité relative doit être d'au moins 30 %.
Transitoires électriques rapides en sèves EN/IEC 61000-4-4	Non applicable. Ce dispositif ne fonctionne pas sur secteur.		Non applicable.		La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.
Champ magnétique à la fréquence du réseau (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m@50 Hz ou 60 Hz 3 orientations orthogonales		30 A/m 50 et 60 Hz		Les champs magnétiques à la fréquence du réseau doivent être à des niveaux caractéristiques d'un emplacement type dans un environnement commercial ou hospitalier type.
RF conduites EN/CEI 61000-4-6	3 V 0,15 MHz– 80 MHz 6 V dans les bandes ISM entre 150 kHz et 80 MHz 80 % AM à 1 kHz		3 V 0,15 MHz– 80 MHz 6 V dans les bandes ISM entre 150 kHz et 80 MHz 80 % AM à 1 kHz		L'utilisation d'appareils de communication RF portables et mobiles doit respecter une certaine distance vis-à-vis de toute partie de l'appareil d'échographie Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, y compris les câbles. La distance de séparation recommandée est calculée à partir de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur. Les équations et les principales distances de séparation recommandées sont indiquées dans le Distances de séparation [100] . L'intensité des champs des émetteurs RF fixes, déterminée par un relevé des champs électromagnétiques du site, ^a doit être inférieure au niveau de conformité dans chaque plage de fréquence. ^b .
RF rayonnées IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz à 2,7 GHz	10 V/m 80 MHz à 6 GHz	10 V/m 80 MHz à 2,7 GHz	10 V/m 80 MHz à 6 GHz	
Chutes de tension Coups de tension EN/IEC 61000-4-11:2004	s.o.	Test réalisé uniquement pour Butterfly iQ3 : 0 %, 0,5 cycle à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315° 0 %, 1 cycle 70 %, 25/30 cycles 0 % 250/300 cycles	s.o.	Test réalisé uniquement pour Butterfly iQ3 : 0 %, 0,5 cycle à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315° 0 %, 1 cycle 70 %, 25/30 cycles 0 % 250/300 cycles	L'équipement testé a été configuré conformément au plan de test et connecté à un simulateur de chute/ variation de tension, et le logiciel a été configuré pour exécuter un test d'immunité aux chutes, variations et interruptions de tension.
Immunité aux champs magnétiques à proximité IEC 61000-4-39:2017	s.o.	Test réalisé uniquement pour Butterfly iQ3 : 30 kHz CW à 8 A/m 134,2 kHz, 2.,1 kHz PM à 65 A/m 13,56 MHz, 50 kHz PM à 7,5 A/m	s.o.	Test réalisé uniquement pour Butterfly iQ3 : 30 kHz CW à 8 A/m 134,2 kHz, 2.,1 kHz PM à 65 A/m 13,56 MHz, 50 kHz PM à 7,5 A/m	L'équipement testé a été placé sur une table non conductrice. La bobine rayonnante est placée parallèlement à une distance de 50 mm de la surface de l'équipement testé. Les performances de l'équipement ont été surveillées pendant une durée de 10 secondes. Cette procédure a été répétée pour chaque point de l'équipement susceptible d'être exposé à un éclairage par champs magnétiques dans des conditions normales d'utilisation.

^aIl est théoriquement impossible de prédire avec exactitude l'intensité des champs des émetteurs fixes, tels que les stations de base pour les téléphones radio (cellulaires/sans fil) et les radios mobiles terrestres, les radios amateurs, les émissions radio AM et FM et les émissions TV. Pour évaluer l'environnement électromagnétique dû aux émetteurs RF fixes, un relevé des champs électromagnétiques du site doit être envisagé.

Si l'intensité de champ mesurée à l'endroit où l'échographe Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est utilisé dépasse le niveau de conformité RF en vigueur ci-dessus, il est nécessaire de vérifier que le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 fonctionne normalement. Si des performances anormales sont observées, des mesures supplémentaires peuvent s'avérer nécessaires, telles que la réorientation ou le déplacement de l'échographe Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3.

^bDans la plage de fréquences de 150 kHz à 80 MHz, l'intensité des champs doit être inférieure à 3 V/m.

17.5.1. Distances de séparation

Les appareils, tels que les téléphones cellulaires/mobiles, les émetteurs radio et les émetteurs-récepteurs, transmettent des ondes radio (RF), susceptibles de créer des perturbations. Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est destiné à être utilisé dans un environnement électromagnétique au sein duquel les perturbations RF rayonnées sont contrôlées.

Si des perturbations électromagnétiques rayonnées et conduites sont observées et que les performances sont affectées, l'utilisateur ou le client doit prendre des mesures d'atténuation, y compris le déplacement ou la réorientation du système.

Tableau 21. Distances de séparation recommandées

Distances de séparation recommandées entre les appareils de communication RF portables et mobiles et l'appareil échographique			
L'appareil échographique est destiné à être utilisé dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations RF rayonnées sont contrôlées. Le client ou l'utilisateur de l'appareil échographique peut aider à prévenir les interférences électromagnétiques en maintenant une distance minimale entre les appareils de communication RF portables et mobiles (émetteurs) et l'appareil échographique comme recommandé ci-dessous, selon la puissance de sortie maximale des appareils de communication.			
Puissance nominale maximale de l'émetteur (P, en watts)	Distance de séparation en fonction de la fréquence de l'émetteur (d en mètres)		
	150 kHz à 80 MHz	80 MHz à 800 MHz	800 MHz à 2,5 GHz
	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 2.3\sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23
Pour les émetteurs dont la puissance nominale maximale de sortie n'est pas répertoriée ci-dessus, la distance de séparation recommandée d en mètres (m) peut être estimée en utilisant l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, où P est la puissance nominale maximale de sortie de l'émetteur en watts (W) selon le fabricant de l'émetteur. REMARQUE 1 : à 80 MHz et 800 MHz, la distance de séparation pour la plage de fréquences plus élevées s'applique. REMARQUE 2 : ces recommandations peuvent ne pas s'appliquer à toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, des objets et des personnes.			

17.6. Émissions acoustiques

Innocuité de l'échographie

Des professionnels formés doivent effectuer les interventions d'échographie diagnostique en toute sécurité pour l'usage prévu. Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 et ses limites de sécurité acoustique relatives à l'indice thermique (TI) et à l'indice mécanique (MI), affichées à l'écran, sont conformes aux normes du secteur en tant que dispositif ayant suivi la voie d'autorisation « Track 3 » de la FDA. L'indice thermique est affiché sous forme de tissu mou (TIS) ou d'os (TIB) et un seul de ces indices est affiché à la fois, en fonction du réglage clinique d'un examen sélectionné, défini par l'utilisateur. L'indice thermique et l'indice mécanique sont affichés par incréments de 0,01 sur la plage allant de 0,0 au niveau de sortie maximal.

L'indice thermique (TI) est l'estimation de l'augmentation de la température des tissus mous ou des os et ses limites sont établies en fonction des normes suivantes :

- Norme NEMA, UD 3 : « Standard for Real-Time Display of Thermal and Mechanical Acoustic Output Indices on Diagnostic Ultrasound Equipment », Révision 2 et IEC 60601-2-37. Appareils électromédicaux. Partie 2-37 : Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des appareils de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons
- IEC 62359:2.0/AMD1:2017, édition 2.0 Ultrasons -- Caractérisation du champ : Méthodes d'essai pour la détermination d'indices thermique et mécanique des champs d'ultrasons utilisés pour le diagnostic médical

L'indice mécanique est la probabilité estimée de lésions tissulaires dues à la cavitation et ses limites (1.9) conformément à la directive de la FDA, « Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers. »

I_{spta} est l'intensité dérivée de moyenne temporelle de crête spatiale. Sa limite maximale est de 720 mW/cm^2 , qui est également définie par la directive de la FDA intitulée « Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers. »

Bien que ces paramètres d'émissions acoustiques aient été limités conformément à ces normes, il incombe à l'utilisateur de se former à l'utilisation de l'échographie et d'être conscient des effets biologiques potentiels des ultrasons et de minimiser l'exposition du patient aux effets nocifs potentiels et aux risques inutiles. Les utilisateurs de systèmes d'échographie doivent bien connaître les procédures échographiques et être en mesure de les exécuter à des niveaux d'émissions et des temps d'exposition qui sont les plus faibles qu'il soit raisonnablement possible d'atteindre (ALARA). Le principe ALARA est défini comme l'exposition aux ultrasons maintenue au niveau le plus faible qu'il soit raisonnablement possible d'atteindre tout en optimisant les informations diagnostiques.

Le principe ALARA prend notamment tout son sens dans le cas des échographies obstétriques pour lesquelles il est essentiel de réduire au minimum l'utilisation du mode Doppler couleur et la durée de l'examen, de balayer uniquement les structures essentielles à la réalisation de l'examen et, enfin, d'éviter de procéder à des examens qui ne sont pas nécessaire sur le plan médical afin de réduire l'exposition aux ondes ultrasoniques.

Incertitude sur l'affichage des émissions

La précision de l'affichage des émissions MI et TI dépend de la précision du système de mesure, des hypothèses techniques du modèle acoustique utilisé pour calculer les paramètres et de la variabilité des émissions acoustiques des sondes. Butterfly compare l'acoustique interne et l'acoustique d'une partie tierce et confirme que les deux mesures respectent la quantification d'affichage recommandée de 0,2 telle que définie par les normes. Il convient de remarquer qu'aucune valeur MI ou TI affichée sur l'appareil ne dépassera les valeurs du maximum global (indiquées dans les tableaux ci-dessous) de plus de 0,2.

Informations relatives à la voie d'approbation 3

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 est conforme aux paramètres des émissions, à l'affichage des émissions et aux principes de sécurité ALARA de la voie d'autorisation « Track 3 » de la FDA. Pour étayer les émissions acoustiques de la voie d'autorisation « Track 3 », les tableaux suivants fournissent les indices d'émissions acoustiques du maximum global pour la sonde et chacun de ses modes d'émissions cliniques.

Tableau 22. Indications d'échographie diagnostique pour Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3

Transducteur : transducteur de l'appareil d'échographie Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3									
Utilisation prévue : diagnostic des échographies ou analyse de l'écoulement des fluides du corps humain comme suit :									
Application clinique		Mode de fonctionnement							
Générale (Track 1 uniquement)	Spécifique (Tracks 1 et 3)	B	M	Alimentation	PWD	Doppler couleur	iQ Slice	iQ Fan	Combiné (préciser)
Ophtalmique	Ophtalmique	X		X		X			Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance
Imagerie fœtale et autre	Médecine fœtale/ obstétrique	X	X	X		X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance

Transducteur : transducteur de l'appareil d'échographie Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3											
Utilisation prévue : diagnostic des échographies ou analyse de l'écoulement des fluides du corps humain comme suit :											
Application clinique		Mode de fonctionnement									
Générale (Track 1 uniquement)	Spécifique (Tracks 1 et 3)	B	M	Alimentation	PWD	Doppler couleur		iQ Slice	iQ Fan	Combiné (préciser)	
	Abdomen	X	X	X		X		X		Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance Mode B + iQ Slice	
	Poumon	X	X						X	Mode B + mode M Mode B + iQ Fan	
	Peropératoire (spécifier)										
	Peropératoire (neuro)										
	Laparoscopique										
	Pédiatrie	X	X	X		X				Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance	
	Petit organe (y compris le scrotum, la thyroïde et le sein)	X	X	X		X				Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance	
	Céphalique néonatale										
	Céphalique adulte										
	Transrectale										
	Transvaginale										
	Transurétrale										
	Transoesophagienne (non cardiaque)										
	Musculosquelettique (superficiel)	X	X	X			X				Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance
	Intravasculaire										

Transducteur : transducteur de l'appareil d'échographie Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3									
Utilisation prévue : diagnostic des échographies ou analyse de l'écoulement des fluides du corps humain comme suit :									
Application clinique		Mode de fonctionnement							
Générale (Track 1 uniquement)	Spécifique (Tracks 1 et 3)	B	M	Alimentation	PWD	Doppler couleur	iQ Slice	iQ Fan	Combiné (préciser)
	Autre (musculosquelettique conventionnelle)	X	X	X		X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance
	Autre (gynécologique)	X	X	X		X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance
	Autre (urologie)	X	X	X		X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance
Cardiaque	Cardiaque adulte	X	X			X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur
	Cardiaque pédiatrique	X	X			X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur
	Intravasculaire (cardiaque)								
	Transoesophagienne (cardiaque)								
	Intracardiaque								
Vaisseau périphérique	Vaisseau périphérique	X	X	X		X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance

Transducteur : transducteur de l'appareil d'échographie Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3									
Utilisation prévue : diagnostic des échographies ou analyse de l'écoulement des fluides du corps humain comme suit :									
Application clinique		Mode de fonctionnement							
Générale (Track 1 uniquement)	Spécifique (Tracks 1 et 3)	B	M	Alimentation	PWD	Doppler couleur	iQ Slice	iQ Fan	Combiné (préciser)
	Autres (études carotidiennes, artérielles et de thrombose veineuse profonde)	X	X	X		X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance
	Autres (directives procédurales)	X	X	X	X	X			Mode B + mode M Mode B + Doppler couleur Mode B + Doppler puissance

17.6.1. Limites des émissions acoustiques

L'appareil d'échographie maintient les émissions acoustiques sous les limites appropriées de chacune des applications énumérées ci-dessous.

Applications non ophtalmiques :

System Probe	I _{SPTA.3}	TI Type	TI Value	MI	I _{PA.3} @MI _{max}
Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3	146,47 mW/cm ²	TIB	0.85	0.51	102 W/cm ²

Applications ophtalmiques :

System Probe	I _{SPTA.3}	TI Type	TI Value	MI	I _{PA.3} @MI _{max}
Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3	8.12 mW/cm ²	TIB	0.047	0.162	6.48 W/cm ²

Pour plus d'information, consulter la page support.butterflynetwork.com.

17.6.2. Acoustic Output Tables



REMARQUE

Pour obtenir les définitions des mesures utilisées dans [Acoustic Output Tables \[104\]](#), se référer au tableau 201.101 de la norme IEC 60601-2-37.

Tableaux des émissions acoustiques Butterfly iQ

Tableau 23. Mode B sur Butterfly iQ

Index Label			MI	TIS			TIB	TIC
				Scan	Non-Scan		Non-Scan	
					$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$		
Maximum Index Value			0.485	0.02	-	-	-	(a)
Assoc Acoustic Parameter	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W_o	(mW)		4.40	-		-	(a)
	min of $[W_{.3}(Z_1), I_{TA,3}(Z_1)]$	(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)
	Dim of A_{aprt}	X (cm)		2.0	-	-	-	(a)
Y (cm)			1.3	-	-	-	(a)	
Other Information	PD	(μsec)	0.295					
	PRF	(Hz)	1066					
	$p_r @ PII_{max}$	(MPa)	1.11					
	$d_{eq} @ PII_{max}$	(cm)					-	
	Focal Length	FLx (cm)		10.0	-	-		
		FLy (cm)		INF	-	-		
	$I_{PA,3} @ MI_{max}$	(W/cm2)	54.6					
Operating Control Conditions	Preset: FAST		✓					
	Preset: Abdomen deep			✓				
Remarque 1 :		Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur une formulation de <i>TIS</i> qui n'atteint pas la valeur maximale de <i>TIS</i> pour ce mode.						
Remarque 2 :		Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur <i>TIC</i> pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.						
Remarque 3 :		Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur MI et TI si l'équipement satisfait aux clauses d'exemption énoncées aux alinéas 51.2 aa) et 51.2 dd).						
(a)		L'utilisation prévue n'inclut pas l'acquisition d'images céphaliques, ce qui fait que TIC n'est pas calculé.						

Tableau 24. Mode B + couleur sur Butterfly iQ

Index Label			MI	TIS			TIB	TIC
				Scan	Non-Scan		Non-Scan	
					$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$		
Maximum Index Value			0.485	-	-	0.13	0.29	(a)
Assoc Acoustic Parameter	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		-	-		17.4	(a)
	min of [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)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		-	-	2.0	2.0	(a)
		Y (cm)		-	-	1.8	1.8	(a)
Other Information	PD	(μsec)	0.295					
	PRF	(Hz)	1066					
	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					1.84	
	Focal Length	FLx (cm)		-	-	10.0		
		FLy (cm)		-	-	10.0		
	I _{PA,3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
Operating Control Conditions	Préréglage : FAST		✓					
	Préréglage : vessie					✓	✓	
Remarque 1 :		Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur une formulation de TIS qui n'atteint pas la valeur maximale de TIS pour ce mode.						
Remarque 2 :		Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.						
Remarque 3 :		Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur MI et TI si l'équipement satisfait aux clauses d'exemption énoncées aux alinéas 51.2 aa) et 51.2 dd).						
(a)		L'utilisation prévue n'inclut pas l'acquisition d'images céphaliques, ce qui fait que TIC n'est pas calculé.						

Tableau 25. Mode B + mode M sur Butterfly iQ

Index Label			MI	TIS			TIB	TIC
				Scan	Non-Scan		Non-Scan	
					$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$		
Maximum Index Value			0.485	0.013	-	-	0.012	(a)
Assoc Acoustic Parameter	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W_o	(mW)		2.64	-		0.63	(a)
	min of [$W_{.3}(z_1)$, $I_{TA,3}(z_1)$]	(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)
	Dim of A_{aprt}	X (cm)		2.0	-	-	2.5	(a)
Y (cm)			1.3	-	-	1.3	(a)	
Other Information	PD	(μ sec)	0.295					
	PRF	(Hz)	1066					
	$p_r @ PII_{max}$	(MPa)	1.11					
	$d_{eq} @ PII_{max}$	(cm)					2.1	
	Focal Length	FLx (cm)		10.0	-	-		
		FLy (cm)		INF	-	-		
	$I_{PA,3} @ MI_{max}$	(W/cm2)	54.6					
Conditions d'exploitation	Préréglage : FAST		✓					
	Préréglage : abdomen profond			✓				
	Préréglage : THI cardiaque						✓	
Remarque 1 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur une formulation de <i>TIS</i> qui n'atteint pas la valeur maximale de <i>TIS</i> pour ce mode.							
Remarque 2 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur <i>TIC</i> pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.							
Remarque 3 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur MI et TI si l'équipement satisfait aux clauses d'exemption énoncées aux alinéas 51.2 aa) et 51.2 dd).							
(a)	L'utilisation prévue n'inclut pas l'acquisition d'images céphaliques, ce qui fait que TIC n'est pas calculé.							

Tableau 26. Mode B + Doppler puissance sur Butterfly iQ

Index Label			MI	TIS			TIB	TIC
				Scan	Non-Scan		Non-Scan	
					$A_{aprt} \leq 1 \text{ cm}^2$	$A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$		
Maximum Index Value			0.485	-	-	0.13	0.29	(a)
Assoc Acoustic Parameter	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		-	-		17.4	(a)
	min of [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)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		-	-	2.0	2.0	(a)
		Y (cm)		-	-	1.8	1.8	(a)
Other Information	PD	(μsec)	0.295					
	PRF	(Hz)	1066					
	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					1.84	
	Focal Length	FLx (cm)		-	-	10.0		
		FLy (cm)		-	-	10.0		
	I _{PA,3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
Operating Control Conditions	Préréglage : FAST		✓					
	Préréglage : vessie					✓	✓	
Remarque 1 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur une formulation de <i>TIS</i> qui n'atteint pas la valeur maximale de <i>TIS</i> pour ce mode.							
Remarque 2 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur <i>TIC</i> pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.							
Remarque 3 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur MI et TI si l'équipement satisfait aux clauses d'exemption énoncées aux alinéas 51.2 aa) et 51.2 dd).							
(a)	L'utilisation prévue n'inclut pas l'acquisition d'images céphaliques, ce qui fait que TIC n'est pas calculé.							

Tableau 27. Doppler à ondes pulsées sur Butterfly iQ

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.21	.0915		0.14		0.10
Index Component Value				0.09	.0408	.0915	0.14	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at z_{MI}	(MPa)	0.44					
	P	(mW)		4.67		4.67		4.67
	P_{1x1}	(mW)		4.48		4.48		
	z_s	(cm)			2.87			
	z_b	(cm)					2.87	
	z_{MI}	(cm)	2.87					
	$z_{pii,a}$	(cm)	2.87					
	f_{awf}	(MHz)	4.29	4.29		4.29		4.29
Other Information	pr	(Hz)	3000					
	srr	(Hz)	N/A					
	η_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ at $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	7.56					
	$I_{spta,a}$ at $z_{pii,a}$ or $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	25.15					
	I_{spta} at z_{pii} or z_{sii}	(mW/cm ²)	58.82					
	p_r at z_{pii}	(MPa)	0.68					
Operating Control Conditions	Pulsed Doppler A							
Remarque 1 :	Une seule condition de fonctionnement par indice.							
Remarque 2 :	Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.							
Remarque 3 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.							
Remarque 4 :	Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.							
Remarque 5 :	Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.							
Remarque 6 :	Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.							
Remarque 7 :	Les profondeurs z_{pii} et z_{pii} s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et z_{sii} s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.							

Tableaux des émissions acoustiques Butterfly iQ+

Tableau 28. Mode B, Biplane, 3D/pic MI sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.43	0.00388		0.00388		0.0131
Index Component Value				0.00388	0.00388	0.00388	0.00388	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at z_{MI}	(MPa)	0.76					
	P	(mW)		0.38		0.38		0.38
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		0.26		0.26		
	z_s	(cm)			2.77			
	z_b	(cm)					2.73	
	z_{MI}	(cm)	2.77					
	$z_{pii,a}$	(cm)	2.77					
	f_{awf}	(MHz)	3.12	3.12		3.12		3.12
Other Information	pr	(Hz)	962.8					
	srr	(Hz)	21.4					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ at $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	21.75					
	$I_{spta,a}$ at $z_{pii,a}$ or $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	0.71					
	I_{spta} at z_{pii} or z_{sii}	(mW/cm ²)	1.28					
	p_r at z_{pii}	(MPa)	1.02					
Operating Control Conditions			Préréglage : poumon					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Tableau 29. Mode B, Biplane, 3D/pic TIS, TIB sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.22	0.0153		0.0153		0.0521
Index Component Value				0.0153	0.0153	0.0153	0.0153	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at z_{MI}	(MPa)	0.41					
	P	(mW)		1.53		1.53		1.53
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		0.91		0.91		
	z_s	(cm)			3.60			
	z_b	(cm)					3.57	
	z_{MI}	(cm)	3.60					
	$z_{pii,a}$	(cm)	3.60					
	f_{awf}	(MHz)	3.55	3.55		3.55		3.55
Other Information	prf	(Hz)	2000.0					
	srr	(Hz)	64.5					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ at $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	6.27					
	$I_{spta,a}$ at $z_{pii,a}$ or $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	1.59					
	I_{spta} at z_{pii} or z_{sii}	(mW/cm ²)	3.84					
	p_r at z_{pii}	(MPa)	0.63					
Operating Control Conditions			Préréglage : cardiologie pédiatrique					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Tableau 30. Couleur/Puissance + mode B/pic MI, TIB sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.29	0.0479		0.17		0.24
Index Component Value				1: 0.00453 2: 0.0453	1: 0.0453 2: 0.0386	1: 0.00453 2: 0.0430	1: 0.00453 2: 0.16	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at Z_{MI}	(MPa)	2: 0.49					
	P	(mW)		1: 0.45 2: 6.72		1: 0.45 2: 6.72		1: 0.45 2: 6.72
	P_{1x1}	(mW)		1: 0.27 2: 3.08		1: 0.27 2: 3.08		
	Z_s	(cm)			1: 3.60 2: 4.37			
	Z_b	(cm)					1: 3.57 2: 3.77	
	Z_{MI}	(cm)	2: 4.37					
	$Z_{pii,a}$	(cm)	2: 4.37					
	f_{awf}	(MHz)	2: 2.94	1: 3.55 2: 2.94		1: 3.55 2: 2.94		1: 3.55 2: 2.94
Other Information	pr	(Hz)	2: 1386.7					
	sr	(Hz)	N/A					
	n_{pps}		2: 1					
	$I_{pa,a}$ at $Z_{pii,a}$	(W/cm ²)	2: 10.49					
	$I_{spta,a}$ at $Z_{pii,a}$ or $Z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	23.58					
	I_{spta} at Z_{pii} or Z_{sii}	(mW/cm ²)	57.62					
	p_r at Z_{pii}	(MPa)	2: 0.76					
Operating Control Conditions			Préréglage : cardiologie pédiatrique					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs Z_{pii} et $Z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs Z_{sii} et $Z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Index Label	MI	TIS		TIB		TIC
		At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Note 8 :	L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler couleur.					

Tableau 31. Couleur/Puissance + mode B/pic TIS sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.17	.0649		0.15		0.42
Index Component Value				1: 0.00323 2: 0.0512	1: 0.00323 2: 0.0617	1: 0.00323 2: 0.0512	1: 0.00323 2: 0.15	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at Z_{MI}	(MPa)	2: 0.27					
	P	(mW)		1: 0.59 2: 11.66		1: 0.59 2: 11.66		1: 0.59 2: 11.66
	P_{1x1}	(mW)		1: 0.24 2: 4.30		1: 0.24 2: 4.30		
	Z_s	(cm)			1: 5.30 2: 4.67			
	Z_b	(cm)					1: 4.90 2: 4.30	
	Z_{MI}	(cm)	2: 4.67					
	$Z_{pii,a}$	(cm)	2: 4.67					
	f_{awf}	(MHz)	2: 2.50	3.55		3.55		3.55
Other Information	prr	(Hz)	2: 1965.3					
	srr	(Hz)	N/A					
	n_{pps}		2: 1					
	$I_{pa,a}$ at $Z_{pii,a}$	(W/cm ²)	2: 2.88					
	$I_{spta,a}$ at $Z_{pii,a}$ or $Z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	10.28					
	I_{spta} at Z_{pii} or Z_{sii}	(mW/cm ²)	23.23					
	p_r at Z_{pii}	(MPa)	2: 0.40					
Operating Control Conditions	Préréglage : vessie							
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs Z_{pii} et $Z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs Z_{sii} et $Z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					
Note 8 :			L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler couleur.					

Tableau 32. Mode M + mode B/pic MI sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.43	0.00283		0.00519		0.00953
Index Component Value				1: 0.00246 2: 0.000369	1: 0.00246 2: 0.000298	1: 0.00246 2: 0.000369	1: 0.00246 2: 0.00273	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at z_{MI}	(MPa)	1: 0.76					
	P	(mW)		1: 0.24 2: .0635		1: 0.24 2: .0365		1: 0.24 2: .0365
	P_{1x1}	(mW)		1: 0.17 2: .0249		1: 0.17 2: .0249		
	z_s	(cm)			1: 2.77 2: 2.77			
	z_b	(cm)					1: 2.73 2: 2.73	
	z_{MI}	(cm)	1: 2.77					
	$z_{pii,a}$	(cm)	1: 2.77					
	f_{awf}	(MHz)	1: 3.12	1: 3.12 2: 3.12		1: 3.12 2: 3.11		1: 3.12 2: 3.12
Other Information	pr	(Hz)	1: 610.3					
	srr	(Hz)	1: 15.3					
	n_{pps}		1: 1					
	$I_{pa,a}$ at $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1: 27.75					
	$I_{spta,a}$ at $z_{pii,a}$ or $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	1.39					
	I_{spta} at z_{pii} or z_{sii}	(mW/cm ²)	2.53					
	p_r at z_{pii}	(MPa)	1: 1.02					
Operating Control Conditions			Préréglage : poumon					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					
Note 8 :			L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au mode M.					

Tableau 33. Mode M + mode B/pic TIS, TIB sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.19	0.0107		0.0127		0.0732
Index Component Value				1: 0.00952 2: 0.00113	1: 0.00952 2: 0.00135	1: 0.00952 2: 0.00135	1: 0.00952 2: 0.0318	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at Z_{MI}	(MPa)	1: 0.31					
	P	(mW)		1: 1.92 2: 0.23		1: 1.92 2: 0.23		1: 1.92 2: 0.23
	P_{1x1}	(mW)		1: 0.79 2: 0.0936		1: 0.79 2: 0.0936		
	z_s	(cm)			1: 5.10 2: 5.10			
	z_b	(cm)					1: 4.53 2: 4.53	
	z_{MI}	(cm)	1: 5.10					
	$z_{pii,a}$	(cm)	1: 5.10					
	f_{awf}	(MHz)	1: 2.58	1: 2.58 2: 2.58		1: 2.58 2: 2.55		1: 2.58 2: 2.58
Other Information	prf	(Hz)	1: 828.4					
	srr	(Hz)	1: 9.9					
	η_{pps}		1: 1					
	$I_{pa,a}$ at $Z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1: 3.47					
	$I_{spta,a}$ at $Z_{pii,a}$ or $Z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	0.76					
	I_{spta} at Z_{pii} or Z_{sii}	(mW/cm ²)	1.86					
	p_r at Z_{pii}	(MPa)	1: 0.48					
Operating Control Conditions			Préréglage : abdomen profond					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs Z_{pii} et $Z_{pii,s}$ s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs Z_{sii} et $Z_{sii,s}$ s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Index Label	MI	TIS		TIB		TIC
		At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Note 8 :	L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au mode M.					

Tableau 34. Ondes pulsées/pic MI, TIS, TIB sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.34	0,2		1,31		0,88
Index Component Value				0,2	0,18	0,2	1,31	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at z_{MI}	(MPa)	0.45					
	P	(mW)		76.47		76.47		76.47
	P_{1x1}	(mW)		23.86		23.86		
	z_s	(cm)			10.20			
	z_b	(cm)					4.27	
	z_{MI}	(cm)	4.27					
	$z_{pii,a}$	(cm)	10.20					
	f_{awf}	(MHz)	1.79	1.80		1.79		1.80
Other Information	pr	(Hz)	4E+03					
	sr	(Hz)	N/A					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ at $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	7.8					
	$I_{spta,a}$ at $z_{pii,a}$ or $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	146.47					
	I_{spta} at z_{pii} or z_{sii}	(mW/cm ²)	517.54					
	p_r at z_{pii}	(MPa)	0.68					
Operating Control Conditions			Préréglage : Cardiaque standard					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Tableaux des émissions acoustiques Butterfly iQ3

Tableau 35. Butterfly iQ3 mode 1 mesurable (Vasculaire : veine profonde [mode B])

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.51	1,84E-02		1,84E-02		2,92E-02
Valeur de l'élément de l'indice				1,84E-02	1,84E-02	1,84E-02	1,84E-02	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	1.18					
	P	(mW)		1.68		1.68		1.68
	P_{1x1}	(mW)		0.72		0.72		
	z_s	(cm)			s.o.			
	z_b	(cm)					s.o.	
	z_{MI}	(cm)	3.53					
	$z_{pii,a}$	(cm)	3.53					
	f_{awf}	(MHz)	5.40	5.40		5.40		5.40
Autre information	pr	(Hz)	1980.0					
	srr	(Hz)	9.0					
	η_{pps}		4					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1,0E+02					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	1.84					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	6.86					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	2.25					
Conditions d'exploitation			5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Tableau 36. Butterfly iQ3 Mode B, mode mesurable 2 (Vasculaire : veine profonde [B+C])

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.51	4,27E-02		5,99E-02		6,46E-02
Valeur de l'élément de l'indice				1 : 1,84E-02	1 : 1,84E-02	1 : 1,84E-02	1 : 1,84E-02	
				2 : 2,46E-02	2 : 2,38E-02	2 : 2,46E-02	2 : 4,07E-02	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	1: 1.18					
	P	(mW)		1: 1.68 2: 2.39		1: 1.68 2: 2.39		1: 1.68 2: 2.39
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		1: 0.72 2: 1.02		1: 0.72 2: 1.02		
	z_s	(cm)			1 : N/A 2: 2.52			
	z_b	(cm)					1 : N/A 2: 5.95	
	z_{MI}	(cm)	1: 3.53					
	$z_{pii,a}$	(cm)	1: 3.53					
	f_{awf}	(MHz)	1: 5.40	1: 5.40 2: 5.07		1: 5.40 2: 5.07		1: 5.40 2: 5.07
Autre information	pr	(Hz)	1: 1980.0					
	sr	(Hz)	1: 9.0					
	η_{pps}		1: 4					
	$I_{pa,a}$ à $Z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1: 101					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	16.09					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	127.70					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	1: 2.25					
Conditions d'exploitation	Élément 1 : 5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M							
	Élément 2 : 5,0 MHz-60,0 mm-Mode couleur							
Remarque 1 :	Une seule condition de fonctionnement par indice.							
Remarque 2 :	Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.							
Remarque 3 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.							
Remarque 4 :	Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.							
Remarque 5 :	Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.							
Remarque 6 :	Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.							
Remarque 7 :	Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.							
Note 8 :	L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler couleur.							

Tableau 37. Butterfly iQ3 mode mesurable 2 (Vasculaire : veine profonde [B+C]), élément 1 (5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M)

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.51	1,84E-02		1,84E-02		2,92E-02
Valeur de l'élément de l'indice				1,84E-02	1,84E-02	1,84E-02	1,84E-02	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	1.18					
	P	(mW)		1.68		1.68		1.68
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		0.72		0.72		
	z_s	(cm)			s.o.			
	z_b	(cm)					s.o.	
	z_{MI}	(cm)	3.53					
	$z_{pii,a}$	(cm)	3.53					
	f_{awf}	(MHz)	5.40	5.40		5.40		5.40
Autre information	pr	(Hz)	1980.0					
	srr	(Hz)	9,0					
	n_{pps}		4					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1,0E+02					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	1.84					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	6.86					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	2.25					
Conditions d'exploitation			5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					
Note 8 :			L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler couleur.					

Tableau 38. Butterfly iQ3 mode mesurable 2 (Vasculaire : veine profonde [B+C]), élément 2 (5,5 MHz-60,0 mm-Mode couleur)

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.22	2,46E-02		4,07E-02		3,54E-02
Valeur de l'élément de l'indice				2,46E-02	2,38E-02	2,46E-02	4,07E-02	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	0.50					
	P	(mW)		2.39		2.39		2.39
	P_{1x1}	(mW)		1.02		1.02		
	z_s	(cm)			2.52			
	z_b	(cm)					5.95	
	z_{MI}	(cm)	6.10					
	$z_{pii,a}$	(cm)	6.10					
	f_{awf}	(MHz)	5.07	5.07		5.07		5.07
Autre information	pr	(Hz)	666					
	sr	(Hz)	s.o.					
	η_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	22					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	14.25					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	120.84					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	1.45					
Conditions d'exploitation			5,0 MHz-60,0 mm-Mode couleur					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					
Note 8 :			L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler couleur.					

Tableau 39. Butterfly iQ3 mode mesurable 3 (Vasculaire : veine profonde [B+M])

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.51	4,65E-02		0,16		7,16E-02
Valeur de l'élément de l'indice				1 : 1,84E-02 2 : 2,67E-02	1 : 1,84E-02 2 : 2,81E-02	1 : 1,84E-02 2 : 2,67E-02	1 : 1,84E-02 2 : 0,14	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	1: 1.18					
	P	(mW)		1: 1.68 2: 2.44		1: 1.68 2: 2.44		1: 1.68 2: 2.44
	P_{1x1}	(mW)		1: 0.72 2: 1.04		1: 0.72 2: 1.04		
	z_s	(cm)			1 : N/A 2 : 2,15			
	z_b	(cm)					1 : N/A 2 : 3,47	
	z_{MI}	(cm)	3.53					
	$z_{pii,a}$	(cm)	3.53					
	f_{awf}	(MHz)	1: 5.40	1: 5.40 2: 5.40		1: 5.40 2: 5.40		1: 5.40 2: 5.40
Autre information	pr	(Hz)	1: 1980.0					
	srr	(Hz)	1 : 9,0					
	η_{pps}		1: 4					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1: 101					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	75.19					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	280.87					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	1: 2.25					
Conditions d'exploitation	Élément 1 : 5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M							
	Élément 2 : 5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M							
Remarque 1 :	Une seule condition de fonctionnement par indice.							
Remarque 2 :	Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.							
Remarque 3 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.							
Remarque 4 :	Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.							
Remarque 5 :	Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.							
Remarque 6 :	Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.							
Remarque 7 :	Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.							
Note 8 :	L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au mode M.							

**Tableau 40. Butterfly iQ3 mode mesurable 3 (Veine profonde [B+M]), élément 1
(5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M)**

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.51	1,84E-02		1,84E-02		2,92E-02
Valeur de l'élément de l'indice				1,84E-02	1,84E-02	1,84E-02	1,84E-02	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	1.18					
	P	(mW)		1.68		1.68		1.68
	P_{1x1}	(mW)		0.72		0.72		
	z_s	(cm)			s.o.			
	z_b	(cm)					s.o.	
	z_{MI}	(cm)	3.53					
	$z_{pii,a}$	(cm)	3.53					
	f_{awf}	(MHz)	5.40	5.40		5.40		5.40
Autre information	pr	(Hz)	337					
	srr	(Hz)	s.o.					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1,0E+02					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	1.84					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	6.86					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	2.25					
Conditions d'exploitation			5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et z_{pii} s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et z_{sii} s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Tableau 41. Butterfly iQ3 mode mesurable 3 (Vasculaire : veine profonde [B+M]), élément 2 (5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M)

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.51	2,81E-02		0,14		4,24E-02
Valeur de l'élément de l'indice				2,67E-02	2,81E-02	2,67E-02	0,14	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	1.18					
	P	(mW)		2,44		2,44		2,44
	P_{1x1}	(mW)		1,04		1,04		
	z_s	(cm)			2,15			
	z_b	(cm)					3,47	
	z_{MI}	(cm)	3.53					
	$z_{pii,a}$	(cm)	3.53					
	f_{awf}	(MHz)	5.40	5.40		5.40		5.40
Autre information	pr	(Hz)	2 880					
	srr	(Hz)	s.o.					
	η_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1,0E+02					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	73.36					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	274.01					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	2.25					
Conditions d'exploitation			5,5 MHz-36,0 mm-Mode B/Mode M					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Tableau 42. Butterfly iQ3 mode mesurable 4 (abdomen profond [B+M])

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.16	3,23E-02		3,28E-02		5,76E-02
Valeur de l'élément de l'indice				1 : 3,01E-02 2 : 1,91E-03	1 : 3,01E-02 2 : 2,21E-03	1 : 3,01E-02 2 : 1,91E-03	1 : 3,01E-02 2 : 2,74E-03	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	1: 0.28					
	P	(mW)		1 : 4,75 2: 0.30		1 : 4,75 2: 0.30		1 : 4,75 2: 0.30
	P_{1x1}	(mW)		1 : 2,02 2: 0.13		1 : 2,02 2: 0.13		
	z_s	(cm)			1 : N/A 2 : 3,28			
	z_b	(cm)					1 : N/A 2 : 3,29	
	z_{MI}	(cm)	1: 4.97					
	$z_{pii,a}$	(cm)	1: 4.97					
	f_{awf}	(MHz)	1: 3.11	1: 3.11 2: 3.11		1: 3.11 2: 3.11		1: 3.11 2: 3.11
Autre information	pr	(Hz)	1: 1417.5					
	srr	(Hz)	1 : 22,5					
	η_{pps}		1: 1					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1 : 3,26					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	0.76					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	3.23					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	1: 0.51					
Conditions d'exploitation	Élément 1 : 3,0 MHz-285,0 mm-Mode B/Mode M Élément 2 : 3,0 MHz-285,0 mm-Mode B/Mode M							
Remarque 1 :		Une seule condition de fonctionnement par indice.						
Remarque 2 :		Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.						
Remarque 3 :		Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.						
Remarque 4 :		Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.						
Remarque 5 :		Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.						
Remarque 6 :		Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.						
Remarque 7 :		Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.						

**Tableau 43. Butterfly iQ3 mode mesurable 4 (Abdomen profond [B+M]), élément 1
(3,0 MHz-285,0 mm-Mode B/Mode M)**

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.16	3,01E-02		3,01E-02		5,42E-02
Valeur de l'élément de l'indice				3,01E-02	3,01E-02	3,01E-02	3,01E-02	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	0.28					
	P	(mW)		4,75		4,75		4,75
	P_{1x1}	(mW)		2,02		2,02		
	z_s	(cm)			S.O.			
	z_b	(cm)					S.O.	
	z_{MI}	(cm)	4.97					
	$z_{pii,a}$	(cm)	4.97					
	f_{awf}	(MHz)	3.11	3.11		3.11		3.11
Autre information	pr	(Hz)	1417.5					
	srr	(Hz)	22,5					
	η_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	3,3					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	0.62					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	2.57					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	0.51					
Conditions d'exploitation			3,0 MHz-285,0 mm-Mode /Mode M					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Tableau 44. Butterfly iQ3 mode mesurable 4 (Abdomen profond [B+M]), élément 2 (3,0 MHz-285,0 mm-Mode B/Mode M)

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.16	2,21E-03		2,74E-03		3,45E-03
Valeur de l'élément de l'indice				1,91E-03	2,21E-03	1,91E-03	2,74E-03	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à Z_{MI}	(MPa)	0.28					
	P	(mW)		0.30		0.30		0.30
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		0.13		0.13		
	Z_s	(cm)			3,28			
	Z_b	(cm)					3,39	
	Z_{MI}	(cm)	4.97					
	$Z_{pii,a}$	(cm)	4.97					
	f_{awf}	(MHz)	3.11	3.11		3.11		3.11
Autre information	prr	(Hz)	90.2					
	srr	(Hz)	s.o.					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ à $Z_{pii,a}$	(W/cm ²)	3.3					
	$I_{spta,a}$ à $Z_{pii,a}$ ou $Z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	0.14					
	I_{spta} à Z_{pii} ou Z_{sii}	(mW/cm ²)	0.67					
	p_r à Z_{pii}	(MPa)	0.51					
Conditions d'exploitation			3,0 MHz-285,0 mm-Mode / Mode M					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs Z_{pii} et $Z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs Z_{sii} et $Z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					
Note 8 :			L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler puissance/couleur.					

Tableau 45. Butterfly iQ3 mode mesurable 5 (Cardiaque profond [PW])

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.32	0,32		0,85		0,63
Valeur de l'élément de l'indice				0,21	0,32	0,21	0,85	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	0.44					
	P	(mW)		56.97		56.97		56.97
	P_{1x1}	(mW)		24.30		24.30		
	z_s	(cm)			3,48			
	z_b	(cm)					10,10	
	z_{MI}	(cm)	10.20					
	$z_{pii,a}$	(cm)	10.20					
	f_{awf}	(MHz)	1.83	1.83		1.83		1.83
Autre information	prf	(Hz)	2940.0					
	srr	(Hz)	s.o.					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	8.9					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	120.85					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	448.66					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	0.83					
Conditions d'exploitation			1,8 MHz-110,0 mm-PW					
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					
Note 8 :			L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler puissance/couleur.					

Tableaux des émissions acoustiques pour les applications ophtalmiques

Tableau 46. Mode B + ophtalmique sur Butterfly iQ

Index Label			MI	TIS		TIB	TIC	
				Scan	Non-Scan			Non-Scan
					A _{aprt} ≤1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²		
Maximum Index Value			0.162	0.0015	-	-	0.0021	
Assoc Acoustic Parameter	Pr.3	(MPa)	0.354					
	W _o	(mW)		0.0657	-		0.0657	
	min of [W _{.3} (z ₁), I _{TA.3} (z ₁)]	(mW)				-		
	z ₁	(cm)				-		
	z _{bp}	(cm)				-		
	z _{sp}	(cm)	1.65				-	
	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					-	
	f _c	(MHz)	4.80	4.80	-	-	-	4.80
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		0.7	-	-	-	0.7
Y (cm)			0.7	-	-	-	0.7	
Other Information	PD	(µsec)	0.181					
	PRF	(Hz)	3000					
	p _r @PII _{max}	(MPa)	0.466					
	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					-	
	Focal Length	FLx (cm)		2.2	-	-		
		FLy (cm)		2.2	-	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	6.24					
Operating Control Conditions	Préréglage : ophtalmique		✓					
				✓				
							✓	
Remarque 1 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur une formulation de <i>TIS</i> qui n'atteint pas la valeur maximale de <i>TIS</i> pour ce mode.							
Remarque 2 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur <i>TIC</i> pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.							
Remarque 3 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur MI et TI si l'équipement satisfait aux clauses d'exemption énoncées aux alinéas 51.2 aa) et 51.2 dd).							

Tableau 47. Couleur + ophtalmique sur Butterfly iQ

Index Label			MI	TIS			TIB	TIC
				Scan	Non-Scan		Non-Scan	
					A _{aprt} ≤1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²		
Maximum Index Value			0.162	0.00145	0.0167	-	0.0477	0.0340
Assoc Acoustic Parameter	Pr.3	(MPa)	0.355					
	W ₀	(mW)		0.0633	0.719		0.719	0.719
	min of [W ₃ (z ₁), I _{TA,3} (z ₁)]	(mW)				-		
	z ₁	(cm)				-		
	z _{bp}	(cm)				-		
	z _{sp}	(cm)	1.65				1.22	
	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					0.0358	
	f _c	(MHz)	4.80	4.80	4.89	-	4.89	4.89
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		0.65	0.5	-	-	0.5
Y (cm)			0.65	0.5	-	-	0.5	
Other Information	PD	(μsec)	0.175					
	PRF	(Hz)	1100					
	p _r @PII _{max}	(MPa)	0.507					
	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					0.311	
	Focal Length	FLx (cm)		4.0	5.0	-		
		FLy (cm)		4.0	Inf	-		
	I _{PA,3} @MI _{max}	(W/cm2)	6.48					
Operating Control Conditions	Préréglage : ophtalmique		✓					
				✓				
							✓	
Remarque 1 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur une formulation de <i>TIS</i> qui n'atteint pas la valeur maximale de <i>TIS</i> pour ce mode.					
Remarque 2 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur <i>TIC</i> pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations sur MI et TI si l'équipement satisfait aux clauses d'exemption énoncées aux alinéas 51.2 aa) et 51.2 dd).					

Tableau 48. Mode B ophtalmique/pic MI, TIS, TIB sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.0946	0.000779		0.000779		0.00134
Index Component Value				0.000779	0.000779	0.000779	0.000779	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at z_{MI}	(MPa)	0.19					
	P	(mW)		0.0394		0.0394		0.0394
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		0.0394		0.0394		
	z_s	(cm)			1.67			
	z_b	(cm)					1.55	
	z_{MI}	(cm)	1.67					
	$z_{pii,a}$	(cm)	1.67					
	f_{awf}	(MHz)	4.29	4.29		4.29		4.29
Other Information	pr	(Hz)	3750.0					
	srr	(Hz)	12.5					
	η_{pps}		3					
	$I_{pa,a}$ at $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	2.17					
	$I_{spta,a}$ at $z_{pii,a}$ or $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	0.0880					
	I_{spta} at z_{pii} or z_{sii}	(mW/cm ²)	0.14					
	p_r at z_{pii}	(MPa)	0.25					
Operating Control Conditions	Préréglage : ophtalmique							
Remarque 1 :	Une seule condition de fonctionnement par indice.							
Remarque 2 :	Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.							
Remarque 3 :	Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.							
Remarque 4 :	Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.							
Remarque 5 :	Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.							
Remarque 6 :	Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.							
Remarque 7 :	Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.							

Tableau 49. Couleur/puissance ophtalmique + mode B/pic MI, TIS, TIB sur Butterfly iQ+

Index Label			MI	TIS		TIB		TIC
				At Surface	Below Surface	At Surface	Below Surface	
Maximum Index Value			0.10	0.00700		0.0150		0.0106
Index Component Value				1: 0.000720 2: 0.00628	1: 0.000720 2: 0.00349	1: 0.00720 2: 0.00628	1: 0.00720 2: 0.0143	
Assoc Acoustic Parameter	$p_{r,a}$ at Z_{MI}	(MPa)	1: 0.21					
	P	(mW)		1: 0.0358 2: 0.28		1: 0.0358 2: 0.28		1: 0.0358 2: 0.28
	P_{1x1}	(mW)		1: 0.0358 2: 0.27		1: 0.0358 2: 0.27		
	Z_s	(cm)			1: 2.10 2: 1.78			
	Z_b	(cm)					1: 1.85 2: 1.50	
	Z_{MI}	(cm)	1: 2.10					
	$Z_{pii,a}$	(cm)	1: 2.10					
	f_{awf}	(MHz)	1: 4.32	1: 4.32 2: 4.81		1: 4.32 2: 4.80		1: 4.32 2: 4.81
Autre information	prr	(Hz)	1: 1193.1					
	srr	(Hz)	1: 17.3					
	n_{pps}		1: 3					
	$I_{pa,a}$ at $Z_{pii,a}$	(W/cm ²)	1: 2.54					
	$I_{spta,a}$ at $Z_{pii,a}$ or $Z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	3.23					
	I_{spta} at Z_{pii} or Z_{sii}	(mW/cm ²)	5.84					
	p_r at Z_{pii}	(MPa)	1: 0.28					
Operating Control Conditions		Préréglage : ophtalmique						
Remarque 1 :		Une seule condition de fonctionnement par indice.						
Remarque 2 :		Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.						
Remarque 3 :		Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.						
Remarque 4 :		Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.						
Remarque 5 :		Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.						
Remarque 6 :		Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.						
Remarque 7 :		Les profondeurs Z_{pii} et $Z_{pii,s}$ appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs Z_{sii} et $Z_{sii,s}$ appliquent aux MODES D'ACQUISITION.						
Note 8 :		L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler puissance/couleur.						

Tableau 50. Mode B ophtalmique/pic MI, TIS, TIB sur le Butterfly iQ3

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.10	4,37E-03		4,37E-03		7,16E-03
Valeur de l'élément de l'indice				4,37E-03	4,37E-03	4,37E-03	4,37E-03	
Paramètre acoustique associé	P _{r,a} à Z _{MI}	(MPa)	0.27					
	P	(mW)		0.13		0.13		0.13
	P _{1x1}	(mW)		0.13		0.13		
	Z _s	(cm)		S.O.				
	Z _b	(cm)					S.O.	
	Z _{MI}	(cm)	1.08					
	Z _{pii,a}	(cm)	1.08					
	f _{awf}	(MHz)	7.15	7.15		7.15		7.15
Autre information	p _{rr}	(Hz)	10342.1					
	s _{rr}	(Hz)	13.7					
	η _{pps}		12					
	I _{pa,a} à Z _{pii,a}	(W/cm ²)	5.2					
	I _{spta,a} à Z _{pii,a} ou Z _{sii,a}	(mW/cm ²)	0.31					
	I _{spta} à Z _{pii} ou Z _{sii}	(mW/cm ²)	0.52					
	p _r à Z _{pii}	(MPa)	0.36					
Conditions d'exploitation	7,3 MHz 15,0 mm Mode B/mode M							
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs Z _{pii} et Z _{pii,s} appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs Z _{sii} et Z _{sii,s} appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Tableau 51. Couleur/puissance ophtalmique + mode B/pic MI, TIS, TIB sur le Butterfly iQ3

Nom de l'indice			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.14	1.18E-02		2.77E-02		2.93E-02
Valeur de l'élément de l'indice				1: 4.21E-03 2 : 7,63E-03	1: 4.21E-03 2 : 6,46E-03	1: 4.21E-03 2 : 7,63E-03	1: 4.21E-03 2 : 2,34E-03	
Paramètre acoustique associé	$p_{r,a}$ à z_{MI}	(MPa)	2: 0.32					
	P	(mW)		1: 0.12 2: 0.32		1: 0.12 2: 0.32		1: 0.12 2: 0.32
	P_{1x1}	(mW)		1: 0.12 2: 0.32		1: 0.12 2: 0.32		
	z_s	(cm)			1 : N/A 2: 0.50			
	z_b	(cm)					1 : N/A 2: 0.50	
	z_{MI}	(cm)	2: 0.35					
	$z_{pii,a}$	(cm)	2: 0.50					
	f_{awf}	(MHz)	2: 5.03	1: 7.41 2: 5.03		1: 7.41 2: 5.03		1: 7.41 2: 5.03
Autre information	prr	(Hz)	2: 1624.0					
	srr	(Hz)	s.o.					
	η_{pps}		2: 1					
	$I_{pa,a}$ à $z_{pii,a}$	(W/cm ²)	2: 3.42					
	$I_{spta,a}$ à $z_{pii,a}$ ou $z_{sii,a}$	(mW/cm ²)	9.24					
	I_{spta} à z_{pii} ou z_{sii}	(mW/cm ²)	19.12					
	p_r à z_{pii}	(MPa)	2: 0.32					
Conditions d'exploitation	Élément 1 : 7,6 MHz 25,0 mm Mode B/mode M							
	Élément 2 : 5,0 MHz 10,0 mm Mode couleur							
Remarque 1 :			Une seule condition de fonctionnement par indice.					
Remarque 2 :			Les données devraient être saisies « à la surface » et « sous la surface », dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 3 :			Il n'est pas nécessaire de fournir des informations relatives aux indices TI et MI pour l'utilisation de TIC pour tout TRANSDUCTEUR non destiné à une acquisition céphalique (néonatalogie) ou transcrânienne.					
Remarque 4 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2a sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives aux TIS et TIB.					
Remarque 5 :			Si les conditions énoncées dans 201.12.4.2b sont remplies, il n'est pas nécessaire de saisir de données dans les colonnes relatives à l'indice MI.					
Remarque 6 :			Les cellules non ombrées devraient contenir une valeur numérique. La configuration de l'équipement relative à l'indice doit être définie à partir de la section Conditions d'exploitation.					
Remarque 7 :			Les profondeurs z_{pii} et $z_{pii,s}$ s'appliquent aux MODES AUTRES QUE CEUX D'ACQUISITION, tandis que les profondeurs z_{sii} et $z_{sii,s}$ s'appliquent aux MODES D'ACQUISITION.					

Nom de l'indice	MI	TIS		TIB		TIC
		En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Note 8 :	L'élément « 1 : » fait référence au mode B, l'élément « 2 : » fait référence au doppler puissance/couleur.					

17.7. Performances essentielles

Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 a été conçu pour garantir que les limites acoustiques ne sont pas dépassées, quel que soit le mode d'imagerie. Le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 répond aux critères de certification suivants :

- IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 CSV Appareils électromédicaux – Partie 1 : Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles
- IEC 60601-2-37:2007 Appareils électromédicaux – Partie 2-37 : Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des appareils de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons.

17.8. Précision des mesures

L'appareil Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 a été conçu pour prendre les mesures cliniques suivantes :

Mode M :

- Mesures de distances entachées d'une erreur de $\pm 3 \%$ de la valeur affichée.
- Mesures temporelles entachées d'une erreur de $\pm 3 \%$ de la valeur affichée.
- Mesures de la fréquence cardiaque fœtale entachées d'une erreur de $\pm 3 \%$ de la valeur affichée.

Mode B :

- Mesures de distances (axiales) entachées d'une erreur de $\pm 3 \%$ de la valeur affichée.
- Mesures de distances (latérales) entachées d'une erreur de $\pm 5 \%$ de la valeur affichée.
- Mesures de distances (diagonales) entachées d'une erreur de $\pm 4 \%$ de la valeur affichée.
- Mesures de distances (circonférentielles) entachées d'une erreur de $\pm 5 \%$ de la valeur affichée.
- Mesures de superficies entachées d'une erreur de $\pm 10 \%$ de la valeur affichée.

Spectre Doppler :

- Vitesse de flux relative et direction entachées d'une erreur de $\pm 20 \%$ de la valeur affichée.

17.9. Déchets d'équipements électriques et électroniques

Le pictogramme de la poubelle à roulettes barrée d'une croix figurant sur ce dispositif indique que cet équipement a été mis sur le marché après le 13 août 2005 et entre dans le cadre de la directive 2002/96/CEE relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE) et des législations nationales, qui transposent les dispositions de la directive en question. En fin de vie, ce dispositif ne peut pas être éliminé comme déchet municipal non trié et doit être collecté séparément dans des installations de traitement spécifiquement autorisées. Pour obtenir de l'aide en matière de recyclage, contacter le fabricant ou l'entreprise autorisée de traitement des déchets.



17.10. Recyclage et mise au rebut

Le Butterfly Network est profondément engagé dans la protection de l'environnement. S'ils ne font pas l'objet d'un traitement conforme aux procédures de gestion des déchets, les matériaux contenus dans les équipements peuvent présenter un risque pour l'environnement. Recycler la sonde et les accessoires du Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3 au terme de leur vie utile conformément à la réglementation locale, étatique, provinciale et/ou nationale.

Avant d'être recyclés, les produits doivent être propres et exempts de contaminants.

18. Pictogrammes

Ce chapitre répertorie et décrit les pictogrammes et les icônes susceptibles d'être utilisés dans l'application Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, sur ses accessoires et sur l'emballage.

18.1. Pictogrammes

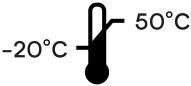
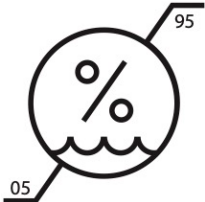
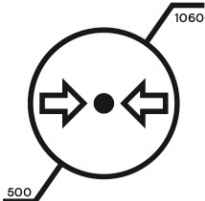
Le [Tableau 52, « Pictogrammes » \[138\]](#) répertorie et décrit un ensemble de pictogrammes pour l'équipement électronique médical qui établissent le classement d'une connexion ou mettent en garde contre des dangers potentiels. Les pictogrammes énumérés dans le [Tableau 52, « Pictogrammes » \[138\]](#) peuvent être utilisés sur le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, ses accessoires et son emballage. Les pictogrammes présentés dans ce document, ainsi que sur le Butterfly iQ/ iQ+/ iQ3, ses accessoires et son emballage, sont conformes aux versions actuelles des normes mentionnées.

Tableau 52. Pictogrammes

Pictogramme	Norme	Référence	Titre	Description
	ISO 15223-1	5.4.4	Mise en garde	Indique la nécessité pour l'utilisateur de consulter le mode d'emploi pour prendre connaissance de mises en garde importantes, telles que des avertissements et des précautions, qui ne peuvent pas figurer sur le dispositif médical en lui-même pour diverses raisons.
	ISO 7010	W001	Avertissement	Indique un avertissement général.
	ASTM F2503-1	F2503 - 13 3.1.14	MR Unsafe	Indique un objet qui représente un risque inacceptable pour le patient, le personnel médical ou toute autre personne présente dans l'environnement à résonance magnétique.
	ISO 15223-1	5.2.8	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Indique un dispositif médical qui ne doit pas être utilisé si l'emballage a été endommagé ou ouvert.
	ISO 15223-1	5.1.3	Date de fabrication	Indique la date de fabrication du dispositif médical.
	ISO 15223-1	5.3.1	Fragile ; manipuler avec soin	Indique un dispositif médical qui peut se briser ou être endommagé s'il n'est pas manipulé avec soin.

Pictogramme	Norme	Référence	Titre	Description
	-	-	Code GMDN (Nomenclature internationale des dispositifs médicaux)	Un système de descripteurs génériques convenus au niveau international utilisés pour identifier tous les dispositifs médicaux produits.
	-	-	Code article international	Un identifiant permettant de rechercher des informations dans une base de données, souvent en renseignant le numéro en pointant un lecteur de codes-barres vers un produit réel.
	IEC 60529	-	Indice de protection	Système d'indices de protection montrant les degrés de protection contre les objets solides et les liquides. Butterfly iQ/ iQ+ est protégé contre les effets de l'immersion dans l'eau sous la barrière du câble/de la sonde, tel qu'indiqué.
	IEC 60529	-	Indice de protection	Système d'indice de protection indiquant les degrés de protection contre la pénétration d'objets solides et de liquides. Butterfly iQ3 est étanche et l'ensemble de l'appareil peut être complètement immergé dans l'eau jusqu'à 1 mètre de profondeur, pendant une durée maximale de 30 minutes, sans que cela ne compromette son fonctionnement par la suite
	IEC 60601-1	20	Pièce appliquée de type BF	Indique une connexion patient isolée (partie appliquée de type BF).
	ISO 15223-1	5.3.4	Garder au sec	Indique qu'un dispositif médical doit être protégé contre l'humidité.
	ISO 15223-1	5.1.1	Coordonnées du fabricant ;	Indique le fabricant du dispositif médical, tel que défini dans les directives européennes 90/385/CEE, 93/42/CEE et 98/79/CE.
	ISO 15223-1	5.1.5	Code de lot	Désigne le code de lot du fabricant permettant d'identifier le lot.
	-	-	Nom du modèle	Nom de modèle du dispositif.
	ISO 15223-1	5.2.7	Non stérile	Indique un dispositif médical qui n'a pas été soumis à un processus de stérilisation.
	ISO 7010	M002	Se référer au manuel ou au livret d'utilisation	Pour souligner l'importance de consulter le manuel ou le livret d'utilisation

Pictogramme	Norme	Référence	Titre	Description
	ISO 15223-1	5.4.3	Manuel de l'utilisateur ; mode d'emploi	Indique la nécessité de consulter le mode d'emploi.
	ISO 7000	1135	Pictogramme général pour le retraitement/ recyclage	Indique que l'objet marqué ou ses composants font partie d'un procédé de retraitement ou recyclage.
	ISO 15223-1	5.1.6	Référence catalogue	Indique la référence catalogue du fabricant pour identifier le dispositif médical.
	ISO 15223-1	5.1.7	Numéro de série	Indique le numéro de série du fabricant pour identifier un dispositif spécifique.
	ISO 15223-1	5.3.2	Tenir à l'écart de la lumière du soleil	Indique un dispositif médical nécessitant une protection contre les sources lumineuses.
	WEEE Directive 20120/19/EU	-	Déchets d'équipements électriques et électroniques	Indique un équipement électrique et électronique qui nécessite une collecte sélective conformément à la Directive relative aux Déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE). Lorsqu'il est accompagné de Pb ou Hg, des composants du dispositif peuvent contenir du plomb ou du mercure, respectivement, et doivent être recyclés ou mis au rebut conformément à la législation locale, étatique ou fédérale. Les lampes à rétroéclairage des écrans LCD contiennent du mercure.
	MD 93/42/ EEC	-	Conformité européenne	Répond aux exigences de la Directive européenne relative aux dispositifs médicaux.
	-	-	Certifications aux États-Unis et au Canada	TÜV Rheinland Amérique du Nord est accrédité en tant que Nationally Recognized Testing Laboratory (NRTL) par l'OSHA (The Occupational Safety and Health Administration) aux États-Unis et en tant que Product Certification Body par le SCC (Standards Council of Canada) au Canada. Cette marque est conforme aux réglementations et aux exigences du National Electric Code, de l'OSHA et du SCC.
	Resolution 92/98	-	Argentine Standardization and Certification Institute	Marque de certification électrique pour le marché argentin.
	ISO 15223-1	5.1.2	Représentant autorisé dans la Communauté Européenne	Mandataire établi dans l'Union européenne : Emergo Europe B.V. Westervoortsedijk 60 6827 AT Arnhem The Netherlands

Pictogramme	Norme	Référence	Titre	Description
				Sponsor australien : Emergo Australia Level 20, Tower II Darling Park 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Australia
	ISO 15223-1	5.1.2	Mandataire établi en Suisse	MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Suisse
	EUMDR 2017/745 ISO 15223-1:2021	Annex VI, Part C	Informations à fournir lors de l'enregistrement du produit et des opérateurs : Système IUD	Indique que l'IUD-ID de base est l'identifiant principal d'un modèle d'appareil. Il s'agit de l'identifiant de l'appareil attribué à l'unité d'utilisation au niveau de l'appareil. L'IUD-ID de base constitue la clé principale des fichiers de la base de données IUD et est référencé dans les certificats pertinents et les déclarations de conformité de l'UE.
	EUMDR 2017/745 ISO 15223-1:2021	Annex I, GSPR 23.2	Exigences générales de sécurité et de performance pour l'étiquetage	Indique que le produit est classé comme un dispositif médical.
	ISO 15223-1	5.3.7	Limites de température	Indique les limites de température auxquelles le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.
	ISO 15223-1	5.3.8	Limites d'humidité	Indique le taux d'humidité auquel le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.
	ISO 15223-1	5.3.9	Limites de pression atmosphérique	Indique la plage de pression atmosphérique à laquelle le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.
Rx uniquement	FDA 21 CFR partie 801.109	-	Appareils sur prescription	Indique que l'appareil doit être utilisé sous la surveillance d'un praticien autorisé par la loi à diriger l'utilisation d'un tel appareil. Mise en garde : La loi fédérale restreint la vente de cet appareil par ou sur ordre d'un médecin, ou avec la désignation descriptive de tout autre praticien autorisé par la loi de l'État dans lequel le praticien utilise ou ordonne l'utilisation de l'appareil.

Pictogramme	Norme	Référence	Titre	Description
	ISO 15223-1:2021	5.1.8	Importateur	Indique l'entité qui importe le dispositif médical sur le marché.

19. Remarques