Persönliches Ultraschallsystem Butterfly iQ™

Benutzerhandbuch



950-20002-DE 2020-03-24 Revision: V

Hinweis

Butterfly Network, Inc. (BNI), ist nicht für hierin enthaltene Fehler oder für instrumentelle oder Folgeschäden in Verbindung mit der Bereitstellung, dem Ergebnis oder der Verwendung dieses Materials haftbar zu machen.

Proprietäre Informationen

Dieses Dokument enthält proprietäre Informationen, die urheberrechtlich geschützt sind.

Eingeschränkte Garantie

Die im Lieferumfang von BNI-Produkten enthaltene "Eingeschränkte Garantie" dient als einzige und exklusive Gewährleistung, die von BNI hinsichtlich der hierin enthaltenen Produkte bereitgestellt wird.

Copyright

Copyright © Butterfly Network, Inc. Alle Rechte vorbehalten.

Anerkennung von Handelsmarken

Die in diesem Handbuch erwähnten Produktnamen sind möglicherweise Handelsmarken ihrer jeweiligen Eigentümer.

iPhone, iPad und Lightning sind Handelsmarken der Apple Inc. und in den USA und anderen Ländern registriert.

Android ist eine Handelsmarke von Google LLC.

Hersteller

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

Telefon: +1 (855) 296-6188 **FAX:** +1 (203) 458-2514

Allgemeine Anfragen: info@butterflynetwork.com

Kundendienst und Service: support@butterflynetwork.com

Website: www.butterflynetwork.com



Patente in den USA

Liste anwendbarer Patente in den USA gemäß 35 U.S.C. §287:

www.butterflynetwork.com/patents

Haftungsausschluss

Die in diesem Dokument enthaltenen Informationen können ohne vorherige Ankündigung geändert werden. Einige Funktionalitäten stehen bestimmten Benutzergruppen aufgrund von plattformbedingten und lokalen regulatorischen Einschränkungen möglicherweise nicht zur Verfügung. Wenn nicht anders angegeben, sind die in Beispielen verwendeten Namen und Daten fiktiv.

Um ein kostenloses gedrucktes Exemplar dieses Handbuchs zu erhalten, wenden Sie sich bitte an den Butterfly Kundendienst unter support.butterflynetwork.com.

Inhaltsverzeichnis

1. Einführung	
Überblick	5
Vorgesehene Verwendungszwecke	5
Indikationen für die Verwendung	5
Kontraindikationen zur Verwendung	6
Schulung	
2. Sicherheitsinformationen	7
Sicherheitskonventionen	
Vorteile und Risiken von Ultraschall	7
Vorteile von Ultraschall	7
Risiken von Ultraschall	7
Butterfly iQ [™] – Sicherheit	8
Grundlegende Sicherheit/Nutzungsumgebung	8
Elektrische Sicherheit	10
Defibrillationssicherheit	11
Systemschutz	11
Biologische Sicherheit	12
Bedienersicherheit	13
3. Systemüberblick	14
Überblick	14
Modi	14
Messungen	14
Sondentypen	14
Schutz der Patientendaten	15
Internetkonnektivität	15
Systemkomponenten	15
Butterfly iQ™-App	16
Sonde	17
Akkuladegerät der Sonde	18
Überblick über die Benutzeroberfläche	19
Einstellungen	19
4. Einrichten des Systems	20
Herunterladen und Installieren der App	20
Aktualisieren der Firmware	20
Managen von Aktualisierungen der App	20
Aufladen der Sonde	21
Überprüfen des Akkuladestands der Sonde	23
5. Verwenden des Systems	24
Durchführen einer Untersuchung	24
Hochladen in die Butterfly Cloud	25
6. Verwendung der Modi	
Verwendung des Farbdoppler-Modus oder Power-Doppler-Modus	26
Verwenden des M-Modus	
7. Beschriftungen	27
Hinzufügen von Beschriftungen	
8. KI-unterstützte Werkzeuge (nur unterstützte Geräte)	28
Automatisches Schätzen von Ejektionsfraktionen	
Automatisches Schätzen des Harnblasenvolumens	28
9. Verwendung der Butterfly Cloud	29
Überblick	
Zugriff auf die Butterfly Cloud	
10. Wartung	
Warten der Sonde	30

Reinigen und Desinfizieren der Sonde	. 31
Reinigen der Sonde	. 31
Desinfizieren der Sonde	. 32
Aktualisieren der Sonden- und App-Software	. 35
Durchführen des Sondendiagnostiktests	. 35
11. Fehlerbehebung	. 36
Fehlerbehebung	. 36
12. Anfordern von Unterstützung	. 38
Kontaktieren des Butterfly Kundendienstes	. 38
Kontaktieren des Kundendiensts über die Butterfly iQ™-App	. 38
13. Spezifikationen	. 39
Anforderungen an das Mobilgerät	. 39
Systemspezifikationen	. 39
Akkuladegerät der Sonde	. 40
Umgebungsbetriebsbedingungen	. 40
Elektromagnetische Kompatibilität (EMK)	. 41
Mindestabstände	. 42
Schallleistung	. 42
Grenzwerte der Schallleistung	. 45
Tabellen zur Schallleistung	. 46
Messgenauigkeit	. 53
Elektro- und Elektronik-Altgeräte	. 53
Recyceln und Entsorgung	. 53
14. Symbole	. 54
Symbole	
15. Hinweise	. 56

1. Einführung

Dieses Kapitel gibt eine Einführung zu dem persönlichen Ultraschallsystem Butterfly iQ™.

Überblick

Das persönliche Ultraschallsystem Butterfly iQ™ ist auf eine einfache Verwendung, Tragbarkeit und Stromversorgung über Akku ausgelegt. Die kommerzielle gebrauchsfertige, mobile Plattform (Mobilgerät) bietet eine einfache Bedienoberfläche für Benutzer.

Mit diesem Handbuch sollen Informationen zur Anleitung geschulter Bediener in dem sicheren und effektiven Betrieb und der ordnungsgemäßen Wartung des persönlichen Ultraschallsystems Butterfly iQ™ und seines Zubehörs bereitgestellt werden. Es ist wichtig, dass Sie alle Anweisungen in diesem Handbuch vor der Bedienung des Systems lesen und sich damit vertraut machen, wobei besondere Aufmerksamkeit auf die Warnungen und Vorsichtshinweise im gesamten Handbuch zu richten ist.



HINWEIS

Abhängig von Ihrer Plattform, Ihrer Hardware, Ihrem Land und der Art Ihrer Mitgliedschaft sind bestimmte Voreinstellungen und Funktionen möglicherweise nicht verfügbar.

Vorgesehene Verwendungszwecke



VORSICHT!

Gemäß der gesetzlichen Bestimmungen darf dieses Produkt nur im Auftrag oder auf Anordnung von Ärzten verkauft werden.

Das Butterfly iQ[™] ist ein diagnostisches Mehrzweck-Ultraschall-Bildgebungssystem zur Verwendung durch qualifizierte und geschulte Fachkräfte des Gesundheitswesens, das die diagnostische Bildgebung, die Messung anatomischer Strukturen und Flüssigkeiten sowie die Verwendung anderer geeigneter Hilfsmittel ermöglicht.

Indikationen für die Verwendung



HINWEIS

Möglicherweise sind nicht alle Voreinstellungen und Funktionen verfügbar. Bitte besuchen Sie support.butterflynetwork.com für Informationen, die speziell für Ihr Gerät und Ihr Land gelten.

Das Butterfly iQ[™] ist für die Verwendung durch geschulte Fachkräfte des Gesundheitswesens in Umgebungen indiziert, in denen eine medizinische Versorgung stattfindet. Es dient der diagnostischen Ultraschall-Bildgebung und Messung anatomischer Strukturen und Flüssigkeiten von erwachsenen und pädiatrischen Patienten für die folgenden klinischen Anwendungen:

Einführung 5

- Untersuchungen peripherer Gefäße (einschließlich Karotis- und Arterienuntersuchungen sowie Untersuchungen auf eine tiefe Venenthrombose)
- · Orientierungshilfe bei Verfahren
- Kleine Organe (einschließlich Schilddrüse, Skrotum und Brust)
- · Cardiac (Herz)
- Abdominal
- Urologie
- Fötus-/Geburtshilfeuntersuchungen
- Gynäkologie
- Bewegungsapparat (herkömmlich)
- Bewegungsapparat (oberflächlich)
- · Ophthalmisch

Die Betriebsmodi umfassen B-Modus, B-Modus + M-Modus, B-Modus + Farbdoppler, B-Modus + Power-Doppler.

Verwenden Sie das Butterfly iQ™ gemäß allen Sicherheitsverfahren und Bedienungsanweisungen in diesem Handbuch und nur für die Zwecke, für die das Gerät bestimmt ist.

Kontraindikationen zur Verwendung

Das Butterfly iQ™ darf ausschließlich für die von der zuständigen Aufsichtsbehörde genehmigten Indikationen verwendet werden.

Schulung

Um das Butterfly iQ™ sicher und effektiv zu bedienen, müssen Benutzer die folgenden Voraussetzungen erfüllen:

- Schulung gemäß der Anforderung von lokalen, bundesstaatlichen, Provinz- und nationalen Vorschriften
- Zusätzliche Schulung gemäß der Anforderungen seitens des autorisierten Arztes
- Umfassendes Wissen und Verstehen des in diesem Handbuch enthaltenen Materials

6 Einführung

2. Sicherheitsinformationen

Dieses Kapitel stellt wichtige Sicherheitsinformationen für die Verwendung des Butterfly iQ[™] bereit und enthält eine Liste von Warn- und Vorsichtmeldungen. Sie können über die Butterfly iQ[™]-App und auf der Website support.butterflynetwork.com auf dieses Benutzerhandbuch zugreifen.

Sicherheitskonventionen



WARNUNG!

Bedingungen, Risiken oder nicht sichere Praktiken, die zu schweren Personenschäden oder Tod führen können.



VORSICHT:

Bedingungen, Risiken oder nicht sichere Praktiken, die zu leichten Personenschäden, Schäden am Gerät oder Datenverlust führen können.

Dieses Benutzerhandbuch soll bei dem sicheren und effektiven Betrieb des Butterfly iQ[™] helfen. Es ist wichtig, dass alle Benutzer alle Anweisungen in diesem Benutzerhandbuch vor Bedienung des Geräts lesen und sich mit ihnen vertraut machen, wobei besondere Aufmerksamkeit auf die Warnungen und Vorsichtshinweise im gesamten Handbuch zu richten ist. Die folgenden Konventionen werden in diesem gesamten Handbuch dazu verwendet, Sicherheitsbedenken hervorzuheben:

Vorteile und Risiken von Ultraschall

Ultraschall wird weithin wendet, da er viele klinische Vorteile für den Patienten bietet und eine hervorragende Sicherheitsbilanz hat. Die Ultraschallbildgebung wird bereits seit mehr als zwanzig Jahren verwendet und mit dieser Technologie werden keine bekannten, negativen Langzeitnebenwirkungen in Verbindung gebracht.

Vorteile von Ultraschall

- · Vielfache diagnostische Anwendungen
- Sofortige Ergebnisse
- Kosteneffizienz
- Tragbarkeit
- Sicherheitsbilanz

Risiken von Ultraschall

Ultraschallwellen können die Gewebe leicht erwärmen. Es ist normal, dass sich die Sonde beim Aufladen möglicherweise warm anfühlt. Wenn Sie die Sonde vor oder unmittelbar nach dem Abschluss des Aufladens von der Ladestation nehmen, wird empfohlen, dass Sie die Sonde vor der Verwendung abkühlen lassen. Da das System die Temperatur für den Patientenkontakt begrenzt und bei einer Temperatur von 43 °C (109 °F) und darüber nicht scannt, optimiert das Abkühlen der Sonde vor der Verwendung die Leistung in Bezug auf die Scanzeit.

Butterfly iQ[™] – Sicherheit



WARNUNGEN!

- Das Butterfly iQ[™] ist für die Verwendung durch kompetente Benutzer vorgesehen, die Bildqualität, Diagnose und den klinischen Nutzen des Systems beurteilen können.
- Bewegungen der Patienten während des Scannens können sich auf die Ergebnisse auswirken.
 Anwender sollten bei der Interpretation der Ergebnisse ein entsprechendes klinisches Urteilsvermögen anwenden.
- Verwenden Sie das Butterfly iQ[™] erst, nachdem Sie die in diesem Handbuch bereitgestellten Materialien gelesen und sich vollständig mit ihnen vertraut gemacht haben. Verwenden Sie das Butterfly iQ[™] nur für die in diesem Handbuch angegebenen Zwecke.
- Verwenden Sie das Butterfly iQ[™] nicht zweckentfremdet oder unsachgemäß. Andernfalls kann es zu ernsthaften Personenschäden oder zum Tod kommen.

Grundlegende Sicherheit/Nutzungsumgebung



WARNUNG!

Das Butterfly iQ[™] wurde als MR Unsafe (nicht MR-sicher) klassifiziert und kann für Patienten, medizinisches Personal und andere Personen im MR-Umfeld ein nicht hinnehmbares Risiko darstellen.





WARNUNGEN!

- Verwenden Sie nur Kabel, Sonden, Ladegeräte und Zubehör, die bzw. das für die Verwendung mit dem Butterfly iQ™ spezifiziert sind. Die Verwendung nicht genehmigten Zubehörs kann zu einem fehlerhaften Betrieb des Systems oder zu Verletzungen von Patienten oder Bedienern führen.
- Wenn die Sonde ungewöhnlich heiß zu sein scheint, einen Geruch oder Rauch abgibt oder undicht ist, stellen Sie die Verwendung sofort ein. Ziehen Sie den Stecker der Sonde aus dem Mobilgerät oder trennen Sie sie von dem drahtlosen Ladegerät (falls zutreffend). Kontaktieren Sie den Kundendienst unter support@butterflynetwork.com.
- Verwenden Sie das Butterfly iQ[™] nicht in einer Umgebung mit brennbaren Gasen oder Anästhetika. Andernfalls kann es zu einem Brand oder einer Explosion kommen.
- Das Butterfly iQ[™] wurde nicht für die Verwendung in gefährlichen Umgebungen gemäß der Definition der Norm National Electric Code beurteilt oder genehmigt. In Erfüllung der IEC-Klassifikation darf das Butterfly iQ[™] nicht in Gegenwart entflammbarer Substanzen bzw. Luftgemische verwendet werden.
- Verwenden Sie die Butterfly iQTM-App nicht auf einem Mobilgerät, das die Mindestanforderungen nicht erfüllt. Die Verwendung der Butterfly iQTM-App auf einem Mobilgerät, das die Mindestanforderungen nicht erfüllt, kann die Leistung und Bildqualität beeinträchtigen und möglicherweise zu einer Fehldiagnose führen.
- Wenn Flüssigkeit auf dem System verschüttet wird und in dieses eindringt, kann es beschädigt werden oder eine Brand- oder Stromschlaggefahr darstellen. Achten Sie darauf, dass keine Flüssigkeiten in das Gerät eindringen.
- Lagern Sie das System nur innerhalb des Bereichs der Umgebungsbedingungen, die in den technischen Spezifikationen angegeben sind.
- Es sind gefährliche Hochspannung und Strom vorhanden. Es gibt keine durch den Benutzer zu wartenden Teile. Das System nicht öffnen, keine Abdeckung abnehmen und nicht versuchen, das System zu reparieren.
- Tragbare und mobile Hochfrequenz(HF)-Kommunikationsgeräte können die Funktion medizinischer elektrischer Geräte beeinflussen.
- Zum Anzeigen des Benutzerhandbuchs und des Support-Portals von Butterfly ist ein Internetzugang erforderlich. Wenn Sie beabsichtigen, das Butterfly iQ[™] ohne Internetverbindung zu benutzen, können Sie das Benutzerhandbuch lokal unter support.butterflynetwork.com herunterladen.
- Die Verwendung beschädigter Ausrüstung oder Zubehörs kann zu einem fehlerhaften Betrieb des Geräts und/oder zu Verletzungen des Patienten oder Bedieners führen. Wartungsarbeiten sind nur von qualifiziertem Wartungspersonal durchzuführen.
- Es sind keine Änderungen zulässig. Kabel, Sonden, Ladegeräte und Zubehör, die bzw. das für die Verwendung mit dem Butterfly iQ™ spezifiziert sind, dürfen nicht modifiziert werden. Die Modifikation von Ausrüstung kann zu einem fehlerhaften Betrieb des Systems oder zu Verletzungen von Patienten oder Bedienern führen.



VORSICHTSHINWEISE!

- Im diagnostischen Bereich der Werte des mechanischen Index (MI) wurden während Herzuntersuchungen mit Gas-Ultraschallkontrastmitteln Herzrhythmusstörungen beobachtet. Weitere Einzelheiten sind in der spezifischen Packungsbeilage für das verwendete Kontrastmittel zu finden.
- Die Butterfly Cloud ermöglicht die Fernanzeige von Ultraschallbildern auf verschiedenen Plattformen und in unkontrollierten Umgebungen (z. B. bei Raumbeleuchtung). Die geeignete Nutzung der Bilder muss dem ärztlichen Ermessen unterliegen.
- Nur geschulte Bediener dürfen das Gerät für die Nadelpositionierung verwenden.

Elektrische Sicherheit



WARNUNGEN!

- Vor dem Gebrauch die Sonde sorgfältig überprüfen. Überprüfen Sie die Sonde immer vor und nach der Reinigung, Desinfektion oder Verwendung. Überprüfen Sie die Oberfläche der Linse, das Kabel, das Gehäuse, die Fugen und den Anschluss auf Anzeichen von Schäden wie Risse, Absplitterung, Abriebstellen oder Undichtigkeiten. Um das Risiko von Stromschlägen zu vermeiden, verwenden Sie die Sonde nicht, wenn sie Anzeichen von Schäden aufweist.
- Das Fallenlassen der Sonde kann Schäden verursachen. Überprüfen Sie die Sonde immer vor und nach der Reinigung, Desinfektion oder Verwendung. Überprüfen Sie die Oberfläche der Linse, das Kabel, das Gehäuse, die Fugen und den Anschluss auf Anzeichen von Schäden wie Risse, Absplitterung, Abriebstellen oder Undichtigkeiten. Um das Risiko von Stromschlägen zu vermeiden, verwenden Sie die Sonde nicht, wenn sie Anzeichen von Schäden aufweist.
- Die Verwendung zusätzlicher Ausrüstung zusammen mit dem Ultraschallgerät muss die Norm IEC 60601-1 erfüllen.
- Die Verwendung von anderen als den angegebenen oder vom Hersteller dieses Geräts bereitgestellten Zubehörteilen, Sonden und Kabeln kann zu verstärkten elektromagnetischen Emissionen oder verringerter elektromagnetischer Störfestigkeit dieses Geräts und zu einem nicht ordnungsgemäßen Betrieb führen.
- Die Verwendung neben- oder übereinander mit anderen Geräten ist zu vermeiden, da dies zu einem nicht ordnungsgemäßen Betrieb führen kann. Wenn eine derartige Verwendung erforderlich ist, müssen dieses Gerät und die anderen Geräte überwacht werden, um sicherzustellen, dass sie normal funktionieren.
- Es kann zu Stromschlägen bei dem Patienten oder dem Bediener kommen, wenn bei Patientenanwendungsteilen die in der IEC 60601-1 angegebenen Spannungen überschritten werden.
- Die Sonde ist darauf ausgelegt, versiegelt zu bleiben. Versuchen Sie nicht, die Sonde zu öffnen oder das Innere des Geräts, einschließlich des Akkus, zu verändern. Andernfalls kann es zu Verletzungen des Patienten oder Bedieners kommen.
- Sonde nicht über angegebene Tiefen hinaus eintauchen. Das Eintauchen über angegebene Tiefen hinaus kann zu Stromschlag führen.



WARNUNGEN!

 Bei der Verwendung tragbarer HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) müssen diese einen Abstand von mindestens 30 cm (12 Zoll) zu allen Teilen des Butterfly iQ[™] einhalten; dies schließt auch vom Hersteller angegebene Kabel ein. Andernfalls kann ein Abfall der Leistung dieses Geräts die Folge sein.



VORSICHTSHINWEISE!

- Benachrichtigungen und Warnhinweise von Anwendungen anderer Hersteller, die auf dem Gerät ausgeführt werden, können sich störend auf die Untersuchung auswirken.
- Durch sein Emissionsverhalten eignet sich dieses System für die Verwendung in industriellen Bereichen und Krankenhäusern (CISPR 11, Gruppe 1, Klasse A). Bei Verwendung dieses Systems in einer Wohnumgebung (für die normalerweise CISPR 11, Klasse B erforderlich ist) kann dieses System HF-Kommunikationsdiensten unter Umständen keinen ausreichenden Schutz bieten. Der Benutzer muss möglicherweise abschwächende Maßnahmen unternehmen und beispielsweise das System an einen anderen Ort bringen oder anders ausrichten.

Defibrillationssicherheit



WARNUNGEN!

- Vor der Anwendung eines Hochspannungs-Defibrillationspulses am Patienten, entfernen Sie alle Geräte in Patientenkontakt, die nicht als defibrillationssicher ausgewiesen sind.
- Sondenabdeckungen bieten keinen Schutz vor Defibrillation.

Systemschutz



VORSICHTSHINWEISE!

- Das Sondenkabel nicht übermäßig stark biegen oder verdrehen. Überprüfen Sie die Sonde immer vor und nach der Reinigung, Desinfektion oder Verwendung. Überprüfen Sie die Oberfläche der Linse, das Kabel, das Gehäuse, die Fugen und den Anschluss auf Anzeichen von Schäden wie Risse, Absplitterung, Abriebstellen oder Undichtigkeiten. Um das Risiko von Stromschlägen zu vermeiden, verwenden Sie die Sonde nicht, wenn sie Anzeichen von Schäden aufweist. Die Sonde nicht über angegebene Tiefen hinaus in Wasser oder Flüssigkeiten eintauchen.
- Um mögliche interne Kondensation und mögliche Schäden zu vermeiden, lagern Sie das Gerät nicht außerhalb der angegebenen Betriebsumgebungsbedingungen.
- Unsachgemäße Wartung kann dazu führen, dass das Butterfly iQ™ nicht funktioniert. Warten Sie das System nur gemäß der Beschreibung im Wartungsabschnitt.
- Das Butterfly iQ[™] oder sein Zubehör nicht sterilisieren oder autoklavieren.

Biologische Sicherheit



WARNUNGEN!

- Always use the ALARA (As Low As Reasonably Achievable) principle when performing an ultrasound study. Additional information on the ALARA principle can be found in AIUM's, "Medical Ultrasound Safety" publication. This publication is available as a PDF link in the Butterfly iQ[™] App.
- Wenn das Butterfly iQ™ aufgrund einer Exposition gegenüber der Creutzfeldt-Jakob-Krankheit kontaminiert ist, gibt es kein ausreichendes Desinfektionsverfahren.
- Verwenden Sie die richtigen Voreinstellungen für die klinische Anwendung für den jeweils untersuchten K\u00f6rperteil. Einige Anwendungen erfordern niedrigere Schallleistungsgrenzen.
- Die Sonde enthält keine Teile aus Latex. Allerdings können einige Sondenschutzhüllen natürlichen Latex enthalten, der bei einigen Personen allergische Reaktionen auslösen kann.
- Wenn Sie Verfahren durchführen, bei denen Schallkopfabdeckungen förderlich sind, befolgen Sie das Protokoll Ihrer Einrichtung und/oder die Anweisungen, die im Lieferumfang der Abdeckungen erhalten sind.
- Durch dieses Produkt können Sie Chemikalien ausgesetzt werden, einschließlich Kohlenschwarz, was dem US-Bundesstaat Kalifornien als krebserregend bekannt ist. Weitere Informationen finden Sie unter www.P65Warnings.ca.gov.



VORSICHT!

Vermeiden Sie den Kontakt mit Schleimhäuten (z. B. Auge, Nase, Mund) und nicht intakten Hautbereichen, die durch Schnitte, Abschürfungen, Dermatitis, Hautrisse usw. entstanden sind, es sei denn, die Sonde wurde desinfiziert und mit einer sterilen, zugelassenen Sondenhülle gemäß dem Protokoll Ihrer Einrichtung und/oder den mit den Schutzhüllen gelieferten Anweisungen geschützt.

Bedienersicherheit



WARNUNGEN!

- Die Verwendung beschädigter Ausrüstung oder Zubehörs kann zu einem fehlerhaften Betrieb des Geräts und/oder zu Verletzungen des Patienten oder Bedieners führen.
- Das Butterfly iQ[™] nicht mit nicht genehmigten oder nicht angegebenen Geräten oder Zubehörteilen verwenden, an diese anschließen oder mit diesen bedienen. Andernfalls kann es zu Verletzungen von Patienten oder Bedienern kommen.
- Verwenden Sie die Butterfly iQ[™]-App nicht auf einem Mobilgerät, das die Mindestanforderungen nicht erfüllt. Die Verwendung der Butterfly iQ[™]-App auf einem Mobilgerät, das die Mindestanforderungen nicht erfüllt, kann die Leistung und Bildqualität beeinträchtigen und möglicherweise zu einer Fehldiagnose führen.



VORSICHTSHINWEISE!

- Um das Risiko für Karpaltunnelsyndrom (KTS) und verwandte Probleme mit dem Bewegungsapparat zu minimieren, bewahren Sie eine geeignete Haltung, legen Sie häufig Pausen ein, und vermeiden Sie es, die Sonde mit übermäßiger Kraft zu greifen oder zu halten.
- Befolgen Sie die Verfahren Ihrer Einrichtung im Hinblick auf persönliche Schutzausrüstung (PSA) und zur Infektionskontrolle (z. B. Augen-, Atem- und Handschutz) beim Bedienen, der Reinigung oder der Desinfektion des Geräts.

3. Systemüberblick

Dieses Kapitel enthält einen Überblick über das Butterfly iQ™. Es enthält Informationen über seine Funktionen, die Komponenten, die im System enthalten sind, die Anforderungen, die zum Herunterladen, Installieren und Verwenden der Butterfly iQ™-App erforderlich sind, und einen Überblick über die Benutzeroberfläche.

Überblick

Das Butterfly iQ[™] ist ein handgehaltenes Mehrzweckgerät für die diagnostische Ultraschallbildgebung. Das System besteht aus drei Komponenten:

- Kompatible persönliche elektronische Apple[®]- oder Android-Geräte, einschließlich Handys und Tablets (das Mobilgerät)
- Die Butterfly iQ™-Anwendung (App), die auf das kompatible Mobilgerät heruntergeladen und auf ihm installiert wird
- Die Butterfly iQ™-Sonde, die an das Mobilgerät angeschlossen wird, um Ultraschallsignale zu erzeugen und zu empfangen



HINWEIS

Das Mobilgerät ist nicht im Lieferumfang des Butterfly iQ™-Ultraschallsystems enthalten; Sie müssen es getrennt erwerben.



HINWEIS

Abhängig von Ihrer Plattform, Ihrer Hardware, Ihrem Land und der Art Ihrer Mitgliedschaft sind bestimmte Voreinstellungen und Funktionen möglicherweise nicht verfügbar.

Modi

Das Butterfly iQ™ bietet B-Modus-, M-Modus-, Farbdoppler- und Power-Doppler-Funktionalität.

Messungen

Mit dem Butterfly iQ[™] können Sie klinische Messungen in jedem verfügbaren Modus durchführen. Verfügbare Messungen umfassen u. a. Distanz, Zeit, Fläche und Herzfrequenz.

Sondentypen

Das Butterfly iQ™ stellt eine einzelne Sonde bereit, mit der alle indizierten klinischen Anwendungen durchgeführt werden können.

Schutz der Patientendaten



VORSICHT!

Es ist erforderlich, dass Sie Patientendaten schützen, indem Sie Ihr Mobilgerät mit einem Passwort oder Passcode verschlüsseln. Sie können die Butterfly iQ™-App nicht verwenden, wenn auf Ihrem Mobilgerät kein Passcode aktiviert und konfiguriert ist. Konsultieren Sie Ihre IT-/Sicherheitsabteilung, um sicherzustellen, dass die Sicherheit und der Schutz der Patientendaten den Richtlinien Ihrer Einrichtung entsprechen.

Butterfly empfiehlt, einen Zeitraum für das automatische Sperren in den Einstellungen des Mobilgeräts einzurichten, um einen nicht autorisierten Zugriff zu verhindern. Weitere Informationen finden Sie in den Anweisungen des Herstellers Ihres Mobilgeräts zur automatischen Sperrung.

Es wird empfohlen, auf allen Geräten, die elektronische, dem Datenschutz unterliegende Gesundheitsdaten (ePHI) erfassen, speichern und/oder übertragen können, eine EMM-Software (Enterprise Mobile Management) zu verwenden.

Internetkonnektivität

Es ist eine Internetverbindung erforderlich, um die Butterfly iQ[™]-App aus dem Apple App Store oder Google Play Store herunterzuladen, zu installieren oder zu aktualisieren. Es ist auch eine Internetverbindung erforderlich, um sich in der Butterfly Cloud anzumelden und Untersuchungen darin zu archivieren. Anderweitig ist für die Verwendung des Mobilgeräts keine Internet- oder drahtlose Verbindung erforderlich.

Um zu gewährleisten, dass die App auf dem neuesten Stand ist und die neuesten Sicherheitsinformationen enthält, muss die App alle 30 Tage eine Verbindung zum Internet herstellen. Weitere Informationen zu den Voraussetzungen und Einstellungen bezüglich der Internetverbindung finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Systemkomponenten



WARNUNG!

Überprüfung Sie bei Erhalt Ihres Butterfly iQ[™] sorgfältig die Sonde. Überprüfen Sie die Sonde immer vor und nach der Reinigung, Desinfektion oder Verwendung. Überprüfen Sie die Oberfläche der Linse, das Kabel, das Gehäuse, die Fugen und den Anschluss auf Anzeichen von Schäden wie Risse, Absplitterung, Abriebstellen oder Undichtigkeiten. Um das Risiko von Stromschlägen zu vermeiden, verwenden Sie die Sonde nicht, wenn sie Anzeichen von Schäden aufweist.

Die Sonde und das Sondenladegerät sind im Lieferumfang Ihres Butterfly iQ™ enthalten. Bevor Sie beginnen, identifizieren Sie jede Komponente und stellen Sie sicher, dass das Paket vollständig ist.



HINWEIS

Das Mobilgerät ist nicht im Lieferumfang des Butterfly iQ™-Ultraschallsystems enthalten; Sie müssen es getrennt erwerben.

Butterfly iQ™-App

Die Hauptfunktion der Butterfly iQ™-App ist die diagnostische Mehrzweck-Bildgebung zur Verwendung durch qualifizierte und geschulte Fachkräfte des Gesundheitswesens, um anatomische Strukturen im menschlichen Körper zu visualisieren und zu messen.

Die App ist als kostenloser Download im Apple App Store oder Google Play Store erhältlich. Die App und das Butterfly-Konto sind erforderlich, um das persönliche Ultraschallsystem Butterfly i Q^{TM} zu verwenden.



HINWEIS

- Wenn Ihr Mobilgerät die Anforderungen nicht erfüllt, die erforderlich sind, um die Butterfly iQ™App herunterzuladen, zu installieren oder auszuführen, zeigt das Mobilgerät eine Benachrichtigung an.
- Informationssicherheit: Befolgen Sie alle Sicherheits- und Cybersicherheits-Richtlinien Ihrer Einrichtung. Wenn Sie diese Richtlinien nicht kennen, wenden Sie sich an Ihre IT-Abteilung. Um die Butterfly iQ™-App zu verwenden, ist es erforderlich, dass Sie ein Passwort, einen Passcode oder andere Sicherheitseinstellungen einrichten, um den Bildschirm Ihres Mobilgeräts zu sperren. Wenn Sie dies nicht getan haben und nicht wissen, wie es geht, schlagen Sie in den Sicherheitsanweisungen für Ihr Mobilgerät nach.

Sonde

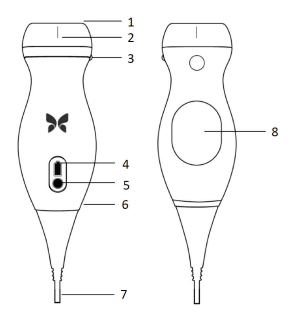


WARNUNG!

Schließen Sie keine Sonden von Fremdherstellern an das Butterfly iQ™-Mobilgerät an und versuchen Sie nicht, die Butterfly iQ™-Sonde mit anderen Ultraschallsystemen zu verwenden.

Die Butterfly iQ[™]-Sonde ist nur für die Verwendung mit der Butterfly iQ[™]-App bestimmt. Versuchen Sie nicht, die Sonde an andere Ultraschallsysteme anzuschließen. Abbildung 1, "Komponenten der Sonde" [17] zeigt die Teile der Sonde und beschreibt sie.

Abbildung 1. Komponenten der Sonde



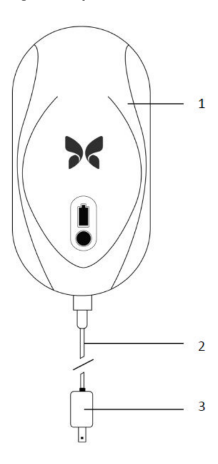
- 1. Linse
- 2. Mittellinienmarkierung
- 3. Ausrichtungsmarkierung
- 4. Akkuanzeigeleuchten
- 5. Akkuanzeigetaste
- 6. Grenze Sonde/Kabel
- 7. Mobilgerätekabel
- 8. Ladequelle

Akkuladegerät der Sonde

Verwenden Sie nur das Ladegerät, das im Lieferumfang der Sonde enthalten ist.

Abbildung 2, "Komponenten der Ladestation" [18] zeigt das Akkuladezubehör.

Abbildung 2. Komponenten der Ladestation



- 1. Ladestation
- 2. Ladekabel
- 3. Netzadapter



HINWEIS

Das neueste Butterfly iQTM-Ladegerät hat eine mattschwarze Oberfläche. Sollten Sie ein früheres Modell besitzen, finden Sie unter support.butterflynetwork.com weitere Informationen zum Aufladen Ihrer Sonde.

Überblick über die Benutzeroberfläche

Dieser Abschnitt enthält Informationen zu der Bildgebungsanzeige, die in der Benutzeroberfläche der Butterfly iQ™-App angezeigt wird.

Die Benutzeroberfläche der App zeigt am oberen Bildschirmrand immer Informationen zum mechanischen Index (MI) und thermischen Index (TI) an.

Je nach Status Ihrer Butterfly-Mitgliedschaft und der Version der mobilen Anwendung kann die Symbolleiste am unteren Bildschirmrand variieren.

Die Symbolleiste am unteren Bildschirmrand kann für die Auswahl von Voreinstellungen, das Einfrieren von Bildern, die Bildaufnahme und die Auswahl des Modus/Werkzeugs verwendet werden.

Einstellungen

Voreinstellungen sind ein vordefinierter Satz von Parameterwerten für die Bildgebung. Wenn Voreinstellungen ausgewählt werden, arbeitet die Butterfly iQ™-App automatisch gemäß dem entsprechenden Satz von Parameterwerten für die Bildgebung. Die verfügbaren Voreinstellungen entsprechen den klinischen Anwendungsdetails in Indikationen für die Verwendung [5]. Die Verfügbarkeit der Voreinstellungen kann ebenfalls in Abhängigkeit von der Sonde, dem Status der Butterfly-Mitgliedschaft und dem geografischen Standort variieren.

4. Einrichten des Systems

Dieses Kapitel enthält Informationen und Anweisungen für das Herunterladen und Installieren der Butterfly iQ[™]-App, das Registrieren der Sonde, das Einrichten der Butterfly iQ[™]-App und das Laden der Sonde für die Verwendung.

Herunterladen und Installieren der App

Sie können die Butterfly iQ[™]-App aus dem Apple App Store oder Google Play Store auf Ihr Mobilgerät herunterladen und installieren. Suchen Sie im App Store nach "Butterfly iQ".

Bevor Sie die App herunterladen und installieren, stellen Sie sicher, dass Ihr Mobilgerät die Mindestanforderungen an die Leistung erfüllt oder übertrifft. Weiterführende Informationen zu den jeweils gültigen Geräteanforderungen finden Sie unter support.butterflynetwork.com.



HINWEIS

Wenn Sie die App nicht installieren können, kann dies darauf hinweisen, dass Ihr Mobilgerät die Mindestanforderungen an die Leistung nicht erfüllt. Einzelheiten zu den Anforderungen finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Aktualisieren der Firmware

Für eine Bildgebung muss die Firmware auf Ihrem Mobilgerät auf dem neuesten Stand sein. Bestimmte Aktualisierungen von Apps erfordern möglicherweise ein Firmware-Upgrade Ihres Butterfly iQ[™]. Firmware-Updates werden beim erstmaligen Anschluss der Butterfly iQ[™]-Sonde nach einem App-Update durchgeführt.

Managen von Aktualisierungen der App



VORSICHT!

Butterfly unterstützt die aktuelle und die beiden vorangegangenen Versionen der App. Ein Upgrade über mehrere Versionen der App kann eine Deinstallation und Neuinstallation der App erfordern. Dies kann einen möglichen Datenverlust zur Folge haben.



VORSICHTSHINWEISE!

- Wenn das System in den letzten 30 Tagen nicht mit einem drahtlosen oder Handynetzwerk verbunden war, fordert das System Sie auf, für wichtige Aktualisierungen eine Verbindung mit dem Internet herzustellen.
- Wenn Sie die obligatorischen Aktualisierungen ignorieren, kann das System Sie möglicherweise aussperren.

Aktualisierungen der Butterfly iQ™-App sind im Apple App Store sowie im Google Play Store erhältlich.

Sie können in den Einstellungen Ihres Geräts die Butterfly iQ™-App so konfigurieren, dass sie entweder automatisch oder manuell aktualisiert wird.

Wenn Ihr Mobilgerät für eine automatische Aktualisierung von Apps konfiguriert ist, wird die Butterfly iQ™-App automatisch aktualisiert, wenn eine Aktualisierung verfügbar ist.

Wenn Ihr Mobilgerät nicht für eine automatische Aktualisierung konfiguriert ist, überprüfen Sie regelmäßig, ob Aktualisierungen im Apple App Store oder im Google Play Store verfügbar sind.

Aufladen der Sonde



WARNUNGEN!

- Verwenden Sie nur Kabel, Sonden, Ladegeräte und Zubehör, die bzw. das für die Verwendung mit dem Butterfly iQ™ spezifiziert sind. Die Verwendung nicht genehmigten Zubehörs kann zu einem fehlerhaften Betrieb des Systems oder zu Verletzungen von Patienten oder Bedienern führen
- Wenn die Sonde ungewöhnlich heiß zu sein scheint, einen Geruch oder Rauch abgibt oder undicht ist, stellen Sie die Verwendung sofort ein. Ziehen Sie den Stecker der Sonde aus dem Mobilgerät oder trennen Sie sie von dem drahtlosen Ladegerät (falls zutreffend). Kontaktieren Sie den Kundendienst unter support.butterflynetwork.com.
- Die Sonde ist darauf ausgelegt, versiegelt zu bleiben. Versuchen Sie nicht, die Sonde zu öffnen oder das Innere des Geräts, einschließlich des Akkus, zu verändern. Andernfalls kann es zu Verletzungen des Patienten oder Bedieners kommen.
- Der Sondenakku kann nicht vom Benutzer ausgetauscht werden. Ein Austausch des Akkus von anderen Parteien als dem Kundendienst von Butterfly kann zu Gefahren wie hohe Temperaturen, Brand oder Explosion führen.
- Außerhalb der Patientenumgebung muss eine Stromversorgung der Nicht-Medizinklasse verwendet werden, damit sie mindestens 1,5 Meter vom Patienten entfernt ist.



VORSICHTSHINWEISE!

- Der Sondenakku sollte mindestens einmal monatlich aufgeladen werden, um die ordnungsgemäße Funktionstüchtigkeit aufrechtzuerhalten.
- Wenn die Sonde nach dem Aufladen nicht eingeschaltet werden kann, kann dies auf einen Akkufehler hindeuten. Kontaktieren Sie den Kundendienst unter support.butterflynetwork.com.

Einrichten des Systems 21

Es ist wichtig, dass die Sonde immer aufgeladen ist. Laden Sie Ihre Sonde mit dem mitgelieferten Akkuladezubehör.

Das Akkuladezubehör umfasst die Ladestation, das Ladekabel und den Stromnetzadapter.

Positionieren Sie die Sonde auf dem Ladegerät in der unten gezeigten Ausrichtung.

Abbildung 3. Sondenladegerät der 3. Generation





HINWEIS

Das neueste Butterfly iQ™-Ladegerät hat eine mattschwarze Oberfläche. Sollten Sie ein früheres Modell besitzen, finden Sie unter support.butterflynetwork.com weitere Informationen zum Aufladen Ihrer Sonde.



HINWEIS

- Abweichungen bei den einzelnen Ladestationen sind möglich.
- Das Butterfly iQ™ verwendet ein drahtloses Aufladesystem. Versuchen Sie nicht, das Kabel der Sonde in die Ladestation einzuführen.

Abweichungen bei den einzelnen Ladestationen sind möglich. Einzelheiten zu den Spezifikationen der Ladestation finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Aufladen der Sonde:

- Trennen Sie die Sonde vom Mobilgerät. Während des Ladevorgangs kann keine Bildgebung durchgeführt werden.
- 2. Schließen Sie das Ladekabel an die Ladestation und das USB-Ende an den Stromnetzadapter an.
- 3. Schließen Sie den Stromnetzadapter an eine Steckdose an. Das Ladegerät leuchtet auf und zeigt damit an, dass es eingeschaltet ist.
- 4. Legen Sie die Sonde so auf die Ladestation, dass sie flach auf der Ladestation aufliegt, und warten Sie, bis die Akkuanzeige der Sonde aufleuchtet.

Während der Sondenakku aufgeladen wird, zeigen die Akkuanzeigeleuchten der Sonde den aktuellen Akkuladestand an. Wenn die Sonde vollständig aufgeladen ist, erlöschen die Akkuanzeigeleuchten der Sonde. Weitere Informationen zu den Statusleuchten Ihres jeweiligen Ladegeräts finden Sie unter support.butterflynetwork.com.



HINWEIS

Es ist normal, dass sich die Sonde beim Aufladen möglicherweise warm anfühlt. Wenn Sie die Sonde vor oder unmittelbar nach dem Abschluss des Aufladens von der Ladestation nehmen, wird empfohlen, dass Sie die Sonde vor der Verwendung abkühlen lassen. Da das System die Temperatur für den Patientenkontakt begrenzt und bei einer Temperatur von 43 °C (109 °F) und darüber nicht scannt, optimiert das Abkühlen der Sonde vor der Verwendung die Leistung in Bezug auf die Scanzeit.

Überprüfen des Akkuladestands der Sonde

Verwenden Sie die Schaltfläche für den Akkuladestand sowie die Akkuanzeigeleuchten an der Sonde, um den Akkuladestand zu überprüfen. Siehe Sonde [17]

 Leuchtmuster
 Ungefährer Akkuladestand

 Alle 4 Leuchten brennen
 87.5% - 100%

 3 Leuchten brennen
 67.5% - 87.4%

 2 Leuchten brennen
 37.5% - 67.4%

 1 Leuchte brennt
 12.5% - 37.4%

 1. Leuchte blinkt
 <12%</td>

Tabelle 1. Akkuladestandsanzeigen der Sonde

Überprüfen des Sondenakkuladestands mit der Sonde:

- 1. Drücken Sie auf die Akkuanzeigeschaltfläche, um die Akkuanzeigeleuchten anzuzeigen.
- 2. Wenn die erste Schaltfläche blinkt, zeigt dies an, dass der Akkuladestand der Sonde zu niedrig ist und die Untersuchung daher nicht durchgeführt werden kann.

Überprüfen des Sondenakkuladestands mit der Butterfly iQ™-App:

- Der Akkustatus der Sonde wird im oberen Teil des Bildgebungsbildschirms angezeigt.
- Wenn der Akkuladestand zu niedrig ist, können Sie möglicherweise keine Untersuchung durchführen, bis der Akku wieder aufgeladen ist. Halten Sie den Akku vollständig geladen, wann immer dies möglich ist.

Einrichten des Systems 23

5. Verwenden des Systems

Dieses Kapitel enthält Informationen und Anweisungen zur Verwendung des Butterfly iQ™, um Untersuchungen zu beginnen und zu beenden. Es enthält auch Informationen und Anweisungen für das Einfrieren von Bildern und die Aufhebung des Standbildmodus während der Live-Bildgebung, für die Durchführung von Messungen und für weitere Bildgebungswerkzeuge.

Durchführen einer Untersuchung

Folgen Sie nach dem Anschluss der Sonde an Ihr Mobilgerät den Anweisungen auf dem Bildschirm, um eine neue Untersuchung zu beginnen. Es ist nicht erforderlich, Patienteninformationen einzugeben, um eine Untersuchung zu beginnen oder abzuschließen.

Von der Haupt-Scanansicht aus können Sie über die Symbolleiste am unteren Rand des Bildschirms ein Bild einfrieren (Schneeflocken-Symbol), Standbilder aufnehmen (Kamera-Symbol) und Clips aufzeichnen (Video-Kamera-Symbol). Livebilder müssen eingefroren werden, bevor ein Standbild aufgenommen werden kann.

Die Aufnahmen können vor Abschluss der Untersuchung in der Aufzeichnungsrolle (das Symbol in der oberen rechten Ecke des Bildschirms, das eine Ziffer enthält) überprüft werden.

Geben Sie zum Abschluss einer Patientenbegegnung die Aufzeichnungsrolle ein und laden Sie die Untersuchung hoch.

Während des Scannens können Sie zur Einstellung der Verstärkung horizontal und zur Einstellung der Tiefe vertikal wischen. Die Steuertaste für den Tiefenausgleich (TGC) wird beim Antippen des Bildschirms angezeigt.



HINWEIS

Sie können das Zusammenziehen bzw. Spreizen von zwei Fingern sowie das doppelte Tippen für das Ein- bzw. Auszoomen auf einem Bild verwenden. Wenn das Bild bereits gezoomt wurde, können Sie das Bild mit Ihrem Finger schwenken (Position auf dem Bildschirm ändern).

Wenn Sie Patientendaten für die Untersuchung eingeben möchten, können Sie dies in der Aufzeichnungsrolle tun. Abhängig von Ihrer Konfiguration können Sie Patientendaten manuell, aus einer Arbeitsliste oder durch Scannen eines Barcodes hinzufügen.

Nutzen Sie das Notizfeld in der Aufzeichnungsrolle, um zusätzliche Details zur Untersuchung, wie z. B. Berechnungsergebnisse, hinzuzufügen oder anzuzeigen.

Weitere Informationen zur Durchführung einer Untersuchung finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Hochladen in die Butterfly Cloud



HINWEIS

Abhängig von Ihrer Plattform, Ihrer Hardware, Ihrem Land und der Art Ihrer Mitgliedschaft sind bestimmte Voreinstellungen und Funktionen möglicherweise nicht verfügbar.

Archivieren einer Untersuchung:

- 1. Wenn Sie mit der Erfassung von Ultraschallbildern fertig sind, tippen Sie auf die **Capture Reel** (Aufzeichnungsrolle) in der oberen rechten Ecke des Bildschirms. Der Bildschirm **Study** (Untersuchung) wird angezeigt.
- 2. OPTIONAL: Zuordnung von Patienteninformationen
- 3. Tippen Sie auf Save (Speichern), um einen Hochladevorgang zu starten .
- 4. Wählen Sie ein Archiv und drücken Sie auf Upload (Hochladen).
- 5. Um alle Elemente aus der Aufzeichnungsrolle zu löschen, tippen Sie auf **Clear images** (Bilder löschen). Das System fordert Sie auf, das Löschen zu bestätigen. Mit dem Löschen der Serie werden alle Bilder und Einspielfilme aus der Capture Reel (Aufzeichnungsrolle) gelöscht.

Verwenden des Systems 25

6. Verwendung der Modi

Dieses Kapitel enthält Informationen und Anweisungen für die Verwendung der Modi bei Durchführung einer Ultraschalluntersuchung.



HINWEIS

Die erweiterten Bildgebungsfunktionen können abhängig von der gewählten Voreinstellung und dem Status des kostenpflichtigen Abonnements variieren. Unter support.butterflynetwork.com finden Sie die aktuellen Details darüber, welche Voreinstellung Zugriff auf welche Modi bietet.

Verwendung des Farbdoppler-Modus oder Power-Doppler-Modus

Bei Verwenden des Farbdopplers oder Power-Dopplers können Sie Folgendes tun:

- · Anpassen der Größe und Position der ROI.
- · Anpassen von Verstärkung und Tiefe
- Anpassen der Skala (auch Pulswiederholungsfrequenz [PRF] genannt) zur Optimierung von starkem oder geringem Fluss durch Berühren der Steuerung High/Low (Stark/Gering) unten auf dem Bildschirm.

Die ROI wird auf dem Bild angezeigt. Tippen und ziehen Sie das Feld, um die ROI zu verschieben. Die Winkel und die Größe können mit den entsprechenden Pfeilen angepasst werden.

Die Steuerungen der Farbverstärkung und Tiefe stehen während der Doppler-Bildgebung zur Verfügung.

Verwenden des M-Modus

Die M-Modus-Anzeige enthält Steuerungen für die Geschwindigkeit (Fast [Schnell] oder Slow [Langsam]), die M-Modus-Linie, das B-Modus-Bild und einen Verschiebungspunkt zum Verschieben der M-Modus-Linie.

Bei der Verwendung des M-Modus können Sie folgende Vorgänge durchführen:

- Anpassen der radialen Scanlinie durch Antippen und Ziehen des Bewegungspunktes:
- Anpassen der Abtastungsgeschwindigkeit der M-Modus-Anzeige durch Antippen der Steuerung Fast/Slow (Schnell/Langsam) in der Mitte des Bildschirms
- Anpassen von **Depth** (Tiefe) und **Gain** (Verstärkung)
- Durchführen von Zeit-, Abstands- und Herzfrequenzmessungen auf der Anzeige

26 Verwendung der Modi

7. Beschriftungen

Dieses Kapitel enthält Informationen und Anweisungen zum Hinzufügen von Beschriftungen auf Bildern in der Butterfly iQ™-App. Beschriftungen können aus linearen Messungen, Ellipsenmessungen und Textbeschriftung bestehen.

Hinzufügen von Beschriftungen

Sie können jedem eingefrorenen Bild (Standbild) oder Bildern und Clips in der Aufnahmerolle Beschriftungen hinzufügen.

Um während der laufenden Bildgebung Beschriftungen hinzuzufügen, müssen Sie zuerst auf tippen, um das Bild einzufrieren, damit die Beschriftungswerkzeuge angezeigt werden. Die Beschriftungswerkzeuge werden unten im Bildbereich angezeigt.

Beschriftungen 27

8. Kl-unterstützte Werkzeuge (nur unterstützte Geräte)

Dieses Kapitel enthält Informationen und Anweisungen zur Verwendung von durch künstliche Intelligenz (KI) unterstützen Werkzeugen mit Butterfly iQ™.

Automatisches Schätzen von Ejektionsfraktionen



HINWEIS

Diese Funktion erfordert eine kostenpflichtige Butterfly-Mitgliedschaft.

Das Werkzeug Automatic EF (Automatische EF) ist für die apikalen 4-Kammer-Herzansichten (Apical 4 Chamber, A4C) verfügbar. Das Butterfly iQ™ nutzt die Simpson-Monoplan-Methode¹ zur Berechnung der EF.

Einzelheiten zur Erfassung, Bearbeitung und Speicherung der automatischen Ejektionsfraktion finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Automatisches Schätzen des Harnblasenvolumens



HINWEIS

Diese Funktion erfordert eine kostenpflichtige Butterfly-Mitgliedschaft.

Das Tool zur automatischen Berechnung des Harnblasenvolumens ermöglicht Ihnen die Berechnung des Harnblasenvolumens beim Erfassen von Scans und die Visualisierung der Blase in 3D.²

- Das Butterfly iQ[™] kann bei ruhig gehaltener Sonde eine 3D-Abtastung durchführen. Aus dieser 3D-Abtastung wird dann eine Volumenschätzung berechnet.
- Die Einstellung "Harnblase" beinhaltet im B-Modus das Tool zur automatischen Berechnung des Harnblasenvolumens.

Einzelheiten zur Erfassung und Speicherung des automatischen Harnblasenvolumens finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

¹Lang et al., J. Am. Soc.Echocardiography, 2005: 1440–63. Es werden Schätzungen der Basispunkte der Mitralklappen-"Punkte" verwendet, um den Mittelpunkt der Mitralklappe und den Apexpunkt (der vom Mittelpunkt am weitesten entfernte Punkt auf der Segmentierungsmaske) zu ermitteln. Diese zwei Punkte legen eine Achse fest, um die herum wir die Scheibenintegration durchführen. Gemäß Gepflogenheiten sollten 20 Scheiben verwendet werden.

²Ronneberger, Olaf, Philipp Fischer, and Thomas Brox. "U-net: Convolutional networks for biomedical image segmentation." International Conference on Medical image computing and computer-assisted intervention. Springer, Cham, 2015.

9. Verwendung der Butterfly Cloud

Dieses Kapitel enthält Informationen und Anweisungen für die Verwendung der Butterfly Cloud, um Ultraschalluntersuchungen, die von der Butterfly iQ™-App hochgeladen werden, zu speichern und auf sie zuzugreifen.



HINWEIS

Ihre Organisation kann sich dazu entschließen, die Butterfly Cloud mit einer Einmalanmeldung (Single Sign On, SSO) zu konfigurieren. SSO ist Teil von Butterfly Enterprise. Weitere Informationen zu Butterfly Enterprise und die Aktivierung der SSO-Konfigurationen finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Überblick

Die Butterfly Cloud ist eine webbasierte Anwendung, mit der Benutzer Ultraschalluntersuchungen aus der Butterfly iQ[™]-App hochladen können. Nutzer der Cloud können darüber hinaus Dokumentationen und Rechnungen erstellen und Butterfly iQ[™] in bestehende Krankenhaussysteme, PACS, VNA, EMR und Modality Worklist integrieren. Die Butterfly Cloud unterstützt auch die Übernahme von Bildern von Ultraschallgeräten anderer Hersteller.

Ein Butterfly Cloud-Administrator konfiguriert die Archive, fügt neue Mitglieder hinzu und legt die Zugriffsebenen der Benutzer fest. Administratoren können auch externe Verbindungen zur Butterfly Cloud konfigurieren.

Weitere Informationen zur Butterfly Cloud finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Zugriff auf die Butterfly Cloud

Auf die Butterfly Cloud kann sowohl über die Butterfly iQ™-App als auch über einen Desktop-Webbrowser unter cloud.butterflynetwork.com zugegriffen werden.

Zur Anmeldung bei der Butterfly Cloud benötigen Sie Ihre Butterfly-E-Mail-Adresse und Ihr Passwort.

10. Wartung

Dieses Kapitel enthält Informationen und Anweisungen für die Lagerung, den Transport, die Reinigung und die Desinfektion der Sonde.

Warten der Sonde

Lagerung und Transport:



VORSICHTSHINWEISE!

- Vermeiden Sie es, die Sonde an einem Ort zu lagern, wo die Sonde oder ihr Kabel leicht beschädigt werden könnten.
- Transportieren Sie die Sonde nur gut geschützt und gesichert. Befestigen Sie das Kabel sicher an der Sonde, wenn Sie die Sonde transportieren oder tragen. Vermeiden Sie es, die Sonde am Kabel herumzuschwenken oder auch nur am Kabel zu halten.

Die Sonde sollte an einem sauberen, trockenen Ort bei gemäßigten Temperaturen gelagert werden.

Befolgen Sie diese Schritte für die tägliche Unterbringung und den Transport:

- Wickeln Sie das Kabel der Sonde zur Lagerung so um die Sonde, dass es unten an der Sonde etwas lose ist. Siehe Abbildung 4, "Aufwickeln des Kabels" [30].
- Vermeiden Sie die Platzierung oder Lagerung in Bereichen mit übermäßig heißen oder kalten Temperaturen oder direkter Sonneneinstrahlung.
- Vermeiden Sie Platzierung oder Lagerung zusammen mit anderer Ausrüstung oder Gegenständen, die versehentlich die Sonde und besonders die Oberfläche beschädigen könnten.
- Vermeiden Sie eine Kontaminierung durch Folgendes:
 - Befolgen Sie die Anweisungen zur Reinigung und Desinfektion.
 - Stellen Sie sicher, dass die Ausrüstung trocken ist.
 - Handhaben Sie die Sonde vorsichtig, um Schäden an der Ausrüstung zu vermeiden.

Abbildung 4. Aufwickeln des Kabels



Reinigen und Desinfizieren der Sonde



WARNUNG!

Eine fehlende Desinfektion der Sonde kann zu einer verstärkten Verbreitung von Pathogenen führen.



VORSICHT

Die Sonde nur mit zugelassenen Reinigungsprodukten und -tüchern reinigen. Unsachgemäße Reinigungs- oder Desinfektionsmethoden oder die Verwendung nicht zugelassener Reinigungs- und Desinfektionslösungen können die Ausrüstung beschädigen.

Dieser Abschnitt enthält Informationen und Anweisungen für die ordnungsgemäße Reinigung und Desinfektion der Butterfly iQ™-Sonde. Ein Befolgen dieser Anweisungen hilft auch dabei, eine Beschädigung der Sonde während der Reinigung und Desinfektion zu verhindern. Reinigen und desinfizieren Sie das Butterfly iQ™ nach jeder Untersuchung.

Die hier enthaltenen Reinigungs- und Desinfektionshinweise wurden auf ihre Wirksamkeit hin überprüft. Eine Liste von Reinigungs- und Desinfektionsprodukten, die mit der Butterfly iQ™-Sonde kompatibel sind, aber nicht von Butterfly auf ihre Wirksamkeit getestet wurden, finden Sie im Dokument "Kompatible Reinigungs- und Desinfektionsprodukte", das unter support.butterflynetwork.com verfügbar ist. Die im Artikel "Kompatible Reinigungs- und Desinfektionsprodukte" aufgeführten Produkte haben keinen Einfluss auf die Funktionalität der Sonde, wenn sie gemäß den Anweisungen des Produktherstellers verwendet werden.

Reinigen der Sonde



VORSICHTSHINWEISE!

- Verhindern Sie, dass während der Reinigungs- und Desinfektionsverfahren Flüssigkeiten in die elektrischen oder Metallteile des Kabelanschlusses eindringen. In diesen Bereichen können andernfalls Schäden aufgrund von Flüssigkeit auftreten.
- Verhindern Sie, dass während der Abtastung und während der Reinigung Flüssigkeiten auf den Touchscreen Ihres Mobilgeräts spritzen. Andernfalls können Schäden aufgrund von Flüssigkeit auftreten.

Reinigen der Sonde:

- Verwenden Sie nach jeder Anwendung der Sonde eines der empfohlenen, mit Flüssigkeit getränkten Reinigungstücher (Super Sani-Cloth® Germicidal Disposable Wipes von PDI, Inc., Super Sani-Cloth® AF3 Disposable Wipes von PDI, Inc., oder ein fusselfreies Tuch, das mit Wasser befeuchtet ist), um das Ultraschallgel von der Sonde zu entfernen.
- 2. Trennen Sie die Sonde vom Mobilgerät.
- 3. Wischen Sie Sonde, Zugentlastungskabel, Kabel und Anschluss mit einem der empfohlenen, mit Flüssigkeit getränkten Reinigungstüchern eine (1) Minute lang und bis zur sichtbaren Sauberkeit ab.
- 4. Wechseln Sie die Reinigungstücher je nach Bedarf und wiederholen Sie den Schritt oben, bis die Sonde sichtbar sauber ist.

- 5. Verwenden Sie zum Trocknen der Sonde ein weiches Tuch und tupfen Sie die Linse trocken. Wischen Sie die Linse nicht ab. Trocknen Sie den Rest der Sonde, das Kabel, das Zugentlastungskabel und den Anschluss.
- 6. Überprüfen Sie die Probe visuell in einem gut beleuchteten Bereich, um sicherzustellen, dass alle Oberflächen sauber sind. Wenn die Sonde nicht sauber ist, wiederholen Sie die oben aufgeführten Reinigungsschritte.
- 7. Entsorgen Sie Reinigungsmaterialien gemäß allen anwendbaren Vorschriften.

Eine aktuelle Liste der zugelassenen Reinigungslösungen finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Desinfizieren der Sonde



WARNUNG!

Überprüfen Sie die Sonde immer vor und nach der Reinigung, Desinfektion oder Verwendung. Überprüfen Sie die Oberfläche der Linse, das Kabel, das Gehäuse, die Fugen und den Anschluss auf Anzeichen von Schäden wie Risse, Absplitterung, Abriebstellen oder Undichtigkeiten. Um das Risiko von Stromschlägen zu vermeiden, verwenden Sie die Sonde nicht, wenn sie Anzeichen von Schäden aufweist.

Nach dem Reinigen der Sonde müssen Sie die Sonde desinfizieren.

Um das Kontaminations- und Infektionsrisiko zu senken, ist es wichtig, den richtigen Desinfektionsgrad zu wählen, je nach Art der vorangegangenen Untersuchung und deren Einstufung als unkritisch oder semikritisch. Bestimmen Sie die jeweilige Einstufung anhand der Tabelle 15-1 und befolgen Sie das entsprechende mittel- oder hochwirksame Desinfektionsverfahren.

Tabelle 2. Sondendesinfektion – Einstufung, Verwendung und Methode

Einstufung	Verwendung	Methode
Einstufung unkritisch	Kontakt mit intakter Haut	Reinigung gefolgt von Desinfektion mit mittlerer Wirksamkeit (ILD, Intermediate Level Disinfection)
Einstufung semikritisch	Kontakt mit Schleimhäuten und nicht intakten Hautbereichen	Reinigung gefolgt von Desinfektion mit hoher Wirksamkeit (HLD, High Level Disinfection)

Desinfektion mit mittlerer Wirksamkeit (ILD)

Es wird empfohlen, dass Sie Super Sani-Cloth® Germicidal Disposable Wipes von PDI, Inc. oder Bleichmittel (0,6-prozentiges Natriumhypochlorit) und saubere, fusselfreie Tücher zur Reinigung verwenden.

Gehen Sie zur Desinfektion der Sonde gemäß der Methode mit mittlerer Wirksamkeit (ILD) mit Super Sani-Cloth® Germicidal Disposable Wipes von PDI, Inc. wie folgt vor:

- 1. Wischen Sie Sonde, Kabel, Zugentlastungskabel und Anschluss mit einem Super Sani-Cloth[®] Germicidal Disposable Wipe ab. Verwenden Sie bei Bedarf weitere frische Reinigungstücher.
- 2. Stellen Sie sicher, dass die behandelte Oberfläche mindestens zwei (2) Minuten lang sichtbar nass bleibt und achten Sie besonders auf Nahtstellen, Zwischenräume, Dichtungsmaterial und versenkte Bereiche.
- 3. Verwenden Sie bei Bedarf weitere frische Reinigungstücher, um kontinuierliche zwei (2) Minuten Kontaktzeit sicherzustellen.
- 4. Lufttrocknen lassen.
- 5. Nach der Reinigung und Desinfektion überprüfen Sie Sonde, Zugentlastungskabel, Kabel und Anschluss visuell auf Anzeichen von Schäden oder Abnutzung.

Gehen Sie zur Desinfektion der Sonde gemäß der Methode mit mittlerer Wirksamkeit (ILD) mit Bleichmittel (0,6%iges Natriumhypochlorit) und sauberen, fusselfreien Tüchern wie folgt vor:

- 1. Wischen Sie Sonde, Kabel, Zugentlastungskabel und Anschluss mit einem sauberen, fusselfreien Tuch ab, dass mit Bleichmittel (0,6 %) befeuchtet (feucht, aber nicht tropfnass) wurde. Verwenden Sie bei Bedarf weitere frische Reinigungstücher.
- 2. Stellen Sie sicher, dass die behandelte Oberfläche mindestens zehn (10) Minuten lang sichtbar nass bleibt und achten Sie besonders auf Nahtstellen, Zwischenräume, Dichtungsmaterial und versenkte Bereiche.
- 3. Verwenden Sie bei Bedarf weitere frische Reinigungstücher, um kontinuierliche zehn (10) Minuten Kontaktzeit sicherzustellen.
- 4. Lufttrocknen lassen.
- 5. Nach der Reinigung und Desinfektion überprüfen Sie Sonde, Zugentlastungskabel, Kabel und Anschluss visuell auf Anzeichen von Schäden oder Abnutzung.

Desinfektion mit hoher Wirksamkeit (HLD, High Level Disinfection)

Die Verwendung von Cidex® OPA von Ethicon US, LLC wird empfohlen.

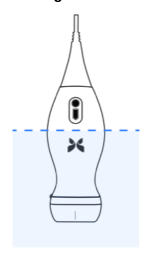
Sicherstellen, dass Ihre Sonde für die HLD-Methode geeignet ist:

- 1. Tippen Sie auf 🔯, um den Bildschirm "Einstellungen" anzuzeigen.
- 2. Tippen Sie auf My iQ, um den Bildschirm My iQ anzuzeigen.
- 3. Vergewissern Sie sich, dass in der Zeile Unterstützung für HLD die Angabe Ja steht.
- 4. Fahren Sie nur dann mit der HLD-Methode fort, wenn Ihre Sonde diese unterstützt.
- 5. Trennen Sie die Sonde vom Mobilgerät.

Desinfektion der Sonde gemäß der Methode der Desinfektion mit hoher Wirksamkeit (HLD):

- 1. Nach dem Reinigen der Sonde müssen Sie die Sonde desinfizieren. Es wird empfohlen, dass Sie die hochwirksame Desinfektionslösung Cidex® OPA verwenden.
- 2. Bereiten Sie die hochwirksame Desinfektionslösung Cidex[®] OPA gemäß den Herstelleranweisungen für die Verwendung zu. Füllen Sie eine Schale oder ein Becken bis zu einer Höhe mit der Desinfektionslösung in Raumtemperatur (Mindesttemperatur 20 °C), die das Eintauchen der Sonde bis zur Markierung der Eintauchtiefe ermöglicht (die in Abbildung 5, "Markierung der Eintauchtiefe der Sonde" [34] gezeigte gestrichelte Linie).
- Tauchen Sie die Sonde bis zur Markierung der Eintauchtiefe in die Cidex[®] OPA-Lösung und achten Sie dabei darauf, keine Luft oder Luftblasen einzuschließen. Lassen Sie die Sonde gemäß den Anweisungen des Herstellers in der Lösung.
- 4. Spülen Sie die Sonde (bis zur Markierung der Eintauchtiefe) gründlich ab, indem Sie sie für mindestens eine (1) Minute in gereinigtem (für kritische Anwendungen geeignetem) Wasser mit Raumtemperatur eintauchen. Nehmen Sie die Sonde heraus und entsorgen Sie das Spülwasser. Das Wasser darf nicht erneut verwendet werden. Verwenden Sie bei jeder Spülung frisches Wasser. Wiederholen Sie diesen Schritt zwei (2) weitere Male, sodass insgesamt drei (3) Spülvorgänge durchgeführt werden.
- 5. Trocknen Sie alle Oberflächen des Geräts gründlich mit einem sterilen, fusselfreien Tuch. Tauschen Sie das Tuch bei Bedarf aus, um sicherzustellen, dass das Gerät vollständig trocken ist. Überprüfen Sie das Gerät visuell, um sicherzustellen, dass alle Oberflächen des Geräts sauber und trocken sind. Wiederholen Sie die Schritte zum Trocknen, falls noch feuchte Stellen sichtbar sind.
- 6. Nach der Reinigung und Desinfektion überprüfen Sie Sonde, Zugentlastungskabel, Kabel und Anschluss visuell auf Anzeichen von Schäden oder Abnutzung.

Abbildung 5. Markierung der Eintauchtiefe der Sonde



Aktualisieren der Sonden- und App-Software

Aktualisierungen für die Butterfly iQ™-App und -Sonde erfolgen über den Apple App Store bzw. den Google Play Store.

Halten Sie das Betriebssystem Ihres Mobilgeräts und die Butterfly iQ™-App aktualisiert, um sicherzustellen, dass Sie die neueste Version haben.

Durchführen des Sondendiagnostiktests

Das Butterfly iQ[™] kann vom Benutzer eingeleitete diagnostische Selbsttests durchführen, die dafür konzipiert sind, die Betriebsbereitschaft des Systems zu beurteilen.

Führen Sie den Sondendiagnostiktest von Zeit zu Zeit durch. Bei normaler Verwendung ist monatliches Testen die beste Praxis.

Der Diagnostiktest ist nur für die Butterfly iQ™-Ultraschallsonde bestimmt. Die App kann die Bildschirmintegrität des Mobilgeräts nicht beurteilen.

Bei dem Diagnostiktest wird eine Reihe von Diagnostiktests durchgeführt und Sie werden benachrichtigt, wenn alle Tests erfolgreich abgeschlossen wurden.

Durchführen des Sondendiagnostiktests:

- Stellen Sie sicher, dass die Sonde an ein unterstütztes Mobilgerät mit installierter Butterfly iQ™-App angeschlossen ist.
- 2. Melden Sie sich mit Ihren Anmeldeinformationen in der App an.
- 3. Tippen Sie auf , um den Bildschirm Einstellungen anzuzeigen.
- 4. Tippen Sie auf My iQ, um den Bildschirm My iQ anzuzeigen.
- 5. Tippen Sie auf **Run Diagnostics** (Diagnostik ausführen) und wählen Sie dann **Start Probe Diagnostics** (Sondendiagnostik starten), um den Test durchzuführen.

11. Fehlerbehebung

Dieses Kapitel enthält Informationen und Anweisungen zur Fehlerbehebung bei dem System.



WARNUNG!

Wenn eine Beschädigung erkennbar ist, darf die Sonde nicht verwendet werden. Kontaktieren Sie den Kundendienst. Weitere Informationen finden Sie unter Anfordern von Unterstützung [38].

Fehlerbehebung



VORSICHT!

Ein Ignorieren der Benachrichtigungen und Meldungen der App kann dazu führen, dass das System funktionsunfähig wird.

In Tabelle 3, "Fehlerbehebung" [36] werden die Probleme und Lösungen für die Fehlerbehebung aufgeführt. Weitere Informationen finden Sie unter Anfordern von Unterstützung [38].



HINWEISE

- Wenn Sie ein Problem nicht lösen können, notieren Sie bitte das Problem und wenden Sie sich an den Kundendienst, um Hilfe zu erhalten. Weitere Informationen finden Sie unter Anfordern von Unterstützung [38].
- Rufen Sie eine medizinische Fachkraft für die Nothilfe, wenn die Fehlerbehebung ein Gesundheitsproblem des Patienten anstelle eines Problems mit dem Mobilgerät aufzeigt.
- Um eine Beschwerde oder einen Vorfall zu melden, wenden Sie sich an das FDA Programm zur Problemmeldung MedWatch unter der Telefonnummer +1-800-332-1088 (nur innerhalb der USA), oder im Internet unter: www.fda.gov/Safety/MedWatch/.

Tabelle 3. Fehlerbehebung

Problem	Lösung		
App startet nicht	Nehmen Sie die Sonde ab und löschen und installieren Sie die App neu.		
App stürzt ab	Schließen Sie die App und starten Sie sie neu.		
1 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	Suchen Sie im zutreffenden App Store nach Softwareaktualisierungen.		
Ann Wifferst winds annual about her	Schließen Sie die App und starten Sie sie neu.		
App öffnet sich, scannt aber kei- ne Bilder	Stellen Sie sicher, dass die Sonde aufgeladen ist. Wenn die Sonde aufgeladen ist, wenden Sie sich an den Kundendienst.		
Bildgebungsprobleme			
Bildqualität vermindert	Achten Sie darauf, genug zugelassenes Ultraschallgel zu verwenden. Wenn sich die Qualität nicht bessert, wenden Sie sich an den Kundendienst.		

36 Fehlerbehebung

Problem	Lösung
Leerer Bildschirm oder Bild- schirm wird nicht mehr aktuali-	Schließen Sie die App und starten Sie sie neu.
siert	Trennen Sie die Sonde von der mobilen Plattform (Mobilgerät) und schließen Sie sie wieder an.
	Achten Sie darauf, die für den untersuchten Körperteil geeignete Voreinstellung und Tiefe zu verwenden.
Bildverschlechterung oder Auf-	Achten Sie darauf, dass die Helligkeit Ihres Bildschirms auf die empfohlene Einstellung von 65 % gesetzt ist.
treten von Bildartefakten	Um zu ermitteln, ob Ihre Sonde beschädigt ist, aktivieren Sie den Selbsttest der Sonde. Einzelheiten finden Sie unter Durchführen des Sondendiagnostiktests [35].
Untersuchungsprobleme	
Eine Untersuchung kann nicht	Achten Sie darauf, dass Ihr Mobilgerät eine Netzwerkverbindung hat (WiFi oder eine Handyverbindung).
hochgeladen werden; Untersuchung bleibt im Ausgangsordner	Möglicherweise wird der Butterfly Cloud-Dienst gerade gewartet oder ist nicht verfügbar. Versuchen Sie es später erneut.
Sondenprobleme	
Anhaltender Fehler des Sonden- anschlusses	Führen Sie einen Hard Reset durch:
anscriusses	Trennen Sie die Sonde vom Mobilgerät.
Sonde wird nicht geladen	 Drücken und halten Sie die Ladestandsanzeigetaste der Sonde 10–15 Sekunden lang gedrückt, bis die LEDs blinken.
g	3. Wiederholen Sie Schritt 2 und versuchen Sie dann, die Sonde wieder mit dem Mobilgerät zu verbinden.
	4. Sie müssen die Sonde möglicherweise mindestens sechs (6) Stunden lang aufladen.
Benachrichtigungen und Meldun	gen der App
App wird geöffnet, aber Anmeldung nicht möglich: Gerätepasscode erforderlich	Dies zeigt an, dass Ihr Mobilgerät keinen Passcode hat. Butterfly iQ [™] erfordert, dass das Mobilgerät für die Sicherheit der Patientendaten einen Passcode hat. Tippen Sie auf Einstellungen , um den Passcode für Ihr Mobilgerät zu aktivieren und zu konfigurieren.
	Achten Sie darauf, dass Ihr Mobilgerät eine Netzwerkverbindung hat (WiFi oder eine Handyverbindung).
	Versuchen Sie, Ihre Anmeldeinformationen erneut einzugeben.
App wird geöffnet, aber Anmeldung nicht möglich: Anmeldefehler	Setzen Sie Ihr Passwort mit einem Desktopcomputer für den Zugriff auf die Butterfly Cloud (cloud.butterflynetwork.com) zurück.
	Wenn die oben genannten Schritte nicht erfolgreich sind, kann dies darauf hinweisen, dass der Butterfly Cloud-Dienst gerade gewartet wird oder nicht verfügbar ist. Versuchen Sie es später erneut.
Benachrichtigung Hardware- Rückruf wird angezeigt	Wenn diese Benachrichtigung angezeigt wird, kann die Sonde nicht verwendet werden. Tippen Sie auf Kundendienst kontaktieren und befolgen Sie die Anweisungen auf dem Bildschirm.
Benachrichtigung Erzwungene Abmeldung wird angezeigt	Dies zeigt an, dass Ihr Mobilgerät keinen Passcode mehr hat. Die Butterfly iQ [™] -App erfordert, dass das Mobilgerät für die Sicherheit der Patientendaten einen Passcode hat. Tippen Sie auf Einstellungen , um den Passcode für Ihr Mobilgerät zu aktivieren und zu konfigurieren.
Benachrichtigung Sonde vorü- bergehend deaktiviert wird angezeigt	Diese Benachrichtigung wird angezeigt, wenn Ihr Mobilgerät innerhalb der letzten 30 Tage keine Verbindung mit dem Internet hatte. Stellen Sie eine Verbindung mit dem Internet her und tippen Sie auf Aktualisieren .
Benachrichtigung Die Untersu- chung kann nach dem Abküh- len fortgesetzt werden	Diese Benachrichtigung wird angezeigt, wenn die Sonde für eine Abtastung zu warm geworden ist. Das System begrenzt die Temperatur für den Patientenkontakt und führt bei einer Temperatur von 43 °C (109 °F) oder darüber keine Abtastung durch Das System gibt diese Benachrichtigung aus, bevor es sich abschaltet. Der Scanvorgang kann während der Anzeige dieser Meldung fortgeführt werden, bis die Sonde die automatische Abkühlung initiiert. Die automatische Abkühlung wird zur Gewährleistung der Patientensicherheit ausgelöst. Wenn die automatische Abkühlung die Temperatur der Sonde weit genug abgesenkt hat, wird der Scanvorgang fortgeführt.

Fehlerbehebung 37

12. Anfordern von Unterstützung

In diesem Kapitel sind Kontaktinformationen für den Fall aufgeführt, dass Sie Unterstützung für die Sonde und die Butterfly iQ™-App benötigen.

Kontaktieren des Butterfly Kundendienstes

Butterfly Network, Inc.

530 Old Whitfield Street

Guilford, CT 06437 USA

Telefon: +1 (855) 296-6188 FAX: +1 (203) 458-2514

Allgemeine Anfragen: info@butterflynetwork.com

Kundendienst und Service: support@butterflynetwork.com

Website: www.butterflynetwork.com



Autorisierter Vertreter in Europa

Emergo Europe

Prinsessegracht 20

2514 AP The Hague

The Netherlands

Sponsor in Australien

Emergo Australia

Level 20, Tower II

Darling Park

201 Susses Street

Sydney, NSW 2000

Australia

Kontaktieren des Kundendiensts über die Butterfly iQ™-App

Sie können den Butterfly Kundendienst direkt über die Butterfly iQ™-App kontaktieren und eine Unterstützungsanfrage einreichen.

Zugriff auf den Kundendienst:

- 1. Tippen Sie auf dem Bildgebungsbildschirm auf Ihren Benutzer-Avatar (vom Benutzer hochgeladenes Foto oder Ihre Initialen) in der Ecke oben links.
- 2. Tippen Sie auf 🔯, um den Bildschirm Einstellungen anzuzeigen.
- 3. Scrollen Sie nach unten zum Abschnitt Hilfe.
- 4. Verwenden Sie die Auswahlmöglichkeiten Hilfe anfordern, Feedback einsenden und Programmfehler melden, um Nachrichten direkt an unser Kundendienstteam zu senden.

In diesem Kapitel werden die technischen Spezifikationen für die Sonde und die Butterfly iQ™-Softwareanwendung aufgeführt. Es enthält auch regulatorische Informationen sowie Anweisungen für das Recyceln und die Entsorgung von Ausrüstung.

Anforderungen an das Mobilgerät



WARNUNG!

Verwenden Sie die Butterfly iQ[™]-App nicht auf einem Mobilgerät, das die Mindestanforderungen nicht erfüllt. Die Verwendung der Butterfly iQ[™]-App auf einem Mobilgerät, das die Mindestanforderungen nicht erfüllt, kann die Leistung und Bildqualität beeinträchtigen und möglicherweise zu einer Fehldiagnose führen.

Butterfly iQ[™] funktioniert auf vielen Apple- und Android-Geräten. Die aktuelle Liste der kompatiblen Mobilgeräte finden Sie unter support.butterflynetwork.com.



HINWEIS

Die Butterfly iQ™-App wirkt sich nicht auf die Betriebssystemeinstellungen des Mobilgeräts aus.

Systemspezifikationen

Tabelle 4. Systemspezifikationen

Element	Spezifikationen
Abmessungen der Sonde	185 x 56 x 35 mm (7.2 x 2.2 x 1.4 in.)
Gewicht der Sonde	313 Gramm (0,69 Pfund)
Power	Akku (wiederaufladbar)
Akkulebensdauer	2 Stunden im B-Modus (typischer neuer Akku bei 25 °C). 2 Stunden bezieht sich auf kontinuierliches Scannen verglichen mit herkömmlichen Scanmustern.
Sprachen	Die Benutzeroberfläche und die begleitende Dokumentation sind in Englisch, Spanisch, Französisch, Deutsch, Italienisch, Polnisch, Portugiesisch, Niederländisch, Dänisch, Norwegisch, Schwedisch und Finnisch verfügbar.
Anzeige	Variabel
Min./max. Scantiefe	2 cm min./30 cm max.
Ultraschall-Chip	Integrierter CMOS-Chip
Schallköpfe	9000-Element CMUT
Frequenzbereich	1-10 MHz

Schwarz

Akkuladegerät der Sonde

Ladestation für die Sonde Element Spezifikation Norm für drahtloses Aufladen Qi-konform Eingangsspannung DC 5V / 2A Mikro-USB Eingangsschnittstelle 10W 10W 5W Leistung bei drahtlosem Aufladen Effizienz bei drahtlosem Aufladen > 73% Schutz Überspannungsschutz, Überstromschutz Abmessungen 121 x 62 x 11mm 121 x 62 x 19mm 121 x 62 x 19mm

Tabelle 5. Spezifikationen des Akkuladegeräts der Sonde

Umgebungsbetriebsbedingungen

Farbe

In Tabelle 6, "Umgebungsbetriebsbedingungen" [40] sind nur die Umgebungsbedingungen für die Butterfly iQ™-Sonde aufgeführt. Einzelheiten zu dem Mobilgerät, auf dem Sie die Butterfly iQ™-App ausführen, finden Sie in der Begleitdokumentation für Ihr Mobilgerät.

Schwarz/Blau

Schwarz

Tabelle 6. Umgebungsbetriebsbedingungen

Element Betriebsgrenzwerte				
Luftfeuchtigkeit	Zwischen 18 und 93 %, nicht-kondensierend			
Höhe	Zwischen 45 m (150 Fuß) unter dem Meeresspiegel und 3000 m (10.000 Fuß) über dem Meeresspiegel			
Betriebstemperatur	Zwischen 5 °C und 39 °C			
Kurzlagerungstemperatur	Die Sonde kann drei Tage bei Temperaturen zwischen -20 °C und 50 °C gelagert werden.			

Elektromagnetische Kompatibilität (EMK)

Das Butterfly iQ[™] ist dafür konzipiert, diagnostische Ultraschallbildgebung und Messung von Körperstrukturen und Flüssigkeiten durch qualifizierte und geschulte Fachpersonen des Gesundheitswesens zu ermöglichen. Elektromagnetische Felder können allerdings Verzerrungen oder eine Verschlechterung dieser Informationen verursachen, was die Leistung beeinträchtigt.

Das Butterfly iQ[™] ist für die Verwendung in den in Tabelle 7, "Elektromagnetische Emissionen" [41] und Tabelle 8, "Elektromagnetische Störfestigkeit" [41] angegebenen elektromagnetischen Umgebungen konzipiert. Um abgestrahlte und leitungsgeführte elektromagnetische Störungen zu vermeiden, sollten Kunden oder Benutzer des Butterfly iQ[™] sicherstellen, dass es innerhalb dieser angegebenen Spezifikationen verwendet wird.

Tabelle 7.	Elektromagnetische	Emissionen
------------	--------------------	-------------------

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Emissionen							
Emissionstest	Konformität	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien					
HF-Emissionen CISPR 11EN55011	Gruppe 1	Das Butterfly iQ [™] -Ultraschallsystem verwendet HF-Energie nur für seine interne Funktion. Es treten daher nur sehr geringe HF-Emissionen auf, die keinerlei Störungen benachbarter elektronischer Geräte verursachen dürften.					
HF-Emissionen CISPR 11EN55011	Klasse A						
Oberschwingungsstörungen EN/ IEC 61000-3-2	Nicht anwendbar	Das Butterfly iQ [™] -Ultraschallsystem eignet sich für die Verwendung in allen Einrichtungen, mit Ausnahme von Wohngebieten und Gebäuden mit direktem Niederspannungsanschluss an ein öffentliches Versorgungsnetz für Wohngebiete.					
Spannungsschwankungen/ Flicker EN/IEC 61000-3-3	Nicht anwendbar	gaa.issess a.i. s.i. siisess 15155/gaiigoilote lai 170/iiiigobilote					

Tabelle 8. Elektromagnetische Störfestigkeit

Störfestigkeitsprü- fung	EN/IEC 60601 Prüf- ebene	Konformitäts- stufe	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
Elektrostatische Ent- ladung (ESE) EN/IEC 61000-4 -2	± 8 kV Kontakt ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV Luft	± 8 kV Kontakt ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV Luft	Die Böden sollten aus Holz, Beton oder Keramikfliesen bestehen. Wenn die Böden mit synthetischen Materialien bedeckt sind, sollte die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
Elektrische Span- nungsspitzen/Bursts EN/IEC 61000-4-4	Nicht anwendbar. Dieses Gerät funktioniert nicht mit Wechselstrom.	Nicht anwendbar.	Die Netzstromqualität sollte der einer typischen gewerblichen oder klinischen Umgebung entsprechen.
Magnetfeld bei Netz- frequenz (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m bei 50 Hz oder 60 Hz 3 orthogonale Ausrichtungen	30 A/m 50 und 60 Hz	Magnetfelder der Netzfrequenz müssen eine Stärke aufweisen, die einem üblichen Standort in einer typischen Industrie- oder Krankenhausumgebung entspricht.
Leitungsgeführte HF IEC 610004-6	3 V 0,15 MHz– 80 MHz 6 V in ISM-Bändern zwischen 150 kHz und 80 MHz 80 % AM bei 1 kHz	3 V 0,15 MHz– 80 MHz 6 V in ISM-Bän- dern zwischen 150 kHz und 80 MHz 80 % AM bei 1 kHz	Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte sollten nicht näher am Butterfly iQ™-Ultraschallsystem, einschließlich der Kabel, verwendet werden als der empfohlene Mindestabstand, der auf der Basis einer Gleichung errechnet wird, die auf die Senderfrequenz anwendbar ist. Gleichungen und wichtige empfohlene Abstände sind in Mindestabstände [42] aufgeführt.
Abgestrahlte HF	80 MHz his		Feldstärken stationärer HF-Sender sollten gemäß einer elektromag- netischen Untersuchung vor Ort ^a in allen Frequenzbereichen unter- halb des jeweiligen Richtwerts liegen. ^b

^aEine theoretische Bestimmung der Feldstärken stationärer Sender wie Basisstationen von Funktelefonen (Handys, Schnurlostelefone), Mobilfunkanlagen, Amateurfunkanlagen, UKW- und MW-Sender sowie Fernsehsender ist nicht mit hinreichender Genauigkeit möglich. Um auf die elektromagnetische Umgebung aufgrund von stationären HF-Sendern zuzugreifen, sollte eine elektromagnetische Untersuchung vor Ort durchgeführt werden. Wenn die gemessene Feldstärke an dem Ort, an dem das Butterfly iQ™-Ultraschallsystem verwendet wird, den gültigen HF-Richtwert überschreitet (siehe oben), sollte das Butterfly iQ™-Ultraschallsystem beobachtet werden, um den normalen Betrieb zu bestätigen. Sollte dabei ein ungewöhnliches Betriebsverhalten auftreten, müssen eventuell weitere Maßnahmen durchgeführt werden und das Butterfly iQ™-Ultraschallsystem muss ggf. gedreht oder an eine andere Stelle verbracht werden.

blm gesamten Frequenzbereich zwischen 150 kHz und 80 MHz sollten die Feldstärken unter 3 V/m liegen.

Mindestabstände

Geräte wie Handys/Mobiltelefone, Funksender und Sendeempfänger übertragen Funkwellen (HF), die Störungen verursachen können. Das Butterfly iQ™ ist für den Einsatz in einer elektromagnetischen Umgebung vorgesehen, in der Störungen durch abgestrahlte HF kontrolliert werden.

Wenn abgestrahlte und leitungsgeführt elektromagnetische Störungen beobachtet werden und die Leistung beeinträchtigt wird, sollte der Benutzer oder Kunde Maßnahmen durchführen, um die Beeinträchtigung zu minimieren, einschließlich des Verbringens des Systems an eine andere Stelle oder die Neuausrichtung des Systems.

Tabelle 9. Empfohlene Mindestabstände

Empfohlene Abstände zwischen tragbarer und mobiler HF-Kommunikationsausrüstung und dem Ultraschallgerät

Das Ultraschallgerät ist für den Einsatz in einer elektromagnetischen Umgebung vorgesehen, in der Störungen durch abgestrahlte HF kontrolliert werden. Der Kunde oder Benutzer des Ultraschallgeräts kann dazu beitragen, elektromagnetische Störungen zu verhindern, indem er zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und dem Ultraschallgerät entsprechend der maximalen Ausgangsleistung des Kommunikationsgeräts einen Mindestabstand wie unten empfohlen einhält.

	Mindestabstand in Abhängigkeit von der Frequenz des Senders [d, in Metern]								
Maximale Nennausgangsleis-	150 kHz bis 80 MHz	80 MHz bis 800 MHz	800 MHz bis 2,5 GHz $d = 2.3\sqrt{P}$						
tung des Senders (P, in Watt)	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$							
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						

Für Sender mit einer maximalen Ausgangsnennleistung, die nicht oben aufgeführt ist, kann der empfohlene Abstand d in Metern (m) mithilfe der entsprechenden Gleichung für die Senderfrequenz bestimmt werden, wobei P die maximale Ausgangsnennleistung des Senders in Watt (W) gemäß dem Hersteller des Senders darstellt. HINWEIS 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Trennungsabstand für den höheren Frequenzbereich. HINWEIS 2: Diese Leitlinien gelten nicht zwangsläufig für alle Situationen. Die Ausbreitung elektromagnetischer Felder wird durch Absorption und Reflexion von Bauwerken, Objekten und Personen beeinflusst.

Schallleistung

Ultraschallsicherheit

Die diagnostischen Ultraschallverfahren sollten von geschulten Fachkräften sicher für den beabsichtigten Zweck durchgeführt werden. Das Butterfly iQ[™] und seine thermischen (TI) und mechanischen (MI) Sicherheitsgrenzwerte sind gemäß den Industrienormen für ein Track-3-Gerät festgelegt und werden auf dem Anzeigebildschirm angezeigt. Der thermische Index (TI) wird entweder als thermischer Weichgewebe(TIS)-, Knochen(TIB)- oder Schädelknochen(TIC)-Index angezeigt und es wird jeweils nur einer dieser Indizes auf der Basis der klinischen Standardeinstellungen einer ausgewählten Untersuchung angezeigt. TI und MI werden in Schritten von jeweils 0,1 im Bereich von 0,0 bis zur maximalen Ausgangsleistung angezeigt.

Der thermische Index (TI) ist die Schätzung des Temperaturanstiegs in Weichgewebe oder Knochen und die Festlegung seiner Grenzwerte erfolgt auf der Grundlage des NEMA-Standards, UD 3: "Standard for Real-Time Display of Thermal and Mechanical Acoustic Output Indices on Diagnostic Ultraschall Equipment", Revision 2, und IEC 60601-2-37. Medizinische elektrische Geräte. Teil 2-37: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Ultraschall-Geräten für die medizinische Diagnose und Überwachung.

Der mechanische Index ist die geschätzte Wahrscheinlichkeit von Gewebeschäden aufgrund von Kavitation und ihrer Grenzwerte (1.9) gemäß der Festlegung der FDA-Leitlinie "Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers".

I_{spta} ist die räumliche, maximale, zeitlich gemittelte Intensität und der maximale Grenzwert von I_{spta} ist 720 mW/cm², ebenfalls festgelegt durch die FDA-Leitlinie "Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers".

Obwohl diese Einstellung für die Schallleistung gemäß diesen Standards begrenzt ist, obliegt es dem Benutzer, in der Anwendung von Ultraschall geschult zu werden und sich des Potenzials für Ultraschall-vermittelte biologische Auswirkungen bewusst zu sein und die Patientenexposition gegenüber potenziell schädlichen Auswirkungen und unnötigem Risiko zu minimieren. Ultraschallbenutzer sollten sich in Ultraschallverfahren auskennen und diese mit Ausgangsleistungsstärken und Expositionszeiten gemäß dem ALARA-Prinzip (so niedrig wie sinnvollerweise erreichbar) durchführen können. Die Definition von ALARA ist, dass die Ultraschallexposition so niedrig wie sinnvollerweise erreichbar gehalten wird, während die diagnostischen Informationen optimiert werden.

ALARA-Schulung wird vom American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM) in einer Broschüre mit dem Titel "Medical Ultraschall Safety" bereitgestellt. Diese Broschüre wird als PDF-Link in der Butterfly iQ™-App und auf der Butterfly Cloud-Webschnittstelle bereitgestellt. Sie enthält eine Schulung und lehrreiche Informationen zu biologischen Auswirkungen von Ultraschall und zu Biophysik, zur besonnenen Verwendung und zur Implementierung des ALARA-Prinzips.

Ein Beispiel für das ALARA-Prinzip ist der Ultraschall in der Geburtshilfe. Die Minimierung des Einsatzes des Farbdopplers, die Begrenzung der Verweilzeit, die Beschränkung auf die für die Untersuchung erforderlichen kritischen Strukturen und die Vermeidung von Untersuchungen aus nichtmedizinischen Gründen sind allesamt Ausdruck einer Verringerung der Ultraschall-Exposition.

Unsicherheit der Leistungsausgangsanzeige

Die Genauigkeit der MI- und TI-Leistungsausgangsanzeige hängt von der Präzision des Messsystems, den technischen Annahmen in dem Schallmodell, das zur Berechnung der Parameter verwendet wird, und der Variabilität in der Schallleistung von Sonden ab. Butterfly vergleicht sowohl die internen Schallmessungen als auch die Messungen Dritter und bestätigt, dass beide Messungen innerhalb der empfohlenen Anzeigequantifizierung von 0,2 wie in den Standards beschrieben liegen. Beachten Sie, dass alle auf dem Gerät angezeigten MI- und TI-Werte die globalen Höchstwerte (in den Tabellen unten aufgeführt) nicht um mehr als 0,2 übersteigen.

Track-3-spezifische Informationen

Das Butterfly iQ[™] ist mit den Track-3-Ausgangseinstellungen der FDA, der Leistungsausgangsanzeige und den ALARA-Sicherheitsprinzipien konform. In Unterstützung der Track-3-Schallleistung stellen die nachfolgenden Tabellen die globalen maximalen Schallleistungsindizes für die Sonde und jeden ihrer klinischen Ausgangsmodi bereit.

Tabelle 10. Zusammenfassung Sonden/Modus-Kombinationssystem: Butterfly iQ™

	Betriebsmodus									
Sondenmodell	В	М	PWD	CWD	Farbdoppler	Power-Doppler	Kombiniert (ange- ben)	Sonstiges* (angeben)		
Butterfly iQ™	Х	Х			X	X	B+M-Modus			

Tabelle 11. Indikationen für diagnostischen Ultraschall für Butterfly iQ™

Schallkopf: Schallkopf des Butterfly iQ™-Ultraschallsystems Verwendungszweck: Diagnostische Ultraschallbildgebung oder Analyse des Flüssigkeitsstroms im menschlichen Körper wie folgt:									
Klinische Anwendung Betriebsmodus									
Allgemein (nur Track 1) Spezifisch (Track 1 und 3)			М	Power	CWD	Farbdoppler	Kombiniert (angeben)		
Ophthalmisch	Ophthalmisch	х		х		Х	B-Modus + Farbdoppler B-Modus + Power-Dopple		
Bildgebung des Fötus und anderer Strukturen	Fötus-/Geburtshilfeun- tersuchungen	х	х	Х		Х	B-Modus + M-Modus B-Modus + Farbdoppler B-Modus + Power-Dopple		

i wendungszweck. Diagn	ostische Ultraschallbildgebu	ing ode	r Analys	e des Fluss	igkeitsstroi	ms im menschlich	en Korper wie folgt:			
Klinische A	nwendung	Betriebsmodus								
Ilgemein (nur Track 1)	Spezifisch (Track 1 und 3)	В	м	Power	CWD	Farbdoppler	Kombiniert (angeben)			
							B-Modus + M-Modus			
	Abdominal	X	x	X		X	B-Modus + Farbdoppler			
							B-Modus + Power-Doppl			
	Intraoperativ (angeben)									
	Intraoperativ (Neurolo- gie)									
	Laparoskopie									
							B-Modus + M-Modus			
	Pädiatrie	X	Х	Х		X	B-Modus + Farbdoppler			
							B-Modus + Power-Dopp			
	Main a Onne ()						B-Modus + M-Modus			
	Kleine Organe (einschließlich Skrotum,	X	x	X		X	B-Modus + Farbdoppler			
	Schilddrüse, Brust)						B-Modus + Power-Dopp			
	Kopf (Neugeborene)									
	Kopf (Erwachsene)									
	Transrektal									
	Transvaginal									
	Transurethral									
	Transösoph. (nicht-kar-dial)									
							B-Modus + M-Modus			
	Bewegungsapparat (oberflächlich)	X	Х	X		X	B-Modus + Farbdoppler			
							B-Modus + Power-Dopp			
	Intravaskulär									
							B-Modus + M-Modus			
	Sonstige (Bewegungs- apparat, herkömmlich)	Х	X	Х		X	B-Modus + Farbdoppler			
	аррагат, петкоппппоп)						B-Modus + Power-Dopp			
							B-Modus + M-Modus			
	Sonstige (Gynäkologie)	X	X	X		Χ	B-Modus + Farbdoppler			
							B-Modus + Power-Dopp			
							B-Modus + M-Modus			
	Sonstige (Urologie)	X	x	×		X	B-Modus + Farbdoppler			
	20.10.190 (01010910)					^	B-Modus + Power-Dopple			
							B-Modus + M-Modus			
	Kardiologie (Erwachse- ne)	X	Х			X	B-Modus + Farbdoppler			
Cardiac (Herz)							B-Modus + M-Modus			
	Kardiologie (Pädiatrie)	Х	Х			X	B-Modus + Farbdoppler			
	Intravaskulär (kardial)									
	Transösoph. (kardial)									

Klinische A	nwendung				Ве	etriebsmodus	
Allgemein (nur Track 1) Spezifisch (Track 1 und 3)			B M Power CWD Farbdoppler				Kombiniert (angeben)
Periphere Gefäße	Periphere Gefäße	x	x	X		X	B-Modus + M-Modus B-Modus + Farbdoppler B-Modus + Power-Dopple
	Sonstiges (Karotis- und Arterienuntersuchungen sowie Untersuchungen auf eine tiefe Venenth- rombose)	x	x	x		X	B-Modus + M-Modus B-Modus + Farbdoppler B-Modus + Power-Dopple
	Sonstiges (Orientie- rungshilfe bei Verfah- ren)	x	х	X		х	B-Modus + M-Modus B-Modus + Farbdoppler B-Modus + Power-Dopple

Grenzwerte der Schallleistung

Die Schallleistung des Ultraschallsystems liegen für alle unten aufgeführten Anwendungen unter den entsprechenden Grenzwerten.

Nicht-ophthalmische Anwendungen:

System Probe	I _{SPTA.3}	TI Type	TI Value	МІ	I _{PA.3} @MI _{max}
Butterfly iQ™	44.9 mW/cm ²	TIB	0.289	0.49	54.6 W/cm ²

Ophthalmische Anwendungen:

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

Weitere Informationen finden Sie unter support.butterflynetwork.com.

Tabellen zur Schallleistung

Tabelle 12. Symbole

Symbol	Beschreibung
MI	Der mechanische Index (Mechanical Index).
TISscan	Der thermische Index des Weichgewebes im automatischen Scanmodus (Soft Tissue Thermal Index auto-scanning).
TIS _{non-scan}	Der thermische Index des Weichgewebes in einem nicht automatischen Scanmodus (Soft Tissue Thermal Index non-auto-scanning).
TIB	Der thermische Index von Knochen (Bone Thermal Index).
TIC	Der thermische Index des Schädels (Cranial Thermal Index).
A _{aprt}	Der Bereich der aktiven Blende (Aperture) (in Quadratzentimetern).
pr. ₃	Der mit dem Sendemuster assoziierte Spitzenverdünnungsdruck bringt den unter MI berichteten Wert (in Megapascal) hervor.
Wo	Die Ultraschallleistung mit Ausnahme von TISscan, wo dies die Ultraschallleistung angibt, die durch ein Fenster von einem Zentimeter passiert (in Milliwatt).
W. ₃ (z ₁)	Die abgeschwächte Ultraschallleistung im Achsabstand z1 (in Milliwatt).
$IT_{A.3}(z_1)$	Die abgeschwächte räumliche, maximale, zeitlich gemittelte Intensität im Achsabstand z1 (in Milliwatt pro Quadratzentimeter).
z ₁	Der Achsabstand entspricht der Position des Maximums [min(W.3(z), I _{TA.3} (z) x 1 cm²)], wobei z z _{bp} (in Zentimetern).
Z _{bp}	1.69 A _{aprt} (centimeters).
Z _{sp}	Der Achsabstand, an dem der TIB ein globales Maximum ist (d. h. z _{sp} = z _{B.3}) (in Zentimetern).
z@PII _{.3max}	Der Achsabstand, der dem Maximum des abgeschwächten Raum-Spitzenpuls-Intensitätsintegrals entspricht (in Megapascal).
d _{eq} (z)	Der äquivalente Strahldurchmesser als eine Funktion des Achsabstands z. Er ist gleich $[(4/\pi)(W_o/I_{TA}(z))]0,5$, wobei ITA(z) die zeitlich gemittelte Intensität als eine Funktion von z ist (in Zentimetern).
fc	Die Mittelfrequenz (MHz). Für den MI ist f _c die mit dem Sendemuster assoziierte abgeschwächte Mittelfrequenz, was den für MI berichteten Wert hervorbringt. Für TI für die kombinierten Modi, die die Sendemuster ungleicher Mittelfrequenz beinhalten, wird f _c als der Gesamtbereich der Mittelfrequenzen der jeweiligen Sendemuster definiert.
Dim. of A _{aprt}	Dies sind die Abmessungen der aktiven Blende für die Azimut- (x) und Erhöhungsebenen (y) (in Zentimetern).
PD	Die Pulsdauer (in Mikrosekunden), die mit dem Sendemuster assoziiert ist und den für MI berichteten Wert hervorbringt.
PRF	Die Pulswiederholungsfrequenz, die mit dem Sendemuster assoziiert ist und den für MI berichteten Wert (Hz) hervorbringt.
p _r @PII _{max}	Der Spitzenverdünnungsdruck an dem Punkt, an dem das Freifeld-, räumliche, maximale Pulsintensitätsintegral ein Maximum ist (in Megapascal). Siehe Abschnitt 6.2.4.1 des Ausgabeanzeigestandard mit dem Titel "Measurement Methodology for Mechanical and Thermal Indices".
d _{eq} @PII _{max}	Dies ist der äquivalente Strahldurchmesser an dem Punkt, an dem das Freifeld-, räumliche, maximale Pulsintensitätsintegral ein Maximum ist (in Zentimetern). Siehe Abschnitt 6.2.5.1 des Ausgabeanzeigestandard mit dem Titel "Measurement Methodology for Mechanical and Thermal Indices".
FL	Die Brennweite oder Azimut- (x) und Erhöhungslängen (y), falls diese sich unterscheiden (in Zentimetern).
I _{PA.3} @MI _{max}	Die abgeschwächte pulsgemittelte Intensität am Punkt des globalen maximalen berichteten MI (Watt pro Quadratzentimeter).

Tabelle 13. B-Mode

					TIS		TIB	
Index Label		MI		Non-Scan			TIC	
		IVII	Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	110	
Ma	aximum Index Value		0.485	0.02	-	-	-	(a)
	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		4.40	-		-	(a)
Assoc Acoustic Parameter	min of [W _{.3} (z ₁), I _{TA.3} (z ₁)]	(mW)				-		
Para	z ₁	(cm)				-		
stic	Z _{bp}	(cm)				-		
Vcon	Z _{sp}	(cm)	5.83				-	
, oc /	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					-	
Ass	f _c	(MHz)	2.19	2.41	-	-	-	(a)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		2.0	-	-	-	(a)
	Diffi of Aaprt	Y (cm)		1.3	-	-	-	(a)
	PD	(µsec)	0.295					
u o	PRF	(Hz)	1066					
Other Information	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
Infor	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					-	
her	Focal Length	FLx (cm)		10.0	-	-		
ō	1 oodi Eerigiii	FLy (cm)		INF	-	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
Operating Con-	FAST preset		✓					
trol Conditions	Abdomen deep			1				
Hinweis 1:	Es müssen keine l Modus ergeben.	nformationen für 7	T/S-Formulieru	ngen angegebe	en werden, die n	icht den Höchstv	wert von <i>TIS</i> fü	diesen
Hinweis 2:	Es müssen keine lelle oder Kopfanw				AUGRUPPEN a	ingegeben werd	en, die nicht fü	transkrani
Hinweis 3:	Informationen zu N 51.2aa) und 51.2			en werden, wer	ın die Ausrüstun	g beide Ausnah	meklauseln erfi	illen, die in
(a)	Die beabsichtigte	Nutzung umfasst k	eine Kopfanwe	endung; daher v	vird der TIC nich	nt berechnet.		

Tabelle 14. B-Modus + Farbe

					TIS		TIB	
Index Label		МІ		Non-	-Scan		TIC	
iliuex Labei			WII	Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	110
Ma	aximum Index Value		0.485	-	-	0.13	0.29	(a)
	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		-	-		17.4	(a)
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				0.74		
Para	z ₁	(cm)				7.8		
stic	z _{bp}	(cm)				2.76		
Ycon	z _{sp}	(cm)	5.83				7.1	
, occ /	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					1.84	`
Ass	f _c	(MHz)	2.19	-	-	2.49	2.49	(a)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		-	-	2.0	2.0	(a)
		Y (cm)		-	-	1.8	1.8	(a)
	PD	(µsec)	0.295					
u o	PRF	(Hz)	1066					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
Other Information	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					1.84	
herl	FII	FLx (cm)		-	-	10.0		
ŏ	Focal Length	FLy (cm)		-	-	10.0		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
Operating Con-	FAST-Voreinstellu	ng	/					
trol Conditions	Blase					1	/	
Hinweis 1:	Es müssen keine Modus ergeben.	Informationen für	T/S-Formulieru	ngen angegebe	en werden, die n	icht den Höchst	wert von <i>TIS</i> fü	diesen
Hinweis 2:	Es müssen keine elle oder Kopfanw				BAUGRUPPEN a	angegeben werd	len, die nicht fü	transkrani-
Hinweis 3:	Informationen zu MI und TI müssen nicht angegeben werden, wenn die Ausrüstung beide Ausnahmeklauseln erfüllen, die in 51.2aa) und 51.2 dd) angegeben sind.							
(a)	Die beabsichtigte	Nutzung umfasst I	keine Kopfanwe	endung; daher v	wird der TIC nich	nt berechnet.		

Tabelle 15. B+M-Modus

					TIS		TIB	
Index Label		МІ		Non-Scan			TIC	
ilide/	Lubei			Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	110
Ma	aximum Index Value		0.485	0.013	-	-	0.012	(a)
	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		2.64	-		0.63	(a)
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				-		
Para	z ₁	(cm)				-		
stic	z _{bp}	(cm)				-		
усоп	z _{sp}	(cm)	5.83				8.3	
, oc /	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					2.1	
Ass	f _c	(MHz)	2.19	2.41	-	-	1.56	(a)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		2.0	-	-	2.5	(a)
		Y (cm)		1.3	-	-	1.3	(a)
	PD	(µsec)	0.295					
u o	PRF	(Hz)	1066					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
Infor	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					2.1	
Other Information	Focal Length	FLx (cm)		10.0	-	-		
ŏ		FLy (cm)		INF	-	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
	FAST-Voreinstellur	ng	1					
Operating Con- trol Conditions	Abdomen tief			/				
	Herz-THI						/	
Hinweis 1:	Es müssen keine l Modus ergeben.	nformationen für	TIS-Formulierur	ngen angegebe	en werden, die n	icht den Höchst	wert von <i>TIS</i> für	diesen
Hinweis 2:	Es müssen keine lelle oder Kopfanw				BAUGRUPPEN a	angegeben werd	en, die nicht für	transkrani-
Hinweis 3:	Informationen zu MI und TI müssen nicht angegeben werden, wenn die Ausrüstung beide Ausnahmeklauseln erfüllen, die in 51.2aa) und 51.2 dd) angegeben sind.							
(a)	Die beabsichtigte	Nutzung umfasst l	keine Kopfanwe	endung; daher v	wird der TIC nicl	nt berechnet.	·	

Tabelle 16. B-Modus + Power-Doppler

					TIS		TIB	
Index Label		МІ		Non-	Scan		TIC	
		IVII	Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	110	
М	aximum Index Value		0.485	-	-	0.13	0.29	(a)
	Pr.3	(MPa)	0.718					
	W _o	(mW)		-	-		17.4	(a)
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				0.74		
Para	z ₁	(cm)				7.8		
stic	Z _{bp}	(cm)				2.76		
vcou	Z _{sp}	(cm)	5.83				7.1	
00c	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					1.84	`
Ass	f _c	(MHz)	2.19	-	-	2.49	2.49	(a)
	Dim of A _{aprt}	X (cm)		-	-	2.0	2.0	(a)
		Y (cm)		-	-	1.8	1.8	(a)
	PD	(µsec)	0.295					
u	PRF	(Hz)	1066					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	1.11					
Other Information	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					1.84	
herl	Focal Length	FLx (cm)		-	-	10.0		
ŏ	Focal Length	FLy (cm)		-	-	10.0		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	54.6					
Operating Con-	FAST-Voreinstellu	ng	/					
trol Conditions	Blase					/	1	
Hinweis 1:	Es müssen keine Modus ergeben.	Informationen für	T/S-Formulierur	ngen angegebe	en werden, die n	icht den Höchstv	wert von <i>TIS</i> fü	r diesen
Hinweis 2:	Es müssen keine elle oder Kopfanw				BAUGRUPPEN a	angegeben werd	en, die nicht fü	r transkrani-
Hinweis 3:	Informationen zu I 51.2aa) und 51.2			en werden, wer	nn die Ausrüstun	g beide Ausnah	meklauseln erfi	illen, die in
(a)	Die beabsichtigte	Nutzung umfasst l	keine Kopfanwe	endung; daher v	wird der TIC nich	nt berechnet.		

Tabelle 17. B-Modus + Ophtalmisch

					TIS		TIB	
Index Label			MI		Non-	-Scan		TIC
ilidex Labei			WII	Scan	A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	
М	laximum Index Value		0.162	0.0015	-	-	-	0.0021
	Pr.3	(MPa)	0.354					
	W _o	(mW)		0.0657	-		-	0.0657
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				-		
Para	z ₁	(cm)				-		
stic	z _{bp}	(cm)				-		
vcou	z _{sp}	(cm)	1.65				-	
00 P	$d_{eq}(Z_{sp})$	(cm)					-	
Ass	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
	PD	(µsec)	0.181					
u	PRF	(Hz)	3000					
Other Information	p _r @PII _{max}	(MPa)	0.466					
nfor	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					-	
herl	Focal Length	FLx (cm)		2.2	-	-		
ŏ		FLy (cm)		2.2	-	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	6.24					
			✓					
Operating Con-	Ophthalmisch			/				
trol Conditions	Орпшаннізсн						1	
Hinweis 1:	Es müssen keine I Modus ergeben.	Es müssen keine Informationen für <i>TIS</i> -Formulierungen angegeben werden, die nicht den Höchstwert von <i>TIS</i> für diesen Modus ergeben.						
Hinweis 2:	Es müssen keine I elle oder Kopfanw				AUGRUPPEN a	angegeben werd	en, die nicht fü	r transkrani-
Hinweis 3:	Informationen zu M 51.2aa) und 51.2			en werden, wen	n die Ausrüstun	g beide Ausnah	meklauseln erf	üllen, die in

Tabelle 18. Farbdoppler + Ophtalmisch

					TIS		TIB	TIC
Index Label			MI	Scan	Non-	Scan		
ilidex Label			WII		A _{aprt} 1 cm ²	A _{aprt} >1 cm ²	Non- Scan	110
Ma	aximum Index Value	'	0.162	0.00145	0.0167	-	0.0477	0.0340
	Pr.3	(MPa)	0.355					
	W _o	(mW)		0.0633	0.719		0.719	0.719
Assoc Acoustic Parameter	min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$	(mW)				-		
Para	z ₁	(cm)				-		
stic	z _{bp}	(cm)				-		
чсоп	z _{sp}	(cm)	2.15				1.22	
30C /	d _{eq} (Z _{sp})	(cm)					0.0358	
Ass	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
	PD	(µsec)	0.175					
uo	PRF	(Hz)	1100					
mati	p _r @PII _{max}	(MPa)	0.507					
Infor	d _{eq} @PII _{max}	(cm)					0.311	
Other Information	Focal Length	FLx (cm)		4.0	5.0	-		
ŏ		FLy (cm)		4.0	Inf	-		
	I _{PA.3} @MI _{max}	(W/cm2)	6.48					
Operating Control Conditions	Ophtalmisch B + Farbdoppler, kombiniert							
Hinweis 1:	Es müssen keine Modus ergeben.	Informationen für	TIS-Formulieru	ingen angegebe	n werden, die n	icht den Höchst	wert von TIS fü	r diesen
Hinweis 2:	Es müssen keine elle oder Kopfanw				AUGRUPPEN a	angegeben werd	den, die nicht fü	r transkrani-
Hinweis 3:	Informationen zu I 51.2aa) und 51.2			en werden, wen	n die Ausrüstun	g beide Ausnah	ımeklauseln erfi	üllen, die in

Messgenauigkeit

Das Butterfly iQ[™]-Gerät wurde zur Durchführung der folgenden klinischen Messungen entwickelt:

M-Modus:

- Abstandsmessungen, die bis auf ± 3 % des angezeigten Werts genau sind.
- Zeitmessungen, die bis auf ± 3 % des angezeigten Werts genau sind.
- Fötus-Herzfrequenzmessungen, die bis auf ± 3 % des angezeigten Werts genau sind.

B-Modus:

- Abstandsmessungen (axial), die bis auf ± 3 % des angezeigten Werts genau sind.
- Abstandsmessungen (lateral), die bis auf ± 5 % des angezeigten Werts genau sind.
- Abstandsmessungen (diagonal), die bis auf ± 4 % des angezeigten Werts genau sind.
- Abstandsmessungen (Umfang), die bis auf ± 5 % des angezeigten Werts genau sind.
- Flächenmessungen, die bis auf ± 10 % des angezeigten Werts genau sind.

Farbdoppler:

• Relative Flussgeschwindigkeit und Richtung sind bis auf ± 20 % des angezeigten Werts genau.

Elektro- und Elektronik-Altgeräte

Das durchgestrichene Abfallbehältersymbol auf diesem Gerät weist darauf hin, dass diese Ausrüstung nach dem 13. August 2005 auf den Markt gebracht wurde und im Umfang der Direktive 2002/96/EWG zu Elektro- und Elektro- nik-Altgeräten (WEEE) und des/der nationalen Anordnung(en) enthalten ist, die die Bestimmungen einer solchen Direktive umsetzen. Am Ende seiner Nutzungsdauer kann dieses Gerät nicht im unsortierten kommunalen Abfall entsorgt werden und muss separat an speziell autorisierten Abfallverwertungseinrichtungen gesammelt werden. Für Hilfe hinsichtlich des Recycelns wenden Sie sich an den Hersteller oder ein autorisiertes Entsorgungsunternehmen.



Recyceln und Entsorgung

Butterfly Network engagiert sich stark für die Erhaltung der Umwelt. Geräte können Materialien enthalten, die ein Risiko für die Umwelt darstellen, wenn sie nicht ordnungsgemäß entsorgt werden. Recyceln Sie die Sonde des Butterfly iQ™ und das Zubehör am Ende ihrer nutzbaren Lebensdauer gemäß den lokalen, Landes-, Provinz- und/oder nationalen Vorschriften.

Vor dem Recyceln müssen Gegenstände sauber und frei von Kontaminanten sein.

14. Symbole

In diesem Kapitel werden die Symbole und Zeichen aufgeführt und beschrieben, die möglicherweise auf dem Butterfly iQ™, dem Zubehör und der Verpackung verwendet werden.

Symbole

In Tabelle 19, "Symbole" [54] werden wichtige Symbole für medizinische Elektrogeräte aufgeführt und beschrieben, die eine Verbindung klassifizieren oder vor möglichen Gefahren warnen. Die in Tabelle 19, "Symbole" [54] aufgeführten Symbole werden möglicherweise auf dem Butterfly iQ™ sowie auf seinem Zubehör und seiner Verpackung verwendet. Die in diesem Dokument und auf Zubehör und Verpackung des Butterfly iQ™ abgebildeten Symbole entsprechen der aktuellen Version der aufgeführten Normen.

Tabelle 19. Symbole

Symbol	Norm	Refe- renz	Titel	Beschreibung
\triangle	ISO 15223-1	5.4.4	Vorsicht	Zeigt an, dass der Benutzer wichtige Sicherheitsinformationen wie Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen, die aus unterschiedlichen Gründen nicht auf dem medizinischen Gerät selbst angebracht sein können, in der Gebrauchsanweisung nachschlagen muss.
MR	ASTM F2503-1	F2503 - 13 3.1.14	MR Unsafe	Zeigt an, dass ein Produkt für Patienten, medizinisches Personal und andere Personen im MR-Umfeld ein nicht hinnehmbares Risiko darstellt.
	ISO 15223-1	5.2.8	Nicht verwenden, wenn die Verpa- ckung beschädigt ist	Zeigt an, dass ein medizinisches Gerät nicht verwendet werden darf, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet wurde.
	ISO 15223-1	5.1.3	Herstellungsdatum	Zeigt das Datum der Herstellung des medizinischen Geräts an.
Ţ	ISO 15223-1	5.3.1	Zerbrechlich; mit Vorsicht behandeln	Zeigt an, dass ein medizinisches Gerät bei unvorsichtiger Behandlung zerbrechen oder beschädigt werden kann.
GMDN	-	-	Globaler Nomenkla- turcode für Medizin- geräte	Ein internationales System mit vereinbarten allgemeinen Bezeichnungen zur Identifizierung aller Medizinprodukte.
GTIN	-	-	Globale Artikelident- nummer	Eine Kennung zum Nachschlagen von Produktinformationen in einer Datenbank, häufig indem die Nummer über einen Barcode-Scanner, der auf ein tatsächliches Produkt gerichtet ist, gescannt wird.
IPX7	IEC 60529	-	Schutzart	Das Klassensystem hinsichtlich des Eindringschutzes gibt den Grad des Schutzes vor Eindringen von festen Gegenständen und Flüssigkeiten an. Das X zeigt an, dass noch nicht genügend Daten für die Zuordnung eines Schutzniveaus gesammelt wurden. Die Zahl "7" zeigt an, dass das System vor den Auswirkungen eines Eintauchens in Wasser bis zu einer Tiefe zwischen 15 cm und 1 Meter geschützt ist.
†	IEC 60601-1	20	Anwendungsteil Typ BF	Zeigt einen isolierten Patientenanschluss an (Anwendungsteil Typ BF).
Ť	ISO 15223-1	5.3.4	Vor Regen schützen	Zeigt an, dass ein medizinisches Gerät vor Feuchtigkeit geschützt werden muss.
	ISO 15223-1	5.1.1	Hersteller	Zeigt den Hersteller des Medizinprodukts gemäß der Definition in den EU-Richtlinien 90/385/EWG, 93/42/EWG und 98/79/EG an.

54 Symbole

Symbol	Norm	Refe- renz	Titel	Beschreibung
LOT	ISO 15223-1	5.1.5	Chargencode	Zeigt den Chargencode des Herstellers an, sodass die Charge oder das Los identifiziert werden kann.
MOD	-	-	Modellname	Gibt den Modellnamen des Geräts an.
NON STERILE	ISO 15223-1	5.2.7	unsteril	Zeigt an, das ein medizinisches Gerät keinem Sterilisationsverfahren unterzogen wurde.
③	ISO 7010	M002	In Bedienungsanlei- tung/Handbuch nachlesen	Hinweis darauf, dass die Bedienungsanleitung/das Handbuch zu lesen ist
[]i	ISO 15223-1	5.4.3	Bedienerhandbuch; Bedienungsanlei- tung	Zeigt an, dass der Benutzer die Gebrauchsanweisung beachten muss.
8	ISO 7000	1135	Allgemeines Symbol für Wiederverwer-tung/recycelbar	Zeigt an, dass das gekennzeichnete Produkt oder die Materialien, aus denen es besteht, Teil eines Wiederverwertungs- oder Recyclingverfahrens sind.
REF	ISO 15223-1	5.1.6	Katalognummer	Zeigt die Katalognummer des Herstellers zur Identifizierung des Medizinprodukts an.
SN	ISO 15223-1	5.1.7	Seriennummer	Zeigt die Seriennummer des Herstellers zur Identifizierung eines spezifischen Medizinprodukts an.
类	ISO 15223-1	5.3.2	Vor Sonneneinstrah- lung schützen	Zeigt an, dass ein medizinisches Gerät vor Lichtquellen geschützt werden muss.
	WEEE Directive 20120/19/EU	-	Elektro- und Elektro- nik-Altgeräte	Erfordert die separate Sammlung elektrischer und elektronischer Geräte in Übereinstimmung mit der Richtlinie über Elektro- und Elektronik-Altgeräte (WEEE-Richtlinie). Beim Zusatz von Pb oder Hg enthalten die Komponenten des Gerätes Blei oder Quecksilber, die gemäß örtlichen, Landes- oder Bundesgesetzen recycelt oder entsorgt werden müssen. Die Hintergrundleuchten in einem LCD-Monitor enthalten Quecksilber.
C €	MD 93/42/ EEC	-	Europäische Konfor- mität	Erfüllt die Anforderungen der europäischen Medizinprodukterichtlinie.
EC REP	ISO 15223-1	5.1.2	Autorisierte Vertre- tung in der Europä- ischen Union	Autorisierte Vertretung in Europa: Emergo Europe Prinsessegracht 20 2514 AP The Hague The Netherlands Sponsor in Australien: Emergo Australia Level 20, Tower II Darling Park 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Australia

Symbole 55

15. Hinweise

56 Hinweise