

Butterfly iQ Vet™/ iQ+ Vet™ Ecógrafo personal

Manual del usuario



Aviso

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

Información protegida

Este documento contiene información protegida por copyright.

Garantía limitada

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

Copyright

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

Reconocimientos de marcas registradas

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

iPhone, iPad, iPod y Lightning son marcas de Apple Inc., registradas en Estados Unidos y otros países.

Android es marca registrada de Google LLC.

Aviso legal

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

Fabricante

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

Teléfono: +1 (855) 296-6188

Consultas generales: info@butterflynetwork.com

Servicio técnico y mantenimiento: support.butterflynetwork.com

Sitio web: www.butterflynetwork.com



Patentes estadounidenses

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

Renuncia de responsabilidad

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

Para solicitar un ejemplar impreso de este manual de forma gratuita, póngase en contacto con el servicio de atención al cliente escribiendo a support@butterflynetwork.com.

Tabla de contenidos

| | |
|--|-----------|
| 1. Introducción | 6 |
| 1.1. Descripción general | 6 |
| 1.2. Usos previstos | 6 |
| 1.3. Indicaciones | 6 |
| 1.4. Contraindicaciones | 7 |
| 1.5. Formación | 7 |
| 2. Información de seguridad | 8 |
| 2.1. Convenciones de seguridad | 8 |
| 2.2. Beneficios y riesgos de la ecografía | 8 |
| 2.2.1. Beneficios de la ecografía | 8 |
| 2.2.2. Riesgos de la ecografía | 8 |
| 2.3. Seguridad de Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet | 9 |
| 2.4. Seguridad básica/entorno de uso | 9 |
| 2.5. Seguridad eléctrica | 11 |
| 2.6. Seguridad para desfibrilación | 12 |
| 2.7. Protección del equipo | 13 |
| 2.8. Seguridad biológica | 13 |
| 3. Descripción general del sistema | 15 |
| 3.1. Descripción general | 15 |
| 3.2. Modos | 15 |
| 3.3. Mediciones | 15 |
| 3.4. Tipos de sonda | 16 |
| 3.5. Protección de los datos del paciente | 16 |
| 3.6. Conectividad a Internet | 16 |
| 3.7. Componentes del sistema | 16 |
| 3.7.1. Butterfly iQAplicación | 17 |
| 3.7.2. Sonda | 18 |
| 3.7.3. Cargador de la batería de la sonda | 19 |
| 3.8. Descripción general de la interfaz de usuario | 20 |
| 3.9. Predeterminados | 20 |
| 4. Configuración del sistema | 21 |
| 4.1. Descarga e instalación de la App | 21 |
| 4.2. Actualización del firmware | 21 |
| 4.3. Gestión de las actualizaciones de la App | 21 |
| 4.4. Carga de la sonda | 22 |
| 4.5. Comprobación del nivel de carga de la batería de la sonda | 24 |
| 5. Uso del sistema | 25 |
| 5.1. Realizar un estudio | 25 |
| 5.2. Subir a Butterfly Cloud | 26 |
| 5.3. Uso de la funcionalidad del botón de la sonda | 26 |
| 5.3.1. Uso de la funcionalidad captura al pulsar el botón de la sonda: | 26 |
| 5.3.2. Uso de la funcionalidad de descongelado al pulsar el botón de la sonda: | 26 |
| 6. Uso de los modos | 27 |
| 6.1. Cómo utilizar el modo B | 27 |
| 6.2. Utilizar el modo doppler color | 27 |
| 6.3. Uso del modo M | 27 |
| 6.4. Uso de Biplane Imaging™ (solo en Butterfly iQ+ Vet) | 28 |
| 7. Uso de la herramienta Needle Viz™ (en el plano) | 30 |
| 7.1. Introducción | 30 |
| 7.2. Uso de Needle Viz (en el plano) | 30 |
| 8. Anotaciones | 32 |
| 8.1. Añadir anotaciones | 32 |
| 8.2. Uso de protocolos | 33 |
| 9. Uso de Butterfly Cloud | 35 |

| | |
|--|-----------|
| 9.1. Descripción general | 35 |
| 9.2. Acceso a Butterfly Cloud | 35 |
| 9.3. Ver y administrar estudios | 35 |
| 10. Uso de Butterfly TeleGuidance | 37 |
| 10.1. Descripción general | 37 |
| 11. Mantenimiento | 38 |
| 11.1. Mantenimiento de la sonda | 38 |
| 11.2. Limpieza y desinfección de la sonda | 39 |
| 11.2.1. Limpieza de la sonda | 40 |
| 11.2.2. Desinfección de la sonda | 40 |
| 11.3. Desinfección de nivel alto | 42 |
| 11.4. Actualización del software de la App y la sonda | 43 |
| 11.5. Realizar una prueba diagnóstica de la sonda | 43 |
| 11.6. Sustitución del cable de la Butterfly iQ+ Vet | 43 |
| 12. Solución de problemas | 49 |
| 12.1. Solución de problemas | 49 |
| 13. Obtener asistencia | 51 |
| 13.1. Contacto con Butterfly Support | 51 |
| 13.2. Cómo ponerse en contacto con asistencia técnica a través de la aplicación Butterfly iQ | 51 |
| 14. Especificaciones | 52 |
| 14.1. Requisitos del dispositivo móvil | 52 |
| 14.2. Especificaciones del sistema | 52 |
| 14.3. Cargador de la batería de la sonda | 53 |
| 14.4. Condiciones ambientales de funcionamiento | 53 |
| 14.5. Compatibilidad electromagnética (CEM) | 54 |
| 14.5.1. Distancias de separación | 55 |
| 14.6. Salida acústica | 55 |
| 14.6.1. Límites de salida acústica | 56 |
| 14.6.2. Tablas de salida acústica | 57 |
| 14.7. Exactitud de la medición | 65 |
| 14.8. Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos | 65 |
| 14.9. Reciclado y eliminación | 65 |
| 15. Símbolos | 66 |
| 15.1. Símbolos | 66 |
| 16. Notas | 69 |

1. Introducción

Este capítulo presenta Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet ecógrafo personal.

1.1. Descripción general

El ecógrafo personal Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet está diseñado para ser fácil de utilizar y portátil, y para funcionar con batería. Su plataforma móvil comercial lista para usar (dispositivo móvil) proporciona una interfaz sencilla para el usuario. Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet es **solo para uso con animales**.

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



NOTA

Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.

1.2. Usos previstos



¡PRECAUCIÓN!

La legislación federal de EE. UU. limita la venta de este dispositivo a personal veterinario o a personas con prescripción de un veterinario con licencia.

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

1.3. Indicaciones



NOTA

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

Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet está concebido para su uso por parte de profesionales veterinarios formados en lugares en los que se prestan servicios sanitarios orientados a animales para adquirir imágenes diagnósticas y medir estructuras anatómicas y líquidos para las siguientes aplicaciones clínicas:

- Vaso periférico (estudios venosos y arteriales)
- Guía de procedimientos
- Órganos pequeños

- Cardíaco
- Abdominal
- Urología
- Fetales/Obstétricas
- Ginecológicas
- Musculoesquelético

Entre los modos de funcionamiento están los siguientes:

| Modo | Butterfly iQ Vet | Butterfly iQ+ Vet |
|---|------------------|-------------------|
| B-Mode | ✓ | ✓ |
| Modo B y Modo M | ✓ | ✓ |
| Modo B y Doppler color | ✓ | ✓ |
| Modo B y biplano | - | ✓ |
| Modo B y herramienta NeedleViz™ | - | ✓ |
| Modo B, Biplane y herramienta Needle Viz™ | - | ✓ |

Utilice Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet de conformidad con todos los procedimientos de seguridad e instrucciones de funcionamiento descritos en este manual, y únicamente para los fines para los que fue concebido el dispositivo.

1.4. Contraindicaciones

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

1.5. Formación

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

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

2. Información de seguridad

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

2.1. Convenciones de seguridad



¡ADVERTENCIA!

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



¡PRECAUCIÓN!

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

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

2.2. Beneficios y riesgos de la ecografía

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

2.2.1. Beneficios de la ecografía

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

2.2.2. Riesgos de la ecografía

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

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

2.3. Seguridad de Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet



¡ADVERTENCIAS!

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

2.4. Seguridad básica/entorno de uso



¡ADVERTENCIA!

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





¡ADVERTENCIAS!

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



¡PRECAUCIONES!

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

2.5. Seguridad eléctrica



¡ADVERTENCIAS!

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



¡ADVERTENCIAS!

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



¡PRECAUCIONES!

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

| Designación de clase | Butterfly iQ Vet | Butterfly iQ+ Vet | Notas |
|--------------------------|------------------|-------------------|--|
| CISPR 11 Grupo 1 Clase A | ✓ | ✓ | Los dispositivos de esta clase son aptos para su uso en zonas industriales y hospitales. |
| CISPR 11 Grupo 1 Clase B | - | ✓ | Los dispositivos de esta clase son aptos para su uso en un entorno residencial. Si el dispositivo no cuenta con esta designación, podría no ofrecer una protección adecuada a los servicios de comunicación por radiofrecuencia y podría ser necesario tomar medidas para mitigar este efecto, como cambiar el equipo de lugar o de orientación. |

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

2.6. Seguridad para desfibrilación



¡ADVERTENCIAS!

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

2.7. Protección del equipo



¡PRECAUCIONES!

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

2.8. Seguridad biológica



¡ADVERTENCIAS!

- Siga siempre el principio ALARA (tan bajo como sea razonablemente factible) al realizar un estudio ecográfico. Encontrará más información sobre el principio ALARA en la sección "Seguridad en ecografías" en [Salida acústica \[55\]](#).
- Si Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet se contamina debido a la exposición a cualquier enfermedad priónica, no existe un procedimiento de desinfección adecuado.
- No permita que el animal entre en contacto con partes energizadas del sistema de ecografía o de otros dispositivos, por ejemplo, con puertos de E/S de señal. Puede producirse una descarga eléctrica.
- Use los parámetros clínicos predefinidos correctos de la aplicación para la zona corporal asociada que se esté examinando. Algunas aplicaciones requieren límites de salida acústica más bajos.
- La sonda no tiene partes de látex. No obstante, algunas fundas de sondas pueden contener látex natural, que puede causar reacciones alérgicas en algunas personas.
- Si realiza procedimientos que requieran el uso de cubiertas de transductores, siga el protocolo del centro y las instrucciones suministradas con las cubiertas.
- Este producto puede exponer al usuario a sustancias químicas, incluido el negro de carbón, que se considera cancerígeno en el Estado de California. Para más información, visite www.P65Warnings.ca.gov.



¡PRECAUCIÓN!

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

3. Descripción general del sistema

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



NOTAS

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

3.1. Descripción general

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

- Dispositivos electrónicos móviles personales (teléfonos y tablets) Apple® o Android compatibles, a los que se llamará dispositivos móviles a lo largo del manual.
- La aplicación Butterfly iQ, que se descarga y se instala en el dispositivo móvil compatible.
- La sonda Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet, que se conecta al dispositivo móvil para generar y recibir señales ecográficas.



NOTA

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

3.2. Modos

Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet ofrece los siguientes modos:

| Modo | Butterfly iQ Vet | Butterfly iQ+ Vet |
|---|------------------|-------------------|
| B-Mode | ✓ | ✓ |
| Modo B y Modo M | ✓ | ✓ |
| Modo B y Doppler color | ✓ | ✓ |
| Modo B y biplano | - | ✓ |
| Modo B y herramienta NeedleViz™ | - | ✓ |
| Modo B, Biplane y herramienta Needle Viz™ | - | ✓ |

3.3. Mediciones

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

3.4. Tipos de sonda

Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet proporciona una única sonda capaz de realizar todas las aplicaciones clínicas indicadas.

3.5. Protección de los datos del paciente



¡PRECAUCIÓN!

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

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

3.6. Conectividad a Internet

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

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

3.7. Componentes del sistema



¡ADVERTENCIA!

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

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



NOTA

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

3.7.1. Butterfly iQAplicación

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

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



NOTA

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

3.7.2. Sonda

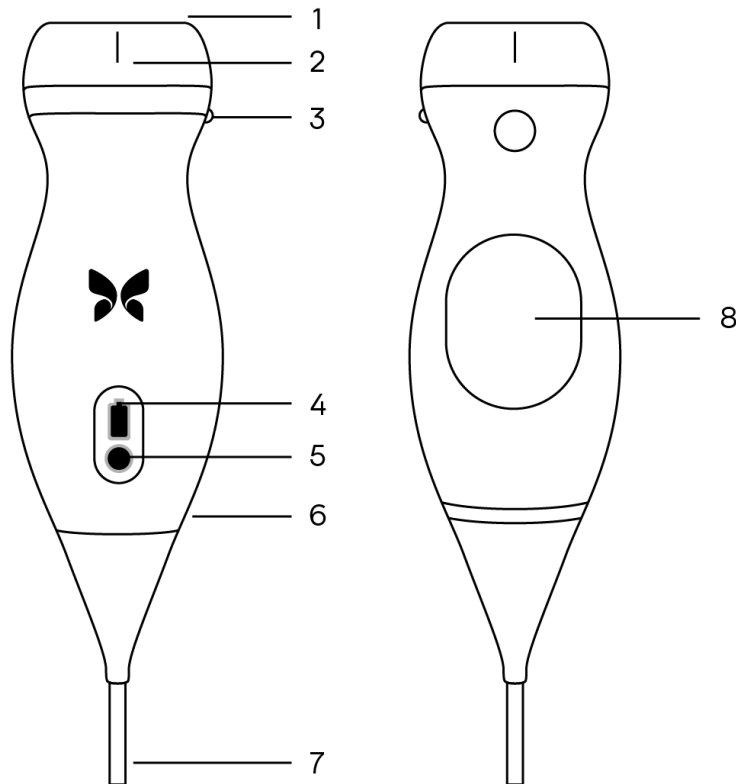


¡ADVERTENCIA!

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

La sonda Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet solo puede utilizarse con la aplicación Butterfly iQ. No intente conectar la sonda a otros ecógrafos. [Figura 1, "Componentes de la sonda" \[18\]](#) muestra las piezas de la sonda y las describe.

Figura 1. Componentes de la sonda



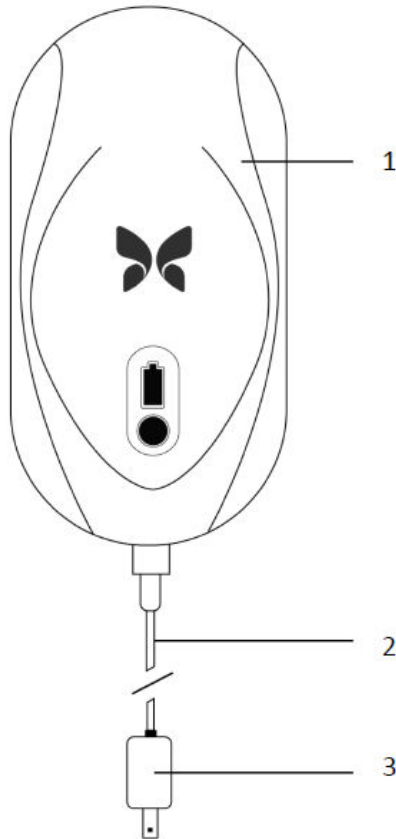
1. Lente
2. Marca de la línea media
3. Marca de orientación
4. Luces del indicador de la batería
5. Botón indicador de la batería
6. Interfaz sonda/cable
7. Cable del dispositivo móvil
8. Fuente de carga

3.7.3. Cargador de la batería de la sonda

Utilice únicamente el cargador suministrado con la sonda.

La [Figura 2, "Componentes de la alfombrilla de carga" \[19\]](#) muestra los accesorios de carga de la batería.

Figura 2. Componentes de la alfombrilla de carga



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



NOTA

El último cargador de Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet tiene un acabado en negro mate y un soporte curvo para la sonda. Si tiene un modelo anterior, consulte [Cargador de la batería de la sonda \[53\]](#) para más información sobre la carga de la sonda.

3.8. Descripción general de la interfaz de usuario

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

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

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

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

3.9. Predeterminados

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

4. Configuración del sistema

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

4.1. Descarga e instalación de la App

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

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



NOTA

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

4.2. Actualización del firmware

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

4.3. Gestión de las actualizaciones de la App



¡PRECAUCIONES!

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

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

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

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

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

4.4. Carga de la sonda



¡ADVERTENCIAS!

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



¡PRECAUCIONES!

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

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

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

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

Figura 3. Cargador de sonda de tercera generación



NOTA

- El último cargador de Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet tiene un acabado en negro mate. Si tiene un modelo anterior, entre en support.butterflynetwork.com para más información sobre los cambios de sonda.
- Es posible que su alfombrilla de carga no sea exactamente igual.
- Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet tiene un sistema de carga inalámbrico. No intente introducir el cable de la sonda en la alfombrilla de carga ni cargar la sonda con el cable.

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

Para cargar la sonda:

1. Desconecte la sonda del dispositivo móvil. No se pueden obtener imágenes durante la carga.
2. Conecte el cable de carga a la alfombrilla de carga y el extremo USB al adaptador de pared.
3. Enchufe el adaptador de pared a una toma de corriente. El cargador se iluminará para mostrar que está encendido.
4. Coloque la sonda en la alfombrilla de carga de forma que quede horizontal y espere a que las luces del indicador de batería de la sonda se enciendan.

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

**NOTA**

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

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

Utilice el botón indicador de la batería y las luces del indicador de la batería en la sonda para comprobar el nivel de carga de la batería. Como referencia, consulte [Sonda \[18\]](#)

Tabla 1. Indicadores de nivel de carga de la batería de la sonda

| Patrón de luces | Nivel aproximado de carga de la batería |
|------------------------|---|
| Las 4 luces encendidas | 87,5 % - 100 % |
| 3 luces encendidas | 67.5% - 87.4% |
| 2 luces encendidas | 37.5% - 67.4% |
| 1 luz encendida | 12.5% - 37.4% |
| 1ª luz parpadeando | >12 % |

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

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

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




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


5. Uso del sistema

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


5.1. Realizar un estudio

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

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

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

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

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



NOTA

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

Si elige introducir información sobre el paciente en el estudio, podrá hacerlo desde el carrito de capturas.

Para añadir o ver detalles adicionales sobre el estudio, utilice el campo notas en el carrito de capturas.

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

5.2. Subir a Butterfly Cloud



NOTA

Según su plataforma, hardware, país y tipo de suscripción, ciertos ajustes predeterminados, modos y herramientas podrían no estar disponibles.

Para archivar un estudio:

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

5.3. Uso de la funcionalidad del botón de la sonda

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

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

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

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

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

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

1. Conecte la sonda Butterfly iQ Vet/ iQ+ Vet y entre al menú Perfil en la esquina inferior derecha de la pantalla pulsando sobre las iniciales o su avatar.
2. Seleccione «Acciones del botón de la sonda».
3. La función de descongelado está activada por defecto; mueva el control deslizante titulado "Activar acciones del botón" a la izquierda para desactivarla o a la derecha para volver a activarla.
4. Vuelva a la pantalla de exploración y empiece o vuelva a explorar.
5. Pasa usar la funcionalidad, pulse el botón de la sonda para descongelar la imagen cuando se inicie el congelado automático.

6. Uso de los modos


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



NOTA

Las herramientas de obtención de imágenes avanzadas podrían variar según el ajuste predeterminado seleccionado y el estado de su suscripción de pago. Entre en support.butterflynetwork.com para ver la información más reciente sobre qué ajustes tienen acceso a qué modos.

6.1. Cómo utilizar el modo B

El modo B es la imagen por defecto que aparece al elegir una configuración predeterminada. El brillo de cada píxel indica la potencia de la señal reflejada como eco desde el tejido. Algunas configuraciones predeterminadas, como Cardíaca, tienen varias versiones del modo B, a las que puede acceder con el botón para filtrar configuraciones predeterminadas . Si pulsa el botón para filtrar, cambiará la imagen en modo B, lo que le permitirá mayor control sobre la imagen preferida para diagnóstico.

6.2. Utilizar el modo doppler color

Cuando se utiliza el Doppler en color, se puede:

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


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

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

6.3. Uso del modo M

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

Cuando se utiliza el modo M, es posible:

- Ajuste la línea de exploración radial pulsando y arrastrando el punto de movimiento: 
- Ajustar la velocidad de barrido de la pantalla M-mode (Modo M) tocando el control Fast/Slow (Rápido/Lento) situado en el centro de la pantalla
- Ajuste la **profundidad** y **ganancia**
- Realizar mediciones de tiempo, distancia y frecuencia cardíaca en la pantalla

Acceso al modo M

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

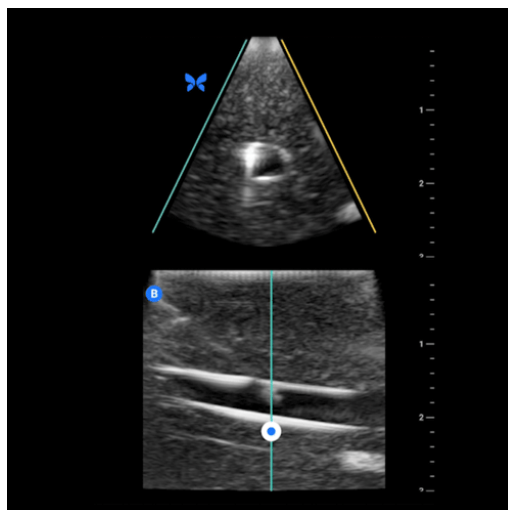
6.4. Uso de Biplane Imaging™ (solo en Butterfly iQ+ Vet)

Biplane Imaging es un modo cualitativo que muestra dos planos de imagen, uno en el eje longitudinal de la sonda y otro en el eje transversal. El eje longitudinal se muestra en la parte inferior de la pantalla y se denomina «plano de referencia», y el eje transversal se muestra en la parte superior y se denomina «plano perpendicular».

Biplane Imaging está disponible en los ajustes predeterminados Vejiga, Musculoesquelético, Musculoesquelético equino y Vascular.

Cuando utilice Biplane, puede:

- Ver y ajustar la posición del plano perpendicular en relación con el plano de referencia
- Optimizar la ganancia y la profundidad simultáneamente en ambos planos
- Congelar imágenes y medirlas en cualquier ventana
- Capturar imágenes y secuencias
- Activar la herramienta Needle Viz (en plano)



Para empezar a usar Biplane Imaging:

1. Elija un ajuste predeterminado en el que esté disponible Biplane Imaging. Active Biplane desde el menú de acciones
2. Aplique gel a la sonda y empiece a explorar
3. Para ajustar la posición del plano perpendicular, pulse y arrastre el punto blanco hacia un lado en el plano longitudinal (abajo)
4. Congelar, medir, anotar y las herramientas de captura, así como los ajustes de ganancia y profundidad, están disponibles en Biplane
5. Para utilizar al mismo tiempo la herramienta Needle Viz (en plano), active la herramienta en el menú de acciones. El plano de referencia mostrará la región de interés en la que se destacará la aguja en plano. Además, si la aguja cruza el indicador del plano perpendicular, la posición de la aguja en la vista que queda

fuera de plano se proyectará sobre el plano perpendicular. Para girar la posición de la región de interés, pulse el botón de giro.

7. Uso de la herramienta Needle Viz™ (en el plano)



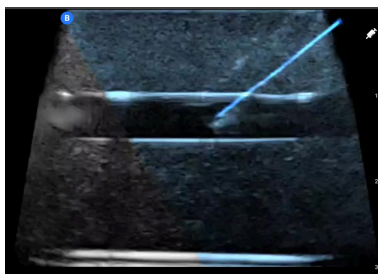
¡ADVERTENCIA!

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

7.1. Introducción

La herramienta Needle Viz (en el plano) se superpone con una imagen en modo B optimizada para visualizar agujas insertadas en un ángulo de 20-40 grados sobre un modo B normal. La región de interés en la que se puede observar la aguja se representa con un tono azul, y la ubicación de la región de interés (ROI) se puede ajustar con el botón de giro. Needle Viz (en el plano) está disponible en Butterfly iQ+ Vet en estas configuraciones predeterminadas: Vejiga, Musculoesquelética, Musculoesquelética equina, Órgano pequeño y Vascular. Mientras utiliza la herramienta Needle Viz (en el plano), podrá:

- Ajustar la profundidad de aproximación y la ganancia de la aguja.
- Ajustar la profundidad.
- Personalizar la ganancia de aguja.
- Activar Biplane Imaging



7.2. Uso de Needle Viz (en el plano)

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



NOTA

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

1. En el selector de configuración predeterminada, elija una de las siguientes en Butterfly iQ+ Vet: Vejiga, Musculoesquelética, Musculoesquelética equina, Órgano pequeño o Vascular.
2. Pulse el botón de Acciones en la esquina inferior derecha de la pantalla.
3. En el apartado Herramientas, seleccione Needle Viz (en plano).
4. En la parte inferior de la pantalla, seleccione "desde la izquierda" o "desde la derecha" para indicar la dirección de aproximación de la aguja.

5. En la parte inferior de la pantalla, seleccione 40°, 30° o 20° para indicar el ángulo de aproximación de la aguja.
6. Para ajustar la ganancia de la aguja, deslice el dedo hacia la derecha o hacia la izquierda sobre la pantalla. Si tiene que ajustar la ganancia de la imagen, salga de Needle Viz, ajuste la ganancia a su gusto y vuelva a activar Needle Viz.

8. Anotaciones

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



8.1. Añadir anotaciones

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

Añadir anotaciones durante la exploración en vivo

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


Añadir anotaciones a imágenes congeladas

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


Añadir una anotación de texto

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


Realizar mediciones lineales

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

Realizar una medición de área

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

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

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


8.2. Uso de protocolos

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

- Protocolo FAST abdominal:
 - Configuración predeterminada abdominal.
 - Configuración predeterminada abdominal profunda.
- Protocolo FAST torácico:
 - Configuración predeterminada abdominal.
 - Configuración predeterminada abdominal profunda.
 - Configuración predeterminada pulmonar.
 - Configuración predeterminada cardíaca.
 - Configuración predeterminada ruido cardíaco.
 - Configuración predeterminada cardíaca profunda.
 - Configuración predeterminada ruido cardíaco profundo.
- Protocolo FLASH:
 - Configuración predeterminada abdominal profunda.

Nuestras funciones de protocolo ayudan a los veterinarios a agilizar el etiquetado, permitiendo aumentar la eficiencia de las ecografías para reducir la cantidad de tiempo dedicado a cada paciente. Los protocolos están disponibles para los usuarios de Butterfly Pro, Pro Team y Enterprise.

Añadir una etiqueta mediante protocolos



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



NOTA

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

Edición de la etiqueta de la vista de protocolo

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

Salir del protocolo

Puede salir del protocolo de las siguientes maneras:

1. Toque «Salir del flujo de trabajo» en el selector de vistas.
2. Cambie el ajuste predeterminado.
3. Cargue un estudio.
4. Toque la X junto al botón Protocolo.



NOTA

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

9. Uso de Butterfly Cloud

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



NOTA

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

9.1. Descripción general

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

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

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

9.2. Acceso a Butterfly Cloud

Se puede acceder a Butterfly Cloud tanto desde la aplicación Butterfly iQ como desde un navegador web en cloud.butterflynetwork.com.

Inicie sesión en Butterfly Cloud con su correo Butterfly y su contraseña.

9.3. Ver y administrar estudios

Ver un estudio

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

Mover un estudio a un archivo nuevo

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

Eliminar un estudio

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

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

10. Uso de Butterfly TeleGuidance

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



NOTAS

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

10.1. Descripción general

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



¡PRECAUCIÓN!

Butterfly TeleGuidance solo debe utilizarse entre dos profesionales veterinarios.

Para hacer una llamada como ecógrafo local en iPhone o iPad

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

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

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

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

11. Mantenimiento

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

11.1. Mantenimiento de la sonda

Recepción y desembalaje de la sonda

En caso de que el embalaje del dispositivo esté dañado al recibir el sistema, inspeccione los componentes según se indica en [Componentes del sistema \[16\]](#) para detectar cualquier daño visible. Confirme la funcionalidad del sistema según [Realizar una prueba diagnóstica de la sonda \[43\]](#). Si hay algún daño visible o si el sistema no funciona correctamente tal y como lo recibió, póngase en contacto con el equipo de asistencia de Butterfly mediante uno de los métodos indicados en [Obtener asistencia \[51\]](#).

Almacenamiento y transporte:



¡PRECAUCIONES!

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

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

Siga estos pasos para el almacenamiento y el transporte diarios:

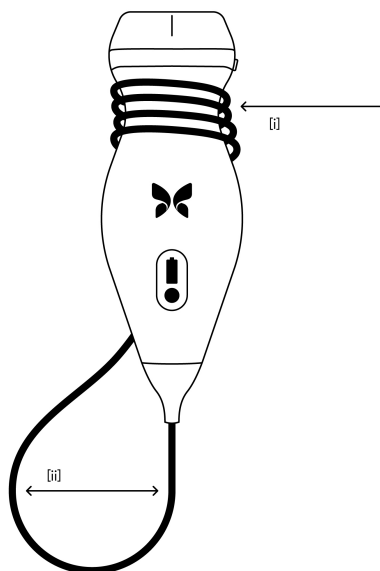
- Al almacenar la sonda, enrolle el cable alrededor de la sonda de forma que quede cierta holgura en la parte inferior de la sonda. Consulte la [Figura 4, “Enrollado del cable” \[39\]](#) como referencia.
- Evite colocar o almacenar la sonda en lugares con temperaturas excesivamente altas o bajas, o bajo la luz solar directa.
- Evite colocarla o almacenarla con otros equipos u objetos que pudieran dañar accidentalmente la sonda, especialmente la cara.
- Evite la contaminación:
 - Siguiendo las instrucciones de limpieza y desinfección.
 - Asegúrese de que el equipo esté seco.
 - Manipule la sonda con cuidado para evitar dañar el equipo.



¡PRECAUCIÓN! - CÓMO ENROLLAR EL CABLE

- Deje cierta holgura en el cable donde se conecta a la sonda para reducir los pinzamientos u otros daños en el cable. Como se muestra en [Figura 4, “Enrollado del cable” \[39\]](#) [i] Enrolle el resto del cable alrededor de la sonda y [ii] deje al menos 5 cm. No enrolle el cable alrededor de otros objetos ni de estuches que no cuenten con la autorización o la recomendación de Butterfly.
- No dejar suficiente holgura puede dañar el cable y causar fallos prematuros de sus conectores.

Figura 4. Enrollado del cable



11.2. Limpieza y desinfección de la sonda



¡ADVERTENCIA!

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



¡PRECAUCIÓN!

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

En este apartado se ofrece información e instrucciones para limpiar y desinfectar correctamente la sonda Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet. Seguir estas instrucciones también le ayudará a evitar daños en la sonda durante la limpieza y la desinfección. Después de cada exploración, limpie y desinfecte el Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet.

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

11.2.1. Limpieza de la sonda



¡PRECAUCIONES!

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

Para limpiar la sonda:

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

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

11.2.2. Desinfección de la sonda



¡ADVERTENCIA!

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

Después de limpiar la sonda, debe desinfectarla.

Para reducir el riesgo de contaminación e infección es importante seleccionar el nivel adecuado de desinfección, en función del uso en exploraciones anteriores y de si el uso se puede clasificar como no crítico o semicrítico. Utilice la [Tabla 2, “Clase, uso y método de desinfección de la sonda” \[40\]](#) para determinar la clase adecuada y siga el procedimiento de desinfección apropiado, ya sea de nivel intermedio o nivel alto.

Tabla 2. Clase, uso y método de desinfección de la sonda

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

Desinfección de nivel intermedio (ILD)

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

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

1. Limpie la sonda, el cable, el liberador de tensión y el conector con una toallita germicida desechable Super Sani-Cloth®. Utilice más toallitas nuevas según sea necesario.
2. Asegúrese de que la superficie tratada permanezca visiblemente mojada durante dos (2) minutos como mínimo, prestando atención a las uniones, huecos, material de las juntas y zonas retraídas.
3. Utilice toallitas nuevas adicionales según sea necesario para asegurar el contacto continuo durante dos (2) minutos.
4. Deje secar al aire.
5. Después de la limpieza y la desinfección, inspeccione visualmente la sonda, el liberador de tensión, el cable y el conector para detectar cualquier signo de daño o desgaste.

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

1. Limpie la sonda, el cable, el liberador de tensión y el conector con una toallita limpia que no suelte pelusa mojada (húmeda, pero que no gotee) con lejía (al 0,6 %). Utilice toallitas nuevas adicionales según sea necesario.
2. Asegúrese de que la superficie tratada permanezca visiblemente mojada durante diez (10) minutos como mínimo, prestando atención a las uniones, huecos, material de las juntas y zonas retraídas.
3. Utilice toallitas nuevas adicionales según sea necesario para asegurar el contacto continuo durante diez (10) minutos.
4. Deje secar al aire.
5. Después de la limpieza y la desinfección, inspeccione visualmente la sonda, el liberador de tensión, el cable y el conector para detectar cualquier signo de daño o desgaste.

11.3. Desinfección de nivel alto

Se recomienda utilizar Cidex® OPA de Ethicon US, LLC.

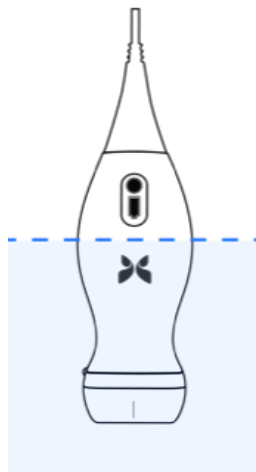
Cómo asegurarse de que su sonda es compatible con la HLD:

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

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

1. Después de limpiar la sonda, debe desinfectarla. Se recomienda utilizar la solución de desinfección de nivel alto Cidex® OPA.
2. Prepare la solución de desinfección de nivel alto Cidex® OPA para su uso siguiendo las instrucciones del fabricante. Llene una cubeta o un cuenco con la solución desinfectante a temperatura ambiente (temperatura mínima de 20°C) hasta un nivel que permita sumergir la sonda hasta la línea de inmersión (la línea discontinua que se muestra en la [Figura 5, “Línea de inmersión de la sonda” \[42\]](#)).
3. Sumerja la sonda en la solución Cidex® OPA hasta la línea de inmersión y compruebe que no queda aire ni burbujas. Déjela en el líquido el tiempo que se indique en las instrucciones del fabricante.
4. Aclare bien la sonda (hasta la línea de inmersión) sumergiéndola en agua purificada a temperatura ambiente durante al menos un (1) minuto. Retire la sonda y deseche el agua de aclarado. No reutilice el agua. Utilice siempre bastante cantidad de agua para los aclarados. Repita este paso dos (2) veces más, es decir, aclare tres (3) veces.
5. Seque bien todas las superficies del dispositivo utilizando una toallita o paño estéril que no suelte pelusa, cambiando de toallita o paño cuando sea necesario para garantizar que el dispositivo se seca por completo. Realice una inspección visual del dispositivo para comprobar que todas las superficies están limpias y secas. Repita los pasos de secado si observa humedad.
6. Después de la limpieza y la desinfección, inspeccione visualmente la sonda, el liberador de tensión, el cable y el conector para detectar cualquier signo de daño o desgaste.

Figura 5. Línea de inmersión de la sonda



11.4. Actualización del software de la App y la sonda

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

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

11.5. Realizar una prueba diagnóstica de la sonda

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

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

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

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

Para realizar la prueba diagnóstica de la sonda:

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

11.6. Sustitución del cable de la Butterfly iQ+ Vet



ATENCIÓN

Evite quitar e instalar excesivamente un cable, ya que esto provocará un desgaste prematuro de la junta tórica y permitirá la entrada de agua y polvo.



NOTA

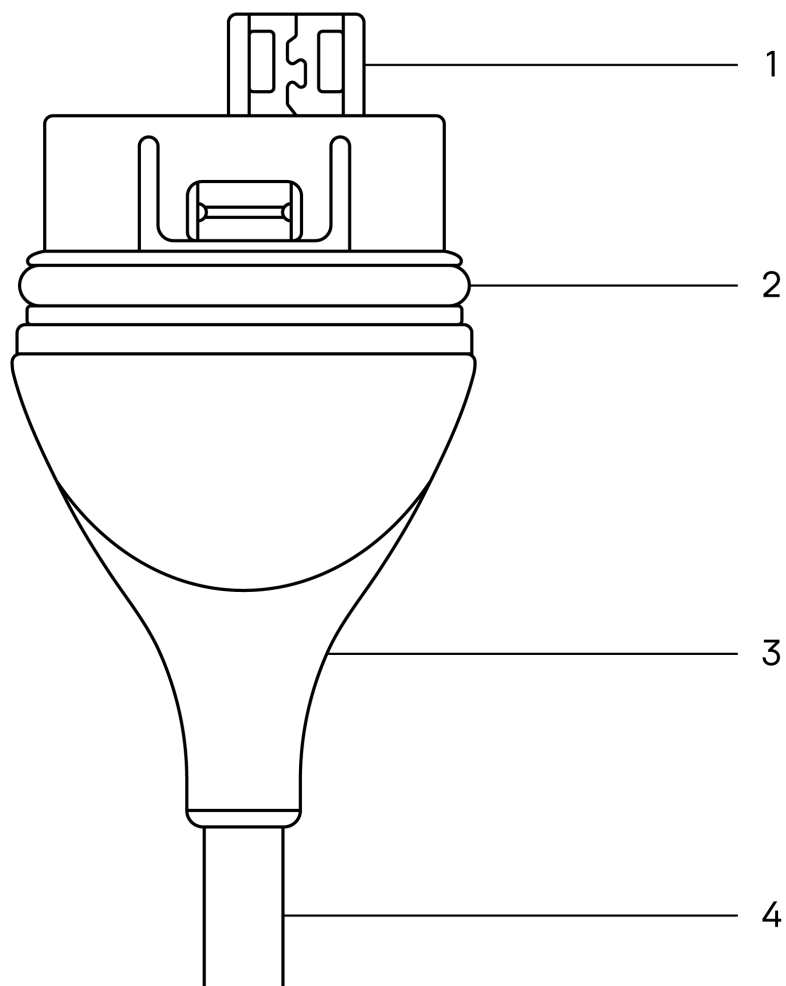
Solo se puede cambiar el cable en la sonda Butterfly iQ+ Vet. La sonda Butterfly iQ Vet no está diseñada para el cambio de cable y podría causar daños permanentes al dispositivo.

El cable de la Butterfly iQ+ Vet sonda se puede sustituir si se daña o si es necesario usar un dispositivo móvil con un conector diferente. Puede consultar un resumen de la compatibilidad de sonda y cable en [Tabla 3](#), "Compatibilidad de la sonda y el cable sustituible" [44] "Compatibilidad de la sonda y el cable sustituible".

Tabla 3. Compatibilidad de la sonda y el cable sustituible

| Sonda | Cables accesorios | Número de modelo | Número SKU del paquete (si procede) |
|--|---|------------------|-------------------------------------|
| Butterfly iQ Vet Número de modelo: 850-20015 | AVISO: el cable no se puede retirar. No intente retirar ni sustituir el cable | - | - |
| Butterfly iQ+ Vet Número de modelo: 850-20023 | Cable accesorio de Butterfly iQ+, Lightning, 1,50 m | 490-00189-02 | 900-20010-12 |
| | Cable accesorio de Butterfly iQ+, USB-C, 1,50 m | 490-00187-02 | 900-20011-12 |
| | Cable accesorio de Butterfly iQ+, Lightning, 2,50 m | 490-00189-03 | 900-20010-13 |
| | Cable accesorio de Butterfly iQ+, USB-C, 2,50 m | 490-00187-03 | 900-20011-13 |

Figura 6. Componentes del cable de Butterfly iQ+ Vet

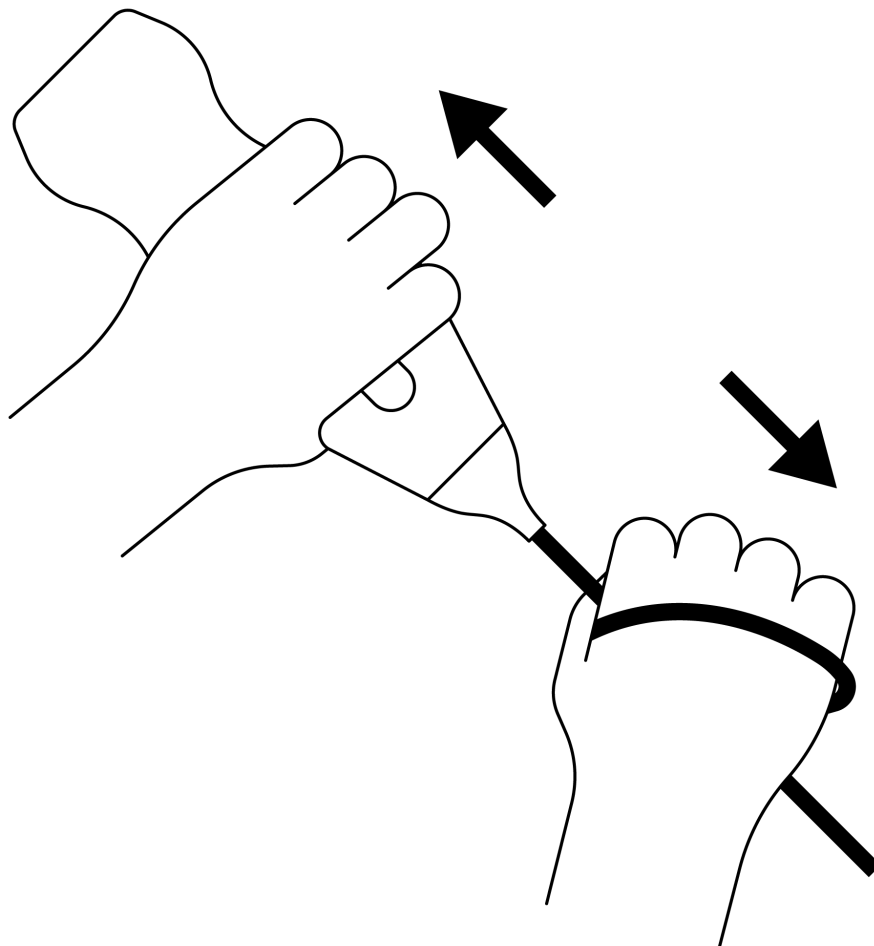


1. Entrada USB
2. Junta tórica
3. Protector antitorsión
4. Cable

Sustitución del cable de la Butterfly iQ+ Vet

1. Retire el cable de la sonda Butterfly iQ+ Vet. Enrólese el cable alrededor de la muñeca sujetando la sonda firmemente con la otra mano. Sepárelos. No utilice ninguna herramienta para sujetar la protección antitorsión ni el cable, ya que podría dañarlos.

Figura 7. Retirada del cable de la Butterfly iQ+ Vet



2. Alinee el conector y la sonda e inserte el cable en la sonda con firmeza. Cuando el cable esté bien conectado, debería quedar un pequeño espacio entre el protector antitorsión y la sonda.

Figura 8. Alinee el cable del Butterfly iQ+ Vet antes de conectarlo

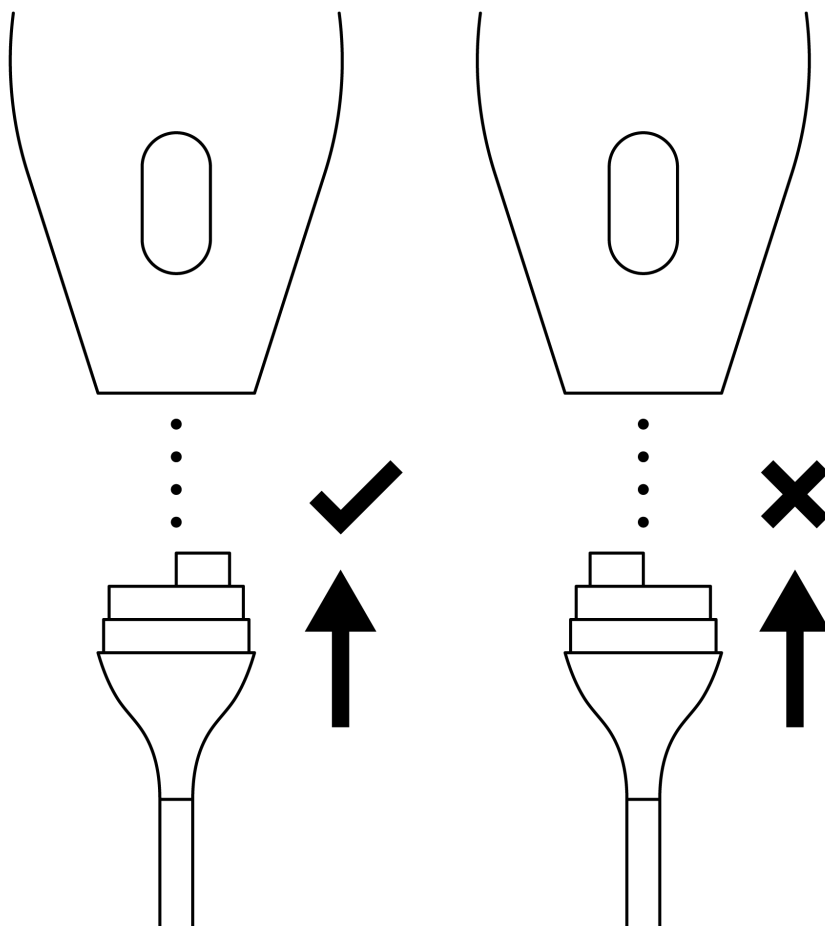
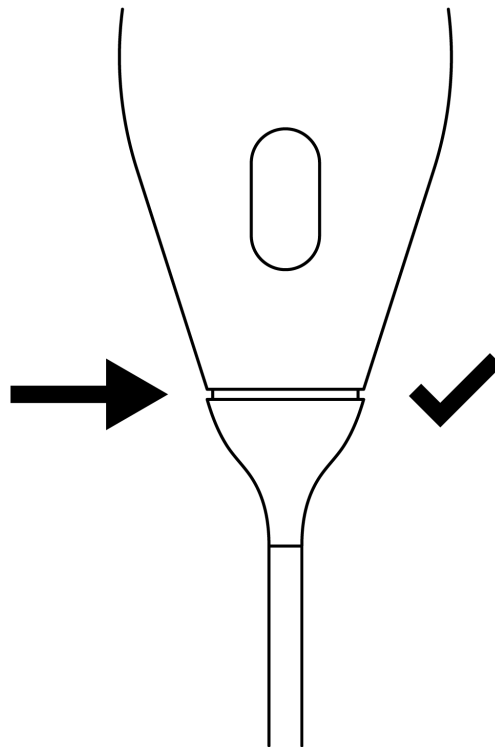


Figura 9. Espacio esperado entre el protector antitorsión del cable y la sonda tras conectar el cable de la Butterfly iQ+ Vet.



Si va a sumergir la sonda para desinfectarla con HLD:

1. La sonda nunca deberá quedar totalmente sumergida en la solución de HLD. Consulte [Desinfección de nivel alto \[42\]](#) para comprobar la línea de inmersión adecuada.
2. Revise la junta tórica con atención cuando instale un cable nuevo para asegurarse de que no presente daños. Consulte la [Figura 6, “Componentes del cable de Butterfly iQ+ Vet” \[45\]](#) más arriba para comprobar dónde se encuentra la junta tórica y otros componentes del cable.
3. Asegúrese de que el cable esté bien conectado.

12. Solución de problemas

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



¡ADVERTENCIA!

No utilice la sonda si hay cualquier indicio de daño. Póngase en contacto con el servicio técnico. Consulte [Obtener asistencia \[51\]](#) para más información.

12.1. Solución de problemas



¡PRECAUCIÓN!

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

[Solución de problemas \[49\]](#) detalla los posibles problemas y sus soluciones. Consulte [Obtener asistencia \[51\]](#) para más información.



NOTAS

- Si no puede resolver un problema, anótelos y comuníquelo al servicio técnico para solicitar ayuda. Para más información, consulte [Obtener asistencia \[51\]](#).
- Llame a un profesional veterinario para obtener ayuda urgente si la solución de problemas revela un problema de salud del paciente en vez de un problema del dispositivo móvil.
- Para informar de una queja o incidente, envíe el formulario FDA 1932a «Veterinary Adverse Experience, Lack of Effectiveness or Product Defect Report» (evento adverso veterinario, falta de eficacia o informe de defecto de producto) visitando <https://www.fda.gov/animal-veterinary/report-problem/how-report-animal-drug-and-dev-device-sideeffects-and-product-problems>.
- Para comunicar una queja o un incidente, póngase en contacto con el Programa de comunicación de problemas de la FDA, MedWatch, llamando al 1-800-332-1088, o por internet: www.fda.gov/Safety/MedWatch.

Tabla 4. Solución de problemas

| Problema | Solución |
|---|--|
| La aplicación no se inicia | Desconecte la sonda, desinstale y vuelva a instalar la App. |
| La App deja de funcionar | Cierre y reinicie la App. Compruebe si hay actualizaciones del software en la App Store que corresponda. |
| La App se abre, pero no adquiere imágenes. | Cierre y reinicie la App. Asegúrese de que la sonda esté cargada. Si la sonda está cargada, póngase en contacto con el servicio técnico. |
| Problemas con la obtención de imágenes | |
| Pérdida de calidad de la imagen | Asegúrese de que está utilizando suficiente gel para ecografía aprobado. Si la calidad no mejora, póngase en contacto con el servicio técnico. |

| Problema | Solución |
|--|---|
| La pantalla está en blanco o no se actualiza | Cierre y reinicie la App. Desconecte la sonda de la plataforma móvil (dispositivo móvil) y vuelva a conectarla. |
| Deterioro de la imagen o aparición de artefactos de imagen | Asegúrese de que está utilizando el parámetro predefinido adecuado y de que la profundidad sea adecuada para la estructura anatómica que está explorando. Asegúrese de que el brillo de la pantalla está en el ajuste recomendado del 65 %. Para determinar si la sonda está dañada, active el autodiagnóstico de la sonda. Si desea información detallada, consulte Realizar una prueba diagnóstica de la sonda [43] |
| Problemas con estudios | |
| No se puede cargar un estudio; el estudio permanece en la bandeja de salida | Asegúrese de que el dispositivo móvil tenga conectividad de red (WiFi o datos móviles). Es posible que se esté realizando mantenimiento del servicio Butterfly Cloud o que no esté disponible. Inténtelo de nuevo más tarde. |
| Problemas con la sonda | |
| Error persistente de conexión de la sonda | Realice un reinicio completo: |
| La sonda no carga | <ol style="list-style-type: none"> 1. Desconecte la sonda del dispositivo móvil. 2. Mantenga pulsado el botón indicador de la batería durante 10-15 segundos hasta que los LED parpadeen. 3. Repita el paso 2 y después prueba a volver a conectar la sonda al dispositivo móvil. 4. Es posible que tenga que cargar la sonda durante al menos seis (6) horas. |
| Alertas y mensajes de la App | |
| La aplicación se abre pero no inicia sesión: Se requiere contraseña del dispositivo | Indica que su dispositivo móvil no tiene contraseña. Butterfly iQ requiere que el dispositivo móvil tenga una clave de acceso para garantizar la seguridad de los datos de pacientes. Pulse Ajustes para activar y configurar la contraseña de su dispositivo móvil. |
| La aplicación se abre pero no se puede iniciar sesión: Error de inicio de sesión | <ul style="list-style-type: none"> • Asegúrese de que el dispositivo móvil tenga conectividad de red (WiFi o datos móviles). • Intente volver a introducir sus credenciales. • Restablezca su contraseña con un navegador en un ordenador de escritorio para entrar Butterfly Cloud (cloud.butterflynetwork.com) <p>Si estos pasos no solucionan el problema, puede ser que se estén realizando tareas de mantenimiento en el servicio Butterfly Cloud o que no esté disponible. Inténtelo de nuevo más tarde.</p> |
| Aparece el aviso de retirada de hardware | Si aparece esta alerta, la sonda no puede utilizarse para adquirir imágenes. Pulse Contactar con el servicio técnico y siga las instrucciones que aparecen en la pantalla. |
| Aparece el aviso Cierre de sesión forzoso | Indica que su dispositivo móvil no tiene contraseña. Butterfly iQ requiere que el dispositivo móvil tenga una clave de acceso para garantizar la seguridad de los datos de pacientes. Pulse Ajustes para activar y configurar la contraseña de su dispositivo móvil. |
| Aparece el aviso Sonda desactivada temporalmente | Esta alerta se muestra si el dispositivo móvil no se ha conectado a Internet en los últimos 30 días. Vuelva a conectarse a Internet y pulse Actualizar . |
| Aviso La exploración podrá reanudarse cuando la sonda se enfríe | Esta alerta aparece si la sonda se ha calentado demasiado para la exploración. El sistema limita la temperatura de contacto con el paciente y no permitirá la exploración a 43 °C (109 °F) o más. El sistema muestra esta alerta antes de apagarse. La exploración puede continuar mientras se muestra este mensaje hasta que la sonda inicie el enfriamiento automático. El enfriamiento automático se activa para garantizar la seguridad del paciente. La exploración se reanudará cuando el enfriamiento automático haya conseguido disminuir la temperatura de la sonda. |

13. Obtener asistencia

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

13.1. Contacto con Butterfly Support

Butterfly Network, Inc.

1600 District Ave

Burlington, MA 01803 USA

Teléfono: +1 (855) 296-6188

Consultas generales: info@butterflynetwork.com

Servicio técnico y mantenimiento: support.butterflynetwork.com

Sitio web: www.butterflynetwork.com

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

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

Para acceder al servicio técnico:

1. En la pantalla de adquisición de imágenes, pulse su avatar de usuario (su foto de usuario o sus iniciales) en la esquina superior izquierda.
2. Entre en el menú de Ajustes
3. Desplácese hacia abajo para **solicitar ayuda**.
4. Utilice las opciones **Solicitar ayuda**, **Enviar comentario** e **Informar de un error** para mandar mensajes directamente a nuestro equipo de atención al cliente.

14. Especificaciones

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

14.1. Requisitos del dispositivo móvil



¡ADVERTENCIA!

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

Butterfly iQ+ Vet funciona en dispositivos Apple y Android. Butterfly iQ Vet solo funciona en muchos dispositivos Apple. Para consultar la lista actualizada de dispositivos compatibles, visite support.butterflynetwork.com.



NOTA

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


14.2. Especificaciones del sistema

Tabla 5. Especificaciones del sistema

| Artículo | Butterfly iQ Vet | Butterfly iQ+ Vet |
|------------------------------------|--|---|
| Dimensiones de la sonda | 185 x 56 x 35 mm (7,2 x 2,2 x 1,4 pulg.) | 163 x 56 x 35 mm (6.4 x 2.2 x 1.4 in.) |
| Peso de la sonda | 313 g (0,69 lb) | 309 gramos |
| Alimentación | Batería (recargable) | |
| Duración de la batería | 2 horas en modo B (típico para una batería nueva a 25°C). 2 horas se refiere a una exploración continua en comparación con patrones de exploración tradicionales. | |
| Idioma | La interfaz de usuario y la documentación que la acompaña está disponible en inglés, español, francés, alemán, italiano, polaco, portugués, neerlandés, danés, noruego, sueco y finés. | |
| Pantalla | Variable | |
| Profundidad de exploración mín/máx | 2 cm mín/30 cm máx | |
| Chip ecográfico | Chip CMOS integrado | |
| Transductores | CMUT ~9000 elementos | |
| Intervalo de frecuencia | 1-10 MHz | |
| Sistema operativo | <ul style="list-style-type: none"> Los dispositivos Apple requieren iOS 16.0 o posterior. No compatible con versiones beta o no publicadas. | <ul style="list-style-type: none"> Los dispositivos Apple requieren iOS 16.0 o posterior. No compatible con versiones beta o no publicadas. Los dispositivos móviles Google Pixel, OnePlus y Samsung requieren Android versión 10 o superior. No compatible con versiones beta o no publicadas. |

14.3. Cargador de la batería de la sonda

Tabla 6. Especificaciones del cargador de la batería de la sonda

| | | |
|----------------------------------|--|-----------------------|
| Alfombrilla de carga de la sonda |  | |
| | Artículo | Especificación |
| Norma de carga inalámbrica | Compatible con Qi | |
| Voltaje de entrada | CC 5 V/2 A | |
| Interfaz de entrada | Micro USB | |
| Potencia de carga inalámbrica | 10 W | 5 W |
| Eficiencia de carga inalámbrica | >73 % | |
| Protección | Protección frente a sobrevoltaje, protección frente a sobrecorriente | |
| Dimensiones | 121 x 62 x 19 mm | 121 x 62 x 19 mm |
| Color | Negro | |

14.4. Condiciones ambientales de funcionamiento

La [Tabla 7, “Condiciones ambientales de funcionamiento” \[53\]](#) muestra las condiciones ambientales solo para la sonda Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet. Si desea información detallada sobre el dispositivo móvil en el que esté utilizando la aplicación Butterfly iQ, consulte la documentación adjunta para su dispositivo móvil.

Tabla 7. Condiciones ambientales de funcionamiento

| Artículo | Límites de funcionamiento |
|-------------------------------------|--|
| Humedad | Entre 18-93 %, sin condensación |
| Altitud | Entre 45 m (150 pies) por debajo del nivel del mar y 3000 m (10 000 pies) por encima del nivel del mar |
| Temperatura de funcionamiento | Entre 5 °C y 39 °C |
| Temperatura de almacenamiento breve | La sonda resiste tres días de almacenamiento a temperaturas entre -20 °C y 50 °C |

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

14.5. Compatibilidad electromagnética (CEM)

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

El Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet está diseñado para utilizarse en los entornos electromagnéticos especificados en la [Tabla 8, “Emisiones electromagnéticas” \[54\]](#) y la [Tabla 9, “Inmunidad electromagnética” \[54\]](#). Para evitar perturbaciones electromagnéticas radiadas o conducidas, el cliente o el usuario del Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet deben asegurarse de que se utilice dentro de las especificaciones indicadas.

Tabla 8. Emisiones electromagnéticas

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

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

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

^cEl ecógrafo Butterfly iQ+ Vet es apto para su uso en todos los establecimientos, incluidos los domésticos y los conectados directamente a la red pública de suministro eléctrico de bajo voltaje que abastece a los edificios utilizados con fines domésticos.

Tabla 9. Inmunidad electromagnética

| Prueba de inmunidad | Nivel de prueba EN/IEC 60601 | | Nivel de cumplimiento | | Entorno electromagnético - guía |
|---|--|-------------------|--|-------------------|--|
| | Butterfly iQ Vet | Butterfly iQ+ Vet | Butterfly iQ Vet | Butterfly iQ+ Vet | |
| Descargas electrostáticas (DES) EN/IEC 61000-4-2 | ±8 kV por contacto ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV por aire | | ±8 kV por contacto ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV por aire | | Los suelos deben ser de madera, cemento o baldosas cerámicas. Si los suelos están cubiertos con material sintético, la humedad relativa debe ser de al menos el 30 %. |
| Transitorios eléctricos/ráfagas EN/IEC 61000-4-4 | No corresponde. Este dispositivo no funciona con corriente alterna (CA). | | No corresponde. | | La calidad de la corriente eléctrica debe ser la habitual para un entorno comercial u hospitalario. |
| Campo magnético a la frecuencia de la red (50/60 Hz) IEC 61000-4-8 | 30 A/m a 50 Hz o 60 Hz 3 orientaciones ortogonales | | 30 A/m 50 y 60 Hz | | El nivel de los campos magnéticos a la frecuencia de la red debe ser el característico de una ubicación típica en un entorno comercial u hospitalario normal. |
| RF conducida IEC 610004-6 | 3 V 0,15 MHz–80 MHz 6 V en bandas ISM entre 150 kHz y 80 MHz 80 % AM a 1 kHz | | 3 V 0,15 MHz–80 MHz 6 V en bandas ISM entre 150 kHz y 80 MHz 80 % AM a 1 kHz | | Los equipos de comunicaciones RF portátiles y móviles no deben usarse más cerca de ninguna parte del ecógrafo Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet, incluidos los cables, que la distancia de separación recomendada, calculada con la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor. Las ecuaciones y las distancias de separación recomendadas clave se muestran en la Distancias de separación . |

| Prueba de inmunidad | Nivel de prueba EN/IEC 60601 | | Nivel de cumplimiento | | Entorno electromagnético - guía |
|-----------------------------|------------------------------|--------------------------|----------------------------|--------------------------|---|
| | Butterfly iQ Vet | Butterfly iQ+ Vet | Butterfly iQ Vet | Butterfly iQ+ Vet | |
| RF radiada IEC 61000-4-3 | 10 V/m 80 MHz a 2,7 GHz | 10 V/m 80 MHz a 6 GHz | 10 V/m 80 MHz a 2,7 GHz | 10 V/m 80 MHz a 6 GHz | Las intensidades de campo de transmisores de RF fijos, determinadas mediante un estudio electromagnético del lugar, ^a deben ser menores que el nivel de conformidad en cada intervalo de frecuencias. ^b |

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

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

14.5.1. Distancias de separación

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

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

Tabla 10. Distancias de separación recomendadas

| Distancias de separación recomendadas entre la unidad de ecografía y los equipos portátiles y móviles de comunicaciones por RF | | | |
|--|--|-------------------|-------------------|
| La unidad de ecografía está diseñada para su uso en un entorno electromagnético donde las perturbaciones por RF radiada estén controladas. El cliente o usuario de la unidad de ecografía pueden ayudar a evitar las interferencias electromagnéticas manteniendo una distancia mínima entre la unidad de ecografía y los equipos portátiles y móviles de comunicaciones por RF (transmisores) conforme a las recomendaciones siguientes, y de acuerdo con la potencia de salida máxima del equipo de comunicaciones. | | | |
| Salida máxima nominal del transmisor (P, en vatios) | Distancia de separación según la frecuencia del transmisor (d en metros) | | |
| | 150 kHz a 80 MHz | 80 MHz a 800 MHz | 800 MHz a 2,5 GHz |
| | $d = 1.2\sqrt{P}$ | $d = 1.2\sqrt{P}$ | $d = 2.3\sqrt{P}$ |
| 0.01 | 0.12 | 0.12 | 0.23 |
| 0.1 | 0.38 | 0.38 | 0.73 |
| 1 | 1.2 | 1.2 | 2.3 |
| 10 | 3.8 | 3.8 | 7.3 |
| 100 | 12 | 12 | 23 |
| En el caso de los transmisores cuya potencia máxima de salida no se indique más arriba, la distancia de separación (d) en metros (m) se puede calcular utilizando la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P es la salida de potencia nominal máxima del transmisor en vatios (W), según el fabricante del transmisor. NOTA 1: A 80 MHz y 800 MHz, se aplica la distancia de separación del intervalo de frecuencias más elevado. NOTA 2: Es posible que estas pautas no puedan aplicarse en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión que provoca en las estructuras, los objetos y las personas. | | | |

14.6. Salida acústica

Seguridad en ecografía

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

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

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

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

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

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

Incertidumbre en la visualización de la salida

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

Información específica sobre Track 3

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

Tabla 11. Sistema de resumen de la combinación sonda/modo: Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet

| Modelo de sonda | Modo de funcionamiento | | | | | | |
|--------------------------|------------------------|---|-----|-----|------------------|-------------------------|---------------------|
| | B | M | PWD | CWD | Doppler en color | Combinado (especificar) | Otro* (especificar) |
| Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet | ✓ | ✓ | - | - | ✓ | Modo B+M | - |

14.6.1. Límites de salida acústica

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

Aplicaciones no oculares:

| Sonda del sistema | $I_{SPTA.3}$ | Tipo TI | Valor TI | MI | $I_{PA.3}@MI_{max}$ |
|--------------------------|-------------------------|---------|----------|------|------------------------|
| Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet | 44.9 mW/cm ² | TIB | 0.289 | 0.49 | 54.6 W/cm ² |

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

14.6.2. Tablas de salida acústica

**NOTA**

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

Tablas de salida acústica de Butterfly iQ Vet

Tabla 12. Butterfly iQ Vet Modo B

| Etiqueta del índice | | MI | TIS | | | TIB | TIC | |
|---|---|----------|----------|-------------------------------------|--------------------------------------|-----------------|-----|-----|
| | | | Explorar | Sin exploración | | Sin exploración | | |
| | | | | A _{aprt} 1 cm ² | A _{aprt} >1 cm ² | | | |
| Valor máximo del índice | | 0.485 | 0.02 | - | - | - | (a) | |
| Parámetro acústico asociado | Pr.3 | (MPa) | 0.718 | | | | | |
| | W _o | (mW) | | 4.40 | - | | - | (a) |
| | min of [W _{.3} (z ₁), I _{TA,3} (z ₁)] | (mW) | | | | - | | |
| | z ₁ | (cm) | | | | - | | |
| | z _{bp} | (cm) | | | | - | | |
| | z _{sp} | (cm) | 5.83 | | | | - | |
| | d _{eq} (z _{sp}) | (cm) | | | | | - | |
| | f _c | (MHz) | 2.19 | 2.41 | - | - | - | (a) |
| | Dim of A _{aprt} | X (cm) | | 2.0 | - | - | - | (a) |
| Y (cm) | | | 1.3 | - | - | - | (a) | |
| Otra información | PD | (μsec) | 0.295 | | | | | |
| | PRF | (Hz) | 1066 | | | | | |
| | p _r @PII _{max} | (MPa) | 1.11 | | | | | |
| | d _{eq} @PII _{max} | (cm) | | | | | - | |
| | Longitud focal | FLx (cm) | | 10.0 | - | - | | |
| | | FLy (cm) | | INF | - | - | | |
| I _{PA,3} @MI _{max} | (W/cm ²) | 54.6 | | | | | | |
| Condiciones de control del funcionamiento | Ajuste predeterminado: Abdomen profundo | | | ✓ | | | | |
| Nota 1: | No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de TIS que no produzca el valor máximo de TIS para ese modo. | | | | | | | |
| Nota 2: | No es necesario proporcionar información de TIC para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal. | | | | | | | |
| Nota 3: | No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd). | | | | | | | |
| (a) | La indicación no incluye cefálico, por lo que no se calcula TIC. | | | | | | | |

Tabla 13. Butterfly iQ Vet Modo B y Doppler color

| Etiqueta del índice | | MI | TIS | | | TIB | TIC | |
|---|---|----------|----------|-------------------------------------|--------------------------------------|-----------------|------|-----|
| | | | Explorar | Sin exploración | | Sin exploración | | |
| | | | | A _{aprt} 1 cm ² | A _{aprt} >1 cm ² | | | |
| Valor máximo del índice | | 0.485 | - | - | 0.13 | 0.29 | (a) | |
| Parámetro acústico asociado | Pr.3 | (MPa) | 0.718 | | | | | |
| | W _o | (mW) | | - | - | | 17.4 | (a) |
| | min of [W _{.3} (z ₁), I _{TA.3} (z ₁)] | (mW) | | | | 0.74 | | |
| | z ₁ | (cm) | | | | 7.8 | | |
| | z _{bp} | (cm) | | | | 2.76 | | |
| | z _{sp} | (cm) | 5.83 | | | | 7.1 | |
| | d _{eq} (Z _{sp}) | (cm) | | | | | 1.84 | |
| | f _c | (MHz) | 2.19 | - | - | 2.49 | 2.49 | (a) |
| | Dim of A _{aprt} | X (cm) | | - | - | 2.0 | 2.0 | (a) |
| Y (cm) | | | - | - | 1.8 | 1.8 | (a) | |
| Otra información | PD | (μsec) | 0.295 | | | | | |
| | PRF | (Hz) | 1066 | | | | | |
| | p _r @PII _{max} | (MPa) | 1.11 | | | | | |
| | d _{eq} @PII _{max} | (cm) | | | | | 1.84 | |
| | Longitud focal | FLx (cm) | | - | - | 10.0 | | |
| | | FLy (cm) | | - | - | 10.0 | | |
| I _{PA.3} @MI _{max} | (W/cm ²) | 54.6 | | | | | | |
| Condiciones de control del funcionamiento | Ajuste predeterminado: Vejiga | | | | | ✓ | ✓ | |
| Nota 1: | No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de TIS que no produzca el valor máximo de TIS para ese modo. | | | | | | | |
| Nota 2: | No es necesario proporcionar información de TIC para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal. | | | | | | | |
| Nota 3: | No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd). | | | | | | | |
| (a) | La indicación no incluye cefálico, por lo que no se calcula TIC. | | | | | | | |

Tabla 14. Butterfly iQ Vet Modo B y modo M

| Etiqueta del índice | | MI | TIS | | | TIB | TIC | |
|---|---|----------|----------|-------------------------------------|--------------------------------------|-----------------|------|-----|
| | | | Explorar | Sin exploración | | Sin exploración | | |
| | | | | A _{aprt} 1 cm ² | A _{aprt} >1 cm ² | | | |
| Valor máximo del índice | | 0.485 | 0.013 | - | - | 0.012 | (a) | |
| Parámetro acústico asociado | Pr.3 | (MPa) | 0.718 | | | | | |
| | W _o | (mW) | | 2.64 | - | | 0.63 | (a) |
| | min of [W _{.3} (z ₁), I _{TA.3} (z ₁)] | (mW) | | | | - | | |
| | z ₁ | (cm) | | | | - | | |
| | z _{bp} | (cm) | | | | - | | |
| | z _{sp} | (cm) | 5.83 | | | | 8.3 | |
| | d _{eq} (z _{sp}) | (cm) | | | | | 2.1 | |
| | f _c | (MHz) | 2.19 | 2.41 | - | - | 1.56 | (a) |
| | Dim of A _{aprt} | X (cm) | | 2.0 | - | - | 2.5 | (a) |
| Y (cm) | | | 1.3 | - | - | 1.3 | (a) | |
| Otra información | PD | (μsec) | 0.295 | | | | | |
| | PRF | (Hz) | 1066 | | | | | |
| | P _r @PII _{max} | (MPa) | 1.11 | | | | | |
| | d _{eq} @PII _{max} | (cm) | | | | | 2.1 | |
| | Longitud focal | FLx (cm) | | 10.0 | - | - | | |
| | | FLy (cm) | | INF | - | - | | |
| I _{PA.3} @MI _{max} | (W/cm ²) | 54.6 | | | | | | |
| Condiciones de control del funcionamiento | Ajuste predeterminado: Abdomen profundo | | ✓ | | | | | |
| | Ajuste predeterminado: THI cardíaca | | | | | ✓ | | |
| Nota 1: | No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de TIS que no produzca el valor máximo de TIS para ese modo. | | | | | | | |
| Nota 2: | No es necesario proporcionar información de TIC para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal. | | | | | | | |
| Nota 3: | No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd). | | | | | | | |
| (a) | La indicación no incluye cefálico, por lo que no se calcula TIC. | | | | | | | |

Tablas de salida acústica de Butterfly iQ+ Vet

Tabla 15. Butterfly iQ+ Vet Modo B, Biplane

| Index Label | | MI | TIS | | | TIB | TIC | |
|---|---|---------------------|-------|------------------------------------|------------------------------------|----------|-----|-----|
| | | | Scan | Non-Scan | | Non-Scan | | |
| | | | | $A_{\text{aprt}} < 1 \text{ cm}^2$ | $A_{\text{aprt}} > 1 \text{ cm}^2$ | | | |
| Maximum Index Value | | 0.53 | 0.017 | - | - | - | (a) | |
| Assoc Acoustic Parameter | Pr.3 | (MPa) | 0.94 | | | | | |
| | W_o | (mW) | | 1.997 | - | | (a) | |
| | min of [$W_{.3}(z_1)$, $I_{TA.3}(z_1)$] | (mW) | | | | - | | |
| | z_1 | (cm) | | | | - | | |
| | z_{bp} | (cm) | | | | - | | |
| | z_{sp} | (cm) | 2.83 | | | | - | |
| | $d_{eq}(z_{sp})$ | (cm) | | | | | - | |
| | f_c | (MHz) | 3.229 | 2.37 | - | - | - | (a) |
| | Dim of A_{aprt} | X (cm) | | 2.0 | - | - | - | (a) |
| Y (cm) | | | 1.33 | - | - | - | (a) | |
| Otra información | PD | (μsec) | 0.222 | | | | | |
| | PRF | (Hz) | 949 | | | | | |
| | $P_r @ PII_{\text{max}}$ | (MPa) | 0.94 | | | | | |
| | $d_{eq} @ PII_{\text{max}}$ | (cm) | | | | | - | |
| | Focal Length | FLx (cm) | | 24.0 | - | - | | |
| | | FLy (cm) | | INF | - | - | | |
| $I_{PA.3} @ MI_{\text{max}}$ | (W/cm ²) | 13.73 | | | | | | |
| Condiciones de control del funcionamiento | Ajuste predeterminado: Pulmón | | ✓ | | | | | |
| | Ajuste predeterminado: Abdomen profundo | | | ✓ | | | | |
| Nota 1: | No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de TIS que no produzca el valor máximo de TIS para ese modo. | | | | | | | |
| Nota 2: | No es necesario proporcionar información de TIC para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal. | | | | | | | |
| Nota 3: | No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd). | | | | | | | |
| (a) | La indicación no incluye cefálico, por lo que no se calcula TIC. | | | | | | | |

Tabla 16. Butterfly iQ+ Vet Modo B y Doppler color

| Index Label | | | MI | TIS | | | TIB | TIC |
|---|---|--------------|-------|------|-----------------------------|-----------------------------|----------|-----|
| | | | | Scan | Non-Scan | | Non-Scan | |
| | | | | | $A_{aprt} < 1 \text{ cm}^2$ | $A_{aprt} > 1 \text{ cm}^2$ | | |
| Maximum Index Value | | | 0.402 | - | - | 0.095 | 0.202 | (a) |
| Assoc Acoustic Parameter | Pr.3 | (MPa) | 0.798 | | | | | |
| | W_o | (mW) | | - | - | | 12.85 | (a) |
| | min of [$W_{.3}(z_1)$, $I_{TA.3}(z_1)$] | (mW) | | | | 0.29 | | |
| | z_1 | (cm) | | | | 7.92 | | |
| | z_{bp} | (cm) | | | | 2.75 | | |
| | z_{sp} | (cm) | 2.583 | | | | 7.2 | |
| | $d_{eq}(z_{sp})$ | (cm) | | | | | 1.83 | |
| | f_c | (MHz) | 3.93 | - | - | 2.474 | 2.474 | (a) |
| | Dim of A_{aprt} | X (cm) | | - | - | 2.0 | 2.0 | (a) |
| Y (cm) | | | - | - | 1.3 | 1.3 | (a) | |
| Other Information | PD | (μ sec) | 0.077 | | | | | |
| | PRF | (Hz) | 410 | | | | | |
| | $p_r @ PII_{max}$ | (MPa) | 0.797 | | | | | |
| | $d_{eq} @ PII_{max}$ | (cm) | | | | | 1.83 | |
| | Focal Length | FLx (cm) | | - | - | 10.0 | | |
| | | FLy (cm) | | - | - | INF | | |
| $I_{PA.3} @ MI_{max}$ | (W/cm ²) | 8.65 | | | | | | |
| Condiciones de control del funcionamiento | Ajuste predeterminado: Vejiga | | | | | ✓ | ✓ | |
| Nota 1: | No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de TIS que no produzca el valor máximo de TIS para ese modo. | | | | | | | |
| Nota 2: | No es necesario proporcionar información de TIC para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal. | | | | | | | |
| Nota 3: | No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd). | | | | | | | |
| (a) | La indicación no incluye cefálico, por lo que no se calcula TIC. | | | | | | | |

Tabla 17. Modo B y Modo M de Butterfly iQ+ Vet

| Index Label | | | MI | TIS | | | TIB | TIC |
|------------------------------|---|---------------------|-------|-------|------------------------------------|------------------------------------|----------|-----|
| | | | | Scan | Non-Scan | | Non-Scan | |
| | | | | | $A_{\text{aprt}} < 1 \text{ cm}^2$ | $A_{\text{aprt}} > 1 \text{ cm}^2$ | | |
| Maximum Index Value | | | 0.53 | 0.017 | - | - | 0.014 | (a) |
| Assoc Acoustic Parameter | Pr.3 | (MPa) | 0.94 | | | | | |
| | W_o | (mW) | | 1.22 | - | | 0.35 | (a) |
| | min of $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$ | (mW) | | | | - | | |
| | z_1 | (cm) | | | | - | | |
| | z_{bp} | (cm) | | | | - | | |
| | z_{sp} | (cm) | 2.83 | | | | 4.81 | |
| | $d_{eq}(z_{sp})$ | (cm) | | | | | 1.83 | |
| | f_c | (MHz) | 3.229 | 2.337 | - | - | 2.37 | (a) |
| | Dim of A_{aprt} | X (cm) | | 2.0 | - | - | 2.0 | (a) |
| Y (cm) | | | 1.33 | - | - | 1.33 | (a) | |
| Other Information | PD | (μsec) | 0.222 | | | | | |
| | PRF | (Hz) | 949 | | | | | |
| | $P_r @ PII_{\text{max}}$ | (MPa) | 0.94 | | | | | |
| | $d_{eq} @ PII_{\text{max}}$ | (cm) | | | | | 1.83 | |
| | Focal Length | FLx (cm) | | 24.0 | - | - | | |
| | | FLy (cm) | | INF | - | - | | |
| $I_{PA.3} @ MI_{\text{max}}$ | (W/cm ²) | 13.73 | | | | | | |
| Operating Control Conditions | Ajuste predeterminado: Pulmón | | ✓ | | | | | |
| | Ajuste predeterminado: Abdomen profundo | | | | | | ✓ | |
| Nota 1: | No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de TIS que no produzca el valor máximo de TIS para ese modo. | | | | | | | |
| Nota 2: | No es necesario proporcionar información de TIC para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal. | | | | | | | |
| Nota 3: | No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd). | | | | | | | |
| (a) | La indicación no incluye cefálico, por lo que no se calcula TIC. | | | | | | | |

Tablas de salida acústica para aplicaciones oftálmicas

Tabla 18. Butterfly iQ+ Vet Modo B (oftálmico)

| Etiqueta del índice | | MI | TIS | | | TIB | TIC | |
|--|---|----------|----------|-----------------------------|--------------------------------|-----------------|--------|-----|
| | | | Explorar | Sin exploración | | Sin exploración | | |
| | | | | $A_{aprt} < 1 \text{ cm}^2$ | $A_{aprt} \geq 1 \text{ cm}^2$ | | | |
| Valor máximo del índice | | 0.21 | 0.011 | - | - | - | 0,011 | |
| Parámetro acústico asociado | Pr.3 (MPa) | 0.42 | | | | | | |
| | W_o (mW) | | 0.0023 | - | - | - | 0,0023 | |
| | min de $[W_{.3}(z_1), I_{TA.3}(z_1)]$ (mW) | | | | - | | | |
| | z_1 (cm) | | | | - | | | |
| | Z_{BP} (cm) | | | | - | | | |
| | z_{sp} (cm) | 3.39 | | | | - | | |
| | $d_{eq}(Z_{sp})$ (cm) | | | | | - | | |
| | f_c (MHz) | 4.04 | 2.9 | - | - | - | 2,9 | |
| | Dim de A_{aprt} | X (cm) | | 2.0 | - | - | - | 2.0 |
| Y (cm) | | | 1.3 | - | - | - | 1,3 | |
| Otra información | PD (μseg) | 0.13 | | | | | | |
| | PRF (Hz) | 923 | | | | | | |
| | $P_r @ PII_{max}$ (MPa) | 1.22 | | | | | | |
| | $d_{eq} @ PII_{max}$ (cm) | | | | | - | | |
| | Longitud focal | FLx (cm) | | 50 | - | - | | |
| | | FLy (cm) | | INF | - | - | | |
| $I_{PA.3} @ MI_{max}$ (W/cm ²) | 18.8 | | | | | | | |
| Condiciones de control del funcionamiento | Ajuste predeterminado: Ocular | ✓ | ✓ | - | - | - | ✓ | |
| Nota 1: | No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de TIS que no produzca el valor máximo de TIS para ese modo. | | | | | | | |
| Nota 2: | No es necesario proporcionar información de TIC para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal. | | | | | | | |
| Nota 3: | No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd). | | | | | | | |
| (a) | La indicación no incluye cefálico, por lo que no se calcula TIC. | | | | | | | |

Tabla 19. Butterfly iQ+ Vet Modo B + color (oftálmico)

| Etiqueta del índice | | MI | TIS | | | TIB | TIC | |
|---|---|----------|----------|---|--|-----------------|---------|---------|
| | | | Explorar | Sin exploración | | Sin exploración | | |
| | | | | A _{aprt} 1 c m ² | A _{aprt} >1 c m ² | | | |
| Valor máximo del índice | | 0.21 | 0.011 | 0.0073 | - | 0.02 | 0.02 | |
| Parámetro acústico asociado | Pr.3 | (MPa) | 0.42 | | | | | |
| | W _o | (mW) | | 0.0023 | 0.00021 | | 0.00021 | 0.00021 |
| | min de [W _{.3} (z ₁), I _{TA.3} (z ₁)] | (mW) | | | | - | | |
| | z ₁ | (cm) | | | | - | | |
| | Z _{BP} | (cm) | | | | - | | |
| | z _{sp} | (cm) | 3.39 | | | | 0.84 | |
| | d _{eq} (Z _{sp}) | (cm) | | | | | 0.56 | |
| | f _c | (MHz) | 4.04 | 2.9 | 5.0 | - | 5.0 | 5.0 |
| | Dim de A _{aprt} | X (cm) | | 2.0 | 0.5 | - | - | 0.5 |
| Y (cm) | | | 1.3 | 0.5 | - | - | 0.5 | |
| Otra información | PD | (μseg) | 0.13 | | | | | |
| | PRF | (Hz) | 923 | | | | | |
| | P _r @PII _{max} | (MPa) | 1.22 | | | | | |
| | d _{eq} @PII _{max} | (cm) | | | | | 0.56 | |
| | Longitud focal | FLx (cm) | | 50.0 | INF | - | | |
| | | FLy (cm) | | INF | INF | - | | |
| I _{PA.3} @MI _{max} | (W/cm ²) | 18.8 | | | | | | |
| Condiciones de control del funcionamiento | Ajuste predeterminado: Ocular | | ✓ | ✓ | ✓ | - | ✓ | ✓ |
| Nota 1: | No es necesario proporcionar información para cualquier formulación de TIS que no produzca el valor máximo de TIS para ese modo. | | | | | | | |
| Nota 2: | No es necesario proporcionar información de TIC para cualquier CONJUNTO DE TRANSDUCTOR no indicado para uso transcraneal o cefálico neonatal. | | | | | | | |
| Nota 3: | No es necesario proporcionar información sobre MI y TI si el equipo cumple las dos cláusulas de exención indicadas en 51.2aa) y 51.2 dd). | | | | | | | |
| (a) | La indicación no incluye cefálico, por lo que no se calcula TIC. | | | | | | | |

14.7. Exactitud de la medición

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

Modo M:

- Mediciones de distancia con una exactitud de $\pm 3\%$ del valor mostrado.
- Mediciones de tiempo con una exactitud de $\pm 3\%$ del valor mostrado.
- Mediciones de frecuencia cardiaca con una exactitud de $\pm 3\%$ del valor mostrado.

Modo B:

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

Espectro de Doppler:

- Dirección y velocidad de flujo relativa con una exactitud de $\pm 20\%$ del valor mostrado.

14.8. Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos

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



14.9. Reciclado y eliminación

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

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








15. Símbolos











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






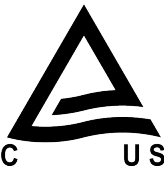


15.1. Símbolos

La [Tabla 20, “Símbolos” \[66\]](#) muestra y describe un conjunto de símbolos para equipo médico electrónico que clasifican una conexión o advierten de posibles peligros. Los símbolos mostrados en la [Tabla 20, “Símbolos” \[66\]](#) pueden utilizarse en Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet, así como en sus accesorios y embalaje. Los símbolos que aparecen en este documento y en el Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet, sus accesorios y embalajes, respetan las versiones actuales de las normas que se indican.

Tabla 20. Símbolos

| Símbolo | Norma | Referencia | Título | Descripción |
|---|--------------|----------------------|--|--|
|  | ISO 15223-1 | 5.4.4 | Precaución | Indica la necesidad de que el usuario consulte las instrucciones de uso para ver información cautelar importante, como advertencias y precauciones, que, por diversos motivos, no aparece en el propio dispositivo médico. |
|  | ISO 7010 | W001 | Advertencia | Indica una advertencia general. |
|  | ASTM F2503-1 | F2503 - 13 3.1.14 | No seguro durante resonancia magnética | Indica un elemento que implica riesgos inaceptables para el paciente, el personal médico u otras personas en el entorno de la resonancia magnética. |
|  | ISO 15223-1 | 5.2.8 | No utilizar si el envase está dañado | Indica que no se debe utilizar el dispositivo médico si el envase está dañado o abierto. |
|  | ISO 15223-1 | 5.1.3 | Fecha de fabricación | Indica la fecha de fabricación del dispositivo médico. |
|  | ISO 15223-1 | 5.3.1 | Frágil; manipular con precaución | Indica que el dispositivo médico puede romperse o dañarse si no se manipula con precaución. |
|  | - | - | Código mundial de nomenclatura para dispositivos médicos | Un sistema de descriptores genéricos aceptados a nivel internacional que identifica todos los dispositivos médicos. |

| Símbolo | Norma | Referencia | Título | Descripción |
|---|-------------|------------|---|---|
|  | - | - | Número mundial de artículo comercial (GTIN) | Número identificativo que permite buscar información de un producto en una base de datos, a menudo apuntando al producto con un escáner de código de barras para introducir el número. |
|  | IEC 60529 | - | Índice de protección contra la penetración | Sistema de calificación de la protección que muestra los grados de protección contra la entrada de objetos sólidos y líquidos. Butterfly iQ Vet/iQ+ Vet está protegida contra los efectos de la inmersión en agua por debajo de la barrera del cable/sonda, como se indica. |
|  | IEC 60601-1 | 20 | Pieza aplicada de tipo BF | Indica una conexión aislada al paciente (pieza aplicada de tipo BF). |
|  | ISO 15223-1 | 5.3.4 | Mantener alejado de la lluvia | Indica que el dispositivo médico debe estar protegido de la humedad. |
|  | ISO 15223-1 | 5.1.1 | Fabricante | Indica el fabricante el dispositivo médico tal y como se recoge en las Directivas de la UE 90/385/CEE, 93/42/CEE y 98/79/CE. |
|  | ISO 15223-1 | 5.1.5 | Código del lote | Identifica el código del lote del fabricante para que pueda identificarse el lote. |
|  | - | - | Nombre del modelo | Nombre del modelo de dispositivo. |
|  | ISO 15223-1 | 5.2.7 | No esterilizado | Indica que el dispositivo médico no se ha sometido a un proceso de esterilización. |
|  | ISO 7010 | M002 | Consultar manual o folleto de instrucciones | Significa que debe leerse el manual o folleto de instrucciones |
|  | ISO 15223-1 | 5.4.3 | Manual del usuario; instrucciones de funcionamiento | Indica que el usuario debe consultar las instrucciones de uso. |
|  | ISO 7000 | 1135 | Símbolo general de recuperación/reciclaje | Indica que el artículo o sus materiales han sido objeto de un proceso de recuperación o reciclaje. |

| Símbolo | Norma | Referencia | Título | Descripción |
|---|--|------------|--|---|
|  | ISO 15223-1 | 5.1.6 | Número de catálogo | Indica el número de catálogo del fabricante para que pueda identificarse el dispositivo médico. |
|  | ISO 15223-1 | 5.1.7 | Número de serie | Indica el número de serie del fabricante para que pueda identificarse el dispositivo médico concreto. |
|  | ISO 15223-1 | 5.3.2 | Mantener alejado de la luz solar | Indica que el dispositivo médico debe estar protegido de las fuentes de luz. |
|  | Directiva WEEE 2012/19/EU | - | Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos | Requiere una gestión independiente de los equipos eléctricos y electrónicos, de forma que se respete la Directiva sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE). Cuando se acompaña de las palabras Pb o Hg, significa que el dispositivo puede contener plomo o mercurio, que deben reciclarse de acuerdo con las leyes locales, nacionales o federales. La retroiluminación de un monitor LCD contiene mercurio. |
|  | IEC 60601-1, IEC 60601-1-2, IEC 60601-2-37 | - | Marcado CE | Cumple los requisitos europeos. |
|  | - | - | Certificación EE. UU. y Canadá | TÜV Rheinland of North America cuenta con las siguientes acreditaciones: Nationally Recognized Testing Laboratory (NRTL) de OSHA (Occupational Safety and Health Administration) en Estados Unidos y Product Certification Body de SCC (Standards Council of Canada) en Canadá. Esta marca demuestra el cumplimiento de las normativas y requisitos de National Electric Code, OSHA y SCC. |
|  | Resolución 92/98 | - | Instituto Argentino de Normalización y Certificación | Marca de certificación eléctrica para el mercado argentino. |
|  | Programa de autoetiquetado (SLP) de equipos de comunicaciones, multimedia e híbridos certificados en Malasia | - | Marca de certificación MCMC | La marca de certificación indica que el equipo de comunicaciones, multimedia e híbrido ha sido certificado por la agencia certificadora designada (SIRIM QAS International) por cumplir con los códigos técnicos/especificaciones técnicas/estándares técnicos/lista de verificación técnica/declaración técnica, los requisitos de certificación y la ley y normativas que se aplican al equipo certificado. La marca de certificación está asociada a un identificador único del titular o autor del certificado, emitido por SIRIM QAS International en Malasia. |

16. Notas