

SUPERSONIC
imagine™

SUPERSONIC® MACH™40
SUPERSONIC® MACH™30
SUPERSONIC® MACH™20

Användarhandbok

Användarhandbok ref. :
MAN-10076-1601
Revision 001
maj 2024

Copyright 2024
SuperSonic Imagine
Med ensamrätt.
Tryckt 2024





SUPERSONIC imagine™



SuperSonic Imagine

ZAC de l'enfant

135 rue Emilien Gautier

13290 Aix en Provence Cedex – Frankrike



En komplett lista med patent, väntande patentansökningar och PCT som ägs av SuperSonic Imagine kan åtkommas via följande länk: <https://www.supersonicimagine.com/SuperSonic-Imagine/Presentation/Patent-Portfolio>



Ansvarig person Storbritannien:

Sandeep Wadhwa - CEO and President

Juridiskt företagsnamn:

SAMM ventures Ltd.

Representantens adress:

5, The Mall

London

Den här användarhandboken är referensdokumentet för ultraljudssystemen Supersonic® MACH® 20, Supersonic® MACH® 30 och Supersonic® MACH® 40, nedan kallade ”SuperSonic MACH-serien”.

Programvaran som används för detta system inkluderar programvara som ägs av SuperSonic Imagine och som licensierats till SuperSonic Imagine av en licensgivare.

Tillgängligheten till denna programvara och tillhörande dokument är begränsad.

Programvara och tillhörande dokument får endast användas för detta system.

De immateriella rättigheterna till denna programvara och tillhörande dokument är inte tilldelade till dig.

Du får inte kopiera programvaran eller dokumenten och inte ändra programvaran helt eller delvis.

Du får inte ordna eller arrangera om programvaran.

Du får inte tilldela, avslöja, överföra eller licensiera vidare programvaran eller dokumenten till en tredje part.

Ultraljudssystemets programvara omfattas av USA:s och franska export och administrationslagar och -förfordningar och du får inte exportera eller återexportera programvaran i dess helhet eller delar av den om detta inte är korrekt auktoriserat av USA:s eller fransk myndighet.

Informationen i dokumenten eller programmen i programvaran kan ändras utan föregående meddelande.



CAUTION

Inga modifikationer av denna utrustning är tillåtna.

©2024 Supersonic Imagine.SA. Med ensamrätt. Supersonic Imagine, Aixplorer, Aixplorer Mach, SuperSonic, MACH, ShearWave, UltraFast, Mach UltraFast, Planewave UltraSensitive, TriVu, PL.U.S, SonicPad, SonicCare, HEPAVU och tillhörande logotyper är varumärken och/eller registrerade varumärken som tillhör Supersonic Imagine.SA och/eller dess dotterbolag i Frankrike, Europa och andra länder. Detta är ett allmänt informationsverktyg för medicinsk personal och är inte en fullständig representation av produktens/produkternas bruksanvisning (IFU) eller bipacksedel och den medicinska personalens har ansvaret för att IFU eller bipacksedeln läses och följs. Den information som tillhandahålls kan föreslå en viss teknik eller ett visst protokoll, men det är den medicinska expertens ansvar att avgöra vilken teknik eller vilket protokoll som är lämpligt. Klinikerna är alltid ansvariga för att använda sig av en sund praxis för patientbedömning och urval av patienter och för att följa tillämpliga lokala, statliga och federala regler och bestämmelser om ackreditering, anestesi, ersättning och alla andra aspekter av förfaranden på kontoret. SuperSonic Imagine ska inte under några omständigheter hållas ansvarigt för skador av något slag som uppstår till följd av din användning av den information som presenteras.

Denna användarhandbok kan inkludera varumärken eller registrerade varumärken som tillhör andra företag.

Table of Contents

1. Inledning	1
Välkommen!	3
Om denna användarhandbok	5
Utbildning	6
Om denna enhet	7
Allmän beskrivning	7
Avsedd användning	8
Avsedd patientpopulation	8
Skydd av personuppgifter	8
Indikationer för användning	9
Kontraindikationer	10
Väsentliga prestanda	11
Ordinerad enhet	11
Överensstämmelse med standarder	11
Certifieringar	12
Kontakta oss	14
Frankrike	14
Nordamerika	14
Tyskland	14
Service	15
Service	16
Uppgraderingar och uppdateringar	17
2. Systemöversikt	19
Mottagning och förvaring av SuperSonic MACH-serien	21
Förvaring av enheten	21
Säkert bortskaffande av enheten	21
Gränser för temperatur, tryck och luftfuktighet	23
Elektriska driftskrav	23
Dimensioner	24
Beskrivning av systemet	26
Anslutning av strömkabeln och skyddsjord	27

Information om den plint till vilken	
potentialutjämningsledaren ska anslutas ():	28
Bildskärm och ledad arm	28
Kontrollpanel	31
Hur du kan flytta kontrollpanelen upp och ned	31
Hur du vrider kontrollpanelen	32
Högtalare och ljudjustering	33
Signalomvandlare	35
Ansluta en signalomvandlare	35
Kabelhållare	38
Använda signalomvandlarens kabelhållare (tillval)	39
Förvaring på vagnen	40
Gelållare/värmare	40
Förvaringsområden	42
Ingångs-/utgångsanslutningar	44
USB-portar	44
Displayport	46
CD/DVD-enhet	46
Skrivare	48
Integrerade skrivare (tillval)	48
Ytterligare skrivare	48
Strekkodsläsare (tillval)	50
1D strekkodsläsare	51
Kompatibla strekkodstyper	57
Parameterstandarder	59
Ytterligare videoenheter	60
Rörlighet	62
Handtag	62
Broms och hjullås	63
Fotstöd	64
Flytta systemet	65
Förberedelse för att flytta systemet	65
Flytta systemet	65
Kompatibla tillbehör och satser	66
Kompatibla tillbehör	68
Geler	69
Överdrag för signalomvandlare	70
Rengöringslösningar	79
Skrivarpapper och toner	79

Biopsihandböcker	80
3. Säkerhet	81
Definition av nivåer av försiktighetsåtgärder	83
Symboler	84
Allmän utrustningssäkerhet	86
Elektrisk säkerhet	88
Elektromagnetisk interferens	90
Allmän information	90
Rekommenderade separationsavstånd mellan portabel och mobil RF-kommunikationsutrustning, RFID-kommunikation och system i SuperSonic MACH-serien	92
Deklaration av elektromagnetiska emissioner	95
Deklaration om immunitet	96
Termisk säkerhet	98
Mekanisk säkerhet	100
Utföra säkra ultraljudsundersökningar med system i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien	102
Bioeffekter och biofysik relaterad till ultraljudsinteraktion	102
Termiska mekanismer	110
Icke-termiska mekanismer	116
Fördelar jämfört med risker för ultraljud	120
AFAP-principen	123
Output display standard, ODS	127
Utöva AFAP-principen	134
Varningssystem	152
Cybersäkerhet	155
4. Komma igång	157
Konventioner	159
Konventioner som används i denna användarhandbok	159
Konventioner som används i systemet	159
Rattkunskap	160
Komma igång	167
Koppla PÅ och stänga AV systemet	167

Logga in och låsa/logga ut	169
Ställa in tid och datum	172
Ställa in språk	173
Ansluta till ett nätverk	173
Välja en signalomvandlare	173
Starta en undersökning	175
Avsluta en undersökning	181
Bildvisningslägen	182
Allmän information om bildvisningslägen	182
5. Bildvisning	185
Om systemets visning	187
Om huvudskärmen för bildvisning	187
Meddelandeikoner	189
Om pekskärmen för bildvisning	192
Gemensamma bildvisningsreglage	192
Frys	193
Djup	193
Förstärkning	194
Tidsförstärkningskompensation (TGC)	194
Hantering av fokalzön	196
Zooma	197
Vänster/höger	198
Övre/nedre	198
Dubbel	198
Spela upp	199
Dubbel övre/nedre	199
Dölj patientnamn	200
Skiljeförfarande	200
Kompatibilitet signalomvandlare/klinisk applikation	201
Avbildning i B-läge	202
Öppna B-läge	202
Om huvudskärmen för B-läge	202
Om pekskärmen för B-läge	203
Beskrivning av parametrar för B-läge	203
Biopsi	207
Needle PL.U.S.™	210
Panorama	214
Tips för B-lägesskanning	219
ShearWave™ elastografi	220

Öppna ShearWave elastografi	220
Om SWE-huvudskärmen	220
Om SWE-pekskärmen	221
Beskrivning av SWE-parametrar	222
SWE TIPS för skanning	228
Leververktyg	229
Viscosity PLane wave UltraSound	229
Attenuation PLUS- och Sound Speed PLUS- lägen	235
Att PLUS och SSp PLUS TIPS för skanning	242
Färgavbildning	244
De olika färglägena	244
Öppna färglägen	245
Om huvudskärmen för färglägen	245
Om pekskärmen för färglägen	246
Beskrivning av parametrar för färgavbildning	246
FÄRGTIPS för skanning	259
Läget pulsad vågdoppler	260
Öppna PW	260
Om PW-huvudskärm	260
Om PW-pekskärmen	261
Inställning av PW	261
Beskrivning av PW bildvisningsparametrar	262
Tips för PW-skanning	271
Kontinuerlig doppler	272
Öppna CW	272
Om CW-huvudskärm	272
Om CW-pekskärm	273
Inställning av CW	274
Beskrivning av CW bildvisningsparametrar	274
3D-bildvisning	280
Öppna 3D-bildvisning	280
Bildtagning	280
Rekonstruktion på flera plan (MPR)	281
Flera snitt (MS)	284
Kontrastförbättrad ultraljudsbildvisning (CEUS)	289
Öppna CEUS-läge	289
Om CEUS-lägets huvudskärm	290
Om CEUS-lägets pekskärm	290
Beskrivning av CEUS-parametrar	291

CEUS TIPS för skanning	296
Bildvisning i M-läge	297
Öppna M-läge	297
Om M-lägets huvudskärm	297
Om M-lägets pekskärm	297
Inställning av M-läge	298
Beskrivning av M-lägets bildvisningsparametrar	299
Skanning i M-läge	302
EKG	303
Inställning av EKG-modulen	304
Beskrivning av EKG-parametrar	306
Protokoll	307
6. Analysera en bild	311
Använda kroppsmarkörer	313
Hur kroppsmarkörer används	313
Anpassning	314
Använda anteckningar	315
Hur anteckningar används	315
Anteckningsläge	316
Grupp med anteckningar	316
Flytta anteckningar	316
Bibliotek med anteckningar	317
Start	317
Avsluta	317
Anpassning	318
Utföra mätningar	318
Öppna mätningar	318
Grundläggande mätningar	318
Andra mätfunktioner i pekskärmen	340
Namngivna mätningar	341
Mätanpassning	342
Mätnoggrannhet	342
BI-RADS®-analys	361
Bedömningskategorier för BI-RADS®	362
Utföra BI-RADS® lexikonklassificering	363
Dokumentering av BI-RADS® lexikonklassificering med bilder	364
Thy-RADS™-analys	365
Utföra Thy-RADS™ lexikonklassificering	365

Dokumentering av Thy-RADS™ lexikonklassificering med bilder	366
7. Rapporter	367
Beskrivning av rapportfunktionen	369
Rapportbyggaren	369
Beskrivning av rapportbyggaren	369
Bilder	370
Mätningar	372
Arbetsblad	373
Slutsats	379
Skapa rapporter	380
Skriva ut rapporter	380
Exportera rapporter	380
8. Bild- och datahantering	383
Spara data	385
Ta bilder och skapa klipp	385
Granska en undersökning	387
Skriva ut bilder	391
Skicka en studie	393
Radera undersökningar och bilder	398
För att radera en eller flera bilder	398
För att radera undersökningar	399
Söka och hämta bild	399
Allmän information om Söka och hämta	399
Utföra en sökning	401
Utföra en hämtning	402
Öppna flyttade DICOM-data	403
Visa och navigera i hämtade bilder	404
Avsluta Söka och hämta	404
Avsluta en undersökning	404
Fortsätta en undersökning	405
9. Anpassning av systemet	407
Beskrivning av systemets konfiguration ..	409
System/visning	410
Beskrivning av fliken System/visning	410
System	410
Regionala parametrar	411
Undersökning	412
Anpassning	414

Rapport	415
Enhetsinställningar	417
Beskrivning av fliken Enhetsinställningar	417
Mediainställningar	417
Mediaassociering	419
Alternativ för DICOM-system	420
Administration	422
Beskrivning av fliken administration	422
Enheter	423
Ethernet-konfiguration	427
Wi-Fi-konfiguration	428
Nätverksverktyg	431
Diskunderhåll	432
Medicinsk personal	435
Användarhantering	436
Förinställningar	439
Beskrivning av fliken Förinställningar	439
Anteckning	440
Kroppsmarkör	441
Bildvisningsförinställningar	444
Protokoll	449
Lägga till protokoll	449
Importera eller exportera protokoll	450
Mätningar	451
Beskrivning av fliken Mätningar	451
Mätningar	452
Etiketter och beräkningar	452
Paket	454
Obstetrik	455
Onlinetjänster	460
Uppdatering av system online	462
Underhåll/diagnostik online	464
Konfiguration av onlineservrar	465
Hur programvaruversioner och alternativ uppdateras	466
Systemdiagnostik	468
10. Skötsel och underhåll av systemet	471
Fylla på skrivarpapper och toner	473

Rengöring av systemet	473
Rengöringsfrekvens	473
Rengöra maskinens utsida	474
Rengöring av gelvärmaren	475
Rengöra bildskärmen	476
Rengöra pekskärmen	476
Rengöra luftfiltret	477
Rengöra och desinfektera	
streckkodsläsaren	478
Underhåll	478
Rengöra och desinfektera EKG-modulen ...	479
Rengöringsinstruktioner för EKG-kablar	479
Rengöringsinstruktioner för EKG-ändar	480
Rengöra och desinfektera	
signalomvandlare	480
Säkerhet vid rengöring av signalomvandlare	480
Råd för rengöring och desinfektering av	
signalomvandlare	483
Allmänna rutiner för rengöring och desinfektion av	
signalomvandlare i SuperSonic MACH-serien	484
Produkter för rengöring och desinfektion	485
Blötlägningsbegränsningar	492
Ytterligare information om rengöring och desinfektion	
av signalomvandlare för ultraljud	493
11. Felsökning	495
.....	497
12. Referenser	499
Allmänna referenser	501
Obstetriska referenser	505
Ekvationer och tabeller för fosterutveckling	506
Ekvationer och tabeller för fosterålder	509
Ekvationer och tabeller för uppskattning av	
fostervikt	512
Funktionstabell för signalomvandlare	516

1 Inledning

Välkommen!

Välkommen och gratulerar till ditt inköp av ultraljudssystemet SuperSonic MACH.

Följande dokument finns tillgängliga för ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien:

- **Användarhandbok**

Denna användarhandbok innehåller viktig information om användning och säkerhet för denna produkt. Läs denna handbok noga och förvara den på en plats där den är lätt åtkomlig.

- **Startguide** (AW-31701)

Startguiden innehåller en kort beskrivning av systemet samt grundläggande information om användning av produkten.

- **Obstetriska referenser** (PM.LAB.247)

Guiden med obstetriska referenser innehåller de detaljerade obstetriska tabellerna och ekvationerna som används av SuperSonic MACH-serien.

- **Akustisk tabellguide** (PM.LAB.248)

Den akustisk tabellguiden innehåller alla akustiska tabeller för varje kombination av signalomvandlare/läge som är tillgängliga för SuperSonic MACH-serien.

System i SuperSonic MACH-serien har konstruerats med tanke på säkerheten för operatören och patienten.

Läs följande kapitel grundligt innan du börjar arbeta med detta system.

SuperSonic Imagine garanterar att systemet kommer att fungera såsom avsett endast om alla försiktighetsåtgärder och varningar som anges i denna användarhandbok beaktas.

Dokumenterna ovan kan laddas ner från <https://www.supersonicimagine.com/Instruction-for-use>.

En pappersversion av användarhandboken är på begäran tillgänglig utan kostnad hos din lokala representant.

Om denna användarhandbok

Denna användarhandbok innehåller viktig information om användningen av ultraljudssystemet.

Informationen i den här användarhandboken gäller för alla tre systemen, SuperSonic MACH 20, SuperSonic MACH 30 och SuperSonic MACH 40, om inget annat anges.

Om en funktion är tillgänglig endast på ett eller två system, se logotyperna som visas i vänstermarginalen bredvid den aktuella funktionen.

Observera att ett av systemen i den här användarhandboken kanske inte är registrerat i ditt land. Kontakta din lokala representant för SuperSonic Imagine för ytterligare information.

De funktioner som beskrivs i denna användarhandbok kan vara tillval. Kontakta din lokala försäljare av eller servicerepresentant för SuperSonic Imagine för mer information.

Vissa funktioner i den här användarhandboken kanske inte är tillgängliga i ditt land. Kontakta din lokala representant för SuperSonic Imagine för ytterligare information.

Bilder visas endast som exempel och allmän information.

Skärmbilderna i den här användarhandboken är endast avsedda som illustrationer och kanske inte är en exakt representation av produkten. Alla skärmbilder kommer från SuperSonic MACH 30-systemet.

Den innehåller även information om hur du kontaktar SuperSonic Imagine för support.

Denna handbok är avsedd att användas av, eller på order av, och under direkt övervakning av en licensierad läkare som är kvalificerad för att använda eller dirigera användning av ultraljudsenheten.

Denna handbok är avsedd för användare som är utbildade eller på annat sätt vana vid användning av medicinska ultraljudsenheter.

Kliniska riktlinjer för hur en ultraljudsundersökning utförs tillhandahålls inte i denna handbok,

Användarhandboken uppfyller följande:

- Förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter
- FDA-förordning, 21 CFR § 801

Utbildning

I händelse av att ytterligare information krävs, rekommenderas utbildning och finns tillgänglig på begäran från SuperSonic Imagine. Kontakta din lokala representant för ytterligare information.

Om denna enhet

Allmän beskrivning

Systemet SuperSonic Imagine SuperSonic MACH är ett vagnbaserat ultraljudsbildsystem som används för att utföra diagnostiska generella undersökningar med ultraljudsbildvisning.

Systemet innehåller en skanningsomvandlare och kan kopplas till olika linjära, böjda, mikrokonvexa, fasade och motordrivna linjära matrissignalomvandlare för att framställa bilder, som visas på en LCD-skärm.

En justerbar kontrollpanel med integrerad pekskärm medger att användaren snabbt och effektivt kan utföra en ultraljudsundersökning överensstämmande med AFAP-principerna.

Systemet medger också att användaren utför mätningar och tillhörande beräkningar, inhämtar bilder till digitalt minne eller till en extern enhet (såsom en skrivare) och granskar diagnostiska undersökningar i form av en rapport.

Systemet fungerar på ett sätt som liknar befintliga enheter och signalomvandlare för följande bildvisningslägen: B-läge, M-läge, bildvisning med färgdoppler, doppler med pulsad våg, kontinuerlig våg, harmonisk bildvisning, bildvisning med amplitudförstärkt doppler, bildvisning med riktad amplitudeffekt, kontrastförbättrad ultraljudsbildvisning, elasticitetsbildvisning, 3D-bildvisning och skjuvvågsbildvisning.

Våra ultraljudssystem kan endast återanvändas om de renoveras under SuperSonic Images ansvar så att de uppfyller de allmänna säkerhets- och prestandakraven.



NOTE

Ansvarsfriskrivning: SuperSonic Imagine ansvarar inte för system som inte köpts direkt genom SuperSonic Imagine.

Avsedd användning

De diagnostiska ultraljudssystemen och signalomvandlarna i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien är avsedda för allmän ultraljudsbildvisning med pulseko, elasticitetsbildvisning av mjukvävnad och vätskeflödesanalys av den mänskliga kroppen med doppler.

De diagnostiska ultraljudssystemen och signalomvandlarna i SuperSonic Imagine® Supersonic® MACH®-plattformarna tillhandahålls för specifik medicinsk användning enligt specifikationerna och alla ändringar, delvis eller helt, av programvara eller maskinvara, alla fysiska och/eller programvaruintrång i plattformen, dekompilering eller bakåtutveckling av något slag är strängt förbjudet.

Avsedd patientpopulation

Ultraljud kan utföras på alla personer (vuxna eller barn) som behöver detta medicinska förfarande för att utvärdera sitt hälsotillstånd eller få en diagnos.

Skydd av personuppgifter

SuperSonic Imagine bekräftar och följer de tillämpliga bestämmelserna om skydd av personuppgifter, inklusive efterlevnad av förordning (EU) 2016/679 den 27 april 2016 om skydd för fysiska personer med avseende på behandling av personuppgifter och om det fria flödet av sådana uppgifter, känd som den allmänna dataskyddsförordningen (GDPR).

Indikationer för användning

De diagnostiska ultraljudssystemen och signalomvandlarna i Hologic SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien är avsedda för allmän ultraljudsbildvisning med pulseko, viskoelasticitetsbildvisning av mjukvävnad och vätskeflödesanalys av den mänskliga kroppen med doppler.

Ultraljudssystem i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien är indikerade för användning i följande applikationer för bildvisning och mätning av anatomiska strukturer: buk, små organ, muskeloskeletala, ytliga muskeloskeletala, vaskulära, perifera vaskulära, OB-GYN, bäcken, pediatrika, urologiska, transrektala, transvaginala och neonatal/vuxna cefaliska, icke-invasivt hjärta.

Användningslägen omfattar: B-läge [2D; 3D; Panoramabild; Spatiell sammansättning], M-läge, Doppler [Kontinuerlig våg (CW); Pulsad våg (PW); Färg- och förstärkt doppler (Color Flow Imaging), Färgdoppler (Angio PL.U.S)], Töjningselastografi, Tissue Harmonic Imaging (THI), Contrast Enhanced Ultrasound Imaging (CEUS), ShearWave Elastography (SWE), ShearWave Dispersion Viscosity (Vi PLUS); Kombinationslägen [(B/Färgflöde) ; (B/SWE), (B/PW), (B/PW/Färgflöde); (B/M-läge); (B/Färgflöde/SWE); (B/CW); (B/M-mode/Färgflöde); (B/Töjningselastografi/SWE)].

Dessutom är SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-seriens ultraljudsdiagnostiska system och tillhörande signalomvandlare avsedda för:

- Mätningar av anatomiska strukturer i buken,
- Mätningar av bredbands skjuvvågshastighet och vävnadsstyvhet i interna strukturer i levern och mjälten,
- Mätningar av ljusstyrkekvoten mellan lever och njure,
- Visualisering av kärlbildning i buken, mikrokärlbildning och perfusion,
- Kvantifiering av kärlbildning i buken och perfusion.

Mätningar av skjuvvågshastighet, strålningsdämpning, viskositet och styvhet, ljusstyrkekvot, visualisering av kärlbildning, mikrokärlbildning och perfusion, kvantifiering av kärlbildning och perfusion kan användas som en hjälp vid klinisk hantering av vuxna och pediatrika patienter med leversjukdom.

SuperSonic MACH ultraljudsdiagnostiska system och tillhörande signalomvandlare är dessutom avsedda för:

- Mätningar av anatomiska strukturer i bröst.
- Mätningar av bredbands skjuvvågshastighet och vävnadsstyvhet i interna strukturer i bröst.
- Visualisering av bröststrukturer och mikrovaskularisering.
- Visualisering av bröstmassors morfologi med hjälp av skjuvvågselastografi och 2D-kartläggning av mikrovaskularisering.

Mätningarna av skjuvvågens hastighet och styvhet kan användas som ett hjälpmedel vid behandling av kvinnliga patienter med bröstmassor, eftersom skjuvvågselastografi i kombination med 2D-gråskaleavbildning och vaskularisering ger ytterligare information för att bättre karakterisera bröstmassor och förbättra ultraljudets diagnostiska noggrannhet.

Denna enhet är avsedd att användas av, eller på order av, och under övervakning av en licensierad läkare som är kvalificerad för att använda eller dirigera användning av enheten¹. Denna enhet är avsedd för användning i sjukhusmiljö eller på läkarmottagning.

Detta system bör endast användas av utbildad vårdpersonal (HCP) som har kunskap om riskerna med för stor akustisk energi i kroppen, särskilt i fall där en stor mängd vätska finns inom skanningsområdet.

Kontraindikationer

System i SuperSonic MACH-serien är inte utformat för oftalmisk användning eller någon användning som orsakar att den akustiska strålen passerar genom ögat.

System i SuperSonic MACH-serien är inte avsedda för användning med lättantändlig anestetika eller tillsammans med brandfarliga medel. Brandfarliga anestesimedel är bland annat cyklopropan, divinyletel, etylklorid, etyletel och etylen.

¹Information som levereras av enheten måste användas av en licensierad läkare som är kvalificerad för att fastställa en diagnos.

Väsentliga prestanda

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien ska vara fria från brus på en vågform och artefakter samt inte förvrida en bild eller visa felaktiga numeriska värden vilka inte kan hänföras till en fysiologisk effekt och som kan ändra diagnosen.

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien ska vara fria från visning av felaktiga numeriska värden associerade med den diagnos som ska utföras.

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien ska vara fria från visning av felaktiga säkerhetsrelaterade indikationer.

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien ska vara fria från framställning av oavsiktlig eller för kraftig ultraljudseffekt.

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien ska vara fria från framställning av oavsiktliga eller för höga yttemperaturer på signalomvandlarenheten.

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien ska vara fria från framställning av oavsiktlig eller okontrollerad rörelse av signalomvandlarenheterna som är avsedda för intrakorporeal användning.

Ordinerad enhet

Försiktigt: Enligt USA:s federala lagstiftning får diagnostiska ultraljudsenheter endast säljas av läkare eller på läkares ordination.

Överensstämmelse med standarder

Enligt förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter är system i SuperSonic MACH-serien medicintekniska produkter av klass IIa.

Enligt:

- IEC/EN 60601-1, utrustningen är klass I, typ BF.
- IEC 60601-1-2, utrustningen är klass A.

Produkten uppfyller följande standarder:

- UL 60601-1, Elektrisk utrustning för medicinskt bruk, Del 1: Allmänna säkerhetskrav
- CAN/CSA-C22.2 nr 601.1 Elektrisk utrustning för medicinskt bruk – Del 1: Allmänna säkerhetskrav
- IEC/EN 60601-1-2 Elektrisk utrustning för medicinskt bruk – Del 1-2: Allmänna säkerhetskrav – Tilläggsstandard: Elektromagnetisk kompatibilitet – Krav och tester
- IEC 60601-2-37 Medicinsk elektrisk utrustning – Del 2-37: Särskilda krav på ultraljudsutrustning för diagnos och övervakning.
- IEC 62304 Elektrisk utrustning för medicinskt bruk – Livscykelprocesser för programvara
- NEMA UD 2 Akustisk effektmätningstandard för diagnostisk ultraljudsutrustning
- NEMA UD 3 Standard för realtidsvisning av termiska och mekaniska akustiska effektindex på diagnostisk ultraljudsutrustning
- EN ISO 10993-1 Biologisk värdering av medicintekniska produkter – Del 1: Utvärdering och testning
- EN ISO 14971: Medicintekniska produkter – Tillämpning av ett system för riskhantering för medicintekniska produkter
- IEC/EN 60601-1 Elektrisk utrustning för medicinskt bruk – Del 1: Allmänna säkerhetskrav
- IEC 61340-5-1: Elektrostatiska urladdningar (ESD) – Del 5-1: Skydd av elektronik från elektrostatiska fenomen – Allmänna krav
- IEC 61340-5-2: Elektrostatiska urladdningar (ESD) – Del 5-2: Skydd av elektronik från elektrostatiska fenomen – Användarhandbok
- EN 50419: Märkning av elektriska och elektroniska produkter i enlighet med artikel 11(2) i direktiv 2002/96/EG (WEEE)
- Digital bildtagning och kommunikation inom medicin (DICOM) standard: PS 3.1 -2021d

Certifieringar

SuperSonic Imagine är ISO 13485-certifierad.

SuperSonic Imagine är ISO 14001-certifierad.

Kontakta oss

Kundtjänstrepresentanter är tillgängliga regionalt för att hjälpa till att besvara dina frågor. Kontakta din lokala försäljning- eller servicerepresentant för SuperSonic Imagine för hjälp.

Alla allvarliga incidenter som inträffat i samband med produkten ska rapporteras till SuperSonic Imagine samt till den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

Frankrike



SuperSonic Imagine France

ZAC de l'enfant

135 rue Emilien Gautier

13290 Aix en Provence – Frankrike

Telefon: +33 (0)4 42 99 24 24

E-post: contactsFR@supersonicimagine.com

Nordamerika



SuperSonic Imagine US Holdings, Inc.

250 Campus Drive

Marlborough, MA 01752

Tyskland



SuperSonic Imagine GmbH

Zeppelinstraße 73

81669 München

Tyskland

Service

Ring din lokala representant för SuperSonic Imagine.

Service

Produktens livslängd påverkas direkt av följande variabler:

- Produktens kliniska användningstimmar
- Produktens kliniska icke-användningstimmar när den är strömsatt och är i status ”på”
- Miljömässig exponering av produkten med avseende på temperatur, fuktighet och tryck
- Lämpliga elektriska strömförhållanden
- Korrekt hantering och förflyttning av produkten
- Korrekt förvaring av produkten när den inte används
- Korrekt underhåll och rengöring av produkten
- Underhållets kvalitet och frekvens
- Kvaliteten på tillbehör som används med enheten

Ultraljudssystem i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien måste installeras av en auktoriserad försäljnings- eller servicerepresentant för SuperSonic Imagine.

För att optimera driften och maximera produktens livslängd rekommenderar vi att anlita en auktoriserad representant för SuperSonic Imagine för att utföra årligt underhåll.

Underhålls- och serviceavtal finns tillgängliga.

Alla reparationer måste utföras av en auktoriserad representant för SuperSonic Imagine.

Underhållsåtgärder som beskrivs i **Chapter 10, Skötsel och underhåll av systemet [471]** kan utföras av användaren.

Felaktig installation, reparation eller underhåll gör garantierna associerade med produkten ogiltiga.

Kontakta en försäljnings- eller servicerepresentant för SuperSonic Imagine för mer information.

När system i SuperSonic MACH-serien eller dess tillbehör inte längre fungerar som de ska, kontakta SuperSonic Imagine.

Uppgraderingar och uppdateringar

Uppgraderingar kan tillkännages som består av förbättringar av hårdvara och programvara.

Uppdaterad användarinformation åtföljer dessa systemuppgraderingar.

Uppdateringar av programvaran blir även tillgängliga via funktionen Onlinetjänster.

Verifiera alltid att du använder den reviderade upplagan av detta dokument som är lämplig för din produktversion.

För att verifiera korrekt version av dokumentet för ditt system eller för att erhålla den senaste reviderade upplagan kontaktar du din SuperSonic Imagine-representant eller lokala distributör.

2 Systemöversikt

Mottagning och förvaring av SuperSonic MACH-serien

Vid leverans och inledande installation ska du låta auktoriserad personal från SuperSonic Imagine öppna systemets förpackning. Om du behöver skicka tillbaka enheten till SuperSonic Imagine för service ska du inte förpacka den. Kontakta din lokala representant för SuperSonic Imagine.

System i SuperSonic MACH-serien får endast installeras av auktoriserad personal från SuperSonic Imagine.

Det mycket viktigt att systemet lämnas 48 timmar i rumstemperatur innan det kopplas på första gången.

Förvaring av enheten

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien kan förvaras under obestämd tid under förutsättning att detta sker under omgivningsförhållanden som inte överskrider de gränser som anges i detta kapitel.

I händelse av extremt lång förvaringstid (över 1 år) är det möjligt att batterierna ombord blir urladdade.

Om du planerar att förvara systemet under lång tid ska du konsultera din auktoriserade servicerepresentant för SuperSonic Imagine avseende batterihantering.

Det är även klokt att ha en servicerepresentant på plats när systemet startas igen för första gången efter en långvarig förvaring.

Säkert bortskaffande av enheten

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien innehåller komponenter som liknar de som finns i en normal dator.

Som sådan kan de elektroniska delarna som finns inuti höljet innehålla små mängder bly (elektriska komponenter), kvicksilver (elektriska komponenter och batterier) och litiumjoner (batterier).

Höljet är även sammansatt av plastmaterial, som kan återvinnas. Eftersom SuperSonic Imagine är certifierad enligt ISO 14001:2015 ska du verifiera dina lokala lagar och bestämmelser avseende återvinning av elektriska komponenter, plaster och total säker kassering av denna enhet.

För att skydda data rekommenderar SuperSonic Imagine att alla hårddiskar som lämnar HDO:s kontroll destrueras.

Kontakta din representant för SuperSonic Imagine för mer information.

Gränser för temperatur, tryck och luftfuktighet

Systemet ska användas, förvaras och transporteras inom de parametrar som anges nedan.

Antingen måste driftsmiljön bibehållas konstant eller enheten stängas av.

Tillstånd	Drift	Förvaring	Transport
Temperatur	Från 15 °C till 35 °C (från 59 °F till 95 °F)	Från -20 °C till 50 °C (från -4 °F till 122 °F)	Från -20 °C till 50 °C (från -4 °F till 122 °F)
Relativ luftfuktighet	Från 30 % till 80 %	Från 30 % till 80 %	Från 30 % till 80 %
Tryck	Från 700 hPa till 1 060 hPa	Från 500 hPa till 1 060 hPa	Från 500 hPa till 1 060 hPa
Höjd över havet	Under 3 000 m		

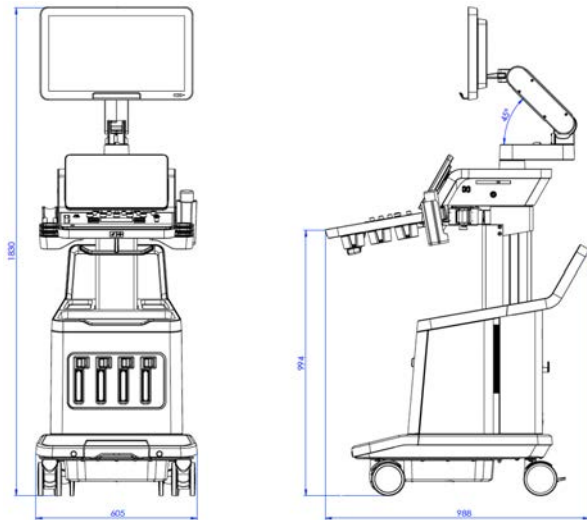
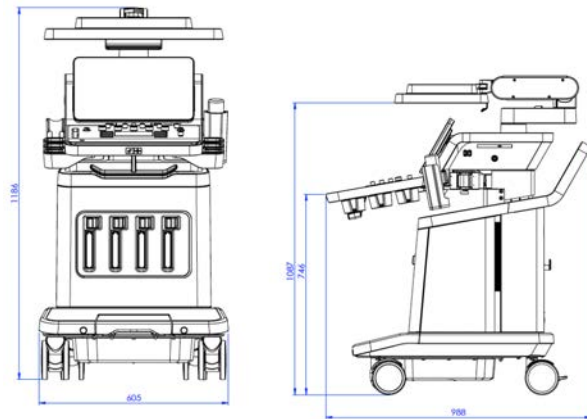
Elektriska driftskrav

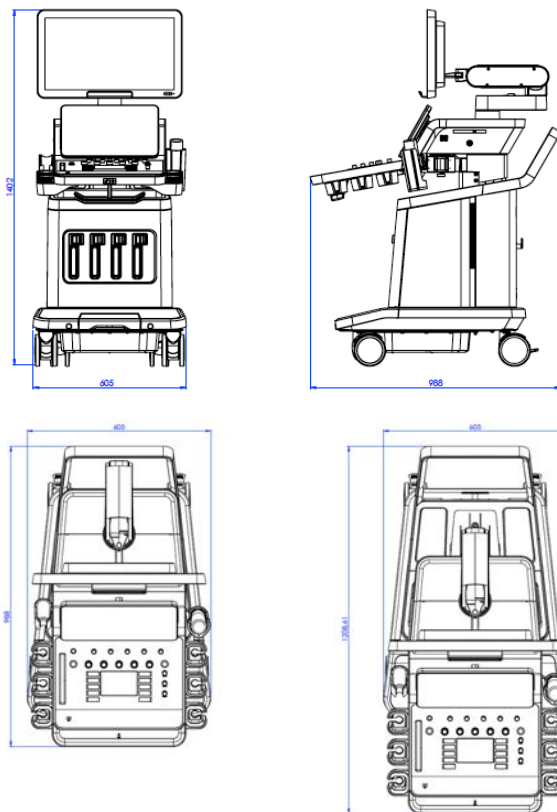
Systemet innehåller en intern strömförsörjning som är avsedd att arbeta inom följande spänningsområden:

- 100–240 V, 50/60 Hz, 500 W.

Strömmen måste göras tillgänglig via ett jordat, sjukhusklassat uttag (UL 60601-1).

Dimensioner





Bredd: 60,5 cm (23,8 in)

Längd:

- 183 cm (72 in), med kontrollpanel och skärm helt upphöjd
- 140,2 cm (55,2 in), med kontrollpanel i lägsta position och skärm i lägsta position
- 118,6 cm (46,6 in), med kontrollpanel sänkt och skärm i planposition

Djup:

- 98,7 cm (38,8 in)
- 120,8 cm (47,5 in), med kontrollpanel helt utdragen

Vikt: cirka 112 kg (247 lb) utan några tillbehör.

Beskrivning av systemet

System i SuperSonic MACH-serien är vagnbaserade ultraljudssystem som består av en central bearbetningsenhet innesluten i ett undre hölje, en ledad kontrollpanel, en pekskärm, en skärm och olika signalomvandlare.



1. Skärm	2. Ledad skärmarm
3. Pekskärm	4. Förvaringsområden
5. Handtag	6. Anslutningar för signalomvandlare
7. Hjulbroms	



1. Gelhållare/värmare	2. Peksärm
3. Högtalare	4. SonicPad™
5. Handstöd	

Anslutning av strömkabeln och skyddsjord



WARNING

Se till att strömkontakten ansluts till ett jordat uttag med tre stift som uppfyller märkningarna som anges på typskylten.

Om denna typ av uttag inte finns tillgängliga ska du kontakta din representant för SuperSonic Imagine.

När systemet är korrekt anslutet blinkar på/av-knappen på kontrollpanelen.



CAUTION

Strömkabeln har ett låssystem som förhindrar att kontakten dras ut oavsiktligt.

Se till att du trycker på den röda knappen på kabelkontaktens huvud för att dra ut den.



Information om den plint till vilken potentialutjämningsledaren ska anslutas (⚡):

För att använda ytterligare en medicinsk produkt i kombination med detta system, måste en potentialutjämningsbus tillhandahållas. Kontakta din representant för SuperSonic Imagine för ytterligare information. Se till att potentialutjämningsledaren ansluts innan utrustningens strömkontakt ansluts till uttaget. Se även till även att utrustningens strömkontakt dras ut ur uttaget innan ledaren fränkopplas för att undvika elektriska stötar.

Bildskärm och ledad arm

Bildskärmen är monterad på en ledad arm som medger att den kan placeras vertikalt och horisontellt.

Du kan justera bildskärmens position så att den passar olika användningspositioner och längder på operatörer.

När den frigörs från dess låsta transportposition kan bildskärmen lutas upp och ned, vridas till vänster och höger och röras från sida till sida.

För att frigöra bildskärmen från dess låsta transportposition, vrider du skruven på armen moturs (blå markör).

För transport placeras bildskärmen i dess låga position och låsanordningen vrids medurs (röd markör) för att låsa bildskärmen i denna position. Om systemet behöver förpackas för transport kan bildskärmen placeras i en plan position.

Justera bildskärmen genom att ta tag i dess handtag och luta, vrida eller flytta den.



Du kan konfigurera skärmens ljusstyrka med knapparna **-/+** i bildskärmen nedre högra hörn.



CAUTION

Dra inte i bildskärmen när både bildskärmen och kontrollpanelen inte är inriktade efter system i SuperSonic MACH-serien. Om du drar i bildskärmen när både bildskärmen och kontrollpanelen är placerade såsom visas på bilden nedan kan det göra systemet obalanserat.



Skjut eller dra inte i den ledade armen.



Kontrollpanel

Hur du kan flytta kontrollpanelen upp och ned

Du kan justera kontrollpanelens höjd elektriskt genom att göra följande.

1. Tryck på en av de två knapparna som är placerade på det främre handtaget såsom visas nedan:



2. Gör ett av följande:
 - För att sänka ned kontrollpanelen, tryck på nedknappen

- För att lyfta upp kontrollpanelen, tryck på uppknappen



CAUTION

När systemet är avstängt och batteriet är på (och tillräckligt laddat) kan du både sänka ner och lyfta upp kontrollpanelen.

Hur du vrider kontrollpanelen

1. Tryck på upplåsningknappen på det främre handtaget (se bild nedan) och vrid kontrollpanelen till vänster eller höger såsom önskas



2. Släpp knappen för att låsa kontrollpanelen i önskad position.

Du kan också dra kontrollpanelen mot dig.



CAUTION

I låst position går det att flytta kontrollpanelen något. Om du vill röra den fritt ska du trycka på upplåsningknappen enligt ovan.



WARNING

Kontrollera att det inte finns föremål eller person under systemet när kontrollpanelen flyttas ned eller vrids.

Vid justering av höjden eller när kontrollpanelen vrids fryses systemet automatiskt. Se till att du trycker på frys igen för att återgå till realtidsundersökning.

Du kan även luta pekskärmen. Grip bara tag i sidorna och luta till önskad position efter dina behov.

Observera att pekskärmens vinkel är fast.



Högtalare och ljudjustering

Ljudvolymen kan justeras i Systemkonfiguration.



NOTE

Du kan antingen tysta systemets ljud såsom Spara bild och Spara klipp (i Systemkonfiguration, fliken **System/visning**, underfliken **System**) eller tysta spektralljudvolymen i PW eller CW genom att trycka på knappen ljudvolym.



CAUTION

Se till att det inte kommer in vätska i högtalargallren.

Se till att all oanvänd gel avlägsnas från kontrollpanelens yta efter användning av systemet.

Undvik att placera vätskor nära högtalargallren.

Signalomvandlare

Ansluta en signalomvandlare

Anslut signalomvandlaren och tryck in kontakten i dess fack och skjut låsfliken helt till vänster för att låsa kontakten (se bild nedan).





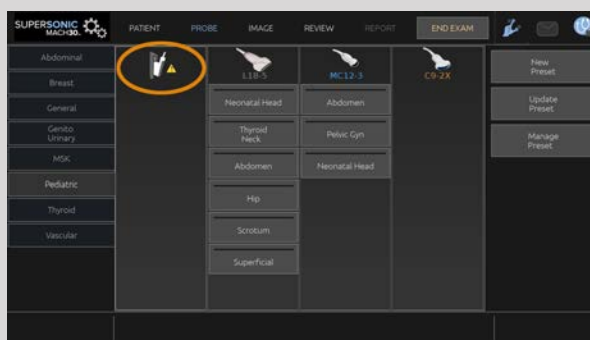
CAUTION

Se till att låsanordningen är i upplåst läge (tryckt till höger) när den inte används.

Se till att låsanordningen är i upplåst läge (tryckt till höger) innan signalomvandlaren ansluts enligt följande.



Om en signalomvandlare inte ansluts korrekt visas en ikon på sondfliken enligt följande:



När ikonen visas ska signalomvandlaren anslutas igen på korrekt sätt för att undvika hårdvaru- eller programvaruproblem.

Vid frånkoppling av signalomvandlaren skjuts låsanordningen helt till höger för att låsa upp kontakten (se bild nedan) och håll sedan kontakten och dra den rakt ut.



CAUTION

Om en signalomvandlare ansluts eller frångöps när en bild visas kan systemet och/eller signalomvandlaren fungera felaktigt.

Anslut eller frångöps inte en signalomvandlare vid start eller avstängning av systemet. Detta kan orsaka att systemet fungerar felaktigt.

Om en signalomvandlare tappas eller annan betydande påverkan inträffar ska signalomvandlaren inspektera noga innan den används.

Verifiera att signalomvandlarens hölje inte är spräckt och att kabeln och isoleringen är felfria.

Om det finns någon tveksamhet om signalomvandlarens integritet ska du avbryta användningen och kontakta en auktoriserad servicerepresentant för SuperSonic Imagine.



NOTE

Se till att du håller signalomvandlaren på rätt sätt. SuperSonic Imagine signalomvandlare är försedda med en pil på sidan vilken indikerar det första elementet.

Denna pil ska inte förväxlas med den på bilden nedan som anger mittpunkten på signalomvandlarens yta som hjälp vid biopsi.



Kabelhållare

Du kan placera sondkablarna på de krokar som finns under kontrollpanelen.



Använda signalomvandlarens kabelhållare (tillval)

Signalomvandlarens kabelhållare kan monteras och demonteras utan verktyg.



1. Placera signalomvandlarens kabel på blocket ovanpå signalomvandlarens kabelhållare.



2. Signalomvandlarens kabelhållare är flexibel och kan anpassas efter typen av undersökning.
3. Signalomvandlarens kabelhållare kan vridas runt sin egen axel för att ändra position när den inte används.

” NOTE

Signalomvandlarens kabelhållare är flexibel för en bekväm skanningsposition.

Se till att du inte slår i huvudmonitorn och pekskärmen när du positionerar kabelhållaren nära den.

Förvaring på vagnen

Gelhållare/värmare

En gelhållare på vagnen har tillhandahållits som en bekvämlighetsåtgärd.

Gelhållaren är placerad på pekskärmens sida.



Gelflaskor med standardstorleken 250 ml, diameter 50 mm kan placeras i hållaren för enkel åtkomst under kliniska undersökningar.



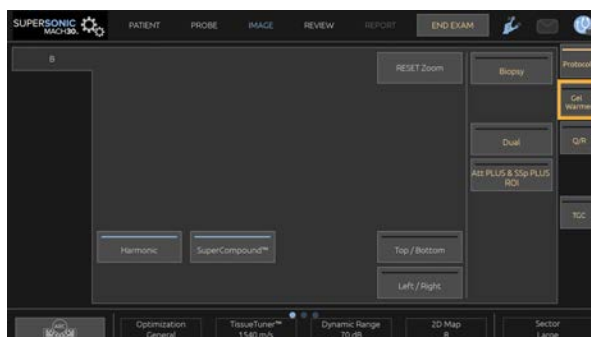
TIP

Placera gelfaskor i hållaren med munstycket nedåt så att gelen alltid är klar för applicering.

Använd varmt vatten och en mjuk borste för att avlägsna fastsittande torkad gel.

En gelvärmare tillhandahålls för bekvämlighet. Den är direkt integrerad på gelhållaren. Den värmer gelen till 30 °C (86 °F) på en timme och upp till 37 °C (98,6 °F) på 4 timmar.

För att aktivera eller inaktivera gelvärmaren trycker du på följande ikon på pekskärmen.



CAUTION

Den blå lysdioden anger att värmaren värmer. När lysdioden inte lyser värmer värmaren inte.

Så länge som den är aktiverad måste du observera att gelvärmaren alternativt och automatiskt är aktiverad (i 45 minuter) och inaktiverad (i 30 minuter) för att reglera gelens temperatur,

Gelflaskans diameter måste vara mellan 49 mm (min.) och 52 mm (max.) för att undvika problem med värmning.



WARNING

Använd endast gelvärmaren med rekommenderade geler för SuperSonic MACH-serien (i [the section called “Geler” \[69\]](#) finns en komplett lista med kompatibla geler).

Respektera gelets utgångsdatum.

Systemet och dess tillbehör är inte avsedda att användas utomhus.



CAUTION

Gelvärmaren kan rengöras med användning av en mjuk, fuktig duk och ett mildt rengöringsmedel eller desinfektionsmedel för sjukhusbruk, ytterligare information finns i [Chapter 10, Skötsel och underhåll av systemet \[471\]](#).

Var försiktig så att de elektroniska reglagen inte blir fuktiga.

Använd inte ett slipande rengöringsmedel eller isopropylalkohol för rengöring av gelvärmaren.

Dränk eller sänk inte ned gelvärmaren i vatten.

Använd endast ultraljudsgel i gelvärmaren. Använd inte andra produkter.

Förvaringsområden

Dessa områden kan användas för att förvara nödvändiga saker som anteckningsblock, diagram, DVD-skivor och handdukar.

I bilden nedan visas förvaringsområdena samt den maximala vikt som kan förvaras i varje område.



Du kan förvara totalt 26 kg (57 lb) på systemet, inklusive sondvikt.



CAUTION

Försök inte öppna vagnen för att fästa enheter.

Ring din försäljare av eller servicerepresentant för SuperSonic Imagine för hjälp.

Felaktigt anslutna elektroniska enheter till ultraljudssystemet gör alla garantier ogiltiga och kan resultera i felaktig funktion, elektriska stötar eller brand.

Överbelasta inte systemets förvaringsområden.

Vid förvaring av artiklar ska du hellre använda det mittrre förvaringsområdet än det övre. Överbelastning av det övre förvaringsområdet kan orsaka att systemet blir obalanserat.

Alltför stor belastning av systemet med kringutrustning, eller stapling av kringutrustning utanför de avsedda facken kan göra systemet instabilt och resultera i att kringutrustningen eller systemet välter.

Belasta inte kontrollpanelen med tunga artiklar.

Luta dig inte mot kontrollpanelen.

Ingångs-/utgångsanslutningar

USB-portar



CAUTION

Externt drivna USB-enheter får endast anslutas till den isolerade USB-porten.

Alla USB-enheter får anslutas till systemet så länge som de är SJÄLV-drivna via USB-porten (två USB-portar kan användas) eller drivna av en extern försörjning som uppfyller IEC 60601 (1MOPP).



WARNING

Vid användning av en USB-port ska du se till att både användaren och patienten inte placerar händer eller någon annan kroppsdel på eller i USB-porten.

Följande portar finns tillgängliga på systemet:

- Två USB-portar är placerade på kontrollpanelens högra sida



- Tre USB-portar är placerade på systemets baksida

I dessa USB-portar kan du ansluta en fotbrytare och ett USB-minne.



En fotbrytare med tre pedaler ingår i SuperSonic MACH-serien (tillval).

Displayport

En displayport samt adaptrar med medger omkoppling från displayport till VGA, DVI och HDMI medföljer systemet.



CAUTION

Endast utrustning som överensstämmer med IEC 60601-1 får anslutas till displayport.

En extern skärm med stöd för DVI får anslutas via displayport.

Mer detaljerad information finns i [the section called “Ytterligare videoenheter” \[60\]](#).

CD/DVD-enhet

CD-enhet är placerade på kontrollpanelens högra sida:



CD/DVD-enheten har stöd för följande medier:

- DVD-R (SL)
- DVD-R (DL)
- DVD+R (SL)
- M-Disc DVD (DVD+R)
- DVD+R (DL)
- DVD+RW
- DVD- RW
- DVD-RAM
- CD-R
- CD-RW

Gör så här för att mata ut en CD/DVD:

1. Klicka på relevant ikon (CD eller DVD)

Jobblistan visas

2. Tryck på utmatningsknappen för att mata ut CD- eller DVD-skivan

Information om ikoner finns i [the section called “Meddelandeikoner” \[189\]](#).

Om du behöver mata ut CD/DVD manuellt för du in en ände av ett pappersgem i hålet intill CD/DVD-spelaren.

Skrivare

Integrerade skrivare (tillval)

En svartvit termisk SONY-skrivare (inbäddad UP-D898DC) är integrerad i systemet. Den är placerad på baksidan av vagnen.

Den svartvita termiska SONY-skrivaren som medföljer systemet ska vara på.

Den stannar i ett energisparläge. Om skrivare stängs av och startas igen påverkar det system i SuperSonic MACH-serien och det kan även orsaka andra elektriska problem.

Ytterligare skrivare

Du kan vilja ansluta en extra skrivare till din enhet i SuperSonic MACH-serien.



WARNING

Anslut aldrig en skrivare som inte uppfyller standarden IEC 60601-1 till en USB-port på din enhet i SuperSonic MACH-serien. Om extern kringutrustning inte ansluts till den isolerade USB-porten måste den externa kringutrustningen överensstamma med tillhörande IEC-normer för säkerhet. De elektriska medicinska systemens överensstämmelse med IEC 60601-1 måste verifieras. Alla enheter som uppfyller IEC 60950 måste hållas utanför patientmiljön såsom anges i IEC 60601-1.

Kommersiella enheter som skrivare och externa bildskärmar överskrider vanligen tillåtna läckageströmgränser och, när de ansluts till separata AC-uttag, överskrider de säkerhetsstandarderna för patienter. Lämplig elektrisk isolering av sådana externa AC-uttag eller att enheter förses med extra skyddsjord krävs för att uppfylla IEC 60601-1-standarderna för elektriskt läckage.

Se listan med kompatibla skrivare nedan. Dessa skrivare är kompatibla med din enhet i SuperSonic MACH-serien och ska anslutas via den isolerade USB-porten. Om du använder skrivare som inte är listade ska du säkerställa att de uppfyller IEC 60601-1.

System i SuperSonic MACH-serien är kompatibla med de flesta allmänna PostScript- och PCL6-skrivare.

Om skrivaren uppfyller standarden IEC 60950 utför du följande steg:

1. Kontrollera att enheterna i SuperSonic MACH-serien är anslutna till nätverket (den isolerade Ethernet-porten är placerad på baksidan av vagnen)
2. Anslut strömkabeln från din externa skrivare till vägguttaget
3. Anslut nätverkskabeln från din externa skrivare till nätverket
4. Starta din externa skrivare
5. Konfigurera systemen i SuperSonic MACH-serien så att de ansluter till skrivaren i samma nätverk



NOTE

SuperSonic MACH-serien och den externa skrivaren får anslutas till samma nätverk inom institutionen.

Om skrivaren uppfyller standarden IEC 60601-1 utför du följande steg:

1. Anslut strömkabeln från din externa skrivare till vägguttaget
2. Gör något av följande beroende på skrivarens modell:
 - Anslut skrivaren till SuperSonic MACH-serien med USB-kabeln
 - Anslut skrivaren till SuperSonic MACH-serien med nätverkskabeln

Strekkodsläsare (tillval)

SuperSonic MACH-serien har stöd för en handhållen strekkodsläsare särskilt utformad för hälsovårdsapplikationer och miljöer, för loggning av data såsom patient-ID: strekkodsläsare (JADAK Flexpoint HS-1M).

Om endast Patient-ID krävs från strekkodsläsaren kan Patient-ID hämtas genom avläsning på skärmarna Patient, Arbetslista eller Q&R på SuperSonic MACH-serien.

När den levereras av SuperSonic Imagine är strekkodsläsaren HS-1M fabriksprogrammerad och behöver därför inga anpassningar av användaren. Om du behöver ändra dessa inställningar utförs programmering genom att skanna strekkoderna i denna handbok eller genom att skicka kommandon under dem.

I [the section called “Rengöra och desinfektera strekkodsläsaren” \[478\]](#) finns mer information avseende desinfektion och rengöring av strekkodsläsaren HS-1M.



CAUTION

HS-1M innehåller ett laserbaserat siktsystem som är helt överensstämmande med certifieringar för ögonsäkerhet.

Den här enheten avger laser av CDRH/IEC klass 2 och ljus av IEC klass 1M.

Titta inte in i strålen.



NOTE

När den inte används kan HS-1M förvaras i en tillgänglig sondhållare.

1D streckkodsläsare

Översikt



1.	Avtryckare	Tryck för att avkoda.
2.	Lysdiod	Grön: E streckkod kunde avkodas. Röd: Ett dataöverföringsfel eller fel på läsare inträffade.
3.	Skanningsfönster	Skanna streckkoden.

Ställa in skannern

Anslut streckkodsläsarens USB-kabel till en tillgänglig USB-port på enheten i SuperSonic MACH-serien och se till att kontakten sitter säkert. När den är korrekt ansluten avger streckkodsläsaren ett ljud.

Skannern har fabriksinställningar och är inställd för att läsa endast 1D-streckkoder.

Skannern har stöd för vissa användardefinierade funktioner såsom anges nedan.

För mer detaljerad information kontaktar du SuperSonic Imagine kundtjänstavdelning.

Inställningar

TANGENTBORDETS LANDSLAYOUT

USA:



KBD_CTY 0

Storbritannien:



KBD_CTY 1

Belgien:



KBD_CTY 21

Danmark:



KBD_CTY 30

Finland/Sverige:



KBD_CTY 26

Frankrike:



KBD_CTY 20

Tyskland:



KBD_CTY 15

Italien:



KBD_CTY 35

Nederländerna:



KBD_CTY 31

Norge:



KBD_CTY 28

Portugal:



KBD_CTY 33

Spanien:



KBD_CTY 36

INDIKATORER FÖR LYCKAD AVLÄSNING

Lysdiod – lysdiod vid lyckad avläsning

Lysdiodindikatorn kan aktiveras eller inaktiveras som svar på en lyckad avläsning.



LEDGDRD 1

Aktivera



LEDGDRD 0

Inaktiverad

Summer – lyckad avläsning

Summern kan programmeras som På eller Av som svar på en lyckad avläsning. Detta avstängningsalternativ stänger endast av summerns svar som indikering av en lyckad avläsning. Alla pip vid fel och för meny kan fortfarande höras.



BEPGDRD 1

Aktivera



BEPGDRD 0

Inaktiverad

Summervolym – lyckad avläsning

Summerns volymkoder ändrar volymen på det pip som HS-1M avger vid en lyckad avläsning. Inställd på av kan pip vid fel och för meny kan fortfarande höras.



BEPLEVL 0

Av



BEPLEVL 1

Låg



BEPLEVL 2

Medium



BEPLEVL 3

Hög

Summertone – lyckad avläsning

Skanna en av följande koder för att ställa in tonen eller tonhöjden för pipet vid lyckad avläsning.



BEPTONE 0

Låg



BEPTONE 1

Medium



BEPTONE 2

Hög

Summertid – lyckad avläsning

Skanna en av följande koder för att ställa in varaktigheten för pipet vid lyckad avläsning.



BEPTIME 0

Kort



BEPTIME 1

Medium



BEPTIME 2

Lång

Summer – pip för effektökning

Skanna en av följande koder för att aktivera eller inaktivera pipcykeln vid effektökning av skannern.



BEEPPWR 1

Aktivera



BEEPPWR 0

Inaktiverad

VIBRATION

HS-1M har som tillval en intern vibrationsmotorfunktion som kan användas för att indikera fel, avläsning/ej avläsning etc. Detta kan

underlätta mycket i en miljö där ett hörbart pip inte önskas. Till exempel i en patientsal nattetid i ett sjukhus, där patienter sover.

Vibrationslägen

HS-1M kan använda dess vibrationsmaskin för att vibrera i olika situationer. Använd en av koderna nedan för att ställa in vibrationsläget för HS-1M.



VIBMODE 0

Vibrera inte



VIBMODE 2

Vibrera vid fel



VIBMODE 4

Vibrera vid lyckad avläsning



VIBMODE 1

Vibrera vid BEL (från värd)



VIBMODE 3

Vibrera vid misslyckad avläsning

Vibrationspulsräknare

Ställ in vibrationspulsräknare (d.v.s. antalet vibrationer) på mellan 1 och 5 pulser. Varje puls längd bestäms av inställningen av vibrationstid (se nästa sida).



VIBNUMB 1

1 vibrationspuls



VIBNUMB 3

3 vibrationspulser



VIBNUMB 2

2 vibrationspulser



VIBNUMB 4

4 vibrationspulser



VIBNUMB 5

5 vibrationspulser

Vibrationstid

Ställer in tiden för vibration (och puls) i steg om 1 millisekund från 1 ms upp till 1 sekund. Flera ofta använda kommandostreckkoder i vibrationstidsmenyn finns nedan.

Inställningsexempel:



VIBTIME 100

Vibrationstid = 100 ms



VIBTIME 200

Vibrationstid = 200 ms



VIBTIME 300

Vibrationstid = 300 ms



VIBTIME 500

Vibrationstid = 500 ms

STRECKKODSSKANNINGSMENY

Eftersom JADAK HS-1M kan programmeras genom att skanna menystreckkoder, finns det ett alternativ att begränsa möjligheten att skanna menystreckkoder. Genom att ställa in **MNUENAB 0**, kan du inte längre skanna menystreckkoder. Det enda kommandot eller skannbara menystreckkoden för att stänga av denna blir **MNUENAB 1**.



MNUENAB 1

Aktivera



MNUENAB 0

Inaktiverad

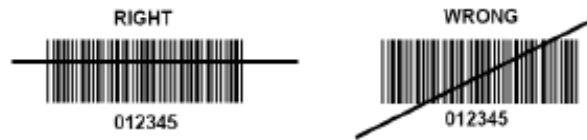
Skanna i handhållet läge

1. Se till att alla anslutningar är säkra

2. Placera markören över fältet som ska fyllas i
3. Rikta skannern mot streckkoden. Tryck in avtryckaren.

” NOTE

Se till att skanningslinjen korsar alla streck och mellanrum i symbolen, se figuren nedan.



4. Vid en lyckad avkodning piper läsaren och lysdioden blir grön.

Kompatibla streckkodstyper

- GS-1 Databar Limited (RSS Limited)
- GS-1 Databar Expanded (RSS Expanded)
- Codabar
- Code 11
- Interleaved 2 of 5
- Code 128
- Matrix 2 of 5
- Code 39
- Code 93
- NW7
- MSI
- EAN/JAN-13
- EAN/JAN-8
- UPC-A
- GS1-128
- UPC-E
- GS-1 Databar (RSS-14)
- UPC-E1

Parameterstandarder

Se följande tabell för parameterstandarder för streckkodsläsaren Jadak HS-1M

Alternativets namn	Värde	Nyckel
Gränssnitt	USB HID-tangentbord	HOSTCFG1
Tangentbordets landslayout	USA	KBD_CTY 0
Tangentbordets utmatning av kontrolltecken	Inaktiverad	KBD_NPE 0
Läge med numerisk knappsats	Inaktiverad	KBD_NMPS 0
Lysdiod – lysdiod vid lyckad avläsning	Aktivera	LEDGDRD 1
Summer – lyckad avläsning	Aktivera	BEPGDRD 1
Summervolym – lyckad avläsning	Hög	BEPLEVL 3
Summertton – lyckad avläsning	Hög	BEPTONE 2
Summertid – lyckad avläsning	Lång	BEPTIME 2
Inga avläsningar	Inaktivera ingen avläsning	NO_READ 0
Meddelandet ingen avläsning	Meddelandet ingen avläsning	NORDMSG
Summer – pip på [BEL]	Inaktiverad	BEEPBEL 0
Summer – pip för effektökning	Aktivera	BEEPPWR 1
Fellysdiodens varaktighet	Fellysdiodens varaktighet = 100 ms	ELEDDUR 100
Siktläge	Aktivera	AIMMODE 1
Siktfördröjning	Siktfördröjning Av	AIM_DLY 0
Vibrationslägen	Vibrera inte	VIBMODE 0
Vibrationspulsräknare	1 vibrationspuls	VIBNUMB 1
Vibrationstid	Vibrationstid = 100 ms	VIBTIME 100
Utlösningslägen	Manuell (spak) avtryckare	TRGMODE 0
Flersymbolsläge	Flersymbolsläge Av	MULTSYM 0

Alternativets namn	Värde	Nyckel
Lyckad avläsning fördröjning	Misslyckad avläsning fördröjning	DLYGDRD 0
Ingen avläsning fördröjning	Ingen avläsning fördröjning 0,6 sekunder	DLYRERD 600
Överför AIM ID-tecken	Överför inte AIM ID	XMITCID 0
Prefix	Inaktiverad	PREENAB 0
Suffix	Inaktivera suffix	SUFENAB 0
Belysningsljusstyrka	Belysningsljusstyrka hög	LEDSPWR 3
Avkodningsfönster	Inaktivera avkodningsfönster	WINDECE 0
Symbologier	Aktivera endast 1D-streckkod (inte matris, inte QR-kod)	
Streckkodsskanningsmeny	Aktivera	MNUENAB 1

Ytterligare videoenheter

Du kan vilja ansluta ytterligare en videoenhet såsom en LCD-skärm eller videoprojektor till din enhet i SuperSonic MACH-serien.

Videoutgången på SuperSonic MACH-serien är digital video, med en inbyggd upplösning på 1 920 x 1 080.

Du kan ansluta videoenheter till SuperSonic MACH-serien som är kompatibla med porttypen och har stöd för denna videoupplösning. Den externa videoenheten måste uppfylla IEC 60601-1. För att ansluta din videoenhet till SuperSonic MACH-serien utför du följande steg:

1. Koppla på din externa videoenhet.
2. Kontrollera att din externa videoenhet är PÅ och att den är inställd så att dess ingång är specificerad att ta emot signaler från displayport. Se användarhandboken för den externa videoenheten för mer detaljerad information.
3. Anslut din externa videoenhet till systemet i SuperSonic MACH-serien med en displayport-kabel*, som inte är längre än 5 m* (15 fot*).
4. Slå på strömmen till systemet i SuperSonic MACH-serien. Huvudskärmen speglas på systemets skärm och på den externa skärmen.

* En displayport till HDMI-, VGA- och DVI-adapter ingår.

* Displayport-kablar med längden 5 m har testats med SuperSonic MACH-serien. Längre kablar kan orsaka att den digitala signalen försämras eller förloras.

” NOTE

Externa videoenheter som inte har stöd för en upplösning på 1 920 x 1 080 kan resultera i följande:

1. Ingen signal visas på den externa videoenheten
2. En ”letterbox”-effekt där videoskärmen visas med en svart kant runtom.
3. En justerad bildkvotssignal visas. Detta kan resultera i att bilden sträcks ut eller komprimeras för att passa skärmen.

Om du får problem med videokvaliteten eller bildkvoten orsakas det troligen av externa videoenheter som inte har stöd för inbyggd upplösning på 1 920 x 1 080. Detta kan lösas genom att lägga till en ”digital delare” mellan den externa skärmen och enheten i SuperSonic MACH-serien. Kontakta din lokala representant för SuperSonic Imagine för ytterligare information.



CAUTION

Ytterligare utrustning som ansluts till medicinsk elektrisk utrustning måste uppfylla respektive IEC- eller ISO-standarder (t.ex. IEC 60950 för utrustning för informationsbehandling). Dessutom ska alla konfigurationer uppfylla kraven för medicinska elektriska system (se IEC 60601-1).

Alla personer som ansluter tillbehörsutrustning till medicinsk elektrisk utrustning konfigurerar ett medicinskt system och har därför ansvaret för att systemet/systemen uppfyller kraven för medicinska elektriska system.

Var uppmärksam på det faktum att lokala lagar har prioritet över nämnda krav.

Konsultera din lokala representant eller den tekniska serviceavdelningen vid tveksamhet.

Rörlighet

Ultraljudssystem i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien är flyttbara, vagnbaserade system.

Chassit är monterat på fyra vridbara hjul (länkhjul) vilka medger enkel rullning över plana ytor.

Vridbara hjul medger att användaren kan styr systemet runt hörn.

Handtag

Handtag tillhandahålls för att bekvämt och säkert hålla tag i systemet vid förflyttning.

Stora handtag är placerade på kontrollpanelen och bakom systemet (se bild nedan) som låter dig stadigt och säkert hålla i systemet vid förflyttning.



För att styra systemet flyttar du handtagen i motsatt riktning mot dit du vill vagnen ska gå (d.v.s. tryck handtagen till höger för att styra vagnen till vänster).



TIP

Det är mycket enklare och säkrare att skjuta systemet än att dra det. Håll stadigt i handtagen och behåll en upprätt ställning när du skjuter vagnen.

Se till att du använder det bakre handtaget om du ska skjuta systemet en längre sträcka för att undvika att skada det.



WARNING

Handtagen är inte konstruerade för att lyfta systemet.

Handtagen ska endast användas för att skjuta eller dra systemet.

För att lyfta systemet måste det vara säkrat på en pall eller vara innesluten i sin ursprungliga transportsjällåda.

Använd inte en handkärra för att flytta systemet.

Broms och hjullås

En broms och hjullås tillhandahålls för att stabilisera systemet vid förflyttning, skanning och förvaring.

En hjulbroms är placerad i mitten av fotstödet och styr framhjulen.



Om bromsen trycks ned genom att trampa på den låses framhjulen helt.

Hålls bromsen i ett mellanläge låses framhjulen upp så att de kan röra sig fritt.

Placeras bromsen i ett högt läge låses framhjulen så att de kan rullas framåt och bakåt men inte kan vridas.

Genom att trampa på de bakre hjullåsen låses de helt. Ställ de bakre hjullåsen i högt läge så de kan röra sig fritt. Använd endast de bakre hjullåsen vid förvaring av systemet.



CAUTION

Bromsar och hjullås är inte avsedda att stabilisera systemet på ramper och lutningar.

Parkera eller förvara inte systemet där det lutar eller på ojämnt underlag.

Fotstöd

Ett fotstöd tillhandahålls för bekvämlighet.

Ett särskilt område är placerat ovanför framhjulen.

Stödet är ett ergonomiskt alternativ för att vila benen i en neutral position vid skanning i sittande position.

Flytta systemet

Förberedelse för att flytta systemet

1. Placera tillbaka kontrollpanelen i dess parkerade position

Stäng av strömmen till systemet.

2. Dra ut huvudströmkabelns kontakt och fränkoppla alla tillbehörssladdar (nätverk etc.).
3. Använd signalomvandlarens kabelhanteringssystem för att höja signalomvandlarkablarna upp från hjulnivån.
4. Avlägsna eller säkerställ att all kringutrustning och föremål i förvaringsområdet är säkra.
5. Lås den ledade bildskärmsarmen i sitt lägsta läge enligt följande:



6. Lås upp hjullåsen.

Flytta systemet

1. Ta ett stadigt tag i handtagen frampå maskinen.

2. Håll en upprätt ställning och skjut systemet framåt.
3. Styr genom att röra handtagen i motsatt riktning mot dit du vill vagnen ska gå (d.v.s. tryck handtagen till höger för att styra vagnen till vänster).



WARNING

Var försiktig när systemet flyttas. Det kan orsaka personskador på dig och andra om det rullas över fötter eller in i smalben.

Använd bildskärmsarmens och kontrollpanelens låsmekanismer när systemet flyttas.

Försök aldrig lyfta systemet manuellt.

För att förhindra personskador måste ett hjälpmedel som en ramp eller hiss användas.

Utöva försiktighet vid passage av ramper upp eller ned.

Tryck inte på systemet från sidan eller med stark kraft. Systemet kan välta.

Låt inte hjulen rulla över tillbehörskablar.

Om du påträffar något fel på hjulen, handtagen eller bromsmekanismen ska du parkera systemet på en jämn yta i ett säkert område, ställa in hjullåsen och avbryta användningen till de mekaniska delarna kan inspekteras av en auktoriserad servicerepresentant för SuperSonic Imagine.

Kompatibla tillbehör och satser

Under vissa användningsförhållanden kan ytterligare material som tillhandahålls av tredje parts leverantörer användas av läkare som utför undersökningar med systemet. Beslutet att använda systemet och signalomvandlarna med produkter från tredje part fattas fullt ut av läkaren. I följande tabeller listas produkter som är lämpliga att

användas med system och signalomvandlare i SuperSonic MACH-serien. Användning av andra produkter från tredje part förutom de i följande listor görs på användarens och patientens egen risk.

Kompatibla tillbehör

Följande tillbehör kan användas med system i SuperSonic MACH-serien eller dess signalomvandlare (se specifika avsnitt för ytterligare information om tillbehör):

- Displayport till HDMI-, VGA- och DVI-adapter
- EKG-kablar, se [the section called “EKG” \[303\]](#) för ytterligare information om EKG-kablar
- Streckkodsläsare (JADAK Flexpoint HS-1M)
- Skrivare, se [the section called “Skrivare” \[48\]](#) för ytterligare information om skrivare
- Tre-pedalers FSU-3000SA fotomkopplare från WHANAM
- Flex kabelstativ för signalomvandlare från ABEILLON
- Ethernet-kabel, CAT6a SSTP (PIMF) 500 MHz (skärmad) AWG26/7
- Wi-Fi-donglar/adapter: Linksys AE3000¹, ASUS USB-AC56 och D-Link DWA-172
- Geler, se [the section called “Geler” \[69\]](#) för en komplett lista med kompatibla geler
- Överdrag, se [the section called “Överdrag för signalomvandlare” \[70\]](#) för en komplett lista med kompatibla överdrag
- Biopsihandbok, se [the section called “Biopsihandböcker” \[80\]](#) för en komplett lista med kompatibla biopsihandböcker
- Rengöringsmedel, se [the section called “Lista över kompatibla produkter” \[485\]](#) för en komplett lista med rengörings- och desinfektionsprodukter



CAUTION

Kontrollera att de produkter som är kompatibla med systemen i SuperSonic MACH-serien är godkända för användning i ditt land (för mer information om dessa produkter, se avsnittet ”Kompatibla tillbehör och satsar”). Kontakta din lokala representant för SuperSonic Imagine för ytterligare information.

¹Observera att den här Wi-Fi-stickan inte längre är tillgänglig, men den fungerar fortfarande om du har beställt en tidigare.

Geler

De flesta vattenbaserade geler är kompatibla med ultraljudssystemets signalomvandlare.

Följande geler rekommenderas på grund av deras kompatibilitet med våra signalomvandlare. Kontrollera om de rekommenderade produkterna i tabellerna nedan är godkända för användning i ditt land.

Gel	Sterilitet	Tillverkare
Aquasonic 100	Icke-steril	Parker Laboratories, Inc
Ultra/Phonic Conductivity	Icke-steril	Pharmaceutical Innovations
Sterile Aquasonic 100	Steril	Parker Laboratories, Inc
Sterile Ultrasound Gel	Steril	Sonogel



WARNING

Använd endast rekommenderade geler (smörjmedel). Alternativa produkter kan skada sonden och göra garantin ogiltig.

Överdrag för signalomvandlare

Under vissa förhållanden då signalomvandlaren kan komma i kontakt med slemhinnor, blod eller kroppsvätskor rekommenderas användning av ett överdrag för signalomvandlaren.



WARNING

Sonder för endokaviteter måste användas med ett sterilt överdrag. Om dessa sonder används för att assistera vid biopsiingrepp bör alla biopsitillbehören vara sterila vid ingreppen och ska rengöras och steriliseras enligt tillverkarens rekommendationer efter varje användningstillfälle.

Sonden E12-3 bör rengöras och behandlas med högnivådesinfektion efter användning även om ett sterilt överdrag användes.

Efter användning ska engångsöverdraget avlägsnas och kasseras.

Överdrag kan skadas under användning och nivån av resulterande kontaminering kanske inte kan upptäckas så lätt.

I följande tabeller listas grundläggande information om sterila överdrag för signalomvandlare som fysiskt passar våra signalomvandlare för ultraljud. Kontrollera om de rekommenderade produkterna i tabellerna nedan är godkända för användning i ditt land.

L18-5



Signalomvandlarens bredd 6,58 cm (2,6 in), kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt	610-637	8,9 x 91,5 cm

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt	610-1000	10,2 x 147 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt	610-001	8,9 x 61 cm
CIVCO	Icke-steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt (3D)	610-362	14 x 61 cm

C6-1X



Signalomvandlarens bredd 7,89 cm (3,11 in), kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt	610-637	8,9 x 91,5 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt	610-1000	10,2 x 147 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt (3D)	610-542	14 x 91,5 cm
CIVCO	Icke-steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt (3D)	610-362	14 x 61 cm

C9-2X



Signalomvandlarens bredd 7,89 cm (3,11 in), kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt	610-637	8,9 x 91,5 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt	610-1000	10,2 x 147 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt (3D)	610-542	14 x 91,5 cm
CIVCO	Icke-steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt (3D)	610-362	14 x 61 cm

E12-3



Signalomvandlarens bredd vid spetsen 2,42 cm (0,96 in), signalomvandlarens största bredd vid handtaget 4 cm (1,58 in), kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt	610-006	11,9 avsmalnande till 3,8 x 61 cm
CIVCO	Icke-steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt/ ingen gel	610-007	11,9 avsmalnande till 3,8 x 61 cm
CIVCO	Steril	Latex	Rullad	610-1199	3,5 x 20 cm

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latex	Neo-Guard	610-213	2,6 x 30 cm
CIVCO	Steril	Latex	Rullad/ enskilda perforerade paket	610-214	3,5 x 20 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	Neo-Guard/ rullad	610-843	2,6 x 30 cm

För intraoperativ applikation i hjärnan (endast tillgänglig för Europa), måste sonden E12-3 användas med ett av följande överdrag:

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	Icke- pyrogen CIV-Flex intraoperativ	610-956	4,1 x 147 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	Icke- pyrogen CIV-Flex intraoperativ	610-1107	10,2 x 147 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	Icke- pyrogen NeoGuard intraoperativ	610-1118	15,2 x 244 cm

LV16-5

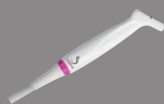


Signalomvandlarens bredd 6,4 cm (2,52 in), kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	Kirurgiskt intraoperativ/ dragspelsvikt/ ingen gel	610-023	15,2 avsmalnande till 7,6 x 244 cm

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Ultra-Pro II engångs utbytessats	CIV-Flex/ teleskopiskt vikt (3D)	610-608	14 x 91,5 cm

LH20-6



Signalomvandlarens bredd 3,2 cm (1,25 in), kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	Poly teleskopiskt vikt/ fäst formanpassad spets	610-797	15,2 x 244 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	Icke- pyrogen/ CIV-Flex/ teleskopiskt vikt med band	610-956	7,6 avsmalnande till 4,1 x 147 cm

L10-2



Signalomvandlarens bredd 5,92 cm (2,33 in), kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt	610-323	6 x 91,5 cm

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt	610-001	8,9 x 61 cm

P5-1X



Signalomvandlarens bredd vid spetsen 2,89 cm (1,13 in),
signalomvandlarens största bredd vid handtaget 3,79 cm (1,49 in),
kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latexfri	CIV-Flex/ planvikt	610-323	6 x 91,5 cm

MC12-3



Signalomvandlarens bredd vid spetsen 0,91 cm (0,36 in),
signalomvandlarens största bredd vid handtaget 2,78 cm (1,09 in),
kabellängd 2,1 m (82,7 in)

Tillverkare	Sterilitet	Latex/ latexfri	Beskrivning	Produkt- nummer	Dimensioner
CIVCO	Steril	Latex	Latex Pro/ rullad	610-213	2,6 x 30 cm
CIVCO	Steril	Latexfri	Neo-Guard/ rullad	610-1126	2 x 30 cm
CIVCO	Icke-steril	Latexfri	Neo-Guard/ rullad	610-838	4 x 30 cm

Alla är CE-godkända som CE 0120. Alla är FDA-godkända:

- CIV-Flex latexfria överdrag för allmän användning sorteras under FDA K970513

- CIV-Flex 3D-överdrag sorteras under FDA K002546
- Neo-Guard- och Eclipse-överdrag sorteras under FDA K991236
- Latexfria överdrag för allmän användning sorteras under FDA K970515



LATEXÖVERDRAG SIGNALOMVANDLARE

FÖR

Signalomvandlare kan dras över med överdrag av latex eller latexfria överdrag för semi-kritiska applikationer. Användning av latexöverdrag kan vid alla ingrepp innebära risk för en allergisk reaktion.

Följande medicinska varning skrivs ut igen för att informera användaren om den möjliga risken med användning av latexöverdrag.

FDA medicinsk varning den 29 mars 1991, allergiska reaktioner på latexinnehållande medicinska produkter (FDA MDA91-1)

På grund av rapporter om allergiska reaktioner på medicinska produkter som innehåller latex (naturgummi) ger FDA hälsovårdspersonal rådet att identifiera patienter som är latexkänsliga och vara beredda på att omedelbart behandla allergiska reaktioner.

Patientreaktioner på latex varierar från nässelutslag till systemisk anafylaktisk chock.

Latex är en komponent i många medicinska produkter inklusive kirurgiska handskar och undersökningshandskar, katetrar, intuberingstuber, anestesimasker och gummidukar.

Rapporter till FDA om allergiska reaktioner på latexinnehållande medicinska produkter har ökat på senare tid.

Ett varumärkes latexlavemangsspetsar med manschett återkallades nyligen efter att flera patienter avlidit som ett resultat av anafylaktiska reaktioner vid förfaranden med bariumlavemang.

Flera rapporter om överkänslighet för latex finns även i den medicinska litteraturen.

Upprepad exponering för latex både i medicinska produkter och i andra konsumentprodukter kan utgöra orsaken till att förekomsten av överkänslighet för latex verkar öka.

Det har till exempel rapporterats att 6 % till 7 % av den kirurgiska personalen och 18 % till 40 % av patienter med spina bifida är överkänsliga för latex.

Proteinerna i latex i sig verkar vara den primära källan till de allergiska reaktionerna.

Fastän det inte är känt hur mycket protein som troligen orsakar allvarliga reaktioner arbetar FDA med tillverkare av latexinnehållande medicinska produkter för att göra proteinnivåerna i deras produkter så låga som möjligt.

FDA:s rekommendationer till hälsovårdspersonal med avseende på detta problem är följande:

Vid upptagning av allmän historik för patienter ska frågor om överkänslighet mot latex inkluderas.

För kirurgiska och radiologiska patienter, patienter med spina bifida och hälsovårdarbetare är denna rekommendation särskilt viktig.

Frågor om klåda, utslag eller rosslande efter användning av latexhandskar eller uppblåsning av en leksaksballong kan vara användbara.

Patienter med en positiv historik ska få sina journaler märkta.

Om överkänslighet för latex misstänks ska användning av produkter tillverkade av alternativa material, såsom plast, övervägas. En vårdpersonal kan till exempel använda en handske som inte är tillverkad av latex över en latexhandske om patienten är överkänslig.

Om både vårdpersonalen och patienten är överkänsliga kan en mellanhandske av latex användas. (Latexhandskar märkta "Hypoallergen" kanske inte alltid förhindrar allvarliga reaktioner.)

Närhelst latexinnehållande medicinska produkter används, särskilt när latex kommer i kontakt med slemhinnor, ska du vara uppmärksam på möjliga allergiska reaktioner.

Om en allergisk reaktion verkligen uppstår, tala om för patienten att möjlig överkänslighet mot latex kan föreligga och överväg en immunologisk utvärdering.

Ge patienten rådet att berätta eventuell känd överkänslighet mot latex för hälsovårdspersonal och akutpersonal innan medicinska ingrepp utförs.

Överväg att be patienter med allvarlig överkänslighet mot latex att bära ett medicinskt ID-armband.

FDA ber hälsovårdspersonal att rapportera incidenter med allvarliga reaktioner på latex och andra material som används i medicinska produkter. (Se FDA: läkemedelsbulletin daterad oktober 1990)

För att rapportera en incident ringer du FDA:s problemrapporteringsprogram, som fungerar via USA:s farmakopias avgiftsfria nummer: 800-638-6725.

För frågor om FDA:s aktivitet avseende överkänslighet mot latex och anesthesiologi, ringer du Office of Health Affairs, Center for Devices and Radiological Health, Rockville MD.

För en enhetlig referenslista om överkänslighet för latex, skriver du till: LATEX, FDA, HFZ-220, Rockville, MD 20857.

Rengöringslösningar

I **Chapter 10, Skötsel och underhåll av systemet [471]** finns information om desinfektion och rengöring samt associerade produkter.

Skrivarpapper och toner

I **Chapter 10, Skötsel och underhåll av systemet [471]** finns information om byte av skrivarpapper och toner samt associerade produkter.



CAUTION

Ytterligare utrustning som ansluts till medicinsk elektrisk utrustning måste uppfylla respektive IEC- eller ISO-standarder (t.ex. IEC 60950 för utrustning för informationsbehandling).

Dessutom ska alla konfigurationer uppfylla kraven för medicinska elektriska system (se IEC 60601-1).

Alla personer som ansluter tillbehörsutrustning till medicinsk elektrisk utrustning konfigurerar ett medicinskt system och har därför ansvaret för att systemet/systemen uppfyller kraven för medicinska elektriska system.

Var uppmärksam på det faktum att lokala lagar har prioritet över nämnda krav. Konsultera din lokala representant eller den tekniska serviceavdelningen vid tveksamhet.

Biopsihandböcker

Biopsihandböcker används under en ultraljudshandledd biopsiundersökning, vars syfte är att ta ett vävnads- eller vätskeprov från en lesion.

Följande biopsisatser kan användas:

Handböcker	Tillverkare	Produkt-nummer	L18-5	C6-1X	E12-3	C9-2X
Infiniti plus guidesystem i plan	CIVCO	672-001	✓			
Ultra-Pro II nålguidesystem	CIVCO	672-002		✓		
Ultra-Pro III nålguide	CIVCO	610-901		✓		
Nålguide för engångsbruk	CIVCO	657-014			✓	
Återanvändbar nålguide för endokavitet	CIVCO	610-666			✓	
Steril engångsnålguide för endokavitet	CIVCO	610-1275			✓	
Steril engångsnålguide för endokavitet	PROTEK	Aquamarine #9000			✓	
Återanvändbar icke-steril nålguide	CIVCO	653-005				✓



En komplett lista finns i sista tillämpliga versionen av leverantörens katalog för SuperSonic Imagine kompatibla tillbehör.

3 Säkerhet

Definition av nivåer av försiktighetsåtgärder

Följande symboler används i detta dokument:

















En symbol **VARNING** beskriver försiktighetsåtgärder som är nödvändiga för att förhindra personskador eller dödsfall.















En symbol **FÖRSIKTIGHET** beskriver försiktighetsåtgärder som är nödvändiga för att skydda utrustningen.

Symboler

Följande symboler används på denna ultraljudsenhet.

Symbol	Betydelse
Allmänna reglage	
	På strömbrytaren, representerar systemström PÅ och AV
	På kontrollpanelen, representerar system PÅ/standby
Elektricitet och elektronik	
	USB ingångs-/utgångsport
	Ethernet-anslutning
	Potentialutjämning, jord
	Isolerad patientanslutning. Typ BF
	Jord
	DVI-ut
	Utsatt inte enheten för en miljö med magnetisk resonans
Annat	
Rx only	I USA begränsar federal lag försäljning av denna anordning till läkare eller på läkares ordination
	CE-märkning som anger överensstämmelse med förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter
	Medicinteknisk produkt Anger att enheten är en medicinteknisk produkt.
	Serienummer
	Katalognummer
	Driftsartikelnummer

Symbol	Betydelse
	Se bruksanvisningen Anger att användaren måste läsa bruksanvisningen.
	Se bruksanvisningen
	UDI
	Säkerställ säkert bortskaffande av enheten
	ESD-känslig komponent
	Varning: Läs användarhandboken
	Nyppunkt. Håll händer och fingrar borta.
	Tryck inte på eller dra systemet från sidan eller mot starkt motstånd. Systemet kan välta.
	Sitt inte på systemet, inklusive skrivarskydd, kontrollpanel eller handtag
	Denna sida upp
	Får inte staplas.
	Ömtålig, hanteras varsamt
	Förvaras torrt
	Skyddas från solljus
	Vikt
	Tillverkare
	Tillverkningsdatum

Symbol	Betydelse
	Kan återvinnas
	OSHA:s program för nationellt erkända testlaboratorier (NRTL)
	Luftfuktighetsgräns Anger det luftfuktighetsintervall för vilket den medicintekniska produkten säkert kan exponeras.
	Atmosfärisk tryckgräns Anger det atmosfärstrycksintervall för vilket den medicintekniska produkten säkert kan exponeras.
	Temperaturbegränsning Anger det temperaturintervall för vilket den medicintekniska produkten säkert kan exponeras.
	Defibrilleringsäker patientkontakt del av typ CF
	EKG-port
	Sondanslutning Anger tillståndet för sondanslutningens lås.

Allmän utrustningssäkerhet

Lär användarhandboken noga och bli van vid signalomvandlarna och ultraljudssystemet innan de används.



WARNING

Avlägsna inte systemets höljen. Det finns farliga spänningar på systemets insida.

För att undvika elektriska stötar ska endast medföljande strömkablar från SuperSonic Imagine användas och anslutas till korrekt jordade vägguttag.

Använd inte systemet vid förekomst av brandfarliga anestesimedel. Explosionsrisk föreligger.

Använd inte systemet om en betydande mängd (2 ml eller mer, våt att beröra) vätska (gel, vatten, fysiologisk saltlösning, alkohol, blod etc.) har trängt genom det yttre höljet inklusive kontrollpanelen. Avbryt användningen av enheten tills vätskan avlägsnats eller torkat helt.

Utöva försiktighet vid förflyttning på ramper och i trånga korridorer.

Håll händer och fötter borta från systemets hjul vid förflyttning eller transport av systemet.

Innan underhåll eller rengöring utförs ska du alltid trycka på omkopplaren På/standby för att ta systemet till standbyläge, ställa strömbrytaren på Av och sedan koppla bort systemet från vägguttaget.

Tryck inte på systemet från sidan eller mot starkt motstånd. Systemet kan välta.



CAUTION

Reparationer får endast utföras av auktoriserad personal.

Reparationer och underhåll som utförs av ej auktoriserade parter sker på användarens risk och gör alla uttryckliga eller underförstådda garantier ogiltiga. För optimal prestanda ska system i SuperSonic MACH-serien anslutas till en elektrisk krets som klarar att tillhandahålla åtminstone 500 W.

För att undvika interferens ska inte systemet användas i en miljö där portabel och mobil radiofrekvenskommunikationer (RF) används.

Undvik att hantera vätskor nära systemet. Vätskor som läcker genom systemets ventilationsöppningar kan orsaka elektriska fel.

Varm luft kommer ut från systemets baksida, sidor och undersida. Detta är normalt när systemet är i drift. Blockera eller hindra inte luftöppningarna på systemets baksida.

Använd handtaget för att flytta systemet.

För att förhindra skador på systemets kablar eller signalomvandlarnas kablar ska du se till att de inte körs över med maskinen.

Försök aldrig att öppna systemets höljen, signalomvandlare eller signalomvandlarnas kontakter.

Sänk inte ned systemets kablar eller signalomvandlarnas kablar i vätska.

Signalomvandlare för ultraljud kan lätt skadas om de hanteras felaktigt. Undvik att tappa signalomvandlaren eller låta den komma i kontakt med några vassa eller nötande ytor eller föremål.

Felaktig rengöring eller sterilisering av signalomvandlarna kan orsaka permanenta skador. Se [Chapter 10, Skötsel och underhåll av systemet \[471\]](#).

Den automatiska funktionen Frys stänger Av den akustiska effekten till signalomvandlaren när systemet inte används. Detta hjälper till att minska uppbyggnaden av värme och skador på signalomvandlaren.

Om ett felmeddelande visas på skärmen som anger ett farligt tillstånd ska felkoden antecknas och systemets stängas Av. Kontakta SuperSonic Imagine kundserviceavdelning och för att ange och felsöka problemet.

Belasta inte systemet med några perifera enheter eller utrustning som väger mer än 26 kg (57 lb), inklusive sondens vikt. Detta kan orsaka att systemet blir instabilt och kan välta.

Om en för hög intern temperatur uppnås visar systemet ett varningsmeddelande och stänger eventuellt av systemet i 30 minuter för att förhindra skador orsakade av överhettning.

Elektrisk säkerhet

Denna enhet har testats av en tredje parts testorgan och beskrivs som elektrisk enhet av klass 1 med isolerade patientkontakt delar av typ BF.

Denna enhet har uppvisat överensstämmelse med följande standarder:

- IEC 60601-1, UL 60601-1, CAN/CSA-C22.2 nr 601.1

Risk för elektriska stötar kan finnas i system som inte är korrekt jordade. Systemets kontakt måste anslutas till ett fast eluttag som är jordat. Jordledaren får inte vara defekt. Använd aldrig en adapter eller omvandlare vid anslutning med en strömkontakt (trestifts till tvåstiftsomvandlare).



CAUTION

Använd endast kablar som tillhandahålls av SuperSonic Imagine och anslut dess kablar enligt installationförfarandet.

För att undvika elektriska stötar och brandrisk ska strömkablar och kontakter regelbundet kontrolleras med avseende på skador.



WARNING

Alla patientkontaktenheter, såsom signalomvandlare och EKG-ledare som inte specifikt anges som defibrillationssäkra måste avlägsnas från patientkontakt innan en defibrillationspuls med hög spänning appliceras.

Farliga spänningar finns inuti systemet och därför ska inte de skyddande hölkena avlägsnas. Alle interna justeringar eller utbyten måste utföras av en auktoriserad servicerepresentant för SuperSonic Imagine.

Service av strömförsörjningen: systemets kontakt måste varit utdragen i minst två minuter innan spänningsförande delar i strömförsörjningen öppnas.

För att undvika risk för elektriska stötar ska signalomvandlaren alltid inspekteras innan användning. Kontrollera att ytan inte har sprickor, är sliten eller flisad och att signalomvandlarens hölje eller sladden inte är skadad innan användning. Diagnostik kan göras för att du ska kunna identifiera om problemet kommer direkt från en signalomvandlare eller från ditt system i SuperSonic MACH-serien. Kontakta din kundtjänstrepresentant.

Ethernet-anslutningar får endast anslutas till IEC-certifierad utrustning. Valfri USB-enhet kan anslutas till systemet så länge som den är självdriven.

Var försiktig vid införande och utdragning av systemets kontakt.

Berör inte signalomvandlarens stift vid införande och utdragning av en signalomvandlars kontakt.

För inte in några föremål genom öppningarna i systemets höljen.

Om ett främmande föremål faller in i en öppning i systemets hölje ska systemet omedelbart stängas av och användningen avbrytas tills systemet kan inspekteras av en auktoriserad servicerepresentant.

Elektromagnetisk interferens

Allmän information

Elektrostatiska urladdningar (ESD) eller statiska stötar är ett naturligt fenomen. Statiska stötar är en urladdning av elektrisk energi som kan överföras till arkivskåp, datorutrustning, dörrhandtag av metall och andra personer. Statiska stötar förekommer oftast vid förhållanden med låg luftfuktighet och kan framkallas av uppvärmning eller luftkonditionering. För att undvika skador på systemet eller signalomvandlarna av elektriska energiurladdningar från en systemanvändare eller patient rekommenderas användning av anti-statiska mattor, anti-statiska sprejer eller en jordledaranslutning mellan systemet och patientbordet. Medicinska elektriska utrustningar kräver särskilda försiktighetsåtgärder avseende EMC och måste installeras och tas i drift enligt EMC-informationen. System i SuperSonic MACH-serien får endast installeras av auktoriserad personal från SuperSonic Imagine. Denna utrustning har testats och befunnits uppfylla gränsvärdena för medicintekniska produkter i IEC 60601-1-2 för klass A. Dessa gränsvärden är utvecklade för att erbjuda rimligt skydd mot skadlig interferens när utrustningen är i drift i en kommersiell miljö. Denna utrustning kan utstråla radiofrekvensenergi och kan, om den inte installeras och används i enlighet med instruktionerna, orsaka interferens med andra enheter i närheten. Systemet kan stängas av och kopplas på för att fastställa om problemet orsakas av denna enhet. Dessutom kan elektromagnetiska fält från fasta sändare, såsom basstationer för radiosänd telefoni (mobila/trådlösa telefoner) och landbaserade mobila sändare, amatörradio, AM- och FM-radiosändningar och TV-sändningar störa användningen av denna enhet.

Undvik också elektromagnetiska störningar som orsakas av vanliga elektromagnetiska (EM) källor, t.ex. ID-läsare (RFID), elektroniska säkerhetssystem (t.ex. metalldetektorer, stölskyddsenheter), NFC-system, trådlös strömöverföring (WPT), 5G-mobilutrustning och unika medicinska källor, t.ex. elektrokoaguleringsenheter, MRT, elektrokirurgiska enheter och diatermiutrustning. Portabel och mobil RF-kommunikationsutrustning kan påverka enheten. Dessa fält kan orsaka försämring av enhetens bildkvalitet. Elektromagnetiska interferenskällor kan inte teoretiskt förutsägas med noggrannhet.

Om detta system orsakar skadliga störningar på andra enheter, eller om systemet uppvisar ett interferensmönster på bilden, uppmanas användaren att försöka korrigera störningen genom att:

- Öka avståndet mellan de olika utrustningarna
- Säkerställa att systemet inte är anslutet till samma uttag som andra enheter
- Använda enbart skärmade kablar vid anslutning av enheten till nätverk och kringutrustning
- Omorientera enheten
- Kontakta tillverkaren eller fältservicerepresentant för hjälp

Om onormala prestanda observeras kan ytterligare åtgärder krävas, såsom omplacering av systemet.

Rekommenderade separationsavstånd mellan portabel och mobil RF-kommunikationsutrustning, RFID-kommunikation och system i SuperSonic MACH-serien

System i SuperSonic MACH-serien är avsedda att användas i en elektromagnetisk miljö där RF-störningar kontrolleras. Kunden eller användaren av SuperSonic MACH-serien kan hjälpa till att förhindra elektromagnetisk interferens genom att hålla ett minsta avstånd mellan bärbar och mobil RF-kommunikationsutrustning (sändare), RFID-kommunikation och SuperSonic MACH-serien såsom rekommenderas nedan, utifrån den maximala uteffekten från kommunikationsutrustningen.

Klassificerad maximal uteffekt från sändaren w	Separationsavstånd beroende på sändarfrekvens		
	150 kHz till 80 MHz $d = 35\sqrt{P}$	80 MHz till 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	800 MHz till 2,5 GHz $d = 2,3\sqrt{P}$
0,01	35	0,12	0,23
0,1	11	0,40	0,73
1	35	1,2	2,3
10	111	3,8	7,3
100	350	12	23

För sändare som är klassade för en maximal uteffekt som inte listas ovan, kan det rekommenderade separationsavståndet (d) i meter (m) uppskattas med ekvationen som är tillämplig för frekvensen på sändaren, där P är sändarens maximala uteffektclassificering i watt (W) enligt sändartillverkaren.

OBS 1: Vid 80 MHz och 800 MHz gäller separationsavståndet för det högre frekvensintervallet

OBS 2: Dessa riktlinjer kanske inte är tillämpliga i varje situation. Den elektromagnetiska utbredningen påverkas av absorptionen och reflektionen i strukturer, föremål och personer.



WARNING

Utrustningen/systemet är endast avsett att användas av sjukvårdspersonal. Utrustningen/systemet kan orsaka radiostörningar eller störa driften av utrustning i närheten.

Det kan bli nödvändigt att vidta korrigerande åtgärder, t.ex. att vända eller flytta på systemet i SuperSonic MACH-serien eller skärma av platsen.

Kunden eller användaren av SuperSonic MACH-serien kan hjälpa till att förhindra elektromagnetiska störningar genom att hålla ett minsta avstånd mellan SuperSonic MACH och eventuella sändare.



CAUTION

Användning av detta system vid förekomst av ett elektromagnetiskt fält kan orsaka att utrustningen inte fungerar enligt publicerad prestanda.

Undvik att använda mobiltelefoner, personsökare, radio- och TV-apparater eller utrustning för mikrovågsöverföring nära maskinen.

Undvik elektromagnetiska störningar som orsakas av vanliga elektromagnetiska (EM) källor, t.ex. ID-läsare (RFID), elektroniska säkerhetssystem (t.ex. metalldetektorer, stölskyddsenheter), NFC-system, trådlös strömöverföring (WPT), 5G-mobilutrustning och unika medicinska källor, t.ex. elektrokoaguleringsenheter, MRT, elektrokirurgiska enheter och diatermiutrustning.

Undvik i allmänhet all utrustning som är märkt med följande



symbol eftersom de kan orsaka störningar.

Användning av andra kablar, signalomvandlare och tillbehör än de som medföljer produkten kan resultera i ökade emissioner från systemet.

Anslut inte signalomvandlare till systemet innan ESD-försiktighetsåtgärder har tillämpats.

SuperSonic MACH-serien levereras med följande kablar:

Kabeltyp	Längd
Strömförsörjningskabel	3 m
Sondkablar	2,10 m
Ethernet-kabel	5 m

SuperSonic MACH-serien har EMC-testats med sina tillbehör och sonder.



WARNING

Användning av andra tillbehör och kablar än de som listas ovan kan resultera i ökade emissioner och minska immunitet för systemet.

Deklaration av elektromagnetiska emissioner

System i SuperSonic MACH-serien är lämpliga för användning i följande miljö. Användaren måste säkerställa att den endast används i den specificerade elektromagnetiska miljön.

Emissionstest	Överensstämmelse	Riktlinjer för elektromagnetisk miljö
RF-emission CISPR 11	Grupp 1	SuperSonic MACH-serien använder RF-energi uteslutande för sin interna funktion. Därför är dess RF-emissioner väldigt låga och de orsakar troligen ingen interferens i närliggande elektronisk utrustning.
RF-emission CISPR 11	Klass A	SuperSonic MACH-serien lämpar sig för användning vid alla inrättningar förutom privatbostäder och de som är direkt anslutna till det allmänna lågspänningsnätet som försörjer bostadsfastigheter.
Harmoniska emissioner IEC 61000-3-2	Klass A	
Spänningsvariationer/flimmeremissioner IEC 61000-3-3	Överensstämmer	




WARNING

SuperSonic MACH-serien med sin kringutrustning får inte användas intill eller placerad ovanpå annan elektrisk utrustning.

Om det är nödvändigt att använda den intill eller placerad ovanpå annan elektrisk utrustning måste man kontrollera att SuperSonic MACH-serien och dess kringutrustning fungerar på korrekt sätt i denna konfiguration.

Deklaration om immunitet

Vägledning och tillverkarens deklARATION – elektromagnetisk immunitet			
SuperSonic MACH-serien är lämplig för användning i följande miljö. Användaren måste säkerställa att systemet används enligt angivna riktlinjer och endast i den elektromagnetiska miljö som listas som specificerad.			
Test av immunitet	IEC 60601-test	Överensstämmelsenivå	Riktlinjer för elektromagnetisk miljö
Ledningsbunden RF IEC 61000-4-6 Strålad RF IEC 61000-4-3	3 Vrms 150 kHz till 80 MHz 3 V/m 80 MHz till 2,5 GHz	0,10 Vrms 3,0 V/m	Portabel och mobil RF-kommunikationsutrustning skall ej användas närmare någon del av systemet i SuperSonic MACH-serien, inklusive kablar, än det rekommenderade separationsavstånd som beräknas utifrån den ekvation som är tillämplig för sändarfrekvensen. Rekommenderat separationsavstånd $d = 35\sqrt{P}$ $d = 1,2\sqrt{P} \text{ 80 MHz till 800 MHz}$ $d = 2,3\sqrt{P} \text{ 800 MHz till 2,5 GHz}$ Där P är sändarens maximala uteffektklassificering i watt (W) enligt sändartillverkaren och d är det rekommenderade separationsavståndet i meter (m). Interferens kan förekomma i närheten av utrustning som märkts med följande symbol: <div style="text-align: center;">  </div>

OBS 1: Vid 80 MHz och 800 MHz, gäller det högre frekvensintervallet

OBS 2: Dessa riktlinjer kanske inte är tillämpliga i varje situation. Den elektromagnetiska utbredningen påverkas av absorptionen och reflektionen i strukturer, föremål och personer.

a) Fältstyrkor från fasta sändare, t.ex. basstationer för radiotelefoner (mobiltelefoner/trådlösa telefoner) och landmobilradio, amatörradio-, AM- och FM-radiosändningar och TV-sändningar, kan inte förutsägas teoretiskt med precision. Undvik elektromagnetiska

störningar som orsakas av vanliga elektromagnetiska (EM) källor, t.ex. ID-läsare (RFID), elektroniska säkerhetssystem (t.ex. metalldetektorer, stöldskyddsenheter), NFC-system, trådlös strömöverföring (WPT), 5G-mobilutrustning och unika medicinska källor, t.ex. elektrokoaguleringsenheter, MRT, elektrokirurgiska enheter och diatermiutrustning. För att bedöma den elektromagnetiska miljön från fasta RF-sändare, bör en elektromagnetisk platsundersökning övervägas. Om uppmätt fältstyrka på platsen där systemet i SuperSonic MACH-serien används överstiger tillämplig RF-kravnivå ovan, ska systemet i SuperSonic MACH-serien iaktas för att bekräfta normal funktion. Om onormala prestanda observeras kan ytterligare åtgärder krävas, såsom omriktning eller förflyttning av SuperSonic MACH-serien. I **the section called “Allmän information” [90]** finns en förteckning över åtgärder som kan vidtas vid störningar.

b) Över frekvensområdet 150 kHz till 80 MHz, bör fältstyrkorna vara lägre än [VI] V/m.

Test av immunitet	Testnivå IEC 60601	Överensstämmelsenivå	Riktlinjer för elektromagnetisk miljö
Elektrostatisk urladdning (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV kontakt ± 15 kV luft	± 4 kV kontakt ± 8 kV luft	Golven ska vara av trä betong eller klinker. Om golven är täckta med syntetmaterial ska den relativa fuktigheten vara minst 30 %
Elektriska snabba transienter/ pulsskuror IEC 61000-4-4	± 2 kV för strömledningar ± 1 kV för in-/utgångsledningar	± 2 kV för strömledningar ± 1 kV för in-/utgångsledningar	Elförsörjningens kvalitet ska vara av samma typ som brukar användas på sjukhus.
Strömsprång IEC 61000-4-5	± 1 kV differentiallylläge ± 2 kV gemensamt läge	± 1 kV differentiallylläge ± 2 kV gemensamt läge	Elförsörjningens kvalitet ska vara av samma typ som brukar användas på sjukhus.
Spänningsfall, korta avbrott och spänningsvariationer	< 5 % UT (> 95 % fall i UT) under 0,5 cykler 40 % UT	< 5 % UT (> 95 % fall i UT) under 0,5 cykler 40 % UT	Elförsörjningens kvalitet ska vara av samma typ som
OBS! UT är nätspänningen (AC) innan testnivån tillämpas.			

Test av immunitet	Testnivå IEC 60601	Överens- stämmelsenivå	Riktlinjer för elektromagnetisk miljö
i matningsledning IEC 61000-4-11	(60 % fall i UT) under 5 cykler 70 % UT (30 % fall i UT) under 25 cykler < 5 % UT (> 95 % fall i UT) under 5 s	(60 % fall i UT) under 5 cykler 70 % UT (30 % fall i UT) under 25 cykler < 5 % UT (> 95 % fall i UT) under 5 s	brukar användas på sjukhus. Om användaren av SuperSonic MACH- serien behöver kontinuerlig funktion under strömbavbrott, rekommenderas det att SuperSonic MACH-serien drivs av en enhet för avbrottsfri strömförsörjning.
Strömfrekvensens (50/60 Hz) magnetfält IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Strömfrekvens- magnetfälten ska vara av nivåer som är karaktäristiska för en typisk plats i en typisk kommersiell miljö eller sjukhusmiljö.
OBS! UT är nätspänningen (AC) innan testnivån tillämpas.			

Termisk säkerhet

Vår enhet har utformats för att ha en ytemperatur som inte överskrider 50 °C i luft och 43 °C när den är i kontakt med patienten eller användaren när den mäts enligt kraven i standarden IEC 60601-2-37. Viss värme alstras av ultraljudssystemet och av signalomvandlaren. Värme som alstras av ultraljudssystemets elektriska komponenter sprids genom specifika öppningar.

Värme kan även genereras vid ultraljudssignalomvandlarens yta. I vissa fall kan värmen från signalomvandlaren detekteras vid huden. Detta inträffar om signalomvandlaren är i kontakt med en del av kroppen under en längre tid.

Ultraljudssystemet har försetts med interna sensorer som övervakar temperaturhöjningen inuti chassit. VARNINGSMEDDELANDEN kan

visas i systemet i händelse av en överhettningssituation. I händelse av extrem eller långvarig uppbyggnad av värme kan systemet automatiskt stängas av.

Om uppvärmning av antingen signalomvandlaren eller systemet fastställs vara ett problem ska du omedelbart kontakta din servicerepresentant för SuperSonic Imagine.



WARNING

Överhettning av ultraljudssystemet kan inträffa om miljön överstiger rekommenderade omgivningsförhållanden vid drift. För att undvika överhettning ska du se till att systemet används under förhållanden med normal ”rumstemperatur” och att adekvat ventilation tillhandahålls.

Ultraljud kan framkalla skadliga effekter i vävnad och potentiellt resultera i patientskador. Minimera alltid exponeringstiden och håll ultraljudsnivåerna låga när det inte finns någon medicinsk fördel (AFAP-principen).

Ett system som är överhettat på grund av externa förhållanden eller ett internt fel kan utfärda en varning följt av en spontan avstängning för att förhindra värmeskador eller brand. Om detta inträffar ska du abryta användningen av systemet och ringa din servicerepresentant för SuperSonic Imagine.

Signalomvandlarens ytor kan råka ut för en uppbyggnad av värme. Detta är särskilt troligt om signalomvandlaren används under längre tid och/eller kontaktpunkten på kroppen är stationär. Tillämpa AFAP-principen för att förhindra onödig uppvärmning av patienten eller signalomvandlaren.

Användning av reglaget ”Frys” rekommenderas för att stänga av akustisk energi till signalomvandlaren när den inte används.

Behåll inte signalomvandlaren i en position på kroppen under längre tidsperioder. Långvarig exponering kan ge mindre brännskador.



CAUTION

Använd inte systemet om omgivande temperatur är över rekommenderad gräns.

Iaktta försiktighet när systemet används i trånga utrymmen. Ökning av omgivande rumstemperatur kan inträffa.

Byt ut eller rengör luftfiltren regelbundet för att förhindra överhettning av systemet.

Ultraljudssystemet är utformat för att automatiskt frysa om bildvisningsreglagen inte ändras under en tid som definieras av användaren. Detta är så konstruerat för att minska uppbyggnaden av värme i signalomvandlaren. Använd knappen Frys för att återuppta skanning.

Om ett system ständigt utfärdar en driftstemperaturrelaterad varning ska du avbryta användningen av systemet och ringa din servicerepresentant för SuperSonic Imagine.

Om systemet uppnår en viss temperatur ska du följa anvisningarna som visas på skärmen.

Mekanisk säkerhet

Ultraljudssystemet har optimerats ergonomiskt och mekaniskt för att vara tilltalande, effektivt och säkert, under förutsättning att det används såsom avsett och att alla anvisningar, varningar och försiktighetsåtgärder följs. Om systemet råkar ut för mekaniska skador, avbryt användningen och ring en auktoriserad representant för SuperSonic Imagine för hjälp.



WARNING

Använd aldrig systemet om något av de yttre skydden har sprickor, är skadade, saknas eller är felaktigt installerade.

Beröring av interna elektriska eller mekaniska delar kan orsaka personskador eller dödsfall.

Om ett främmande föremål faller in i en öppning i systemets hölje ska systemet omedelbart stängas av och användningen avbrytas tills systemet kan inspekteras av en auktoriserad servicerepresentant.

Tryck inte på eller dra systemet från sidan eller mot starkt motstånd. Systemet kan välta.



CAUTION

Var försiktig vid åtkomst av facken för kringutrustning.

Var försiktig vid åtkomst av kablar på systemets baksida. Vissa mekaniska yttre delar kan orsaka nötning.

Om systemet inte rullar mjukt på sina hjul ska du inte tvinga systemet att flytta.

Överbelasta inte systemet med tunga enheter av kringutrustning eller annan utrustning. Detta kan orsaka att systemet blir instabilt och kan välta.

För att förhindra skador på systemets kablar eller signalomvandlarnas kablar ska du se till att de inte körs över med maskinen.

Försök aldrig att öppna en signalomvandlare eller signalomvandlares kontakt.

Sänk inte ned systemets kablar eller signalomvandlarnas kablar i vätska.

Utföra säkra ultraljudsundersökningar med system i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien

Bioeffekter och biofysik relaterad till ultraljudsinteraktion

Frekvenser och energinivåer för ultraljudsvågor

Ultraljud är ljud med mycket hög frekvens som ligger över människans hörselområde, d.v.s. över 20 kilohertz (kHz). Ultraljudssystem för medicinsk diagnos skapar normalt ultraljudsvågor från 1 till 20 megahertz (MHz). En sond, eller signalomvandlare appliceras på patientens kropp. Den avger ultraljudsvågor som går in i kroppen och reflekteras från olika vävnadsgränser. Signalomvandlaren tar emot dessa reflektioner som sammanfogas och bearbetas av ett datorsystem för att skapa en bild som visas på en bildskärm. Ultraljudsvågornas nyckelparametrar kan variera, som frekvens, densitet, fokus och bländare. Exempelvis ger strålar med högre frekvenser bilder med högre upplösning, men kan inte tränga in lika djupt i kroppen som lägre frekvenser, som penetrerar djupare men har lägre upplösning. Valet av frekvens är därför en avvägning mellan bildens spatiala upplösning och avbildningsdjup. Energinivå för ultraljudsvågor mäts i W/cm^2 . De två typiska värdena som beräknas och beaktas är intensitet vid spatialt pulstidsmedelvärde (I_{SPTA}), mätt i mW/cm^2 och intensitet vid spatialt pulstoppsmedelvärde (I_{SPPA}), mätt i W/cm^2 . Diagnostiska ultraljudssystem använder vanligtvis energinivåer som motsvarar en I_{SPTA} mellan 0 och 720 mW/cm^2 .

Förändringar i policy och användarutbildning

De första riktlinjer och rekommendationer som publicerades för ultraljudstillverkare föreslogs av American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM) 1983. Dessa riktlinjer reviderades 1988 när den maximala gränsen för energi fastställdes till 100 mW/cm². Under denna gräns hade inga negativa bioeffekter någonsin rapporterats för djur eller patienter, även om motstridiga observationer rapporterats senare, under 1993. Sedan 1993 har Food and Drug Administration (FDA) fastställt en maximal gräns för akustisk effekt för ultraljudsenheter. På grund av kontinuerlig utveckling av sofistikerade system med förbättrad bildkvalitet och diagnostisk känslighet insåg man att det gav diagnostiska fördelar att på ett säkert sätt höja gränsvärdet vid specifika omständigheter (d.v.s. patienter med fettvävnad). 1997 höjde FDA maxgränsen för energinivån till ett mycket högre värde (se avsnittet Aktuella effektnivåer) och tilldelade användaren en utökad roll när det gällde att begränsa risken för bioeffekter på grund av ultraljud. Sammanfattningsvis är det användarens ansvar att fatta ett informerat beslut vad gäller den önskade diagnostiska information och väga detta mot möjliga negativa bioeffekter. För att uppnå detta mål krävs en anpassad utbildning av alla användare så att de kan fatta informerade och väl avvägda beslut. I detta sammanhang rekommenderas det AIUM-dokument som publicerades 1994, "Medical Ultrasound Safety" (Medicinsk ultraljudssäkerhet) och även detta utbildningsmaterial.

Ultraljudsanvändning: historik och säkerhetsresultat

Ultraljud började användas på allvar inom den kliniska medicinen på 1950-talet. Det hade alltid setts som en potentiell medicinsk avbildningsteknik trots oro när det gällde potentiella relaterade risker: redan från början visade vissa studier att tillräckligt höga ultraljudsnivåer kunde skada biologiskt material, även vid lägre doser än de som används idag. På grund av frånvaron av rapporter om negativa effekter på patienter fortsatte utvecklingen och förbättringen av ultraljudstekniken vilket i mitten av 1980-talet resulterade i gråskale- och realtidsavbildning. Parallellt med detta förbättrades även förmågan att kvantifiera ultraljudsfält avsevärt, vilket gav tillgång till verktyg

för exakt mätning av nivåer för ultraljudsenergi. Under de senaste 50 åren har diagnostiskt ultraljud mycket bra säkerhetsstatistik. Den senaste utvecklingen av nya tillämpningar och nya lägen samt den ökande användningen av ultraljud har inte påverkat säkerhetsresultaten. Ultraljudssäkerhet diskuteras dock fortfarande och tillsynsmyndigheter reviderar kontinuerligt riktlinjer och standarder för att minimera potentiella risker och bibehålla ett säkert ramverk för patienter, tillverkare och användare.

Potentiella faror vid höga effektnivåer

De första skadliga effekterna av ultraljud observerades av Paul Langevin 1917: ”fiskar som placerades i strålen i närheten av strålkällan i en liten tank dog omedelbart och vissa observatörer upplevde smärta när handen fördes ned i detta område”. 1930 publicerade Harvey den första granskningsstudien om biologiska effekter av ultraljud: han rapporterade om de fysiska, kemiska och biologiska effekterna där förändringar inträffade i makromolekyler, mikroorganismer, celler, isolerade celler, bakterier, vävnad och organ med syfte att identifiera mekanismerna för interaktion. I mitten på 1990-talet observerade en djurstudie lung- och tarmblödning efter exponering för pulsat 2 MHz ultraljud under 3 minuter, även om denna observation inte bekräftades intraoperativt med transesofageal ekokardiografi. Detta är några exempel på möjliga skadliga bioeffekter från ultraljud:

- Celler i sinnesorgan (öga, öra, nervvävnad) är särskilt känsliga för ultraljud och kan förstöras av värmeeffekten.
- Kavitationsmekanismer kan skapa skador på det inre lagret i blodkärl och därmed leda till trombogeniska processer.
- Cellysering har observerats in vitro med 1 MHz kontinuerlig ultraljudsexponering, på grund av kavitation.
- För tidiga sammandragningar i hjärtat har observerats hos grodor vid 1,2 MHz exponering för en enskild puls på 5 millisekunder med normal återhämtning.
- Det har rapporterats att utvecklingen av blodceller påverkats hos apor efter flera exponeringar för ultraljud på diagnostiska nivåer.

Dessutom kan potentiella bioeffekter av ultraljud på subcellulär nivå leda till strukturella och funktionella ändringar av cellmembran, vilket exempelvis kan påverka signaltransduktion.

Mekanismer för termiska och icke-termiska bioeffekter

Ultraljud kan orsaka uppvärmning av vävnaden (termisk effekt) och kan orsaka icke-termiska effekter (mekaniska effekter).

TERMISKA EFFEKTER

En ultraljudsvåg som fortplantar sig i biologisk vävnad dämpas med avståndet från källan, på grund av spridning (omdirigering av ultraljudsstrålen) och/eller absorption (omvandling till värme). Beroende på vävnaden ökar temperaturen om uppvärmningshastigheten är högre än avkylningen av vävnaden. Användare måste vara medvetna om denna risk, som kan motverka fördelarna med en ultraljudsundersökning.

ICKE-TERMISKA ELLER MEKANISKA EFFEKTER

Icke-termiska effekter inkluderar kavitation, produktion av hörbara ljud, rörelse av celler i vätska, elektriska förändringar i cellmembran, hopdragning och expansion av bubblor i vätska samt tryckförändringar. Kavitation har studerats utförligt: det inträffar vid resonans i bubblor i ett ultraljudsfält. Denna effekt har inte påvisats i mänsklig vävnad; observationer av blödning har endast gjorts i lunga och tarm på laboratoriedjur. Andra icke-termiska effekter orsakade av ultraljud inkluderar ändringar av tryck, styrka, vridmoment (orsakar att vävnad börjar rotera) och strömning. Hörbara ljud och elektriska ändringar i cellmembranen kan uppstå från sådana ändringar och potentiellt orsaka cellskador. Följder från icke-termiska bioeffekter kan orsaka vävnadsskador, eventuell celledöd, skador på cellmembran eller bristningar i små blodkärl. Även om dessa bioeffekter inte observerats hos människor kan de potentiellt inträffa med framtida teknik.

STUDIER AV EXPONERINGSEFFEKT

Bioeffekterna från ultraljud på foster har alltid varit en källa till oro, på grund av närvaron av vävnad under utveckling. Detta har blivit ännu mer aktuellt på grund av de nya ultraljudslägen som tillkom under det

sena 1980-talet (harmonisk avbildning, färgduppler och 3D-avbildning) och som har gett nya diagnostiska möjligheter. Eftersom dessa metoder potentiellt kräver högre ultraljudsenergi reviderade FDA riktlinjerna för diagnostiskt ultraljud under tidigt 1990-tal. Som ett resultat av detta har den övre gränsen för tillåten intensitet vid fosterundersökningar höjts till mer än 7 gånger sitt ursprungliga värde. Vissa farhågor har uppstått om de nya regelverken och forskare har utfört epidemiologiska studier för att hitta samband mellan ultraljudsexponering och missbildningar hos nyfödda kopplade till fosterutvecklingen. En av de största studierna granskades av det nationella rådet för strålskydd och mätningar (NCRP) och följde 15 000 kvinnor i Australien, men var inte utformad för att studera missbildningar. Avsaknaden av ökningen av missbildningar var därför lugnande men inte slutgiltig. En annan stor kanadensisk studie fokuserade på sambandet mellan ultraljudsscreening och för tidig födsel. Den kom fram till att gruppen som genomgick fler ultraljudsskanningar under graviditeten hade något lägre födelsevikt. Tolkningen av epidemiologiska studier kan dock ha bias på grund av förskrivningen av ultraljud på grund av ett misstänkt fosterproblem. NCRP har uttalat att det finns otillräckliga bevis för att slå fast att diagnostiskt ultraljud är orsaken till negativa effekter som låg födelsevikt eller några negativa effekter alls. Denna slutsats utesluter inte möjligheten att det finns en påverkan. Forskningen är begränsad eftersom läkare inte kan utföra noggrannare experiment på sina patienter. Som ett preliminärt obligatoriskt steg rekommenderar NCRP fler djurförsök.

Risk jämfört med nytta

Diagnostiska ultraljudssystem ger diagnostisk information som skapar en tydlig nytta för patienten, läkaren och sjukvården. Dagens system ger bilder med mycket god kvalitet och relevant information som ger läkarna möjlighet att fatta optimala beslut. Ultraljudsavbildning är en populär avbildningsteknik eftersom:

- Den verkar vara säker.
- De tillhandahåller diagnostisk information med hög känslighet och specificitet.
- Den är i stor utsträckning accepterad av patienterna.
- Den har låga kostnader jämfört med andra radiologiska tekniker.

Det finns dock risker med att utföra eller inte utföra en ultraljudsundersökning: Å enda sidan kan en ultraljudsundersökning

utsätta patienten för potentiellt negativa bioeffekter genom uppvärmning eller kavitation, även om inga sådana incidenter någonsin rapporterats hos människor vid diagnostiska ultraljudsnivåer. Läkare måste även väga de förväntade fördelarna mot de potentiella riskerna hos en ultraljudsundersökning. De måste balansera den intensitet och energi som används för att utföra undersökningen mot den värdefulla information som erhålls. Ökning av intensitet, exponeringstid, fokuseringsegenskaper och tryck är kopplade till en ökad risk för bioeffekter. Att använda låg intensitet kan dock leda till dålig diagnostisk information. Å andra sidan kan beslutet att inte genomföra en ultraljudsundersökning förhindra läkare och patienter från att erhålla relevant diagnostisk information, eller leda till att samma information inhämtas på andra sätt, som kan vara mer invasiva eller kräva exponering för joniserande strålning. För närvarande bör man inte tveka att utföra en ultraljudsundersökning om en betydande klinisk fördel förväntas. Exempelvis ger ultraljudsundersökningar av hjärtat med transesofageal ekokardiografi möjlighet att avbilda hjärtats och de stora kärlens struktur och funktion och gör att användaren kan följa blodflödet inuti hjärtat. När det gäller obstetrik rekommenderade National Institutes of Health konsensusmöte som hölls under tidigt 1980-tal att inte utföra rutinmässiga ultraljudsundersökningar, men identifierade ett antal lämpliga kliniska indikationer för användning av ultraljudsavbildning under graviditeten. ”Diagnostiskt ultraljud har använts sedan slutet på 1950-talet. På grund av dess kända fördelar och effektivitet för medicinsk diagnos, inklusive användning vid graviditet hos människor gör American Institute of Ultrasound in Medicine följande uttalande om den kliniska säkerheten för sådan användning: Inga bekräftade biologiska effekter på patienter eller instrumentanvändare orsakade av exponering för intensiteter som är typiska för dagens diagnostiska ultraljudsinstrument har någonsin rapporterats. Även om det är möjligt att sådana biologiska effekter kommer att identifieras i framtiden visar aktuella data att fördelarna för patienterna vid genomtänkt användning av diagnostiskt ultraljud uppväger riskerna, om sådana finns.”

AKTUELLA EFFEKTNIVÅER

Efter antagandet av Output Display Standard (ODS) 1992 och publiceringen av de reviderade FDA-riktlinjerna i september 1997 måste diagnostiska ultraljudssystem som följer Output Display Standard, inklusive dopplertillämpningar för foster (med undantag för enheter för övervakning av hjärtfrekvens hos foster) ha en maximal energinivå som

inte är tillämpningsspecifik. Därför definieras den maximala energinivån för närvarande av (1) en reducerad I_{SPTA} gräns på 720 mW/cm² och (2) en maximal felindikation på 1,9 eller en reducerad I_{SPPA} på 190 W/cm². Det enda tillämpningsspecifika undantaget från dessa riktlinjer är oftalmisk användning med lägre maximala värden. Jämfört med de maximala tillämpningsspecifika gränsvärden som beslutades och publicerades 1985 och 1987 är de faktiska maximala värdena som är tillgängliga i dagens system mycket högre, som visat i tabellerna nedan.

Table 3.1. FDA:s nivåer för diagnostiska ultraljudsenheter innan modifiering (FDA, 1985)

	Reducerade intensitetsvärden		
	I_{SPTA} (mW/cm ²)	I_{SPPA} (W/cm ²)	I_m (mW/cm ²)
Hjärta	430	65	160
Perifert kärl	720	65	160
Oftalmisk	17	28	50
Fosteravbildning och annat ^a	46	65	160

^aBuk, intraoperativ, små organ (bröst, sköldkörtel, testikel), neonatal cefalisk, vuxen cefalisk

Table 3.2. FDA:s nivåer för diagnostiska ultraljudsenheter innan modifiering (FDA, 1987)

	Reducerade intensitetsvärden		
	I_{SPTA} (mW/cm ²)	I_{SPPA} (W/cm ²)	I_m (mW/cm ²)
Hjärta	430	190	310
Perifert kärl	720	190	310
Oftalmisk	17	28	50
Fosteravbildning och annat ^a	94	190	310

^aBuk, intraoperativ, små organ (bröst, sköldkörtel, testikel), neonatal cefalisk, vuxen cefalisk

Sedan publiceringen av ODS 1992 har ultraljudsanvändare dock möjlighet att använda sina system med realtidsinformation om den potentiella risken för biologiska effekter i vävnaden. Realtidsinformationen består av två biofysiska index kallade Termiskt index (potentiell risk för temperaturökning) och Mekaniskt index (potentiell risk för mekanisk vävnadsskada). Detta gör att användare kan

fatta lämpliga och informerade kliniska beslut, väga risk mot nytta och implementera principen ”så långt som möjligt” (As Far As Possible – AFAP).

Föreslagna index som indikatorer för termiska och mekaniska effekter

TERMISKT INDEX

Termiskt index (TI) uppskattar temperaturökningen i den insonerade vävnaden; dess värde härleds från kvoten mellan total akustisk effekt och den akustiska effekt som krävs för att höja vävnadstemperaturen med 1 °C. Alla vävnader har olika absorption och därmed olika absorptionskoefficient, som är direkt proportionell mot ultraljudvägens frekvens: ju högre frekvens, desto högre absorption och lägre djuppenetrering. Optimering av bildpenetrering ska därför ta hänsyn till den ökade risken med temperaturökning i vävnaden. Eftersom olika vävnader (blod, fostervatten, cerebrospinalvätska, urin, mjukvävnad och ben) har olika absorptionsegenskaper och koefficienter delar vissa enheter upp TI ytterligare enligt typ av insonerad vävnad: termiskt index för mjukvävnad (TIS) för mjuk homogen vävnad, termiskt index för skallben (TIC) för ben vid eller nära ytan, och termiskt index för ben (TIB) för ben efter att strålen passerat genom mjukvävnad. Ben har en mycket hög absorptionskoefficient. Biologiska vätskor som fostervatten, blod, cerebrospinalvätska och urin har en absorptionskoefficient på noll och visar därför minimal temperaturökning. Mjukvävnad har en absorptionskoefficient som ligger mellan vätska och ben.

MEKANISKT INDEX

De mekaniska eller icke-termiska effekterna av ultraljudsabsorption uppskattas med ett relativt mått: Mekaniskt index (MI). Det beräknas genom att dividera spatialtoppvärdet för topp-förtunningstryck (räknat med 0,3 dB/cm-MHz vid varje punkt längs med strålens axel) med kvadratroten av mittfrekvensen. Som beskrivet ovan är de mekaniska effekterna resultatet av kompression och dekompression i vävnaden och bildandet av mikrobubblor (kavitation). Detta fenomen

är relaterat till det maximala undertrycket under en puls, som är relaterat till pulsgenomsnittintensitet. Därför är intensiteten vid spatialt pulstoppsmedelvärde (I_{SPPA}) relaterad till kavitation. Många ultraljudsprodukter använder I_{SPPA} för specifikationer och därför är operatörens medvetenhet en nödvändighet. Aktuella standarder rekommenderar att om en ultraljudsenhet kan uppnå ett TI eller MI högre än 1,0, så måste skärmen visa lämpligt indexvärde så att användaren kan förutse potentiella negativa bioeffekter.

Termiska mekanismer

Termiska bioeffekter

Som beskrivet i föregående avsnitt kan absorption av ultraljudsenergi i biologisk vävnad leda till uppvärmning. Uppvärmningen av själva sonden kan också bidra till vävnadsuppvärmning. Mekanismen för termiska bioeffekter är välkänd och kan uppskattas för olika exponeringar. Även om studier av däggdjursvävnad visar att vi förstår vissa delar av teorin relativt väl finns det dock fortfarande många obesvarade frågor när det gäller förmågan att uppskatta temperaturökningar in vivo. Värmebildningen per enhet volym är direkt proportionell mot:

- ultraljudets temporala genomsnittintensitet, som i sig är proportionellt mot tryckets amplitud och omvänt proportionell mot mediets densitet
- ultraljudets amplitudabsorption, som ökar med frekvensen

Om skador uppstår vid exponering av vävnad för förhöjd temperatur kommer skadans omfattning att bero på exponeringens tidslängd samt temperaturökningen. Skadliga effekter in vitro uppkommer normalt vid temperaturer på 39–43 °C, om de bibehålls under tillräckligt lång tid. Vid högre temperaturer (> 44 °C) kan koagulation av proteiner inträffa. Dessa effekter har dokumenterats i experimentella studier av värmeinducerad celledöd i cellodlingar. Användare av ultraljudssystem måste vara särskilt uppmärksamma på att riskerna kan vara högre än nyttan med ultraljudsexponering när temperaturökningen i ultraljudsstrålens brännpunkt beräknas vara, vid exempelvis ultraljudsundersökning av foster, mer än 3 °C under tio minuter eller mer. I SuperSonic MACH-serien beräknas temperaturen enligt Standard for real-Time Display

of Thermal and Mechanical Acoustic Output Indices on Diagnostic Ultrasound Equipment, NEMA UD3-2004 (se avsnittet ”Betydelsen av TI och MI och sambandet med bioeffekter”). Gränsvärdesbaserade data visar dock att för mjukvävnad som inte är relaterad till foster och för skanningsförhållanden som är i linje med normala B-lägesundersökningar för vilka exponeringen på samma plats in situ är kortare än några sekunder, kan den tillåtna maximala temperaturökningen mildras jämfört med längre exponeringar.

Table 3.3. Temperaturgränser för biologisk risk för embryonal och vuxen vävnad

Termiskt gränsvärde	Temperatur (°C)	Biologisk risk
Fysiologisk nivå	37,0	säkert område
Embryonal vävnad	39,5	risker för obstetrik och pediatrik
Vuxen vävnad	41,0	allmänna risker

Vävnadsfaktorer som påverkar termiska effekter vid ultraljud

Ultraljudsvågor som fortplantas i biologiska vävnader dämpas på grund av vävnadens egenskaper. Denna dämpning beror på antingen absorption (den del av vågenergin som omvandlas till värme) eller spridning (del av vågenergin som byter riktning). Ju högre absorption, desto högre är den potentiella risken för temperaturökningar i vävnaden. Dessutom gäller som förklarat ovan att vävnader med dålig vaskularisering (öga, senor, fett) och vävnad som leder värme (ben) är utsatta för högre temperaturökningar.

Tekniska faktorer och exponeringsfaktorer som påverkar termiska bioeffekter från ultraljud

Flera tekniska faktorer påverkar också temperaturökningen i den insonerade vävnaden:

- Ultraljudvågens frekvens

Vävnadsuppvärmning beror på absorption av ultraljud; absorption beror på frekvensen hos ultraljudsvågen. Uppvärmning av vävnad ökar därför med ökningen av ultraljudvågens frekvens.

- Strålfokusering

Förbättrar bildupplösningen men ökar även intensiteten och potentialen för temperaturökning.

- Typ av ultraljudvågform (pulsade eller kontinuerliga vågformer)

Pulsade vågor skapar normalt mindre värme än kontinuerligt avgivna vågor. ISPTA (spatial-peak temporal-average intensity) definieras som intensiteten vid den maximala temporala genomsnittsintensiteten. Andra faktorer inkluderar pulsvaraktighet, pulsrepetitionsfrekvens och konfiguration av stråle/skanning. Arbetscykeln är produkten av pulsvaraktigheten och pulsrepetitionsfrekvensen. Uppvärmning i vävnad är proportionell mot arbetscykeln.

- Exponerad vävnadsvolym

Skannade lägen (B-läge och färgflödesdoppler) exponerar en större volym vävnad för ultraljudsenergin; detta minskar risken för uppvärmning. Icke-skannade lägen (M-läge och spektraldoppler) använder en fast stråle över en smalare vävnadsvolym; dessa lägen visar en större risk för uppvärmning i vävnad. Den största temperaturökningen inträffar mellan brännpunkten och ytan. Placeringen av den ”varmaste punkten” beror på vävnadsdämpning, absorption och fokusdjup.

- Ultraljudsexponeringens varaktighet

Temperaturen påverkas av energiabsorption under ultraljudsexponering. Ju längre vävnaden är exponerad, desto högre absorption och därmed ökad risk för uppvärmning.

KONCEPTET TERMISK DOS

En direkt följd av en temperaturhöjning är en ökning av biokemisk reaktionshastighet. De flesta enzym ökar sin biologiska aktivitet med en faktor 3 för varje 10 °C temperaturökning. De blir dock denaturerade över 39 °C och negativa effekter observeras in vitro vid temperaturer från 39 till 43 °C, om exponeringen varar tillräckligt länge. Termisk dos beskriver förhållandet mellan exponeringens varaktighet

och temperaturökningen. I biologisk vävnad har temperaturen 43 °C befunnits vara ett övergångsgränsvärde som fungerar som referens, enheter av termisk dos är ”ekvivalens i minuter vid 43 °C”. Praktiskt taget varje ökning med 1 °C över 43 °C halverar ekvivalenstiden, medan varje sänkning med 1 °C under 43 °C resulterar i 4 gånger längre ekvivalenstid.

BIOLOGISKT KÄNSLIGA PLATSER

All biologisk vävnad är temperaturkänslig och temperatur kan ha irreversibla skadliga effekter. Foster och ögats lins är två exempel på vävnader som är känsligare. Under graviditeten kan fostret absorbera högre temperaturökning än moderns kringliggande vävnad. Dessutom kan den benbildning som pågår under den första trimestern leda till förändring av hjärnvävnad genom värmeledning inuti fostrets skallben. 1998 års rekommendationer från World Federation of Ultrasound in Medicine and Biology (WFUMB) när det gäller ultraljudsinducerad temperaturhöjning är som följer:

1. En exponering vid diagnostiskt ultraljud som skapar en maximal temperaturökning in situ på högst 1,5 °C över normal fysiologisk nivå (37 °C) kan användas kliniskt utan förbehåll vad gäller värmeökningen.
2. En exponering vid diagnostiskt ultraljud som höjer embryonal och fostertemperatur in situ över 41 °C (4 °C över normal temperatur) under 5 min eller mer ska anses vara potentiellt farlig.
3. Risken för negativa effekter ökar med exponeringens tidslängd.

ABSORPTION

Värmealstringen på grund av absorption är proportionell mot den akustiska intensiteten och absorptionen vid en enskild frekvens. Efter den inledande överföringen sprids värmen långsamt i vävnaden, expanderar, utjämnar och minskar från det ursprungliga mönstret. Vävnadsegenskaper påverkar den temperaturökning som uppstår på grund av ultraljudsenergin eftersom värmeabsorptionen direkt påverkas av proteininnehållet i vävnaden (kollagen har särskilt höga absorptionsegenskaper). I de flesta kliniska situationer har benvävnad den största absorptionskoefficienten, hud och senor har medelhög absorptionsförmåga, hjärna, lever och njurar har låg absorption

och vätskor har absorptionskoefficienter nära noll. Man vet att absorptionsegenskaperna beror på vågfrekvensen, men det är viktigt att veta att amplituden och formen på vågorna också ändras allteftersom de sprids och energi absorberas i mediet. Absorption i kroppen är en viktig effekt, särskilt då den begränsar penetrationen av ultraljudsvågor i kroppen, d.v.s. det maximala djup på vilka vävnad kan avbildas. Vanligen har avbildningssystem ett sätt att öka akustisk amplitud som en funktion av djup för att kompensera för absorptionen.

OMGIVANDE VÄVNAD

Den faktiska temperaturökningen i vävnad beror på flera faktorer inklusive den lokala specifika värmekapaciteten, exponeringstid, temperaturökningens hastighet och värmedistributionen i omgivande vävnad. Den mätbara parametern för värmedistributionen, känd som perfusionslängd, är direkt beroende av den termiska ledningsförmågan hos vävnaden och omvänt beroende på blodperfusionshastigheten och den specifika värmekapaciteten hos blod. Perfusionslängder mäts i millimeter och sträcker sig för olika vävnader från 1 (för mycket vaskulariserade organ) till 20 (för dåligt perfuserad vävnad). Blodperfusion spelar en viktig roll när det gäller avkyllning av vävnad och måste tas med i beräkningen vid uppskattning av vävnadstemperatur och dess variationer. Vävnad med dålig vaskularisering, som senor, fett och hornhinna samt vävnad som leder värme, som ben, utsätts för högre temperaturökningar. Där perfusionslängden är mindre än någon dimension av den insonerade volymen är värmeöverföring från omgivande vävnad liten. När motsatsen föreligger, att den är större än dimensionerna för den insonerade volymen, blir värmeöverföringen inom det insonerade området av betydelse. Vävnad intill ben är därför särskilt utsatta för värmeökning via ledning.

VÄRMELEDNINGSEFFEKT

Temperaturökning på grund av värmeledning syftar på en ökning av den lokala temperaturen i en vävnad som befinner sig nära ett annat värmeobjekt. När temperaturen höjs i en benstruktur i kroppen, på grund av absorption, kan den omgivande vävnaden utsättas för uppvärmning genom värmeledning. Detta gäller särskilt uppvärmning av hjärnan på grund av närheten till skallbenet. Det kan även inträffa när en signalomvandlare väljs men inte används. Akustisk effekt kan avges

till den yttre absorberande linsen där den orsakar självuppvärmning. Signalomvandlaren kan sedan värma kroppen via värmeledning på grund av direktkontakt när användaren inleder undersökningen. Temperaturen i sondytan är dock styrd för att inte överskrida ett par grader i luft och luft/gel-mix. När signalomvandlaren används ignoreras ofta värmebidraget via värmeledning eftersom det är begränsat till kroppsytan och är mindre än uppvärmningen som orsakas av absorption.

SPRIDNING

Spridningseffekten beror på det insonerade objektets form och ojämnhet (spridare). Det finns tre kategorier beroende på spridarens storlek.

Spekulärspridning

Spekulärspridning beskriver reflektioner från objekt med former som är mycket större än en våglängd. Om objektets dimensioner är större än en våglängd bildar reflektionen från objektet en vågfront som liknar objektets form.

Diffus spridning

Diffus spridning sker för objekt som är mycket mindre än en våglängd. Ojämnheter på objektets yta skapar enskilda reflektioner som inte orsakar några allvarligare störningseffekter. Det har stor betydelse vid medicinsk avbildning eftersom biologisk vävnad ofta ses som sammanslagna enheter av små punktspridare som är mindre än våglängden. Dopplermeter mäter blodflöde med hjälp av spridningseffekten från många spatialt ej upplösta blodceller. De flesta kontrastämnen för ultraljud fungerar som spårämnen som förstärker spridningen av ultraljud i gasfyllda resonansfärer.

Diffraktiv spridning

Diffraktiv spridning sker på objekt som är något mindre än en våglängd upp till hundratals våglängder. Detta är den största gruppen av spridningsobjekt. Vågor som sprids på detta sätt kan ses som om

de utgår från ytorna på spridarobjekten, vilka fungerar som sekundära ultraljudskällor.

Spatialvolym för insonerad vävnad

För en given varaktighet av ultraljudsexponering och en given nivå på avgiven akustisk energi kommer större volymer av insonerad vävnad att utsättas för mer diffus uppvärmning, och undvika alltför höga temperaturer. Precis i brännpunkten för ultraljudsstrålen kommer temperaturen att vara högre än före eller efter brännpunkten. Ultraljudsstrålens bländare påverkar också ultraljudsstrålens värmeförmåga beroende på om den skapar en mer eller mindre fokuserad ultraljudsstråle och tillför mer eller mindre energi till vävnaden. Som beskrivet ovan kan skanningsläget också påverka den insonerade volymens spatiala volym.

Vävnadens homogenitet i insonerad volym

Homogeniteten hos den vävnad som insoneras är en viktig egenskap när det gäller värmeöverföring. Ultraljudsvågorna måste normalt passera genom de olika vävnadslager som bildar organ. Dessa lager påverkar absorptionen av ultraljudsenergin eftersom ökad absorption i något lager minskar den tillgängliga ultraljudsenergin i intresseområdet. Effekten av vävnadslager på de biologiska effekterna hos ultraljud har studerats ingående inom obstetrik. De visade att den dämpningsmodell som bäst överensstämmer med observationerna är modellen för överliggande vävnad, där dämpningen beror på både frekvens och avstånd utan vätska. De visade också att den dämpningskoefficient som efterfrågades i de internationella standarderna var 2 till 3 gånger lägre än de uppmätta medelvärdena för att uppskatta ultraljudsintensitet i vävnad.

Icke-termiska mekanismer

Förutom värme har ultraljudsvågor också olika typer av mekaniska effekter på biologisk vävnad och media, vilka även kallas icke-termiska effekter.

Kavitation och gasbubblors roll

KAVITATION

Akustisk kavitation kan inträffa när ultraljudsvågen korsar ett håligt utrymme, som en gasficka. Viss vävnad innehåller gasbubblor (lunga och tarm) och är därför känsligare för kavitation. Vid akustisk kavitation ändras befintliga bubblor eller så skapas nya bubblor, på grund av både expansion och sammandragning av gaskroppen. Ultraljudsvågorna kan få bubblorna att expandera och dras samman rytmiskt, d.v.s. att pulsera eller resonera. Hypotesen som gäller formning av bubblor i vävnad och organ som inte innehåller gaser studeras för närvarande.

LIKRIKTAD DIFFUSION

Vid ultraljudsinsonering och vissa förhållanden kan en gasbubbla hamna i ett resonanstillstånd och växa i stället för att lösas upp i mediets vätska. Ultraljudsvågen får bubblan att expandera och upplösta gaser från utsidan pumpas in, vilket ökar dess storlek snabbt.

FAKTORER SOM ORSAKAR KAVITATION

Kavitation beror på flera faktorer, inklusive ultraljudstryck, typen av ultraljudsvågor som avges (fokuserade eller inte, pulsade eller kontinuerliga), förekomsten av stående vågor och materialets tillstånd och egenskaper. Kavitation kan förhindras genom att först vara medveten om ifall gasbubblor stannar i vävnaden som avbildas eller inte. I vätskemedier är en annan viktig biologisk faktor för kavitation vätskans densitet: vätskor med högre densitet skapar intensiv kavitation med större implosionskraft. Vissa tekniska faktorer kan också vara till hjälp, inklusive begränsning av ultraljudspulsens tryckamplitud och pulsens längd. När det finns gasbubblor i vävnaden är även deras antal, storlek och placering viktiga bidragande faktorer för effekten.

TYPER AV KAVITATION

Stabil kavitation och mikroströmning

Stabil kavitation syftar på periodisk expansion och sammandragning av en gasbubbla. Gaskroppen pulserar på grund av ultraljudsområdet, och förblir stabil. Delar av det flytande mediet kring gasbubblorna kan börja strömma med svängningarna, och skapa mikroströmning. Teoretiskt kan mikroströmning även orsakas av "akustisk strömning" i vätskemedier, på grund av ultraljudsvågens omrörande effekt. Som vid mikroströmning leder den akustiska strömningen till ett flöde av vätska som ökar i hastighet allteftersom ultraljudets akustiska tryck ökar. Detta fenomen kan skada cellmembran, som kan gå sönder. Cellmembranskador har dock endast observerats vid djurförsök och det är fortfarande oklart om det förekommer hos människor.

NUKLEATIONSPLATSER

När insonerad vävnad innehåller bubblor, gas eller ånga kan kraften från ultraljudsvågorna skapa kavitation på gasens plats, kallad "nukleationsplats". Den exakta mekanismen och källan till nukleationsplatser är inte känd i ett komplext medium som vävnad. Teoretiska analyser och förutsägelser har ännu inte verifierats experimentellt.

TRANSIENT KAVITATION

Ostabil, eller "transient kavitation" syftar på snabb tillväxt och våldsam kollaps av en bubbla och ses som en tröskelhändelse som tenderar att öka med frekvensen. Detta fenomen är tätt kopplat till mycket höga temperaturer (cirka 5 000°K) och dess konsekvenser inkluderar skapandet av biologiska giftiga ämnen, skapandet av chockvågor och "sonoluminescens".

Andra mekaniska effekter

Ultraljudsvågor kan även skapa andra mekaniska effekter som inte är relaterade till bubblor. De inkluderar ändringar i tryck, kraft, vridmoment

och strömning; de kan orsaka hörbara ljud och orsaka elektriska förändringar i cellmembran, vilket kan öka deras öppenhet för stora molekyler; de kan leda till rörelse och omdistribuering av celler i vätska och de kan också skada celler.

STRÅLNINGSKRAFT

Den senaste tiden har tekniker för statisk eller dynamisk akustisk strålningskraft tillämpats inom ultraljudsdiagnostik. Det finns olika tekniker som använder strålningskraft för att lokalt flytta eller vibrera vävnad, den teknik som används av system i SuperSonic MACH-serien är Supersonic Shear Imaging (supersonisk skjuvavbildning). Denna teknik använder den ultraljudskapade temporala genomsnittskraften på mediet för att skapa vävnadsrörelse. Effektens magnitud är proportionell mot den lokala temporala genomsnittsintensiteten och är i mikrometerintervallet.

TRÖSKELFENOMEN

Kavitationseffekten är en mycket snabbare reaktion än temperaturökningen och är också ett tröskelfenomen. Vid transient kavitation definieras tröskelvärde av ultraljudsvågens amplitud, dess frekvens och storleken på redan befintliga nukleationsplatser. Tröskelvärde är sådant att det finns en kritisk storlek över vilken bubblor kommer att genomgå transient kavitation om de insoneras av ett lämpligt ljudfält. Med andra ord gäller att för en viss frekvens och ljudtrycksamplitud kommer bubblor inom ett visst radieintervall att genomgå transient kavitation och de som inte ligger inom intervallet kommer inte att göra det.

BLÖDNING I LUNGOR HOS DJUR

Under experimentella förhållanden måste ultraljud användas utanför det diagnostiska intervallet för att detektera negativa bioeffekter. Bland dessa är blödning i lungorna antagligen den mest studerade även om dess mekanism fortfarande är oklar. Både termiska bioeffekter och transient kavitation har exkluderats som orsaker till lungskador. Allmänna observationer kan dock göras från det stora antalet studier på tröskelnivå för ultraljudsorsakade lungskador. För det första

verkar skadornas omfattning hos djur inte vara ett problem eftersom lungskadorna är begränsade och organet kan återhämta sig från effekten. För det andra verkar mekanismen för lungskadorna vara likartad hos alla arter och lesionerna som orsakas verkar oberoende av frekvens, pulsrepetitionsfrekvens och strålbredd. Liknande biologiska mekanismer kan därför vara ett problem hos patienter som genomgår ultraljudsexponering av lungorna, särskilt patienter med lungsjukdomar och nyfödda med riskfaktorer.

Fördelar jämfört med risker för ultraljud

Fördelar

Utan tvekan har ultraljudsavbildning haft stor inverkan på medicinsk diagnostisk avbildning. Det är enkelt att hitta exempel på fördelarna med diagnostisk avbildning med ultraljud inom kardiologi och obstetrik. Inom kardiologi ger ultraljud möjlighet till detaljerad visualisering av den anatomiska strukturen och funktionen hos hjärtat och de stora kärlen. Radiologen kan se blodflödet i hjärtats kammare och förmak samt observera funktionen hos klaffarna vid normala och patologiska förhållanden. Inom obstetrik finns en särskild oro för potentiella bioeffekter på embryo/foster under graviditeten. Tack vare sin utmärkta säkerhetsstatistik används dock denna avbildningsmodalitet rutinmässigt runt om i världen. Under de senaste åren har tekniken för avbildning med ultraljud förbättrats avsevärt och används nu för alltfler kliniska tillämpningar. Många olika ultraljudssystem är tillgängliga för specifika medicinska och kliniska situationer som elasticitetsavbildning, kärlmedicin, hjärtundersökningar och muskuloskeletal tillämpningar. Den senaste tidens tekniska utveckling ger bilder av betydligt bättre kvalitet och även bättre diagnostisk information. Dessa tekniska framsteg och nya tillämpningar lägger dock även mer ansvar på användarna. Ultraljudsundersökningarnas kostnadseffektivitet och icke-invasiva utförande gör dem väl accepterade av både sjukvården och patienterna. Ultraljudsundersökningar är helt accepterade av både patienter och deras sjukvårdsförsäkringar.

Risker vid användning

Trots en utmärkt säkerhetsstatistik finns en potentiell risk för negativa biologiska effekter på vävnads- och cellnivå. Som nämnt ovan kan biologiska mekanismer som liknar dem som observerats hos andra däggdjur än människan vara ett problem för patienter som genomgår sonografiska procedurer med lungexponering. Det finns även en teoretisk möjlighet att bioeffekter inträffar på den subcellulära nivån, även om dessa effekter inte är klarlagda. Negativa bioeffekter som observerades hos däggdjur har aldrig rapporterats inträffa hos mänskliga patienter. Regelverket understryker nu därför användarens ansvar för att begränsa den potentiella risken för negativa effekter från ultraljud hos patienterna. För att uppnå detta ska användaren ges all nödvändig information för att kunna fatta ett väl avvägt beslut där möjliga bioeffekter vägs mot förväntad diagnostisk information. Nyare tillämpningar (transesofageal ekokardiografi, intravaskulärt ultraljud) kan dock orsaka ej förutsedda bioeffekter. Ytterligare specifik forskning inom dessa fält krävs innan alla risker kan definieras.

Risker med att inte använda ultraljud

Ultraljudsoperatörer ska hela tiden väga potentiella biologiska effekter mot risken med att inte utföra undersökningen och därmed missa viktig diagnostisk information. Inom obstetrik och kardiologi är det kliniska diagnostiska värdet av ultraljudsinformation så etablerat i medicinska kretsar att det allmänt anses medföra högre risk för patienten om en ultraljudsundersökning inte utförs. Ultraljudsavbildning tillhandahåller en mängd mycket värdefull klinisk information som är relevant för många olika diagnostiska tillämpningar. Denna information kan användas istället för en procedur som innebär högre risk eller kan användas tillsammans med andra diagnostiska procedurer för att öka den diagnostiska säkerheten eller erhålla viktig diagnostisk information. I de flesta fall skulle det innebära högre kostnad eller ökad risk att erhålla samma information med andra test eller avbildningstekniker.

Riskökning med ökning av akustisk effekt

På den vävnadsplats där ultraljudets temporala genomsnittintensitet är I_{TA} , ges värmebildningen per volymenhet med uttrycket $Q = 2\alpha I_{TA}$, där α står för ultraljudets amplitudabsorptionskoefficient. Detta innebär att ökningen i temperatur är proportionell mot ett genomsnittsvärde för ultraljudsintensiteten över en tidsperiod, även kallad den akustiska effekten. Risken att orsaka termiska bioeffekter i insonerad vävnad är därför direkt kopplad till den akustiska effekten.

Ökning av diagnostisk information samtidigt som akustisk effekt minskar

Sedan 1991 har den tekniska utvecklingen inom ultraljudssystem inneburit avsevärda ökning av akustisk effekt och därmed gett bättre spatial upplösning, bättre kontraster, ökad bilddefinition och förbättrad diagnostisk känslighet. Realistiska 3D- och 4D-avbildningslägen, färgdoppler och under den senaste tiden elastografi (strain imaging) är exempel på de nya och utökade avbildningsmöjligheterna hos moderna ultraljudssystem. Andra potentiella fördelar med att öka den akustiska uteffekten inkluderar möjligheten att avbilda större djup tack vare förbättrad mottagning och penetrering hos eko- och dopplersignaler, och förbättringar vad gäller upplösning tack vare överföringen av högre frekvenser. Samtidigt har vetenskapens kunskaper om negativa biologiska effekter av ultraljud blivit mycket bättre och vikten av att väga riskerna mot fördelarna med att erhålla en bättre ultraljudsbild har lyfts fram.

Ökat ansvar för användaren vid högre effektnivåer

Genom att mjuka upp gränsvärdena för akustisk uteffekt för dagens ultraljudssystem har myndigheterna naturligtvis gett möjlighet till utveckling av ytterligare diagnostiska verktyg och ökad bildkvalitet, men de har även lagt alltmer ansvar på användarna. Användaren måste utvärdera riskerna och fördelarna med diagnostiskt ultraljud i

allmänhet, men även när det gäller att öka den akustiska uteffekten för att få bättre bilder. För att kunna ta detta ansvar måste ultraljudsanvändare ha fullständig kännedom om ultraljudssystem och -verktyg. Detta kräver specifik utbildning som nu inkluderats som en del av ackrediteringsprocessen för klinisk användning av ultraljud i de flesta industriländer.

Användaren ska:

- känna till möjliga riskfaktorer,
- vara medveten om behovet av att justera den akustiska effekten för att erhålla en bra bild,
- utvärdera och ta hänsyn till patientens kliniska tillstånd och
- känna till alla systemreglage som påverkar den akustiska effekten.

Dagens ultraljudssystem ger användaren möjlighet att väga risker mot fördelar och fatta ett välgrundat beslut. System visar realtidsinformation om de potentiella riskerna för negativa bioeffekter via index som beskriver intensitet och möjliga termiska och mekaniska risker (Termiskt index: TI och Mekaniskt index: MI). Enligt NCRP måste riskerna för diagnostiskt ultraljud vägas mot fördelarna när MI är över 0,5 eller TI är över 1,0. Praktiskt kan man säga att skapandet av en bättre bild kan leda till större risker, särskilt beroende på patientens anatomi och förutsättningar: tunna och överviktiga patienter har inte samma risker, full och tom blåsa vid undersökningen innebär olika risk och förekomst av gasbubblor i det skannade området kan öka risken.

AFAP-principen

Enligt International Commission of Radiological Protection är ”Medicinsk exponering den enda kategori där stora minskningar av genomsnittlig dos är möjlig och det är därför mycket önskvärt att minska användningen av medicinsk röntgenstrålning som inte är till fördel för patienterna och att minimera oanvändbar strålning vid medicinska undersökningar”. För att minska riskerna relaterade till ultraljudsexponering kan AFAP-principen tillämpas på ultraljudsundersökningar. AFAP står för ”As Far As Possible” (så långt som möjligt). Det innebär att den totala ultraljudsexponeringen ska hållas så låg som det är praktiskt rimligt, för att garantera patientens säkerhet samtidigt som den diagnostiska informationen optimeras.

Energireglering

AFAP-principen tillämpad på diagnostisk avbildning med ultraljud rekommenderar att den totala ultraljudsenergin ska hållas under en nivå där bioeffekter skapas samtidigt som diagnostisk information bibehålls. Implementeringen av AFAP gör det möjligt att erhålla den information som krävs samtidigt som potentialen för bioeffekter hålls så låg som det är praktiskt rimligt. Användaren ska inleda undersökningen med att välja rätt tillämpning och rätt frekvens för signalomvandlaren och sedan använda en låg effektnivå. Sedan ska alla bildkvalitetsreglage användas för att optimera bilden (fokus, mottagarförstärkning ...). Det är bara om bilden inte är diagnostiskt användbar efter detta som den akustiska effekten kan ökas. Reglaget för uteffekt gör att användaren kan välja intensitetsnivåer under fastställt maximum. Genomtänkt användning kräver att användaren väljer den lägsta intensitet som ger god bildkvalitet.

Styra exponeringstiden

De index som visas tar inte hänsyn till exponeringstiden. Eftersom den totala mängden energi som tas emot på en plats är proportionell mot exponeringstiden för denna plats ska användarna även hålla den totala exponeringstiden för en plats så kort som möjlig. En mer heltäckande definition av AFAP-principen är därför att använda den lägsta effektinställningen som ger bästa möjliga diagnostiska information samtidigt som exponeringstiden hålls så kort som möjlig.

Hantera skanningsteknik

De riktlinjer för användning som härleds från AFAP-principen ska vara mycket tydliga och ha som enda mål att säkerställa kvaliteten på den diagnostiska informationen.

Dessutom ska användaren säkerställa att:

- endast medicinskt nödvändig skanning utförs,
- en undersökning inte utförs jäktat,
- kvaliteten aldrig äventyras.

En dålig undersökning kommer antagligen att kräva en andra undersökning eller en uppföljning vilket ökar exponeringstiden.

Hantera systemkonfiguration

Att välja den lämpligaste systemkonfigurationen (signalomvandlare, tillämpning) är det första steget innan en ultraljudskanning inleds. Användaren ska sedan välja rätt intervall av akustisk intensitet för tillämpningen, om detta inte görs automatiskt av systemet. I slutändan är det operatören som ansvarar för korrekt klinisk användning. Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien har både automatiska inställningar (standard) och manuella inställningar (användarvalda).

Effekter av systemets funktioner

Systemet ger möjlighet att styra den akustiska uteffekten med 3 olika reglage typer.

Direkta reglage påverkar den akustiska intensiteten direkt. De inkluderar val av tillämpning (se ovan) och styrning av uteffekten. Valet av tillämpning påverkar det tillåtna intensitetsområdet. Att välja rätt intervall av akustisk intensitet för tillämpningen är en av de första saker som sker vid alla undersökningar. Exempelvis rekommenderas inte intensitetsnivåer för perifera kärl för fosterundersökningar. Vissa system väljer automatiskt ett lämpligt intervall för en viss tillämpning medan andra kräver manuell inställning. I slutändan är det användaren som ansvarar för korrekt klinisk användning. Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien har både automatiska inställningar (standard) och manuella inställningar (användarvalda). Uteffekten påverkar den akustiska intensiteten direkt, genom att höja eller sänka den. När tillämpningen valts, gör reglaget för uteffekt att användaren kan välja intensitetsnivåer under fastställt maximum. Genomtänkt användning kräver att användaren väljer den lägsta intensitet som ger god bildkvalitet.

Indirekta reglage är de som har en indirekt inverkan på akustisk intensitet. De syftar på valet av signalomvandlare (se ”Effekter av signalomvandlarens egenskaper” nedan), avbildningsläget (se ”Effekter av användningsläge” nedan), pulsrepetitionsfrekvensen, skärpedjupet och pulslängden. Alla dessa påverkar indirekt uteffekten av olika skäl: exempelvis måste signalomvandlarens frekvens anpassas till det förväntade skanningsdjupet; och ett skanningsläge och ett stationärt läge levererar inte samma mängd energi till en viss plats. För fullständig information om andra indirekta reglage ska användaren se underavsnittet ”Indirekta reglage” i avsnittet ”Tillämpa AFAP med

ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien”. Pulsrepetitionsfrekvens eller -hastighet syftar på antalet ultraljudspulser med energi under en specifik tid. Ju högre pulsrepetitionsfrekvens, desto fler energipulser under en tidsperiod. Flera reglage styr pulsrepetitionsfrekvensen: skärpedjup, visningsdjup, provvolymdjup, flödesoptimering, skala, antal fokalområden och sektorbredd. Ultraljudstrålens fokus påverkar bildupplösningen. För att bibehålla eller öka upplösningen med ett annat fokus krävs ändring av effekt över fokalområdet. Denna variation i effekt är ett resultat av systemoptimering. Olika undersökningar kräver olika skärpedjup. Att ställa in fokus på rätt djup förbättrar upplösningen av den intressanta strukturen. Pulslängd är den tid under vilken ultraljudsenergin är påslagen. Ju längre puls, desto högre tidsmässig genomsnittsintensitet. Ju högre tidsmässig genomsnittsintensitet, desto högre sannolikhet för temperaturökning och kavitation. Pulslängd eller pulsvaraktighet är varaktigheten för en effektpuls i PW-doppler. Ökning av storleken på dopplerprovvolymen ökar pulslängden.

Mottagningsreglage har ingen inverkan på den akustiska uteffekten och kan användas för att förbättra bildkvaliteten. De ändrar bara det sätt som ultraljudseko tas emot och ska alltid användas innan uteffekten höjs. De inkluderar funktioner för förstärkning, TGC, dynamiskt omfång och bildbearbetning. Det viktiga att ha i åtanke när det gäller uteffekt är att mottagarreglage ska optimeras innan uteffekten ökas. Exempel: optimera förstärkning för att förbättra bildkvaliteten, innan uteffekten ökas.

Effekter av användningsläge

Valet av avbildningsläge avgör typen av ultraljudsstråle. Exempelvis är B-läge ett skanningsläge medan Doppler är ett stationärt eller oskannat läge. En stationär ultraljudsstråle koncentrerar energin på en specifik plats. En rörlig eller skannande ultraljudsstråle fördelar energin över ett område så att strålen är fokuserad på samma område under bara en bråkdel av tiden jämfört med vid ett läge som inte använder skanning.

Effekter av signalomvandlarens egenskaper

Valet av signalomvandlare påverkar indirekt intensiteten för akustisk uteffekt. Vävnadsdämpningen ändras med frekvensen. Högre frekvens

från signalomvandlaren innebär högre dämpning av ultraljudsenergin. En högre frekvens från signalomvandlaren kräver högre intensitet för att skanna vid ett större djup. Att skanna djupare vid samma uteffekt kräver en signalomvandlare med lägre frekvens. Användning av mer förstärkning och effekt efter en viss punkt, utan motsvarande förbättringar av bildkvaliteten kan innebära att en signalomvandlare med lägre frekvens krävs.



WARNING

Tiden för ultraljudsexponering ska alltid begränsas, undersökningen får dock inte utföras jäktat.

Säkerställ att indexen hålls till ett minimum och att exponeringstiden begränsas utan att det påverkar den diagnostiska känsligheten.

Output display standard, ODS

Syfte med Output display standard

Systemets Output Display Standard (ODS) består av två grundläggande index: ett mekaniskt index och ett termiskt index. Det termiska indexet består vidare av följande index: ett termiskt index för mjukvävnad (TIS), ett termiskt index för ben eller vävnad som befinner sig nära ben (TIB) och ett termiskt index för skallben (TIC). Användare av SuperSonic MACH-serien kan välja visningsformatet för TI och MI i Systemkonfiguration, d.v.s. TIS och/eller TIB och/eller TIC eller det maximala värdet för de tre TI, vilket i sin tur beror på den aktuella tillämpningen. Antingen TIS eller TIB eller maxvärdet för dessa index visas alltid. Vilket som visas beror på systemets förinställning eller användarens val, vilket i sin tur beror på använd tillämpning. Att standardindexinställningen är tillämpningsspecifik är också en viktig faktor vad gäller indexbeteende. En standardinställning är en systeminställning som förkonfigurerats av tillverkaren eller användaren. Systemet har standardindexinställningar för varje signalomvandlartillämpning. Standardinställningarna laddas automatiskt av ultraljudssystemet när strömmen kopplas på, nya

patientdata förs in i systemdatabasen eller en tillämpningsförändring sker. Beslutet om vilka av de 3 termiska indexen eller maxvärdet för de tre som ska visas ska baseras på följande:

- Lämpligt index för den kliniska tillämpningen: TIS används för att avbilda mjukvävnad, TIB för ett fokus på eller nära ben och TIC vid avbildning genom skallbenet eller nära skallen.
- Faktorer som kan skapa artificiellt höga eller låga termiska indexvärden: belägenhet av vätska eller ben, eller blodflöde. Exempelvis om det finns en mycket dämpande vävnadsbana så att den faktiska potentialen för lokal uppvärmning är lägre än det termiska indexet visar.

Skannade lägen jämfört med ej skannade lägen påverkar det termiska indexet. För skannade lägen är uppvärmningen ofta nära ytan; för ej skannade lägen är den potentiella uppvärmningen oftast längre ned i fokalområdet.

Mekaniskt index

Mekaniska bioeffekter är tröskelfenomen som inträffar när en viss effekt överskrids. Tröskelnivån varierar dock med vävnadstypen. Potentialen för mekaniska bioeffekter varierar med topp-förtunningstryck och ultraljudsfrekvensen. MI tar hänsyn till dessa två faktorer. Ju högre MI-värde, desto högre risk att mekaniska bioeffekter inträffar. Det finns inget specifikt MI-värde som anger att en mekanisk effekt faktiskt sker. MI ska användas som en vägledning för implementeringen av AFAP-principen.

Termiskt index

TI ger användaren information om tillstånd som kan leda till en temperaturökning vid kroppsytan, i kroppens vävnad eller i brännpunkten för ultraljudsstrålen på ben. TI informerar därmed användaren om potentialen för temperaturökning i kroppsvävnad. Det är en uppskattning av temperaturökning i kroppsvävnad med specifika egenskaper. Den faktiska temperaturökningen påverkas av faktorer som vävnadstyp, vaskularitet, driftläge och andra. TI ska användas som en vägledning för implementeringen av AFAP-principen. Termiskt index för ben (TIB) informerar användaren om potentiell uppvärmning vid eller nära fokus

efter att ultraljudsstrålen passerat mjukvävnad eller vätska, exempelvis vid eller nära ben i foster i andra eller tredje trimestern. Termiskt index för skallben (TIC) informerar användaren om potentiell uppvärmning av ben vid eller nära ytan, exempelvis, skallben. TI informerar användaren om den allmänna potentialen för uppvärmning i vävnad. Beroende på vad användaren av SuperSonic MACH-serien valt så visas TIS, TIB eller TIC eller det maximala värdet för de tre kontinuerligt över intervallet 0,0 till maximal uteffekt. Det mekaniska indexet visas kontinuerligt över intervallet 0,0 till 1,9.

Systemets visningsnivåer och noggrannhet för MI och TI

Som nämnt ovan och beroende på vad användaren av SuperSonic MACH-serien valt så visas TIS, TIB eller TIC eller det maximala värdet för de tre kontinuerligt från 0,0 till maximal uteffekt, baserat på signalomvandlare och tillämpning i steg om 0,1. Det mekaniska indexet visas kontinuerligt från 0,0 till 1,9, i steg om 0,1. Precisionen för MI och TI är därför 0,1 enhet på system i SuperSonic MACH-serien. Visningsnoggrannheten för system i SuperSonic MACH-serien visas i Tabeller med akustisk uteffekt i denna användarhandbok. Dessa noggrannhetsuppskattningar baseras på variationsintervallet för signalomvandlare och system, inneboende fel i modellering av akustisk uteffekt och mätvariabilitet, som diskuterat nedan. Visade värden ska tolkas som relativ information som hjälper användaren uppnå AFAP-principen genom genomtänkt användning av systemet. Värdena ska inte tolkas som faktiska fysiska värden i undersökt vävnad eller organ. De grunddata som används för att ta fram visade värden är härledda från laboriemätningar baserade på mätstandarden AIUM. Mätningarna läggs sedan in i algoritmer för att beräkna de visade värdena. Många av de antaganden som används vid mätning och beräkning är konservativa. Överskattning av faktisk intensitetsexponering in situ är, för de allra flesta vävnadsbanor, inbyggd i mätning- och beräkningsprocessen. Exempel:

- De uppmätta vattentanksvärdena reduceras med en konservativ branschstandard, en dämpningskoefficient på 0,3 dB/cm-MHz.
- Konservativa värden för vävnadsegenskaper användes i TI-modellerna. Konservativa värden för vävnads- eller benabsorption, blodperfusionshastigheter, blodvärmekapacitet och värmeledningsförmåga för vävnad valdes.

- Jämn (steady state) temperaturökning förutsätts i de TI-modeller som är branschstandard och man förutsätter att ultraljudsenheten hålls i en position tillräckligt länge för att steady state ska uppnås.

Ett antal faktorer beaktas vid uppskattningen av noggrannheten hos visade värden: maskinvaruvariationer, algoritmernas precision och mätvariabilitet. Variabilitet mellan signalomvandlare och system är en betydande faktor. Variabilitet mellan signalomvandlare uppstår på grund av skillnader i piezoelektriska kristaller, processrelaterad impedansskillnader och parametervariationer vid fokusering av känsliga linser. Skillnader i systemens styrning av pulsgivarspänning och effektivitet kan också bidra till variabiliteten. Det finns inneboende osäkerheter i de algoritmer som används för att uppskatta akustisk effekt över intervallet av möjliga systemdriftsförhållanden och pulsgivarspänningar. Precisionsbrister i laboratoriemätningar är relaterade till bland annat, skillnader i hydrofonkalibrering och prestanda, positionering, justering och digitaliseringstoleranser samt variabilitet mellan testanvändare. De konservativa antagandena i algoritmerna för effektuppskattning som bygger på linjär fortplantning i alla djup, genom ett 0,3 dB/cm-MHz dämpande medium beaktas inte i uppskattningen som visas. Varken linjär fortplantning eller jämnformig dämpning med 0,3 dB/cm-MHz inträffar vid vattentanksmätningar eller i de flesta vävnadsbanorna i kroppen. I kroppen har olika vävnader och organ olika dämpningsegenskaper. I vatten förekommer nästan ingen dämpning. I kroppen, och i synnerhet i vattentanksmätningar sker icke-linjär fortplantning och mätnadsförluster allteftersom pulsgivarens spänning höjs. Dessa noggrannhetsuppskattningar baseras därför på variationsintervallet för signalomvandlare och system, inneboende fel i modellering av akustisk uteffekt och mätvariabilitet. Noggrannheten för visade värden baseras inte på fel i, och orsakas inte av mätning i enlighet med mätstandarden AIUM, eller effekterna av icke-linjär förlust på de uppmätta värdena.

Betydelse av relationen mellan TI och MI för bioeffekter

TERMISKT INDEX

TI ger en relativ indikation på potentialen för temperaturökning vid en viss punkt längs med ultraljudsstrålen. Anledningarna till termen ”relativ” är att de förhållanden för uppvärmning i vävnad som antas är så komplexa att detta index inte kan anses visa den faktiska temperaturökningen för alla möjliga tillstånd. Det innebär att ett TI på 2 representerar en högre temperaturstigning än ett TI på 1, men det innebär inte nödvändigtvis en ökning med 2 °C. Denna temperaturökning är den teoretiska uppskattningen baserat på experimentella förhållanden som kanske inte gäller alla kliniska förhållanden. Det som är viktigt att hålla i minnet när det gäller TI är att det är utformat för att göra användare medvetna om den möjliga temperaturökningen i en viss punkt i vävnaden. Oron när det gäller temperaturökning i kroppen orsakad av ultraljud baseras på observerade förändringar i cellaktivitet som en funktion av temperatur. I allmänhet gäller att, för en hälsosam enzymaktivitet, fördubblas enzymaktiviteten för varje 10 °C ökning. Den mänskliga kroppen klarar varma drycker och feber under en viss tid. En feber på +2 °C är inte ett problem, om 37 °C räknas som en genomsnittlig kroppstemperatur. Följande tabell listar steg med temperatureffekter.

Table 3.4. Temperatureffekt från Millet and Ziskin, 1989

Temperaturområde (°C)	Effekt
37–39	Inga skadliga effekter under längre perioder
39–43	Skadliga effekter vid tillräckligt långa tidsperioder
> 41	Gränsvärde för fosterproblem vid längre perioder
44–46	Koagulering av proteiner
> 45	Enzym blir denaturerade
> 41,8	Cancerceller dör (kan inte fortplanta sig) Används ofta som gränsvärde för skador, utom för öga

Temperaturökningen i vävnad under ultraljudsexponering är på grund av absorption av akustisk energi. Absorption är omvandlingen av ultraljudsenergi till värme. Omfattningen av absorptionen beror på vävnadstypen. Ett sätt som egenskaperna för vävnadsabsorption kvantifieras är i en ”absorptionskoefficient”. Absorptionskoefficienten uttrycks i decibel per centimeter per MHz. Absorptionskoefficienter beror på det organ eller den vävnadstyp som avbildas. Fostervatten, blod och urin har mycket låga absorptionskoefficienter, vilket innebär att temperaturökningen är låg och att ultraljudet passerar vätskan med mycket lite motstånd. Ben har däremot en mycket hög absorptionskoefficient. Kompakt ben absorberar energin mycket snabbt och får också temperaturen att stiga snabbt. Mjukvävnad varierar i densitet beroende på det specifika organet, men densiteten varierar inte mycket inom ett organ. Ultraljudsfrekvensen påverkar absorption. Ju högre frekvens, desto högre absorption. Minimera temperaturhöjning: Temperaturökningen beror på intensitet, exponeringstid på samma plats, signalomvandlarens brännpunktsstorlek och position samt absorption av energin i vävnaden. Användaren kan styra intensiteten (reglage för uteffekt), varaktigheten eller exponeringstiden. Signalomvandlaren flyttas vanligen ofta under undersökningen vilket minskar exponeringstiden för en viss vävnadsplats. Den andra viktiga faktorn för temperaturökning är absorption av ultraljudsenergi i vävnadslager framför intresseområdet. Ökad absorption i dessa lager minskar den ultraljudsenergi som är tillgänglig vid intresseområdet.

MEKANISKT INDEX

I tillägg till värmeeffekten skapar ultraljudsexponering olika typer av mekaniska effekter i kroppen. Dessa effekter kan delas upp i två kategorier. Den första kategorin kallas akustisk kavitation. Kavitation kan uppstå när ljud passerar genom ett område som innehåller en hålighet, som en gasbubbla eller annan luftficka. Vissa vävnader, särskilt lungor och tarmar hos vuxna, innehåller luftbubblor och är därför mer utsatta för dessa kavitationseffekter. Fostrets lunga och tarm innehåller inga uppenbara luftbubblor eftersom fostret inte andas luft än – det får sitt syre från moderns blod. Minimala bubblor kan dock bildas i andra delar av kroppen än lunga och tarm. Det behövs mer forskning inom detta område. I kavitation kan ljudvågorna få bubblorna eller luftfickorna att expandera och dras samman rytmiskt: med andra ord, att pulsera eller resonera. När de pulserar skickar bubblorna ut sekundära ljudvågor i alla riktningar.

Om bubblorna dras ihop så mycket att de kollapsar kan de skapa mycket höga temperaturer och tryck under några tiotal nanosekunder. Dessa höga temperaturer och höga tryck kan skapa mycket reaktiva kemikalier som kallas fria radikaler och andra potentiellt giftiga ämnen som, även om det anses osannolikt, teoretiskt kan ge genetiska skador. Snabb sammandragning av bubblor vid kavitation kan också orsaka mikroströmmar med vätska som kan skada vävnad. När diagnostiskt ultraljud fokuseras på lunga eller tarm, som innehåller gasbubblor, hos försöksdjur kan dessa kavitationseffekter orsaka bristningar i mycket små blodkärl. Säkerhetsriktlinjerna för diagnostiskt ultraljud är utformade för att försöka förhindra kavitationseffekter eftersom de kan vara skadliga. Begränsningar av tryckamplituden för ultraljudspulsen, i kombination med kunskap om huruvida det finns gasbubblor i vävnaden som avbildas, kan hjälpa till att förhindra kavitation. Andra faktorer, som pulsens längd och vätskans densitet påverkar också om kavitation inträffar eller inte. Om det finns gasbubblor bidrar även antalet, storleken och bubblornas placering till effekten. Förekomsten av kavitation och dess beteende beror på många faktorer, inklusive ultraljudstrycket och frekvensen, det fokuserade eller ofokuserade fältet, om det är pulsat eller kontinuerligt ultraljud, stående vågor samt beskaffenheten och tillståndet hos materialet och dess gränser. Det finns för närvarande inga bevis på att kavitation inträffar i mänsklig vävnad eller vätska vid exponering för diagnostiskt ultraljud. Dessutom begränsar styrparametrarna i vårt ultraljudssystem den maximala effekten. Ultraljud kan även skapa andra mekaniska effekter som inte kräver närvaro av bubblor för att inträffa. Dessa effekter inkluderar ändringar i tryck, kraft, vridmoment (får objekt att rotera) och strömning (omrörande av vätska). Dessa ändringar kan i sin tur orsaka hörbara ljud, elektriska ändringar i cellmembran som gör dem mer genomträngliga för stora molekyler, rörelse och omdistribution av celler i vätska samt cellskador. När ultraljud passerar genom vätska orsakar den en omrörande effekt som kallas akustisk strömning. Allteftersom det akustiska trycket från ultraljudet ökar så ökar även vätskans flödeshastighet. Denna omrörande effekt kan teoretiskt inträffa i vätskefyllda delar av patientens kropp, som blodkärl, urinblåsa eller fostervätska. I djurförsök har det observerats att när strömningen i vätskan kommer nära ett fast objekt kan skjuvning uppkomma och detta kan skada trombocyterna och leda till onormal blodkoagulering (trombos). Det är oklart i vilken utsträckning denna effekt uppstår hos människor som exponeras för diagnostiskt ultraljud. Även om ultraljud har möjliga negativa effekter har risken vid ultraljudsundersökningar generellt befunnits vara minimal, även vid medellång och utdragen exponering. Vid diagnostiska undersökningar

under normala förhållanden har ultraljud som används genomtänkt enligt AFAP-principen befunnits vara ett effektivt och pålitligt diagnostiskt verktyg.

Utöva AFAP-principen

Implementera AFAP

AFAP-PRINCIPEN

Den vägledande principen för användningen av diagnostiskt ultraljud definieras av principen ”så långt som möjligt” (AFAP). Beslut om vad som är rimligt har delegerats till kvalificerad personal som måste använda sitt omdöme och sin kunskap. Ingen uppsättning regler kan göras tillräckligt komplett för att täcka varje situation. Genom att se till att hålla ultraljudsexponeringen så låg som möjligt samtidigt som diagnostiska bilder inhämtas kan användare minimera ultraljudets potentiella bioeffekter.

ANVÄNDARE SKA FÖLJA AFAP-PRINCIPEN VID ALLA UNDERSÖKNINGAR

Eftersom tröskelvärdet för bioeffekter vid diagnostiskt ultraljud är obestämt är det användarens ansvar att bestämma den totala energi som överförs till patienten. Användaren måste förlika exponeringstid med diagnostisk bildkvalitet. För att säkerställa diagnostisk bildkvalitet och begränsa exponeringstiden tillhandahåller ett ultraljudssystem reglage som kan användas för att optimera resultaten under undersökningen. Användarens förmåga att följa AFAP-principen är viktig. Framsteg inom diagnostiskt ultraljud – inte bara när det gäller tekniken utan även vad gäller tillämpningen har lett till behovet av mer och bättre information för att vägleda användaren. Indexen är utformade för att tillhandahålla denna viktiga information. Det finns ett antal variabler som påverkar det sätt indexen kan användas för att implementera AFAP-principen. Dessa variabler inkluderar indexvärden, kroppsstorlek, benets placering

relativt brännpunkten, dämpning i kroppen och exponeringstiden för ultraljud. Exponeringstid är en särskilt användbar variabel eftersom den styrs av användaren. Möjligheten att begränsa indexvärdena över tid följer AFAP-principen.

IMPLEMENTERA AFAP MED INDEXEN TI OCH MI

AFAP-konceptet uppnås genom att använda informationen som visas på skärmen i form av biologiskt relevanta exponeringsindex: TI och MI. Visningen av biologisk indexinformation är bara ett verktyg. Säker användning av ultraljudsenheten säkerställs genom att använda de lägsta index som ger bästa möjliga diagnostiska information.

SYSTEMREGLAGE OCH AKUSTISK UTEFFEKT

En ultraljudsskanning av en patient inleds med att välja lämplig frekvens för signalomvandlaren. När signalomvandlaren och tillämpningen valts, vilka baseras på patientens anatomi, ska uteffekten anpassas för att säkerställa användningen av lägsta möjliga inställning för att erhålla en bild. När bilden inhämtats justeras signalomvandlaren fokus och sedan ökas mottagarens förstärkning, dynamiska omfång och TGC för att ge en enhetlig visning av vävnaden. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med ökning av förstärkningen och justering av TGC ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå. När B-lägesvisning erhållits av det skannade organet kan Color Flow Imaging användas för att identifiera blodflöde. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning, TGC och bildbearbetningsreglage optimeras innan uteffekten ökas. När blodflödet identifierats ska dopplerreglagen användas för att positionera provvolymen över kärlet. Innan uteffekten ökas ska hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning justeras för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar en acceptabel bild. Sammanfattning: välj rätt signalomvandlarfrekvens och tillämpning för uppgiften; starta med en låg effektnivå; optimera bilden med fokus, mottagarförstärkning och andra bildbehandlingsreglage; om bilden efter detta inte är diagnostiskt användbar kan effekten ökas. Övergripande förstärkning och TGC är de 2 viktigaste mottagningsreglagen som användaren kan använda för att förbättra bildkvaliteten, innan den akustiska effekten ökas. Dessa reglage har ingen inverkan på akustisk

uteffekt utan påverkar bara det sätt ultraljudseko tas emot. Det viktiga att ha i åtanke när det gäller uteffekt är att mottagarreglage ska optimeras innan uteffekten ökas. Exempel: optimera förstärkning för att förbättra bildkvaliteten, innan uteffekten ökas. Dynamiskt omfång och efterbehandling av bilden är också mottagarreglage som inte påverkar den akustiska uteffekten. Det är mycket viktigt att användaren kommer ihåg att dessa två reglage också måste optimeras innan uteffekten ökas.

Systemtillämpning och akustisk uteffekt

Val av tillämpning och reglaget för uteffekt har direkt påverkan på den akustiska intensiteten. Det finns olika intervall för tillåten intensitet eller effekt baserat på användarens val. Att välja rätt intervall av akustisk intensitet för tillämpningen är en av de första saker som utförs vid alla undersökningar. Exempelvis rekommenderas inte intensitetsnivåer för perifera kärl för fosterundersökningar. Vissa system väljer automatiskt ett lämpligt intervall för en viss tillämpning medan andra kräver manuell inställning. I slutändan är det användaren som ansvarar för korrekt klinisk användning. Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien har både automatiska inställningar (standard) och manuella inställningar (användarvalda). Uteffekten har direkt inverkan på den akustiska intensiteten. När tillämpningen valts kan reglaget för uteffekt användas för att öka eller minska intensiteten. Reglaget för uteffekt gör att användaren kan välja intensitetsnivåer under fastställt maximum. Genomtänkt användning kräver att användaren väljer den lägsta intensitet som ger god bildkvalitet.

Signalomvandlarens betydelse för akustisk uteffekt

De reglage som påverkar den akustiska uteffekten är:

- pulsrepetitionsfrekvensen,
- fokusdjup,
- pulslängd,
- val av signalomvandlare.

Pulsrepetitionsfrekvens eller -hastighet syftar på antalet ultraljudspulser med energi under en specifik tid. Flera reglage styr pulsrepetitionsfrekvensen: skärpedjup, visningsdjup, provvolymdjup, flödesoptimering, skala, antal fokalområden och sektorbredd. Ultraljudstrålens fokus påverkar bildupplösningen. För att bibehålla eller öka upplösningen med ett annat fokus krävs ändring av effekt över fokalområdet. Denna variation i effekt är ett resultat av systemoptimering. Olika undersökningar kräver olika skärpedjup. Att ställa in fokus på rätt djup förbättrar upplösningen av den intressanta strukturen. Pulslängd är den tid under vilken ultraljudsenergin är påslagen. Ju längre puls, desto högre tidsmässig genomsnittsintensitet. Ju högre tidsmässig genomsnittsintensitet, desto högre sannolikhet för temperaturökning och kavitation. Pulslängd, även känd som pulsvaraktighet är varaktigheten för en effektpuls vid pulsad doppler. Ökning av storleken på dopplerprovvolymen ökar pulslängden. Valet av signalomvandlare påverkar indirekt intensiteten. Vävnadsdämpningen ändras med frekvensen. Högre frekvens från signalomvandlaren innebär högre dämpning av ultraljudsenergin. En högre frekvens från signalomvandlaren kräver högre intensitet för att skanna vid ett större djup. Att skanna djupare vid samma uteffekt kräver en signalomvandlare med lägre frekvens. Användning av mer förstärkning och effekt efter en viss punkt, utan motsvarande förbättringar av bildkvaliteten kan innebära att en signalomvandlare med lägre frekvens krävs.

Systemlägen och akustisk uteffekt

Valet av avbildningsläge avgör typen av ultraljudsstråle. B-läge är ett skanningsläge, doppler och M-läge är stationära eller ej skannade lägen. En stationär ultraljudsstråle koncentrerar energin på en specifik plats. En rörlig eller skannande ultraljudsstråle fördelar energin över ett område så att strålen är fokuserad på samma område under bara en bråkdel av tiden jämfört med vid ett läge som inte använder skanning. ShearWave™ elastografi blandar skannade och ej skannade lägen:

- skapandet av den akustiska strålningskraften sker med skannat ultraljud,
- inhämtandet av skjuvvågsfortplantningen sker med ej skannad platt insonering vid mycket hög frekvens (UltraFast™),
- B-lägesavbildningen utförs växelvis med elastografisekvensen och är ett skannat läge.

Styrning av exponeringstid

En viktig del av AFAP som inte ingår i indexen är tiden. Eftersom den totala exponeringen är direkt proportionell mot den tid som ultraljudsstrålen befinner sig i ett område ska användare komma ihåg att förutom att hålla TI och MI så låga som möjligt ska också den sammanlagda exponeringstiden för varje plats hållas så kort som möjligt. Konceptet för AFAP är att använda den lägsta effektinställningen som ger bästa möjliga diagnostiska information samtidigt som exponeringstiden hålls så kort som möjlig. Förståelse av de nya ansvarerna ger användare fler möjligheter och potentiellt mer diagnostisk information från dessa enheter med högre uteffekter, samtidigt som risken för patienterna minimeras. Se till att skanningstiden hålls till ett minimum och att endast medicinskt nödvändig skanning utförs. Påverka aldrig kvaliteten genom att jäkta vid en undersökning. En dåligt genomförd undersökning kan kräva en uppföljning, vilket i slutändan ökar exponeringstiden. Diagnostiskt ultraljud är ett viktigt medicinskt verktyg och ska precis som alla verktyg användas effektivt.

Använda AFAP med ultraljudsbildsystem i SuperSonic MACH-serien

Avbildningsläget som används beror på den önskade informationen. B-lägesavbildning ger anatomisk information. Pulsad doppler, Color Power Imaging (CPI), Directional Color Power Imaging (dCPI) och Color Flow Imaging (CFI) ger information om blodflöde. M-läget används för hjärtundersökningar och mätning av fostrets hjärtfrekvens. ShearWave™ elastografi visar information om vävnadsstelhet i färgskala eller gråskala. Ett skannat läge som B-läge, SWE, CPI, dCPI eller CFI sprider ultraljudsenergin över ett område, medan ett oskannat läge, som PW-doppler, koncentrerar ultraljudsenergin. M-läget ska användas i stället för spektral PW-doppler för att dokumentera hjärtfrekvens hos embryo/foster. Genom att förstå det avbildningsläge som används kan användaren tillämpa AFAP-principen på ett välgrundat sätt. Kunskap om signalomvandlarfrekvens, systemkonfigurationsvärden och skanningstekniker i kombination med användarens erfarenhet gör att AFAP-principen kan uppfyllas. Beslutet om mängden akustisk uteffekt vilar i slutändan på användaren. Beslutet måste baseras på följande faktorer: patienttyp, undersökningstyp, patienthistorik, hur

svårt det är att erhålla diagnostiskt användbar information och den potentiella lokaliserade uppvärmningen av patienten på grund av signalomvandlarens ytemperatur. Genomtänkt användning av systemet innebär att patientens exponering är begränsad till lägsta möjliga index under kortast möjliga tid som är nödvändig för att uppnå godtagbara diagnostiska resultat. Även om ett högt indexvärde inte innebär att en bioeffekt faktiskt inträffar ska ett högt indexvärde tas på allvar. De möjliga effekterna av ett högt indexvärde måste begränsas. Att begränsa exponeringstiden är ett effektivt sätt att uppnå detta. Det finns flera systemreglage som användaren kan använda för att justera bildkvaliteten och begränsa den akustiska intensiteten. Dessa reglage är relaterade till de tekniker användare kan använda för att implementera AFAP. Dessa reglage kan delas upp i tre kategorier: direkta, indirekta och mottagarreglage. Allteftersom olika systemreglage justeras kan värdena för TI och MI ändras. Detta är tydligast när reglaget för uteffekt ändras; det finns dock andra systemreglage som också påverkar indexvärdena.

DIREKTA REGLAGE

Uteffekt

Uteffekten reglerar systemets akustiska uteffekt. Två realtidsvärden för effekt visas på skärmen: TI och MI. De ändras allteftersom systemet reagerar på justeringar av uteffekten. i kombinerade lägen, som samtidig CFI och B-läge bygger de enskilda lägena var för sig på det totala TI-värdet. Ett läge kommer att dominera bidraget till detta totalvärde. Visat MI kommer att vara från läget med det högsta topptrycket.

INDIREKTA REGLAGE

B-lägesreglage

SEKTORBREDD

Att minska sektorvinkeln kan öka bildhastigheten. Denna åtgärd ökar TI. Pulsenshetens spänning kan automatiskt justeras ned via programvara för

att hålla TI under systemets maxvärden. En minskning av pulsenhetens spänning sänker MI.

ZOOMA

Att öka zoomförstoringen genom att trycka på Zooma kan öka bildhastigheten. Denna åtgärd ökar TI. Antalet fokalområden kan också automatiskt ökas för att förbättra upplösningen. Denna åtgärd kan ändra MI eftersom toppintensiteten kan inträffa på ett annat djup.

ANTAL FOKALOMRÅDEN

Flera fokalområden kan innebära att både TI och MI ändras genom att ändra bildhastighet eller skärpedjup automatiskt. Lägre bildhastigheter sänker TI. Visat MI kommer att motsvara området med den högsta toppintensiteten.

FOKUS

En ändring av fokusdjup ändrar MI. I allmänhet visas högre MI-värden när fokusdjupet är nära signalomvandlarens naturliga fokus.

M-lägesreglage

M-läget kan öppnas från B-lägesreglagen. Alla 2D-reglage som nämns ovan gäller även för M-lägesbilden. På samma sätt visas MI och/eller TI på SuperSonic MACH-skärmen vid användning i M-läge. Ytterligare indirekta reglage för M-läget påverkar också TI och MI.

PROVVOLYMDJUP

När provvolymdjupet ökas i M-läge kan PRF ökas automatiskt, vilket leder till en ökning av TI.

Reglage för CFI, CPI och dCPI

HASTIGHETSOPTIMERING

Ökning av färgkänsligheten med reglaget Hastighetsoptimering kan öka TI. Skanning av färgbilden sker under längre tid. Färgpulser är den dominerande pulstypen i detta läge.

BREDD PÅ FÄRGRUTA/-SEKTOR

Smalare färgsektorbredd ökar färgbildhastigheten och TI. Systemet kan automatiskt sänka pulsenhetens spänning för att hålla värdet under systemets maxvärde. En minskning av pulsenhetens spänning sänker MI.

DJUP PÅ FÄRGRUTA/-SEKTOR

Djupare färgsektordjup kan automatiskt minska färgbildhastigheten eller välja ett nytt färgfokalområde eller en ny färgpulslängd. TI ändras på grund av kombinationen av dessa effekter. I allmänhet kommer TI att minska med ökat färgsektordjup. MI kommer att överensstämja med toppintensiteten för den dominerande pulstypen, som är en färgpuls.

SKALA

Användning av reglaget Skala för att öka färghastighetsområdet kan öka TI. Systemet kan automatiskt justera pulsenhetens spänning för att hålla värdet under systemets maxvärden. En minskning av pulsenhetens spänning sänker också MI.

SEKTORBREDD

En smalare 2D-sektorbredd vid färgavbildning ökar färgbildhastigheten. TI ökar. MI förändras inte.

Reglage för PW-doppler

PROVVOLYMDJUP

När provvolymdjupet för doppler ökas kan det hända att PRF för doppler automatiskt sänks. En ökning av PRF ökar även TI. Systemet kan även automatiskt sänka pulsenhetens spänning för att hålla värdet under systemets maxvärde. En minskning av pulsenhetens spänning sänker MI.

Reglage för CW-doppler

CW-SKALA

När CW-skala ökas kan det hända att PRF för doppler automatiskt ökas.

Reglage för elastografi

BREDD PÅ ELASTOGRAFIRUTA/-SEKTOR

Smalare elastografisektorbredd kan öka bildhastigheten för elastografi vilket leder till högre TI. Systemet kan automatiskt sänka pulsenhetens spänning för att hålla värdet under systemets maxvärde. En minskning av pulsenhetens spänning sänker MI.

DJUP PÅ ELASTOGRAFIRUTA/-SEKTOR

Ett djupare elastografisektordjup kan automatiskt sänka bildhastigheten för elastografi. TI kommer att ändras. I allmänhet kommer TI att minska med ökat elastografisektordjup. MI kommer att överensstämja med toppintensiteten för den dominerande pulstypen i det kombinerade läget.

SEKTORBREDD

En smalare 2D-sektorbredd vid elastografiavbildning minskar bildhastigheten för elastografi. TI ökar. MI förändras inte.

Annat

B-LÄGE, CFI, CPI, DCPI, PW-DOPPLER OCH ELASTOGRAFI

När ett nytt avbildningsläge väljs kan både TI och MI ändras till standardinställningar. Varje läge har en pulsrepetitionsfrekvens och maximal intensitet. I kombinerade eller samtidiga lägen är TI summan av bidragen från de aktiva lägena och MI är MI för fokalområdet och läget med den högsta reducerade intensiteten.

DJUP

En ökning av B-lägesdjup minskar automatiskt bildhastigheten för B-läge. Detta minskar TI. Systemet kan även automatiskt välja ett djupare fokusdjup för B-läge. En ändring av fokusdjup kan ändra MI. Visat MI är det för området med den högsta toppintensiteten.

APPLIKATION

Standardvärden för akustisk uteffekt ställs in när användaren väljer en tillämpning. Fabriksvärdena varierar beroende på signalomvandlare, tillämpning och annat. Standardvärdena är under FDA-gränsvärdena för avsedd användning.

Exempel på kliniska tillämpningar

SMÅDELAR

För alla typer av smådelar börjar läkaren med att välja lämplig tillämpning och vävnadsförinställning (Bröst/Bröst, Urogenital/Skrotum, Sköldkörtel/Sköldkörtel eller Allmän på L18-5 eller Bröst eller Allmän på LV16-5 eller Bröst eller Sköldkörtel på L10-2 eller Bröst på L18-5). Läkaren startar avbildningen av vävnaden och justerar uteffekten för att säkerställa att lägsta möjliga inställning används för att erhålla en B-lägesbild. Användaren ska sedan justera spridning och djup för

signalomvandlarens fokalområde. Sedan används knappen Auto eller så ökas mottagarens förstärkning för att erhålla en enhetlig visning av vävnaden. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med justering/ökning av förstärkningen ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå vid otillfredsställande bildkvalitet. När B-lägesbilder erhållits av relevanta smådelar/ytlig vävnad kan CFI, CPI och/eller dCPI användas för att lokalisera blodflöde. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning och bildbearbetningsreglage optimeras innan uteffekten ökas, om detta är nödvändigt. När blodflödet identifierats ska läkaren använda reglagen för PW-doppler för att positionera provvolymen över kärlet. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar ett acceptabelt dopplerspektrum. När 2D, färgflöde och PW-doppler inhämtats kan elastografi användas för att utvärdera vävnadsstelheten. Inställningen SWE-optimering (Upplösning, Standard eller Penetrering), storlek och placering av SWE-rutan och SWE-förstärkning ska justeras för att erhålla en optimal elastografibild innan effekten ökas. Användaren ökar effekten endast om optimala inställningar och elastografiförstärkning inte skapar en acceptabel bild. En tredimensionell bild kan erhållas med LV16-5 av B-läge med ShearWave™-elastografi när de tvådimensionella planen erhållits.

MUSKULOSKELETAL

För alla typer av MSK-avbildning börjar läkaren med att välja lämplig tillämpning och vävnadsförinställning (MSK/Skuldra, Armbåge, Handled/hand, Knä, Vrist/fot eller Muskel på sonden L18-5, L10-2 eller LH20-6). Läkaren startar sedan avbildningen av vävnaden och justerar uteffekten för att säkerställa att lägsta möjliga inställning används för att erhålla en B-lägesbild. Användaren ska sedan justera spridning och djup för signalomvandlarens fokalområde. Sedan används knappen AutoTGC eller så ökas mottagarens förstärkning för att erhålla en enhetlig visning av vävnaden. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med justering/ökning av förstärkningen ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå vid otillfredsställande bildkvalitet. När B-lägesbilder erhållits av relevanta smådelar/ytlig vävnad kan CFI, CPI och/eller dCPI användas för att lokalisera blodflöde. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning och bildbearbetningsreglage

optimeras innan uteffekten ökas, om detta är nödvändigt. När blodflödet identifierats ska läkaren använda reglagen för PW-doppler för att positionera provvolymen över kärlet. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar ett acceptabelt dopplerspektrum. När 2D, färgflöde och PW-doppler inhämtats kan elastografi användas för att utvärdera vävnadsstelheten (ej tillgängligt på LH20-6). Inställningen SWE-optimering (Upplösning, Standard eller Penetrering), storlek och placering av SWE-rutan och SWE-förstärkning ska justeras för att erhålla en optimal elastografibild innan effekten ökas. Användaren ökar effekten endast om optimala inställningar och elastografiförstärkning inte skapar en acceptabel bild.

BUK/BÄCKEN

För bukavbildning börjar läkaren med att välja rätt signalomvandlare (P5-1X för djup bukavbildning och L18-5 eller L10-2 med förinställningen tarm för ytlig) och lämplig vävnadsförinställning (Njure, Buk, Prostata och Tarm för L10-2). Läkaren börjar sedan avbilda målorganet och justerar uteffekten för att säkerställa att lägsta möjliga inställning används för att erhålla en godtagbar B-lägesbild. När den första B-lägesbilden erhållits ska justering av fokalområdets djup och spridning och sedan ökning av mottagarförstärkningen användas först för att ge en enhetlig visning av vävnaden. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med ökning av förstärkningen ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå, om det någon gång behövs. När B-lägesbilder erhållits av målorganet kan CFI, CPI och/eller dCPI användas för att lokalisera blodflöde. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning och bildbearbetningsreglage optimeras innan uteffekten ökas. Vid artefakter på grund av ökningen av förstärkning ska användaren aktivera knappen Reducering av blixartefakter för att kunna öka förstärkningen och minska den akustiska uteffekten. När blodflödet identifierats ska användaren använda reglagen för PW-doppler för att positionera provvolymen över kärlet. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar ett acceptabelt dopplerspektrum. När 2D, färgflöde och doppler inhämtats kan elastografi användas för att utvärdera organets vävnadsstelhet. Innan effekten ökas ska användaren först justera lämplig inställning för SWE-

optimering (Upplösning, Standard eller Penetrering), justera storlek och placering för SWE-rutan och justera SWE-förstärkningen för att erhålla en optimal elastografibild. Användaren ökar effekten endast om maximal elastografiförstärkning inte skapar en acceptabel bild.

ENDOKAVITET (EJ OBSTETRIK)

För urogenital och gynekologisk avbildning börjar läkaren med att välja rätt signalomvandlare (E12-3 för intrakavital skanning), önskad klinisk tillämpning och lämplig vävnadsförinställning (Urogenital/ Prostata eller OB-GYN/Gyn/). Läkaren avbildar sedan målorganet och justerar uteffekten för att säkerställa att lägsta möjliga inställning används för att erhålla en B-lägesbild. När den första B-lägesbilden erhållits ska justering av fokalområdets djup och spridning och sedan ökning av mottagarförstärkningen användas först för att ge en enhetlig visning av organet. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med ökning av förstärkningen ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå, vid dålig bildkvalitet. När B-lägesbilder erhållits av organet kan CFI, CPI och/eller dCPI användas för att lokalisera blodflöde. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning och bildbearbetningsreglage optimeras innan uteffekten ökas. Användaren ska sedan aktivera PW-doppler och justera reglagen så att provvolymen är placerad över kärlet. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar en acceptabel bild. När bilder för B-läge, färgflöde och PW-doppler inhämtats kan elastografi användas för att utvärdera vävnadsstelheten i målorganet (ej tillgängligt för obstetriska förinställningar). Innan effekten ökas ska användaren först justera lämplig inställning för SWE-optimering (Upplösning, Standard eller Penetrering), justera storlek och placering för SWE-rutan och justera SWE-förstärkningen för att erhålla en optimal elastografibild. Användaren ökar effekten endast om maximal elastografiförstärkning inte skapar en acceptabel bild.

KÄRL

För vaskulär avbildning börjar läkaren med att välja lämplig signalomvandlare (L18-5 och MC12-3 för ytlig kärlavbildning, L10-2 för djup kärlavbildning; C6-1X för kärlavbildning i buk och P5-1X

för transkraniell avbildning) och rätt vävnadsförinställning (Carotid (karotisartär), Upper Extremity Arterial/Venous (Övre extremitet artär/ven), Lower Extremity Arterial/Venous (Lägre extremitet artär/ven) för L18-5, MC12-3 eller L10-2, Vascular Abdominal (Bukkarl) för C6-1X, TCD, Abdominal Vascular (Bukkarl) eller Renal (Njure) för P5-1X). Läkaren börjar sedan avbilda målkärlet eller organet och justerar uteffekten för att säkerställa att lägsta möjliga inställning används för att erhålla en godtagbar B-lägesbild. När den första B-lägesbilden erhållits ska justering av fokalområdets djup och spridning och sedan ökning av mottagarförstärkningen användas först för att ge en enhetlig visning av kärlet eller organet. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med ökning av förstärkningen ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå, om det någon gång behövs. När B-lägesbilder erhållits av målkärlet eller -organet kan CFI, CPI och/eller dCPI användas för att lokalisera blodflöde. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning och bildbearbetningsreglage optimeras innan uteffekten ökas. Vid artefakter på grund av ökningen av förstärkning ska användaren aktivera knappen Reducering av blixartefakter för att kunna öka förstärkningen och minska den akustiska uteffekten. När blodflödet identifierats ska användaren använda reglagen för PW-doppler för att positionera provvolymen över kärlet. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar ett acceptabelt dopplerspektrum.

OBSTETRIK

Diagnostisk ultraljudsundersökning av fostret anses allmänt vara säkra under graviditeten. Den diagnostiska proceduren ska endast utföras när det finns ett giltigt medicinskt skäl och lägsta möjliga ultraljudsnivå ska användas för att erhålla nödvändig diagnostisk information enligt AFAP-principen (så långt som möjligt). Termiskt index för mjukvävnad (TIS) ska användas vid mindre än 10 veckors graviditet och termiskt index för ben (TIB) ska användas vid 10 veckors graviditet eller senare när benbildning är uppenbar. I enlighet med AFAP-principen ska M-lägesavbildning användas i stället för spektral doppler för att dokumentera hjärtfrekvens hos embryo/foster. Vid användning av förinställningen Tidig OB på E12-3 begränsar systemet det mekaniska indexet till ett maxvärde på 1,0 (för båda sönerna) och det termiska indexet till ett maxvärde på 2,0 (för båda sönerna). Dessa gränser

följer rekommendationerna och riktlinjerna för säker användning av diagnostiska ultraljudssystem vid fosterundersökningar:

- American institute of ultrasound of medicine (AIUM)
- British medical ultrasound society (BMUS)
- European committee for medical ultrasound safety (ECMUS)
- Société des obstétriciens et gynécologues du Canada (SOCG) et Santé Canada

Samt mer specifikt den information som tillhandahållits av AIUM om de biologiska effekterna av ultraljud, enligt rekommendationerna publicerade i Journal of Ultrasound in Medicine i april 2008, och artikeln publicerad av DL Miller. Under graviditetens första trimester och särskilt under de första 10 veckorna är det mycket viktigt att följa dessa rekommendationer. För obstetrisk utbildning börjar läkaren med att välja lämplig signalomvandlare (E12-3 för Tidig OB-skanning, C6-1X för Allmän OB-skanning) och önskad klinisk tillämpning (OB-GYN-tillämpning, GYN, Tidig OB eller Allmän OB). Läkaren avbildar sedan målorganen och justerar uteffekten för att säkerställa att lägsta möjliga inställning används för att erhålla en B-lägesbild. (Obstetriska förinställningar har ett begränsat mekaniskt index och termiskt index [MI och TI] för att följa rekommendationerna och riktlinjerna från AIUM, BMUS, ECMUS och SOCG). När den första B-lägesbilden erhållits ska justering av fokalområdets djup och spridning och sedan ökning av mottagarförstärkningen användas först för att ge en enhetlig visning av organet. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med ökning av förstärkningen ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå, vid dålig bildkvalitet. När B-lägesbilder erhållits av organen kan CFI, CPI och/eller dCPI användas för att lokalisera blodflöde. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning och bildbearbetningsreglage optimeras innan uteffekten ökas. När B-läge och färgflöde erhållits kan användaren avbilda önskat organ med M-lägesavbildning. M-läge kan användas för att bedöma hjärtaktiviteten hos foster med slag per minut. Innan effekten ökas ska användaren först justera lämpliga B/M-lägesparametrar som förstärkning, kartor och dynamiskt omfång; justera storlek och placering av M-zonen för att erhålla optimal M-lägeskurva. Användaren ökar effekten endast om maximal M-lägesförstärkning inte skapar en godtagbar kurva. När B-läge, färgflöde och M-läge erhållits kan läkaren även använda läget PW-doppler och justera dess reglage för att placera provvolymen över kärlet. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning för att

erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar en acceptabel bild. PW-doppler kan användas för att bedöma blodflöde under de senare delarna av fosterutvecklingen.

HJÄRTA

För hjärtavbildning börjar läkaren med att välja lämplig signalomvandlare (P5-1X för grundläggande icke-invasiv transthorakal ekokardiografi, med tillämpningen Allmän) och lämplig vävnadsförinställning (Hjärta för P5-1X). Läkaren börjar sedan avbilda hjärtat och justerar uteffekten för att säkerställa att lägsta möjliga inställning används för att erhålla en godtagbar B-lägesbild. När den första B-lägesbilden erhållits ska justering av fokalområdets djup och spridning och sedan ökning av mottagarförstärkningen användas först för att ge en enhetlig visning av hjärtat i en av de vanliga visningarna. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med ökning av förstärkningen ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå, om det någon gång behövs. När B-lägesbilder erhållits av hjärtat kan CFI, CPI och/eller dCPI användas för att identifiera och bedöma blodflöden. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning och bildbearbetningsreglage optimeras innan uteffekten ökas. Vid artefakter på grund av ökningen av förstärkning ska användaren aktivera knappen Reducering av blixartefakter för att kunna öka förstärkningen och minska den akustiska uteffekten. När B-läge och färgflöde erhållits kan användaren avbilda hjärtat med M-lägesavbildning. M-läge kan användas kliniskt för bedömning av klaffrörelser, storlek på rum och aortarot, väggjocklek och kammarfunktion. M-läge pulserar en smal ultraljudsstråle i ett plan genom hjärtat och skapar bilder av vävnaden i det planet med mycket hög temporal och spatial upplösning. Det kan även användas för att bedöma hjärtaktiviteten med slag per minut. Innan effekten ökas ska användaren först justera lämpliga B/M-lägesparametrar som förstärkning, kartor och dynamiskt omfång; justera storlek och placering av M-zonen för att erhålla optimal M-lägeskurva. Användaren ökar effekten endast om maximal M-lägesförstärkning inte skapar en godtagbar kurva. När blodflödet hittats kan användaren även använda läget PW-doppler och justera dess reglage för att placera provvolymen över de blodflöden i hjärtat som ska analyseras. Denna teknik tillåter identifiering av dopplerskiftet och därmed mätning av hastighet eller tryck. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och

dopplerförstärkning för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar en acceptabel bild. Vid utvärdering av hjärtats blodflöde i läget PW-doppler kan användaren bedöma vävnadsrörelsehastighet med Bildvisning med vävnadsdoppler (PW TDI) genom att placera provvolymen för PW TDI över den vänstra kammarens väggar i apikal vy, särskilt vid annulus mitralis. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning för att erhålla en optimal vävnadsdopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal vävnadsdopplerförstärkning inte skapar en godtagbar bild. När blodflödet hittats kan användaren även använda läget Kontinuerlig doppler (CW) och justera dess reglage för att placera provvolymen över de blodflöden i hjärtat som ska analyseras. Denna teknik tillåter bedömning av dopplerflödet längs med CW-dopplerlinjen och därmed mätning av hastighet eller tryck. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar en acceptabel bild.

PEDIATRI

Vid pediatrika undersökningar börjar läkaren med att välja lämplig signalomvandlare (ytlig pediatrik på L18-5, L10-2, LH20-6 eller MC12-3 och djup pediatrik på MC12-3), tillämpning och vävnadsförinställning (Neonatal huvud, Sköldkörtel hals, Buk, Höft, Skrotum, Ytlig eller Bäckén gyn). Läkaren avbildar sedan vävnaden och börjar justeringarna av uteffekten för att säkerställa att lägsta möjliga inställning används för att erhålla en B-lägesbild. Användaren ska sedan justera spridning och djup för signalomvandlaren's fokalområde. Sedan används knappen AutoTGC eller så ökas mottagarens förstärkning för att erhålla en enhetlig visning av vävnaden. Om en tillräckligt bra bild kan erhållas med justering/ökning av förstärkningen ska uteffekten sänkas. Först efter dessa justeringar ska användaren öka effekten till nästa nivå vid otillfredsställande bildkvalitet. När B-lägesbilder erhållits av den pediatrika vävnaden kan CFI, CPI och/eller dCPI användas för att lokalisera blodflöde. Precis som för visning av B-lägesbilder måste förstärkning och bildbearbetningsreglage optimeras innan uteffekten ökas, om detta är nödvändigt. När blodflödet identifierats ska läkaren använda reglagen för PW-doppler för att positionera provvolymen över kärlet. Innan uteffekten ökas ska användaren justera hastighetsområde eller skala och dopplerförstärkning

för att erhålla en optimal dopplerkurva. Användaren ökar effekten endast om maximal dopplerförstärkning inte skapar ett acceptabelt dopplerspektrum. När 2D, färgflöde och PW-doppler inhämtats kan elastografi användas för att utvärdera vävnadsstelheten. Inställningen SWE-optimering (Upplösning, Standard eller Penetrering), storlek och placering av SWE-rutan och SWE-förstärkning ska justeras för att erhålla en optimal elastografibild innan effekten ökas. Användaren ökar effekten endast om optimala inställningar och elastografiförstärkning inte skapar en acceptabel bild.

Varningssystem

Användningen av ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien kräver att operatören är fysiskt närvarande. Operatören och patienten är samlokaliserade med systemet. SuperSonic MACH-seriens varningssystem består därför endast av visuella varningar. Varningssystemet för SuperSonic MACH-serien använder antingen ett popup-fönster med föreslagna åtgärder eller ett meddelande i informationsområdet på huvudskärmen. Varningsvillkoren för SuperSonic MACH-serien kan inte konfigureras av en operatör. SuperSonic MACH-serien loggar varningarna för senare granskning av en SuperSonic Imagine-representant.

Varningar med medium prioritet används för att automatiskt ingripa genom att stoppa systemet vid detektering av ett varningstillstånd som kan resultera i skador på patienten, operatören eller systemet. Operatören instrueras via en visuell varning. De åtgärder som operatören kan utföra är begränsade till att kontakta SuperSonic Imagine-representanten och att bekräfta omstart av systemet.

Lågprioriterade varningar används för information. Användaren kanske kan vidta åtgärd för att återuppta systemets användning eller är varningen bara en information om ett tillstånd som kan påverka arbetsflödet.

Följande varningar visar popup-fönster för en medium prioritet:

Table 3.5. Varningar med medium prioritet

Meddelande	Rubrik/meddelande
HÅRDVARUVARNING	
HAL_ERROR_API	Ett problem med beräkning av akustisk effektintensitet har inträffat API-fel: starta om och kontakta en SuperSonic Imagine-representant.
Standardfall	Varning för hårdvarans styrning
	Varning för hårdvarans styrkort
HAL_ERROR_LOADING SEQUENCE	Ett problem har inträffat under sekventiell laddning
PROGRAMVARUVARNING	
HWC_SP_MAY_HAVE_DIED	Hårdvarufel: omstart krävs Kontakta en SuperSonic Imagine-representant
MGR_PROCESS_DEAD	Ett fel inträffade, systemet startas om
MGR_PROCESS_NO_RESPONSE	Processnamnet svarar inte, vänta några sekunder eller tvinga fram omstart
HWC_OSAWA_WATCHDOG_USB	OSAWA-vakthundsfel
HWC_SHORT_CIRCUIT	Kortslutningsfel
HWC_US_BOARD_OVERHEAT	US-kortet överhettat
HWC_VOLTAGE_ERROR	Spänningsfel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_SEIJI_ACCESS	SEIJI-kommunikationsfel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_LOG_PROM_WRITE	Logg EEPROM skrivfel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_LOGGING_INFORMATION	Logg EEPROM loggningsinformationsfel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_OSAWA_ERROR	OSAWA-åtkomstfel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_MGR_MSG_TIMEOUT	Hanterare håller tidsgräns aktiv
HSPM_SOFTWARE_ERROR_MGR_MSG_SEND_ERROR	Hanterarmeddelande skickar fel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_HSPM_START_ERROR	HSPM startfel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_OSAWA_WATCHDOG_ENABLE	OSAWA-vakthund aktiverar fel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_OSAWA_WATCHDOG_DISABLE	OSAWA-vakthund inaktiverar fel
HSPM_SOFTWARE_ERROR_EVENT_SERVICE_NOT_OPEN	SSI-händelsetjänst inte öppnad
HSPM_SOFTWARE_ERROR_TEMPERATURE_SENSOR	Temperaturvarning
HSPM_SOFTWARE_ERROR_ECG	EKG-övervakningsfel
MEAS_INVALID	FEL

Följande varningar visar popup-fönster för en låg prioritet:

Meddelande	Rubrik/meddelande
PROGRAMVARA 3D-FEL	
E3D_CONTROLLER_ERROR_CONNECTION_INIT	3D-styrenheten är inte ansluten
E3D_CONTROLLER_ERROR_NOT_CONNECT	
E3D_CONTROLLER_ERROR_NOT_GOOD_VERSION	3D-styrenheten är inte identifierad
E3D_CONTROLLER_ERROR_USB_NOT_CONNECTED	3D-motorstyrenhetens USB är inte ansluten
E3D_CONTROLLER_ERROR_TIMEOUT	3D-styrenheten svarar inte
E3D_CONTROLLER_ERROR_NONE	Försök ändra inhämtningsparametrar
Saknas	Prova en ny 3D-inhämtning
HÅRDVARUVARNING	
HAL_ERROR_IRQ_TIMEOUT_DMA_EXPORT	Du kan ta bort frysning för att fortsätta. DMA-sekvenseringsvarning – 0x000001
HAL_ERROR_IRQ_TIMEOUT_DMA_IMPORT	Du kan ta bort frysning för att fortsätta. DMA-sekvenseringsvarning – 0x000003
HAL_ERROR_IRQ_TIMEOUT_OTHER	Du kan ta bort frysning för att fortsätta. DMA-sekvenseringsvarning – 0x000003
HAL_ERROR_IRQ_TIMEOUT_TRIGGER	Tryck på en lägesknapp för att fortsätta. Triggertidsgräns – 0x000004
HAL_ERROR_INVALID_SQL	Du kan ta bort frysning för att fortsätta. DMA-varning: ogiltigt SGL-handtag
HAL_ERROR_MAIN_LOOP_LOCK_TIMEOUT	Du kan ta bort frysning för att fortsätta. Låstidsgräns för HWC-huvudslinga
PROGRAMVARUVARNING	
COMPLUT_ALERT	Intern rekonstruktion LUT-fel
REVIEW_IMAGE_NOT_FOUND_ALERT	Granskningsfel: bild kan inte laddas på grund av korrupta data
US_XML_VALIDATOR_ALERT	XML-validerarfel: kontakta en ultraljudsingenjör
MEAS_WARNING	FEL
CONNECT_TOO_MANY_JOB	Jobblistan innehåller fler än 50 väntande jobb. Markera och radera dessa jobb manuellt från jobblistan.
CONNECT_TOO_OLD_JOB	Jobblistan innehåller några väntande jobb som är äldre än en vecka. Markera och radera dessa jobb manuellt från jobblistan.
MGR_ENGINEERING_RELEASE	Den programvaruversion som för närvarande körs på ditt system i SuperSonic MACH-serien är en ingenjörsutgåva som inte är godkänd för human diagnos.
ERROR_USB_TRANSFER	FEL vid överföring av data till USB-enhet
NOT_ENOUGH_SPACE	WARNING HÅRDDISKEN NÄSTAN FULL Radera data i ditt system.
PARAMETER_BAD_USE	US-parameter dålig användning

Cybersäkerhet

Cybersäkerhetsfunktioner har införts på SuperSonic MACH-serien för att förstärka ditt systems säkerhet.

Nedan finns en lista med alla cybersäkerhetsrelaterade avsnitt och rekommendationer i denna användarhandbok:

Se [the section called “Mottagning och förvaring av SuperSonic MACH-serien” \[21\]](#).

Se [the section called “Logga in och låsa/logga ut” \[169\]](#) för en översikt över inloggningsfunktionen

Se [the section called “Spara data” \[385\]](#).

Se [the section called “Säkerhetskopiering/återställning” \[433\]](#).

Se [the section called “Användarhantering” \[436\]](#) för ytterligare information om fliken System Configuration (Systemkonfiguration) avsedd för användarprofiler.

Se [the section called “Enheter” \[423\]](#) och [the section called “Alternativ för DICOM-system” \[420\]](#) för information om DICOM TLS

4 Komma igång

Konventioner

Konventioner som används i denna användarhandbok

Denna användarhandbok använder följande konventioner:

Alla procedurer är numrerade. Du måste slutföra steg i den ordning som de visas för att säkerställa ett korrekt resultat.

Punktlistor anger allmän information om en särskild funktion eller procedur. Det innebär inte en sekventiell procedur.

Namn på reglage, menyposter och/eller rubriker stavas som de visas på systemet.

Symboler visas som de visas på systemet.

Den vänstra sidan av systemet är till vänster när du står framför systemet, riktad mot systemet.

Peka betyder att trycka på en knapp på pekskärmen.

Konventioner som används i systemet

Följande konventioner används i systemet:

Programvaran som kör systemet använder grafiska visningselement liknande dem i många persondatorer.

I en meny eller annan visning, indikerar ett markerat fält att objektet eller namnet som finns inom det markerade fältet håller på att väljas.

Genom att klicka på **SonicPad** sker valet av objektet, tilldelas ett värde till en systemparameter eller initieras den åtgärd som är kopplad till det valda objektet.

Flytta markören till textfältet och använd pekskärmens tangentbord för att mata in text i fältet.

Klicka på nedpilen för att visa en lista.

Se till att markören är över listan för att bläddra genom en lista. Använd sedan två fingrar för att bläddra. Rör dina fingrar nedåt för att bläddra nedåt i listan och rör dina fingrar uppåt för att bläddra uppåt i listan.

Rattkunskap

Allmän information

På kontrollpanelen finns SonicPad och reglage såsom knappar, rattar och rattknappar.

Tryck på en knapp för att aktivera eller inaktivera dess funktion.

Vrid en ratt för att ändra den valda inställningen.

Tryck på en rattknapp för att aktivera dess funktion. När en rattknapp är associerad med ett värde, vrid ratten medurs för att öka värdet för inställningen eller vrid den moturs för att minska värdet för inställningen (om inte annat konfigurerats i systemkonfigurationen).



NOTE

Tryckning på knappar relaterade till alternativ som inte finns tillgängliga har ingen effekt.




SonicPad

SonicPad låter dig flytta markören och navigera i systemet. Det låter dig också utföra grundläggande åtgärder och mätningar under undersökningar med hjälp av gester.


” NOTE







SonicPad är utformad för användning med handskar och medan den är täckt under ett invasivt ingrepp.

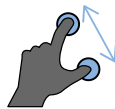


I följande tabell anges hur de olika gesterna som nämns i denna användarhandbok ska utföras (om de inte konfigureras på annat sätt i systemkonfigurationen):

Gestens namn	Hur gesten utförs
Klicka	 <p>Klicka på SonicPad</p>
Svep	 <p>Flytta ditt/dina finger/fingrar vertikalt eller horisontellt</p>
Klämma/sprida	 <p>Gör en klämmande eller spridande gest med 2 fingrar</p>

I följande tabell listas huvudgesterna som är tillgängliga enligt standard (om inte annat konfigurerats i systemkonfigurationen):

Reglage	Motsvarande gest
Välj/klicka	 <p>Klicka med 1 finger</p>

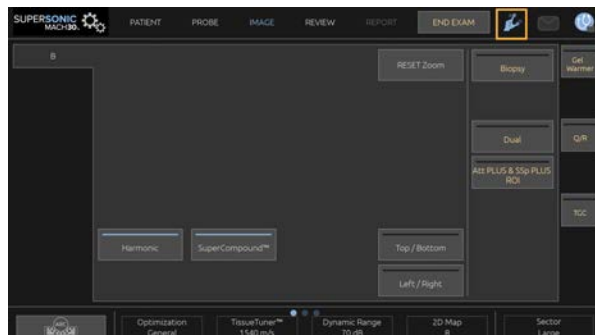
Reglage	Motsvarande gest
Frys	 <p>Klicka med 2 fingrar</p>
Klippnavigering	 <p>I ett fryst läge:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Svep åt höger med 2 fingrar för att navigera klippet framåt • Svep åt vänster med 2 fingrar för att navigera klippet bakåt
Spara bild	 <p>Klicka med 3 fingrar</p>
Spara klipp	 <p>Klicka med 4 fingrar</p>
Djup	 <p>Svep uppåt med 3 fingrar för att minska djupet Svep nedåt med 3 fingrar för att öka djupet</p>
Förstärkning	 <p>Svep åt höger med 3 fingrar för att öka förstärkningen Svep åt vänster med 3 fingrar för att minska förstärkningen</p>

Reglage	Motsvarande gest
Zooma	 <p>Kläm med 2 fingrar för att minska zoomningen Sprid med 2 fingrar för att öka zoomningen</p>
Flytta en ruta	 <p>Svep med 1 finger i önskad riktning</p>
Skiljeförfarande	 <p>Svep åt vänster eller höger med 4 fingrar för att ändra horisontellt skiljeförfarande</p>

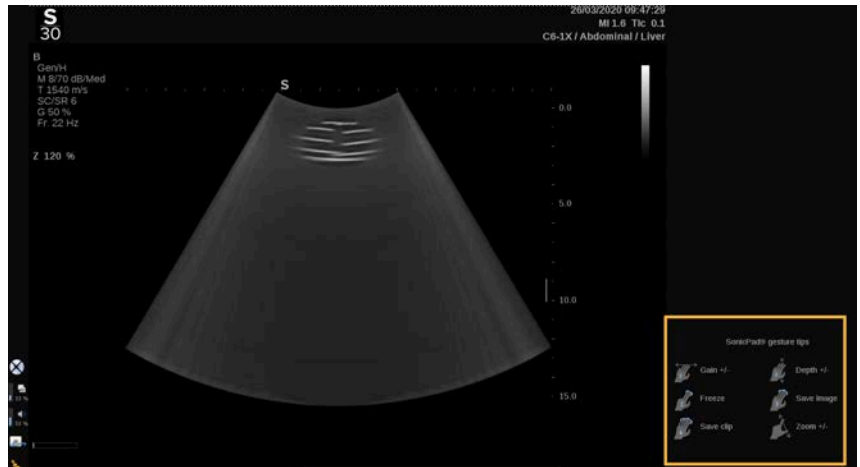
” NOTE

Se till att dina fingrar är placerade på SonicPad innan klick utförs.

Ett gestpåminneområde finns tillgängligt genom att klicka på gestikonen på pekskärmen (se bild nedan).



Påminnelsen visas nu på huvudskärmen.



Dessa gester är helt anpassningsbara i systemkonfigurationen, se [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#) för ytterligare information om anpassning av gester.

I [the section called “Gemensamma bildvisningsreglage” \[192\]](#) finns ytterligare information om varje kombination av reglage/gest.

Anpassningsbara knappar

Kontrollpanelens knappar kan anpassas efter dina behov.

Du kan tilldela funktioner som inte är tillgängliga på kontrollpanelen till knapparna S1 och S2 i systemkonfigurationen.

Du kan även byta knappens placering för att underlätta med det avsedda verktyget:

1. För in verktyget i den avsedda springan placerad på den inre sidan av knappen (på sidan SonicPad)
2. Tryck horisontellt på verktyget och lyft samtidigt knappen (på ett hävstångsliknande sätt) för att avlägsna den



CAUTION

Kontrollera att knapparna är ordentligt intryckta i sina fack när du bytt plats på knapparna.

Kontrollera att programvarufunktionerna blir korrekt tilldelade till kontrollpanelens knappar i systemkonfigurationen.



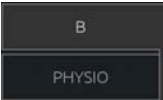



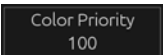
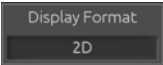

NOTE

Du kan justera kontrollpanelens ljusstyrka i **Systemkonfiguration**, **System/visning**, underfliken **System**.

Se **Chapter 9, Anpassning av systemet [407]** för ytterligare information om anpassningsbara knappar.

Pekskärm

Pekskärmen innehåller flera typer av reglage, beroende på den funktion som ska utföras.

Om du pekar på denna typ av reglage utlöses denna händelse
	Tryck på en flik för att visa en annan bildvisningslägesmeny.
	Peka för att öppna en särskild sida eller funktion. Pekar du på tangentbordsreglaget i detta exempel visas tangentbordet.
	Peka för att sätta På eller stänga Av en funktion. Lysdiodknappen är blå när funktionen är På och mörkblå när den är Av.
	Peka för att ändra det värde som visas på knappen. Upprepade tryckningar på denna typ av knapp växlar mellan alla värdena. Det visade värde indikeras av den orangefärgade markeringens position.
	Vrid ratten som finns under pekskärmens etikett för att ändra värdet.
	Peka för att ändra det värde som visas på knappen. Det visade värdet anges i rutan.
	Tryck på en lämplig del av knappen för att ändra värdet.

” NOTE

Du kan justera pekskärmens ljusstyrka i **Systemkonfiguration**, underfliken **System**.

Komma igång

Koppla PÅ och stänga AV systemet

Systemet har två olika strömförsörjningslägen: PÅ och AV.

Koppla PÅ systemet

1. Tryck på **I** på strömbrytaren på vagnens baksida.



Starta systemet

1. Tryck på knappen **På/Av** på kontrollpanelen.



Systemet kontrollerar automatiskt ett antal komponenter och kringutrustningar och startar.

Stänga av systemet

1. Tryck på knappen **På/Av** på kontrollpanelen.
2. Avstängningsmenyn visas.
3. Välj **Ja**.

Stänga AV systemet

1. Tryck på **0** på strömbrytaren på vagnens baksida för att slutföra avstängningen av systemet. Om det fortfarande finns element i exportkön visas en popup-ruta.

Som standard kommer kvarvarande jobb att återstartas nästa gång systemet startas. Om du vill avbryta kvarvarande jobb i systemet avmarkerar du rutan innan du stänger av systemet.

När systemet är AV använder systemet ingen ström. Följ dessa rekommendationer för att uppnå balans mellan bekvämlighet och energieffektivitet:

- Stäng av systemet vid dagens slut om det inte ska användas under natten. Tryck på På/Av-strömbrytaren ovanför kontrollpanelen för att stänga av systemet.
- Stäng av systemet helt om det kommer att stå oanvänt under längre tid än över natten. Tryck på knappen På/Av på kontrollpanelen för att stänga av systemet.

Använd om möjligt alltid de steg som listas här för att stänga av systemet.

Om systemet stängs av på annat sätt leder det till längre initieringstid när systemet startas igen och kan även orsaka andra problem.



CAUTION

Vänta minst 15 sekunder med att sätta på systemet efter att det stängts av. Om systemet startas igen direkt efter att det stängts av kan fel uppstå.

Om strömmen inte kan stängas av på normalt sätt trycker du in och håller ned knappen På/Av i minst 5 sekunder. Om strömmen fortfarande

inte stängs av stänger du av den med strömbrytaren på nätenheten på systemets baksida.

Dessa metoder ska inte användas under normala förhållanden. De kan skada systemet.

Om strömmen inte stängs av på normalt sätt kan det hända att B-lägesbilder inte visas när systemet startas igen. Detta är inte ett tecken på att systemet är trasigt. Stäng av med strömbrytaren på nätenheten på systemets baksida, vänta minst 15 sekunder och koppla sedan på strömmen igen.

Stäng aldrig av systemet medan filer överförs. Det kan leda till datafel eller dataförlust. Vid strömavbrott eller om systemet kopplas bort från strömförsörjningen under användning körs system i SuperSonic MACH-serien på batteri för att skydda systemet. Det rekommenderas att den aktuella undersökningen stängs ordentligt innan en fullständig avstängning.

Logga in och låsa/logga ut

Logga in en session

Denna nya funktion har som mål att stärka systemets säkerhet med hjälp av användarprofiler och inloggningar.

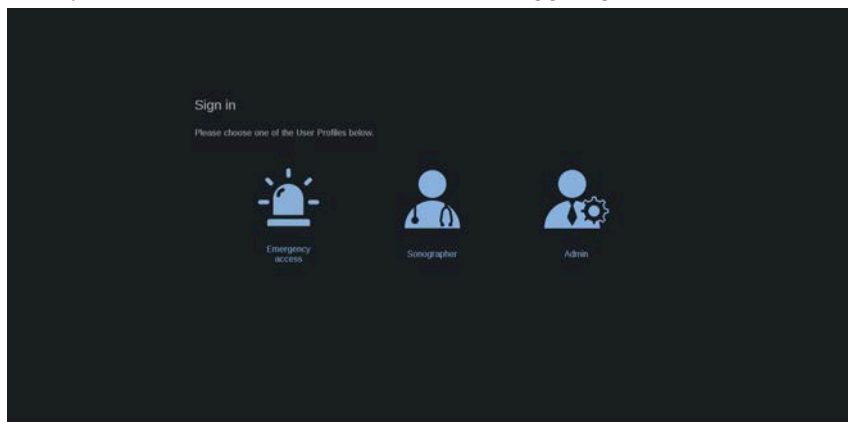
Nedan visas en tabell med en översikt av den åtkomst som ges till varje användarprofil:

Användarprofiler	Åtkomst till		
	Undersökning (mätning, spara bild ...)	Systemkonfiguration	
		Användar- inställningar	Administration
Nödåtkomst	JA		
Sonograf	JA	JA	
Admin	JA	JA	JA

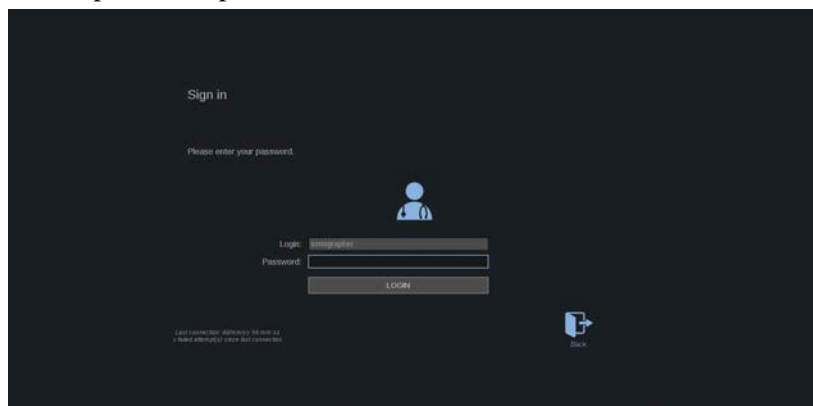
” NOTE

När ett hårdvarularm visas kan administratörprofilen stänga av det till nästa inloggning eller omstart genom att klicka på **Bekräfta**.

Vid systemstart visas huvudskärmen för inloggning.



1. Klicka på önskad profil.



2. Ange ditt lösenord och klicka på **Logga in**.

” NOTE

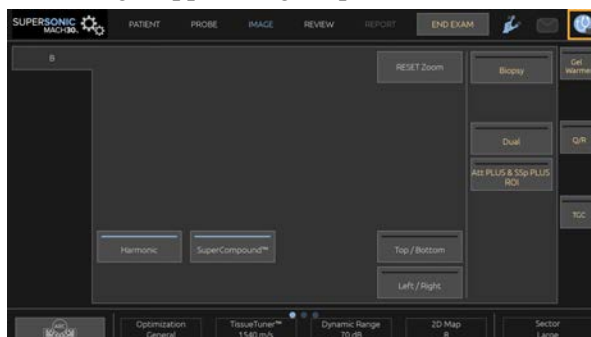
Du kan aktivera funktionen automatisk inloggning för att hoppa över inloggningsskärmen som visas vid systemstart. Ytterligare information

om funktionen automatisk inloggning finns i [the section called “Användarhantering”](#) [436].

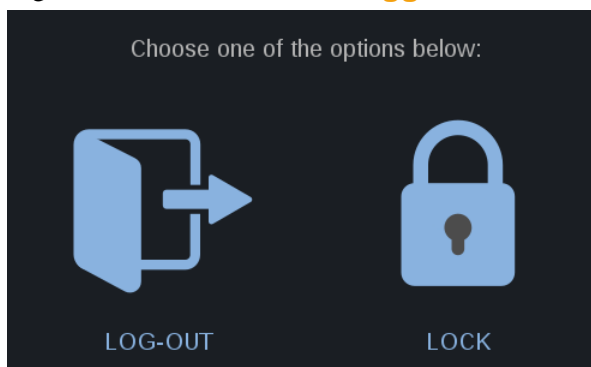
När du är inloggad kan du se vilken profil du använder med hjälp av ikonen längst upp till höger i pekskärmen.

Låsa sessionen och logga ut

Tryck på ikonen längst upp till höger i pekskärmen.



Du kan antingen **Låsa** sessionen eller **Logga ut**.



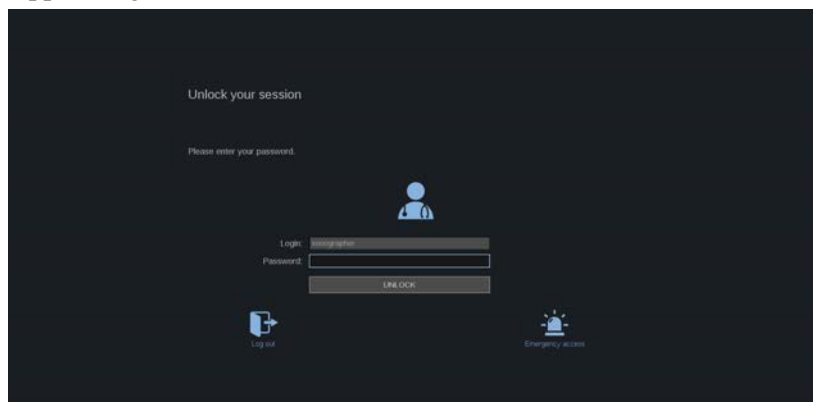
Klicka på utloggningssikonen för att logga ut, huvudskärmen för inloggning visas.

” NOTE

Att logga ut motsvarar **Avsluta undersökning**.

Klicka på låsikonen för att låsa sessionen. Den visade informationen döljs nu tills du låser upp sessionen.

1. Lås upp sessionen genom att först trycka på en kontrollpanelknapp.
2. Upplåsningsskärmen visas.



3. Ange ditt lösenord och tryck på **Lås upp** för att återgå till den aktuella undersökningen.

” NOTE

På upplåsningsskärmen kan du även logga ut och/eller starta en akut undersökning genom att klicka på respektive ikon, vilket automatiskt avslutar den aktuella undersökningen.

Ställa in tid och datum

Systemet har en klock-/kalenderfunktion som bibehåller korrekt tid och datum även när systemet är avstängt och bortkopplat från strömförsörjningen.

I **Chapter 9, Anpassning av systemet [407]** finns instruktioner om konfiguration av tid och datum.

Ställa in språk

Du kan ställa in språk samt regionala parametrar för systemets användargränssnitt i systemkonfigurationen.

I [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#) finns instruktioner om konfiguration av språk.

Ansluta till ett nätverk

Systemet har stöd för normala nätverksfunktioner, vilket inkluderar att skriva till DICOM-skrivare, lokala skrivare och rapportskrivare (alternativ).

I [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#) finns instruktioner om nätverkskonfiguration.

Välja en signalomvandlare

Systemet har fyra portar för signalomvandlare som kan vara anslutna samtidigt, men bara en signalomvandlare i taget kan vara aktiv.

Använd alltid kabelhanteringssystemet för att undvika att någon trampar på kablarna eller att de körs över med vagnhjulen.

Ansluta en signalomvandlare

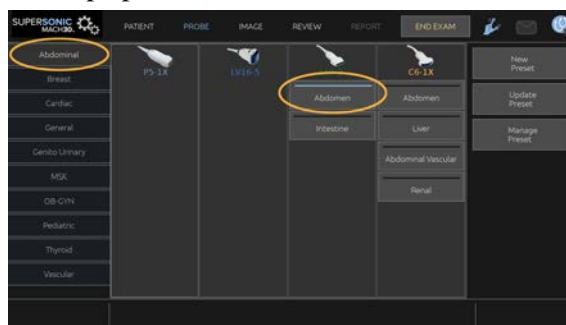
Se [the section called “Ansluta en signalomvandlare” \[35\]](#).

Välja en signalomvandlare för en undersökning

När systemet startas används som standard den senast använda signalomvandlaren, tillämpningen och förinställningen.

När systemet används går det att välja mellan de fyra anslutna signalomvandlarna.

1. Tryck på **Sond** på pekskärmen.



Pekskärmen visar de tillämpningar som är kompatibla med de signalomvandlare som är anslutna till systemet.

2. Tryck på **fliken** för önskad klinisk tillämpning.

T.ex.: Kärl

Pekskärmen visar de sonder som kan användas för den valda tillämpningen och tillhörande förinställningar.

3. Tryck på önskad **förinställning**.

T.ex.: Carotid

Pekskärmen för sond stängs och systemet visar B-läge i realtid.

Fabriksinställda förinställningar visas i mörkare blått och användarinställda förinställningar i ljusare blått.

” NOTE

I systemkonfigurationen går det att anpassa den lista med förinställningar som visas. Se [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#)

Vald signalomvandlare, tillämpning och förinställning visas i rubriken på huvudskärmen för bildvisning.



WARNING

Använd endast rekommenderade geler (smörjmedel). Alternativa produkter kan skada sonden och göra garantin ogiltig.

Starta en undersökning

Förberedelser

Innan du tar bilder kan du vilja skapa en patientundersökning eller hämta en patient som redan skapats i systemet.

Innan du skannar en ny patient måste du se till att den föregående undersökningen avslutats, genom att göra något av följande:

- Tryck på **Avsluta undersökning** på pekskärmen.
- Tryck på **Ny patient** på pekskärmen.

Skapa en ny patient

INMATNING AV PATIENTDATA

1. Tryck på **Patient** på pekskärmen.

Skärmen för patientdatainmatning visas på huvudskärmen.

Fliken **Allmän information** på skärmen för patientdatainmatning samlar fälten som anger patientens identitet.

Fliken **Arbetslistinformation** på skärmen för patientdatainmatning visar information från Modalitetsarbetslista (om den är kopplad och konfigurerad).

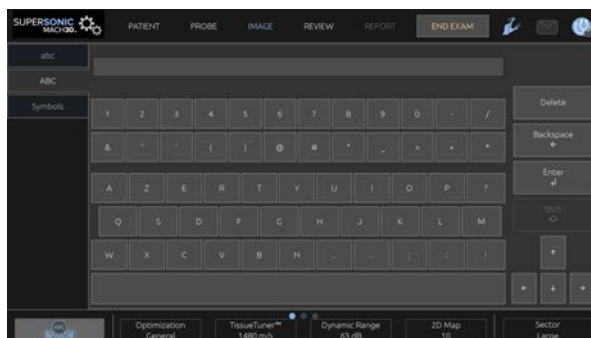
Det finns åtta andra **flikar** tillgängliga som alla visar specifik klinisk information:

- Bröst
- Sköldkörtel
- Buk
- OB-gyn
- Urogenital
- MSK
- Kärl
- Hjärta

Navigera mellan flikarna genom att flytta markören till den flik du vill öppna och klicka **SonicPad**.

Mata in nya data genom att placera markören i det fält du vill fylla i. Det aktiva fältet markeras automatiskt i orange.

Skriv den önskade texten med tangentbordet. Du kan se texten du skriver direkt på pekskärmen, i området för förhandsgranskning.



” NOTE

Patient-ID: Systemet använder ett unikt ID för att identifiera varje patient. Du kan ange ett eget ID eller så kan systemet skapa ett automatiskt.

Bilder och rapporter lagras baserat på patient-ID.

Namn och ID visas längst upp i alla bildvisningar.

ID kan även läsas in med streckodsläsaren.



CAUTION

För obstetriska undersökningar:

Var noga med att bekräfta patientnamn och ID innan undersökningen av en ny patient påbörjas.

Kontrollera datumformatet innan du anger födelsedatum, Sista mens (LMP), Beräknat förlossningsdatum (EDD), Befruktningsdatum (DOC) och Ägglossningsdatum. Om dessa parametrar anges felaktigt leder det till en felaktig Fosterålder (GA).

Ange EDD och GA i patientjournalen som en säkerhetsåtgärd. Markera knappen ”Aktivera OB-beräkningar” på sidan Patientdatainmatning (PDE) för att utföra obstetriska beräkningar.

Det är nödvändigt att specificera vilken OB-författare som ska användas för varje specifik mätning för att beräkna GA och erhålla en Uppskattad fostervikt (EFW).

En diagnos kan inte enbart baseras på en mätning eller datauppsättning. Var noga med att alltid ta hänsyn till den övergripande kliniska bedömningen av patienten, inklusive journalen.

Beroende på fostrets position kan vissa mätningar vara felaktiga. Var noga med att alltid ta hänsyn till den övergripande kliniska bedömningen av patienten, inklusive journalen.

Systemet tillhandahåller fostermätningar för upp till fem foster. Var noga med att inte blanda ihop fostren under mätningar.

För varje utförd mätning kan du välja antingen den första, sista, medel, minsta, största eller specifikt en av de fem mätningarna som tillåts visas, med användning av väljarfunktionen på fliken Mätningar i Rapport.

Var försiktig vid borttagning av mätningar eftersom detta påverkar väljarens resultat.

Avvikelser från normala mätvärden måste bedömas baserat på graferna och litteraturen.

Välja ett värde i en lista

1. Flytta markören till pilen till höger om listrutan.
2. Klicka för att visa listan.
3. Flytta ner markören till det valda värdet och klicka igen för att bekräfta ditt val.

Du kan spara skärmen för patientdatainmatning som en bild i undersökningen.

Gör det genom att trycka på **Spara bild** på skärmen för patientdatainmatning.

Den aktiva fliken sparas då som en skärmbild.

LADDA EN PATIENT FRÅN MODALITETSARBETSLISTAN

Hitta undersökningar i arbetslistan

Denna funktion är tillgänglig om systemet är anslutet till nätverket och funktionen DICOM är aktiverad.

1. Tryck på **Patient** på pekskärmen.

Skärmen för patientdatainmatning visas på huvudskärmen.

Pekskärmen för patient visas.

” NOTE

Om en modalitetsarbetslista är konfigurerad och kopplad visas den automatiskt när du trycker på **Avsluta undersökning** (om konfigurerad).

2. Tryck på **Modalitetsarbetslista** på pekskärmen.

Modalitetsarbetslistan visas på huvudskärmen.

” NOTE

Markera rutorna ovanför listan för att filtrera den.

Placera **markören** över en kolumnrubrik och klicka sedan på **SonicPad** för att sortera listan efter den valda kolumnen.

Använd sökrutan för att hitta en viss patient.

3. Placera markören över den patientfil du vill öppna.
4. Klicka på **SonicPad**.

Skärmen för patientdatainmatning visas förfylld på huvudskärmen. Du kan redigera en del av informationen för denna patient. I **Chapter 9**,

Anpassning av systemet [407] finns ytterligare information om konfiguration av modalitetsarbetslistan.

Bred sökning, patientsökning

SuperSonic MACH-serien tillhandahåller två typer av frågor som definieras av IHE (Integrating the Healthcare Enterprise): breda frågor och patientfrågor.

Som standard utför arbetslistan breda frågor.

Patientsökning begränsar antalet sökträffar och ökar därmed konfidentialiteten, minskar risken att fel patient av misstag väljs i arbetslistan och begränsar mängden data som överförs till systemet.

Gör så här för att använda patientsökning:

1. Tryck på **Patientsökning** på pekskärmen för att bara söka efter en specifik patient. Använd särskilt denna frågetyp om ditt nätverk är långsamt. Ett fönster visas.
2. Ange data för den specifika patient du vill hämta i arbetslistan. Minst ett obligatoriskt fält måste fyllas i för att utföra sökningen.
3. Klicka på **Sök** för att utföra sökningen för den specifika patienten.

Tryck på **Bred sökning** på pekskärmen för att växla till läget för bred arbetslistsökning. Modalitetsarbetslistan kan användas när systemet inte har kontakt med nätverket. I **Chapter 9, Anpassning av systemet [407]** finns mer detaljerad information.

REDIGERA PATIENTDATA

Redigerbara data

Data kan redigeras för den aktuella patienten. Viss information kan redigeras när som helst under en undersökning, om den inte importerats från modalitetsarbetslistan.

Redigera patientdata

1. Placera textmarkören i fältet du vill redigera. Det aktiva fältet markeras i orange.
2. Skriv den nya texten med tangentbordet.

Om du redigerar ett av ID-fälten visas ett popup-meddelande. Tryck på Ja för att bekräfta eller på Nej för att avbryta.

ID-fälten är följande:

- Patientens efternamn
- Patientens förnamn
- Patientens mellannamn
- Patient-ID
- Undersökningsnummer
- Alla fält på DICOM-fliken på skärmen för patientdatainmatning

Om du redigerar ett av fälten ovan EFTER att undersökningen överförs till en server, kan DICOM-lagring starta en ny undersökning med de nya patientuppgifterna. När patientens längd och vikt anges beräknas kroppsmasseindex (BMI) automatiskt.

Avsluta en undersökning

Se till att alla bilder du behöver är sparade. När undersökningen är klar avslutar du undersökningen så här: Tryck på Avsluta undersökning på pekskärmen.

Bildvisningslägen

Allmän information om bildvisningslägen

Ange/avsluta lägen

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien erbjuder en uppsättning bildvisningslägen via knapparna för val av läge. På kontrollpanelen är lägesknapparna placerade ovanför SonicPad.



- Tryck på B för att skanna i gråskala B-läge.
- Tryck på M för att öppna M-läge.
- Tryck på SWE för att skanna i gråskala B-läge med en realtids elasticitetskarta överlagrad.
- Tryck på COL för att använda Color Flow Imaging (CFI), Color Power Imaging (CPI) eller Directional Color Power imaging (dCPI)

- Tryck på PW för att använda pulsad vågdoppler
- Tryck på CW för att använda kontinuerlig vågdoppler.
- Tryck på CEUS för att använda kontrastförbättrad ultraljudsbildvisning

Åtkomst till 3D ges på pekskärmen.

I alla lägen förutom B-läge, lämnas aktuellt läge och B-läge visas när B-knappen trycks. De föregående inställningarna återställs.

5 Bildvisning

Om systemets visning

Om huvudskärmen för bildvisning

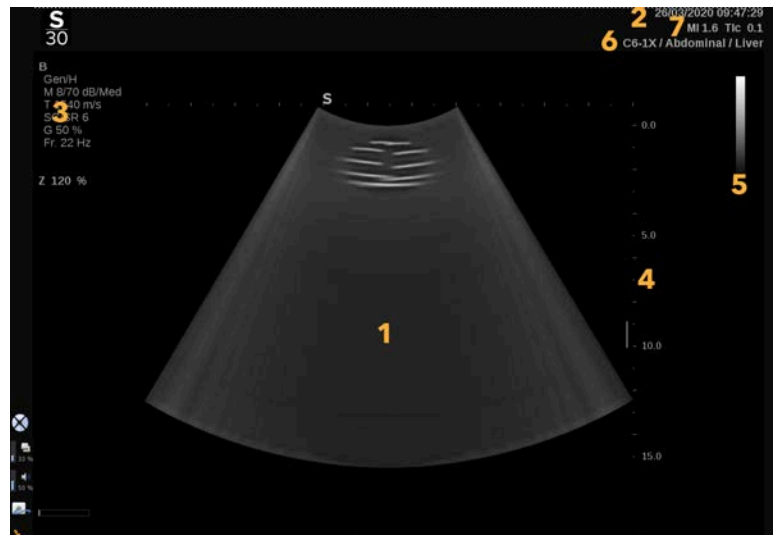
Huvudskärmen för bildvisning innehåller en ultraljudsbild, undersökningen och bildinformation samt vissa indikatorer.

Bildområdet är placerat ungefär i mitten av bildvisningsskärmen.

Till höger om själva bilden finns en djupskala och ett gråskalereglage och/eller färgreglage.

Patient- och undersökningsdata visas i området direkt ovanför ultraljudsbilden. I detta område finns även aktuell tid och aktuellt datum, institutionens namn, den valda signalomvandlaren och klinisk applikation, värden för termiskt index (TI) och mekaniskt index (MI).

Bildparametrar visas till vänster om bilden.
































- | | |
|--------------------|------------------------------------|
| 1. Ultraljudsbild | 2. Patient-/undersökningsdata |
| 3. Bildparametrar | 4. Djupskala |
| 5. Gråskalereglage | 6. Signalomvandlare/förinställning |
| 7. MI och TI | |




Se varje läge för en detaljerad beskrivning av varje huvudskärm för bildvisning.

Meddelandeikoner

Vissa ikoner visas längst ned till vänster på huvudskärmen för att informera dig om systemstatus.

Ikon	Betydelse
	Det finns en CD-skiva i CD/DVD-enheten
	Systemet bränner en CD-skiva
	Fel vid bränning av en CD-skiva
	Det finns en DVD-skiva i CD/DVD-enheten
	Systemet bränner en DVD-skiva
	Fel vid bränning av en DVD-skiva
	Ingen DC- eller DVD-skiva i CD/DVD-enheten
	Det finns en ansluten USB-enhet
	Systemet exporterar data till en USB-enhet
	Fel vid USB-export
	Systemet är anslutet till ett nätverk
	Nätverksfel
	Systemet exporterar data till en DICOM-lagrings SCP
	Fel på DICOM-modalitetsarbetslista SCP

Ikon	Betydelse
	Fel på DICOM-lagrings SCP
	Systemet skriver ut till en DICOM-skrivare
	Fel på en DICOM-skrivare
	Fel på en DICOM-commitserver
	Systemet skriver ut till en lokal skrivare
	Fel på en lokal skrivare
	Modalitet för genomförda procedursteg (MPPS) är upptagen
	Fel på MPPS
	DICOM-modalitetsarbetslista uppdateras
	Fel på DICOM-modalitetsarbetslista
	DICOM-modalitetsarbetslista: offlineläge
	DICOM-modalitetsarbetslista filtrerad
	Kontrollera luftfiltren
	Tillgängligt utrymme på hårddisken. Försök inte inhämta mer data om hårddisken är full.
	Söka och hämta

Ikon	Betydelse
	Wi-Fi är inaktiverat
	Wi-Fi är anslutet. Ingen signal
	Wi-Fi är anslutet. Signalintensitetsnivåer
	En meddelandeikon indikerar att en fjärtjänstanslutning är aktiv
	En meddelandeikon indikerar när en uppdatering finns tillgänglig
	Ett meddelande indikerar status för överföringens förlopp
	En meddelandeikon indikerar när övervakning av loggar pågår
	Ett meddelande indikerar när uppladdning av loggar pågår
	Ett meddelande indikerar anslutningsstatus (d.v.s. när servrar med SSI-loggar är tillgängliga)
	En meddelandeikon indikerar att en fjärtjänstanslutning är aktiv

Om pekskärmen för bildvisning

Pekskärmen för bildvisning varierar beroende på skanningsläget.

Den innehåller:

- permanenta reglage tillgängliga i alla bildvisningslägen
- bildvisningsparametrar som är relaterade till nuvarande aktivt/aktiva läge(n)
- vridreglage som kan användas med sina motsvarande rattar, placerade under pekskärmen
- ytterligare vridreglage kan vara tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.



- | | |
|---------------------------------|---------------------------|
| 1. Systemkonfiguration | 2. Arbetsflödesmenyer |
| 3. Flikar för bildvisningslägen | 4. Bildvisningsparametrar |
| 5. Permanenta reglage | 6. Skjutbart reglage |

Gemensamma bildvisningsreglage

Vissa reglage är gemensamma för alla bildvisningslägen. Dessa reglage beskrivs detaljerat nedan.

För en beskrivning av reglage specifika för varje bildvisningsläge, se det detaljerade avsnittet om varje bildvisningsläge.

Frys

Vid bildvisning i realtid trycker du på **Frys** på kontrollpanelen för att frysa bilden. En snöflinga visas på bilden för att ange att bilden är fryst. När bilden är fryst trycker du på **Frys** för att ta bort frysningen och återgå till bildvisning i realtid.



TIP

Du kan frysa och ta bort frysning av bilden genom att använda SonicPad. Klicka med två fingrar SonicPad (om inte annat konfigurerats i systemkonfigurationen) för att frysa bilden.

Djup

Djup styr avståndet över vilket B-läget visar anatomi.

När du ökar djupet fångar du ekon från djupare strukturer i kroppen. Det tar därför längre tid för signalomvandlaren att ta emot hela signalen. Mottagningstiden ökar och det finns mer information att behandla. Tiden mellan två ultraljudsstrålar ökar.

Därav följer att ramhastigheten minskar.

Djup är placerad på kontrollpanelen och kan endast justeras vid bildvisning i realtid.

Vrid **Djup**:

- medurs för att öka djupet och visualisera djupare strukturer
- moturs för att minska djupet och fokusera på grundare strukturer.



TIP

Du kan öka eller minska djupet genom att använda SonicPad. Svep upp med tre fingrar för att minska djupet eller svep ned för att öka djupet (om inte annat konfigurerats i systemkonfigurationen).

Förstärkning

Total förstärkning ökar eller minskar mängden ekoinformation som visas i en bild.

Det kan ha effekten att bilden blir ljusare eller mörkare om tillräckligt med ekoinformation genereras.

Förstärkningen kan justeras vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Förstärkningen kan justeras i alla lägen med varje lägesratt.

Vrid **B**, **M**, **SWE**, **COL** eller **PW** beroende på det läge som är aktivt:

- medurs för att öka den totala förstärkningen för att få en ljusstarkare bild
- moturs för att minska den totala förstärkningen för att få en mörkare bild.

Vrid PW-ratten för att öka eller minska CW-förstärkningen.



TIP

Du kan öka eller minska förstärkningen genom att använda SonicPad. Svep till höger med tre fingrar för att öka förstärkningen eller svep till vänster för att minska förstärkningen (om inte annat konfigurerats i systemkonfigurationen).

Tidsförstärkningskompensation (TGC)

Automatisk

Automatisk justerar automatiskt B-lägets förstärkning vid olika djup och för olika vävnadsdämpningar.

Total ljusstyrka justeras automatiskt beroende på inställningen av **Automatisk förskjutning** (se [the section called “Automatisk förskjutning” \[206\]](#)).

Automatisk är placerad på kontrollpanelen.

Tryck på **Automatisk**. Vid behov kan du göra oberoende förstärkningsjusteringar (se [the section called “Förstärkning” \[194\]](#) ovan).

” NOTE

Från PW- eller CW-läge trycker du på **Automatisk** för att automatiskt justera **Skala** och **Baslinje**. Se [the section called “Inställning av PW” \[261\]](#)

Anpassningsbart TGC-läge

Sätt **På** detta läge för att aktivera automatisk justering av TGC vid ändring av bildvisningsreglagen. För att aktivera och inaktivera det, se [the section called “System” \[410\]](#)

Manuell pek-TGC™

Du kan selektivt justera ljusstyrkans likformighet över hela bilden.

Tryck på **TGC** på pekskärmen.

B-lägesbilden visas samtidigt bakom skjutreglagen.

Dra TGC-kurvan med ett ritstift eller finger.

Du kan även ändra position på varje virtuell kontroll på dess linje genom att trycka på en annan plats på samma linje.

Hantering av fokalzonen

Fokalzonen är det djup vid vilket den laterala upplösningen är den bästa på bilden.

Fokalpositionen är det djup vid vilket den överförda ultraljudsenergin är fokuserad.

Du kan välja om hanteringen av fokalzonen ska vara manuell eller automatisk.

Du kan styra denna inställning i System/visning underfliken System. Se [the section called “System” \[410\]](#).

Manuell hantering av fokalzonen

Genom att välja manuell kan du definiera och hantera fokalzonen och positionen.

Fokus kan endast justeras vid bildvisning i realtid.

Fokus är placerad på kontrollpanelen.

Vrid **Fokus**:

- medurs för att placera fokalzonen djupare
- moturs för att placera fokalzonen grundare

Tryck på **Fokus** och vrid sedan på den:

- medurs för att öka fokalzonen storlek
- moturs för att minska fokalzonen storlek

Tryck på **Fokus** igen för att flytta på fokalzonen.

Automatisk fokalzonen

Genom att använda det automatiska alternativet hanteras fokalzonen automatiskt för att tillhandahålla den lämpligaste storleken och positionen på fokalzonen. Förhållandet mellan fokalzonen storlek och

djup bibehålls och fokalzonen position justeras vid alla ändringar av djupet.

Zooma

Ett intresseområde i bildvisningslägen kan förstoras för en närmare undersökning. Det finns två typer av zoom i SuperSonic MACH-serien: HD-zoom och Digital zoom.

HD-zoom

HD-zoom koncentrerar systemets inhämtnings- och bearbetningskapacitet på ett specifikt intresseområde vid visning av realtidsvideo.

Resultatet är ett reducerat bildfält totalt, men mer detaljerat och med högre ramhastighet, vilket bidrar till bättre bildkvalitet inom intresseområdet.

HD-zoom kan endast justeras vid bildvisning i realtid.

För att använda funktionen **HD-zoom**:

1. Tryck på **Zooma** på kontrollpanelen

En ruta visas på bilden.

2. Använd **SonicPad** för att flytta zoomrutan
3. Klicka på **SonicPad** för att avgränsa rutans storlek
4. Använd **SonicPad** för att ändra storlek på zoomrutan
5. Tryck på **Zooma** igen för att få en förstord bild
6. Tryck på **Zooma** igen för att avsluta zooma

Digital zoom

Digital zoom är en förstoringsfunktion efter bearbetning. Som sådan påverkar den inte ramhastigheten.

Digital zoom kan justeras vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid **Zooma** för att ändra värdet.



NOTE

Vid bildvisning i realtid kan både HD-zoom och Digital zoom användas samtidigt.

Tryck på **Återställ zoom** för att ställa in zooma på det förinställda standardvärdet igen.



TIP

Du kan öka eller minska zoomningen genom att använda SonicPad. Använd en spridgest med två fingrar för att öka förstärkningen eller kläm för att minska förstärkningen (om inte annat konfigurerats i systemkonfigurationen).

Vänster/höger

Vänster/höger vänder bilden efter vänster-höger-axeln.

Tryck på **Vänster/höger** för att vända bilden.

Övre/nedre

Övre/nedre vänder bilden efter upp-ner-axeln.

Tryck på **Övre/nedre** för att vända bilden.

Dubbel

Tryck på **Dubbel** för att aktivera eller inaktivera dubbelt läge.

Den vänstra bilden blir aktiv.

Klicka på **SonicPad** för att frysa den vänstra sidan och göra den högra sidan aktiv.

Tryck på **Frys** för att ha båda sidor frysta.

- den aktiva bilden har ett orange S som orienteringsmarkör
- den inaktiva bilden har ett vitt S som orienteringsmarkör

Du kan växla aktiv bild genom att klicka på **SonicPad**.

Bildvisningsinställningarna tillämpas alltid på den aktiva bilden vid dubbel.

Bildvisningsinställningarna upprätthålls oberoende för de dubbla bilderna.

Om du trycker på **Frys** innan du klickar **SonicPad**, kan du ändra bildinställningar och lägen på den aktiva sidan.

” NOTE

När en kroppsmarkör läggs till på ena sidan i dubbelt läge dupliceras den på den andra sidan.

Spela upp

När bilden är fryst, i alla lägen, visas en knapp **Spela upp** på pekskärmen.

Spela upp låter dig visa klipp. Se [Chapter 8, Bild- och datahantering \[383\]](#) för ytterligare information om visning av klipp.

Dubbel övre/nedre

Dubbel övre/nedre är samma funktion som **Dubbel**, men delar skärmen i en övre bild och en nedre bild.

1. Tryck på **Dubbel** för att aktivera **Dubbel övre/nedre**.
2. Tryck på **Dubbel övre/nedre** för att aktivera eller inaktivera visningsformatet **Dubbel övre/nedre**.

Dölj patientnamn

Dölj patientnamn låter dig tillfälligt dölja patientuppgifterna på bildvisningsskärmen. Den dolda informationen finns dock kvar i databasen.

Skiljeförfarande

Om flera funktioner finns tillgängliga visas de längst ned på bilden. Det aktiva funktionerna har orange färg.

Svep vänster eller höger med 4 fingrar för att aktivera funktionen **SonicPad**.

Klicka på **SonicPad** för att ändra mellan **Flytta ruta** (rutans placering) och **Rutstorlek** (ändra rutans storlek).

Klicka på **SonicPad** för att växla mellan **Bild1** och **Bild2** vid dubbel visning.

Kompatibilitet signalomvandlare/klinisk applikation

I följande tabell listas kompatibiliteten för alla kliniska applikationer och signalomvandlaren som är tillgängliga med SuperSonic MACH-serien.

Klinisk applikation	Signalomvandlare								
	L18-5	L10-2	LV16-5	LH20-6	C6-1X	MC12-3	E12-3	C9-2X	P5-1X
Buk		☒			☒			☒	☒
Bröst	☒	☒	☒	☒				☒	
Hjärta									☒
allmän	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒
Urogenital	☒				☒		☒	☒	
MSK	☒	☒		☒					
Ob-gyn					☒		☒	☒	
Pediatrik	☒	☒		☒	☒	☒		☒	
Sköldkörtel	☒	☒			☒			☒	
Kärl	☒	☒		☒	☒	☒		☒	☒

Avbildning i B-läge

B-läge är ett läge för ultraljudsavbildning som ger möjlighet att bedöma tvådimensionell anatomi genom att visa de ekon som reflekteras från vävnad av olika densitet i olika grå nyanser.

Öppna B-läge

Tryck på **B** på kontrollpanelen från ett annat läge.

Om huvudskärmen för B-läge

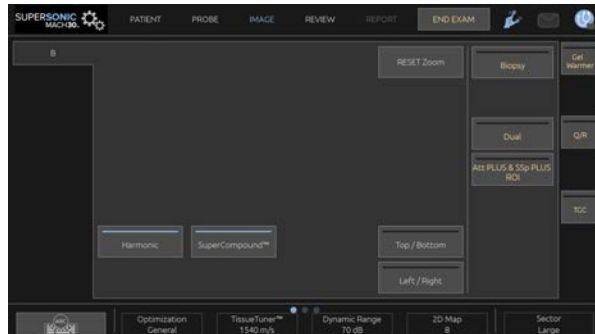


- | | |
|---|-------------------|
| 1. Institutionens namn | 2. Datum och tid |
| 3. Patientnamn | 4. Patient-ID |
| 5. Signalomvandlare/förinställning/ MI/TI | 6. Bildparametrar |
| 7. Ultraljudsbild | 8. Djupskala |
| 9. Fokalområde | 10. Gråskala |

Om pekskärmen för B-läge

I B-läge visar pekskärmen olika bildinställningar som hjälper dig optimera B-lägesbilden.

Dessa inställningar styrs genom att peka på reglaget på pekskärmen eller vrida ratten direkt under pekskärmen.



Ytterligare vridreglage finns tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.

Beskrivning av parametrar för B-läge

Harmonisk avbildning

Läget Harmonisk avbildning används för att minska bildbrus och reverberationer samt förbättra kanter.

Harmonisk avbildning är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **Harmonisk avbildning** för att aktivera/inaktivera harmonisk avbildning.

Optimering

Med **Optimering** kan du ändra mittfrekvensen för att uppnå ökad upplösning eller ökad penetrering. **Optimering** är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid. Vrid ratten under **Optimering** för att ändra värdet:

- Upplösning
- allmän
- Penetrering

TissueTuner™

Med **TissueTuner™** kan du justera mottagningsparametrarna kopplade till den förmodade hastigheten på ultraljud i kroppen.

Genom att justera parametern för ljudets hastighet så den överensstämmer med den vävnad som undersöks ökas den spatiala och laterala upplösningen.

TissueTuner™ är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten under **TissueTuner™**:

- medurs för tätare vävnad (högre värden för ljudets hastighet)
- moturs för tätare vävnad (lägre värden för ljudets hastighet)

TissueTuner™-värdena beror på den valda tillämpningen.

Dynamiskt omfång

Dynamiskt omfång gör att du kan ändra det område över vilka amplituderna för reflekterade ultraljudssignaler visas.

Dynamiskt omfång är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Dynamiskt omfång**:

- medurs för att komprimera gråskalevärdena
- moturs för att minska det dynamiska omfånget

Värdena för **Dynamiskt omfång** beror på den valda tillämpningen.

2D-karta

2D-karta tilldelar visningen av ekoamplituder till ett intervall av gråskalor eller kromatiska färger.

2D-karta är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten under **2D-karta**:

- medurs för att visa nästa karta
- moturs för att visa föregående karta

SuperCompound™

SuperCompound kombinerar reflekterat ultraljud från ett stort antal styrda eko-linjer och skapar en bild som ger bättre textur, förbättrad kantavgränsning och minskar skuggeffekter.

SuperCompound är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **SuperCompound** för att aktivera eller inaktivera läget SuperCompound.

Akustisk effekt

Akustisk effekt styr systemets uteffekt.

Akustisk effekt är endast tillgängligt vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Akustisk effekt**:

- medurs för att öka akustisk effekt

- moturs för att minska akustisk effekt

Högsta akustiska effekt är 0 dB och minsta är –30 dB.

I **Chapter 3, Säkerhet [81]** finns information om bestämmelser för uteffekt.

PRF

Med **PRF** kan du ändra pulsrepetitionsfrekvensen för B-lägesbilden.

Att sänka PRF kan korrigera reverberationsartefakter.

Vrid ratten under **PRF** för att ändra värdet.

Automatisk förskjutning

Med **Automatisk förskjutning** kan du programmera automatisk övergripande förstärkning vid användning av **Automatisk**.

Automatisk förskjutning finns på den andra sidan med parametrar.

Vrid ratten under **Automatisk förskjutning**:

- medurs om du vill ha en ljusare bild
- moturs om du vill ha en mörkare bild

Beständighet

Denna teknik för genomsnittsbereäkning av bildrutor minskar brus i bilden.

Beständighet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild (för att visa klipp).

Vrid ratten som finns under **Beständighet**:

- medurs för att öka beständigheten

- moturs för att minska beständigheten

SuperRes™

SuperRes är en bildbearbetningsfunktion som minskar fläckar, förbättrar bildens textur och förbättrar kanter utan att påverka bildhastigheten.

SuperRes är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten under **SuperRes**:

- medurs för att öka **SuperRes**
- moturs för att minska **SuperRes**

SuperRes-värden beror på om **SuperCompound** är På eller Av.

Sektorstorlek

Sektorstorlek gör sektorvinkelns storlek bredare eller smalare för att maximera bildens intresseområde.

Ändring av sektorstorlek påverkar bildhastigheten. En smalare sektorstorlek ger en högre bildhastighet.

Bredbild

Med **Bredbild** kan du öka bildfältet.

Tryck på **Bredbild** för att aktivera/inaktivera bredbildläget.

Biopsi

Biopsiguider används för att ge stöd vid användning av ett biopsiverktyg. Systemet skapar en guidelinje som representerar den förväntade vägen för biopsiverktyget.

I [the section called “Kompatibla tillbehör och satser” \[66\]](#) finns en lista med kompatibla biopsisatser.

Fästa och ta loss en biopsiguide



WARNING

Inspektera alla komponenter och signalomvandlaren.

Kontrollera att du använder rätt biopsiguide för signalomvandlaren, systemet och systemprogramvaran.

Vissa biopsiguider måste installeras över ett sterilt skydd för signalomvandlaren. Se anvisningarna som medföljer biopsiguiden.

Efter varje användningstillfälle ska biopsiguider steriliseras eller kasseras, beroende på typ. Se anvisningarna som medföljer biopsiguiden.

Se anvisningarna för biopsisatsen för information om hur du fäster biopsiguiden på sonden.

Anvisningar för användning av biopsiguide

SuperSonic MACH-serien skapar två guidelinjer för biopsi som är de ”linjer” som visas på ultraljudsbilden. Guidelinjerna visar nålens förväntade väg och ska inte användas som en mall där nålen måste hållas mellan de två guidelinjerna. Det är viktigt att förstå att biopsiguidelinjerna inte anger nålens exakta plats vid biopsin.



WARNING

Se till att TissueTuner är korrekt inställd innan en biopsi. En perfekt TissueTuner-inställning ger en skarp bild som gör det enklare att styra nålen.



CAUTION

När Biopsy (Biopsi) är på är tiden för automatisk frysning inaktiverad i B-läge. Se till att biopsi stängs av efter ingreppet för att undvika att sonden skadas.

Tillgängligheten till biopsiguידelinjen beror på sonden.

1. Skanna i B-läge och optimera bilden efter behov.
2. Leta upp området där biopsin ska utföras.
3. Tryck på **Biopsi** på pekskärmen.

Biopsivinkel och **Dölj biopsi** aktiveras (inte längre gråmarkerade). Biopsiguידelinjerna visas på skärmen.

1. Tryck på **Biopsivinkel** tills önskad biopsivinkel visas på knappen.
2. Använd **SonicPad** för att förflytta biopsimålet längs med biopsiguידelinjerna
3. Utför biopsin.

Med **Biopsistyrning** kan du styra ultraljudsbilden för att förbättra visualiseringen av nålen under en biopsi.

Om nålen förs in från signalomvandlarens högra sida trycker du på **Biopsistyrning** tills **Höger** är valt.

Om nålen förs in från signalomvandlarens vänstra sida trycker du på **Biopsistyrning** tills **Vänster** är valt.

Needle PL.U.S.™

Needle PL.U.S. är en ny funktion som underlättar biopsin genom att förbättra visualiseringen av nålen, vilket ökar säkerheten vid biopsin och hjälper läkaren att hålla nålen i det plan som är lämpligast. Det tillhandahåller även ett guideverktyg för att planera nålbanan och säkerställa noggrannheten vid ingreppet. Det kan användas i alla tillämpningar och med alla förinställningar utom förinställningen Neonatal huvud på L10-2, L18-5 och LH20-6.

Se [the section called “Kompatibla tillbehör och satser” \[66\]](#) för en lista med kompatibla biopsisatser och skydd.



WARNING

Se till att TissueTuner är korrekt inställd innan en biopsi. En perfekt TissueTuner-inställning ger en skarp bild som gör det enklare att styra nålen.



CAUTION

1. När Needle PL.U.S. är på är tiden för automatisk frysning inaktiverad i B-läge. Se till att Needle PL.U.S. stängs av efter ingreppet för att undvika att sonden skadas.
2. Denna funktion förbättrar visualiseringen av nålens huvuddel i förstärkningsområdet. Den ger inte en större bild av nålspetsen.

För denna funktion rekommenderas följande:

- Nålens införingsvinkel: 5° till 45° (–5° till –45°)
 - Nålstorlek: från 14 till 25 GA
3. Beroende på inställningarna, särskilt förstärkning, kan andra signaler än nålinformationen förstärkas istället för nålen. Justera införingsvinkeln och inställningarna för att undvika detta.
 4. Justera under en biopsi sondpositionen för att få en nålinföringsvinkel på mellan 5° och 45° (–5° till –45°) från målet. Utanför dessa värden visar den automatiska beräkningen av införingsvinkel ingen vinkel ("A --°" på skärmen).
 5. Förstärkningsområdet avgränsas med en vit prickad linje. Placera inte biopsiområdet utanför denna gränslinje.

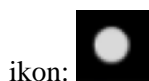
6. Det rekommenderas att denna funktion endast används med en nål.
7. Needle PL.U.S. får inte kombineras med funktionen Biopsistyrning eftersom det kan leda till bildförsämring.
8. Cineloop förloras när Needle PL.U.S. aktiveras eller inaktiveras.
9. Funktionerna Nålbana, Frys och Spara bild kan ställas in på fotbrytaren i Systemkonfiguration/System/Visning/Anpassning/Fotomkopplare; och på knapparna S1 eller S2 i Systemkonfiguration/System/Visning/Anpassning/Kontrollpanelknappar, för att undvika användning av händerna under ingreppet.

Needle PL.U.S. är tillgängligt beroende på sond och förinställning.

1. Skanna i B-läge och optimera bilden efter behov.
2. Leta upp området där biopsin ska utföras.
3. Tryck på **Needle PL.U.S.** på pekskärmen.

Orientering, **Nålstorlek** och **Visa nålbana** kan aktiveras.

1. Om nålen förs in från signalomvandlarens högra sida trycker du på **Orientering** tills **Höger** är valt.
2. Om nålen förs in från signalomvandlarens vänstra sida trycker du på **Orientering** tills **Vänster** är valt.
3. Vid behov kan införingssidan ändras under biopsin. Införingssidan visas som en påminnelse också på bilden i form av följande runda



4. Tryck på **Nålstorlek** tills önskat nålstorleksintervall visas på knappen. Vid behov kan detta värde justeras under ingreppet.
5. Tryck vid behov på **Visa nålbana** som skapar en biopsiguideinje som är ”linjen” som visas på ultraljudsbilden. Guidelinjen visar den förväntade vägen för nålens övre kant och ska inte användas som en mall där nålen måste hållas inom guidelinjen.
6. Utför biopsin.
7. Tryck på **Needle PL.U.S.** på pekskärmen efter biopsin för att inaktivera funktionen.

Beskrivning av Needle PL.U.S. Parametrar

OPACITET

Med **Opacitet** kan du ändra transparensen för nålförstärkningen över B-lägesbilden.

Opacitet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild. Vrid ratten som finns under **Opacitet**:

- medurs för att öka synligheten för nålförstärkningen över B-lägesbilden
- moturs för att minska synligheten för nålförstärkningen över B-lägesbilden

Intervallet för **Opacitet** är från 0 till 100 %. Standardinställningen är 80 %.

NÅLKARTA

Nålkarta tilldelar visningen av ekoamplituder till ett intervall av gråskalor eller kromatiska färger.

Nålkarta är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild. Vrid ratten under **Nålkarta**:

- medurs för att visa nästa karta
- moturs för att visa föregående karta

Standardinställningen är 0.

BESTÄNDIGHET

Denna teknik för genomsnittsbereäkning av bildrutor minskar brus i bilden.

Beständighet är tillgänglig vid bildvisning i realtid. Vrid ratten som finns under **Beständighet**:

- medurs för att öka beständigheten
- moturs för att minska beständigheten

Standardinställningen är Medium (Med).

KANTFÖRSTÄRKNING

Kantförstärkning är en kombination av olika verktyg för att göra den förstärkta nålen skarpare och ge nålkanterna ett jämnare utseende.

Kantförstärkning är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild. Vrid ratten under **Kantförstärkning**:

- medurs för att öka kantförstärkningseffekten
- moturs för att minska kantförstärkningseffekten

Standardinställningen är 2.

Panorama

Funktionen Panorama tar enskilda bilder allteftersom signalomvandlaren förflyttar sig längs med strukturen av intresse och sammanfogar bilderna till en kompositbild som ger möjlighet att utföra mätningar på och visualisera stora strukturer av intresse som inte ryms inom signalomvandlarens bildfält.



TIP

Använd tillräcklig mängd gel längs med hela segmentet som ska skannas för att säkerställa en jämn rörelse när panoramabilden tas.

Öppna funktionen panoramabild

Panoramabild är tillgängligt för sonderna L18-5, LH20-6 och L10-2.

Tryck på **Panorama** på pekskärmen.

Systemet öppnar vänteläget för panoramabild.

Ta panoramabilder

1. Justera tillgängliga bildparametrar för att optimera bildkvalitet och bildhastighet.
2. Klicka på **SonicPad** för att starta bildtagningen.
3. Förflytta sonden jämnt och kontinuerligt längs med den intressanta strukturen och se till att skanningsrörelsen i så stor utsträckning som möjligt är parallell med skanningsplanet.

Systemet känner automatiskt av sondens rörelseriktning och skapar kompositbilden enligt detta.

4. Skanna vid behov bakåt för att radera oönskade delar av panoramabilden och återta sedan skanningen längs med den ursprungliga rörelseriktningen.
5. Tryck på **Frys**.

Systemet visar hela kompositbilden.



REKOMMENDATIONER SKANNING

FÖR

- Säkerställ att den skannade ytan är plan eller lätt krökt och undvik vävnadsområden som domineras av brus eller som saknar strukturella detaljer.
- Använd frikostigt med gel och använd tillräckligt (men inte för stort) tryck på signalomvandlaren för att säkerställa god hudkontakt under tagningen av panoramabilden.
- Använd en långsam och stadig skanningsrörelse utan vickningar, vridningar eller skarpa förändringar av skanningsriktningen och bibehåll så långt som möjligt samma skanningsplan.



WARNING

- Fel i panoramabilden manifesteras i form av artefakter som bildmellanrum, oregelbundna hudlinjekonturer och taggade kanter, klart synliga ”sömmar” mellan bildrutor och suddiga eller dåligt definierade områden. Om sådana artefakter påträffas rekommenderas det starkt att den aktuella panoramabilden tas bort och att en ny panoramabild tas.



NOTE

- Alla mätningar som utförs på en panoramisk kompositbild markeras med en asterisk, som anger att mätresultaten är ungefärliga och kan ha påverkats av fel vid skapandet av panoramabilden.
- När den struktur som ska mätas ryms inom signalomvandlarens bildfält rekommenderas det starkt att en vanlig B-lägesbild används i stället för den panoramiska kompositbilden.

Manipulera panoramabilder

VISNING

Använd funktionen **Zooma** på samma sätt som i det vanliga B-läget.

Använd funktionen **Panorera** på samma sätt som i det vanliga B-läget.

Använd knappen **Rotera** eller **SonicPad** för att rotera den panoramiska kompositbilden.

Använd ratten **Utjämning** för att jämna ut skarpa övergångar mellan bildrutor i den panoramiska kompositbilden.

TRIMMA

Med **Trimma** kan du radera bildrutor i början eller slutet av panoramabilden så att de inte tas med i den panoramiska kompositbilden.

1. Tryck på **Trimma** på pekskärmen för att starta trimning.

SonicPad är inställd på **Trimma start**.

2. Flytta **SonicPad** mot slutet av panoramabilden för att radera de önskade bildrutorna i början av bildserien.

3. Klicka på **SonicPad** för att gå till Trimma slut.

4. Flytta SonicPad början av panoramabilden för att radera de önskade bildrutorna från slutet av bildserien.

5. Inaktivera **Trimma** för att avlägsna de borttagna bildrutorna.

Den kvarvarande panoramiska kompositbilden kommer automatiskt att zoomas så den passar skärmen.

Tryck på **Återställ trimning** för att återföra Trimma start och Trimma slut till början respektive slutet på panoramabildserien.

BOCKMÄRKEN I HUDLINJEN

Bockmärken i hudlinjen visar eller döljer bockmärken i hudlinjen.

Tryck på **Bockmärken i hudlinjen** för att aktivera/inaktivera bockmärken i hudlinjen.

UTJÄMNING

Utjämning är ett spatialt filter som används för att utjämna panoramabilden för att tillhandahålla ett mer enhetligt utseende.

Vrid ratten som finns under **Utjämning**:

1. medurs för att öka utjämning
2. moturs för att minska utjämning

Utföra mätningar på panoramabilder

Tryck på **Mät** på kontrollpanelen för att visa de mätningar som är tillgängliga i panoramabilder.



WARNING

- Utför inte mätningar på panoramiska kompositbilder som tagits med betydande rörelsekomponenter utanför planet (som vid följandet av en slingrande struktur).
- Utför inte mätningar på strukturer som framträder som starkt hypoekoiska eller med mycket brus i den panoramiska kompositbilden.
- Utför inte mätningar på panoramiska kompositbilder av mycket krökta objekt, som tvärgående sektioner genom arm eller ben.

Grundläggande mätningar (avstånd, ellips, spårning, ...) på en panoramisk kompositbild utförs som i normalt B-läge. I **the section called “Grundläggande mätningar” [318]** finns en beskrivning av dessa mätningar.

MÄTA AVSTÅND FÖR KRÖKT LINJE

Du kan mäta längden på en kurva i en panoramabild. Verktøget Krökt avstånd liknar verktøget Spårningsmätning men spårningen för krökt avstånd är inte sluten. Verktøget Krökt avstånd ger ett avståndsresultat.

Gör så här för att utföra en mätning av ett krökt avstånd:

1. Ta panoramabilden.
2. Tryck på **Mät** på kontrollpanelen.
3. Tryck på **Krökt avstånd** på pekskärmen.

En första mätmarkör visas.

4. Flytta den första mätmarkören till önskad plats.
5. Klicka på **SonicPad** för att fästa den första mätmarkören
6. Flytta **SonicPad** för att börja spåra kurvan
7. Använd vid behov ratten Spåra för att radera spårningen.
8. Klicka på **SonicPad** för att slutföra mätningen

Systemet visar avståndet för den krökta linjen i området för mätresultat.

Spara panoramabilder

Tryck på **Spara bild** för att spara den aktuella panoramiska kompositbilden så att den senare kan hämtas, manipuleras, trimmas och mätas.

Avsluta funktionen panoramabild

Tryck på knappen **Panorama** på pekskärmen för att stänga av och lämna funktionen panoramabild.

Tips för B-lägesskanning



B-LÄGESSKANNING

Använd lämplig förinställning för de organ som skannas i B-lägesskanning.

Ställ in djupet för att uppnå önskat bildfält.

Placera fokalområdet på samma djup som intresseområdet eller något lägre.

Tryck på Auto för att ta en homogen bild.

Justera allmän förstärkning för att erhålla lämplig ljusstyrka.

Justera TissueTuner™ för att erhålla bästa möjliga upplösning.

Öka fokalområdet för ett större fokusområde och ökad upplösning.

Använd Harmonisk avbildning för att klargöra vätskefyllda strukturer.

Använd inställningen Upplösning i Optimering för ökad upplösning.

ShearWave™ elastografi

Läget ShearWave™ elastografi (SWE) visar information om vävnadselasticitet i form av en färgkodad bild som är enkel att tolka.

Elasticitetsinformationen är även kvantitativ. Lokal uppskattning av vävnadens stelhet visas per pixel och kan uttryckas i kPa eller i m/s inom ett brett intervall av värden.

” NOTE

Observera att SWE-algoritmer och sekvenser är optimerade på lämpligt sätt för varje klinisk applikations behov.

Öppna ShearWave elastografi

Tryck på **SWE** på kontrollpanelen från valfritt annat läge.

Om SWE-huvudskärmen



1. Undersökningsinformation och patientuppgifter
3. Ultraljudsbild
5. Klippbuffert

2. Signalomvandlare/förinställning/MI/TI
4. Elasticitetskarta
6. Gråskale- och elasticitetsfält

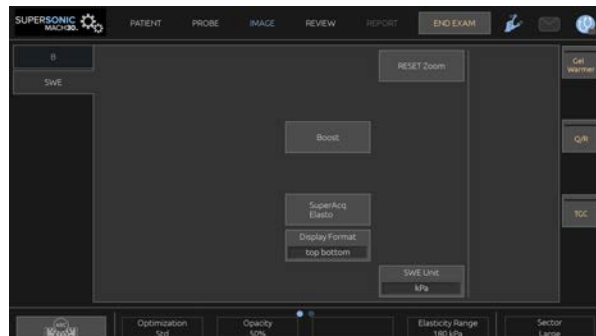
” NOTE

Ett meddelande ”Visa mättad” visas under resultatrutan när de uppmätta SWE-värdena överskrider maxvärdet för den valda skalan.

Om SWE-pekskärmen

I SWE-läget visar pekskärmen olika bildinställningar som hjälper dig att optimera din elasticitetsbild.

Dessa inställningar styrs genom att peka på reglaget på pekskärmen eller vrida ratten direkt under det.



Ytterligare vridreglage finns tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.

Beskrivning av SWE-parametrar

Optimering

Optimering låter dig optimera upplösningen och penetreringen efter det område som du skannar.

Optimering är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Optimering**:

- medurs för att gå till nästa värde
- moturs för att gå till föregående värde

Det finns 3 olika inställningar att välja mellan:

- **Upplösning**

Använd denna inställning vid bildvisning av små grunda områden av intresse.

Denna inställning hjälper också till med att rensa alla felaktiga visko-elastografiska signaler från områden som misstänks bestå av vätska.

- **Standard**

Denna inställning är balanserad mellan upplösning och penetrering.

Använd denna inställning som standardstartpunkt för utvärderingen av styvhet och elasticitet för ett objekt av intresse

- **Penetrering**

Använd denna inställning vid bildvisning av djupare och större områden (ekofria eller hypokoiska) vilka kan visa posterioert bortfall i ekobilden.

Dessa områden misstänks vara styva eller viskösa och kräver ett penetreringsläge optimerat för skjuvvågor med hög hastighet.

Visningsenhet

Detta reglage låter dig ändra färgfältets skala för SWE från kPa till m/s.

Visningsenhet är tillgänglig i realtidsläge och på en fryst bild.

Tryck på **Visningsenhet** för att ändra värdet.

Elasticitetsområde

Elasticitetsområde i SWE-läge liknar det dynamiska området i B-läge. Det ändrar det maximala värde för elasticitet som visas.

Det används för att komprimera den färgade bilden för bättre visualisering av vävnader som har en variation i styvhet.

Det påverkar inte de faktiska värdena för elasticitet så länge som de ligger inom området för elasticitet.

Elasticitetsområde är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Elasticitetsområde**:

- medurs för att öka elasticitetsområdet
- moturs för att minska elasticitetsområdet

Elasticitetsområde visas i kPa, värdet beror på den valda applikationen.

Styv vävnad bör visas gul, orange eller röd.

Öka **Elasticitetsområde** om du ser övervägande mörkrött i färgrutan.

Hastighetsområde

Hastighetsområde fungerar på samma sätt som Elasticitetsområdet.

Hastighetsområde visas och ersätter **Elasticitetsområde** när **Visningsenhet** är inställd på **m/s**.

Det ändrar det maximala värde för hastighet som visas.

Det används för att komprimera den färgade bilden för bättre visualisering av vävnader som har en variation i styvhet.

Det påverkar inte de faktiska värdena för hastigheten så länge som de ligger inom området för hastighet.

Visningsformat

Detta reglage ändrar formatet i vilket B-läges- och SWE-bilder presenteras på huvudskärmen.

Visningsformat är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Visningsformat** tills du valt önskat format. Formatet övre/nedre är standardinställningen.

Tre format finns tillgängliga:

- övre/nedre
- sida vid sida
- enkel

Opacitet

Opacitet låter dig ändra transparensen för elasticitets-/viskositetskartan över B-lägesbilden.

Opacitet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under Opacitet:

- medurs för att öka prominensen för färgbilden över B-lägesbilden
- moturs för att minska prominensen för färgbilden över B-lägesbilden

Intervallet för **Opacitet** är från 0 till 100 %.

Standardinställningen är 50 %.

Elasticitetskarta

Elasticitetskarta bestämmer hur elasticitetsvärden visas i form av färgskalor.

Elasticitetskarta är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Elasticitetskarta**:

- medurs för att gå till nästa karta
- moturs för att gå till föregående karta

Akustisk effekt

Akustisk effekt anger den utgående akustiska effekten.

Akustisk effekt är endast tillgänglig i realtidsläge.

Vrid ratten som finns under **Akustisk effekt**:

- medurs för att öka akustisk effekt
- moturs för att minska akustisk effekt

Värden på Akustisk effekt varierar från 0 dB till –30 dB.

Utjämning

Utjämning är ett spatialt filter som används för att utjämna elasticitets-/viskositetskartan för att tillhandahålla ett mer homogent utseende.

Utjämning är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Utjämning**:

- medurs för att öka utjämning
- moturs för att minska utjämning

Beständighet

Denna teknik för genomsnittsbereäkning av bildrutor minskar bruset i bilden.

Beständighet är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Beständighet**:

- medurs för att öka beständigheten
- moturs för att minska beständigheten



ANTECKNINGAR REKOMMENDATIONER

OCH

Liksom fallet är med alla andra bildvisningslägen för ultraljud – är SWE-läget associerat med en betydande inlärningskurva och kan uppvisa operatörberoende om suboptimal skanningsteknik tillämpas.

Det rekommenderas att avsnittet ”Elastografimätningar” i denna användarhandbok granskas noga för att bli medveten om möjligheter och begränsningar för SWE med avseende på penetreringsdjup, spatial upplösning, uppskattningsbias och uppskattningsprecision.

När SWE används för att dokumentera en lesions styvhet måste man vara medveten om att uppskattningar av bias och precision för skjuvvågshastighet varierar som en funktion av lesionens storlek och signalomvandlarens upplösning. Se tabellerna för SWE-bias och precision i avsnittet ”Elastografimätningar” i denna användarhandbok för mer information.

Med undantag för interkostal leverskanning då adekvat tryck är tillrädligt för god akustisk kontakt, ska det manuella trycket som används vid skanning i SWE vara minimalt. Kom ihåg att kompression med sonden kan ändra skjuvvågernas hastighet i den vävnad som avbildas.

TriVu™

TriVu medger att du samtidigt visar styvhetsinformation med SWE-läge och flödesinformation med COL+. TriVu är tillgängligt för linjära sonder för applikationerna bröst och sköldkörtel.

Tryck på **TriVu** för att aktivera TriVu-visning.



CAUTION

Undvik att använda samma färgkartor för SWE och CPI

Q-Box™

Se [the section called “Q-Box™” \[336\]](#).

Q-Box™-kvot

Se [the section called “Q-Box™-kvot” \[337\]](#).

Realtidskvantifiering

Realtidskvantifiering låter dig kvantifiera styvheten och viskositeten/skjuvvågsspridningen (om tillämpligt) för hela rutorna SWE och Vi PLUS. Mätningarna utförs och visas som ett median- och interkvartilavstånd.

Realtidskvantifiering är tillgänglig endast i SWE- och Vi PLUS-lägen (om tillämpligt), för applikationerna Buk (förinställningarna Lever och Buk) och Allmän (förinställning Fantom) på signalomvandlaren C6-1X.

Den kan aktiveras genom att markera fliken ”Automatisk visning av medianvärde i realtid” i Systemkonfiguration, fliken **System/visning**, underfliken **Undersökning**, avsnittet Skanningspreferenser. SWE- och Vi PLUS-enheter kan konfigureras enligt följande:

- kPa (standardenhet) eller m/s för SWE
- Pa.s (standardenhet) eller (m/s)/kHz för Vi PLUS

SWE TIPS för skanning



SWE-SKANNING

Kom ihåg de 3 S:en:

Skanna **Mjukt** (Softly), **Jämnt** (Smoothly) och **Sakta** (Slowly)

Skanna **Mjukt**: ingen manuell kompression krävs (med undantag för interkostal leverskanning), bara en lätt beröring och rikligt med gel mellan huden och signalomvandlaren

Skanna **Jämnt**: signalomvandlaren inducerar automatiskt vibrationer i vävnader så det finns ingen anledning att skaka eller trycka på signalomvandlaren

Skanna **Sakta**: Anpassa din skanningshastighet efter ramhastigheten. Vid bildvisning av området av intresse ska du undvika alla rörelser och vänta på att bilden stabiliseras.

Börja alltid med standardinställningen enligt standard för optimering och gå sedan till upplösning eller penetrering för finjustering av bilden.

Reglage som kan användas i realtidsläge eller fryst läge såsom elasticitetsområde, visningsformat etc. bör göras efter frysning för att göra det lättare eftersom det är mycket viktigt att vara stadig på handen under

Leververktyg

Leververktygen är en uppsättning med tre kvantitativa ultraljudsverktyg som används för bedömning av levern.

Viscosity PLane wave UltraSound

Vi PLUS medger visning av information om skjuvvågsspridning i vävnader (analys av skjuvvågsutbredningshastighet vid flera frekvenser) i form lätt tolkade färgkodade bilder, samtidigt kombinerade med SWE-läge.

Omfattningen av ändringen i skjuvvågshastighet mellan frekvenser representeras av två typer av färgkodade bilder:

- Karta baserad på spridningslutning
- Viskositetskarta

Informationen om viskositet och spridningslutning är också båda kvantitativa. Viskositet och spridning uttryck respektive i Pa.s eller i (m/s)/kHz inom ett värdeområde.

Läget Vi PLUS är tillgängligt för applikationerna Buk (förinställningarna Lever och Buk) och Allmän (förinställning Fantom) på signalomvandlaren C6-1X.

Öppna Viscosity PLane wave UltraSound

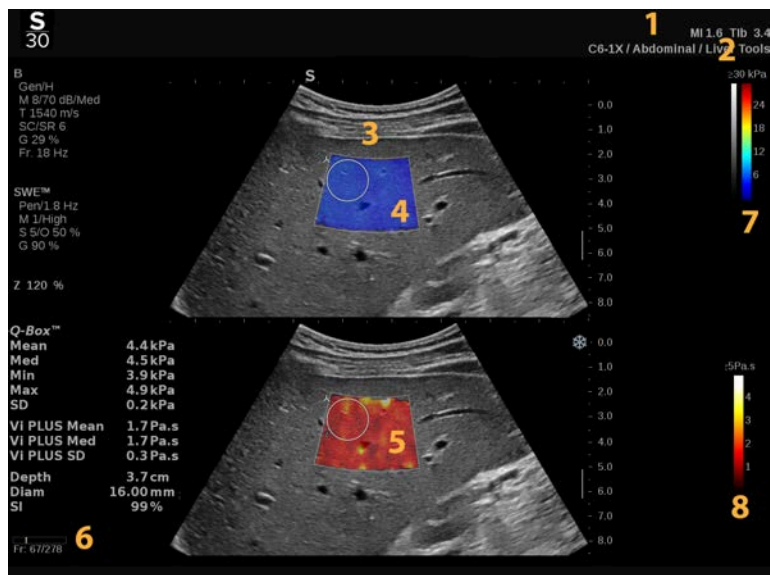
Tryck på **SWE** på kontrollpanelen från valfritt annat läge och tryck sedan på **Vi PLUS** på pekskärmen.

” NOTE

Vi PLUS-läget kan kopplas automatiskt till **SWE**-lägets aktivering genom att markera ”Alltid visa Vi PLUS-läget när SWE-läget

är aktiverat” i Systemkonfiguration, fliken **System/visning**, underfliken **Undersökning**, avsnittet Skanningspreferenser.

Om Vi PLUS huvudskärm

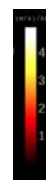


1. Undersökningsinformation och patientuppgifter
2. Signalomvandlare/förinställning/MI/TI
3. Ultraljudsbild
4. Elasticitetskarta
5. Viskositetskarta/spridningskarta
6. Klippbuffert
7. Gråskale- och elasticitetsfält
8. Viskositetsfält/spridningsfält

Om Vi PLUS färgfält

Färger närmast överdelen av fältet anger hög viskositet.

Färger närmast överdelen av fältet anger kraftiga ändringar av skjuvväghastighet som en funktion av frekvenser.

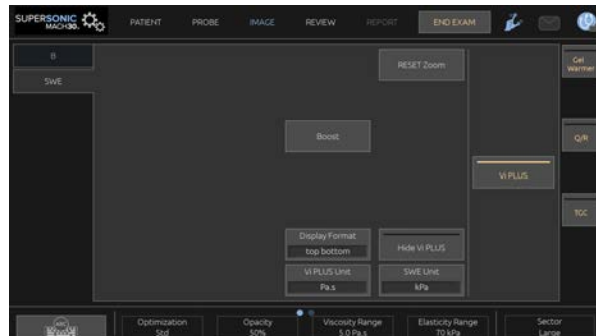


Färger närmast underdelen av fältet anger låg viskositet.

Färger närmast underdelen av fältet anger små ändringar av skjuvvågshastighet som en funktion av frekvenser

Om Vi PLUS pekskärm

I Vi PLUS visar pekskärmen olika bildinställningar som redan finns tillgängliga i SWE. De hjälper dig att optimera din elasticitets- och viskositets/spridningsbilder samtidigt.



Dessa inställningar styrs genom att peka på reglaget på pekskärmen eller vrida ratten direkt under det.

Ytterligare vridreglage finns tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.

Beskrivning av Vi PLUS-parametrar

OPTIMERING

Optimering låter dig optimera upplösningen och penetreringen efter det område som du skannar både i SWE och Vi PLUS.

Optimering är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Optimering**:

- medurs för att gå till nästa värde
- moturs för att gå till föregående värde

Ytterligare information om denna parameter finns i [the section called “Beskrivning av SWE-parametrar” \[222\]](#).

VISNINGSENHET

Detta reglage låter dig ändra färgfältets skala för Vi PLUS från Pa.s till (m/s)/kHz.

Visningsenhet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Visningsenhet** för att ändra dess värde och tillhörande karta.

OMRÅDE FÖR VISKOSITET/SPRIDNING

Område för viskositet/spridning i Vi PLUS-läge liknar det dynamiska området i B-läge.

Det ändrar det maximala värde för viskositet/spridning som visas.

Det används för att komprimera den färgade bilden för bättre visualisering av vävnader som har en variation i viskositet/ändringar i skjuvvågshastighet med ändringar av frekvens.

Det påverkar inte de faktiska värdena för viskositet/spridning så länge som de ligger inom området för viskositet/spridning.

Område för viskositet/spridning är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Område för viskositet/spridning**:

- medurs för att öka området för viskositet/spridning
- moturs för att minska området för viskositet/spridning

Område för viskositet/spridning visas i Pa.s eller (m/s)/kHz.

VISNINGSFORMAT

Detta reglage ändrar formatet i vilket SWE- och Vi PLUS-bilder presenteras på huvudskärmen.

Visningsformat är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Visningsformat** tills du valt önskat format. Formatet övre/nedre är standardinställningen.

Fyra format finns tillgängliga:

- övre/nedre
- sida vid sida
- enkel SWE
- enkel Vi PLUS

DÖLJ VI PLUS

Detta reglage medger att Vi PLUS-kartan döljs vid både bildvisning i realtid och frysta bilder.

Tryck på **Dölj Vi PLUS** på pekskärmen för att dölja kartan, tryck på **Dölj Vi PLUS** igen för att visa kartan.

Observera att parametrarna Opacitet, Akustisk effekt, Utjämning och Beständighet tillämpas för både SWE-signalen och Vi PLUS-signalen.

Q-BOX™

Se [the section called “Q-Box™” \[336\]](#).

Observera att Q-Box dupliceras på både SWE- och Vi PLUS-bilder vilket med ger kvantifiering av styvhet respektive viskositet på samma plats vid samma tid.

Q-BOX™ -KVOT

Se [the section called “Q-Box™-kvot” \[337\]](#).

Observera att Q-Box dupliceras på både SWE- och Vi PLUS-bilder vilket med ger kvantifiering av styvhet respektive viskositet på samma plats vid samma tid.

Vi PLUS TIPS för skanning



VI PLUS-SKANNING

Se [the section called “SWE TIPS för skanning” \[228\]](#), eftersom riktlinjerna för Vi PLUS-skanning är de samma som för SWE.

Reglage som kan användas i realtidsläge eller fryst läge såsom visningsformat etc. bör göras efter frysning för att göra det lättare eftersom det är mycket viktigt att vara stadig på handen under viskoelastografi.

Attenuation PLUS- och Sound Speed PLUS-lägen

Du kan konfigurera systemet så att det visar kontroller för antingen Att PLUS och SSp PLUS eller bara Att PLUS. Knappar, kontroller och märkta mätningar visas enligt ditt val.

Detta kan göras genom att markera den särskilda kryssrutan i **Systemkonfiguration**, fliken **System/visning** och underfliken **Undersökning**.

” NOTE

Enligt standard visas inte SSp PLUS.

När du ändrar displayen till endast Att PLUS eller SSp PLUS tillsammans med Att PLUS, ändra förinställningen för att ändringarna ska tillämpas korrekt.

Attenuation PLane wave UltraSound

Läget Attenuation PLane wave UltraSound (Att PLUS) visar information om vävnadsdämpning av ultraljudsvågorna genom ett ROI genom att mäta minskningen i amplitud för ultraljudsvågorna när de utbreder sig som en funktion av frekvensen.

Informationen om ultraljudsstrålens dämpning är kvantitativ. Lokal mätning för vävnadsdämpningen uttryckt i dB/cm/MHz över ett intervall av värden (från 0,2 dB/cm/MHz till 2 dB/cm/MHz).

Att PLUS-läget är tillgängligt för alla förinställningar för buken på C6-1X-omvandlaren.

Sound Speed PLane wave UltraSound

Läget Sound Speed PLane wave UltraSound (SSp PLUS) visar information om ljudhastigheten i vävnad genom ett ROI.

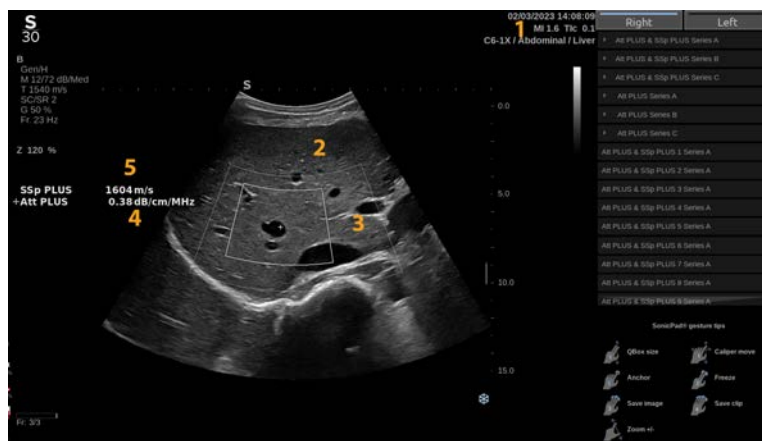
Informationen om ljudhastigheten är kvantitativ. Lokal mätning (inställd på 6 cm djup) för ljudhastigheten uttryckt i m/s över ett intervall av värden (från 1 350 m/s till 1 650 m/s).

SSp PLUS-läget är tillgängligt för alla förinställningar för buken på C6-1X-omvandlaren.

Öppna Att PLUS och SSp PLUS

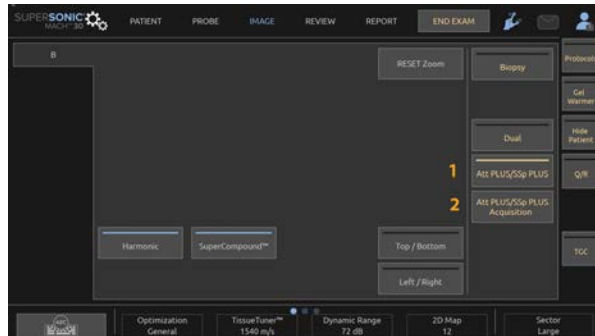
Att PLUS och SSp PLUS är endast tillgängliga i B-läge, på en realtidsbild och är kombinerade vid inhämtning av en våg i ett plan.

Om huvudskärmen för Att PLUS och SSp PLUS Main Display



1. Signalomvandlare/förinställning/MI/TI
2. Ultraljudsbild
3. Rutan för dämpning och ljudhastighet
4. Dämpningsmätning i dB/cm/MHz
5. Ljudhastighetsmätning i m/s

Om pekskärmen för Att PLUS och SSp PLUS



1. Tryck på **Att PLUS/SSp PLUS** för att visa en fast ruta
2. Tryck på **Att PLUS/SSp PLUS-inhämtning** för att starta mätningarna och visa ROI för dämpning
3. Använd SonicPad med ett finger för att flytta ROI. Klicka på SonicPad och använd ett finger för att ändra storlek vertikalt och horisontellt, klicka sedan igen för att fästa
4. När ROI har ställts in som önskat trycker du på **Slut** eller klickar på SonicPad



TIP

Genom att trycka på **Spara bild** både avslutas mätningen och en skärmdump tas.



NOTE

ROI gäller endast för dämpning. Ljudhastigheten ändras inte beroende på ROI.

När en Att PLUS eller SSp PLUS ROI visas på bildskärmen mäts djupet från hudlinjen till mitten av denna ROI automatiskt och visas i resultatrutan.



NOTE

- Om algoritmen som beaktar dämpningsvärdet inte är pålitligt visar systemet värdet i följande format: ”Att PLUS --- dB/cm/MHz”.
- Om algoritmen som beaktar ljudhastighetsvärdet inte är pålitligt visar systemet värdet i följande format: ”SSp PLUS --- m/s”.
- Att PLUS- och SSp PLUS-resultaten som visas bör endast användas som referensdata för diagnos. Den slutliga diagnosen bör baseras på omfattande data, inklusive andra undersökningsresultat.
- När Att PLUS- och SSp PLUS-skanning ska utföras, följer du allmänna försiktighetsåtgärder etc. som krävs för skanning med diagnostiska ultraljudssystem.
- När Att PLUS och SSp PLUS ska utföras på leverparenkym, följ de skanningstips som föreslås i [the section called “Att PLUS och SSp PLUS TIPS för skanning” \[242\]](#).

Rapportering av Att PLUS- och SSp PLUS-data

De mätningar som erhålls av dämpning och ljudhastighet kan visas i ett arbetsblad via användning av märkta mätningar. I [the section called “Namngivna mätningar” \[341\]](#) finns ytterligare information.

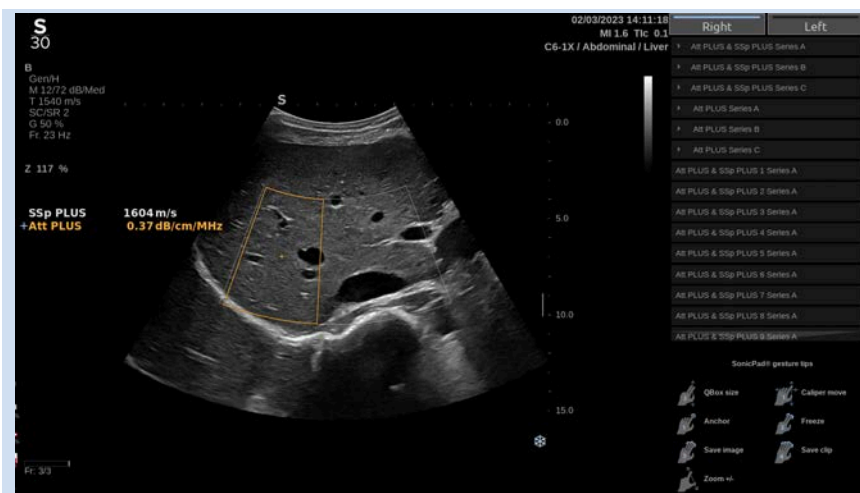


TIP

Tre serier med 10 mätningar som kallas ”serier” finns tillgängliga för endast Att PLUS eller Att PLUS och SSp PLUS.

Du kan utföra dessa serier med standardmetoden för mätningar genom att använda **Tilldela senaste** för varje märkt mätning.

Du kan också använda kalkylatorserierna **Att PLUS och SSp PLUS 1-serie A**:



1. Klicka på pilen bredvid en serie. En listruta visas.

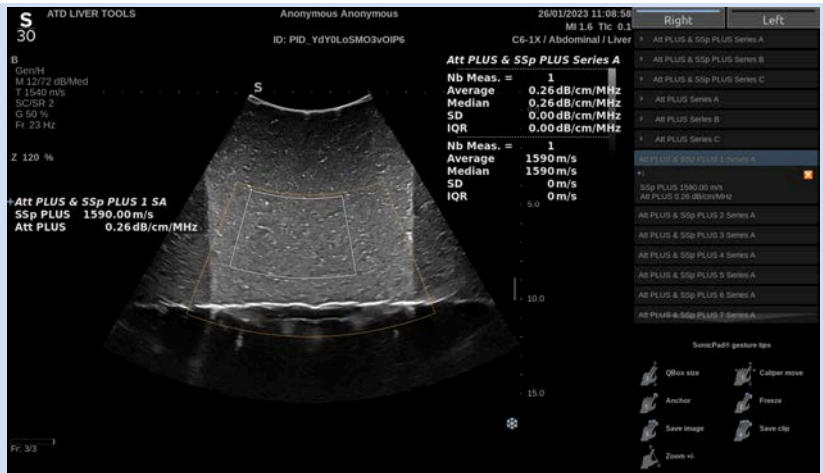
Du kan också starta en kalkylatorserie genom att trycka på knappen **Att/SSp PLUS A, B eller C** på pekskärmen

2. Välj en märkt mätning

3. Utför önskad mätning. När du startar om inhämtningen väljs nästa märkta mätning automatiskt och ROI visas.

” NOTE

Detta arbetsflöde är även tillämpligt för märkta Q-box-serier.

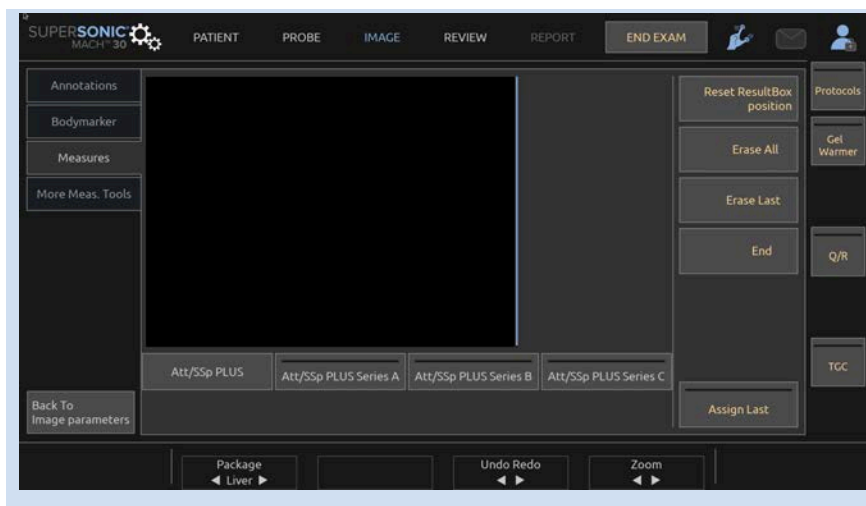


” NOTE

Du kan även utföra enskilda mätningar som inte ingår i en serie med hjälp av **Att PLUS & SSp PLUS 1**, **Att PLUS & SSp PLUS 2** och så vidare.

Observera att **Att PLUS & SSp PLUS 6** up to **Att PLUS & SSp PLUS 10** är dolda som standard (detta gäller även för Att PLUS only och Q-box-mätningar). Visa dem genom att gå till **Systemkonfiguration**, fliken **Mätningar**, och underfliken **Paket**. Välj önskat paket och klicka på **Lägg till**.

Om du vill utföra en icke-märkt mätning trycker du på **Att PLUS/SSp PLUS** på pekskärmen.



1. När mätningarna av dämpning och ljudhastighet för ROI visas trycker du på **Tildela senaste** på pekskärmen.
2. Plocka upp tillämplig etikett från listan genom att använda **SonicPad**.
3. Ytterligare ett fönster visas med statistiska värden (medelvärde, median, SD och IQR) på huvudskärmen för varje parameter.
4. De statistiska värdena uppdateras för varje ny namngiven mätning av Att PLUS och SSp PLUS som utförs.
5. Tryck på **Rapport**.
6. Klicka på fliken **Arbetsblad** för att se tillgängliga data i rapporten.
7. Ytterligare information om generering, utskrift och export av rapporter finns i **Chapter 7, Rapporter [367]**.

TIP

Om flera märkta mätningar av en viss serie har inhämtats är det möjligt att utföra avancerad statistik efteråt i rapporten. Mer exakt är det möjligt att utesluta oönskade mätningar för att få en optimal uppskattning av dämpning och ljudhastighet.



Att PLUS och SSp PLUS TIPS för skanning

I händelse av användning i samband med leverbedömning rekommenderas följande anvisningar:

i TIP

1. Patienten ligger i ryggläge med höger arm i maximal abduktion.
2. Välj sonden C6-1X med valfri förinställning för buk.
3. Tryck på **Att PLUS och SSp PLUS** som är tillgänglig på pekskärmen.
4. Applicera ett generöst lager gel på patienten.
5. Leta upp det 7:e eller 9:e interkostala utrymmet och placera sonden in mellan revbenen, parallellt med det interkostala utrymmet.
6. Hitta det optimala akustiska fönstret för Att PLUS- och SSp PLUS-mätningar:
 - Kontrollera att sondlängden är parallell med revbenen och att dess axel är vinkelrät mot leverkapseln.
 - Applicera ett kraftigt tryck på sonden för att bli av med eventuella akustiska skuggor från kontaktförluster vid sondens kanter.
 - Undvik så mycket som möjligt skuggartefakter som genereras av grunda vävnadslager.

- Kontrollera att ROI är helt fri från noder eller andra strukturer än leverparenkym.
7. Be patienten att sluta andas för att stabilisera bilden.
 8. Tryck på **Att PLUS- och SSp PLUS-inhämtning** snart därefter, som är tillgänglig på pekskärmen.
 9. ROI visas. Flytta och ändra storlek på ROI för att välja det optimala området för Att PLUS-mätning:
 - Ställ in ROI på den största storleken
 - Välj ett område som är helt fritt från ljusa strukturer (leverkapsel, ljusa lesioner)
 - Undvik kärl så mycket som möjligt
 10. Upprepa inhämtningarna 5 gånger under 5 separata andetag för att samla in 5 giltiga mätningar av leverdämpning och ljudhastighet.

Färgavbildning

Färgbildlägen använder dopplerprinciper för att skapa en färgbild av genomsnittlig flödes hastighet eller flödesstyrka.

På system i SuperSonic MACH-serien finns tre färglägen tillgängliga: Color Flow Imaging (CFI), Color Power Imaging (CPI) och Directional Color Power Imaging (dCPI).

De olika färglägena

Färgbildlägen använder dopplerprinciper för att skapa en färgbild av genomsnittlig flödes hastighet eller flödesstyrka.

På system i SuperSonic MACH-serien finns tre färglägen tillgängliga: Color Flow Imaging (CFI), Color Power Imaging (CPI) och Directional Color Power Imaging (dCPI).

Color Flow imaging (CFI)

Color Flow Imaging är ett dopplerläge avsett att tillföra färgkodad kvantitativ information om relativ hastighet och riktning för vätskerörelser i B-lägesbilden.

Color Power Imaging (CPI)

Color Power Imaging är en färgteknik som används för att kartlägga styrkan hos dopplersignalen från flödet och inte signalens frekvensändring. Med denna teknik visar ultraljudssystemet flödets magnitud baserat på antalet reflektorer som är i rörelse, oavsett deras hastighet. CPI visar inte flödes hastighet.

Directional Color Power Imaging (dCPI)

Directional Color Power Imaging (dCPI) är ett nytt läge för flödesavbildning som kompletterar de två befintliga lägena för

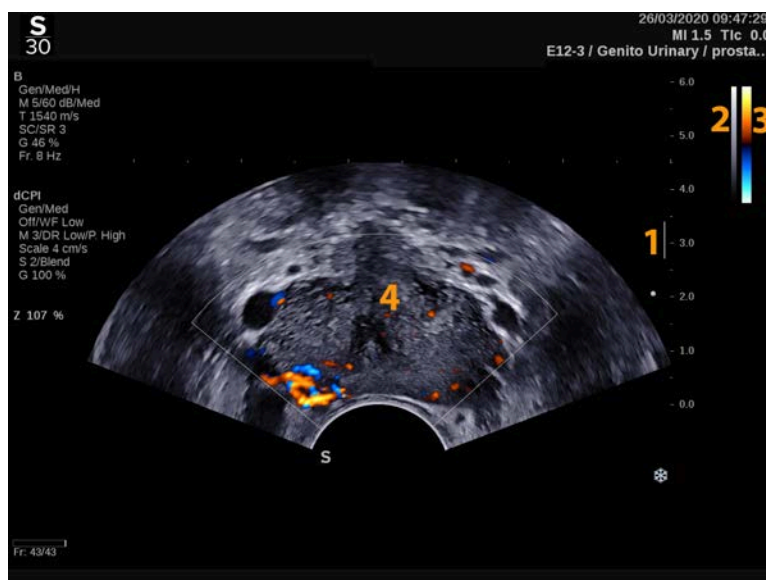
flödesavbildning, Color Flow Imaging (CFI) och Color Power Imaging (CPI). dCPI visar genomsnittlig dopplerfrekvens för varje pixel i färgrutan, inklusive flödesriktningen relativt signalomvandlaren.

Färgkartorna som används vid dCPI är uppdelade i delar som vanligtvis innehåller röda respektive blå nyanser, med positiva dopplerfrekvenser (flöde mot signalomvandlaren) visade med den övre delen av dCPI-färgkartan och negativa dopplerfrekvenser (flöde bort från signalomvandlaren) visade med den undre delen av dCPI-färgkartan. dCPI är användbart för att ange flödesriktningen i intressanta kärl, samt för att identifiera områden med höga flödeshastigheter (aliasing), flödeshastigheter etc.

Öppna färglägen

Tryck på **FÄRG** på kontrollpanelen från ett annat läge.

Om huvudskärmen för färglägen



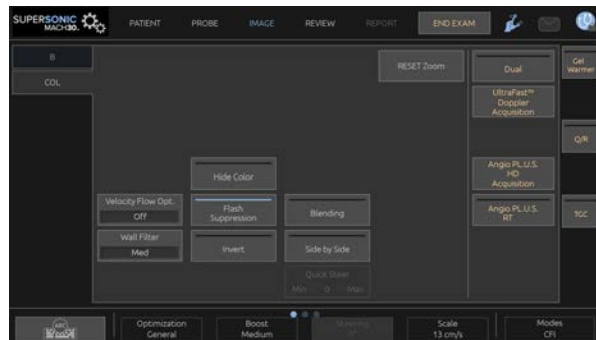
1. Fokalområde
3. Färgfält

2. Gråskala
4. Färgruta

Om pekskärmen för färglägen

I färglägena visar pekskärmen olika bildinställningar som hjälper dig optimera färgbilden.

Dessa inställningar styrs genom att peka på reglaget på pekskärmen eller vrida ratten direkt under det.



Ytterligare vridreglage finns tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.

Beskrivning av parametrar för färgavbildning

Färgförstärkning

Vrid på knappen **FÄRG** för att ändra förstärkningen både i realtidsbilden och i fryst läge:

- medurs för att öka förstärkningen
- moturs för att minska förstärkningen

Färgläge

Med **Färgläge** kan du växla mellan CFI, dCPI och CPI.

Färgläge är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **Färgläge** för att välja önskat läge.

Dubbel

Se [the section called “Dubbel” \[198\]](#).

Optimering

Med **Optimering** kan du ändra mittfrekvensen för att uppnå ökad upplösning eller ökad penetrering. **Optimering** är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid. Vrid ratten under **Optimering** för att ändra värdet:

- Upplösning
- allmän
- Penetrering

Förbättring

Med **Förbättring** kan du justera bildhastigheten och linjedensiteten för att erhålla ökad spatial eller temporal upplösning.

Det finns tre alternativ:

- Hög upplösning
- Medium
- Hög bildhastighet

Vrid ratten under **Förbättring** för att ändra värdet.

Invertera

Med **Invertera** kan du visa blodflödet från ett omvänt perspektiv, t.ex. rött bort från (negativa hastigheter) och blått mot (positiva hastigheter) signalomvandlaren.

Invertera är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Invertera är endast tillgängligt i CFI-läge.

Tryck på **Invertera** för att aktivera och inaktivera det.

Skala

Med **Skala** kan du justera den maximala visade hastigheten.

Skala är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Skala**:

- medurs för att öka skalan
- moturs för att minska skalan

Dölj färg

Dölj färg döljer färginformationen över B-lägesbilden.

Dölj färg är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Dölj färg** för att aktivera eller inaktivera det.

Väggfilter

Den här parametern filtrerar ut låghastighetssignaler.

Den hjälper till med att minska rörelseartefakter orsakade av patientens eller signalomvandlarens rörelse.

Väggfilter är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **Väggfilter** tills du valt det önskade värdet.

Hastighetsoptimering

Med **Hastighetsoptimering** kan du snabbt optimera flera parametrar med ett reglage för att uppnå önskad flödesoptimering.

Hastighetsoptimering ändrar följande parametrar:

- Skala
- Vägfilter
- Upplösning/bildhastighet
- Beständighet

Hastighetsoptimering är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **Hastighetsoptimering** tills du valt det önskade värdet.

Sida vid sida

Med **Sida vid sida** kan du dela skärmen i två realtidsdelar:

- den vänstra sidan visar endast B-läge, som referens
- den högra sidan visar B-läge och färgbilden

Baslinje

Baslinje är en vågrät grafisk linje på färgkartan som representerar nivån för hastighet noll.

Baslinjens position bidrar till att definiera högsta positiva och negativa hastigheter.

Genom att ändra baslinjens position kan du öka den högsta positiva hastigheten och minska den högsta negativa hastigheten och tvärtom.

Baslinje är tillgänglig endast vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Baslinje**:

- medurs för att öka de maximala positiva hastigheterna
- moturs för att öka de maximala negativa hastigheterna

Obs! Styrning av **Baslinje** är endast tillgängligt i CFI-läge. I CPI ersätts det av **Dynamiskt omfång**.

Dynamiskt omfång gör att du kan ändra det område över vilka amplituden för reflekterade ultraljudssignaler visas. Det fungerar på samma sätt som **Baslinje**.

Snabbstyrning

Med **Snabbstyrning** kan du snabbt styra ultraljudsstrålen.

Tryck på **Snabbstyrning** för att ändra värdet.

Använd ratten **Styrning** för finjusteringar.

Styrning

För att maximera sensitivitet och noggrannhet i färgdopplerlägen rekommenderas vanligen att kliniska dopplerundersökningar utförs med en dopplervinkel på 60 grader eller mindre mellan ultraljudsstrålen och kärlets riktning.

Styrning är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten under **Styrning** för att styra färgrutan.

Akustisk effekt

Akustisk effekt anger den utgående akustiska effekten.

Akustisk effekt är endast tillgänglig i realtidsläge.

Vrid ratten som finns under **Akustisk effekt**:

- medurs för att öka akustisk effekt
- moturs för att minska akustisk effekt

Värden på **Akustisk effekt** varierar från 0 dB (högsta effekt) till –20 dB (minsta effekt).

Utjämning

Utjämning är ett spatialt filter som används för att utjämna färgbilden för att tillhandahålla ett mer enhetligt utseende.

Utjämning är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Utjämning**:

- medurs för att öka utjämning
- moturs för att minska utjämning

Beständighet

Denna teknik för genomsnittsbereäkning av bildrutor minskar bruset i bilden.

Beständighet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild (för att visa klipp).

Vrid ratten som finns under **Beständighet**:

- medurs för att öka beständigheten
- moturs för att minska beständigheten

Färgprioritet

Med **Färgprioritet** kan du välja en nivå bortom vilken färgdata inte visas över den grå bilden.

Färgprioritet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten under **Färgprioritet**:

- medurs för att öka färgprioriteten
- moturs för att minska färgprioriteten

Område och standardvärde beror på tillämpningen.

Färgkarta

Färgkarta avgör hur flödesvärden visas med färggraderingar.

Färgkarta är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten under **Färgkarta**:

- medurs för att gå till nästa karta
- moturs för att gå till föregående karta

Sammansmältning

Denna knapp styr transparensen på färgbilden som överläggs på B-lägesbilden.

När **Sammansmältning** är på överläggs färgbilden mjukt på gråskalebilden.

När **Sammansmältning** är av är övergången mellan B-läge och färg skarpare.

Sammansmältning är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Sammansmältning** för att aktivera eller inaktivera det.

Reducering av blixartefakter

Reducering av blixartefakter använder adaptiv väggfiltrering för att reducera blixartefakter som uppkommer på grund av vävnadsrörelse.

När **Reducering av blixartefakter** är på minskas bildhastigheten.

Reducering av blixartefakter är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **Reducering av blixartefakter** för att aktivera eller inaktivera det.

UltraFast® dopplerbildtagning

UltraFast dopplerbildtagning startar en prospektiv bildtagning med CFI, CPI eller dCPI vid höga bildhastigheter.

UltraFast dopplerbildtagning är tillgänglig med sondaerna L18-5, L10-2, C6-1X, C9-2 och P5-1X.

När du valt avbildningsplanet trycker du på **UltraFast dopplerbildtagning** för att starta bildtagningen.

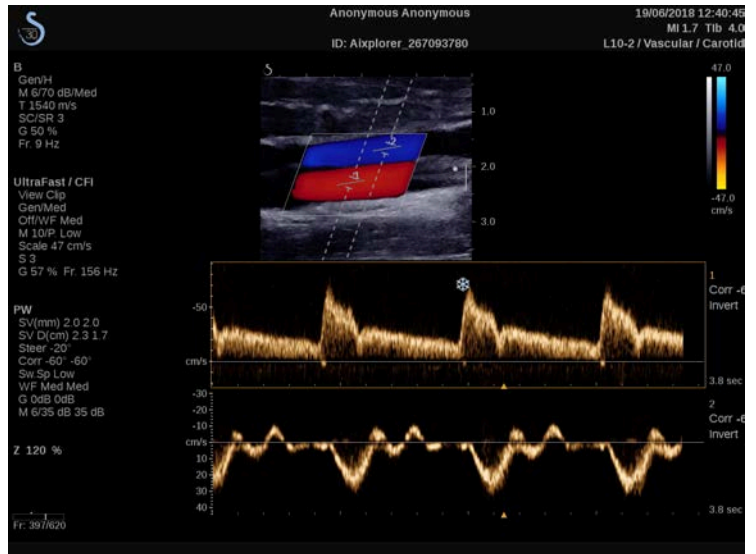
Flytta inte sonden medan meddelandet ”tar bilder ...” visas på skärmen.

När avbildningen är klar har du åtkomst till följande reglage:

VISNINGSFORMAT

Med **Visningsformat** kan du ändra visningsläget som följer:

- **Helskärm** visar endast bilden
- **Fyra** delar skärmen i 4 delar: Klipp, Medelhastigheter, Bildruta med systolisk topp samt Maxhastigheter
- **Spektrogram** visar bilden överst och spektrogrammen under.



Tryck på **Visningsformat** tills du valt önskat format.

Med knappen intill **Visningsformat** kan du styra bilden:

Med **Klipp** kan du rulla i UltraFast-dopplerklippet

- **Topp systolisk** visar den bild i UltraFast-dopplerklippet som innehåller det högsta systoliska värdet
- **Max** visar en beräknad bild med maximal hastighet för varje pixel i UltraFast-dopplerklippet
- **Medelvärde** visar en beräknad bild som motsvarar medelhastigheten för varje pixel i UltraFast-dopplerklippet. Tryck på den önskade delen av knappen för att ändra visningsläget.

VISA BILDRUTA MED SYSTOLISK TOPP

Detta reglage identifierar och visar automatiskt bildrutan med toppvärdet i UltraFast doppler CFI-klippbufferten.

FÄRGKARTA

Se [the section called “Färgkarta” \[252\]](#).

SAMMANSMÄLTNING

Se [the section called “Sammansmältning” \[252\]](#).

DÖLJ FÄRG

Se [the section called “Dölj färg” \[248\]](#).

BESTÄNDIGHET

Se [the section called “Beständighet” \[251\]](#).

FÄRGPRIORITET

Se [the section called “Färgprioritet” \[251\]](#).

LÄGG TILL SPEKTROGRAM

I läget UltraFast doppler kan du lägga till upp till 3 provvolymen på den granskade bilden för att beräkna samtidiga spektrogram.

1. Tryck på **Lägg till spektrogram** för att lägga till ett spektrogram.
2. Använd **SonicPad** för att storleksförändra provvolymen
3. Använd **SonicPad** för att leta upp provvolymen på bilden och uppdatera spektrogrammet

Det aktiva spektrogrammet visas omgivet med en orange rektangel.

Klicka på **SonicPad** för att byta det aktiva spektrogrammet.

Du kan lägga till mätningar på det aktiva spektrogrammet. Se [the section called “Utföra mätningar” \[318\]](#).

När ett spektrogram lagts till har du åtkomst till olika PW-parametrar och verktyg.

RADERA SPEKTROGRAM

Detta reglage tar bort det aktiva spektrogrammet och motsvarande provvolym från bilden.

VÄGGFILTER

Se [the section called “Väggfilter” \[248\]](#).

SVEPHASTIGHET

Se [the section called “Svephastighet” \[265\]](#).

DYNAMISKT OMFÅNG

Se [the section called “Dynamiskt omfång” \[263\]](#).

SKALA

Se [the section called “Skala” \[265\]](#).

UTJÄMNING

Se [the section called “Utjämning” \[251\]](#).

GROV VINKEL

Se [the section called “PW grov vinkel” \[262\]](#).

FIN VINKELKORRIGERING

Se [the section called “Fin vinkelkorrigering” \[263\]](#).

PW-KARTA

Se [the section called “PW-karta” \[264\]](#).

INVERTERA

Se [the section called “Invertera” \[264\]](#).

PW-FÖRSTÄRKNING

Vrid på knappen **PW** för att ändra förstärkningen både i realtidsbilden och i fryst läge:

- medurs för att öka förstärkningen
- moturs för att minska förstärkningen

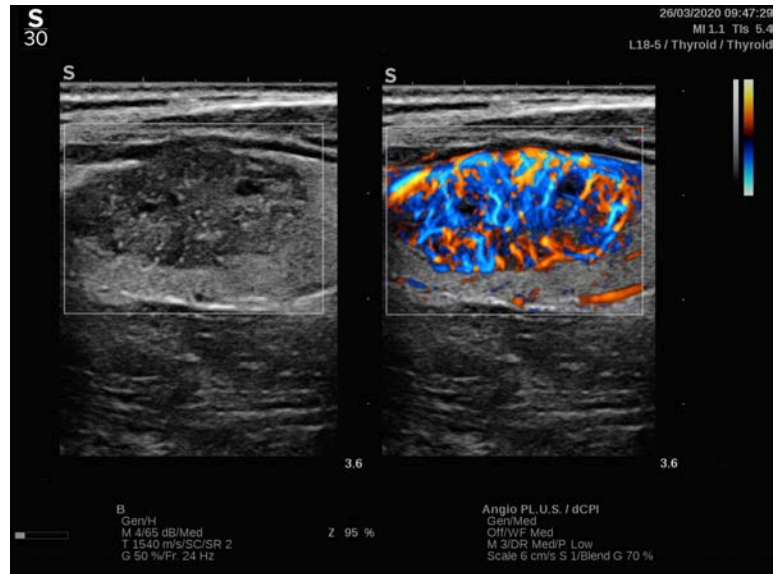
RADERA SPEKTROGRAM

Detta reglage tar bort det aktiva spektrogrammet och motsvarande provvolym från bilden.

Angio PL.U.S.

Angio PL.U.S. är en färglägesoptimering för bättre visualisering av långsamma flöden. Den kan användas i tillämpningarna Bröst, MSK, Buk och Sköldkörtel med sondaerna L10-2, L18-5, C6-1X och C9-2X.

Observera att PL.U.S. är en färgdopplerteknik och därför bara tillhandahåller kvalitativa kartor över dopplerhastighet.



1. Tryck på Sond
2. Välj önskad tillämpning och förinställning.
3. Optimera B-lägesbilden.
4. Tryck på Färg.
5. Tryck på Angio PL.U.S. RT på pekskärmen.
6. Angio PL.U.S. är i realtidsläge.
7. Välj önskat plan.
8. Tryck på Angio PL.U.S. Högupplöst avbildning för förbättrad prestanda.
9. Ett prospektivt klipp skapas.
10. Systemet låser sig.
11. Granska klippet.

FÄRGTIPS för skanning



FÄRGSKANNING

Skanna för att erhålla bästa vinkel för att maximera flödessensitiviteten.

Använd SonicPad för att vid behov ändra storleken på färgrutan. En större ruta ger en minskning av temporal upplösning (bildhastighet).

Öka färgförstärkningen tills du ser brus och minska sedan förstärkningen tills bruset precis försvinner. Detta säkerställer bästa möjliga färgflödessensitivitet.

Vid skanning av mindre kärl (d.v.s.. bröst, sköldkörtel) är mittstyrning normalt det bästa alternativet. I större kärl (dvs. karotisartär, armhåleartär) styr du färgrutan för att erhålla bästa (lägsta) vinkel mot flöde. Du kommer att lägga märke till en skillnad i sensitivitet när du väljer lämplig styrvinkel.

Välj lämplig nivå på Hastighetsoptimering enligt den typ av kärl som du undersöker.

Låg används vanligen för mindre kärl med lägre hastigheter och venösa flöden.

Hög används för större kärl med högre hastigheter och för artärer.

För att öka flödessensitiviteten kan du minska Skala eller sänka Vägghalter. För att eliminera aliasing (vikning) (endast CFI), öka Skala.

Flytta inte på sonden när du skapar ett UltraFast™ doppler CFI-klipp.

Läget pulsad vågdoppler

Pulsad vågdoppler (PW) är ett dopplerläge som mäter blodflödets hastighet inom ett litet område kallat dopplerprovvolymen.

Denna information presenteras som en svepande visning av hastighet (eller dopplerfrekvens) över tid. Denna visning kallas ofta spektral dopplerkurva eller dopplerkurva. Information kan även höras som en stereoljudeffekt.

Förutom visningen av dopplerhastigheten presenteras en bild (endast gråskala eller gråskala och färg) som riktlinje för korrekt placering av dopplerprovvolymen.

Öppna PW

Tryck på **Pulsad vågdoppler** på kontrollpanelen från valfritt annat läge.

Om PW-huvudskärm



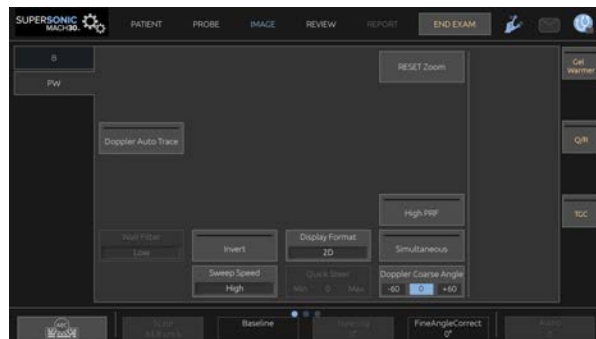
1. Gråskalebild
3. Dopplerlinje

2. Spektral visning
4. Provvolymp

Om PW-pekskärmen

I PW visar pekskärmen olika bildinställningar som hjälper dig att optimera din PW-bild och -kurva.

Dessa inställningar styrs genom att peka på reglaget på pekskärmen eller vrida ratten direkt under det.



Ytterligare vridreglage finns tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.

Inställning av PW

Dopplerlinje

Svep vänster och höger på **SonicPad** för att flytta dopplerlinjen i 2D-bilden.

Provvolymposition

Svep upp och ned på **SonicPad** för att flytta provvolymen på dopplerlinjen.

Provolymens storlek

Dra ditt finger på **SonicPad** för att ändra provvolymens storlek.

Beskrivning av PW bildvisningsparametrar

Snabbstyrning

Med **Snabbstyrning** kan du snabbt styra ultraljudsstrålen.

Tryck på **Snabbstyrning** för att ändra värdet.

Använd ratten **Styrning** för finjusteringar.

Styrning

Insonifieringsstrålen kan styras i en riktning så nära som möjligt till den förväntade rörelseriktningen, inom de begränsningar som signalomvandlaren och bildplanets geometri medför.

Styrning är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Styrning** för att styra dopplerlinjen.

PW grov vinkel

PW grov vinkel är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **PW grov vinkel** tills du valt det önskade värdet.

Fin vinkelkorrigering

Fin vinkelkorrigering är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Fin vinkelkorrigering**.

Akustisk effekt

Akustisk effekt anger den utgående akustiska effekten.

Akustisk effekt är endast tillgänglig i realtidsläge.

Vrid ratten som finns under **Akustisk effekt**:

- medurs för att öka akustisk effekt
- moturs för att minska akustisk effekt

Värden på **Akustisk effekt** varierar från 0 dB (högsta effekt) till –20 dB (minsta effekt).

Dynamiskt omfång

Du kan optimera PW-dynamiskt omfång oberoende av B-lägets dynamiska omfång.

Vrid ratten som finns under **Dynamiskt omfång**:

- medurs för att öka det dynamiska omfånget
- moturs för att minska det dynamiska omfånget

Visningsformat

Visningsformat är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Visningsformat** för att ändra värdet.

5 visningsformat finns tillgängliga:

- Endast 2D
- 1/3 B-läge och 2/3 spektral visning
- Visning av B-läge och spektral sida vid sida
- ½ B-läge och ½ spektral visning
- 2/3 B-läge och 1/3 spektral visning

PW-karta

CW-karta är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **CW-karta**:

- medurs för att gå till föregående karta
- moturs för att gå till nästa karta

Inverterera

Inverterera vertikalt vända den spektrala visningen utan att påverka baslinjens position.

Normalt visas positiva hastigheter (hastigheter mot signalomvandlaren) ovanför baslinjen medan negativa hastigheter (hastigheter bort från signalomvandlaren) visas nedanför baslinjen.

Inverterera vänder placeringen av positiva och negativa hastigheter relativt baslinjen.

Inverterera är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Inverterera** för att aktivera och inaktivera det.

Väggfilter

Den här parametern filtrerar ut låghastighetssignaler.

Den hjälper till med att minska rörelseartefakter orsakade av patientens eller signalomvandlarens rörelse.

Väggfilter är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **Väggfilter** tills du valt det önskade värdet.

Skala

Skala låter dig ändra de högsta hastigheter som visas i dopplerspektrum.

Skala är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Skala**:

- medurs för att öka skalan
- moturs för att minska skalan

Baslinje

Baslinje är en horisontell grafisk linje som representerar hastighetens nollnivå.

Baslinjens position bidrar till att definiera högsta positiva och negativa hastigheter.

Genom att ändra baslinjens position kan du öka den högsta positiva hastigheten och minska den högsta negativa hastigheten och tvärtom.

Baslinje är tillgänglig endast vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Baslinje**:

- medurs för att flytta upp baslinjen
- moturs för att flytta ned baslinjen

Svephastighet

Svephastighet låter dig ändra den hastighet med vilken de spektrala kolumnerna uppdateras på skärmen.

Svephastighet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Svephastighet** tills du når det önskade värdet.

Lägena simultan duplex och triplex

Simultan medger realtidsutvärdering av vaskularitet när andning och rörelse gör fristående PW-utvärdering svårare.

Simultan är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **Simultan** för att sätta På och stänga Av det.

I B-läge visar och uppdaterar **Simultan** PW-spektralkurvan och B-lägesbilden.

In färgdoppler visar och uppdaterar **Simultan** PW-spektralkurvan och färgdopplerbilden.

Hög pulsrep.frekvens

Hög pulsrepetitionsfrekvens medger att du kan mäta flöden med högre hastighet än de som kan mätas med maximal konventionell tillgänglig PRF, genom att öka PRF över Nyquist-gränsen och undvika distorsion.

FUNKTIONSBESKRIVNING:

Hög pulsrepetitionsfrekvens utökar hastighetsskalan för PW-doppler bortom den maximala hastighetsgränsen som kan mätas för en given provvolym på ett ej tvetydigt sätt. Bortom denna gräns motsvarar pulsrepetitionsfrekvensen (PRF) för de överförda PW-dopplerpulserna ett pulsrepetitionsintervall (PRI) vilket är kortare än den runtomgående utbredningshastigheten från signalomvandlaren till den aktuella provvolymens djup, vilket resulterar i en avståndstvetydighet (de analyserade dopplersignalerna utgår inte bara från den primära provvolymen av intresse utan även från en eller två sekundära provvolymers längs dopplerstrålen.

HUR DEN SKA ANVÄNDAS:

Tryck på **Hög pulsrepetitionsfrekvens** för att starta den.

Den tillgängliga maximala skalan utökas som en funktion av djupet.

Hög pulsrepetitionsfrekvens är tillgänglig för alla förinställningar för alla sonder vid PW i realtid.



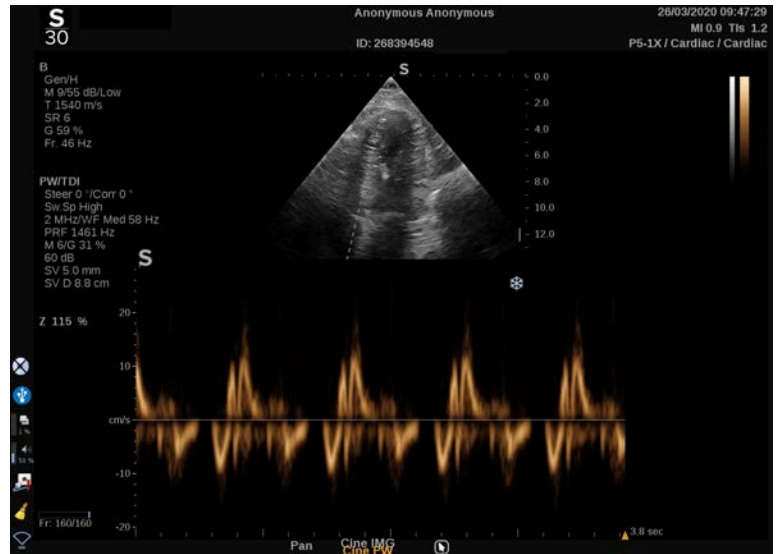
REKOMMENDATIONER SKANNING

FÖR

- Positionera den primära provvolymen (SV) i området av intresse som du gör vid konventionell PW-doppler.
- Undvik, så mycket som möjligt, att placera sekundära SV:er i områden som domineras av brus, artefakter, skuggor eller flödesområden.
- Dessa tips kan hjälpa dig vid positionering av sekundära SV:er för hög pulsrepetitionsfrekvens (PRF) för att optimera signalen och undvika interferens med primär SV:
 - Variera hastighetsområdet för att ändra positionen för den sekundära provvolymen.
 - Variera bildens djup för att ändra positionen för den sekundära provvolymen.
 - Reducera hastighetsområdet för att avlägsna den sekundära provvolymen.
 - Reducera förstärkningen.
 - Variera 2D-bildens orientering.
 - Ändra de akustiska fönstret.

PW TDI (bildvisning med vävnadsdoppler)

Bildvisning med vävnadsdoppler medger åtkomst till vävnadsrörelsehastigheter med användning av ett särskilt PW-läges optimeringar och parametrar.



Automatisk PW-kurva

Detta reglage låter dig utföra automatiska PW-mätningar.

Du kan anpassa vilka mätningar som visas när du utför en Automatisk PW-kurva i Systemkonfiguration.

Automatisk PW-kurva är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Automatisk PW-kurva** för att visa begränsningen för flödets topphastighet som en funktion av tiden.

När **Automatisk PW-kurva** är aktiverad har du åtkomst till följande inställningar:

MEDELKURVA

Tryck på **Medelkurva** för att visa medelflödes hastigheten som en funktion av tiden.

HASTIGHETSPUNKTER

Tryck på **Hastighetspunkter** för att visa PSV och EDV i spektrum.

KURVDETEKTERING

Kurvdetektering låter dig detektera följande hastighetskurvor:

- hastigheterna ovanför baslinjen
- hastigheterna nedanför baslinjen
- hastigheterna både ovanför och nedanför baslinjen

Tryck på **Kurvdetektering** för att ändra värdet.

SENSITIVITET

Detta reglage definierar detekteringsgränsen för Automatisk PW-kurva.

Tryck på **Sensitivitet** för att ändra värdet.

VÄLJ CYKLER

Detta reglage låter dig ändra hjärtcyklerna på vilka de beräknade värdenas medelvärde tas när Automatisk PW-kurva är startad.

Vrid ratten som finns under **Välj cykler**:

- medurs för att välja nästa cykel/cykler
- moturs för att välja föregående cykel/cykler

ANTAL CYKLER

Enligt standard tas medelvärdet på de beräknade värden när Automatisk PW-kurva är startad på 3 hjärtcykler från slutet av PW-spektrat.

Tryck på **Nb-cykler** för att ändra värdet.

AUTOTRACE-TRIM

Detta reglage låter dig manuellt ändra markörerna för beräkningen av AutoTrace.

1. Tryck på **AutoTrace-trim** för att redigera markörerna
2. Använd **SonicPad** för att placera den vänstra markören
3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
4. Använd **SonicPad** för att placera den högra markören
5. Klicka på **SonicPad** för att fästa den

Tips för PW-skanning



PW-SKANNING

Såsom i färgdoppler ska du optimera skanningsplanet för bästa vinkeln mot flöde.

Aktivera PW-markören genom att trycka på PW. Optimera styrvinkeln och provvolymens storlek innan PW-spektralkurvan initieras. Om färgdoppler är aktiverad innan du trycker på PW, kommer markören att ha samma styrvinkel som färgrutan.

Optimera dopplerförstärkningen. Minska förstärkningen för att eliminera bakgrundsbrus.

Öka skalan eller skifta baslinje för att eliminera tvetydighet.

Du kan alltid skifta baslinjen, ändra visningsformat, PW-karta och svephastighet efter frysning.

Använd läget Simultan när kärlen är svåra att följa på grund av andning, rörelse eller liten kärlstorlek.

Kontinuerlig doppler

Kontinuerlig doppler (CW) är ett dopplerläge som medger mätning av mycket höga blodflödeshastigheter längs en hel frågelinje. I detta läge skickar sonden kontinuerligt ut ultraljudspulser längs en linje och lyssnar kontinuerligt efter många reflekterade frekvensändringar som kommer tillbaka.

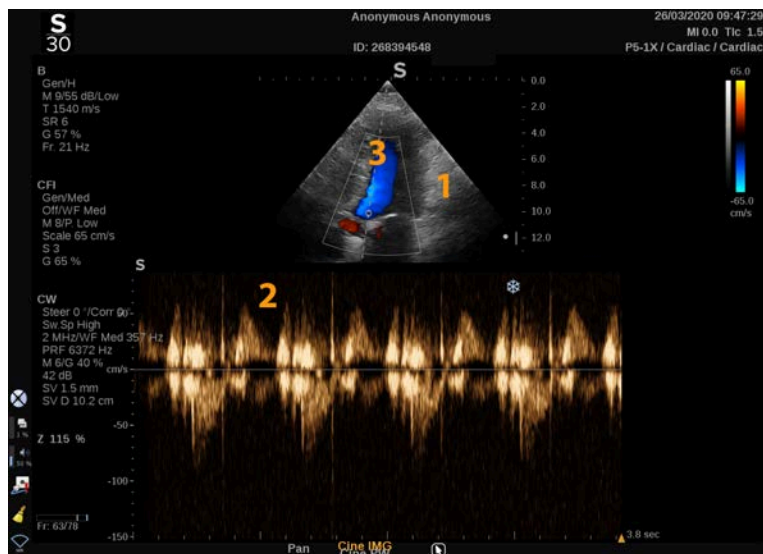
Denna information presenteras som en svepande visning av hastighet (eller dopplerfrekvens) över tid. Denna visning kallas ofta spektral dopplerkurva eller dopplerkurva. Information hörs även som en stereoljudeffekt.

Förutom visningen av dopplerhastigheten presenteras en bild (endast gråskala eller gråskala och färg) som riktlinje för placering av CW-dopplerlinjen.

Öppna CW

Tryck på CW på kontrollpanelen från valfritt annat läge i förinställningen hjärta.

Om CW-huvudskärm

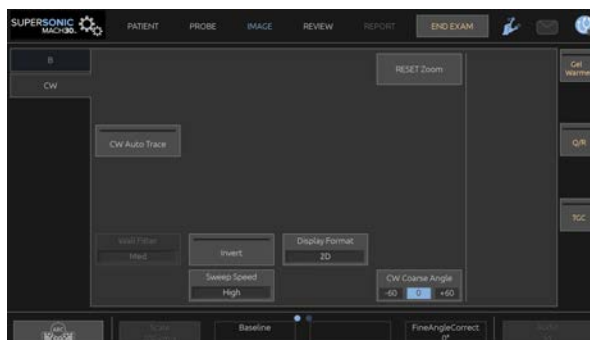


1. Gråskalebild
2. Spektral visning
3. Dopplerlinje

Om CW-pekskärm

I CW visar pekskärmen olika inställningar som hjälper dig att optimera CW-prov och -kurva.

Dessa inställningar styrs genom att peka på reglaget på pekskärmen eller vrida ratten direkt under det.



Ytterligare vridreglage finns tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.

Inställning av CW

CW-förstärkning

Vrid knappen **CW** för att ändra förstärkningen vid granskning:

- medurs för att öka förstärkningen
- moturs för att minska förstärkningen

Dopplerlinje

Svep vänster och höger på SonicPad för att flytta dopplerlinjen i 2D-bilden.

Provvolymposition

Svep upp och ned på SonicPad för att flytta provvolymen på dopplerlinjen.

Beskrivning av CW bildvisningsparametrar

CW grov vinkel

CW grov vinkel är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **CW grov vinkel** tills du valt det önskade värdet.

Fin vinkelkorrigering

Fin vinkelkorrigering är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Fin vinkelkorrigering**.

Akustisk effekt

Akustisk effekt anger den utgående akustiska effekten.

Akustisk effekt är endast tillgänglig i realtidsläge.

Vrid ratten som finns under **Akustisk effekt**:

- medurs för att öka akustisk effekt
- moturs för att minska akustisk effekt

Värden på **Akustisk effekt** varierar från 0 dB (högsta effekt) till –20 dB (minsta effekt).

Dynamiskt omfång

Du kan optimera **Dynamiskt omfång** för CW oberoende från B-lägets **Dynamiskt omfång**.

Vrid ratten som finns under **Dynamiskt omfång**:

- medurs för att öka det dynamiska omfånget
- moturs för att minska det dynamiska omfånget

Visningsformat

Visningsformat är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Visningsformat** för att ändra värdet.

5 visningsformat finns tillgängliga:

- Endast 2D
- 1/3 B-läge och 2/3 spektral visning
- Visning av B-läge och spektral sida vid sida
- ½ B-läge och ½ spektral visning
- 2/3 B-läge och 1/3 spektral visning

CW-karta

CW-karta är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **CW-karta**:

- medurs för att gå till föregående karta
- moturs för att gå till nästa karta

Invertera

Invertera vertikalt vända den spektrala visningen utan att påverka baslinjens position.

Normalt visas positiva hastigheter (hastigheter mot signalomvandlaren) ovanför baslinjen medan negativa hastigheter (hastigheter bort från signalomvandlaren) visas nedanför baslinjen.

Invertera vänder placeringen av positiva och negativa hastigheter relativt baslinjen.

Invertera är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Invertera** för att aktivera och inaktivera det.

Väggfilter

Den här parametern filtrerar ut låghastighetssignaler. Den hjälper till med att minska rörelseartefakter orsakade av patientens eller signalomvandlarens rörelse.

Väggfilter är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på **Väggfilter** tills du valt det önskade värdet.

Skala

Skala låter dig ändra de högsta hastigheter som visas i dopplerspektrum.

Skala är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Skala**:

- medurs för att öka skalan
- moturs för att minska skalan

Baslinje

Baslinje är en horisontell grafisk linje som representerar hastighetens nollnivå.

Baslinjens position bidrar till att definiera högsta positiva och negativa hastigheter.

Genom att ändra baslinjens position kan du öka den högsta positiva hastigheten och minska den högsta negativa hastigheten och tvärtom.

Baslinje är tillgänglig endast vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **Baslinje**:

- medurs för att flytta upp baslinjen
- moturs för att flytta ned baslinjen

Svephastighet

Svephastighet låter dig ändra den hastighet med vilken de spektrala kolumnerna uppdateras på skärmen.

Svephastighet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Svephastighet** tills du når det önskade värdet.

Automatisk CW-kurva

Detta reglage låter dig utföra automatiska CW-mätningar.

Du kan anpassa vilka mätningar som visas när du utför en **Automatisk CW-kurva** i Systemkonfiguration.

Automatisk CW-kurva är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild. Tryck på **Automatisk CW-kurva** för att visa begränsningen för flödets topphastighet som en funktion av tiden.

När **Automatisk CW-kurva** är aktiverad har du åtkomst till följande inställningar:

MEDELKURVA

Tryck på **Medelkurva** för att visa medelflödes hastigheten som en funktion av tiden.

HASTIGHETSPUNKTER

Tryck på **Hastighetspunkter** för att visa topppunkterna för den systoliska hastigheten och den slutdiastoliska hastigheten i spektrat.

KURVDETEKTERING

Kurvdetektering låter dig detektera följande hastighetskurvor:

- hastigheterna ovanför baslinjen
- hastigheterna nedanför baslinjen
- hastigheterna både ovanför och nedanför baslinjen

Tryck på **Kurvdetektering** för att ändra värdet.

SENSITIVITET

Detta reglage definierar detekteringsgränsen för Automatisk CW-kurva.

Tryck på **Sensitivitet** för att ändra värdet.

VÄLJ CYKLER

Detta reglage låter dig ändra hjärtcyklerna på vilka de beräknade värdenas medelvärde tas när Automatisk CW-kurva är startad.

Vrid ratten som finns under **Välj cykler**:

- medurs för att välja nästa cykel/cykler
- moturs för att välja föregående cykel/cykler

ANTAL CYKLER

Enligt standard tas medelvärdet på de beräknade värden när Automatisk CW-kurva är startad på 3 hjärtcykler från slutet av CW-spektret.

Tryck på **Nb-cykler** för att ändra dess värde

AUTOTRACE-TRIM

Detta reglage låter dig manuellt ändra markörerna för beräkningen av AutoTrace.

1. Tryck på AutoTrace-trim för att redigera markörerna
2. Använd SonicPad för att placera den vänstra markören
3. Klicka på SonicPad för att fästa den
4. Använd SonicPad för att placera den högra markören
5. Klicka på SonicPad för att fästa den

3D-bildvisning

Öppna 3D-bildvisning

3D-paketet är tillgängligt med sonden LV16-5 för applikationerna Bröst och Allmän



CAUTION

Se till att signalomvandlaren LV16-5 inspekteras varje dag.

Om det finns luftbubblor i signalomvandlarens kupol (vilket indikerar vätskeläckage) eller den är sprucken eller delad ska du avbryta användningen och kontakta en auktoriserad servicerepresentant för SuperSonic Imagine.

Om signalomvandlarmatrisen inte är inpassad med triangeln på höljet ska du sluta använda den och kontakta en auktoriserad servicerepresentant för SuperSonic Imagine.

3D-läget är tillgängligt med B-läge och SWE-lägen beroende på sonden och kombinationen av applikation/förinställning.

Innan en 3D-inhämtning startas:

1. Se till att 3D-sonden är ansluten
2. Tryck på **Sond** på kontrollpanelen
3. Välj en flik **applikation** på pekskärmen.
4. Välj önskad **Förinställning**
5. Skanna för att hitta intresseområdet och optimera B-läget, Color- eller SWE-bild

Bildtagning

1. Tryck på **Volymstorlek** tills du valt den volymstorlek som du vill inhämta:

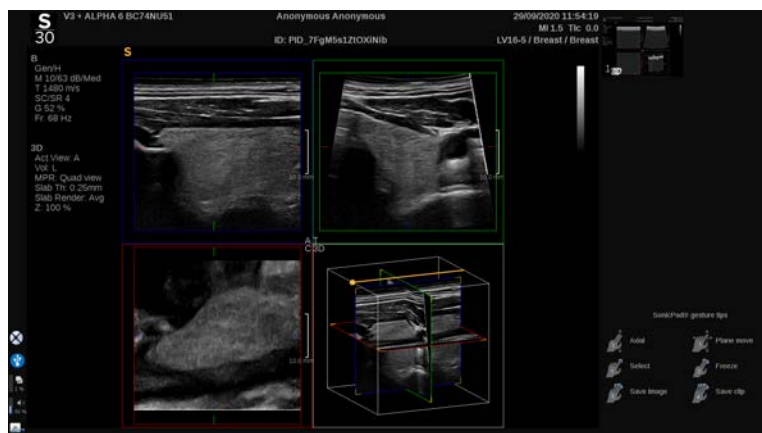
- M
- L
- XL

2. Tryck på knappen **3D-inhämtning** för att starta 3D-inhämtningen

Under inhämtningen visas en förloppsindikator på skärmen.

För att avbryta en pågående 3D-bildtagning trycker du på **3D-inhämtning** igen.

Rekonstruktion på flera plan (MPR)



Aktiv MPR-vy

Tryck på **A** (Axiell), **C** (Frontal), **T** (Tvärgående), eller **3D** för att välja den aktiva vyn.

MPR-visning

När 3D-inhämtningen är slutförd visar systemet den normala flerplansvyn.

Vrid ratten som finns under **Visningsläge** för att ändra flerplansvisningsläget.

Den aktiva vyn definierar den referensvy som ska visas i olika visningslägen.

MPR-navigation

När **markören** är PÅ:

1. Tryck på **Navigering** på pekskärmen tills Tolkning är vald.
2. Välj vyn navigation med användning av **SonicPad** med ett finger
3. Bläddra med två fingrar med **SonicPad** för att navigera i den valda vyn

När **markören** är AV:

1. Tryck på **Navigering** på pekskärmen tills Tolkning är vald.
2. Bläddra med två fingrar med **SonicPad** för att navigera i den valda vyn

Vridning

När **markören** är PÅ:

1. Tryck på **Navigering** på pekskärmen tills Vridning är vald.
2. Flytta **markören** på den vy som du vill vrida
3. Använd **SonicPad** för att vrida den valda vyn
4. Klicka på **SonicPad** för att centrera planen som är vinkelräta mot den valda vyn

När **markören** är AV:

1. Tryck på **Navigering** på pekskärmen tills Vridning är vald.
2. Använd **SonicPad** för att vrida den valda vyn

Andra reglage

PLATTJOCKLEK

Plattjocklek är en bearbetningsteknik som medger ändring av kontrastperceptionen och förbättrar bildvisningen av särskilda strukturer.

Vrid ratten som finns under **Plattjocklek** för att ändra värdet

PLATTÅTERGIVNING

Plattåtergivning i kombination med Plattjocklek används för att optimera 3D-bildens kvalitet

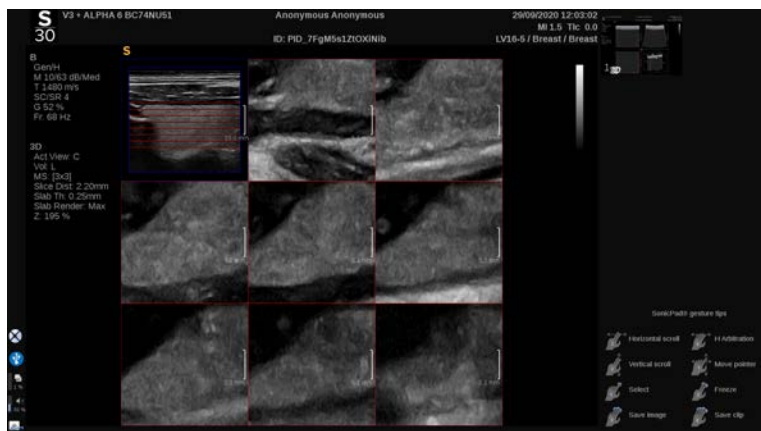
Vrid ratten som finns under **Plattåtergivare** för att ändra värdet.

- Använd **Min** för att förstärka mörkare strukturer
- Använd **Max** för att förstärka ljusare strukturer
- Använd **Medel** eller **Median** för att förstärka kompromiss av kontrast/upplösning

ZOOMA

Vrid **Zooma** för att zooma på skärningen mellan planen A, T och C.

Flera snitt (MS)



Tryck på **Flera snitt** på pekskärmen för att starta läget Flera snitt.

Aktiv vy

Tryck på **A**, **C** eller **T** för att välja den aktiva vyn.

” NOTE

Flytta markören på en given vy för att markera den i referensvyn.

Visning

Tryck på **Antal snitt** för att ändra antalet snitt som visas på skärmen.

Navigering

Använd **SonicPad** för att flytta mittplanet på vid visning av Flera snitt.

Andra reglage

SNITTAVSTÅND

Vrid ratten som finns under **Snittavstånd** för att ändra avståndsvärdet mellan varje snitt.

PLATTJOCKLEK

Vrid ratten som finns under **Plattjocklek** för att ändra värdet.

PLATTÅTERGIVNING

Vrid ratten som finns under **Plattåtergivning** för att ändra värdet.

3D historikvideo

Du kan visa ett klipp med de 2D-bilder som inhämtats under 3D-inspelningen.

Inaktivera **Flera plan** och **Flera snitt** på pekskärmen. Systemet är i läget 3D historikvideo.

Bläddra med **SonicPad** för att bläddra i 3D historikvideon.

3D och SWE

SWE 3D-FILTER

3D-filter är ett utjämnande spatialt filter som medger utjämning av den elastiska mappen.

Vrid ratten som finns under **3D-filter** för att öka eller minska utjämning.

3D-mätningar

Förutom verktygen för 2D-mätningar tillhandahåller SuperSonic MACH-serien olika mättningsfunktioner för bedömning av volym både vid visning av flera plan och flera snitt:

- 3D-volym beräknad från en ellips och ett avstånd (MPR)
- 3D-volym beräknad från 3 avstånd (MPR)
- 3D-volym beräknad från en samling kurvor fördelade i en volym (MS).

GRUNDLÄGGANDE MÄTNINGAR

I [the section called “Grundläggande mätningar” \[318\]](#) finns en stegvis beskrivning av mätningar av avstånd, ellips, kurva, Q-Box™ och Q-Box Ratio™.

NAMNGIVNA MÄTNINGAR

Se [the section called “Namngivna mätningar” \[341\]](#).

3D-SPECIFIKA MÄTNINGAR

Avståndsmätning i ellips

Verktyget 3D-volymmätning med ellips och avstånd är endast tillgänglig vid MPR-visning.

1. Tryck på **Mätverktyg** på pekskärmen.
2. Tryck på **Volym (ellips + avstånd)**.
3. Använd önskad metod för att dra en ellips på intresseplanet (se [2D the section called “Grundläggande mätningar” \[318\]](#)). När ellipsen är dragen visar systemet den första mätmarkören för en avståndsmätning.
4. Välj ett vinkelrätt plan för att dra avståndet

När avståndet är draget visar systemet värden för volymen i området för mätresultat.

Volym med 3 avstånd

Verktøget 3D-volymmätning med 3 avstånd är endast tillgänglig vid MPR-visning.

1. Tryck på **Mätverktyg** på pekskärmen.
2. Tryck på **Volym (3 avstånd)**
3. Använd önskad metod för att dra 2 avstånd (se 2D [the section called “Grundläggande mätningar” \[318\]](#)) på intresseplanet.

När det första avståndet är draget visar systemet den första mätmarkören för den andra avståndsmätningen.

1. När det andra avståndet är draget väljer du ett vinkelrätt plan för att dra det sista avståndet

När det sista avståndet är draget visar systemet värden för volymen i området för mätresultat.

Volym med kurvinsamling

1. Tryck på **Mätverktyg** på pekskärmen.
2. Tryck på **Volym (kurvmetod)**
3. Använd önskad metod för att dra den första kurvan på ett givet snitt (se 2D [the section called “Grundläggande mätningar” \[318\]](#))

När den första kurvan är dragen visar systemet den första mätmarkören för nästa intilliggande snitt.

1. Dra så många kurvmätningar som krävs (minst 2 krävs för att beräkna en volym)
2. Tryck på **Sluta** för att avsluta mätningen

Systemet visar värden för volymen i området för mätresultat.



CAUTION

Se till att 3D-inspelningens bildkvalitet är tillräcklig för att utföra en 3D-volymmätning.

3D-granskningspaketet på vagnen

3D-granskningspaketet på vagnen låter dig bifoga en sluten undersökning och spara en sekundär upptagning med ny information från inhämtade 3D-volymer som kommer från en tidigare undersökning.

Kontrastförbättrad ultraljudsbildvisning (CEUS)

Kontrastförbättrad ultraljudsbildvisning (CEUS) är ett bildvisningsläge som ger dig åtkomst till information om mikro- och makrovaskulär perfusion i en ultraljudsbild.

CEUS kräver att ultraljudsbildvisningen utförs tillsammans med injektionen av ett mikrobubbelbaserad kontrastmedel.

Mikrobubblorna visas som intravaskulära spårelement i ultraljudsbilden vilket medger en differentiering av strukturer baserat på deras vaskularitet.



NOTE

SuperSonic Imagine säljer inte kontrastmedelsprodukter.



CAUTION

Följ tillverkarens bruksanvisning noga, inklusive indikationer och kontraindikationer, vid administrering av kontrastmedel för ultraljud.

De kliniska applikationer som stöds för bildvisning med kontrastförbättring utgör inte tillstånd att utföra sådan bildvisning utöver kontrastmedlets tillämpningsområde. Se kontrastmedlets etikett för att säkerställa att du använder det inom avsedda kliniska applikationer.

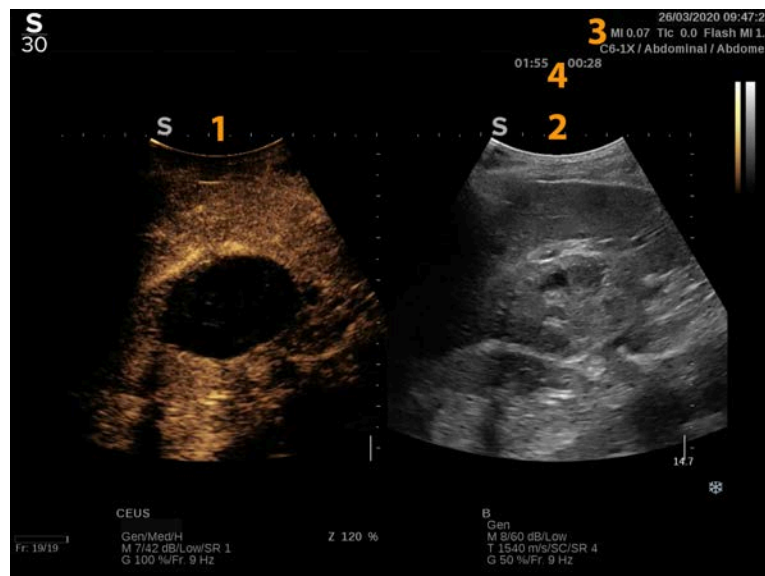
De använda kontrastmedlen ska vara överensstämmande med tillämpliga lokala lagar och bestämmelser.

Öppna CEUS-läge

Tryck på CEUS på kontrollpanelen från valfritt annat läge.

Detta tar fram visning av CEUS och B-läge sida vid sida.

Om CEUS-lägets huvudskärm



1. Kontrastbild
2. Gråskalebild
3. MI- och TI-information
4. Tidur

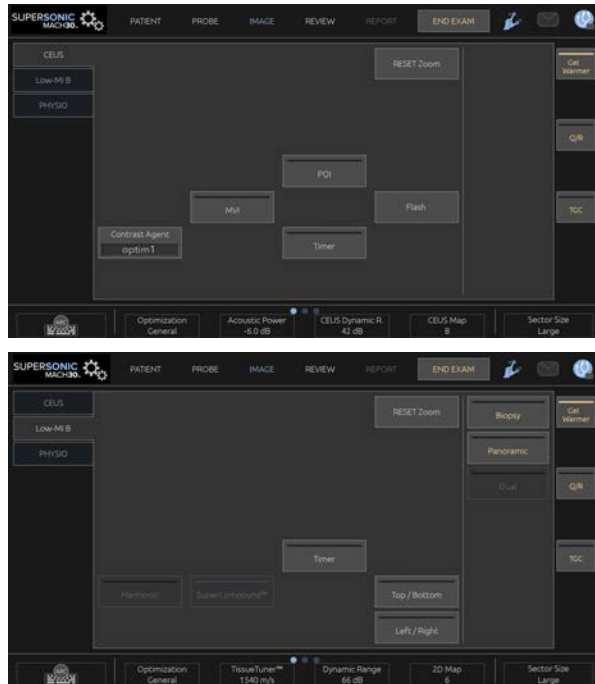
CEUS visas till vänster om standardbilden och CEUS-reglagen är aktiva enligt standard.

Vissa panelreglage såsom ratten Förstärkning och Automatisk delas mellan CEUS och B-läge. Det valda läget avgör vilken bild som reglagen verkar på.

Om CEUS-lägets pekskärm

I CEUS-läget visar pekskärmen olika bildreglage som hjälper dig att optimera din CEUS-lägesbild.

Dessa inställningar styrs genom att peka på reglaget på pekskärmen eller vrida ratten direkt under pekskärmen.



Pekskärmsparametrar i B-läge med lågt MI

Ytterligare vridreglage finns tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.

Beskrivning av CEUS-parametrar

Kontrastmedel

Reglaget **Kontrastmedel** låter dig optimera flera CEUS-bildvisningsparametrar för att bättre visualisera specifika kontrastmedel.

Tryck på **Kontrastmedel** för att välja en kontrastmedelsoptimering.

Optimering

Optimering verkar på CEUS-bilden och låter dig ändra mittfrekvensen för att erhålla ökad kontrastupplösning eller minskad penetrering.

Optimering är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Optimering** för att ändra värdet:

- Upplösning
- allmän
- Penetrering

MVI

MVI låter dig visualisera vaskulär arkitektur genom att spåra mikrobubblornas rörelser.

Tryck på knappen **MVI** för att aktivera.

Tryck på knappen **MVI** för att inaktivera och rensa den ackumulerade bildvisningen.

POI

POI visar en Intressepunkt (POI) på både CEUS-bild och bild för B-läge med lågt MI.

Använd **SonicPad** för att flytta POI över bilden.

CEUS TGC

CEUS TGC låter användaren justera tidsförstärkningskompensationen för CEUS-skärmen.

Se ovan för ytterligare information om justering av TCG-reglagen.

CEUS-förstärkning

CEUS-förstärkning låter användaren justera den totala förstärkningen av CEUS-bilden.

CEUS-förstärkningsreglaget är samma ratt som ratten för B-lägesförstärkning när du är i CEUS-läge.

För att justera bildförstärkningen i CEUS-läge:

Vrid **B**-lägesratten på kontrollpanelen när lägesindikatorn är märkt CEUS.

Tidur

Tidur låter dig starta en klocka som används för att registrera tiden för tillförsel av kontrast med mikrobubblor.

Tidur är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Tryck på knappen **Tidur** för att aktivera. Lysdiodindikatorn tänds.

Tryck på knappen **Tidur** igen för att pausa klockan.

Blixt

Blixt skickar ett begränsat antal ramar med hög akustisk effekt in i ultraljudets bildvisningssekvens.

Ramarna med **Blixt** är avsedda att rensa bildvisningsplanet från mikrobubblor för att kunna observera en dynamisk påfyllning av mikrobubblor.

Blixt är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid. Tryck på knappen Blixt för att aktivera tillförsel av ljudblixtsekvensen.

CEUS-akustisk effekt

CEUS-akustisk effekt reglerar av systemet levererad uteffekt till CEUS-bilden.

I allmänhet används mycket låga akustiska ljudnivåer för att undvika önskad destruktion av ömtåligt kontrastmedel med mikrobubblor.

CEUS-akustisk effekt är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Akustisk effekt**:

- medurs för att öka akustisk effekt
- moturs för att minska akustisk effekt

Högsta akustiska effekt är 0 dB och minsta är –30 dB.

I **Chapter 3, Säkerhet [81]** finns information om bestämmelser för uteffekt.

Blixteffekt

Blixteffekt reglerar systemets uteffekt som levereras till CEUS-bilden vid tryckning på reglaget Blixt.

I allmänhet är blixteffekten inställd på en hög akustisk effektnivå och levereras i bara några få ramar. Den höga akustiska effekten vid Blixt förstör mikrobubblorna i CEUS-bilden, så att du kan observera den dynamiska påfyllningen av mikrobubblor.

Blixteffekt är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Blixteffekt**:

- medurs för att öka akustisk effekt
- moturs för att minska akustisk effekt

Se **Chapter 3, Säkerhet [81]** för information om bestämmelser för uteffekt.

CEUS dynamiskt omfång

CEUS dynamiskt omfång låter dig ändra omfånget över vilket amplituderna för återgående ultraljudsignaler visas i CEUS-bilden.

CEUS dynamiskt omfång är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **CEUS dynamiskt omfång**:

- medurs för att komprimera gråskalevärdena
- moturs för att minska det dynamiska omfånget

CEUS-karta

CEUS-karta tilldelar visningen av CEUS-ekosignalerna till en serie i gråskala eller kromatiska färger.

CEUS-karta är tillgänglig i CEUS-bildvisning i realtid och på en fryst CEUS-bild.

Vrid ratten som finns under **CEUS-karta**:

- medurs för att visa nästa karta
- moturs för att visa föregående karta

Ljudblixstens varaktighet

Blixstens varaktighet bestämmer varaktigheten för sekvensen Blixt.

Vrid ratten för att justera den önskade tiden.

CEUS TIPS för skanning



CEUS-SKANNING

Optimera B-lägesbilden på vanligt sätt. Tryck sedan på CEUS

Välj den inställning för kontrastmedlet som är lämpligast för det kontrastmedel med mikrobubblor som används.

Administrera en mängd av kontrastmedel som rekommenderas av tillverkaren av kontrastmedlet för målapplikationen.

Tryck på Spara klipp när medlet ankommer för att prospektivt inhämta denna kontrastbolus.

Använd en låg CEUS akustisk effekt för att minimera destruktionsen av mikrobubblor.

Justera reglaget Optimering för att optimera bilden.

Låt kontrastmedlet bli helt klart innan den lämpliga dosen för diagnostisk bildvisning administreras.

Kom igår att starta tiduret när kontrastmedlet injiceras!

Bildvisning i M-läge

Öppna M-läge

Tryck på M på kontrollpanelen från valfritt annat läge.

Om M-lägets huvudskärm



1. Gråskalebild

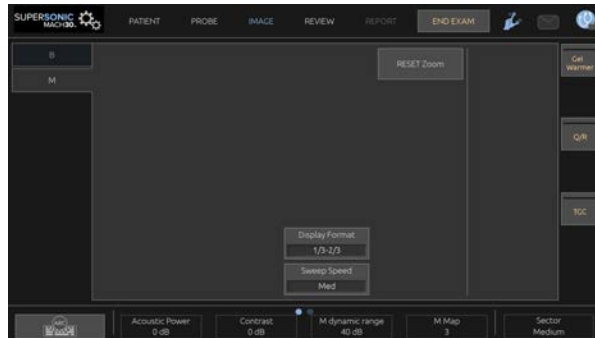
2. M-läge

3. M-linje

Om M-lägets pekskärm

I M-läget visar pekskärmen olika bildinställningar som hjälper dig att optimera din M-lägesbild.

Dessa inställningar styrs genom att peka på reglaget på pekskärmen eller vrida ratten direkt under det.



Ytterligare vridreglage finns tillgängliga längst ned på pekskärmen genom att svepa med ett finger.

Inställning av M-läge

M-linje

Svep vänster och höger på **SonicPad** för att flytta M-linjen i 2D-bilden.

M-zonens position

Svep upp och ned på **SonicPad** för att flytta M-zonen på M-linjen

M-zonens storlek

Svep upp och ned med 2 fingrar på **SonicPad** för att ändra M-zonens storlek.

Beskrivning av M-lägets bildvisningsparametrar

Upplösning/penetrering

Upplösning/penetrering låter dig ändra mittfrekvensen för att erhålla ökad upplösning eller ökad penetrering. **Upplösning/penetrering** är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Upplösning/penetrering**.

- Vänster lysdiod: Res (upplösning)
- Mittlysdiod: Gen (allmänt)
- Höger lysdiod: Pen (penetrering)

Akustisk effekt

Akustisk effekt anger den utgående akustiska effekten.

Akustisk effekt är endast tillgänglig i realtidsläge.

Vrid ratten som finns under **Akustisk effekt**:

- medurs för att öka akustisk effekt
- moturs för att minska akustisk effekt

Värden på Akustisk effekt varierar från 0 dB (högsta effekt) till -20 dB (minsta effekt).

M-dynamiskt omfång

Du kan optimera M-lägets dynamiska omfång enligt följande:

Vrid ratten som finns under **M-dynamiskt omfång**:

- medurs för att öka det dynamiska omfånget
- moturs för att minska det dynamiska omfånget

Kontrast

Kontrast är ett visningsgränsvärde för M-läget.

Vrid ratten som finns under **Kontrast**:

- medurs för att göra ekofria områden mörkare
- moturs för att göra ekofria områden ljusare

Visningsformat

Visningsformat är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Visningsformat** för att ändra värdet.

4 visningsformat finns tillgängliga:

- 1/3 B-läge och 2/3 spektral visning
- Visning av B-läge och spektral sida vid sida
- ½ B-läge och ½ spektral visning
- 2/3 B-läge och 1/3 spektral visning

M-karta

M-karta är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Vrid ratten som finns under **M-karta**:

- medurs för att gå till nästa karta
- moturs för att gå till föregående karta

Svephastighet

Svephastighet låter dig ändra den hastighet med vilken M-lägeskolumnerna uppdateras på skärmen.

Svephastighet är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Svephastighet** tills du når det önskade värdet.

Utgjämning

Utgjämning är ett spatialt filter som används för att utjämna M-läget för att tillhandahålla ett mer homogent utseende.

Utgjämning är endast tillgänglig vid bildvisning i realtid.

Vrid ratten som finns under **Utgjämning**:

- medurs för att öka utjämning
- moturs för att minska utjämning

Skanning i M-läge



SKANNING I M-LÄGE

M-läget återger rörelser i strukturer längs en linje över tid.

Initialt inhämtas en B-lägesbild.

Optimera gråskalebilden genom att justera bildens djup och zoomfaktor och genom att ställa in lämplig fokallängd (position och spridning).

Andra optimeringsreglage ska användas vid behov såsom Automatisk, B-lägeskartan, den totala förstärkningen och det dynamiska omfånget.

För att aktivera M-läget trycker du på avsedda knappen på kontrollpanelen.

Ställ in lämplig storlek och positionering av M-zonen.

Justera förstärkningen för att optimera ditt M-lägespektrum genom att vrida på M-lägesknappen.

M-läget har en god temporal upplösning och svephastigheten kan justeras vid behov för att matcha hastigheten hos de rörelser som observeras.

Visningsformatet kan ändras för att matcha användarens arbetsförhållanden.

EKG

EKG-modulen som medföljer SuperSonic MACH-serien visar EKG-signaler samt andningssignaler. Dessa signaler visas på huvudskärmen ovanför ultraljudsbilden.

EKG-modulen medger synkronisering till EKG-/andningssignaler med bildvisningsläget för ultraljud för att välja specifika bilder i den inspelade videon baserat på EKG-aktivitet.

Det kan även underlätta dina mättidsskillnader mellan specifika elektriska händelser på EKG-kurvan och anatomiska händelser som ses med olika bildvisningslägen för ultraljud.



CAUTION

Se till att EKG-modulen inspekteras varje dag.

Använd endast rekommenderade kablar med EKG-modulen.



WARNING

Använd inte de fysiologiska kurvorna för diagnos och övervakning. Observera att i patienter med hjärtpacemaker eller implanterbara elektrostimulatorer och i patienter med arytmier, kan inte hjärtfrekvensen beräknas korrekt.

Avlägsna EKG-elektroder från patienten innan enheter såsom behandlingsutrustning med hög frekvens, elektriska skalpeller, elektrostimulatorer eller elektriska defibrillatorer används.

Låt inte EKG-elektroder komma i direkt kontakt med patientens hjärta.

Inställning av EKG-modulen

1. Anslut EKG-kabelns kontakt till den avsedda porten enligt följande:



2. Anslut trunkkabeln till ledarna enligt följande



3. Placera elektroderna på patienten såsom anges på modulen



CAUTION

Kontrollera att ledaren är ansluten till trunkkabeln vid inställning av EKG-modulen.

4. Kläm på ledaren på elektroderna enligt följande



Hur EKG-ledaren placeras korrekt

Korrekt placering av EKG-ledare är mycket viktigt för att få en bra EKG-kurva och andningsinformation. Ledaren ska placeras korrekt för att maximera EKG- och andningssignalens kvalitet.

EKG-ledarnas färger är något annorlunda för USA (AHA) och resten av världen (IEC). Färgerna identifieras i tabellen nedan.

	Höger arm (RA)	Vänster arm (LA)	Vänster ben (LL)
AHA	Vit ledare	Svart ledare	Röd ledare
IEC	Röd ledare	Gul ledare	Grön ledare

” NOTE

Information om hur EKG-modulen rengörs finns i [the section called “Rengöra och desinfektera EKG-modulen” \[479\]](#).

KOMPATIBEL EKG-KABEL

Följande trunkkablar rekommenderas av SuperSonic Imagine:

Ledare	Typ	Tillverkare	Produktkod
Philips EKG-trunkkabel	AHA	Unimed	AA-2385
Philips EKG-trunkkabel	IEC	Unimed	AA-2385-I

Följande EKG-ledare rekommenderas av SuperSonic Imagine:

Ledare	Patientände	Typ	Tillverkare	Produktkod
Philips återanvändbara EKG-ledare	Gripare	AHA	Unimed	AA3-90P
Philips återanvändbara EKG-ledare	Gripare	IEC	Unimed	AA3-90P-I

Beskrivning av EKG-parametrar

EKG-funktionen är tillgänglig i applikationer och förinställningar via fliken **Fysio** på pekskärmen, men den aktiveras enligt standard endast på hjärtförinställningen med sonden P5-1X.

Två lägen är tillgängliga på fliken Fysio: EKG och andning. Du kan aktivera dem en i taget eller båda samtidigt efter dina behov.

Beroende på det aktiva läget (grön kurva = EKG, blå kurva = andning) är EKG-parametrarna eller andningsparametrarna tillgängliga.

EKG-/andningsparametrar

Följande parametrar är tillgängliga för både EKG och andning.

EKG-/ANDNINGSFÖRSTÄRKNING

EKG-/andningsförstärkning låter dig justera kurvans/kurvornas amplitud.

Du kan ändra amplituden genom att vrida ratten som finns under **EKG-/andningsförstärkning**.

EKG-/ANDNINGSPPOSITION

EKG-/andningsposition låter dig flytta kurvans position på den vertikala axeln.

Du kan kurvans position genom att vrida ratten som finns under **EKG-/andningsposition**

EKG-LEDARE

Genom att trycka på **EKG-ledare** kan du ändra referensledare (Ledare 1 enligt standard) för att maximera signalens kvalitet.

INVERTERA EKG/ANDNING

Invertera EKG/andning låter dig invertera den/de aktiva kurvan/kurvorna upp och ned.

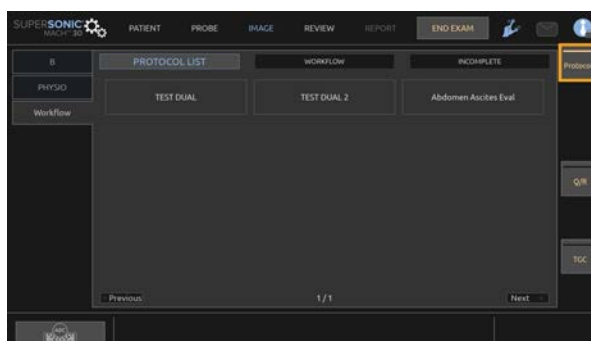
SVEPHASTIGHET

Svephastighet låter dig ändra den hastighet vid vilken kurvan visas.

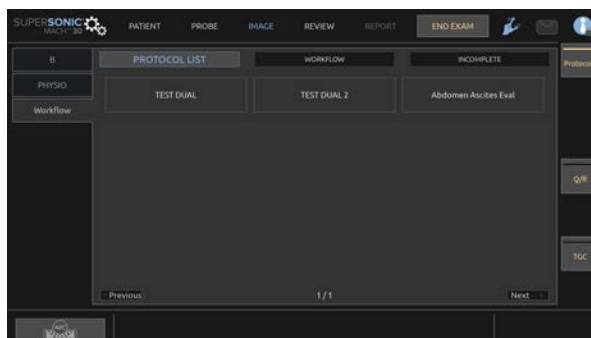
Protokoll

Protokoll är automatiserade arbetsflöden som steg för steg guidar användaren genom en uppsättning fördefinierade åtgärder.

Tryck på Protokoll på pekskärmen för att aktivera funktionen.



En flik för arbetsflöde, som består av tre underflikar, visas nu på pekskärmen.



I underfliken **Protokollista** visas de protokoll som du valt att visa (för mer information om hur du konfigurerar och hanterar protokoll, se avsnittet Protokoll). Välj önskat protokoll.

” NOTE

Observera att de protokoll som visas i listan beror på vilken applikation du använder.

På underfliken **Arbetsflöde** visas protokollets steg som miniatyrbilder.

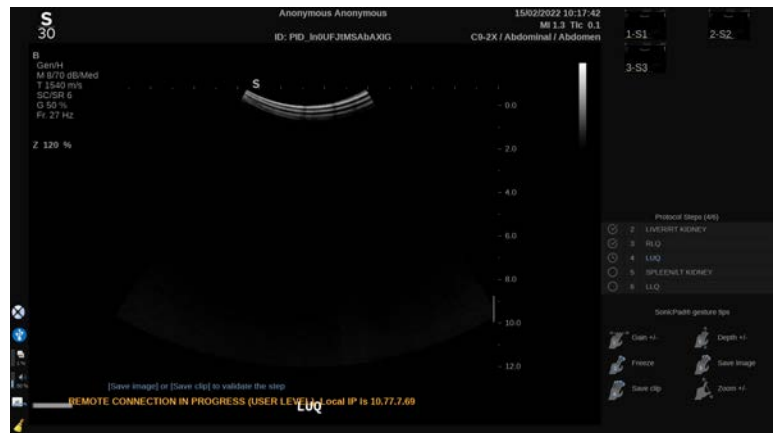


Varje miniatyrbild representerar ett steg som kan innehålla flera åtgärder, t.ex. att skanna i ett visst bildläget eller utföra en mätning. För att gå vidare till nästa steg trycker du på **Spara bild** eller **Spara klipp**. De bilder eller klipp som tas fram märks med ett "S" följt av ett nummer som motsvarar steget i protokollet.

” NOTE

Den typ av sond som används (linjär eller böjd) visas med hjälp av en ikon på miniatyrbilderna.

En påminnelse visas på höger sida av huvudskärmen och visar hur de olika stegen fortskrider (pågående, avslutad eller ofullständig).



” NOTE

Observera att du kan följa varje steg i protokollet eller utföra åtgärderna i *valfri* ordning.

Du kan hoppa över steg genom att trycka på **Föregående** eller **Nästa**, eller klicka direkt på det steg du vill utföra.

Genom att trycka på **Paus** kan du granska redan genomförda steg och göra om dem genom att trycka på **Gör om**. Du kan återuppta protokollen genom att trycka på **Spela upp**.

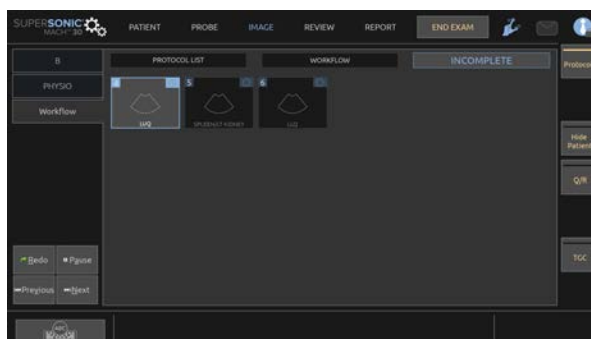
Det är möjligt att växla från ett protokoll till ett annat under en undersökning, oavsett vilken applikation som används. De bilder som togs under det föregående protokollet kommer att återgå till normala bilder (utan ”S”).



CAUTION

Om du byter till en sond/förinställning från en annan applikation än det aktuella protokollet kommer ett popup-fönster att visas. Om du fortfarande vill fortsätta kommer du att lämna protokollet.

Under fliken **Ofullständigt** sammanställs alla ofullständiga steg. Du kan antingen gå tillbaka och slutföra dem eller avsluta protokollet.



Om du vill avsluta ett protokoll trycker du på knappen **Protokoll** på pekskärmen.



NOTE

När du avslutar protokoll med ofullständiga steg visas en popup-ruta. Kom ihåg att du inte måste utföra alla steg.

6 Analysera en bild

Använda kroppsmarkörer

Hur kroppsmarkörer används

Kroppsmarkörer är tillgängliga vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

Tryck på **Anteckna** på kontrollpanelen och sedan Kroppsmarkörer på pekskärmen för att lägga till en kroppsmarkör på en bild.



NOTE

Du kan även anpassa åtkomsten till **Kroppsmarkörer**. Se [the section called “Anpassning” \[414\]](#)

Du kan även öppna **Kroppsmarkörer** genom att trycka två gånger på **Anteckna** på kontrollpanelen.

Standardkroppsmarkören som visas på pekskärmen och på huvudskärmen visas nere till höger på bilden.

Tryck på **PIKTO** för att ändra kroppsmarkörens piktogram.

Ett urval av kroppsmarkörer visas på pekskärmen.

Tryck på önskad kroppsmarkör för att välja den.

Signalomvandlarens orientering kan anges direkt i piktogrammet.

För att lägga till signalomvandlarens orientering i piktogrammet pekar du bara på piktogrammet för att ange den kant av signalomvandlaren som motsvarar riktningssmarkören på signalomvandlaren.

Peka sedan på piktogrammet igen för att ange den kant av signalomvandlaren som är motsatt orienteringsmarkören.

Signalomvandlarens orientering visas. Använd ratten **Vrid** för att vrida signalomvandlarens orientering på kroppsmarkören.

Tryck på **Avsluta** på pekskärmen för att stänga sidan Kroppsmarkör.

Tryck på **DÖLJ** för att dölja piktogrammet på bilden.

För att återställa en kroppsmarkör till huvudskärmen pekar du på **VISA**.

Hur man flyttar en kroppsmarkör

1. Klicka på **Markören** och håll sedan muspekaren över kroppsmarkeringen
2. Klicka på kroppsmarkören med **SonicPad** och flytta den sedan till önskad plats
3. Klicka på **SonicPad** igen för att fästa den

Hur du ändrar storleken på en kroppsmarkör

Vrid på ratten under **Storlek** för att ändra till önskad storlek.

” NOTE

Du kan även ändra kroppsmarkörens standardstorlek. Se [the section called “Kroppsmarkör” \[441\]](#).

Ställ in hem och Hem

Tryck på **Hem** för att flytta kroppsmarkören till hempositionen.

Tryck på **Ställ in hem** för att definiera kroppsmarkörens aktuella position som hemmaläge

Anpassning

Du kan anpassa kroppsmarkörbiblioteken i systemkonfigurationen.

Du kan välja att visa pekskärmen kroppsmarkörer varje gång du trycker på **Frys**.

Se [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#) för ytterligare information.

Använda anteckningar

Hur anteckningar används

Du kan lägga till textanteckningar och pilar på en bild för att ange anatomiska strukturer och placeringar. **Anteckna** är placerad på kontrollpanelen.

Anteckningsfunktionen är tillgänglig vid bildvisning i realtid och på en fryst bild.

För att införa en anteckning på en bild trycker du på **Anteckna** på kontrollpanelen.

En lista med anteckningar visas på pekskärmen en anteckningsmarkör visas på huvudskärmen.

Vrid ratten **Sida** för att komma åt fler sidor med anteckningar.

För att lägga till en anteckning kan du välja den från följande åtgärder:

- Välj en av de förprogrammerade anteckningarna i biblioteket med anteckningar. Tryck på önskad anteckning för att lägga till den på huvudskärmen.
- Tryck på **Tangentbord** för att visa ett tangentbord och manuellt ange en anteckning.
- Tryck på **Pil** på pekskärmen för att lägga till en grafisk pil på huvudskärmen. Använd **SonicPad** för att placera pilen.

För att avlägsna anteckningar från huvudskärmen använder du följande funktioner:

- **Rensa alla** avlägsnar alla anteckningarna och pilarna från huvudskärmen.

- **Radera anteckn.** avlägsnar anteckningen över vilken textmarkören **SonicPad**.
- **Radera senaste pil** avlägsnar den senaste pilmarkören som lagts till på bilden.

Anteckningsfunktionen har vissa specialreglage för att underlätta arbetsflödet med anteckningar.

Anteckningsläge

När du lägger till en anteckning som en rubrik blir den kvar när du tar bort frysningen från bilden.

När du lägger till en anteckning som en fri anteckning avlägsnas bort när du tar bort frysningen från bilden.

Tryck på **Läge** för att ändra anteckningsläget.

Grupp med anteckningar

Anteckningar kan grupperas efter färg. Om de har en specifik färg hör de till samma grupp. När du väljer en första anteckning från en grupp lägg den till på skärmen. När du väljer en anteckning från samma grupp ersätts den som redan finns på skärmen, om den är från samma grupp. Anteckningar på transparenta (blå) knappar tillhör inte en viss grupp. De ersätts därför inte. Alla anteckningar visas i vitt när bilden sparas eller skrivs ut.

Flytta anteckningar

Du kan flytta de anteckningar som lagts till på skärmen:

1. Välj en **anteckning** från pekskärmen för att lägga till den
2. Flytta **markören** över den nyligen tillagda anteckningen
3. Klicka på **SonicPad**

Anteckningen är markerad

4. Flytta **markören** dit du vill flytta anteckningen
5. Klicka på **SonicPad** för att frigöra anteckningen

” NOTE

Om du flyttar anteckningen över en befintlig anteckning ersätts den befintliga anteckningen.

Bibliotek med anteckningar

Du kan redigera biblioteket med förinställda anteckningar genom att manuellt ange din egen. Tryck på **REDIGERA BIBL.** för att redigera biblioteket med anteckningar.

Detta öppnar sidan Systemkonfiguration, fliken System/visning och underfliken Anteckning.

Här kan du hantera anteckningarna för den önskade kliniska applikationen.

Se [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#) för mer detaljerad information.

Start

Tryck på **Hem** för att flytta anteckningsmarkören till hempositionen.

Tryck på **Ställ in hem** för att definiera nuvarande position för markören som hemposition för det aktuella visningsformatet.

Avsluta

Tryck på **AVSLUTA** för att avsluta anteckningar.

Anpassning

Du kan välja att visa pekskärmen anteckningar varje gång du trycker på **Frys**. Se **Chapter 9, Anpassning av systemet [407]** för ytterligare information.

Utföra mätningar

Öppna mätningar

Du kan utföra mätningar för att bedöma dimension, area, omkrets eller volym för anatomiska delar.

Två typer av mätningar är tillgängliga i SuperSonic MACH-serien:

- Grundläggande mätningar som utförs med en uppsättning mätverktyg.
- Namngivna mätningar som motsvarar kroppens anatomi. Namngivna mätningar är inte kopplade till en bild. De visas i rapporten även om bilden de utfördes på tagits bort.



WARNING

Se till att bilden är korrekt optimerad innan mätningar utförs.

Tryck på **Mät** på kontrollpanelen för att öppna mätläget. En standardmätmarkör visas på huvudskärmen.

Observera att bildområdet även visas på pekskärmen för att underlätta mätning med pekpena.

Mätningar som visas med en stjärna (*) är uppskattade mätresultat.

Grundläggande mätningar

Tryck på **Meas. Mätverktyg** på pekskärmen.

Systemet visar de mätverktyg som är tillgängliga för det aktiva läget.

Mätningar visas i Resultatruta för mätning som visas längst ned till höger i bilden, under gråskalefältet på huvudskärmen. Denna Resultatruta kan flyttas och placeras var som helst på bilden.

I **Meas. Mätverktyg** kan du trycka på knappen **Återställ position för resultatruta** för att automatiskt återföra Resultatruta till den ursprungliga platsen.

Tryck på önskat mätverktyg:

Avstånd

Avstånd är tillgängligt i alla lägen.

Metod 1: med SonicPad

1. Tryck på **Avstånd**.
2. Använd **SonicPad** för att flytta den aktiva markören till den första mätpunkten.
3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den första punkten. Systemet fäster den första markören och visar en andra aktiv markör. Systemet visar avståndet i mätresultatområdet till höger om bilden i huvudskärmen.
4. Tryck på **Avsluta** för att slutföra mätningen.

Metod 2: med pekskärmen

1. Tryck på **Avstånd**.

Den aktiva markören visas.

2. Tryck i bilden på pekskärmen där du vill fästa den första markören. Systemet flyttar markören till den angivna positionen, fäster den första markören och visar en andra aktiv markör.
3. Tryck i bilden på pekskärmen där du vill placera den andra markören.
4. Tryck på **Avsluta** för att fästa den andra markören.

Det går att kombinera metod 1 och metod 2 för att optimera arbetsflödet för mätningarna.

Ellips

Ellips är tillgängligt i alla lägen.

Metod 1: med SonicPad

1. Klicka på **SonicPad** för att fästa den första punkten. Systemet fäster den första markören och visar en andra aktiv markör.
2. Använd **SonicPad** för att flytta den aktiva markören till den andra mätpunkten.
3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den andra markören. Systemet visar en ellipsformad kurva mellan de två punkterna.
4. Använd **SonicPad** för att justera ellipsens form.
5. Klicka på **SonicPad** för att i ordning aktivera den första markören, den andra markören och ellipskurvan.
6. Tryck på **Avsluta** för att slutföra mätningen.

Metod 2: med pekskärmen

1. Tryck på **Ellips**. Den aktiva markören visas.
2. Tryck i bilden på pekskärmen där du vill fästa den första markören. En andra markör visas automatiskt.
3. Dra utan att lyfta fingret eller pekpennan den andra aktiva markören längs med ellipsens axel. Systemet visar en ellipsformad kurva mellan de två punkterna. Lyft pekpennan eller fingret för att fästa den andra markören.
4. Tryck på bilden nära ellipsens motsatta axel.
5. Dra utan att lyfta fingret eller pekpennan ellipskurvan till önskad position.
6. Tryck på **Avsluta** för att slutföra mätningen.

Det går att kombinera metod 1 och metod 2 för att optimera arbetsflödet för mätningarna.

Kurva

Kurva är tillgängligt i alla lägen.

Metod 1: med SonicPad

1. Tryck på **Kurva**.
2. Använd **SonicPad** för att flytta den aktiva markören till den första mätpunkten.
3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den första punkten. Systemet fäster den första markören och visar en andra aktiv markör ovanpå den första.
4. Använd SonicPad för att flytta den aktiva markören till den andra mätpunkten. Banan visas.
5. Klicka på **SonicPad** för att fästa den andra markören. Systemet kommer automatiskt att sammanfoga kurvans slutpunkter.
6. Du kan även trycka på **Avsluta** för att slutföra mätningen.

Om start- och slutpunkterna på kurvan hamnar mycket nära varandra sammanfogar systemet automatiskt kurvan.

Ratten under **Kurva** kan användas på en aktiv kurva för att stegvis radera kurvan i omvänd ordning så att den kan göras om.

Metod 2: med pekskärmen

1. Tryck på **Kurva**.

Den aktiva markören visas.

2. Tryck i bilden på pekskärmen där du vill fästa den första markören.

En andra markör visas automatiskt direkt ovanpå den första.

3. Dra utan att lyfta fingret eller pekpennan den andra aktiva markören längs med den önskade kurvan.

Banan visas.

Lyft på fingret för att pausa kurvan.

Aktivera kurvan genom att trycka på markören.

4. Tryck på **Avsluta** för att slutföra mätningen. Om start- och slutpunkterna på kurvan hamnar mycket nära varandra sammanfogar systemet automatiskt kurvan.

Djup

Med detta verktyg kan du definiera djupet i bilden vid en specifik punkt.

Öppna djupberäkning genom att trycka på **Mät verktyg**.

1. Tryck på **Djup**.
2. Fäst det i önskad punkt.
3. Djupvärdet visas.

Volym

En volymberäkning kan skapas genom att använda tre oberoende avstånd i samma eller ortogonala bilder för att beräkna en volym.

Öppna volymberäkning genom att trycka på **Mät verktyg**.

1. Tryck på **Volym**.
2. Använd önskad metod (se ovan, Avståndsmätningar) för att rita tre avstånd.
3. Systemet beräknar en volym från de tre avstånden.

Du kan även beräkna en volym med namngivna mätningar. Se [the section called “Namngivna mätningar” \[341\]](#).

Avståndsmätning i ellips

1. Tryck på **Mätverktyg** på pekskärmen.
2. Tryck på **Volym (ellips + avstånd)**.
3. Använd önskad metod för att rita en ellips i planet som är av intresse. När ellipsen ritats visar systemet den första mätmarkören för en avståndsmätning.
4. Välj ett ortogonalt plan för att rita avståndet. När avståndet ritats visar systemet volymens värden i området för mätresultat.

Höftvinkel

Med **Höftvinkel** kan du beräkna vinklarna mellan taklinjen och baslinjen (α), och mellan lutningslinjen och baslinjen (β).

Öppna höftvinkelberäkning genom att trycka på mät verktyg.

1. Tryck på Höftvinkel.
2. Rita baslinjen som ett vanligt avstånd.
3. Rita taklinjen som ett vanligt avstånd.

α beräknas.

4. Rita lutningslinjen som ett vanligt avstånd.

β beräknas.

d:D

Med **d:D** kan du beräkna höftledspannans täckningsgrad av lårbenshuvudet.

Öppna beräkning av täckningsgrad för lårbenshuvud genom att trycka på **Mät verktyg**.

1. Använd **SonicPad** för att placera cirkeln mitt i lårbenshuvudet
2. Klicka på **SonicPad**
3. Använd **SonicPad** för att storleksförändra cirkeln så den motsvarar lårbenshuvudets D som beräknas.
4. Rita baslinjen som ett vanligt avstånd.

d beräknas.

Kvoten d:D beräknas.

IMT

IMT beräknar intima-media-tjocklek för ett intresseområde.

Tryck på **IMT** för att starta mätningen.

En ruta visas på bilden, intima och media ritas automatiskt upp i rutan och IMT-mätningen visas i mätresultatområdet.

- **IMT** anger intima-media-tjocklek.
- **W** anger rutans bredd.

- **Passform** anger det procentvärde av rutan för vilket IMT beräknas.

Använd **SonicPad** för att flytta rutan.

Klicka på **SonicPad** för att storleksförändra och rotera rutan. Rutan visas med en prickad linje.

Använd **SonicPad** för att storleksförändra rutan.

Använd **SonicPad** för att rotera rutan.

Klicka på **SonicPad** igen för att lämna läget för att storleksförändra/rotera.

Du har återkomst till flera parametrar för att optimera IMT-beräkningen:

IMT-OPTIMERING

Låter dig välja mellan olika detekteringsalgoritmer, som en funktion av visuellt uppskattad IMT.

Vrid ratten under **IMT-optimering** för att ändra värdet.

IMT-VISNING

Vrid ratten under **IMT-visning** för att dölja eller visa IMT-kurvan på bilden.

ZOOMA

Vrid ratten under zooma för att zooma bilden som visas på pekskärmen.

REDIGERING AV IMT-KURVA

Du kan vilja ändra IMT-kurvan lite.

1. Tryck på **Redigera intima** eller **Redigera media** efter behov.

2. Flytta markören för att ändra kurvan.
3. Stäng av **Redigera intima** eller **Redigera media** för att avsluta redigering av IMT-kurvan.

OMDEFINIERA MANUELLT

Du kan vilja ändra rita IMT-kurvan manuellt.

1. Tryck på **Omdefiniera manuellt**.
2. Tryck på **Omdefiniera intima** eller **Omdefiniera media** efter behov.
3. Intima- eller mediakurvan tas bort och en markör visas.
4. Flytta markören för att rita intima eller media manuellt.
5. Tryck på **Avsluta omdefiniera manuellt** för att avslut läget Omdefiniera manuellt.

Rita baklänges för att radera kurvan.

Tryck på **Avsluta IMT** för att avsluta.

B-lägeskvot

Med B-lägeskvot kan du jämföra ljusstyrkan mellan två intresseområden (ROI) på samma bild.

B-lägeskvot är endast tillgängligt i B-läge på en fryst bild.

1. Skanna i **B-läge**.
2. Optimera bildkvaliteten (särskilt genom att tillämpa Automatisk TGC).
3. Tryck på **Frys**.
4. Tryck på **B-lägeskvot**.
5. En cirkel visas som kan storleksförändras och flyttas med **SonicPad**.
6. Placera cirkeln inom det definierade intresseområdet.
7. Klicka på **SonicPad** för att fästa den

8. En annan cirkel visas som kan storleksförändras och flyttas med **SonicPad**.
9. Placera den i det andra intresseområdet, på samma djup som den första.
10. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
11. Värdet för varje ROI, deras djup, diameter och kvoten mellan de två områdena visas.

” NOTE

Vid användning av B-lägeskvot i samband med bedömning av hepatorenalt index, rekommenderas följande instruktioner:

1. Ta en B-lägesbild av höger lever med njuren enligt de vanliga riktlinjerna.
2. Tillämpa en AutoTGC.
3. Följ de tidigare anvisningarna för B-lägeskvot och placera den första ROI på leverns parenkym nära njurgränssnittet (ROI-diametern ska endast inkludera leverns parenkym).
4. Tryck på **Välj** och placera den andra ROI på njurbarken (genom att undvika njurmärgen och njurpyramiderna) på samma djuprelaterade dämpning för båda organen (ROI-diametern ska bara omfatta njurbarken).
5. Värdet för varje ROI, deras djup, diameter och kvoten mellan de två områdena visas.

% diameterreduktion

Med detta verktyg kan du jämföra diametern på kärlet utan reduktion med diametern på stenotiskt eller reducerat lumen.

1. Tryck på **% diameterreduktion**.
2. Flytta markören till den första punkten på residualdiametern.
3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
4. Flytta nästa markör till den andra punkten på residualdiametern.

5. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
6. Flytta nästa markör till den första punkten på kärldiametern.
7. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
8. Flytta nästa markör till den andra punkten på kärldiametern.
9. Klicka på **SonicPad** för att slutföra mätningen

Systemet beräknar kärldiametern, residualdiametern och reduktionen däremellan.

% areareduktion

Två verktyg ger dig möjlighet att jämföra en tvärsnittskontur för det oreducerade kärlet med en kurva ritad efter stenotiskt eller reducerat lumen.

Ellipsmetoden

1. Tryck på **% areareduktion (ell)**.
2. Använd ellipsen för att skissa konturerna av kärlområdet.
3. Klicka på **SonicPad**
4. Använd **SonicPad** för att rita residualområdet
5. Klicka på **SonicPad** för att slutföra mätningen

Kurvritningsmetod

1. Tryck på **Mätverktyg** på pekskärmen.
2. Tryck på **% areareduktion (kurva)**.
3. Flytta markören till den första punkten på residualområdet.
4. Klicka på **SonicPad** för att börja rita
5. Använd **SonicPad** för att rita residualområdet
6. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta
7. Flytta nästa markör till den första punkten på kärlområdet.
8. Klicka på **SonicPad** för att börja rita
9. Klicka på **SonicPad** för att slutföra mätningen

Systemet beräknar kärllarean, residualarean och reduktionen däremellan.

Avståndskvot

1. Tryck på **Avståndskvot**.
2. Utför en första avståndsmätning.
3. Utför en andra avståndsmätning. Systemet beräknar en kvot mellan de två avståndsmätningarna.

Räkning av folliklar

Med follikelräkning kan du räkna och mäta folliklarna i varje äggstock.

1. Skanna i B-läge.
2. Se till att bildkvaliteten är tillräcklig för att kunna identifiera folliklarna i äggstocken.
3. **Frys** bilden.
4. Välj bildrutan som innehåller högst antal folliklar.

” NOTE

Alla folliklar kanske inte syns i samma bildruta. Upprepa hela proceduren i andra bildrutor vid behov.

5. Tryck på **1-avstånd**, **2-avstånd** eller **3-avstånd** (i 3D) **Follikel** på pekskärmen för att mäta den första follikeln.
6. En markör visas.
7. Klicka för att starta mätproceduren.
8. När mätningen av en follikel är klar visas den i follikellistan.
9. Upprepa proceduren och mät flera folliklar.
10. Det totala antalet folliklar visas längst upp i follikellistan.

” NOTE

Klicka på **Höger äggstock** eller **Vänster äggstock** innan du utför follikelmätningen. Follikelmätningarna och räknedata tas med i rapporten. Klicka i 3D på den follikel du vill mäta i varje plan för att centrera den så att den är synlig i varje plan.

Ejektionsfraktion

Med **Ejektionsfraktion** kan du beräkna ejektionsfraktion från ändringen i vänsterkammervolym mellan diastole och systole (monoplan modifierad Simpson-metod). Vänsterkammervolymen beräknas från kurvor som följer endokardiet och som utförts vid slut diastole och slut systole.

1. Ta fram en apikal fyrkammervy eller tvåkammervy med P5-1X.
2. Optimera bilderna efter behov.
3. Tryck på **Frys**.
4. Använd **SonicPad** för att välja den bästa diastoliska bildrutan
5. Tryck på **Mät** på kontrollpanelen.
6. Välj mätningen **A4Cd LV** eller **A2Cd LV** i listan med namngivna mätningar.
7. Använd **SonicPad** för att flytta den första mätmarkören på den första punkten av annulus mitralis
8. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
9. Rita en kurva längs med kanten på vänster kammare fram till den andra punkten av annulus mitralis.
10. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
11. Använd **SonicPad** för att vid behov justera den långa axeln
12. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
13. Utför samma åtgärder på den bästa systoliska bildrutan (mätning av **A4Cs LV** eller **A2Cs LV**).



NOTE

Ejektionsfraktionen beräknas med monoplan modifierad Simpson-metod.

Doppler tid

Det här verktyget är tillgängligt för förinställningen för hjärta.

Verktyget finns även i UltraFast™ dopplerläge.

Det ger möjlighet att beräkna tidsförändringar mellan 2 tidslinjer och jämföra temporala skillnader mellan flera spektrogram eller att mäta grundläggande Dopplertid i PW och CW i förinställningen för hjärta.

1. Utför en PW-kurva i hjärtavbildning.

Lägg till UltraFast-spektrogram (se [the section called “Lägg till spektrogram” \[255\]](#)) eller utför PW-kurva i hjärta.

2. Tryck på **Mätverktyg** på pekskärmen.
3. Tryck på **Doppler tid**.
4. Placera den första tidslinjen.
5. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta
6. Placera den andra tidslinjen.
7. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta

Dopplertidsskiftningen visas i millisekunder i området för mätresultat.

Automatisk PW-kurva

Se [the section called “Automatisk PW-kurva” \[268\]](#).

Hastighet

Hastighet är endast tillgängligt i PW-läge.

1. Tryck på Hastighet. En mätmarkör för hastighet visas på PW-spektrat, tillsammans med en vertikal och horisontell axel.
2. Klicka på **SonicPad** för att fästa mätmarkören.

Användningen av verktyget **Hastighet** resulterar i en hastighetsmätning med doppler (Hast.) (i cm/s) och en tryckgradientmätning (PG) (i mmHg).

PSV/EDV

PSV/EDV är endast tillgängligt i PW-läge.

1. Tryck på **PSV/EDV**. En första PSV-mätmarkör visas på PW-spektrat, tillsammans med en vertikal och horisontell axel.
2. Klicka på **SonicPad** för att fästa den.

En andra mätmarkör visas med följande etikett:

- EDV om mätmarkören är över baslinjen.
- MDV om mätmarkören är under baslinjen.

3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den.

Verktyget **PSV/EDV** ger följande resultat:

- Systolisk maxhastighet (PSV)
- Slutdiastolisk hastighet (EDV)
- Resistivt index (RI)
- Kvot mellan systole och diastole (S/D)
- Högsta tryckgradient (PG)

Doppler 2 hastighetskvot

Doppler 2 hastighetskvot är tillgänglig i lägena PW och CW i förinställningen Hjärta.

1. **Tryck på 2 Velocity Ratio (2 hastighetskvot).**

En första hastighetsmätmarkör visas på PW-spektrat, tillsammans med en vertikal och horisontell axel.

2. Klicka på **SonicPad** för att fästa den.

En andra hastighetsmätmarkör visas.

3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den.

Verktyget **Doppler 2 hastighetskvot** ger följande resultat:

- Hastighet (Hast. 1)
- Max tryckgradient 1 (Max PG 1)
- Hastighet 2 (Hast. 2)
- Max tryckgradient 2 (Max PG 2)
- Kvot hastighet 1/hastighet 2 (Hast. 1/Hast. 2)

- Doppler vinkel (Vinkel)
- SV-djup (SV-djup)

Kärldiameter

Med **Kärldiameter** kan du mäta ett kärls diameter.

Kärldiameter är endast tillgängligt i PW-läge.

1. Tryck på **Kärldiameter**.

En första mätmarkör visas i provvolymen.

2. Använd **SonicPad** för att storleksförändra den första delen av mätmarkören

3. Klicka på **SonicPad** för att fästa

En andra mätmarkör visas i provvolymen

4. Använd **SonicPad** för att storleksförändra den andra delen av mätmarkören

5. Klicka på **SonicPad** för att fästa.

Riktningskoefficient doppler

Med **Riktningskoefficient doppler** kan du mäta riktningskoefficienten för acceleration eller deceleration på dopplerspektrat.

Riktningskoefficient doppler är tillgänglig i PW-läget.

1. Tryck på **Riktningskoefficient doppler**.

En första mätmarkör visas.

2. Klicka på **SonicPad** för att fästa den första mätmarkören

Systemet fäster den första mätmarkören och visar en andra aktiv mätmarkör

3. Använd **SonicPad** för att flytta den aktiva mätmarkören

4. Klicka på **SonicPad** för att fästa den andra mätmarkören

Tidsriktningskoefficient doppler

Med **Tidsriktningskoefficient doppler** kan du mäta riktningkoefficienten för acceleration eller deceleration på dopplerspektrat.

Tidsriktningskoefficient doppler är tillgänglig i lägena PW och CW.

1. Tryck på **Tidsriktningskoefficient doppler**.

En första mätmarkör visas.

2. Klicka på **SonicPad** för att fästa den första mätmarkören

Systemet fäster den första mätmarkören och visar en andra aktiv mätmarkör

3. Använd **SonicPad** för att flytta den aktiva mätmarkören
4. Klicka på **SonicPad** för att fästa den andra mätmarkören

Dopplerkurva

Med **Dopplerkurva** kan du följa en enskild hjärtcykel på dopplerspektrat.

Dopplerkurva är tillgänglig i lägena PW och CW.

1. Tryck på **Dopplerkurva**.
2. Använd **SonicPad** för att flytta den aktiva mätmarkören till den första mätpunkten.
3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den första punkten.

Systemet fäster den första mätmarkören och visar en andra aktiv markör.

4. Använd **SonicPad** för att flytta den aktiva mätmarkören längs med den önskade banan.

Banan visas.

5. Klicka på **SonicPad** för att fästa den andra mätmarkören.

Volymflödesindex

Med Volymflödesindex kan du beräkna kvoten mellan tvärsnittsarean (cm²) och blodflödeshastigheten (cm/s) i portådern.

1. Justera **Vinkelkorrektion** parallellt med portådern.
2. Klicka på **SonicPad** för att uppdatera PW-spektrat
3. **Frys** bilden.
4. Tryck på **Volymflödesindex**.
5. Justera portåderdiametern genom att placera den första och andra mätmarkören med **SonicPad**
6. Rita dopplerkurvan under en hjärtskykel.
7. Klicka på **SonicPad** för att avsluta mätningen

Hjärtfrekvens

Med detta verktyg kan du mäta hjärtfrekvensen från M-läge, PW och CW.

1. I M-läge eller PW-mätning trycker du på **Hjärtfrekvens**.

En första vertikal linje visas.

2. Använd **SonicPad** för att flytta den vertikala linjen till början på en hjärtskykel.
3. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta.

En andra vertikal linje visas.

4. Använd **SonicPad** för att flytta den andra vertikala linjen till slutet av samma hjärtskykel.
5. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta.

IMPORTANT

I OB/GYN måste de vertikala linjerna placeras på två hjärtskykler för att erhålla rätt hjärtfrekvens.

Volymflöde

I PW-läge kan du mäta volymflödet i ett kärl.

1. Justera storleken på Provvolum så att den täcker hela kärlets diameter.
2. Justera **Vinkelkorrektio**n parallellt med kärlet.
3. Klicka på **SonicPad** för att uppdatera PW-spektrat
4. **Frys** bilden.
5. Tryck på **Mät** på kontrollpanelen.
6. Tryck på **Volymflöde** på pekskärmen.
7. Justera kärldiametern genom att placera den första och andra mätmarkören med **SonicPad**.
8. Rita dopplerkurvan under en hjärtcykel.
9. Klicka på **SonicPad** för att avsluta mätningen

Systemet visar volymflödet.

När automatisk kurva är aktiverad:

1. Tryck på **Volymflöde**.
2. Justera kärldiametern genom att placera den första och andra mätmarkören med **SonicPad**.

Systemet visar volymflödet.

M-avstånd

Med detta verktyg kan du mäta ett vertikalt avstånd mellan två mätmarkörer.

Det liknar en avståndsmätning i B-läge.

1. I M-lägesmätning trycker du på **M-avstånd**.

En första mätmarkör visas.

2. Använd **SonicPad** för att flytta den första mätmarkören
3. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta.

En andra mätmarkör visas.

4. Använd **SonicPad** för att flytta den andra mätmarkören
5. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta.

M tidsriktningskoefficient

Med detta verktyg kan du mäta ett vertikalt avstånd mellan två mätmarkörer.

Det liknar en avståndsmätning i B-läge.

1. I M-lägesmätning trycker du på **M tidsriktningskoefficient**.

En första mätmarkör visas.

2. Använd **SonicPad** för att flytta den första mätmarkören
3. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta.

En andra mätmarkör visas.

4. Använd **SonicPad** för att flytta den andra mätmarkören
5. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta.

Q-Box™

Med Kvantifieringsruta (Q-Box™) kan du korrekt kvantifiera styvhet (och när det är tillämpligt dispersion för viskositet/skjuvvåg) för ett område.

Q-Box™ är endast tillgängligt i läget SWE (och när tillämpligt i Vi PLUS-läge) på en fryst bild.

1. Tryck på **Q-Box™**.

Q-Box™ visar en cirkel som kan storleksförändras och flyttas och som även visas i B-lägesbilden (i formaten sida vid sida och över och under), som referens.

2. Välj för att fästa den.



NOTE

När Q-Box-mätverktyget används på bukapplikationer av C6-1X och C9-2X beräknas SD/medelvärde automatiskt och visas i resultatrutan för varje Q-Box. SD/medelvärde kan hjälpa till att identifiera ogiltiga mätningar av leverelasticitet¹. SD/medelvärdesberäkningen kan avaktiveras i **Systemkonfiguration**, fliken **Mätningar**, underfliken **Etiketter och beräkningar**.

När du använder mätverktyget Q-Box leverserier beräknas IQR/med automatiskt och visas i resultatrutan efter att 4 Q-Box levermätningar i serien har utförts. IQR/med-värdet är relaterat till variationskoefficienten för medelvärdena för varje Q-Box-mätning i serien. Det kan hjälpa till att identifiera en ogiltig serie leverelasticitetsmätningar.

Q-Box™-kvot

Med **Q-Box™-kvot** kan du jämföra stelhet (och när det är tillämpligt dispersion för viskositet/skjuvvåg) mellan två områden i samma bild.

Q-Box™-kvot är endast tillgängligt i läget SWE (och när tillämpligt i Vi PLUS-läge) på en fryst bild.

1. Tryck på **Q-Box™-kvot**.

Q-Box™-kvot visar en cirkel som kan storleksförändras och flyttas och som även visas i B-lägesbilden (i formaten sida vid sida och över och under), som referens.

2. Placera **Q-Box™** i det stelaste (eller när tillämpligt den mest viskösa) visade området.
3. Klicka på **SonicPad** för att fästa den
4. En annan **Q-Box™** visas.

¹Paisant A, Lemoine S, Cassinotto C, de Ledinghen V, Ronot M, Irlès-Depe M, Vilgrain V, Le Bail B, Paradis V, Canivet CM, Michalak S, Rousselet M-C, Rautou P-E, Lebigot J, Hunault G, Crouan A, Aube C, Boursier J, Reliability Criteria of Two-Dimensional Shear Wave Elastography: Analysis of 4277 Measurements in 788 Patients, Clinical Gastroenterology and Hepatology (2021), doi: <https://doi.org/10.1016/j.cgh.2020.12.013>

5. Placera den på mjukvävnad (eller när tillämpligt mindre viskös vävnad).
6. Klicka på **SonicPad** för att fästa den.

” NOTE

Värdena för ShearWave-hastighet och vävnadsmodul är relativa index som endast är avsedda för jämförelse med andra mätningar som utförs med system i SuperSonic MACH-serien och absolutvärden för dessa mätningar ska inte jämföras mot skjuvvågsbaserade elastografimätningar från andra tillverkares ultraljudssystem.

” NOTE

Observera att misstänkta bröstlesioner i mammografi och sonografi kan innehålla blåkodade områden. Detta kan bero på mjuka fokusområden i tumören eller störningsdata som leder till fel i hastighetsuppskattningen för skjuvvåg. Placera ROI i den stelaste delen av lesionen eller i vävnad precis intill lesionen för att erhålla så relevant diagnostisk information som möjligt.

Q-Box™-kurva

Med **Q-Box™-kurva** kan du manuellt rita en Q-Box i SWE-avbildningsläget (och i Vi PLUS-läget när det är tillämpligt) för att erhålla elasticitetsvärden (eller dispersion för viskositet/skjuvvåg när det är tillämpligt) inom det uppritade området.

Q-Box™-kurva är endast tillgängligt i läget SWE (och när tillämpligt i Vi PLUS-läge) på en fryst bild.

1. Tryck på **Q-Box™-kurva**.
2. Använd önskad metod (med SonicPad eller med pekskärmen, se [the section called “Kurva” \[320\]](#)) för att rita en kurva
3. Klicka på **SonicPad** för att avsluta mätningen

Multi Q-Box™

Med **Multi Q-Box™** kan du automatiskt beräkna genomsnittet av flera Q-Boxmätningar.

Multi Q-Box™ är endast tillgängligt i läget SWE (och när tillämpligt i Vi PLUS-läge) på en fryst bild.

1. Tryck på **Multi Q-Box™**.
2. Storleksförändra och flytta Q-Box efter behov.
3. Klicka på **SonicPad** för att bekräfta
4. Om du vill lägga till ytterligare en Q-box upprepar du åtgärden. Systemet beräknar genomsnittet för alla Q-Box-resultat. Du kan fortsätta Multi Q-Box-mätcykeln på flera bilder.
5. Tryck på **Avsluta** för att avsluta Multi Q-Box-mätcykeln.

SWE stabilitetsindex

Verktöget SWE stabilitetsindex (kallat **SI** i Q-Box-resultaten) ger möjlighet att bedöma den temporala överensstämmelsen för SWE-uppskattningarna inuti Q-Box. Det är tillgängligt i förinställningarna Buk, Lever och Bukkärl för sonden C6-1X.

1. Tryck på **Sond**.
2. Välj förinställningen **Lever** i tillämpningen Buk på signalomvandlaren C6-1X.
3. Optimera B-lägesbilden på leverns högra lob.
4. Se till att patienten håller andan.
5. Tryck på **SWE** och optimera efter behov.
6. **Frys** bilden.
7. Utför en Q-box-mätning på den avbildade vävnaden.
8. Om det visade stabilitetsindexet är $< 90\%$ tyder det på temporal variation och du kan därför behöva placera Q-Box på en annan plats inom SWE-rutan eller börja om med avbildningen.



CAUTION

Stabilitetsindexet ska endast analyseras i de förinställningar/sond som nämns ovan.

Vid behov kan verktyget Stabilitetsindex inaktiveras i systemkonfigurationen.

Andra mätfunktioner i pekskärmen

Pekskärmen för mätningar har en del specialreglage som underlättar arbetsflödet för mätning.

Radera alla

Radera alla tar bort alla mätningar som visas på den frysta bilden.

Radera senaste

Radera senaste tar bort den senaste mätmarkören som fästes.

Avsluta

Avsluta avslutar den aktiva mätningen.

Ångra/gör om

Ratten under **Ångra/gör om** kan användas på en aktiv kurva för att stegvis radera kurvan i omvänd ordning så att den kan göras om.

Zooma

Zooma förstorar bildområdet som visas på pekskärmen.

Vrid ratten under **Zooma**:

- medurs för att öka zoomfaktorn
- moturs för att minska zoomfaktorn

Använd ”Anpassa” för att anpassa bilden till mätområdet på pekskärmen.

Tilldela senaste

Tilldela senaste tilldelar den senaste mätningen som utfördes till en etikett.

1. Utför en mätning.
2. Tryck på Tilldela senaste på pekskärmen.

Systemet visar en lista med tillgängliga etiketter för mätningen.

3. Klicka på önskad etikett.

Ytterligare information om märkta mätningar finns i [the section called “Namngivna mätningar” \[341\]](#).

Avsluta

Avsluta slutför aktiva mätningar, stänger pekskärmen för mätning och återgår till den frysta bilden.

Namngivna mätningar

Tryck på **Mät** på kontrollpanelen.

En lista med namngivna mätningar visas på höger sida om bilden.

De tillgängliga etiketterna beror på vald tillämpning och det aktiva läget.

Etikettpaketen kan konfigureras i systemkonfigurationen. Se [the section called “Paket” \[454\]](#).

Tryck på **Markör**.

Rulla i listan genom att placera **markören** över den och rulla på **SonicPad**.

Plocka upp tillämplig etikett från listan genom att använda **SonicPad**..

Lämpligt mätverktyg startas (avstånd ...).

Utför mätningen som en grundläggande mätning.

Du kan utföra upp till 5 mätningar för samma etikett. De visas med motsvarande mätmarkör i listan.



NOTE

Namngivna mätningar kan vara dolda, beroende på det valda alternativet i systemkonfigurationen.

Mätanpassning

Mätningar kan anpassas i systemkonfigurationen.

Du kan välja att visa pekskärmen för mätning varje gång du trycker på **Frys**.

Ytterligare information finns i **Chapter 9, Anpassning av systemet [407]**.

Mätnoggrannhet

Information om signalomvandlare

Namn på signalomvandlare	Geometri	Nominell mittfrekvens	Frekvensområde för avbildning
L18-5	Linjär	8,5 MHz	4,0–15 MHz

Namn på signalomvandlare	Geometri	Nominell mittfrekvens	Frekvensområde för avbildning
L10-2	Linjär	6,0 MHz	2,0–10,0 MHz
LH20-6	Linjär	11 MHz	6,0–20,0 MHz
C6-1X	Krökt	3,5 MHz	1,0–6,0 MHz
C9-2X	Krökt	5,8 MHz	2,0–9,0 MHz
E12-3	Mikro-konvex	7 MHz	3,0–12,0 MHz
LV16-5	Motordriven	8,5 MHz	5,0–16,0 MHz
MC12-3	Mikro-konvex	7,5 MHz	3,0–12,0 MHz
P5-1X	Fasad	2,9 MHz	1,0–5,0 MHz

2D-mätningar

Tabellen nedan visar mätnoggrannhet och mätområde för 2D-mätningarna på ultraljudssystemet.

Mättyp	Noggrannhet	Område	Anteckningar
Axialavstånd	+/- 10 % eller 1 mm	0,01 till 25 cm	Det högre värdet
Lateralt avstånd	+/- 10 % eller 2 mm	0,01 till 20 cm	Det högre värdet
Diagonalt avstånd	+/- 10 % eller 2 mm	0,01 till 25 cm	Det högre värdet
Area	+/- 10 % eller 25 mm ²	0,01 till 1 000 cm ²	Det högre värdet ^a
Omkrets	+/- 10 % eller 5 mm	0,03 till 10 000 cm	Det högre värdet ^b
Ellipsoidvolym	+/- 10 %	0,01 till 2 000 cm ³	Det högre värdet
Ejektionsfraktion (beräknad)	+/- 20 %	10 % till 80 %	Det högre värdet ^c

^aNoggrannheten för en kontinuerlig kurva beror på användaren.

^bNoggrannheten för en kontinuerlig kurva beror på användaren.

^cNoggrannheten för en kontinuerlig kurva beror på användaren.

” NOTE

Angivna toleranser gäller endast mätningar utförda i ett homogent medium med en ljudhastighet på 1 540 m/s, icke-refraktiva yta och insoneringsvinkel på 90 grader relativt till signalomvandlaren yta.

Avståndsmätning i panoramabild

Mätetal	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/förinställning	L18-5/allmän	I	1
Noggrannhet vid avståndsmätning i panoramabild	+/- 10 %	M	3

Mätetal	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/förinställning	L10-2/allmän	I	1
Noggrannhet vid avståndsmätning i panoramabild	+/- 10 %	M	3

Mätetal	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/förinställning	LH20-6/allmän	I	1
Noggrannhet vid avståndsmätning i panoramabild	+/- 10 %	M	3

Förklaring av symboler som används i tabellerna för avståndsmätning i panoramabild:

Testnivå I: Verifierad vid inspektion eller kvalitativ analys.

Testnivå M: Verifierad med mätning.

Anmärkning 1: Specifikationen är endast avsedd som information och är inte ett testbart krav på systemnivå.

Anmärkning 2: Specifikationen gäller de ultraljudspulser som används i avbildningsdelen av B-lägessekvensen.

Anmärkning 3: Noggrannhetstestet för avståndsmätning i panoramabilder utförs med ATS 551 fantom för smådelar och täcker ett maxavstånd på cirka 20 cm.

M-lägesmätningar

Mätetal	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	C6-1X/OB	I	1
M-läge TX/ RX-frekvens	2,4/4,5 MHz	I	1, 2
Noggrannhet vid axial avståndsmätning	+/- 10 % eller 1 mm	M	3, det högre värdet
Noggrannhet vid mätning av hjärtfrekvens	+/- 10 %	M	4

Mätetal	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	C9-2X/tidig OB	I	1
M-läge TX/ RX-frekvens	3,25/6,5 MHz	I	1, 2
Noggrannhet vid axial avståndsmätning	+/- 10 % eller 1 mm	M	3, det högre värdet
Noggrannhet vid mätning av hjärtfrekvens	+/- 10 %	M	4

Mätetal	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	E12-3/OB	I	1
M-läge TX/ RX-frekvens	3,7/7,5 MHz	I	1, 2

Mätetal	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Noggrannhet vid axial avståndsmätning	+/- 10 % eller 1 mm	M	3, det högre värdet
Noggrannhet vid mätning av hjärtfrekvens	+/- 10 %	M	4

Förklaring av symboler som används i tabellerna för M-lägesmätning:

Testnivå I: Verifierad vid inspektion eller kvalitativ analys.

Testnivå M: Verifierad med mätning.

Anmärkning 1: Specifikationen är endast avsedd som information och är inte ett testbart krav på systemnivå.

Anmärkning 2: Specifikationen gäller de ultraljudspulser som används i M-lägessekvensen.

Anmärkning 3: Noggrannhetstestet för avståndsmätning i M-läge utförs med fantomen CIRS modell 040GSE.

Anmärkning 4: Noggrannheten för mätning av hjärtfrekvens hos foster mäts med följande material: AWG Agilent 33220A oscilloskop Tektronix DPO4034 gelkudde för ultraljud Aquaflex art.nr 04-02 HI-FI-högtalare Monacor SP60/4.

NOGGRANNHET FÖR AXIALAVSTÅND

Table 6.1. Noggrannhet för mätning av axialavstånd – acceptanskriterier och mätresultat

Signal-omvandlare	Acceptanskriterier	Mätresultat							
		Maximalt axialavståndsfel	Förinställning	Inställning	TX/RX-frekvens (MHz)	Område (cm)	Kalibrerat avstånd	Uppmätt avstånd (mm)	Fel
E12-3	10 %	Tidig OB	Fund	9/7,5	0,01 till 8,5	10	9,5	5 %	Godkänd
C6-1X	10 %	Buk	THI	1,875/3,75	0,01 till 20	10	9,7	3 %	Godkänd
C9-2X	10 %	Tidig OB	THI	3,25/6,5	0,01 till 20	10	9,98	0,2 %	Godkänd

TIDNOGGRANNHET

Table 6.2. Tidsnoggrannhet – acceptanskriterier och mätresultat

Signal- omvandlare	Acceptans- kriterier	Mätresultat							
		BPM-fel	Förinställnin	Inställning	TX/RX- frekvens (MHz)	Område (bpm)	Period per minut (omfång)	Uppmätt BPM	Fel
E12-3	10 %	Tidig OB	Fund	6,42/6,42	16–100	180	180	0 %	Godkänd
C6-1X	10 %	Tidig OB	THI	2,8/5,6/3,75	16–100	180	180	0 %	Godkänd
C9-2X	10 %	Tidig OB	THI	3,25/6,5	16–100	180	182	1,1 %	Godkänd

Dopplermätningar

Mätmarkörer för dopplermätningar placeras på en enskild pixel på önskad plats. Hastighetsmätningar visas i enheter om cm/s eller m/s med minst 1 siffra efter decimaltecknet. Tabellen nedan visar mätnoggrannhet, område och tolerans för dopplermätningarna på ultraljudssystemet.

Dopplermätning	Systemtolerans (det högre värdet)	Noggrannhet enligt	Område (r)
Hastighetsmätning	< 15 % relativt fel	Bildtagning	PW: 6,2 cm/ s – 370 cm/s

Angivna toleranser gäller endast mätningar utförda i ett homogent medium med en ljudhastighet på 1 540 m/s, icke-refraktiv yta och en dopplervinkel på 0°. Dessa noggrannheter erhålls från placeringen av markörerna på dopplervisningen och efterföljande mätningar.

SAMMANFATTNING AV MÄTNOGGRANNHET OCH MÄTSENSITIVITET FÖR SIGNALOMVANDLARNNA

Objekt markerade med en korssymbol (†) anger att det specificerade värdet endast är avsett som information och inte är ett testbart krav på systemnivå.

Testnivå I: verifierad med inspektion eller analys

Testnivå M: verifierad med mätning

† : endast för referens

(1) Sändarens mittfrekvenser för gråskaleavbildning

(2) Med CIRS 043 doppler trådfantom.

Table 6.3. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren L18-5.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	L18-5/bröst	I
PW-doppler mittfrekvens	5 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 12,5 % fel	M

Table 6.4. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren C6-1X.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	C6-1X/buk	I
PW-doppler mittfrekvens	2,25 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 13 % fel	M

Table 6.5. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren E12-3.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	E12-3/prostata	I
PW-doppler mittfrekvens	4,5 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 15 % fel	M

Table 6.6. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren LV16-5.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/förinställning	LV16-5/bröst	I
PW-doppler mittfrekvens	5 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 5 % fel	M

Table 6.7. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren L10-2.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/förinställning	L10-2/Kärl – karotisartär	I
PW-doppler mittfrekvens	3,75 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 3 % fel	M

Table 6.8. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren MC12-3.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/förinställning	MC12-3/allmän – kärl	I
PW-doppler mittfrekvens	4,5 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 14,5 % fel	M

Table 6.9. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren LH20-6.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	LH20-6/MSK	I
PW-doppler mittfrekvens	7,5 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 15 % fel	M

Table 6.10. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren P5-1X.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	P5-1X/kärl – TCD	I
PW-doppler mittfrekvens	1,875 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 15 % fel	M

Table 6.11. Noggrannhet för hastighetsmätning med doppler i SuperSonic MACH-serien med signalomvandlaren C9-2X.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	C9-2X/buk	I
PW-doppler mittfrekvens	2,4 MHz	I
Noggrannhet spektralhastighet PW-doppler (2)	= 15 % fel	M

Dopplersensitivitet färgflöde

Syftet med detta test är att mäta penetrationsprestandan för flödesavbildning med färg. Alla signalomvandlare ställs i läget Färgflöde. Dopplerfantomen för färgflöde utrustas med ett lutande cylindriskt kärl med 4 mm diameter som avbildas för att mäta

färgdopplerns sensitivitet i centimeter. Dopplervinkeln är cirka 72°. Det maximala djup (penetration) där dopplersignalen kan upptäckas på skärmen mäts med mätmarkörerna med en mätmarkör på hudlinjen och den andra där färgflödessignalerna börjar visa bortfall. Avståndet mellan punkterna är penetrationsvärdet. De flödessignaler som hamnar under gränsvärdet anses vara brus och är inte giltiga färgdopplersignaler. Dopplerfantomen för färgflöde används med en konstant flödesvågform. (1) Sändarens mittfrekvenser för gråskaleavbildning. (2) Med Shelley medical accuFlow-Q-pump med QATP – 100/Z-modellen (Zerdine™ vävnadslignande material, ljudhastighet 1 540 m/s ± 6 m/s vid 22 °C, dämpningskoefficient 0,5 dB/cm/MHz) blodflödesfantom inställd på lägsta, högsta och medel för genomsnittshastighet för doppler.

Table 6.12.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/förinställning	L18-5/bröst	I
Frekvensområde färgflöde	5–9 MHz	I
Färgpenetrering	41 mm	M
Penetrering Angio PL.U.S.	48 mm	M

Table 6.13.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/förinställning	C6-1X/buk	I
Frekvensområde färgflöde	2–2,5 MHz	I
Färgpenetrering	12,5 cm	M
Penetrering Angio PL.U.S.	125 mm	M

Table 6.14.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/förinställning	E12-3/prostata	I
Frekvensområde färgflöde	4,5–7,5 MHz	I
Färgpenetrering	5,0 cm	M

Table 6.15.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	LV16-5/	I
Frekvensområde färgflöde	5–9 MHz	I
Färgpenetrering	4,0 cm	M

Table 6.16.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	L10-2/nedre extremiteter venös	I
Frekvensområde färgflöde	3,7–6,4 MHz	I
Färgpenetrering	62 mm	M
Penetrering Angio PL.U.S.	71 mm	M

Table 6.17.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	MC12-3/kärl	I
Frekvensområde färgflöde	4,5–7,5 MHz	I
Färgpenetrering	5,0 cm	M

Table 6.18.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	LH20-6/MSK	I
Frekvensområde färgflöde	6,4–9 MHz	I
Färgpenetrering	3,5 cm	M

Table 6.19.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	P5-1X/TCD	I
Frekvensområde färgflöde	2,2–2,5 MHz	I
Färgpenetrering	2,0 mm	M

Table 6.20.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå
Namn på signalomvandlare/ förinställning	C9-2X/buk	I
Frekvensområde färgflöde	2,4–2,8 MHz	I
Färgpenetrering	73 mm	M
Penetrering Angio PL.U.S.	90 mm	M

Elastografimätningar

SWE-PENETRERING OCH SPATIAL UPPLÖSNING

Tabellerna nedan dokumenterar noggrannhet för uppskattning av elasticitet med SWE, specifikationer för SWE-penetrationsdjup och SWE spatiala upplösning för alla signalomvandlare där SWE-läget är tillgängligt.

Table 6.21.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	LV16-5/allmän	I	1
Noggrannhet elasticitets- uppskattning	$\pm 30\%$ eller 3 kPa (det högre värdet)	M	3
Djupområde SWE-penetrering	2,5–28 mm	M	4
SWE spatial upplösning	2,0 mm	M	5

Table 6.22.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	L18-5/allmän	I	1
Noggrannhet elasticitets- uppskattning	$\pm 30\%$ eller 3 kPa (det högre värdet)	M	3
Djupområde SWE-penetrering	2,5–30 mm	M	4
SWE spatial upplösning	2,0 mm	M	5

Table 6.23.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	L10-2/allmän	I	1
Noggrannhet elasticitets- uppskattning	$\pm 30\%$ eller 3 kPa (det högre värdet)	M	3
Djupområde SWE-penetrering	2,5–45 mm	M	4
SWE spatial upplösning	2,0 mm	M	5

Table 6.24.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	LH20-6/allmän	I	1
Noggrannhet elasticitets- uppskattning	$\pm 30\%$ eller 3 kPa (det högre värdet)	M	3
Djupområde SWE-penetrering	1–20 mm	M	4
SWE spatial upplösning	2,0 mm	M	5

Table 6.25.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	E12-3/allmän	I	1
Noggrannhet elasticitets- uppskattning	$\pm 30\%$ eller 3 kPa (det högre värdet)	M	3
Djupområde SWE-penetrering	2,5–30 mm	M	4
SWE spatial upplösning	2,0 mm	M	5

Table 6.26.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	MC12-3/allmän	I	1
Noggrannhet elasticitets- uppskattning	$\pm 30\%$ eller 3 kPa (det högre värdet)	M	3
Djupområde SWE-penetrering	2,5–30 mm	M	4
SWE spatial upplösning	3,0 mm	M	5

Table 6.27.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	C6-1X/allmän	I	1
Noggrannhet elasticitets- uppskattning	$\pm 30\%$ eller 3 kPa (det högre värdet)	M	3
Djupområde SWE-penetrering	25–70 mm	M	4
SWE spatial upplösning	2,0 mm	M	5

Table 6.28.

Mätetal (anmärkningar)	Specifikation	Testnivå	Anteckningar
Namn på signalomvandlare/ förinställning	C9-2X/buk	I	1
Noggrannhet elasticitets- uppskattning	$\pm 30\%$ eller 3 kPa (det högre värdet)	M	3
Djupområde SWE-penetrering	2,5–60 mm	M	4
SWE spatial upplösning	2,0 mm	M	5

NOTE

När det gäller hastighetsmätningen för skjuvvåg ska hänsyn tas till det högre av felvärdena 15 % eller 1 m/s.

När det gäller mätningen av Youngs modul ska hänsyn tas till det högre av felvärdena 30 % eller 3 kPa.

Förklaring av symboler i tabellerna för SWE-penetrering och spatial upplösning:

Testnivå I: Verifierad vid inspektion eller kvalitativ analys.

Testnivå M: Verifierad med mätning.

Anmärkning 1: Specifikationen är endast avsedd som information och är inte ett testbart krav på systemnivå.

Anmärkning 2: Specifikationen gäller de ultraljudspulser som används i avbildningsdelen av SWE-sekvensen.

***För USA** – Anmärkning 3: Noggrannhet för uppskattning av elasticitet med SWE definieras som skillnaden mellan den SWE-baserade elasticitetsmätningen för ett givet fantom mål och referenselasticiteten för målet som tillhandahålls av fantomtillverkaren. Noggrannhetsspecifikationerna för LV16-5, L18-5, L10-2, LH20-6, E12-3, MC12-3 och C6-1X härleddes från SWE-mätningar av de fyra sfäriska målen (referenselasticitet lika med 8,4, 17,7, 47,7 och 80,1 kPa) och bakgrunden med enhetlig elasticitet (referenselasticitet lika med 29 kPa) i CIRS 049 elasticitetsfantom för kvalitetssäkring.

Anmärkning 3: Maximalt penetrationsdjup för SWE definieras som det största djup för vilket SWE-bilden visar god färgfyllning och minimalt brus. Områdena för SWE-penetrationsdjup för V16-5, 18-5, L10-2, LH20-6, E12-3, MC12-3 och C6-1X SWE härleddes genom att skanna områden av bakgrundsmaterial med enhetlig elasticitet i CIRS 049A elasticitetsfantom för kvalitetssäkring.

***För USA** – Anmärkning 4: SWE-penetration definieras som det största djup för vilket SWE-bilden visar god färgfyllning och minimalt brus. Specifikationerna SWE-penetration för LV16-5, L18-5, L10-2, LH20-6, E12-3, MC12-3 och C6-1X härleddes genom att skanna områden av bakgrundsmaterial med enhetlig elasticitet i CIRS 049 elasticitetsfantom för kvalitetssäkring.

Anmärkning 4: Spatial upplösning för SWE erhålls genom att använda en anpassad fantom med rektangulära block av vävnadsliknande material med olika elasticitetskontrast och mäta den genomsnittliga bredden för skjuvvågshastigheten jämfört med avståndskurvorna i närheten av blockgränssnitten i lateral och axial riktning.

***För USA** – Anmärkning 5: Specifikationerna för SWE spatial upplösning för LV16-5, L18-5, L10-2, LH20-6, E12-3, MC12-3 och C6-1X härleddes genom att använda en anpassad fantom med två rektangulära vävnadsliknande block med en elasticitetskvot på 3, skanna den anpassade fantomen två gånger så att gränssnittet mellan de två blocken först är axiellt och sedan lateralt och

mäta den genomsnittliga bredden av SWE-elasticitet jämfört med avståndskurvorna på blockgränssnitten på de axiellt och lateralt orienterade SWE-bilderna.

SWE bias och precision

Tabellerna nedan dokumenterar bias och precision som en funktion av målstorlek och målstelhet för alla signalomvandlare för vilka SWE-läget är tillgängligt.

Resultaten i tabell erhöles genom att utföra experiment på en CIRS 049A elasticitetsfantom för kvalitetssäkring. Denna fantom innehåller stegformade cylindriska mål med fyra stelhetstyper I–IV och olika diametrar som motsvarar nominella skjuvvågshastigheter på 1,6, 2,2, 3,9 och 5,2 m/s, inbäddade i en bakgrund med enhetlig elasticitet (nominell skjuvvågshastighet på 2,9 m/s). Observera att specifikationerna för bias och precision som listas nedan inte ska extrapoleras vid skanning av vävnadstyper med skjuvvågshastigheter utanför skjuvvågshastighetsområdet [1,6–5,2] m/s för vilka dessa experiment utförts.

SWE-bias härleddes som skillnaden mellan genomsnittet av fem oberoende mätningar av SWE-skjuvvågshastighet och den nominella skjuvvågshastigheten, normaliserad med den nominella skjuvvågshastigheten och uttryckt som ett procentvärde.

SWE-precision härleddes som standardavvikelsen av fem oberoende mätningar av SWE-skjuvvågshastighet normaliserade med genomsnittet av de fem oberoende SWE-mätningarna och uttryckta som ett procentvärde.

LV16-5								
Mål-diameter (mm)	Mål typ I		Mål typ II		Mål typ III		Mål typ IV	
	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)
4,1	21,9	3,9	-7,0	2,2	-19,2	2,3	-24,1	1,9
6,5	7,6	0,6	-7,8	2,2	-8,7	1,3	-12,5	2,2
10,4	6,4	2,2	-8,6	1,8	-3,2	1,3	3,7	0,9
16,7	1,6	0,6	-8,6	1,8	-0,2	1,0	9,5	0,9

L18-5								
Mål-diameter (mm)	Mål typ I		Mål typ II		Mål typ III		Mål typ IV	
	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)
4,1	19,5	0,6	-5,3	0,5	-16,2	2,4	-24,5	2,3
6,5	7,6	0,6	-7,8	2,2	-9,7	0,3	-12,5	0,9
10,4	1,6	0,6	-9,4	0,5	-3,7	1,3	-0,9	1,5
16,7	1,6	0,6	-8,6	1,8	5,3	0,3	8,8	1,3

L10-2								
Mål-diameter (mm)	Mål typ I		Mål typ II		Mål typ III		Mål typ IV	
	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)
4,1	25,5	0,6	-4,5	1,7	-21,8	1,3	-22,2	1,0
6,5	13,5	0,6	-5,3	0,5	-10,2	1,1	-9,8	1,7
10,4	7,6	0,6	-5,3	0,5	-0,2	1,0	-0,1	2,0
16,7	1,6	0,6	-5,3	0,5	6,3	1,2	7,2	0,9

LH20-6								
Mål-diameter (mm)	Mål typ I		Mål typ II		Mål typ III		Mål typ IV	
	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)
6,5	9,5	1	-1,8	1	-0,5	4	-11,2	7
10,4	5,2	1	-3,6	1	-1,6	4	0,35	7
16,7	0,8	1	-2,1	1	1,2	4	-1,44	7

E12-3								
Mål-diameter (mm)	Mål typ I		Mål typ II		Mål typ III		Mål typ IV	
	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)
6,5	26,7	1,9	-2,8	2,1	-13,7	1,4	-17,9	1,9
10,4	7,6	0,6	-6,1	1,8	-5,7	1,3	-0,9	0,8
16,7	1,6	0,6	-5,3	0,5	1,3	1,2	9,9	0,7

C6-1X								
Mål-diameter (mm)	Mål typ I		Mål typ II		Mål typ III		Mål typ IV	
	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)
6,5	44	1	21	1	-28	1	-42	2
10,4	25	1	11	1	-23	1	-26	1
16,7	1	1	1	1	-10	1	-12	1

MC12-3								
Mål-diameter (mm)	Mål typ I		Mål typ II		Mål typ III		Mål typ IV	
	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)
6,5	26,7	1,9	-2,8	2,1	-13,7	1,4	-17,9	1,9
10,4	7,6	0,6	-6,1	1,8	-5,7	1,3	-0,9	0,8
16,7	1,6	0,6	-5,3	0,5	1,3	1,2	9,9	0,7

C9-2X								
Mål-diameter (mm)	Mål typ I		Mål typ II		Mål typ III		Mål typ IV	
	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)	Bias (%)	Precision (%)
10,4	63	2	26	1	-8	1	-27	2
16,7	17	2	5	1	-2	1	-14	2

Frekvensbandbredd

SW som skapas med SWE-läget har bred bandbredd. Frekvensbandbredden som visas på skärmen motsvarar min- och maxfrekvenserna för SW-pulsen.

Observera att SW-hastighetskartan kan variera som en funktion av SW-frekvensen.

3D-mätningar

Signal-omvandlare	Frekvenser TX/RX-läge	Djup (mm)	Transversal upplösning (mm)
LV16-5	THI	20	1,3

Noggrannheten för volymmätning definieras som $\pm 10\%$ i intervallet 0,01 till 2 000 cm³.

BI-RADS®-analys

Rapport- och datasystemet för bröstbildvisning (BI-RADS®) som utvecklats av American College of Radiology, tillhandahåller en standardiserad klassificering för ultraljudsundersökningar av bröst. Den är sammansatt av en serie beskrivningar, från vilka en bedömning kopplad till en kategori kan göras av läkaren.

Bedömningskategorier för BI-RADS®

Table 6.29. BI-RADS®-bedömningskategorisering för ultraljud enligt American College of Radiology

BI-RADS®-score	Bedömning
0	Assessment incomplete: need additional imaging evaluation (Bedömning ofullständig: behöver ytterligare bildvisningsutvärdering)
1	Negative (Negativ)
2	Benign finding (Benigt resultat)
3	Probably benign finding (Troligen benigt resultat)
4	Suspicious malignancy (Misstänkt malignitet)
4a	<i>Low suspicion for malignancy (Låg misstanke om malignitet)</i>
4b	<i>Moderate suspicion for malignancy (Måttlig misstanke om malignitet)</i>
4c	<i>High suspicion for malignancy (Hög misstanke om malignitet)</i>
5	Highly suggestive of malignancy (Starkt tydande på malignitet)
6	Known biopsy-proven malignancy (Känd biopsibevisad malignitet)



NOTE

Alla BI-RADS kriterier visas på engelska på systemet, oavsett vilket språk som väljs.

Du kan enkelt utföra BI-RADS®-klassificering med användning av det integrerade BI-RADS® lexikonklassificeringsformuläret. Upp till tolv lesioner kan klassificeras under en enda undersökning.

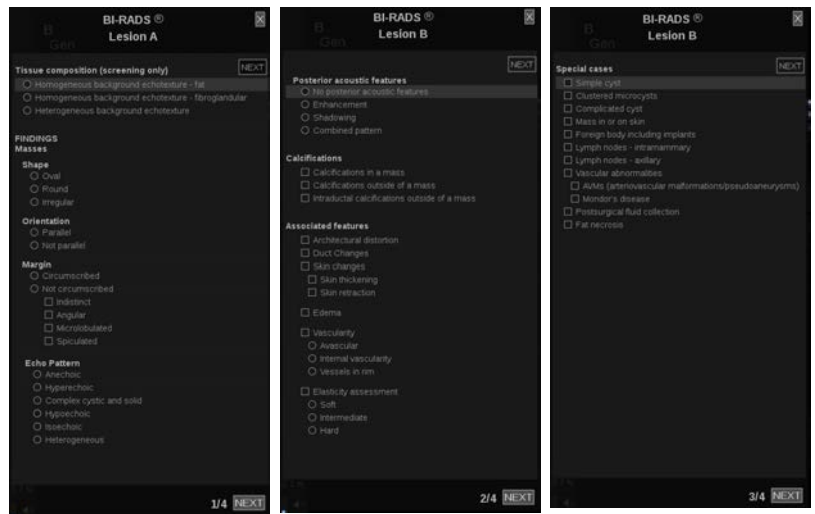
Utföra BI-RADS® lexikonklassificering

1. **Frys** bilden oavsett läge.
2. Tryck på **Lägg till ny lesion**.

En knapp för ny lesion visas på pekskärmen (t.ex. Lesion A).

3. Placera lesionens pilmarkör med **SonicPad** för att ange den intressanta lesionen på huvudskärmen.
4. Klicka på **SonicPad** för att fästa pilmarkören.

BI-RADS®-menyn visas till vänster om bilden på huvudskärmen.



5. Markera resultaten i BI-RADS® lexikonklassificeringsformulär med **Markör** och **SonicPad**
6. Klicka på knappen **NÄSTA** i menyn eller reglaget **Lesionsida** på pekskärmen för att flytta till nästa sida i BI-RADS®-menyn.
7. Tryck på **Spara bild**.
8. Tryck på **Avsluta** för att stänga BI-RADS®-menyn.

” NOTE

Viktigt att tänka på:

Du måste trycka på **Spara bild** när du fyllt i BI-RADS®-klassificeringsformuläret och avslutat menyn annars sparas inte dessa data.

BI-RADS®-menyn kan öppnas så många gånger som det krävs för att slutföra bedömningen av en särskild lesion. Mätningar som utförs när du är i menyn BI-RADS® blir direkt associerade med den markerade lesionen (t.ex. Lesion A) i den slutliga rapporten. Mätningar som utförs i menyn BI-RADS® visas på sidan 4.

Dokumentering av BI-RADS® lexikonklassificering med bilder

En enskild bild kan inte dokumentera alla egenskaper som finns i BI-RADS® lexikonklassificeringsformulär.

För att underlätta dokumenteringen av lesionsegenskaper erbjuder den integrerade BI-RADS®-menyn fördelen med att dokumentera en eller flera BI-RADS®-egenskaper med en associerad bild.

1. Ange en ny lesion och aktivera BI-RADS®-menyn.
2. Vid användning av **markören** och **SonicPad** kan resultaten väljas i BI-RADS® lexikonklassificeringsformulär.
3. Tryck på **Spara bild**.

Observera att bildnumret visas till höger om det valda svaret i BI-RADS® lexikonklassificeringsformulär.

4. Du kan avsluta BI-RADS® efter varje **Spara bild** och återkomma till samma lesion för att ange ytterligare data associerade med nya bilder.
5. I händelse av att oförenliga resultat anges för samma lesion, kan sammanlikning av resultaten utföras i rapporten (se **Chapter 7, Rapporter [367]**).

Thy-RADS™-analys

Rapport- och datasystemet för sköldkörtel (Thy-RADS™), utvecklades av SuperSonic Imagine och tillhandahåller en uppsättning kliniska bedömningskriterier för ultraljudsundersökningar av sköldkörteln.

Du kan enkelt utföra Thy-RADS™-analys med användning av det integrerade Thy-RADS-formuläret.

Upp till 8 noduler kan klassificeras under en enda undersökning.

Utföra Thy-RADS™ lexikonklassificering

1. I applikationen Sköldkörtel fryser du bilden.
2. Tryck på **Thy-RADS**.
3. Tryck på **Lägg till ny nodul**.

En pekskärmknapp för ny nodul visas (t.ex. Nodul A).

4. Placera nodulens pilmarkör med **SonicPad** för att ange den intressanta nodulen på huvudskärmen.
5. Klicka på **SonicPad** för att fästa pilmarkören.

Thy-RADS™-menyn visas till vänster om bilden på huvudskärmen.

6. Markera resultaten i Thy-RADS™ lexikonklassificeringsformulär med **Markör** och **SonicPad**
7. Klicka på knappen **NÄSTA** i menyn eller reglaget **Nodulsida** på pekskärmen för att flytta till nästa sida i Thy-RADS™-menyn.
8. Tryck på **Spara bild**.
9. Tryck på **Avsluta** för att stänga Thy-RADS™-menyn.



NOTE

Viktigt att tänka på:

Du måste trycka på **Spara bild** när du fyllt i Thy-RADS™-klassificeringsformuläret och avslutat menyn annars sparas inte dessa data.

Thy-RADS™-menyn kan öppnas så många gånger som det krävs för att slutföra bedömningen av en särskild nodul. Mätningar som utförs när du är i menyn Thy-RADS™ blir direkt associerade med den markerade nodulen (t.ex. Nodul A) i den slutliga rapporten. Mätningar som utförs i menyn Thy-RADS™ visas på sidan 4.

Dokumentering av Thy-RADS™ lexikonklassificering med bilder

En enskild bild kan inte dokumentera alla egenskaper som finns i Thy-RADS™ lexikonklassificeringsformulär. För att underlätta dokumenteringen av lesionegenskaper erbjuder den integrerade Thy-RADS™-menyn fördelen med att dokumentera en eller flera Thy-RADS™-egenskaper med en associerad bild.

1. Ange en ny nodul och aktivera Thy-RADS™-menyn.
2. Vid användning av **Markör** och **SonicPad** kan resultaten väljas i Thy-RADS™ lexikonklassificeringsformulär.
3. Tryck på **Spara bild**.

Observera att bildnumret visas till höger om det valda svaret i Thy-RADS™ lexikonklassificeringsformulär.

4. Du kan avsluta Thy-RADS™ efter varje **Spara bild** och återkomma till samma nodul för att ange ytterligare data associerade med nya bilder.
5. I händelse av att oförenliga resultat anges för samma lesion, kan sammanlikning av resultaten utföras i rapporten (se **Chapter 7, Rapporter [367]**).

7 Rapporter

Beskrivning av rapportfunktionen

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien ger möjlighet att hantera all information som samlas in under studien och skapa en rapport.

Rapportfunktionerna består av två olika vyer:

- Rapportbyggaren där du kan skapa och anpassa rapporten.
- Förhandsgranskning av rapport där du kan visa rapporten och se hur den kommer att se ut vid utskrift eller när den sparas som pdf-fil.

Tryck på **Rapport** för att öppna rapportfunktionen.

Rapportbyggaren visas.

Rapportbyggaren

Beskrivning av rapportbyggaren

I Rapportbyggaren kan du välja vilka delar av undersökningen som ska tas med i slutrapporten.

Rapportbyggaren består av följande flikar:

- **Bilder**, där bilder som tas under undersökningen, associerade mätningar, BI-RADS®/Thy-RADS™ och kommentarer sparas.
- **Mätningar**, där du kan visa alla namngivna mätningar och beräkningar i undersökningen.
- **Arbetsblad**, där du kan visualisera de olika delarna i slutrapporten, ändra patientuppgifter, ange patientdata, använda diagram eller anatomiska data för att hitta eller ange de utförda namngivna mätningarna.

Bilder

Fliken Bilder i Rapportbyggaren visar alla bilder som tagits under undersökningen.

Bilderna är antingen organiserade i flikar för kliniska applikationer eller i en flik ("Alla applikationer").

Vertikala flikar innehåller bilder som är kopplade till tabellen BI-RADS® och Thy-RADS™.

Du väljer vilka bilder som ska visas i slutrapporten genom att markera dem.

Klicka på ikonerna ovanför bilden för att inkludera eller utesluta den från rapporten.

Bilder som inte visas i slutrapporten finns alltid kvar i studien på ultraljudssystemet.

Intill varje bild finns en textruta avsedd för kommentarer.

Markera textrutan intill bilden du vill skriva en kommentar för.

Ange kommentarer med hjälp av **Tangentbord**.

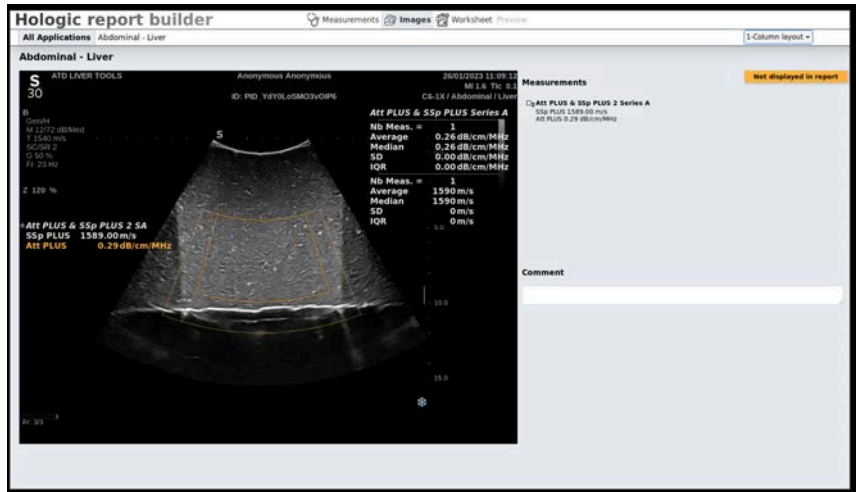
Mätningar kopplade till varje bild visas i området till höger under rutan "Bildkommentarer".

Om inga mätningar utfördes på de markerade bilderna kan området vara tomt.

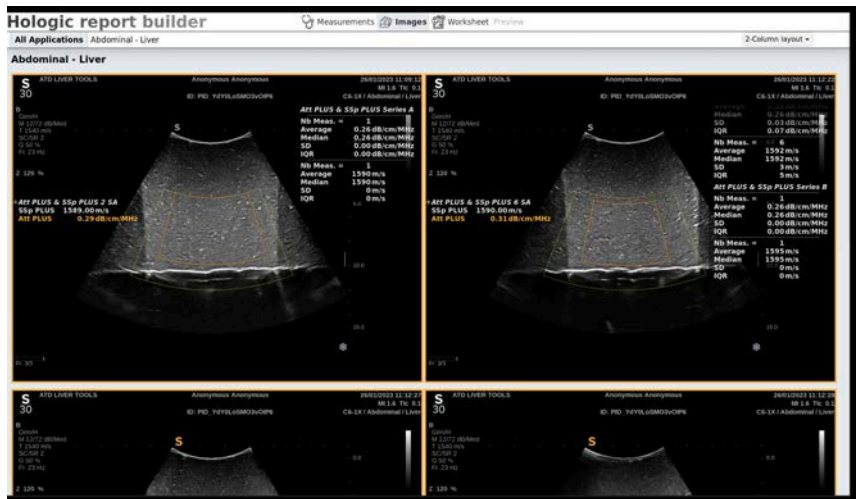
Mätningar som är kopplade till bilder visas/döljs samtidigt, om bilden är dold är också mätningarna det (utom för namngivna mätningar, trendmärken och kalkylatorer).

Du kan välja mellan olika layouter genom att klicka på den särskilda ikonerna i rapportens övre högra hörn:

1-kolumnslayout (standard): bilden visas i den vänstra kolumnen, mätningar och kommentarer i den högra kolumnen



2-kolumnslayout: bilderna visas i två kolumner



3-kolumnslayout: bilderna visas i tre kolumner



Mätningar

På fliken **Mätning** visas namngivna mätresultat och tillhörande beräkningar som utförts under undersökningen.

I denna flik kan du bestämma om du vill visa eller dölja varje namngivet mätresultat för slutrapporten.

1. Välj underfliken för önskad tillämpning (endast tillgänglig för tillämpningar där namngivna mätningar utfördes under undersökningen).

Observera att även om bilden på vilka de namngivna mätningarna utfördes togs bort, finns motsvarande namngivna mätningar i databasen.

2. Du kan visa eller dölja varje enskilt namngivet mätresultat med kryssrutan intill varje mätning.

Dolda namngivna mätningar visas inte i slutrapporten.

Du kan visa de sparade bilderna genom att klicka på den särskilda ikonen i den visade kolumnen. Detta gäller för alla applikationer.

För OB/Gyn kan du visa ett diagram genom att klicka på den särskilda ikonen i den visade kolumnen.

Arbetsblad

Fliken **Arbetsblad** är uppdelad efter de applikationer och förinställningar som används för att utföra undersökningen: varje applikationsförinställning har sitt eget arbetsblad. Arbetsbladet innehåller alltid patientinformation, en allmän slutsats och en signaturdel.

För alla applikationer visar Arbetsblad informationen från Patientdatainmatningen. Mätningarna visas också och BI-RADS eller THY-RADS om de utförts om det gäller undersökning av Bröst eller Sköldkörtel.

För tillämpningarna Kärll och OB-GYN visar fliken Arbetsblad de namngivna mätningar som utförts i en interaktiv rapport eller på Anatomiska data. För karotisartär, TCD, arteriell och venös finns särskilda anatomiska sektioner som innehåller en ritning relaterad till förinställningen samt mätningar kopplade till ritningen.

Verktygstips visas när du håller fingret på vissa objekt i kalkylbladet för att hjälpa användaren att anpassa det.

Du kan dölja avsnitt av arbetsbladet:

1. Avmarkera rutan för det önskade avsnittet i navigeringsfältet till höger.

Visa ett dolt avsnitt:

1. Markera rutan för det önskade avsnittet i navigeringsfältet till höger, alla dolda avsnitt sorteras efter applikation.

Du kan omdirigera till ett specifikt avsnitt:

1. Klicka på namnet på det önskade avsnittet i navigeringsfältet till höger.

” NOTE

Observera att avsnittet inte får döljas i det här fallet.

Du kan också dölja underavsnitt genom att göra så här:

1. Hovra över underavsnittet, en ögonsymbol visas.
2. Klicka på ikonen för att dölja underavsnittet.

För att visa det igen:

1. Klicka på alternativknappen i det övre högra hörnet, de dolda linjerna listas
2. Klicka på den önskade linjen för att visa den igen i avsnittet Arbetsblad eller klicka på **Visa alla** för att visa alla dolda linjer.

Du kan också dölja linjer i ett avsnitt genom att göra så här:

1. Hovra över linjen, en ögonsymbol visas.
2. Klicka på ikonen för att dölja linjen.

För att visa den igen:

1. Klicka på alternativknappen i det övre högra hörnet, de dolda linjerna listas
2. Klicka på den önskade linjen för att visa den igen i avsnittet Arbetsblad eller klicka på **Visa alla** för att visa alla dolda linjer.

Det är möjligt att flytta sektioner uppåt och nedåt genom att klicka på pilen i det övre högra hörnet av en sektion.

Arbetsblad OB-Gyn

Arbetsblad OB-GYN visar undersökningsinformation, information om fostertillstånd och de namngivna mätningar som utförts i tillämpningen OB-GYN på en interaktiv rapport.

OB-PERCENTILER OCH Z-SCORE

OB uppskattad fostervikt – percentil och data för Tillväxtpercentil används för att tolka och hantera fostertillväxt. Data för EFW-percentil visas tillsammans med EFW beräknad enligt data från kollegialt granskade publikationer samt fosterålder. Percentildata för tillväxt visas tillsammans med fostermätningar enligt data från kollegialt granskade publikationer samt fosterålder. Visningen av dessa data ger läkaren möjlighet att bedöma fostertillväxt och hantera graviditeten.



CAUTION

Var noga med att bekräfta patientnamn och ID innan undersökningen av en ny patient påbörjas.

Kontrollera datumformatet innan du anger födelsedatum, Sista mens (LMP), Beräknat förlossningsdatum (EDD), Befruktningsdatum (DOC) och Ägglossningsdatum. Om dessa parametrar anges felaktigt leder det till en felaktig Fosterålder (GA).

Ange EDD och GA i patientjournalen som en säkerhetsåtgärd.

Markera knappen ”Aktivera OB-beräkningar” på sidan Patientdatainmatning (PDE) för att utföra obstetriska beräkningar.

Det är nödvändigt att specificera vilken OB-författare som ska användas för varje specifik mätning för att beräkna GA och erhålla en Uppskattad fostervikt (EFW).

En diagnos kan inte enbart baseras på en mätning eller datauppsättning. Var noga med att alltid ta hänsyn till den övergripande kliniska bedömningen av patienten, inklusive journalen.

Beroende på fostrets position kan vissa mätningar vara felaktiga. Var noga med att alltid ta hänsyn till den övergripande kliniska bedömningen av patienten, inklusive journalen.

Systemet tillhandahåller fostermätningar för upp till fem foster. Var noga med att inte blanda ihop fostren under mätningar.

För varje utförd mätning kan du välja antingen den första, sista, medel, minsta, största eller specifikt en av de fem mätningarna som tillåts visas, med användning av väljarfunktionen på fliken Mätningar i Rapport.

Var försiktig vid borttagning av mätningar eftersom detta påverkar väljarens resultat.

Avvikelser från normala mätvärden måste bedömas baserat på graferna och litteraturen.

1. Utför obstetriska namngivna mätningar.
2. Mätningarna visas i rapporten tillsammans med visning av percentil och Z-score(baserat på vald referenstabell, författare och datum).

OB-TREND

Med OB-trend kan du bedöma fostrets utveckling som en funktion av tid, för undersökningar som är sparade på systemet.



CAUTION

Kontrollera att alternativet ”Aktivera OB-beräkningar” är markerat på Patientdatainmatning för att använda percentiler och Z-score.

1. Ange patientdata i formuläret Patient



CAUTION

Säkerställ att minst patientens Förnamn, Efternamn och Födelsedatum överensstämmer med tidigare undersökningar så att systemet hittar samma patient.

2. Längst ned i formuläret Patient visar ett fönster föregående undersökningar för samma patienter.
3. Välj föregående data för aktuell patient.
4. Föregående data för aktuell patient importeras i systemet.
5. Starta undersökningen och utför aktuella mätningar.
6. Spara bilder efter behov.
7. Tryck på **Rapport**.
8. För varje mätning visas data för tidigare undersökning(ar) och den aktuella undersökningen i samma diagram.

Kärlarbetsblad

BESKRIVNING

Arbetsbladet Kärl visar specifika namngivna mätningar som utförts i kärltillämpningen och förinställningar för Anatomiska data.

LÄGGA TILL INFORMATION I ARBETSBLADET

Du kan lägga till en del information i varje arbetsblad, som skanningskvalitet eller kliniska resultat.

1. Klicka på textfältet intill motsvarande etikett.

Tangentbordet öppnas automatiskt.

2. Skriv text för att ange ytterligare information.

YTTERLIGARE INFORMATION SPECIFIK FÖR ARBETSBLADET CAROTID

Arbetsbladet karotisartär tillhandahåller kriterierna SRU1 och NASCET2 längst ned i avsnittet ”Anatomiska referenser”.

Klicka på elementen som är relevanta för resultaten för att lägga till dem i arbetsbladet.

Arbetsbladet Lever

Arbetsbladet Lever innehåller en sammanfattningstabell med alla Q-Box levermärkta mätningar som utförts på levern, med detaljerad information för varje Q-Box-mätning.

Gör så här för att öppna arbetsbladet Q-Box lever:

1. Tryck på **Mät** på kontrollpanelen efter en SWE-registrering.
2. Välj mätpaketet **Lever SWE** på pekskärmen.
3. Listan med tillgängliga namngivna mätningar för Q-Box Liver SWE visas på höger sida av skärmen.
4. Använd en av de namngivna mätningarna.
5. Tryck på **Spara bild**.
6. Tryck på **Rapport**.
7. Klicka på fliken **Arbetsblad**.

Arbetsbladet Lever ger även möjlighet att välja en publikation för att visualisera SWE-statistik för referens i avsnittet ”Referenser”.

NOTE

Dessa mätningar är inte från undersökningen. De extraheras från den valda publikationen och visas endast som referens.

1. Klicka på pilen för att visa listan med tillgängliga publikationer.
2. Klicka på den önskade publikationen.
3. Den relaterade tabellen visas nedan och finns med i slutrapporten.

För serier som utförs med hjälp av leververktygen:

Du kan visa mätvärdena för SWE och viskositet i **Kort vy** eller **Detaljerad vy** genom att klicka på knappen som visas nedan:

The screenshot shows the 'Hologic report builder' interface. It displays two main data sections:

Attenuation PLUS and Sound Speed PLUS Series B

Attenuation (dB/cm/MHz)		Velocity (m/s)	
Att PLUS	5Sp PLUS	Att PLUS	5Sp PLUS
Nb Meas	1	Nb Meas	1
Mean	0.26	Mean	1595.0
Median	0.26	Median	1595.0
IQR	0.0	IQR	0.0
IQR/Meas	0.0 %	IQR/Meas	0.0 %
SD	0.0	SD	0.0
SD/Meas	0.0 %	SD/Meas	0.0 %

ShearWave Elastography Series A

Short view	Depth (cm)	Diam (mm)	SI (%)	Elasticity (kPa)					Velocity (m/s)				
				Max	Mean	Med	Min	SD	Max	Mean	Med	Min	SD
Q-Box 1	3.5	15.0	99	8.5	7.8	7.8	7.1	0.3	1.7	1.6	1.6	1.5	0.0
Q-Box 2	3.5	15.0	99	8.5	7.8	7.8	7.1	0.3	1.7	1.6	1.6	1.5	0.0
Q-Box 3	3.3	15.0	98	8.3	7.8	7.9	6.5	0.3	1.7	1.6	1.6	1.5	0.0
Q-Box 4	4.8	15.0	97	8.8	8.3	8.2	5.4	1.7	1.7	1.7	1.4	1.4	0.0
Q-Box 5	3.6	15.0	99	8.3	7.5	7.4	6.5	0.4	1.7	1.6	1.6	1.5	0.0

Reference: Mean = Elasticity (kPa) Velocity (m/s)

Nb Meas	Mean	Median	IQR	IQR/Meas	SD	SD/Meas
4	7.85	1.62	1.6	0.0	0.05	3.09

Bibliographic references

Select a bibliographic reference

Measurements

Att PLUS & 5Sp PLUS Series A	Att PLUS & 5Sp PLUS Series B	Q-Box Liver Elasticity Series A	Q-Box Liver Series A
Nb Meas = 8	Nb Meas = 1	Average 8.0 kPa	Nb Q-Box = 5
Average 0.26 dB/cm/MHz	Average 0.26 dB/cm/MHz	Average 1.6 m/s	Mean Depth 4.6 cm
Median 0.26 dB/cm/MHz	Median 0.26 dB/cm/MHz	Mean 8.0 kPa	Mean Diam 15.0 mm
SD 0.03 dB/cm/MHz	SD 0.03 dB/cm/MHz	Mean 1.6 m/s	Min Mean 6.1 kPa
IQR 0.0 dB/cm/MHz	IQR 0.0 dB/cm/MHz	Median 1.6 m/s	Min Mean 1.6 m/s
Nb Meas = 8	Nb Meas = 1	SD 0.4 kPa	Max Mean 8.9 kPa
Average 1592 m/s	Average 1595 m/s	SD 0.4 kPa	Max Mean 1.7 m/s
Median 1592 m/s	Median 1595 m/s	SD 0.0 m/s	Max Mean 1.7 m/s
SD 0.0 m/s	SD 0.0 m/s	SD 0.0 m/s	Max Mean 1.7 m/s
SD/Meas 0.0 %	SD/Meas 0.0 %	SD 0.0 m/s	Max Mean 1.7 m/s

Beräkningstabellen nedan uppdateras i realtid enligt de mätningar som visas.

Hologic report builder

Measurements Images Worksheet Preview

SD/Mean 15.38 % 0.18 %

Attenuation PLUS and Sound Speed PLUS Series B

		Att PLUS	Velocity (m/s)
Att PLUS		0.26	1595.00
Alt & Ssp 1		0.26	1595.00
	Nb Meas	1	1
	Mean	0.26	1595.0
	Median	0.26	1595.0
	IQR	0.0	0.0
	IQR/Max	0.0 %	0.0 %
	SD	0.0	0.0
	SD/Max	0.0 %	0.0 %

ShearWave Elastography Series A

Short view	Depth (cm)	Diam (mm)	SI (%)	Elasticity (kPa)					Velocity (m/s)				
				Max	Mean	Med	Min	SD	Max	Mean	Med	Min	SD
Q-Box 1	3.5	15.0	99	8.5	7.8	7.8	7.1	0.3	1.7	1.6	1.6	1.5	0.0
Q-Box 3	3.3	15.0	98	8.3	7.8	7.9	6.5	0.3	1.7	1.6	1.6	1.5	0.0
Q-Box 4	4.8	15.0	97	8.8	8.3	8.2	0.4	1.7	1.7	1.7	1.4	0.0	
Q-Box 5	3.6	15.0	96	7.8	7.8	7.8	0.4	1.7	1.6	1.6	1.3	0.0	

Reference:	Mean - Elasticity (kPa)	Velocity (m/s)
Nb Meas	4	4
Mean	7.85	1.62
Median	7.0	1.6
IQR	0.3	0.0
IQR/Max	1.35	0.0
SD	0.33	0.05
SD/Max	4.2	3.09

Bibliographic references

Select a bibliographic reference

Measurements

Att PLUS & Ssp PLUS Series A	Att PLUS & Ssp PLUS Series B	Q-Box Liver Elasticity Series A	Q-Box Liver Series A
Nb Meas = 1	Nb Meas = 1	Average 0.0 kPa	Nb Q-Box = 5
Average 0.26 dB/cm/Mez	Average 0.26 dB/cm/Mez	Average 1.6 m/s	Mean Depth 0.0 cm
Median 0.26 dB/cm/Mez	Median 0.26 dB/cm/Mez	Mean 0.0 kPa	Min Mean 0.1 kPa
SD 0.03 dB/cm/Mez	SD 0.03 dB/cm/Mez	Mean 1.0 m/s	Max Mean 1.6 m/s
IQR 0.0 dB/cm/Mez	IQR 0.0 dB/cm/Mez	Median 1.0 kPa	Min Mean 1.0 m/s
Nb Meas = 1	Nb Meas = 1	Median 1.0 m/s	Max Mean 0.0 kPa
Average 1595 m/s	Average 1595 m/s	SD 0.0 kPa	Max Mean 1.7 m/s
Median 1595 m/s	Median 1595 m/s	SD 0.0 m/s	Mean 0.0 kPa
SD 0.0	SD 0.0	Mean 0.0 kPa	

Du kan utesluta eller visa mätningar genom att klicka på dem.

Du kan välja att visa max, medelvärde, median, min och SD för mätningarna ovan genom att klicka på listrutan **Referens**. Du kan dölja rader i tabellen genom att klicka på ikonen dölj. Klicka sedan på avsnittet **Alternativ** för att visa dem igen.

NOTE

Om leververktygsmätningar är dolda på fliken **Mätningar** visas de fortfarande i det här avsnittet.

Om en mätning inte är giltig visas den som avmarkerad i tabellen.

Slutsats

Fliken Slutsats i Rapportbyggaren är en skärm för inmatning av fritext.



NOTE

Du kan också välja från en lista över förregistrerade slutsatser. I [the section called “Rapport” \[415\]](#) finns ytterligare information om förregistrerade slutsatser.

Ange kompletterande information eller slutsatser om undersökningen [här](#).

Skapa rapporter

Tryck på **Spara rapport** för att skapa den önskade rapporten i pdf-format.

Använd **markören** och **SonicPad** för att navigera mellan sidor.

Skriva ut rapporter

Om du är nöjd med förhandsgranskningen av rapporten kan du skriva ut rapporten på papper.

Tryck på knappen **Skriv ut rapport** på pekskärmen för att skicka rapporten till en inställd skrivare.

Om en pappersskrivare inte är tillgänglig skickas inte rapporten.

Exportera rapporter

Ett alternativ ger möjlighet att exportera rapporten som DICOM-bilder. Detta är särskilt användbart när din PACS inte har stöd att visa pdf-filer.

1. Tryck på **Systemkonfiguration**.
2. Öppna fliken **Administration**.
3. Öppna underfliken **Enheter**.

4. Lägg till eller redigera en befintlig DICOM-lagring.
5. Aktivera Rapportexport på fliken **Avancerade alternativ**.
6. I listrutan väljer du alternativet **Ultraljudsbild**.
7. Klicka på **OK** för att bekräfta

8 Bild- och datahantering

Spara data

Ta bilder och skapa klipp

Du kan ta och spara en enskild bild eller en klipp-sekvens. Klipp kan skapas retrospektivt eller prospektivt. Bildrutan eller klipp-sekvensen sparas i patientundersökningen och en miniatyrbild är tillgänglig i realtidsvisningen och granskningsvisningen. När en bild tas visas en ikon längst ned på skärmen. När bilden tagits visas en miniatyrbild av bilden.

Ta en enskild bild

1. Tryck på **Frys**.
2. Tryck på **Spara bild**.

Bilden visas i miniatyrbildfältet på höger sida av skärmen.

Skapa en retrospektiv klippsekvens

Med SuperSonic MACH-serien kan du ta retrospektiva klipp.

1. Tryck på **Frys**.
2. Tryck på **Spara klipp** när den är fryst för att spara bilderna i klippsekvensen som just skapades.

När klippet skapats bekräftar en pipsignal att klippet sparades.

Klippet visas i miniatyrbildfältet på höger sida av skärmen.

Tryck inte på **Granska** innan du hör pipet.

Skapa en prospektiv klippsekvens

Med SuperSonic MACH-serien kan du ta prospektiva klipp i realtidsbilder.

1. Tryck på **Spara klipp** under visning av realtidsskärmbilden för att starta inlämning av ett prospektivt klipp.

Prospektiva klipp avslutas automatiskt efter den tidslängd som ställts in i systemkonfigurationen.

När klippet inlämnas bekräftar en pipsignal att klippet sparades.

2. Tryck på **Spara klipp** igen eller på **Frys** för att stoppa inlämningen.

Ändra inte bildens skala under inlämningen av det prospektiva klippet, det gäller särskilt följande inställningar:

- **Digital zoom**
- **Visningsformat**
- **Dubbel övre/nedre**
- **Bredbildsläge**

På en DICOM-arbetsstation för granskning kan ändring av bildens skalning leda till fel vid mätningar som utförs efteråt på DICOM prospektiva klipp.

3. Klippet visas i miniatyrbildsfältet på höger sida av skärmen.

Tryck inte på **Granska** innan du hör pipet.



NOTE

Att trycka på **Spara bild** medan ett prospektivt klipp skapas påverkar inte skapandet av det prospektiva klippet.

Ställa in längd för inlämning av prospektiva klipp

Se [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#). Gör så här för att ställa in längd för inlämning av prospektiva klipp:

Välj önskad längd på prospektiva klipp från de tillgängliga alternativen:

2 s, 5 s, 10 s, 15 s, 30 s, 1, 2, 3, 4, 5 min

Obs! En specifik längd kan ställas in för kontrastläge.

Trimma klipp

Med trimma kan du radera bildrutor i början eller slutet av prospektiva eller retrospektiva klipp.

1. Tryck på **Trimma** på pekskärmen.

SonicPad är inställd på **Trimma slut**.

2. Flytta **SonicPad** mot början av klippet för att radera de önskade bildrutorna i slutet av klippet

SonicPad är inställd på Trimma start.

3. Flytta **SonicPad** mot slutet av klippet för att radera de önskade bildrutorna i början av klippet.
4. Inaktivera **Trimma** för att avlägsna de borttagna bildrutorna.
5. Tryck på **Spara klipp** för att spara ett nytt klipp utan de borttagna bildrutorna.

Tryck vid behov på **Återställ trimning** för att återföra Trimma start och Trimma slut till början respektive slutet på klippet.

Granska en undersökning

Använd Granska under eller efter en undersökning för att undersöka och jämföra bilder som tagits under undersökningen. Det går att granska flera undersökningar för samma patient. I Granska kan du visa de bilder eller klippsekvenser som sparats. Sparade bilder kan visas, skickas, skrivas ut, sökas och säkerhetskopieras. Bildanalys kan också utföras i Granska. Bilder som är lagrade på ultraljudssystemets hårddisk kan överföras till en DVD eller en USB-enhet och på DICOM-kompatibla enheter kan de överföras via nätverket.

Allmän information om Granska

I läget Granska kan olika uppgifter utföras, inklusive att utföra mätningar och spela upp klippsekvenser.

MÄTNINGAR I GRANSKA

I läget Granska kan mätningar utföras på bilder i den aktuella undersökningen. En bild måste först visas i full storlek. Mätningar som görs i Granska på den aktuella undersökningen kan sparas i rapporten. Mätningar som görs i Granska på tidigare undersökningar kan inte sparas. Tryck på **Mätning** för att visa mätreglagen på pekskärmen Granska undersökning. Rensa alla mätningar från en bild genom att trycka på **Radera alla** på pekskärmen Granska undersökning.

Starta Granska

Tryck på **Granska** för att öppna läget Granska.

Den skärm som visas varierar beroende på om en undersökning är aktiv i systemet.

Om en undersökning pågår öppnas skärmen Granska undersökning när du trycker på **Granska**.

Om ingen undersökning pågår för tillfället när du trycker på **Granska** visas Patientkatalogen.

Om automatisk borttagning är inställd i systemkonfigurationen kan du låsa vissa undersökningar för att hindra att de tas bort automatiskt.

Återgå till bildvisning i realtid genom att trycka på **Granska** igen.

Patientkatalog

Patientkatalog är en lista med undersökningar som är sparade på den valda hårddisken. Patientkatalog inkluderar alternativ som gör att användaren kan sortera, visa och överföra undersökningar. Om ingen aktuell undersökning pågår när Granska startas visas Patientkatalog.

OM KOLUMNRUBRIKER I PATIENTKATALOGEN

I Patientkatalog visas undersökningarna i en tabell med flera kolumner. Varje kolumnrubrik beskriver innehållet i kolumnen med antingen text

eller en ikon. Klicka på en kolumnrubrik för att sortera listan efter denna kolumn. Kolumnen Undersökningsstatus visar antalet gånger en undersökning fortsatts (om några).

Välja och läsa in undersökningar

Om en undersökning för tillfället pågår öppnar en tryckning på Granska Granska undersökning med bilder från den aktuella undersökningen.

Om ingen undersökning pågår öppnar en tryckning på **Granska** Patientkatalog, som listar tidigare undersökningar.

För att granska tidigare undersökningar väljer du först en undersökning i Patientkatalogen.

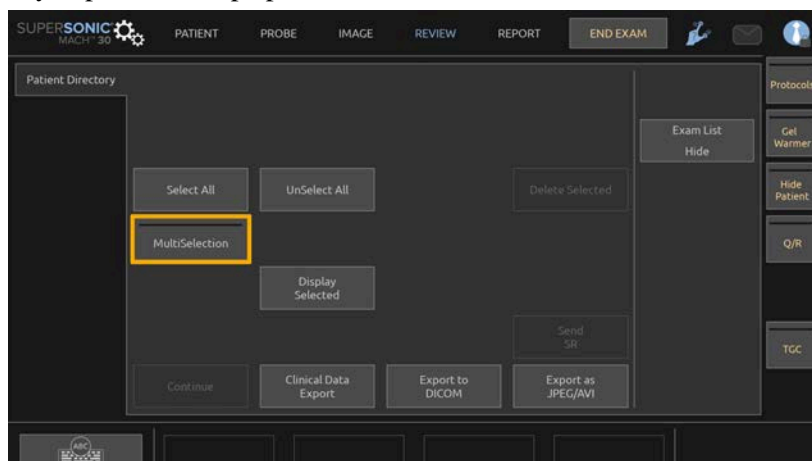
Flera undersökningar av samma patient kan väljas och läsas in för granskning.

Välj alla undersökningarna genom att klicka på **Markera alla**.

Klicka på **Visa markerade** för att läsa in de markerade undersökningarna för visning.

Du kan även välja undersökningar efter grupper. I Granska:

1. Tryck på **Flerval** på pekskärmen



2. Klicka på den första undersökningen du vill välja

3. Klicka på den sista undersökningen du vill välja

VISA BILDER

Skärmen Granska undersökning används för att visa och jämföra undersökningsbilder i vald layout. Miniaturbilder för aktuell eller vald undersökning visas på höger sida av skärmen. Pekskärmen ger åtkomst till andra granskningsfunktioner.

SKRIVA UT BILDER VID GRANSKNING

Du kan skriva ut bilder från bildgranskningen.

1. Klicka på varje bild du vill skriva ut i önskad ordning.
2. Klicka på Skriv ut.

NAVIGERA BLAND MINIATYRBILDER

I Granskning kan små bilder som kallas miniaturbilder visas.

Miniaturbilder visas på höger sida om skärmen Granska undersökning.

Tryck på **Föregående miniaturbild** och **Nästa miniaturbild** på pekskärmen för att navigera bland miniaturbilderna av bilderna. Detta visar föregående eller nästa bild i helskärmsläge för granskning.

Om markören placeras över en miniaturbild visas den i ett större format.

Klicka på en miniaturbild för att visa den i verklig storlek.

Klicka på papperskorgikonen över en miniaturbild för att radera bilden.

JÄMFÖRA BILDER

I Granska kan två bilder från olika undersökningar av samma patient jämföras.

1. Markera de två undersökningarna i patientkatalogen.
2. Klicka på **Visa markerade**.

3. Klicka på patientnamnet på vänster sida – miniatyrbilder av de två undersökningarna kommer att visas.
4. Markera de två bilderna som ska granskas och tryck på **Jämför**.

De två bilderna visas sida vid sida. De kan granskas samtidigt och mätningar och anteckningar kan göras.

Skriva ut bilder

Skona miljön genom att bara skriva ut när det är nödvändigt.

Använd digitala enheter för lagring.

Utskrift kan ske till en integrerad skrivare (tillval) eller till skrivare på ett nätverk.

Systemet ger möjlighet att konfigurera utskriftsinställningar och skrivare.

Tilldela till utskrift

Du kan tilldela funktionen Skriv ut till den särskilda knappen på kontrollpanelen.

Gör så här när du ställt in och kopplat skrivaren (se [the section called “Mediaassociering” \[419\]](#)):

1. På fliken Mediainställningar väljer du den önskade bildskrivaren i listan.
2. Markera kryssrutan Tilldela till utskrift.

Du kan nu skriva ut bilder direkt genom att trycka på knappen Skriv ut på kontrollpanelen.

Skriva ut vid visning av realtidsbild

Du kan skriva ut realtidsbilder eller frysta bilder under en undersökning.

1. Ta den önskade bilden.

2. Tryck på **Spara bild** på kontrollpanelen.

Bilder skrivs ut på de skrivare som är kopplade och inställda (se [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#)).

SKRIVA UT SPARADE BILDER PÅ EN LOKAL SKRIVARE

Från skärmen granska undersökning kan du skriva ut sparade bilder med en eller flera bildrutor, en åt gången, från 1 till 15 bilder per sida.

1. Tryck på **Granska**.
2. Välj en undersökning.
3. Tryck på **Visa markerad**.
4. På skärmen Granska undersökning markerar du bilderna som ska skrivas ut.

” NOTE

Utskriftsordningen är samma som markeringsordningen. Klicka på bilderna du vill skriva ut i den ordning du vill skriva ut dem.

5. Välj den skrivare som ska användas med lämplig ratt på pekskärmen.
6. Välj önskad layout med nästa ratt.
7. Tryck på **Skriv ut**.

IMPORTANT

För att konfigurera nätverket måste nätverkskabeln på baksidan av SuperSonic MACH-serien först anslutas till ett lokalt nätverk.

SKRIVA UT SPARADE BILDER PÅ EN DICOM-SKRIVARE (TILLVAL)

På skärmen Granska undersökning kan du skicka enskilda bildrutor från systemet till DICOM-skrivare.

1. Tryck på **Granska**.
2. Välj en undersökning.
3. Tryck på **Visa markerad**.
4. Markera en eller flera bilder på kärmen Granska undersökning.
5. Tryck på **Exportera till DICOM**.
6. Välj en DICOM-skrivare i dialogrutan Skicka till.
7. Klicka på **OK** för att skriva ut de markerade bilderna.

Se [the section called “Enheter” \[423\]](#) för information om att konfigurera DICOM-skrivare.

Skriva ut bilder vid granskning

Du kan skriva ut bilder från bildgranskningen.

1. Klicka på varje bild du vill skriva ut i önskad ordning.
2. Klicka på Skriv ut.

Skicka en studie

Exportformat

I Granska kan specifika bilder överföras till DICOM-skrivare (tillval) och servrar på ett nätverk, till en CD/DVD eller till en USB-enhet. Formatet kan väljas innan bilder eller klipp skickas. I [Chapter 9, Anpassning av systemet \[407\]](#) finns information om att skicka en förstora bild till en skrivare eller USB-enhet.



CAUTION

Var uppmärksam på att export av data till borttagbara media kan göra det möjligt för obehöriga att läsa och/eller få åtkomst till konfidentiell information.

EXPORT AV INTERNA DATA FÖR ENSKILD BILDRUTA

Interna data för en enskild bildruta är endast avsedda för SuperSonic Imagine-användning under strikta villkor (internt syfte), export kan aktiveras/avaktiveras med kryssrutan.

Skicka bilder

På skärmen Granska undersökning kan bilder överföras från systemet till DICOM-kompatibla skrivare och servrar på ett nätverk. Bilder kan även skickas till systemets DVD-enhet.

1. Markera en eller flera bilder åpåkärmen Granska undersökning.
2. Tryck på **Exportera till DICOM** eller **Exportera som JPEG/H264**
3. Välj ett mål i dialogrutan Skicka till.

I dialogrutan Skicka till visas det totala utrymmet samt det lediga utrymmet på enheten för en USB-enhet.

” NOTE

I enlighet med DICOM PS3.15 2019a kan du markera kryssrutan Aidentifiera bild i dialogrutan Skicka till för att skicka bilden/bilderna med identifikationsfälten rensade från databasen och bilden.

4. Klicka på OK för att skicka de markerade bilderna.



Undersökningarna exporteras till mappar organiserade efter patientnamn.

Gör så här för att mata ut en CD/DVD:

1. Klicka på relevant ikon (CD eller DVD)
2. Följ anvisningarna som visas på skärmen.

Om du behöver mata ut en CD/DVD manuellt för du in änden på ett gem i hålet intill CD/DVD-enheten.

Gör så här för att mata ut en USB-enhet:

1. Vänta tills symbolen  (exporterar data till USB) ersätts med  i området för notifieringsikoner.
2. Radera USB-enheten.



CAUTION

Se till att varken användare eller patienter placerar händer eller andra kroppsdelar på eller i USB-porten.

Du kan när som helst kontrollera statusen för exporten genom att klicka på lämplig notifieringsikon på vänster sida av skärmen. Information om ikoner finns i [the section called “Meddelandeikoner” \[189\]](#).

Export av kliniska data (tillval)

Med SuperSonic MACH-serien kan du hantera egna kliniska provningar genom att exportera data i 2 olika format.

Excel-formatet ger möjlighet att exportera ej anonymiserade mätningar för att använda data i ett kalkylprogram.

Excel-filen innehåller alla mätningar som utförts under undersökningarna.

För flera mätningar som utförts med samma mätverktyg beräknas och visas medel- och medianvärden automatiskt.

Gör så här för att exportera data:

1. Anslut en USB-enhet.
2. Tryck på **Granska** för att öppna Patientkatalogen.
3. Välj de undersökningar du vill exportera.
4. Tryck på **Export av kliniska data** på pekskärmen.
5. Välj ett exportformat.
6. Välj enhet.
7. Tryck på **Starta**.

Systemet exporterar dina data i valt format till USB-enheten.

DICOM strukturerad rapport (DICOM SR)

De flesta kliniska fynd som observeras under en undersökning kan arkiveras till PACS som DICOM strukturerade rapporter (SR). Den strukturerade DICOM-rapporten är en dokumentarkitektur som är utformad för att koda och utbyta klinisk information och kliniska resultat i samband med radiologisk avbildning. Dessa SR kan senare tolkas av vanliga rapporteringsarbetsstationer för att påskynda rapporteringsflödet. Beroende på vilka kliniska tillämpningar som används under en undersökning kan upp till 3 mallar för SR väljas automatiskt för att rapportera de kliniska fynden på lämpligt sätt:

- Rapport för OBGYN ultraljudsprocedur (TID5000) för OB/Gyn-undersökningar
- Rapport för vaskulär ultraljudsprocedur (TID5100) för vaskulära undersökningar
- Generiska avbildningsrapporter (TID1500) för andra undersökningar (MSK, Bröst, Smådelar, Pediatri)

Det krävs inget extra steg för att välja, bygga, registrera och arkivera de kliniska fynden.

En bild/ett klipp som tas i de kliniska tillämpningarna ovan utlöser skapandet av en DICOM SR-rapport.

Som standard skapar SuperSonic MACH-serien inte DICOM strukturerade rapporter efter undersökningen.

KONFIGURATION

Alternativet DICOM strukturerad rapport (SR)

Gör så här för att aktivera funktionen DICOM SR:

1. Tryck på **Systemkonfiguration**.
2. Öppna fliken **Enhetsinställningar**.
3. Öppna underfliken **System DICOM-alternativ**.
4. Markera kryssrutan **Skapa strukturerade rapporter**.

DICOM-lagring

1. På Systemkonfiguration klickar du på underfliken **Enheter** på fliken Administration.
2. Klicka på **Redigera vald**.
3. Klicka på **Avancerade alternativ** för din enhet för DICOM-lagring.
4. Markera önskad kryssruta för **Aktivera export av SR**.

DICOM flyttbara lagringsenheter

1. På Systemkonfiguration klickar du på underfliken **Enheter** på fliken Administration.
2. Klicka på **DICOM flyttbara lagringsenheter**.
3. Klicka på **Redigera vald**.
4. Markera önskad kryssruta för **Aktivera export av SR**.

ÖVERFÖRINGSMETODER

Automatisk överföring av DICOM SR-rapporter.

När export av SR aktiverats för en eller flera enheter för DICOM-lagring kommer en DICOM SR-fil efter undersökningen automatiskt att skickas till denna/dessa konfigurerade enheter för DICOM-lagring.

Överföring på begäran av DICOM SR-rapporter

Under en pågående undersökning kan du, om export av SR är aktiverat för en eller flera enheter för DICOM-lagring, när du vill skicka uppdaterade versioner av DICOM SR-rapporten till denna/dessa konfigurerade enheter för DICOM-lagring.

1. Tryck på **Granska** eller **Rapport**.
2. Tryck på **Överför SR** på pekskärmen.

Manuell överföring av DICOM SR-rapporter

1. Klicka på **Granska** när en undersökning avslutats.
2. Markera den undersökning för vilken du vill skicka en SR och tryck på **Visa vald**.
3. I listan Granska bild klickar du på ikonen **DICOM SR**.
4. Tryck på **Exportera till DICOM** på pekskärmen.
5. Välj enheten och klicka på **OK**.



NOTE

Du kan konfigurera alla inställningar för DICOM-export. Se [the section called “Enheter” \[423\]](#).

Radera undersökningar och bilder

Patientkatalogen låter dig radera undersökningar från systemet.

Om en undersökning tas bort av misstag och undersökningen har arkiverats på en DVD-skiva kan den arkiverade undersökningen laddas igen.

På skärmen Granska undersökning kan sparade bilder från en undersökning tas bort.

Detta är dock endast möjligt när Skicka bilder/klipp i inställningarna Skriv ut/nätverk är inställd på Vid avslutad undersökning.

När en bild tas bort blir den tillfälligt kvar på skärmen Granska undersökning med ett X markerat genom den.

För att radera en eller flera bilder

1. Markera de bilder som ska tas bort

2. Tryck på **Radera markerade** på pekskärmen
3. Klicka på **Radera** i bekräftelserutan

För att radera undersökningar

1. Markera en eller flera undersökningar i patientkatalogen. För att markera alla undersökningar pekar du på **Markera alla**
2. Klicka på **Radera markerade**
3. Klicka på **Radera** i bekräftelserutan

Söka och hämta bild

Innan eller under en undersökning kan en sökning utföras för att hitta patientundersökningar som finns på en fjärrarbetsstation, externa USB-medier eller CD-/DVD-skivor.

Kvalificerade bilder kan extraheras från dessa undersökningar och hämtas av SuperSonic MACH-serien.

När de hämtats kan bilderna sökas och en lämplig bild kan väljas för granskning.

En hämtad bild kan även visas sida vid sida med en realtidsbild från den aktuella undersökningen.

Viktigt: Funktionen Söka och hämta kräver att systemet i SuperSonic MACH-serien är anslutet till ett nätverk som har en DICOM-överensstämmande arbetsstation med bildarkiv.

Allmän information om Söka och hämta

Om det inte finns någon aktuell undersökning kan en sökning utföras för ett antal undersökningar från arbetsstationen.

Dessa undersökningar kan hämtas av SuperSonic MACH-serien som förberedelse inför kommande nya undersökningar.

Om det finns en pågående undersökning försöker sökningarna hitta tidigare undersökningar av den aktuella patienten (om automatisk söka/hämta var konfigurerad).

Giltiga typer att hämta är följande:

- DICOM ultraljudsbilder
- DICOM ultraljudsbilder extraherade från ultraljudsklipp
- DICOM-bilder från olika modaliteter: Datorstött radiografi (CR), datorstött tomografi (CT), magnetresonans (MR), nukleär medicin (NM), sekundär upptagning (SC), röntgenangiografi (XA), radiofluoroscopi (RF), mammografi (MG)

Konsultera användarhandboken för din arbetsstation, arbetsstationens DICOM-överensstämmelsemeddelande eller din arbetsstations/PACS-administratör för hjälp med sekundär upptagning.

Alla hämtade undersökningar kan visas tillsammans med en realtidsbild i en aktuell undersökning.

Om det finns ej överensstämmande egenskaper i patientidentifikationen mellan aktuell undersökning och den hämtade undersökningen visas en varning.

Se [the section called “Meddelandeikoner” \[189\]](#) för meddelandeikonen Söka och hämta.



CAUTION

Visning av en patient vars patientidentifikation avviker mot den i den aktuella undersökningen måste göras med försiktighet.

Denna funktion tillhandahålls i händelse av att en patients namn eller sjukhus-ID ändras.

Operatören påtar sig allt ansvar vid åtgärder för söka och hämta som utförs på SuperSonic MACH-serien.

Hämtade bilder kan vara mycket användbara när de används som referensjämförelse av samma intresseegenskap i ultraljudets realtidsbild.

Var försiktig vid hämtning av bilder på SuperSonic MACH-serien, eftersom de kan vara komprimerade eller visas med en lägre bildkvalitet än den som observeras på PACS-arbetsstationen.

Bilder som hämtas och visas på SuperSonic MACH-serien är inte avsedda att användas ensamma för diagnos.

” NOTE

Du kan även flytta undersökningar från din PACS-arbetsstation till ditt system i SuperSonic MACH-serien.

Utföra en sökning

Automatisk sökning

Om konfigurerat kan systemet utföra en automatisk sökning av olika typer av undersökningar för en given patient.

När undersökningen startats för en given patient trycker du på **Spara bild** för att spara en första bild för denna patient.

Systemet utför automatiskt en sökning för den valda patienten.

Tryck på knappen **Söka och hämta** på kontrollpanelen för att visa de sökta undersökningarna.

I **Chapter 9, Anpassning av systemet [407]** finns mer detaljerad information.

Manuell sökning

Tryck på knappen **Söka och hämta** för att initiera en sökning.

Dialogrutan för sökning visas.

Klicka på fliken för det du vill söka efter:

- Patientnamn (Namn)

- Patient-ID (ID)
- Accessionsnummer (Undersökningsnummer)

Använd lämpliga filter för att hantera sökningen och tryck sedan på **Sök**.

En lista med matchande undersökningar visas.

Importera från USB-medier eller CD-/DVD-skiva

1. Tryck på knappen **Söka och hämta** för att initiera en sökning.
2. Klicka på knappen **Importera från media**
3. Ett läsarfönster visas
4. Välj plats för data som ska importeras

” NOTE

Du kan välja en mapp som innehåller DICOM-data, en specifik DICOM-fil eller en DICOMDIR-fil att importera.

5. Klicka på **OK** för att bekräfta

Utföra en hämtning

Automatisk hämtning

Om konfigurerat utför systemet en automatisk hämtning av den senast inhämtade serien för var och en av de valda modaliteterna.

Manuell hämtning

Efter att en sökning utförts returnerar systemet en lista med matchande undersökningar.

Undersökningar visas i en tabell med följande attribut:

- Patientnamn
- Patient-ID
- Födelsedatum
- Modalitet
- Antal bilder
- Datum/tid

För att se mer information om en särskild undersökning placerar du markören över en studie och en verktygsspetsruta visas med ytterligare information.

Använd **SonicPad** för att välja undersökningar i sökningslistan.

En bock visas intill valda undersökningar.

Om du vill söka igen väljer du knappen **Ny sökning** längst ned i menyn.

Tryck på knappen **Hämta** för att hämta de valda undersökningarna.



NOTE

Dessa undersökningar kommer att överföras till systemet i SuperSonic MACH-serien. Undersökningar som innehåller ett stort antal bilder eller långa ultraljudsslingor kan kräva lång tid. Det är bäst att utföra en sökning och en hämtningsåtgärd innan en undersökning startas.

När de valda undersökningarna har hämtats visas **HÄMTAD** intill varje rad.

Öppna flyttade DICOM-data

Du kan skicka DICOM-data från en PACS eller en DICOM-modalitet till SuperSonic MACH-serien.

Meddelandeikonen Q/R visas för att ange att data har flyttats till SuperSonic MACH-serien.

Tryck på meddelandeikonen eller tryck på knappen **Söka och hämta** på kontrollpanelen för att se de mottagna undersökningarna.

Visa och navigera i hämtade bilder

Dubbelklicka på **SonicPad** på en bild för att visa den i fullskärm.

Den hämtade bilden visas i den högra panelen.

Du kan navigera genom de hämtade bilderna genom att använda knapparna överst på panelen:

- **Föregående** för dig till föregående bild
- **Nästa** för dig till nästa bild.

Du kan även använda **SonicPad** för att navigera genom de hämtade bilderna.

Fullskärmsikonen förstorar den hämtade bilden till den sidan för full skärm och döljer tillfälligt realtidsbilden eller den frysta bilden från den aktuella undersökningen.

Alla systemreglage fungerar som vanligt på den aktuella realtidsbilden eller frysta bilden.

Systemreglagen påverkar inte den hämtade bilden.

Avsluta Söka och hämta

För att sluta visa hämtade bilder trycker du på knappen **Söka och hämta** på kontrollpanelen.

Avsluta en undersökning

Se till att alla bilder du behöver är sparade.

När undersökningen är klar avslutar du undersökningen så här:

Tryck på **Avsluta undersökning** på pekskärmen.

Fortsätta en undersökning

Du har möjlighet att fortsätta en undersökning som var avslutad.

1. Tryck på **Avsluta undersökning** för att säkerställa att ingen undersökning pågår.
2. Tryck på **Granska**.
3. Välj den undersökning som du vill fortsätta i Patientkatalog.
4. Tryck på **Fortsätt** på pekskärmen.

Systemet har öppnat den stängda undersökningen igen och är i B-läge. Miniaturbilder för tidigare session(er) av samma undersökning visas på den högra sidan.

Tidsgränsen för att öppna en undersökning igen kan konfigureras på fliken **System/visning** på Systemkonfiguration.

Tryck på **Avsluta undersökning** för att stänga undersökningen.

9 Anpassning av systemet

Beskrivning av systemets konfiguration

Ditt system kan anpassas på flera sätt för att göra det mer användbart för dina behov.

Förinställningar utformade specifikt för de undersökningar som du utför kan skapas och systeminställningar kan ändras för att optimera ditt arbetsflöde.

Systemkonfigurationen gör att du kan konfigurera hela systemet, dess applikationer och ytterligare alternativ.

För att komma åt systemets konfiguration pekar du på **Systemkonfiguration** på pekskärmen när du är i något aktivt bildvisningsläge.

Alla ändringar som görs i systemets konfiguration sparas automatiskt, om inta annat anges.

Tryck på **Avsluta** på pekskärmen för att avsluta konfiguration av systemet.

Systemets konfiguration är uppdelad på 7 flikar:

- System/visning
- Enhetsinställningar
- Administration
- Förinställningar
- Mätningar
- Onlinetjänster
- Systemdiagnostik

Se varje avsnitt för detaljerad information.

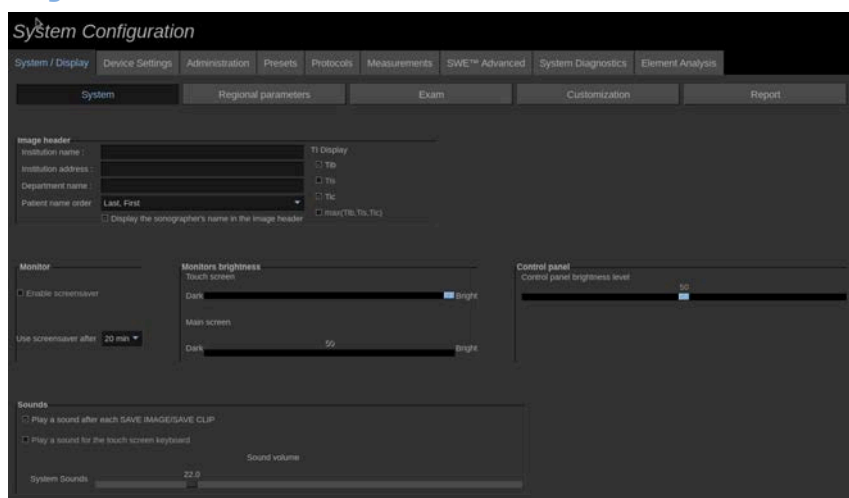
System/visning

Beskrivning av fliken System/visning

Fliken System/visning är uppdelad på 4 flikar:

- System
- Regionala parametrar
- Undersökning
- Anpassning

System



I denna sektion kan du:

- Ange institutionens namn och adress
- Välja patientnamnets ordning
- Visa/inte visa vårdpersonalens (HCP) namn i bildrubriken
- Välja det termiska index (TI) som ska visas på bildvisnings-skärmen
- Justera systemets ljudvolym
- Aktivera/inaktivera skärmläckaren och konfigurera den

- Kalibrera pekskärmen

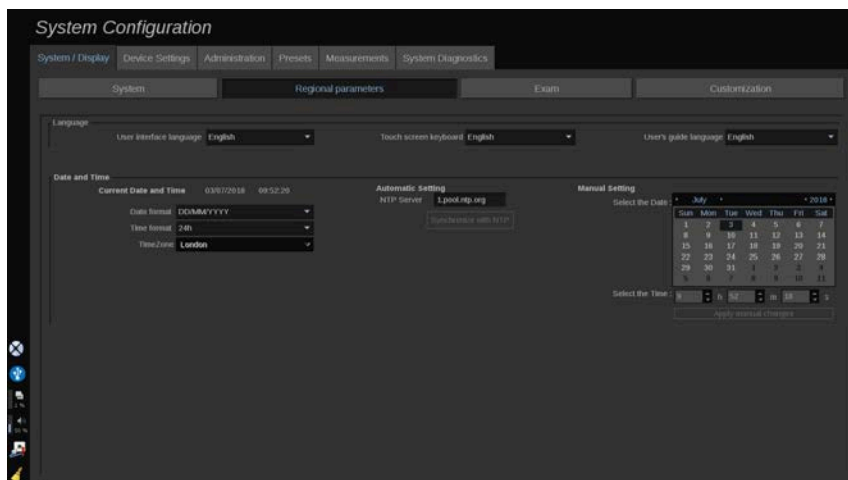
” NOTE

För att kalibrera pekskärmen:

1. Tryck på ”pekskrmskalibrering – kalibrera nu”
2. Tryck på varje kalibreringspunkt som visas på pekskärmen tills den försvinner

- Justera kontrollpanelens ljusstyrka
- Justera huvudskärmens ljusstyrka
- Justera pekskärmen ljusstyrka
- Aktivera ett ljud för följande funktioner:
 - Efter varje Spara bild/klipp
 - För pekskärmens tangentbord
- Tilldela en funktion till den programmerbara knappen (konfigurerbara knappar på kontrollpanelen)
- Tilldela funktioner till de tre pedalerna på fotomkopplaren (tillgänglig som ett alternativ)

Regionala parametrar



Denna sektion beskriver konfiguration av regionala inställningar och språk för systemet.

I denna sektion kan du:

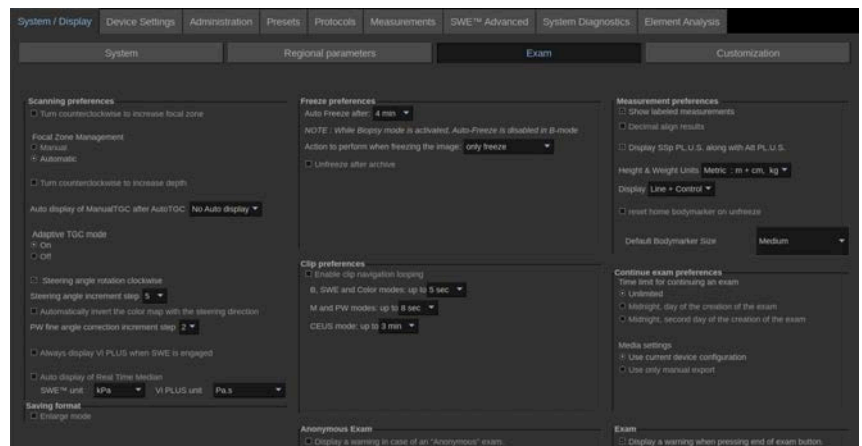
- ändra systemets gränssnittsspråk
- ställa in tangentbordets språk
- ändra format för datum och tid
- justera systemets datum och tid.

” NOTE

För att ställa in datum och tid:

1. Välj en tidzon i listrutan
2. Gör ett av följande:
 - Ange en server för nätverkstidsprotokoll (NTP) (enligt standard kan du ange ntp.ubuntu.com) och klicka på ”Synkronisera med NTP” i inställningsrutan Automatisk
 - Välj ett datum och ställ in tiden i rutan manuell inställning och klicka sedan på ”Tillämpa manuella ändringar”

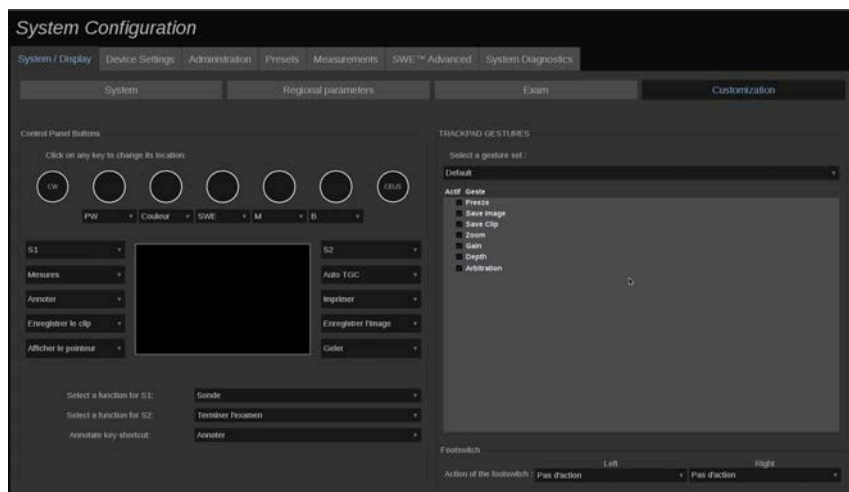
Undersökning



I denna sektion kan du:

- Anpassa dina skanningspreferenser:
 - Justera vissa preferenser för lägena Färgdoppler och PW
 - Styrvinkelsteg definierar stegvisa ändringar för styrningen av färggrutan
 - PW finvinkelsteg definierar stegvisa ändringar för Finvinkelkorrektion i PW
 - Välj att automatiskt invertera färgflödeskartan med styrriktningen
 - Anpassa rattvridningens riktning för styrvinkeln, fokalzonen och djupet
 - Konfigurera varaktigheten för automatisk visning av Manuell TGC på pekskärmen efter aktivering av Automatisk TGC. Enligt standard är automatisk visning av.
- Anpassa vissa alternativ för Frys:
 - Ställ in tiden för automatisk frysning i realtidsläge
 - Välj den åtgärd som ska utföras efter frysning av bilden:
 - endast frysning
 - visa kroppsmarkörer
 - visa anteckningar
 - visa mätningar
 - Konfigurera gränsens varaktighet för den prospektiva klippinhämtningen, för kontrastläget och för de andra lägena.
- Anpassa det sätt som mätningarna visas på
- Välj att visa SSp PLUS tillsammans med Att PLUS för leververktyg
- Anpassa läget Fortsätt undersökning (se [the section called “Fortsätta en undersökning” \[405\]](#))
- Välj att ha en varningspopup när en bild sparas för en anonym patient
- Välj om du vill att hanteringen av fokalzonen ska vara manuell eller automatisk
- Välj att aktivera eller inaktivera läget Adaptiv TGC
- Välj att aktivera slingor i klipp
- Anpassa vridriktningen för rattarna Djup och Fokus
- Välj att skicka förstorade bilder till en skrivare eller USB-enhet

Anpassning



På denna subflik kan du:

- Tilldela kontrollpanelens knappar till önskade programvarufunktioner
- Konfigurera gesterna för SonicPad
- Tilldela programvarufunktioner till fotbrytaren

Knappar på kontrollpanelen

I denna sektion kan du tilldela programvarufunktionen position som du vill, vilket inkluderar: knappar (placerade på båda sidor SonicPad) och rattar för bildvisningslägen.

Klicka på de namngivna knapparna (vilka är för närvarande tilldelade knapparna) och ändra de associerade programvarureglagen efter behov.



CAUTION

Se till att du även fysiskt ändrar knappens position på kontrollpanelen. I [the section called “Anpassningsbara knappar” \[164\]](#) finns ytterligare information om hur du flyttar knappar till annan plats.

Du kan även tilldela en funktion till knapparna S1 och S2.

Klicka på knapparna och välj den önskade funktionen.

Du kan anpassa genvägen för åtkomst till **Kroppsmarkörer** eller **Anteckning** när du trycker på **Anteckna**.

Klicka på listrutan och välj om du vill få åtkomst till **Kroppsmarkörer** eller **Anteckning** först när du trycker på **Anteckna** på kontrollpanelen.

SonicPad-gester

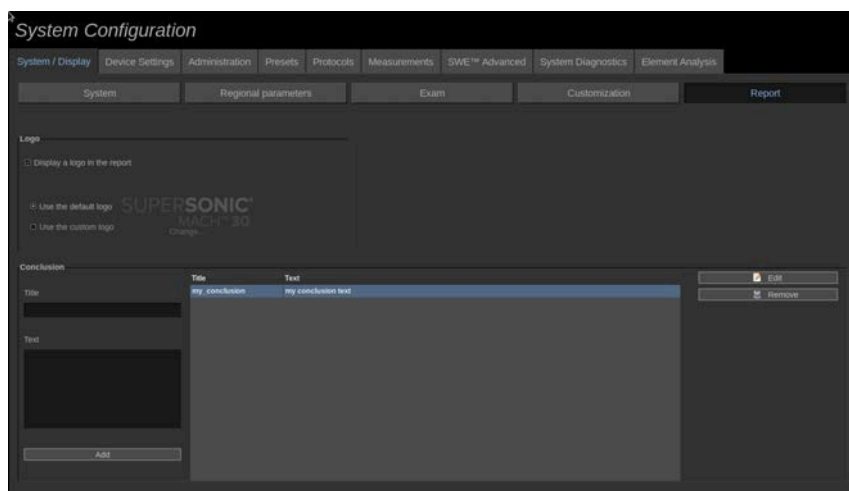
Du kan aktivera eller inaktivera gestreglage efter dina behov. Gör detta genom att markera eller avmarkera kryssrutorna.

Fotbrytare

I denna sektion kan du tilldela programvarufunktioner till fotbrytaren med tre pedaler.

Klicka på listrutan för att tilldela önskad funktion till vänster pedal, mittpedalen och höger pedal.

Rapport



I denna sektion kan du:

- Ladda upp från ett USB-medium och för in en logotyp som ska visas i rapportrubriken eller välj den standardlogotyp som ska visas i rapportrubriken

” NOTE

För att ändra den logotyp som ska visas i den utskrivna rapporten:

1. Kontrollera att kryssrutan ”Visa logotyp i rapport” är markerad
 2. Gör ett av följande:
 - Välj ”Använd standardlogotypen” om du vill använda logotypen för SuperSonic MACH-serien
 - Välj ”Använd anpassad logotyp” om du vill använda din egen logotyp
 - Anslut sedan USB-enheten med den logotyp som du vill använda till systemet
 - Klicka sedan på logotypen för att bläddra efter din egen logotyp
- Du kan lägga till förregistrerade slutsatser som du kan använda i arbetsbladet. För att göra det:
 1. Ange en rubrik och den text som du vill ha som slutsats
 2. Klicka på **Lägg till**. Din slutsats läggs nu till i listan.

Du kan nu välja från denna lista när du skriver en slutsats i **Arbetsbladet**.

Du kan också redigera eller ta bort dina förregistrerade slutsatser på följande sätt:

1. Välj den slutsats som du vill ändra eller ta bort
2. Klicka på **Redigera** om du vill ändra titeln eller texten eller klicka på **Ta bort** om du vill ta bort slutsatsen från listan.

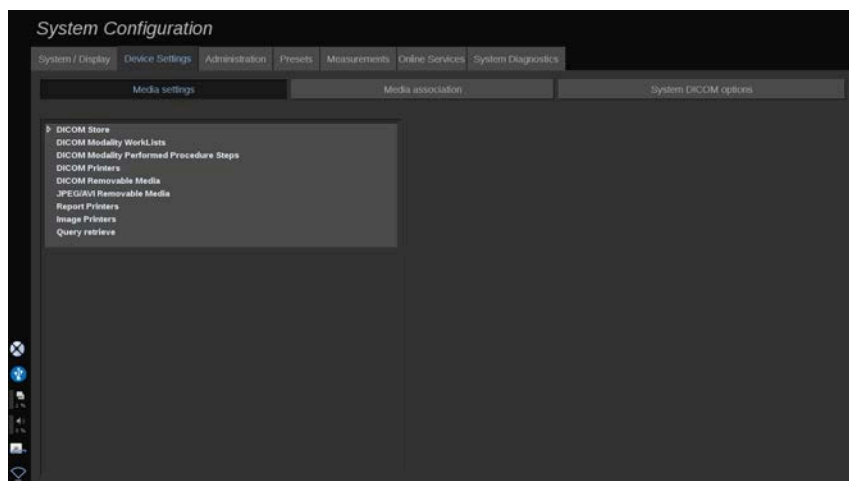
Enhetsinställningar

Beskrivning av fliken Enhetsinställningar

Fliken Enhetsinställningar är uppdelad på 3 flikar:

- Mediainställningar
- Mediaassociering
- Alternativ för DICOM-system

Mediainställningar



I detta avsnitt kan du konfigurera alla medier som redan lagts till och associerats.

Klicka på Mediainställningar för att se listan med aktiva enheter.

För DICOM-lagringsenheter medger en meny att du definierar metod för att skicka data:

- Skicka efter inhämtning
- Skicka vid avslutad undersökning

- Skicka manuellt

Du kan också definiera utskriftsparametrar för DICOM-skrivare, rapportskrivare och bildskrivare, liksom för exportparametrar för JPEG/AVI borttagbara media (kompressionsnivå, referenstabeller (LUT, Look Up Table) för export ...)

En särskild meny ”Arbetslistinställningar” finns tillgänglig för DICOM-modalitetsarbetslistservrar. Du kan ställa in sättet att söka i modalitetsarbetslistan SCP:

- Efter Modalitet
- Efter AE-titel
- Efter Datum

och ställa in det maximala svaret som du vill ta emot från modalitetsarbetslistservrar när enheten är tillgänglig och konfigurerad i delen Administration.

Referenstabeller

Nedan visas de olika referenstabellerna som finns tillgängliga. Deras funktion är att ändra ljusstyrkan hos de exporterade DICOM- eller JPEG-bilderna, så att de på en extern bildskärm ser ut ungefär som på SuperSonic MACH-serien.

- LUT 1 (ljusaste)
- LUT 2 (ljusare ++)
- LUT 3 (ljusare +)
- LUT 4 (ljusare)
- LUT 5 (Id)
- LUT 6 (mörkare)
- LUT 7 (mörkare +)
- LUT 8 (mörkare ++)
- LUT 9 (mörkast)
- LUT 10 (DICOM mörk)
- LUT 11 (DICOM GDSF)
- LUT 12 (DICOM ljus)



CAUTION

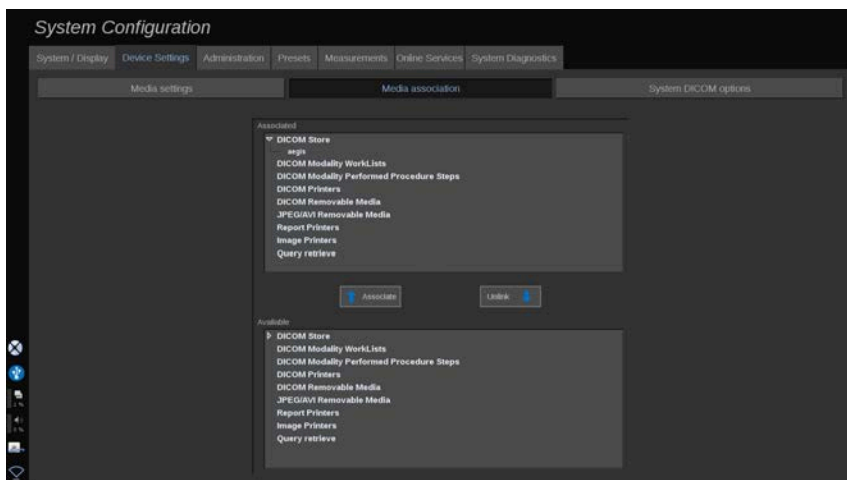
När du exporterar bilder till ett DICOM PACS ska du använda LUT 10, 11 eller 12:

- LUT 10 (DICOM mörk): export-LUT som motsvarar (cirka) 50 % ljusstyrka jämfört med MACH-monitorns inställning
- LUT 11 (DICOM GSDF): standard export-LUT som motsvarar (cirka) 70 % ljusstyrka jämfört med MACH-monitorns inställning
- LUT 12 (DICOM ljus): export-LUT som motsvarar (cirka) 90 % ljusstyrka jämfört med MACH-monitorns inställning

Om du använder dessa LUT för att exportera till en icke-DICOM-skärm (icke-DICOM GSDF-kalibrerad) förlorar du information.

Observera att när du exporterar med LUT 5 (Id) görs inga ändringar i bilderna. LUT 5 ska användas för all export som *inte* är avsedd för ett DICOM PACS.

Mediaassociering



I detta avsnitt kan du associera alla medier som lagts till under fliken Administration.

Detta avsnitt låter dig lägga till en aktiv enhet till arbetskonfigurationen.

Du kan välja i enhetslistan som har förkonfigurerats i delen Administration av Systemkonfiguration.

För att associera en enhet:

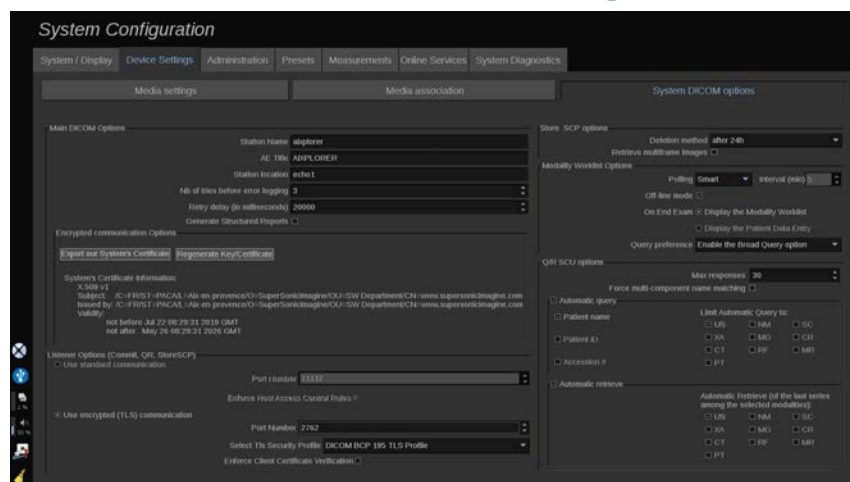
1. Navigera till skärmens nederkant där du hittar lista med ”tillgängliga enheter”.
2. Klicka på den typen av enhet och en lista visas.
3. Välj den specifika enhet som du vill associera.
4. Klicka på ”Associera”. Enheten visas överst på skärmen i listan med ”associerade enheter”.

” NOTE

Du kan associera en eller flera DICOM-arbetslistsservrar för att kunna söka i flera arbetslistsservrar samtidigt.

Du kan avlägsna en enhet från listan med associerade genom att markera den och klicka på knappen ”Sluta associera”.

Alternativ för DICOM-system



I detta avsnitt kan du justera DICOM-parametrarna.

I huvuddelen av Huvudalternativ för DICOM kan du ange alla DICOM-parametrarna som identifierar ultraljudssystemet i ett DICOM-nätverk.

Du kan också konfigurera systemet så att det inte kommunicerar med okända värdar och välja om du vill att systemet ska generera strukturerade rapporter eller inte.

Du kan ställa in din TLS-konfiguration att vara samma för alla tjänster (Lagra SCP, DICOM-lager, DICOM-skrivare ...) i SuperSonic MACH-serien genom att markera kryssrutan **Använd global TLS-konfiguration**. Följande alternativ finns också tillgängliga:

- Klicka på ”Exportera vårt certifikat” för att exportera den offentliga krypteringsnyckeln till en USB-enhet
- Du kan välja att använda en anonym TLS-anslutning genom att markera den avsedda rutan
- Du kan kräva ett Peer-certifikat genom att markera den avsedda kryssrutan
- Du kan välja din TLS-säkerhetsprofil, mellan DICOM AES eller DICOM BCP 195
- Klicka på ”Regenerera nyckel/certifikat” för att generera ett nytt par Nyckel/certifikat

För att konfigurera din TLS-anslutning olika för varje tjänst går du till fliken **Administration**, underfliken **Enheter** (se [the section called “Enheter” \[423\]](#)) för att konfigurera de olika tjänsterna efter behov.



CAUTION

Var medveten om att konfidentialitet och integritet för den PII som överförs över ej DICOM TLS-kommunikation inte kan garanteras.

I delen Alternativ för modalitetsarbetslista kan du konfigurera det sätt som modalitetsarbetslistan uppdateras med alternativet ”Avfrågning”:

- Välj ”Manuell” för att endast uppdatera arbetslistan manuellt
- Välj ”Automatisk” för att ange en tid för att automatiskt uppdatera arbetslistan
- Välj ”Smart” för att automatiskt uppdatera arbetslistan varje gång du trycker på Avsluta undersökning på kontrollpanelen.

Du kan också välja att använda läget offline, så att du när nätverket fränkopplas fortfarande har åtkomst till den senaste uppdateringen av arbetslistan, detta läge är på enligt standard.

Du kan också ställa in din arbetsflödespreferens för efter avslutad undersökning:

- Visa modalitetsarbetslistan
- Visa patientdataposten

Slutligen kan du välja sättet att söka i arbetslistan vid tryck på Avsluta undersökning i listrutan ”Sökpreferens”:

- Aktivera alternativet bred sökning
- Aktivera alternativet patientsökning
- Behåll det senast valda alternativet

I delen Spara SCP-alternativ kan du välja metod för radering och om du vill hämta bilder med flera ramar.

I delen Söka/hämta SCU-alternativ kan du konfigurera parametrar för Söka/hämta.

Du kan även konfigurera automatisk sökning och automatisk hämtning genom att markera sökfälten och modaliteterna.

Administration

Beskrivning av fliken administration

Fliken Administration är uppdelad på 6 flikar:

- Enheter
- Ethernet-konfiguration
- Wi-Fi-konfiguration
- Nätverksverktyg
- Diskunderhåll
- Medicinsk personal
- Användarhantering



CAUTION

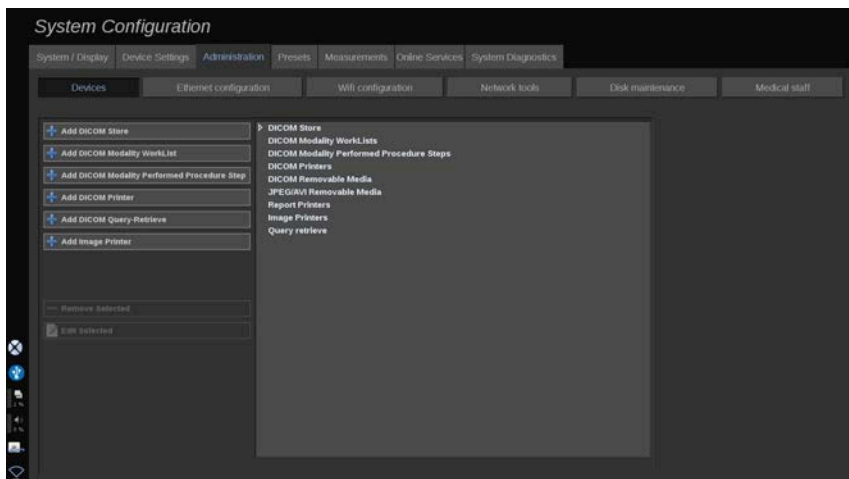
Bildkompression kan resultera i förlust av bildinformation.

Trots att låga nivåer av bildkompression i allmänhet är godtagbart inom medicinsk bildvisning kan användning av höga nivåer av förlustkompression resultera i bildförsämring.

Det åligger användaren att ställa in och bibehålla den grad av bildkompression som är diagnostiskt godtagbar i exporterade bilder.

Om du är osäker på vilken grad av kompression som är godtagbar ska du studera litteraturen eller använda systemets standard kompression.

Enheter



Enheter avser enheterna i den initiala konfigurationen.

En lista med typer av enheter som kan läggas till visas på skärmens vänstra sida, beroende på de alternativ som inköpts:

- Lägg till DICOM-lagring¹
- Lägg till DICOM-modalitetsarbetslista¹
- Lägg till DICOM-modalitet för genomförda procedursteg (MPPS)¹

¹Tillgänglig endast om DICOM-alternativet inköpts

- Lägg till DICOM-skrivare¹
- Lägg till söka/hämta för DICOM¹
- Lägg till bildskrivare

” NOTE

Använd rekommenderad drivrutin för den valda skrivaren.

Klicka på motsvarande knapp till vänster för att lägga till en enhet och konfigurera dess parametrar.

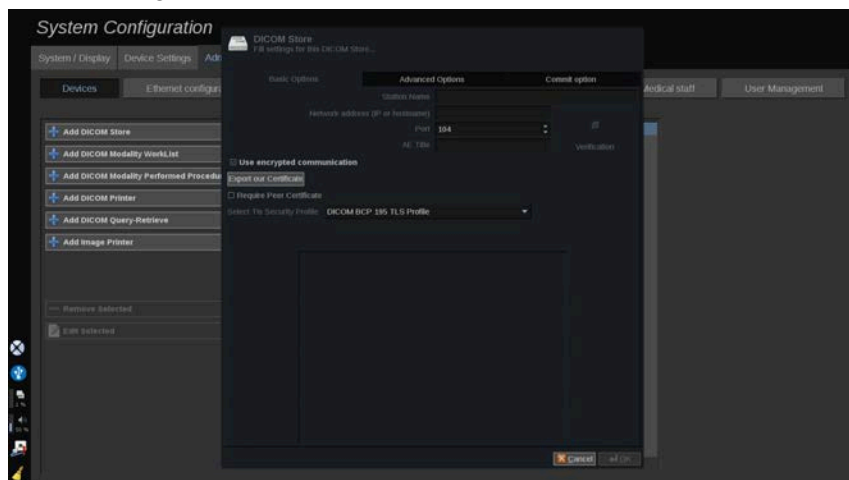
Klicka på en enhet mitt på skärmen för att visa och konfigurera dess parametrar.

” NOTE

När du lägger till en DICOM-enhet med användning av DICOM-nätverksanslutningen måste följande grundläggande alternativ vara uppfyllda:

- Stationsnamn, IP-adress, portnummer och applikationsenhetstitel (AET)

Du kan även använda en TLS-anslutning för dessa enheter när du lägger till eller redigerar dem.



Se [the section called “Alternativ för DICOM-system” \[420\]](#) för ytterligare information om DICOM TLS.

Konfigurera en DICOM-lagring

För att redigera befintliga DICOM-lagringsenheter väljer du den i listan med enheter och klickar sedan på **Redigera valda**.

På fliken **Grundläggande alternativ** kan du konfigurera din DICOM-enhet.

På fliken **Avancerade alternativ** kan du hantera dina exportinställningar.

1. I Allmänna exportinställningar kan du välja:

- om du vill att patientens namn ska visas eller döljas i exporterade filer
- de typer av data som du vill aktivera för export (enstaka eller flera ramar, PDF-rapporter, DICOM SR)
- referenstabellen (LUT, Look Up Table) som du vill tillämpa på exporterade bilder/videoklipp
- typen av teckenkodning

2. I inställningarna för bilder och klipp kan du definiera:

- överföringssyntax med förinställda bildkompressioner
- bildernas kompressionskvalitet
- stödet för färglägen och monokroma lägen vid exporten
- nivån av bildstorleksreduktion
- varaktigheten för det retrospektiva klippet

” NOTE

Du kan konfigurera alla dessa alternativ på samma sätt för alla borttagbara DICOM-media.

På fliken **Sändningsalternativ** kan du välja ett åtagande från lagringstjänsten.

När alla önskade alternativ är inställda trycker du på **OK** för att spara ändringarna.

NOTE

De nio tillgängliga referenstabellerna (LUT:er) är förinställda filter som aktiverar specifika inställningar av ljusstyrka och kontrast för de exporterade bilderna och/eller videoklippen.

De används för att få bilderna att visas på granskningskärmen på en DICOM-arbetsstation såsom de visas på skärmen i SuperSonic MACH-serien.



CAUTION

Användning av LUT med alltför hög ljusstyrka eller kontrast påverka kvaliteten på informationen i bilderna.

Användaren har ansvaret för att noga justera alla bildparametrar för att undvika bildmättnad och erhålla optimal kvantitativ tidsintensitetsdata.

Konfigurera en DICOM-skrivare

För att redigera en befintlig DICOM-skrivare väljer du den i listan med enheter och klickar sedan på **Redigera valda**.

På fliken **Grundläggande alternativ** kan du konfigurera din DICOM Skrivare.

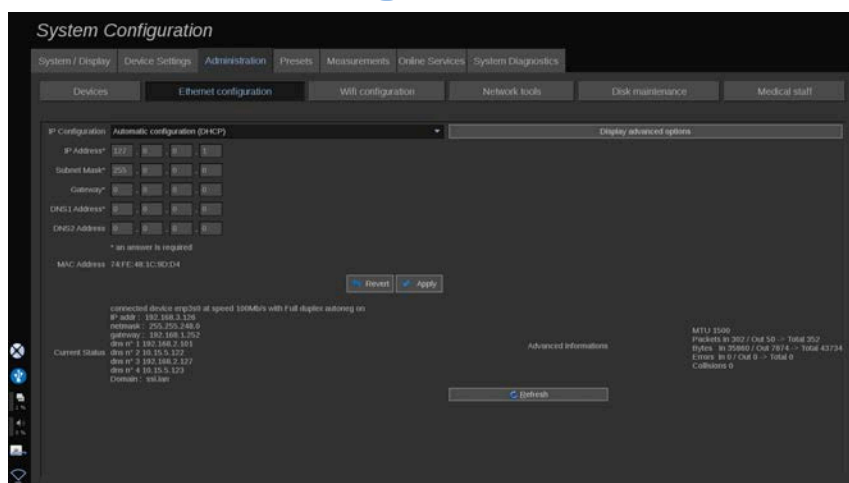
På fliken **Avancerade alternativ** kan du hantera dina exportinställningar:

- justera ljusstyrkan och kontrasten
- välja den typ av medier som du vill skriva på
- definiera prioriteten, destinationen och typen av förstoring
- definiera färg och densitet för kanter och tomma ytor i dokumentet

- precisera sessionsetiketten, konfigurationsinformationen och utjämningstypen
- ange dokumentets reduktion i procent

När alla önskade alternativ är inställda trycker du på **OK** för att spara ändringarna.

Ethernet-konfiguration



Det här avsnittet handlar om nätverkskonfigurationen för SuperSonic MACH-serien.

Systemet ska vara anslutet till nätverket via en Ethernet-kabel. Systemet kan konfigureras med en specifik IP-adress och nätverksinställning med en kabel ansluten eller kan konfigureras automatiskt i DHCP-läge.

För alla nätverkskonfigurationer visas MAC-adressen och när den är ansluten visas även nätverksstatus (särskilt viktigt för DHCP-konfigurationen).

NOTE

Nätverkskonfigurationen för SuperSonic MACH-serien är endast öppen för DICOM- och nätverksskrivartjänster.

Systemet kräver inte en minsta datahastighet för att fungera på nätverket.

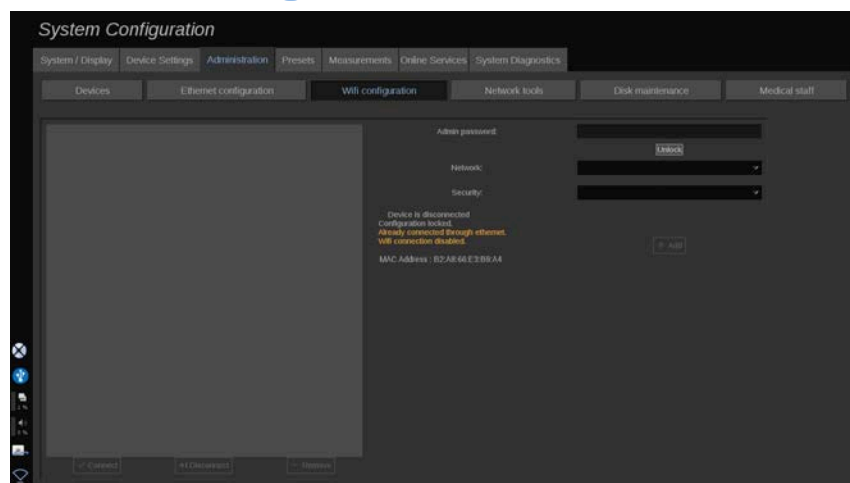
Vid fel på nätverksanslutningen kan data exporteras med användning av ett borttagbart DICOM-media eller den inbäddade skrivaren.



CAUTION

Integrering av SuperSonic MACH-serien i ett nätverk med andra anslutna enheter kan resultera i oförutsägbara risker. Trots det förhindrar den begränsade åtkomsten till systemet att användaren använder en antiviruslösning.

Wi-Fi-konfiguration



SuperSonic MACH-serien kan anslutas till sjukhusets Wi-Fi-nätverk.

Läs [the section called “Meddelandeikoner” \[189\]](#) för en beskrivning av Wi-Fi-ikoner.



NOTE

Wi-Fi-anslutningen är inte garanterad på alla platser och beror på nätverkets egenskaper.

Wi-Fi-donglarna/adaptrarna är följande:

- Linksys AE3000², FCC/IC-certifierad (FCC ID: Q87-AE3000)
- ASUS USB-AC56 (FCC ID: MSQ-USBAC56)
- D-Link DWA-172 (FCC ID: KA2WA172A1)

Tester utförda av externa ackrediterade laboratorier har skett enligt följande standarder:

- RF-mätningar enligt EN 300 328: WLAN 2,4 GHz, IEEE Std. 802.11 b/g/n
- MC-mätningar enligt FCC del 15B
- EU:s radioutrustningsdirektiv RED

Operativfrekvensintervall: 2 412~2 462 MHz, 5 745~5 825 MHz (inte aktiv)

Konfiguration

SuperSonic MACH-serien kan anslutas till sjukhusets Wi-Fi-nätverk.

1. Anslut Wi-Fi-stickan till SuperSonic MACH-serien.



CAUTION

Välj en enhet vars temperaturområde är kompatibelt med användningen av SuperSonic MACH-serien.

2. Öppna underfliken **Wi-Fi-konfiguration** på fliken Administration
3. Ange ditt Admin-lösenord och klicka på Lås upp
4. Välj lämpligt nätverk och säkerhet



NOTE

Endast krypterade trådlösa nätverk är tillgängliga (WPA med lösenord).

²Observera att den här Wi-Fi-stickan inte längre är tillgänglig, men den fungerar fortfarande om du har beställt en tidigare.

Du kan ansluta till ett dolt nätverk. Det visas som **Dolt nätverk**. Efter val av det dolda nätverket måste du ange SSID.

5. Ange nätverkslösenordet och klicka på **Lägg till**.



CAUTION

Se till att du konfigurerar Wi-Fi-nätverket korrekt innan data skickas.

Se till att Wi-Fi-dongeln är korrekt ansluten.

Se till att du konfigurerar Wi-Fi-nätverket korrekt innan data skickas. Se till att du ansluter SuperSonic MACH-serien till ett säkert trådlöst nätverk.



NOTE

Den trådbundna anslutningen har prioritet över den trådlösa anslutningen.

Det är därför inte möjligt att ansluta till ett Wi-Fi-nätverk om en Ethernet-anslutning detekteras. Om en nätverkskabel är ansluten till SuperSonic MACH-serien och en Ethernet-anslutning detekteras medan SuperSonic MACH-serien är ansluten till ett Wi-Fi-nätverk, inaktiveras Wi-Fi-anslutningen automatiskt.

Du kan också modifiera Wi-Fi-anslutningens parametrar eller radera ett Wi-Fi-nätverk med Admin-lösenordet.

Kontakta en SuperSonic Imagine-representant.

Anslutning

1. Välj ett lämpligt Wi-Fi-nätverk i listan
2. Klicka på **Anslut**



NOTE

Den valda Wi-Fi-anslutningen kvarstår som aktiv så länge som den inte inaktiveras (knappen **Frånkoppla**) eller systemet inte stängs av.

Läs [the section called “Meddelandeikoner” \[189\]](#) för en beskrivning av Wi-Fi-ikoner.

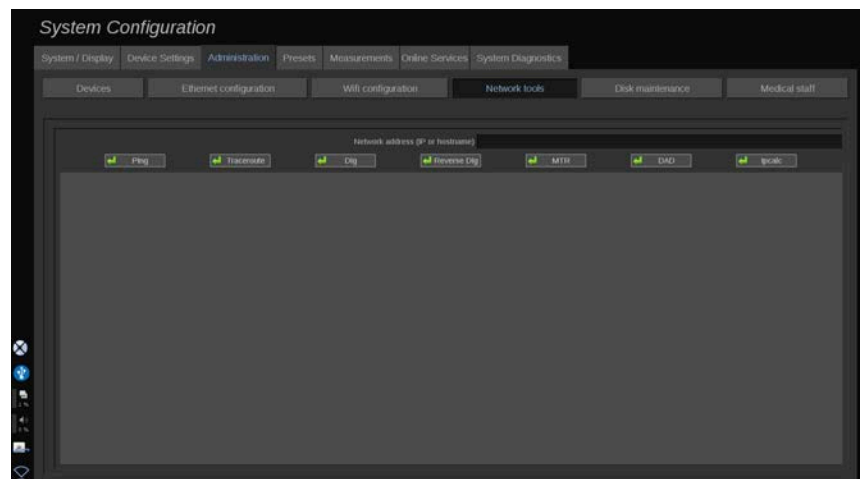
Autoanslut

Du kan markera kryssrutan **Autoanslut** för att förbli ansluten till den önskade enheten. När du kopplar bort en annan enhet kommer denna att ta över.

Så här avaktiverar du autoanslutningen

Du kan markera **Autoanslut** för flera enheter. Ditt SuperSonic MACH-system kommer då att ansluta enligt den prioritet du anger för varje enhet.

Nätverksverktyg

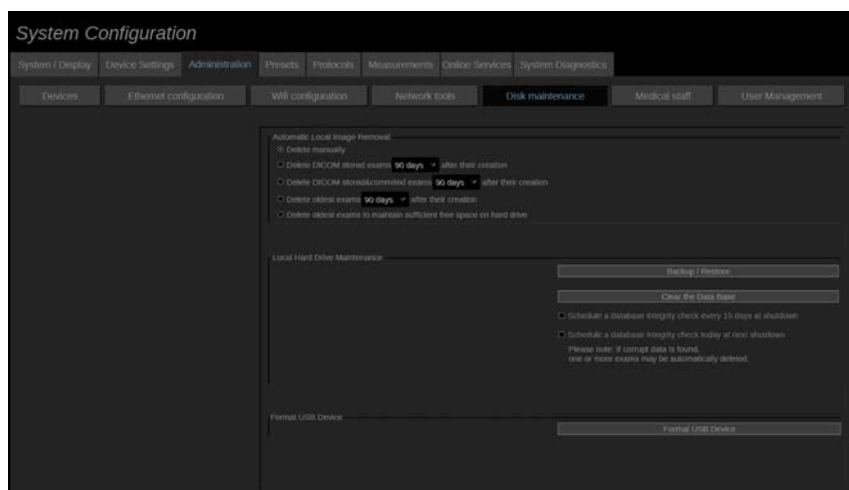


När du har konfigurerat nätverket (se [the section called “Ethernet-konfiguration” \[427\]](#)) har du åtkomst till nätverksverktyg:

- Ping
- Traceroute
- Dig och Reverse Dig
- MTR
- Detektering av duplikatadress DAD
- IPcalc

Kontakta din lokala servicerepresentant för SuperSonic Imagine för ytterligare anvisningar om användningen av dessa verktyg.

Diskunderhåll



Detta avsnitt behandlar alla alternativ för hantering av de undersökningar som finns på systemets hårddisk



CAUTION

Hårddiskenheten (HDD) ska inte användas som primär källa för långtidslagring. Undersökningar ska regelbundet säkerhetskopieras antingen till en extern enhet eller via nätverk.

Om systemets HDD behöver bytas ut eller systemets uppgraderas raderas alla data på HDD och kan inte återställas.

Automatisk borttagning av lokal bild

Detta avsnitt låter dig hantera det sätt som du vill använda för att rensa din lokala databas med undersökningar.

Radera manuellt är standardalternativet, som låter dig manuellt radera alla undersökningar du vill från patientkatalogen.



CAUTION

Se till att du då och då tar bort undersökningar för att förhindra att HDD blir full.

Radera DICOM-lagrade undersökningar kräver att SuperSonic MACH-serien är ansluten till en PACS. Du kan konfigurera systemet så att det automatiskt tar bort undersökningar som redan är lagrade på din PACS efter 24 h, 2 dagar, 3 dagar, 5 dagar, 10 dagar, 30 dagar, 60 dagar eller 90 dagar efter att de skapats.

Radera DICOM-lagrade och markerade undersökningar kräver att SuperSonic MACH-serien är ansluten till en PACS. Du kan konfigurera systemet så att det automatiskt tar bort undersökningar som redan är lagrade eller markerade på din PACS efter 24 h, 2 dagar, 3 dagar, 5 dagar, 10 dagar, 30 dagar, 60 dagar eller 90 dagar efter att de skapats.

Radera äldsta undersökningar tar bort automatiskt undersökningar 24 h, 2 dagar, 3 dagar, 5 dagar, 10 dagar, 30 dagar, 60 dagar eller 90 dagar efter att de skapats.

Radera äldsta undersökningar för att bibehålla tillräckligt med fritt utrymme på hårddisken tar automatiskt bort de äldsta undersökningarna när det finns mindre än 20 Gb fritt utrymme för datalagring. Systemet tar bort undersökningar tills det finns 50 Gb fritt utrymme.

Säkerhetskopiering/återställning

Du kan också säkerhetskopiera och återställa vissa element från ditt system.

SÄKERHETSKOPIERA

1. Anslut en USB-enhet på vilken du vill säkerhetskopiera vissa element från ditt system
2. Tryck på knappen **Säkerhetskopiering/återställning**
3. Ange lösenordet
4. Tryck på **OK**
5. Välj din USB-enhet
6. Välj de element som du vill säkerhetskopiera
7. Tryck på **Starta**.



CAUTION

Se till att du då och då säkerhetskopierar data för att förhindra att HDD blir full. Du kan säkerhetskopiera enligt anvisningarna ovan eller via DICOM.

SuperSonic MACH-serien är en bildvisningsmodalitet och ska inte användas för arkivering. För att minimera konsekvenserna av eventuell säkerhetshändelse rekommenderar SuperSonic Imagine starkt att bilder arkiveras på en PACS. I händelse av systemfel bör du komma ihåg att diskarna i SuperSonic MACH-serien är krypterade, vilket kan göra dataåterställning svårt.

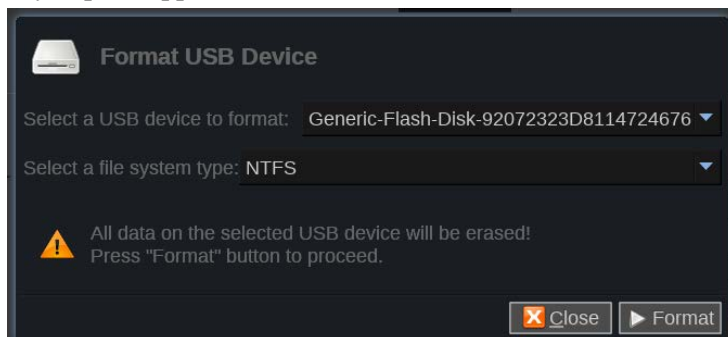
ÅTERSTÄLL

1. Anslut USB-enheten på vilken du säkerhetskopierade vissa element från ditt system
2. Tryck på knappen **Säkerhetskopiering/återställning**
3. Ange lösenordet
4. Tryck på **OK**
5. Välj den USB-enhet på vilken du säkerhetskopierade vissa element från ditt system
6. Välj fliken **Återställ**
7. Välj den säkerhetskopieringsfil som du vill återställa på den vänstra sidan
8. Välj de element som du vill återställa på den högra sidan
9. Tryck på **Starta**.

Formatera USB-enhet

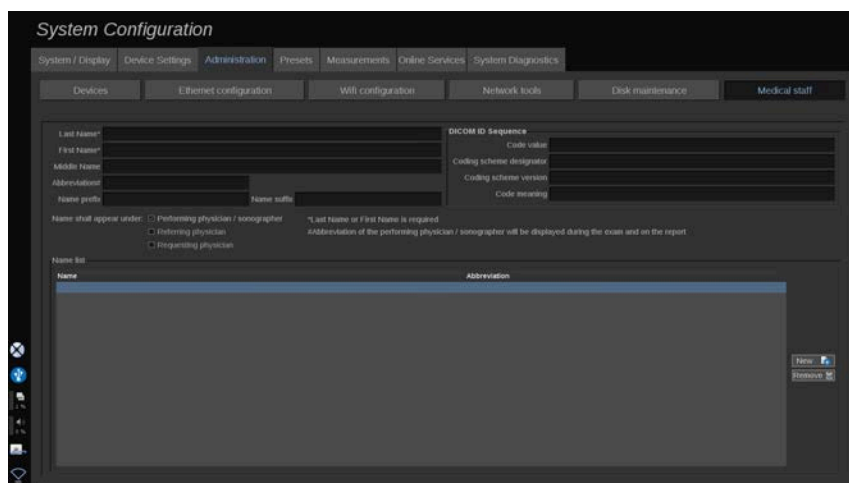
Du kan formatera en ansluten USB-enhet direkt från ett SuperSonic MACH-system.

1. Anslut den USB-enhet du vill formatera
2. Tryck på knappen **Formatera USB-enhet**



3. Välj den USB-enhet du vill formatera
4. Tryck på **Formatera**
5. När åtgärden är slutförd visas ett meddelande
6. Tryck på Stäng

Medicinsk personal



Detta avsnitt låter dig hantera listan med läkare och vårdpersonal (HCP) som du kan välja mellan på skärmen Patientdatainmatning.

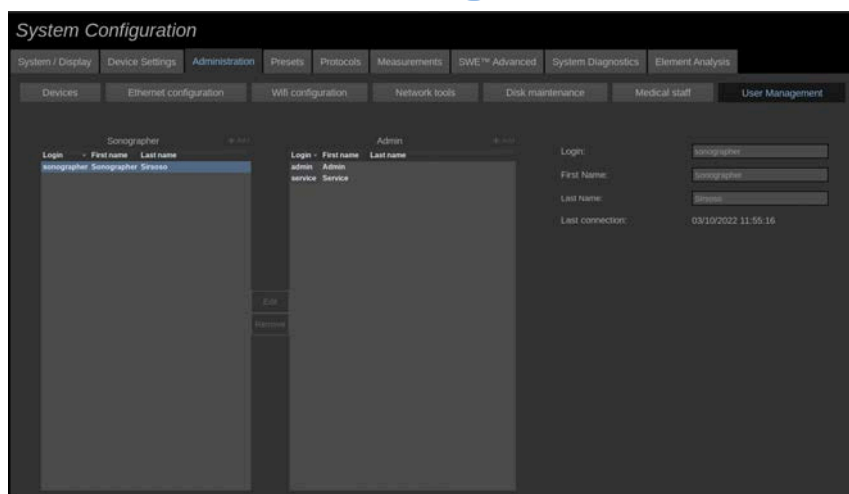
I listan längst ned på skärmen klickar du på ett namn för att visas tillhörande informationer i de tillämpliga fälten ovanför listan.

För att lägga till ett namn:

1. Klicka på **Ny** till höger om listan
2. Ange tillämpliga data

Det nya namnet sparas automatiskt. De kan välja i formuläret Patientdata.

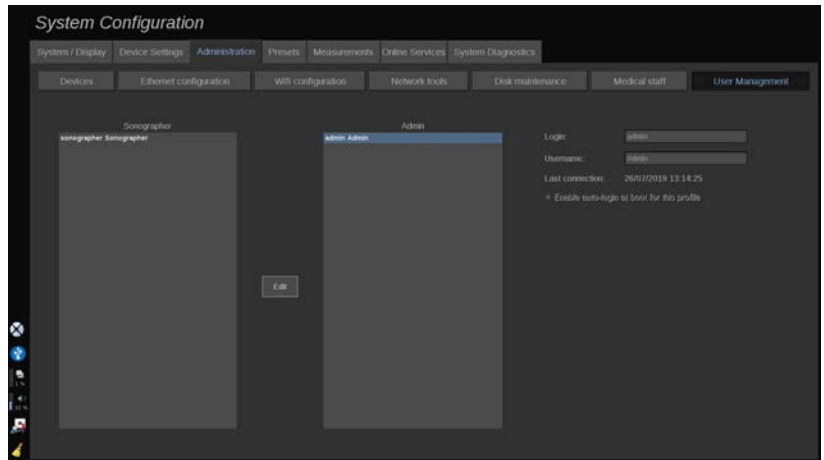
Användarhantering



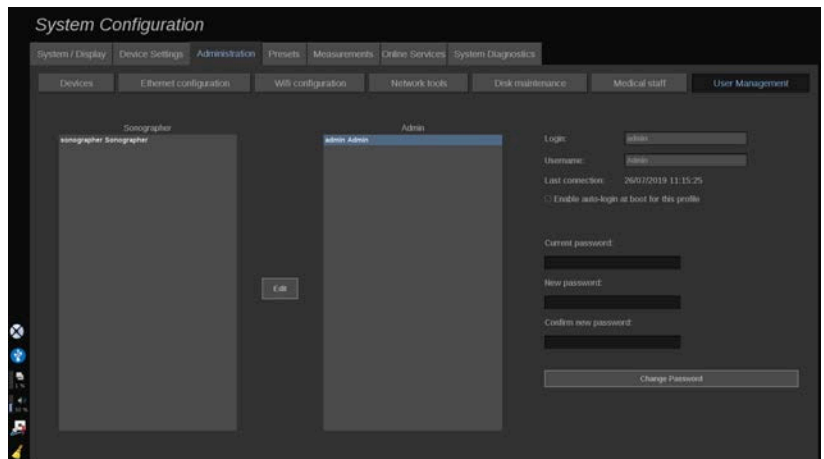
I detta avsnitt kan administratörer ändra användarrelaterade inställningar.

1. Välj en profil genom att klicka på den.

Användarinformationen visas nu.



2. Klicka på **Redigera** för att ändra eller redigera inställningar.



Genom att göra det kan du ändra följande inställningar:

- Automatisk inloggning: genom att aktivera automatisk inloggning behöver du inte ange dina inloggningsuppgifter vid start av systemet. Markera eller avmarkera den avsedda kryssrutan för att aktivera eller inaktivera automatisk inloggning.

” NOTE

Observera att även om automatisk inloggning är aktiverad så måste du ange ditt lösenord när du låser upp en din session efter en sessionslåsning.

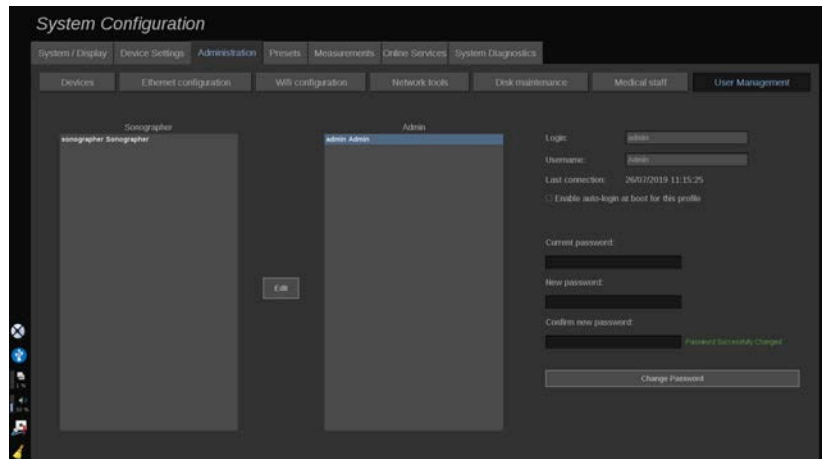
Automatisk inloggning kan endast aktivera en person i taget.



CAUTION

Kom ihåg att aktivering av funktionen automatisk inloggning ändras ditt systems säkerhetsparametrar.

3. För att ändra lösenordet för en vald profil följer du de olika stegen.



4. Tryck på **Ändra lösenord** för att spara det nya lösenordet.



NOTE

Lösenord kan innehålla:

- versaler
- gemener
- specialtecken

Skapa nya användare

Som en administratör kan du lägga till sonograf- eller administratörsprofiler:

1. Klicka på **Lägg till** bredvid önskad profil, Administratör eller Sonograf. En ny profil läggs till
2. Välj profilen och klicka på **Redigera**.
3. Ändra inställningarna och klicka sedan på **Spara ändringar**.

Användaren är nu skapad.

Du kan redigera eller ta bort användare vid behov.



NOTE

När du är inloggad som sonograf kan du bara redigera ditt eget konto. Du kan bara redigera ditt konto, inte ta bort det.

Förinställningar

En förinställning är en grupp inställningar som optimerar systemet för en specifik typ av undersökning. Förinställningar fastställer många initiala inställningar, som förstärkningsvärde, färgkarta, filter, TissueTuner™, flödesoptimeringar etc. När systemet kopplas på är standardförinställningen aktiv. Se till att lämplig förinställning är aktiv innan en undersökning påbörjas. Du kan välja mellan flera standardförinställningar. Dessa standardförinställningar kan inte tas bort. Flera förinställningar per kombination av signalomvandlare/applikation kan skapas och sparas beroende på antalet tillgängliga knappar på den enskilda signalomvandlarens pekskärm.

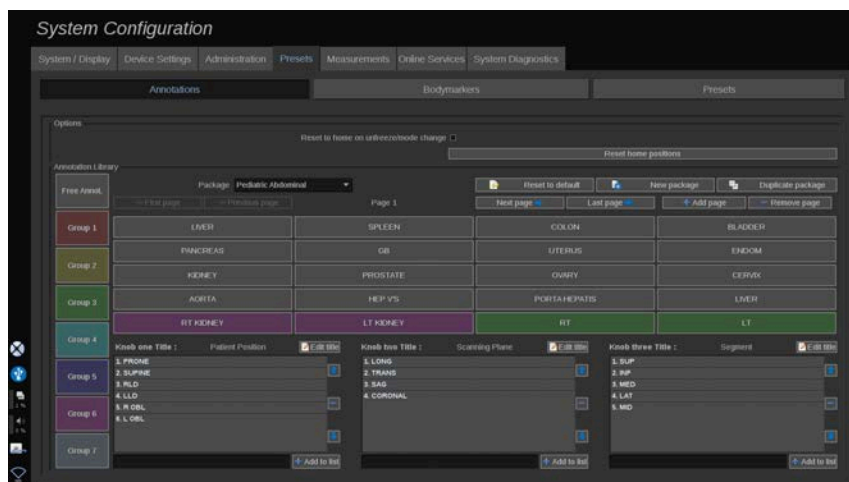
Beskrivning av fliken Förinställningar

Fliken Förinställningar är uppdelad på 3 flikar:

- Kommentarer
- Kroppsmarkörer
- Förinställningar

Den låter dig anpassa paketet med Anteckningar och kroppsmarkörer samt förinställningar för bildvisning.

Anteckning

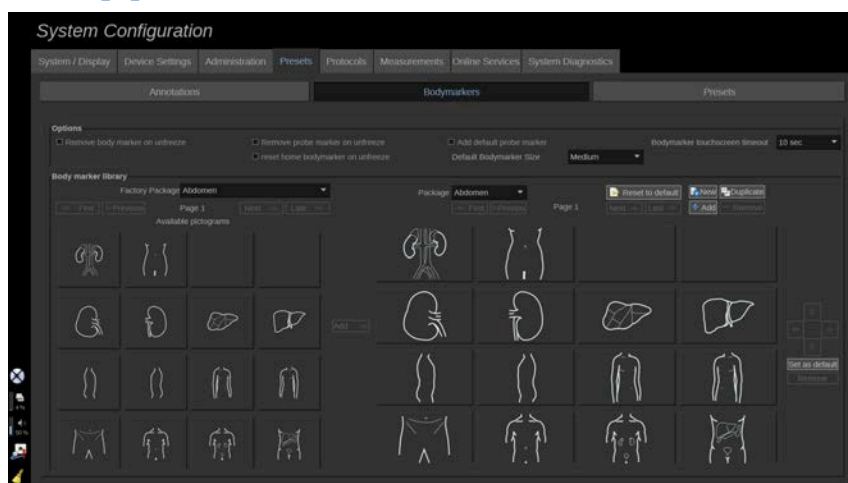


Denna sektion låter dig redigera anteckningsbiblioteket för det aktuella språket. För att redigera anteckningsbiblioteket:

1. Välj ett paket
2. Välj den sida som du vill redigera genom att använda navigeringsreglarna, som finns ovanför anteckningsrutorna:
 - Första sidan/Sista sidan
 - Föregående sida/Nästa sida
 - Lägg till sida
 - Radera sida
3. För att skapa ett nytt paket klickar du på **Nytt paket** och anger ett namn i popup-fönstret.
4. För att duplicera ett befintligt paket klickar du på **Duplicera paket** och anger ett nytt namn i popup-fönstret. Ett nytt paket skapas med alla anteckningarna från det ursprungliga paketet utan att det ändrats.
5. För att ändra namnet på anteckningen klickar du på den och ändrar det i popup-fönstret
6. För att skapa ett ny anteckning på en tom knapp, klickar du på den tomma knappen och anger dess namn i popup-fönstret

7. För att radera en anteckning från en grupp väljer du **Frigör anteckning** (den första färgade rutan på den vänstra sidan) och klickar på den anteckning som du vill radera från dess grupp. Knappen anteckningar blir ”transparent” (ingen färg) och ersätts inte av en annan
8. För att flytta en anteckning från en grupp till en annan, klickar du på den nya gruppfärgen som du vill tillämpa och klickar på anteckningen. Anteckningen ändrar färg
9. För att ändra etiketten på en vridratt eller skapa en ny klickar du på knappen **Redigera rubrik** intill den ratt som du vill redigera och ändrar den popup-fönstret
10. För att radera värdet från en vridratt klickar du på värdet och klickar sedan på knappen - intill den
11. För att lägga till ett värde till en vridratt skriver du det nya värdet i rutan och klickar på knappen **+ Lägg till i listan** intill den
12. För att flytta en vridratts värde i listan klickar du på det och klickar sedan på pilarna intill det

Kroppsmarkör



Denna sektion låter dig redigera kroppsmarkörbiblioteken och att anpassa vissa alternativ avseende kroppsmarkörer.

Alternativ

Du kan välja att radera kroppsmarkören varje gång tar bort frysning från bilden genom att markera alternativet ”Radera kroppsmarkör när frysning tas bort”.

Du kan välja att avlägsna sondmarkören från kroppsmarkören varje gång frysning tas bort från bilden genom att markera alternativet ”Radera sondmarkör när frysning tas bort”.

Du kan ställa in en tidsgräns för pekskärmen kroppsmarkör. Efter denna tidsgräns stängs pekskärmen kroppsmarkör automatiskt.

Du kan välja standardstorlek för kroppsmarkören som liten, medium eller stor.

Kroppsmarkörbiblioteket

I denna sektion kan du anpassa kroppsmarkörbiblioteket för varje förinställning.

FÖR ATT VISA DET KROPPSMARKÖRBIBLIOTEK SOM ÄR TILLGÄNGLIGT FÖR EN GIVEN FÖRINSTÄLLNING

1. Välj det paket som du vill modifiera på den högra sidan

Du kan navigera genom bibliotekets olika sidor genom att använda följande knappar:

- **Första** visar den första sidan i biblioteket
- **Föregående** visar den föregående sidan i biblioteket
- **Nästa** visar den nästa sidan i biblioteket
- **Sista** visar den sista sidan i biblioteket

Du kan lägga till och radera sidor för det valda biblioteket genom att använda knapparna **Lägg till** och **Radera**.

FÖR ATT AVLÄGSNA EN KROPPSMARKÖR FRÅN PAKETET

1. Klicka på kroppsmarkören som du vill avlägsna
2. Klicka på knappen **Radera** under pilen

FÖR ATT FLYTTA EN KROPPSMARKÖR PÅ PAKETSIDAN

1. Klicka på kroppsmarkören som du vill flytta
2. Klicka på motsvarande **pil**

FÖR ATT STÄLLA IN EN GIVEN KROPPSMARKÖR SOM STANDARD FÖR PAKETET

1. Klicka på den kroppsmarkör som du vill ställa in som standardkroppsmarkör för biblioteket
2. Klicka på **Ställ in som standard** under pilarna

Den valda kroppsmarkören visas enligt standard varje gång du trycker på Kroppsmarkör på kontrollpanelen för den valda förinställningen.

FÖR ATT LÄGGA TILL EN KROPPSMARKÖR I ETT PAKET

Alla de tillgängliga biblioteken i systemet visas i den vänstra delen.

1. Välj lämpligt paket. De tillgängliga kroppsmarkörerna visas under.
2. Klicka på den kroppsmarkör som du vill lägga till i ditt bibliotek
3. Klicka på knappen **Lägg till**

Den valda kroppsmarkören läggs till i den första tillgängliga platsen i ditt bibliotek.

Obs! alla ändringar sparas automatiskt.

Du kan återställa en kroppsmarkör för en given förinställning såsom den var enligt standard genom att klicka på **Återställ till standard**.

FÖR ATT SKAPA EN NY KROPPSMARKÖR

1. Klicka på Ny och ange namnet på paketet i popup-fönstret.
2. Välj kroppsmarkörer i biblioteket och lägg till dem i ditt paket.
Se [the section called “För att lägga till en kroppsmarkör i ett paket” \[443\]](#)

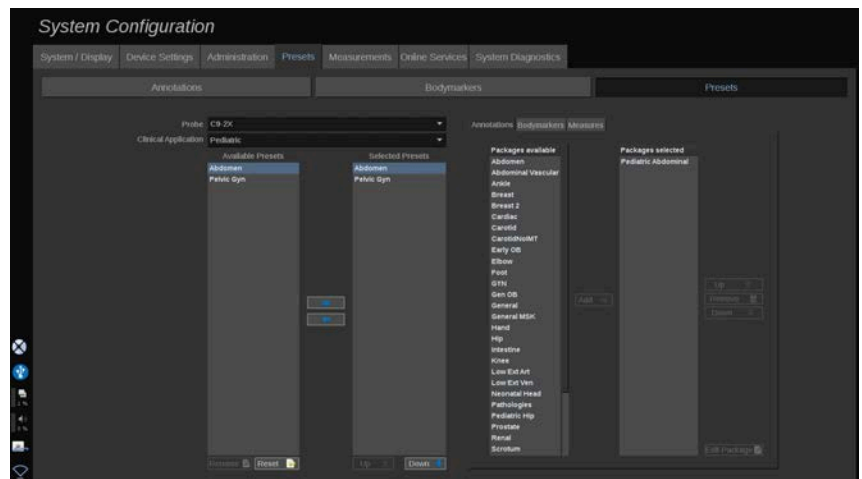
FÖR ATT DUPLICERA ETT PAKET

1. 1. Klicka på **Duplicera** och ange ett nytt namn i popup-fönstret.

Ett nytt paket skapas med alla kroppsmarkörerna från det ursprungliga paketet utan att det ändras.

För att lägga till en kroppsmarkör från ett annat paket väljer du det lämpliga paketet och fortsätter som för att lägga till en kroppsmarkör.

Bildvisningsförinställningar



Skapa en förinställning

När du ställt in systemet på en önskad konfiguration kan du vilja göra en förinställning.

1. Tryck på **Sond** på kontrollpanelen
2. Tryck på **Ny förinställning**

En dialogruta visas på huvudskärmen.

3. Välj den applikation i vilken du vill spara förinställningen
4. Välj ett anteckningsbibliotek för din nya förinställning
5. Välj ett kroppsmarkörsbibliotek för din nya förinställning
6. Välj ett mätningsbibliotek för din nya förinställning
7. Ange ett namn på den nya förinställningen med tangentbordet.
8. Välj **OK**.
9. Tryck på **Sond** på kontrollpanelen för att verifiera din förinställning.

Användarskapade förinställningar visas i ljusblått på pekskärmen. Fabriksförinställningar visas i mörkblått på pekskärmen.



NOTE

Vid avbildning kan ljusstyrkan på huvudskärmen justeras via pekskärmen genom att vrida den särskilda ratten på sidan med inställningar. Den här parametern kan användas när du skapar en ny förinställning. Observera att den här inställningen endast är tillfällig för avbildning, den påverkar inte huvudskärmens ljusstyrka som kan konfigureras på fliken System/visning, underfliken System.

Hantera förinställningar

På underfliken **Förinställningar** kan du hantera bildvisningsförinställningar.

1. 1. Välj tillämplig sond och applikation på skärmens vänstra sida.

De tillgängliga förinställningarna för denna sond och denna applikation visas.

LÄGGA TILL FÖRINSTÄLLNINGAR

Listan **Valda förinställningar** listar förinställningarna som de kommer att visas på pekskärmen.

1. Klicka på den förinställning som du vill lägga till från listan med Tillgängliga förinställningar till vänster
2. Klicka på högerpilen för att lägga till den i listan Valda förinställningar

RADERA FÖRINSTÄLLNINGAR

Listan Valda förinställningar listar förinställningarna som de kommer att visas på pekskärmen.

1. Klicka på den förinställning som du vill avlägsna från listan Valda förinställningar
2. Klicka på vänsterpilen för att avlägsna den

ÄNDRA VISNINGSDORDNING FÖR FÖRINSTÄLLNINGARNA PÅ PEKSKÄRMEN

1. Välj den förinställning som du vill modifiera i listan Valda förinställningar.
2. Du kan flytta en förinställning i listan med knapparna Upp och Ned.

De visas i samma ordning på pekskärmens sida med förinställningar.



NOTE

För att återställa en fabriksförinställning till standardkonfigurationen klickar du på **Återställ**.

MODIFIERA ANTECKNINGSPAKETET/PAKETEN I EN FÖRINSTÄLLNING

1. Välj den lilla fliken **anteckning** på skärmens högra sida.

Du ser rutan med tillgängliga paket till vänster om knappen Lägg till och rutan med valda paket till höger.

De valda paketen är de som redan finns tillgängliga i förinställningen.

2. För att lägga till ett anteckningspaket markerar du motsvarande paket i rutan med valda paket och klickar på **Lägg till**.

Det visas i rutan med valda paket.

3. I rutan med valda paket kan du avlägsna ett paket genom att klicka på **Radera**.
4. Du kan även flytta ett paket i listan med knapparna **Upp** och **Ned**.
5. För att redigera anteckningspaketet markerar du ett paket i rutan med valda paket och klickar på **Redigera paket**.

MODIFIERA KROPPSMARKÖRPAKETET/PAKETEN I EN FÖRINSTÄLLNING

1. Välj den lilla kroppsmarkörfliken på skärmens högra sida.

Du ser rutan med tillgängliga paket till vänster om knappen Lägg till och rutan med valda paket till höger. De valda paketen är de som redan finns tillgängliga i förinställningen.

2. För att lägga till ett kroppsmarkörpaket markerar du motsvarande paket i rutan med valda paket och klickar på **Lägg till**.

Det visas i rutan med valda paket.

3. I rutan med valda paket kan du avlägsna ett paket genom att klicka på **Radera**.
4. Du kan även flytta ett paket i listan med knapparna **Upp** och **Ned**.
5. För att redigera kroppsmarkörpaketet markerar du ett paket i rutan med valda paket och klickar på **Redigera paket**.

MODIFIERA MÄTNINGSPAKETET/PAKETEN I EN FÖRINSTÄLLNING

1. Välj den lilla fliken **mätningar** på skärmens högra sida. Du ser rutan med tillgängliga paket till vänster om knappen Lägg till och rutan med valda paket till höger.

De valda paketen är de som redan finns tillgängliga i förinställningen.

2. För att lägga till ett mätningpaket markerar du motsvarande paket i rutan med valda paket och klickar på **Lägg till**. Det visas i rutan med valda paket.
3. I rutan med valda paket kan du avlägsna ett paket genom att klicka på **Radera**.
4. Du kan även flytta ett paket i listan med knapparna **Upp** och **Ned**.
5. För att redigera mätningpaketet markerar du ett paket i rutan med valda paket och klickar på **Redigera paket**.

Ändra namnet på en förinställning

1. Gör ett av följande:
 - Tryck på **Sond** på kontrollpanelen och peka sedan på **Hantera förinställningar** på pekskärmen
 - Tryck på **Syst. Systemkonfiguration** på pekskärmen och klicka sedan på **Förinställningar** och **Förinställningar**
2. Välj sonden och applikationen

Listan med användardefinierade förinställningar visas.
3. Klicka på den förinställning som du vill byta namn på och klicka på **Byt namn**

En popup-meny visas
4. Ange ett nytt namn
5. Klicka på **OK** för att bekräfta

Radera en förinställning

Du kan radera de förinställningar som du skapat. Fabriksförinställningarna kan inte tas bort.

1. Gör ett av följande:
 - Tryck på **Sond** på kontrollpanelen och peka sedan på **Hantera förinställningar** på pekskärmen
 - Tryck på **Syst. Systemkonfiguration** på pekskärmen och klicka sedan på **Förinställningar** och **Förinställningar**

2. Välj sonden och applikationen

Listan med användardefinierade förinställningar visas.

3. Klicka på den förinställning som du vill avlägsna och klicka på **Radera**.

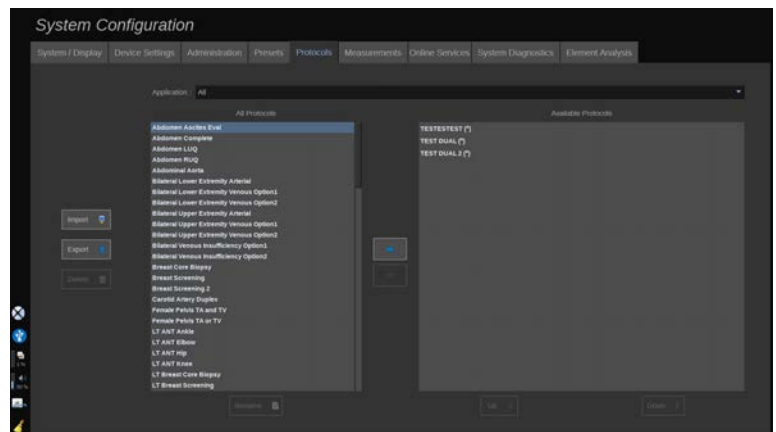
En popup-meny visas.

4. Klicka på **OK** för att bekräfta

Protokoll

Protokoll är automatiserade arbetsflöden som låter användaren gå igenom en uppsättning fördefinierade åtgärder. På den här fliken kan du konfigurera och hantera protokoll.

Mer information finns i kapitlet Protokoll.



Du kan filtrera de olika protokollen efter applikation. Välj Alla för att visa alla protokoll eller en specifik applikation för att visa dess specifika protokoll.

Lägga till protokoll

Listan Tillgängliga protokoll visar protokollen så som de kommer att visas på pekskärmen när funktionen är aktiverad.

Gör så här för att lägga till protokoll i listan:

1. Klicka på det protokoll som du vill lägga till från listan Alla protokoll.
2. Klicka på högerpilen för att lägga till det i listan Tillgängliga protokoll.

Gör så här för att ta bort protokoll från listan:

1. Klicka på det protokoll som du vill ta bort från listan Tillgängliga protokoll.
2. Klicka på vänsterpilen för att ta bort det.

Du kan också flytta protokoll uppåt eller nedåt i listan Tillgängliga protokoll.

1. Klicka på det protokoll som du vill flytta i listan.
2. Klicka på **Uppåt**- eller **Nedåt**-pilen.

Importera eller exportera protokoll

Du kan skapa egna anpassade protokoll genom att kontakta din SuperSonic Imagine-representant med en begäran.



NOTE

SuperSonic Imagine ansvarar inte för om ett protokoll som genererats med hjälp av protokollkonfigurationsverktyget skadar produkten och/eller ändrar diagnostiken.

SuperSonic Imagine har och behåller upphovsrätten och äganderätten till sådana genererade protokoll; kunderna får använda sådana protokoll; SuperSonic Imagine kan dela sådana protokoll med andra kunder.

Importera ett anpassat protokoll:

1. Klicka på knappen **Importera** till vänster (se skärmbilden ovan). En popup-ruta visas

2. Välj USB-enheten och sedan filen som ska importeras och klicka på **Ok**.

Exportera ett protokoll:

1. Välj protokollet och klicka på **Exportera**. En popup-ruta visas
2. Välj den USB-enhet som filen ska importeras till och klicka på **Ok**.



NOTE

När du importerar ett protokoll ska du se till att det är i XML-format. Exporterade protokoll är också i XML-format.

Du kan byta namn på anpassade protokoll:

1. Klicka på önskat protokoll i listan.
2. Klicka sedan på **Byt namn** under tabellen.

Du kan också ta bort anpassade protokoll:

1. Klicka på det protokoll som du vill ta bort i listan.
2. Klicka sedan på **Ta bort** till vänster.

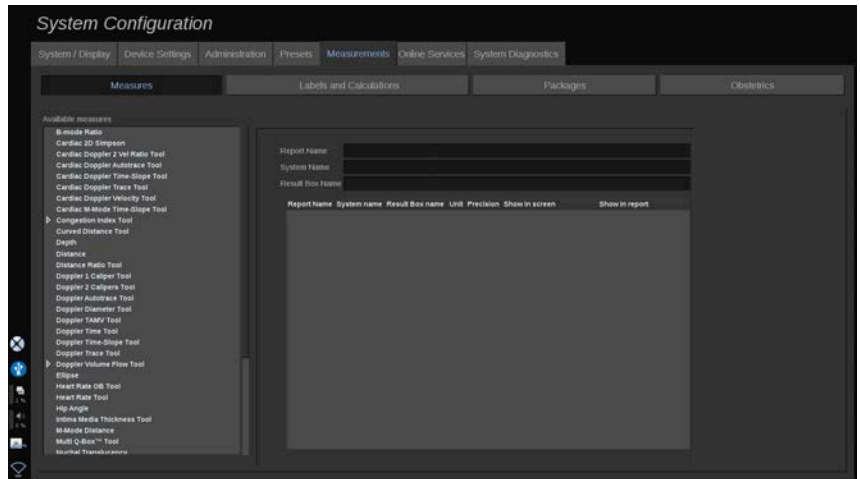
Mätningar

Beskrivning av fliken Mätningar

Fliken Mätningar är uppdelad på 4 flikar:

- Mätningar
- Etiketter och beräkningar
- Paket
- Obstetrik

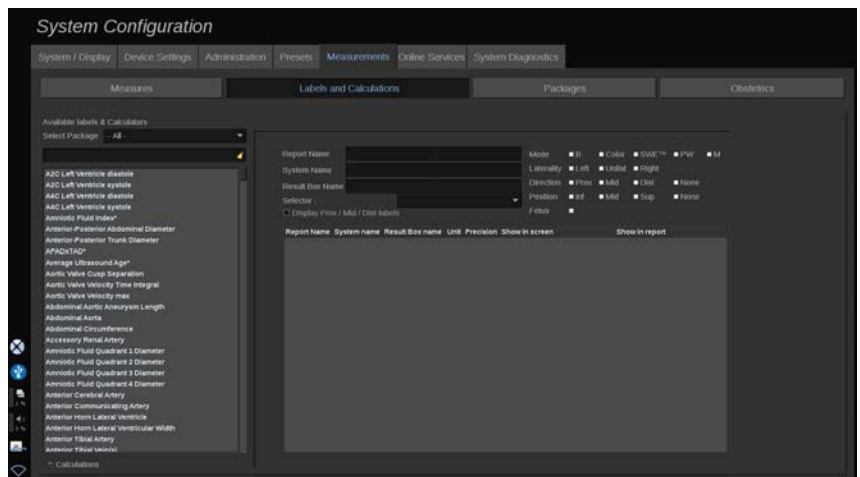
Mätningar



Detta avsnitt låter dig anpassa mätverktygen.

1. Välj en mätning i listan till vänster
2. Du kan modifiera enheten och precisionen. Klicka på enheten eller precisionen som du vill modifiera och välj lämplig enhet i listrutan.
3. Kontrollera de mätningar som du vill ska visas på skärmen och/eller ingå i rapporten.

Etiketter och beräkningar



Detta avsnitt låter dig konfigurera varje namngiven mätning individuellt.

1. Välj lämpligt paket
2. Välj den namngivna mätning som du vill anpassa

” NOTE

Du kan använda det vita området som en sökruta för att enkelt hitta en namngiven mätning i listan.

Klicka på kvastikonen för att radera texten i sökrutan.

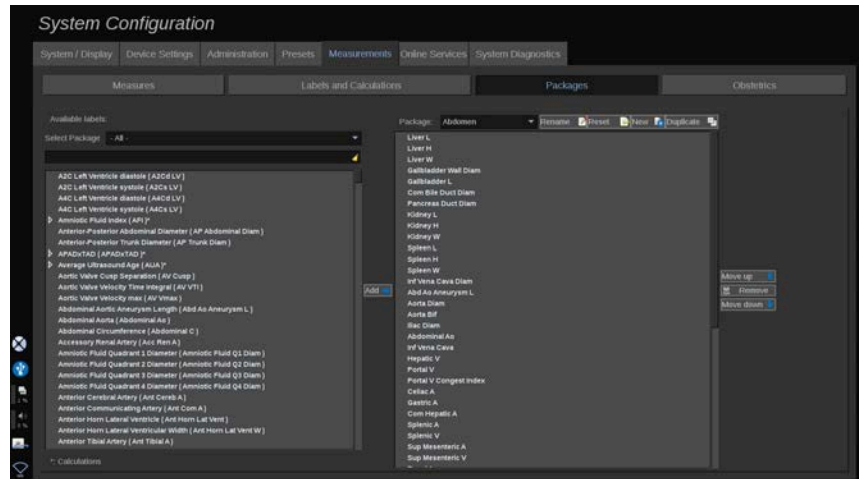
Informationen och alternativen som är relaterade till denna namngivna mätning visas till höger.

3. Du kan modifiera enheten och precisionen. Klicka på enheten eller precisionen som du vill modifiera och välj lämplig enhet i listrutan
4. Med listrutan kan du välja de mätningar som du vill ska visas på skärmen och/eller ingå i rapporten.

” NOTE

För namngivna mätningar med Inre halsartär och Gemensam halsartär kan du avmarkera kryssrutan **Visa etiketter Prox/Mid/Dist** för att dölja segmentens etiketter. Endast de generiska etiketterna för Internal Carotid Artery (Inre karotisartär) och Common Carotid Artery (Gemensam karotisartär) visas i listan med namngivna mätningar.

Paket



Detta avsnitt låter dig konfigurera dina egna paket med namngivna mätningar.

Rutan på vänster sida innehåller alla etiketter som är tillgängliga i systemet.

Rutan på högra sidan innehåller de etiketter som är tillgängliga för den valda applikationen, som den visas på huvudskärmen när du trycker på **Mätning** på kontrollpanelen.

Du kan redigera etiketterna som är tillgängliga för en given applikation.

För att lägga till namngivna mätningar i ett paket:

1. Välj paketet som du vill modifiera på skärmens högra sida
2. Välj paketet som innehåller din namngivna mätning på skärmens vänstra sida. Du kan välja Alla för att se de namngivna mätningar som är tillgängliga i systemet.
3. Välj den namngivna mätning som du vill lägga till i listan på den vänstra sidan
4. Klicka på **Lägg till**

För att avlägsna en namngiven mätning från ett paket:

1. Välj paketet på skärmens högra sida
2. Välj den namngivna mätning som du vill radera i listan på den högra sidan

3. Klicka på **Radera**

För att flytta en namngiven mätning inuti en lista i ett paket:

1. Välj paketet
2. Välj den namngivna mätning som du vill flytta från listan på den högra sidan
3. Klicka på **Flytta upp** eller **Flytta ned** tills den når den önskade platsen

För att byta namn på ett paket:

1. Välj paketet på skärmens högra sida
2. Klicka på **Byt namn**
3. Ange ett nytt namn i popup-fönstret

För att återställa ett paket till dess standardkonfiguration:

1. Välj paketet på skärmens högra sida
2. Klicka på **Återställ**

För att skapa ett nytt paket:

1. Klicka på **Ny**
2. Ange ett namn i popup-fönstret och klicka på OK
3. Du kan sedan lägga till namngivna mätningar i det nya paketet. Det blir tillgängligt i förinställningarna.

För att duplicera ett paket:

1. Klicka på Duplicera
2. Ange ett namn i popup-fönstret och klicka på OK

Ett nytt paket skapas med alla de namngivna mätningarna.

Obstetrik

Avsnittet Obstetrik är uppdelad på 3 delar:

- Fosterålder – Uppskattad fostervikt

- Fostertillväxt och uppskattad fostervikt i percentiler
- Tabeller och ekvationer



CAUTION

Var noga med att bekräfta patientnamn och ID innan undersökningen av en ny patient påbörjas.

Kontrollera datumformatet innan du anger födelsedatum, Sista mens (LMP), Beräknat förlossningsdatum (EDD), Befruktningsdatum (DOC) och Ägglossningsdatum. Om dessa parametrar anges felaktigt leder det till en felaktig Fosterålder (GA).

Ange EDD och GA i patientjournalen som en säkerhetsåtgärd.

Markera knappen ”Aktivera OB-beräkningar” på sidan Patientdatainmatning (PDE) för att utföra obstetriska beräkningar.

Det är nödvändigt att specificera vilken OB-författare som ska användas för varje specifik mätning för att beräkna GA och erhålla en Uppskattad fostervikt (EFW).

En diagnos kan inte enbart baseras på en mätning eller datauppsättning. Var noga med att alltid ta hänsyn till den övergripande kliniska bedömningen av patienten, inklusive journalen.

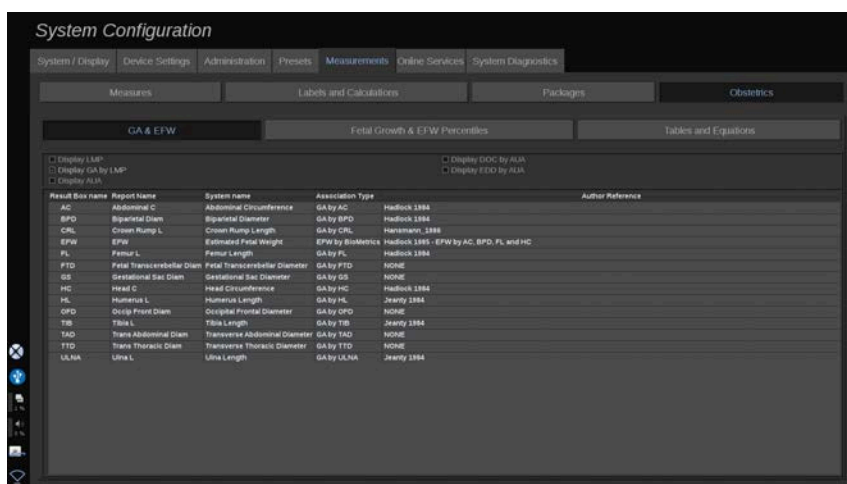
Beroende på fostrets position kan vissa mätningar vara felaktiga. Var noga med att alltid ta hänsyn till den övergripande kliniska bedömningen av patienten, inklusive journalen.

Systemet tillhandahåller fostermätningar för upp till fem foster. Var noga med att inte blanda ihop fostren under mätningar.

För varje utförd mätning kan du välja antingen den första, sista, medel, minsta, största eller specifikt en av de fem mätningarna som tillåts visas, med användning av väljarfunktionen på fliken Mätningar i Rapport. Var försiktig vid borttagning av mätningar eftersom detta påverkar väljarens resultat.

Avvikelser från normala mätvärden måste bedömas baserat på graferna och litteraturen.

GA – EFW



Denna sektion låter dig anpassa informationen som du vill visa på skärmen:

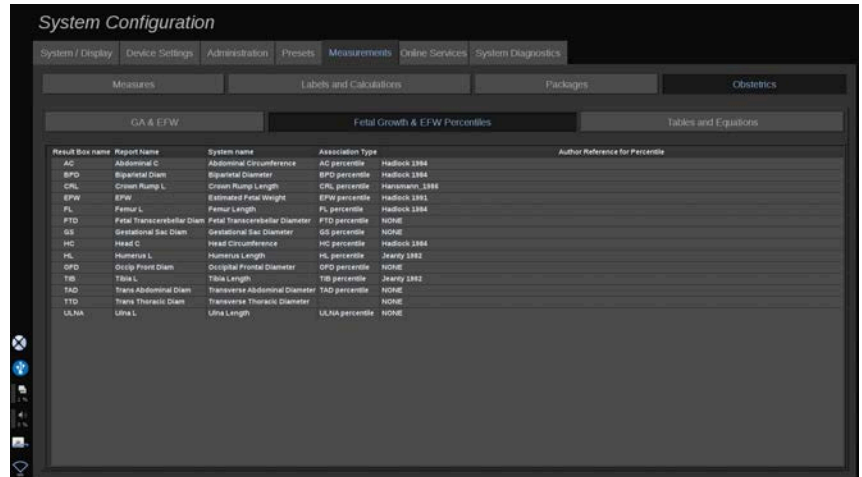
- LMP (Senaste menstruationsperiod)
- GA enligt LMP
- AUA (Medelålder enligt ultraljud)
- DOC (Befruktningsdatum) enligt AUA
- EDD (Uppskattat födelsedatum) enligt AUA

I denna sektion kan du även specificera den tabell som du vill använda för varje OB-beräkning.

För varje OB-beräkning (vars namn visas i kolumnen **Resultatrutans namn**) beskrivs typen av beräkning i kolumnen **Associeringstyp**.

1. Klicka på namnet **Författarreferens** för att välja en annan författare.

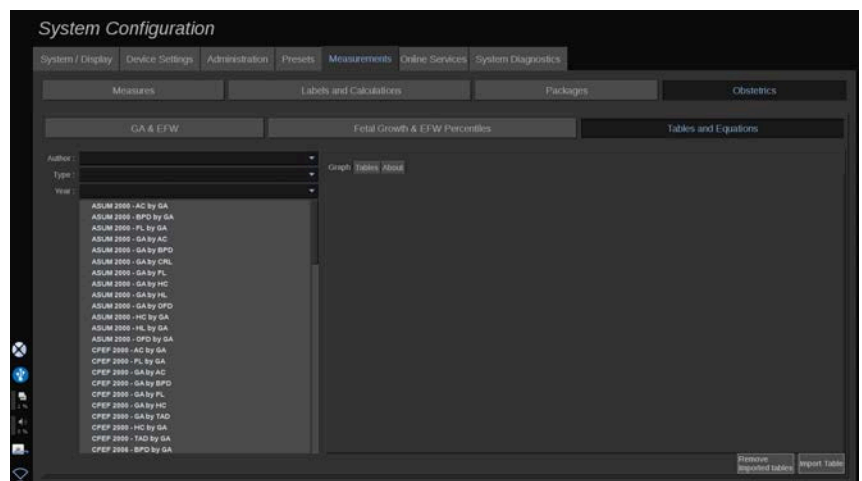
Fostertillväxt och uppskattad fostervikt i percentiler



På denna flik kan du välja vilken tabell som ska användas för fostertillväxt och uppskattad fostervikt i percentiler (EFW).

1. Klicka på författare/datum för att ändra det
2. Välj ny författare/datum i listan

Tabeller och ekvationer



I denna sektion kan du visa referenstabellerna för OB som tabeller eller diagram.

1. Välj Författare, Typ och År för publicering
2. I den högra delen klickar du på Diagram för att visa diagrammet, Tabell för att visa tabellen och Om för att visa dokumentreferenser.

IMPORTERA TABELLER

Du har möjlighet att importera tabeller som har skapats för SuperSonic MACH-serien.

1. Anslut en USB-enhet till en dator
2. På denna USB-enhet skapar du en mapp med namnet **OB-tabeller** (skiftlägeskänslig)
3. Kopiera den/de tabell(er) som tillhandahålls av SuperSonic Imagine i den skapade mappen **OB-tabeller**



CAUTION

Ändra inte namn på den fil som tillhandahålls av SuperSonic Imagine.

4. Frånkoppla USB-enheten korrekt från din dator
5. Anslut USB-enheten till ditt SuperSonic MACH-system
6. Öppna menyn **Systemkonfiguration**
7. Klicka på fliken **Mätningar**
8. Klicka på underfliken Obstetrik och sedan på avsnittet **Tabeller och ekvationer**
9. Klicka på **Importera tabell** längst ned till höger på skärmen

Följande popup-fönster visas:

10. Klicka på pilen för att välja din USB-enhet i listan
11. Om tabeller är korrekta på USB-enheten visas en grön bock



NOTE

Om en eller flera tabeller visas med en röd prick känner inte systemet igen dem.

Knappen Importera tabeller visas gråtonad.

- a. Anslut din USB-enhet till din dator
- b. Radera alla tabeller från din USB-enhet
- c. Kopiera korrekta tabeller till din USB-enhet och starta om ovanstående procedur.

12. Klicka på **Importera tabell** i popup-fönstret

13. Konfigurera de importerade tabellerna efter behov

” NOTE

En ominstallation av vissa programvaruversioner avlägsnar alla importerade tabeller.

RADERA IMPORTERADE TABELLER

Det är möjligt att ta bort alla importerade tabeller från SuperSonic MACH-serien.

1. Öppna menyn **Systemkonfiguration**
2. Klicka på fliken **Mätningar**
3. Klicka på underfliken **Obstetrik** och sedan på avsnittet **Tabeller och ekvationer**
4. Klicka på knappen **Radera alla importerade tabeller** längst ned till höger på skärmen

Onlinetjänster

Med funktionen Onlinetjänster kan du fjärruppdatera ditt system i SuperSonic MACH-serien med programvaruuppdateringar och/eller andra alternativ. Du kan även låta SuperSonic Imagine service utföra fjärrunderhåll på ditt system eller låta systemet skicka diagnostik och statusinformation.

Fliken Onlinetjänster är uppdelad på 3 underflikar:

- Uppdatering av system online
- Underhåll/diagnostik online
- Konfiguration av onlineservrar

IMPORTANT

När du är på fliken Onlinetjänster måste du logga in med ditt Admin-lösenord för att komma åt ytterligare innehåll.

Om du inte är inloggad kan du ändå visa konfigurationen av flikarna men du tillåts inte ändra eller modifiera inställningar.

Gör följande för att logga in:

1. Ange ditt Admin-lösenord
2. Klicka på **Lås upp**

Du är nu identifierad som en administratör av Onlinetjänster

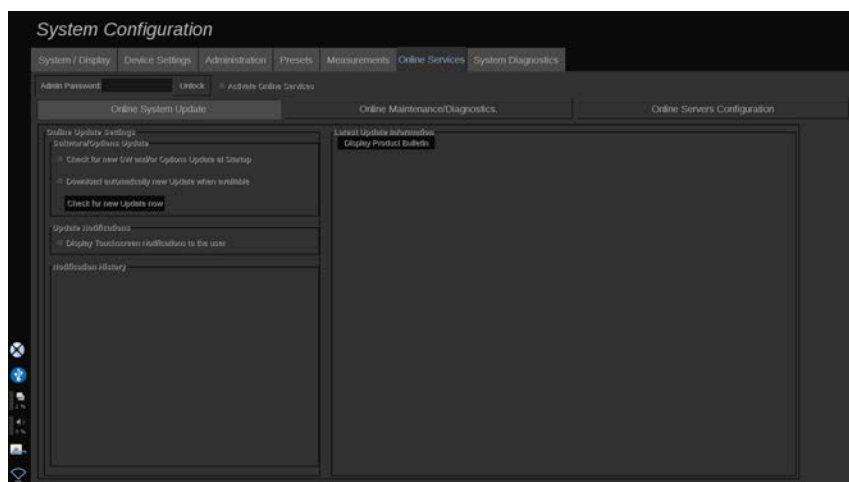
3. Markera kryssrutan **Aktivera onlinetjänster**
4. Den första gången som du aktiverar Onlinetjänster visas ett popup-fönster med ett licensavtal

Om du går med på licensen trycker du på **Instämmer**

Du har nu åtkomst till allt innehåll i Onlinetjänster.

Observera att du automatiskt loggas ut varje gång du lämnar Systemkonfiguration.

Uppdatering av system online



På denna underflik kan du hantera flera inställningar avseende programvaruuppdatering och -alternativ.

Inställningar för uppdatering online

Avsnittet **Uppdatering av programvara/alternativ** medger att du kan:

1. Välja att en kontroll ska utföras vid varje start om det finns nya uppdateringar tillgängliga (programvaruuppdatering, uppsättning alternativ eller båda).

Gör detta genom att **markera** den avsedda kryssrutan.

” NOTE

Observera att kryssrutan är markerad som standard för din bekvämlighet.

2. Välj att automatiskt hämta en ny programvaruuppdatering, en uppsättning alternativ eller båda när de finns tillgängliga.

Gör detta genom att **markera** den avsedda kryssrutan.

3. Kontrollera om det finns uppdateringar när du vill.

Klicka på **Kontrollera om det finns nya uppdateringar nu** för att manuellt söka efter nya uppdateringar.

Avsnittet **Uppdateringsmeddelanden** låter dig aktivera eller inaktivera följande meddelandeikon som är placerad på pekskärmen.

Denna ikon visar dig när nya uppdateringar finns tillgängliga. För att aktivera eller inaktivera meddelandevarningen **markera** eller **avmarkera** kryssrutan.

” NOTE

Observera att kryssrutan är markerad som standard för din bekvämlighet.

Avsnittet **Meddelandehistorik** håller ordning på alla meddelanden avseende nya uppdateringar.

Senaste uppdateringsinformation

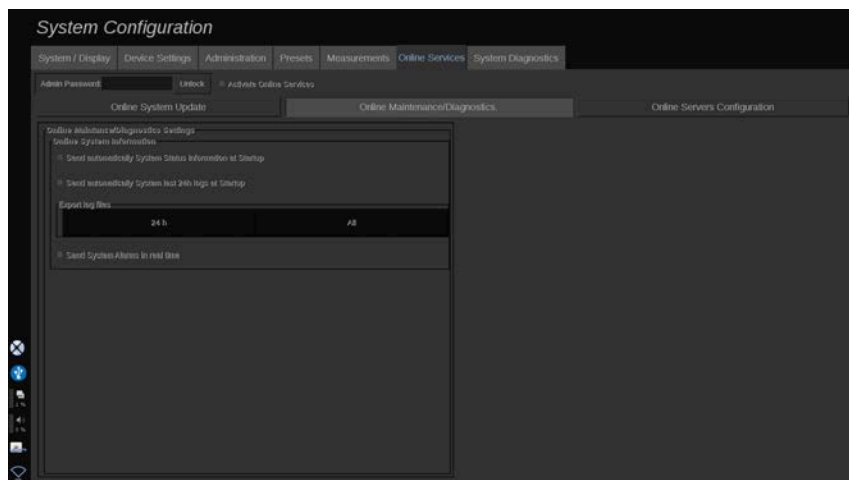
Avsnittet **Senaste uppdateringsinformation** låter dig visa en produktbulletin som innehåller en beskrivning av den senaste programvaruuppdateringen som installerats i ditt system.

För att visa eller dölja dokumentet klickar du på **Visa produktbulletin** eller **Dölj produktbulletin**.

” NOTE

Installerade alternativ kan ses på fliken Systemdiagnostik.

Underhåll/diagnostik online



På denna underflik kan du hantera inställningar avseende underhåll och/eller diagnostik av ditt system i SuperSonic MACH-serien.

Avsnittet **Systeminformation online** medger att du kan:

1. Automatiskt skicka information om systemstatus vid varje start. Detta medger att SuperSonic Imagine kan övervaka ditt systems status.

Gör detta genom att **markera** den avsedda kryssrutan.

Du kan även skicka systemstatusinformation när du vill genom att klicka på **Skicka systemstatus nu**.

2. Automatiskt skicka senaste 24 timmarnas loggar vid varje start.

Gör detta genom att **markera** den avsedda kryssrutan.

” NOTE

Observera att denna kryssruta är avmarkerad som standard för din bekvämlighet. Eftersom loggar är stora filer kan detta sakta ned ditt system.

Du kan även skicka senaste 24 timmarnas loggar när du vill genom att klicka på **Skicka senaste 24 timmarnas loggar nu**.

3. Skicka systemlarm i realtid. Aktivera denna inställning genom att **markera** den avsedda kryssrutan.

Aktivering av denna funktion gör att rapporter om alla möjliga systemfel som du kan påträffa vid användning av systemet skickas automatiskt.

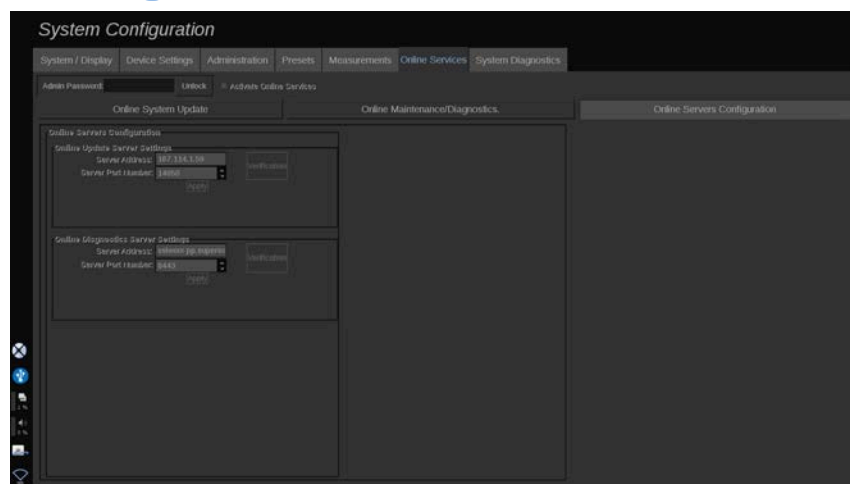
Via sektionen **Serviceanslutning på begäran** kan du ge tillstånd till SuperSonic Imagine service att ansluta till ditt system för att utföra fjärrunderhåll eller diagnostik.

Gör detta genom att klicka på **Starta serviceanslutning**.

Du kan även ställa in den tid efter vilken anslutningen stoppas om det inte är någon aktivitet från SuperSonic Imagine service.

Se nästa avsnitt för att lära dig att konfigurera anslutningen till SuperSonic Imagine-servrarna.

Konfiguration av onlineservrar



På denna underflik kan du konfigurera vilka SuperSonic Imagine-servrar ditt system ansluts till vid användning av Online Services (Onlinetjänster).

IMPORTANT

Ditt system i SuperSonic MACH-serien måste vara öppet för anslutning till externa nätverk för att Onlinetjänster ska fungera.

I avsnittet **Uppdatering av serverinställningar online** kan du konfigurera serverns adress samt serverportens nummer som du vill bli ansluten till för att utföra uppdatering av programvara eller alternativ.

I avsnittet **Inställningar av onlinediagnostikservern** kan du konfigurera serverns adress samt serverportens nummer som du vill bli ansluten till för att utföra fjärrunderhåll eller -diagnostik.

” NOTE

Alla fälten är redan förifyllda för din bekvämlighet.

Om serveradresser ändras tillhandahålls de nya till administratören.

Både serveradresser och port kan när som helst verifieras. Gör detta genom att klicka på **Verifiering**

I händelse av fel klickar du på **Detaljerad information** för ytterligare information om anslutningsfelet. Kontakta vid behov din representant för SuperSonic Imagine.

Hur programvaruversioner och alternativ uppdateras

När nya uppdateringar och/eller uppsättningar med alternativ finns tillgängliga visas detta med meddelandeikonen på pekskärmen.

1. Tryck på denna ikon

En popup-ruta visas nu som beskriver de nya programvaruuppdateringarna/alternativen som finns tillgängliga

2. Gå till Systemkonfiguration, fliken Onlinetjänster och logga in
3. Klicka på **Kontrollera om det finns ny uppdatering**

” NOTE

Om du väljer att systemet ska hämta uppdateringar automatiskt visas knappen **Installera ny uppdatering nu** enligt standard eftersom uppdateringarna/alternativen har hämtats i förväg och är klara för installation.

En popup-ruta visas

4. Klicka på **Ja** för att hämta programvaruuppdateringen/alternativen

Popprutan stängs

Vänta på att hämtningen utförs genom att markera hämtningsikonen till vänster på skärmen

5. Klicka på **Installera ny uppdatering nu**

En ny popup-ruta visas

6. Klicka på **Installera** för att starta installationen



CAUTION

Observera att du inte kan skanna under installationsprocessen.



WARNING

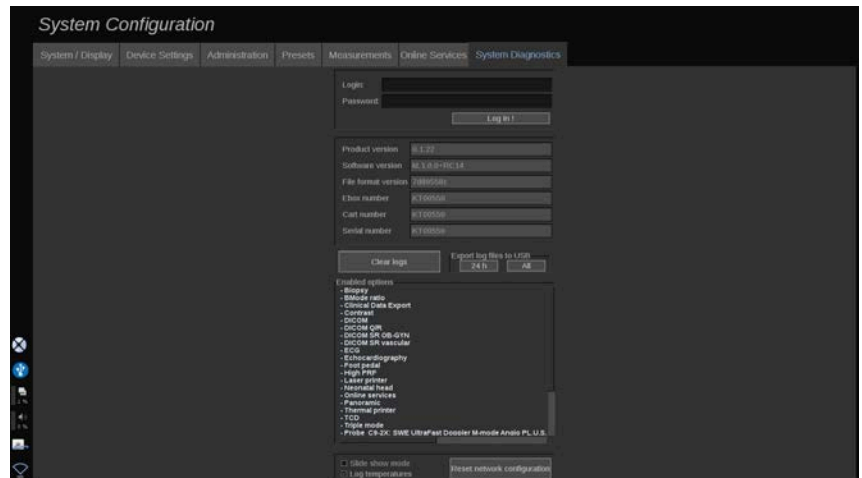
Stäng inte av eller dra ut systemets kontakt förrän processen slutförts.

Ett självtest startar nu för att kontrollera om systemet är klart för att installera uppdateringen.

När självtestet slutförts, väntar du på att uppdateringsprocessen startar.

När programvaruuppdateringen och/eller alternativen är installerade startas systemet automatiskt om.

Systemdiagnostik



Fliken Diagnostik är endast avsedd att användas av servicepersonal.

Lösenordsåtkomst till en del av innehållet krävs för att utföra systemdiagnostiska tester.

Denna sektion är endast för fältservicetekniker.

Ett lösenord krävs inte för åtkomst till viss grundläggande systeminformation enligt följande:

- Produktversion
- Programvaruversion
- Version filformat
- Vagnsnummer
- Serienummer
- Panelfirmware
- Lista med aktiverade alternativ

Dessutom är 3 knappar tillgängliga:

- Återställ panel
- Rensa loggar
- Exportera loggar till USB

På denna flik har du även åtkomst till fjärrservice.

Super Sonic Imagines fjärrservicelösning medger övervakning av ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien.

Det finns två sätt att kommunicera med SuperSonic MACH-serien:

- användaren av fjärrservicens webbgränssnitt kommunicerar i realtid med systemet
- både uppgifterna att utföra och resultaten överförs till fjärrservern av användaren av fjärrtjänstens webbgränssnitt och SuperSonic MACH-serien när det är anslutet.

En manuell uppladdning av systemloggar på fjärrserverns webbplats utgör ett tredje sätt att återställa data från systemet.

” **NOTE**

Läs fjärrservicelösningens användarhandbok för mer information.

10 Skötsel och underhåll av systemet

Fylla på skrivarpapper och toner





Se bruksanvisningen för din specifika skrivare för anvisningar om hur du fyller på skrivarpapper och toner.


Rengöring av systemet

Rengöringsfrekvens

Du kan utföra underhållsåtgärderna som beskrivet i detta kapitel. Rengöring av ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien ska utföras regelbundet eller oftare efter behov.

SuperSonic Imagine tillhandahåller följande rengöringsintervall som riktlinjer:

Del		Rekommenderad rengöringsfrekvens
	Systemets bildskärm	Veckovis, eller efter behov
	Systemets kontrollpanel	Dagligen, eller mellan patienter
	Pekskärmsdisplay	Dagligen, eller mellan patienter
	Systemets utsida: hölje och handtag	Veckovis, eller efter behov
	Luftfilter	Rengör varje månad

Del		Rekommenderad rengöringsfrekvens
	Signalomvandlare: rengöring och desinfektion	Mellan patienter

Det är lämpligt att kontinuerligt kontrollera om systemet behöver underhållas. Kontakta din auktoriserade säljare eller servicerepresentant för SuperSonic Imagine för mer information.



CAUTION

Om du har frågor om grundläggande underhåll eller vill få underhållsservice utförd kontaktar du din auktoriserade servicerepresentant för SuperSonic Imagine.

Tryck alltid på På/Av-knappen, stäng av med strömbrytaren på maskinens baksida och koppla bort systemet från vägguttaget innan du utför underhåll eller rengör systemet.

Spruta inga rengöringsmedel direkt på systemet. De kan tränga in i systemet, skada det och göra garantin ogiltig.

Låt inte vätska samlas runt knapparna på kontrollpanelen.

Låt inte vätska droppa in innanför systemets hölje.

Rengöra maskinens utsida

Systemets utsida ska regelbundet rengöras med en mjuk duk som fuktats lätt med vatten och en mild tvål. Det inkluderar systemets hölje, kontrollpanel och handtag. Se till att all oanvänd gel avlägsnas från kontrollpanelens yta efter användning av systemet.

Produkterna nedan har testats och befunnits vara kompatibla med SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien.

Lösning	Tillverkare	Rengörings- medel/ desinfektions- medel	Aktiv ingrediens
Sani-Cloth Active	PDI	Rengörings- medel Desinfek- tionsmedel	Kvart. ammoniak

Rengöring av gelvärmaren

Nedan finns en förteckning över rengörings- och desinfektionsmedel som är kompatibla med gelvärmarens material:

Lösning	Tillverkare	Rengörings- medel/ desinfektions- medel	Aktiv ingrediens
Clorox Bleach	Clorox	Desinfek- tionsmedel	Natriumhypoklorit
Clorox Healthcare Bleach Wipes	Clorox	Rengörings- medel Desinfek- tionsmedel	Natriumhypoklorit
Lysol IC Quaternary Cleaner	Lysol	Rengörings- medel Desinfek- tionsmedel	Didecyldimetyl- ammoniumklorid
Oxivir Five 16	Diversey	Rengörings- medel Desinfek- tionsmedel	Väteperoxid
Sani-Cloth Bleach	PDI	Rengörings- medel Desinfek- tionsmedel	Natriumhypoklorit

Lösning	Tillverkare	Rengöringsmedel/ desinfektionsmedel	Aktiv ingrediens
Seventh Generation Disinfecting Wipes	Seventh Generation	Rengöringsmedel Desinfektionsmedel	Tymol
Sporicidin	Contec Healthcare	Rengöringsmedel Desinfektionsmedel	Fenol

Du kan också rengöra och/eller desinfektera gelvärmaren med följande:

- Klorhexidindiglukonat 2 %
- Väteperoxid 3 %
- Fuktig trasa eller fuktig trasa med tvål

Rengöra bildskärmen

En ren, mjuk bomullsduk fuktad med en ammoniakbaserad fönsterputs ska användas för att rengöra bildskärmen. Använd inte pappersdukar eftersom de kan repa bildskärmen. Rengöringsmedlet ska sprayas på duken, inte direkt på skärmytan. Se till att inget rengöringsmedel tränger in i systemets hölje. Det kan leda till skador på systemet.

Rengöra pekskärmen

En ren, mjuk bomullsduk fuktad med en ammoniakbaserad fönsterputs ska användas för att rengöra pekskärmen. Använd inte pappersdukar eftersom de kan repa bildskärmen. Rengöringsmedlet ska sprayas på duken, inte direkt på skärmytan. Se till att inget rengöringsmedel tränger in i systemets hölje. Det kan leda till skador på systemet.

Rengöra luftfiltret

Ultraljudssystem i SuperSonic MACH-serien är utrustade med ett luftfilter. Det ska kontrolleras varje månad och rengöras efter behov. Den första gången systemet startas efter den första dagen i månaden visar systemet en ikon som en påminnelse om att kontrollera luftfiltret. Se följande procedur för rengöring av luftfiltret och klicka på **OK** i popup-fönstret.

Luftfiltret är placerat undertill till vänster på systemet.

Ta bort det genom att dra det mot dig med handtaget. Det rekommenderas att luftfiltret rengörs varje månad eller oftare om det ansamlats mycket damm eller skräp.

Luftfiltret kan tas bort och rengöras med lätt komprimerad luft, dammsugas och/eller sköljas med rent vatten. Låt filtret lufttorka innan det sätts tillbaka i systemet. Ett extra luftfilter tillhandahålls för omedelbar användning. Ytterligare luftfilter kan beställas från SuperSonic Imagine kundtjänst.

Underhålla luftfiltret

1. Ta bort luftfiltret genom att dra handtaget mot dig.
2. Inspektera filtret, rengör det enligt instruktionerna om det är smutsigt.

Ersätt luftfiltret om det är skadat.

3. Använd en dammsugare eller vatten för att rengöra det smutsiga filtret, beroende på hur smutsigt det är.
4. Torka det rengjorda filtret ordentligt innan det installeras igen.



WARNING

Tryck alltid på På/Av-knappen, stäng av med strömbrytaren på maskinens baksida och koppla sedan bort systemet från vägguttaget innan du utför underhåll eller rengöring.

Ett smutsigt luftfilter kan leda till förhöjd intern temperatur.

Om luftfiltret inte hålls rent kan det leda till att systemet inte kan användas vid en nödsituation.

Installera aldrig ett luftfilter som inte är helt torrt.



CAUTION

Stäng av strömmen innan du tar bort luftfiltret.

Koppla inte på strömmen utan att luftfiltret är installerat.

Rengöra och desinfektera streckodsläsaren

Underhåll

Rengöra avläsningsfönstret

Avläsningsprestandan kan försämrans om inte streckodsläsarens fönster är rent. Om fönstret är synbart smutsigt eller om streckodsläsaren inte fungerar korrekt rengör du fönstret med en mjuk duk eller linsduk fuktad med vatten (eller en mild lösning av rengöringsmedel och vatten). Om en rengöringslösning används eftertorkar du med en ren linsduk fuktad i enbart vatten.

Rengöra streckodsläsarens hölje

HS-1M är IP54-klassad när kabeln är ansluten. Det innebär att vätska och damm inte tränger in i höljet. Streckodsläsaren ska dock inte nedsänkas i vatten eller andra vätskor. Det är också bra att fukta rengöringsduken i stället för att spruta på streckodsläsaren direkt.

Höljet för HS-1M är kompatibelt med följande rengöringsmedel för medicinskt bruk:

- Sani-Cloth® HB
- Sani-Cloth® Plus

- Väteperoxid
- CaviWipes™
- 409® glas- och ytrensare
- Windex® Blue
- Clorox® blekmedel (100 %)
- Isopropylalkohol
- Milt diskmedel och vatten



CAUTION

Sänk inte ned HS-1M i vatten.

Använd inte slipande servetter eller dukar på HS-1M-fönstret – slipande servetter kan repa fönstret.

Använd aldrig lösningsmedel (t.ex. aceton, benzen, eter eller fenolbaserade ämnen) på höljet eller fönstret – lösningsmedel kan skada ytan eller fönstret.

Rengöra och desinfektera EKG-modulen

Rengöringsinstruktioner för EKG-kablar

- Kabeln ska inte vara ansluten till monitorn vid rengöring eller desinfektion.
- Rengör eller desinfektera innan användning med ny patient.
- 70 % isopropylalkohol eller alkohollösning kan användas för att rengöra ytan på EKG-elektroden.
- Använd en ren duk doppad i rengöringsvätska för rengöring. Torka av elektrod och kabel med duken. Doppa sedan en annan ren duk i sterilt eller destillerat vatten. Torka av elektrod och kabel med duken. Torka till sist av elektrod och kabel med duken.



CAUTION

Kontakten får inte komma i kontakt med rengöringsvätskan för att undvika skador på utrustning och användare.

Rengöringsinstruktioner för EKG-ändar

- Änden kan rengöras genom att antingen torka av den eller sänka ned den under 10 minuter i 70 % isopropylalkohol.
- Om änden sänks ned i alkohol ska den sköljas med vatten och lufttorkas innan användning på nästa patient.



CAUTION

Inspektera änden med avseende på sprickbildning, brott eller försämrad fjäderspänning som kan göra att sensorn glider eller flyttar sig från avsedd plats.

Sterilisera inte änden med strålning, ånga eller etenoxid.

Rengöra och desinfektera signalomvandlare

Säkerhet vid rengöring av signalomvandlare



WARNING

Var försiktig vid hantering och rengöring av signalomvandlare för ultraljud.

Använd inte en skadad eller defekt signalomvandlare.

Blötlägg inte och låt inte vätska tränga in i en signalomvandlare med skadad yta eller kabelskydd.

Om dessa försiktighetsåtgärder inte följs kan det leda till allvarliga personskador och skador på utrustningen.

Följ dessa försiktighetsåtgärder för att undvika personskador och skador på utrustningen.

Inspektera signalomvandlaren innan rengöring för att upptäcka skador eller brister på lins, hölje, kabel eller kontakt.

Använd och applicera inte rengöringsmedel i vätskeform på en skadad eller defekt signalomvandlare.

Sänk inte ned signalomvandlaren lägre i vätska än den nivå som specificeras för den signalomvandlaren.

Sänk aldrig ned signalomvandlarens kontakt eller signalomvandlarens adaptrar i någon vätska.

Signalomvandlaren kan skadas av kontakt med olämpliga kontakt- eller rengöringsmedel.

Använd endast rengöringsmedel som godkänts för den specifika signalomvandlaren.

Blötlägg inte i, sänk inte ned i eller bibehåll längre kontakt med lösningar som innehåller alkohol, blekmedel, ammoniumkloridföreningar eller väteperoxid.

Desinfektionsnivån för en enhet avgörs av den typ av vävnad den kommer att komma i kontakt med under användning. Säkerställ att lösningens styrka och kontakttiden är lämplig för signalomvandlarens avsedda kliniska användning.

Använd alltid skyddsglasögon och handskar vid rengöring, desinfektion och sterilisering av utrustning.

Säkerställ att lösningens utgångsdatum efterlevs.

Undvik att få desinfektionsmedel på kontaktens etikett.



CAUTION

Biologiska faror kan föreligga om signalomvandlare för ultraljud inte rengörs, desinfekteras eller steriliseras korrekt.

Detta gäller särskilt om signalomvandlaren kommer i kontakt med slemhinnor eller kroppsvätskor.

Korrekt rengöring och desinfektion krävs för att förhindra smittspridning och infektionskontroll.

Det är användaren av utrustningen som ansvarar för att kontrollera och bibehålla effektiviteten hos de infektionskontrollåtgärder som används.

För alla åtgärder där signalomvandlaren kan komma i kontakt med kroppsvätskor eller slemhinnor rekommenderas användning av ett lagligen salufört, sterilt, icke-pyrogen skydd för signalomvandlaren.

Använd endast engångsskydd. Skydd får aldrig återanvändas.

Var försiktig vid användning av produkter för desinfektion.

Använd gummihandskar och skyddsglasögon.

Följ alltid tillverkarens instruktioner.

För att flytande kemiska desinfektionsmedel ska vara effektiva måste all synlig smuts avlägsnas under rengöringsprocessen.

För effektiv rengöring följer du instruktionerna för rengörings- eller desinfektionsprodukten.

Var noga med att undvika att få desinfektionsmedel på kopplingen mellan kabel och hölje.

Se till att ingen vätska tränger in i kopplingen mellan kabel och hölje.

Använd inte alkohol eller alkoholbaserade produkter på signalomvandlarens kabel.

Om signalomvandlaren visar tecken på skador, som sprickor, bristning, delaminering av ytan eller kabelskada ska användning

av signalomvandlaren avbrytas. Kontakta SuperSonic Imagine servicerepresentant för hjälp.

Råd för rengöring och desinfektering av signalomvandlare

Rengöring och desinfektion är en tvåstegsprocess: ett rengöringssteg följt av ett desinfektionssteg.

Rengöring

Rengöring är avsedd att avlägsna alla främmande substanser (blod, vävnad, protein, skanningsgel, etc.) från enheten.

Desinfektion

Desinfektionsnivån för en enhet avgörs av den typ av vävnad den kommer att komma i kontakt med under användning. Det finns tre olika klassificeringar: icke-kritisk, delvis kritisk och kritisk. Dessa baseras på infektionsrisken vid användning av enheten.

Icke-kritiska tillämpningar är de där enheten endast har kontakt med oskadad hud; delvis kritiska tillämpningar är de där enheten kommer i kontakt med slemhinnor eller mindre hudskador; kritiska tillämpningar är de där enheten används i en normalt steril miljö, steril vävnad eller kärl.

Signalomvandlare för ultraljud som används för icke-kritiska tillämpningar behöver normalt endast rengöras och desinfekteras på låg nivå mellan patienter.

Signalomvandlare som används i delvis kritiska tillämpningar ska rengöras och högnivådesinfekteras efter användning, även om ett skydd användes.

Allmänna rutiner för rengöring och desinfektion av signalomvandlare i SuperSonic MACH-serien

Signalomvandlarna i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien är avsedda för användning i icke-kritiska och delvis kritiska avbildningstillämpningar. Signalomvandlaren måste omsorgsfullt rengöras och desinfekteras efter varje användningstillfälle. I allmänhet krävs endast desinfektion på låg nivå för icke-kritiska tillämpningar av signalomvandlaren i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-serien.

För delvis kritiska tillämpningar krävs högnivådesinfektion och endast ett av medlen för högnivådesinfektion som listas nedan ska användas.

Högnivådesinfektion för delvis kritiska tillämpningar rekommenderas. Följ noggrant tillverkarens anvisningar om applicering och kontakttid som angivet på produktetiketten.

Procedur för att förbereda signalomvandlare för desinfektion

1. Torka efter varje patientundersökning omsorgsfullt av signalomvandlarens yta och hölje för att avlägsna alla spår av kontaktgel.
2. Inspektera signalomvandlaren för att upptäcka tecken på skador som sprickor, bristning, delaminering av ytan eller kabelskada. Om skador upptäcks ska ingen rengöring eller desinfektion utföras. Ring din auktoriserade SuperSonic Imagine servicerepresentant för hjälp.
3. Torka av signalomvandlarens yta, hölje och kabel med en mjuk duk fuktad med vatten. Användning av en mild tvål, lågnivårengörare eller enzymatiskt rengöringsmedel (från tabellen nedan) är tillåten.
4. Om material har torkat in på signalomvandlaren yta eller hölje skrubbar du omsorgsfullt signalomvandlaren med gasbinda fuktad i vatten, en svamp eller en mjuk kirurgisk borste. Torka bort allt material med en mjuk duk fuktad i vatten.
5. Skölj omsorgsfullt signalomvandlaren med vatten. Se till att vatten inte tränger in i kopplingen mellan kabel och hölje.

6. Lufttorka eller torka med en mjuk torr duk.

Desinfektionsprocedur

1. Rengör alltid signalomvandlaren innan desinfektion. (Se steg ovan.)
2. Vid användning av ett FDA- eller CE-godkänt (som tillämpligt) desinfektionsmedel ska du noggrant följa anvisningarna från produktens tillverkare.
3. För lågnivådesinfektion kan signalomvandlaren lins och hölje torkas men något av medlen för **rengöring/lågnivådesinfektion** som listas i tabellen för respektive signalomvandlare.
4. För högnivådesinfektion kan signalomvandlaren torkas av eller blötläggas med ett av **desinfektionsmedlen** som listas i tabellen för respektive signalomvandlare.
5. Lufttorka eller torka med en mjuk torr duk.
6. Inspektera signalomvandlaren igen för att upptäcka tecken på skador som sprickor, bristning, delaminering av ytan eller kabelskada innan signalanvändaren åter tas i bruk.

Produkter för rengöring och desinfektion

Lista över kompatibla produkter

Tabellen nedan listar produktkompatibiliteten ("JA") med sonder för SuperSonic MACH-serien.

Använd endast kompatibla produkter med sonder för SuperSonic MACH-serien.

Rengörings- och desinfektionsmedlen nedan klassificeras enligt följande : **R** = rengöringsmedel, **D** = desinfektionsmedel, **HND** = högnivådesinfektionsmedel.

Lösning/ system	Tillverkare	Typ	Aktiv ingrediens	L18-5 L10-2	MC12-3	E12-3	LV16-5	C6-1X C9-2X P5-1X LH20-6
Alkacid	Alkapharm	HND	Kvart. Ammoniak- glutaraldehyd			JA	JA	JA
Alkaspray GSA (Cidalkan)	Alkapharm	R D	Etanol + N,N(3- AMINOPROPYL)DODECYLAMIN	JA	JA	JA	JA	JA
Alkazyme	Alkapharm	R D	Kvart. ammoniak	JA	JA	JA		
Anioxyde 1000	Anios	D	Perättiksyra	JA	JA	JA	JA	JA
Antigermix S1	Germitec	HND	UV-C	JA	JA	JA		JA
Aseptonet	Sarbec Laboratories	R D	Etanol IPA KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Bacillol	Bode	R D	IPA Etanol	JA	JA	JA	JA	JA
Cidex OPA (DISOPA i Japan)	Advanced Sterilization Products	HND	Ortoftalaldehyd	JA	JA	JA	JA	JA
Cidex Plus	Advanced Sterilization Products	D	Ortoftalaldehyd					JA
Cidezyme	Johnson and Johnson	R	Proteolytiska enzym	JA	JA	JA	JA	
Clinell Universal	GAMA Healthcare Ltd	R D	Kvart. Ammoniak- polyhexametylenbiguanid	JA		JA	JA	JA
Clorox klorinservetter	Clorox Company	D	Natriumhypoklorit	JA	JA	JA	JA	JA
Enzol steriliseringsprodukter	Avancerade	R	Proteolytiska enzym Boraxdekahydrat	JA	JA	JA	JA	JA
FB-spray	Franklab	D	Kvart.	JA	JA	JA	JA	JA
Gigasept FF	Schuller&Mayr	D	Succindialdehyd, dimetoxi- tetrahydrofuran	JA	JA	JA		JA

Lösning/ system	Tillverkare	Typ	Aktiv ingrediens	L18-5 L10-2	MC12-3	E12-3	LV16-5	C6-1X C9-2X P5-1X LH20-6
Hypernova Chronos	Germitec	HND	UV-C	JA	JA	JA		JA
Incidin Oxywipe	ECOLAB Snc	D	Väteperoxid	JA	JA	JA	JA	JA
Incidin Oxywipe S	ECOLAB Snc	D	Väteperoxid	JA	JA	JA	JA	JA
KlenZyme	Steris	R	Proteolytiska enzym	JA	JA	JA	JA	JA
Linget' Anios	Anios	R D	Etanol Klorhexidin- diglukonat Alkylamino- alkylglycin	JA	JA	JA	JA	JA
Medipal 3 in 1	Pal International limited	R D	KVART. N-(3- aminopropyl)-N- dodecylpropan-1,3- diamin	JA	JA	JA	JA	JA
Medipal klorinservetter	Pal International limited	D	Natriumhypoklorit			JA		
MetriZyme	Metrex	R	Proteolytiska enzym	JA	JA	JA	JA	JA
Mikrobac servetter	Bode	D	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Mikrozid sensitive	Schülke & Mayr GmbH	R	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Milton	Milton	D	Natriumhypoklorit	JA	JA	JA	JA	JA
Oxivir TB	Diversey	D	Väteperoxid bensylalkohol	JA		JA	JA	JA
Peralex 9 Hecto +	Franklab	HND	Väteperoxid ättiksyra	JA	JA	JA	JA	JA
Phagospray DM	Christeys France S.A.	R D	Etanol KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Protex	Parker Laboratories Inc.	R	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA

Lösning/ system	Tillverkare	Typ	Aktiv ingrediens	L18-5 L10-2	MC12-3	E12-3	LV16-5	C6-1X C9-2X P5-1X LH20-6
Salvanios Ph10	Anios	R	Kvart. Ammoniak guanidiniumacetat	JA		JA		
Salvanios Premium	Anios	R	Kvart. Ammoniak guanidiniumacetat	JA	JA	JA	JA	JA
Sani-Cloth Active	PDI	R D	KVART. 2-aminoetanol	JA	JA	JA	JA	JA
Sani- Cloth AF3	PDI	R D	KVART. Etanol	JA	JA	JA	JA	JA
Sani-Cloth Bleach	PDI	R D	Natriumhypoklorit	JA	JA	JA	JA	JA
Sani- Cloth HB	PDI	D	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Sani- Cloth Plus	PDI	D	KVART. IPA 2-butoxietanol	JA	JA	JA	JA	JA
Saniscrub E	Sirmaxo Chemicals	R	Etanol Klorhexidindiglukonat	JA	JA	JA	JA	JA
Septalkan våtservetter	Alkapharm	R	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Sono våtservetter	Advanced Ultrasound Solutions Inc.	R D	Väteperoxid Ättiksyra	JA	JA	JA	JA	JA
Sporeclear	Altos Medical Limited	R D	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Sporox	Reckitt & Colman	D	Väteperoxid					JA
Sporox II	Reckitt & Colman	D	Väteperoxid Fosforsyra	JA	JA	JA	JA	JA
Steranios 2 %	Anios	D	Glutaraldehyd	JA	JA	JA	JA	JA
Steranios OPA	Anios	D	Ortoftalaldehyd	JA	JA	JA	JA	JA

Lösning/ system	Tillverkare	Typ	Aktiv ingrediens	L18-5 L10-2	MC12-3	E12-3	LV16-5	C6-1X C9-2X P5-1X LH20-6
Super Sani Cloth	PDI	R D	Kvart. ammoniak, isopropylalkohol (IPA)	JA	JA	JA	JA	JA
Super Sani Cloth Plus	PDI	D	Kvart. Ammoniak isopropylalkohol (IPA)	JA	JA	JA	JA	JA
Surfa'safe Premium	Anios	R D	KVART. Aminer, N-C12-14-alkyltrimetylendi-	JA	JA	JA	JA	JA
T-Spray	Pharmaceutical Innovations Inc.	D	Kvart. ammoniak	JA	JA	JA		
Transeptic spray	Parker laboratories	R	Isopropylalkohol	JA	JA	JA	JA	JA
Tristel Duo	Tristel Solutions Limited	D	Klordioxid	JA	JA	JA		
Tristel Solo	Tristel Solutions Limited	D	Hexametylenbiguanid	JA	JA	JA		
Trophon EPR	Nanosonics	HND	Väteperoxid dimma skapad i en desinfektionskammare	JA	JA	JA	JA	JA
Trophon 2	Nanosonics	HND	Väteperoxid dimma skapad i en desinfektionskammare	JA	JA	JA	JA	JA
Trophon våtservetter	Nanosonic	HND	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Umonium medicinsk servett	Huckert's International	R D	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Viraclean	Whiteley Medical	R D	Etanol	JA	JA	JA	JA	JA
Viro våtservetter	Franklab	D	IPA Etanol	JA	JA	JA	JA	JA

Lösning/ system	Tillverkare	Typ	Aktiv ingrediens	L18-5 L10-2	MC12-3	E12-3	LV16-5	C6-1X C9-2X P5-1X LH20-6
Wavicide 01	MCC	D	Glutaraldehyd	JA	JA	JA	JA	JA
Wip'Anios Excel	Anios	R D	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA
Wip'Anios Premium	Anios	R D	KVART.	JA	JA	JA	JA	JA



WARNING

För sonder avsedda för inre håligheter måste det säkerställas att rengöringsmedlet/desinfektionsmedlet är kompatibelt med slemhinnor.



NOTE

Vissa produkter för rengöring/desinfektion kan orsaka färgning eller missfärgning av sondens hölje.

Följande produkter kan orsaka missfärgning av sondens plasthölje:

- Alkaspray GSA (Cidalkan)
- Tristel Duo
- Anioxyde 1000
- Steranios 2 %

Denna färgning/missfärgning påverkar inte sondens bildkvalitet.

Allmänna rekommendationer för alla sonder

Ovanstående produkter för rengöring och desinfektion har endast testats och befunnits vara kompatibla med materialet i SuperSonic Imagine SuperSonic MACH-seriens signalomvandlare. Frågor om effektivitet,

bruksanvisningar och korrekt hantering ska ställas till tillverkaren. Kontrollera om de rekommenderade produkterna är godkända för användning i ditt land. Användning av ett icke godkänt rengörings- eller desinfektionsmedel som leder till skador på sonden gör garantin ogiltig. Användningen av andra produkter än de som finns i denna lista sker på användarens och patientens egen risk.

Blötläggning begränsningar

Om blötläggning av signalomvandlaren krävs får signalomvandlarna L18-5, L10-2, MC12-3, LV16-5, C6-1X och C9-2X endast nedsänkas i vätska till en nivå av 3 cm (1,18 tum) under kabelns dragavlastningsfäste. Signalomvandlarna P5-1X, LH20-6 och E12-3 får nedsänkas i vätska till en nivå av 1 m (39,37 tum) ovanför kabelns dragavlastningsfäste.

Enligt standarden IEC 60529:

- Är SuperSonic MACH 20, SuperSonic MACH 30 och SuperSonic MACH 40 IPX0.
- Fotbrytarpedalen är IPX8
- Signalomvandlarna L10-2, L18-5, MC12-3, C6-1X, C9-2X och LV16-5 är IPX1.
- Signalomvandlarna E12-3, P5-1X och LH20-6 är IPX7.

Sänk aldrig ned sondkontakten i vätska. Sänk aldrig ned kopplingen mellan kabel och kontakt i vätska. Lämna inte signalomvandlaren nedsänkt i vätska längre än vad som krävs för desinfektion. Se figuren nedan.

Följande figur visar vilken del av varje signalomvandlare som har patientkontakt.

Ytterligare information om rengöring och desinfektion av signalomvandlare för ultraljud

Ytterligare information om rengöring och desinfektion av signalomvandlare för ultraljud finns i följande referenser:

Chemical Sterilization and high-level disinfection in health care facilities. ANSI/AAMI ST58:2005 Sterilization and Disinfection of Medical Devices: General Principles. (Kemisk sterilisering och högnivådesinfektion i vårdinrättningar. ANSI/AAMI ST58:2005 Sterilisering och desinfektion av medicinska produkter: Allmänna principer.) Centers for Disease Control, Division of Healthcare Quality Promotion. (Amerikanska smittskyddsinstitutet, avdelningen för främjande av vårdkvalitet.)

<http://www.cdc.gov/ncidod/hip/sterile/sterilgp.htm> (5-2003) [[http://www.cdc.gov/ncidod/hip/sterile/sterilgp.htm%20\(5-2003\)](http://www.cdc.gov/ncidod/hip/sterile/sterilgp.htm%20(5-2003))]

ODE Device Evaluation Information—FDA Cleared Sterilants and High Level Disinfectants with General Claims for Processing Reusable Medical and Dental Devices. (ODE produktutvärderingsinformation – FDA-godkända steriliseringsmedel och medel för högnivådesinfektion med allmän information för rengöring och sterilisering av återanvändningsbara medicintekniska produkter och dentalprodukter.)

<http://www.fda.gov>

11 Felsökning

Om du påträffar svårigheter vid användning av systemet ska du använda informationen i detta avsnitt som hjälp för att korrigera problemet.

Om problemet inte beskrivs här kontaktar du din kundsupportrepresentant.

Felsökningstabellen nedan innehåller en lista med symtom och den åtgärd som ska vidtas för att korrigera problemet.

Symtom	Korrigeringsåtgärd
Systemet får inte ström	Kontrollera att systemets kontakt är ansluten till ett fungerande eluttag och att strömbrytaren på baksidan är på. Koppla på strömmen.
Bildens kvalitet är bristfällig	Hantera omgivande ljus Justera förstärkning, TGC och Automatisk TGC Prova med en annan sond Justera LCD-skärmens position för att förbättra visningsvinkeln Om ingen ändring sker kontaktar du din kundservicerepresentant.
Felmeddelanden visas på skärmen	Anteckna felet och kontakta din kundservicerepresentant.
Systemet känner inte igen signalomvandlaren	Frånkoppla, anslut igen och välj signalomvandlaren igen. Om ingen ändring sker kontaktar du din kundservicerepresentant.
DVD-skivan fungerar inte	Hitta en annan DVD-skiva att spara data på. Om ingen ändring sker kontaktar du din kundservicerepresentant.
Systemet startar inte, fläktarna roterar inte	Kontrollera att systemets kontakt är ansluten till ett fungerande eluttag och att strömbrytaren på baksidan är på. Koppla på strömmen. Om ingen ändring sker kontaktar du din kundservicerepresentant.
Huvudskärmen startar inte (fläktarna går och kontrollpanelen är på)	Kontrollera kablarna på skärmens baksida Starta om Om ingen ändring sker kontaktar du din kundservicerepresentant.

Symtom	Korrigeringsåtgärd
Pekskärmen är inte på när systemet är klart	Starta om. Om ingen ändring kontaktar du din kundservicerepresentant.
Kontrollpanelen är av	Starta om. Om ingen ändring kontaktar du din kundservicerepresentant.
Systemet visas ett meddelande som indikerar ett HW-problem	Starta om. Om meddelandet kvarstår kontaktar du din kundservicerepresentant.
”GRUB error” visas under uppstart.	Fel på intern hårddisk. Service krävs. Kontakta din kundservicerepresentant
Startskärmen visas men förloppsindikatorn har inte rört sig under mer än 5 minuter	Operativsystemet är skadat. Service krävs. Kontakta din kundservicerepresentant.
En kvastikon visas i ikonområdet på skärmen	Denna ikon visas en gång i månaden för att påminna dig om att luftfiltren ska kontrolleras. Stoppa systemet och verifiera filtren Klicka på ikonen Ett popup-fönster visas Klicka på Ja i popup-fönstret Ikonen försvinner
Artefakt, vit(a) kon(er) i B-läget och/eller färgad(e) kon(er) på färgflödesbilden, med början från hudlinjen	Starta om systemet. Om ingen ändring sker kontaktar du din kundservicerepresentant.
En ljudvarning ringer. Ett popup-fönster kan dessutom visas.	Batterifel. Anteckna den felkod som visas på systemets baksida och ange det för servicepersonal.

12 Referenser

Allmänna referenser

Abbott, JG. Rationale and derivation of MI and TI - a review. *Ultrasound in Med. and Biol.* 25:431-441; 1999.

American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM). Bioeffects and safety of diagnostic ultrasound. Laurel, MD: AIUM Publications; 1993.

American Institute of Ultrasound in Medicine/National Electrical Manufacturers Association (AIUM/NEMA). Standard for real-time display of thermal and mechanical acoustic output indices on diagnostic ultrasound equipment, Revision 1. Laurel, MD: AIUM Publications; 1998a.

American Institute of Ultrasound in Medicine/National Electrical Manufacturers Association (AIUM/NEMA). Acoustic output measurement standard for diagnostic ultrasound equipment. Laurel, MD: AIUM Publications; 1998b.

American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM). Medical ultrasound safety. Rockville, MD: AIUM Publications; 2002.

American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM). Standard Methods for Measuring Performance of Pulse Echo Ultrasound Imaging Equipment. Rockville, MD: AIUM Publications; 1991.

American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM). Methods for Measuring Performance of Pulse-Echo Ultrasound Equipment, Part II: Digital Methods. Rockville, MD: AIUM Publications; 1995a.

American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM). AIUM Quality Assurance Manual for Gray-Scale Ultrasound Scanners. Rockville, MD: AIUM Publications; 1995b.

American Institute Of Ultrasound In Medicine. Standard For Real-Time Display Of Thermal And Mechanical Acoustic Output Indices On Diagnostic Ultrasound Equipment. Laurel, Maryland: AIUM, 1992.

American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM). Mechanical Bioeffects from Diagnostic Ultrasound: AIUM Consensus Statements. *J. Ultrasound in Medicine* 19: number 2; (February 2000). (Also available from AIUM Publications.).

Apfel, R.E. and Holland, C.K. Gauging the likelihood of cavitation from short-pulse, low duty cycle diagnostic ultrasound. *Ultrasound in Med. and Biol.* 17:179-185;1991.

Baggs, R., Penney, D.P., Cox, C., Child, S.Z., Raeman, C.H., Dalecki, D. and Carstensen, E.L. Thresholds for ultrasonically induced lung hemorrhage in neonatal swine. *Ultrasound in Med. and Biol.* 22:119-128; 1996.

Barnett, S.B., ter Haar, G.R., Ziskin, M.C., Rott, H.D., Duck, F.A. and Maeda, K. International recommendations and guidelines for the safe use of diagnostic ultrasound in medicine. *Ultrasound in Med. and Biol.* 26:355-366; 2000.

Bly, S.H.P., Vlahovich, S., Mabee, P.R. and Hussey, R.G. Computed estimates of maximum temperature elevations in fetal tissues during transabdominal pulsed Doppler examinations. *Ultrasound in Med. and Biol.* 18:389-397; 1992.

Bosward, K.L., Barnett, S.B., Wood, A.K.W., Edwards, M.J. and Kossoff, G. Heating of guinea-pig fetal brain during exposure to pulsed ultrasound. *Ultrasound in Med. and Biol.* 19:415-424; 1993.

Carstensen, E.L., Duck, F.A., Meltzer, R.S., Schwarz, K.Q., Keller, B. Bioeffects in echocardiography. *Echocardiography* 6:605-623; 1992.

Child, S.Z., Hartman, C.L., McHale, L.A and E.L. Carstensen. Lung damage from exposure to pulsed ultrasound. *Ultrasound in Med. and Biol.* 16:817-825; 1990.

Dalecki, D., Raeman CH, Child SZ, et al, . The influence of contrast agents on hemorrhage produced by lithotripter fields. *Ultrasound in Med. and Biol.* 23:1435-1439; 1997.

Dalecki, D., Child, S.Z., Raeman, C.H., Cox, C. and Carstensen, E.L. Ultrasonically induced lung hemorrhage in young swine. *Ultrasound in Med. and Biol.* 23:777-781; 1997.

Dalecki, D., Child, S.Z., Raeman, C.H. and Cox, C. Hemorrhage in murine fetuses exposed to pulsed ultrasound. *Ultrasound in Med. and Biol.* 25:1139-1144; 1999.

Doody, C. Porter, H., Duck, F.A. and Humphrey, V.F. In vitro heating of human fetal vertebra by pulsed diagnostic ultrasound. *Ultrasound in Med. and Biol.* 25:1289-1294; 1999.

Duck, F.A., Starritt, H.C., ter Haar, G.R. and Lunt, M.J. Surface heating of diagnostic ultrasound transducers. *Br. J. Radiology* 67:1005-1013; 1989.

Duggan, P.M., Liggins, G.C. and Barnett, S.B. Ultrasonic heating of the brain of the fetal sheep in utero. *Ultrasound in Med. and Biol.* 21:553-560; 1995.

Duggan, P.M. and McCowan, L.M.E. Reference Ranges and Ultrasonographic Exposure Conditions for Pulsed Doppler Sonographic Studies of the Fetal Internal Carotid Artery. *J Ultrasound in Medicine* 12:719 - 722; 1993.

European Federation of Societies for Ultrasound in Medicine and Biology (EFSUMB) Guidelines and Recommendations on the Clinical Use of Ultrasound Elastography. Part 1 : Basic principles and technology; EFSUMB, *Ultraschall Med.* 2013 Apr; 34(2): 169-84.

European Federation of Societies for Ultrasound in Medicine and Biology (EFSUMB) Guidelines and Recommendations on the Clinical Use of Ultrasound Elastography. Part 2 : Clinical Applications; EFSUMB, *Ultraschall Med.* 2013 Jun; 34(3): 238-53

Frizzell, L.A., Chen, E. and Lee, C. Effects of pulsed ultrasound on the mouse neonate: hind limb paralysis and lung hemorrhage. *Ultrasound in Med. and Biol.* 20:53-63; 1994.

Henderson, J., Willson, K., Jago, J.R. and Whittingham, T. A survey of the acoustic outputs of diagnostic ultrasound equipment in current clinical use. *Ultrasound in Med. and Biol.* 21:699-705; 1995.

Holland, C.K., Deng, C.X., Apfel, R.E., Alderman, J.L., Fernandez, L.A., and Taylor, K.J.W. Direct evidence of cavitation in vivo from diagnostic ultrasound. *Ultrasound in Med. and Biol.* 22:917-925; 1996.

Lele, P.P. Local hyperthermia by ultrasound for cancer therapy. In: Nyborg, W.L.; Ziskin, M.C., eds. *Biological effects of ultrasound. Clinics in diagnostic ultrasound*, Vol.16. New York: Churchill Livingstone:135-155; 1985.

Lopez, H. How to Interpret the Ultrasound Output Display Standard for Higher Acoustic Output Diagnostic Ultrasound Devices. *J. Ultrasound in Medicine*, Vol 17, pg 535 (1998).

Miller, D.L. and Gies, R.A. Gas-body-based contrast agent enhances vascular bioeffects of 1.09 Mhz ultrasound on mouse intestine. *Ultrasound in Med. and Biol.* 24:1201-1208; 1998.

Meltzer, R.S., Adsumelli, R., Risher, W.H., et al., Lack of lung hemorrhage in humans after intraoperative transesophageal echocardiography with ultrasound exposure conditions similar to those causing lung hemorrhage in laboratory animals. *J. Am. Soc. Echocardiography* 11:57-60; 1998.

National Council on Radiation Protection and Measurements (NCRP). Exposure criteria for medical diagnostic ultrasound: I. Criteria based on thermal mechanisms. Bethesda, MD: NCRP; June 1, 1992.

National Council on Radiation Protection and Measurements (NCRP). Exposure criteria for medical diagnostic ultrasound: II. Criteria based on mechanical mechanisms. Bethesda, MD: NCRP; in preparation

O'Brien, W.D. and Zachary, J.F. Lung damage assessment from exposure to pulsed-wave ultrasound in the rabbit, mouse and pig. *IEEE Trans Ultras Ferro, Freq Cont* 44: 473-485; 1997.

O'Neill, T.P., Winkler, A.J. and Wu, J. Ultrasound heating in a tissue-bone phantom. *Ultrasound in Med. and Biol.* 20:579-588; 1994.

Patton, C.A., Harris, G.R. and Phillips, R.A. Output Levels and Bioeffects Indices from Diagnostic Ultrasound Exposure Data Reported to the FDA. *IEEE Trans Ultras Ferro, Freq Cont* 41:353-359; 1994.

Ramnarine, K.V., Nassiri, D.K., Pearce, J.M., Joseph, A.E.A., Patel, R.H. and Varma, T.R. Estimation of in situ ultrasound exposure during obstetric examinations. *Ultrasound in Med. and Biol.* 19:319-329; 1993.

Shaw, A., Preston, R.C. and Bond, A.D. Assessment of the likely thermal index values for pulsed Doppler ultrasonic equipment - Stage I: calculation based on manufacturers' data. NPL Report CIRA(EXT) 018; 1997.

Shaw, A., Pay, N.M. and Preston, R.C. Assessment of the likely thermal index values for pulsed Doppler ultrasonic equipment - Stages II and III: experimental assessment of scanner/transducer combinations. NPL Report CMAM 12; 1998.

Siddiqi, T.A., O'Brien, W.D., Meyer, R.A., Sullivan, J.M. and Miodovnik, M. In situ human obstetrical ultrasound exposimetry:

estimates of derating factors for each of three different tissue models. *Ultrasound in Med. and Biol.* 21:379-391; 1995.

Tarantal, A.F. and Canfield, D.R. Ultrasound-induced lung hemorrhage in the monkey. *Ultrasound in Med. and Biol.* 20:65-72; 1994.

U.S. Food and Drug Administration (FDA). Information for manufacturers seeking marketing clearance of diagnostic ultrasound systems and transducers. Rockville, MD: FDA; Sept 30, 1997.

World Federation for Ultrasound in Medicine and Biology (WFUMB) WFUMB Symposium on Safety and Standardisation in Medical Ultrasound, Chapter 1, ed., Barnett, S.B. and Kossoff, G. *Ultrasound in Med. and Biol.* 18:739-750; 1992.

World Federation for Ultrasound in Medicine and Biology (WFUMB) WFUMB Symposium on Safety of Ultrasound in Medicine. Conclusions and recommendations on thermal and non-thermal mechanisms for biological effects of ultrasound. ed., Barnett, S.B. *Ultrasound in Med. and Biol.* 24: Supplement 1, 1998.

Zachary, J.F. and O'Brien, W.D., Jr. Lung lesions induced by continuous- and pulsed-wave (diagnostic) ultrasound in mice, rabbits and pigs. *Vet Pathol* 32:43-54; 1995.

Obstetriska referenser

De detaljerade tabellerna och ekvationerna som listas nedan är tillgängliga i den obstetriska referensguiden. Den kan laddas ned med följande länk: <https://www.supersonicimagine.com/Instruction-for-use>.

Ekvationer och tabeller för fosterutveckling

Abdominal Circumference (AC by GA)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. and Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pp 497-501, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Biparietal Diameter (BPD by GA)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: L.J. Salomon, M. Duyme, J. Crequat, G. Brodaty, C. Talmant, N. Fries and M. Althuser - CFEF - Collège Français d'Echographie Foetale, Paris, France - Ultrasound Obstet Gynecol 2006; 28: 193-198, 2006

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. and Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pp 497-501, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Crown-Rump Length (CRL by GA)

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach and Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Femur Length (FL by GA)

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. and Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pp 497-501, 1984

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Head Circumference (HC by GA)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. and Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pp 497-501, 1984

Jeanty: Jeanty P and Romero R, Obstetrical Ultrasound, McGraw-Hill, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Humerus Length (HL by GA)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Occipito-Frontal Diameter (OFD by GA)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

Trans-Abdominal Diameter (TAD by GA)

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Tibia (TIB by GA)

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Ekvationer och tabeller för fosterålder

Abdominal Circumference (GA by AC)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. and Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pp 497-501, 1984

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach and Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Biparietal Diameter (GA by BPD)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. and Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pp 497-501, 1984

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach and Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Crown-Rump Length (GA by CRL)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach and Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Femur Length (GA by FL)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Chitty: Altman D.G and Chitty L.S, New charts for ultrasound dating of pregnancy, Ultrasound Obstet. Gynecol, Vol 10, pp 174-191, 1997

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. and Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pp 497-501, 1984

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach and Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Gestational Sac (GA by GS)

Daya: Daya S, Woods S, Ward S, Lappalainen R and Caco R, Early pregnancy assessment with transvaginal ultrasound scanning, CMAJ, Vol 144(4), pp 441-446, 1991

Head Circumference (GA by HC)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Chitty: Altman D.G and Chitty L.S, New charts for ultrasound dating of pregnancy, Ultrasound Obstet. Gynecol, Vol 10, pp 174-191, 1997

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. and Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pp 497-501, 1984

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach and Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Jeanty: Jeanty P and Romero R, Obstetrical Ultrasound, McGraw-Hill, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Humerus Length (GA by HL)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Occipito-Frontal Diameter (GA by OFD)

ASUM: ASUM and Campbell Westerway S , Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach and Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Trans-Abdominal Diameter (GA by TAD)

CFEF: Crequat J, Duyme M and Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155 , Biometry 2000, 28, pp 435-455, 2000

Tibia (GA by TIB)

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Ulna (GA by ULNA)

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Ekvationer och tabeller för uppskattning av fostervikt

Gestational Age (EFW by GA)

CFEF: Courbe d'estimation de poids foetal 2014 par le CFEF - Janvier 2015 - Massoud M., Duyme M., Fontanges M., Collège Français d'Echographie Foetale (CFEF), Combourieu D. - Journal de Gynécologie Obstétrique et Biologie de la Reproduction - Accepté le 15 janvier 2015

Doubilet: J Ultrasound Med. 1997 Apr

Hadlock: Hadlock FP1, Harrist RB, Martinez-Poyer J, In utero analysis of fetal growth: a sonographic weight standard, Radiology. 1991 Oct, 181(1):129-33.

Oken (all): BMC Pediatr. 2003, 3:6. Published online 2003 Jul 8. doi:10.1186/1471-2431-3-3 A nearly continuous measure of birth weight for gestational age using a United States national reference Emily Oken, Ken P Kleinman, Janet Rich-Edwards, and Matthew W Gillman

Oken (females): BMC Pediatr. 2003, 3:6. Published online 2003 Jul 8. doi:10.1186/1471-2431-3-6 A nearly continuous measure of birth weight for gestational age using a United States national reference Emily Oken, Ken P Kleinman, Janet Rich-Edwards, and Matthew W Gillman

Oken (males): BMC Pediatr. 2003, 3:6. Published online 2003 Jul 8. doi:10.1186/1471-2431-3-6 A nearly continuous measure of birth weight for gestational age using a United States national reference Emily Oken, Ken P Kleinman, Janet Rich-Edwards, and Matthew W Gillman

Abdominal Circumference and Biparietal Diameter (EFW by AC, BPD)

Hadlock: Hadlock F.P, Harrist R.B, Carpenter R.J, Deter R.L and Park S.K, Sonographic estimation of fetal weight. The value of femur length in addition to head and abdomen measurements, Radiology, 150, pp 535-540, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W and Timor-Tritsch E , Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag , 1991

Abdominal Circumference, Biparietal Diameter and Femur Length (EFW by AC, BPD, FL)

Hadlock: Hadlock F.P, Harrist R.B, Sharman R.S, Deter R.L, Park S.K, Estimation of fetal weight with the use of head, body, and

femur measurements--a prospective study, Am.J.Obstet.Gynecol., 151, pp 333-337, 1985

Abdominal Circumference, Biparietal Diameter, Femur Length and Head Circumference (EFW by AC, BPD, FL, HC)

Hadlock: Hadlock F.P, Harrist R.B, Sharman R.S, Deter R.L, Park S.K, Estimation of fetal weight with the use of head, body, and femur measurements--a prospective study, Am.J.Obstet.Gynecol., 151, pp 333-337, 1985

Abdominal Circumference and Femur Length (EFW by AC, FL)

Hadlock: Hadlock F.P, Harrist R.B, Sharman R.S, Deter R.L, Park S.K, Estimation of fetal weight with the use of head, body, and femur measurements--a prospective study, Am.J.Obstet.Gynecol., 151, pp 333-337, 1985

Abdominal Circumference, Femur Length and Head Circumference (EFW by AC, FL, HC)

Hadlock: Hadlock F.P, Harrist R.B, Sharman R.S, Deter R.L, Park S.K, Estimation of fetal weight with the use of head, body, and femur measurements--a prospective study, Am.J.Obstet.Gynecol., 151, pp 333-337, 1985

Abdominal Circumference and Head Circumference (EFW by AC, HC)

Hadlock: Hadlock F.P, Harrist R.B, Carpenter R.J, Deter R.L and Park S.K, Sonographic estimation of fetal weight. The value of femur length in addition to head and abdomen measurements, Radiology, 150, pp 535-540, 1984

Biparietal Diameter and Transverse Thoracic Diameter (EFW by BPD, TTD)

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach and Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Funktionstabell för signalomvandlare

Diagnostic Ultrasound Indications for Use

510(k) number (if known):

Device Name: AIXPLORER® MACH 30 / SUPERSONIC MACH30 (SSIP95030), AIXPLORER® MACH 20 / SUPERSONIC MACH20 (SSIP95020) and SUPERSONIC MACH 40 (SSIP95040-US) Ultrasound Diagnostic Systems

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD	CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)							
Ophthalmic	Ophthalmic							
Fetal Imaging & Other	Fetal	P	P	P		P	P : 1, 3, 4, 11	P : 5, 6, 10
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...	P	P	P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 21, 22
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs	P		P		P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 9
	Intra-operative (Neuro)							
	Laparoscopic							
	Pediatric	P	P	P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 21, 22
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)	P		P		P	P : 1, 2, 3, 4, 12	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 14, 15, 18, 19, 20, 21, 13*
	Neonatal Cephalic	P		P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 9
	Adult Cephalic	P		P		P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6
	Trans-rectal	P		P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 13*
	Trans-vaginal	P	P	P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 11, 13*
	Trans-urethral							
	Trans-esoph. (non-Card.)							
	Musculo-skeletal (Conventional)	P		P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 13*, 14, 15, 19, 20,
	Musculo-skeletal (Superficial)	P		P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 13*, 14, 15, 19, 20
	Intravascular							
	GYN	P	P	P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 11, 13*, 14
	Pelvic	P	P	P		P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 11, 13*, 14
	Other (Specify)							
	Cardiac	Cardiac Adult	P	P	P	P	P	P : 1, 3, 4, 11, 17, 18
Cardiac Pediatric								
Intravascular (Cardiac)								
Trans-esoph. (Cardiac)								
Intra-cardiac								
Other (Specify)								
Peripheral	Peripheral vessel	P		P		P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 9, 10, 13*, 15
	Vessel Other (Specify)	P		P		P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 9, 10, 13*, 15

N = new indication; P = Previously cleared by FDA (K203645) and (K202455)*

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + ShearWave TM Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave TM Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement Ultra Sound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PL U S (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PL U S
5: Harmonic Imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave TM Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(k) number (if known):

Device Name: L10-2 transducer (linear transducer, SSIP95103)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal						
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 14, 15, 16, 21, 22
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs						
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 13*, 14, 15, 16, 21, 22
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4, 12	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 13*, 14, 15, 19, 20, 21, 22
	Neonatal Cephalic	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 9
	Adult Cephalic						
	Trans-rectal						
	Trans-vaginal						
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 13*, 14, 15, 19, 20
	Musculo-skeletal (Superficial)	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 13*, 14, 15, 19, 20
	Intravascular						
	GYN						
	Pelvic						
	Other (Specify)						
Cardiac	Cardiac Adult						
	Cardiac Pediatric						
	Intravascular (Cardiac)						
	Trans-esoph. (Cardiac)						
	Intra-cardiac						
	Other (Specify)						
Peripheral	Peripheral vessel	P	P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 9, 13*, 15
Vessel	Other (Specify)	P	P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 9, 13*, 15

N = new indication; P = Previously cleared by FDA (K203645) and (K202455)*

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + Shearwave TM Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave TM Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PL U.S. (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PL U.S.
5: Harmonic imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave TM Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(k) number (if known):

Device Name: C6-1X transducer (curved array transducer, SSIP95101)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal	P	P	P	P	P : 1, 3, 4, 11	P : 5, 6
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4, 11	P : 5, 6, 7, 8, 9, 13, 14, 16, 21, 22
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs						
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric		P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 13, 14, 16, 21, 22
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)		P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 13*
	Neonatal Cephalic						
	Adult Cephalic						
	Trans-rectal						
	Trans-vaginal						
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)						
	Musculo-skeletal (Superficial)						
	Intravascular						
	GYN		P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4
Pelvic		P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 11, 13*, 14
Other (Specify)							
Cardiac	Cardiac Adult						
	Cardiac Pediatric						
	Intravascular (Cardiac)						
	Trans-esoph. (Cardiac)						
	Intra-cardiac						
Other (Specify)							
Peripheral	Peripheral vessel	P	P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 13*
Vessel	Other (Specify)	P	P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 13*

N = new indication; P = Previously cleared by FDA ((K203645) and (K202455*))

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + Shearwave Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PL U.S (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PL U.S
5: Harmonic Imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(K) number (if known):

Device Name: E12-3 transducer (endocavitary transducer, SSIP95102)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal	P	P	P	P	P : 1, 3, 4, 11	P :5, 6
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...						
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs						
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric						
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P :5, 6, 7, 8, 13*
	Neonatal Cephalic						
	Adult Cephalic						
	Trans-rectal	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P :5, 6, 7, 8, 13*
	Trans-vaginal	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4, 11	P :5, 6, 7, 8, 13*
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)						
	Musculo-skeletal (Superficial)						
	Intravascular						
	GYN	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4, 11	P :5, 6, 7, 8, 13*
Pelvic	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4, 11	P :5, 6, 7, 8, 13*	
Other (Specify)							
Cardiac	Cardiac Adult						
	Cardiac Pediatric						
	Intravascular (Cardiac)						
	Trans-esoph. (Cardiac)						
	Intra-cardiac						
Other (Specify)							
Peripheral	Peripheral vessel						
Vessel	Other (Specify)	P	P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 13*

N = new indication; P = Previously cleared by FDA ((K203645) and (K202455))

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + Shearwave Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PL U.S (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PL U.S
5: Harmonic imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(k) number (if known):

Device Name: LV16-5 transducer (motorized linear transducer, SSIIP95108)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal						
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11*
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs						
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10
	Neonatal Cephalic						
	Adult Cephalic						
	Trans-rectal						
	Trans-vaginal						
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10
	Musculo-skeletal (Superficial)	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 10
	Intravascular						
	GYN						
	Pelvic						
Other (Specify)							
Cardiac	Cardiac Adult						
	Cardiac Pediatric						
	Intravascular (Cardiac)						
	Trans-esoph. (Cardiac)						
	Intra-cardiac						
Other (Specify)							
Peripheral	Peripheral vessel	P		P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 9, 10
Vessel	Other (Specify)						

N = new indication; P = Previously cleared by FDA ((K203645) and (K202455*))

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + Shearwave Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PL U.S (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PL U.S
5: Harmonic Imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(k) number (if known):

Device Name: MC12-3 transducer (micro-curved transducer, SSIIP95106)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal						
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...	P		P	P	P: 1, 2, 3, 4	P: 5, 6, 7, 8, 9, 13
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs						
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric	P		P	P	P: 1, 2, 3, 4	P: 5, 6, 7, 8, 9, 13
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)	P				P: 1, 2, 3, 4	P: 5, 6, 7, 8, 9
	Neonatal Cephalic	P		P	P	P: 1, 2, 3, 4	P: 5, 6, 7, 9
	Adult Cephalic						
	Trans-rectal						
	Trans-vaginal						
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)	P		P	P	P: 1, 2, 3, 4	P: 5, 6, 7, 8, 9
	Musculo-skeletal (Superficial)	P		P	P	P: 1, 2, 3, 4	P: 5, 6, 7, 8, 9
	Intravascular						
	GYN						
	Pelvic						
	Other (Specify)						
	Cardiac	Cardiac Adult					
Cardiac Pediatric		P		P	P	P: 1, 3, 4, 11	P: 5, 6
Intravascular (Cardiac)							
Trans-esoph. (Cardiac)							
Intra-cardiac							
Other (Specify)							
Peripheral Vessel	Peripheral vessel	P		P	P	P: 1, 3, 4	P: 5, 6, 8, 9
	Other (Specify)	P		P	P	P: 1, 3, 4	P: 5, 6, 8, 9

N = new indication; P = Previously cleared by FDA (K203645) and (K202455)*

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + Shearwave TM Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave TM Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PL U.S. (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PL U.S.
5: Harmonic Imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave TM Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(k) number (if known):

Device Name: P5-1X transducer (Phased Array transducer, SSIIP95107)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal						
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...	P	P	P	P	P : 1, 3, 4, 11, 17	P : 5, 6, 16
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs						
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric						
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)	P	P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6
	Neonatal Cephalic						
	Adult Cephalic	P	P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6
	Trans-rectal						
	Trans-vaginal						
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)						
	Musculo-skeletal (Superficial)						
	Intravascular						
	GYN						
	Pelvic						
Other (Specify)							
Cardiac	Cardiac Adult	P	P	P	P	P : 1, 3, 4, 11, 17, 18	P : 5, 6
	Cardiac Pediatric						
	Intravascular (Cardiac)						
	Trans-esoph. (Cardiac)						
	Intra-cardiac						
Other (Specify)							
Peripheral	Peripheral vessel	P	P	P	P	P : 1, 3, 4, 17	P : 5, 6
Vessel	Other (Specify)	P	P	P	P	P : 1, 3, 4, 17	P : 5, 6

N = new indication; P = Previously cleared by FDA (K203645) and (K202455)*

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + Shearwave Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PLUS (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PLUS
5: Harmonic Imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(k) number (if known):

Device Name: LH20-6 transducer (Phased Array transducer, SSI P95104)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal						
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...						
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs	P		P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 9, 15
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric		P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 9, 15
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)		P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 9, 15
	Neonatal Cephalic						
	Adult Cephalic		P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6
	Trans-rectal						
	Trans-vaginal						
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)		P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 9, 15
	Musculo-skeletal (Superficial)		P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 9, 15
	Intravascular						
	GYN						
Pelvic							
Other (Specify)							
Cardiac	Cardiac Adult						
	Cardiac Pediatric						
	Intravascular (Cardiac)						
	Trans-esoph. (Cardiac)						
	Intra-cardiac						
Other (Specify)							
Peripheral	Peripheral vessel		P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 9, 15
Vessel	Other (Specify)		P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 9, 15

N = new indication; P = Previously cleared by FDA (K203645) and (K202455)*

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + Shearwave Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PLUS (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PLUS
5: Harmonic Imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(k) number (if known):

Device Name: L18-5 transducer (Phased Array transducer, SSIIP95100)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal						
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...	P		P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 14, 15
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs						
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 14, 15
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4, 12	P : 5, 6, 7, 8, 9, 14, 19, 20
	Neonatal Cephalic	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 9
	Adult Cephalic						
	Trans-rectal						
	Trans-vaginal						
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 14, 15, 19, 20
	Musculo-skeletal (Superficial)	P		P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 9, 14, 15, 19, 20
	Intravascular						
	GYN						
	Pelvic						
	Other (Specify)						
	Cardiac	Cardiac Adult					
Cardiac Pediatric							
Intravascular (Cardiac)							
Trans-esoph. (Cardiac)							
Intra-cardiac							
Other (Specify)							
Peripheral	Peripheral vessel	P		P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 9, 15
Vessel	Other (Specify)	P		P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 9, 15

N = new indication; P = Previously cleared by FDA (K203645) and (K202455)*

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + Shearwave Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PLUS (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PLUS
5: Harmonic imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

510(k) number (if known):

Device Name: C9-2X transducer (Phased Array transducer, SSIP95105)

Intended Use: Diagnostic ultrasound imaging, soft tissue elasticity imaging, fluid flow analysis of the human body as follows:

Clinical Application		B	M	PWD/CWD	Color Doppler	Combined (Specify)	Other* (Specify)
General (Track 1 Only)	Specific (Tracks 1 & 3)						
Ophthalmic	Ophthalmic						
Fetal Imaging & Other	Fetal	P	P	P	P	P : 1, 3, 4, 11	P : 5, 6
	Abdominal (including urology): Liver, Kidney, Spleen...	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4, 11	P : 5, 6, 7, 8, 9, 13, 14, 16, 21, 22
	Intra-operative (Specify) vascular, abdominal, small organs						
	Intra-operative (Neuro)						
	Laparoscopic						
	Pediatric	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 13, 16, 21, 22
	Small Organ (Breast, Thyroid, Testicle, Prostate, penis, etc...)	P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 13*
	Neonatal Cephalic						
	Adult Cephalic						
	Trans-rectal						
	Trans-vaginal						
	Trans-urethral						
	Trans-esoph. (non-Card.)						
	Musculo-skeletal (Conventional)						
	Musculo-skeletal (Superficial)						
Intravascular							
GYN		P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 13*, 14
Pelvic		P	P	P	P	P : 1, 2, 3, 4	P : 5, 6, 7, 8, 13*, 14
Other (Specify)							
Cardiac	Cardiac Adult						
	Cardiac Pediatric						
	Intravascular (Cardiac)						
	Trans-esoph. (Cardiac)						
	Intra-cardiac						
Other (Specify)							
Peripheral	Peripheral vessel	P	P	P	P	P : 1, 3, 4	P : 5, 6, 8, 13*
Vessel	Other (Specify)	P	P	P	P	P : 1, 3, 4,	P : 5, 6, 8, 13*

N = new indication; P = Previously cleared by FDA (K203645) and (K202455)*

1: Combined modes include: B+ Color Flow	12: Combined modes include: B Mode + Color flow + ShearWave _u Elastography
2: Combined modes include: B+ ShearWave _u Elastography	13: CEUS (Contrast Enhancement UltraSound)
3: Combined modes include: B+ Pulsed Wave	14: Angio PLU S (Color Doppler improvement)
4: Combined modes include: B+ Pulsed Wave + Color Flow	15: Needle PLU S
5: Harmonic Imaging	16: Brightness ratio
6: Spatial Compounding	17: Combined mode include: B+ Continuous Wave
7: ShearWave _u Elastography	18: Combined mode include: B+ M mode + Color flow
8: Imaging Guidance for Biopsies	19: Strain Elastography
9: Panoramic Imaging	20: Combined mode: B Mode + Strain + SWE
10: 3D Imaging	21: Vi PLUS
11: Combined modes include: B+ M mode	22: Alt PLUS & SSp PLUS

SUPERSONIC
imagine™

SuperSonic Imagine, S.A.

ZAC de l'enfant
135 rue Emilien Gautier
13290 Aix en Provence - France

Telephone: +33 (0)4 42 99 24 24
Email: contactsFR@supersonicimagine.com

