

Aixplorer Ultimate

Guida utente

Guida utente rif.:
SSIP03823
Revisione 1A
Agosto 2017







SuperSonic Imagine

510, rue René Descartes Bat F
13857 Aix en Provence Cedex



I sistemi a ultrasuoni di SuperSonic Imagine possono essere prodotti o funzionare in conformità con uno o più dei seguenti brevetti negli Stati Uniti e corrispondenti brevetti in altri paesi:

Numeri di brevetto statunitensi:

- (US) 5606971
- (US) 5810731
- (US) 9117439
- (US) 7252004

Altre domande di brevetto sono in corso di registrazione in diversi paesi.

Il software utilizzato per questo sistema include software sia di proprietà di SuperSonic Imagine che concesso in licenza a SuperSonic Imagine.

La disponibilità del presente software e della documentazione correlata è limitata.

Il software e la documentazione correlata devono essere utilizzati esclusivamente per questo sistema.

La proprietà intellettuale di questo software e della documentazione correlata non viene concessa all'utente finale.

Non è consentito copiare il software o i documenti, né modificare il software interamente o in parte.

Non è consentito ricompilare o riassemblare il software.

Non è consentito assegnare, divulgare, trasferire o concedere in licenza a terzi il software o la documentazione correlata.

Il software del sistema a ultrasuoni è soggetto alle leggi e alle normative in tema di esportazione e amministrazione vigenti negli Stati Uniti e in Francia. Non è consentito esportare o riesportare il software, interamente o in parte, a meno di essere stati opportunamente autorizzati dal governo statunitense o francese.

Le informazioni contenute nei documenti o nei programmi appartenenti al presente software sono soggette a modifiche senza preavviso.



ATTENZIONE

Non è consentita alcuna modifica di questa apparecchiatura.


I marchi elencati di seguito sono depositati o registrati da SuperSonic Imagine, Inc:

- Aixplorer®
- The Theragnostic Company™
- Elastografia ShearWave™
- Modalità SWE™
- Q-Box™
- Imaging UltraFast™
- SuperCompound™
- UltimateFocus™
- SuperRes™
- I valori TissueTuner™
- SonicTouch™
- SonicSoftware™
- ManualTouchTGC™
- Trasduttore SuperLinear™ 15-4
- Trasduttore SuperLinear™ 18-5
- Trasduttore SuperCurved™ 6-1
- Trasduttore SuperEndocavity™ 12-3
- Trasduttore SuperEndocavity™ Volumetric 12-3
- Trasduttore SuperLinear™ Volumetric 16-5
- Trasduttore SuperLinear™ 10-2
- Trasduttore SuperMicroConvex™ 12-3
- Trasduttore SuperLinear™ HockeyStick 20-6
- TouchRing™
- SonicResearch™
- MultiWave™
- Thy-RADS™
- ReportBuilder™
- UltraFast™ Doppler
- PLanewave UltraSensitive™

Indice

1. Introduzione	1
Benvenuti!	3
Informazioni sulla Guida utente	4
Formazione	4
Informazioni sul dispositivo	5
Descrizione generale	5
Destinazione d'uso	5
Indicazioni per l'uso	6
Controindicazioni	6
Dispositivo acquistabile solo dietro presentazione di ricetta medica	7
Standard di conformità	7
Certificazioni	8
Contatti	9
Francia	9
America del Nord	9
Regno Unito	9
Germania	10
Cina	10
Servizio	10
Servizio	11
Upgrade e aggiornamenti	12
2. Panoramica sulle caratteristiche fisiche	13
Dimensioni	15
Requisiti elettrici	16
Connettori di ingresso/uscita	17
Porte USB	17
Porta DVI	19
Unità CD/DVD	20
Stampanti	22
Stampanti integrate (facoltative)	22
Stampante aggiuntiva	22
Dispositivi video aggiuntivi	24
Scanner di codici a barre (opzionale)	26
Scanner di codici a barre 1D	27

Tipi di codici a barre compatibili	33
Impostazioni predefinite dei parametri	35
Limiti di temperatura, pressione e umidità	37
Ricezione e immagazzinamento di Aixplorer®	
Ultimate	37
Immagazzinamento della stampante	38
Smaltimento sicuro del dispositivo	38
3. Sicurezza	39
Definizione dei livelli di precauzione	41
Simboli	42
Sicurezza generale dell'apparecchio	44
Sicurezza elettrica	46
Interferenze elettromagnetiche	47
Distanze consigliate tra apparecchi di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili e Aixplorer®	
Ultimate	49
Dichiarazione relativa alle emissioni elettromagnetiche	52
Dichiarazione di immunità	53
Sicurezza termica	56
Sicurezza meccanica	58
Esecuzione sicura di ecografie con il sistema Aixplorer® Ultimate Sistema	60
Bioeffetti e biofisica delle interazioni con gli ultrasuoni	60
Meccanismi termici	70
Meccanismi non termici	78
Ultrasuoni: benefici e rischi a confronto	82
Il principio ALARA	86
L'Output Display Standard	91
Utilizzo del principio ALARA	99
Sistema di allarme	122
4. Panoramica del sistema	127
Descrizione del sistema	129
Monitor e braccio articolato	130
Pannello di controllo	131
Come spostare il Pannello di controllo Su e giù	131

Come ruotare il Pannello di controllo	131
Altoparlanti e regolazione audio	132
Trasduttori	133
Connessione di un trasduttore	133
Immagazzinamento di un trasduttore	134
Utilizzo del portacavo	135
Scomparti del carrello	136
Portagel	136
Ripiano per oggetti	137
Mobilità	138
Maniglie	138
Fermi delle ruote	139
Poggiapiedi	139
Spostamento del sistema	141
Preparazione del sistema per lo spostamento	141
Spostamento del sistema	141
Collegamento del cavo di alimentazione e della terra di protezione	143
Informazioni relative al terminale a cui collegare il	
conduttore di equalizzazione del potenziale ():	144
Accessori e kit compatibili	144
Gel	145
Scalda gel	146
Guaine per trasduttore	147
Prodotti per la pulizia	157
Carta e toner per la stampante	157
Guide per biopsia	158
5. Utilizzo del sistema	161
Convenzioni	163
Convenzioni utilizzate in questa Guida utente	163
Convenzioni utilizzate nel sistema	164
Manopole	165
Operazioni preliminari	168
Accensione e spegnimento del sistema	168
Impostazione di data e ora	171
Impostazione della lingua	171
Connessione alla rete	171
Selezione di un trasduttore	171
Inizio di un esame	173

Termine di un esame	181
Modalità di imaging	182
Informazioni generali sulle modalità di imaging	182
Controlli di imaging comuni	189
B-Mode Imaging	197
Elastografia ShearWave™	222
Modalità colore Imaging	231
Doppler PW (Pulsed Wave) Modalità	250
Imaging 3D	264
Contrast Enhanced Ultrasound Imaging (CEUS)	275
M-Mode Imaging	285
Fusione/Navigazione (opzionale)	293
Analisi di un'immagine	294
Utilizzo dei body marker	294
Aggiunta di annotazioni nella schermata	296
Esecuzione delle misurazioni	300
Analisi BI-RADS®	348
Thy-RADS™ Analisi	352
6. Referti	355
Descrizione della funzione Referto	357
Generatore referti	357
Descrizione del Generatore referti	357
Informazioni paziente	358
Immagini	359
Misurazioni	361
Worksheet	362
Conclusioni	369
Generazione dei referti	370
Stampa dei referti	370
Esportazione di referti	370
7. Gestione delle immagini e dei dati	371
Salvataggio dei dati	373
Acquisizione di immagini e clip	373
Visualizzazione di un esame	377
Stampa delle immagini	381
Invio di uno studio	384
Eliminazione di esami e immagini	392
Per eliminare una o più immagini	392

Per eliminare gli esami	392
Ricerca e recupero di immagini (Query and Retrieve)	393
Informazioni generali su Query and Retrieve	393
Esecuzione di una ricerca (Query)	396
Esecuzione di un recupero (Retrieve)	398
Apertura dei dati DICOM inviati	399
Visualizzazione e spostamenti nelle immagini recuperate	400
Uscita dalla funzione Q/R	401
Termine di un esame	401
Proseguimento di un esame	401
8. Personalizzare il sistema	403
Descrizione della configurazione di sistema	405
Sistema/Display	406
Descrizione della scheda Sistema/Display	406
Sistema	406
Parametri regionali	409
Esame	410
Impostazioni dispositivi	412
Descrizione della scheda Impostazioni dispositivo ..	412
Impostazioni supporti	412
Associazione supporti	414
Opzioni DICOM sistema	416
Amministrazione	418
Descrizione della scheda Amministrazione	418
Dispositivi	419
Configurazione Ethernet	426
Configurazione WIFI	426
Strumenti di rete	430
Manutenzione dischi	431
Personale medico	435
Preset	436
Descrizione della scheda Preset	436
Annotazione	437
Body marker	439
Preset di imaging	442
Misurazioni	448

Descrizione della scheda Misurazioni	448
Misurazioni	448
Etichette e calcoli	449
Packages	451
Ostetricia	453
Diagnostica sistema	459
9. Cura e manutenzione del sistema	461
Sostituzione carta e toner per la stampante	463
Pulizia del sistema	463
Frequenza di pulizia	463
Pulizia dell'esterno della macchina	465
Pulizia del monitor	465
Pulizia dello schermo touchscreen	465
Pulizia dei filtri dell'aria	466
Pulizia e disinfezione dello scanner di codici a barre	468
Manutenzione	468
Pulizia e disinfezione dei trasduttori	470
Sicurezza nella pulizia del trasduttore	470
Pulizia e disinfezione del trasduttore Linee guida ...	472
Procedure di disinfezione e pulizia generali di	
Trasduttori Aixplorer® Ultimate	473
Prodotti per pulizia e disinfezione	476
Limiti di ammollo	480
Ulteriori informazioni sulla pulizia e la disinfezione dei trasduttori a ultrasuoni	482
10. Risoluzione dei problemi	483
11. Reporting dettagliato relativo alla potenza acustica	487
Dati di temperatura massima	489
Tabella dei simboli utilizzati nel reporting della potenza acustica	489
Tabelle dettagliate relative alla potenza acustica	491
Tabella riepilogativa Modalità/Trasduttore potenza acustica	491

Imprecisioni di misurazione	493
Tabelle dettagliate relative alla potenza acustica ...	493
12. Riferimenti	589
Riferimenti generali	591
Riferimenti nell'ambito dell'ostetricia	596
Equazioni e tabelle attinenti alla crescita fetale	596
Equazioni e tabelle età gestazionale	599
Equazioni e tabelle relative al peso fetale stimato ..	603
Indice analitico	607
13. NOTE	615

Capitolo 1. Introduzione

Benvenuti!

Benvenuti e complimenti per aver acquistato il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate.

I documenti seguenti sono disponibili per il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate :

- **Guida rapida**

La Guida rapida contiene informazioni di base sull'utilizzo del prodotto.

Non può essere utilizzata in sostituzione della Guida utente.

- **Guida utente**

La Guida utente contiene importanti informazioni sull'utilizzo e sulla sicurezza del prodotto. Leggere attentamente questa guida e conservarla in un luogo di facile accesso.

- **Guida relativa a Fusione/Navigazione (opzionale)**

La Guida relativa a Fusione/Navigazione contiene informazioni importanti relativamente all'utilizzo della funzione di fusione/navigazione.

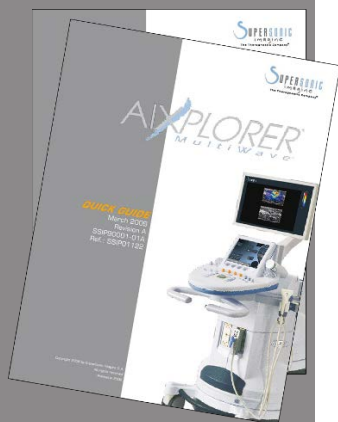
- **Riferimenti nell'ambito dell'ostetricia**

La Guida ai riferimenti nell'ambito dell'ostetricia contiene tabelle ed equazioni ostetricia che vengono utilizzate su Aixplorer® Ultimate.

Il sistema Aixplorer® Ultimate è stato progettato con lo scopo di garantire la sicurezza dell'operatore e del paziente.

Prima di iniziare a utilizzare il sistema, leggere attentamente i seguenti capitoli.

SuperSonic Image garantisce che il sistema funzionerà nel modo previsto solo se vengono rispettati tutti gli avvertimenti e gli avvisi specificati nella presente guida.



Informazioni sulla Guida utente

La Guida utente contiene importanti informazioni sull'utilizzo del sistema a ultrasuoni.

Le funzionalità descritte nella presente Guida utente potrebbero essere opzionali. Per ulteriori informazioni contattare il servizio di supporto tecnico o l'ufficio vendite locale di SuperSonic Imagine.

Le immagini non hanno alcun valore contrattuale e sono incluse a solo scopo informativo.

Include inoltre informazioni su come contattare SuperSonic Imagine per ricevere assistenza.

La presente guida è destinata all'uso da parte di un medico autorizzato abilitato a dirigere l'utilizzo del dispositivo a ultrasuoni, nonché da parte di altri operatori per ordine del suddetto medico e sotto la sua diretta supervisione.

La presente guida è destinata a operatori opportunamente addestrati o che siano in grado di utilizzare dispositivi medici a ultrasuoni.

Nel manuale non vengono fornite indicazioni cliniche sulle modalità di esecuzione di un esame a ultrasuoni.

La presente Guida utente è conforme alle seguenti direttive:

- Direttiva europea 93/42/EEC modificata dalla Direttiva europea 2007/47/EEC
- Disposizione FDA, 21 CFR § 801

Formazione

Nel caso in cui siano necessarie ulteriori informazioni, si consigliano e sono disponibili corsi di formazione su richiesta presso SuperSonic Imagine. Per ulteriori informazioni, contattare il rappresentante locale.

Informazioni sul dispositivo

Descrizione generale

Il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine è un sistema di imaging a ultrasuoni montato su carrello, che viene utilizzato per eseguire studi ecografici generici diagnostici.

Il sistema contiene uno scan converter e può essere combinato con una vasta gamma di trasduttori (lineari, curvi, microconvex e con array lineare motorizzato) allo scopo di ottenere immagini da visualizzare su un monitor LCD.

Un pannello di controllo regolabile con touchscreen integrato consente di eseguire un esame a ultrasuoni in modo rapido ed efficiente, in conformità con i principi ALARA.

Il sistema consente inoltre di eseguire misurazioni e calcoli ad esse associati, acquisire immagini nella memoria digitale o in un dispositivo esterno (ad esempio una stampante) e rivedere gli studi diagnostici sotto forma di referto.

Il funzionamento del sistema è analogo a quello di dispositivi e trasduttori esistenti per le modalità di imaging: B-Mode, M-mode, Doppler a colori, Doppler PW (Pulsed Wave), Harmonic Imaging, Doppler a modulazione di ampiezza, Doppler a modulazione di ampiezza direzionale, imaging con contrasto, imaging elastografico e imaging 3D.

Destinazione d'uso

Il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine viene utilizzato per l'imaging a ultrasuoni pulse-echo generico, l'analisi Doppler del flusso di liquidi nel corpo umano e per l'imaging elastografico dei tessuti molli.

Indicazioni per l'uso

Il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine è indicato per l'uso nelle seguenti applicazioni di imaging diagnostico non invasivo: addominale, piccoli organi, muscoloscheletrico, muscoloscheletrico superficiale, vascolare, vascolare periferico, cardiaco non invasivo, ostetrico/pelvico, pediatrico, cefalico neonatale/adulto, urologia.

Il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine è indicato per l'uso nelle seguenti applicazioni di imaging diagnostico invasivo: piccoli organi, transrettale, transvaginale, ginecologico, pelvico, urologico, vascolare e cervello.¹

Il sistema prevede anche la possibilità di misurare strutture anatomiche (addominale, piccoli organi, muscoloscheletrico, muscoloscheletrico superficiale, vascolare periferico, ginecologico, pelvico, pediatrico, urologico, transrettale, transvaginale, cefalico neonatale/adulto, fetale/ostetricia).

Il presente dispositivo è destinato all'uso da parte di un medico autorizzato abilitato a dirigere l'utilizzo del dispositivo a ultrasuoni, nonché da parte di altri operatori per ordine del suddetto medico e sotto la sua diretta supervisione.²

Questo sistema deve essere adoperato esclusivamente da un ecografista qualificato, che conosca i rischi correlati all'esposizione del corpo a una quantità eccessiva di energia acustica, in modo particolare nel caso in cui nell'area di scansione sia presente un'ingente quantità di liquidi.

Controindicazioni

Il sistema Aixplorer® Ultimate non è indicato per uso oftalmico o per qualsiasi altra applicazione che possa causare il passaggio del fascio acustico attraverso l'occhio.

È infatti vietato l'uso del sistema Aixplorer® Ultimate con un defibrillatore.

¹L'applicazione cerebrale è autorizzata solo in Europa

²Le informazioni fornite dal dispositivo devono essere usate da un medico autorizzato qualificato per stabilire una diagnosi.

Il sistema Aixplorer® Ultimate non è indicato per l'uso con anestetici infiammabili e non deve essere utilizzato congiuntamente ad agenti infiammabili.

Dispositivo acquistabile solo dietro presentazione di ricetta medica

Attenzione: le leggi federali degli Stati Uniti limitano la vendita di dispositivi diagnostici a ultrasuoni solo a medici o dietro prescrizione medica ².

Standard di conformità

In conformità alla Direttiva europea 93/42/EEC modificata dalla Direttiva europea 2007/47/EEC, Aixplorer® Ultimate è un dispositivo medico di Classe IIa.

Conformemente alla:

- Direttiva IEC/EN 60601-1, il dispositivo appartiene alla Classe I, tipo BF.
- Direttiva IEC 60601-1-2, il dispositivo appartiene alla Classe A.

Il prodotto è conforme ai seguenti standard:

- UL 60601-1 Apparecchi elettromedicali, Parte 1: Requisiti generali di sicurezza
- CAN/CSA-C22.2 N. 601.1 Apparecchi elettromedicali - Parte 1: Requisiti generali di sicurezza
- IEC/EN 60601-1-1 Apparecchi elettromedicali – Parte 1-1: Requisiti generali di sicurezza – Standard collaterale: Requisiti di sicurezza per i sistemi elettromedicali
- IEC/EN 60601-1-2 Apparecchi elettromedicali – Parte 1-2: Requisiti generali di sicurezza – Standard collaterale: Compatibilità elettromagnetica – Requisiti e test

- IEC 60601-2-37 Apparecchi elettromedicali – Parte 2-37: Norme particolari per la sicurezza degli apparecchi per la diagnosi e il monitoraggio medico a ultrasuoni
- IEC 62304 Software per dispositivo medico – Processi di sviluppo del software
- NEMA UD 2 Misurazione standard di uscita acustica relative agli apparecchi per l'ecografia diagnostica
- NEMA UD 3 Standard per la visualizzazione in tempo reale degli indici di uscita acustica termico e meccanico relativi agli apparecchi per l'ecografia diagnostica
- EN ISO 10993-1 Valutazione biologica dei dispositivi medici – Parte 1: Valutazione e prove
- EN ISO 14971: Dispositivi medici – Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici
- IEC/EN 60601-1 Apparecchi elettromedicali – Parte 1: Requisiti generali di sicurezza
- IEC 61340-5-1: Cariche elettrostatiche – Parte 5-1: Protezione di dispositivi elettronici da fenomeni elettrostatici – Requisiti generali
- IEC 61340-5-2: Cariche elettrostatiche – Parte 5-2: Protezione di dispositivi elettronici da fenomeni elettrostatici – Guida utente
- EN 50419: 2006 Marcatura di apparecchiature elettriche ed elettroniche in ottemperanza all'articolo 11(2) della direttiva 2002/96/EC (WEEE)
- Standard DICOM (Digital Imaging and Communications in Medicine): PS 3 -2011

Certificazioni

SuperSonic Imagine è certificata ISO 13485.

SuperSonic Imagine è certificata ISO 14001:2015.



Contatti

Per eventuali domande, rivolgersi ai rappresentanti del Servizio clienti nella propria zona.

Per assistenza contattare il servizio di supporto tecnico o l'ufficio vendite locale di SuperSonic Imagine.

Francia

SuperSonic Imagine

Les Jardins de la Duranne - Bât E & F

510, rue René Descartes

13857 Aix en Provence Cedex - Francia

Telefono: +33 (0)442 99 24 32

Telefono: +33 (0)426 70 02 70

Fax: +33 (0)442 52 59 21

E-mail: contactsFR@supersonicimagine.com



America del Nord

SuperSonic Imagine, Inc.

2625 Weston Road

Weston, FL 33331- America del Nord

Telefono: +1(954) 660 3528

E-mail: contactsUSA@supersonicimagine.com



Regno Unito

SuperSonic Imagine Ltd.,

18 Upper Walk

Virginia Water



Surrey GU25 4SN - Regno Unito
Telefono: +44 (0)845 643-4516
E-mail: contactsUK@supersonicimagine.com

Germania

SuperSonic Imagine GmbH
Zeppelinstr. 71 – 73
81669 München - Germany
Telefono: +49 89 36036 - 844
Fax: + 49 89 36036 - 700
E-mail: contactsDE@supersonicimagine.com

Cina

SuperSonic Imagine
Suite 2304, Block D, Ocean International, DongSiHuan ZhongLu,
Chaoyang District, Beijing (100025), Cina
Telefono: +86-10- 85861023/ 2951/ 2917
Fax: + 86-10-8586 2389
E-mail: beijing@supersonicimagine.com

Servizio

Rivolgersi al rappresentante SuperSonic Imagine locale.



Servizio

Il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine è progettato per offrire una lunga durata di servizio.

La durata del prodotto dipende direttamente dalle seguenti variabili:

- Ore di utilizzo clinico operativo del prodotto
- Ore di utilizzo clinico non operativo, ovvero quando il prodotto è alimentato e acceso
- Esposizione ambientale del prodotto relativamente a temperatura, umidità e pressione
- Condizioni di energia elettrica appropriate
- Procedure appropriate di gestione e trasporto del prodotto
- Immagazzinamento corretto del prodotto quando non in uso
- Procedure appropriate di manutenzione e pulizia del prodotto
- Qualità delle riparazioni
- Qualità degli accessori utilizzati con il dispositivo

Il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine deve essere installato da un rappresentante del servizio di supporto tecnico o dell'ufficio vendite di SuperSonic Imagine.

Per ottimizzare il funzionamento e massimizzare la durata del prodotto, si consiglia di predisporre un intervento di manutenzione annuale, eseguito da un rappresentante autorizzato di SuperSonic Imagine.

Sono disponibili contratti di manutenzione e assistenza.

Tutte le riparazioni dovranno essere effettuate da un rappresentante autorizzato di SuperSonic Imagine.

Le operazioni di manutenzione descritte nel [Capitolo 9, Cura e manutenzione del sistema \[461\]](#) possono essere eseguite dall'utente.

L'installazione, la riparazione o la manutenzione impropria del dispositivo invalideranno eventuali garanzie associate al prodotto.

Per ulteriori informazioni, contattare il servizio di supporto tecnico o l'ufficio vendite locale di SuperSonic Imagine.

Upgrade e aggiornamenti

È possibile che vengano annunciati alcuni aggiornamenti che consistono in miglioramenti hardware o software.

Tali aggiornamenti del sistema saranno accompagnati da informazioni utente aggiornate.

Verificare sempre che la revisione di questo documento sia adeguata alla versione del prodotto in uso.

Per essere certi di disporre della versione corretta del documento per il sistema in uso oppure per ottenere la revisione più recente, rivolgersi al rappresentante o al distributore locale di SuperSonic Imagine.

Capitolo 2. Panoramica sulle caratteristiche fisiche

Dimensioni

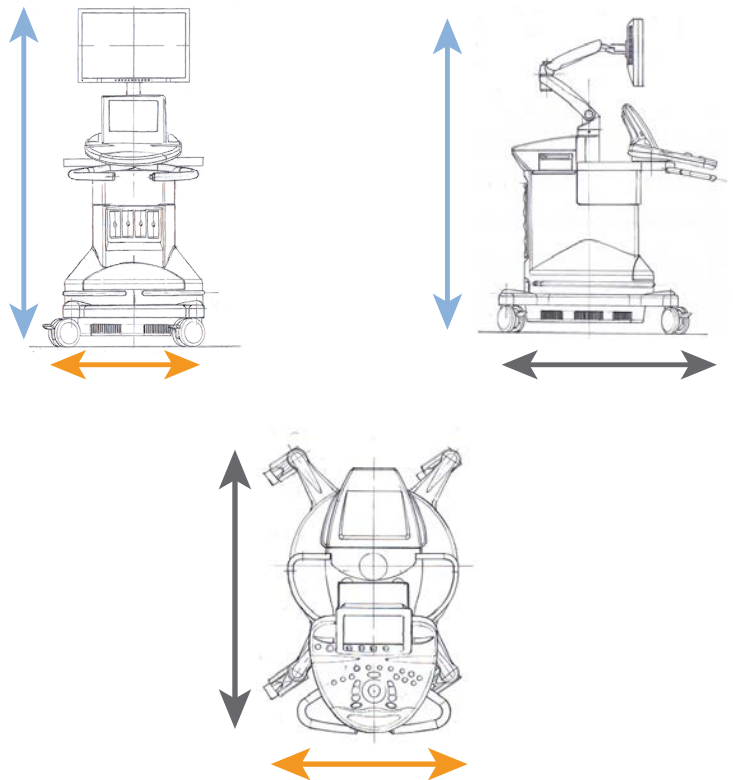
Larghezza: 61 cm

Altezza:

- 169 cm, con monitor completamente sollevato
- 131 cm, con monitor bloccato

Profondità: 105 cm

Peso: circa 97 kg senza accessori.



Requisiti elettrici

Il sistema contiene un alimentatore interno, progettato per operare con uno dei seguenti intervalli di tensione::

- da 100 a 240 V, 50/60 Hz, 1500 W.

L'alimentazione deve essere fornita tramite una presa di tipo ospedaliero dotata di messa a terra (UL 60601-1).



Connettori di ingresso/uscita

Porte USB



ATTENZIONE

I dispositivi USB ad alimentazione esterna non possono essere collegati alle porte USB del sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate.

I connettori Ethernet devono essere collegati ad apparecchiature con certificazione IEC.

Qualsiasi dispositivo USB può essere collegato al sistema fintanto che è AUTO-alimentato attraverso la porta USB (possono essere utilizzate due porte USB) o alimentato da un alimentatore esterno conforme a IEC60601.

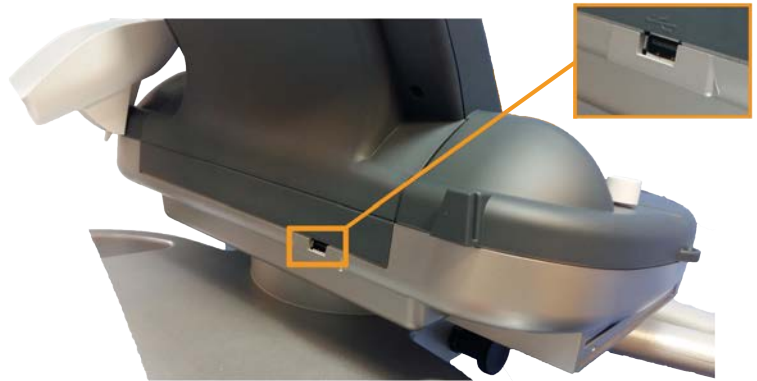


AVVERTIMENTO

Quando si utilizza una porta USB, assicurarsi che sia l'utente sia il paziente non mettano le mani o altre parti del corpo su o nella porta USB.

Di seguito sono elencate le porte disponibili sul sistema:

- Una porta USB è disponibile sul retro del pannello di controllo:



In questa porta USB è possibile inserire una memory stick.

- Due porte USB sono disponibili sul retro del sistema, sopra i filtri dell'aria:



- Una porta USB è disponibile tra i due poggiatesta:



In questa porta USB è possibile inserire l'interruttore a pedale.

Il sistema Aixplorer® può essere dotato di un interruttore KINESIS a due pedali opzionale. Aixplorer® Ultimate può essere dotato di un interruttore KINESIS a due pedali opzionale.

Per collegare l'interruttore a pedale:

- Inserire il cavo USB nella porta USB tra i due poggiatesta (vedere l'immagine sopra riportata).
- Quando il sistema è acceso, è possibile configurare la funzione dei due pedali nei setup (vedere il [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#)).

Porta DVI

Sul retro del sistema è disponibile una porta DVI. Tale porta supporta connessioni di tipo DVI-D.



ATTENZIONE

Solo apparecchiature conformi alla norma IEC 60601-1 possono essere collegati alla presa DVI.



A questa porta è possibile collegare un monitor esterno che supporta la funzionalità DVI.

Per maggiori dettagli, consultare [la sezione chiamata «Dispositivi video aggiuntivi» \[24\]](#).

Unità CD/DVD

L'unità CD è disponibile sul lato sinistro del pannello di controllo:



L'unità CD/DVD è compatibile con i seguenti supporti:

- DVD-R
- DVD+R
- DVD-RW
- DVD+RW
- CD-R
- CD-RW

Per espellere un CD/DVD:

1. Fare clic sull'icona appropriata (CD o DVD)
2. Attenersi alle istruzioni visualizzate sullo schermo

Per informazioni sulle icone, fare riferimento al [la sezione chiamata «Icône di notifica» \[185\]](#).

Per espellere manualmente il CD/DVD, inserire un'estremità di una graffetta per carta nell'apposito foro presente accanto al cassetto del lettore CD/DVD.



Stampanti

Stampanti integrate (facoltative)

La stampante termica in bianco e nero SONY è integrata nel sistema, ed è disponibile sul retro del carrello.

La stampante termica in bianco e nero SONY fornita con il sistema deve rimanere sempre accesa.

Quando non in uso, la stampante passa alla modalità di risparmio energetico. Lo spegnimento e il riavvio della stampante influiscono negativamente sul funzionamento del sistema Aixplorer® Ultimate e potrebbero causare altri problemi di natura elettrica.

Stampante aggiuntiva

È possibile che si desideri collegare una stampante aggiuntiva al dispositivo Aixplorer® Ultimate .



AVVERTIMENTO

Non collegare mai una stampante che non è conforme allo standard IEC 60601-1 ad una porta USB di Aixplorer® Ultimate.

Se tale stampante è conforme allo standard IEC 60950, procedere come indicato di seguito:

1. Assicurarsi che il dispositivo Aixplorer® Ultimate sia connesso alla rete (la porta Ethernet si trova sul retro del carrello)
2. Collegare il cavo di alimentazione della stampante esterna alla presa a muro
3. Collegare il cavo di rete della stampante esterna alla rete
4. Accendere la stampante esterna
5. Configurare il sistema Aixplorer® Ultimate in modo da connettere la stampante alla stessa rete





NOTA

Il sistema Aixplorer® Ultimate e la stampante esterna possono essere collegati alla stessa rete della propria struttura.

Se tale stampante è conforme allo standard IEC 60601-1, procedere come indicato di seguito:

1. Collegare il cavo di alimentazione della stampante esterna alla presa a muro
2. Effettuare una delle operazioni seguenti a seconda del modello di stampante:
 - connettere la stampante ad Aixplorer® Ultimate mediante il cavo USB
 - connettere la stampante ad Aixplorer® Ultimate mediante il cavo di rete

Per un elenco delle stampanti consigliate, rivolgersi al rappresentante locale di SuperSonic Imagine.

Dispositivi video aggiuntivi

È possibile che si desideri collegare un dispositivo video aggiuntivo, quale un monitor LCD o un proiettore video al proprio dispositivo Aixplorer® Ultimate.

L'uscita video di Aixplorer® Ultimate è digitale, con una risoluzione nativa di 1920x1080.

È possibile collegare a Aixplorer® Ultimate i dispositivi video compatibili con il tipo di porta e che supportano questa risoluzione video.

Se il dispositivo video esterno è conforme a IEC60601-1 e a questi requisiti, procedere come indicato di seguito:

1. Accendere il dispositivo video esterno.
2. Assicurarsi che il dispositivo video esterno sia acceso e impostato in modo che l'ingresso riceva segnali dal connettore DVI. Per ulteriori informazioni, vedere la Guida utente del dispositivo video esterno.
3. Collegare il dispositivo video esterno a Aixplorer® Ultimate mediante un cavo DVI di lunghezza non superiore a 5 m*.
4. Accendere Aixplorer® Ultimate. I dati del display principale verranno visualizzati sia sul monitor di sistema che su quello esterno.

*Cavi DVI lunghi 5 m sono stati testati con Aixplorer® Ultimate. Cavi più lunghi possono causare la degradazione o la perdita del segnale digitale.



NOTA PER LA RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

Con dispositivi video esterni che non supportano la risoluzione 1920x1080 possono verificarsi i seguenti fenomeni:

1. Nessun segnale visualizzato sul dispositivo video esterno
2. Effetto "letterbox" in cui intorno al video visualizzato è visualizzato un bordo nero
3. Visualizzazione di un segnale adattato per l'aspect ratio. In seguito a tale adattamento è possibile che l'immagine venga allungata o compressa in base al display.

Eventuali problemi riscontrati con la qualità video o l'aspect ratio sono causati con molta probabilità da dispositivi video esterni che non supportano la risoluzione nativa 1920x1080. Per risolvere il problema, è sufficiente aggiungere un "digital scaler" tra il monitor esterno e Aixplorer® Ultimate. Per ulteriori informazioni, rivolgersi al rappresentante SuperSonic Imagine locale.



ATTENZIONE

Le apparecchiature aggiuntive collegate ad apparecchiature elettromedicali devono essere conformi ai rispettivi standard IEC o ISO (ad esempio IEC 60950 per le apparecchiature di elaborazione dati).

Inoltre, tutte le configurazioni devono essere conformi ai requisiti per i sistemi elettromedicali (vedere IEC 60601-1).

Qualsiasi persona che colleghi apparecchi accessori ad apparecchiature elettromedicali sta configurando un sistema medico ed è quindi responsabile che il sistema sia conforme ai requisiti per i sistemi elettromedicali.

Si richiama l'attenzione sul fatto che le leggi locali hanno la priorità rispetto ai requisiti di cui sopra.

In caso di dubbio, rivolgersi al rappresentante locale o al servizio di assistenza tecnica.

Scanner di codici a barre (opzionale)

Il sistema Aixplorer® Ultimate supporta un modello di scanner di codici a barre portatile progettato appositamente per applicazioni e ambienti sanitari, per inserire dati come l'ID del paziente: scanner di codici a barre (JADAK Flexpoint HS-1M).

Se viene acquisito solo l'ID del paziente dallo scanner di codici a barre, questo dato può essere acquisito con la lettura delle schermate Paziente, Worklist o Q&R Aixplorer.

Se fornito da SuperSonic Imagine, lo scanner di codici a barre HS-1M è programmato in fabbrica e, pertanto, non necessita di eventuali personalizzazioni da parte dell'utente. Se si ha l'esigenza di modificare tali impostazioni, la programmazione si può ottenere tramite la scansione dei codici a barre o l'invio dei comandi che li seguono.

Per informazioni dettagliate sulla disinfezione e la pulizia dello scanner di codici a barre HS-1M, vedere [la sezione chiamata «Pulizia e disinfezione dello scanner di codici a barre» \[468\]](#).



ATTENZIONE

L'HS-1M comprende un sistema di puntamento basato su laser pienamente conforme alle certificazioni di sicurezza per gli occhi.

Il dispositivo emette un laser CDRH/IEC di classe 2 e una luce 1 M di Classe IEC.

Non fissare il raggio luminoso.



NOTA

Quando non in uso, è possibile conservare l'HS-1M in un portasonda disponibile.

Scanner di codici a barre 1D

Panoramica



1.	LED	Verde: codice a barre decodificato correttamente. Rosso: si è verificato un errore di trasmissione dei dati o un malfunzionamento del lettore.
2.	Finestra di scansione	Scansionare il codice a barre.
3.	Trigger	Premere per decodificare.

Configurazione dello scanner

Collegare il cavo USB dello scanner di codici a barre in una porta USB disponibile su Aixplorer® Ultimate e assicurarsi che il connettore sia inserito adeguatamente. Quando adeguatamente collegato, lo scanner di codici a barre emette un suono.

Lo scanner dispone di impostazioni di fabbrica ed è impostato per essere utilizzato esclusivamente per la lettura dei codici a barre 1D.

Lo scanner supporta alcune funzioni definite dall'utente come illustrato di seguito.

Per maggiori dettagli, contattare il servizio di supporto tecnico di SuperSonic Imagine.

Impostazioni

LAYOUT TASTIERA NAZIONALE

Stati Uniti:



KBD_CTY 0

Regno Unito:



KBD_CTY 1

Belgio:



KBD_CTY 21

Danimarca:



KBD_CTY 30

Finlandia/Svezia:



KBD_CTY 26

Francia:



KBD_CTY 20

Germania:



KBD_CTY 15

Italia:



KBD_CTY 35

Paesi Bassi:



KBD_CTY 31

Norvegia:



KBD_CTY 28

Portogallo:



KBD_CTY 33

Spagna:



KBD_CTY 36

INDICATORI GOOD READ

LED - LED su Good Read

L'indicatore LED può essere abilitato o disabilitato in risposta a una lettura ottimale.



LEDGDRD 1

Abilita



LEDGDRD 0

Disabilita

Avisatore acustico - Good Read

L'avvisatore acustico può essere programmato su attivazione/disattivazione in risposta a una lettura ottimale. La disattivazione di questa opzione disattiva solo la risposta dell'avvisatore acustico all'indicazione di una lettura ottimale. Tutti i segnali acustici di errore e del menu rimarranno abilitati.



BEPGDRD 1

Abilita



BEPGDRD 0

Disabilita

Volume dell'avvisatore acustico - Good Read

I codici di volume dell'avvisatore acustico modificano il volume del segnale acustico che l'HS-1M emette in risposta a una lettura ottimale. Quando disattivata, i segnali acustici di errore e del menu sono comunque udibili.



BEPLEVL 0

Off



BEPLEVL 1

Basso



BEPLEVL 2

Medio



BEPLEVL 3

Alto

Tono dell'avvisatore acustico - Good Read

Scansionare uno dei seguenti codici per impostare il tono o il picco del segnale acustico Good Read.



BEPTONE 0

Basso



BEPTONE 1

Medio



BEPTONE 2

Alto

Durata dell'avvisatore acustico - Good Read

Scansionare uno dei seguenti codici per impostare la durata del segnale acustico Good Read.



BEPTIME 0

Breve



BEPTIME 1

Medio



BEPTIME 2

Lungo

Avisatore acustico - Segnale acustico di accensione

Scansionare uno dei seguenti codici per abilitare o disabilitare il ciclo del segnale acustico di accensione dello scanner.



BEEPPWR 1

Abilita



BEEPPWR 0

Disabilita

VIBRAZIONE

L'HS-1M è dotato di una funzione del motore a vibrazione interna opzionale che può essere utilizzata per indicare errori, letture/mancate

letture, ecc. Ciò può risultare molto utile in un ambiente in cui un segnale acustico udibile sarebbe indesiderato, come, ad esempio, durante la notte in un reparto ospedaliero, mentre i pazienti riposano.

Modalità vibrazione

L'HS-1M può utilizzare il suo motore a vibrazione per vibrare in diverse situazioni. Per impostare la modalità vibrazione dell'HS-1M, utilizzare solo uno dei codici seguenti.



VIBMODE 0

Non vibrare



VIBMODE 2

Vibra in caso di errore



VIBMODE 4

Vibra in caso di lettura ottimale



VIBMODE 1

Vibra in caso di BEL (dall'host)



VIBMODE 3

Vibra in caso di mancata lettura

Conteggio degli impulsi di vibrazione

Impostare il conteggio degli impulsi di vibrazione (ovvero il numero di vibrazioni) tra 1 e 5 impulsi. La durata di ciascun impulso sarà determinata dalle impostazioni della durata della vibrazione (vedere la pagina successiva).



VIBNUMB 1

1 impulso di vibrazione



VIBNUMB 3

3 impulsi di vibrazione



VIBNUMB 2

2 impulsi di vibrazione



VIBNUMB 4

4 impulsi di vibrazione



VIBNUMB 5

5 impulsi di vibrazione

Durata della vibrazione

Imposta la Durata della vibrazione (e dell'impulso) in fasi da 1 millisecondo da 1 ms fino a 1 secondo. Di seguito vengono indicati numerosi codici a barre per i comandi del menu Durata della vibrazione.

Esempio di impostazioni:



VIBTIME 100

Durata della vibrazione = 100 ms



VIBTIME 300

Durata della vibrazione = 300 ms



VIBTIME 200

Durata della vibrazione = 200 ms



VIBTIME 500

Durata della vibrazione = 500 ms

SCANSIONE DI CODICI A BARRE DI MENU

Poiché JADAK HS-1M può essere programmato per la scansione dei codici a barre di menu, esiste un'opzione per limitare la capacità di scansione di tali codici. Impostando **MNUENAB 0**, non sarà più possibile scansionare i codici a barre per la programmazione di menu. Il solo comando o codice a barre di menu scansionabile per annullare questa azione sarà **MNUENAB 1**.



MNUENAB 1

Abilita



MNUENAB 0

Disabilita

Scansione in modalità portatile

1. Assicurarsi che tutti collegamenti siano saldi.

2. Posizionare il puntatore sul campo da compilare.
3. Puntare lo scanner sul codice a barre. Premere il trigger.



NOTA

Assicurarsi che la linea di scansione attraversi ogni barra e spazio del simbolo; vedere la figura in basso.



4. Al corretto completamento della decodifica, il lettore emette un segnale acustico e il LED diventa verde.

Tipi di codici a barre compatibili

- GS-1 Databar Limited (RSS Limited)
- GS-1 Databar Expanded (RSS Expanded)
- Codabar
- Code 11
- Interleaved 2 di 5
- Code 128
- Matrix 2 di 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

Impostazioni predefinite dei parametri

Fare riferimento alla seguente tabella per le impostazioni predefinite dei parametri dello scanner di codici a barre JadaK HS-1M

Nome opzione	Valore	Tasto
Interfaccia	Tastiera HID USB	HOSTCFG1
Layout tastiera nazionale	Stati Uniti	KBD_CTY 0
Emissione caratteri controllo tastiera	Disabilita	KBD_NPE 0
Modalità tastierino numerico	Disabilita	KBD_NMPS 0
LED - LED su Good Read	Abilita	LEDGDRD 1
Avvisatore acustico - Good Read	Abilita	BEPGDRD 1
Volume dell'avvisatore acustico - Good Read	Alto	BEPLEVL 3
Tono dell'avvisatore acustico - Good Read	Alto	BEPTONE 2
Durata dell'avvisatore acustico - Good Read	Lungo	BEPTIME 2
Mancate letture	Disabilita mancate letture	NO_READ 0
Messaggio mancate letture	Messaggio mancate letture	NORDMSG
Avvisatore acustico - Segnale acustico attivo [BEL]	Disabilita	BEEPBEL 0
Avvisatore acustico - Segnale acustico di accensione	Abilita	BEEPPWR 1
Durata LED di errore	Durata LED di errore = 100 ms	ELEDDUR 100
Modalità puntatore	Abilita	AIMMODE 1
Ritardo puntatore	Ritardo puntatore disattivato	AIM_DLY 0
Modalità vibrazione	Non vibrare	VIBMODE 0
Conteggio degli impulsi di vibrazione	1 impulso di vibrazione	VIBNUMB 1

Nome opzione	Valore	Tasto
Durata della vibrazione	Durata della vibrazione = 100 ms	VIBTIME 100
Modalità trigger	Trigger manuale (leva)	TRGMODE 0
Modalità simboli multipli	Modalità simboli multipli disattivata	MULTSYM 0
Ritardo lettura ottimale	Nessun ritardo lettura ottimale	DLYGDRD 0
Ritardo rilettura	Ritardo rilettura 0,6 secondi	DLYRERD 600
Trasmissione carattere AIM ID	Non trasmettere AIM ID	XMITCID 0
Prefissi	Disabilita	PREENAB 0
Suffissi	Disabilita suffissi	SUFENAB 0
Luminosità dell'illuminazione	Luminosità dell'illuminazione alta	LEDSPWR 3
Finestra di decodifica	Disabilita visualizzazione di finestre di decodifica	WINDECE 0
Simbologie	Abilita solo codice a barre 1D (senza matrice, senza codice QR)	
Scansione di codici a barre di menu	Abilita	MNUENAB 1

Limiti di temperatura, pressione e umidità

Il sistema deve essere gestito, immagazzinato e trasportato in conformità ai parametri descritti di seguito.

Se l'unità non viene utilizzata continuamente, deve essere spenta.

	In esercizio	Stoccaggio	Trasporto
Temperatura	Da 15 °C a 35 °C (Da 50 °F a 95 °F)	Da -20 °C a 50 °C (Da -4 °F a 122 °F)	Da -20 °C a 50 °C (Da -4 °F a 122 °F)
Umidità relativa	Da 30% a 80%	Da 30% a 80%	Da 30% a 80%
Pressione	Da 700 hPa a 1060 hPa	Da 500 hPa a 1060 hPa	Da 500 hPa a 1060 hPa
Altitudine	Inferiore a 3000 m		

Ricezione e immagazzinamento di Aixplorer® Ultimate

Al momento della consegna e dell'installazione iniziale del sistema, è opportuno che l'imballaggio venga aperto da personale autorizzato da SuperSonic Imagine. Se occorre rispedire il dispositivo a SuperSonic Imagine per la manutenzione, non imballarlo, ma rivolgersi al rappresentante SuperSonic Imagine locale.

Il sistema Aixplorer® Ultimate deve essere installato solo da personale autorizzato da SuperSonic Imagine.

Prima di accendere il sistema per la prima volta è essenziale che venga lasciato per 48 ore a temperatura ambiente.

Immagazzinamento della stampante

Il sistema Aixplorer® Ultimate può essere immagazzinato a tempo indeterminato purché le condizioni ambientali rientrino nei limiti descritti in questo capitolo.

Nel caso di periodi di immagazzinamento prolungati (superiori a 1 anno), è possibile che le batterie incorporate si scarichino completamente.

Se si intende immagazzinare il sistema per periodi di tempo prolungati, consultare il rappresentante del supporto tecnico SuperSonic Imagine autorizzato per informazioni sulla rimozione della batteria prima dell'immagazzinamento.

È inoltre consigliabile richiedere l'intervento in sede di un rappresentante del supporto tecnico quando si riavvia il sistema per la prima volta dopo un immagazzinamento prolungato.

Smaltimento sicuro del dispositivo

Il sistema Aixplorer® Ultimate contiene componenti simili a quelli presenti in un normale personal computer.

In quanto tali, le parti elettroniche contenute nell'alloggiamento possono contenere piccole quantità di piombo (componenti elettrici), mercurio (componenti elettrici e batterie) e ioni di litio (batterie).

L'alloggiamento è composto da materiale plastico riciclabile. Verificare le normative locali in materia di riciclaggio dei componenti elettrici, delle materie plastiche e di smaltimento sicuro del presente dispositivo.

Per ulteriori informazioni, contattare il rappresentante SuperSonic Imagine.

Capitolo 3. Sicurezza

Definizione dei livelli di precauzione

In questo documento vengono utilizzati i simboli riportati di seguito:

AVVERTIMENTO indica le misure cautelative necessarie a prevenire lesioni o il decesso.



AVVERTIMENTO















ATTENZIONE indica le misure cautelative necessarie a proteggere l'apparecchiatura.










ATTENZIONE

Simboli

Nel dispositivo a ultrasuoni vengono utilizzati i simboli riportati di seguito.

Simbolo	Significato
Controlli generali	
	Sull'interruttore di alimentazione, rappresenta ON e OFF
	Sul pannello di controllo, rappresenta Accensione/Standby del sistema
Componenti elettrici ed elettronici	
	Porta di ingresso/uscita USB
	Connessione Ethernet
	Messa a terra equipotenziale
	Isolamento del collegamento paziente. Tipo BF
	Messa a terra
	Uscita DVI
Altro	
	Contrassegno CE di conformità alla direttiva europea 93/42/CEE modificata dalla direttiva europea 2007/47/EEC
	Smaltire il dispositivo in modo sicuro
	Componente sensibile alle scariche elettrostatiche
 	Attenzione: leggere la Guida utente
	Avvertimento: leggere la Guida utente

Simbolo	Significato
	Punto ad alto rischio. Tenere lontani mani e dita.
	Non spingere o tirare il sistema da un lato o dal monitor né contrastare un'eccessiva resistenza. Il sistema potrebbe ribaltarsi.
	Non sedersi sul sistema, né su coperchi della stampante, pannello di controllo o maniglie
	Produttore - Data di produzione
	Limitazione di umidità Indica il gradiente di umidità al quale è possibile esporre in sicurezza il dispositivo medico.
	Limitazione di pressione atmosferica Indica il gradiente di pressione atmosferica al quale è possibile esporre in sicurezza il dispositivo medico.
	Limitazione della temperatura Indica il gradiente di temperatura al quale è possibile esporre in sicurezza il dispositivo medico.

Sicurezza generale dell'apparecchio

Leggere attentamente la Guida utente e familiarizzare con i trasduttori e il sistema a ultrasuoni prima di utilizzarli.



AVVERTIMENTO

Non rimuovere le coperture del sistema. Nel sistema sono presenti tensioni pericolose.

Per evitare scosse elettriche, utilizzare solo i cavi di alimentazione in dotazione e collegarli ad apposite prese a muro con messa a terra.

Non utilizzare il sistema in presenza di anestetici infiammabili, poiché possono verificarsi esplosioni.

Non azionare mai il sistema se una quantità significativa (2 mL o più, umida al tatto) di liquido (gel, acqua, soluzione salina, alcol, sangue, ecc.) è penetrata dall'involucro esterno, compreso il pannello di controllo. Interrompere l'uso del dispositivo fino a quando il liquido non è rimosso o completamente asciugato.

Prestare attenzione nell'attraversare rampe e corridoi stretti.

Tenere mani e piedi lontani dalle ruote del sistema durante lo spostamento o il trasporto del sistema.

Prima di effettuare interventi di manutenzione o pulizia, premere il tasto di accensione/standby per mettere il sistema in modalità standby, impostare l'interruttore di accensione su Off, quindi scollegare il sistema dalla presa a muro.

Non spingere il sistema da un lato né contrastare un'eccessiva resistenza. Il sistema potrebbe ribaltarsi.



ATTENZIONE

Le operazioni di riparazione devono essere eseguite esclusivamente da personale autorizzato.

Le operazioni di riparazione e manutenzione eseguite da parti non autorizzate sono a rischio dell'utente e invalideranno qualsiasi garanzia esplicita o implicita.

Per prestazioni ottimali, il sistema Aixplorer® Ultimate deve essere collegato a un circuito elettrico in grado di sostenere almeno 1500 W.

Per evitare interferenze, non utilizzare il sistema in un ambiente dove sono in uso dispositivi di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili.

Evitare di manipolare liquidi in prossimità del sistema. Il versamento di liquidi attraverso le bocchette di ventilazione del sistema può causare guasti elettrici.

Aria calda verrà scaricata dal retro, dai lati e dalla base del sistema. Si tratta di un comportamento normale quando il sistema è in funzione. Non bloccare oppure ostruire le bocchette di ventilazione sul retro del sistema.

Utilizzare la maniglia per spostare il sistema.

Per prevenire danni ai cavi del sistema o del trasduttore, fare attenzione a non passarvi sopra con l'apparecchio.

Non tentare mai di aprire le coperture del sistema, i trasduttori o i relativo connettori.

Non immergere i cavi del sistema o del trasduttore in liquidi.

Se maneggiati in maniera impropria, i trasduttori ad ultrasuoni si danneggiano facilmente. Fare attenzione a non far cadere il trasduttore o a metterlo a contatto con superfici oppure oggetti taglienti o abrasivi.

Una procedura errata di pulizia o sterilizzazione dei trasduttori può provocare danni permanenti. Vedere [Capitolo 9, Cura e manutenzione del sistema \[461\]](#).

La funzione di congelamento automatico consente di disattivare la potenza acustica del trasduttore quando il sistema non è in uso. Ciò contribuisce a prevenire il surriscaldamento e possibili danni al trasduttore.

Se sul monitor viene visualizzato un messaggio di errore indicante una condizione pericolosa, annotare il codice di errore e spegnere il sistema. Contattare il servizio di supporto tecnico di SuperSonic Imagine per riferire il problema e tentare di risolverlo.

Non caricare il sistema con dispositivi o apparecchi periferici di peso superiore a 10 kg altrimenti potrebbe divenire instabile e ribaltarsi.

Se il sistema raggiunge una temperatura interna eccessiva, verrà visualizzato un messaggio di avvertimento e il sistema potrebbe spegnersi automaticamente per 30 minuti per evitare danni da surriscaldamento.

Sicurezza elettrica

Questo dispositivo è stato testato da un'agenzia di collaudo di terze parti ed è descritto come dispositivo elettrico di Classe 1 con parti applicate al paziente con isolamento di tipo BF.

Questo dispositivo è risultato conforme ai seguenti standard:

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



AVVERTIMENTO

Se il sistema non è correttamente collegato a terra può esserci il rischio di scosse elettriche. Il sistema deve essere collegato a una presa di corrente fissa con messa a terra. Il filo di terra non deve essere difettoso. Non utilizzare un adattatore o un convertitore per il collegamento con una spina di corrente (convertitore a tre o due poli).

Utilizzare solo i cavi forniti da SuperSonic Imagine e collegare questi cavi secondo il processo di installazione.

Per evitare scosse elettriche e incendi, controllare i cavi di alimentazione e le prese regolarmente per escludere la presenza di danni.

All'interno del sistema sono presenti tensioni pericolose, pertanto le coperture di protezione del sistema non devono essere rimosse. Eventuali regolazioni o sostituzioni interne devono essere effettuate da un rappresentante del servizio di assistenza SuperSonic Imagine.

Manutenzione dell'alimentatore: il sistema deve essere scollegato per almeno due minuti prima di accedere alle parti attive dell'alimentatore.

Per evitare il rischio di scosse elettriche, controllare sempre che il trasduttore prima dell'uso. Prima dell'uso, assicurarsi che la superficie

non sia crepata, strappata o scheggiata e che l'alloggiamento del trasduttore o il cavo non siano danneggiati.

Le scariche elettrostatiche (ESD) o lo shock statico sono un fenomeno naturale. Lo shock statico è una scarica di energia elettrica che può essere trasferita a quadri, apparecchiature informatiche, maniglie di porte in metallo e persone. Lo shock statico si verifica più spesso in condizioni di bassa umidità, che possono essere determinate da riscaldamento o aria condizionata.

Per evitare danni al sistema o ai trasduttori risultanti da una scarica di energia elettrica da un utente o paziente, è raccomandato l'uso di tappetini antistatici, spray antistatici o una connessione con cavo di terra tra il sistema e il tavolo del paziente.



ATTENZIONE

I connettori Ethernet devono essere collegati ad apparecchiature con certificazione IEC. Qualsiasi dispositivo USB può essere collegato al sistema purché sia autoalimentato.

Prestare attenzione quando si collega o si scollega il sistema.

Non toccare i pin del connettore del trasduttore durante il collegamento o lo scollegamento di un trasduttore.

Non inserire oggetti attraverso le aperture nelle coperture del sistema.

Se un oggetto estraneo dovesse cadere in un'apertura nel coperchio del sistema, spegnere immediatamente il sistema e interrompere l'uso fino a che il sistema non possa essere controllato da un centro di assistenza autorizzato.

Interferenze elettromagnetiche

Con le apparecchiature elettromedicali sono previste speciali precauzioni in materia di compatibilità elettromagnetica, pertanto

queste apparecchiature devono essere installate e messe in funzione in conformità a tali precauzioni. Il sistema Aixplorer® Ultimate deve essere installato solo da personale autorizzato da SuperSonic Imagine. Questo apparecchio è stato testato e ritenuto conforme ai limiti previsti per i dispositivi medicali in base allo standard IEC 60601-1-2 Classe A. Tali limiti sono stati designati al fine di offrire una protezione ragionevole da interferenze nocive in un tipico centro medico. Questo apparecchio può irradiare energia a radiofrequenza e, qualora non installato e utilizzato in conformità alle istruzioni fornite, può interferire con altri dispositivi nelle vicinanze. Lo spegnimento e l'accensione del sistema possono aiutare a determinare se il problema è causato da questa unità. Inoltre, i campi elettromagnetici emessi da trasmettitori fissi quali stazioni base per radiotelefoni (cellulari/cordless) e radio mobili terrestri, trasmissioni radioamatoriali, trasmissioni radiofoniche in AM ed FM e trasmissioni televisive possono interferire con l'uso di questo dispositivo. Apparecchi di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili possono influire sul funzionamento del dispositivo. Questi campi possono determinare un deterioramento della qualità delle immagini del dispositivo. In teoria, non è possibile prevedere con precisione le fonti di interferenze elettromagnetiche.

Se questo sistema causa interferenze nocive ad altri dispositivi oppure se nelle immagini del sistema è visibile uno schema di interferenza, è opportuno tentare di correggere tale interferenza adottando le misure elencate di seguito:

- Aumentare la distanza tra i diversi componenti dell'apparecchio
- Assicurarci che il sistema non sia collegato alla stessa presa di altri dispositivi
- Utilizzare solo cavi schermati per il collegamento del dispositivo a reti e periferiche
- Riorientare il dispositivo
- Chiedere assistenza al produttore o al rappresentante del Servizio clienti

Se le prestazioni anomale persistono, potrebbe essere necessario adottare ulteriori misure, ad esempio spostare il sistema.

Distanze consigliate tra apparecchi di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili e Aixplorer® Ultimate

Il sistema Aixplorer® Ultimate deve essere utilizzato in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi causati da radiofrequenze irradiate sono controllati. Il cliente o l'utente del sistema Aixplorer® Ultimate può contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e il sistema Aixplorer® Ultimate come di seguito consigliato, in conformità alla potenza di uscita massima dell'apparecchiatura di comunicazione.

Potenza acustica massima classificata del trasmettitore w	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore m		
	Da 150 kHz a 80 MHz $d = 35\sqrt{P}$	Da 80 MHz a 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	Da 800 MHz a 2,5 GHz $d = 2,3\sqrt{P}$
0,01	3,5	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

Per i trasmettitori la cui potenza acustica massima classificata non è inclusa nell'elenco precedente, la distanza di separazione consigliata d in metri (m) può essere calcolata tramite l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è la classificazione della potenza acustica massima espressa in Watt (W) secondo il produttore del trasmettitore.

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz viene applicata la distanza di separazione per l'intervallo di frequenze maggiore.

NOTA 2 Queste indicazioni potrebbero non essere applicabili a tutte le situazioni. Sulla propagazione elettromagnetica influiscono le caratteristiche di assorbimento e riflessione di strutture, oggetti e persone.



AVVERTIMENTO

Questa apparecchiatura/questo sistema deve essere utilizzato solo da professionisti sanitari.

Questa apparecchiatura/questo sistema può causare interferenze radio o l'interruzione del funzionamento di apparecchiature vicine.

Potrebbe essere necessario adottare misure di mitigazione, come il riorientamento o lo spostamento di Aixplorer® Ultimate o la schermatura della posizione.



ATTENZIONE

L'uso di questo sistema in presenza di un campo elettromagnetico può fare in modo che l'apparecchiatura funzioni non rispettando le prestazioni indicate.

Evitare l'uso di telefoni cellulari, cercapersone, radio, TV o apparecchiature con trasmissione a microonde vicino alla macchina.

L'utilizzo di cavi, trasduttori e accessori diversi da quelli forniti con il prodotto può causare un aumento delle emissioni dal sistema.

Non toccare i pin del connettore del trasduttore durante il collegamento o lo scollegamento di un trasduttore.

Non collegare trasduttori al sistema a meno che non siano utilizzate procedure precauzionali contro le scariche elettrostatiche.

Aixplorer® Ultimate viene fornito con i seguenti cavi:

Tipo di cavo	Lunghezza
Cavo di alimentazione	3 m
Cavi per sonda	2,10 m
Cavo Ethernet	5 m

è stata testata con i seguenti accessori:

- Stampante in bianco e nero SONY UP-D711MD (integrata)

- Stampante in bianco e nero SONY UP-D898DC (integrata)
- Stampante a colori SONY UP-D25MD e relativo vano stampante
- Sonda SuperSonic Imagine SL15-4
- Sonda SuperSonic Imagine SL18-5
- Sonda SuperSonic Imagine SC6-1
- Sonda SuperSonic Imagine XC6-1
- Sonda SuperSonic Imagine SE12-3
- Sonda SuperSonic Imagine SEV12-3
- Sonda SuperSonic Imagine SLV16-5
- Sonda SuperSonic Imagine SL10-2
- Sonda SuperSonic Imagine SLH20-6
- Sonda SuperSonic Imagine SMC12-3
- Sonda SuperSonic Imagine XP5-1
- Cavo Ethernet, CAT6a SSTP (PIMF) 500 Mhz (schermato) AWG26/7, conforme agli standard EIA/TIA 568 B2- ISO/IEC11801, di lunghezza massima pari a 5 metri
- Interruttore a pedale



AVVERTIMENTO

L'uso di accessori e cavi diversi da quelli sopra elencati può comportare un aumento delle emissioni o una riduzione dell'immunità del sistema.

Dichiarazione relativa alle emissioni elettromagnetiche

Aixplorer® Ultimate è idoneo all'utilizzo nel seguente ambiente. L'utente deve assicurarsi che venga utilizzato solo nell'ambiente elettromagnetico specificato.

Test di emissione	Conformità	Ambiente elettromagnetico - Indicazioni
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Aixplorer® Ultimate utilizza l'energia RF solo per le proprie funzioni interne. Di conseguenza, le emissioni RF prodotte da Aixplorer sono molto basse e non dovrebbero causare interferenze alle apparecchiature elettroniche vicine.
Emissioni RF CISPR 11	Classe A	Aixplorer® Ultimate è adatto all'uso in tutte le sedi tranne quelle domestiche e quelle direttamente collegate alla rete di alimentazione pubblica a bassa tensione che alimenta edifici utilizzati per scopi domestici.
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe A	
Fluttuazioni di tensione/ Sfarfallio IEC 61000-3-3	Conforme	




AVVERTIMENTO

Aixplorer® Ultimate con le sue periferiche non deve essere utilizzato in prossimità di o sopra ad altre apparecchiature elettriche.

Se è necessario l'uso in prossimità di o sopra ad altre apparecchiature elettriche, verificare il normale funzionamento di Aixplorer® Ultimate e delle sue periferiche.

Dichiarazione di immunità

Indicazioni e dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica			
Aixplorer® Ultimate è idoneo all'utilizzo nel seguente ambiente. L'utente deve assicurarsi che il sistema venga utilizzato in conformità alle indicazioni specificate ed esclusivamente nell'ambiente elettromagnetico specificato.			
Test di immunità	Test IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico - Indicazioni
RF per conduzione IEC 61000-4-6 RF per irraggiamento IEC 61000-4-3	3 Vrms Da 150 kHz a 80 MHz 3 V/m Da 80 MHz a 2,5 GHz	0,10 Vrms 3,0 V/m	<p>Le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili non devono essere utilizzate vicino a qualsiasi parte del sistema Aixplorer® Ultimate, compresi i cavi, inferiore alla distanza di separazione consigliata calcolata dall'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore.</p> <p>Distanza di separazione consigliata</p> $d = 35 \sqrt{P}$ <p>$d = 1,2 \sqrt{P}$ Da 80 MHz a 800 MHz</p> <p>$d = 2,3 \sqrt{P}$ Da 800 MHz a 2,5 GHz</p> <p>dove P è la classificazione della potenza acustica massima espressa in Watt (W) secondo il produttore del trasmettitore e d è la distanza di separazione consigliata d in metri (m)</p> <p>Potrebbero verificarsi interferenze in prossimità di apparecchiature contrassegnate dal seguente simbolo:</p> 

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz viene applicato l'intervallo di frequenze maggiore.

NOTA 2 Queste indicazioni potrebbero non essere applicabili a tutte le situazioni. Sulla propagazione elettromagnetica influiscono le caratteristiche di assorbimento e riflessione di strutture, oggetti e persone.

a) In linea teorica, le intensità dei campi emessi da trasmettitori fissi quali stazioni base per radiotelefoni (cellulari/cordless) e radio mobili terrestri, trasmissioni radioamatoriali, trasmissioni radiofoniche in AM ed FM e trasmissioni televisive non possono essere previste

con precisione. Per valutare l'ambiente elettromagnetico causato da trasmettitori a radiofrequenze fissi, è opportuno effettuare un'indagine sul sito elettromagnetico. Se l'intensità dei campi misurati nel locale in cui viene utilizzato Aixplorer® Ultimate è superiore al livello di conformità alle radiofrequenze applicabile sopra indicato, è opportuno verificare costantemente il funzionamento di Aixplorer® Ultimate. Se vengono osservate prestazioni anomale, potrebbe essere necessario adottare ulteriori misure, ad esempio riorientare o spostare il sistema Aixplorer® Ultimate.

b) Se l'intervallo di frequenze è superiore a quello compreso tra 150 kHz e 80 MHz, le intensità dei campi devono essere inferiori a [VI] V/m.

Test di immunità	Livello di test IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico - Indicazioni
Scarica elettrostatica (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV a contatto ±8 kV in aria	±4 kV contatto ±8 kV aria	I pavimenti devono essere in legno, cemento o piastrelle in ceramica. Se si utilizza un rivestimento in materiale sintetico, la percentuale di umidità relativa deve essere pari ad almeno il 30%
Transitori elettrici veloci (EFT) IEC 61000-4-4	±2 kV per linea di alimentazione ±1 kV per linee di ingresso/uscita	±2 kV per linea di alimentazione ±1 kV per linee di ingresso/uscita	La qualità dell'alimentazione elettrica dovrà essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedaliero.
Sovratensione IEC 61000-4-5	±1 kV modalità differenziale ±2 kV modalità comune	±1 kV modalità differenziale ±2 kV modalità comune	La qualità dell'alimentazione elettrica deve essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedaliero.
Cali di tensione, brevi interruzioni e variazioni della tensione sulle	<5 % UT (>95% di caduta in UT)	<5 % UT (>95% di caduta in UT)	La qualità dell'alimentazione elettrica deve essere quella tipica
NOTA: UT indica la tensione CA precedente all'applicazione del livello del test.			

Test di immunità	Livello di test IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico - Indicazioni
linee d'ingresso dell'alimentazione IEC 61000-4-11	per 0,5 cicli 40 % UT (60% di caduta in UT) per 5 cicli 70 % UT (30% di caduta in UT) per 25 cicli <5 % UT (>95 % di caduta in UT) per 5 sec	per 0,5 cicli 40 % UT (60% di caduta in UT) per 5 cicli 70 % UT (30% di caduta in UT) per 25 cicli <5 % UT (>95 % di caduta in UT) per 5 sec	di un ambiente commerciale o ospedaliero. Se l'utente di Aixplorer® Ultimate necessita di funzionamento ininterrotto di Aixplorer® Ultimate anche in caso di interruzioni di corrente, si consiglia di alimentarlo a batteria.
Campi magnetici alla frequenza di rete (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	I livelli dei campi magnetici alla frequenza di rete devono essere quelli standard di un ambiente adibito a uso commerciale e/o ospedaliero.
NOTA: UT indica la tensione CA precedente all'applicazione del livello del test.			

Sicurezza termica

Il dispositivo è stato progettato in modo da evitare che la temperatura superficiale non superi i 50 °C nell'aria e i 43 °C a contatto con il paziente o l'utente (misurazioni conformi ai requisiti dello standard IEC 60601-2-37). Il calore è in parte generato dal sistema a ultrasuoni e dal trasduttore. Il calore generato dai componenti elettrici del sistema a ultrasuoni viene dissipato attraverso apposite prese d'aria.

Anche sulla superficie del trasduttore ad ultrasuoni viene generato del calore. In alcuni casi, è possibile che il calore del trasduttore si trasmetta alla superficie cutanea del paziente. Ciò si verifica quando il trasduttore rimane a contatto con una parte del corpo per un periodo di tempo prolungato.

Il sistema a ultrasuoni è dotato di sensori interni che controllano l'aumento di temperatura all'interno del telaio. Nel caso di una condizione di surriscaldamento del sistema è possibile che vengano visualizzati allarmi e messaggi di AVVERTIMENTO. In caso di estremo o prolungato surriscaldamento, il sistema potrebbe spegnersi automaticamente.

Se il riscaldamento del trasduttore o del sistema costituisce un problema, contattare immediatamente il rappresentante del servizio di supporto tecnico di SuperSonic Imagine.



AVVERTIMENTO

Il surriscaldamento del sistema ad ultrasuoni si può verificare se l'ambiente supera le condizioni ambientali di funzionamento consigliate. Per evitare il surriscaldamento, assicurarsi che il sistema sia usato in normali condizioni di "temperatura ambiente" e che sia presente una ventilazione adeguata.

Gli ultrasuoni possono provocare effetti nocivi nei tessuti e causare potenzialmente lesioni al paziente. Ridurre sempre al minimo il tempo di esposizione e mantenere i livelli di ultrasuoni bassi quando non vi è alcun beneficio medico (principio ALARA).

Un sistema che si surriscalda a causa delle condizioni esterne o di un guasto interno può emettere un avvertimento seguito da un arresto

spontaneo per evitare danni derivanti dal calore o incendi. In questo caso, interrompere l'uso del sistema e rivolgersi al rappresentante dell'assistenza di SuperSonic Imagine.

Le superfici del trasduttore possono accumulare calore. Questo è particolarmente vero se il trasduttore è in uso prolungato e/o il punto di contatto con il corpo è fermo. Si prega di utilizzare i principi ALARA per evitare un inutile riscaldamento del paziente o del trasduttore.

Usare il controllo di congelamento per disattivare la potenza acustica al trasduttore quando il sistema non è in uso.

Non mantenere il trasduttore a contatto con una parte del corpo per un periodo di tempo prolungato. L'esposizione prolungata può produrre lievi ustioni.



ATTENZIONE

Non utilizzare il sistema se la temperatura ambiente è superiore al limite raccomandato.

Prestare attenzione durante il funzionamento del sistema in spazi ridotti. La temperatura ambiente potrebbe aumentare.

Sostituire o pulire i filtri dell'aria regolarmente per evitare il surriscaldamento del sistema.

Il sistema a ultrasuoni è progettato per bloccarsi automaticamente se i comandi di imaging non vengono modificati per un tempo definito dall'utente. Questo è stato progettato per ridurre l'accumulo di calore del trasduttore. Utilizzare il pulsante Freeze per riprendere la scansione.

Se il sistema genera ripetutamente un avvertimento relativo alla temperatura operativa, interrompere l'uso del sistema e rivolgersi al rappresentante dell'assistenza di SuperSonic Imagine.

Se il sistema raggiunge una determinata temperatura, attenersi alle istruzioni visualizzate sullo schermo.

Sicurezza meccanica

Il sistema a ultrasuoni è stato ottimizzato sul piano ergonomico e meccanico al fine di renderlo facile da usare, efficiente e sicuro, a condizione che venga utilizzato nei modi previsti e rispettando tutte le istruzioni, gli avvisi e le misure cautelative specificate nella presente Guida.

Se il sistema subisce danni meccanici, interromperne l'uso e chiamare un rappresentante autorizzato del servizio di supporto tecnico di SuperSonic Imagine per richiedere assistenza.



AVVERTIMENTO

Non utilizzare mai il sistema se le coperture esterne sono incurvate, danneggiate, mancanti o non correttamente installate.

Toccare le parti interne elettriche o meccaniche può provocare lesioni o morte.

Se un oggetto estraneo dovesse cadere in un'apertura nel coperchio del sistema, spegnere immediatamente il sistema e interrompere l'uso fino a che il sistema non possa essere controllato da un centro di assistenza autorizzato.

Non spingere o tirare il sistema da un lato o dal monitor né contrastare un'eccessiva resistenza. Il sistema potrebbe ribaltarsi.



ATTENZIONE

Prestare attenzione quando si accede agli alloggiamenti periferici.

Prestare attenzione quando si accede ai cavi sul retro del sistema. Alcune parti meccaniche esterne possono provocare abrasioni.

Se il sistema non rotola uniformemente sulle ruote, non forzare il movimento.

Non caricare il sistema con dispositivi o apparecchi periferici di peso superiore a 10 kg. altrimenti potrebbe divenire instabile e ribaltarsi.

Per prevenire danni ai cavi del sistema o del trasduttore, fare attenzione a non passarvi sopra con l'apparecchio.

Non tentare mai di aprire un trasduttore o un relativo connettore.

Non immergere i cavi del sistema o del trasduttore in liquidi.

Esecuzione sicura di ecografie con il sistema Aixplorer® Ultimate Sistema

Bioeffetti e biofisica delle interazioni con gli ultrasuoni

Frequenze e livelli energetici delle onde a ultrasuoni

Gli ultrasuoni sono suoni a una frequenza elevatissima, superiore a quelle mediamente udibili da un orecchio umano, cioè sopra i 20 kilohertz (kHz). A scopi di diagnostica medica, i sistemi a ultrasuoni generano onde comprese tra 1 e 20 megahertz (MHz). Al corpo del paziente viene applicata una sonda, o trasduttore. Tale sonda emette onde a ultrasuoni che attraversano il corpo, riflettendo i diversi legami tissutali. Il trasduttore riceve quindi tali riflessi, che vengono assemblati ed elaborati da un computer allo scopo di generare un'immagine visualizzata su un monitor. I parametri principali delle onde a ultrasuoni possono variare, ad esempio la frequenza, la densità, la messa a fuoco e l'apertura. Ad esempio, i fasci a frequenze più elevate producono immagini caratterizzate da una maggiore risoluzione, ma penetrano meno in profondità nel corpo rispetto a frequenze più basse, che invece penetrano più in profondità, ma sono caratterizzate da una risoluzione inferiore. Di conseguenza, la frequenza scelta è il risultato di un compromesso tra la risoluzione spaziale dell'immagine e la profondità dell'imaging. I livelli energetici delle onde a ultrasuoni vengono misurati in W/cm^2 . I due valori tipici calcolati e presi in considerazione sono l'intensità media temporale di picco spaziale (I_{SPTA}), misurata in mW/cm^2 e quello dell'intensità media d'impulso di picco spaziale (I_{SPPA}), misurata in W/cm^2 . I sistemi diagnostici a ultrasuoni solitamente utilizzano livelli di energia corrispondenti a un I_{SPTA} che va da 0 a $720 mW/cm^2$.

Modifica del comportamento e della formazione dell'operatore

Le prime linee guida e raccomandazioni pubblicate ad uso dei produttori di sistemi a ultrasuoni sono state proposte dall'American Institute of Ultrasound in Medicine (AIUM) nel 1983. Tali direttive sono state modificate nel 1988, quando il limite massimo dell'energia fu fissato a 100 mW/cm^2 . Al di sotto di questo limite, non sono mai stati segnalati bioeffetti nocivi su animali o pazienti, benché siano state riportate alcune osservazioni contraddittorie in seguito, nel 1993. A partire dal 1993, la FDA (Food and Drug Administration) ha imposto un limite massimo per la potenza acustica dei dispositivi a ultrasuoni. Tuttavia, a causa del continuo sviluppo di sofisticati sistemi con qualità dell'immagine e sensibilità diagnostica migliorate, è stato notato che l'aumento del limite in circostanze specifiche, purché in condizioni di sicurezza, può comportare notevoli vantaggi in termini diagnostici, ad esempio nei pazienti obesi. Nel 1997 la FDA ha aumentato notevolmente il limite massimo del livello di potenza energetica (vedere la sezione Stato attuale dei livelli di potenza) e ha riconosciuto all'operatore un ruolo di maggiore responsabilità nel limitare la possibilità di bioeffetti causati dagli ultrasuoni. In conclusione, è compito dell'operatore valutare i possibili bioeffetti avversi in relazione alle informazioni diagnostiche da ottenere. Il conseguimento di tale obiettivo richiede una formazione adeguata, che dovrà essere garantita per permettere agli operatori di prendere decisioni informate ed equilibrate. In tale contesto, Il documento pubblicato da AIUM nel 1994, "Medical Ultrasound Safety", è altamente raccomandato in questo particolare contesto formativo.

Uso degli ultrasuoni: storia e curriculum con particolare riferimento alla sicurezza

Gli ultrasuoni hanno iniziato a essere utilizzati effettivamente in medicina clinica negli anni Cinquanta. Essi sono sempre stati considerati come una possibile tecnica di imaging medico nonostante i dubbi sui potenziali rischi correlati: sin dall'inizio, alcuni studi hanno dimostrato che un sufficiente livello di ultrasuoni potrebbe nuocere al materiale biologico, anche a dosaggi più bassi rispetto a quelli attualmente in uso. Poiché non sono stati segnalati effetti nocivi sui pazienti, la tecnologia di diagnostica

a ultrasuoni ha continuato a essere sviluppata e a migliorare, giungendo al culmine a metà degli anni Ottanta, con le modalità di imaging in scala di grigi e real-time. Al contempo, è considerevolmente migliorata anche la capacità di quantificare i campi ultrasonori, offrendo così uno strumento per la misurazione accurata dei livelli di energia a ultrasuoni. Negli ultimi 50 anni, l'imaging diagnostico a ultrasuoni ha accumulato un eccellente curriculum in termini di sicurezza. Il recente sviluppo di nuove applicazioni e modalità, nonché la diffusione dell'uso degli ultrasuoni, non hanno inciso sugli ottimi precedenti nel campo della sicurezza. La sicurezza degli ultrasuoni continua tuttavia a costituire oggetto di discussione e le autorità normative rivedono costantemente le direttive e gli standard allo scopo di ridurre al minimo i rischi potenziali e garantire la sicurezza di pazienti, produttori e utenti.

Rischi potenziali a livelli di potenza elevati

I primi effetti deleteri degli ultrasuoni furono osservati da Paul Langevin nel 1917: “i pesci collocati in una piccola vasca posta nelle vicinanze dell'apparecchio rimasero immediatamente uccisi e alcuni osservatori riscontrarono una sensazione dolorosa immergendo la mano nella vasca”. Nel 1930 Harvey pubblicò la sua prima dissertazione sugli effetti biologici degli ultrasuoni, riferendo di effetti fisici, chimici e biologici che causavano alterazioni in macromolecole, microrganismi, cellule, cellule isolate, batteri, tessuti e organi, nell'ottica dell'identificazione dei meccanismi di interazione. Nella metà degli anni Novanta durante uno studio condotto sugli animali, furono osservate emorragie polmonari e intestinali con un'esposizione agli impulsi degli ultrasuoni a 2 MHz per 3 minuti, benché questa osservazione non venisse poi confermata intraoperativamente mediante un'ecocardiografia transesofagea.

Di seguito sono riportati alcuni esempi dei possibili bioeffetti dannosi degli ultrasuoni:

- Le cellule degli organi sensoriali (occhio, orecchio, tessuto nervoso) sono particolarmente sensibili agli ultrasuoni e possono essere distrutte dall'effetto termico.
- I meccanismi di cavitazione possono creare lesioni laceranti dello strato interno dei vasi sanguigni, dando pertanto luogo a processi trombotici.

- Con l'esposizione continua agli ultrasuoni a 1 MHz, è stata osservata una lisi cellulare in vitro a causa della cavitazione.
- Nelle rane esposte a un singolo impulso di 5 millisecondi di ultrasuoni a 1,2 MHz sono state osservate contrazioni cardiache premature con una normale ripresa.
- È stata riscontrata un'alterazione dello sviluppo delle cellule ematiche nelle scimmie dopo più esposizioni agli ultrasuoni a livelli diagnostici.

Inoltre, i potenziali bioeffetti degli ultrasuoni a livello subcellulare possono condurre a cambiamenti strutturali e funzionali nelle membrane cellulari, incidendo anche sulla trasduzione del segnale.

Meccanismi dei bioeffetti termici e non termici

Gli ultrasuoni possono causare il riscaldamento dei tessuti (effetto termico) e possono creare effetti non termici (effetti meccanici).

EFFETTI TERMICI

Un'onda a ultrasuoni che si propaga attraverso un tessuto biologico viene attenuata con la distanza dalla fonte di emissione a causa dello scattering (reindirizzamento del fascio di ultrasuoni) e/o dell'assorbimento (conversione in calore). A seconda delle caratteristiche tissutali, si avrà un aumento di temperatura se la velocità di riscaldamento è maggiore della velocità di raffreddamento dei tessuti. Gli operatori devono essere al corrente di tale rischio, che può controbilanciare i vantaggi dell'ecografia.

EFFETTI NON TERMICI O MECCANICI

Tra gli effetti non termici sono inclusi la cavitazione, la produzione di suoni udibili, lo spostamento cellulare nei liquidi, le alterazioni elettriche nelle membrane cellulari, la contrazione e l'espansione delle bolle nel liquido e le variazioni della pressione. La cavitazione è stata studiata in maniera approfondita. Essa avviene quando le bolle presenti in un campo di ultrasuoni iniziano a entrare in risonanza. Tale effetto

non è stato dimostrato nel tessuto umano; sono stati osservati alcuni episodi emorragici esclusivamente nei polmoni o nell'intestino delle cavie da laboratorio. Altri effetti non termici causati dagli ultrasuoni includono le variazioni di pressione, forza, momento torcente (che causa la rotazione dei tessuti) e streaming. I suoni udibili e le alterazioni elettriche delle membrane cellulari possono derivare da tali variazioni, che causano potenzialmente danni cellulari. Le conseguenze dei bioeffetti non termici possono causare danni ai tessuti e infine la morte cellulare, la disgregazione della membrana cellulare o la rottura di piccoli vasi sanguigni. Benché questi bioeffetti non siano stati osservati negli esseri umani, potrebbero verificarsi potenzialmente con le future tecnologie.

STUDI SUL RAPPORTO TRA ESPOSIZIONE ED EFFETTI

I bioeffetti degli ultrasuoni sul feto sono sempre stati motivo di preoccupazione a causa della presenza dei tessuti in crescita. Questa preoccupazione è quanto mai attuale a causa delle nuove modalità a ultrasuoni introdotte alla fine degli anni Ottanta (Harmonic Imaging, Color Doppler e imaging 3D), che hanno offerto nuove possibilità diagnostiche. Poiché potenzialmente questi metodi a ultrasuoni richiedevano maggior energia a ultrasuoni, nei primi anni Novanta la FDA ha rivisto le proprie linee guida regolamentative in materia di imaging a ultrasuoni. Di conseguenza il limite superiore di intensità in uscita consentito negli esami fetali è stato aumentato raggiungendo un valore pari a sette volte quello originale. Con le preoccupazioni sorte in merito alle nuove normative, i ricercatori hanno condotto studi epidemiologici indagando sulle associazioni tra l'esposizione agli ultrasuoni e i difetti nei neonati collegati allo sviluppo fetale. Uno dei più grandi studi condotti dall'NCRP (National Council on Radiation Protection and Measurements) seguì 15.000 donne in Australia, ma non era concepito per studiare i difetti alla nascita. Di conseguenza, il mancato aumento dei difetti alla nascita fu rassicurante, ma non conclusivo. Un altro importante studio canadese fu incentrato sulla correlazione tra lo screening a ultrasuoni e la prematurità. Lo studio concluse che nel gruppo di donne sottoposte a un numero maggiore di scansioni a ultrasuoni nel corso della gravidanza, il peso alla nascita del neonato era lievemente più basso. L'interpretazione degli studi epidemiologici, tuttavia, può essere influenzata dalla prescrizione di ultrasuoni dovuta a un sospetto problema fetale. In aggiunta, l'NCRP ha dichiarato che non vi sono prove sufficienti a concludere che gli ultrasuoni diagnostici siano la causa

degli effetti indesiderati quali il basso peso alla nascita o qualunque effetto collaterale. Tuttavia, tale conclusione non preclude la possibilità di un qualsiasi effetto. La ricerca è limitata in quanto i medici non possono condurre esperimenti più rigorosi sui propri pazienti. Come fase preliminare obbligatoria, l'NRCP consiglia ulteriori studi sugli animali.

Rischi e benefici a confronto

I sistemi diagnostici a ultrasuoni forniscono informazioni diagnostiche che offrono palesi vantaggi al paziente, al medico e al sistema sanitario. I sistemi attualmente disponibili offrono immagini di qualità ottima e informazioni appropriate che consentono ai medici di prendere decisioni ottimali.

L'imaging a ultrasuoni è la tecnica di imaging preferita poiché:

- Sembra essere sicura
- È conosciuta per offrire informazioni diagnostiche con grande sensibilità e specificità
- È ampiamente accettata dai pazienti
- Ha costi contenuti se paragonata ad altre modalità radiologiche.

Tuttavia, vi sono alcuni rischi associati all'esecuzione o alla mancata esecuzione di un'ecografia:

Da una parte, l'esecuzione di un'ecografia può esporre il paziente a potenziali bioeffetti nocivi causati dal riscaldamento o dalla cavitazione, benché non siano mai stati segnalati incidenti simili sugli esseri umani a livello di diagnostica a ultrasuoni. I medici devono inoltre soppesare il vantaggio previsto rispetto ai rischi potenziali comportati dall'ecografia. In particolare, devono mettere a confronto l'intensità e l'energia utilizzate per eseguire l'esame con le importanti informazioni offerte da quest'ultimo. L'aumento dell'intensità, del tempo di esposizione, delle proprietà focali e della pressione è associato a un aumento del rischio di bioeffetti. Tuttavia, l'uso di una bassa intensità può condurre a informazioni diagnostiche insufficienti.

D'altro canto, la mancata esecuzione di un'ecografia può impedire ai medici e ai pazienti di ottenere le appropriate informazioni diagnostiche o condurre all'acquisizione delle stesse informazioni tramite altre modalità,

che potrebbero essere più invasive o richiedere l'esposizione a radiazioni ionizzanti. Attualmente non si dovrebbe assolutamente esitare nello scegliere di eseguire un'ecografia quando si prevede un significativo vantaggio clinico. Ad esempio, gli esami cardiaci a ultrasuoni con ecocardiografia transesofagea consentono di immaginare struttura e funzione di cuore e grandi vasi permettendo all'operatore di seguire il corso del flusso sanguigno all'interno del cuore. In ostetricia, la conferenza sullo sviluppo del consenso tenuta nei primi anni Ottanta dal National Institute of Health ha raccomandato di non effettuare esami di routine a ultrasuoni specificando però nel contempo diverse indicazioni cliniche adeguate per l'utilizzo dell'imaging a ultrasuoni durante la gravidanza.

“La tecnologia diagnostica a ultrasuoni è in uso sin dalla fine degli anni Cinquanta. Dati i noti vantaggi e l'efficacia riconosciuta ai fini della diagnosi medica, ivi compreso l'utilizzo durante la gravidanza umana, l'American Institute of Ultrasound in Medicine definisce come segue la sicurezza clinica di tale uso: Non sono mai stati riferiti effetti biologici confermati su pazienti od operatori addetti all'uso di strumenti dovuti ad un'esposizione a intensità tipiche degli attuali strumenti diagnostici a ultrasuoni. Sebbene vi sia la possibilità che detti effetti biologici possano essere riscontrati in futuro, i dati attuali suggeriscono che i vantaggi che derivano ai pazienti dall'uso prudente di ultrasuoni diagnostici superano gli eventuali rischi”.

STATO ATTUALE DEI LIVELLI DI POTENZA

Sin dall'adozione dell'Output Display Standard (ODS) nel 1992 e dalla pubblicazione delle direttive FDA riviste nel settembre del 1997, i sistemi di diagnostica a ultrasuoni che sono conformi all'Output Display Standard, incluse le applicazioni Doppler fetali (fatta eccezione per i cardiofrequenzimetri fetali), devono essere caratterizzati da un livello energetico massimo che non è specifico dell'applicazione. Pertanto, il massimo livello di energia è attualmente definito da (1) un ridotto limite I_{SPTA} di 720 mW/cm² e da (2) un MI massimo di 1,9 o da un ridotto I_{SPPA} di 190 W/cm². L'unica eccezione specifica dell'applicazione a queste direttive è l'uso oftalmico con valori massimi inferiori. Se confrontato ai limiti massimi specifici dell'applicazione che furono stabiliti e pubblicati tra il 1985 e il 1987, come illustrato nelle tabelle riportate di seguito, gli effettivi valori massimi disponibili.

Tabella 3.1. Livelli FDA per i dispositivi di diagnostica a ultrasuoni precedenti alla revisione (FDA, 1985)

	Valori di intensità ridotta		
	I_{SPTA} (mW/cm ²)	I_{SPPA} (W/cm ²)	Im (W/cm ²)
Cardiaco	430	65	160
Vaso periferico	720	65	160
Oftalmico	17	28	50
Imaging fetale e altro*	46	65	160

* Addominale, intraoperatorio, piccoli organi (seno, tiroide, testicoli), cefalico neonatale, cefalico adulto

Tabella 3.2. Livelli FDA per i dispositivi di diagnostica a ultrasuoni precedenti alla revisione (FDA, 1987).

	Valori di intensità ridotta		
	I_{SPTA} (mW/cm ²)	I_{SPPA} (W/cm ²)	Im (W/cm ²)
Cardiaco	430	190	310
Vaso periferico	720	190	310
Oftalmico	17	28	50
Imaging fetale e altro*	94	190	310

* Addominale, intraoperatorio, piccoli organi (seno, tiroide, testicoli), cefalico neonatale, cefalico adulto

Tuttavia, con la pubblicazione dell'ODS nel 1992, agli utenti degli ultrasuoni è stata data la possibilità di utilizzare i sistemi con informazioni in tempo reale sul rischio potenziale di effetti biologici all'interno del tessuto. Le informazioni in tempo reale consistono in due indici biofisici noti come Indice termico (rischio potenziale di aumento della temperatura) e Indice meccanico (rischio potenziale di danno tissutale meccanico). Ciò ha consentito agli operatori di assumere decisioni cliniche appropriate e informate, di mettere sulla bilancia rischi e benefici e di implementare il principio "As Low As Reasonably Achievable" (ALARA), cioè l'abbattimento del rischio al livello più basso ragionevolmente raggiungibile.

Indici proposti come indicatori degli effetti termici e meccanici

INDICE TERMICO

L'indice termico (TI) stima l'aumento di temperatura all'interno del tessuto insonificato; il suo valore deriva dal rapporto tra potenza acustica totale e la potenza acustica necessaria ad aumentare la temperatura del tessuto di 1 °C. Ogni tipo di tessuto è contraddistinto da diverse caratteristiche di assorbimento e, di conseguenza, da un diverso coefficiente di assorbimento, che è direttamente proporzionale alla frequenza delle onde ultrasonore: più alta è la frequenza, maggiore sarà l'assorbimento e minore la penetrazione in profondità. Di conseguenza, l'ottimizzazione della penetrazione dell'immagine dovrebbe tener conto del maggior rischio di un aumento di temperatura nei tessuti. Poiché diversi tessuti (sangue, liquido amniotico, liquido cerebrospinale, urina, tessuto molle e ossa) presentano diverse capacità e coefficienti di assorbimento, alcuni dispositivi sottocategorizzano il TI a seconda della natura del tessuto insonificato: indice termico dei tessuti molli (TIS) per tessuti molli omogenei, indice termico delle ossa del cranio (TIC) per le ossa superficiali o prossime alla superficie e indice termico delle ossa (TIB) per le ossa a seguito del passaggio del raggio attraverso il tessuto molle. L'osso ha un coefficiente di assorbimento molto elevato. I liquidi biologici quali il liquido amniotico, il sangue, il liquido cerebrospinale e l'urina hanno un coefficiente di assorbimento pari a zero e pertanto mostrano un aumento minimo della temperatura. I tessuti molli hanno un coefficiente di assorbimento più o meno a metà tra quello del liquido e quello dell'osso.

INDICE MECCANICO

Gli effetti meccanici o non termici dell'assorbimento degli ultrasuoni vengono stimati in base a una misura relativa: l'indice meccanico (IM). Esso viene calcolato dividendo il valore di picco spaziale della pressione di picco negativo (classificata in base a 0,3 dB/cm-MHz su ciascun punto lungo l'asse del fascio) per la radice quadrata della frequenza centrale. Come già descritto, gli effetti meccanici sono il risultato della compressione e decompressione nei tessuti e della formazione di microbolle (cavitazione). Tale fenomeno è correlato alla pressione di picco

negativo durante un impulso, correlata all'intensità della media degli impulsi. Pertanto, l'intensità media d'impulso di picco spaziale (I_{SPPA}) è legata alla cavitazione. Molti prodotti a ultrasuoni utilizzano I_{SPPA} per le specifiche tecniche e, di conseguenza, la consapevolezza dell'operatore è una necessità. Gli standard correnti consigliano che se un dispositivo a ultrasuoni è in grado di conseguire un indice termico (TI) o un indice meccanico (MI) maggiore di 1,0, nella schermata dell'uscita deve essere visualizzato il valore di indice appropriato affinché l'operatore possa prevedere i potenziali bioeffetti nocivi.

Meccanismi termici

Bioeffetti termici

Come già accennato nella precedente sezione, l'assorbimento dell'energia ultrasonora da parte dei tessuti biologici può produrre il riscaldamento. Anche l'auto riscaldamento della sonda può contribuire al riscaldamento nel tessuto. Il meccanismo dei bioeffetti termici è ben compreso e può essere valutato per diverse condizioni di esposizione. Tuttavia, anche se alcuni studi condotti sui tessuti dei mammiferi dimostrano che alcuni aspetti della teoria sono ragionevolmente ben compresi, restano ancora molti dubbi irrisolti in termini di capacità di valutazione dell'aumento di temperatura in vivo.

Il tasso di generazione del calore per volume unitario è direttamente proporzionale ai seguenti fattori:

- l'intensità di media temporale ultrasonora, che a sua volta è proporzionale all'ampiezza della pressione e inversamente proporzionale alla densità del mezzo
- l'assorbimento dell'ampiezza ultrasonora, che aumenta con l'aumentare della frequenza

Se il tessuto subisce un danno durante l'esposizione a una temperatura elevata, la portata del danno dipenderà dalla durata dell'esposizione nonché dall'aumento termico raggiunto. Gli effetti nocivi in vitro vengono in genere osservati a temperature di 39 – 43 °C, se mantenute per un periodo di tempo sufficiente. A temperature più elevate (>44 °C) può verificarsi la coagulazione delle proteine. Tali effetti sono stati documentati in studi sperimentali sulla morte cellulare indotta dal calore nelle colture cellulari. Gli operatori di sistemi a ultrasuoni devono essere particolarmente consapevoli del fatto che i rischi potrebbero prevalere sui benefici delle esposizioni agli ultrasuoni quando si calcola che l'aumento di temperatura al punto focale del fascio ultrasonoro è superiore a 3 °C per oltre 10 minuti (ad esempio, negli studi ecografici del feto). In Aixplorer® Ultimate, la temperatura viene calcolata in base allo Standard per la visualizzazione in tempo reale degli indici di uscita acustica termico e meccanico relativi agli apparecchi per l'ecografia diagnostica, NEMA UD3-2004 (fare riferimento alla sezione "Significato degli indici TI e MI e relazione con i bioeffetti"). Tuttavia, i dati basati sulla soglia

suggeriscono che per i tessuti molli non fetali e per le condizioni di scansione coerenti con le convenzionali ecografie in modalità B-Mode per cui la durata dell'esposizione nella stessa posizione in situ sarebbe inferiore a pochi secondi, l'aumento massimo di temperatura consentito potrebbe essere ridotto in relazione a esposizioni più lunghe.

Tabella 3.3. Soglie termiche per rischi biologici su tessuti embrionali e adulti

Soglia termica	Temperatura (°C)	Rischio biologico
Livello fisiologico	37,0	area sicura
Tessuti embrionali	39,5	rischio per ostetricia e pediatria
Tessuti adulti	41,0	rischi generali

Fattori tissutali incidenti sugli effetti termici degli ultrasuoni

Le onde ultrasonore che si propagano nei tessuti biologici vengono attenuate a causa delle proprietà del tessuto. Questa attenuazione è dovuta all'assorbimento (parte dell'energia delle onde viene convertita in calore) o allo scattering (parte dell'energia delle onde cambia direzione). Maggiore è l'assorbimento, maggiore sarà il potenziale rischio di aumento termico all'interno del tessuto. Inoltre, come già spiegato, i tessuti con scarsa vascolarizzazione (occhio, tendine, grasso) e i tessuti conduttori di calore (osso) sono soggetti ad aumenti termici più elevati.

Fattori tecnici ed espositivi incidenti sui bioeffetti termici degli ultrasuoni

Anche diversi fattori tecnici incidono sull'aumento di temperatura nel tessuto insonificato:

- Frequenza dell'onda ultrasonora

Il riscaldamento del tessuto dipende dall'assorbimento di ultrasuoni; l'assorbimento dipende dalla frequenza dell'onda ultrasonora ricevuta. Di conseguenza, il riscaldamento nei tessuti aumenterà in modo proporzionale all'aumento della frequenza dell'onda ultrasonora.

- Messa a fuoco del fascio

Migliora la risoluzione dell'immagine, ma aumenta anche l'intensità e il potenziale di un aumento di temperatura.

- Tipo di forma d'onda ultrasonora (a impulsi o continua)

Le onde a impulsi di norma producono meno calore rispetto alle onde a emissione continua. Si definisce intensità media temporale di picco spaziale (ISPTA) l'intensità alla massima intensità media temporale.

Tra gli altri fattori sono inclusi la durata dell'impulso, la frequenza di ripetizione degli impulsi e la configurazione del fascio/della scansione. Il ciclo di lavoro è il prodotto tra la durata degli impulsi e la frequenza di ripetizione degli impulsi. Il riscaldamento nei tessuti è proporzionale al ciclo di lavoro.

- Volume di tessuto esposto

Le modalità di scansione (B-Mode ed ecocolor Doppler) determinano l'esposizione di un maggior volume di tessuto all'energia ultrasonora; ciò riduce il rischio di riscaldamento. Le modalità non di scansione (M-Mode e Doppler spettrale) utilizzano un fascio statico su un volume di tessuto più ristretto; queste modalità dimostrano un rischio maggiore di riscaldamento nei tessuti. Il maggior aumento di temperatura si ha tra il punto focale e la superficie, la posizione esatta del "punto più caldo" a seconda dell'attenuazione dei tessuti, dell'assorbimento e della profondità focale.

- Durata dell'esposizione agli ultrasuoni

La temperatura è influenzata dall'assorbimento energetico durante l'esposizione agli ultrasuoni. Più a lungo è esposto il tessuto, maggiore sarà l'assorbimento e, di conseguenza, il rischio del potenziale riscaldamento.

CONCETTO DI DOSE TERMICA

Un'immediata conseguenza di un aumento di temperatura è l'aumento delle velocità di reazione biochimica. L'attività della maggior parte degli enzimi è 3 volte superiore per ogni aumento di temperatura pari a 10 °C. Tuttavia, gli enzimi diventano denaturati sopra i 39 °C e

si osservano effetti deleteri in vitro a temperature comprese tra 39 e 43 °C, se l'esposizione dura un tempo sufficiente. Il concetto di dose termica descrive la dipendenza tra la durata di esposizione e l'aumento di temperatura. Nei tessuti biologici la temperatura di 43 °C è stata riscontrata come temperatura di soglia di transizione, che funge da riferimento, in quanto le unità di dose termica sono "minuti equivalenti a 43 °C". In pratica, ogni aumento di 1 °C al di sopra dei 43 °C dimezza il tempo equivalente, mentre ogni diminuzione di 1 °C al di sotto dei 43 °C risulta in un tempo equivalente quadruplicato.

ZONE BIOLOGICHE SENSIBILI

Tutti i tessuti biologici sono sensibili alla temperatura, che può avere effetti deleteri irreversibili. Il feto e il cristallino dell'occhio sono due esempi di tessuto estremamente sensibile. Durante la gravidanza il feto può assorbire un maggior aumento termico rispetto al tessuto circostante della madre. La progressiva ossificazione che ha luogo durante il primo trimestre può determinare l'alterazione del tessuto cerebrale per effetto della conduzione termica nel cranio del neonato. Di seguito sono riportate le raccomandazioni della WFUMB (World Federation of Ultrasound in Medicine and Biology) diffuse nel 1998 per quanto riguarda l'innalzamento della temperatura indotto dagli ultrasuoni:

1. Un'esposizione all'ultrasuono diagnostico che produca un aumento massimo della temperatura in situ non superiore a 1,5 °C al di sopra dei normali livelli fisiologici (37 °C) può essere utilizzata a livello clinico senza riserve in ragione dell'aumento termico.
2. Un'esposizione all'ultrasuono diagnostico che innalzi la temperatura embrionica e fetale in situ al di sopra dei 41 °C (4 °C sopra la normale temperatura) per 5 minuti o più dovrà essere considerata come potenzialmente pericolosa.
3. Il rischio di effetti nocivi aumenta con la durata dell'esposizione.

ASSORBIMENTO

La velocità di generazione di calore per volume dovuta all'assorbimento è proporzionale all'intensità acustica e all'assorbimento a frequenza singola. Dopo la propagazione iniziale, il calore si diffonde lentamente nei tessuti, si espande, si appiana e si riduce rispetto allo schema originario. Le proprietà del tessuto influenzano l'aumento di temperatura

indotto dall'energia ultrasonora in quanto l'assorbimento di calore viene direttamente influenzato dalla proporzione di proteine contenuta dal tessuto (il collagene, in particolare, è dotato di elevate capacità di assorbimento). Nella maggior parte delle situazioni cliniche, i tessuti ossei sono caratterizzati dal più alto coefficiente di assorbimento, la pelle e i tendini hanno capacità di assorbimento intermedie, il cervello, il fegato e il rene hanno un basso assorbimento e, infine, i liquidi mostrano coefficienti di assorbimento vicini allo zero. Le proprietà di assorbimento sono notoriamente indipendenti sulla frequenza d'onda, ma è importante sapere che anche l'ampiezza e l'aspetto delle forme d'onda cambiano con il loro propagarsi e con l'assorbimento dell'energia nel mezzo. L'assorbimento nel corpo è un effetto altamente significativo, soprattutto perché è in grado di limitare la penetrazione delle onde ultrasonore nel corpo, determinando la massima profondità alla quale è possibile eseguire l'imaging dei tessuti. Di solito, i sistemi di imaging sono dotati di un metodo per aumentare l'ampiezza acustica come funzione di profondità per compensare il fenomeno dell'assorbimento.

TESSUTI CIRCOSTANTI

L'effettivo aumento di temperatura nel tessuto dipende da alcuni fattori, tra cui la capacità termica specifica locale, il tempo di esposizione, la velocità di aumento della temperatura e la velocità di distribuzione del calore nel tessuto circostante. Il parametro misurabile per questa distribuzione del calore, noto come profondità di perfusione, dipende direttamente dalla conduttività termica del tessuto e inversamente dalla velocità di flusso di perfusione ematica e dalla specifica capacità termica del sangue. Le profondità di perfusione sono misurate in millimetri e variano per diversi tessuti, da 1 (per organi altamente vascolarizzati) a 20 (tessuto con scarsa perfusione). La perfusione ematica detiene un ruolo importante nel raffreddamento del tessuto e va considerata nell'eseguire la stima della temperatura tissutale e delle sue variazioni. Il tessuto con scarsa vascolarizzazione, come i tendini, il grasso e la cornea, e il tessuto che conduce calore, come l'osso, sono soggetti ad aumenti di temperatura più elevati. Laddove la profondità di perfusione è inferiore a qualsiasi dimensione del volume insonificato, il trasferimento termico dal tessuto circostante è ridotto. Al contrario, laddove è superiore a una qualsiasi delle dimensioni del volume insonificato, il trasferimento termico all'interno del volume insonificato diventa consistente. Di conseguenza, i tessuti adiacenti all'osso sono particolarmente suscettibili all'aumento termico per conduzione.

EFFETTO DI CONDUZIONE TERMICA

L'aumento di temperatura dovuto a conduzione termica si riferisce all'aumento della temperatura locale di un tessuto situato nei pressi di un altro oggetto riscaldante. Quando la temperatura diviene elevata in una struttura ossea all'interno del corpo, a causa dell'assorbimento, il tessuto circostante può quindi essere soggetto a riscaldamento per conduzione. Questo fenomeno desta particolare preoccupazione per il riscaldamento cerebrale, a causa della prossimità al cranio. Può inoltre verificarsi quando si seleziona un trasduttore che rimane inutilizzato. La potenza acustica può fluire verso la lente assorbente esterna, dove provoca auto riscaldamento. Il trasduttore stesso può quindi scaldare il corpo per conduzione a causa del contatto diretto quando l'operatore inizia l'esame. Tuttavia, la temperatura superficiale della sonda è controllata in modo da non superare alcuni gradi nell'aria e nella miscela aria-gel. Quando il trasduttore è in uso, il contributo termico attraverso la conduzione è spesso trascurabile in quanto si limita alla superficie corporea ed è inferiore al contributo in termini di assorbimento.

SCATTERING

L'effetto di diffusione, o scattering, dipende dalla forma e dalla ruvidità dell'oggetto insonificato (diffusore). È possibile distinguere tre categorie, in funzione delle dimensioni del diffusore.

Scattering o diffusione speculare

Lo scattering speculare si riferisce ai riflessi degli oggetti le cui forme sono maggiori di una lunghezza d'onda. Se le dimensioni dell'oggetto sono maggiori della lunghezza d'onda, l'approssimazione del riflesso sull'oggetto forma un fronte d'onda che simula la forma dell'oggetto.

Scattering diffuso

Lo scattering diffuso si verifica per gli oggetti molto più piccoli di una lunghezza d'onda. Le irregolarità sulla superficie dell'oggetto creano riflessi individuali che non causano alcun significativo effetto di interferenza. Questo fenomeno ha importanti implicazioni nell'imaging

medico, in quanto il tessuto biologico è spesso considerato come aggregati di piccoli diffusori puntiformi a sub-lunghezza d'onda. I metodi Doppler misurano il flusso sanguigno in funzione dell'effetto di scattering causato da numerose piccole cellule ematiche non irrisolte a livello spaziale. Gran parte dei mezzi di contrasto per gli ultrasuoni fungono anche da elementi traccianti per potenziare lo scattering degli ultrasuoni nelle sfere risonanti piene di gas.

Scattering elastico, o diffrazione

Lo scattering elastico si verifica negli oggetti lievemente inferiori a una lunghezza d'onda fino a centinaia di lunghezze d'onda. Si tratta del gruppo di oggetti di scattering più numeroso. È possibile considerare le onde diffuse in questa situazione come originate dalle superfici dei diffusori, che fungono da fonti secondarie degli ultrasuoni.

Volume spaziale del tessuto insonificato

Per una determinata durata dell'esposizione agli ultrasuoni e un dato livello di energia acustica emessa, maggiori volumi di tessuto insonificato verranno sottoposti a un riscaldamento più diffuso, evitando le temperature troppo elevate. Nel punto preciso della messa a fuoco del fascio ultrasonoro, la temperatura sarà più alta rispetto a prima o dopo la zona focale. Anche l'apertura del fascio di onde ultrasonore incide sulle capacità di riscaldamento in quanto genera un fascio di onde ultrasonore più o meno concentrato, apportando più o meno energia al tessuto. Come già descritto, anche la modalità di scansione impiegata può incidere sul volume spaziale del tessuto insonificato.

Omogeneità del tessuto nel volume insonificato

L'omogeneità del tessuto in corso di insonificazione è una caratteristica principale del trasferimento termico. Le onde ultrasonore devono di norma passare attraverso diversi strati di tessuto che formano gli organi. Tali strati influenzano l'assorbimento dell'energia ultrasonora dal

momento che un maggior assorbimento in un qualsiasi strato riduce la quantità di energia disponibile nei pressi del punto di interesse. L'effetto della stratificazione dei tessuti sugli effetti biologici dell'ultrasuono è stato ampiamente studiato in ostetricia. Tali studi hanno dimostrato che il modello di attenuazione che si applica meglio alle osservazioni reali è il modello di tessuto sovrapposto, in cui l'attenuazione dipende sia dalla frequenza che dalla distanza tra elementi non liquidi. Gli studi hanno inoltre dimostrato che il coefficiente di attenuazione richiesto dagli standard internazionali era 2 o 3 volte inferiore rispetto ai valori medi misurati per stimare la quantità di intensità ultrasonora nel tessuto.

Meccanismi non termici

Oltre al calore, le onde ultrasonore determinano anche vari tipi di effetti meccanici sul tessuto e i mezzi biologici, detti anche effetti non termici.

Cavitazione e ruolo delle bolle di gas

CAVITAZIONE

La cavitazione acustica può verificarsi quando il fascio di ultrasuoni attraversa una cavità, ad esempio una sacca di gas. Alcuni tessuti adulti contengono bolle di gas (polmone e intestino) e pertanto sono più vulnerabili alla cavitazione. Con la cavitazione acustica, le bolle preesistenti vengono modificate oppure si formano nuove bolle, a causa dell'espansione e della contrazione del corpo gassoso. Le onde ultrasonore possono indurre le bolle a espandersi e contrarsi ritmicamente, cioè a pulsare o risonare (entrare in risonanza). È attualmente allo studio l'ipotesi della formazione di bolle nei tessuti e negli organi non contenenti gas.

DIFFUSIONE RETTIFICATA

Nell'ambito dell'insonificazione a ultrasuoni e in determinate condizioni, una bolla di gas può entrare in risonanza e svilupparsi invece di dissolversi nel mezzo liquido. L'onda ultrasonora fa espandere la bolla, che viene pompata con gas disciolti esterni, aumentando rapidamente di dimensione.

Fattori che generano la cavitazione

La generazione della cavitazione dipende da numerosi fattori, tra cui la pressione ultrasonora, il tipo di onda ultrasonora emessa (focalizzata o meno, a impulsi o continua), la presenza di onde fisse e la natura e lo stato del materiale. È possibile impedire la cavitazione indagando innanzitutto sull'eventuale permanenza delle bolle di gas nel tessuto in corso di

imaging. In un mezzo liquido un altro significativo fattore biologico della cavitazione è la densità del liquido: i liquidi con maggiore densità creano un'intensa cavitazione con una maggiore forza implosiva. Anche alcuni fattori tecnici possono essere di grande aiuto, inclusa la limitazione dell'ampiezza della pressione degli impulsi ultrasonori e della durata dell'impulso. Quando nel tessuto sono presenti bolle di gas, anche il numero, il formato e la posizione contribuiscono significativamente a tale effetto.

Tipi di cavitazione

CAVITAZIONE STABILE & MICROSTREAMING

La cavitazione stabile si riferisce all'espansione o alla contrazione periodica di una bolla di gas. Il corpo gassoso pulsa a causa del campo di ultrasuoni, rimanendo stabile. Parte del mezzo liquido che circonda le bolle gassose può iniziare a fluire con le oscillazioni, dando luogo al microstreaming. In teoria, il microstreaming può anche essere causato dallo "streaming acustico" nei mezzi liquidi, a causa dell'azione rimescolante dell'onda ultrasonora. Come accade nel microstreaming, lo streaming acustico dà luogo a un flusso di liquido che accelera con l'aumentare della pressione acustica dell'ultrasuono. Tale fenomeno potrebbe danneggiare le membrane cellulari, che potrebbero subire una disgregazione. Tuttavia, il reale effetto dei danni alla membrana cellulare è stato osservato solo in esperimenti condotti sugli animali. L'eventualità del verificarsi di tale fenomeno negli esseri umani rimane incerta.

Centri di nucleazione

Quando il tessuto insonificato contiene bolle, gas o vapore, la sollecitazione indotta dagli ultrasuoni può causare la cavitazione che ha origine dalla posizione del gas, denominata "centro di nucleazione". L'esatta natura e origine dei centri di nucleazione non sono ancora ben comprese in un mezzo complesso quale è un tessuto. Le analisi e le previsioni teoriche non sono ancora state verificate in maniera sperimentale.

CAVITAZIONE INERZIALE

La cavitazione inerziale, definita “cavitazione transitoria” o instabile alla prima osservazione, si riferisce alla rapida crescita e al violento collasso di una bolla, percepiti come un evento di soglia che tende ad aumentare con la frequenza. Questo fenomeno è strettamente collegato a temperature elevatissime (circa 5.000°K) e tra le sue conseguenze sono incluse la generazione di composti biologici tossici, di onde d’urto e della “sonoluminescenza”.

ALTRI EFFETTI MECCANICI

Le onde ultrasonore possono inoltre generare altri effetti meccanici non correlati alle bolle. Includono variazioni di pressione, forza, momento torcente e streaming; possono produrre suoni udibili e causare alterazioni elettriche nelle membrane cellulari, aumentando pertanto la loro pervietà alle molecole grandi; possono guidare lo spostamento e la redistribuzione delle cellule nel liquido e possono infine danneggiare le cellule.

Forza di radiazione

Di recente, alla diagnostica a ultrasuoni sono state applicate le tecniche di forza di radiazione acustica, statica o dinamica. Tra le diverse tecniche che utilizzano la forza di radiazione per spostare o fare vibrare il tessuto localmente, la tecnica utilizzata nel sistema Aixplorer® Ultimate è Supersonic Shear Imaging. Questa tecnica utilizza la forza di media temporale indotta dagli ultrasuoni sul mezzo per creare il movimento del tessuto. La vastità dell’effetto è proporzionale all’intensità media temporale locale ed è nell’ordine dei micron.

Fenomeni di soglia

L’effetto di cavitazione è un riscontro molto più rapido dell’aumento di temperatura, ed è anche un fenomeno di soglia. Nella cavitazione inerziale la soglia viene definita dall’ampiezza dell’onda ultrasonora, dalla relativa frequenza e dalle dimensioni dei centri di nucleazione preesistenti. La soglia è tale che esiste un intervallo di dimensioni critiche nel quale le bolle subiranno la cavitazione inerziale se insonificate con

un campo sonoro appropriato. In altri termini, per una determinata frequenza e ampiezza della pressione sonora, le bolle entro un certo raggio subiranno la cavitazione inerziale, mentre quelle poste all'esterno del raggio non la subiranno.

Emorragia polmonare negli animali

In circostanze sperimentali è necessario utilizzare gli ultrasuoni al di fuori dell'ambito diagnostico, allo scopo di rilevare eventuali bioeffetti nocivi. Tra questi, l'emorragia polmonare è probabilmente l'effetto più ampiamente studiato, benché il suo meccanismo sia ancora poco chiaro. È stato escluso che i bioeffetti termici e la cavitazione inerziale siano responsabili delle lesioni polmonari. Tuttavia, è possibile trarre alcune osservazioni generali dalla grande quantità di studi effettuati sulla soglia dei danni polmonari indotti dagli ultrasuoni. Innanzitutto, il grado delle lesioni osservate negli animali non desta preoccupazione, in quanto la portata del danno polmonare è limitata e l'organo può guarire dall'effetto. In secondo luogo, i meccanismi delle lesioni polmonari sembrano essere simili in tutte le specie, e le caratteristiche delle lesioni indotte non dipendono dalla frequenza, dalla frequenza di ripetizione degli impulsi e dall'ampiezza del fascio. Di conseguenza, simili meccanismi biologici potrebbero destare preoccupazione nei pazienti sottoposti a esposizione agli ultrasuoni dei polmoni, specialmente nei pazienti con malattie polmonari o nei neonati "a rischio".

Ultrasuoni: benefici e rischi a confronto

Vantaggi d'uso

Senza dubbio, l'imaging a ultrasuoni ha avuto un impatto significativo sul campo dell'imaging diagnostico medico. Alcuni esempi di quanto vantaggioso possa essere l'imaging diagnostico a ultrasuoni possono essere facilmente individuati nel campo della cardiologia e dell'ostetricia. In cardiologia gli ultrasuoni consentono di visualizzare dettagliatamente la struttura anatomica e la funzione del cuore e dei grossi vasi. Il radiologo può osservare il flusso sanguigno all'interno dei ventricoli e degli atri cardiaci nonché la funzione delle valvole in condizioni normali e patologiche. In ostetricia non vi sono particolari preoccupazioni a riguardo dei potenziali bioeffetti sull'embrione-feto durante la gravidanza. Tuttavia, grazie all'eccellente curriculum in termini di sicurezza, questa modalità di imaging viene usata sistematicamente in tutto il mondo. Negli ultimi anni la tecnologia dell'imaging a ultrasuoni è notevolmente migliorata e viene impiegata in un numero di applicazioni cliniche in continua espansione. Al momento sono disponibili vari sistemi a ultrasuoni per specifiche situazioni mediche e cliniche, quali l'imaging di elasticità, la medicina vascolare, gli studi cardiaci e le applicazioni muscolo-scheletriche. I recenti sviluppi tecnologici hanno consentito di ottenere immagini di qualità nettamente superiore, nonché migliori informazioni diagnostiche. Tuttavia, questi progressi tecnologici e le nuove applicazioni richiedono anche un'ulteriore responsabilità da parte degli operatori. Sia dal punto di vista dei sistemi sanitari sia da quello dei pazienti, l'efficacia nel rientro dei costi e la natura non invasiva degli esami a ultrasuoni li rendono molto ben tollerati. Gli esami a ultrasuoni sono universalmente accettati dai pazienti e dagli enti preposti al rimborso di farmaci e trattamenti sanitari.

Rischi associati all'uso

Nonostante l'eccellente curriculum in termini di sicurezza, esiste un rischio potenziale di effetti biologici nocivi a livello tissutale e cellulare. Come già menzionato, i meccanismi biologici delle lesioni polmonari simili a quelli osservati nei mammiferi non umani

possono suscitare allarme nei pazienti che si sottopongono a procedure ecografiche con esposizione polmonare. In teoria, tali bioeffetti potrebbero potenzialmente verificarsi a livello subcellulare, benché la conoscenza di tali effetti sia scarsa. Gli effetti nocivi osservati nei mammiferi non sono mai stati segnalati nei pazienti umani. Di conseguenza, la regolamentazione odierna avvalorata la responsabilità dell'operatore nel limitare i rischi potenziali dei bioeffetti nocivi degli ultrasuoni sui propri pazienti. A tale scopo, l'operatore dovrà essere in possesso di tutte le informazioni necessarie per prendere una decisione informata ed equilibrata, confrontando i possibili bioeffetti con le informazioni diagnostiche previste. Tuttavia, le più recenti applicazioni (ecocardiografia transesofagea, ecografia intravascolare) possono causare bioeffetti che non sono mai stati previsti. Prima di poter definire tutti i rischi, sono necessarie ulteriori ricerche specifiche in questo campo.

Rischi associati al mancato uso degli ultrasuoni

Nel frattempo, gli operatori dei sistemi a ultrasuoni dovrebbero costantemente confrontare i potenziali effetti biologici con i rischi reali associati alla mancata esecuzione dell'esame, con la conseguente perdita di informazioni diagnostiche di importanza critica. In settori quali ostetricia e cardiologia il valore diagnostico clinico delle informazioni fornite dagli ultrasuoni è accettato in modo talmente ampio che è riconosciuto un maggior rischio per il paziente nel caso in cui questi non effettuasse tale esame. L'imaging a ultrasuoni fornisce un'ingente quantità di informazioni cliniche di grande valore, correlate a numerose applicazioni diagnostiche. Tali informazioni possono essere adoperate in sostituzione di procedure più rischiose oppure in concomitanza con altre procedure diagnostiche, allo scopo di migliorare la fiducia diagnostica oppure ottenere informazioni diagnostiche fondamentali. Nella maggior parte dei casi ottenere le stesse informazioni con altri test o metodi di imaging comporterebbe un costo maggiore o un rischio più elevato.

Aumento del rischio correlato alla potenza acustica

Sul punto del tessuto in cui l'intensità media temporale è I_{TA} , la percentuale di generazione di calore per volume unitario è data dall'espressione $Q = 2\alpha I_{TA}$, dove α rappresenta il coefficiente di assorbimento di ampiezza ultrasonica. Ciò significa che l'aumento di temperatura è proporzionale a un valore medio dell'intensità ultrasonora in un determinato periodo di tempo, chiamato anche potenza acustica. Pertanto, il rischio di generare bioeffetti termici all'interno dei tessuti insonificati dipende direttamente dalla potenza acustica.

Maggior disponibilità delle informazioni diagnostiche correlata all'aumento della potenza acustica

Fin dal 1991, l'evoluzione tecnica dei sistemi a ultrasuoni ha consentito significativi aumenti della potenza acustica e, di conseguenza, ha prodotto una migliore risoluzione spaziale, contrasti più nitidi, una maggior definizione dell'immagine e una migliore sensibilità diagnostica. Reali modalità di imaging 3D e 4D, color Doppler e recentemente lo Strain Imaging testimoniano le nuove e migliorate capacità di imaging degli attuali sistemi di imaging. Altri vantaggi associati all'aumento della potenza acustica includono la possibilità di eseguire l'imaging a maggior profondità grazie alla migliorata acquisizione e penetrazione del segnale eco e Doppler, e i miglioramenti della risoluzione, dovuti alla trasmissione di frequenze più elevate. Allo stesso tempo, la conoscenza scientifica degli effetti biologici nocivi degli ultrasuoni si è ampiamente sviluppata e ha promosso il concetto di confronto tra i rischi e i vantaggi associati alle tecniche per migliorare la qualità delle immagini a ultrasuoni.

Maggior responsabilità dell'utente correlata a livelli più elevati di potenza

Riducendo i limiti della potenza di uscita acustica negli attuali sistemi a ultrasuoni, le autorità normative hanno certamente favorito lo sviluppo

di ulteriori funzionalità diagnostiche e di tecniche per migliorare la qualità dell'immagine, ma hanno anche caricato gli operatori di maggiori responsabilità. L'operatore deve valutare i rischi e i benefici associati alla diagnostica a ultrasuoni in generale, ma anche all'aumento della potenza di uscita acustica per ottenere migliori immagini. Per adempiere a tale responsabilità, gli operatori di sistemi a ultrasuoni devono conoscere approfonditamente i sistemi e gli strumenti a ultrasuoni. Ciò richiede un'istruzione e una formazione specifiche, che oggi sono incluse nel processo di accreditamento per l'uso clinico degli ultrasuoni in gran parte dei paesi sviluppati.

L'operatore deve:

1. conoscere bene i possibili fattori di rischio
2. essere al corrente della necessità di regolare la potenza acustica per ottenere una buona immagine
3. valutare e considerare lo stato clinico del paziente
4. conoscere tutti i controlli del sistema che incidono sulla potenza acustica.

Gli attuali sistemi a ultrasuoni consentono all'operatore di mettere a confronto rischi e benefici e prendere una decisione informata. Sui sistemi vengono visualizzate informazioni in tempo reale sui potenziali rischi di bioeffetti nocivi tramite indici che si riferiscono all'intensità della potenza e ai possibili rischi termici e meccanici (Indice termico: TI e Indice meccanico: MI). Secondo l'NCRP, i rischi della diagnostica a ultrasuoni vanno confrontati con i benefici quando l'indice meccanico è superiore a 0,5 o l'indice termico è superiore a 1,0. In pratica, la generazione di un'immagine migliore può condurre a maggiori rischi, in special modo in funzione dell'anatomia del paziente e della presentazione: pazienti magri e obesi non presentano gli stessi rischi, una vescica vuota o piena al momento dell'esame non comporta gli stessi rischi e la presenza di bolle di gas nell'area esaminata del corpo può aumentare il rischio.

Il principio ALARA

Secondo la Commissione Internazionale per la Protezione Radiologica (ICRP), “L’esposizione medica è l’unica categoria in cui sono possibili forti riduzioni del dosaggio medio, ed è pertanto altamente auspicabile ridurre le applicazioni di radiazioni mediche qualora non apportino alcun beneficio ai pazienti e ridurre al minimo le radiazioni superflue nel corso degli esami medici”. Per ridurre i rischi correlati all’esposizione agli ultrasuoni, è possibile applicare il principio ALARA agli esami a ultrasuoni. ALARA è l’acronimo di “As Low As Reasonably Achievable”. Ciò significa che l’esposizione totale agli ultrasuoni deve essere mantenuta al livello più basso ragionevolmente raggiungibile, allo scopo di garantire la sicurezza del paziente pur ottimizzando le informazioni diagnostiche.

Controllo dell’energia

Il principio ALARA applicato all’imaging diagnostico a ultrasuoni consiglia di mantenere l’energia ultrasonora totale al di sotto di un livello in corrispondenza del quale vengono generati bioeffetti pur preservando le informazioni diagnostiche. L’implementazione del principio ALARA consente di ottenere le informazioni necessarie pur mantenendo il potenziale della comparsa di bioeffetti al livello più basso ragionevolmente raggiungibile. L’operatore deve iniziare l’esame selezionando la corretta frequenza del trasduttore e l’applicazione e utilizzare un livello di potenza basso. Dovrà quindi utilizzare tutti i controlli della qualità dell’immagine per ottimizzare l’immagine (zona focale, guadagno del ricevitore e così via). Solo se in questa fase l’immagine non appare utile dal punto di vista diagnostico, sarà possibile aumentare la potenza acustica. Il controllo della potenza acustica consente all’operatore di selezionare livelli di intensità inferiori al massimo stabilito. L’uso prudente impone all’operatore di selezionare la più bassa intensità di potenza che sia coerente con una buona qualità dell’immagine.

Controllo del tempo di esposizione

Gli indici visualizzati non prendono in considerazione la durata dell’esposizione. Poiché la quantità totale di energia ricevuta in una

determinata area è proporzionale alla durata di esposizione di tale area, gli operatori dovranno anche mantenere quanto più breve possibile il tempo di esposizione totale di un'unica area. Di conseguenza, una definizione più completa del principio ALARA corrisponde a usare la più bassa impostazione di potenza che consenta di ottenere le migliori informazioni diagnostiche possibili, pur mantenendo quanto più breve possibile il tempo di esposizione.

Controllo della tecnica di scansione

Le linee guida di esercizio che derivano dal principio ALARA devono rimanere molto chiare ed avere come unico obiettivo la qualità delle informazioni diagnostiche.

Inoltre, l'operatore dovrà assicurarsi che:

- vengano eseguite solo le scansioni necessarie dal punto di vista medico
- l'esame non venga eseguito in maniera affrettata
- la qualità non venga mai compromessa.

Un esame di scarsa qualità richiederà probabilmente un esame secondario o una visita di controllo, aumentando così il tempo di esposizione.

Controllo della configurazione del sistema

Il passo preliminare all'inizio di una scansione a ultrasuoni consiste nel selezionare la configurazione più appropriata per il sistema (trasduttore, applicazione). Quindi, l'operatore dovrà selezionare il corretto intervallo di intensità acustica per l'applicazione, se ciò non è stato automaticamente eseguito dal sistema. Infine, l'operatore è responsabile del corretto uso clinico del sistema. Il sistema Aixplorer® Ultimate è dotato di impostazioni sia automatiche (predefinite) sia manuali (selezionabili dall'utente).

Effetti sulla funzionalità del sistema

Il sistema offre la possibilità di controllare la potenza acustica grazie a tre diversi tipi di controlli.

Controlli diretti che incidono direttamente sull'intensità acustica. Tali controlli includono la selezione dell'applicazione (vedere sopra) e il controllo della potenza di uscita. La selezione dell'applicazione riguarda l'intervallo di intensità di uscita consentito. La selezione del corretto intervallo di intensità acustica per l'applicazione è una delle prime operazioni da effettuare in qualsiasi esame. Ad esempio, i livelli di intensità vascolare periferica non sono consigliati per gli esami del feto. Alcuni sistemi selezionano automaticamente il corretto intervallo per una particolare applicazione, mentre altri richiedono la selezione manuale. Infine, l'utente è responsabile del corretto uso clinico del sistema. Il sistema Aixplorer® Ultimate è dotato di impostazioni sia automatiche (predefinite) sia manuali (selezionabili dall'utente). La potenza di uscita incide direttamente sull'intensità acustica, aumentandola o riducendola. Dopo aver stabilito l'applicazione, il controllo della potenza di uscita consente all'operatore di selezionare livelli di intensità inferiori al massimo stabilito. L'uso prudente impone all'operatore di selezionare la più bassa intensità di potenza che sia coerente con una buona qualità dell'immagine.

Controlli indiretti che hanno un effetto indiretto sull'intensità acustica. Tali controlli si riferiscono alla selezione del trasduttore (vedere "Effetti sulle funzionalità del trasduttore" di seguito), la modalità di imaging (vedere "Effetti della modalità operativa" di seguito), la frequenza di ripetizione degli impulsi, la profondità focale e la durata degli impulsi. Tutti questi controlli incidono indirettamente sull'intensità di uscita per motivi specifici: ad esempio, la frequenza operativa del trasduttore deve essere adattata alla profondità di scansione prevista; inoltre, una modalità di scansione e una modalità statica non produrranno la stessa quantità di energia in una particolare area. Per informazioni dettagliate su altri controlli indiretti, l'operatore dovrà consultare la sottosezione "Controlli indiretti" nella sezione "Applicazione del principio ALARA con il sistema di imaging a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate". La frequenza o velocità di ripetizione degli impulsi fa riferimento al numero di impulsi di energia ultrasonora in un determinato periodo di tempo. Maggiore è la frequenza di ripetizione degli impulsi, maggiore è il numero di impulsi energetici in un periodo di tempo. Diversi controlli incidono sulla frequenza di ripetizione degli impulsi: profondità focale, profondità

di visualizzazione, profondità del volume campione, ottimizzazione del flusso, scala, numero di zone focali e controlli dell'ampiezza del settore. La zona focale del fascio di onde ultrasonore incide sulla risoluzione dell'immagine. Per mantenere o aumentare la risoluzione su un diverso punto di interesse, è necessaria una variazione di uscita sulla zona focale. Tale variazione è una funzione di ottimizzazione del sistema. Diversi esami richiedono diverse profondità focali. L'impostazione del punto di interesse alla corretta profondità migliora la risoluzione della struttura di interesse. La durata dell'impulso è il periodo durante il quale l'impulso ultrasonoro è attivo. Più lungo è l'impulso, maggiore sarà il valore di intensità media temporale. Maggiore è l'intensità media temporale, maggiore sarà la probabilità di un aumento di temperatura e della comparsa di cavitazione. La durata dell'impulso è la durata dell'impulso in uscita nella modalità Doppler PW (Pulsed Wave). L'aumento delle dimensioni del volume campione Doppler comporta l'aumento della durata dell'impulso.

Controlli del ricevitore che non hanno alcun effetto sulla potenza acustica e possono essere utilizzati dall'operatore per migliorare la qualità dell'immagine. Consentono unicamente di modificare la modalità di ricezione dell'eco dell'ultrasuono e devono sempre essere utilizzati prima che la potenza acustica aumenti. Includono il guadagno, TGC, la Dinamica e le funzioni di elaborazione dell'immagine. In relazione alla potenza è importante ricordare che occorre ottimizzare i controlli del ricevitore prima dell'aumento della potenza. Ad esempio: prima di aumentare la potenza, ottimizzare il guadagno per migliorare la qualità dell'immagine.

Effetti sulla modalità operativa

La scelta della modalità di imaging determina la natura del fascio di ultrasuoni. Ad esempio, B-Mode è una modalità di scansione, mentre la modalità Doppler è una modalità statica o di non scansione. Un fascio statico di onde ultrasonore concentra l'energia su un unico punto. Un fascio di onde ultrasonore mobile o di scansione disperde l'energia su un'area tale da concentrarsi sulla stessa area solo per una frazione del tempo impiegato dalla modalità di non scansione.

Effetti sulla funzionalità del trasduttore

La selezione del trasduttore incide indirettamente sull'intensità della potenza acustica. L'attenuazione dei tessuti cambia con la frequenza. Maggiore è la frequenza operativa del trasduttore, maggiore sarà l'attenuazione dell'energia ultrasonora. Una maggiore frequenza operativa del trasduttore richiede una maggiore intensità di uscita per eseguire una scansione a maggior profondità. Per eseguire una scansione più in profondità con la stessa intensità di uscita, è necessaria una frequenza inferiore del trasduttore. L'utilizzo di un maggior guadagno e di una maggior potenza oltre un certo punto senza un corrispondente aumento della qualità dell'immagine può implicare la necessità di un trasduttore a più bassa frequenza.



AVVERTIMENTO

Il tempo di esposizione agli ultrasuoni deve essere sempre limitato; tuttavia, non affrettare l'esecuzione dell'esame.

Assicurarsi di mantenere al minimo gli indici e che il tempo di esposizione sia limitato senza compromettere la sensibilità diagnostica.

L'Output Display Standard

Scopo dell'Output Display Standard

Il sistema ODS (Output Display Standard) comprende due indici di base: un indice meccanico e un indice termico. L'indice termico è inoltre composto dai seguenti indici: un indice termico per il tessuto molle (TIS), un indice termico per l'osso o per il tessuto ubicato in prossimità dell'osso (TIB) e un indice termico per l'osso cranico (TIC). Il sistema Aixplorer® Ultimate può scegliere la modalità di visualizzazione di TI e MI nella Configurazione di sistema, ossia TIS e/o TIB e/o TIC o il valore massimo dei tre TI, che di contro dipende dall'applicazione utilizzata. TIS o TIB o il valore massimo di tali indici, saranno sempre visualizzati. L'indice visualizzato dipende dalla preimpostazione del sistema o dalla scelta dell'utente, che a sua volta dipende dall'applicazione utilizzata. Anche la natura dell'applicazione specifica dell'impostazione predefinita dell'indice è un fattore importante nel comportamento dell'indice. L'impostazione predefinita è uno stato di controllo del sistema preimpostato dal produttore o dall'operatore. Il sistema è caratterizzato da impostazioni di indice predefinite corrispondenti a ciascuna applicazione del trasduttore. Le impostazioni predefinite vengono automaticamente richiamate dal sistema a ultrasuoni all'accensione del sistema, all'immissione di nuovi dati di un paziente nel database del sistema oppure quando si apportano modifiche all'applicazione.

La decisione su quale dei 3 indici termici il valore massimo dei tre debba essere visualizzato deve essere basata sui seguenti criteri

- Indice appropriato per l'applicazione clinica: TIS è utilizzato per l'imaging dei tessuti molli TIB per una messa a fuoco su o in prossimità delle ossa e TIC per un imaging attraverso l'osso cranico o in prossimità del cranio.
- Alcuni fattori che potrebbero creare letture dell'indice termico artificialmente alte o basse sono: la posizione del fluido o dell'osso oppure il flusso sanguigno. Ad esempio, se il percorso di un tessuto è altamente attenuato, l'effettivo potenziale di riscaldamento della zona locale è inferiore a quanto segnalato dall'indice termico.

Le modalità operative di scansione in contrapposizione alle modalità di non scansione incidono sull'indice termico. Per le modalità di scansione,

il riscaldamento tende ad accumularsi in corrispondenza della superficie; per le modalità di non scansione, il potenziale di riscaldamento tende a localizzarli a maggior profondità nella zona focale.

Indice meccanico

I bioeffetti meccanici sono fenomeni di soglia che si verificano quando si supera un determinato livello di uscita. Il livello di soglia varia, tuttavia, con il tipo di tessuto. Il potenziale della comparsa di bioeffetti meccanici varia con la pressione di picco rarefazionale e la frequenza degli ultrasuoni. L'indice meccanico (MI) rappresenta questi due fattori. Maggiore è il valore dell'indice meccanico, maggiore è la probabilità del verificarsi dei bioeffetti meccanici. Non esiste un valore MI specifico che indichi che un effetto meccanico si stia effettivamente verificando. Utilizzare l'indice meccanico MI come guida per l'implementazione del principio ALARA.

Indice termico

L'indice termico (TI) informa l'utente delle condizioni che potrebbero condurre a un aumento della temperatura sulla superficie del corpo, all'interno dei tessuti corporei oppure in corrispondenza del punto di interesse del fascio di onde ultrasonore sull'osso. In altre parole, l'indice termico TI informa l'utente del potenziale dell'aumento di temperatura nei tessuti corporei. Si tratta di una stima dell'aumento termico nel tessuto corporeo con proprietà specifiche. L'effettivo valore dell'aumento termico dipende da fattori quali il tipo di tessuto, la vascolarità, la modalità operativa e altri. Utilizzare l'indice termico TI come guida per l'implementazione del principio ALARA. L'indice termico delle ossa (TIB) informa l'utente riguardo a un potenziale riscaldamento in corrispondenza o in prossimità della zona focale dopo che il fascio di ultrasuoni è passato attraverso il tessuto molle o il liquido, in corrispondenza o in prossimità dell'osso fetale nel secondo o terzo trimestre. L'indice termico delle ossa craniche (TIC) informa l'utente riguardo a un potenziale riscaldamento in corrispondenza o in prossimità della superficie, ad esempio a livello dell'osso cranico. L'indice termico (TI) informa l'utente del potenziale generico di riscaldamento all'interno dei tessuti. A seconda della scelta dell'utente di Aixplorer® Ultimate, TIS e/o TIB o TIC o il valore massimo dei tre viene continuamente

visualizzato in un intervallo da 0,0 alla massima uscita. L'indice meccanico è continuamente visualizzato in un intervallo da 0,0 a 1,9.

Livelli di visualizzazione del sistema e precisione degli indici MI e TI

Come già accennato e a seconda della scelta dell'utente di Aixplorer® Ultimate, TIS e/o TIB o TIC o il valore massimo dei tre viene continuamente visualizzato in un intervallo da 0,0 alla massima uscita, in base al trasduttore e all'applicazione, con incrementi di 0,1. L'indice meccanico è continuamente visualizzato da 0,0 a 1,9 in incrementi di 0,1. Di conseguenza, la precisione degli indici MI e TI è di 0,1 unità sul sistema Aixplorer® Ultimate. Le stime di precisione di visualizzazione di MI e TI del sistema Aixplorer® Ultimate sono riportate nelle tabelle relative alla potenza acustica nella presente Guida utente. Le stime di precisione si basano sull'intervallo di variabilità di trasduttori e sistemi, sugli errori di modellazione inerenti alla potenza acustica e sulla variabilità di misurazione, come discusso di seguito. I valori visualizzati dovranno essere interpretati come informazioni relative che fungono da ausilio all'operatore nel conseguire il principio ALARA attraverso l'uso prudente del sistema. I valori non dovranno essere interpretati come effettivi valori fisici nei tessuti o negli organi interrogati. I dati iniziali che vengono impiegati per supportare la visualizzazione dell'output derivano da misurazioni di laboratorio basate sullo standard di misurazione dell'AIUM. Le misurazioni vengono quindi convertite in algoritmi per il calcolo dei valori di output visualizzati. Molte delle ipotesi impiegate nel processo di misurazione e calcolo sono per natura prudenti. La sopravvalutazione dell'effettiva esposizione all'intensità in situ, per gran parte dei percorsi tissutali, è integrata nel processo di misurazione e calcolo.

Ad esempio:

- I valori misurati in una cisterna vengono ridotti utilizzando un coefficiente di attenuazione prudente, standard nel settore, pari a 0,3 dB / cm-MHz.
- Per l'uso nei modelli TI sono stati selezionati valori prudenti per le caratteristiche tissutali. Sono stati selezionati i valori prudenti per le velocità di assorbimento nei tessuti o nell'osso, le velocità di perfusione ematica, la capacità termica ematica e la conduttività termica tissutale.

- Nei modelli TI standard del settore si presume un aumento di temperatura nello stato stazionario; tale supposizione si basa sul mantenimento di una posizione stabile del trasduttore a ultrasuoni abbastanza a lungo da conseguire lo stato stazionario.

Durante la stima della precisione dei valori visualizzati si tiene conto di una serie di fattori: variazioni dell'hardware, precisione dell'algoritmo di stima e variabilità della misurazione. La variabilità tra trasduttori e sistemi è un fattore significativo. La variabilità del trasduttore risulta dalle efficienze del cristallo piezoelettrico, dalle differenze nell'impedenza relativa al processo, e dalle variazioni dei parametri di messa a fuoco della lente sensibile. Anche le differenze nel controllo della tensione del generatore di impulsi e nell'efficienza possono contribuire alla variabilità. Vi sono alcuni dubbi inerenti agli algoritmi utilizzati per stimare i valori di potenza acustica nella gamma di possibili condizioni operative del sistema e tensioni del generatore di impulsi. Le imprecisioni nelle misurazioni di laboratorio si riferiscono, tra le altre cose, alle differenze di calibrazione e prestazioni dell'idrofono, tolleranze di posizionamento, allineamento, digitalizzazione e variabilità tra gli operatori del test. Le ipotesi prudenti degli algoritmi di stima di uscita della propagazione lineare, a qualsiasi profondità, attraverso un mezzo di attenuazione da 0,3 dB/cm-MHz non vengono considerate nella stima della precisione di visualizzazione. Né la propagazione lineare né l'attenuazione uniforme alla velocità di 0,3 dB/cm-MHz si verificano nelle misurazioni in cisterna o nella maggior parte dei percorsi tissutali corporei. Nel corpo diversi tessuti e organi presentano caratteristiche di attenuazione dissimili. Nell'acqua non esiste praticamente alcuna attenuazione. Nelle misurazioni effettuate nel corpo e, in particolare, nella cisterna, con l'aumento delle tensioni del generatore di impulsi si verificano fenomeni di propagazione non lineare e perdite di saturazione. Di conseguenza, le stime di precisione della visualizzazione si basano sull'intervallo di variabilità di trasduttori e sistemi, sugli errori di modellazione inerenti alla potenza acustica e sulla variabilità di misurazione. Le stime di precisione della visualizzazione non si basano sugli errori insiti negli standard di misurazione dell'AIUM o sono causati dalle misurazioni effettuate in funzione di tali standard, né si basano sugli effetti della perdita non lineare dei valori misurati.

Significato degli indici TI e MI e relazione con i bioeffetti

INDICE TERMICO

L'indice TI offre un'indicazione relativa del potenziale di aumento della temperatura in corrispondenza di un punto specifico del fascio di onde ultrasonore. Il motivo per cui l'indicazione si intende "relativa" è che le condizioni presunte per il riscaldamento nei tessuti sono talmente complesse che non si può supporre che l'indice segnali l'effettivo aumento di temperatura per tutte le condizioni possibili. Pertanto, un indice TI pari a 2 rappresenta un aumento di temperatura maggiore rispetto a un indice TI pari a 1, ma non rappresenta necessariamente un aumento di 2 °C. Questo aumento di temperatura è una stima teorica basata su condizioni sperimentali che potrebbero non applicarsi alle condizioni cliniche. L'elemento importante da tenere a mente riguardo l'indice TI è che esso è concepito al fine di rendere gli utenti consapevoli del possibile aumento di temperatura in corrispondenza di un particolare punto nel tessuto. Le preoccupazioni riguardo l'aumento di temperatura indotto dalle onde ultrasonore nel corpo si basano sulle modifiche osservate nell'attività cellulare in funzione della temperatura. In generale, durante un processo corretto l'attività enzimatica raddoppia in corrispondenza di ogni aumento di temperatura pari a 10 °C. Il corpo umano è in grado di tollerare bevande calde e febbri per un determinato periodo di tempo. Una febbre di +2 °C non costituisce un problema, nel caso in cui una temperatura di 37 °C viene considerata come una temperatura basale media. Nella tabella seguente sono identificate le fasi degli effetti termici.

Tabella 3.4. Effetto termico di Millet e Ziskin, 1989

Interv. di temperatura (gradi centigradi)	Effetto
37-39	Nessun effetto dannoso per periodi prolungati
39-43	Effetti nocivi per periodi sufficientemente lunghi
>41	Soglia dei problemi fetali per periodi prolungati
44-46	Coagulazione della proteina
>45	Denaturazione degli enzimi
>41,8	Morte delle cellule cancerogene (mancata riproduzione) Spesso considerata come la soglia del danno, tranne che per l'occhio

L'aumento di temperatura nei tessuti durante l'esposizione alle onde ultrasonore è dovuto all'assorbimento dell'energia acustica. L'assorbimento è la conversione dell'energia ultrasonora in calore. La portata dell'assorbimento dipende dal tipo di tessuto. Un metodo specifico per quantificare le caratteristiche di assorbimento del tessuto è il "coefficiente di assorbimento". Il coefficiente di assorbimento viene espresso in decibel per centimetro per megahertz. I coefficienti di assorbimento dipendono in larga parte dal tipo di organo o di tessuto oggetto di imaging. Il liquido amniotico, il sangue e l'urina hanno coefficienti di assorbimento molto bassi, e ciò significa che l'aumento termico è contenuto e le onde ultrasonore attraversano il liquido con una riduzione molto bassa. L'osso, tuttavia, ha un coefficiente di assorbimento molto elevato. Un osso denso assorbe l'energia molto velocemente, causando un rapido aumento di temperatura. I tessuti molli variano in densità a seconda del particolare organo, ma la densità non varia molto all'interno di uno stesso organo. La frequenza ultrasonora incide sull'assorbimento: maggiore è la frequenza, maggiore sarà l'assorbimento. Come ridurre al minimo l'aumento di temperatura: L'aumento di temperatura dipende dall'intensità, dalla durata di esposizione nella stessa area, dalle dimensioni e dalla posizione del punto focale del trasduttore e dall'assorbimento energetico da parte del tessuto. L'operatore può controllare l'intensità (controllo della potenza di uscita), la durata o il tempo di esposizione. Normalmente, il trasduttore viene spostato di frequente durante l'esame, riducendo la durata dell'esposizione in corrispondenza di uno specifico tessuto. L'altro importante fattore dell'aumento di temperatura è l'assorbimento dell'energia ultrasonora negli strati di tessuto davanti al punto di

interesse. L'aumentato assorbimento in questi strati riduce l'energia ultrasonora disponibile in corrispondenza del punto di interesse.

INDICE MECCANICO

Oltre all'effetto termico, l'esposizione agli ultrasuoni genera vari tipi di effetti meccanici sul corpo. Tali effetti possono essere suddivisi in due categorie. La prima categoria è chiamata cavitazione acustica. La cavitazione può verificarsi quando il suono attraversa un'area contenente una cavità, come una bolla di gas o altra sacca d'aria. Alcuni tessuti, più di tutti il polmone e l'intestino adulto, contengono effettivamente bolle d'aria e sono pertanto più vulnerabili agli effetti della cavitazione. Il polmone e l'intestino fetale non contengono ovvie bolle d'aria, in quanto il feto non respira ancora aria, ma ricava l'ossigeno dal flusso sanguigno della madre. Tuttavia, potrebbero potenzialmente formarsi minuscole bollicine in parti del corpo diverse dal polmone e dall'intestino. Sono necessarie ulteriori ricerche in quest'area. Nella cavitazione le onde sonore possono causare l'espansione e la contrazione ritmica delle bolle o delle sacche d'aria: in altre parole, le bolle pulsano o risuonano. Quando pulsano, le bolle inviano onde sonore secondarie in tutte le direzioni. Se le bolle si contraggono fino al punto di collassare, possono accumulare temperature e pressioni molto elevate per alcune decine di nanosecondi. Tali temperature e pressioni elevate possono produrre sostanze chimiche altamente reattive denominate radicali liberi, nonché altri composti potenzialmente tossici che, anche se ciò è considerato altamente improbabile, potrebbero in teoria causare danni genetici. La rapida contrazione delle bolle nella cavitazione può anche causare microgetti di liquido che possono danneggiare le cellule. Quando la diagnostica a ultrasuoni si concentra sul polmone o sull'intestino delle cavie da laboratorio, che contengono bolle di gas, tali effetti della cavitazione possono causare la rottura di piccoli vasi sanguigni. Le direttive in materia di sicurezza per la diagnostica a ultrasuoni hanno lo scopo di prevenire gli effetti della cavitazione, in quanto possono essere dannosi. Le limitazioni dell'ampiezza della pressione degli impulsi ultrasonori, in combinazione con la conoscenza dell'eventuale presenza di bolle di gas nel tessuto oggetto di imaging, possono contribuire a prevenire la cavitazione. Anche altri fattori, quali la durata dell'impulso e la densità del liquido, possono influenzare la comparsa della cavitazione. Inoltre, se nel tessuto sono presenti bolle di gas, anche il numero, il formato e la posizione delle bolle contribuiscono a tale effetto. La comparsa della cavitazione e il relativo comportamento dipendono da numerosi fattori,

tra cui la pressione e la frequenza ultrasonora, il campo ultrasonoro a impulsi o continuo, focalizzato o non focalizzato, il grado di onde fisse e la natura e lo stato del materiale e dei suoi confini. Attualmente non vi è alcuna prova della comparsa di cavitazione nel tessuto o nei liquidi umani in seguito all'esposizione agli ultrasuoni diagnostici. In aggiunta, i parametri di controllo sul nostro sistema di imaging a ultrasuoni limitano la massima uscita. Gli ultrasuoni possono inoltre produrre altri effetti meccanici la cui comparsa non è legata alla presenza di bolle. Tali effetti includono variazioni di pressione, forza, momento torcente (che causa la rotazione dei tessuti) e streaming (rimescolamento del liquido). Tali variazioni, a loro volta, possono produrre suoni udibili, alterazioni elettriche nelle membrane cellulari che le rendono più permeabili alle grandi molecole, lo spostamento e la redistribuzione delle cellule nel liquido e danni cellulari. Quando gli ultrasuoni passano attraverso il liquido, causano una sorta di azione rimescolante, denominata streaming acustico. Con l'aumentare della pressione acustica dell'ultrasuono, il flusso del liquido accelera. In teoria, quest'azione rimescolante potrebbe verificarsi nelle parti a contenuto liquido del corpo di un paziente, quali i vasi sanguigni, la vescica o il sacco amniotico. Negli esperimenti condotti sugli animali, quando lo streaming del liquido si avvicina a un oggetto solido è possibile che si verifichino forze di taglio, che possono danneggiare le piastrine e causare la coagulazione anomala del sangue (trombosi). Non è chiara la portata di questo effetto negli esseri umani esposti agli ultrasuoni diagnostici. Benché gli ultrasuoni comportino possibili effetti nocivi, il rischio complessivo del sottoporsi a un esame diagnostico a ultrasuoni è stato ritenuto minimo, anche in esposizioni da moderate a prolungate. Nelle normali circostanze di un esame diagnostico, gli ultrasuoni applicati in maniera prudente attenendosi al principio ALARA si sono dimostrati uno strumento diagnostico sicuro, efficace ed affidabile.

Utilizzo del principio ALARA

Come implementare il principio ALARA

PRINCIPIO ALARA

“As Low As Reasonably Achievable” (ALARA) costituisce il principio guida per l’uso degli ultrasuoni in campo diagnostico. L’individuazione del livello ragionevole viene lasciata al discernimento e all’intuito del personale qualificato. Non è possibile formulare un insieme di regole sufficientemente completo da dettare la risposta corretta a ogni circostanza. Mantenendo l’esposizione agli ultrasuoni al livello più basso possibile, pur ottenendo le immagini diagnostiche, gli utenti possono ridurre al minimo i potenziali bioeffetti ultrasonori.

GLI UTENTI DOVRANNO ATTENERSI AL PRINCIPIO ALARA IN TUTTI GLI STUDI

Dal momento che la soglia dei bioeffetti degli ultrasuoni per diagnostica non è stata determinata, è responsabilità dell’operatore controllare la quantità totale di energia trasmessa al paziente. L’operatore deve conciliare il tempo di esposizione con la qualità dell’immagine diagnostica. Per garantire la qualità dell’immagine diagnostica e limitare il tempo di esposizione, un sistema a ultrasuoni è dotato di controlli che è possibile manipolare nel corso dell’esame al fine di ottimizzarne i risultati. È quindi importante che l’utente sia in grado di rispettare il principio ALARA. I progressi nel campo della diagnostica a ultrasuoni, non solo nella tecnologia ma anche nelle relative applicazioni, hanno prodotto la necessità di informazioni più numerose e dettagliate per guidare l’utente. Gli indici di visualizzazione sono concepiti per offrire tali importanti informazioni. Esiste una serie di variabili che influisce sulla modalità di utilizzo degli indici di visualizzazione per implementare il principio ALARA. Tali variabili includono i valori dell’indice, la grandezza del corpo, la posizione dell’osso in relazione al punto focale, l’attenuazione nel corpo e il tempo di esposizione agli ultrasuoni. Il tempo di esposizione è una variabile particolarmente utile, in quanto è

controllata dall'utente. La possibilità di limitare i valori dell'indice nel tempo supporta il principio ALARA.

IMPLEMENTAZIONE DEL PRINCIPIO ALARA MEDIANTE GLI INDICI TI E MI

Il concetto del principio ALARA si ottiene utilizzando le informazioni visualizzate sullo schermo sotto forma di indici di esposizione biologici: TI e MI. La visualizzazione delle informazioni dell'indice biologico è solo uno strumento. L'uso sicuro del dispositivo di imaging a ultrasuoni può essere garantito ricorrendo agli indici più bassi che consentono di ottenere le migliori informazioni diagnostiche possibili.

CONTROLLI DEL SISTEMA E POTENZA ACUSTICA A CONFRONTO

Una scansione a ultrasuoni di un paziente inizia con la selezione dell'appropriata frequenza del trasduttore. Dopo aver selezionato il trasduttore e l'applicazione, che si basano sull'anatomia del paziente, sarà necessario apportare le eventuali rettifiche alla potenza di uscita per assicurare l'utilizzo dell'impostazione più bassa possibile nell'acquisizione di un'immagine. Dopo aver acquisito l'immagine, regolare il punto focale del trasduttore, aumentare il guadagno del ricevitore, la dinamica e il TGC per produrre una rappresentazione uniforme del tessuto. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con l'aumento del guadagno e la regolazione del TGC, sarà opportuno ridurre la potenza. Solo dopo aver eseguito tali regolazioni, l'operatore dovrà aumentare la potenza al livello successivo. Dopo aver acquisito la visualizzazione B-Mode dell'organo esaminato, sarà possibile utilizzare la modalità Color Flow Imaging per localizzare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine in modalità B-Mode, è necessario ottimizzare il guadagno, il TGC e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza. Dopo aver localizzato il flusso sanguigno, utilizzare i controlli Doppler per posizionare il volume campione sul vaso. Prima di aumentare la potenza, regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non crea un'immagine accettabile. Riepilogando: selezionare la corretta frequenza del trasduttore e

applicazione per il lavoro; iniziare con un livello di potenza basso; ottimizzare l'immagine con la messa a fuoco, il guadagno del ricevitore e altri controlli dell'imaging; se in questa fase l'immagine non è utile dal punto di vista diagnostico, aumentare la potenza. Il guadagno e il TGC complessivi sono i due controlli più importanti del ricevitore, che l'operatore dovrà usare per migliorare la qualità dell'immagine prima di aumentare la potenza acustica. Tali controlli non hanno alcun effetto sulla potenza acustica e incidono solo sulla modalità di ricezione dell'eco degli ultrasuoni. In relazione alla potenza è importante ricordare che occorre ottimizzare i controlli del ricevitore prima dell'aumento della potenza. Ad esempio: prima di aumentare la potenza, ottimizzare il guadagno per migliorare la qualità dell'immagine. Anche la dinamica e la post-elaborazione dell'immagine sono controlli del ricevitore che non hanno alcun effetto sulla potenza di uscita acustica. Anche in questo caso, è di fondamentale importanza per l'operatore ricordare che è necessario ottimizzare anche questi due controlli prima di aumentare la potenza.

Applicazione del sistema e potenza acustica a confronto

I controlli di selezione dell'applicazione e di potenza acustica influiscono direttamente sull'intensità acustica. Esistono diversi intervalli di intensità o potenza consentite in base alla selezione dell'operatore. La selezione del corretto intervallo di intensità acustica per l'applicazione è una delle prime operazioni da effettuare in qualsiasi esame. Ad esempio, i livelli di intensità vascolare periferica non sono consigliati per gli esami del feto. Alcuni sistemi selezionano automaticamente il corretto intervallo per una particolare applicazione, mentre altri richiedono la selezione manuale. Infine, l'utente è responsabile del corretto uso clinico del sistema. Il sistema Aixplorer® Ultimate è dotato di impostazioni sia automatiche (predefinite) sia manuali (selezionabili dall'utente). Il controllo della potenza acustica ha un impatto diretto sull'intensità acustica. Dopo aver stabilito l'applicazione, il controllo della potenza acustica consente di aumentare o ridurre il livello di intensità in uscita. Il controllo della potenza acustica consente all'operatore di selezionare livelli di intensità inferiori al massimo stabilito. L'uso prudente impone all'operatore di selezionare la più bassa intensità di potenza che sia coerente con una buona qualità dell'immagine.

Effetto del trasduttore sulla potenza acustica

I controlli del sistema che incidono sulla potenza acustica sono:

- frequenza di ripetizione degli impulsi,
- profondità del punto focale,
- durata dell'impulso,
- selezione del trasduttore.

La frequenza o velocità di ripetizione degli impulsi fa riferimento al numero di impulsi di energia ultrasonora in un determinato periodo di tempo. Il tempo di latenza è uguale all'inverso della frequenza di ripetizione degli impulsi meno la durata dell'impulso. Maggiore è la frequenza di ripetizione degli impulsi, maggiore è il numero di impulsi energetici in un periodo di tempo e minore è il tempo di latenza. Diversi controlli incidono sulla frequenza di ripetizione degli impulsi: profondità focale, profondità di visualizzazione, profondità del volume campione, ottimizzazione del flusso, scala, numero di zone focali e controlli dell'ampiezza del settore. La zona focale del fascio di onde ultrasonore incide sulla risoluzione dell'immagine. Per mantenere o aumentare la risoluzione su un diverso punto di interesse, è necessaria una variazione di uscita sulla zona focale. Tale variazione è una funzione di ottimizzazione del sistema. Diversi esami richiedono diverse profondità focali. L'impostazione del punto di interesse alla corretta profondità migliora la risoluzione della struttura di interesse. La durata dell'impulso è il periodo durante il quale l'impulso ultrasonoro è attivo. Più lungo è l'impulso, maggiore sarà il valore di intensità media temporale. Maggiore è l'intensità media temporale, maggiore sarà la probabilità di un aumento di temperatura e della comparsa di cavitazione. La lunghezza dell'impulso, nota anche come lunghezza del burst o durata dell'impulso, è la durata dell'impulso in uscita nella modalità Doppler PW (Pulsed Wave). L'aumento delle dimensioni del volume campione Doppler comporta l'aumento della durata dell'impulso. La selezione del trasduttore incide indirettamente sull'intensità. L'attenuazione dei tessuti cambia con la frequenza. Maggiore è la frequenza operativa del trasduttore, maggiore sarà l'attenuazione dell'energia ultrasonora. Una maggiore frequenza operativa del trasduttore richiede una maggiore intensità di uscita per eseguire una scansione a maggior profondità. Per eseguire una scansione più in profondità con la stessa intensità di uscita, è necessario un trasduttore a frequenza inferiore. L'utilizzo di un maggior guadagno e di una maggior potenza oltre un certo punto senza

un corrispondente aumento della qualità dell'immagine può implicare la necessità di un trasduttore a più bassa frequenza.

Modalità operative del sistema e potenza acustica a confronto

La scelta della modalità di imaging determina la natura del fascio di ultrasuoni. La modalità B-mode è una modalità di scansione, Le modalità Doppler e M sono modalità statiche o non di scansione. Un fascio statico di onde ultrasonore concentra l'energia su un unico punto. Un fascio di onde ultrasonore mobile o di scansione disperde l'energia su un'area tale da concentrarsi sulla stessa area solo per una frazione del tempo impiegato dalla modalità di non scansione.

L'elastografia ShearWave™ combina i due tipi di modalità di scansione e di non scansione:

- la generazione della forza di radiazione acustica è un'emissione di onde ultrasonore di scansione
- l'acquisizione della propagazione dell'onda di taglio viene conseguita tramite l'insonificazione piana di non scansione a una frequenza molto elevata (UltraFast™),
- l'imaging in B-Mode viene eseguito in maniera interlacciata con la sequenza di elastografia, ed è una modalità di scansione.

Controllo del tempo di esposizione

Uno dei fattori importanti del principio ALARA, non integrato negli indici di visualizzazione della potenza, è l'elemento temporale. Poiché l'esposizione totale è direttamente proporzionale al periodo di tempo in cui il fascio di onde ultrasonore resta in un'unica area, gli utenti dovranno tener presente che, oltre a mantenere gli indici TI e MI al livello più basso possibile, il tempo di esposizione totale in un'unica posizione deve essere il più breve possibile. Il concetto del principio ALARA consiste nell'usare la più bassa impostazione di potenza che consenta di ottenere le migliori informazioni diagnostiche possibili, pur mantenendo quanto più breve possibile il tempo di esposizione. Con una chiara comprensione delle nuove responsabilità, gli utenti disporranno di maggiori capacità e, potenzialmente, di ulteriori informazioni diagnostiche fornite da questi

dispositivi con maggior potenza, riducendo al minimo il rischio per i pazienti. Assicurarsi di mantenere al minimo il tempo di scansione e di eseguire esclusivamente le scansioni necessarie dal punto di vista medico. Non compromettere mai la qualità di un esame affrettandone i tempi. Un esame di scarsa qualità potrà richiedere una visita di controllo, che infine aumenta il tempo di esposizione. La diagnostica a ultrasuoni rappresenta uno strumento importante nel campo medico e, come qualsiasi altro strumento, dovrebbe essere utilizzato in maniera efficiente ed efficace.

Applicazione del principio ALARA con Aixplorer® Ultimate Sistema di imaging a ultrasuoni

La modalità del sistema di imaging utilizzata dipende dalle informazioni necessarie. L'imaging in modalità B-Mode offre informazioni anatomiche. Le modalità Doppler a onde pulsate, Color Power Imaging (CPI), Directional Color Power Imaging (dCPI) e Color Flow Imaging (CFI) forniscono informazioni sul flusso sanguigno. La modalità M è utilizzata per la valutazione delle condizioni cardiache e per la misurazione della frequenza cardiaca fetale. L'imaging elastografico ShearWave™ fornisce informazioni circa la rigidità tissutale attraverso una scala cromatica o una scala di grigi. Una modalità di scansione, quale B-Mode, SWE™, CPI, dCPI o CFI, disperde o diffonde l'energia ultrasonora su un'area, mentre una modalità di non scansione, come il Doppler a onde pulsate, concentra l'energia ultrasonora. La modalità M dovrebbe essere utilizzata invece dell'imaging Doppler PW per documentare la frequenza cardiaca embrionale/fetale. La comprensione della natura della modalità di imaging in uso consente all'operatore di applicare il principio ALARA con decisioni informate. Inoltre, la conoscenza della frequenza del trasduttore, i valori di impostazione del sistema e le tecniche di scansione, nonché l'esperienza dell'operatore, consentiranno di adempiere al principio ALARA. In ultima analisi, la decisione riguardo la quantità di potenza acustica da utilizzare spetta all'operatore. Questa decisione deve basarsi sui seguenti fattori: tipo di paziente, tipo di esame, anamnesi del paziente, grado di facilità o difficoltà nel conseguire informazioni utili dal punto di vista diagnostico e il potenziale riscaldamento localizzato del paziente a causa delle temperature superficiali del trasduttore. L'uso prudente del sistema si ha quando l'esposizione del paziente viene limitata al valore minimo dell'indice per il più breve periodo di tempo necessario a ottenere risultati

diagnostici accettabili. Benché un valore di indice elevato non indichi la certezza di un bioeffetto, non occorre comunque sottovalutare questa possibilità. Occorre concentrare tutti i propri sforzi nel ridurre i possibili effetti di un valore di indice elevato. Limitare il tempo di esposizione è un metodo efficace per conseguire questo obiettivo. Esistono diversi controlli del sistema che l'operatore può utilizzare per regolare la qualità dell'immagine e limitare l'intensità acustica. Tali controlli sono correlati alle tecniche che un operatore potrebbe utilizzare per implementare il principio ALARA. È possibile suddividere tali controlli in tre categorie: diretti, indiretti e controlli del ricevitore. Con la regolazione dei vari controlli del sistema, i valori degli indici TI e MI potrebbero cambiare. Ciò risulta più chiaro quando si regola il controllo di potenza acustica; tuttavia, gli altri controlli del sistema influiscono sui valori di uscita su schermo.

CONTROLLI DIRETTI

Potenza di uscita

Consente di controllare la potenza acustica del sistema. Sullo schermo sono visualizzati due valori di uscita in tempo reale: un indice TI e un indice MI, che cambiano con la risposta del sistema alle regolazioni della potenza acustica in uscita. Nelle modalità combinate, come CFI e B-Mode simultanee, le modalità individuali si aggiungono singolarmente all'indice TI totale. Una sola modalità contribuirà in modo decisivo a questo totale. L'indice MI visualizzato proverrà dalla modalità con la maggiore pressione di picco.

CONTROLLI INDIRETTI

Controlli del B-Mode

LARGHEZZA SETTORE

Una riduzione dell'angolo del settore potrebbe aumentare la frequenza dei fotogrammi. Quest'operazione consente di aumentare l'indice TI.

La tensione del generatore può essere regolata automaticamente con i comandi software per mantenere l'indice TI al di sotto dei massimi valori del sistema. Una riduzione della tensione del generatore di impulsi comporterà una diminuzione dell'indice MI.

ZOOM

L'aumento dell'ingrandimento mediante il controllo Zoom può aumentare la frequenza dei fotogrammi. Quest'operazione consente di aumentare l'indice TI. È anche possibile che il numero di zone focali aumenti automaticamente per migliorare la risoluzione. Questa operazione può modificare l'indice MI dal momento che l'intensità massima può verificarsi a profondità differenti.

NUMERO DI ZONE FOCALI

Più zone focali possono cambiare sia l'indice TI sia l'indice MI modificando la frequenza dei fotogrammi o la profondità focale automaticamente. Frequenze di fotogrammi più basse riducono l'indice TI. L'indice MI visualizzato corrisponderà alla zona con la maggiore intensità massima.

FOCUS

La modifica della profondità focale modificare il MI. In genere, valori MI più elevati si avranno quando la profondità focale è prossima al punto focale naturale del trasduttore.

Controlli M

La modalità M-mode è accessibile dai controllo B-mode. Tutti i controllo 2D di cui sopra si applicano all'immagine M-mode. Similmente, MI e/ o TI vengono visualizzati sul monitor di Aixplorer® Ultimate se in M-mode. Ulteriori controlli diretti indiretti dedicati alla modalità M-mode hanno un impatto anche su TI e MI.

PROFONDITÀ DEL VOLUME CAMPIONE

Quando la profondità del volume campione in M-mode viene incrementata la PRF può incrementare automaticamente, il che determina un aumento del TI.

Comandi CFI, CPI e dCPI

OTT. FLUSSO

L'aumento della sensibilità del colore con il controllo Ott. flusso può aumentare l'indice TI. Per la scansione dell'immagine a colori è necessario un intervallo di tempo maggiore. Gli impulsi a colori sono il tipo di impulso dominante in questa modalità.

AMPIEZZA RIQUADRO/SETTORE COLORE

Una minore ampiezza del settore colore aumenterà la frequenza dei fotogrammi a colori e il valore dell'indice TI. Il sistema può ridurre automaticamente la tensione del generatore di impulsi, mantenendola al di sotto del livello massimo del sistema. Una riduzione della tensione del generatore di impulsi comporterà una diminuzione dell'indice MI.

PROFONDITÀ RIQUADRO/SETTORE COLORE

Una maggiore profondità del settore colore può comportare la riduzione automatica della frequenza dei fotogrammi a colori oppure la selezione di una nuova zona focale a colori o la durata degli impulsi a colori. L'indice TI cambierà a causa della combinazione di tali effetti. In generale, l'indice TI verrà ridotto con l'aumento della profondità del settore colore. L'indice MI corrisponderà all'intensità massima del tipo di impulso dominante, cioè l'impulso a colori.

SCALA

Utilizzando il controllo scala per aumentare l'intervallo di velocità del colore è possibile aumentare l'indice TI. Il sistema può regolare

automaticamente la tensione del generatore di impulsi, mantenendola al di sotto del livello massimo del sistema. Una riduzione della tensione del generatore di impulsi comporterà anche una diminuzione dell'indice MI.

LARGHEZZA SETTORE

Un settore 2D più ridotto nell'Imaging a colori aumenterà la frequenza dei fotogrammi a colori. L'indice TI aumenterà. MI non varierà.

Controlli Doppler PW (Pulsed Wave)

PROFONDITÀ DEL VOLUME CAMPIONE

Quando la profondità del volume campione Doppler viene aumentata, la frequenza di ripetizione degli impulsi Doppler può diminuire automaticamente. Un aumento della frequenza di ripetizione degli impulsi (PRF) comporta un aumento dell'indice TI. Il sistema può anche ridurre automaticamente la tensione del generatore di impulsi, mantenendola al di sotto del livello massimo del sistema. Una riduzione della tensione del generatore di impulsi comporterà una diminuzione dell'indice MI.

Controlli Elastografia

AMPIEZZA RIQUADRO/SETTORE ELASTOGRAFIA

Una minore ampiezza del settore Elastografia può aumentare la frequenza dei fotogrammi dell'elastografia e il valore dell'indice TI. Il sistema può ridurre automaticamente la tensione del generatore di impulsi, mantenendola al di sotto del livello massimo del sistema. Una riduzione della tensione del generatore di impulsi comporterà una diminuzione dell'indice MI.

PROFONDITÀ RIQUADRO/SETTORE ELASTOGRAFIA

La maggiore profondità del settore Elastografia può ridurre automaticamente la frequenza dei fotogrammi dell'elastografia. L'indice TI subirà delle variazioni. In generale, l'indice TI verrà ridotto con l'aumento della profondità del settore Elastografia. L'indice MI corrisponderà all'intensità massima del tipo di impulso dominante nella modalità combinata.

LARGHEZZA SETTORE

Un settore 2D più ridotto nell'Imaging elastografico aumenterà la frequenza dei fotogrammi elastografia. L'indice TI aumenterà. MI non varierà.

Altro

B-MODE, CFI, CPI, DCPI, DOPPLER A ONDE PULSATE ED ELASTOGRAFIA

Quando si seleziona una nuova modalità di imaging, è possibile che vengano ripristinate le impostazioni predefinite sia dell'indice TI sia dell'indice MI. A ciascuna modalità corrispondono una frequenza di ripetizione degli impulsi e un punto di intensità massima. In modalità combinate o simultanee, l'indice termico TI è la somma del contributo apportato dalle modalità abilitate e l'indice meccanico MI si riferisce alla zona focale e alla modalità con l'intensità più ridotta.

PROFONDITÀ

Un aumento della profondità in modalità B-Mode ridurrà automaticamente la frequenza dei fotogrammi B-Mode. In tal modo, si ridurrà anche l'indice TI. Inoltre, il sistema potrebbe selezionare automaticamente una maggiore profondità focale in modalità B-Mode. Una modifica della profondità focale può comportare la modifica dell'indice MI. L'indice MI visualizzato è quella della zona con la maggiore intensità massima.

APPLICAZIONE

I valori predefiniti della potenza acustica vengono impostati quando l'operatore seleziona un'applicazione. I valori predefiniti variano con il trasduttore, l'applicazione e la modalità. I valori predefiniti sono stati prescelti al di sotto dei limiti imposti dalla FDA per l'uso destinato.

Esempi di applicazione clinica

PARTI PICCOLE

Per eventuali parti piccole, il medico deve inizialmente selezionare l'applicazione e l'Impostazione del preset per il tessuto adeguate (Seno/Seno, Seno superficiale, Seno profondo, Genitourinario/Scroto, Tiroide/Tiroide o Generale sul modello SL15-4 o Seno o Generale sul modello SLV16-5 o Seno o Tiroide sul modello SL10-2 o Seno sul modello SL18-5), quindi può eseguire l'imaging del tessuto e adattare la potenza di uscita per garantire l'utilizzo dell'impostazione minima possibile per ottenere un'immagine in B-Mode. L'utente deve quindi regolare la diffusione e la profondità della zona focale del trasduttore e utilizzare il tasto Auto TGC o aumentare il guadagno del ricevitore per produrre una rappresentazione uniforme del tessuto. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con la regolazione o l'aumento del guadagno, sarà opportuno ridurre la potenza. Se l'immagine ottenuta non è soddisfacente, l'operatore potrà aumentare la potenza al livello successivo solo dopo aver eseguito tali regolazioni.

Dopo aver acquisito le immagini in B-Mode della parte piccola o del tessuto superficiale, sarà possibile utilizzare la modalità CFI, CPI e/o dCPI per localizzare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine in B-Mode, se opportuno, è necessario ottimizzare il guadagno e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza.

Dopo aver localizzato il flusso sanguigno, il medico deve utilizzare i controlli Doppler PW per posizionare il volume campione sul vaso. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non consente di ottenere uno spettro Doppler accettabile.

Dopo aver acquisito immagini in modalità 2D, Color Flow e Doppler PW, è possibile utilizzare l'elastografia per valutare la rigidità del tessuto. Prima di aumentare la potenza, sarà necessario regolare l'impostazione Ott. SWE (Risoluzione, Standard o Penetrazione), le dimensioni e la posizione del riquadro SWE, nonché il guadagno SWE per ottenere un'immagine elastografica ottimale. L'operatore potrà aumentare la

potenza solo se le impostazioni ottimali e il guadagno di Elastografia massimo non consentono di ottenere un'immagine accettabile.

Una volta acquisiti i piani bidimensionali convenzionali, è possibile eseguire un'acquisizione tridimensionale con il modello SLV16-5 in modalità B-Mode dell'Elastografia ShearWave™.

MUSCOLOSCELETRICA

Per l'imaging MSK, il medico deve inizialmente selezionare l'applicazione e l'impostazione del preset per il tessuto adeguate (MSK/Spalla, Gomito, Polso/Mano, Ginocchio, Caviglia/Piede o Muscolo sulla sonda SL15-4, SL18-5, SL10-2, SLH20-6), quindi può eseguire l'imaging del tessuto e adattare la potenza di uscita per garantire l'utilizzo dell'impostazione minima possibile per ottenere un'immagine in B-Mode. L'utente deve quindi regolare la diffusione e la profondità della zona focale del trasduttore e utilizzare il tasto Auto TGC o aumentare il guadagno del ricevitore per produrre una rappresentazione uniforme del tessuto. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con la regolazione o l'aumento del guadagno, sarà opportuno ridurre la potenza. Se l'immagine ottenuta non è soddisfacente, l'operatore potrà aumentare la potenza al livello successivo solo dopo aver eseguito tali regolazioni.

Dopo aver acquisito le immagini in B-Mode della parte piccola o del tessuto superficiale, sarà possibile utilizzare la modalità CFI, CPI e/o dCPI per localizzare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine in B-Mode, se opportuno, è necessario ottimizzare il guadagno e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza.

Dopo aver localizzato il flusso sanguigno, il medico deve utilizzare i controlli Doppler PW per posizionare il volume campione sul vaso. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non consente di ottenere uno spettro Doppler accettabile.

Dopo aver acquisito immagini in modalità 2D, Color Flow e Doppler PW, è possibile utilizzare l'elastografia per valutare la rigidità del tessuto (non disponibile su SLH20-6). Prima di aumentare la potenza, sarà necessario regolare l'impostazione Ott. SWE (Risoluzione, Standard o Penetrazione), le dimensioni e la posizione del riquadro SWE, nonché il guadagno SWE per ottenere un'immagine elastografica ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se le impostazioni ottimali e il guadagno di Elastografia massimo non consentono di ottenere un'immagine accettabile.

ADDOMINALE/PELVICA

Per l'imaging addominale, il medico deve inizialmente selezionare il trasduttore appropriato (SC6-1 e XP5-1 per l'imaging addominale profondo e il preset Intestino SL15-4, SL18-5 o SL10-2 per quello superficiale), nonché il preset adeguato per il tessuto (Renale, Addome, Prostata, Ginecologico per il modello SC6-1 e XP5-1 e Intestino per il modello SL15-4 o SL10-2). Il medico inizia quindi l'imaging dell'organo bersaglio e regola la potenza di uscita per garantire l'utilizzo dell'impostazione minima possibile per ottenere un'immagine adeguata in B-Mode. Dopo aver acquisito la prima immagine in B-Mode, il medico regola la profondità e la diffusione della zona focale e aumenta il guadagno del ricevitore per produrre una rappresentazione uniforme del tessuto. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con l'aumento del guadagno, sarà opportuno ridurre la potenza. Solo dopo aver eseguito tali regolazioni, in caso di necessità l'operatore dovrà aumentare la potenza al livello successivo.

Dopo aver acquisito le immagini in B-Mode dell'organo bersaglio, sarà possibile utilizzare la modalità CFI, CPI e/o dCPI per localizzare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine B-Mode, è necessario ottimizzare il guadagno e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza. In caso di artefatti causati dall'aumento del guadagno, l'utente dovrà attivare la funzione di soppressione Flash per poter aumentare il guadagno e diminuire la potenza acustica di uscita.

Dopo aver localizzato il flusso sanguigno, l'operatore deve utilizzare i controlli Doppler PW per posizionare il volume campione sul vaso. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non consente di ottenere uno spettro Doppler accettabile.

Dopo aver acquisito immagini in modalità 2D, Color Flow e Doppler, è possibile utilizzare l'elastografia per valutare la rigidità del tessuto dell'organo. Prima di aumentare la potenza, l'utente deve regolare l'impostazione Ott. SWE (Risoluzione, Standard o Penetrazione), le dimensioni e la posizione del riquadro SWE, nonché il guadagno SWE per ottenere un'immagine elastografica ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno di Elastografia massimo non consente di ottenere un'immagine accettabile.

ENDOCAVITARIA (NON OSTETRICA)

Per l'imaging genitourinario e ginecologico, il medico deve inizialmente selezionare il trasduttore appropriato (SE12-3 per la scansione intracavitaria), l'applicazione clinica desiderata e l'Impostazione del preset per il tessuto (Genitourinario/Prostata o Ginecologico) Il medico inizia quindi l'imaging dell'organo bersaglio e regola la potenza di uscita per garantire l'utilizzo dell'impostazione minima possibile per ottenere un'immagine in B-Mode. Dopo aver acquisito la prima immagine in B-Mode, il medico regola la profondità e la diffusione della zona focale e aumenta il guadagno del ricevitore per produrre una rappresentazione uniforme dell'organo. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con l'aumento del guadagno, sarà opportuno ridurre la potenza. Se la qualità delle immagini non è soddisfacente, l'operatore potrà aumentare la potenza al livello successivo solo dopo aver eseguito tali regolazioni.

Dopo aver acquisito le immagini in B-Mode degli organi, sarà possibile utilizzare la modalità CFI, CPI e/o dCPI per localizzare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine B-Mode, è necessario ottimizzare il guadagno e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza. L'utente dovrà quindi attivare una delle modalità Doppler Power e regolarne i controlli per posizionare il volume campione sul vaso. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non crea un'immagine accettabile.

Dopo aver acquisito immagini in B-Mode, Color Flow e Pulsed Wave Doppler, è possibile utilizzare Elastografia per valutare la rigidità del tessuto dell'organo bersaglio (non disponibile in alcun preset ostetrico). Prima di aumentare la potenza, l'utente deve regolare l'impostazione Ott. SWE (Risoluzione, Standard o Penetrazione), le dimensioni e la posizione del riquadro SWE, nonché il guadagno SWE per ottenere un'immagine elastografica ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno di Elastografia massimo non consente di ottenere un'immagine accettabile.

VASCOLARE

Per l'imaging vascolare, il medico deve inizialmente selezionare il trasduttore appropriato (SL15-4, SL18-5 e SMC12-3 per l'imaging vascolare superficiale, SL10-2 per l'imaging vascolare profondo, SC6-1 per imaging addominale vascolare e XP5-1 per imaging transcranico), nonché l'Impostazione del preset per il tessuto adeguata (Carotide, Arterovenoso estremità superiori, Arterovenoso estremità inferiori per SL15-4, SL18-5, SMC12-3 o SL10-2 e Addominale vascolare per SC6-1). Il medico inizia quindi l'imaging del vaso o dell'organo bersaglio e regola la potenza acustica per garantire l'utilizzo dell'impostazione minima possibile per ottenere un'immagine in B-Mode. Dopo aver acquisito la prima immagine in B-Mode, il medico regola la profondità e la diffusione della zona focale e aumenta il guadagno del ricevitore per produrre una rappresentazione uniforme del vaso o dell'organo. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con l'aumento del guadagno, sarà opportuno ridurre la potenza. Solo dopo aver eseguito tali regolazioni, in caso di necessità l'operatore dovrà aumentare la potenza al livello successivo.

Dopo aver acquisito le immagini in B-Mode del vaso o dell'organo bersaglio, sarà possibile utilizzare la modalità CFI, CPI e/o dCPI per localizzare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine B-Mode, è necessario ottimizzare il guadagno e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza. In caso di artefatti causati dall'aumento del guadagno, l'utente dovrà attivare la funzione di soppressione Flash per poter aumentare il guadagno e diminuire la potenza acustica di uscita.

Dopo aver localizzato il flusso sanguigno, l'operatore deve utilizzare i controlli Doppler PW per posizionare il volume campione sul vaso. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non consente di ottenere uno spettro Doppler accettabile.

OSTETRICIA

Gli studi diagnostici a ultrasuoni del feto durante la gravidanza sono generalmente ritenuti sicuri. Questa procedura diagnostica dovrebbe essere eseguita solo in presenza di una valida indicazione medica; si dovrebbe ricorrere alla regolazione che preveda la più ridotta esposizione agli ultrasuoni al fine di ottenere le necessarie informazioni diagnostiche secondo il principio guida definito ALARA (“As Low As Reasonably Achievable”).

L’indice termico per il tessuto molle (TIS) dovrebbe essere utilizzato precedentemente alle 10 settimane di gestazione, mentre l’indice termico per le ossa (TIB) dovrebbe essere utilizzato a un’età gestazionale di 10 settimane o superiore quando l’ossificazione diviene evidente. Secondo il principio ALARA, l’imaging in modalità M-mode dovrebbe essere utilizzato invece del l’imaging Doppler PW per documentare la frequenza cardiaca embrionale/fetale.

Per quanto riguarda l’utilizzo di un preset Ecogr primo tr su SC6-1 e SE12-3, il sistema limita l’indice meccanico a un valore massimo di 1,0 (su entrambe le sonde) e l’indice termico a un valore massimo di 2,0 (su entrambe le sonde). Tali limiti seguono le raccomandazioni e le linee guida per un uso sicuro di un sistema diagnostico a ultrasuoni durante un esame fetale:

- American institute of ultrasound in 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

E più in particolare le informazioni fornite dall’AIUM circa gli effetti biologici generati dagli ultrasuoni, le raccomandazioni pubblicate nel Journal of Ultrasound in Medicine ad aprile 2008 e l’articolo pubblicato da DL Miller.

Nel corso del primo trimestre di gravidanza e specialmente durante le prime 10 settimane è essenziale attenersi a queste raccomandazioni.

Per quanto attiene all’imaging in ostetricia, il medico inizia selezionando il trasduttore adeguato (SE12-3 per la scansione Ecogr primo tr, SC6-1 per una scansione ostetricia generale) e l’applicazione clinica desiderata (applicazione ginecologica, GYN, Ecogr primo tr o Ost gen). Il medico

inizia quindi l'imaging degli organi bersaglio e regola la potenza acustica per garantire l'utilizzo dell'impostazione minima possibile per ottenere un'immagine in B-Mode. (I preset di ostetricia presentano un indice meccanico e un indice termico [MI & TI] limitati secondo quanto disposto da raccomandazioni e linee guida di AIUM, BMUS, ECMUS e SOCG). Dopo aver acquisito la prima immagine in B-Mode, il medico regola la profondità e la diffusione della zona focale e aumenta il guadagno del ricevitore per produrre una rappresentazione uniforme dell'organo. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con l'aumento del guadagno, sarà opportuno ridurre la potenza. Se la qualità delle immagini non è soddisfacente, l'operatore potrà aumentare la potenza al livello successivo solo dopo aver eseguito tali regolazioni.

Dopo aver acquisito le immagini in B-Mode degli organi, sarà possibile utilizzare la modalità CFI, CPI e/o dCPI per localizzare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine B-Mode, è necessario ottimizzare il guadagno e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza.

Dopo aver acquisito B-Mode e Color Flow l'utente può eseguire l'imaging dell'organo desiderato utilizzando l'imaging in M-Mode. M-Mode può essere utilizzata per rilevare i battiti al minuto relativamente all'attività cardiaca fetale. Prima di aumentare la potenza, l'utente dovrebbe regolare gli adeguati parametri di B/M-Mode quali guadagno, mappe e dinamica; regolare le dimensioni e l'ubicazione della zona M per ottenere una traccia ottimale in M-Mode. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno M-Mode massimo non crea una traccia accettabile.

Dopo aver acquisito B-Mode, Color Flow e M-Mode, il medico può anche utilizzare la modalità Doppler PW (Pulsed Wave) e regolarne i comandi per posizionare il volume campione sul vaso. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non crea un'immagine accettabile. PW Doppler può essere utilizzato per rilevare il flusso sanguigno nelle fasi successive dello sviluppo fetale.

CARDIACO

Per l'imaging cardiaco, il medico deve inizialmente selezionare il trasduttore appropriato (XP5-1 per l'imaging cardiaco transtoracico non invasivo di base, attraverso l'applicazione Generale) e l'impostazione del preset per il tessuto adeguata (cardiaco per XP5-1). Il medico inizia quindi l'imaging del cuore e regola la potenza di uscita per garantire l'utilizzo dell'impostazione più bassa possibile per ottenere un'immagine adeguata in B-Mode. Dopo aver acquisito la prima immagine in B-Mode, il medico regola la profondità e la diffusione della zona focale e aumenta il guadagno del ricevitore per produrre una rappresentazione uniforme del cuore in una delle viste tipiche. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con l'aumento del guadagno, sarà opportuno ridurre la potenza. Solo dopo aver eseguito tali regolazioni, in caso di necessità l'operatore dovrà aumentare la potenza al livello successivo.

Dopo aver acquisito le immagini in B-Mode del cuore, sarà possibile utilizzare la modalità CFI, CPI e/o dCPI per localizzare e valutare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine B-Mode, è necessario ottimizzare il guadagno e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza. In caso di artefatti causati dall'aumento del guadagno, l'utente dovrà attivare la funzione di soppressione Flash per poter aumentare il guadagno e diminuire la potenza acustica di uscita.

Dopo aver acquisito B-Mode e Color Flow, l'utente può eseguire l'imaging del cuore utilizzando l'imaging in M-Mode. M-Mode può essere utilizzata dal punto di vista clinico per la valutazione del movimento della valvola, delle dimensioni della camera, delle dimensioni della radice aortica, dello spessore delle pareti e della funzione ventricolare. M-Mode emette un fascio di ultrasuoni stretto in un piano singolo attraverso il cuore, producendo immagini del tessuto in quel piano con una risoluzione spaziale e temporale molto elevata. Può inoltre essere utilizzata per rilevare i battiti al minuto relativamente all'attività cardiaca. Prima di aumentare la potenza, l'utente dovrebbe regolare gli adeguati parametri di B/M-Mode quali guadagno, mappe e gamma dinamica; regolare le dimensioni e l'ubicazione della zona M per ottenere una traccia ottimale in M-Mode. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno M-Mode massimo non crea una traccia accettabile.

Dopo aver localizzato il flusso sanguigno, l'operatore ha inoltre la possibilità di utilizzare la modalità Doppler a onda pulsata (PW, Pulsed

Wave) e regolare i comandi per posizionare il volume campione sui flussi sanguigni cardiaci caratteristici da analizzare. Questa tecnica consente la localizzazione dello spostamento del Doppler e, quindi, le misurazioni di velocità o pressione. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non crea un'immagine accettabile.

Durante la valutazione dei flussi sanguigni cardiaci tramite Modalità Doppler PW, l'operatore ha la possibilità di rilevare le velocità del movimento del tessuto con l'Imaging Doppler PW (PW TDI), posizionando il volume del campione (PW TDI) sulle pareti del ventricolo sinistro nella finestra apicale, in particolare presso l'anulus mitralico. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Imaging Doppler del tessuto ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno massimo di Imaging Doppler del tessuto non crea un'immagine accettabile.

PEDIATRIA

Per eventuali esami pediatrici, il medico deve inizialmente selezionare il trasduttore appropriato (Pediatrico superficiale su SL15-4, SL18-5, SL10-2, SLH20-6 o SMC12-3 e Pediatrico profondo su SC6-1, SMC12-3) e l'applicazione e l'Impostazione del preset per il tessuto adeguate (Pediatría/generale ed ETF), quindi può eseguire l'imaging del tessuto e adattare la potenza di uscita per garantire l'utilizzo dell'impostazione minima possibile per ottenere un'immagine in B-Mode. L'utente deve quindi regolare la diffusione e la profondità della zona focale del trasduttore e utilizzare il tasto Auto TGC o aumentare il guadagno del ricevitore per produrre una rappresentazione uniforme del tessuto. Se è possibile ottenere un'immagine adeguata con la regolazione o l'aumento del guadagno, sarà opportuno ridurre la potenza. Se l'immagine ottenuta non è soddisfacente, l'operatore potrà aumentare la potenza al livello successivo solo dopo aver eseguito tali regolazioni.

Dopo aver acquisito le immagini in B-Mode del tessuto pediatrico, sarà possibile utilizzare la modalità CFI, CPI e/o dCPI per localizzare il flusso sanguigno. Come per la visualizzazione dell'immagine in B-Mode, se opportuno, è necessario ottimizzare il guadagno e i controlli di elaborazione dell'immagine prima di aumentare la potenza.

Dopo aver localizzato il flusso sanguigno, il medico deve utilizzare i controlli Doppler PW per posizionare il volume campione sul vaso. Prima di aumentare la potenza, deve quindi regolare l'intervallo o la scala di velocità e il guadagno Doppler in modo da ottenere una traccia Doppler ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se il guadagno Doppler massimo non consente di ottenere uno spettro Doppler accettabile.

Dopo aver acquisito immagini in modalità 2D, Color Flow e Doppler PW, è possibile utilizzare l'elastografia per valutare la rigidità del tessuto (non disponibile su SLH20-6). Prima di aumentare la potenza, sarà necessario regolare l'impostazione Ott. SWE (Risoluzione, Standard o Penetrazione), le dimensioni e la posizione del riquadro SWE, nonché il guadagno SWE per ottenere un'immagine elastografica ottimale. L'operatore potrà aumentare la potenza solo se le impostazioni ottimali e il guadagno di Elastografia massimo non consentono di ottenere un'immagine accettabile.

Sistema di allarme

Per l'utilizzo del sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate è richiesta la presenza fisica dell'operatore. L'operatore e il paziente sono posizionati in prossimità del sistema, Pertanto il sistema di allarme di Aixplorer® Ultimate prevede esclusivamente allarmi visivi. Il sistema Aixplorer® Ultimate utilizza una finestra pop-up in cui sono elencate le azioni consigliate oppure un messaggio nell'area delle informazioni del monitor principale. Il sistema Aixplorer® Ultimate non sono configurabili da un operatore. Il sistema Aixplorer® Ultimate registra le occorrenze degli allarmi in modo da consentire a un rappresentante di SuperSonic Imagine di riesaminarle in un secondo momento.

Gli allarmi di priorità media vengono utilizzati per l'intervento automatico e implicano l'arresto del sistema in caso di rilevamento di una condizione di allarme che possa causare lesioni al paziente o all'operatore oppure danni al sistema. Le istruzioni per l'operatore vengono fornite tramite allarmi visivi. L'operatore può tuttavia solo limitarsi a contattare il rappresentante del servizio di assistenza tecnica SuperSonic Imagine e a confermare il riavvio del sistema.

Gli allarmi di priorità bassa vengono utilizzati a scopo informativo. L'utente può rispondere a tali allarmi riprendendo a utilizzare il sistema. In caso contrario, l'allarme viene utilizzato unicamente per informare l'utente di una condizione che può influire sul flusso di lavoro.

Con i seguenti allarmi vengono visualizzate finestre a comparsa di priorità **media**:

Condizione di allarme	Messaggio
Potenza acustica	Errore API: riavviare e contattare il rappresentante Problema relativo al calcolo dell'intensità della potenza acustica.
BLS (Board Level Sequencer)	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Errore istruzione BLS.
CRC BLS	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Problema durante la trasmissione CRC.
Gruppo di canali	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Allarme scheda controller dell'hardware.
Enumerazione hardware	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Problema durante il processo di enumerazione DAB.
Malfunzionamento hardware	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Allarme errore controller dell'hardware.
Sequenza di caricamento hardware	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Problema durante il caricamento della sequenza.
Versione hardware	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Errore versione driver DAB.
Alimentazione	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Problema relativo a TPC: Comunicazioni
Monitoraggio alimentazione	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Problema relativo a TPC: monitoraggio
Impostazione alimentazione	Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Problema relativo a TPC: Impostazioni
Monitoraggio temperatura	ERRORE Si è verificato un errore, monitoraggio temperatura non disponibile. L'hardware potrebbe non essere supportato.

Condizione di allarme	Messaggio
Interfaccia trasduttore	<p>Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Problema relativo a SHI</p>
Temperatura interfaccia trasduttore	<p>Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. SHI ha generato un allarme di temperatura.</p>
Problema hardware imprevisto	<p>Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Problema imprevisto.</p>
Elaborazione del segnale interrotta	<p>Errore hardware: riavvio necessario. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. I dati acquisiti non sono in fase di elaborazione.</p>
Temperatura elevata	<p>Il sistema deve essere arrestato per ragioni di sicurezza (temperatura troppo elevata).</p>
Il processo viene chiuso	<p>ERRORE Si è verificato un errore, il sistema verrà riavviato.</p>
Il processo non risponde	<p>ERRORE Il processo <i>processName</i> non risponde, attendere alcuni secondi oppure forzare il riavvio</p>
Errore rilevato	<p>ERRORE Si è verificato un errore. Riavviare il sistema.</p>
Errore 3D	<p>Errore: l'acquisizione 3D non è andata a buon fine. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Provare a eseguire una nuova acquisizione 3D.</p>
Software non rilasciato	<p>La versione di software correntemente in esecuzione sul sistema Aixplorer è una versione ingegneristica non approvata per la diagnosi sull'uomo.</p>

Con i seguenti allarmi vengono visualizzate finestre a comparsa di priorità **bassa**:

Condizione di allarme	Messaggio
Controller 3D disconnesso	Imaging 3D non disponibile. Non utilizzare la sonda 3D per biopsia. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Il controller 3D non è collegato.
Versione controller 3D	Imaging 3D non disponibile. Non utilizzare la sonda 3D per biopsia. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Il controller 3D non è identificato.
USB controller 3D	Imaging 3D non disponibile. Non utilizzare la sonda 3D per biopsia. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. L'USB del controller del motore 3D è scollegato.
Timeout controller 3D	Imaging 3D non disponibile. Non utilizzare la sonda 3D per biopsia. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Il controller 3D non risponde.
Memoria acquisizione 3D	Errore di memoria: Memoria insufficiente per acquisizione 3D. Contattare un rappresentante SuperSonic Imagine. Tentare di modificare i parametri di acquisizione.
Temperature processore CPU	ERRORE Temperatura è eccessiva
Temperatura scheda grafica	ERRORE Temperatura è eccessiva
Temperatura disco rigido	ERRORE Temperatura è eccessiva
Review immagine	Errore Review: impossibile caricare l'immagine. Si passerà alla modalità B-mode
Esportazione DMA timeout IRQ	Avvertimento sequenza DMA – 0x000001 Per continuare, eseguire scongelamento.
Importazione DMA timeout IRQ	Avvertimento sequenza DMA – 0x000002 Per continuare, eseguire scongelamento.
Timeout IRQ	Avvertimento sequenza DMA – 0x000003 Per continuare, eseguire scongelamento.
Trigger timeout IRQ	Timeout trigger - 0x000004 Premere un pulsante Modalità per continuare

Condizione di allarme	Messaggio
Nessun esame attivo per referto	Nessun esame in corso. Impossibile accedere al referto
Temperatura bus PCI	ERRORE Temperatura è eccessiva
Temperatura seriale	ERRORE Temperatura è eccessiva
Troppi processi nell'elenco dei processi	L'elenco dei processi contiene più di 50 processi in sospenso. Selezionare ed eliminare questi processi manualmente dall'elenco dei processi.
Processo nell'elenco dei processi che risale a 1 settimana.	L'elenco dei processi contiene alcuni processi in sospenso che risalgono a una settimana. Selezionare ed eliminare questi processi manualmente dall'elenco dei processi.
SGL non valido	Avviso DMA: handle SGL non valido Per continuare, eseguire scongelamento
Timeout blocco loop principale hardware	Timeout blocco loop principale HWC Per continuare, eseguire scongelamento

Con i seguenti allarmi sul monitor principale viene visualizzato un messaggio per un certo periodo di tempo. Si tratta di allarmi di priorità bassa:

Condizione di allarme	Messaggio
Troppi processi	<p>Troppi processi nell'elenco dei processi: L'elenco dei processi contiene più di 50 processi in sospenso. Selezionare ed eliminare questi processi manualmente dall'elenco dei processi.</p> <p>Processi nell'elenco dei processi che risalgono a 1 settimana: L'elenco dei processi contiene alcuni processi in sospenso che risalgono a una settimana. Selezionare ed eliminare questi processi manualmente dall'elenco dei processi.</p>
Spazio su disco rigido	AVVISO DISCO RIGIDO QUASI PIENO Eliminare i dati nel sistema
Trasferimento USB	ERRORE durante trasferimento dati a dispositivo USB

Capitolo 4. Panoramica del sistema

Descrizione del sistema

Il sistema Aixplorer® Ultimate è un sistema a ultrasuoni montato su carrello, composto da un'unità di elaborazione centrale racchiusa nell'alloggiamento inferiore, un pannello di controllo articolato, un touchscreen, un monitor e una vasta gamma di trasduttori.



- | | |
|---------------------|-------------------------------|
| 1. Monitor | 2. Braccio monitor articolato |
| 3. Touchscreen | 4. Ripiano per oggetti |
| 5. Maniglie | 6. Connettori trasduttore |
| 7. Filtri dell'aria | 8. Fermi delle ruote |



- | | |
|-----------------|----------------|
| 1. Portagel | 2. Touchscreen |
| 3. Altoparlanti | 4. Trackball |
| 5. TouchRing™ | 6. Braccioli |

Monitor e braccio articolato

Il monitor è montato su un braccio articolato che permette di posizionarlo in verticale e in orizzontale.

È possibile regolare la posizione del monitor in modo da adattarlo a diverse situazioni operative e all'altezza dell'operatore.



Quando viene sbloccato dalla posizione di trasporto, il monitor può essere inclinato verso l'alto e il basso, ruotato verso destra e sinistra, nonché spostato da un lato all'altro.

Per sbloccare il monitor dalla posizione di trasporto, ruotare in senso antiorario la vite posta sul braccio.



Per il trasporto, portare il monitor nella posizione più bassa e bloccarlo ruotando la vite in senso orario.

Per regolare la posizione del monitor, afferrarlo per i lati e inclinarlo, ruotarlo o spostarlo.

Pannello di controllo

Come spostare il Pannello di controllo Su e giù

1. Premere il pulsante posto sull'estremità della maniglia destra, come illustrato di seguito:



2. Tenendo premuto il pulsante, effettuare una delle seguenti operazioni:
 - Per abbassare il pannello di controllo, spingere la maniglia verso il basso
 - Per sollevare il pannello di controllo, accompagnarlo verso l'alto senza tirarlo

Come ruotare il Pannello di controllo

1. Tirare la leva situata sotto il pannello di controllo per sbloccarla
2. Ruotare il pannello di controllo verso sinistra o verso destra a seconda delle necessità



Altoparlanti e regolazione audio

Il volume dell'audio può essere regolato ruotando la manopola con il simbolo dell'altoparlante posta sul pannello di controllo, accanto al pulsante di accensione/spegnimento.



ATTENZIONE

Non far entrare liquidi nelle griglie dell'altoparlante.

Assicurarsi di rimuovere eventuale gel residuo dalla superficie del pannello di controllo dopo l'utilizzo del sistema

Evitare di posizionare liquidi vicino alle griglie dell'altoparlante.

Trasduttori

Connessione di un trasduttore

Per collegare un trasduttore:

Collegare il trasduttore e ruotare la maniglia di blocco in senso orario per bloccare il connettore.



Durante lo scollegamento del trasduttore, ruotare la maniglia di blocco in senso antiorario per sbloccare il connettore, quindi afferrare il connettore ed estrarlo.



ATTENZIONE

Se un trasduttore viene collegato o scollegato con un'immagine visualizzata, il sistema e/o il trasduttore potrebbero non funzionare correttamente.

Non collegare o scollegare un trasduttore durante il processo di avvio o arresto del sistema. Ciò può provocare il malfunzionamento del sistema.

Se un trasduttore viene fatto cadere o si verifica un impatto significativo, controllare il trasduttore con cura prima dell'uso.

Verificare che il coperchio del trasduttore non sia rotto, e che il cavo e l'isolamento siano intatti.

Per eventuali dubbi sull'integrità del trasduttore, interrompere l'uso e contattare un rappresentante autorizzato dell'assistenza SuperSonic Imagine.

Immagazzinamento di un trasduttore

Quando un trasduttore non viene utilizzato, è opportuno riporlo nel sistema.

Collegare la sonda nel supporto del connettore e quindi inserire la sonda nel portasonda.



Utilizzo del portacavo

Per montare il portacavo

1. Posizionare la parte inferiore del portacavo sull'anello sotto il pannello di controllo
2. Utilizzare la vite per fissare il portacavo



Per utilizzare il portacavo

1. Una volta montato il portacavo, inserire il cavo della sonda all'interno dei due ganci
2. Posizionare il cavo sulla parte superiore prima della scansione



NOTA

Il portacavo è flessibile per rendere più comoda la posizione di scansione.

Scomparti del carrello

Portagel

Per la comodità dell'operatore, il carrello è dotato di appositi portagel. Il carrello è dotato di appositi portagel posti ai due lati del touchscreen. Nei portagel è possibile inserire flaconi di gel standard da 250 ml per un facile accesso durante gli esami clinici.



SUGGERIMENTO

Posizionare flaconi di gel nei supporti con l'ugello verso il basso in modo che il gel sia sempre pronto a scorrere.

I portagel sono asportabili per una facile pulitura.

Per rimuovere le macchie ostinate di gel essiccato, adoperare acqua tiepida e una spazzola dalle setole morbide.



Ripiano per oggetti



In quest'area è possibile riporre oggetti di prima necessità come notes, cartelle mediche, DVD e salviette.



ATTENZIONE

Non tentare di aprire il carrello per fissare i dispositivi.

Per assistenza contattare il servizio di supporto tecnico o l'ufficio vendite di SuperSonic Imagine.

Un errato collegamento dei dispositivi elettronici al sistema annullerà tutte le garanzie e potrebbe causare un malfunzionamento, scosse elettriche o incendi.

Non sovraccaricare il sistema con dispositivi o altri apparecchi periferici di peso superiore a 9 kg.

Un caricamento eccessivo del sistema con le periferiche, o l'impilamento di periferiche all'esterno dell'alloggiamento designato può causare instabilità del sistema, con conseguente caduta delle periferiche o del sistema.

Mobilità

Il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine è un dispositivo montato su carrello trasportabile.

Il telaio è montato su quattro rotelle girevoli che consentono di orientare facilmente il sistema su superfici piane.

Le rotelle girevoli consentono all'utente di manovrare il sistema anche in presenza di angoli.



SUGGERIMENTO

Spingere il sistema è molto più facile e più sicuro di tirarlo. Afferrare le maniglie con forza e mantenere una postura eretta quando lo si spinge.

Maniglie



Le maniglie montate sul lato anteriore permettono una presa comoda e sicura del sistema durante gli spostamenti.

Le grandi maniglie montate al di sotto del pannello di controllo consentono all'utente di afferrare in modo saldo e sicuro il sistema durante gli spostamenti.

Per manovrare il sistema, spostare le maniglie nella direzione opposta a quella verso la quale si desidera dirigere il carrello (ad esempio, spingere le maniglie verso destra per manovrare il carrello verso sinistra).



AVVERTIMENTO

Le maniglie non sono progettate per essere utilizzate per sollevare il sistema.

Le maniglie devono essere utilizzate solo per spingere e tirare il sistema.

Per sollevare il sistema, esso deve essere fissato ad un pallet, o essere collocato nella cassa d'imballaggio originale.

Non utilizzare un carrello per spostare il sistema.


Fermi delle ruote

I fermi delle ruote consentono di stabilizzare il sistema durante lo spostamento, la scansione o l'immagazzinamento.


Su ogni ruota è presente un meccanismo di blocco.


È possibile innestare il meccanismo premendo con il piede sul pedale nero.



Portare il pedale in  posizione in modo da bloccare la ruota affinché il sistema non possa muoversi liberamente.

Questo controllo consente di stabilizzare il carrello prima della scansione.

Portare il pedale in  posizione in modo da bloccare la ruota nella direzione desiderata affinché sia possibile muovere il sistema in avanti e indietro senza ruotarlo.

Portare il pedale in  posizione in modo da sbloccare la ruota per muovere il sistema liberamente.

Si consiglia di bloccare le ruote quando il sistema è incustodito o viene lasciato in corridoi o in altre aree in cui esiste il rischio di urti o collisioni accidentali.



ATTENZIONE

I fermi delle ruote non devono essere utilizzati per stabilizzare il sistema su rampe o pendii.

Non parcheggiare o conservare il sistema su pendii o superfici irregolari.

Poggiapiedi

Per la comodità dell'operatore, il carrello è dotato di due poggiapiedi. Tali poggiapiedi sono posti tra le ruote anteriori, al di sopra delle stesse. Offrono un appoggio ergonomico su cui riposare le gambe in posizione neutra quando si esegue una scansione da seduti.



Spostamento del sistema

Preparazione del sistema per lo spostamento

1. Spegnerne il sistema.
2. Scollegare il cavo di alimentazione principale e gli eventuali cavi accessori (rete, ecc.).
3. Utilizzare il sistema di gestione dei cavi del trasduttore per sollevarli ed evitare che si impiglino nelle ruote.
4. Rimuovere tutte le periferiche e gli oggetti dal ripiano oppure assicurarsi che poggino saldamente.
5. Bloccare il braccio articolato del monitor nella posizione più bassa.
6. Sbloccare i fermi delle ruote.

Spostamento del sistema

1. Afferrare saldamente le maniglie anteriori della macchina.
2. Mantenendo una postura eretta, spingere il sistema in avanti.
3. Manovrare il sistema spostando le maniglie nella direzione opposta a quella verso la quale si desidera dirigere il carrello (ad esempio, spingere le maniglie verso destra per manovrare il carrello verso sinistra).



AVVERTIMENTO

Prestare attenzione quando si sposta il sistema. Potrebbe causare lesioni all'utente o a terzi se rotola sui piedi o sugli stinchi.

Durante lo spostamento del sistema, utilizzare il braccio del monitor e i meccanismi di bloccaggio del pannello di controllo.

Mai tentare di sollevare il sistema manualmente.

Al fine di evitare lesioni, è opportuno utilizzare un supporto, come una rampa o un ascensore.

Prestare attenzione quando si sale o si scende dalle rampe.

Non spingere il sistema da un lato né dall'altro con forza eccessiva. Il sistema potrebbe ribaltarsi.

Non lasciare che le ruote rotolino sul trasduttore o sui cavi di alimentazione.

Se si riscontra un guasto delle maniglie, delle ruote o dei meccanismi di frenatura, parcheggiare il sistema su una superficie piana in una zona sicura, azionare i freni e interrompere l'uso fino a quando le parti meccaniche non possano essere controllati da un rappresentante autorizzato dell'assistenza SuperSonic Image.

Collegamento del cavo di alimentazione e della terra di protezione



AVVERTIMENTO

Assicurarsi di collegare la spina di alimentazione a una presa di corrente a tre poli con messa a terra conforme alla potenza indicata sulla targhetta.

Se questo tipo di presa non è disponibile, rivolgersi al rappresentante di SuperSonic Imagine.

Quando il sistema è acceso, il colore dei tre LED posti accanto all'interruttore di alimentazione principale indica le seguenti condizioni:



LED	STATO
Verde	Funzionamento normale
Giallo	Guasto alta tensione
Blu o bianco	Interruzione dell'alimentazione

Quando si illumina un LED giallo, blu o bianco, spegnere il sistema e contattare il rappresentante locale di SuperSonic Imagine.

Attendere che il LED dell'alimentatore **VERDE** sia acceso e risulti non lampeggiante prima di accendere il pannello di controllo.

Informazioni relative al terminale a cui collegare il conduttore di equalizzazione del potenziale (⚡):

Per utilizzare un altro dispositivo medico in combinazione con questo sistema, è necessario disporre di un filo equipotenziale per il collegamento a un bus equipotenziale. Per ulteriori informazioni, rivolgersi al rappresentante SuperSonic Imagine. Assicurarsi di aver collegato il filo equipotenziale prima di inserire la spina dell'apparecchiatura nella presa di alimentazione. Per evitare scosse elettriche, assicurarsi inoltre di aver disinserito la spina dell'apparecchiatura dalla presa di alimentazione prima di scollegare il filo.

Accessori e kit compatibili

In determinate condizioni d'uso, i medici che eseguono esami con il sistema possono impiegare materiali supplementari forniti da terze parti. La decisione di utilizzare il sistema e i trasduttori con prodotti di terze parti è completamente a discrezione del medico. Nelle seguenti tabelle sono elencati i prodotti idonei all'uso con il sistema e i trasduttori Aixplorer® Ultimate. L'utilizzo di prodotti forniti da terze parti non inclusi nel seguente elenco è a esclusivo rischio dell'utente e del paziente.

Gel

La maggior parte dei gel a base d'acqua è compatibile con i trasduttori del sistema a ultrasuoni.

I seguenti gel sono consigliati per la compatibilità con i trasduttori Aixplorer®. Verificare se i prodotti consigliati nelle tabelle seguenti sono approvati per l'uso nel proprio paese.

Gel	Sterilità	Produttore
Aquasonic 100	Non sterile	Parker Laboratories, Inc
Ultra/Phonic Conductivity	Non sterile	Pharmaceutical Innovations
Aquasonic 100 sterile	Sterile	Parker Laboratories, Inc
Gel per ultrasuoni sterile	Sterile	Sonogel



AVVERTIMENTO

Utilizzare solo gel raccomandati (lubrificanti). Prodotti alternativi possono danneggiare la sonda e invalidare la garanzia.

Scalda gel



Per la comodità dell'operatore è stato fornito uno scalda gel.
Esso riscalda il gel fino a 40 °C.

Fare riferimento alle istruzioni di montaggio dello scalda gel e alle istruzioni per l'uso fornite con lo scalda gel.



AVVERTIMENTO

Non riscaldare eccessivamente il gel per evitare il rischio di lesioni o bruciature.

Lo scalda gel è dotato di 2 sistemi di prevenzione da surriscaldamento: un sensore e un interruttore. Fare riferimento alla Guida utente dello scalda gel.

Utilizzare lo scalda gel esclusivamente con i gel consigliati da Aixplorer® che sono consigliati anche da Parker.

Rispettare la data di scadenza del gel.

Il sistema e i suoi accessori non sono destinati a essere utilizzati all'aperto.



ATTENZIONE

Lo scalda gel può essere pulito con un panno morbido e umido e con un detergente o un disinfettante di categoria ospedaliera, come le salviette ProteX™.

Prestare attenzione a non bagnare i comandi elettronici.

Non usare un detergente abrasivo o alcol isopropilico per pulire lo scalda gel.

Non sommergere o immergere lo scalda gel in acqua.

Fare riferimento alla Guida utente dello scalda gel.

Impostare lo scalda gel in modo adeguato e in una posizione stabile.

Nel caso in cui lo scalda gel sia posizionato nel ripiano per oggetti del sistema, prestare attenzione durante lo spostamento del sistema poiché lo scalda gel potrebbe cadere.

Con questo dispositivo, utilizzare esclusivamente gel per ultrasuoni. Non utilizzare nessun altro prodotto.

Lo scalda gel ha una garanzia limitata. Fare riferimento alla Guida utente dello scalda gel.

Guaine per trasduttore

In determinate condizioni in cui il trasduttore potrebbe entrare a contatto con membrane mucose, sangue o altri liquidi corporei, è consigliato l'uso di una guaina per il trasduttore.



AVVERTIMENTO

L'uso di un coperchio del trasduttore è raccomandato.

Dopo l'uso, la guaina monouso deve essere rimossa e scartata.

La sonda endocavitaria deve essere utilizzata con una guaina sterile.

Se queste sonde sono utilizzate come supporto in procedure di biopsia, tutti gli accessori per biopsia devono essere sterili per la procedura e devono essere puliti e risterilizzati secondo le raccomandazioni del produttore, dopo ogni utilizzo.

Le sonde SE12-3 e quella SEV12-3 devono essere pulite e sottoposte a disinfezione di livello elevato dopo l'uso, anche se è stata utilizzata una guaina sterile.

Le guaine possono rompersi durante l'uso e il livello di contaminazione risultante può non essere facilmente visibile.

Nelle tabelle seguenti sono elencate informazioni di base relative alle guaine sterili per trasduttori compatibili con i trasduttori a ultrasuoni

Aixplorer®. Verificare se i prodotti consigliati nelle tabelle seguenti sono approvati per l'uso nel proprio paese.

SL15-4 e SL18-5



Larghezza del trasduttore: 6,58 cm, lunghezza del cavo: 2,1 m

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Piegato telescopicamente	610-637	8,9 x 91,5 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Piegato telescopicamente	610-1000	10,2 x 147 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Compattato	610-001	8,9 x 61 cm
CIVCO	Non sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Compattato (3D)	610-362	14 x 61 cm

SC6-1 e XC6-1



Larghezza del trasduttore: 7,89 cm (3,11 pollici), lunghezza del cavo:
2,1 m (82,7 pollici)

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Piegato telescopicamente	610-637	8,9 x 91,5 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Piegato telescopicamente	610-1000	10,2 x 147 cm

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Piegato telescopicamente (3D)	610-542	14 x 91,5 cm
CIVCO	Non sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Compattato (3D)	610-362	14 x 61 cm

SE12-3

Larghezza trasduttore in punta 2,42 cm, massima larghezza del trasduttore alla maniglia 4 cm, lunghezza del cavo 2,1 m



Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Compattato	610-006	11,9 rastremato su 3,8 x 61 cm
CIVCO	Non sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Compattato/ No gel	610-007	11,9 rastremato su 3,8 x 61 cm
CIVCO	Sterile	Lattice	Arrotolato	610-1199	3,5 x 20 cm
CIVCO	Sterile	Lattice	Neo-Guard	610-213	2,6 x 30 cm
CIVCO	Sterile	Lattice	Pacchetti forati singoli/ arrotolati	610-214	3,5 x 20 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	Neo-Guard/ arrotolato	610-843	2,6 x 30 cm

Per l'applicazione perioperatoria Brain (disponibile solo per l'Europa), la sonda SE12-3 deve essere utilizzata con una di queste guaine:

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	Intraoperatorio apirogeno CIV-Flex	610-956	4,1 x 147 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	Intraoperatorio apirogeno CIV-Flex	610-1107	10,2 x 147 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	Intraoperatorio apirogeno NeoGuard	610-1118	15,2 x 244 cm

SEV12-3

Larghezza trasduttore in punta 2,47 cm, massima larghezza del trasduttore alla maniglia 4 cm, lunghezza del cavo 2,1 m

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Lattice	Pacchetti forati singoli/ arrotolati	610-214	3,5 x 20 cm

SLV16-5

Larghezza del trasduttore: 6,4 cm. Lunghezza del cavo: 2,1 m

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	Chirurgica intraoperatoria/ A	610-023	15,2 rastremato su 7,6 x 244 cm

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
			fisarmonica/ No gel		
CIVCO	Sterile	Kit di sostituzione monouso Ultra-Pro II	CIV-Flex/ Piegato telesopicamente (3D)	610-608	14 x 91,5 cm

SLH20-6



Larghezza del trasduttore: 3,2 cm (1,25 pollici), lunghezza del cavo: 2,1 m (82,7 pollici)

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	Polipiegato telesopicamente/ punta accuratamente collegata	610-797	15,2 x 244 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	Apirogeno/ CIV-Flex/ Telesopicamente piegato con bande	610-956	7,6 rastremato su 4,1 x 147 cm

SL10-2



Larghezza del trasduttore: 5,92 cm (2,33 pollici), lunghezza del cavo: 2,1 m (82,7 pollici)

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Compattato	610-323	6 x 91,5 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Compattato	610-001	8,9 x 61 cm

XP5-1



Larghezza trasduttore in punta 2,89 cm, massima larghezza del trasduttore alla maniglia 3,79 cm, lunghezza del cavo 2,1 m

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	CIV-Flex/ Compattato	610-323	6 x 91,5 cm

SMC12-3



Larghezza trasduttore in punta 0,91 cm, massima larghezza del trasduttore alla maniglia 2,78 cm, lunghezza del cavo 2,1 m

Produttore	Sterilità	Lattice/ Privo di lattice	Descrizione	Numero prodotto	Dimensioni
CIVCO	Sterile	Lattice	Latex Pro/ arrotolato	610-213	2,6 x 30 cm
CIVCO	Sterile	Privo di lattice	Neo-Guard/ arrotolato	610-1126	2 x 30 cm
CIVCO	Non sterile	Privo di lattice	Neo-Guard/ arrotolato	610-838	4 x 30 cm

Tutti sono certificati CE come CE 0120. Tutti sono approvati dalla FDA:

- Le coperture prive di lattice CIV-Flex per uso generico sono conformi a FDA K970513
- Le coperture 3D CIV-Flex sono conformi a FDA K002546
- Le coperture Neo-Guard ed Eclipse sono conformi a FDA K991236
- Le coperture in lattice per uso generico sono conformi a FDA K970515



GUAINE PER TRASDUTTORE IN LATTICE

È possibile ricoprire i trasduttori con guaine in lattice o latex free per applicazioni semi-critiche. Tuttavia, l'uso di guaine in lattice può implicare il rischio di reazioni allergiche.

Il seguente allarme sanitario è stato ristampato al fine di informare l'utente del possibile rischio comportato dall'uso di guaine in lattice.

Allarme medico FDA, 29 marzo 1991, Reazioni allergiche ai dispositivi medicali contenenti lattice naturale (FDA MDA91-1)

A causa delle segnalazioni di gravi reazioni allergiche ai dispositivi medicali contenenti lattice naturale, la FDA consiglia agli operatori sanitari di individuare tra i propri pazienti quelli sensibili al lattice e prepararsi a curare tempestivamente le reazioni allergiche.

Le reazioni al lattice nel paziente variano dall'orticaria da contatto all'anafilassi sistemica.

Il lattice è un componente di molti dispositivi medicali, tra cui guanti chirurgici e per medicazione, cateteri, tubi per intubazione, maschere per anestesia e barriere dentali.

La FDA ha recentemente riscontrato un aumento delle segnalazioni di reazioni allergiche ai dispositivi medicali contenenti lattice.

Una marca di beccucci per enteroclisma con manicotto è stata recentemente ritirata dal commercio in seguito al decesso di vari pazienti come risultato di reazioni anafilattoidi sviluppatasi durante procedure di enteroclisma di bario.

La letteratura medica include ulteriori rapporti sulla sensibilizzazione al lattice.

L'esposizione ripetuta al lattice contenuto nei dispositivi medicali e in altri prodotti di consumo può figurare tra i motivi per i quali la diffusione della sensibilizzazione al lattice appare in aumento.

Ad esempio, dai rapporti risulta che il 6-7% del personale chirurgico e il 18-40% dei pazienti con spina bifida è sensibile al lattice.

Le proteine del lattice stesso sembrano essere la causa primaria delle reazioni allergiche.

Benché la probabilità con cui la proteina può causare reazioni gravi non sia ancora nota, la FDA sta collaborando con i produttori di dispositivi medicali contenenti lattice al fine di ridurre il più possibile i livelli di proteina contenuta nei loro prodotti.

Le raccomandazioni della FDA per gli operatori sanitari in merito a tale problema sono le seguenti:

Durante l'acquisizione di anamnesi generali dei pazienti, includere domande riguardo la sensibilità al lattice.

Includere domande sulla sensibilizzazione al lattice durante l'anamnesi del paziente.

A raccomandazione è particolarmente importante per pazienti chirurgici e radiologici, pazienti con spina bifida e operatori sanitari.

Può essere utile porre domande sull'eventuale comparsa di prurito, eruzioni cutanee o difficoltà respiratorie dopo aver indossato guanti in lattice o aver gonfiato un palloncino.

È opportuno contrassegnare le cartelle mediche dei pazienti che hanno riferito di episodi di allergia al lattice. Se si sospetta la sensibilizzazione al lattice, valutare la necessità di utilizzare dispositivi realizzati in materiali alternativi, come la plastica.

Ad esempio, se il paziente risulta sensibile, l'operatore sanitario può indossare guanti latex free sopra quelli in lattice. Se sia l'operatore sanitario che il paziente risultano sensibili, è opportuno indossare guanti in lattice intermedi (non sempre i guanti in lattice etichettati come "ipoallergenici" possono prevenire reazioni avverse).

Ogni volta che si utilizzano dispositivi medicali contenenti lattice, in particolare quando il lattice entra a contatto con le membrane mucose, prestare attenzione alla possibile comparsa di una reazione allergica.

Se compare una reazione allergica e il lattice è l'agente allergizzante sospetto, informare il paziente di una possibile sensibilizzazione al lattice e considerare la necessità di procedere a una valutazione immunologica.

Consigliare al paziente di informare gli operatori sanitari e il personale di emergenza di un'eventuale sensibilizzazione al lattice nota prima di sottoporsi a procedure mediche.

Consigliare ai pazienti con grave intolleranza al lattice di indossare un braccialetto di identificazione medica.

Attualmente, la FDA richiede agli operatori sanitari di segnalare eventuali incidenti di reazioni allergiche al lattice o ad altri materiali impiegati nei dispositivi medicali. (Consultare il Drug Bulletin della FDA datato ottobre 1990)

Per segnalare un incidente, contattare il FDA Problem Reporting Program, operante tramite il numero verde negli Stati Uniti offerto dall'ente U.S. Pharmacopeia: 800-638-6725.

Per domande sull'attività dell'FDA in relazione alla sensibilizzazione al lattice e all'anestesiologia, contattare l'Office of Health Affairs, Center for Devices and Radiological Health, Rockville MD.

Per ottenere una copia di un elenco di riferimento sulla sensibilizzazione al lattice, scrivere all'indirizzo: LATEX, FDA, HFZ-220, Rockville, MD 20857.

Prodotti per la pulizia

Per informazioni dettagliate sulla disinfezione e la pulizia e sui prodotti associati, vedere il [Capitolo 9, Cura e manutenzione del sistema \[461\]](#).

Carta e toner per la stampante

Per informazioni dettagliate sulla sostituzione della carta e del toner nella stampante e sui prodotti associati, vedere il [Capitolo 9, Cura e manutenzione del sistema \[461\]](#).



ATTENZIONE

Le apparecchiature aggiuntive collegate ad apparecchiature elettromedicali devono essere conformi ai rispettivi standard IEC o ISO (ad esempio IEC 60950 per le apparecchiature di elaborazione dati).

Inoltre, tutte le configurazioni devono essere conformi ai requisiti per i sistemi elettromedicali (vedere IEC 60601-1).

Qualsiasi persona che colleghi apparecchi accessori ad apparecchiature elettromedicali sta configurando un sistema medico ed è quindi responsabile che il sistema sia conforme ai requisiti per i sistemi elettromedicali.

Si richiama l'attenzione sul fatto che le leggi locali hanno la priorità rispetto ai requisiti di cui sopra.

In caso di dubbio, rivolgersi al rappresentante locale o al servizio di assistenza tecnica.

Guide per biopsia

Le guide per biopsia vengono utilizzate durante esami biotici ecoguidati allo scopo di prelevare un campione di tessuto o di liquido da una lesione.

È possibile utilizzare i seguenti kit per biopsia:

Guide	Produttore	Numero prodotto	SL15-4 SL18-5	SC6-1 XC6-1	SE12-3	SEV12-3
Sistema di guida in piano Infiniti plus	CIVCO	672-001	✓			
Sistema di guida ago Ultra-Pro II	CIVCO	672-002		✓		
Guida ago endocavitario monouso	CIVCO	657-014			✓	
Guida ago endocavitario riutilizzabile	CIVCO	610-666			✓	✓

Guide	Produttore	Numero prodotto	SL15-4 SL18-5	SC6-1 XC6-1	SE12-3	SEV12-3
Guida ago endocavitario sterile monouso	CIVCO	610-1275			✓	✓
Guida ago endocavitario sterile monouso	PROTEK	Aquamarine #9000			✓	✓

Per un elenco completo, fare riferimento all'ultima versione applicabile del catalogo dei fornitori per accessori compatibili di SuperSonic Imagine.

Capitolo 5. Utilizzo del sistema

Convenzioni

Convenzioni utilizzate in questa Guida utente

Nella presente Guida utente sono state utilizzate le seguenti convenzioni:

Tutte le procedure sono numerate. È necessario completare i passaggi nella sequenza in cui sono presentati per garantire un risultato corretto.

Gli elenchi puntati riportano informazioni generali su una particolare funzione o procedura ma non si riferiscono a passaggi da eseguire in sequenza.

I nomi dei controlli, le voci di menu e/o i titoli sono indicati così come appaiono nel sistema.

I simboli sono riportati così come appaiono nel sistema.

Il lato sinistro del sistema corrisponde alla sinistra dell'utente posizionato davanti al sistema e rivolto verso di esso.

Toccare significa premere un pulsante sul touchscreen.

Convenzioni utilizzate nel sistema

Nel sistema vengono utilizzate le seguenti convenzioni:

Il software in esecuzione nel sistema utilizza elementi grafici simili a quelli utilizzati nei comuni PC.

In un menu o in un'altra visualizzazione, una barra di evidenziazione indica che la voce o il nome contenuto all'interno della barra stessa sono stati selezionati.

Premendo **Seleziona** si consente effettivamente di selezionare la voce, assegnare un valore a un parametro di sistema o avviare l'operazione correlata alla voce selezionata

Per immettere testo in un campo di testo, posizionare il cursore nel campo e utilizzare la tastiera del touchscreen.

Per visualizzare un elenco, fare clic sulla freccia giù.

Per scorrere un elenco, assicurarsi che il puntatore sia posizionato sull'elenco, Quindi utilizzare il **TouchRing™** per scorrere. Muovere il dito in senso orario per scorrere un elenco verso il basso, oppure in senso antiorario per scorrerlo verso l'alto.



Manopole

Pannello di controllo

I controlli sul pannello di controllo includono pulsanti, manopole e pulsanti a manopola.

Premere un pulsante per attivare o disattivare la relativa funzione.

Ruotare una manopola per modificare l'impostazione selezionata.

Premere un pulsante a manopola per attivarne la relativa funzione, quindi ruotarlo per modificare l'impostazione selezionata.


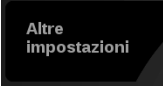
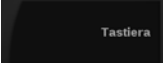


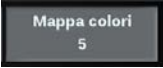
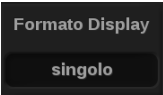
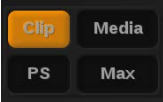


NOTA

Premendo pulsanti relativi a opzioni non disponibili non comporterà risposte ai comandi stessi.

Touchscreen

Il touchscreen contiene diversi tipi di controlli, a seconda della funzione da eseguire.

Toccare questo tipo di controllo...	...per attivare questo evento
	<p>Toccare una parte della ruota per visualizzare un menu di modalità di imaging diverso.</p> <p>In questo esempio, toccando B viene visualizzato un menu di controlli associati alla modalità B-Mode, ma non si passa alla modalità B-Mode.</p>
	<p>Toccare Altre impostazioni per visualizzare un'ulteriore pagina di controlli associati alla modalità corrente. Per la maggior parte delle modalità di imaging sono disponibili due pagine di impostazioni.</p>
	<p>Toccare questo controllo per aprire una pagina o una funzione specifica. In questo esempio, toccando il controllo Tastiera viene visualizzata la tastiera.</p>
	<p>Toccare questo controllo per attivare o disattivare una funzione. Il pulsante LED è di colore arancione quando la funzione è attiva e blu scuro quando non è attiva.</p>
	<p>Toccare questo controllo per modificare il valore visualizzato sul pulsante.</p> <p>Premere ripetutamente questo tipo di pulsante per passare in rassegna tutti i valori.</p> <p>Il valore visualizzato è indicato dalla posizione del contrassegno di colore arancione.</p>
	<p>Per modificare il valore, ruotare la manopola posta sotto l'etichetta del touchscreen.</p>
	<p>Toccare questo controllo per modificare il valore visualizzato sul pulsante. Il valore visualizzato è indicato nella casella.</p>
	<p>Toccare la parte desiderata del pulsante per modificarne il valore.</p>

Operazioni preliminari

Accensione e spegnimento del sistema

È possibile impostare il sistema in due diverse modalità di alimentazione: On e Off.

Accensione del sistema

1. Premere **I** sull'interruttore situato sul retro del carrello.

Attendere che il LED dell'alimentatore **VERDE** sia acceso e risulti non lampeggiante prima di accendere il pannello di controllo.



Avvio del sistema

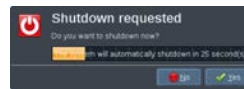


1. Premere l'icona **On/Off** sul pannello di controllo, accanto all'altoparlante sinistro.

Il sistema controlla automaticamente un certo numero di componenti e periferiche e si avvia.

Spegnimento del sistema

1. Premere l'icona **On/Off** sul pannello di controllo, accanto all'altoparlante sinistro.
2. Viene visualizzato il menu di arresto.



3. Seleziona **Sì**.

Arresto del sistema

1. Premere **0** sull'interruttore presente nel retro del carrello per completare l'arresto del sistema.

Se alcuni elementi sono ancora presenti in coda per l'esportazione, verrà visualizzato il seguente menu di arresto:



Per impostazione predefinita, i processi non ancora completati verranno riavviati al successivo avvio del sistema. Se si desidera annullare i processi non ancora completati dal sistema, deselegionare la casella prima di arrestare il sistema.

Quando il sistema è spento, non consuma energia. Per ottimizzare i consumi energetici e velocizzare il riavvio del sistema, attenersi ai seguenti consigli:

- Se il sistema non verrà utilizzato durante la notte, commutare l'interruttore su Off al termine della giornata. Premere l'interruttore On/Off sopra il pannello di controllo per spegnere il sistema.
- Se il sistema non viene utilizzato per più di una notte, arrestarlo. Premere il pulsante On/Off sul pannello di controllo per arrestare il sistema.

Se possibile, attenersi sempre alle procedure descritte in questo capitolo per spegnere il sistema.

Lo spegnimento del sistema eseguito in altro modo richiederà tempi di inizializzazione più lunghi alla riaccensione e potrebbe causare altri problemi.



ATTENZIONE

Accendere il sistema solo dopo che l'alimentazione è stata disattivata per più di 15 secondi. Se il sistema viene acceso subito dopo lo spegnimento, potrebbe non funzionare correttamente.

Se l'alimentazione non può essere spenta con la procedura normale, tenere premuto On/Off per almeno 5 secondi. Se l'alimentazione non è ancora disattivata, disattivare l'interruttore del pannello di alimentazione sul retro del sistema.

Questi metodi non devono essere utilizzati in condizioni normali. Possono danneggiare il sistema.

Se l'alimentazione non viene spenta seguendo le normali procedure, le immagini B-mode potrebbero non essere visualizzate quando l'alimentazione del sistema viene riaccesa. Ciò non indica un guasto del sistema. Spegner l'interruttore sul pannello di alimentazione sul retro del sistema, attendere almeno 15 secondi, quindi accendere il sistema.

Non spegnere il sistema durante il trasferimento dei file. Possono derivarne corruzione o perdita dei dati.



AVVERTIMENTO

Per l'arresto di emergenza del dispositivo, utilizzare l'interruttore posto sul retro di Aixplorer® Ultimate

Impostazione di data e ora

Il sistema include una funzione di orologio/calendario che consente di mantenere memorizzate l'ora e la data anche quando il sistema viene spento e scollegato dall'alimentazione.

Per istruzioni sull'impostazione di data e ora, fare riferimento al **Capitolo 8, Personalizzare il sistema [403]**.

Impostazione della lingua

È possibile configurare la lingua dell'interfaccia utente e i parametri regionali nella configurazione del sistema.

Per istruzioni sull'impostazione della lingua, fare riferimento al capitolo **Capitolo 8, Personalizzare il sistema [403]**.

Connessione alla rete

Il sistema supporta funzioni di rete standard, tra cui la stampa su stampanti DICOM, stampanti locali e stampanti di referti (opzioni).

Per istruzioni sulla configurazione della rete, fare riferimento al **Capitolo 8, Personalizzare il sistema [403]**.

Selezione di un trasduttore

Per il collegamento dei trasduttori al sistema sono disponibili quattro porte che è possibile occupare contemporaneamente; tuttavia, è possibile attivare un solo trasduttore alla volta.

Quando un trasduttore non viene utilizzato, riporlo in uno degli appositi supporti.

Utilizzare sempre il sistema di gestione dei cavi per impedire che i cavi vengano calpestati o schiacciati dalle ruote del carrello.



Collegamento di un trasduttore

Vedere [la sezione chiamata «Connessione di un trasduttore» \[133\]](#).

Selezione di un trasduttore per un esame

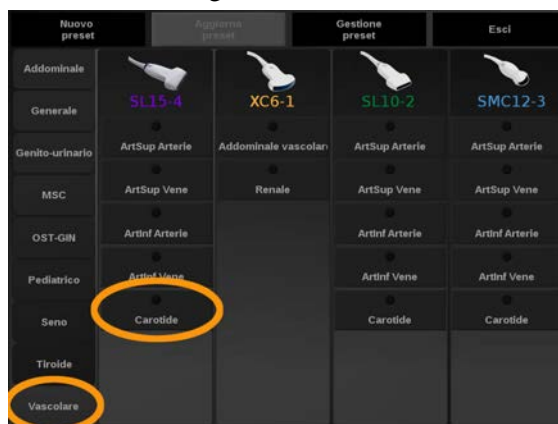
All'accensione del sistema, il sistema è configurato in base all'ultimo trasduttore utilizzato, all'ultima applicazione e all'ultimo preset utilizzato.

È possibile scegliere tra i quattro trasduttori collegati durante il funzionamento del sistema.



1. Premere **Sonda** sul pannello di controllo.

Verrà visualizzato il touchscreen con le applicazioni compatibili con i trasduttori collegati al sistema.



2. Toccare la **scheda** corrispondente all'applicazione clinica desiderata.

Esempio: Vascolare

Sul touchscreen verranno visualizzate le sonde utilizzabili per l'applicazione selezionata, nonché i preset associati.

3. Premere il **Preset**.

Esempio: Carotide

Il touchscreen Sonda verrà chiuso e il sistema risulterà attivo in modalità imaging B-Mode.

I preset di fabbrica appaiono in blu più scuro e quelli creati dall'utente appaiono in blu più chiaro.



NOTA

È possibile personalizzare l'elenco visualizzato di preset nella configurazione di sistema. Fare riferimento a [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#)

Il trasduttore, l'applicazione e il preset selezionati verranno visualizzati nell'intestazione della schermata di imaging principale.



AVVERTIMENTO

Utilizzare solo gel raccomandati (lubrificanti). Prodotti alternativi possono danneggiare la sonda e invalidare la garanzia.

Inizio di un esame

Operazioni preliminari

Prima di acquisire le immagini è opportuno creare l'esame di un paziente oppure recuperare un paziente già creato nel sistema.

Prima di eseguire la scansione su un nuovo paziente, verificare che l'esame precedente sia terminato attenendosi alla seguente procedura:

- Premere **Termina esame** sul pannello di controllo.
- Premere **Nuovo paziente** sul touchscreen.



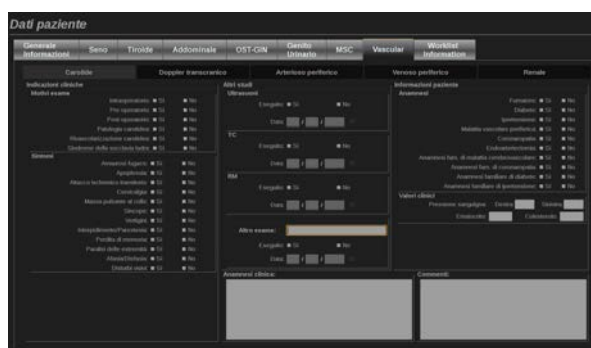
Creazione di un nuovo paziente

IMMISSIONE DATI PAZIENTE



1. Premere **Paziente** sul pannello di controllo.

Sullo schermo principale verrà visualizzata la schermata di immissione dei dati paziente.



Il sistema **Informazioni generali** della schermata di immissione dei dati paziente, vengono visualizzati i campi relativi all'identità del paziente.

Il sistema **Worklist** della schermata di immissione dei dati paziente vengono visualizzate le informazioni provenienti dalla funzione MWL (se associata e configurata).

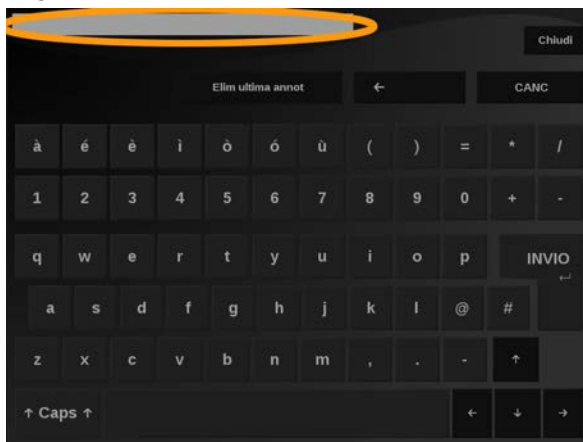
Sono disponibili **diverse altre schede**, in ciascuna delle quali sono visualizzate informazioni cliniche specifiche:

- Seno
- Tiroide
- Addominale
- Ginecologico
- Genito-urinario
- MSK
- Vascolare



Per passare da una scheda all'altra, spostare il cursore verso la scheda che si desidera aprire e premere **Seleziona** sul pannello di controllo. Per inserire i nuovi dati, posizionare il cursore sul campo che si desidera compilare. Il campo attivo verrà automaticamente evidenziato in arancione.

Digitare il testo desiderato mediante la tastiera..



È possibile visualizzare il testo digitato direttamente sul touchscreen, nell'area di anteprima.



NOTA

ID paziente: Nel sistema viene utilizzato un ID univoco per identificare ogni singolo paziente. È possibile immettere un ID personalizzato oppure lasciare che il sistema ne crei uno automaticamente. Le immagini e i referti verranno archiviati in base all'ID del paziente.

Il nome e l'ID appaiono nella parte superiore di tutti i display delle immagini.

L'ID può essere ottenuto anche tramite il lettore di codici a barre.



ATTENZIONE

Prestare attenzione a confermare il nome e l'ID del paziente prima di effettuare un esame per un nuovo paziente.

Controllare il formato della data prima di inserire la data di nascita, l'ultimo periodo mestruale (LMP), la data presunta del parto (EDD), la data del concepimento (DOC) e la data di ovulazione. L'errato inserimento di tali parametri si tradurrà in un'età gestazionale (GA) imprecisa.

Inserire EDD e GA nella cartella clinica del paziente per eseguire un backup.

Selezionare il pulsante "Attivare calcoli OB" nella pagina Inserimento dati del paziente (PDE), al fine di eseguire i calcoli ostetrici.

È opportuno precisare quale autore OB deve essere utilizzato per ciascun particolare tipo di misurazione per calcolare la GA e ottenere un peso stimato fetale (EFW).

Una diagnosi non può basarsi su una sola misurazione o su un singolo dato. Occorre sempre prestare attenzione nel considerare la valutazione clinica generale del paziente, compresa la cartella clinica.

A seconda della posizione fetale, alcune misurazioni potrebbero risultare errate. Occorre sempre prestare attenzione nel considerare la valutazione clinica generale del paziente, compresa la cartella clinica.

Il sistema fornisce misurazioni fetali per un massimo di cinque feti. Prestare attenzione a non confondere i feti durante le misurazioni.

Per ciascuna misurazione eseguita, è possibile selezionare la prima, l'ultima, la media, la minima, la massima o specificamente una delle cinque misurazioni che possono essere visualizzate, utilizzando la funzione selettore nella scheda Misurazioni del report.

Prestare attenzione nel momento in cui si eliminano le misurazioni, poiché ciò influirà sul risultato del selettore.

Gli scostamenti rispetto ai valori normali delle misurazioni devono essere valutati sulla base dei grafici e della letteratura.



PER SELEZIONARE UN VALORE IN UN ELENCO:

1. Spostare il cursore sulla freccia a destra dell'elenco a discesa.
2. Premere **Seleziona** per visualizzare l'elenco.
3. Spostare il cursore verso il basso per il valore selezionato e premere nuovamente il pulsante **Seleziona** per convalidare la propria scelta.

È possibile salvare la schermata di immissione dei dati paziente come immagine dell'esame.

A tale scopo, premere **Salva immagine** nella schermata di immissione dei dati paziente.

La scheda attiva sarà salvata come screenshot.

Caricamento di un file del paziente dalla Modality Worklist

RICERCA DI ESAMI NELLA WORKLIST

Questa funzione è disponibile se il sistema è connesso alla rete e la funzione DICOM è abilitata.

1. Premere **Paziente** sul pannello di controllo.

Sullo schermo principale verrà visualizzata la schermata di immissione dei dati paziente.

Sul touchscreen verrà visualizzata la tastiera.

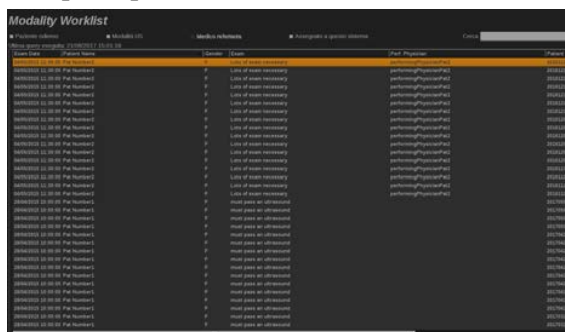


NOTA

Se una Modality Worklist è configurata e associata, premendo **Termina esame** verrà automaticamente visualizzata la Modality Worklist (se configurata).

2. Toccare **M.Worklist** sul touchscreen.

Sullo schermo principale verrà visualizzata la MWL.



Patient Name	Exam	Modality	Patient ID
1000000001 00:00:00 Pat Number1	P	List of exam necessary	1000000001
1000000002 00:00:00 Pat Number2	P	List of exam necessary	1000000002
1000000003 00:00:00 Pat Number3	P	List of exam necessary	1000000003
1000000004 00:00:00 Pat Number4	P	List of exam necessary	1000000004
1000000005 00:00:00 Pat Number5	P	List of exam necessary	1000000005
1000000006 00:00:00 Pat Number6	P	List of exam necessary	1000000006
1000000007 00:00:00 Pat Number7	P	List of exam necessary	1000000007
1000000008 00:00:00 Pat Number8	P	List of exam necessary	1000000008
1000000009 00:00:00 Pat Number9	P	List of exam necessary	1000000009
1000000010 00:00:00 Pat Number10	P	List of exam necessary	1000000010
1000000011 00:00:00 Pat Number11	P	List of exam necessary	1000000011
1000000012 00:00:00 Pat Number12	P	List of exam necessary	1000000012
1000000013 00:00:00 Pat Number13	P	List of exam necessary	1000000013
1000000014 00:00:00 Pat Number14	P	List of exam necessary	1000000014
1000000015 00:00:00 Pat Number15	P	List of exam necessary	1000000015
1000000016 00:00:00 Pat Number16	P	List of exam necessary	1000000016
1000000017 00:00:00 Pat Number17	P	List of exam necessary	1000000017
1000000018 00:00:00 Pat Number18	P	List of exam necessary	1000000018
1000000019 00:00:00 Pat Number19	P	List of exam necessary	1000000019
1000000020 00:00:00 Pat Number20	P	List of exam necessary	1000000020
1000000021 00:00:00 Pat Number21	P	List of exam necessary	1000000021
1000000022 00:00:00 Pat Number22	P	List of exam necessary	1000000022
1000000023 00:00:00 Pat Number23	P	List of exam necessary	1000000023
1000000024 00:00:00 Pat Number24	P	List of exam necessary	1000000024
1000000025 00:00:00 Pat Number25	P	List of exam necessary	1000000025
1000000026 00:00:00 Pat Number26	P	List of exam necessary	1000000026
1000000027 00:00:00 Pat Number27	P	List of exam necessary	1000000027
1000000028 00:00:00 Pat Number28	P	List of exam necessary	1000000028
1000000029 00:00:00 Pat Number29	P	List of exam necessary	1000000029
1000000030 00:00:00 Pat Number30	P	List of exam necessary	1000000030
1000000031 00:00:00 Pat Number31	P	List of exam necessary	1000000031
1000000032 00:00:00 Pat Number32	P	List of exam necessary	1000000032
1000000033 00:00:00 Pat Number33	P	List of exam necessary	1000000033
1000000034 00:00:00 Pat Number34	P	List of exam necessary	1000000034
1000000035 00:00:00 Pat Number35	P	List of exam necessary	1000000035
1000000036 00:00:00 Pat Number36	P	List of exam necessary	1000000036
1000000037 00:00:00 Pat Number37	P	List of exam necessary	1000000037
1000000038 00:00:00 Pat Number38	P	List of exam necessary	1000000038
1000000039 00:00:00 Pat Number39	P	List of exam necessary	1000000039
1000000040 00:00:00 Pat Number40	P	List of exam necessary	1000000040
1000000041 00:00:00 Pat Number41	P	List of exam necessary	1000000041
1000000042 00:00:00 Pat Number42	P	List of exam necessary	1000000042
1000000043 00:00:00 Pat Number43	P	List of exam necessary	1000000043
1000000044 00:00:00 Pat Number44	P	List of exam necessary	1000000044
1000000045 00:00:00 Pat Number45	P	List of exam necessary	1000000045
1000000046 00:00:00 Pat Number46	P	List of exam necessary	1000000046
1000000047 00:00:00 Pat Number47	P	List of exam necessary	1000000047
1000000048 00:00:00 Pat Number48	P	List of exam necessary	1000000048
1000000049 00:00:00 Pat Number49	P	List of exam necessary	1000000049
1000000050 00:00:00 Pat Number50	P	List of exam necessary	1000000050
1000000051 00:00:00 Pat Number51	P	List of exam necessary	1000000051
1000000052 00:00:00 Pat Number52	P	List of exam necessary	1000000052
1000000053 00:00:00 Pat Number53	P	List of exam necessary	1000000053
1000000054 00:00:00 Pat Number54	P	List of exam necessary	1000000054
1000000055 00:00:00 Pat Number55	P	List of exam necessary	1000000055
1000000056 00:00:00 Pat Number56	P	List of exam necessary	1000000056
1000000057 00:00:00 Pat Number57	P	List of exam necessary	1000000057
1000000058 00:00:00 Pat Number58	P	List of exam necessary	1000000058
1000000059 00:00:00 Pat Number59	P	List of exam necessary	1000000059
1000000060 00:00:00 Pat Number60	P	List of exam necessary	1000000060
1000000061 00:00:00 Pat Number61	P	List of exam necessary	1000000061
1000000062 00:00:00 Pat Number62	P	List of exam necessary	1000000062
1000000063 00:00:00 Pat Number63	P	List of exam necessary	1000000063
1000000064 00:00:00 Pat Number64	P	List of exam necessary	1000000064
1000000065 00:00:00 Pat Number65	P	List of exam necessary	1000000065
1000000066 00:00:00 Pat Number66	P	List of exam necessary	1000000066
1000000067 00:00:00 Pat Number67	P	List of exam necessary	1000000067
1000000068 00:00:00 Pat Number68	P	List of exam necessary	1000000068
1000000069 00:00:00 Pat Number69	P	List of exam necessary	1000000069
1000000070 00:00:00 Pat Number70	P	List of exam necessary	1000000070
1000000071 00:00:00 Pat Number71	P	List of exam necessary	1000000071
1000000072 00:00:00 Pat Number72	P	List of exam necessary	1000000072
1000000073 00:00:00 Pat Number73	P	List of exam necessary	1000000073
1000000074 00:00:00 Pat Number74	P	List of exam necessary	1000000074
1000000075 00:00:00 Pat Number75	P	List of exam necessary	1000000075
1000000076 00:00:00 Pat Number76	P	List of exam necessary	1000000076
1000000077 00:00:00 Pat Number77	P	List of exam necessary	1000000077
1000000078 00:00:00 Pat Number78	P	List of exam necessary	1000000078
1000000079 00:00:00 Pat Number79	P	List of exam necessary	1000000079
1000000080 00:00:00 Pat Number80	P	List of exam necessary	1000000080
1000000081 00:00:00 Pat Number81	P	List of exam necessary	1000000081
1000000082 00:00:00 Pat Number82	P	List of exam necessary	1000000082
1000000083 00:00:00 Pat Number83	P	List of exam necessary	1000000083
1000000084 00:00:00 Pat Number84	P	List of exam necessary	1000000084
1000000085 00:00:00 Pat Number85	P	List of exam necessary	1000000085
1000000086 00:00:00 Pat Number86	P	List of exam necessary	1000000086
1000000087 00:00:00 Pat Number87	P	List of exam necessary	1000000087
1000000088 00:00:00 Pat Number88	P	List of exam necessary	1000000088
1000000089 00:00:00 Pat Number89	P	List of exam necessary	1000000089
1000000090 00:00:00 Pat Number90	P	List of exam necessary	1000000090
1000000091 00:00:00 Pat Number91	P	List of exam necessary	1000000091
1000000092 00:00:00 Pat Number92	P	List of exam necessary	1000000092
1000000093 00:00:00 Pat Number93	P	List of exam necessary	1000000093
1000000094 00:00:00 Pat Number94	P	List of exam necessary	1000000094
1000000095 00:00:00 Pat Number95	P	List of exam necessary	1000000095
1000000096 00:00:00 Pat Number96	P	List of exam necessary	1000000096
1000000097 00:00:00 Pat Number97	P	List of exam necessary	1000000097
1000000098 00:00:00 Pat Number98	P	List of exam necessary	1000000098
1000000099 00:00:00 Pat Number99	P	List of exam necessary	1000000099
1000000100 00:00:00 Pat Number100	P	List of exam necessary	1000000100



NOTA

Selezionare le caselle sopra l'elenco per filtrarlo.

Posizionare il **Puntatore** sull'intestazione di una colonna quindi premere **Seleziona** per ordinare l'elenco in base alla colonna selezionata.

Utilizzare la casella di ricerca per trovare un paziente specifico.

3. Posizionare il cursore sul file paziente che si desidera aprire.
4. Premere **Seleziona** sul pannello di controllo.

Sullo schermo principale verrà visualizzata la schermata di immissione dei dati paziente già compilata.

È possibile modificare alcune informazioni relative al paziente.

Per ulteriori informazioni sulla modalità di configurazione della MWL, vedere il **Capitolo 8, Personalizzare il sistema [403]**.

QUERY GENERALE, QUERY PAZIENTE

Aixplorer® Ultimate offre due tipi di query definiti da IHE (Integrating the Healthcare Enterprise): query generali e query paziente.

Per impostazione predefinita, la Worklist esegue query generali.

Modifica dei dati del paziente

DATI MODIFICABILI

È possibile modificare i dati relativi al paziente corrente. Alcune informazioni possono essere modificate in qualsiasi momento durante un esame, se non vengono importate da MWL.

PER MODIFICARE I DATI DEL PAZIENTE

1. Posizionare il cursore di testo nel campo che si desidera modificare

Il campo attivo verrà evidenziato in arancione.

2. Digitare il nuovo testo mediante la tastiera.

Se si modifica uno dei campi di identificazione, verrà visualizzato un messaggio a comparsa. Premere **Sì** per confermare oppure **No** per annullare.

I campi di identificazione sono i seguenti:

- Cognome paziente
- Nome paziente
- Secondo nome paziente
- ID paziente
- N. accettazione
- Tutti i campi della scheda DICOM nella schermata di immissione dei dati paziente



NOTA

Se si modifica uno dei campi elencati di seguito DOPO l'invio di un esame al server, è possibile che l'archivio DICOM inizi un nuovo esame con le nuove informazioni sul paziente.

L'inserimento dell'altezza e del peso del paziente calcola automaticamente l'indice di massa corporea (BMI).



Termine di un esame

Assicurarsi di aver salvato tutte le immagini necessarie.

Dopo aver completato l'esame, terminarlo come spiegato di seguito:

Premere **Termina esame** sul pannello di controllo.

Modalità di imaging

Informazioni generali sulle modalità di imaging

Accesso e uscita dalle modalità

Il sistema Aixplorer® Ultimate supporta diverse modalità di imaging accessibili tramite i pulsanti di selezione modalità.

Sul pannello di controllo, i pulsanti modalità (in arancione) si trovano al di sotto del touchscreen.



- Premere **B** per eseguire la scansione in scala di grigi in modalità B-mode.
- Premere **SWE™** per eseguire la scansione in modalità B-Mode in scala di grigi con una mappa elasticità a colori in tempo reale sovrimpressa.
- Premere **COL** per utilizzare Color Flow Imaging (CFI), Color Power Imaging (CPI) o Directional Color Power Imaging (dCPI).

- Premere **PW** per utilizzare il Doppler a onde pulsate
- Premere **CEUS** per utilizzare Contrast Enhanced Ultrasound imaging



NOTA

È possibile accedere alle modalità 3D ed M dal touchscreen.

In qualsiasi modalità, ad eccezione di B-Mode, ogni volta che si preme il tasto **B**, viene chiusa la modalità corrente e viene visualizzato B-Mode.

Vengono inoltre ripristinate le impostazioni precedenti.

Schermata di imaging principale

La schermata di imaging principale include un'immagine a ultrasuoni, le informazioni sull'esame e sull'immagine e alcuni indicatori.

L'area dell'immagine si trova approssimativamente al centro della schermata di imaging.

A destra dell'immagine stessa si trovano una scala di profondità e una barra della scala di grigi e/o la barra del colore.

I dati relativi al paziente e all'esame sono visualizzati nell'area immediatamente sopra l'immagine a ultrasuoni. In quest'area sono inoltre visualizzati la data e l'ora correnti, il nome del centro medico, il trasduttore e l'applicazione clinica selezionati, i valori dell'indice termico (TI, Thermal Index) e dell'indice meccanico (MI, Mechanical Index).

I parametri dell'immagine sono visualizzati a sinistra dell'immagine.


















- | | |
|--------------------------|------------------------|
| 1. Immagine a ultrasuoni | 2. Dati paziente/esame |
| 3. Parametri immagine | 4. Scala profondità |
| 5. Barra scala di grigi | 6. Trasduttore/preset |
| 7. MI e TI | 8. Icone di notifica |






Per una descrizione dettagliata di ciascuna schermata di imaging principale, fare riferimento a ciascuna modalità.

Icone di notifica

In basso a sinistra nello schermo principale vengono visualizzate alcune icone che informano l'utente sullo stato del sistema.

Icona	Significato
	Nell'unità CD/DVD è presente un CD
	È in corso la masterizzazione di un CD
	Errore durante la masterizzazione del CD
	Nell'unità CD/DVD è presente un DVD
	È in corso la masterizzazione di un DVD
	Errore durante la masterizzazione del DVD
	Nell'unità CD/DVD non è presente un CD o DVD
	Un dispositivo USB è collegato al sistema
	Il sistema sta esportando dati in un dispositivo USB
	Errore durante l'esportazione USB
	Il sistema è connesso a una rete
	Errore di rete
	Il sistema sta esportando dati su uno SCP store DICOM
	Errore della copia sicura della MWL DICOM

Icona	Significato
	Errore della copia sicura dell'archivio DICOM
	Il sistema sta eseguendo la stampa su una stampante DICOM
	Errore della stampante DICOM
	Errore del server di commit DICOM
	Il sistema sta eseguendo la stampa su una stampante locale
	Errore della stampante locale
	MPPS (Modality Performed Procedure Step) occupato
	Errore relativo a MPPS
	Aggiornamento di MWL DICOM
	Errore relativo a MWL DICOM
	DICOM Modality Worklist: Modalità offline
	DICOM Modality Worklist filtrata
	Controllare i filtri dell'aria
	Spazio di archiviazione disponibile sul disco rigido. Non provare ad acquisire altri dati se il disco rigido è pieno.
	Recupera/Query

Icona	Significato
	WIFI disattivato
	WIFI connesso. Nessun segnale
  	WIFI connesso. Livelli di intensità del segnale

Informazioni sul touchscreen di Imaging

Il touchscreen di imaging varia secondo la modalità di scansione.

Include:

- controlli permanenti disponibili in tutte le modalità di imaging
- parametri di imaging correlati alle modalità attive
- controlli utilizzabili con le corrispondenti manopole poste al di sotto del touchscreen
- una ruota di navigazione che consente di modificare i parametri per tutte le modalità attive



1. Controlli permanenti
2. Parametri di imaging
3. Controlli girevoli
4. Rotella di navigazione

Per una descrizione dettagliata dei parametri, fare riferimento a ciascuna modalità di imaging.

Controlli di imaging comuni

Alcuni controlli sono comuni a tutte le modalità di imaging. Di seguito è riportata una descrizione dettagliata di tali controlli.

Per una descrizione dei controlli specifici di ogni modalità di imaging, fare riferimento alla sezione dettagliata relativa a ciascuna modalità di imaging.

Freeze

Durante l'imaging attivo, premere **Freeze** sul pannello di controllo per congelare l'immagine. Su un'immagine congelata viene visualizzato un fiocco di neve.

Quando l'immagine è congelata, premere **Freeze** per sbloccare l'immagine e tornare all'imaging attivo.



Profondità

Profondità consente di impostare la distanza di visualizzazione dell'anatomia in B-Mode.

Più si aumenta la profondità, più profondi risultano gli echi acquisiti nel corpo. Di conseguenza, la ricezione di tutti i segnali da parte del trasduttore richiederà più tempo. Aumenteranno quindi sia dei tempi di ricezione che la quantità di informazioni da elaborare. Aumenterà il tempo tra due fasci di ultrasuoni.

Di conseguenza la frequenza dei fotogrammi risulterà ridotta.

Profondità è posizionata sul pannello di controllo e regolabile solo in imaging attivo.

Ruota **Profondità**:

- in senso orario per aumentare la profondità e visualizzare strutture più profonde
- in senso antiorario per ridurre la profondità e concentrarsi su strutture più superficiali.

Gli incrementi di profondità variano in funzione dell'applicazione e della modalità.



La profondità viene misurata in centimetri nella schermata di imaging.

Guadagno

Il guadagno complessivo consente di aumentare o ridurre la quantità di informazioni ecografiche visualizzate in un'immagine.

Può avere l'effetto di schiarire o scurire l'immagine se vengono generate informazioni sufficienti sull'eco.

È possibile regolare il guadagno nell'imaging attivo e in un'immagine congelata.

Il guadagno è regolabile in tutte le modalità con ciascuna manopola di modalità.

Ruota **B**, **SWE™**, **COL** oppure **PW** in conformità alla modalità attiva:

- in senso orario per aumentare il guadagno complessivo, in modo da ottenere un'immagine più chiara.
- in senso antiorario per ridurre il guadagno complessivo, in modo da ottenere un'immagine più scura.

Time Gain Compensation (TGC)

AUTO TGC

Auto TGC consente di regolare automaticamente il guadagno in B-Mode a diverse profondità e per diverse attenuazioni dei tessuti.

La luminosità complessiva viene regolata automaticamente a seconda dell'impostazione di **Offset AutoTGC** (vedere [la sezione chiamata «Offset AutoTGC» \[202\]](#)).

Auto TGC è situato sul pannello di controllo.

Premere **Auto TGC**. Se necessario, è possibile effettuare regolazioni indipendenti del guadagno (vedere [la sezione chiamata «Guadagno» \[190\]](#) sopra riportata).





NOTA

In modalità PW, premere **Auto TGC** per regolare automaticamente la **Scala** e **Linea di base**. Vedere [la sezione chiamata «Impostazione della modalità PW» \[253\]](#)

MODALITÀ TGC ADATTIVA

Attivando questa **modalità** si abilitano le regolazioni automatiche di TGC quando si modificano i comandi di imaging. Per attivare o disattivare, vedere [la sezione chiamata «Sistema» \[406\]](#)

MANUALTOUCHTGC™

È possibile regolare in maniera selettiva l'uniformità della luminosità nell'intera immagine.

Premere **TGC** sul touchscreen.

L'immagine in modalità B-Mode viene visualizzata contemporaneamente dietro gli slide pod.

Tracciare la curva TGC con uno stilo o con un dito.

È anche possibile modificare la posizione di ciascun controllo virtuale sulla relativa linea toccando un altro punto sulla stessa linea.



Gestione zona focale

La zona focale è la profondità alla quale la risoluzione laterale risulta migliore nell'immagine.

La posizione focale è la profondità alla quale si concentra l'energia ultrasonora trasmessa.

È possibile scegliere se impostare la Gestione zona focale su Manuale o Automatica.



Non è possibile controllare questa impostazione nel sistema della sottoscheda Sistema/Display. Vedere [la sezione chiamata «Sistema» \[406\]](#)

GESTIONE MANUALE DELLA ZONA FOCALE

Selezionando manuale, si sarà in grado di definire e gestire la zona e la posizione focale.

Focus è regolabile solo nell'imaging attivo.

Focus è situato sul pannello di controllo.

Ruota **Focus**:

- in senso orario per individuare la zona focale a maggiore profondità
- in senso antiorario per individuare la zona focale a minore profondità

Premere **Focus** quindi ruotarlo:

- in senso orario per aumentare le dimensioni della zona focale
- in senso antiorario per ridurre le dimensioni della zona focale

Premere **Focus** per spostare la zona focale.

La modifica della dimensione della Zona focale incide sulla frequenza dei fotogrammi.

Maggiore è la dimensione della Zona focale, minore è la frequenza dei fotogrammi.

ZONA FOCALE AUTOMATICA

Utilizzando l'opzione automatica, la Zona focale verrà gestita automaticamente per fornire la posizione e la dimensione della zona focale nel modo più adeguato possibile. Il rapporto tra la dimensione e la profondità della Zona focale verrà mantenuto e la posizione della Zona focale verrà regolata all'interno di ogni modifica di profondità.



Zoom

È possibile ingrandire un'area di interesse in modalità di imaging per eseguire un più attento esame. Sono disponibili due tipi di zoom su Aixplorer® Ultimate: Zoom HD e Zoom digitale.

ZOOM HD

Lo zoom HD concentra la capacità di acquisizione ed elaborazione del sistema su una regione specifica nella visualizzazione dell'immagine in tempo reale.

Si ottiene così un campo di visualizzazione generale ridotto, ma più dettagliato e con una maggiore frequenza dei fotogrammi, che contribuiscono a migliorare la qualità dell'immagine nell'area di interesse.

Zoom HD è regolabile solo nell'imaging attivo.

Per utilizzare la funzione **Zoom HD** :

1. Premere **Zoom** sul pannello di controllo

Nell'immagine verrà visualizzato un riquadro.

2. Utilizzare la **trackball** per spostare la casella dello zoom
3. Premere **Selezione** per assumere il controllo della trackball in Dimens. della casella
4. Utilizzare la **trackball** per ridimensionare la casella dello zoom
5. Premere **Zoom** per ingrandire l'immagine
6. Premere **Zoom** per uscire dallo zoom

ZOOM DIGITALE

Zoom digitale è una funzione di ingrandimento post-elaborazione. Come tale, non ha alcun effetto sul frame rate.

Zoom digitale è regolabile nell'imaging attivo e in un'immagine congelata.

Ruota **Zoom**:

- in senso orario per aumentare il fattore di zoom
- in senso antiorario per ridurre il fattore di zoom



NOTA

nell'imaging attivo è possibile utilizzare contemporaneamente sia lo zoom HD che quello digitale.

Premere **Reimposta zoom** per riportare lo zoom al valore predefinito preimpostato.

Sinistra/Destra

Sinistra/Destra capovolge l'immagine lungo l'asse sinistra-destra. Toccare **Sinistra/Destra** per capovolgere l'immagine.



Alto/Basso

Alto/Basso capovolge l'immagine lungo l'asse verticale. Toccare **Alto/Basso** per capovolgere l'immagine.



Dual



Toccare **Dual** per attivare e disattivare la modalità Dual.

L'immagine a sinistra sarà attiva.

Premere **Seleziona** per congelare il lato sinistro e attivare il lato destro.

Premere **Freeze** per congelare entrambi i lati.

- l'immagine attiva è contraddistinta da una S di colore arancione come contrassegno di orientamento
- l'immagine non attiva è contraddistinta da una S di colore bianco come contrassegno di orientamento

È possibile cambiare l'immagine attiva premendo **Seleziona**.

Le impostazioni di imaging verranno sempre applicate all'immagine attiva nella modalità Doppio.

Le impostazioni di imaging verranno mantenute indipendentemente per le immagini in modalità Doppio. Se si preme **Freeze** prima del pulsante **Seleziona**, è possibile modificare le impostazioni dell'immagine e le modalità sul lato attivo.



Play

Quando l'immagine è congelata, in tutte le modalità, viene visualizzato un pulsante **Play** sul touchscreen.

Play consente di visualizzare delle clip. Per ulteriori informazioni sulla visualizzazione di clip, vedere il [Capitolo 7, Gestione delle immagini e dei dati \[371\]](#).



Alto/basso dual

Alto/basso dual è la stessa funzione di **Dual**, ma divide lo schermo in un'immagine superiore e un'immagine inferiore.

1. Premere **Dual** per abilitare **Alto/basso dual**.
2. Premere **Alto/basso dual** per attivare o disattivare il formato di visualizzazione **Alto/basso dual**.



Nascondi nome paziente

Nascondi nome paziente consente di disattivare temporaneamente la visualizzazione dei dati del paziente nella schermata di imaging. Tuttavia, le informazioni nascoste rimangono nel database.



Arbitraggio trackball

Tutte le eventuali funzioni disponibili con la trackball vengono visualizzate nella parte inferiore dell'immagine. La funzione attiva è visualizzata in arancione.

Premere l'icona **Puntatore** per modificare la funzione attiva della trackball.

Premere **Seleziona** per passare da **Sposta box** (posizione della casella) a **Dimens. box** (ridimensionare la casella).

Premere **Seleziona** per passare da **Img1** e **Img2** in doppio display.



B-Mode Imaging

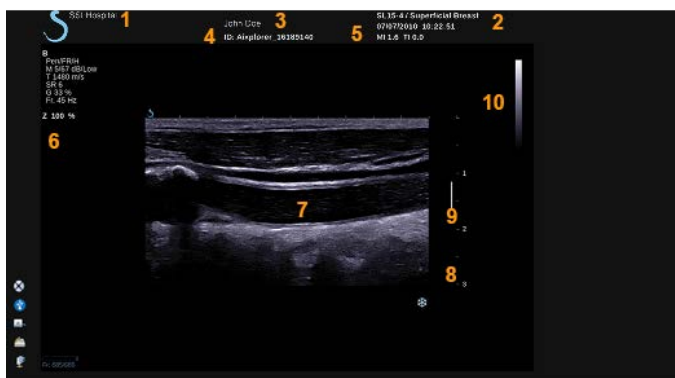
Il modalità B-Mode è una modalità di imaging a ultrasuoni che consente di valutare l'anatomia bidimensionale mediante la visualizzazione degli echi riflessi da tessuti di diversa densità in varie tonalità di grigio.

Accesso al B-Mode

Premere **B** sul pannello di controllo da una delle altre modalità.



Schermo principale del B-Mode

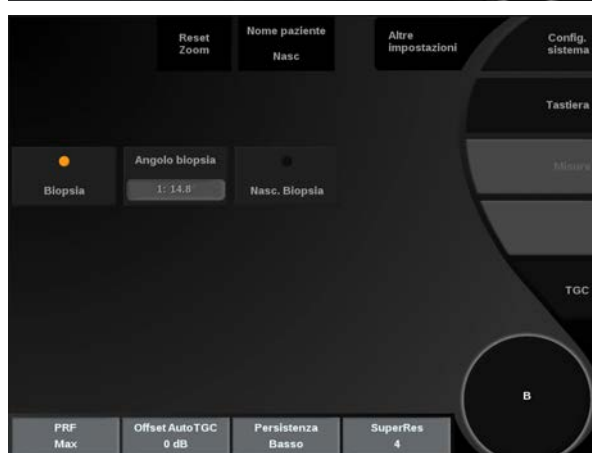
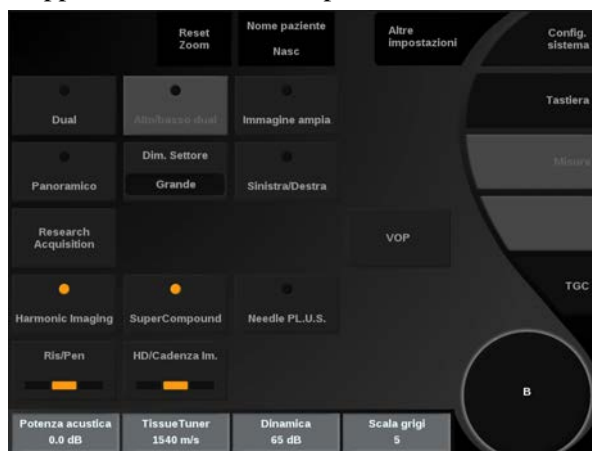


- | | |
|-----------------------------|-------------------------|
| 1. nome centro medico | 2. data e ora |
| 3. nome paziente | 4. ID paziente |
| 5. trasduttore/Preset/MI/TI | 6. parametri di imaging |
| 7. immagine a ultrasuoni | 8. scala profondità |
| 9. zona focale | 10. scala di grigi |

Touchscreen della modalità B-Mode

Nella modalità B-Mode sul touchscreen sono visualizzati vari controlli dell'immagine che consentono di ottimizzare l'immagine acquisita.

Sono disponibili due pagine di parametri relativi alla modalità B-Mode. È possibile controllare tali impostazioni toccando il controllo sul touchscreen oppure ruotando la manopola sottostante.



È possibile spostarsi tra le pagine toccando **Altre impostazioni**.



TISSUETUNER™

I valori TissueTuner™ consente di regolare i parametri di ricezione associati alla velocità presunta del suono degli ultrasuoni nel corpo. La regolazione del parametro di velocità del suono in modo che corrisponda al tipo di tessuto interrogato implica l'aumento della risoluzione spaziale e temporale.

I valori TissueTuner™ è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **I valori TissueTuner™**:

- in senso orario per un tessuto più denso (valori di velocità del suono superiori)
- in senso antiorario per un tessuto meno denso (valori di velocità del suono inferiori)

I valori TissueTuner™ dipendono dall'applicazione selezionata.



DINAMICA

Dinamica Dinamica consente di modificare l'intervallo durante il quale viene visualizzata l'ampiezza dei segnali a ultrasuoni riflessi.

Dinamica è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Dinamica**:

- in senso orario per comprimere i valori della scala di grigi
- in senso antiorario per ridurre la dinamica

I valori Dinamica dipendono dall'applicazione selezionata.



MAPPA CON SCALA GRIGI

Mappa con scala grigi consente di assegnare la visualizzazione delle ampiezze dell'eco a un intervallo di scala di grigi o di colori cromatici.

Mappa con scala grigi è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Mappa con scala grigi**:

- in senso orario per visualizzare la mappa successiva
- in senso antiorario per visualizzare la mappa precedente

SUPERCOMPOUND™

SuperCompound combina gli ultrasuoni riflessi da un'ingente quantità di linee di eco guidate in modo da creare un'immagine che offra una migliore texture, una miglior delineazione dei bordi e una riduzione dell'attenuazione. Il controllo SuperCompound è disponibile solo nell'imaging attivo.

Premere **SuperCompound** per attivare/disattivare la modalità SuperCompound.



I VALORI DELLA POTENZA ACUSTICA

I valori della Potenza acustica consente di regolare la potenza di uscita del sistema.

I valori della Potenza acustica è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **I valori della Potenza acustica**:

- in senso orario per aumentare l'uscita della potenza acustica
- in senso antiorario per ridurre l'uscita della potenza acustica

La potenza acustica massima corrisponde a 0 dB e la minima a -30 dB.

Per informazioni sulle normative in tema di potenza di uscita, vedere il [Capitolo 3, Sicurezza \[39\]](#).



PRF

PRF consente di modificare la frequenza di ripetizione degli impulsi per l'immagine in B-Mode.

Una riduzione del valore PRF può correggere gli artefatti da riverbero.

Ruotare la manopola posta sotto **PRF** per modificare il valore.



OFFSET AUTOTGC



Offset AutoTGC consente di programmare il guadagno complessivo quando si utilizza il controllo **Auto TGC**.

Il controllo Offset AutoTGC è disponibile nella seconda pagina dei parametri.

Ruotare la manopola posta sotto **Offset AutoTGC**:

- in senso orario se si preferisce un'immagine più chiara
- in senso antiorario se si preferisce un'immagine più scura

PERSISTENZA



Questa tecnica di sovrapposizione elettronica o “averaging” dei fotogrammi riduce il rumore sull'immagine.

Persistenza è disponibile nell'imaging attivo e in un'immagine congelata (per visualizzare le clip).

Ruotare la manopola posta sotto **Persistenza**:

- in senso orario per aumentare la persistenza
- in senso antiorario per ridurre la persistenza

I VALORI SUPERRES™



SuperRes™ è una funzione di elaborazione dell'immagine che riduce la granularità, migliora la texture dell'immagine e aumenta la definizione dei bordi, senza incidere sulla frequenza dei fotogrammi.

I valori SuperRes è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **I valori SuperRes**:

- in senso orario per aumentare **I valori SuperRes**
- in senso antiorario per ridurre **I valori SuperRes**

I valori SuperRes variano a seconda se **SuperCompound** è attivato o disattivato.

DIM. SETTORE

Dim. Settore consente di aumentare o ridurre le dimensioni dell'angolo del settore per ingrandire al massimo la regione di interesse dell'immagine. La modifica delle dimensioni del settore incide sulla frequenza dei fotogrammi. Minori sono le dimensioni del settore, maggiore è la velocità della frequenza dei fotogrammi.



IMMAGINE AMPIA

Immagine ampia consente di aumentare il campo visivo.

Premere **Immagine ampia** per attivare/disattivare la modalità di imaging ampia.



Biopsia

Le guide per biopsia vengono utilizzate come ausilio a uno strumento bioptico. Il sistema genera una linea guida che rappresenta un'anticipazione del percorso dello strumento bioptico.

Per l'elenco dei kit da biopsia compatibili, vedere [la sezione chiamata «Accessori e kit compatibili» \[144\]](#).

ATTACCO E RIMOZIONE DI UNA GUIDA PER BIOPSIA



AVVERTIMENTO

Ispezionare tutti i componenti e il trasduttore.

Accertarsi che la guida per biopsia in uso sia quella corretto per il trasduttore, il sistema e il software di sistema.

Alcune guide per biopsia devono essere installate su una copertura sterile. Fare riferimento alle istruzioni fornite con la guida per biopsia.

Dopo ogni utilizzo, le guide per biopsia devono essere sterilizzate o smaltite, a seconda del tipo. Fare riferimento alle istruzioni incluse nella guida per biopsia.

Per informazioni su come collegare la guida per biopsia alla sonda, fare riferimento alle istruzioni fornite con il kit da biopsia.

ISTRUZIONI PER L'USO DELLA LINEA GUIDA PER LA BIOPSIA

Il sistema Aixplorer® Ultimate genera due linee guida per la biopsia. Tali linee sono quelle visualizzate nell'immagine a ultrasuoni.

Le linee guida visualizzate sono solo indicative e anticipano il percorso dell'ago, pertanto non devono essere utilizzate come standard per definire la posizione dell'ago.

È importante chiarire che le linee guida per la biopsia visualizzate non indicano la posizione precisa dell'ago nel corso della biopsia.



AVVERTIMENTO

Assicurarsi di regolare correttamente il TissueTuner prima di eseguire una biopsia. Le impostazioni ideali di TissueTuner si traducono in un'immagine fortemente nitida, che migliora la guida dell'ago.



ATTENZIONE

Quando la biopsia è attiva, il tempo di auto-freeze è disabilitato in modalità B-mode.

Assicurarsi di spegnere la biopsia al termine della procedura, per evitare di danneggiare la sonda.



La disponibilità della linea guida per la biopsia dipende dalla sonda.

1. Eseguire la scansione in modalità B-Mode e ottimizzare l'immagine secondo necessità
2. Individuare l'area da sottoporre a biopsia
3. Premere **Biopsia** sul touchscreen

Angolo biopsia e **Nasc. Biopsia** vengono attivati (non in grigio).
Le linee guida per la biopsia appaiono sullo schermo.

1. Premere **Angolo biopsia** finché sul pulsante non viene visualizzato l'angolo desiderato
2. Utilizzare la **Trackball** per spostare il bersaglio della biopsia lungo le linee guida
3. Eseguire la biopsia

Guida biopsia consente di orientare l'immagine a ultrasuoni al fine di migliorare la visualizzazione dell'ago durante una biopsia.

Se l'ago viene introdotto dal lato destro del trasduttore, premere **Guida biopsia** fino a selezionare **Destra**.

Se l'ago viene introdotto dal lato sinistro del trasduttore, premere **Guida biopsia** fino a selezionare **Sinistra**.

Needle PL.U.S.

Needle PL.U.S. è una nuova funzione di SuperSonic Imagine che facilita la procedura di biopsia migliorando la visualizzazione dell'ago e l'affidabilità complessiva della procedura di biopsia, consentendo al medico di mantenere l'ago nel piano di elevazione migliore e fornendo uno strumento di guida per pianificare la traiettoria dell'ago, garantendo l'accuratezza della procedura. Può essere utilizzata in tutte le applicazioni, tutti i preset, a eccezione del preset della testa prenatale su SL10-2, SL18-5 e SLH20-6.

Per l'elenco dei kit da biopsia compatibili e delle guaine, vedere [la sezione chiamata «Accessori e kit compatibili» \[144\]](#).



AVVERTIMENTO

Assicurarsi di regolare correttamente il TissueTuner prima di eseguire una biopsia. Le impostazioni ideali di TissueTuner si traducono in un'immagine fortemente nitida, che migliora la guida dell'ago.



ATTENZIONE

1. Quando Needle PL.U.S. è attiva, il tempo di auto-freeze è disabilitato in B-mode. Assicurarsi di disattivare Needle PL.U.S. al termine della procedura, per evitare di danneggiare la sonda.
2. Questa funzione ottimizza la visualizzazione del corpo principale dell'ago nell'area di intensificazione. Non consente di disporre di una vista più ampia della punta dell'ago.

In questa funzione, si consigliano le seguenti condizioni:

- Angolo di inserimento dell'ago: da 5° a 45° (da -5° a -45°)
 - Dimensioni dell'ago: da 14 a 25 GA
3. Secondo le impostazioni, in particolare il guadagno, al posto dell'ago possono essere intensificati altri segnali rispetto alle informazioni dell'ago. Regolare l'angolo di inserimento e le impostazioni al fine di impedire questa condizione.
 4. Durante una procedura di biopsia, regolare la posizione della sonda in modo tale da avere un angolo di inserimento dell'ago compreso tra 5° e 45° (tra -5° e -45°) dal bersaglio. Di questi valori, il calcolo

automatico dell'angolo di inserimento non visualizzerà alcun angolo (« A --° » sul monitor).

5. L'area di intensificazione viene definita da una linea bianca tratteggiata. Non posizionare l'area da sottoporre a biopsia oltre questa linea di limite.
6. Si raccomanda di utilizzare questa funzione con un solo ago.
7. Needle PL.U.S. non deve essere combinata con la funzionalità Guida biopsia, poiché l'immagine potrebbe risultare degradata.
8. Il cineloop viene perso quando Needle PL.U.S. viene attivata o disattivata.
9. Per evitare l'utilizzo delle mani durante la procedura, le funzioni Traiettoria dell'ago, Freeze e Salva immagine possono essere impostate sull'interruttore a pedale in Config. sistema/Sistema/Monitor/Sistema/Controlli utente/Azione dell'interruttore a pedale e sul tasto S in Config. sistema/Sistema/Monitor/Sistema/Controlli utente/Azione del tasto S.

La disponibilità di Needle PL.U.S. dipende dalla sonda e dal preset.

1. Eseguire la scansione in B-Mode e ottimizzare l'immagine secondo necessità
2. Individuare l'area da sottoporre a biopsia
3. Premere **Needle PL.U.S.** sul touchscreen

Orientamento, sarà così possibile attivare Calibro ago e Mostra traiettoria ago.

1. Se l'ago viene introdotto dal lato destro del trasduttore, premere **Orientamento** fino a selezionare **Destra**.
2. Se l'ago viene introdotto dal lato sinistro del trasduttore, premere **Orientamento** fino a selezionare **Sinistra**.
3. Se necessario, il lato di inserimento può essere modificato durante la procedura di biopsia. Il lato di inserimento viene inoltre visualizzato sull'immagine come promemoria con la seguente icona circolare:



4. Premere **Calibro ago** fino a visualizzare l'intervallo di calibro desiderato sul pulsante. Se necessario, questo valore può essere regolato durante la procedura.

5. Se necessario, premere **Mostra traiettoria ago** che genera una linea guida per la biopsia. Tale linea è quella visualizzata nell'immagine a ultrasuoni. La linea guida visualizzata è solo indicativa e anticipa il percorso dell'estremità superiore dell'ago, pertanto non deve essere utilizzata come standard per definire la posizione dell'ago.
6. Eseguire la biopsia
7. Durante l'esecuzione della biopsia, premere **Needle PL.U.S.** sul touchscreen per disattivare la funzione.

DESCRIZIONE DI NEEDLE PL.U.S. PARAMETRI

OPACITÀ

Opacità consente di modificare la trasparenza dell'intensificazione dell'ago sull'immagine acquisita.

Opacità è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata. Ruotare la manopola posta sotto **Opacità**:

- in senso orario per aumentare la prominenza dell'intensificazione dell'ago sull'immagine acquisita
- in senso antiorario per ridurre la prominenza dell'intensificazione dell'ago sull'immagine acquisita

Opacità è compresa tra 0 e 100%. L'impostazione predefinita è 80%.

MAPPA DELL'AGO

Mappa dell'ago consente di assegnare la visualizzazione delle ampiezze dell'eco a un intervallo di scala di grigi o di colori cromatici.

Mappa dell'ago è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata. Ruotare la manopola posta sotto **Mappa dell'ago**:

- in senso orario per visualizzare la mappa successiva
- in senso antiorario per visualizzare la mappa precedente

L'impostazione predefinita è 0.

PERSISTENZA

Questa tecnica di sovrapposizione elettronica o “averaging” dei fotogrammi riduce il rumore sull'immagine.

Persistenza è disponibile nell'imaging attivo. Ruotare la manopola posta sotto **Persistenza**:

- in senso orario per aumentare la persistenza
- in senso antiorario per ridurre la persistenza

L'impostazione predefinita è Media (Med).

INTENSIFICAZIONE DEI BORDI

Intensificazione dei bordi è un insieme di diversi strumenti utilizzati per aumentare la nitidezza dell'ago intensificato, al fine di ottenere un aspetto più uniforme dei bordi dell'ago.

Intensificazione dei bordi è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata. Ruotare la manopola posta sotto **Intensificazione dei bordi**:

- in senso orario per aumentare l'effetto di Intensificazione dei bordi
- in senso antiorario per ridurre l'effetto di Intensificazione dei bordi

L'impostazione predefinita è 2.

Panoramico

L'imaging panoramico registra singoli fotogrammi mentre il trasduttore viene spostato lungo una struttura di interesse e sovrappone i fotogrammi registrati per generare un'immagine composita, permettendo la visualizzazione e la misurazione di grandi strutture di interesse che non rientrerebbero nel campo visivo del trasduttore.



SUGGERIMENTO

Utilizzare adeguate quantità di gel lungo l'intero segmento da acquisire, per garantire un movimento fluido durante l'acquisizione panoramica.

ENTRARE NELL'IMAGING PANORAMICO

L'imaging panoramico è disponibile per le sonde SL15-4, SL18-5, SLH20-6 e SL10-2.

Premere **Panoramico** sul touchscreen.

Il sistema entra nella fase di Stand-by Panoramico.



ACQUISIZIONE DI IMMAGINI PANORAMICHE



1. Regolare i parametri di imaging disponibili per ottimizzare la qualità dell'immagine e il frame rate.
2. Premere **Seleziona** per avviare l'acquisizione.



NOTA

È possibile configurare il tasto **S** per avviare l'acquisizione panoramica nella configurazione del sistema.

3. Spostare la sonda in modo uniforme e continuo lungo la struttura di interesse, facendo attenzione che il movimento di scansione sia il più possibile parallelo al piano di scansione.
Il sistema rileva automaticamente la direzione di movimento della sonda e l'immagine composita viene creata di conseguenza.
4. Se necessario, eseguire la scansione all'indietro per cancellare parti indesiderate dell'immagine panoramica composita, quindi riprendere la scansione lungo la direzione di movimento originale.
5. Premere **Freeze**.
Il sistema visualizza l'intera immagine composita.



RACCOMANDAZIONI PER LA SCANSIONE

- Assicurarsi che la superficie di scansione sia piatta o leggermente curva, ed evitare aree di tessuto dominate dal rumore o che mancano di dettagli strutturali
- Utilizzare molto gel e applicare una pressione sufficiente (ma non eccessiva), per assicurare un buon contatto con la pelle durante l'acquisizione panoramica.
- Con un movimento lento e costante di scansione senza oscillazioni, torsioni o bruschi cambiamenti di direzione, rimanere sullo stesso piano di scansione il più possibile.



AVVERTIMENTO

- Errori di registrazione panoramica si manifestano con la presenza di artefatti, come gap nelle immagini, contorni irregolari delle linee cutanee e bordi frastagliati, “cuciture” ben visibili tra fotogrammi successivi di input, e aree sfocate o mal definite. Se si riscontrano tali artefatti, si consiglia di eliminare l’attuale immagine panoramica composta e ripetere l’acquisizione panoramica.



NOTA

- Tutte le misurazioni derivate da un’immagine panoramica composta sono contrassegnate da un asterisco, a indicare che rappresentano i risultati delle misurazioni previste e potrebbero essere stati interessati da errori di registrazione panoramica.
- Quando la struttura da misurare può collocarsi all’interno del campo visivo del trasduttore, si raccomanda vivamente di utilizzare un frame di immagine standard in modalità B-mode e non l’immagine panoramica composta.

MANIPOLAZIONE DI IMMAGINI PANORAMICHE

Visualizza



Utilizzare la **Zoom** come per la modalità B-mode normale.

Utilizzare la **Pan** come per la modalità B-mode normale.

Utilizzare la **Ruota** o **TouchRing™** per ruotare l’immagine panoramica composta.

Utilizzare la **Smoothing** per ammorbidire le transizioni brusche tra i fotogrammi di ingresso dell’Immagine panoramica composta.



Taglia

Taglia consente di eliminare i fotogrammi all'inizio o alla fine dell'acquisizione panoramica, in modo che non contribuiscano all'immagine panoramica composta.

1. Premere Taglia clip sul touchscreen per avviare il ritaglio.
La trackball viene controllata per **Taglio inizio**.
2. Spostare la trackball verso la fine dell'acquisizione panoramica di scartare i fotogrammi necessari dall'inizio dell'acquisizione.
3. Premere **Selezione** per assumere il controllo della trackball in Taglio fine.
4. Spostare la trackball verso l'inizio dell'acquisizione panoramica di scartare i fotogrammi necessari dalla fine dell'acquisizione.
5. Disattivare **Taglia** per ritagliare i fotogrammi.

La restante immagine panoramica composta verrà automaticamente ingrandita per adattarla allo schermo.

Premere **Reset Taglio** per riportare i fotogrammi Taglio inizio e Taglio fine all'inizio e terminare l'acquisizione panoramica, rispettivamente.

Segni di spunta linea cutanea



Segni di spunta linea cutanea consentono di visualizzare o nascondere i segni di spunta lungo la linea cutanea.

Premere **Segni di spunta linea cutanea** per attivare/disattivare i segni di spunta della linea cutanea.

Smoothing



Smoothing è un filtro spaziale utilizzato per uniformare l'immagine panoramica allo scopo di ottenere un aspetto più omogeneo.

Ruotare la manopola posta sotto **Smoothing**:

- in senso orario per aumentare l'uniformità
- in senso antiorario per ridurre l'uniformità

ESECUZIONE DI MISURAZIONI SULLE IMMAGINI PANORAMICHE

Premere **Misur.** sul pannello di controllo per accedere alle misurazioni disponibili nell'imaging panoramico.



AVVERTIMENTO

- Non eseguire misurazioni su immagini composite panoramiche acquisite con notevoli componenti in movimento fuori piano (ad esempio quando si segue una struttura tortuosa).
- Non eseguire misurazioni attraverso strutture che appaiono come fortemente ipoecogene o molto rumorose nell'immagine panoramica composita.
- Non eseguire misurazioni su immagini composite panoramiche di oggetti altamente curvi quali sezioni trasversali attraverso il braccio o la gamba.

Le misurazioni di base (distanza, ellisse, traccia...) su un'immagine panoramica composita vengono eseguite come in modalità B-mode standard. Fare riferimento al [la sezione chiamata «Misurazioni di base» \[300\]](#) per una descrizione di tali misurazioni.

Distanza curva Misurazioni

È possibile misurare la distanza di una curva su un'immagine panoramica. Lo strumento di misurazione Distanza curva è simile allo strumento di misurazione Traccia, ma la traccia della distanza curva non è chiusa. Lo strumento di misurazione Distanza curva restituisce un risultato della misurazione della distanza.

Per eseguire una misurazione della distanza curva:

1. Acquisire l'immagine panoramica
2. Premere **Misur.** sul Pannello di controllo
3. Premere **Distanza curva** sul touchscreen
Viene visualizzato un primo calibro.
4. Spostare il primo calibro nella posizione desiderata
5. Premere **Seleziona** per ancorare il primo calibro.
6. Spostare la **Trackball** per avviare il tracciamento della curva
7. Utilizzare la manopola Traccia per cancellare la traccia se necessario
8. Premere **Seleziona** per completare la misurazione
Il sistema visualizza il risultato della misurazione della distanza curva nell'area dei risultati della misurazione.

SALVATAGGIO DELLE IMMAGINI PANORAMICHE

Premere **Salva immagine** per memorizzare l'attuale Immagine panoramica composta in modo che possa essere rivista, manipolata, tagliata e misurata in un secondo momento.

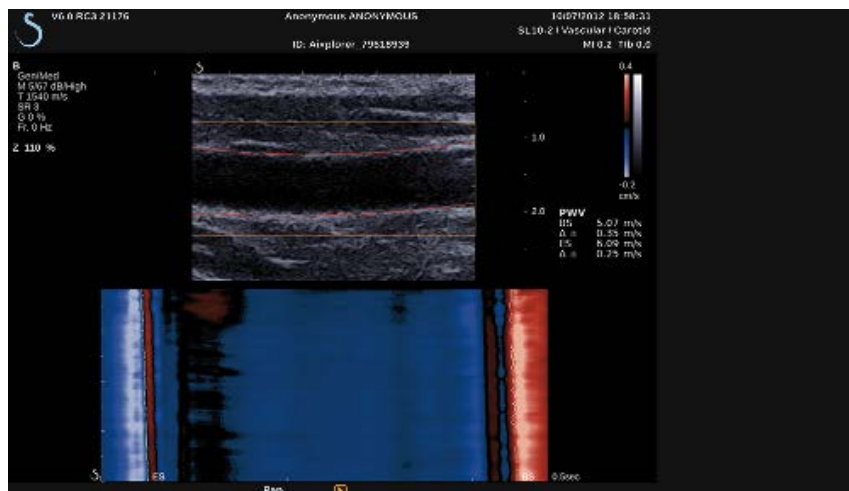
USCIRE DALL'IMAGING PANORAMICO

Premere l'icona **Panoramico** sul touchscreen per spegnerlo e uscire dall'imaging panoramico.



Velocità a onde pulsate (PWV)

PWV consente di misurare la Pulse Wave Velocity (PWV) sull'arteria carotidea.



La velocità dell'onda pulsata collegata alla rigidità arteriosa, che è utilizzata come indicatore di potenziali eventi cardiovascolari futuri. L'onda della pressione sanguigna generata da ciascun battito cardiaco in sistole si propaga lungo l'intero albero arterioso nella forma della cosiddetta "onda pulsata". La velocità di propagazione di quest'"onda pulsata" (la "Velocità a onde pulsate" o "PWV") è fortemente legata alla rigidità della parete arteriosa. Più è rigida la parete arteriosa, più è veloce l'onda pulsata.



SUGGERIMENTO

Per garantire una pressione arteriosa stabile, assicurarsi che il paziente sia a riposo.

Ottenere una vista longitudinale della carotide il più lontano possibile dalla biforcazione carotidea.

Allineare attentamente le pareti arteriose con la linea cutanea della sonda. Per assicurare un corretto allineamento della sonda nel piano di elevazione, assicurarsi che il complesso intima-media sia visibile nell'immagine.

COME USARE PWV

Acquisizione



1. Selezionare il pacchetto di misurazioni **preset carotideo** nell'applicazione vascolare
2. Scansione in modalità B-mode per individuare la carotide e ottenere una vista longitudinale della carotide
3. Quando la sonda è allineata e il piano di imaging costante, premere **PWV** sul touchscreen per procedere con l'acquisizione



NOTA

È possibile configurare il tasto **S** per avviare l'acquisizione PWV nella configurazione del sistema.

4. Non muoversi fino a quando l'acquisizione non è completa

Post-elaborazione

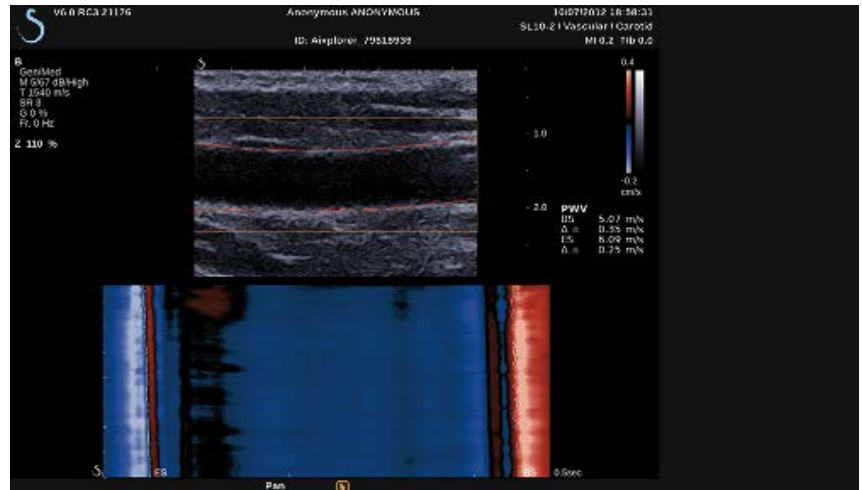


1. Quando l'acquisizione è completa, sull'immagine viene visualizzata una casella.
2. Utilizzare la **Trackball** per posizionare il riquadro sulla carotide. Il sistema rileva automaticamente le pareti arteriose nel riquadro. In alcuni casi, potrebbe essere necessario ridimensionare il riquadro:
 - a. premere **Puntatore** per controllare la Trackball per **ridimensionare** e utilizzare la **Trackball** per ridimensionare la casella.
3. Premere **Selezione** per convalidare la segmentazione

Il sistema rileva e monitora automaticamente l'onda pulsata e mostra di seguito l'immagine in modalità B-mode:

- una mappa codificata per colori delle variazioni di diametro (in cm/s) nel tempo (secondi) e lungo il tratto arterioso (in mm), rispettivamente lungo l'asse orizzontale e verticale

- le superfici d'onda rilevate in sistole precoce e tardiva sono visualizzate sovrapposte alla mappa codificata per colore della variazione di diametro ed il loro adattamento lineare usato per derivare PWV
- la velocità a onde pulsate misurata all'inizio della sistole (BS) e alla fine della sistole (ES) in m/s, come pure la varianza (Δ) in m/s.



Suggerimenti di scansione B-Mode



SCANSIONE B-MODE

Utilizzare il preset appropriato per ciascun organo di cui effettuare la scansione

Impostare la profondità in modo da ottenere il livello di visualizzazione desiderato

Posizionare la zona focale alla profondità dell'area di interesse o leggermente al di sotto di essa

Premere Auto TGC per ottenere un'immagine omogenea

Regolare il guadagno complessivo in modo da ottenere la luminosità appropriata

Regolare TissueTuner™ in modo da ottenere la migliore risoluzione

Aumentare la regione della zona focale per ingrandire l'area focale e aumentare la risoluzione

Utilizzare l'Harmonic Imaging per liberare le strutture a contenuto liquido

Utilizzare l'impostazione Ris del controllo Frequenza Ris/Cadenza per aumentare la risoluzione

Utilizzare l'impostazione Frequenza fot. del controllo Ris/Frequenza fot. per aumentare la risoluzione temporale



Elastografia ShearWave™

La modalità Elastografia ShearWave™ (SWE™) consente di visualizzare informazioni sull'elasticità dei tessuti sotto forma di immagine codificata per colori, facile da interpretare.

Anche i dati sull'elasticità sono quantitativi. La stima locale della rigidità dei tessuti viene visualizzata per singolo pixel e può essere espressa in kPa o in m/s su una vasta gamma di valori.

Accesso all'Elastografia ShearWave™

Premere **SWE™** sul pannello di controllo da una delle altre modalità.



Schermo principale di SWE™

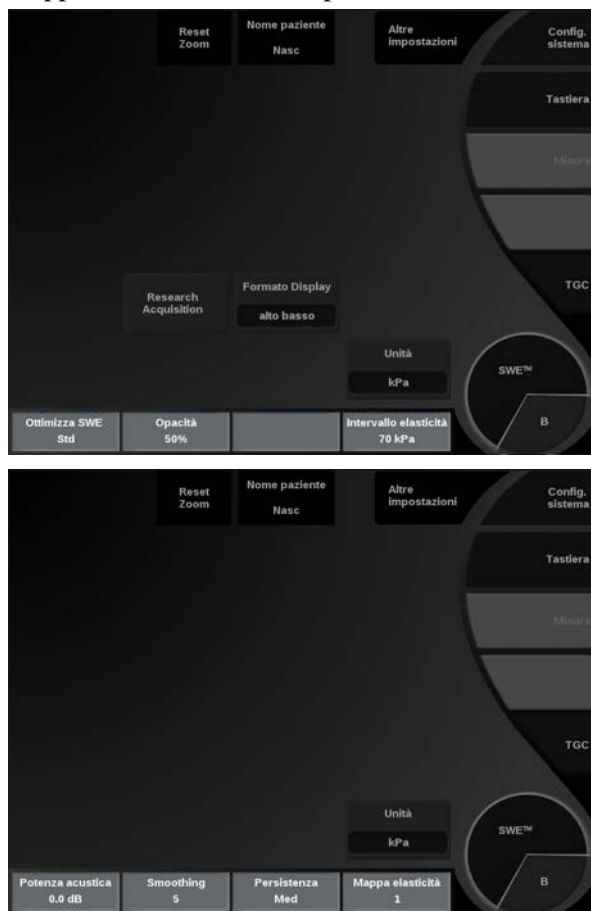


1. Informazioni esame e paziente
2. Trasduttore/Preset/MI/TI
3. Immagine a ultrasuoni
4. Intervallo elasticità Elasticità
5. Buffer clip
6. Scala di grigi e elasticità di elasticità

Touchscreen di SWE™

Nella modalità SWE™ sul touchscreen vengono visualizzate diverse impostazioni dell'immagine che consentono di ottimizzare l'immagine dell'elasticità.

Sono disponibili due pagine di parametri relativi alla modalità SWE™. È possibile controllare tali impostazioni toccando il controllo sul touchscreen oppure ruotando la manopola sottostante.



È possibile spostarsi tra le pagine toccando **Altre impostazioni**.

Descrizione dei parametri SWE™

OTTIMIZZAZIONE SWE™



Ottimizza SWE consente di ottimizzare la risoluzione e il livello di penetrazione dell'elastografia in base all'area da sottoporre a scansione.

Ottimizza SWE è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Ottimizza SWE**:

- in senso orario per passare al valore successivo
- in senso antiorario per tornare al valore precedente

È possibile scegliere fra tre impostazioni:

- **Risoluzione**

Utilizzare questa impostazione durante l'imaging di piccole aree di interesse superficiali.

Questa impostazione consente inoltre di cancellare eventuali segnali errati dell'elastografia dalle aree che sono presumibilmente a contenuto liquido.

- **Standard**

Questa impostazione rappresenta una posizione di equilibrio tra risoluzione e livello di penetrazione.

Utilizzare questa impostazione come punto di partenza predefinito per la valutazione della rigidità di un oggetto di interesse

- **Penetrazione**

Utilizzare questa impostazione durante l'imaging di aree più profonde o grandi (anecogene o ipoecogene), in cui nell'immagine ecografica può essere visibile un dropout posteriore.

Si presume che queste aree siano rigide e richiedano una modalità di penetrazione ottimizzata per le onde di taglio ad alta velocità.

UNITÀ



Questo controllo consente di modificare la scala della barra colore per SWE™ da kPa a m/s.

Unità è disponibile nella modalità attiva e nell'immagine congelata.

Toccare **Unità** per modificare il valore.

INTERVALLO ELASTICITÀ



Il sistema **Intervallo elasticità** in modalità SWE™ è simile alla Dinamica nella modalità B-mode. Il controllo consente di modificare il valore di elasticità massimo visualizzato.

Viene utilizzato per comprimere l'immagine a colori per una migliore visualizzazione dei tessuti con diversi gradi di rigidità.

Non influisce sui valori effettivi dell'elasticità, a condizione che essi rientrino nell'intervallo di elasticità.

Intervallo elasticità è disponibile nell'imaging attivo o nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Intervallo elasticità**:

- in senso orario per aumentare l'intervallo di elasticità
- in senso antiorario per ridurre l'intervallo di elasticità

Intervallo elasticità è visualizzato in kPa e i valori dipendono dall'applicazione selezionata.

Il tessuto rigido è in genere visualizzato nel colore giallo, arancione o rosso.

Aumentare l' **Intervallo elasticità** se si osserva una presenza predominante del colore rosso scuro nel riquadro colore.

INTERV. VELOCITÀ

Il sistema **Interv. velocità** funziona in modo analogo all' **Intervallo elasticità**.

Interv. velocità viene visualizzato e sostituisce **Intervallo elasticità** quando l' **Unità** è impostata su **m/s**.

Il controllo consente di modificare il valore di velocità massimo visualizzato.

Viene utilizzato per comprimere l'immagine a colori per una migliore visualizzazione dei tessuti con diversi gradi di rigidità.

Non influisce sui valori effettivi della velocità, a condizione che essi rientrino nell'intervallo di velocità.

FORMATO DISPLAY

Questo controllo consente di modificare il formato in cui vengono presentate le immagini in modalità B-Mode e SWE™ nello schermo principale.

Formato Display è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Premere **Formato Display** fino a selezionare il formato desiderato. Il formato in alto/in basso è l'impostazione predefinita.

Sono disponibili tre formati:

- alto/basso
- affianca
- singolo

OPACITÀ

Opacità consente di modificare la trasparenza della mappa elasticità nell'immagine in modalità B-Mode.

Opacità è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Opacità**:

- in senso orario per aumentare la prominenza dell'immagine a colori sopra l'immagine in modalità B-Mode
- in senso antiorario per ridurre la prominenza dell'immagine a colori sopra l'immagine in modalità B-Mode



Opacità è compresa tra 0 e 100%.

L'impostazione predefinita è 50%.

INTERVALLO ELASTICITÀ ELASTICITÀ

Mappa elasticità determina in che modo i valori di elasticità sono visualizzati in termini di gradazioni cromatiche.

Mappa elasticità è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Mappa elasticità**:

- in senso orario per passare alla mappa successiva
- in senso antiorario per tornare alla mappa precedente



I VALORI DELLA POTENZA ACUSTICA

I valori della Potenza acustica indica la potenza acustica di uscita.

I valori della Potenza acustica è disponibile solo nella modalità attiva.

Ruotare la manopola posta sotto **I valori della Potenza acustica**:

- in senso orario per aumentare la potenza acustica
- in senso antiorario per ridurre la potenza acustica

I valori della Potenza acustica sono compresi tra 0 e -30 dB.



SMOOTHING

Smoothing è un filtro spaziale utilizzato per uniformare la mappa elasticità allo scopo di ottenere un aspetto più omogeneo.

Smoothing è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Smoothing**:

- in senso orario per aumentare l'uniformità



- in senso antiorario per ridurre l'uniformità

PERSISTENZA

Questa tecnica di sovrapposizione elettronica o “averaging” dei fotogrammi riduce il rumore sull'immagine.

Persistenza è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Persistenza**:

- in senso orario per aumentare la persistenza
- in senso antiorario per ridurre la persistenza



TRIVU

TriVu consente di visualizzare contemporaneamente le informazioni sulla rigidità in modalità SWE e le informazioni sul flusso con COL+. TriVu è disponibile sulle sonde lineari per applicazioni su seno e tiroide.

Premere **TriVu** per attivare la visualizzazione TriVu.



ATTENZIONE

Evitare di utilizzare le stesse mappe colori con SWE e CPI

Q-BOX™

Fare riferimento al [la sezione chiamata «Q-Box™» \[319\]](#).

Q-BOX™ RATIO

Fare riferimento al [la sezione chiamata «Q-Box™ Ratio» \[320\]](#).

SUGGERIMENTI per la scansione SWE™



SCANSIONE SWE™

Tenere presenti le tre regole:

Eeguire la scansione **Softly**, **Smoothly** e **Slowly** (delicatamente, uniformemente e lentamente)

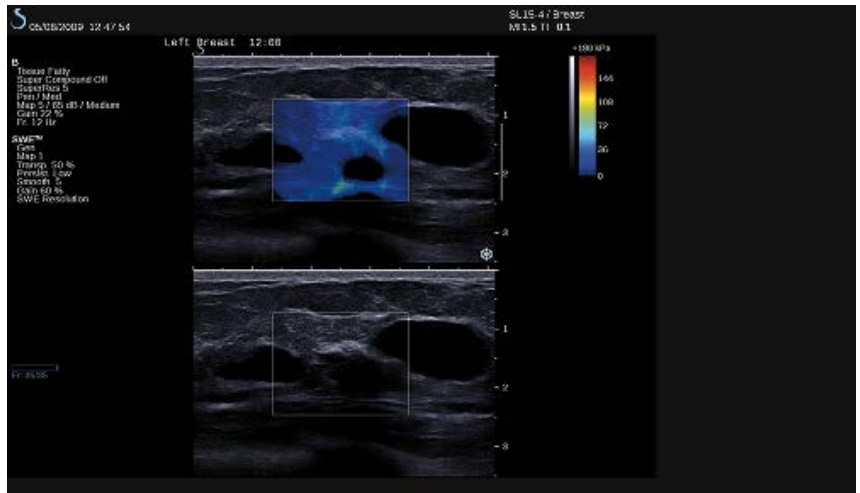
Scansione **delicata**: non è necessaria alcuna compressione manuale: è sufficiente un tocco leggero e applicare abbondante gel tra la pelle e il trasduttore

Scansione **regolare**: il trasduttore induce automaticamente le vibrazioni nei tessuti, pertanto non è necessario scuotere o spingere il trasduttore

Scansione **lenta**: adattare la propria velocità di scansione alla frequenza dei fotogrammi. Dopo aver effettuato l'imaging dell'area di interesse, evitare qualsiasi movimento e attendere la stabilizzazione dell'immagine

Iniziare sempre con l'impostazione predefinita Standard per Ott. SWE, quindi passare a Risoluzione o Penetrazione per ottimizzare l'immagine.

I controlli che è possibile utilizzare in modalità attiva o congelata, quali Intervallo elasticità, Formato visualizzazione ecc., dovranno essere eseguiti dopo il congelamento per una maggiore comodità dell'utente, in quanto è indispensabile che la mano sia ferma durante l'elastografia



Modalità colore Imaging

Le modalità di imaging a colori utilizzano i principi Doppler per generare un'immagine a colori della velocità di flusso media o della potenza del flusso.

Sul sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate sono disponibili tre modalità a colori: Color Flow Imaging (CFI), Color Power Imaging (CPI) e Directional Color Power Imaging (dCPI).

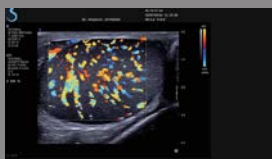
Le varie modalità colore

Le modalità di imaging a colori utilizzano i principi Doppler per generare un'immagine a colori della velocità di flusso media o della potenza del flusso.

Sul sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate sono disponibili tre modalità a colori: Color Flow Imaging (CFI), Color Power Imaging (CPI) e Directional Color Power Imaging (dCPI).

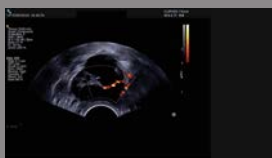
COLOR FLOW IMAGING (CFI)

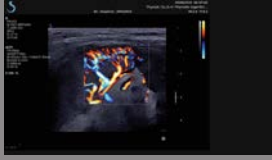
Color Flow Imaging è una modalità Doppler concepita per aggiungere informazioni quantitative codificate per colore riguardanti la velocità relativa e la direzione del moto del liquido all'interno dell'immagine in modalità B-Mode.



COLOR POWER IMAGING (CPI)

Color Power Imaging è una tecnica di mappatura del flusso a colori che consente di mappare l'intensità del segnale Doppler proveniente dal flusso anziché lo spostamento di frequenza del segnale. Mediante questa tecnica, la portata del flusso viene visualizzata sul sistema a ultrasuoni in base al numero di riflettori in movimento, indipendentemente dalla loro velocità. La tecnica CPI non consente di eseguire la mappatura della velocità del flusso.





DIRECTIONAL COLOR POWER IMAGING (dCPI)

Directional Color Power Imaging (dCPI) è una nuova modalità di imaging dei flussi, che integra le due modalità già esistenti, ovvero Color Flow Imaging (CFI) e Color Power Imaging (CPI). dCPI consente di visualizzare la frequenza Doppler media di ciascun pixel all'interno del riquadro colore, inclusa la direzione del flusso in relazione al trasduttore.

Le mappe colori utilizzate in dCPI sono suddivise in parti che in genere contengono tonalità rosse e blu, rispettivamente, in cui le frequenze Doppler positive (flusso verso il trasduttore) sono visualizzate tramite la parte superiore della mappa colori dCPI, mentre le frequenze Doppler negative (flusso dal trasduttore) sono visualizzate tramite la parte inferiore della mappa colori dCPI.

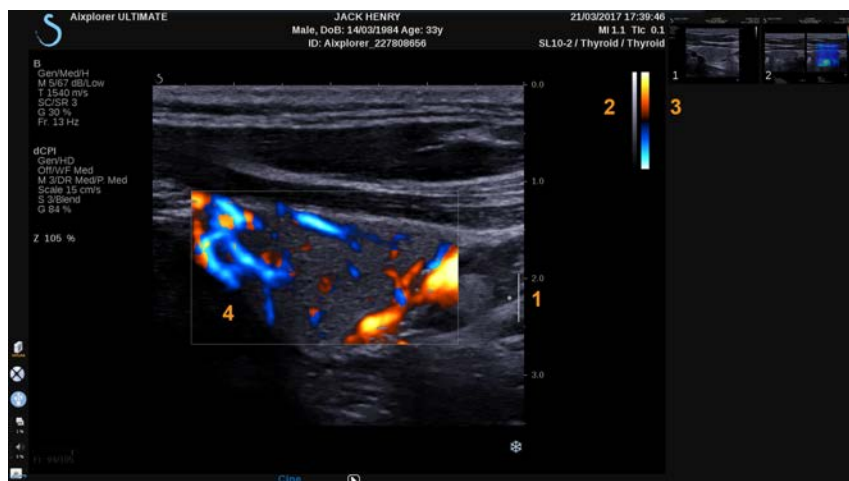
La modalità dCPI risulta utile per indicare la direzione del flusso all'interno dei vasi di interesse, nonché per identificare aree caratterizzate da velocità di flusso elevate (aliasing), inversioni di flusso e così via.

Accesso alla modalità colore

Premere **COL** sul pannello di controllo da una delle altre modalità.



Schermo principale della modalità colore

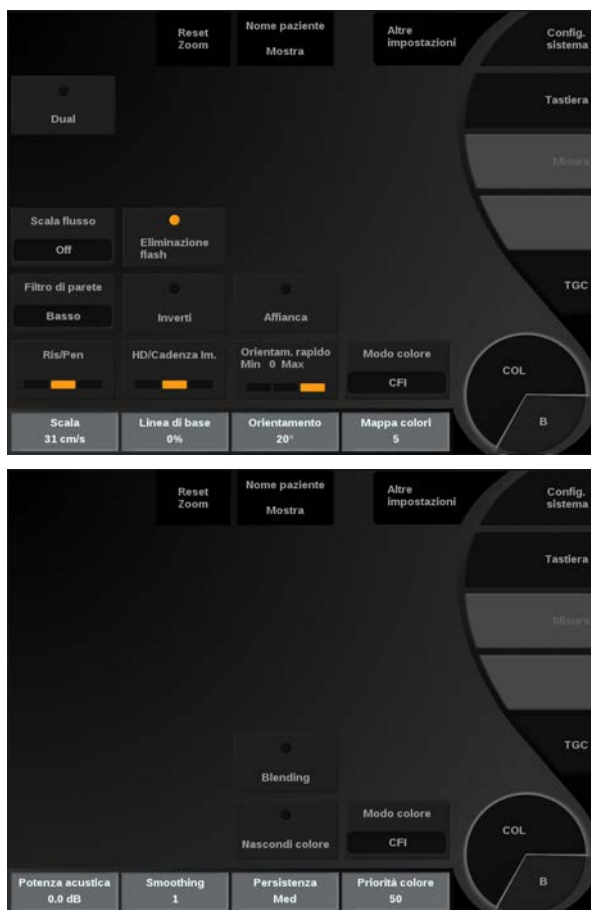


1. Zona focale
2. Scala di grigi
3. Barra colore
4. Riquadro colore

Touchscreen della modalità colore

Nella modalità colore sul touchscreen vengono visualizzate diverse impostazioni dell'immagine che consentono di ottimizzare l'immagine a colori.

Sono disponibili due pagine di parametri del colore. È possibile controllare tali impostazioni toccando il controllo sul touchscreen oppure ruotando la manopola sottostante.



È possibile spostarsi tra le pagine toccando **Altre impostazioni**.

Descrizione dei parametri di imaging a colori

MODALITÀ COLORE

Modalità colore consente di passare tra CFI, dCPI e CPI.

Modalità colore è disponibile solo nell'imaging attivo.

Toccare **Modalità colore** per selezionare la modalità desiderata.



DUAL

Vedere [la sezione chiamata «Dual» \[195\]](#).

RIS/PEN

Ris/Pen consente di modificare la frequenza centrale per raggiungere una maggiore risoluzione o un livello di penetrazione superiore.

Ris/Pen è disponibile solo nell'imaging attivo.

Premere **Ris/Pen** per modificare il valore.

Il LED arancione indica il valore attivo:

- LED a sinistra: Ris (risoluzione)
- LED centrale: Gen (generale)
- LED a destra: Pen (penetrazione)



HD/CADENZA FREQUENZA



HD/Cadenza Im. consente di regolare la frequenza dei fotogrammi e la densità della linea in modo da ottenere una maggiore risoluzione spaziale o temporale.

È possibile scegliere fra tre opzioni:

- AD (Alta definizione): LED sinistro
- Medio: LED centrale
- Cadenza Im.: LED destro

Toccare **HD/Cadenza Frequenza** per modificare il valore.

INVERTI



Inverti consente di visualizzare il flusso sanguigno da una prospettiva inversa, ad esempio in rosso allontanandosi dal trasduttore (velocità negative) e in blu avvicinandosi al trasduttore (velocità positive).

Inverti è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Il controllo Inverti è disponibile solo in modalità CFI.

Toccare **Inverti** per attivarlo e disattivarlo.

SCALA



Scala consente di regolare la velocità massima indicata.

Scala è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Scala**:

- in senso orario per aumentare la scala
- in senso antiorario per ridurre la scala

NASCONDI COLORE



Nascondi colore consente di nascondere le informazioni sul colore nell'immagine in B-Mode.

Nascondi colore è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Toccare **Nascondi colore** per attivarlo e disattivarlo.

FILTRO DI PARETE

Questo parametro filtra i segnali a bassa velocità.

Consente di ridurre gli artefatti causati dal movimento del paziente o del trasduttore. **Filtro di parete** è disponibile solo nell'imaging attivo.

Toccare **Filtro di parete** fino a selezionare il valore desiderato.



SCALA FLUSSO

Scala flusso consente di ottimizzare rapidamente più parametri con un solo controllo per ottenere l'ottimizzazione desiderata del flusso.

Scala flusso modifica i seguenti parametri:

- scala
- filtro di parete
- risoluzione/frequenza fotogrammi
- persistenza

Scala flusso è disponibile solo nell'imaging attivo.

Toccare **Scala flusso** fino a selezionare il valore desiderato.



AFFIANCA



Affianca consente di dividere la schermata in due parti attive:

- il lato sinistro visualizza solo la modalità B-Mode, per riferimento
- il lato destro visualizza la modalità B-Mode e l'immagine a colori

LINEA DI BASE



Linea di base è una linea grafica orizzontale sulla Mappa colori che rappresenta il livello di velocità zero.

La posizione della linea di base contribuisce alla definizione delle velocità positive e negative massime.

Se si modifica la posizione della linea di base, è possibile aumentare la velocità positiva massima e ridurre la velocità negativa massima, o viceversa.

Linea di base è disponibile esclusivamente nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Linea di base**:

- in senso orario per aumentare le velocità positive massime
- in senso antiorario per aumentare le velocità negative massime

Nota: Il sistema **Linea di base** è disponibile solo in modalità CFI. In CPI viene sostituito da **Dinamica**.

Dinamica consente di modificare l'intervallo durante il quale viene visualizzata l'ampiezza dei segnali a ultrasuoni riflessi. Funziona in modo analogo alla **Linea di base**.

ORIENT. RAPIDO



Orient. rapido consente di orientare velocemente il fascio di insonificazione.

Premere **Orient. rapido** per modificare il valore.

Utilizzare la **Orientamento** per le impostazioni più fini.

ORIENTAMENTO



Per massimizzare la sensibilità e la precisione delle modalità Doppler a colori, si consiglia di norma di eseguire gli esami Doppler clinici con un angolo Doppler pari o inferiore a 60 gradi tra il fascio di ultrasuoni e la direzione del flusso di sangue all'interno del vaso.

Orientamento è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Orientamento** per orientare il riquadro colore.

I VALORI DELLA POTENZA ACUSTICA



I valori della Potenza acustica indica la potenza acustica di uscita.

I valori della Potenza acustica è disponibile solo nella modalità attiva.

Ruotare la manopola posta sotto **I valori della Potenza acustica**:

- in senso orario per aumentare la potenza acustica
- in senso antiorario per ridurre la potenza acustica

I valori della Potenza acustica sono compresi tra 0 dB (massima potenza) e -20 dB (potenza minima).

SMOOTHING



Smoothing è un filtro spaziale utilizzato per uniformare l'immagine a colori allo scopo di ottenere un aspetto più omogeneo.

Smoothing è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Smoothing**:

- in senso orario per aumentare l'uniformità
- in senso antiorario per ridurre l'uniformità

PERSISTENZA



Questa tecnica di sovrapposizione elettronica o “averaging” dei fotogrammi riduce il rumore sull'immagine.

Persistenza è disponibile nell'imaging attivo e in un'immagine congelata (per visualizzare le clip).

Ruotare la manopola posta sotto **Persistenza**:

- in senso orario per aumentare la persistenza
- in senso antiorario per ridurre la persistenza

PRIORITÀ COLORE



Priorità colore consente di selezionare un livello oltre il quale i dati del colore non vengono visualizzati sulla mappa dei grigi.

Priorità colore è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Priorità colore**:

- in senso orario per aumentare la priorità colore
- in senso antiorario per ridurre la priorità colore

L'intervallo e il valore predefinito dipendono dall'applicazione.

MAPPA COLORI



Mappa colori determina la modalità di visualizzazione dei valori di flusso in termini di gradazioni di colore.

Mappa colori è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Mappa colori**:

- in senso orario per passare alla mappa successiva
- in senso antiorario per tornare alla mappa precedente

BLENDING



Questo pulsante consente di controllare il livello di trasparenza dell'immagine a colori sovrapposta sull'immagine in modalità B-Mode.

Quando **Blending** è attivato, l'immagine a colori viene sovrapposta in modo uniforme sull'immagine in scala di grigi.

Quando **Blending** è disattivato, la transizione tra la modalità B-Mode e il colore è più nitida.

Blending è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Premere **Blending** per attivarlo o disattivarlo.

ELIMINAZIONE FLASH



Eliminazione Flash utilizza uno schema di filtro parete adattivo per eliminare gli artefatti del flash causati dal movimento del tessuto.

Quando **Eliminazione Flash** è attivato, la frequenza dei fotogrammi risulta ridotta.

Eliminazione Flash è disponibile solo nell'imaging attivo.

Premere **Eliminazione Flash** per attivarlo o disattivarlo.

ULTRAFast™ DOPPLER DURATA



Durata UltraFast™ Doppler consente di selezionare la durata dell' **Acquisizione UltraFast™ Doppler**.

Toccare **Durata UltraFast™ Doppler** fino a selezionare il valore desiderato.

ULTRAFast™ DOPPLER ACQUISIZIONE



Acquisizione UltraFast™ Doppler avvia un'acquisizione potenziale di CFI, CPI o dCPI a frequenze di fotogrammi più elevati.

Acquisizione UltraFast™ Doppler è disponibile solo con le sonde SL10-2 e SC6-1.

Una volta scelto il piano di imaging, premere **Acquisizione UltraFast™ Doppler** per avviare l'acquisizione.

Non spostare la sonda finché sullo schermo non viene visualizzato il messaggio di acquisizione in corso.

Al termine dell'acquisizione sarà possibile accedere ai seguenti controlli:

Guadagno colore

Ruotare il pulsante **COL** per modificare il guadagno in revisione:

- in senso orario per aumentare il guadagno
- in senso antiorario per ridurre il guadagno



Formato Display



Formato Display consente di modificare la modalità di visualizzazione nel modo seguente:

- **Schermo intero** visualizza solo l'immagine
- **Quad** divide la schermata in 4 parti: Clip, Velocità medie, Immagine picco sistolico e Velocità max



- **Spettrogramma** visualizza l'immagine nella parte superiore e gli spettrogrammi nella parte inferiore.

Premere **Formato Display** fino a selezionare il formato desiderato.



Il pulsante accanto a **Formato Display** consente di controllare l'immagine:

Clip consente di scorrere la clip UltraFast™ Doppler

- **PS** visualizza l'immagine della clip ottenuta con UltraFast™ Doppler che contiene l'immagine del picco sistolico
- **Max** visualizza un'immagine calcolata corrispondente alla velocità massima di ciascun pixel nella clip ottenuta con UltraFast™ Doppler
- **Media** visualizza un'immagine calcolata corrispondente alla velocità media di ciascun pixel nella clip ottenuta con UltraFast™ Doppler

Premere la parte desiderata del pulsante per modificare la modalità di visualizzazione.

Display immagine del picco sistolico

Questo controllo individua e visualizza automaticamente il fotogramma di picco nel buffer della clip CFI ottenuta con UltraFast™ Doppler.



Mappa colori

Vedere [la sezione chiamata «Mappa colori» \[241\]](#).

Blending

Vedere [la sezione chiamata «Blending» \[241\]](#).

Nascondi colore

Vedere [la sezione chiamata «Nascondi colore» \[237\]](#).

Persistenza

Vedere [la sezione chiamata «Persistenza» \[240\]](#).

Priorità colore

Vedere [la sezione chiamata «Priorità colore» \[240\]](#).

Aggiungi spettrogramma



In modalità UltraFast™ Doppler è possibile aggiungere fino a tre volumi campione nell'immagine esaminata per calcolare spettrogrammi simultanei.

1. Premere **Aggiungi spettrogramma** per aggiungere uno spettrogramma
2. Utilizzare la **TouchRing™** per ridimensionare il volume del campione
3. Spostare la **Trackball** per individuare il volume campione nell'immagine e aggiornare lo spettrogramma

Lo spettrogramma attivo risulta circondato da un rettangolo arancione. Premere **Seleziona** sul pannello di controllo per modificare lo spettrogramma attivo.

È possibile aggiungere misurazioni nello spettrogramma attivo. Vedere [la sezione chiamata «Esecuzione delle misurazioni» \[300\]](#).

Una volta aggiunto uno spettrogramma, è possibile accedere a una vasta gamma di parametri e strumenti PW.

Elimina spettrogramma



Questo controllo elimina lo spettrogramma attivo e il volume campione corrispondente dall'immagine.

Filtro di parete

Vedere [la sezione chiamata «Filtro di parete» \[237\]](#).

Questo controllo è disponibile durante il riesame in modalità UltraFast™ Doppler.

Velocità scrolling

Vedere [la sezione chiamata «Velocità scrolling» \[258\]](#).

È possibile cambiare i seguenti parametri per il singolo spettrogramma attivo:

Dinamica

Vedere [la sezione chiamata «Dinamica» \[255\]](#).

Scala

Vedere [la sezione chiamata «Scala» \[257\]](#).

Smoothing

Vedere [la sezione chiamata «Smoothing» \[240\]](#)

Angolo

Vedere [la sezione chiamata «Angolo PW» \[254\]](#).

Angolo (fine)

Vedere [la sezione chiamata «Angolo \(fine\)» \[255\]](#).

Mappa PW

Vedere [la sezione chiamata «Mappa PW» \[256\]](#).

Inverti

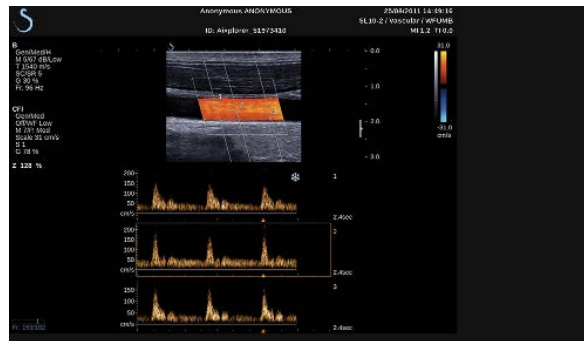
Vedere [la sezione chiamata «Inverti» \[256\]](#).

Guadagno PW



Ruotare il pulsante **PW** per modificare il guadagno in revisione:

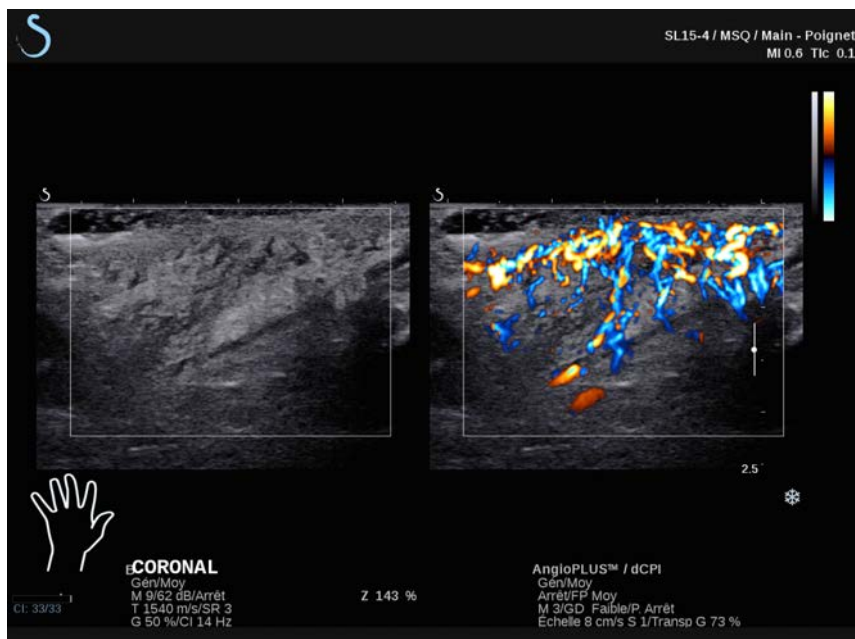
- in senso orario per aumentare il guadagno
- in senso antiorario per ridurre il guadagno



ANGIO PL.U.S.

Angio PL.U.S. è un'ottimizzazione della modalità Colore per ottenere una migliore visualizzazione di flussi lenti. Può essere utilizzato con le sonde SL10-2, SL15-4, SL18-5 e XC6-1 per le applicazioni su seno, muscoloscheletriche, addominali e della tiroide.

Angio PL.U.S. è una tecnica Color Doppler, pertanto offre solo mappe qualitative di velocità Doppler.



1. Premere **Probe (Sonda)**
2. Selezionare l'applicazione e il preset appropriati
3. Ottimizzare l'immagine in modalità B-Mode
4. Premere **Colore**
5. Premere **Angio PL.U.S. Dx** sul touchscreen
6. Angio PL.U.S. è in modalità attiva
7. Selezionare il piano di interesse
8. Premere **Angio PL.U.S. Acquisizione HD** per prestazioni migliorate
9. Una clip potenziale è in fase di acquisizione
10. Il sistema congela
11. Riesaminare la clip

SUGGERIMENTI per la scansione a COLORI



SCANSIONE A COLORI

Eeguire la scansione per ottenere l'angolo migliore per la massimizzazione della sensibilità del flusso.

Utilizzare il TouchRing™ per modificare le dimensioni del riquadro colore, se necessario. Un riquadro di dimensioni maggiori comporterà una riduzione della risoluzione temporale (frequenza dei fotogrammi).

Aumentare il guadagno colore fino a visualizzare il rumore, quindi ridurre il guadagno a un livello tale da eliminare il rumore. In tal modo si otterrà la migliore sensibilità possibile per il flusso di colore.

Se si esegue la scansione dei vasi più piccoli (ad esempio seno, tiroide), è in genere preferibile scegliere l'orientamento centrale. Nei vasi più grandi (ad esempio, arteria carotide, arteria ascellare), orientare il riquadro colore in modo da ottenere l'angolo migliore (minimo) per il flusso. Se si sceglie l'angolo di orientamento appropriato, si osserverà una variazione della sensibilità.

Selezionare il livello di Scala flusso appropriato in funzione del tipo di vaso esaminato.

Viene in genere utilizzato un livello basso per i vasi più piccoli con velocità e flussi venosi più lenti.

Viene invece utilizzato un livello alto per i vasi più grandi con velocità maggiori e per le arterie.

Per aumentare la sensibilità del flusso, è possibile ridurre il valore di Scala oppure di Filtro parete.

Per eliminare l'aliasing (solo CFI), aumentare la scala.

Non spostare la sonda durante l'acquisizione di una clip CFI ottenuta con UltraFast™ Doppler.

Doppler PW (Pulsed Wave) Modalità

La modalità Doppler PW (Pulsed Wave) consente di misurare la velocità del flusso sanguigno all'interno di una piccola area denominata volume campione Doppler.

Tali informazioni vengono presentate come visualizzazione della velocità di scansione (o frequenza Doppler) nel tempo. Questa visualizzazione è spesso chiamata traccia Doppler dello spettro, o semplicemente traccia Doppler. Le informazioni sono inoltre disponibili come uscita audio stereo.

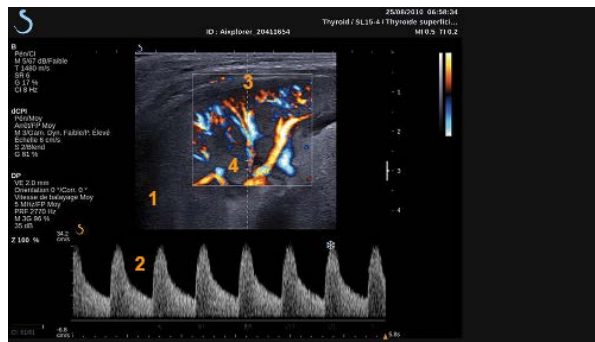
Oltre alla visualizzazione della velocità Doppler, viene presentata anche un'immagine (solo in scala di grigi o in scala di grigi e colore) per guidare l'utente al corretto posizionamento del volume campione Doppler.

Accesso alla modalità PW

Premere **PW** sul pannello di controllo da una delle altre modalità.



Schermo principale della modalità PW



1. Immagine scala di grigi

2. Visualizzazione dello spettro

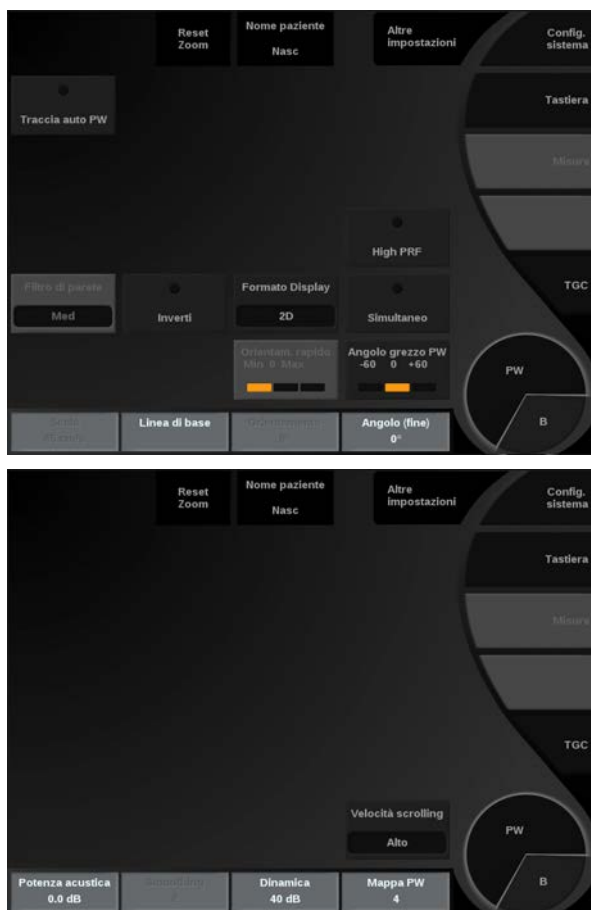
3. Linea Doppler

4. Volume campione

Touchscreen della modalità PW

Nella modalità PW sul touchscreen vengono visualizzate diverse impostazioni dell'immagine che consentono di ottimizzare l'immagine e la traccia PW.

Sono disponibili due pagine di parametri PW. È possibile controllare tali impostazioni toccando il controllo sul touchscreen oppure ruotando la manopola sottostante.



È possibile spostarsi tra le pagine toccando **Altre impostazioni**.

Impostazione della modalità PW

LINEA DOPPLER



Spostare la **trackball** a sinistra e a destra per spostare la linea Doppler nell'immagine 2D.

POSIZIONE DEL VOLUME CAMPIONE

Spostare la **trackball** verso l'alto e verso il basso per spostare il volume campione sulla linea Doppler.

DIMENSIONI DEL VOLUME CAMPIONE



Far scorrere il dito su **TouchRing™** per modificare le dimensioni del volume campione.

Descrizione dei parametri di imaging PW

ORIENT. RAPIDO

Orient. rapido consente di orientare velocemente il fascio di insonificazione.

Premere **Orient. rapido** per modificare il valore.

Utilizzare la **Orientamento** per le impostazioni più fini.



ORIENTAMENTO

Il fascio di insonificazione può essere orientato in una direzione il più possibile vicina alla direzione di movimento prevista, entro i limiti imposti dal trasduttore e dalla geometria piana dell'immagine.

Orientamento è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Orientamento** per orientare la linea Doppler.



ANGOLO PW

Angolo PW è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Toccare **Angolo PW** fino a selezionare il valore desiderato.



ANGOLO (FINE)

Angolo (fine) è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Angolo (fine)**.



I VALORI DELLA POTENZA ACUSTICA

I valori della Potenza acustica indica la potenza acustica di uscita.

I valori della Potenza acustica è disponibile solo nella modalità attiva.

Ruotare la manopola posta sotto **I valori della Potenza acustica**:

- in senso orario per aumentare la potenza acustica
- in senso antiorario per ridurre la potenza acustica

I valori della Potenza acustica sono compresi tra 0 dB (massima potenza) e -20 dB (potenza minima).



DINAMICA

È possibile ottimizzare la dinamica PW indipendentemente dalla dinamica in modalità B-Mode.

Ruotare la manopola posta sotto **Dinamica**:

- in senso orario per aumentare la dinamica
- in senso antiorario per ridurre la dinamica



FORMATO DISPLAY



Formato Display è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Premere **Formato Display** per modificare il valore.

Sono disponibili cinque formati di visualizzazione:

- Solo 2D
- Metà in modalità B-Mode e metà in visualizzazione affiancata dello spettro
- Solo visualizzazione dello spettro
- 2/3 in modalità B-Mode e 1/3 in visualizzazione dello spettro
- 1/3 in modalità B-Mode e 2/3 in visualizzazione dello spettro

MAPPA PW



Mappa PW è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Mappa PW**:

- in senso orario per tornare alla mappa precedente
- in senso antiorario per passare alla mappa successiva

INVERTI



Inverti consente di capovolgere la visualizzazione dello spettro senza influire sulla posizione della linea di base.

In genere, le velocità positive (velocità di avvicinamento al trasduttore) sono indicate al di sopra della linea di base, mentre le velocità negative (velocità di allontanamento dal trasduttore) sono indicate al di sotto della linea di base.

Inverti consente di capovolgere la posizione delle velocità positive e negative in relazione alla linea di base.

Inverti è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Toccare **Inverti** per attivarlo e disattivarlo.

FILTRO DI PARETE



Questo parametro filtra i segnali a bassa velocità.

Consente di ridurre gli artefatti causati dal movimento del paziente o del trasduttore.

Filtro di parete è disponibile solo nell'imaging attivo.

Toccare **Filtro di parete** fino a selezionare il valore desiderato.

SCALA



Scala consente di modificare le velocità massime visualizzate sullo spettro Doppler.

Scala è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Scala**:

- in senso orario per aumentare la scala
- in senso antiorario per ridurre la scala

LINEA DI BASE



Linea di base è una linea grafica orizzontale che rappresenta il livello di velocità zero.

La posizione della linea di base contribuisce alla definizione delle velocità positive e negative massime.

Se si modifica la posizione della linea di base, è possibile aumentare la velocità positiva massima e ridurre la velocità negativa massima, o viceversa.

Linea di base è disponibile esclusivamente nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Linea di base**:

- in senso orario per aumentare le velocità positive massime
- in senso antiorario per aumentare le velocità negative massime

VELOCITÀ SCROLLING



Velocità scrolling consente di modificare la velocità con cui vengono aggiornate le colonne spettrali sul display.

Velocità scrolling è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Toccare **Velocità scrolling** fino a raggiungere il valore desiderato.

MODALITÀ DOPPIA E TRIPLA SIMULTANEA



Simultaneo consente di effettuare una valutazione in tempo reale della vascolarizzazione quando la respirazione o il movimento rendono più complicata la sola valutazione PW.

Simultaneo è disponibile solo nell'imaging attivo.

Toccare **Simultaneo** per attivarlo o disattivarlo.

Nella B-Mode **Simultaneo** visualizza e aggiorna la traccia spettrale PW e l'immagine B-mode.

In Colore, **Simultaneo** visualizza e aggiorna la traccia spettrale PW e l'immagine a colori.

HIGH PRF



High PRF consente di misurare flussi di velocità più elevate rispetto a quelle che possono essere misurate con la PRF massima convenzionale disponibile, aumentando la PRF sopra il limite Nyquist ed evitando aliasing.

Come funziona:

High PRF estende la scala di velocità PW Doppler oltre il limite di velocità massima che può essere misurata per un dato volume campione

in modo non ambiguo. Oltre questo limite, la frequenza di ripetizione degli impulsi (PRF) degli impulsi PW Doppler trasmessi corrisponde a un intervallo di ripetizione degli impulsi (PRI) più breve del tempo di propagazione andata e ritorno dal trasduttore alla profondità attuale del volume campione, con conseguente ambiguità dell'intervallo (i segnali Doppler analizzati vengono emanati non solo dal volume campione primario di interesse, ma anche da uno o due volumi campioni secondari lungo il fascio Doppler).

Come usarlo:

Toccare **High PRF** per attivarlo.

La scala massima disponibile è aumentata in funzione della profondità.

High PRF è disponibile per tutti i preset su tutte le sonde in PW attivo.



RACCOMANDAZIONI PER LA SCANSIONE

- Posizionare la SV primaria nella zona di interesse, come si farebbe nel PW Doppler convenzionale.
- Evitare, per quanto possibile, di posizionare l'SV secondaria in aree dominate da rumore, ombre o aree di flusso.
- Questi suggerimenti possono aiutare a posizionare High PRF SV secondari per ottimizzare il segnale ed evitare interferenze con l'SV primaria:
 - Variare l'intervallo della velocità per modificare la posizione del volume campione secondario.
 - Variare la profondità dell'immagine per modificare la posizione del volume campione secondario.
 - Ridurre l'intervallo della velocità per rimuovere il volume campione secondario.
 - Ridurre il gain.
 - Variare l'orientamento delle immagini 2D.
 - Modificare la finestra acustica.

TRACCIA AUTO PW



Questo controllo consente di eseguire misurazioni automatiche della PW.

È possibile personalizzare le misurazioni da visualizzare durante l'esecuzione di Traccia Auto PW in Configurazione di sistema.

Traccia Auto PW è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Premere **Traccia Auto PW** per visualizzare l'involuppo della velocità di picco del flusso in funzione del tempo.

Quando il **Traccia Auto PW** è attivata, sarà possibile accedere alle seguenti impostazioni:

Traccia media



Premere **Traccia media** per visualizzare la velocità media del flusso in funzione del tempo.

Punti velocità



Premere **Punti velocità** per visualizzare i punti VSP e VDF sullo spettro.

Rilevamento traccia

Rilevamento traccia consente di passare tra un display e l'altro:

- la velocità di picco positiva
- la velocità di picco negativa
- sia la velocità di picco positiva che quella negativa

Premere **Rilevamento traccia** per modificare il valore.



Sensibilità

Questo controllo definisce la soglia di rilevamento per Traccia Auto PW.

Premere **Sensibilità** per modificare il valore.



Seleziona cicli

Questo controllo consente di modificare i cicli cardiaci su cui vengono calcolati in media i valori all'avvio di Traccia Auto PW.

Ruotare la manopola posta sotto **Seleziona cicli**:

- in senso orario per selezionare i cicli successivi
- in senso antiorario per selezionare i cicli precedenti



Num. cicli

Per impostazione predefinita, la media dei valori calcolati all'avvio di Traccia Auto PW è basata su tre cicli cardiaci a partire dalla fine dello spettro PW.

Premere **Num. cicli** per modificare il valore.





Taglio AutoTrace

Questo comando consente di variare manualmente i riferimenti per il calcolo AutoTrace.

1. Premere **Taglio AutoTrace** per modificare i riferimenti
2. Spostare la **Trackball** per collocare il riferimento a sinistra
3. Premere **Seleziona** per ancorarlo
4. Spostare la **Trackball** per collocare il riferimento a destra
5. Premere **Seleziona** per ancorarlo

SUGGERIMENTI per la scansione PW



SCANSIONE PW

Come nel Doppler a colori, ottimizzare il piano di scansione per ottenere l'angolo di flusso migliore.

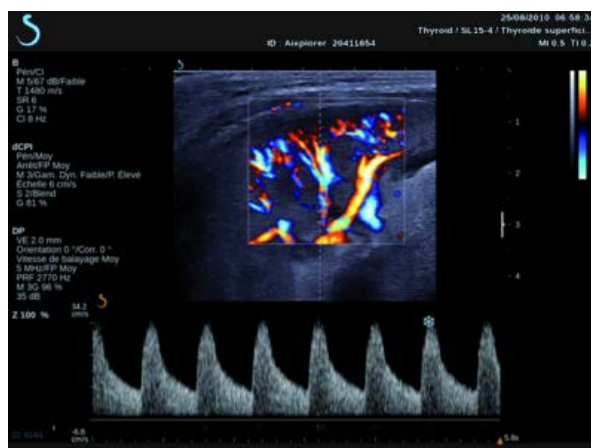
Attivare il cursore PW premendo PW. Ottimizzare l'angolo di orientamento e le dimensioni del volume campione (TouchRing trackball) prima di iniziare la traccia spettrale PW. Se si attiva il colore prima di premere PW, il cursore si troverà nello stesso angolo di orientamento del riquadro colore.

Ottimizzare il guadagno Doppler. Ridurre il guadagno per eliminare il rumore di fondo.

Aumentare la scala o spostare la linea di base per eliminare l'aliasing.

È comunque possibile spostare la linea di base, modificare il formato di visualizzazione, la mappa PW e la velocità di scansione dopo il congelamento.

Utilizzare la modalità Simultanea quando risulta difficile seguire i vasi a causa della respirazione, del movimento o delle dimensioni ridotte dei vasi stessi.



Imaging 3D

Accesso all'imaging 3D

Il pacchetto 3D è disponibile con la sonda SLV16-5 per le applicazioni Seno e Generale e la sonda SEV12-3 per le applicazioni genitourinarie e ginecologiche.

La modalità 3D è disponibile con B-mode, modalità Colore e SWE a seconda della sonda e della combinazione di applicazione/preset.

Prima di avviare un'acquisizione 3D:

1. Assicurarsi che la sonda 3D sia collegata
2. Premere **Sonda** sul pannello di controllo
3. Selezionare un' **scheda applicazione** sul touchscreen
4. Selezionare il **Preset**
5. Eseguire la scansione per individuare la regione di interesse e ottimizzare l'immagine con B-mode, modalità Colore e SWE

Acquisizione

1. Premere **Dimensioni del volume** fino a quando si seleziona la dimensione di volume che si desidera acquisire:
 - M
 - L
 - XL
2. Premere l'icona **Acquisizione 3D** per avviare l'acquisizione 3D



Durante l'acquisizione viene visualizzata una barra di avanzamento sullo schermo.

Per annullare l'acquisizione 3D in corso, premere **Acquisizione 3D**.

Multi-Planar Reconstruction (MPR)

VISUALIZZAZIONE MPR ATTIVA

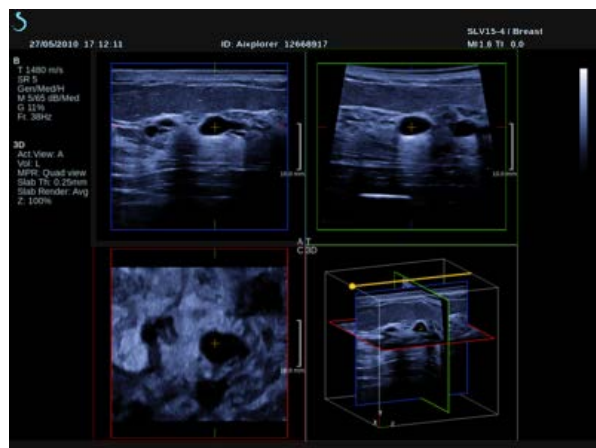
Premere **A** (Assiale), **C** (Coronale), **T** (Trasversale), o **3D** per selezionare la visualizzazione attiva.

VISUALIZZAZIONE MPR

Al termine dell'acquisizione 3D, appare la visualizzazione Più piani di default.

Ruotare la manopola posta sotto **Modo visualizzazione** per modificare la modalità di visualizzazione Più piani.

La vista attiva definirà la vista di riferimento da visualizzare in diverse modalità di visualizzazione.



NAVIGAZIONE MPR



Quando il **Puntatore** è attivo:

1. Premere **Navigazione** sul touchscreen fino a quando non è selezionato Translate
2. Selezionare la visualizzazione di navigazione **con il pulsante Seleziona**
3. Utilizzare la **TouchRing™** e la **Trackball** per scorrere nella visualizzazione selezionata



Quando il **Puntatore** è disattivato:

1. Premere **Navigazione** sul touchscreen fino a quando non è selezionato Translate
2. Utilizzare la **TouchRing™** e la **Trackball** per scorrere nella visualizzazione selezionata

ROTAZIONE



Quando il **Puntatore** è attivo:

1. Premere **Navigazione** sul touchscreen fino a quando non è selezionato Rotazione
2. Spostare la **Puntatore** sulla visualizzazione che si desidera ruotare
3. Utilizzare la **TouchRing™** per ruotare la visualizzazione selezionata
4. Premere **Seleziona** per centrare i piani perpendicolari alla visualizzazione selezionata

Quando il **Puntatore** è disattivato:

1. Premere **Navigazione** sul touchscreen fino a quando non è selezionato Rotazione
2. Utilizzare la **TouchRing™** e la **Trackball** per ruotare la visualizzazione selezionata

ALTRI CONTROLLI

Sp. lastra

Ruotare la manopola posta sotto **Sp. lastra** per modificare il valore



Rendering lastra

Ruotare la manopola posta sotto **Rendering lastra** per modificare il valore.

- Utilizzare **Min** per rafforzare le strutture ipoecogene
- Utilizzare **Max** per rafforzare le strutture iperecogene
- Utilizzare **Medio** oppure **Mediana** per aumentare il rapporto tra contrasto e risoluzione



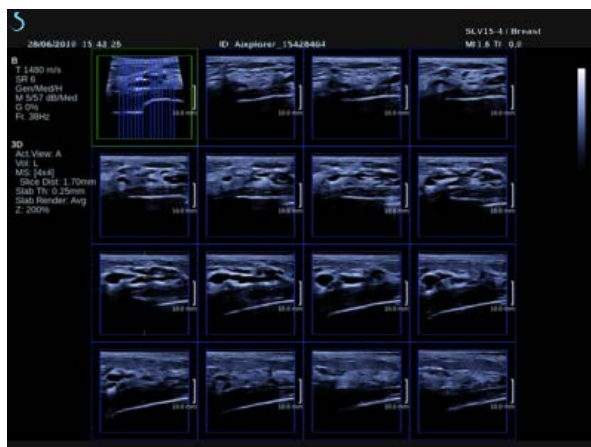
Zoom

Ruota **Zoom** per applicare lo zoom sull'intersezione dei piani A, T e C.



Più sezioni (MS)

Premere **Più sezioni** sul touchscreen per accedere alla modalità Più sezioni



VISUALIZZAZIONE ATTIVA

Premere **A**, **C** oppure **T** per selezionare la visualizzazione attiva.



NOTA

Spostare il puntatore su una determinata vista per selezionarla nella vista di riferimento.

VISUALIZZA

Premere **Numero sezione** per modificare il numero di sezioni visualizzate sullo schermo.



NAVIGAZIONE

Utilizzare la **TouchRing™** per traslare il piano centrale della visualizzazione Più sezioni.

ALTRI CONTROLLI

Distanza sezioni

Ruotare la manopola posta sotto **Distanza sezioni** per modificare il valore.

Sp. lastra

Ruotare la manopola posta sotto **Sp. lastra** per modificare il valore.

Rendering lastra

Ruotare la manopola posta sotto **Rendering lastra** per modificare il valore.

Ciclo cronologia 3D

È possibile visualizzare una clip delle immagini 2D acquisite durante l'acquisizione 3D.

Disattivare **Più piani** e **Più sezioni** sul touchscreen. Il sistema è in modalità ciclo cronologia 3D.

Utilizzare la **trackball** per scorrere il ciclo cronologia 3D.



3D e SWE™

FILTRO 3D SWE

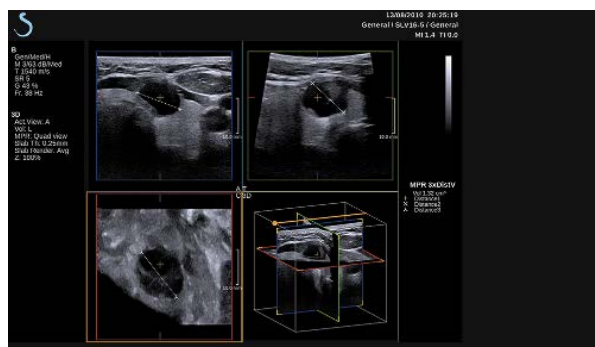
il filtro 3D è un filtro spaziale di smoothing che consente di uniformare la mappa elasticità.

Ruotare la manopola posta sotto **il filtro 3D** per aumentare o diminuire lo smoothing.

Misurazioni 3D

Oltre agli strumenti di misurazione 2D, Aixplorer® Ultimate include numerose funzioni di misurazione per la valutazione del volume nelle visualizzazioni a Più piani e Più sezioni:

- Volume 3D calcolato in base a un'ellisse e a una distanza (MPR)
- Volume 3D calcolato in base a tre distanze (MPR)
- Volume 3D calcolato in base a una raccolta di tracce distribuite in un volume (MS).



MISURAZIONI DI BASE

Fare riferimento alle [la sezione chiamata «Misurazioni di base» \[300\]](#) 2D per una descrizione dettagliata delle misurazioni di distanza, ellisse, traccia, Q-Box™ e Q-Box Ratio™ .

MISURAZIONI CON ETICHETTA

Fare riferimento al [la sezione chiamata «Misurazioni con etichetta» \[325\] 2D](#).

MISURAZIONI 3D SPECIFICHE

Volume con distanza ed ellisse

Lo strumento di misurazione del volume 3D in base a distanza ed ellisse è disponibile solo nella visualizzazione MPR.



1. Premere **Misur. Strumenti** sul touchscreen
2. Premere **Volume (Ellisse + Distanza)**
3. Usare il metodo preferito per tracciare un'ellisse sul piano di interesse (vedere [la sezione chiamata «Misurazioni di base» \[300\] 2D](#))
Una volta tracciata l'ellisse, il sistema mostra il primo calibro della misurazione di una distanza.
4. Scegliere un piano ortogonale per tracciare la distanza
Una volta tracciata la distanza, il sistema visualizza i valori del volume nell'area dei risultati della misurazione.

Volume con 3 distanze

Lo strumento di misurazione del volume 3D in base a 3 distanze è disponibile solo nella visualizzazione MPR.

1. Premere **Misur. Strumenti** sul touchscreen
2. Premere **Volume (3 Distanza)**
3. Utilizzare il metodo preferito per tracciare due distanze sul piano di interesse (vedere [la sezione chiamata «Misurazioni di base» \[300\] 2D](#))

Una volta tracciata la prima distanza, il sistema visualizza il primo calibro della seconda misurazione di distanza.

1. Una volta tracciata la seconda distanza, scegliere un piano ortogonale per tracciare l'ultima distanza

Una volta tracciata l'ultima distanza, il sistema visualizza i valori del volume nell'area dei risultati della misurazione.

Volume con raccolta tracce

Lo strumento di misurazione del volume 3D in base alla raccolta di tracce è disponibile solo nella visualizzazione MS.

1. Premere **Misur. Strumenti** sul touchscreen
2. Premere **Volume (Metodo Traccia)**
3. Utilizzare il metodo preferito per disegnare una prima traccia su una sezione specifica (vedere [la sezione chiamata «Misurazioni di base» \[300\] 2D](#))

Una volta disegnata la prima traccia, il sistema visualizza il primo calibro della sezione adiacente successiva.

1. Disegnare il numero di misurazioni di traccia necessario (per calcolare il volume ne sono necessarie almeno due)
2. Premere **Fine** per finalizzare la misurazione

Il sistema visualizza i valori del volume nell'area dei risultati della misurazione.

Misurazione del Volume della prostata dal Dataset 3D

1. Premere Sonda
2. Selezionare l'applicazione Genitourinario e il preset Prostata del SEV12-3
3. Ottimizzare l'immagine B-mode della prostata
4. Premere Acquisizione 3D
5. Il sistema è in modalità di imaging a più sezioni (fare riferimento al capitolo 3D di questa Guida utente)
6. Premere misurazione del Volume sul touchscreen
7. Eseguire 2 misurazioni di distanza su un piano
8. Eseguire 1 misurazione di distanza su un altro piano
9. Il sistema visualizza i 3 risultati della distanza insieme al volume calcolato



ATTENZIONE

Assicurarsi che la qualità dell'immagine dell'acquisizione 3D sia sufficiente per eseguire una misurazione del volume 3D.

Pacchetto di Review su carrello 3D

Questo pacchetto consente di aggiungere un esame chiuso e di salvare un'acquisizione secondaria con nuove informazioni da volumi 3D acquisiti derivanti dall'esame precedente.

Contrast Enhanced Ultrasound Imaging (CEUS)

Questa modalità di imaging consente di valutare informazioni sulla perfusione micro e macrovascolare in un'immagine a ultrasuoni.

Per la modalità CEUS è necessario eseguire l'imaging a ultrasuoni unitamente all'iniezione di un agente di contrasto basato su microbolle.

Nell'immagine a ultrasuoni le microbolle appaiono come elementi tracciati intravascolari e consentono la differenziazione delle strutture in base alla vascolarizzazione.



NOTA

SuperSonic Imagine non vende agenti di contrasto.



AVVERTIMENTO

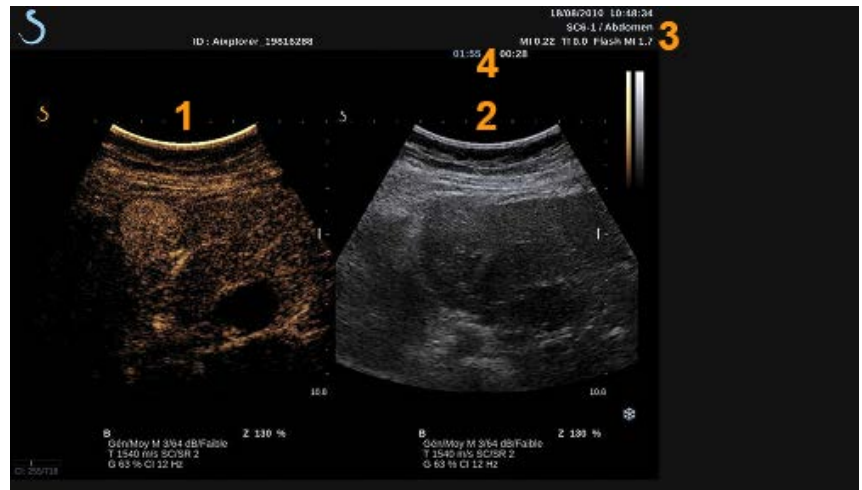
Seguire attentamente le istruzioni del produttore per l'uso, comprese le indicazioni e le controindicazioni, durante la somministrazione di mezzi di contrasto ecografici.



Accesso alla modalità CEUS

Premere **CEUS** sul pannello di controllo da una delle altre modalità. Verrà attivata la visualizzazione affiancata delle modalità CEUS e B-Mode.

Schermo principale della modalità CEUS



1. Immagine con contrasto
2. Immagine scala di grigi
3. Informazioni MI e TI
4. Timer

La visualizzazione CEUS sulla sinistra corrisponde all'immagine di default; i controlli CEUS sono attivi per default.

Alcuni controlli del pannello, quali la manopola **Guadagno** e **Auto TGC** sono condivisi tra le modalità CEUS e B-Mode. L'immagine su cui verrà utilizzato il controllo cambia in base alla modalità attualmente selezionata.

Touchscreen della modalità CEUS

In modalità CEUS sul touchscreen sono visualizzati vari controlli dell'immagine che consentono di ottimizzare l'immagine acquisita.

Sono disponibili due pagine di parametri per la modalità CEUS e due pagine di parametri per la modalità B-Mode Basso IM. È possibile controllare tali impostazioni toccando il controllo sul touchscreen oppure ruotando la manopola sottostante.



Parametri del touchscreen CEUS



Parametri del touchscreen della modalità B-Mode Basso IM

È possibile spostarsi tra le pagine toccando **Altre impostazioni**.

Descrizione dei parametri CEUS

AGENTE DI CONTRASTO

Agente di contrasto consente di ottimizzare diversi parametri di imaging CEUS per visualizzare al meglio specifici agenti di contrasto con microbolle disponibili in commercio.

Premere **Agente di contrasto** per scegliere un agente di contrasto con microbolle disponibile in commercio.



RIS/PEN CEUS

Ris/Pen CEUS ha effetto sull'immagine CEUS e consente di modificare la frequenza centrale al fine di ottenere una maggiore risoluzione del contrasto o un ulteriore livello di penetrazione.

Ris/Pen CEUS è disponibile solo nell'imaging attivo.

Premere **Ris/Pen CEUS** per modificare il valore.

Il LED arancione indica il valore attivo:

- LED a sinistra: Ris (risoluzione)
- LED centrale: Gen (generale)
- LED a destra: Pen (penetrazione)



HD/CADENZA IM. FREQUENZA

HD/Cadenza Im. Frequenza consente di regolare la frequenza dei fotogrammi e la densità delle linee delle immagini CEUS in modo da ottenere una maggiore risoluzione spaziale o temporale.

Toccare **HD/Cadenza Im. Frequenza** per modificare il valore.

È possibile scegliere fra tre opzioni:

- AD (Alta definizione): LED sinistro
- Bilanciato: LED centrale
- Cadenza Im.: LED destro



MVI



MVI consente di visualizzare l'architettura vascolare tracciando il movimento delle microbolle.

Premere l'icona **MVI** per attivare.

Premere l'icona **MVI** per disattivare la funzione e cancellare l'immagine visualizzata accumulata.

POI



POI consente di visualizzare un punto di interesse (POI) nelle immagini in modalità CEUS e B-Mode Basso IM.

Utilizzare la **Trackball** per spostare il POI lungo l'immagine.

DISPLAY 1 UP



Display 1 Up consente di modificare la visualizzazione in modo da ingrandire l'immagine CEUS e nascondere l'immagine in B-Mode.

Premere l'icona **Display 1 Up** per attivare.

Premere l'icona **Display 1 Up** per disattivare la funzione e ripristinare la visualizzazione affiancata delle modalità CEUS e B-Mode.

TGC CEUS



TGC CEUS consente all'utente di regolare la compensazione tempo-guadagno del display CEUS.

Vedere sopra per ulteriori informazioni su come regolare i controlli TGC.



GUADAGNO CEUS

Consente all'utente di regolare il guadagno complessivo dell'immagine CEUS.

Per controllare il guadagno in modalità CEUS, si utilizza la stessa manopola del guadagno utilizzata nella modalità B-Mode.

Per regolare il guadagno dell'immagine in modalità CEUS:

Ruotare il pulsante **B** sul pannello di controllo quando l'indicatore di modalità è etichettato CEUS.

TIMER

Timer consente di visualizzare un orologio utilizzato per registrare l'ora di somministrazione del contrasto con microbolle.

Timer è disponibile solo nell'imaging attivo.

Premere l'icona **Timer** per attivare. L'indicatore LED si accenderà.

Premere l'icona **Timer** per mettere in pausa l'orologio.



FLASH

Flash consente di inviare un numero limitato di fotogrammi relativi alla potenza acustica elevata nella sequenza di imaging a ultrasuoni.

I fotogrammi Flash vengono utilizzati per ripulire il piano di imaging dalle microbolle, consentendo all'utente di osservare il reintegro dinamico delle microbolle.

Flash è disponibile solo nell'imaging attivo. Premere l'icona **Flash** per attivare la visualizzazione della sequenza Flash.



POTENZA ACUSTICA CEUS

Potenza acustica CEUS consente di regolare la potenza di uscita del sistema utilizzata per l'immagine CEUS.

In genere, vengono utilizzati livelli di potenza acustica molto bassi per evitare la distruzione indesiderata di agenti di contrasto con microbolle fragili.



Potenza acustica CEUS è disponibile solo nell'imaging attivo.
Ruotare la manopola posta sotto **I valori della Potenza acustica**:

- in senso orario per aumentare l'uscita della potenza acustica
- in senso antiorario per ridurre l'uscita della potenza acustica

La potenza acustica massima corrisponde a 0 dB e la minima a -30 dB.
Per informazioni sulle normative in tema di potenza di uscita, vedere il [Capitolo 3, Sicurezza \[39\]](#).

POTENZA FLASH

Potenza flash consente di regolare la potenza di uscita del sistema utilizzata per l'immagine CEUS quando viene premuto il controllo Flash.

In genere, la potenza flash è impostata su un livello di potenza acustica alto ed è visibile solo in alcuni fotogrammi. La potenza acustica flash elevata distrugge le microbolle nell'immagine CEUS, consentendo all'utente di osservare il reintegro dinamico delle microbolle.

Potenza flash è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Potenza flash**:

- in senso orario per aumentare l'uscita della potenza acustica
- in senso antiorario per ridurre l'uscita della potenza acustica

Per informazioni sulle normative in tema di potenza di uscita, vedere il [Capitolo 3, Sicurezza \[39\]](#).

DINAMICA CEUS

Dinamica CEUS consente di modificare l'intervallo durante il quale vengono visualizzate le ampiezze dei segnali a ultrasuoni riflessi nell'immagine CEUS.

Dinamica CEUS è disponibile nell'imaging attivo CEUS e in un'immagine congelata CEUS.

Ruotare la manopola posta sotto **Dinamica CEUS**:

- in senso orario per comprimere i valori della scala di grigi



- in senso antiorario per ridurre la dinamica

MAPPA CEUS



Mappa CEUS consente di assegnare la visualizzazione dei segnali dell'eco CEUS a un intervallo di scala di grigi o di colori cromatici.

Mappa CEUS è disponibile nell'imaging attivo CEUS e in un'immagine congelata CEUS.

Ruotare la manopola posta sotto **Mappa CEUS**:

- in senso orario per visualizzare la mappa successiva
- in senso antiorario per visualizzare la mappa precedente

DURATA FLASH



Durata flash determina la durata della sequenza Flash.

Ruotare la manopola per regolare il tempo desiderato.

SUGGERIMENTI per la scansione CEUS



SCANSIONE CEUS

Ottimizzare l'immagine in modalità B-Mode come al solito. Quindi premere CEUS

Selezionare l'impostazione di Agente di contrasto più appropriata per l'agente di contrasto con microbolle in uso.

Somministrare la quantità di agente di contrasto consigliata dal produttore per l'applicazione.

Premere Salva clip all'arrivo dell'agente per acquisire il bolo di contrasto.

Utilizzare una potenza acustica CEUS bassa per limitare la distruzione delle microbolle.

Regolare il controllo Ris/Pen per ottimizzare l'immagine.

Regolare il controllo HD/Cadenza Im. per ottimizzare l'immagine.

Attendere l'eliminazione completa dell'agente di contrasto prima di somministrare la dose appropriata per l'imaging diagnostico.

Non dimenticare di avviare il timer quando si inietta l'agente di contrasto.



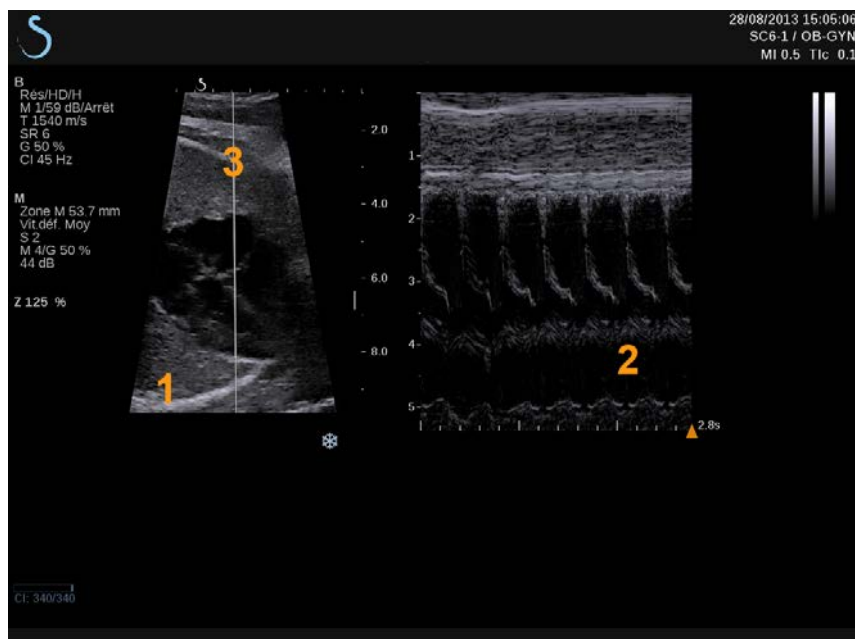
M-Mode Imaging

Accesso all'M-Mode

Toccare **M-Mode** sul touchscreen B-mode. La modalità M-Mode è accessibile solo se è stata selezionata una delle seguenti preimpostazioni: GIN, Ecogr primo tr o Ost gen.



Schermo principale della modalità M-Mode



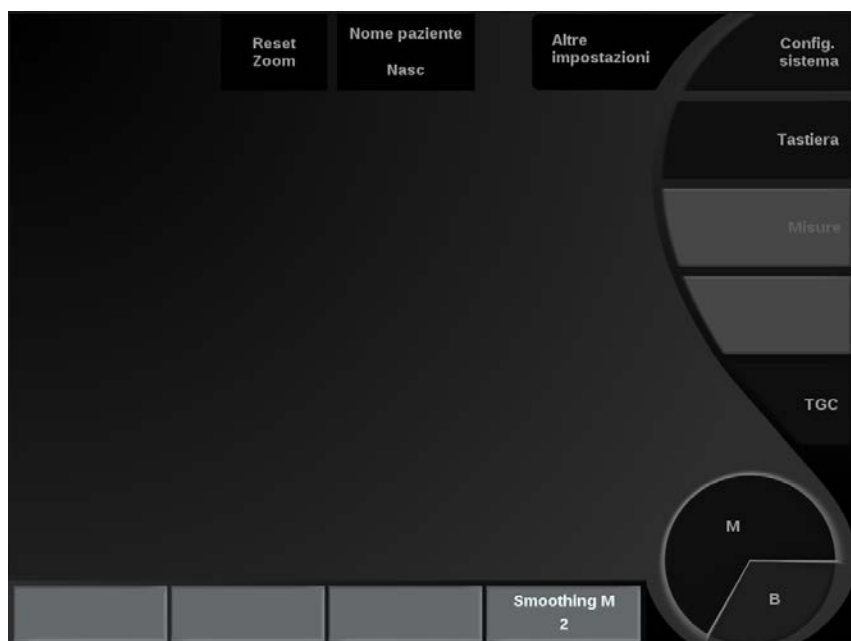
1. Immagine scala di grigi
2. M-Mode
3. Linea M

Touchscreen della modalità M-Mode

Nella modalità M-Mode sul touchscreen sono visualizzate varie impostazioni dell'immagine che consentono di ottimizzare l'immagine acquisita.

Sono disponibili due pagine di parametri relativi alla modalità M-Mode. È possibile controllare tali impostazioni toccando il controllo sul touchscreen oppure ruotando la manopola sottostante.





È possibile spostarsi tra le pagine toccando **Altre impostazioni**.

Impostazione della modalità M

LINEA M

Spostare la **trackball** a sinistra e a destra per spostare la linea M nell'immagine 2D.



POSIZIONE ZONA M

Spostare la **trackball** verso l'alto e verso il basso per spostare la zona M sulla linea M.

DIMENSIONI ZONA M

Far scorrere il dito su **TouchRing™** per modificare le dimensioni della zona M.



Descrizione dei parametri di imaging in modalità M-Mode

RIS/PEN



Ris/Pen consente di modificare la frequenza centrale al fine di ottenere una maggiore risoluzione o un ulteriore livello di penetrazione. **Ris/Pen** è disponibile solo nell'imaging attivo. Premere **Ris/Pen** per modificare il valore.

Il LED arancione indica il valore attivo:

- LED a sinistra: Ris (risoluzione)
- LED centrale: Gen (generale)
- LED a destra: Pen (penetrazione)

I VALORI DELLA POTENZA ACUSTICA



I valori della Potenza acustica indica la potenza acustica di uscita.

I valori della Potenza acustica è disponibile solo nella modalità attiva.

Ruotare la manopola posta sotto **I valori della Potenza acustica**:

- in senso orario per aumentare la potenza acustica
- in senso antiorario per ridurre la potenza acustica

I valori della Potenza acustica sono compresi tra 0 dB (massima potenza) e -20 dB (potenza minima).



INTERVALLO DINAMICA M

È possibile ottimizzare l'intervallo dinamica della modalità M-mode come segue:

Ruotare la manopola posta sotto **Intervallo dinamica M**:

- in senso orario per aumentare la dinamica
- in senso antiorario per ridurre la dinamica



CONTRASTO

Contrasto è una soglia di visualizzazione della modalità M-mode.

Ruotare la manopola posta sotto **Contrasto**:

- in senso orario per scurire le aree anecoiche
- in senso antiorario per schiarire le aree anecoiche



FORMATO DISPLAY

Formato Display è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Premere **Formato Display** per modificare il valore.

Sono disponibili tre formati di visualizzazione:

- 1/2 in modalità B-Mode e in modalità 1/2 M-Mode
- 2/3 in modalità B-Mode e 1/3 in modalità M-Mode
- Visualizzazione affiancata



MAPPA M

Mappa M è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Ruotare la manopola posta sotto **Mappa M**:

- in senso orario per passare alla mappa successiva
- in senso antiorario per tornare alla mappa precedente



VELOCITÀ SCROLLING

Velocità scrolling consente di modificare la velocità con cui vengono aggiornate le colonne M-Mode sul display.

Velocità scrolling è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Toccare **Velocità scrolling** fino a raggiungere il valore desiderato.



SMOOTHING

Smoothing è un filtro spaziale utilizzato per uniformare la modalità M-mode allo scopo di ottenere un aspetto più omogeneo.

Smoothing è disponibile solo nell'imaging attivo.

Ruotare la manopola posta sotto **Smoothing**:

- in senso orario per aumentare l'uniformità
- in senso antiorario per ridurre l'uniformità

M-mode **SUGGERIMENTI** per la scansione



SCANSIONE M-MODE

La modalità M-mode rappresenta i movimenti delle strutture lungo una linea nel corso del tempo.

Per prima cosa viene acquisita un'immagine B-mode.

È quindi opportuno ottimizzare l'immagine in scala di grigi regolando la profondità e il fattore di zoom dell'immagine stessa, nonché impostando la zona focale adeguata (posizione e diffusione).

Se necessario possono essere utilizzati altri controlli dell'ottimizzazione come ad esempio l'AutoTGC, la mappa B-mode, il guadagno complessivo e la gamma dinamica.

Attivare la modalità M-mode premendo il pulsante dedicato sul touchscreen.

Regolare le corrette dimensioni e il giusto posizionamento della zona M.

Ridurre il guadagno per eliminare il rumore di fondo.

La modalità M-mode ha una buona risoluzione temporale e se necessario la velocità di scrolling può essere regolata affinché corrisponda alla velocità dei movimenti osservati.

Il formato di visualizzazione può essere modificato a seconda delle condizioni operative dell'utilizzatore.

Fusione/Navigazione (opzionale)

Aixplorer® offre una funzione di fusione/navigazione che consente di avere a disposizione ulteriori informazioni sulle immagini di una seconda modalità durante una sessione ecografica terapeutica o diagnostica. Ciò è possibile mediante l'applicazione di un dispositivo di tracciamento al trasduttore, il quale rileva la posizione e l'orientamento nello spazio durante lo svolgimento della procedura ecografica standard.

Le informazioni trasmesse dal dispositivo di tracciamento e dal dataset 3D della 2° modalità (in genere una TAC) vengono combinate per calcolare un'immagine virtuale delle sezioni, paragonabile a livello spaziale alla scansione a ultrasuoni attualmente visualizzata.

Fare riferimento alla Guida utente relativa a Fusione/Navigazione.

Analisi di un'immagine

Utilizzo dei body marker

Come usare i body marker



Body mark. è disponibile nell'imaging attivo e nell'immagine congelata.

Body mark. è situato sul pannello di controllo.

Premere **Body mark.** per aggiungere un body marker a un'immagine.

Il body marker predefinito verrà visualizzato sul touchscreen e sul monitor principale nella parte inferiore destra dell'immagine



Toccare **PITTO** per modificare l'icona del body marker.

Sul touchscreen viene visualizzata una selezione dei body marker.

Toccare il body marker desiderato per selezionarlo.

L'orientamento del trasduttore può essere indicato direttamente sul pittogramma.

Per aggiungere l'orientamento di un trasduttore al pittogramma, toccare semplicemente il pittogramma indicando il bordo del trasduttore corrispondente al body marker presente sul trasduttore.

Quindi, toccare nuovamente il pittogramma indicando il bordo del trasduttore opposto al marcatore di orientamento. Verrà visualizzato l'orientamento del trasduttore.

Utilizzare la **Ruota** per ruotare l'orientamento del trasduttore sul body marker.



Premere **Esci** sul touchscreen per chiudere la pagina Body Marker.

Toccare **NASC.** per nascondere l'icona sull'immagine.

Per ripristinare un body marker nello schermo principale, toccare **MOSTRA**.

Personalizzazione

È possibile personalizzare le biblioteche dei body marker nella configurazione del sistema.

È possibile scegliere di visualizzare il touchscreen dei body marker ogni volta che si preme **Freeze**.

Vedere [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#) per ulteriori informazioni.

Aggiunta di annotazioni nella schermata



È possibile aggiungere annotazioni testuali e frecce a un'immagine in modo da indicare strutture e distretti anatomici.

Annot. è situato sul pannello di controllo.

La funzione di annotazione è disponibile nell'imaging attivo e in un'immagine congelata.

Per annotare un'immagine, premere **Annot.** sul pannello di controllo.



Sul touchscreen verrà visualizzato un elenco di annotazioni, mentre nello schermo principale verrà visualizzato un cursore di annotazione.

Ruotare il pulsante **Pagina** per accedere alle varie pagine di annotazioni.

Per aggiungere un'annotazione, è possibile scegliere tra le seguenti azioni:

- Scegliere una delle annotazioni preprogrammate nella biblioteca delle annotazioni. Toccare l'annotazione desiderata per aggiungerla allo schermo principale.
- Toccare **Tastiera** per visualizzare una tastiera e immettere manualmente un'annotazione.
- Toccare **Freccia** sul touchscreen per aggiungere un simbolo grafico di freccia allo schermo principale.

Utilizzare la **trackball** per posizionare la freccia.

Per rimuovere le annotazioni dal display principale, utilizzare le seguenti funzioni:

- **Cancella tutto** consente di rimuovere tutte le annotazioni e le frecce dallo schermo principale.
- **Elimina annotaz.** consente di rimuovere l'annotazione sulla quale è stato posizionato il cursore di testo mediante la trackball.
- **Elim. ultima freccia** consente di rimuovere l'ultimo simbolo di freccia applicato all'immagine.

La funzione di annotazione prevede alcuni controlli speciali per facilitarne il flusso di lavoro.

Modalità di annotazione

Un'annotazione aggiunta come titolo rimane quando si scongela l'immagine.

Un'annotazione aggiunta come annotazione libera viene invece rimossa quando si scongela l'immagine.

Premere **Modalità** per modificare la modalità di annotazione.



Gruppo di annotazioni

È possibile raggruppare per colore. Se hanno un colore specifico, appartengono allo stesso gruppo. La prima annotazione selezionata in un gruppo viene aggiunta alla schermata. Un'annotazione selezionata nello stesso gruppo sostituirà quella già visibile sullo schermo.

Le annotazioni su pulsanti trasparenti (blu) non appartengono a un gruppo specifico. Non saranno quindi sostituite.

Le annotazioni vengono tutte visualizzate in bianco quando l'immagine viene salvata o stampata.

Spostamento di annotazioni

È possibile spostare le annotazioni aggiunte sullo schermo:

1. Selezionare un' **annotazione** sul touchscreen per aggiungerla
2. Spostare la **cursore** sopra l'annotazione appena aggiunta
3. Premere **Seleziona**

L'annotazione viene selezionata

4. Spostare la **cursore** nel punto in cui si desidera spostare l'annotazione
5. Premere **Seleziona** per rilasciare l'annotazione





NOTA

se si sposta un'annotazione su un'annotazione già esistente, quest'ultima verrà sostituita.

Biblioteca annotazioni

È possibile modificare la biblioteca delle annotazioni preimpostate immettendo manualmente le proprie annotazioni. Toccare **MODIFICA BIB.** per modificare la biblioteca delle annotazioni.

Verranno aperte la pagina Configurazione di sistema, la scheda Sistema/Display e la sottoscheda Annotazione.

Sarà quindi possibile gestire le annotazioni relative all'applicazione clinica desiderata.

Per ulteriori informazioni, vedere [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#).



Imposta Inizio

Toccare **Imposta Inizio** per definire la posizione corrente del cursore come posizione Inizio per il formato di visualizzazione corrente.



Inizio

Toccare **Inizio** per spostare il cursore delle annotazioni in posizione Inizio.

Toccare **ESCI** per uscire dalle annotazioni.





NOTA

Durante l'aggiunta di annotazioni nella schermata doppia uscire dal touchscreen di annotazione prima di aggiornare l'immagine con il tasto **Seleziona**.

Personalizzazione

È possibile scegliere di visualizzare il touchscreen delle annotazioni ogni volta che si preme **Freeze**.

Vedere [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#) per ulteriori informazioni.

Esecuzione delle misurazioni

Accesso alle misurazioni

È possibile eseguire misurazioni per valutare la dimensione, l'area, il perimetro e il volume dei tratti anatomici.

Sono disponibili due tipi di misurazioni su Aixplorer® Ultimate:

- Misurazioni di base, che possono essere effettuate con un gruppo di strumenti di misurazione
- Misurazioni con etichetta, che corrispondono all'effettiva anatomia del corpo. Le misurazioni etichettate non sono legate a un'immagine. Esse vengono visualizzate nel referto anche se l'immagine in cui sono state effettuate è stata eliminata.



AVVERTIMENTO

Assicurarsi che l'immagine sia adeguatamente ottimizzata prima di procedere con eventuali misurazioni.



Premere **Misur.** sul pannello di controllo per entrare in modalità misurazione. Sullo schermo principale verrà visualizzato un calibro predefinito.

Si noti che l'area dell'immagine viene duplicata sul touchscreen in modo da facilitare le misurazioni mediante lo stilo.

Le misurazioni contrassegnate da un asterisco (*) sono i risultati stimati di misurazioni.

Misurazioni di base

Toccare **Misur. Strumenti** sul touchscreen.

Il sistema visualizza gli strumenti di misurazione disponibili per la modalità attiva.

I risultati delle misurazioni vengono visualizzati nella Casella dei risultati della misurazione, situata nella parte inferiore destra



dell'immagine, sotto la barra della scala di grigi, nello schermo principale. Questa Casella dei risultati può essere spostata e posizionata su tutta l'immagine.

In **Misur. Strumenti** è possibile premere il pulsante **Ripristina posizione Casella dei risultati** per sostituire automaticamente la Casella dei risultati nella propria posizione iniziale.

Toccare lo strumento di misurazione desiderato:

DISTANZA

Distanza è disponibile in tutte le modalità.

Metodo 1: mediante la trackball e il pulsante Seleziona

1. Toccare **Distanza**.
2. Utilizzare la **trackball** per spostare il cursore attivo al primo punto di misurazione.
3. Premere **Seleziona** per ancorare il primo punto.
Ciò consente di “ancorare” il primo cursore e visualizzare un secondo cursore attivo.
Verrà visualizzato il valore della distanza nell'area dei risultati di misurazione, a destra dell'immagine sullo schermo principale.
4. Toccando **Fine** la misurazione terminerà.

Metodo 2: mediante il touchscreen

1. **Toccare Distanza.**

Verrà visualizzato il cursore attivo.

2. Toccare l'immagine sul touchscreen nel punto in cui si desidera “ancorare” il primo cursore.

Ciò consente di spostare il primo cursore nella posizione indicata, “ancorare” il primo cursore e visualizzare un secondo cursore attivo.

3. Toccare l'immagine sul touchscreen nel punto in cui si desidera posizionare il secondo cursore.
4. Toccare **Fine** per ancorare il secondo cursore.

È inoltre possibile combinare i due metodi per ottimizzare il flusso di lavoro di misurazione.





ELLISSE

Ellisse è disponibile in tutte le modalità.

Metodo 1: mediante la trackball e il pulsante Seleziona

1. Premere **Seleziona** per ancorare il primo punto.
Ciò consente di “ancorare” il primo cursore e visualizzare un secondo cursore attivo.
2. Utilizzare la **trackball** per spostare il cursore attivo al secondo punto di misurazione.
3. Premere **Seleziona** per ancorare il secondo cursore.
Verrà visualizzata una traccia ellissoidale tra i due punti.
4. Utilizzare la **trackball** per regolare la forma dell’ellisse.
5. Premendo **Seleziona** sarà possibile assumere il controllo in sequenza del primo cursore, del secondo cursore e della traccia ellissoidale.
6. Toccare **Fine** per completare la misurazione.

Metodo 2: mediante il touchscreen

1. Toccare **Ellisse**.

Verrà visualizzato il cursore attivo.

2. Toccare l’immagine sul touchscreen nel punto in cui si desidera “ancorare” il primo cursore.

Verrà automaticamente visualizzato un secondo cursore.

3. Senza sollevare il dito o lo stilo, trascinare il secondo cursore attivo lungo l’asse dell’ellisse.

Verrà visualizzata una traccia ellissoidale tra i due punti.

Sollevare lo stilo o il dito per “ancorare” il secondo cursore.

4. Toccare l’immagine accanto all’asse opposto dell’ellisse.
5. Senza sollevare il dito o lo stilo, trascinare la traccia ellissoidale nella posizione desiderata.
6. Toccare **Fine** per completare la misurazione.

È inoltre possibile combinare i due metodi per ottimizzare il flusso di lavoro di misurazione.

TRACCIA



Traccia è disponibile in tutte le modalità.

Metodo 1: mediante la trackball e il pulsante Seleziona

1. Toccare **Traccia**.
2. Utilizzare la **trackball** per spostare il cursore attivo al primo punto di misurazione.
3. Premere **Seleziona** per ancorare il primo punto.
Ciò consente di “ancorare” il primo cursore e visualizzare un secondo cursore attivo direttamente sopra il primo.
4. Utilizzare la trackball per spostare il cursore attivo al secondo punto di misurazione.
Verrà visualizzato il percorso.
5. Premere **Seleziona** per ancorare il secondo cursore.
I punti finali della traccia verranno collegati automaticamente.
6. In alternativa, toccare **Fine** per completare la misurazione.

Se i punti iniziale e finale della traccia sono troppo ravvicinati, la traccia verrà automaticamente chiusa.

È possibile utilizzare la manopola sotto **Traccia** su una traccia attiva per cancellare in modo graduale la traccia al contrario e ripetere la traccia.

Metodo 2: mediante il touchscreen

1. Toccare Traccia
Verrà visualizzato il cursore attivo.
2. Toccare l’immagine sul touchscreen nel punto in cui si desidera “ancorare” il primo cursore.
Verrà automaticamente visualizzato un secondo cursore direttamente sopra il primo.
3. Senza sollevare il dito o lo stilo, trascinare il secondo cursore attivo lungo il percorso della traccia desiderata.
Verrà visualizzato il percorso.
Sollevare il dito per sospendere la traccia.

Toccare il cursore per riattivare la traccia.

4. Toccare **Fine** per completare la misurazione.

Se i punti iniziale e finale della traccia sono troppo ravvicinati, la traccia verrà automaticamente chiusa.

PROFONDITÀ

Questo strumento consente di definire la profondità sull'immagine in un determinato punto di interesse.

Per accedere al calcolo della profondità, premere **Misur. Strumenti**.

1. Premere **Profondità**
2. Ancorarla al punto desiderato
3. Verrà visualizzato il valore della profondità.



VOLUME

Un volume con tre distanze consente di utilizzare tre distanze indipendenti nella stessa immagine o in immagini ortogonali, in modo da creare il calcolo di un volume.

Per accedere al calcolo del volume, premere **Misur. Strumenti**.

1. Premere **Volume**
2. Utilizzare il metodo preferito per tracciare tre distanze (vedere sopra la sezione sulle misurazioni delle distanze)
3. Il sistema calcola un volume in base alle tre distanze



È inoltre possibile calcolare un volume con misurazioni con etichetta. Vedere [la sezione chiamata «Misurazioni con etichetta» \[325\]](#).

VOLUME CON DISTANZA ED ELLISSE

1. Premere **Misur. Strumenti** sul touchscreen
2. Premere **Volume (Ellisse + Distanza)**
3. Usare il metodo preferito per tracciare un'ellisse sul piano di interesse

Una volta tracciata l'ellisse, il sistema mostra il primo calibro della misurazione di una distanza.

4. Scegliere un piano ortogonale per tracciare la distanza

Una volta tracciata la distanza, il sistema visualizza i valori del volume nell'area dei risultati della misurazione.

ANGOLO ANCA

Angolo anca consente di calcolare gli angoli tra la linea del tetto e la linea di base (α), e tra la linea di inclinazione e la linea di base (β).

Per accedere al calcolo dell'angolo dell'anca, premere **Misur. Strumenti**.

1. Premere **Angolo anca**
2. Tracciare la linea di base come distanza regolare
3. Disegnare la linea del tetto come distanza regolare
 α viene calcolato.
4. Disegnare la linea di inclinazione come distanza regolare
 β viene calcolato.

D:D

d:D consente di calcolare la copertura della testa del femore dall'acetabolo osseo.

Per accedere al calcolo della copertura della testa del femore, premere **Misur. Strumenti**.

1. Utilizzare la **Trackball** per posizionare il cerchio al centro della testa del femore
2. Premere **Seleziona**



3. Utilizzare la **Trackball** per ridimensionare il cerchio per adattare la testa del femore
D viene calcolato.
4. Tracciare la linea di base come distanza regolare
d viene calcolato.
Viene calcolato il rapporto d:D.

IMT

Il controllo IMT consente di calcolare lo spessore intima-media di una regione di interesse.

Premere **IMT** per avviare la misurazione.

Nell'immagine viene visualizzato un riquadro di interesse, in cui vengono automaticamente tracciati i valori di intima e media, mentre la misurazione di IMT viene visualizzato nell'area dei risultati della misurazione.

- **IMT** indica lo Spessore intima-media
- **L** indica la larghezza del riquadro di interesse
- **Adatta** indica la percentuale del riquadro di interesse per cui viene calcolato il valore di IMT

Utilizzare la **Trackball** per spostare il riquadro di interesse.

Premere **Selezione** sul pannello di controllo per poter ridimensionare e ruotare il riquadro di interesse. Il contorno del riquadro di interesse è caratterizzato da una linea tratteggiata.

Utilizzare la **Trackball** per ridimensionare il riquadro di interesse.

Utilizzare la **TouchRing™** per ruotare il riquadro di interesse.

Premere **Selezione** per uscire dalla modalità ridimensiona/ruota.

È possibile accedere a diversi parametri per ottimizzare il calcolo del valore IMT:

Ottim. IMT

Consente di scegliere tra diversi algoritmi di rilevamento, in funzione del valore IMT stimato visivamente.



Ruotare la manopola sotto **Ottim. IMT** per modificare il valore.

Visualizz. IMT

Ruotare la manopola sotto **Visualizz. IMT** per nascondere o mostrare la traccia IMT sull'immagine.

Zoom

Ruotare la manopola sotto Zoom per applicare lo zoom all'immagine duplicata sul touchscreen.

Modifica della traccia IMT

È possibile modificare leggermente la traccia IMT.

1. Premere **Modifica Intima** oppure **Modifica Media** a seconda delle necessità
2. Spostare il cursore per modificare la traccia.
3. Disattivare **Modifica Intima** oppure **Modifica Media** per terminare la modifica della traccia IMT

Ridef. manuale

È possibile tracciare manualmente la traccia IMT.

1. Premere **Ridef. manuale**
2. Premere **Ridef. Intima** oppure **Ridef. Media** a seconda delle necessità
3. La traccia Intima o Media viene cancellata e appare un cursore.
4. Spostare il cursore per disegnare manualmente la traccia Intima o Media.
5. Premere **Chiudi Ridef. manuale** per terminare la modalità Ridef. manuale

Disegnare all'indietro per cancellare la traccia.

Premere **Esci IMT** per uscire.

RAPPORTO B-MODE

Il Rapporto B-Mode consente di confrontare la luminosità di due regioni di interesse (ROI) sulla stessa immagine.

Il Rapporto B-Mode è disponibile solo in B-Mode, su un'immagine congelata.



1. Toccare **Rapporto B-Mode**
2. Viene visualizzato un cerchio che può essere ridimensionato mediante il **TouchRing** e spostato mediante la **Trackball**
3. Posizionare il cerchio all'interno della regione di interesse definita
4. Premere **Selezione** per ancorarlo
5. Viene visualizzato un altro cerchio che può essere ridimensionato mediante il **TouchRing** e spostato mediante la **Trackball**
6. Posizionarlo sulla seconda regione di interesse
7. Premere **Selezione** per ancorarlo
8. Viene visualizzato il valore di ogni ROI, la relativa profondità, il diametro e il rapporto tra le due regioni.

% RIDUZIONE DIAMETRO

Questo strumento consente di confrontare il diametro di un vaso non ridotto con quello di un lume stenotico o ridotto.



1. Premere **% Riduzione diametro**
2. Spostare il cursore sul primo punto del diametro residuo
3. Premere **Selezione** per ancorarlo
4. Spostare il cursore successivo sul secondo punto del diametro residuo.
5. Premere **Selezione** per ancorarlo
6. Spostare il cursore successivo sul primo punto del diametro del vaso.
7. Premere **Selezione** per ancorarlo
8. Spostare il cursore successivo sul secondo punto del diametro del vaso.
9. Premere **Selezione** per completare la misurazione

Il sistema calcola il diametro del vaso, il diametro residuo e la riduzione tra i due.

% RIDUZIONE AREA

Due strumenti consentono di confrontare il contorno trasversale di un vaso non ridotto con la traccia di un lume stenotico o ridotto.

Metodo Ellisse

1. Premere **% riduzione area (Ell)**
2. Utilizzare l'ellisse per definire l'area del vaso
3. Premere **Seleziona**
4. Spostare la trackball per disegnare l'area residua.
5. Premere **Seleziona** per completare la misurazione

Metodo Traccia

1. Premere **Misur. Strumenti** sul touchscreen
2. Premere **% riduzione area (Traccia)**
3. Spostare il cursore sul primo punto dell'area residua
4. Premere **Seleziona** per avviare il disegno
5. Spostare la trackball per disegnare l'area residua.
6. Premere **Seleziona** per convalidare
7. Spostare il cursore successivo sul primo punto dell'area del vaso.
8. Premere **Seleziona** per avviare il disegno
9. Premere **Seleziona** per completare la misurazione

Il sistema calcola l'area del vaso, l'area residua e la riduzione tra le due.

RAPPORTO DISTANZA

1. Premere **Rapporto distanza**
 2. Eseguire una prima misurazione della distanza
 3. Eseguire una seconda misurazione della distanza
- Il sistema calcola il rapporto tra le due misurazioni della distanza.



CONTEGGIO DEI FOLLICOLI

Il Conteggio dei follicoli permette di contare e misurare i follicoli all'interno di ogni ovaio.

1. Scansione in B-Mode
2. Assicurarsi che la qualità dell'immagine sia sufficiente per individuare i follicoli all'interno dell'ovaio
3. **Freeze** l'immagine
4. Selezionare il fotogramma che contiene il numero massimo di follicoli



NOTA

Non tutti i follicoli possono essere visibili nello stesso fotogramma. Se necessario, ripetere l'intera procedura per fotogrammi diversi.

- Misurazioni del follicolo
 1. Premere **1 distanza**, **2 distanze** oppure **3 distanze** (in 3D) **Follicolo** sul touchscreen per misurare un primo follicolo
 2. Viene visualizzato un cursore
 3. Fare clic per avviare la procedura di misurazione
 4. Quando la misurazione di un follicolo è stata completata, viene visualizzata nell'elenco del follicolo

Lista dei follicoli

Ovaio Destro Ovaio Sinistro

TOTALE 1

ID	D1 (mm)	D2 (mm)	D3 (mm)	Vol (cm ³)
+ F1	7.0	-	-	0.18

Rimuovi selezione Nascondi finestra

5. Ripetere la procedura per misurare i diversi follicoli
6. Il numero totale di follicoli viene visualizzato sulla parte superiore dell'elenco del follicolo



NOTA

Fare clic su **Ovaio destro** oppure **Ovaio sinistro** prima di effettuare la misurazione del follicolo.

La misurazione del follicolo e il conteggio dei dati sono integrati nel referto.

In 3D, fare clic sul follicolo che si desidera misurare su ciascun piano per centrarlo in modo che sia visibile su ciascun piano.

FRAZIONE DI EIEZIONE

Frazione di eiezione consente di calcolare la frazione di eiezione dalla variazione del volume ventricolare sinistro tra diastole e sistole (metodo Simpson del monoplano modificato). I volumi ventricolari sinistri vengono calcolati dalle tracce di endocardio rilevate alla diastole e alla sistole finali.



1. Ottieni una vista apicale delle quattro camere o delle due camere grazie a XP5-1
2. Ottimizza l'immagine secondo necessità
3. Premere **Freeze**
4. Utilizzare la **Trackball** per selezionare il miglior fotogramma diastolico
5. Premere **Misur.** sul pannello di controllo
6. Selezionare il pacchetto di misurazioni **A4Cd LV** oppure **A2Cd LV** misurazione nell'elenco di misurazioni etichettate
7. Utilizzare la **Trackball** per spostare il primo calibro sul primo punto dell'anulus mitralico
8. Premere **Seleziona** per ancorarlo
9. Tracciare il bordo ventricolare sinistro fino al secondo punto dell'anulus mitralico
10. Premere **Seleziona** per ancorarlo
11. Utilizzare la **Trackball** per regolare l'asse lungo secondo necessità
12. Premere **Seleziona** per ancorarlo
13. Eseguire le stesse operazioni sul miglior fotogramma sistolico (**misurazione A4Cs LV** o **A2Cs LV**)



NOTA

La frazione di eiezione viene calcolata con il metodo Simpson del monoplano modificato.

TEMPO DOPPLER

Questo strumento è disponibile in modalità UltraFast™ Doppler e nel preset cardiaco.

Consente di calcolare lo scostamento tra due linee temporali e di confrontare il comportamento di più spettrogrammi dal punto di vista temporale o di misurare il tempo Doppler di base in PW sul preset cardiaco.



1. Aggiungere spettrogrammi UltraFast (vedere [la sezione chiamata «Aggiungi spettrogramma» \[245\]](#)) o eseguire Traccia PW in modalità cardiaca
2. Premere **Strumenti di Misur.** sul touchscreen
3. Premere **Tempo Doppler**
4. Posizionare la prima linea temporale.
5. Premere **Seleziona** per convalidare
6. Posizionare la seconda linea temporale.
7. Premere **Seleziona** per convalidare

Lo scostamento del tempo Doppler in millisecondi viene visualizzato nell'area dei risultati della misurazione.

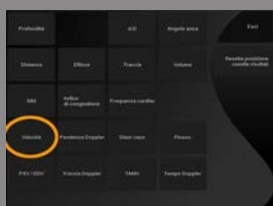
TRACCIA AUTO PW

Vedere [la sezione chiamata «Traccia Auto PW» \[260\]](#).

VELOCITÀ

Velocità è disponibile solo in modalità PW.

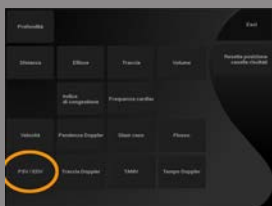
1. Toccare **Velocità**.
Sullo spettro PW verrà visualizzato un calibro Vel, unitamente a un asse verticale e a un asse orizzontale.
2. Premere **Seleziona** per ancorare il calibro.



Il sistema **Velocità** consente di ottenere una misurazione della velocità Doppler (Vel) (in cm/s) e un calcolo del Gradiente di pressione (PG) (in mmHg).

PSV/EDV

PSV/EDV è disponibile solo in modalità PW.



1. Toccare **PSV/EDV**.

Sullo spettro PW verrà visualizzato un primo calibro PSV, unitamente a un asse verticale e a un asse orizzontale.

2. Premere **Selezione** per ancorarlo.

Verrà visualizzato un secondo calibro con la seguente etichetta:

- EDV, se il calibro si trova sopra la linea di base
- MDV, se il calibro si trova sotto la linea di base

3. Premere **Selezione** per ancorarlo.

Il sistema **PSV/EDV** consente di ottenere le seguenti misurazioni:

- Massima velocità sistolica (PSV)
- Velocità telediastolica (EDV)
- Indice resistivo (RI)
- Rapporto tra velocità sistolica e velocità diastolica (S/D)
- Massimo gradiente della pressione (PG)

RATIO 2 VELOCITÀ

Ratio 2 Velocità è disponibile solo in modalità PW sul preset cardiaco.



1. Toccare **Ratio 2 Velocità**.

Sullo spettro PW verrà visualizzato un primo calibro Vel, unitamente a un asse verticale e a un asse orizzontale.

2. Premere **Selezione** per ancorarlo.

Viene visualizzato un secondo calibro Vel

3. Premere **Seleziona** per ancorarlo.

Il sistema **Ratio 2 Velocità** consente di ottenere le seguenti misurazioni:

- Velocità (Vel 1)
- Massimo gradiente della pressione 1 (PG max 1)
- Velocità 2 (Vel 2)
- Massimo gradiente della pressione 2 (PG max 2)
- Rapporto Vel 1/Vel 2 (Vel 1/Vel 2)
- Angolo Doppler (Angolo)
- Profondità SV (Profondità SV)

DIAMETRO DEL VASO

Diam vaso consente di misurare il diametro di un vaso.

Diam vaso è disponibile solo in modalità PW.



1. Toccare **Diam vaso**.

Viene visualizzato un primo calibro all'interno del volume campione.

2. Utilizzare la **Trackball** per ridimensionare la prima parte del calibro

3. Premere **Seleziona** per ancorarla.

Viene visualizzato un secondo calibro all'interno del volume campione.

4. Utilizzare la **Trackball** per ridimensionare la seconda parte del calibro

5. Premere **Seleziona** per ancorarlo.

PENDENZA DOPPLER

Il controllo Pendenza Doppler consente di misurare la pendenza di accelerazione o decelerazione sullo spettro Doppler.

Pendenza Doppler è disponibile solo in modalità PW.



1. Toccare **Pendenza Doppler**.
Viene visualizzato un primo calibro
2. Premere **Seleziona** per ancorare il primo calibro.
Ciò consente di “ancorare” il primo calibro e visualizzare un secondo calibro attivo.
3. Utilizzare la **Trackball** per spostare il calibro attivo
4. Premere **Seleziona** per ancorare il secondo calibro

TEMPO/PENDENZA DOPPLER

Il controllo Tempo/Pendenza Doppler consente di misurare la pendenza di accelerazione o decelerazione sullo spettro Doppler.

Tempo/Pendenza doppler è disponibile solo in modalità PW.

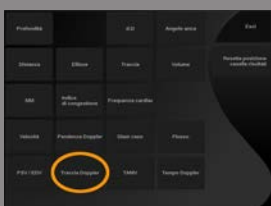


1. Toccare **Tempo/Pendenza doppler**.
Viene visualizzato un primo calibro
2. Premere **Seleziona** per ancorare il primo calibro.
Ciò consente di “ancorare” il primo calibro e visualizzare un secondo calibro attivo.
3. Utilizzare la **Trackball** per spostare il calibro attivo
4. Premere **Seleziona** per ancorare il secondo calibro

TRACCIA DOPPLER

Traccia Doppler consente di tracciare un singolo ciclo cardiaco sullo spettro Doppler.

Traccia Doppler è disponibile solo in modalità PW.



1. Toccare **Traccia Doppler**.
2. Utilizzare la **trackball** per spostare il calibro attivo al primo punto di misurazione.
3. Premere **Seleziona** per ancorare il primo punto.
Ciò consente di “ancorare” il primo calibro e visualizzare un secondo cursore attivo.

- Utilizzare la **trackball** per spostare il calibro attivo lungo il percorso desiderato.
Verrà visualizzato il percorso.
- Premere **Seleziona** per ancorare il secondo calibro.

INDICE CONGESTIONE

Indice congestione condente di calcolare il rapporto tra l'area trasversale (cm²) e la velocità del flusso sanguigno (cm/s) della vena porta.



- Regolare la **Correzione dell'angolo** parallelamente alla vena porta
- Premere **Seleziona** per aggiornare lo spettro PW
- Freeze** l'immagine
- Toccare **Indice congestione**
- Regolare il diametro della vena porta posizionando il primo e secondo calibro con la **Trackball** e il **pulsante Seleziona**
- Disegnare la traccia Doppler durante un unico ciclo cardiaco.
- Premere **Seleziona** per terminare la misurazione

FREQUENZA CARDIACA

Questo strumento consente di misurare la frequenza cardiaca dalla modalità M-mode e PW.



- Durante la misurazione in M-mode o PW, toccare **Frequenza cardiaca**.
Viene visualizzata una prima linea verticale.
- Utilizzare la **trackball** per spostare la linea verticale sull'inizio di un ciclo cardiaco.
- Premere **Seleziona** per convalidare.
Viene visualizzata una seconda linea verticale.
- Utilizzare la **trackball** per spostare la seconda linea verticale sulla fine dello stesso ciclo cardiaco.
- Premere **Seleziona** per convalidare.

IMPORTANTE

Nella modalità ginecologica, le linee verticali devono essere posizionate su due cicli cardiaci per ottenere la frequenza cardiaca corretta.

FLUSSO VOLUME

In modalità PW è possibile misurare il flusso all'interno di un vaso.



1. Regolare il volume campione in modo da coprire l'intero diametro del vaso.
2. Regolare la **Correzione dell'angolo** parallelamente al vaso
3. Premere **Seleziona** per aggiornare lo spettro PW
4. **Freeze** l'immagine
5. Premere **Misur.** sul Pannello di controllo
6. Premere **Flusso volume** sul touchscreen
7. Regolare il diametro del vaso posizionando il primo e il secondo calibro con la **Trackball** e il **pulsante Seleziona**
8. Disegnare la traccia Doppler durante un unico ciclo cardiaco.
9. Premere **Seleziona** per terminare la misurazione
Il sistema visualizza il flusso.

Quando il **Traccia Auto** è attiva:

1. Premere **Flusso volume**
2. Regolare il diametro del vaso posizionando il primo e il secondo calibro con la **Trackball** e il **pulsante Seleziona**

Il sistema visualizza il flusso.

DISTANZA M

Questo strumento consente di misurare la distanza verticale tra due calibri. È simile alla misurazione di una distanza in modalità B-mode.



1. Durante la misurazione in M-mode, toccare **Distanza M**.
Viene visualizzato un primo calibro.
2. Utilizzare la **trackball** per spostare il primo calibro
3. Premere **Selezione** per convalidare.
Viene visualizzato un secondo calibro.
4. Utilizzare la **trackball** per spostare il secondo calibro
5. Premere **Selezione** per convalidare.

TEMPO/PENDENZA M

Questo strumento consente di misurare la distanza verticale tra due calibri. È simile alla misurazione di una distanza in modalità B-mode.



1. Durante la misurazione in M-mode, toccare **Tempo/Pendenza M**.
Viene visualizzato un primo calibro.
2. Utilizzare la **trackball** per spostare il primo calibro
3. Premere **Selezione** per convalidare.
Viene visualizzato un secondo calibro.
4. Utilizzare la **trackball** per spostare il secondo calibro
5. Premere **Selezione** per convalidare.

Q-BOX™

Il riquadro di quantificazione (Q-Box™) consente di quantificare con precisione la rigidità di un'area.

Q-Box™ è disponibile solo in modalità SWE™ in un'immagine congelata.



1. Toccare **Q-Box™**.
Q-Box™ visualizza un cerchio che può essere ridimensionato o spostato e che viene duplicato per riferimento nell'immagine in modalità B-Mode (nei formati affiancato e dall'alto verso il basso).
2. Selezionare per "ancorarlo".

Q-BOX™ RATIO

Q-Box™ Ratio consente di confrontare la rigidità di due aree della medesima immagine.

Q-Box™ Ratio è disponibile solo in modalità SWE™ in un'immagine congelata.



1. Toccare **Q-Box™ Ratio**.

Q-Box™ Ratio visualizza un cerchio che può essere ridimensionato o spostato e che viene duplicato per riferimento nell'immagine in B-Mode (nei formati affiancato e dall'alto verso il basso).

2. Posizionare il **Q-Box™** all'interno dell'area visualizzata caratterizzata da maggiore rigidità
3. Premere **Seleziona** per ancorarlo
4. Un altro **Q-Box™** viene visualizzato.
5. Posizionarlo su tessuto molle.
6. Premere **Seleziona** per ancorarlo.

TRACCIA Q-BOX™

Traccia Q-Box™ consente di tracciare manualmente una Q-Box in modalità di imaging SWE al fine di ottenere alcuni valori di elasticità all'interno dell'area tracciata.

Traccia Q-Box™ è disponibile solo in modalità SWE™ in un'immagine congelata.



1. Toccare **Traccia Q-Box™**
2. Utilizzare il metodo preferito (con la trackball o con il touchscreen, vedere [la sezione chiamata «Traccia» \[303\]](#)) per ottenere una traccia.
3. Premere **Seleziona** per terminare la misurazione

MULTI Q-BOX™

Multi Q-Box™ consente di calcolare automaticamente la media di più misurazioni Q-Box.

Multi Q-Box™ è disponibile solo in modalità SWE™ in un'immagine congelata.



1. Toccare **Multi Q-Box™**
2. Adeguare le dimensioni e spostare la Q-Box a seconda delle esigenze
3. Premere **Selezione** per convalidare
4. Se si desidera aggiungere un altro Q-box, ripetere l'operazione
Il sistema calcola la media di ciascun risultato Q-Box.
È possibile proseguire il ciclo di misurazioni Multi Q-Box su diverse immagini.
5. Premere **Fine** per concludere il ciclo di misurazioni Multi Q-Box

INDICE DI STABILITÀ SWE

Lo strumento dell'indice di stabilità SWE (con l'etichetta **SI** nei risultati Q-Box) consente di rilevare la coerenza temporale delle stime SWE all'interno di Q-Box. È disponibile in preset di addome, fegato e vascolare addominale della sonda XC6-1.

1. Premere **Sonda**
2. Selezionare il pacchetto di misurazioni **Fegato** nell'applicazione addominale sul trasduttore XC6-1
3. Ottimizzare l'immagine B-mode sul lobo destro del fegato
4. Assicurarsi che il paziente stia mantenendo il proprio respiro
5. Premere **SWE** e ottimizzare in base alle esigenze
6. **Freeze** l'immagine
7. Eseguire una misurazione Q-box del tessuto di cui è stata creata l'immagine
8. Se l'indice di stabilità visualizzato è pari al <90%, ciò suggerisce una variabilità temporale; pertanto potrebbe essere necessario impostare il Q-Box in un'altra posizione all'interno della casella SWE o riavviare l'acquisizione.



ATTENZIONE

Un indice di stabilità >90% non convalida la precisione di elasticità.

L'indice di stabilità deve essere analizzato solo nei preset o nella sonda sopramenzionati.

Se necessario, lo strumento Indice di stabilità può essere disattivato nella configurazione del sistema.

Altre funzionalità delle misurazioni del touchscreen

Nel touchscreen delle misurazioni sono presenti alcuni controlli speciali per facilitare il flusso di lavoro delle misurazioni.

CANCELLA TUTTO

Cancella tutto consente di cancellare tutte le misure visualizzate sull'immagine bloccata.

CANCELLA ULTIMO

Cancella ultimo consente di cancellare solo l'ultimo calibro ancorato.

FINE

Fine concluderà la misurazione attiva.

ANNULLA/RIPETI

È possibile utilizzare la manopola sotto **Annulla/Ripeti** su una traccia attiva per cancellare in modo graduale la traccia al contrario e ripetere la traccia.

ZOOM

Zoom consente di ingrandire l'area dell'immagine visualizzata sul touchscreen.

Ruotare la manopola posta sotto **Zoom**:

- in senso orario per aumentare il fattore di zoom
- in senso antiorario per ridurre il fattore di zoom

Utilizzare “Adatta” per adattare l’immagine nell’area di misurazione del touchscreen

ASSEGNA ULTIMA

Assegna ultima consente di assegnare l’ultima misurazione effettuata su un’etichetta.

1. Esecuzione di una misurazione
2. Toccare Assegna ultima sul touchscreen
Il sistema visualizza l’elenco delle etichette disponibili per la misurazione
3. Fare clic sull’etichetta desiderata

Per maggiori informazioni sulle misurazioni etichettate, fare riferimento al [la sezione chiamata «Misurazioni con etichetta» \[325\]](#)

ESCI

Esci completa le misurazioni attive, chiude il touchscreen delle misurazioni e torna allo stato dell’immagine congelata.



Misurazioni con etichetta

Premere **Misur.** sul pannello di controllo.

Sul lato destro dell'immagine viene visualizzato un elenco di misurazioni con etichetta.

Le etichette disponibili dipendono dall'applicazione selezionata e dalla modalità attiva corrente.

I pacchetti di etichette possono essere configurati nella Configurazione del sistema. Vedere [la sezione chiamata «Packages» \[451\]](#).

Premere **Puntatore**.

Per scorrere nell'elenco, posizionare il **Puntatore** su di esso e utilizzare **TouchRing™**.

Selezionare l'etichetta appropriata dall'elenco premendo **Seleziona**. Viene avviato lo strumento di misurazione appropriato, ad esempio distanza.

Eeguire la misurazione come se si trattasse di una misurazione di base.

Per la stessa etichetta è possibile effettuare fino a cinque misurazioni. Esse verranno visualizzate con il relativo calibro nell'elenco.

Nota: a seconda dell'opzione selezionata nella configurazione di sistema, è possibile che le misurazioni con etichetta siano nascoste.

Personalizzazione misurazioni

È possibile personalizzare le misurazioni nella configurazione del sistema.

È possibile scegliere di visualizzare il touchscreen delle misurazioni ogni volta che si preme **Freeze**.

Vedere [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#) per ulteriori informazioni.

Precisione delle misurazioni

MISURAZIONI 2D

Nella tabella seguente sono elencati la precisione delle misurazioni e l'intervallo di misurazioni 2D disponibili sul sistema a ultrasuoni.

Tipo di misurazione	Accuratezza	Intervallo	Note
Distanza assiale	$\pm 10\%$ o 1 mm	Da 0,01 a 25 cm	A seconda del valore maggiore
Distanza laterale	$\pm 10\%$ o 2 mm	Da 0,01 a 20 cm	A seconda del valore maggiore
Distanza diagonale	$\pm 10\%$ o 2 mm	Da 0,01 a 25 cm	A seconda del valore maggiore
Area	$\pm 10\%$ o 25 mm ²	0,01 - 1000 cm ²	A seconda del valore maggiore *La precisione della traccia continua dipende dall'utente.
Perimetro	$\pm 10\%$ o 5 mm	Da 0,03 a 10.000 cm	A seconda del valore maggiore *La precisione della traccia continua dipende dall'utente.
Volume ellissoide	$\pm 10\%$	0,01 - 2000 cm ³	A seconda del valore maggiore
Frazione di eiezione (calcolata)	$\pm 20\%$	Da 10 a 80%	A seconda del valore maggiore *La precisione della traccia continua dipende dall'utente.

**Le tolleranze specificate si applicano esclusivamente alle misurazioni effettuate in un mezzo omogeneo con una velocità del suono pari a 1540 m/s e una superficie non rifrangente, con un angolo di insonificazione di 90° in relazione alla superficie del trasduttore.*

MISURAZIONE DELLA DISTANZA PANORAMICA

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SL15-4/Generale	I	1
Geometria	Lineare	I	1
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	I	1,2
Intervallo di frequenza imaging	4,0 – 15,0 MHz	I	1,2
Precisione di misurazione della distanza panoramica	±10%	M	3

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SL18-5/Generale	I	1
Geometria	Lineare	I	1
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	I	1,2
Intervallo di frequenza imaging	4,0 – 15,0 MHz	I	1,2
Precisione di misurazione della distanza panoramica	±10%	M	3

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SL10-2/Generale	I	1
Geometria	Lineare	I	1
Frequenza centrale nominale	6,0 MHz	I	1,2
Intervallo di frequenza imaging	2,0 – 10,0 MHz	I	1,2
Precisione di misurazione della distanza panoramica	±10%	M	3

Spiegazione dei simboli usati nelle tabelle delle misurazioni della distanza panoramica

Livello di test I: Verificato con ispezione o analisi qualitativa.

Livello di test M: Verificato con misurazione.

Nota 1: la specifica ha solo scopo informativo e non è un requisito esaminabile a livello di sistema.

Nota 2: la specifica si riferisce agli impulsi ad ultrasuoni utilizzati nella parte dell'imaging della sequenza B-mode.

Nota 3: Il test di precisione della misurazione della distanza panoramica viene effettuato usando il fantoccio ATS 551 Minuteria e copre una distanza massima di circa 20 cm.

MISURAZIONI M-MODE

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SC6-1 / OB	I	1
Geometria	Curvo	I	1
Frequenza centrale nominale	3,5 MHz	I	1,2
Frequenza TX/RX modalità M-mode	2,5 – 4,5 MHz	I	1,2
Precisione di misurazione della distanza assiale	$\pm 10\%$ o 1 mm	M	3, A seconda di quale è più grande
Accuratezza di misurazione della frequenza cardiaca	$\pm 10\%$	M	4

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	XC6-1/OB	I	1
Geometria	Curvo	I	1
Frequenza centrale nominale	3,5 MHz	I	1,2
Frequenza TX/RX modalità M-mode	2,5 – 4,5 MHz	I	1,2
Precisione di misurazione della distanza assiale	$\pm 10\%$ o 1 mm	M	3, A seconda di quale è più grande
Accuratezza di misurazione della frequenza cardiaca	$\pm 10\%$	M	4

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SE12-3/OB	I	1
Geometria	Curvo	I	1
Frequenza centrale nominale	7 MHz	I	1,2
Frequenza TX/RX modalità M-mode	3,75 – 7,5 MHz	I	1,2

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Precisione di misurazione della distanza assiale	$\pm 10\%$ o 1 mm	M	3, A seconda di quale è più grande
Accuratezza di misurazione della frequenza cardiaca	$\pm 10\%$	M	4

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SEV12-3/OB	I	1
Geometria	Curvo	I	1
Frequenza centrale nominale	7 MHz	I	1,2
Frequenza TX/RX modalità M-mode	3,75 – 7,5 MHz	I	1,2
Precisione di misurazione della distanza assiale	$\pm 10\%$ o 1 mm	M	3, A seconda di quale è più grande
Accuratezza di misurazione della frequenza cardiaca	$\pm 10\%$	M	4

Spiegazione dei simboli usati nelle tabelle delle misurazioni della distanza M-mode

Livello di test I: Verificato con ispezione o analisi qualitativa.

Livello di test M: Verificato con misurazione.

Nota 1: la specifica ha solo scopo informativo e non è un requisito esaminabile a livello di sistema.

Nota 2: la specifica si riferisce agli impulsi ad ultrasuoni utilizzati nella parte dell'imaging della sequenza M-mode.

Nota 3: Il test di accuratezza di misurazione della distanza M-mode è eseguito utilizzando il fantoccio CIRS modello 040GSE.

Nota 4: L'accuratezza di rilevazione della frequenza cardiaca fetale è misurata utilizzando il seguente materiale: Oscilloscopio AWG Agilent 33220A Tektronix DPO4034 Ultrasound Gel Pad Aquaflex Rif. 04-02 altoparlante HI-FI Monacor SP60/4.

Precisione della distanza assiale

Tabella 5.1. Precisione di misurazione della distanza assiale: criteri di accettazione e risultati delle misurazioni

Trasduttore	Criteri di accettazione		Risultati delle misurazioni						
	Errore massimo della distanza assiale	Preset	Impostazione	Frequenza TX/RX (MHz)	Intervallo	Distanza calibrata (mm)	Distanza misurata (mm)	Errore	Risultato del test
SC6-1	10%	Ecogr primo tr	THI	2,5 – 4,5 MHz	Da 0,01 a 20 cm	10	10	0%	Passaggio
SE12-3	10%	Ecogr primo tr	Fondo	9 – 7,5 MHz	Da 0,01 a 8,5 cm	10	9,5	5%	Passaggio
SEV12-3	10%	Ecogr primo tr	Fondo	9 – 7,5 MHz	Da 0,01 a 8,5 cm	10	9,5	5%	Passaggio
XC6-1	10%	Addome	THI	1,875 – 3,75 MHz	Da 0,01 a 20 cm	10	9,7	3%	Passaggio

Accuratezza di rilevazione

Tabella 5.2. Accuratezza di rilevazione: criteri di accettazione e risultati delle misurazioni

Trasduttore	Criteri di accettazione		Risultati delle misurazioni						
	Errore BPM	Preset	Impostazione	Frequenza TX/RX (MHz)	Intervallo	Periodo al minuto (durata)	BPM misurato	Errore	Risultato del test
SC6-1	10%	Ecogr primo tr	THI	2,5 – 4,5 MHz	16-1000 bpm	180	180	0%	Passaggio
SE12-3	10%	Ecogr primo tr	Fondo	6,42-6,42 MHz	16-1000 bpm	180	180	0%	Passaggio
SEV12-3	10%	Ecogr primo tr	Fondo	6,42-6,42 MHz	16-1000 bpm	180	180	0%	Passaggio
XC6-1	10%	Ecogr primo tr	THI	2,8 – 5,6 MHz	16-1000 bpm	180	180	0%	Passaggio

MISURAZIONI DOPPLER

I calibri di misurazione Doppler sono posizionati su un singolo pixel in una posizione desiderata.

Le misurazioni della velocità vengono visualizzate in unità di cm/s o m/s con almeno una cifra dopo la virgola decimale.

Nella tabella seguente sono elencati la precisione delle misurazioni, l'intervallo e la tolleranza per le misurazioni Doppler disponibili sul sistema a ultrasuoni.

Misurazione Doppler	Tolleranza del sistema (a seconda del valore maggiore)	Accuratezza basata su	Intervallo[r]
Misurazione velocità	errore relativo <15%	Acquisizione	PW: 6.2 cm/s - 370 cm/s

Le tolleranze specificate sono valide esclusivamente per le misurazioni effettuate in un mezzo omogeneo con una velocità del suono pari a 1540 m/s e una superficie non rifrangente, con un angolo Doppler di 0°. La precisione deriva dal posizionamento dei cursori sullo schermo Doppler e dalle successive misurazioni effettuate.

Riepilogo precisione e sensibilità doppler di misurazione per il trasduttore

Gli elementi contrassegnati da una croce latina (†) indicano che il valore specificato ha solo scopo informativo e non è un requisito esaminabile a livello di sistema.

Livello di test I: verificato con ispezione o analisi

Livello di test M: verificato con misurazione

†: solo per riferimento

- (1) Frequenze del centro di trasmissione per l'imaging in scala di grigi
- (2) Utilizzando il fantoccio CIRS 043 Doppler String Phantom

*Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer®
Ultimate per il trasduttore SL15-4.*

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SL15-4/Seno	I
Geometria †	Lineare	
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	
Frequenza centrale Doppler PW	5MHz	I
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=12,5% di errore	M

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SL18-5/Seno	I
Geometria †	Lineare	
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	
Frequenza centrale Doppler PW	5MHz	I
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=12,5% di errore	M

*Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer®
Ultimate per il trasduttore SC6-1.*

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SC6-1/Addome	I
Geometria †	Curvo	
Frequenza centrale nominale	3,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	1,0-6,0 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	2,25 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=13% di errore	M

*Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer®
Ultimate per il trasduttore XC6-1.*

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	XC6-1/Addome	I
Geometria †	Curvo	
Frequenza centrale nominale	3,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	1,0-6,0 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	2,25 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=13% di errore	M

*Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer®
Ultimate per il trasduttore SE12-3.*

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SE12-3/Prostata	I
Geometria †	Microconvex	
Frequenza centrale nominale	7 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	3 - 12 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	4,5 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=15% di errore	M

*Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer®
Ultimate per il trasduttore SEV12-3.*

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SEV12-3/Prostata	I
Geometria †	Microconvex	
Frequenza centrale nominale	7 MHz	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Intervallo di frequenza imaging (1)	3 - 12 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	4,5 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=15% di errore	M

Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer® Ultimate per il trasduttore SLV16-5.

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SLV16-5/Seno	I
Geometria †	Motorizzato	
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	5 - 16 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	5 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=5% di errore	M

Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer® Ultimate per il trasduttore SL10-2.

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SL10-2 / Vascolare - Carotide	I
Geometria †	Lineare	
Frequenza centrale nominale	6 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	4,5-15 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	3,75 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=3% di errore	M

*Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer®
Ultimate per il trasduttore SMC12-3.*

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SMC12-3 / Generale - Vascolare	I
Geometria †	Microconvex	
Frequenza centrale nominale	7,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	3-12 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	4,5 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW (2)	=14,5% di errore	M

*Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer®
Ultimate per il trasduttore SLH20-6.*

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SLH20-6/MSK	I
Geometria †	Lineare	
Frequenza centrale nominale	11 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	6-20 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	7,5 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW	=15% di errore	M

*Misurazioni della precisione della velocità Doppler in Aixplorer®
Ultimate per il trasduttore XP5-1.*

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	XP5-1/Vascolare – TCD	I
Geometria †	In fase	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Frequenza centrale nominale	2,9 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	1-5 MHz	I
Frequenza centrale Doppler PW	1,875 MHz	M
Precisione della velocità spettrale Doppler PW	=15% di errore	M

SENSIBILITÀ DELL'ECOCOLORDOPPLER:

Lo scopo di questo test è misurare il livello di penetrazione delle prestazioni in modalità Color Flow Imaging.

Ciascun trasduttore viene inserito in Color Flow.

Il fantoccio per EcoColorDoppler, dotato di un vaso cilindrico inclinato di 4 mm di diametro, viene sottoposto a imaging per misurare la sensibilità al Color Doppler in centimetri.

L'angolo Doppler è di circa 72°.

La profondità massima (livello di penetrazione) alla quale è possibile rilevare il segnale Doppler sullo schermo è misurata mediante i calibri, di cui uno sulla linea della pelle e l'altro nel punto in cui il segnale Color Flow inizia a mostrare dropout.

La distanza tra i calibri viene considerata il livello di penetrazione.

I segnali di flusso che scendono al di sotto della soglia sono considerati rumore e non costituiscono segnali validi ai fini del Color Doppler.

Il fantoccio per EcoColorDoppler viene utilizzato con una forma d'onda di flusso costante.

(1) Frequenze del centro di trasmissione per l'imaging in scala di grigi

(2) Utilizzando la pompa medica Shelley accuFlow-Q con QATP — Modello 100/Z (tessuto Zerdine™ che imita la velocità del suono materiale 1540 m/s \pm 6 m/s a 22 °C, coefficiente di attenuazione 0,5 dB/cm/MHz) fantoccio per flusso sanguigno impostato su uscite di velocità media Doppler minima, massima e media.

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SL15-4/Seno	I
Geometria †	Lineare	
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	4,0-15 MHz	I

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Intervallo di frequenza Color Flow	5-9 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	41 mm	M
Angio PL.U.S. Penetrazione	48 mm	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SL18-5/Seno	I
Geometria †	Lineare	
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	4,0-15 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	5-9 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	41 mm	M
Angio PL.U.S. Penetrazione	48 mm	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SC6-1/Addominale	I
Geometria †	Curvo	
Frequenza centrale nominale	3,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	1,0-6,0 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	1,9-3,8 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	12,5 cm	M

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	XC6-1/Addominale	I
Geometria †	Curvo	
Frequenza centrale nominale	3,5 MHz	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Intervallo di frequenza imaging (1)	1,0-6,0 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	2-2,5 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	12,5 cm	M
Angio PL.U.S. Penetrazione	125 mm	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SE12-3/Prostata	I
Geometria †	Microconvex	
Frequenza centrale nominale	7,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	3 - 12 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	4,5-7,5 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	5,0 cm	M

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SEV12-3/Prostata	I
Geometria †	Microconvex	
Frequenza centrale nominale	7,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	3 - 12 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	4,5-7,5 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	5,0 cm	M

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SLV16-5/	I
Geometria †	Motorizzato	
Frequenza centrale nominale	8,75 MHz	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Intervallo di frequenza imaging (1)	5 - 16 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	5-9 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	4,0 cm	M

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SL10-2/LowExtVenous	I
Geometria †	Lineare	
Frequenza centrale nominale	6 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	Da 4,5 a 15 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	Da 3,7 a 6,4 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	62 mm	M
Angio PL.U.S. Penetrazione	71 mm	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SMC12-3/Vascolare	I
Geometria †	Microconvex	
Frequenza centrale nominale	7,5 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	3 - 12 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	4,5-7,5 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	5,0 cm	M

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	SLH20-6/MSK	I
Geometria †	Lineare	
Frequenza centrale nominale	11 MHz	

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Intervallo di frequenza imaging (1)	6-20 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	6,4-9 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	3,5 cm	M

Metrica (Note)	Specifica	Livello di test
Nome trasduttore/preset	XP5-1/TCD	I
Geometria †	In fase	
Frequenza centrale nominale	2,9 MHz	
Intervallo di frequenza imaging (1)	1-5 MHz	I
Intervallo di frequenza Color Flow	2,2-2,5 MHz	M
Livello di penetrazione colore (2)	12,5 cm	M

MISURAZIONI ELASTOGRAFICHE

Penetrazione SWE e risoluzione spaziale

Le tabelle sotto riportate documentano la profondità di penetrazione SWE e le specifiche SWE riguardo alla risoluzione spaziale per tutti i trasduttori per i quali è disponibile la modalità SWE.

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SLV16-5/Generale	I	1
Geometria	Lineare	I	1
Frequenza centrale nominale	8,8 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	5,0-16,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	2,5 - 28 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	2,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SL15-4/Generale	I	1
Geometria	Lineare	I	1
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	4,0 – 15,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	2,5 - 30 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	2,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SL18-5/Generale	I	1

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Geometria	Lineare	I	1
Frequenza centrale nominale	8,5 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	4,0 – 15,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	2,5 - 30 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	2,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SL10-2/Generale	I	1
Geometria	Lineare	I	1
Frequenza centrale nominale	6,0 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	2,0 – 10,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	2,5 - 45 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	2,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SLH20-6/Generale	I	1
Geometria	Lineare	I	1
Frequenza centrale nominale	11,0 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	6,0-20,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	1 - 20 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	2,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SE12-3/Generale	I	1
Geometria	Lineare microcurvo	I	1
Frequenza centrale nominale	7,5 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	3,0-12,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	2,5 - 30 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	2,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SEV12-3/Generale	I	1
Geometria	Lineare microcurvo	I	1
Frequenza centrale nominale	7,5 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	3,0-12,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	2,5 - 30 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	2,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SMC12-3/Generale	I	1
Geometria	Lineare microcurvo	I	1
Frequenza centrale nominale	7,5 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	3,0-12,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	2,5 - 30 mm	M	4

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Risoluzione spaziale SWE	3,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	SC6-1/Generale	I	1
Geometria	Lineare curvo	I	1
Frequenza centrale nominale	3,5 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	1,0-6,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	25 - 75 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	3,0 mm	M	5

Metrica	Specifica	Livello di test	Note
Nome trasduttore/preset	XC6-1/Generale	I	1
Geometria	Lineare curvo	I	1
Frequenza centrale nominale	3,5 MHz	I	1, 2
Intervallo di frequenza imaging	1,0-6,0 MHz	I	1, 2
Profondità di penetrazione SWE Intervallo	25 - 70 mm	M	4
Risoluzione spaziale SWE	2,0 mm	M	5

Spiegazione dei simboli utilizzati nelle tabelle di risoluzione spaziale e penetrazione SWE

Livello di test I: Verificato con ispezione o analisi qualitativa.

Livello di test M: Verificato con misurazione.

Nota 1: la specifica ha solo scopo informativo e non è un requisito esaminabile a livello di sistema.

Nota 2: la specifica si riferisce agli impulsi ad ultrasuoni utilizzati nella parte dell'imaging della sequenza SWE.

Nota 3: La penetrazione massima SWE è definita come la profondità massima per la quale l'immagine SWE esibisce un buon riempimento di colore e rumore minimo. Gli intervalli di profondità di penetrazione di SLV16-5, SL15-4, SL18-5, SL10-2, SLH20-6, SE12-3, SEV12-3, SMC12-3, XC6-1 e SC6-1 SWE sono stati ottenuti dalla scansione delle regioni di materiale di sfondo ad elasticità uniforme del fantoccio CIRS 049A Quality Assurance Elasticity.

Nota 4: La risoluzione spaziale SWE è ottenuta utilizzando un fantoccio personalizzato contenente blocchi rettangolari simil-tessuto con diverso contrasto elastico e misurando l'ampiezza media della velocità delle onde di taglio a confronto con le curve di distanza in prossimità delle interfacce di blocco in direzione laterale e assiale.

MISURAZIONI 3D

Trasduttore	Frequenze TX/ RX modalità	Profondità (mm)	Risoluzione trasversale (mm)
SLV16-5	THI	20	1,3

Misurazioni della risoluzione spaziale trasversale 3D per l'imaging in modalità B-Mode per il trasduttore SLV16-5

Trasduttore	Frequenze TX/ RX modalità	Profondità (mm)	Risoluzione trasversale (mm)
SEV12-3	Fundamental	35	2

Misurazioni della risoluzione spaziale trasversale 3D per l'imaging in modalità B-Mode per SEV12-3

La precisione della misurazione del volume è definita a $\pm 10\%$ nell'intervallo di 0,01 - 2000 cm³.

Analisi BI-RADS®

Il sistema BI-RADS® (Breast Imaging Reporting and Data System), sviluppato dall'American College of Radiology, fornisce una classificazione standardizzata per gli studi ecografici del seno.

È composto da una serie di descrittori, a partire dai quali il medico può effettuare una valutazione collegata a una categoria.

Categorie di valutazione BI-RADS®

Punteggio BI-RADS®	Valutazione
0	Valutazione incompleta: è necessaria un'ulteriore valutazione imaging
1	Negativo
2	Alterazioni di tipo benigno
3	Alterazioni di tipo verosimilmente benigno
4	Sospetto tumore maligno
	4a <i>Sospetto minimo di tumore maligno</i>
	4b <i>Sospetto moderato di tumore maligno</i>
	4c <i>Sospetto elevato di tumore maligno</i>
5	Altamente indicativo di tumore maligno
6	Tumore maligno dimostrato dalla biopsia

Categorizzazione di valutazione BI-RADS® per gli ultrasuoni sviluppata dall'American College of Radiology.



NOTA

Nel sistema, tutti i criteri BI-RADS vengono visualizzati in inglese indipendentemente dalla lingua selezionata.

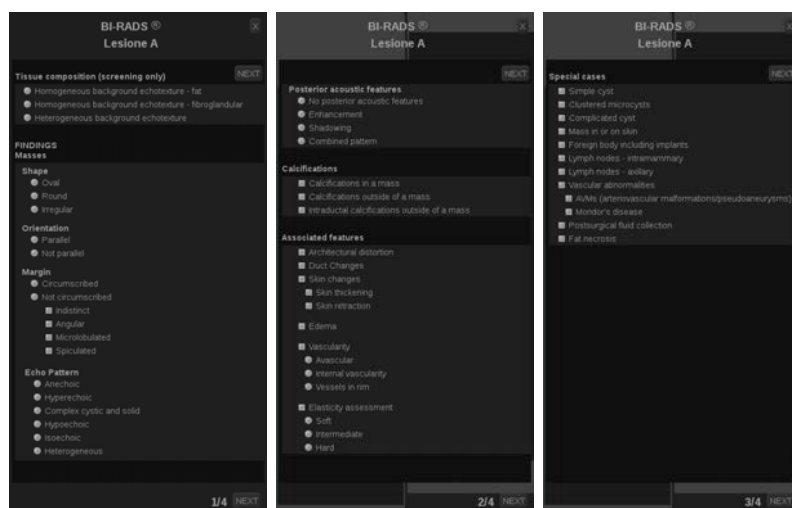
La classificazione BI-RADS® è semplificata dal modulo di classificazione BI-RADS® integrato.

È possibile classificare fino a dodici lesioni in un unico studio.

Esecuzione della classificazione BI-RADS®



1. In qualsiasi modalità, **congelare** l'immagine.
2. Toccare **Aggiungi nuova lesione**.
Verrà visualizzato un nuovo pulsante di lesione sul touchscreen (ad esempio, Lesione A).
3. Utilizzando il **trackball**, posizionare il marcatore freccia della lesione in corrispondenza della lesione di interesse sullo schermo principale.
4. Premere **Seleziona** per ancorare il marcatore freccia.
Il menu BI-RADS® verrà visualizzato a sinistra dell'immagine sullo schermo principale.



5. Selezionare i risultati nel modulo di classificazione BI-RADS® utilizzando il **puntatore** e il **pulsante Seleziona**
6. Fare clic sulla scheda **SUCCESSIVO** nel menu o sul comando **Pagina lesione** sul touchscreen per passare alla pagina successiva del menu BI-RADS®.
7. Premere **Salva immagine**.
8. Toccare **Esci** per chiudere il menu BI-RADS®.



NOTA IMPORTANTE

È necessario premere **Salva immagine** dopo aver compilato il modulo di classificazione BI-RADS® ed essere usciti dal menu, altrimenti i dati non verranno salvati.

È possibile accedere al menu BI-RADS® il numero di volte necessario per completare la valutazione di una particolare lesione.

Le misurazioni eseguite nel menu BI-RADS® verranno direttamente associate alla lesione selezionata (ad esempio, Lesione A) nel referto finale.

Le misurazioni eseguite nel menu BI-RADS® verranno visualizzate a pagina 4.

Documentare la classificazione BI-RADS® con le immagini

Un'unica immagine non è in grado di documentare tutte le caratteristiche contenute nel modulo di classificazione BI-RADS®.

Per agevolare la documentazione delle lesioni, il menu BI-RADS® integrato consente di documentare una o più caratteristiche BI-RADS® con un'immagine associata.

1. Definire una nuova lesione e attivare il menu BI-RADS®.
2. Utilizzando il puntatore e il pulsante **Seleziona**, è possibile selezionare i risultati nel modulo di classificazione BI-RADS®.
3. Premere **Salva immagine**.

Si noti che il numero dell'immagine compare alla destra della risposta selezionata nel modulo di classificazione BI-RADS®.

4. È possibile uscire da BI-RADS® dopo aver selezionato **Salva immagine** per ogni immagine, quindi tornare alla stessa lesione per immettere ulteriori dati associati alle nuove immagini.
5. In caso di immissione di risultati incompatibili per la stessa lesione, è possibile eseguire la conciliazione dei risultati nel referto (vedere [Capitolo 6, Referti \[355\]](#)).

Thy-RADS™ Analisi

Il sistema Thyroid Reporting and Data System (Thy-RADS™), sviluppato da SuperSonic Imagine, fornisce una serie di criteri di valutazione clinica per gli studi ultrasonori della tiroide.

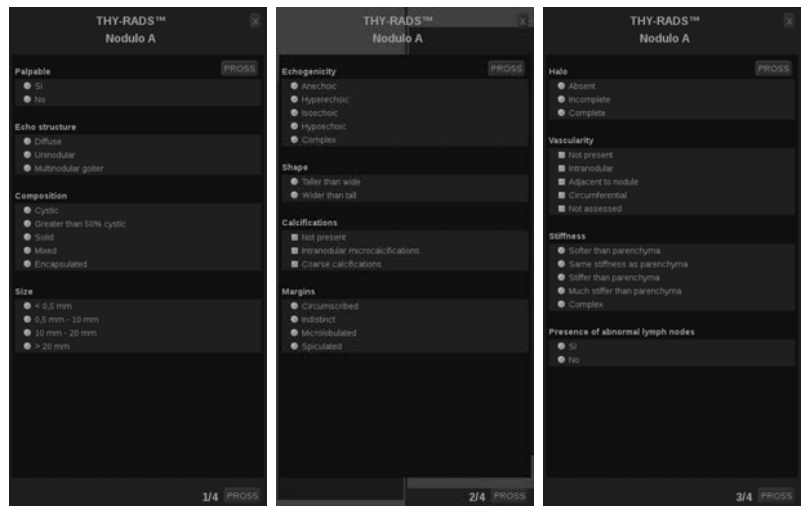
È possibile eseguire facilmente l'analisi Thy-RADS™ utilizzando il modulo Thy-RADS integrato.

È possibile classificare fino a otto noduli in un unico studio

Esecuzione della classificazione Thy-RADS™



1. Nell'applicazione Tiroide congelare l'immagine.
2. Toccare **Thy-RADS**.
3. Toccare **Aggiungi nuovo nodulo**.
Verrà visualizzato un nuovo pulsante di nodulo sul touchscreen (ad esempio, Nodulo A).
4. Utilizzando il **trackball**, posizionare il marcatore freccia della lesione in corrispondenza del nodulo di interesse sullo schermo principale.
5. Premere **Seleziona** per ancorare il marcatore freccia.
Il menu Thy-RADS™ verrà visualizzato a sinistra dell'immagine sullo schermo principale.



6. Selezionare i risultati nel modulo di classificazione Thy-RADS™ utilizzando il **Puntatore** e il **pulsante** Seleziona
7. Fare clic sulla scheda **SUCCESSIVO** nel menu o sul comando **Pagina modulo** sul touchscreen per passare alla pagina successiva del menu Thy-RADS™.
8. Premere **Salva immagine**.
9. Toccare **Esci** per chiudere il menu Thy-RADS™.



NOTA IMPORTANTE

È necessario premere **Salva immagine** dopo aver compilato il modulo di classificazione Thy-RADS™ ed essere usciti dal menu, altrimenti i dati non verranno salvati.

È possibile accedere al menu Thy-RADS™ il numero di volte necessario per completare la valutazione di un particolare nodulo.

Le misurazioni eseguite nel menu Thy-RADS™ verranno direttamente associate al nodulo selezionato (ad esempio, Nodulo A) nel referto finale.

Le misurazioni eseguite nel menu Thy-RADS™ verranno visualizzate a pagina 4.

Documentare la classificazione Thy-RADS™ con le immagini

Un'unica immagine non è in grado di documentare tutte le caratteristiche contenute nel modulo di classificazione Thy-RADS™.

Per agevolare la documentazione delle lesioni, il menu Thy-RADS™ integrato consente di documentare una o più caratteristiche Thy-RADS™ con un'immagine associata.

1. Definire un nuovo nodulo e attivare il menu Thy-RADS™.
2. Utilizzando il **Puntatore** e **Seleziona**, è possibile selezionare i risultati nel modulo di classificazione Thy-RADS™.
3. Premere **Salva immagine**.

Si noti che il numero dell'immagine compare alla destra della risposta selezionata nel modulo di classificazione Thy-RADS™.

4. È possibile uscire da Thy-RADS™ dopo aver selezionato **Salva immagine** per ogni immagine, quindi tornare allo stesso nodulo per immettere ulteriori dati associati a nuove immagini.
5. In caso di immissione di risultati incompatibili per la stessa lesione, è possibile eseguire la conciliazione dei risultati nel referto (vedere [Capitolo 6, Referti \[355\]](#)).

Capitolo 6. Referti

Descrizione della funzione Referto

Il sistema Aixplorer® Ultimate consente di gestire tutte le informazioni raccolte nel corso dello studio e di generare un referto.

La funzione Referto include due diverse visualizzazioni:

- il Generatore referti, che consente di creare e personalizzare il referto
- l'Anteprima referto, che consente di visualizzare il referto così come verrà stampato o generato come file pdf

Premere **Referto** per accedere alla funzione referto.

Verrà visualizzato il Generatore referti.



Generatore referti

Descrizione del Generatore referti

Il Generatore referti consente di scegliere quali elementi dell'esame includere nel referto finale.

Il Generatore referti è composto da cinque schede:

- **Informazioni paziente**, in cui è possibile recuperare/modificare le informazioni sul paziente
- **Immagini**, in cui vengono memorizzate le immagini acquisite durante l'esame, le misurazioni associate, la classificazione BI-RADS®/Thy-RADS™ e i commenti
- **Misurazioni**, in cui è possibile visualizzare tutte le misurazioni con etichetta e i calcoli dell'esame

- **Worksheet**, in cui è possibile visualizzare gli elementi costitutivi del referto finale, modificare le informazioni del paziente e l'immissione dei dati paziente, utilizzare un diagramma o i dati anatomici per individuare le misurazioni etichettate eseguite
- **Conclusioni**, in cui è possibile aggiungere le conclusioni relative all'esame

Informazioni paziente

Nella scheda Informazioni paziente sono visualizzate le stesse informazioni sul paziente inserite nella schermata Dati paziente.



In maniera analoga alla schermata Dati paziente, nella scheda **Informazioni paziente** vengono visualizzate informazioni generali, oltre a informazioni specifiche su ogni applicazione clinica.

È possibile modificare tutte le informazioni nella scheda Informazioni paziente.

È possibile immettere informazioni in più schede se sono state utilizzate più applicazioni.

Se si preme **Paziente** per tornare alla schermata di immissione Dati paziente, tutte le modifiche apportate in Generatore referti verranno salvate e aggiornate.

È possibile selezionare le informazioni da includere nel referto finale utilizzando le icone Mostra/Nascondi info:

- Selezionando l'icona **Mostra info**  verranno specificate le informazioni da includere nel referto finale
- Selezionando l'icona **Nascondi info**  verranno specificate le informazioni da non includere nel referto finale

Le informazioni non incluse nel referto finale non verranno comunque eliminate dallo studio memorizzato nel sistema a ultrasuoni.

Immagini

Il sistema **Immagini** del Generatore referti sono visualizzate tutte le immagini acquisite durante un esame.

Le immagini vengono organizzate in schede di applicazioni cliniche.

Le schede verticali sono dedicate alle immagini associate alla tabella BI-RADS® e Thy-RADS™.

Selezionare le immagini da includere nel referto finale.

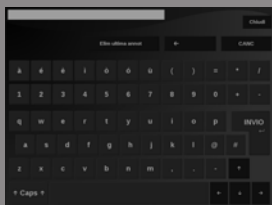
Fare clic sull'icona sopra l'immagine per includerla o escluderla dal referto.

Le immagini non incluse nel referto finale non verranno comunque eliminate dallo studio memorizzato nel sistema a ultrasuoni.

Accanto a ogni immagine è presente una casella di testo in cui inserire commenti.

Selezionare la casella di testo bianca accanto all'immagine alla quale aggiungere commenti.

Inserire i commenti utilizzando la **Tastiera**.



Le misurazioni associate a ciascuna immagine sono visualizzate nell'area a destra.

È possibile scegliere se mostrare/nascondere le misurazioni nel referto finale utilizzando le icone Mostra/Nascondi info:

- Selezionando l'icona **Mostra info** verranno specificate le misurazioni da includere nel referto finale
- Selezionando l'icona **Nascondi info** verranno specificate le misurazioni da non includere nel referto finale

Se non è stata eseguita alcuna misurazione sul gruppo di immagini selezionate, l'area potrebbe apparire vuota.



NOTA

Per le immagini ginecologiche sulle quali sono state eseguite misurazioni con etichetta, fare clic su **GRAFICO** per visualizzare il diagramma di crescita corrispondente alla tabella di riferimento selezionata.

Misurazioni

Il sistema **Misurazione** consente di visualizzare i risultati di misurazioni con etichetta e i calcoli associati eseguiti durante l'esame.

In questa scheda è possibile visualizzare o nascondere il risultato di ogni singola misurazione con etichetta nel referto finale.

1. Selezionare la scheda secondaria dell'applicazione desiderata (disponibile solo per le applicazioni in cui le misurazioni con etichetta sono state eseguite durante l'esame).

Si noti che anche eliminando l'immagine in cui sono state effettuate le misurazione con etichetta, le misurazioni corrispondenti non verranno rimosse dal database.

2. È possibile visualizzare o nascondere ciascun risultato di misurazione con etichetta agendo sulla casella di controllo posta accanto a ciascuna misurazione.

I risultati relativi a misurazioni con etichetta nascosti non verranno inclusi nel referto finale.

Per istanze multiple della medesima misurazione è possibile selezionare l'istanza che si desidera visualizzare nel report.

Fare clic sulla scheda **+** per visualizzare tutti i sottonisultati delle misurazioni effettuate.

The screenshot displays the 'Generatore referti' (Report Generator) interface. At the top, there are tabs for 'Dati Paziente', 'Immagini', 'Misurazioni', 'Worksheet', and 'Conclusioni'. Below these, there are sub-tabs for 'Tutte Applicazioni', 'Sono', and 'OBT-GIN'. The main content area is titled 'Feto A' and 'OB-GYN - OB Ratios and Calcs'. It shows a list of calculations with checkboxes for visibility: [A] AUA, [A] DOC da AUA, [A] EDD da AUA, [A] Rapporto CT/CA, [A] Rapporto LF/CA, [A] Rapporto LF/DBP, [A] Rapporto LF/CT, and [A] SPFL. Below this, there are sections for 'OB-GYN - Fetal Cranium', 'OB-GYN - Gen OB', and 'OB-GYN - Fetal Bones', each with 'Labeled measurements' and input fields for values like 'Dist' and 'Circ'.

Worksheet

Il sistema **Worksheet** è suddivisa in sotto-schede corrispondenti alle applicazioni e ai preset utilizzati per eseguire l'esame.

Per tutte le applicazioni, Worksheet visualizza le informazioni contenute nella scheda di Immissione dati paziente e Informazioni paziente. Include diagrammi e informazioni cliniche per Seno, Genito-urinario e Tiroide e Area del dolore per MSK. Vengono visualizzate anche le misurazioni e BI-RADS o THY-RADS se sono state eseguite.

Per le applicazioni Vascolare e Ginecologica, la scheda Worksheet visualizza le misurazioni con etichetta effettuate in un referto interattivo o sui Dati anatomici.

Worksheet ginecologico

Nella scheda **Worksheet** ginecologico sono visualizzate le informazioni relative all'esame, le informazioni relative alle condizioni del feto e le misurazioni con etichetta effettuate nell'applicazione ginecologica su un referto interattivo.

PERCENTILI OB E PUNTEGGI Z

I dati relativi al percentile OB del peso fetale stimato e al Percentile di crescita vengono utilizzati per interpretare e gestire la crescita fetale. Oltre all'EFW calcolato, vengono presentati i dati relativi al percentile EFW, determinati utilizzando i dati delle pubblicazioni sottoposte a revisione paritaria e dell'età gestazionale. Oltre alle misurazioni fetali, vengono presentati i dati relativi al percentile di crescita, determinati utilizzando i dati delle pubblicazioni sottoposte a revisione paritaria e dell'età gestazionale. La visualizzazione di questi dati consente al medico di valutare la crescita fetale e gestire la gravidanza.



ATTENZIONE

Prestare attenzione a confermare il nome e l'ID del paziente prima di effettuare un esame per un nuovo paziente.

Controllare il formato della data prima di inserire la data di nascita, l'ultimo periodo mestruale (LMP), la data presunta del parto (EDD), la data del concepimento (DOC) e la data di ovulazione. L'errato inserimento di tali parametri si tradurrà in un'età gestazionale (GA) imprecisa.

Inserire EDD e GA nella cartella clinica del paziente per eseguire un backup.

Selezionare il pulsante "Attivare calcoli OB" nella pagina Inserimento dati del paziente (PDE), al fine di eseguire i calcoli ostetrici.

È opportuno precisare quale autore OB deve essere utilizzato per ciascun particolare tipo di misurazione per calcolare la GA e ottenere un peso stimato fetale (EFW).

Una diagnosi non può basarsi su una sola misurazione o su un singolo dato. Occorre sempre prestare attenzione nel considerare la valutazione clinica generale del paziente, compresa la cartella clinica.

A seconda della posizione fetale, alcune misurazioni potrebbero risultare errate. Occorre sempre prestare attenzione nel considerare la valutazione clinica generale del paziente, compresa la cartella clinica.

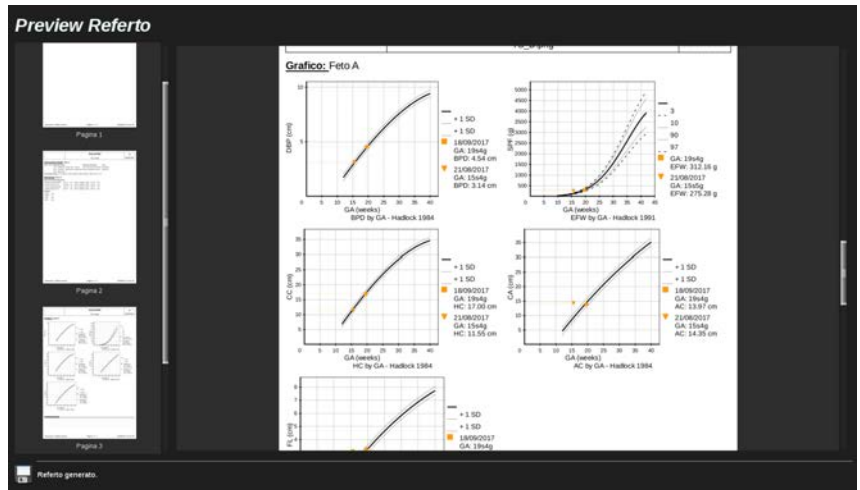
Il sistema fornisce misurazioni fetali per un massimo di cinque feti. Prestare attenzione a non confondere i feti durante le misurazioni.

Per ciascuna misurazione eseguita, è possibile selezionare la prima, l'ultima, la media, la minima, la massima o specificamente una delle cinque misurazioni che possono essere visualizzate, utilizzando la funzione selettore nella scheda Misurazioni del report.

Prestare attenzione nel momento in cui si eliminano le misurazioni, poiché ciò influirà sul risultato del selettore.

Gli scostamenti rispetto ai valori normali delle misurazioni devono essere valutati sulla base dei grafici e della letteratura.

1. Eseguire misurazioni ostetriche con etichetta
2. Nel referto vengono visualizzate le Misurazioni e l'indicazione del percentile e del punteggio Z (in base alla tabella di riferimento, all'autore e alla data selezionati)



TREND GINECOLOGICO

Il trend ginecologico consente di valutare l'evoluzione del feto in funzione del tempo, per gli esami che vengono memorizzati sul sistema.



ATTENZIONE

Assicurarsi che sia selezionata l'opzione "Attiva calc. gin." in Immissione dati paziente, al fine di utilizzare i percentili e i punteggi Z.

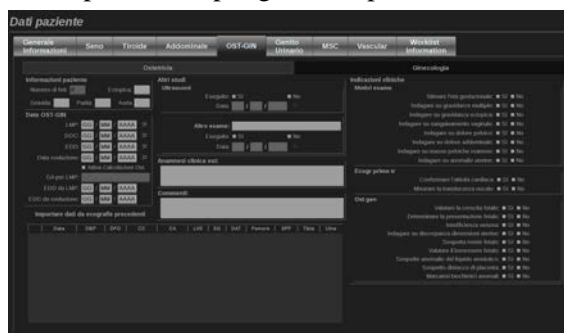
1. Inserire i dati del paziente nel modulo relativo



ATTENZIONE

Assicurarsi che almeno Nome, Cognome e Data di nascita del paziente corrispondano agli esami precedenti in modo che il sistema riconosca lo stesso paziente.

2. Nella parte inferiore del Modulo paziente, una finestra visualizza gli esami precedenti per gli stessi pazienti



3. Selezionare i dati precedenti per il paziente corrente
4. I dati precedenti per il paziente corrente vengono importati nel sistema
5. Avviare l'esame ed eseguire le misurazioni correnti
6. Salvare le immagini secondo necessità
7. Premere **Referto**
8. Per ogni misurazione, i dati degli esami precedenti e dell'esame corrente vengono visualizzati su uno stesso grafico

Worksheet vascolare

DESCRIZIONE

La Worksheet **Worksheet** vascolare vengono visualizzate le misurazioni con etichetta eseguite nell'applicazione vascolare e nei preset sui Dati anatomici.

AGGIUNTA DI INFORMAZIONI AL WORKSHEET

È possibile aggiungere alcune informazioni a ogni worksheet, quali la qualità di scansione o gli esiti clinici.

1. Fare clic sul campo di testo accanto all'etichetta corrispondente

La tastiera si avvia automaticamente

2. Digitare il testo per inserire ulteriori informazioni

È possibile aggiungere i risultati delle misurazioni etichettate, annotazioni, forme placca e frecce a ogni worksheet.

1. Premere **Toolbox** sul touchscreen
Sullo schermo principale si aprirà una finestra.
2. Fare clic sulle informazioni che si desidera aggiungere.

Annotazione

1. Premere **Annotazione** nella casella

Sul foglio di lavoro viene visualizzato un riquadro dell'annotazione.

2. Utilizzare la tastiera per modificarlo
3. Fare clic sull'annotazione e, se necessario, utilizzare la **Trackball** per spostare l'annotazione.
4. Fare doppio clic sulla casella di annotazione per ruotarla, se necessario

Attorno alla casella di annotazione vengono visualizzate delle frecce.

5. Utilizzare la **TouchRing** per ruotare la casella dell'annotazione
6. Premere **Selezione** per convalidare.

Forma placca

1. Fare clic sulla forma placca da aggiungere nella casella
2. Fare clic sulla forma placca e, se necessario, utilizzare la **Trackball** per spostarla
3. Premere **Selezione** per convalidare.
4. Fare doppio clic sulla forma placca per ridimensionarla o ruotarla, se necessario

Attorno alla forma placca vengono visualizzate delle frecce.

5. Utilizzare la **TouchRing** per ruotare la forma placca
6. Premere **Selezione** per convalidare.



Aggiungi freccia

1. Fare clic su un elemento del worksheet per collegarlo ai Dati anatomici con una freccia
2. Premere **Aggiungi freccia** nella casella
3. Fare clic sulla freccia aggiunta
4. Utilizzare la **Trackball** per spostare la punta della freccia nella posizione selezionata sui Dati anatomici
5. Premere **Seleziona** per convalidare.

RIMOZIONE DELLE INFORMAZIONI DAL WORKSHEET

1. Fare clic sull'elemento che si desidera rimuovere
2. Premere **Toolbox** sul touchscreen
3. Fare clic su **Rimuovi** sulla casella.

INFORMAZIONI AGGIUNTIVE SPECIFICHE PER IL WORKSHEET CAROTIDE

Il worksheet Carotide fornisce i criteri SRU¹ e NASCET² in basso.

Fare clic sugli elementi che si applicano ai risultati per aggiungerli al worksheet.

Worksheet del fegato

Il Worksheet del fegato include una tabella riepilogativa di tutte le misurazioni Q-Box del fegato con etichetta eseguite, con informazioni dettagliate per ogni misurazione Q-Box.

¹Society of Radiologists in Ultrasound

²North American Symptomatic Carotid Endarterectomy Trial

Q-Box Liver

	Depth	Diam	Stability Index	Elasticity				Velocity			
				Min	Max	Mean	SD	Min	Max	Mean	SD
Q-Box 1	4.6 cm	8.00 mm	67 %	3.3 kPa	16.7 kPa	14.9 kPa	2.7 kPa	1.0 m/s	2.4 m/s	2.2 m/s	0.2 m/s
Q-Box 2	4.4 cm	10.00 mm	68 %	7.6 kPa	17.1 kPa	15.3 kPa	2.0 kPa	1.6 m/s	2.4 m/s	2.3 m/s	0.2 m/s
Q-Box 3	4.4 cm	10.00 mm	60 %	3.0 kPa	17.1 kPa	15.6 kPa	2.0 kPa	1.0 m/s	2.4 m/s	2.3 m/s	0.2 m/s
Q-Box 4	4.8 cm	9.00 mm	54 %	10.6 kPa	19.1 kPa	16.9 kPa	1.2 kPa	1.9 m/s	2.5 m/s	2.4 m/s	0.1 m/s
Q-Box 5	4.4 cm	9.00 mm	63 %	15.3 kPa	20.2 kPa	17.3 kPa	0.8 kPa	2.3 m/s	2.6 m/s	2.4 m/s	0.1 m/s
Q-Box 6	4.6 cm	9.00 mm	63 %	13.0 kPa	19.3 kPa	17.2 kPa	0.9 kPa	2.1 m/s	2.5 m/s	2.4 m/s	0.1 m/s
Q-Box 7	4.2 cm	12.00 mm	60 %	15.0 kPa	27.0 kPa	19.7 kPa	2.4 kPa	2.2 m/s	3.0 m/s	2.6 m/s	0.2 m/s
Q-Box 8	4.6 cm	8.00 mm	77 %	16.6 kPa	21.5 kPa	19.2 kPa	1.4 kPa	2.4 m/s	2.7 m/s	2.5 m/s	0.1 m/s
Q-Box 9	4.4 cm	13.00 mm	84 %	13.3 kPa	26.2 kPa	19.4 kPa	2.4 kPa	2.1 m/s	3.0 m/s	2.5 m/s	0.2 m/s
Q-Box 10	4.4 cm	15.00 mm	90 %	8.1 kPa	24.8 kPa	18.8 kPa	2.6 kPa	1.6 m/s	2.9 m/s	2.5 m/s	0.2 m/s
Mean	4.5 cm	10.3 mm		10.6 kPa	20.9 kPa	17.4 kPa	1.8 kPa	1.8 m/s	2.6 m/s	2.4 m/s	0.1 m/s

Mean	17.4 kPa	2.4 m/s
Median	17.3 kPa	2.4 m/s
IQR	3.6 kPa	0.3 m/s
SD	1.7 kPa	0.1 m/s

Al fine di ottenere questo Worksheet Q-Box del fegato:

1. Successivamente a un'acquisizione SWE, premere **Misur.** sul pannello di controllo
2. Selezionare il pacchetto di misurazioni **SWE fegato** sul touchscreen
3. L'elenco delle misurazioni Q-Box del fegato con etichetta SWE viene visualizzato nella parte destra della schermata.
4. Utilizzare le misurazioni con etichetta
5. Premere **Salva immagine**
6. Premere **Referto**
7. Fare clic sulla scheda **Worksheet** scheda

Il Worksheet del fegato consente inoltre di selezionare una pubblicazione per visualizzare le statistiche SWE di riferimento.



NOTA

Le misurazioni in questione non appartengono all'esame, bensì alla pubblicazione selezionata e vengono illustrate esclusivamente per consultazione.

1. Fare clic sulla freccia per visualizzare l'elenco delle pubblicazioni disponibili
2. Fare clic sulla pubblicazione di interesse
3. La tabella relativa viene visualizzata di seguito e nel referto finale.

Conclusioni

Il sistema **Conclusioni** nel Generatore referti è una schermata in cui è possibile immettere testo in formato libero.

Immettere in questa scheda eventuali informazioni o conclusioni finali sull'esame.

È possibile scegliere se mostrare le conclusioni nel referto finale utilizzando le icone **Mostra/Nascondi info**:

- Selezionando l'icona **Mostra info** verrà specificata la conclusione da includere nel referto finale
- Selezionando l'icona **Nascondi info** verrà specificata la conclusione da non includere nel referto finale

Generazione dei referti

Premere **Genera referto** per generare il referto desiderato in formato .pdf.

Utilizzare la **puntatore** e la **TouchRing™** per scorrere tra le pagine.



Stampa dei referti

Se si è soddisfatti del referto visualizzato nell'anteprima, è possibile stamparne una copia.

Toccare la **Stampa referto** sul touchscreen per inviare il referto a una stampante configurata.

Se non si dispone di una stampante, il referto non verrà inviato.



Esportazione di referti

Un'opzione consente di esportare i referti come immagini DICOM e può essere utilizzata in particolare quando la PACS non supporta la visualizzazione di pdf.

1. Premere **Config. sistema**.
2. Aprire la sottoscheda **Amministrazione** scheda
3. Aprire la sottoscheda **Dispositivi** sottoscheda
4. Aggiungere o modificare un dispositivo di archivio DICOM esistente
5. Nella scheda **Opzioni avanzate**, abilitare Esportazione referto
6. Nell'elenco a discesa, selezionare l'opzione **Immagine a ultrasuoni**
7. Fare clic su **OK** per convalidare

Capitolo 7. Gestione delle immagini e dei dati

Salvataggio dei dati

Acquisizione di immagini e clip

È possibile acquisire e salvare una singola immagine o una sequenza di clip.

L'acquisizione delle clip può essere retrospettiva o potenziale.

I fotogrammi o le sequenze di clip acquisiti vengono salvati nello studio del paziente, la cui miniatura è visualizzata nella schermata di imaging attivo e nella schermata Review.

Durante l'acquisizione nella parte inferiore della schermata verrà visualizzata un'icona.

Al termine dell'acquisizione verrà visualizzata una miniatura dell'immagine.

Acquisizione di una singola immagine

1. Premere **Freeze**
2. Premere **Salva immagine**

L'immagine viene visualizzata nell'elenco di miniature presente nella parte destra dello schermo.



Acquisizione di una clip retrospettiva Sequenza

Il sistema Aixplorer® Ultimate consente di acquisire clip retrospettive.



1. Premere **Freeze**.
2. Premere **Salva clip** quando è bloccata per salvare le immagini nella sequenza clip appena acquisita.

Al termine dell'acquisizione un segnale acustico confermerà il salvataggio della clip.

La clip viene visualizzata nell'elenco di miniature presente nella parte destra dello schermo.

Non premere **Review** finché non si sente il segnale acustico.

Acquisizione di una clip prospettiva Sequenza

Il sistema Aixplorer® Ultimate consente di acquisire clip potenziali nell'imaging attivo.

1. Premere **Salva clip** durante l'imaging attivo per avviare l'acquisizione di una clip potenziale.

L'acquisizione della clip potenziale termina automaticamente una volta raggiunto il valore della durata specificato nella Configurazione del sistema.

Al termine dell'acquisizione un segnale acustico confermerà il salvataggio della clip.

2. Premere **Salva clip** oppure **Freeze** per interrompere l'acquisizione.

Non modificare la scala dell'immagine durante l'acquisizione prospettica di clip. In particolare, non modificare le seguenti impostazioni:

- **Zoom digitale**
- **Formato Display**
- **Alto/basso dual**
- **Modalità Immagine ampia**

In una workstation di riesame DICOM, la modifica della scala dell'immagine può comportare misurazioni non accurate eseguite successivamente su clip prospettiche DICOM.

3. La clip viene visualizzata nell'elenco di miniature presente nella parte destra dello schermo.

Non premere **Review** finché non si sente il segnale acustico.



NOTA

Premendo **Salva immagine** durante l'acquisizione di una clip prospettiva non ferma l'acquisizione della clip.

Impostazione della durata relativa all'acquisizione di una clip potenziale

Vedere [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#).

Per impostare la durata relativa all'acquisizione di una clip potenziale:

Selezionare una delle seguenti opzioni per specificare la durata desiderata per le acquisizioni di clip potenziali:

2 sec, 5 sec, 10 sec, 15 sec, 30 sec, 1, 2, 3, 4, 5 min

Nota: è possibile impostare una durata specifica per la modalità con contrasto.

Ritaglio di clip

Taglia clip consente di eliminare i fotogrammi all'inizio o alla fine di una clip prospettiva o retrospettiva.

1. Premere **Taglia** sul touchscreen.

La trackball viene controllata per **Taglio Fine**.

2. Spostare la **Trackball** verso l'inizio della clip per scartare i fotogrammi necessari dalla fine della clip

La trackball viene controllata per **Taglio inizio**

3. Spostare la **Trackball** verso la fine della clip per scartare i fotogrammi necessari dalla fine della clip
4. Disattivare **Taglia** per ritagliare i fotogrammi.
5. Premere **Salva clip** per salvare una nuova clip senza i fotogrammi ritagliati.

Se necessario, premere **Reset Taglio** per riportare i fotogrammi Taglio inizio e Taglio fine all'inizio e terminare l'acquisizione, rispettivamente.

Visualizzazione di un esame

Durante o dopo un esame utilizzare Review per esaminare e confrontare le immagini acquisite nell'esame. È possibile visualizzare più esami per un solo paziente. In Review è possibile osservare le immagini o le sequenze di clip memorizzate.

È possibile visualizzare, inviare e stampare le immagini, oltre a eseguirne la ricerca e il backup.

In Review è inoltre possibile eseguire l'analisi delle immagini.

Le immagini memorizzate sul disco rigido del sistema a ultrasuoni possono essere inviate a un DVD, un dispositivo USB o a dispositivi compatibili DICOM disponibili in rete.

Informazioni generali su Review

In modalità Review è possibile completare una serie di attività, incluse l'esecuzione di misurazioni e la riproduzione di sequenze di clip.

MISURAZIONI IN REVIEW

In modalità Review è possibile eseguire le misurazioni sulle immagini dell'esame corrente.

È dapprima necessario visualizzare un'immagine a grandezza normale.

È possibile salvare nel referto le misurazioni eseguite in modalità Review nell'esame corrente.

Non è possibile salvare le misurazioni eseguite in modalità Review su esami precedenti.

Per visualizzare i controlli di misurazione sul touchscreen Review, premere **Misur**. Per cancellare tutte le misurazioni di un'immagine, toccare **Cancella tutto** sul touchscreen Review.



Avvio di Review

Premere **Review** per entrare in modalità Review.

La schermata visualizzata varia a seconda dello stato di un esame nel sistema.

Se è in corso un esame, premendo **Review** viene visualizzata la schermata Review.

Se non attualmente è in corso alcun esame, premendo **Review** viene visualizzata la schermata Cartella paziente.

Se nella configurazione di sistema è stata impostata un'eliminazione automatica, è possibile bloccare alcuni esami per impedire che vengano eliminati automaticamente.

Per tornare alla modalità di imaging, premere nuovamente **Review**.

Cartella paziente

La Cartella paziente è un elenco di esami memorizzati sul disco rigido selezionato.

La Cartella paziente include opzioni che consentono all'utente di ordinare, visualizzare e trasferire gli esami.

Se non è in corso alcun esame, premendo Review viene visualizzata la schermata Cartella paziente.

INTESTAZIONI DELLA CARTELLA PAZIENTE

Nella Cartella paziente gli esami sono organizzati in una tabella contenente diverse colonne.

Il contenuto di ciascuna colonna è descritto nella relativa intestazione disponibile sotto forma di testo o di icona.

Fare clic su un'intestazione di colonna per ordinare l'elenco in base alla colonna.

La colonna Stato esame visualizza il numero di volte che un esame è stato continuato (se presente).



Selezione e caricamento di esami

Se è in corso un esame, premendo Review viene visualizzata la schermata Review, contenente le immagini caricate dell'esame corrente.

Se non è in corso alcun esame, premendo **Review** viene visualizzata la schermata Cartella paziente, in cui sono elencati gli esami precedenti.

Per visualizzare gli esami precedenti, selezionare prima un esame nella Cartella paziente.

È possibile selezionare e caricare per il Review più esami relativi allo stesso paziente.

Per selezionare tutti gli esami, fare clic su **Seleziona tutto**

Fare clic su **Visualizza selezionati** per caricare gli esami selezionati da visualizzare

VISUALIZZAZIONE DI IMMAGINI

La schermata Review consente di visualizzare e confrontare le immagini dell'esame nel layout selezionato.

Le immagini in miniatura relative all'esame corrente o selezionato vengono visualizzate nella parte destra dello schermo.

Nel touchscreen è possibile accedere ad altre funzioni di Review.

STAMPA DI IMMAGINI IN MODALITÀ REVIEW

È possibile stampare le immagini dalla Review (Verifica) immagine.

1. Fare clic su ciascuna immagine che si desidera stampare nell'ordine desiderato
2. Fare clic su Stampa

NAVIGAZIONE NELLE MINIATURE DELLE IMMAGINI

In modalità Review è possibile visualizzare una piccola anteprima dell'immagine, definita miniatura.

Le miniature sono visualizzate nella parte destra della schermata Review.



Toccare **Miniatura precedente** e **Miniatura seguente** sul touchscreen per scorrere tra le miniature delle immagini. Verrà visualizzata l'immagine precedente o successiva in modalità di revisione a schermo intero.

Posizionare il puntatore su una miniatura per ingrandirla.

Fare clic sull'immagine in miniatura per visualizzarla in formato reale.

Fare clic sull'icona del cestino su una miniatura per eliminare l'immagine.

CONFRONTO DI IMMAGINI

In Riesame è possibile confrontare due immagini relative a due diversi esami dello stesso paziente.

1. Selezionare i due esami nella Cartella paziente
2. Fare clic su **Visualizza selezionati**.
3. Fare clic sul nome del paziente nella parte sinistra
Verranno visualizzate le miniature dei due esami.
4. Selezionare le due immagini da rivedere e toccare **Confronta**.

Le due immagini vengono visualizzate una accanto all'altra. È possibile riesaminare le immagini contemporaneamente ed eseguire misurazioni, nonché aggiungere annotazioni.



Stampa delle immagini

Per salvaguardare l'ambiente, effettuare stampe solo quando necessario.

Utilizzare dispositivi digitali per la memorizzazione.

È possibile eseguire la stampa su una stampante integrata (opzionale) oppure sulle stampanti disponibili in rete.

Il sistema consente di configurare i controlli di stampa e le stampanti.

Stampa nella modalità di imaging attivo

È possibile stampare immagini attive o congelate durante un esame.

1. Acquisire l'immagine desiderata
2. Premere **Salva immagine** sul pannello di controllo

Le immagini verranno stampate in funzione delle stampanti associate e configurate (vedere [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#)).



NOTA

È possibile configurare il tasto **S** per salvare e stampare nella configurazione del sistema.

STAMPA DI IMMAGINI MEMORIZZATE SU UNA STAMPANTE LOCALE

Nella schermata di Review è possibile stampare le immagini memorizzate con uno o più fotogrammi, una alla volta, inserendo fino a 15 immagini per pagina.

1. Premere **Review**
2. Selezionare un esame
3. Premere **Visualizza selezionati**
4. Nella schermata Review selezionare le immagini che si desidera stampare





NOTA

L'ordine di stampa seguirà l'ordine di selezione.

Fare clic sulle immagini che si desidera stampare nell'ordine in cui si desidera stamparle

5. Selezionare la stampante da utilizzare con l'apposita manopola sul touchscreen
6. Selezionare il layout desiderato con la manopola successiva
7. Toccare **Stampa**.

IMPORTANTE

Per configurare la rete, è necessario prima collegare il cavo di rete sul retro del sistema Aixplorer® Ultimate a una rete LAN.

STAMPA DI IMMAGINI MEMORIZZATE SU UNA STAMPANTE DICOM (OPZIONALE)

Nella schermata Review è possibile inviare a stampanti DICOM le immagini di un singolo fotogramma memorizzate nel sistema.



1. Premere **Review**
2. Selezionare un esame
3. Toccare **Visualizza selezionati**
4. Nella schermata Review selezionare una o più immagini
5. Toccare **Esporta in DICOM**
6. Nella finestra di dialogo Invia a selezionare una stampante DICOM
7. Fare clic su **OK** per stampare le immagini selezionate

Per configurare la stampante DICOM, consultare [la sezione chiamata «Dispositivi» \[419\]](#)

Stampa di immagini in modalità Review

È possibile stampare le immagini dalla Review (Verifica) immagine.

1. Fare clic su ciascuna immagine che si desidera stampare nell'ordine desiderato
2. Fare clic su Stampa

Invio di uno studio

Formati di esportazione

In Review è possibile inviare immagini specifiche a stampanti (opzionali) e a server DICOM in rete, a un CD/DVD o a un dispositivo USB.



NOTA

È possibile scegliere il formato di immagini o clip prima di inviarle.

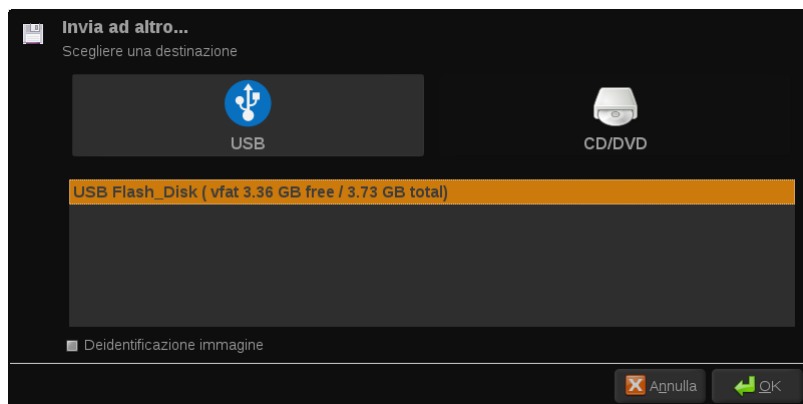
Per inviare un'immagine ingrandita a una stampante o a un dispositivo USB, vedere [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#).

Invio di immagini

Nella schermata Review è possibile inviare le immagini dal sistema alle stampanti e ai server compatibili DICOM in rete. È inoltre possibile inviare le immagini a un'unità DVD sul sistema.

1. Nella schermata Review selezionare una o più immagini
2. Toccare **Esporta in DICOM** oppure **Esporta come JPEG/H264**
3. Nella finestra di dialogo Invia a selezionare una destinazione
Nella finestra di dialogo Invia a vengono visualizzati lo spazio totale e lo spazio libero disponibile per un dispositivo USB.





NOTA

selezionare la casella di controllo Deidentificazione immagine nella finestra di dialogo Invia per inviare le immagini senza campi di identificazione del database.

4. Fare clic su **OK** per inviare le immagini selezionate
Gli esami verranno esportati in cartelle organizzate in base al nome del paziente.



Per espellere un CD/DVD:

1. Fare clic sull'icona appropriata (CD o DVD)
2. Attenersi alle istruzioni visualizzate sullo schermo

Per espellere manualmente il CD/DVD, inserire una graffetta per carta nell'apposito foro presente accanto al cassetto del lettore CD/DVD.



Per disconnettere un dispositivo USB:

1. Attendere fino a quando il  simbolo (esportazione dei dati su USB) non viene sostituito da  nell'area delle icone di notifica

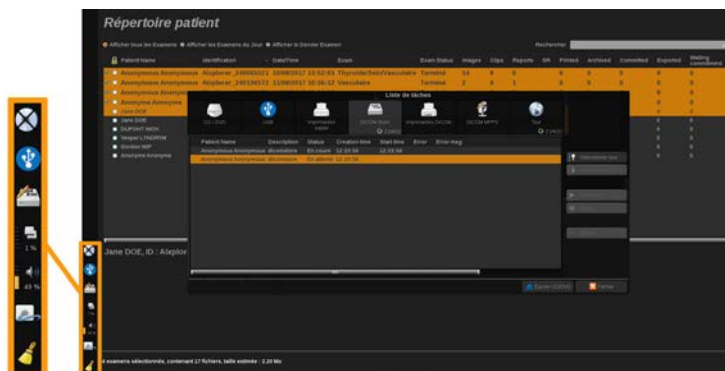
2. Scollegare il dispositivo USB



AVVERTIMENTO

Assicurarsi che sia l'utente sia il paziente non mettano le mani o altre parti del corpo su o nella porta USB.

In qualsiasi momento è possibile verificare lo stato di esportazione facendo clic sull'icona di notifica appropriata sul lato sinistro della schermata.

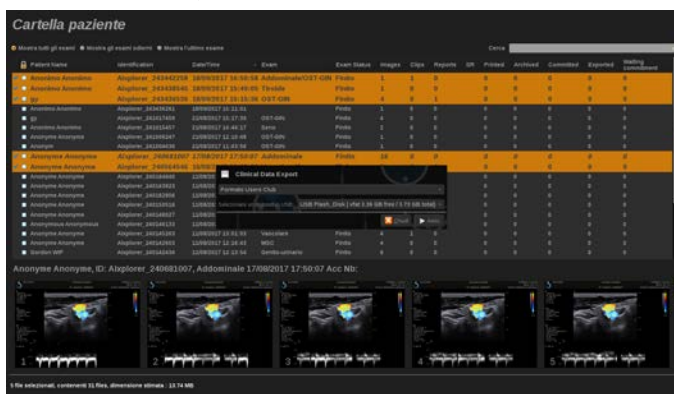


Per informazioni sulle icone, fare riferimento al [la sezione chiamata «Icone di notifica» \[185\]](#).

Clinical Data Export (opzionale)

Con il sistema Aixplorer® Ultimatesi ha la possibilità di gestire i propri studi clinici esportando i dati in 2 diversi formati.

Il sistema **User's Club** consente di esportare contemporaneamente le immagini anonime e le misurazioni al fine di inserire nello studio clinico (strumento User's Club).



Il sistema **Excel** consente di esportare le misurazioni non anonime per utilizzare i dati in un foglio di calcolo.

Il sistema **Excel** conterrà tutte le misurazioni che sono state eseguite durante gli esami.

Per misurazioni diverse realizzate con lo stesso strumento di misura, la media e i valori mediani verranno calcolati e visualizzati automaticamente.

Per esportare i dati:

1. Collegare un dispositivo USB
2. Premere **Review** per accedere alla Cartella paziente
3. Selezionare gli esami da esportare
4. Toccare **Clinical Data Export** sul touchscreen
5. Selezionare un formato di esportazione
6. Selezionare il dispositivo
7. Premere **Avvio**

Il sistema esporta i dati nel formato selezionato sul dispositivo USB.



Per maggiori informazioni su User's Club: www.aixplorerclub.com
[<http://www.aixplorerclub.com>]

Reporting strutturato DICOM (DICOM SR)

Il referto strutturato DICOM è un'architettura documentale destinata alla codifica e allo scambio delle informazioni e dei referti clinici nell'ambito dell'imaging radiologico. Il DICOM SR è supportato per l'applicazione clinica ginecologica e vascolare sul sistema Aixplorer® Ultimate.

Per l'applicazione clinica ginecologica utilizza il Template ID 5000 OB-GYN Ultrasound Procedure Report NEMA.

Per l'applicazione clinica vascolare utilizza il Template ID 5100 Vascular Ultrasound Procedure Report NEMA.

Un'immagine/clip acquisita con l'applicazione clinica ginecologica o vascolare dà il via alla creazione di un referto DICOM SR.

Per impostazione predefinita, Aixplorer® Ultimate non genererà referti strutturati DICOM al termine dell'esame.

CONFIGURAZIONE

Opzione Referto strutturato DICOM (SR)

Per poter attivare la funzione DICOM SR:

1. Premere **Config. sistema**.
2. Aprire la sottoscheda **Impostazioni dispositivi** scheda
3. Aprire la sottoscheda **Opzioni sistema DICOM** sottoscheda
4. Selezionare la casella di spunta **Genera referto** strutturato

Archivio DICOM

1. In Configurazione del sistema, fare clic sulla sottoscheda **Dispositivi** della scheda Amministrazione
2. Fare clic su **Modifica selezionati**
3. Fare clic sulla scheda **Opzioni avanzate** del dispositivo di archiviazione DICOM

4. Selezionare il pacchetto di misurazioni **casella di controllo Abilita esportazione di SR** di propria scelta

Supporti rimovibili DICOM

1. In Configurazione del sistema, fare clic sulla sottoscheda **Dispositivi** della scheda Amministrazione
2. Fare clic sulla scheda **Supporti rimovibili DICOM**
3. Fare clic su **Modifica selezionati**
4. Selezionare il pacchetto di misurazioni **casella di controllo Abilita esportazione di SR** di propria scelta

METODI DI INVIO

Invio automatico di report DICOM SR

Se per uno o più dispositivi presenti nell'Archivio DICOM è abilitata l'esportazione di SR, una volta concluso l'esame un file DICOM SR sarà automaticamente inviato a questo/questi dispositivi dell'archivio DICOM.

Invio di report DICOM SR su richiesta

Durante un esame attivo e nel caso in cui per uno o più dispositivi presenti nell'archivio DICOM sia abilitata l'esportazione di SR, su richiesta è possibile inviare versioni aggiornate del report DICOM SR a questo/questi dispositivi dell'archivio DICOM.

1. Premere **Review** oppure **Referto** sul pannello di controllo
2. Premere **Invia SR** sul touchscreen

Invio manuale di report DICOM SR

1. Una volta concluso un esame, fare clic su **Review**

2. Selezionare l'esame per il quale si desidera inviare l'SR e premere **Visualizza selezionati**
3. In Revisiona elenco immagini, fare clic sull' **icona DICOM SR**
4. Premere **Esporta in DICOM** sul touchscreen
5. Selezionare il dispositivo e fare clic su **OK**



NOTA

È possibile configurare tutte le impostazioni di esportazione DICOM. Vedere [la sezione chiamata «Dispositivi» \[419\]](#)

Eliminazione di esami e immagini

La Cartella paziente consente di eliminare gli esami dal sistema.

Se si elimina accidentalmente un esame già archiviato su un DVD, sarà possibile ricaricare l'esame archiviato.

Nella schermata Review è possibile eliminare le immagini memorizzate relative a un esame.

Tuttavia, ciò è possibile solo quando l'opzione Invia immagini/clip nelle impostazioni Stampa/Rete è impostata su Al termine dell'esame.

Un'immagine eliminata è ancora temporaneamente disponibile nella schermata Review ma è contrassegnata da una X.

Per eliminare una o più immagini

1. Selezionare le immagini da eliminare
2. Toccare **Elimina selezionati** sul touchscreen
3. Fare clic su **Elimina** nella casella di conferma

Per eliminare gli esami

1. Nella Cartella paziente selezionare uno o più esami. Per selezionare tutti gli esami, toccare **Seleziona tutto**
2. Fare clic su **Elimina selezionati**
3. Fare clic su **Elimina** nella casella di conferma

Ricerca e recupero di immagini (Query and Retrieve)

Prima o durante un esame, è possibile eseguire una ricerca per individuare gli esami paziente disponibili su una workstation remota, su un dispositivo USB esterno oppure su un CD/DVD.

Le immagini appropriate possono essere estratte da tali esami e recuperate da Aixplorer® Ultimate.

Una volta recuperate, è possibile visualizzare le immagini e selezionare quelle adatte per Review.

È inoltre possibile visualizzare un'immagine recuperata affiancata a un'immagine attiva dell'esame in corso.

Importante: Per la funzione R/Q è necessario che il sistema Aixplorer® Ultimate sia collegato a una rete che ospita una workstation di archiviazione immagini conforme a DICOM.

Informazioni generali su Query and Retrieve

Se non è in corso alcun esame, è possibile eseguire una ricerca per un numero qualsiasi di studi disponibili nella workstation.

Tali studi possono essere recuperati da Aixplorer® Ultimate in vista di nuovi esami.

Se invece è in corso un esame, la ricerca consente di trovare esami precedenti del paziente corrente (purché sia stata configurata la funzione per ricerca e recupero automatici).

I tipi validi da recuperare sono i seguenti:

- Immagini a ultrasuoni DICOM
- Immagini a ultrasuoni DICOM estratte da clip a ultrasuoni

- Immagini DICOM da una varietà di modalità: Radiografia computerizzata (CR), Tomografia computerizzata (TC), Risonanza magnetica (RM), Medicina nucleare (NM), Cattura secondaria (SC), Angiografia radiografica (XA), Fluoroscopia radiografica (RF), Mammografia (MG)

Per informazioni sulle acquisizioni secondarie, consultare il manuale dell'utente della workstation, la dichiarazione di conformità DICOM della workstation oppure rivolgersi all'amministratore del sistema di acquisizione e archiviazione delle immagini o della workstation.

È possibile visualizzare un esame recuperato accanto a un'immagine attiva di un esame corrente.

Se tuttavia i dati identificativi del paziente dell'esame corrente non coincidono con quelli dell'esame recuperato, verrà visualizzato un avvertimento.



PER ULTERIORI INFORMAZIONI SU DICOM

Per ulteriori informazioni su DICOM, consultare la Dichiarazione di conformità DICOM e dichiarazione IHE sul nostro sito Web:

<http://www.supersonicimage.com/dicom>

<http://www.supersonicimage.com/ihe>

Fare riferimento al [la sezione chiamata «Icone di notifica» \[185\]](#) per l'icona di notifica della funzione di ricerca e recupero.



AVVERTIMENTO

La visualizzazione di un paziente con l'identificativo di un paziente diverso da quello dell'esame in corso deve essere eseguita con cautela.

Questa funzione viene fornita nel caso di un cambio di nome paziente o della modifica dell'ID dell'ospedale.

L'operatore si assume tutti i rischi durante l'esecuzione di operazioni di recupero query su Aixplorer® Ultimate.

Le immagini recuperate possono essere molto utili se usate per il confronto di riferimento con la stessa funzione di interesse nell'immagine ad ultrasuoni in tempo reale.

Prestare attenzione quando si rivedono immagini recuperate su Aixplorer® Ultimate, in quanto possono essere compresse o visualizzate a un livello più basso di qualità dell'immagine rispetto a quanto osservato sulla stazione di lavoro PACS.

Le immagini recuperate e visualizzate su Aixplorer® Ultimate non sono destinate ad essere utilizzate per la sola diagnosi.



NOTA

È inoltre possibile inviare gli studi dalla workstation PACS ad Aixplorer® Ultimate .

Esecuzione di una ricerca (Query)



Query automatica

Se configurato, il sistema può eseguire una query automatica di vari tipi di esami per un dato paziente.

Quando l'esame viene avviato per un dato paziente, premere **Salva immagine** per salvare una prima immagine per questo paziente.

Il sistema esegue automaticamente una query sul paziente selezionato.

Premere l'icona **Q/R** sul pannello di controllo per visualizzare gli esami interrogati.

Per ulteriori informazioni, vedere [Capitolo 8, Personalizzare il sistema \[403\]](#).

Query manuale

Premere l'icona **Q/R** per avviare la query di un esame.

Verrà visualizzata la finestra di dialogo di ricerca.

Query

Cognome: ID paziente:

Nome: Numero accettazione:

Criteri Ricerca

Data

- Qualsiasi data
- Oggi
- Ieri
- Ultima settimana
- Ultimo mese
- Ultimo anno

Tra: / / - / /

Modalità

- Tutte modalità
- Modalità selezionate solo

<input checked="" type="checkbox"/> US	<input type="checkbox"/> NM
<input type="checkbox"/> SC	<input type="checkbox"/> XA
<input type="checkbox"/> MG	<input type="checkbox"/> CR
<input type="checkbox"/> CT	<input type="checkbox"/> RF
<input type="checkbox"/> MR	<input type="checkbox"/> PT

Fare clic sulla scheda in cui si desidera eseguire la query:

- Nome paziente (Nome)
- ID paziente (ID)
- N. accettazione (Accettazione)

Utilizzare i filtri appropriati per gestire la query, quindi premere **Query**.

Verrà visualizzato un elenco di esami corrispondenti.

Importazione dal supporto USB o da CD/DVD

1. Premere l'icona **Q/R** per avviare la query di un esame.
2. Fare clic **sul pulsante** Importa da supporto
3. Viene visualizzata la finestra di un browser
4. Selezionare il percorso dei dati da importare



NOTA

È possibile selezionare una cartella contenente dati DICOM, un file DICOM specifico o un file DICOMDIR da importare.

5. Fare clic su **OK** per confermare

Esecuzione di un recupero (Retrieve)

Recupero automatico

Se configurato, il sistema esegue un recupero automatico dell'ultima serie acquisita per ciascuna delle modalità selezionate.

Recupero manuale

Dopo aver eseguito la query, il sistema restituirà un elenco di esami corrispondenti.

The screenshot displays the 'Queried Exams' interface. At the top, there is a status message 'Failed to init connection.' and a search bar. Below this is a table with the following columns: Name, ID, Date of Birth, Modality, #, and Date/Time. The table contains several rows, including 'Abdomen CT', 'FANTOMES CIRS', and 'FANTOME CIRS 057A'. Below the table, there is a section for 'FANTOME CIRS 057A' with 'Study Desc: FANTOME MR' and 'Exam: 26/07/2016 13:46:44'. This section shows three axial MRI slices. At the bottom, there are controls for 'Select All', 'Unselect All', 'Delete', 'Show current patient only', 'Show all patients', 'New Query', and 'Retrieve'.

Name	ID	Date of Birth	Modality	#	Date/Time
Abdomen CT	2000807092	28/03/1991	CT		16/03/2017 08:08:30
Abdomen CT	2000807092	28/03/1991	CT		23/08/2016 08:52:33
FANTOMES CIRS	D8555-2		CT		26/07/2016 14:17:41
FANTOME CIRS 057A	D8523-2		MR		26/07/2016 13:45:34
Ax T2 3.5 mm			MR	39	26/07/2016 13:58:27 Pushed
CUBE AX T2			MR	182	26/07/2016 13:49:41 Pushed
Calibration			MR	76	26/07/2016 13:46:44 Pushed
REP			MR	10	26/07/2016 13:45:34 Pushed
FANTOME CIRS 057A	D8523-2		CT		01/08/2016 12:33:12

Gli esami vengono visualizzati in una tabella con i seguenti attributi:

- Nome paziente
- ID paziente
- Data di nascita
- Modalità
- Numero di immagini

- Data/Ora

Per visualizzare ulteriori informazioni su uno studio specifico, posizionare il puntatore sullo studio. Verrà visualizzata una casella contenente informazioni aggiuntive.

Utilizzare **Seleziona** per scegliere gli esami dall'elenco delle query.

Accanto agli esami selezionati è visualizzato un segno di spunta.

Se si desidera eseguire una nuova query, scegliere il pulsante **Nuovo Query** in basso.

Premere l'icona **Recupera** per recuperare gli esami selezionati.

Tali esami verranno trasferiti nel sistema Aixplorer® Ultimate.



NOTA

gli esami contenenti un numero elevato di immagini o cicli a ultrasuoni lunghi possono richiedere molto tempo. È preferibile eseguire un'operazione di ricerca/recupero prima dell'inizio di un esame.

Una volta recuperati gli esami selezionati, viene visualizzato **RECUPERATO** accanto a ogni riga.

Apertura dei dati DICOM inviati

È possibile inviare i dati DICOM da una modalità PACS o DICOM ad Aixplorer® Ultimate.

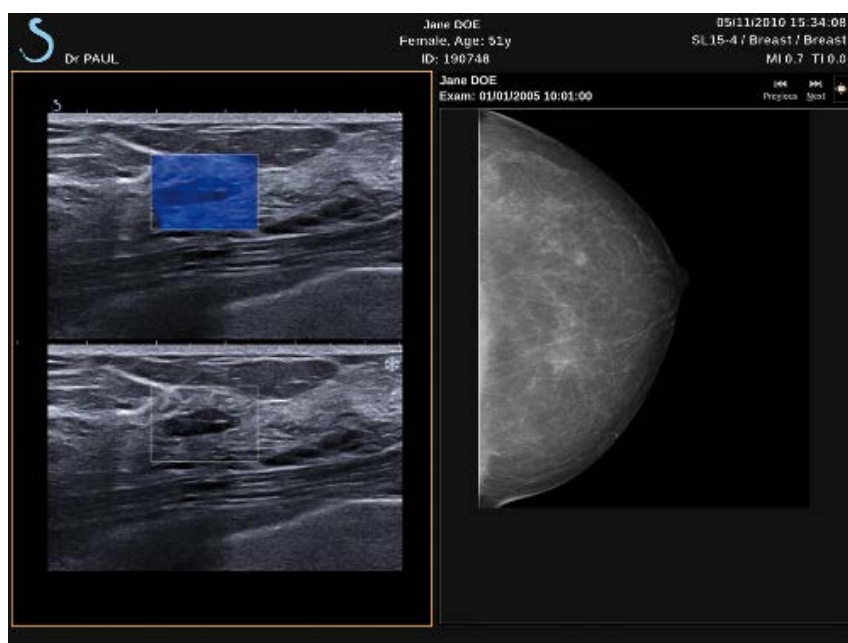
Verrà visualizzata l'icona di notifica Q/R (R/Q) per indicare i dati inviati su Aixplorer® Ultimate

Fare clic sull'icona di notifica oppure premere il pulsante **Q/R** sul pannello di controllo per visualizzare gli esami ricevuti.

Visualizzazione e spostamenti nelle immagini recuperate



Premere due volte **Seleziona** su un'immagine per visualizzarla a schermo intero.



L'immagine recuperata verrà visualizzata nel riquadro di destra.

Per spostarsi tra le immagini recuperate, utilizzare i pulsanti presenti nella parte superiore del riquadro:

- **Precedente** passerà all'immagine precedente
- **Successivo** passerà all'immagine successiva.

È inoltre possibile utilizzare **TouchRing** per scorrere tra le immagini recuperate.

Il sistema **di schermo intero** consente di ingrandire l'immagine recuperata, nascondendo temporaneamente l'immagine attiva o congelata dell'esame in corso.

Tutti i controlli di sistema funzioneranno normalmente nell'immagine attiva o congelata corrente.

I controlli di sistema non avranno invece effetto sull'immagine recuperata.

Uscita dalla funzione Q/R

Per terminare la visualizzazione delle immagini recuperate, premere il pulsante **Q/R** sul pannello di controllo.



Termine di un esame

Assicurarsi di aver salvato tutte le immagini necessarie.

Dopo aver completato l'esame, terminarlo come spiegato di seguito:

Premere **Termina esame** sul pannello di controllo.

Proseguimento di un esame

È possibile continuare un esame terminato.

1. Premere **Termina esame** per assicurarsi che non vi siano esami in corso.
2. Premere **Review**
3. In Cartella paziente selezionare l'esame che si desidera continuare.
4. Premere **Continua** sul touchscreen



Il sistema ha riaperto l'esame chiuso ed è attivo in modalità B-Mode. Le miniature delle sessioni precedenti dello stesso esame sono visualizzate sul lato destro.

Il limite temporale per la riapertura di un esame può essere configurato nella scheda **Sistema/Display** di Configurazione del sistema.

Premere **Termina esame** per chiudere l'esame.

Capitolo 8. Personalizzare il sistema

Descrizione della configurazione di sistema



È possibile personalizzare il sistema in diversi modi per renderlo più idoneo alle proprie necessità.

È possibile creare preset appositamente studiati per gli esami da eseguire e modificare le impostazioni del sistema per ottimizzare il flusso di lavoro.

In Configurazione del sistema è possibile configurare l'intero sistema, le relative applicazioni e le opzioni aggiuntive.

Per accedere alla configurazione del sistema, toccare **Config. sistema** sul touchscreen durante una qualsiasi modalità di imaging attiva.

A meno che non venga specificato diversamente, tutte le modifiche apportate alla configurazione di sistema vengono salvate automaticamente.

Toccare **Esci** sul touchscreen per uscire dalla configurazione del sistema.

La configurazione di sistema è suddivisa in 7 schede:

- Sistema/Display
- Impostazioni dispositivi
- Amministrazione
- Preset
- Misurazioni
- Ricerca (opzionale)
- Diagnostica sistema

Per informazioni dettagliate, fare riferimento alle singole sezioni.



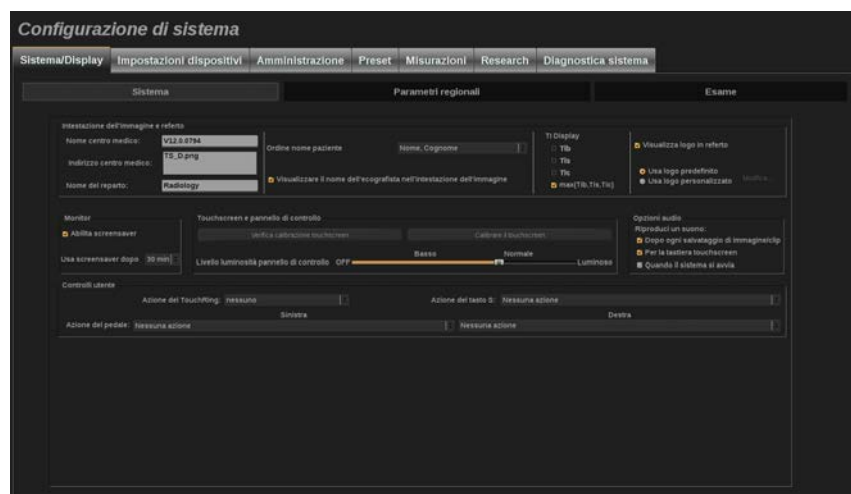
Sistema/Display

Descrizione della scheda Sistema/Display

La scheda Sistema/Display è suddivisa in 3 schede:

- Sistema
- Parametri regionali
- Esame

Sistema



In questa sezione è possibile:

- Immettere il nome e l'indirizzo del centro medico
- Scegliere l'ordine in cui visualizzare il nome del paziente
- Visualizzare/non visualizzare il nome dell'ecografista nell'intestazione dell'immagine
- Selezionare l'Indice termico (TI) per visualizzarlo sullo schermo di imaging

- Caricare un logo da un dispositivo USB e inserirlo in modo da visualizzarlo nell'intestazione del referto oppure scegliere il logo di default da visualizzare nell'intestazione del referto



NOTA

Per modificare il logo da visualizzare nel referto stampato:

1. Assicurarsi che la casella di spunta “Visualizza logo in referto” sia selezionata
 2. Effettuare una delle operazioni seguenti:
 - Selezionare “Usa logo di default” se si desidera utilizzare il logo Aixplorer® Ultimate logo
 - Selezionare “Usa logo personalizzato” se si desidera utilizzare il proprio logo
 - Quindi, collegare un dispositivo USB con il logo che si desidera utilizzare nel sistema
 - Quindi fare clic sul logo per cercare il proprio logo
- Attivare/disattivare lo screen saver e configurarlo
 - Calibrare il touchscreen.



NOTA

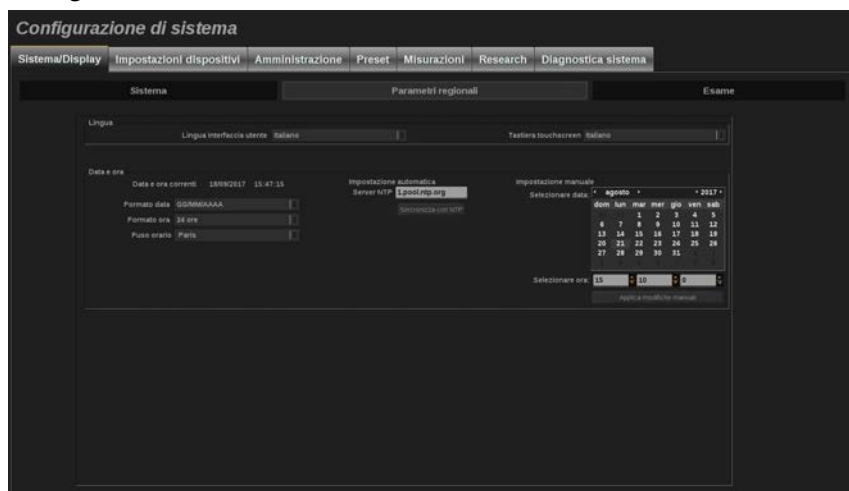
Per calibrare il touchscreen:

1. Premere “Calibrazione touchscreen - Esegui calibrazione”
 2. Premere ogni punto di calibrazione visualizzato sul touchscreen finché non scompare
- Impostare l'intensità di illuminazione del pannello di controllo
 - Attivare un suono associandolo alle seguenti funzioni:
 - Dopo ogni Salva immagine/clip
 - Per la tastiera del touchscreen
 - All'avvio del sistema
 - Impostare la funzione assegnata al TouchRing™ in B-Mode
 - Assegnare una funzione al tasto programmabile (pulsante 'S' sul pannello di controllo)

- Assegnare una funzione a ciascun lato dell'interruttore a pedale (opzionale)

Parametri regionali

Questa sezione fa riferimento alle impostazioni regionali e alla configurazione del sistema.



In questa sezione è possibile:

- modificare la lingua dell'interfaccia del sistema
- impostare la lingua della tastiera
- modificare il formato di data e ora
- regolare la data e l'ora del sistema

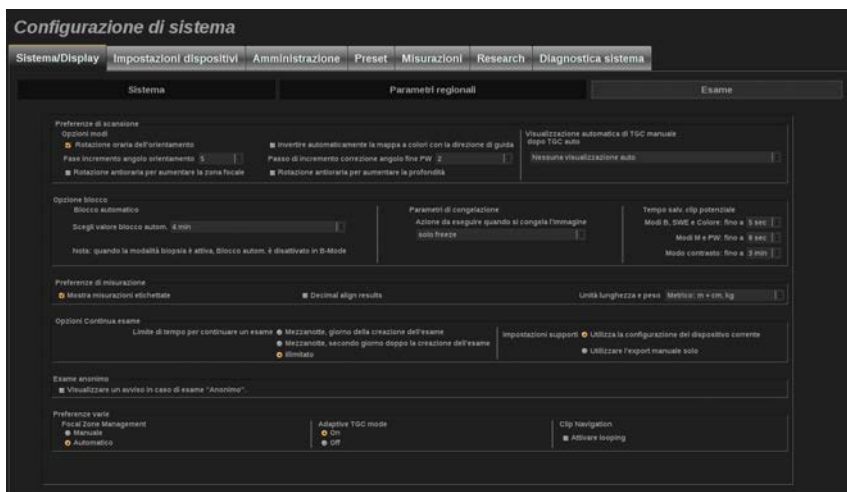


NOTA

Per impostare data e ora:

1. Selezionare un fuso orario dall'elenco a tendina
2. Effettuare una delle operazioni seguenti:
 - Immettere un server Network Time Protocol (NTP) (per impostazione predefinita, è possibile immettere ntp.ubuntu.com), e fare clic su “Sincronizza con NTP” nella casella Impostazione automatica
 - Selezionare una data e impostare l'ora nella casella di impostazione Manuale, quindi fare clic su “Applica modifiche manuali”

Esame



In questa sezione è possibile:

- Personalizzare le preferenze di scansione:
 - Regolare alcune preferenze per le modalità Colore e PW.
 - L'opzione Increm. angolo orientamento definisce l'incremento dell'angolo di orientamento del riquadro colore.
 - L'opzione Increm. angolo fine PW definisce l'incremento per la correzione dell'angolo fine in PW.
 - Scegliere di invertire automaticamente la mappa del flusso colore con la direzione di guida
 - Personalizzare la direzione di rotazione della manopola per l'angolo di orientamento, la zona e la profondità focali
 - Configurare la durata della visualizzazione automatica TGC manuale sul touchscreen dopo l'attivazione di TGC automatico. Per impostazione predefinita, la visualizzazione automatica è disattivata.
- Personalizzare alcune opzioni di Congelamento:
 - Impostare l'ora per il blocco automatico della modalità attiva
 - Scegliere l'azione da eseguire quando si congela l'immagine:
 - solo freeze
 - visualizzare body marker
 - visualizzare annotazioni
 - visualizzare misurazioni

- Configurare la durata limite relativa all'acquisizione di una clip potenziale, per la modalità di contrasto e per le altre modalità.
- Personalizzare il modo in cui le misurazioni sono visualizzate
- Personalizzare la modalità di esame Continua (vedere [la sezione chiamata «Proseguimento di un esame» \[401\]](#))
- Scegliere di visualizzare una finestra di popup che avverte quando si salva un'immagine per un paziente anonimo
- Scegliere se si desidera che la Gestione zona focale sia manuale o automatica.
- Scegliere se attivare o disattivare la modalità TGC adattiva
- Scegliere di abilitare il looping nelle clip
- Personalizzare la direzione di rotazione delle manopole Depth (Profondità) e Focus (Messa a fuoco)

Impostazioni dispositivi

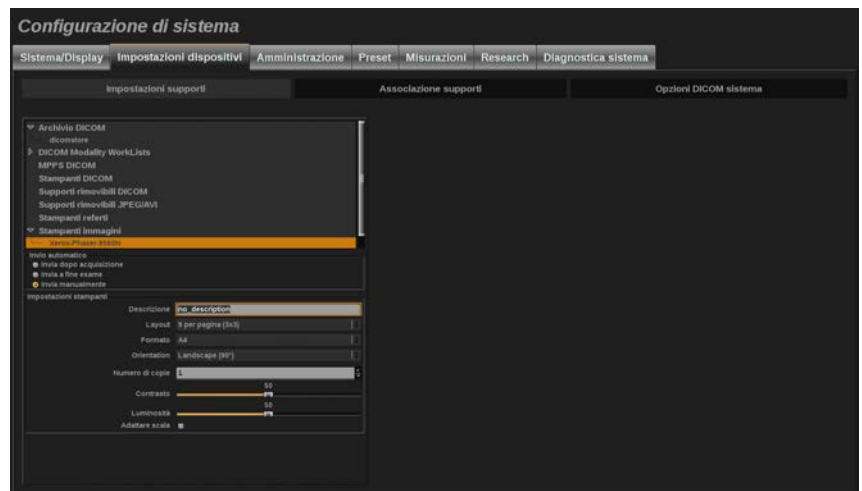
Descrizione della scheda Impostazioni dispositivo

La scheda Impostazioni dispositivo è suddivisa in tre schede:

- Impostazioni supporti
- Associazione supporti
- Opzioni DICOM sistema

Impostazioni supporti

In questa sezione è possibile configurare tutti i supporti già aggiunti e associati.



Fare clic su Impostazioni supporti per visualizzare l'elenco dei dispositivi attivi.

Per i dispositivi archivio DICOM, se disponibile, un menu consente di definire il metodo di invio dei dati:

- Invia dopo acquisizione

- Invia a fine esame
- Invia manualmente

È possibile inoltre definire i parametri di stampa per le stampanti DICOM, le stampanti di referti e le stampanti di immagini, nonché i parametri di esportazione dei supporti rimovibili JPEG/AVI (livello compressione, LUT (Tabella di ricerca) di esportazione, ...)

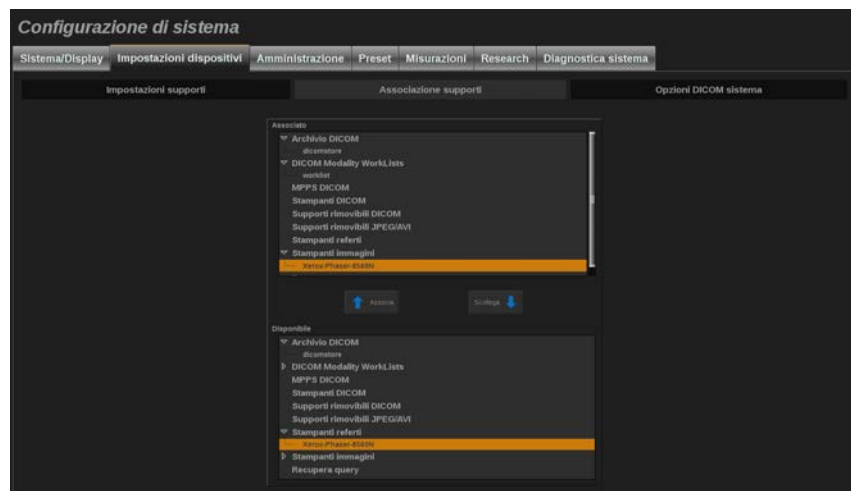
Per i server DICOM Modality Worklist è disponibile un menu “Impostazioni Worklist”. È possibile impostare le modalità di interrogazione della copia sicura di Modality Worklist:

- Per modalità
- Per titolo AE
- Per data

e impostare le risposte massime che si desidera ricevere dai server Modality Worklist quando questo dispositivo è disponibile e configurato nella parte Amministrazione.

Associazione supporti

In questa sezione è possibile associare qualsiasi supporto aggiunto nella scheda Amministrazione.



In questa sezione è possibile aggiungere un dispositivo attivo alla configurazione in uso.

È possibile scegliere nell'elenco di dispositivi preconfigurato nella sezione Amministrazione di Configurazione sistema.

Per associare un dispositivo:

1. Spostarsi nella parte inferiore dello schermo, dove è visualizzato l'elenco dei dispositivi disponibili.
2. Fare clic sul tipo di dispositivo per visualizzare un elenco.
3. Selezionare il dispositivo specifico da associare.
4. Fare clic su Associa. Il dispositivo verrà visualizzato nella parte superiore dello schermo, nell'elenco dei dispositivi associati.



NOTA

È possibile associare uno o più server DICOM WorkList per poter interrogare diversi server WorkList contemporaneamente.

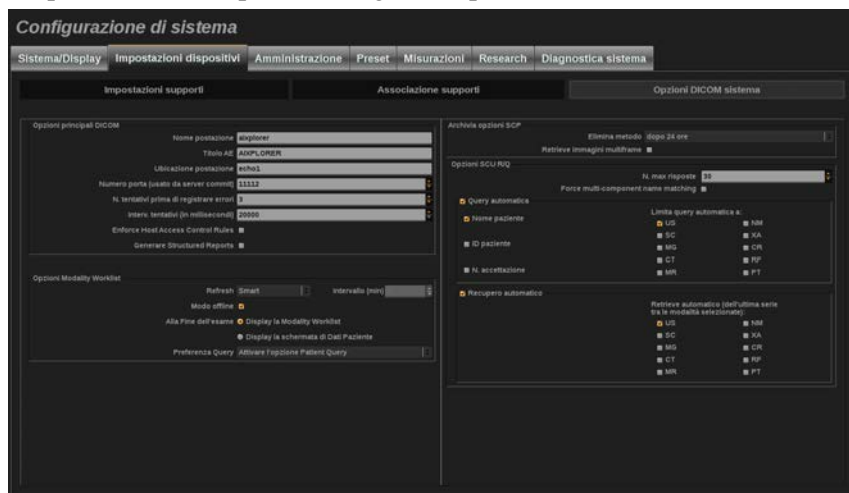


NOTA

Per rimuovere un dispositivo dall'elenco dei dispositivi associati, selezionarlo e fare clic sul pulsante Scollega.

Opzioni DICOM sistema

In questa sezione è possibile regolare i parametri DICOM



Nella parte Opzioni principali DICOM è possibile immettere tutti i parametri DICOM che identificano il sistema a ultrasuoni in una rete DICOM.

È possibile inoltre configurare il sistema in maniera tale da impedire la comunicazione con host sconosciuti e scegliere se si desidera che il sistema generi referti strutturati.

Nella parte Opzioni MWL è possibile configurare il modo in cui viene aggiornata la Modality Worklist con l'opzione "di refresh":

- Scegliere "Manuale" per aggiornare la Worklist solo manualmente
- Scegliere "Automatico" per impostare un'ora per aggiornare automaticamente la Worklist
- Scegliere "Smart" per aggiornare automaticamente la Worklist ogni volta che si preme Termina esame sul pannello di controllo.

Si può anche scegliere di utilizzare la modalità Offline, in modo che quando la rete è scollegata, sia sempre possibile accedere all'ultimo aggiornamento della Worklist; per impostazione predefinita, questa modalità è attiva.

È anche possibile impostare la preferenza di workflow per il termine dell'esame:

- Display la Modality Worklist
- Display la schermata di Dati Paziente

Infine, è possibile selezionare la modalità di interrogazione della Worklist premendo Fine esame nell'elenco a discesa "Preferenze di query".

- Abilitare l'opzione Query generale
- Abilitare l'opzione Query paziente
- Mantenere l'ultima opzione selezionata

Nella parte Archivia opzioni SCP, è possibile scegliere il metodo di eliminazione e se si desidera recuperare le immagini multiframe.

Nella parte Opzioni SCU R/Q è possibile configurare i parametri di recupero/query.

È inoltre possibile configurare la query automatica e il recupero automatico selezionando i campi e le modalità interrogati.

Amministrazione

Descrizione della scheda Amministrazione

La scheda Amministrazione è suddivisa in 5 schede:

- Dispositivi
- Configurazione di rete
- Strumenti di rete
- Manutenzione dischi
- Personale medico



ATTENZIONE

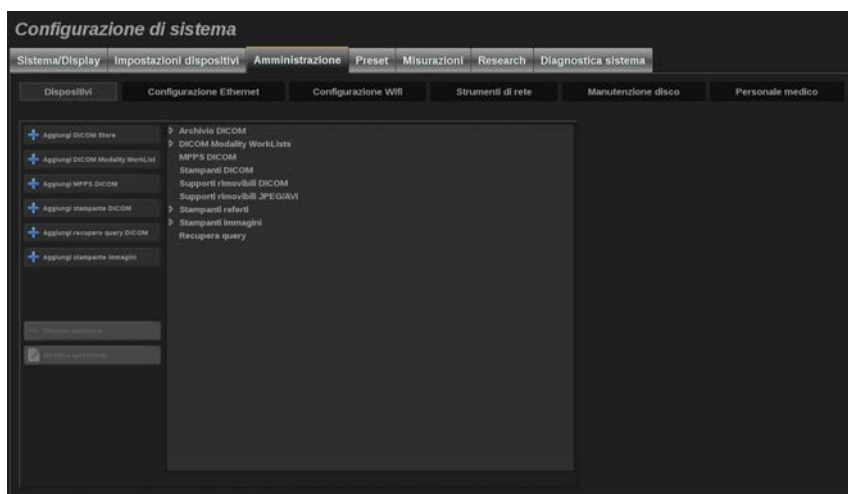
La compressione delle immagini può causare la perdita di informazioni dell'immagine.

Sebbene bassi livelli di compressione delle immagini siano generalmente accettabili nella diagnostica per immagini, l'utilizzo di alti livelli di compressione con perdita di dati può provocare la degradazione dell'immagine.

L'utente dell'apparecchio è responsabile di impostare e mantenere il grado di compressione delle immagini accettabile dal punto di vista diagnostico nelle immagini esportate.

Se non si è sicuri di quale livello di compressione sia accettabile, consultare la letteratura, oppure utilizzare la compressione predefinita del sistema.

Dispositivi



L'opzione Dispositivi fa riferimento alla configurazione iniziale dei dispositivi.

Nella parte sinistra della schermata viene visualizzato un elenco dei tipi di dispositivi che è possibile aggiungere, in funzione delle opzioni acquistate:

- Aggiungi archivio DICOM¹
- Aggiungi MWL DICOM¹
- Aggiungi MPPS DICOM¹
- Aggiungi stampante DICOM¹
- Aggiungi recupero query DICOM¹
- Aggiungi stampante immagini



NOTA

Utilizzare il driver consigliato per la stampante selezionata.

Fare clic sul pulsante appropriato sulla sinistra per aggiungere un dispositivo e configurarne i parametri.

¹Disponibile solo se è stata acquistata l'opzione DICOM

Fare clic su un dispositivo nella parte centrale dello schermo per visualizzare e configurarne i parametri.



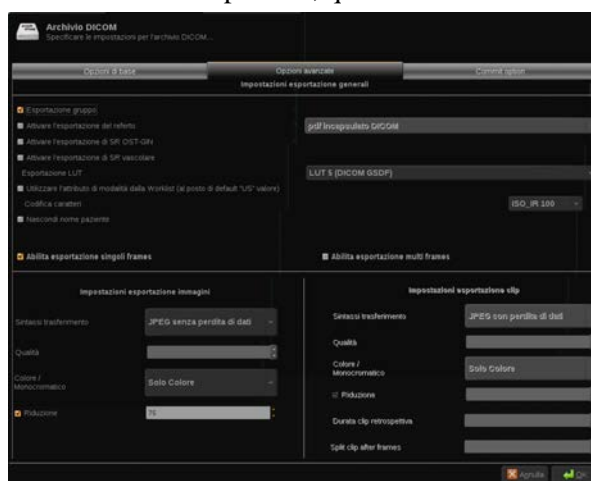
NOTA

Quando si aggiunge un eventuale dispositivo DICOM utilizzando la connessione di rete DICOM, devono essere soddisfatte le seguenti Opzioni di base:

- Nome postazione, indirizzo IP, numero di porta e Application Entity Title (AET)

Configurare un archivio DICOM

Per modificare un dispositivo di archivio DICOM esistente, selezionarlo nell'elenco dei dispositivi, quindi fare clic su **Modifica selezionati**.



Sulla scheda **Opzioni di base** è possibile configurare il proprio dispositivo DICOM.

Sulla scheda **Opzioni avanzate** è possibile gestire le proprie impostazioni di esportazione.

1. In Impostazioni di esportazione generale è possibile scegliere:
 - se si desidera che venga mostrato o nascosto il nome del paziente sui file esportati

- i tipi di dati che si desidera abilitare per l'esportazione (fotogrammi singoli o multipli, referti in formato PDF, DICOM SR)
- la Tabella di ricerca (LUT) che si desidera applicare sulle immagini/video esportati
- il tipo di codifica dei caratteri

2. In Impostazioni di immagini e clip è possibile definire:

- la sintassi di trasferimento con compressione di immagine preimpostata
- la qualità della compressione delle immagini
- il supporto delle modalità Colori o Monocromatica nell'esportazione
- il livello di riduzione di dimensione dell'immagine
- la durata della clip retrospettiva



NOTA

È possibile configurare tutte queste opzioni allo stesso modo per qualsiasi Supporto rimovibile DICOM.

Nella scheda **Opzione commit** è possibile scegliere di chiedere un commit. da parte del servizio di archiviazione.

Dopo aver impostato tutte le opzioni desiderate, premere **OK** per salvare le modifiche.



NOTA

Le nove LUT disponibili sono filtri preimpostati che agiscono su specifiche impostazioni di Luminosità e Contrasto delle immagini e/o clip esportate.

Vengono utilizzate affinché le immagini sul Monitor della stazione di lavoro di riesame DICOM vengano visualizzate allo stesso modo del Monitor Aixplorer® Ultimate .



ATTENZIONE

L'applicazione di una LUT troppo chiara o con contrasto troppo alto può provocare conseguenze sulla qualità delle informazioni relative alle immagini.

È responsabilità dell'utente prestare attenzione nella regolazione di tutti i parametri di imaging per evitare la saturazione delle immagini e ottenere dati Time Intensity quantitativi ottimali.

Configurare una stampante DICOM

Per modificare una stampante DICOM esistente, selezionarla nell'elenco dei dispositivi, quindi fare clic su **Modifica selezionati**.



Sulla scheda **Opzioni di base** è possibile configurare la propria stampante DICOM.

Sulla scheda **Opzioni avanzate** è possibile gestire le proprie impostazioni di stampa:

- regolare la luminosità e il contrasto
- scegliere il tipo di supporto sul quale verrà eseguita la stampa
- definire la priorità, la destinazione e il tipo di ingrandimento
- definire il colore e la densità dei bordi e gli spazi vuoti del documento
- definire l'etichetta della sessione, le informazioni di configurazione e il tipo di smoothing
- definire la percentuale di riduzione del documento

Dopo aver impostato tutte le opzioni desiderate, premere **OK** per salvare le modifiche.

Configurazione Ethernet

In questa sezione è possibile configurare la rete di Aixplorer® Ultimate. Il sistema si connette alla rete mediante un cavo Ethernet.

È possibile configurare il sistema con un indirizzo IP e un'impostazione di rete specifici, con un cavo collegato, oppure impostare la configurazione automatica in modalità DHCP.

Per qualsiasi configurazione di rete, viene visualizzato l'indirizzo MAC. Dopo aver eseguito la connessione, verrà visualizzato anche lo stato della rete (importante specialmente per la configurazione DHCP).



NOTA

Il sistema Aixplorer® Ultimate viene aperta unicamente per DICOM e per il servizio di stampa di rete.

Il sistema non richiede una velocità di trasmissione dei dati minima per lavorare sulla rete.

In caso di mancata connessione di rete, è possibile esportare i dati utilizzando un supporto DICOM rimovibile o la stampante incorporata.



ATTENZIONE

L'integrazione di Aixplorer® Ultimate a una rete con altri dispositivi connessi può comportare rischi imprevedibili. Tuttavia, l'accesso limitato al sistema consente all'utente di non utilizzare una soluzione antivirus.

Configurazione WIFI

Il sistema Aixplorer® Ultimate può essere connesso alla rete WIFI ospedaliera.

Fare riferimento a [la sezione chiamata «Icone di notifica» \[185\]](#) per una descrizione delle icone WIFI.



NOTA

La connessione WIFI non è garantita in tutti i luoghi e dipende dalle caratteristiche della rete.

Il dongle WIFI è Linksys AE3000, certificato FCC/IC (ID FCC: Q87-AE3000).

I test eseguiti da un laboratorio esterno accreditato sono conformi ai seguenti standard:

- Misurazioni RF secondo EN 300 328: WLAN 2,4 GHz, IEEE Std. 802.11b/g/n
- Misurazioni MC secondo FCC parte 15B
- Direttiva europea RED

Intervallo di frequenza operativa: 2412 ~ 2462 MHz 5745 ~ 5825 MHz (non attiva)

Configurazione

Il sistema Aixplorer® Ultimate può essere connesso alla rete WIFI ospedaliera.

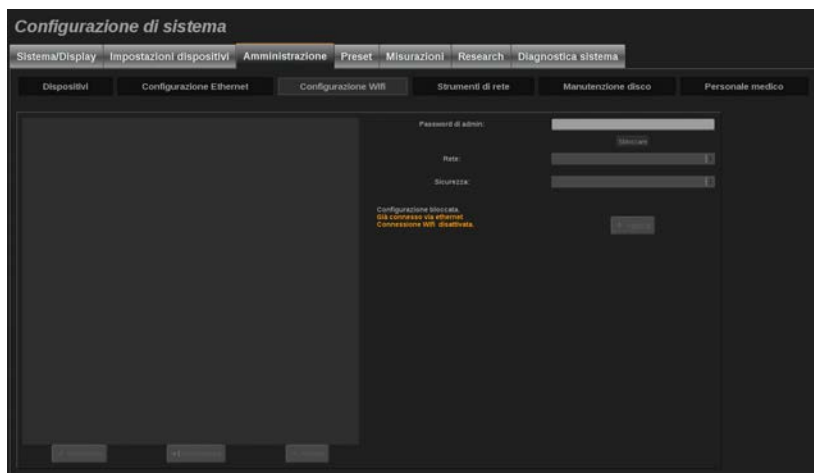
1. Collegare il dongle WIFI su Aixplorer® Ultimate



ATTENZIONE

Selezionare un dispositivo il cui intervallo di temperatura è compatibile con l'utilizzo di Aixplorer® Ultimate.

2. Aprire la sottoscheda **Configurazione WIFI** della scheda Amministrazione



3. Inserire la password amministratore e fare clic su **Sblocca**
4. Selezionare la rete e la sicurezza appropriate



NOTA

Sono disponibili esclusivamente reti wireless crittografate (WPA con password)

È possibile connettersi a una rete nascosta. Verrà visualizzata come **Rete nascosta**. Dopo aver selezionato la rete nascosta, occorrerà inserire l'SSID.

5. Inserire la password di rete e fare clic su **Aggiungi**.



ATTENZIONE

Assicurarsi di configurare correttamente la rete WIFI prima di inviare i dati.

Assicurarsi che il dongle WIFI sia inserito correttamente

Assicurarsi di connettere Aixplorer® Ultimate a una rete wireless protetta



NOTA

La connessione cablata ha la priorità sulla connessione wireless. Pertanto non è possibile connettersi a una rete WIFI se viene rilevata una connessione Ethernet.

Se un cavo di rete è connesso ad Aixplorer® Ultimate e viene rilevata una connessione Ethernet quando Aixplorer® Ultimate è connesso a una rete WIFI, la connessione WIFI verrà disattivata automaticamente.

Grazie alla password amministratore è inoltre possibile modificare i parametri della connessione WIFI oppure eliminare una rete WIFI.

Contattare un rappresentante SuperSonicImagine.

Connessione

1. Selezionare la rete WIFI appropriata nell'elenco
2. Fare clic su **Connetti**

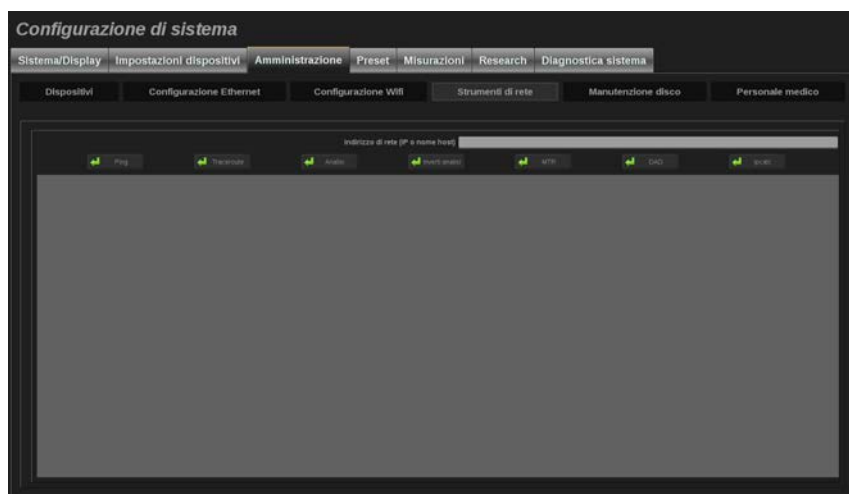


NOTA

La connessione WIFI selezionata resterà attiva fino alla sua disattivazione (**pulsante** Disconnetti) o fino allo spegnimento del sistema.

Fare riferimento a **la sezione chiamata «Icane di notifica» [185]** per una descrizione delle icone WIFI.

Strumenti di rete

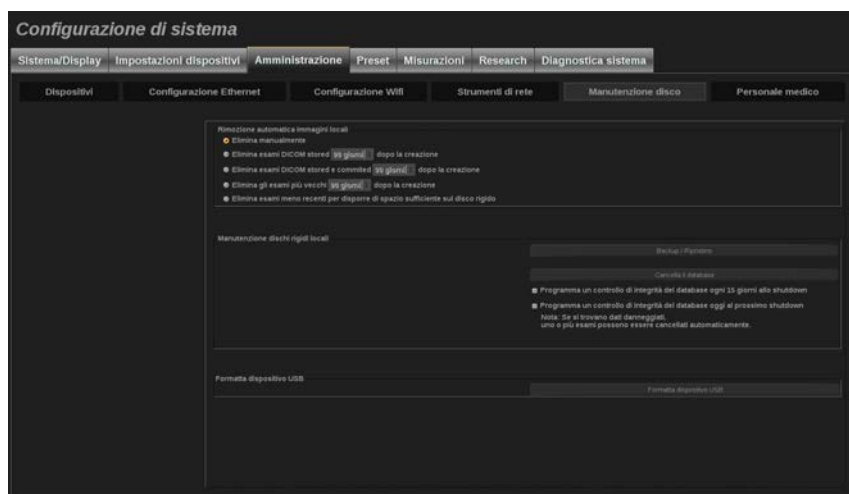


Una volta configurata la rete (vedere [la sezione chiamata «Configurazione Ethernet» \[426\]](#)), si potrà accedere ai seguenti strumenti di rete:

- Ping
- Traceroute
- Analisi e Inverti analisi
- MTR
- Rilevamento indirizzi duplicati DAD
- IPcalc

Per ulteriori istruzioni sull'utilizzo di questi strumenti, contattare il rappresentante di zona del servizio di supporto tecnico di SuperSonic Imagine.

Manutenzione dischi

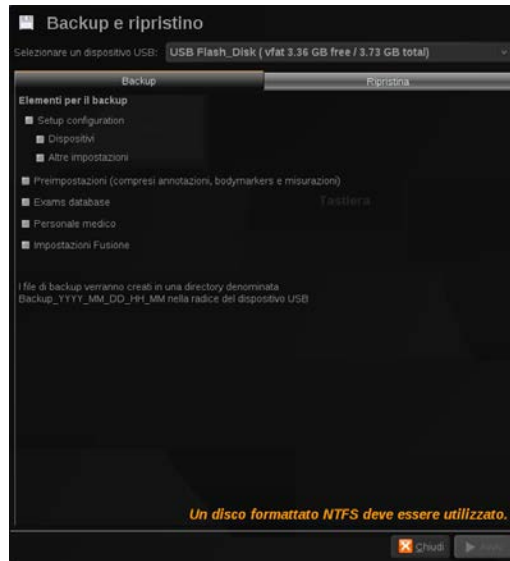


In questa sezione è possibile configurare tutte le opzioni di gestione degli studi contenuti sul disco rigido del sistema.

Esegui backup/ripristino

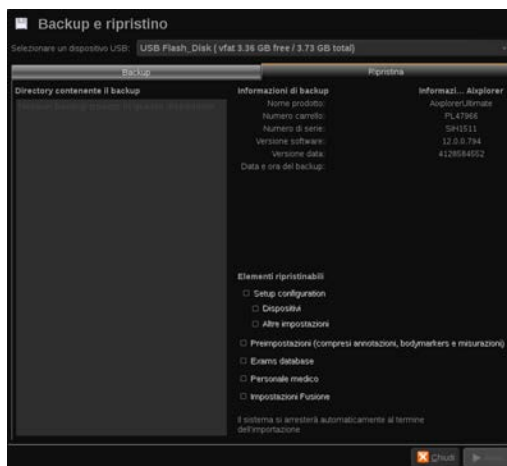
È inoltre possibile eseguire il backup e il ripristino di alcuni elementi dal sistema.

BACKUP



1. Collegare un dispositivo USB sul quale si desidera eseguire il backup di alcuni elementi dal sistema
2. Premere l'icona **Backup/ 3D**
3. Immettere la password
4. Premere **OK**
5. Selezionare il dispositivo USB
6. Selezionare gli esami di cui si desidera eseguire il backup
7. Premere **Avvio**

RIPRISTINO



1. Collegare il dispositivo USB su cui è stato eseguito il backup di alcuni elementi del sistema
2. Premere l'icona **Backup/ 3D**
3. Immettere la password
4. Premere **OK**
5. Selezionare il dispositivo USB su cui è stato eseguito il backup di alcuni elementi del sistema
6. Selezionare il pacchetto di misurazioni **Ripristino** scheda
7. Selezionare il file di backup da ripristinare a sinistra
8. Selezionare gli elementi da ripristinare a destra
9. Premere **Avvio**

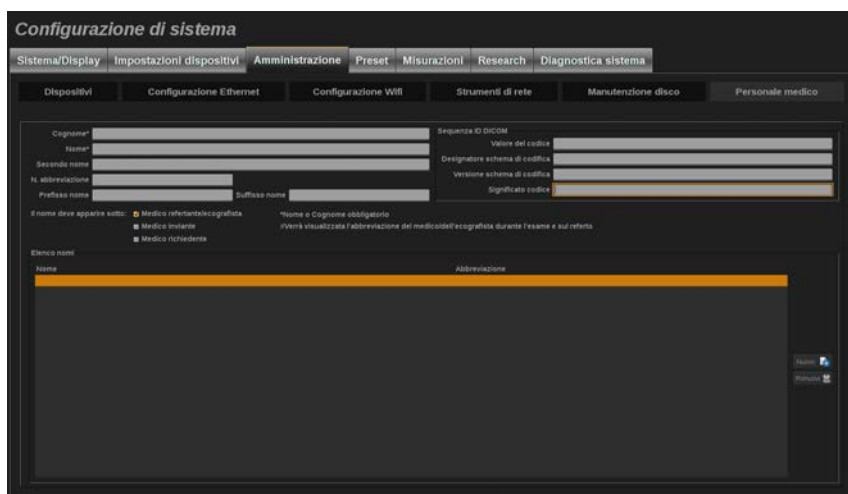
Formatta dispositivo

È possibile formattare un dispositivo USB collegato direttamente dal sistema Aixplorer® Ultimate.



1. Collegare il dispositivo USB da formattare
2. Premere l'icona **Formatta dispositivo** 3D
3. Immettere la password
4. Premere **OK**
5. Selezionare il dispositivo USB da formattare
6. Premere **Formato**
7. Viene visualizzato un messaggio di avvertenza. Premere **Continua** per formattare il dispositivo
8. Quando l'operazione è completata, viene visualizzato un messaggio
9. Premere **Chiudi**

Personale medico



Questa sezione consente di gestire l'elenco di medici ed ecografisti tra i quali scegliere nella schermata di immissione dei dati paziente.

Nell'elenco riportato nella parte bassa della schermata fare clic su un nome per visualizzare le informazioni associate nei campi dedicati sopra all'elenco.

Per aggiungere un nominativo:

1. Fare clic su **Nuovo** sul lato destro dell'elenco
2. Immettere i dati desiderati

Il nuovo nominativo è salvato automaticamente. È quindi possibile selezionare dal modulo dei dati del paziente.

Preset

Un preset è un gruppo di impostazioni che consente di ottimizzare il sistema per un tipo di esame specifico. I preset consentono di definire numerose impostazioni iniziali, quali il valore di guadagno, la mappa colori, il filtro, TissueTuner™, le ottimizzazioni del flusso e così via. All'accensione del sistema, è attivo il preset predefinito. Prima di iniziare un esame, assicurarsi di aver attivato il preset appropriato. È possibile scegliere tra diversi preset predefiniti. Tali preset non possono essere eliminati. È possibile creare e memorizzare diversi preset per ogni combinazione di trasduttore/applicazione, in funzione del numero di pulsanti disponibili sul touchscreen del singolo trasduttore.

Descrizione della scheda Preset

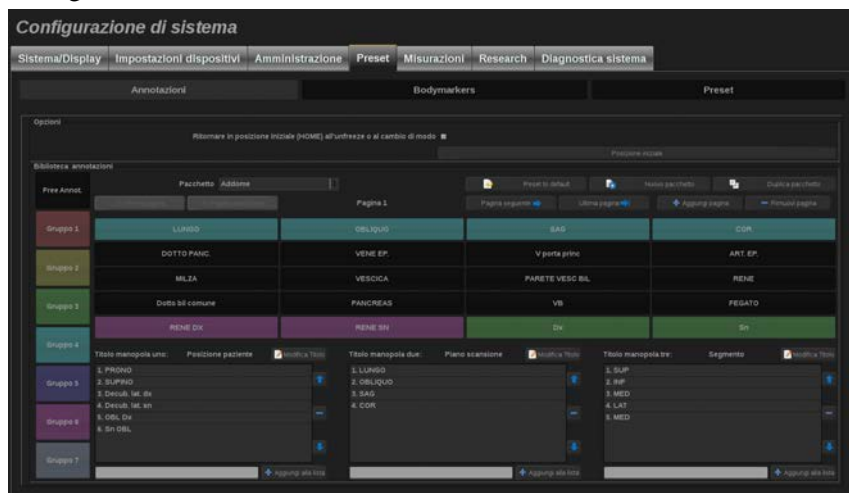
La scheda Preset è suddivisa in 3 schede:

- Annotazioni
- Body marker
- Preset

Consente di personalizzare annotazioni e pacchetti body marker, così come preset di imaging.

Annotazione

Questa sezione consente di modificare la biblioteca delle annotazioni per la lingua corrente.



Per modificare la biblioteca delle annotazioni:

1. Selezionare un pacchetto
2. Selezionare la pagina da modificare utilizzando i controlli di spostamento, disponibili sotto la griglia delle annotazioni:
 - Prima pagina/Ultima pagina
 - Pagina precedente/Pagina seguente
 - Aggiungi pagina
 - Rimuovi pagina
3. Per creare un nuovo pacchetto, fare clic su **Nuovo pacchetto** e immettere un nome nella finestra pop-up.
4. Per duplicare un pacchetto esistente, fare clic su **Duplica pacchetto** e immettere un nuovo nome nella finestra pop-up. Un nuovo pacchetto verrà creato con tutte le annotazioni del pacchetto iniziale senza modificarle.
5. Per cambiare il nome di un'annotazione, fare clic su di esso e modificarlo nella finestra pop-up
6. Per creare una nuova annotazione su un pulsante vuoto, fare clic sul pulsante vuoto e immettere il nome nella finestra pop-up
7. Per rimuovere un'annotazione da un gruppo, selezionare **Annotaz. libera** (il primo riquadro colore sul lato sinistro) e fare clic

sull'annotazione che si desidera rimuovere dal relativo gruppo. Il pulsante dell'annotazione diventa "trasparente" (nessun colore) e non verrà sostituito da un altro pulsante

8. Per spostare un'annotazione da un gruppo a un altro, fare clic sul nuovo colore del gruppo da applicare, quindi fare clic sull'annotazione. Il colore dell'annotazione verrà modificato
9. Per cambiare l'etichetta di una manopola o crearne una nuova, fare clic sul pulsante **Modifica titolo** accanto alla manopola da modificare e cambiarlo nella finestra pop-up
10. Per eliminare il valore di una manopola, fare clic su di esso, quindi fare clic sul pulsante **-** accanto a esso
11. Per aggiungere il valore di una manopola, digitare il nuovo valore nella casella e fare clic sul pulsante **+ Aggiungi all'elenco** accanto a esso
12. Per spostare il valore di una manopola all'interno dell'elenco, fare clic su di esso, quindi fare clic sulle frecce accanto ad esso

Body marker

Questa sezione consente di modificare le biblioteche del body marker e personalizzare alcune opzioni relative ai body marker.



Opzioni

È possibile scegliere di rimuovere il body marker ogni volta che si sblocca l'immagine selezionando l'opzione "Rimuovi body marker dopo scongelamento".

È possibile scegliere di rimuovere l'indicatore di sonda ogni volta che si sblocca l'immagine selezionando l'opzione "Rimuovi l'indicatore di sonda dopo scongelamento".

È possibile impostare un timeout per il touchscreen dei body marker. Alla fine di questo timeout, il touchscreen dei body marker verrà automaticamente chiuso.

Biblioteca Body marker

In questa sezione, è possibile personalizzare la biblioteca dei body marker per ogni preset.

PER VISUALIZZARE LA BIBLIOTECA DEI BODY MARKER DISPONIBILE PER UN DATO PRESET

1. Selezionare il pacchetto da modificare sul lato destro

È possibile spostarsi in varie pagine della biblioteca usando i pulsanti seguenti:

- **Primo** visualizza la prima pagina della libreria
- **Precedente** visualizza la pagina precedente della libreria
- **Successivo** visualizza la pagina successiva della libreria
- **Ultimo** visualizza l'ultima pagina della libreria

È possibile aggiungere e rimuovere le pagine per la biblioteca selezionata utilizzando i pulsanti **Aggiungi** e **Rimuovi**.

PER RIMUOVERE UN BODY MARKER DAL PACCHETTO

1. Fare clic sul body marker che si desidera rimuovere
2. Fare clic sulla scheda **Rimuovi** al di sotto della freccia

PER SPOSTARE UN BODY MARKER SULLA PAGINA DEL PACCHETTO

1. Fare clic sul body marker che si desidera spostare
2. Fare clic sulla freccia **appropriata**

PER IMPOSTARE UN BODY MARKER DATO COME PREDEFINITO PER IL PACCHETTO

1. Fare clic sul body marker che si desidera impostare come body marker predefinito per la biblioteca
2. Fare clic su **Imposta come default** al di sotto delle frecce

Il body marker selezionato verrà visualizzato di default ogni volta che si preme Body Marker sul pannello di controllo per il preset selezionato.

PER AGGIUNGERE UN BODY MARKER SU UN PACCHETTO

A sinistra sono visualizzate tutte le biblioteche disponibili sul sistema.

1. Selezionare il pacchetto appropriato

I appropriata disponibili sono visualizzati di seguito.

2. Fare clic sul body marker che si desidera aggiungere alla biblioteca
3. Fare clic sul **pulsante** Aggiungi

Il appropriata selezionato verrà aggiunto al primo spazio disponibile nella biblioteca.

Nota: tutte le modifiche vengono salvate automaticamente.

È possibile ripristinare una biblioteca di appropriata per un dato preset alle impostazioni predefinite facendo clic su **Reset to default**.

PER CREARE UN NUOVO PACCHETTO DI BODY MARKER

1. Fare clic su **Nuovo** e immettere il nome del pacchetto nella finestra pop-up.
2. Selezionare body marker nella biblioteca e aggiungerli al pacchetto. Fare riferimento a [la sezione chiamata «Per aggiungere un body marker su un pacchetto» \[441\]](#)

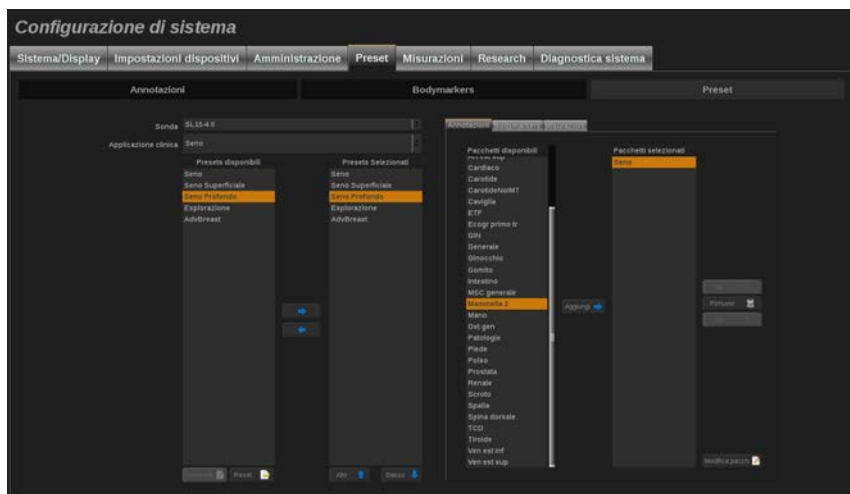
PER DUPLICARE UN PACCHETTO

1. Fare clic su **Duplica** e immettere un nuovo nome nella finestra pop-up.

Un nuovo pacchetto verrà creato con tutti i body marker del pacchetto iniziale senza modificarli.

Per aggiungere un body marker da un altro pacchetto, selezionare il pacchetto appropriato e procedere come per l'aggiunta di un body marker.

Preset di imaging

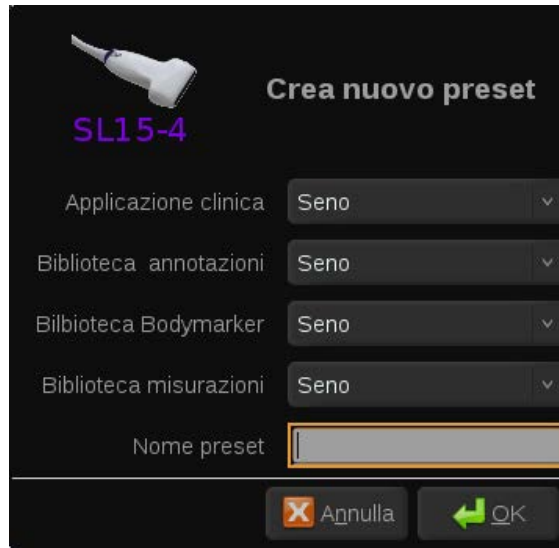


Creazione di un preset

Dopo aver configurato il sistema in base alle proprie esigenze, è opportuno creare un preset.

1. Premere **Sonda** sul pannello di controllo
2. Toccare **Nuovo preset**
Sullo schermo principale verrà visualizzata una finestra di dialogo.





3. Selezionare l'applicazione in cui si desidera salvare il preset.
4. Selezionare una biblioteca annotazioni per il nuovo preset.
5. Selezionare una biblioteca indicatori anatomici per il nuovo preset.
6. Selezionare una biblioteca misurazioni per il nuovo preset.
7. Immettere un nome per il nuovo preset mediante la tastiera.
8. Seleziona **OK**.
9. Premere **Sonda** sul pannello di controllo per verificare il preset.

Sul touchscreen vengono visualizzati i preset creati dall'utente in azzurro.

Sul touchscreen vengono visualizzati i preset di fabbrica in blu scuro.

Gestione dei preset

Nella sotto-scheda Preset, è possibile gestire i preset di imaging.

1. Selezionare la sonda e l'applicazione appropriata sul lato sinistro dello schermo.

Verranno visualizzati i preset disponibili per questa sonda e questa applicazione.

AGGIUNTA DI PRESET

I preset selezionati sono elencati così come vengono visualizzati sul touchscreen.

1. Fare clic sul preset che si desidera aggiungere dall'elenco Preset disponibili a sinistra
2. Fare clic sulla freccia a destra per aggiungerlo all'elenco Preset selezionati

RIMOZIONE DI PRESET

I preset selezionati sono elencati così come vengono visualizzati sul touchscreen.

1. Fare clic sul preset che si desidera rimuovere dall'elenco Preset selezionati
2. Fare clic sulla freccia a sinistra per rimuoverlo

CAMBIARE L'ORDINE DI VISUALIZZAZIONE DEI PRESET SUL TOUCHSCREEN

1. Selezionare il preset che si desidera modificare nell'elenco Preset selezionati.
2. È possibile spostare un preset all'interno dell'elenco con i pulsanti **Su** e **Giù**.

Essi verranno visualizzati nello stesso ordine sulla pagina dei preset del touchscreen.



NOTA

Per ripristinare un preset di fabbrica alla configurazione predefinita, fare clic **Resetta**.

MODIFICARE IL PACCHETTO DI ANNOTAZIONI DI UN PRESET

1. Selezionare la piccola scheda **annotazione** sul lato destro della schermata.

Vedrete la casella pacchetti disponibili a sinistra del pulsante **Aggiungi** e la casella dei pacchetti selezionati sulla destra.

I pacchetti selezionati sono quelli già disponibili nel preset.

2. Per aggiungere un pacchetto di annotazioni, selezionare il pacchetto appropriato nella casella dei pacchetti disponibili e fare clic su **Aggiungi**.

Apparirà nella casella dei pacchetti selezionati.

3. Nella casella dei pacchetti selezionati è possibile rimuovere un pacchetto facendo clic su **Rimuovi**.
4. È inoltre possibile spostare un pacchetto all'interno dell'elenco con i pulsanti **Su** e **Giù**.
5. Per modificare il pacchetto di annotazioni, selezionare il pacchetto nella casella dei pacchetti disponibili e fare clic su **Modifica pacchetto**.

MODIFICARE IL PACCHETTO DI BODY MARKER DI UN PRESET

1. Selezionare la piccola scheda **body marker** sul lato destro della schermata.

Vedrete la casella pacchetti disponibili a sinistra del pulsante **Aggiungi** e la casella dei pacchetti selezionati sulla destra.

I pacchetti selezionati sono quelli già disponibili nel preset.

2. Per aggiungere un pacchetto di body marker, selezionare il pacchetto appropriato nella casella dei pacchetti disponibili e fare clic su **Aggiungi**.

Apparirà nella casella dei pacchetti selezionati.

3. Nella casella dei pacchetti selezionati è possibile rimuovere un pacchetto facendo clic su **Rimuovi**.

4. È inoltre possibile spostare un pacchetto all'interno dell'elenco con i pulsanti **Su** e **Giù** .
5. Per modificare il pacchetto di body marker, selezionare il pacchetto nella casella dei pacchetti disponibili e fare clic su **Modifica pacchetto**.

MODIFICARE IL PACCHETTO DI MISURAZIONI DI UN PRESET

1. Selezionare la piccola scheda **misurazione** sul lato destro della schermata.

Vedrete la casella pacchetti disponibili a sinistra del pulsante Aggiungi e la casella dei pacchetti selezionati sulla destra.

I pacchetti selezionati sono quelli già disponibili nel preset.

2. Per aggiungere un pacchetto di misurazioni, selezionare il pacchetto appropriato nella casella dei pacchetti disponibili e fare clic su **Aggiungi**.

Apparirà nella casella dei pacchetti selezionati.

3. Nella casella dei pacchetti selezionati è possibile rimuovere un pacchetto facendo clic su **Rimuovi**.
4. È inoltre possibile spostare un pacchetto all'interno dell'elenco con i pulsanti **Su** e **Giù** .
5. Per modificare il pacchetto di misurazioni, selezionare il pacchetto nella casella dei pacchetti disponibili e fare clic su **Modifica pacchetto**.

Modifica del nome di un preset

1. Effettuare una delle operazioni seguenti:
 - Premere **Sonda** sul pannello di controllo, quindi toccare **Gestisci preset** sul touchscreen
 - Toccare **Config. sistema** sul touchscreen, quindi fare clic su **Preset** e **Preset**
2. Selezionare la sonda e l'applicazione



Verrà visualizzato l'elenco di preset definiti dall'utente.

3. Fare clic sul preset che si desidera rinominare e fare clic su **Rinomina**
Viene visualizzato un menu a comparsa
4. Immettere un nuovo nome.
5. Fare clic su **OK** per convalidare

Eliminazione di un preset

È possibile eliminare i preset creati dall'utente. Tali preset di fabbrica non possono essere eliminati.

1. Effettuare una delle operazioni seguenti:
 - Premere **Sonda** sul pannello di controllo, quindi toccare **Gestisci preset** sul touchscreen
 - Toccare **Config. sistema** sul touchscreen, quindi fare clic su **Preset** e **Preset**
2. Selezionare la sonda e l'applicazione

Verrà visualizzato l'elenco di preset definiti dall'utente.
3. Fare clic sul preset che si desidera eliminare e fare clic su **Rimuovi**.

Viene visualizzato un menu a comparsa.
4. Fare clic su **OK** per convalidare

Misurazioni

Descrizione della scheda Misurazioni

La scheda Misurazioni è suddivisa in 4 schede:

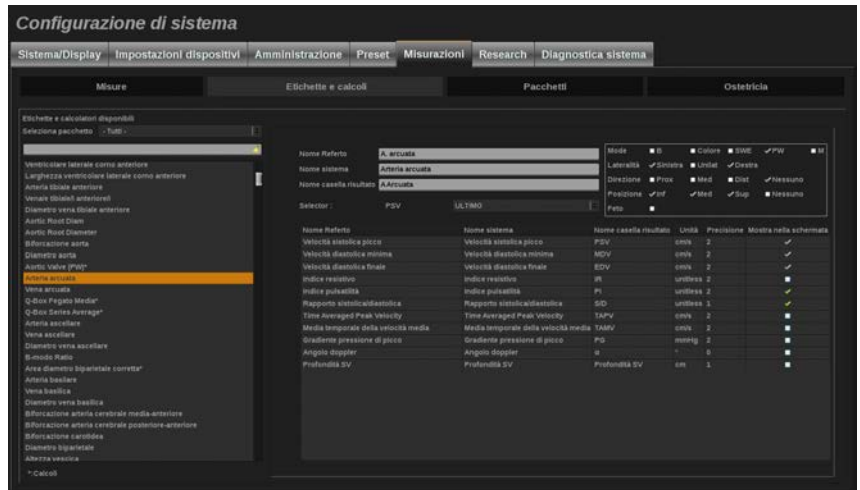
- Misurazioni
- Etichette e calcoli
- Packages
- Ostetricia

Misurazioni

Questa sezione permette di personalizzare gli strumenti di misurazione.

1. Selezionare una misurazione dall'elenco a sinistra
2. È possibile modificare l'unità e la precisione. Fare clic sull'unità o sulla precisione che si desidera modificare e selezionare l'unità appropriata nel menu a tendina.
3. Controllare le misurazioni che si desidera visualizzare sullo schermo e/o incluse nel report.

Etichette e calcoli



Questa sezione consente di configurare singolarmente ogni misurazione con etichetta.

1. Selezionare il pacchetto appropriato
2. Selezionare la misurazione etichettata che si desidera personalizzare



NOTA

È possibile utilizzare l'area bianca come casella di ricerca per trovare facilmente una misurazione etichettata nell'elenco.

Fare clic sull'icona a forma di scopa per cancellare il testo nella casella di ricerca.

Le informazioni e le opzioni correlate alla misurazione con etichetta vengono visualizzate sulla destra.

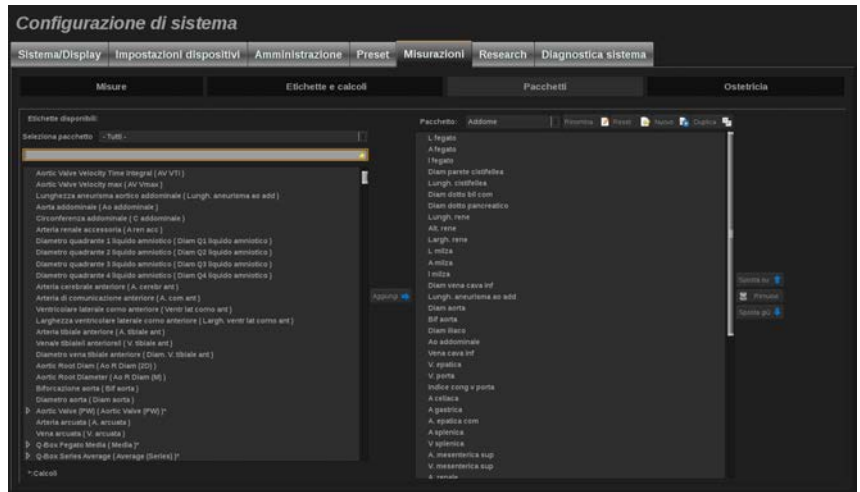
3. È possibile modificare l'unità e la precisione. Fare clic sull'unità o sulla precisione che si desidera modificare e selezionare l'unità appropriata nel menu a tendina.
4. Grazie al menu e tendina è possibile scegliere le misurazioni che si desidera visualizzare sullo schermo e/o incluse nel referto.



NOTA

Per le misurazioni etichettate di Arteria carotide interna e Arteria carotide comune, è possibile deselezionare la **casella di spunta delle etichette Visualizza Pross/Med/Dist** per nascondere le etichette del tratto. Nell'elenco delle misurazioni etichettate verranno visualizzate esclusivamente le etichette generiche di Arteria carotide interna e Arteria carotide comune.

Packages



Questa sezione consente di configurare pacchetti di misurazioni con etichetta personalizzati.

Nella casella di sinistra sono elencate tutte le etichette disponibili nel sistema.

Nella casella di destra sono elencate tutte le etichette disponibili per l'applicazione selezionata visualizzate sullo schermo principale quando si preme **Misur.** sul pannello di controllo.

È possibile modificare le etichette disponibili per una data applicazione.

Per aggiungere una misurazione etichettata a un pacchetto:

1. Selezionare il pacchetto da modificare sul lato destro dello schermo.
2. Selezionare il pacchetto che contiene la misurazione etichettata sul lato sinistro dello schermo. È possibile selezionare Tutto per vedere le misurazioni etichettate disponibili sul sistema.
3. Selezionare la misurazione con etichetta da aggiungere dall'elenco a sinistra
4. Fare clic su **Aggiungi**

Per rimuovere una misurazione etichettata da un pacchetto:

1. Selezionare il pacchetto sul lato destro dello schermo

2. Selezionare la misurazione con etichetta da eliminare dall'elenco a destra
3. Fare clic su **Rimuovi**

Per spostare una misurazione etichettata nell'elenco in un pacchetto:

1. Selezionare il pacchetto
2. Selezionare la misurazione con etichetta da spostare dall'elenco a destra
3. Fare clic su **Sposta su** oppure **Sposta giù** fino a raggiungere la posizione desiderata

Per rinominare un pacchetto:

1. Selezionare il pacchetto sul lato destro dello schermo
2. Fare clic su **Rinomina**
3. Inserire un nuovo nome nella finestra pop-up

Per ripristinare un pacchetto alla configurazione predefinita:

1. Selezionare il pacchetto sul lato destro dello schermo
2. Fare clic su **Resetta**

Per creare un nuovo pacchetto:

1. Fare clic su **Nuovo**
2. Immettere un nome nella finestra pop-up e fare clic su OK
3. È quindi possibile aggiungere misurazioni etichettate al nuovo pacchetto. Sarà disponibile nei preset.

Per duplicare un pacchetto:

1. Fare clic su **Duplica**
2. Immettere un nome nella finestra pop-up e fare clic su OK

Un nuovo pacchetto verrà creato con tutte le misurazioni etichettate.

Ostetricia

La scheda Ostetricia è suddivisa in 3 parti:

- GA - EFW (Età gestazionale - Peso fetale stimato)
- Crescita fetale e Percentili EFW
- Tabelle ed equazioni



ATTENZIONE

Prestare attenzione a confermare il nome e l'ID del paziente prima di effettuare un esame per un nuovo paziente.

Controllare il formato della data prima di inserire la data di nascita, l'ultimo periodo mestruale (LMP), la data presunta del parto (EDD), la data del concepimento (DOC) e la data di ovulazione. L'errato inserimento di tali parametri si tradurrà in un'età gestazionale (GA) imprecisa.

Inserire EDD e GA nella cartella clinica del paziente per eseguire un backup.

Selezionare il pulsante "Attivare calcoli OB" nella pagina Inserimento dati del paziente (PDE), al fine di eseguire i calcoli ostetrici.

È opportuno precisare quale autore OB deve essere utilizzato per ciascun particolare tipo di misurazione per calcolare la GA e ottenere un peso stimato fetale (EFW).

Una diagnosi non può basarsi su una sola misurazione o su un singolo dato. Occorre sempre prestare attenzione nel considerare la valutazione clinica generale del paziente, compresa la cartella clinica.

A seconda della posizione fetale, alcune misurazioni potrebbero risultare errate. Occorre sempre prestare attenzione nel considerare la valutazione clinica generale del paziente, compresa la cartella clinica.

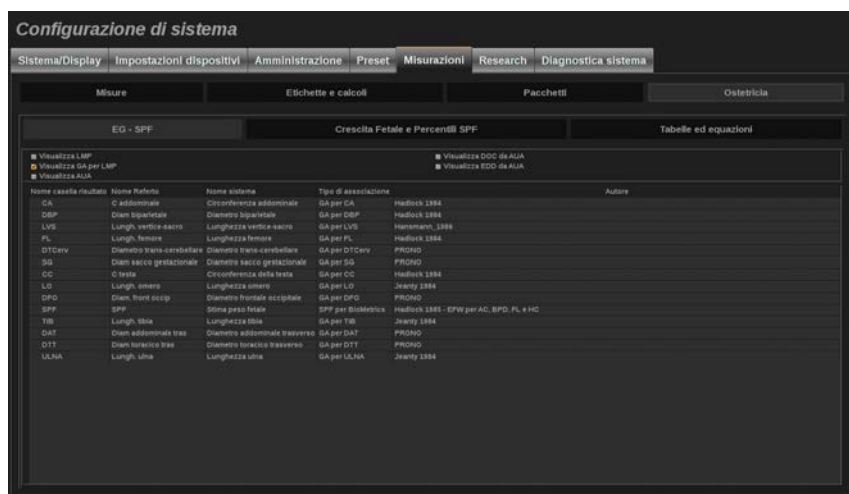
Il sistema fornisce misurazioni fetali per un massimo di cinque feti. Prestare attenzione a non confondere i feti durante le misurazioni.

Per ciascuna misurazione eseguita, è possibile selezionare la prima, l'ultima, la media, la minima, la massima o specificamente una delle cinque misurazioni che possono essere visualizzate, utilizzando la funzione selettore nella scheda Misurazioni del report.

Prestare attenzione nel momento in cui si eliminano le misurazioni, poiché ciò influirà sul risultato del selettore.

Gli scostamenti rispetto ai valori normali delle misurazioni devono essere valutati sulla base dei grafici e della letteratura.

GA - EFW



Questa sezione consente di personalizzare le informazioni che si desidera visualizzare sullo schermo:

- LMP (Ultimo periodo mestruale)
- GA per LMP
- AUA (Età media ultrasuoni)
- DOC (Data concepimento) da AUA
- EDD (Data di parto prevista) da AUA

In questa sezione è possibile anche specificare la tabella che si intende utilizzare per ciascun calcolo OB.

Per ciascun calcolo ginecologico (il cui nome sarà visualizzato nella colonna **Nome casella risultato**), il tipo di calcolo viene descritto nella colonna **Tipo di associazione**.

1. Fare clic sulla scheda **Riferimento autore** per selezionare un altro autore.

Crescita fetale & Percentili EFW

In questa scheda è possibile selezionare quale tabella utilizzare per la crescita fetale e i percentili EFW.

1. Fare clic su autore/data per modificarli
2. Selezionare il nuovo autore/la nuova data nell'elenco

Configurazione di sistema

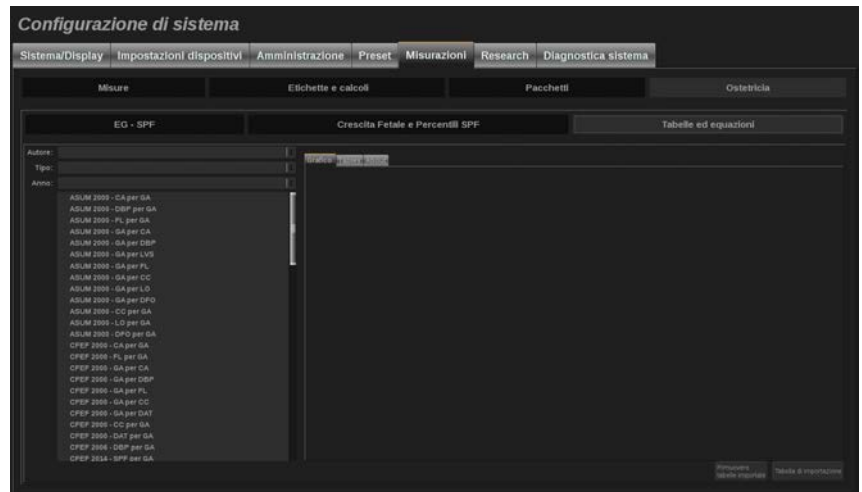
Sistema/Display Impostazioni dispositivi Amministrazione Preset Misurazioni Research Diagnostica sistema

Misure Etichette e calcoli Pacchetti Ostetricia

EG - SPP Crescita Fetale e Percentili SPP Tabelle ed equazioni

Nome casella risultato	Nome Refetto	Nome sistema	Tipo di associazione	Autore (percentili)
CA	C addominale	Circonferenza addominale	CA percentile	Hedlock 1984
OBP	Diam biparitale	Diametro biparitale	OBP percentile	Hedlock 1984
LVS	Lung. vertice-sacro	Lunghezza vertice-sacro	LVS percentile	Hanemann 1988
FL	Lung. femore	Lunghezza femore	FL percentile	Hedlock 1984
ST Cerv	Diametro piano cerebellare	Diametro piano cerebellare	STCerv percentile	PRONO
SS	Diam sacco gestazionale	Diametro sacco gestazionale	SS percentile	PRONO
CC	C testa	Circonferenza della testa	CC percentile	Hedlock 1984
LO	Lung. omero	Lunghezza omero	LO percentile	Jewity 1982
DFO	Diam. front occip	Diametro frontale occipitale	DFO percentile	PRONO
SPF	SPF	Somma peso fetale	SPF percentile	Hedlock 1984
TIB	Lung. tibia	Lunghezza tibia	TIB percentile	Jewity 1982
DAT	Diam addominale tras	Diametro addominale trasverso	DAT percentile	PRONO
DTT	Diam toraco tras	Diametro toracico trasverso	DTT percentile	PRONO
ULNA	Lung. ulna	Lunghezza ulna	ULNA percentile	PRONO

Tablelle ed equazioni



In questa sezione è possibile visualizzare le tabelle di riferimento per la sezione OB sotto forma di tabelle o di grafici.

1. Selezionare Autore, Tipo e Anno di pubblicazione
2. A destra, fare clic su Grafico per visualizzare il grafico, su Tabella per visualizzare la tabella e Informazioni su per visualizzare i riferimenti del documento.

TABELLE DI IMPORTAZIONE

È possibile importare le tabelle create per Aixplorer® Ultimate.

1. Collegare un dispositivo USB a un computer
2. Su questo dispositivo USB, creare una cartella denominata **TablelleOb** (distinguere maiuscole e minuscole)
3. Copiare le tabelle fornite da SuperSonic Imagine nella cartella **TablelleOb** creata



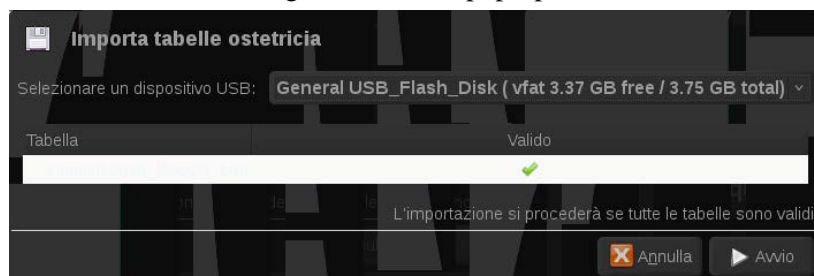
ATTENZIONE

Non rinominare il file fornito da SuperSonic Imagine.

4. Scollegare correttamente il dispositivo USB dal computer
5. Collegare il dispositivo USB a Aixplorer® Ultimate

6. Aprire la sottoscheda **Configurazione di sistema** di sistema
7. Fare clic sulla scheda **Misurazioni** scheda
8. Fare clic sulla scheda **Ostetricia** quindi sulla sezione **Tabelle ed equazioni** equazioni
9. Fare clic su **Tabella di importazione** in basso a destra nella schermata

Viene visualizzata la seguente finestra pop-up:



10. Fare clic sulla freccia per selezionare il dispositivo USB dall'elenco
11. Se le tabelle presenti sul dispositivo USB sono corrette, verrà visualizzato un segno di spunta verde



NOTA

Se una o più tabelle vengono visualizzate con un punto rosso, il sistema non le ha riconosciute.

Il pulsante Importa tabelle verrà disabilitato.

- a. Collegare il dispositivo USB al computer
- b. Eliminare tutte le tabelle dal dispositivo USB
- c. Copiare le tabelle corrette sul dispositivo USB e ripetere la procedura di cui sopra.

12. Fare clic su **Tabella di importazione** nella finestra pop-up
13. Configurare le tabelle importate secondo necessità



NOTA

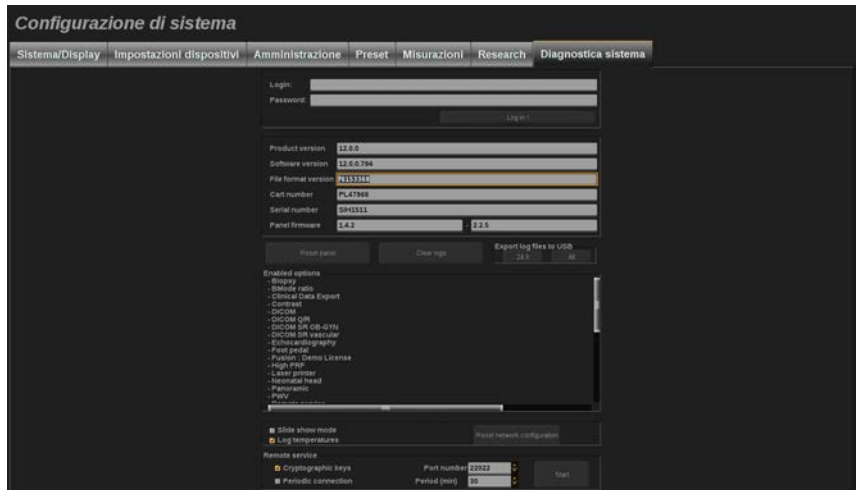
La reinstallazione della stessa versione del software rimuoverà tutte le tabelle importate.

ELIMINAZIONE DELLE TABELLE IMPORTATE

È possibile eliminare **tutte le tabelle importate** da Aixplorer® Ultimate.

1. Aprire la sottoscheda **Configurazione di sistema** di sistema
2. Fare clic sulla scheda **Misurazioni** scheda
3. Fare clic sulla scheda **Ostetricia** quindi sulla sezione **Tabelle ed equazioni** equazioni
4. Fare clic sulla scheda **Elimina tutte le tabelle importate** in basso a destra della schermata

Diagnostica sistema



L'accesso alla scheda Diagnostica è consentito solo al personale del supporto tecnico.

Per eseguire test diagnostici del sistema, è necessario l'accesso con password ad alcuni contenuti.

Questa sezione è riservata ai tecnici del supporto tecnico on-site.

Non è necessaria una password per accedere ad alcune informazioni di base sul sistema, tra cui:

- Versione prodotto
- Versione software
- Versione formato file
- Numero carrello
- Numero di serie
- Firmware pannello
- Elenco di opzioni abilitate

In aggiunta, sono disponibili tre pulsanti:

- Resetta pannello
- Cancella registri
- Esporta registri su USB

In questa scheda è inoltre possibile accedere al servizio remoto.

La soluzione di assistenza remota di SuperSonic Image consente il monitoraggio del sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate.

Esistono due modi per comunicare con Aixplorer® Ultimate:

- l'utente dell'interfaccia Web di Assistenza remota comunica in tempo reale al sistema
- entrambe le attività da eseguire e i risultati vengono inviati al server remoto dall'Utente dell'interfaccia Web di Assistenza remota e di Aixplorer® Ultimate al momento della connessione.

Un caricamento manuale dei registri di sistema sul sito Web di Assistenza remota offre un terzo modo per recuperare i dati dal sistema.



NOTA

Per ulteriori informazioni è possibile fare riferimento alla Guida utente della soluzione di Assistenza remota.

Capitolo 9. Cura e manutenzione del sistema

Sostituzione carta e toner per la stampante







Per istruzioni sulle corrette modalità di sostituzione della carta e del toner per la stampante, consultare il manuale utente della specifica stampante in uso.

Pulizia del sistema

Frequenza di pulizia

È possibile eseguire le operazioni di manutenzione descritte in questo capitolo. Eseguire la pulizia del sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate a intervalli periodici, oppure più di frequente secondo le necessità.

SuperSonic Image consiglia i seguenti intervalli di pulizia:

Parte	Frequenza di pulizia consigliata
	Monitor dello schermo del sistema Settimanale, o secondo necessità
	Pannello di controllo del sistema Giornaliera, o tra un paziente e l'altro
	Schermo del touchscreen Giornaliera, o tra un paziente e l'altro
	Esterno del sistema: telaio e maniglie Settimanale, o secondo necessità
	Filtri dell'aria Ispezione settimanale, pulizia mensile, sostituzione annuale
	Trasduttori: pulizia e disinfezione Tra un paziente e l'altro

È opportuno prevedere un controllo continuo del sistema al fine di rilevare eventuali necessità di manutenzione. Per ulteriori informazioni, contattare il servizio di supporto tecnico o l'ufficio vendite locale autorizzato di SuperSonic Imagine.



ATTENZIONE

Per qualsiasi domanda riguardante la manutenzione di base, o se si preferisce che la manutenzione sia eseguita da terzi, contattare il rappresentante autorizzato dell'assistenza SuperSonic Imagine.

Premere sempre il pulsante On/Off, spegnere l'interruttore di alimentazione sul retro della macchina e scollegare il sistema dalla presa di corrente prima di eseguire la manutenzione o la pulizia del sistema.

Si raccomanda di indossare guanti e occhiali protettivi durante la pulizia del sistema.

Non spruzzare agenti detergenti direttamente sul sistema. Possono essere provocate perdite nel sistema, danneggiandolo e invalidando la garanzia.

Evitare di far penetrare dei liquidi attorno ai tasti del pannello di controllo.

Evitare di far penetrare dei liquidi nel telaio del sistema.

Pulizia dell'esterno della macchina

Pulire periodicamente l'esterno del sistema con un panno morbido, leggermente inumidito con acqua e sapone neutro. Pulire anche il telaio, il pannello di controllo e le maniglie del sistema. Assicurarsi di rimuovere eventuale gel residuo dalla superficie del pannello di controllo dopo l'utilizzo del sistema

I prodotti di seguito riportati sono stati testati e considerati compatibili con Aixplorer® Ultimate.

Soluzione	Produttore	Detergente/ Disinfettante	Ingrediente attivo
Sani-Cloth Active	PDI	Detergente Disinfettante	Ammoniaca quaternaria

Pulizia del monitor

Per pulire lo schermo del monitor, utilizzare un panno pulito di cotone morbido, inumidito con un detergente per vetri a base di ammoniaca. Non utilizzare panni carta, in quanto potrebbero graffiare lo schermo. Spruzzare il detergente sul panno, non direttamente sulla superficie dello schermo. Fare attenzione a non spruzzare il detergente all'interno dell'alloggiamento del sistema, poiché potrebbe danneggiarlo. Questo può provocare danni al sistema.

Pulizia dello schermo touchscreen

Per pulire lo schermo del touchscreen, utilizzare un panno pulito di cotone morbido, inumidito con un detergente per vetri a base di ammoniaca. Non utilizzare panni carta, in quanto potrebbero graffiare lo schermo. Spruzzare il detergente sul panno, non direttamente sulla superficie dello schermo. Fare attenzione a non spruzzare il detergente all'interno dell'alloggiamento del sistema, poiché potrebbe danneggiarlo. Questo può provocare danni al sistema.

Pulizia dei filtri dell'aria

Il sistema Aixplorer® Ultimate è dotato di filtri dell'aria. Questi devono essere ispezionati ogni settimana e puliti se necessario. Alla prima accensione del sistema dopo il primo giorno del mese, viene visualizzata un'icona che ricorda all'utente di controllare i filtri dell'aria. Fare riferimento alla procedura di pulizia dei filtri dell'aria, quindi fare clic su **OK** nella finestra pop-up.

I filtri dell'aria si trovano:

- in uno slot sul retro del sistema
- in uno slot su un lato del sistema, alla base dello stesso.

Per rimuovere il filtro dell'aria posteriore, aprire il coperchio sul retro. Per rimuovere il filtro dell'aria laterale, aprire il coperchio sul lato sinistro con una penna. Si consiglia di pulire i filtri dell'aria una volta al mese o più di frequente se si osserva un accumulo significativo di polvere o residui.

È possibile rimuovere i filtri dell'aria, lavarli con sapone neutro e sciacquarli accuratamente con acqua. Lasciare asciugare all'aria i filtri prima di reinstallarli nel sistema. Unitamente al sistema vengono forniti filtri dell'aria di ricambio per l'uso immediato. È possibile ordinare filtri dell'aria supplementari presso il Servizio clienti di SuperSonic Imagine.





Manutenzione dei filtri dell'aria

1. Rimuovere il coperchio del filtro dell'aria tirandone la base verso sé.
2. Ispezionare il filtro e, se sporco, sostituirlo con un filtro di ricambio
3. A seconda della condizione del filtro dell'aria, pulire il filtro sporco mediante un aspirapolvere oppure con acqua e sapone
4. Asciugare accuratamente i filtri dell'aria prima di reinstallarli



AVVERTIMENTO

Prima di effettuare la manutenzione o la pulizia, premere sempre l'interruttore On/Off, spegnere l'interruttore di alimentazione sul retro della macchina e quindi scollegare il sistema dalla presa a muro.

Un aumento della temperatura interna può essere causato da filtri sporchi.

Filtri dell'aria non puliti possono determinare l'indisponibilità de sistema durante l'uso critico.

Non installare mai un filtro dell'aria che non sia completamente asciutto.



ATTENZIONE

Spegnere l'alimentazione prima di rimuovere i filtri dell'aria.

Non accendere l'alimentazione senza filtri dell'aria installati.

Pulizia e disinfezione dello scanner di codici a barre

Manutenzione

Pulizia della finestra di scansione

Le prestazioni di scansione potrebbero ridursi se la finestra di scansione non è pulita. Se la finestra è visibilmente sporca o se lo scanner non funziona correttamente, pulire la finestra con un panno morbido o una cartina per obiettivi inumiditi con acqua (o una soluzione a base di acqua e detergente delicato). In caso di utilizzo di una soluzione detergente, pulire nuovamente con una cartina per obiettivi pulita inumidita solo con acqua.

Pulizia dell'alloggiamento di scansione

L'HS-1M è classificato IP54 in caso di cavo collegato. Ciò significa che i liquidi e la polvere non possono penetrare all'interno dell'alloggiamento. Tuttavia, lo scanner non deve essere immerso in acqua o altri liquidi. Una buona pratica, inoltre, è inumidire il panno e non vaporizzare direttamente sullo scanner.

L'alloggiamento dell'HS-1M è compatibile con i seguenti detersivi di grado clinico:

- Sani-Cloth® HB
- Sani-Cloth® Plus
- Perossido di idrogeno
- CaviWipes™
- Detergente per vetri e superfici 409®
- Windex® Blue
- Candeggina (100%) Clorox®
- Alcool isopropilico
- Detersivo per stoviglie neutro e acqua



ATTENZIONE

Non immergere l'HS-1M in acqua.

Non utilizzare panni o tessuti abrasivi sulla finestra dell'HS-1M, poiché potrebbero graffiarla.

Non utilizzare solventi (come acetone, benzene, etere o agenti a base di fenolo) sull'alloggiamento o sulla finestra poiché potrebbero danneggiare il finish o la finestra stessa.

Pulizia e disinfezione dei trasduttori

Sicurezza nella pulizia del trasduttore



AVVERTIMENTO

Prestare la massima attenzione durante la manipolazione e la pulizia dei trasduttori ad ultrasuoni.

Non usare un trasduttore danneggiato o difettoso.

Non immergere o lasciare che del liquido penetri in un trasduttore con guaina superficiale o dei cavi compromessa.

Il mancato rispetto di queste precauzioni può provocare gravi lesioni personali e danni alle apparecchiature.

Seguire queste precauzioni per evitare lesioni e danni alle apparecchiature.

Controllare il trasduttore prima della pulizia per escludere danni o degenerazione di obiettivo, alloggiamento, cavo e connettore.

Non usare o applicare liquidi detergenti ad un trasduttore danneggiato o difettoso.

Non immergere il trasduttore in alcun liquido oltre il livello specificato per il trasduttore specifico.

Non immergere mai il connettore del trasduttore o gli adattatori in alcun liquido.

Danni al trasduttore possono derivare dal contatto con detergenti o accoppiamento inadeguato.

Utilizzare solo detergenti approvati per il trasduttore specificato.

Non bagnare, immergere o mantenere il contatto prolungato con soluzioni contenenti alcol, candeggina, composti di cloruro di ammonio o acqua ossigenata.

Il livello di disinfezione richiesto per un dispositivo dipende dal tipo di tessuto con il quale entrerà a contatto durante l'uso. Assicurarsi che la concentrazione della soluzione e la durata del contatto siano appropriati per l'uso clinico previsto del trasduttore.

Indossare sempre occhiali di protezione e guanti durante la pulizia, la disinfezione o la sterilizzazione di qualsiasi apparecchiatura.

Assicurarsi di rispettare la data di scadenza della soluzione.

Evitare il contatto del disinfettante con l'etichetta del connettore.



ATTENZIONE

Se i trasduttori ad ultrasuoni non vengono puliti, disinfettati o sterilizzati correttamente, possono sussistere rischi biologici.

Ciò vale specialmente nel caso in cui il trasduttore entra a contatto con membrane mucose o liquidi corporei.

Le corrette procedure di pulizia e manutenzione sono necessarie al fine di prevenire la trasmissione di malattie e il controllo delle infezioni.

L'utente dell'apparecchio è responsabile di verificare e mantenere l'efficacia delle procedure di controllo delle infezioni in uso.

Per eventuali procedure in cui il trasduttore può entrare a contatto con liquidi corporei o membrane mucose, si consiglia l'uso di una guaina del trasduttore apirogena sterile, legalmente commercializzata.

Utilizzare solo guaine monouso. Non riutilizzare mai le guaine.

Prestare attenzione durante l'uso di prodotti disinfettanti.

Indossare guanti in gomma e occhiali protettivi.

Attenersi sempre alle istruzioni del produttore.

Per promuovere l'efficacia dei disinfettanti chimici liquidi, è necessario rimuovere tutti i residui visibili durante il processo di pulizia.

Per una pulizia efficace, attenersi alle istruzioni fornite con il prodotto detergente o disinfettante.

Evitare attentamente di applicare gli agenti disinfettanti alla giunzione tra cavo e alloggiamento.

Evitare di far penetrare dei liquidi nella giunzione tra cavo e alloggiamento.

Non utilizzare alcol o prodotti alcolici sul cavo del trasduttore.

Se il trasduttore mostra segni di danneggiamento quali crepe, spaccature, delaminazione della superficie o danni ai cavi, interrompere l'uso del trasduttore e contattare il rappresentante autorizzato del servizio di supporto tecnico di SuperSonic Imagine per richiedere assistenza.

Pulizia e disinfezione del trasduttore Linee guida

Il processo di pulizia e disinfezione del trasduttore prevede una fase di pulizia seguita da una fase di disinfezione.

Pulizia

Per pulizia si intende la rimozione di qualsiasi sostanza estranea (sangue, tessuto, gel di scansione, ecc.) dal dispositivo.

Disinfezione

Il livello di disinfezione richiesto per un dispositivo dipende dal tipo di tessuto con il quale entrerà a contatto durante l'uso. Ci sono tre classificazioni: non critica, semi critica e critica. Tali classificazioni si basano sul grado di rischio di infezione implicato nell'uso del dispositivo.

Le applicazioni non critiche sono quelle in cui il dispositivo entra a contatto esclusivamente con pelle intatta; le applicazioni semi critiche sono quelle in cui il dispositivo entra a contatto con membrane mucose o con lesioni cutanee di minor entità; le applicazioni critiche sono quelle in cui il dispositivo viene utilizzato in un ambiente normalmente sterile oppure entra a contatto con tessuti o vasi sterili.

I trasduttori a ultrasuoni utilizzati per le applicazioni non critiche richiedono solo una pulizia e una disinfezione di basso livello tra un paziente e l'altro.

I trasduttori utilizzati nelle applicazioni semi-critiche devono essere puliti e sottoposti a disinfezione di livello elevato dopo l'uso anche se è stata utilizzata una guaina.

I trasduttori utilizzati in applicazioni critiche devono essere sterilizzati; è inoltre consigliato l'uso di una guaina. I trasduttori utilizzati nelle applicazioni critiche devono essere puliti e sterilizzati dopo l'uso anche se è stata utilizzata una guaina.

Procedure di disinfezione e pulizia generali di Trasduttori Aixplorer® Ultimate

I trasduttori Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine sono destinati all'uso in applicazioni di imaging non critiche e semi-critiche. È necessario pulire e disinfettare accuratamente il trasduttore dopo ogni uso. In generale, per le applicazioni non critiche è necessario solo un basso livello di disinfezione del trasduttore Aixplorer® Ultimate.

Per le applicazioni semi-critiche, è necessaria la disinfezione di livello elevato e l'utilizzo esclusivo di uno dei disinfettanti di alto livello, scelto tra quelli elencati di seguito.

Per quelle semi critiche si consiglia la disinfezione di alto livello, attenendosi scrupolosamente alle istruzioni del produttore per quanto riguarda l'applicazione e il tempo di contatto, come indicato sull'etichetta del prodotto.

Procedura preliminare per la disinfezione del trasduttore

1. Dopo l'esame di ogni paziente, pulire accuratamente la superficie e l'alloggiamento del trasduttore a ultrasuoni per rimuovere eventuali tracce di gel per ultrasuoni.
2. Ispezionare il trasduttore per rilevare eventuali segni di danneggiamento, come crepe, spaccature, delaminazione della superficie o danni ai cavi. Se si nota un danno, non procedere alla pulizia o alla disinfezione e chiamare il rappresentante autorizzato del supporto tecnico di SuperSonic Imagine per richiedere assistenza.
3. Pulire la superficie, l'alloggiamento e il cavo del trasduttore con un panno morbido inumidito con acqua. È consentito anche l'uso di sapone neutro, di un detergente di basso livello o di un detergente enzimatico (scelto nella tabella seguente).
4. Se sono presenti macchie ostinate di materiale essiccato sulla superficie o sull'alloggiamento del trasduttore, strofinare accuratamente il trasduttore utilizzando una garza, una spugna o una spazzola chirurgica dalle setole morbide, inumiditi con acqua. Asportare eventuali residui con un panno morbido inumidito con acqua.
5. Sciacquare accuratamente il trasduttore con acqua. Evitare di far penetrare l'acqua nella giunzione tra cavo e alloggiamento.
6. Fare asciugare all'aria oppure asciugare con un panno morbido asciutto.

Procedura di disinfezione

1. Pulire sempre il trasduttore prima di procedere alla disinfezione (vedere la procedura sopra illustrata). (Vedere i passaggi precedenti).
2. Durante l'utilizzo di un agente disinfettante approvato dalla FDA o dalla CE (secondo le necessità), seguire attentamente le istruzioni fornite dal produttore.
3. Per la disinfezione di basso livello, pulire la lente e l'alloggiamento del trasduttore con uno dei **detergenti/disinfettanti di basso livello** elencati nella tabella dei trasduttori associata.
4. Per la disinfezione di alto livello, è possibile pulire il trasduttore o metterlo a bagno in uno dei **disinfettanti** elencati nella tabella dei trasduttori associata.

5. Fare asciugare all'aria oppure asciugare con un panno morbido asciutto.
6. Prima di riutilizzare il trasduttore, ispezionarlo nuovamente per rilevare eventuali segni di danneggiamento, come crepe, spaccature, delaminazione della superficie o danni ai cavi.

Prodotti per pulizia e disinfezione

Elenco di prodotti compatibili

La tabella seguente illustra la compatibilità dei prodotti (“SÌ”) con le sonde Aixplorer®.

Utilizzare esclusivamente prodotti compatibili con le sonde Aixplorer®.

Soluzione/ sistema	Produttore	Detergente/ Disinfettante	Ingrediente attivo	SL15-4 SL18-5 SL10-2 SMC12-3 SC6-1	SE12-3	SEV12-3	SLV16-5	XC6-1 XP5-1 SLH20-6
Alkaspray GSA (Cidalkan)	Alkapharm	Detergente Disinfettante	Alcool isopropilico Alchilammina	SÌ				
Alkazyme	Alkapharm	Detergente Disinfettante	Ammoniaca quaternaria	SÌ				
Anioxyde 1000	Anios	Disinfettante	Acido peracetico	SÌ	SÌ			
Cidex OPA (DISOPA in Giappone)	Advanced Sterilization Products	Disinfettante	Ortoftalaldeide	SÌ	SÌ	SÌ	SÌ	SÌ
Cidex Plus	Advanced Sterilization Products	Disinfettante	Ortoftalaldeide					SÌ
Cidezime	Johnson and Johnson	Detergente	Enzimi proteolitici	SÌ	SÌ		SÌ	
Enzol	Advanced Sterilization Products	Detergente	Enzimi proteolitici					SÌ
Gigasept FF	Schuller&Ma...	Disinfettante	Succindialdeide, dimetossitetraidrofuran	SÌ	SÌ			SÌ
KlenZyme	Steris	Detergente	Enzimi proteolitici					SÌ
Linget' Anios	Anios	Detergente	Etanolo	SÌ			SÌ	SÌ

Soluzione/ sistema	Produttore	Detergente/ Disinfettante	Ingrediente attivo	SL15-4 SL18-5 SL10-2 SMC12-3 SC6-1	SE12-3	SEV12-3	SLV16-5	XC6-1 XP5-1 SLH20-6
		Disinfettante	Clorexidina gluconato Alchilammino- alchilglicina					
MetriZyme	Metrex	Detergente	Enzimi proteolitici					SÌ
Tessuti Mikrobac	Bode	Disinfettante	Benzil-C12-18- alchildimetil- cloruri di ammonio cloruro di didecil- dimetil-ammonio	SÌ			SÌ	
Milton	Milton	Disinfettante	Ipoclorito di sodio					SÌ
Opaster Anios	Anios	Disinfettante	Ortoftalaldeide			SÌ		
Sani-Cloth Active	PDI	Detergente Disinfettante	Ammoniaca quaternaria	SÌ				
Sani- Cloth HB	PDI	Disinfettante	Ammoniaca quaternaria					SÌ
Sani- Cloth Plus	PDI	Disinfettante	Ammoniaca quaternaria					SÌ
Sporox	Reckitt & Colman	Disinfettante	Perossido di idrogeno					SÌ
Sporox II	Reckitt & Colman	Disinfettante	Perossido di idrogeno					SÌ
Steranios	Anios	Disinfettante	Glutaraldeide	SÌ	SÌ			
Steranios OPA	Anios	Disinfettante	Ortoftalaldeide			SÌ		SÌ
Panno Super Sani	PDI	Disinfettante	Ammoniaca quaternaria					SÌ
T-Spray	Pharmaceutic Innovations Inc.	Disinfettante	Ammoniaca quaternaria	SÌ				
Spay Transeptic	Laboratori Parker	Detergente	Clorexidina gluconato, alcool isopropilico					SÌ

Soluzione/ sistema	Produttore	Detergente/ Disinfettante	Ingrediente attivo	SL15-4 SL18-5 SL10-2 SMC12-3 SC6-1	SE12-3	SEV12-3	SLV16-5	XC6-1 XP5-1 SLH20-6
Tristel Duo	Tristel Solutions Limited	Disinfettante	Diossido di cloro	SÌ	SÌ			
Tristel Solo	Tristel Solutions Limited	Disinfettante	Esametilene- biguanide	SÌ				
Trophon	Nanosonics	Disinfettante di alto livello	Nebulizzatore di perossido di idrogeno generato in una camera di lavaggio			SÌ		SÌ
Wavicide 01	MCC	Disinfettante	Glutaraldeide					SÌ



AVVERTIMENTO

Per le sonde endocavitarie, assicurarsi che il detergente/disinfettante sia compatibile con la mucosa.



NOTA

Alcuni prodotti detergenti/disinfettanti possono determinare la colorazione o scolorimento della custodia della sonda. Questa colorazione/scolorimento non influenza la qualità dell'immagine della sonda.

Raccomandazioni generali per tutte le sonde

I prodotti detergenti e disinfettanti sopra riportati sono stati testati e considerati compatibili solamente con i trasduttori Aixplorer® Ultimate. Le domande riguardanti l'efficacia, le istruzioni per l'uso e le procedure appropriate di gestione devono essere indirizzate al produttore. Verificare

se i prodotti consigliati sono approvati per l'uso nel proprio paese. L'uso di un detergente non approvato o di un disinfettante che determina danni alla sonda invaliderà la garanzia. L'utilizzo di prodotti non inclusi nel seguente elenco è a esclusivo rischio dell'utente e del paziente.

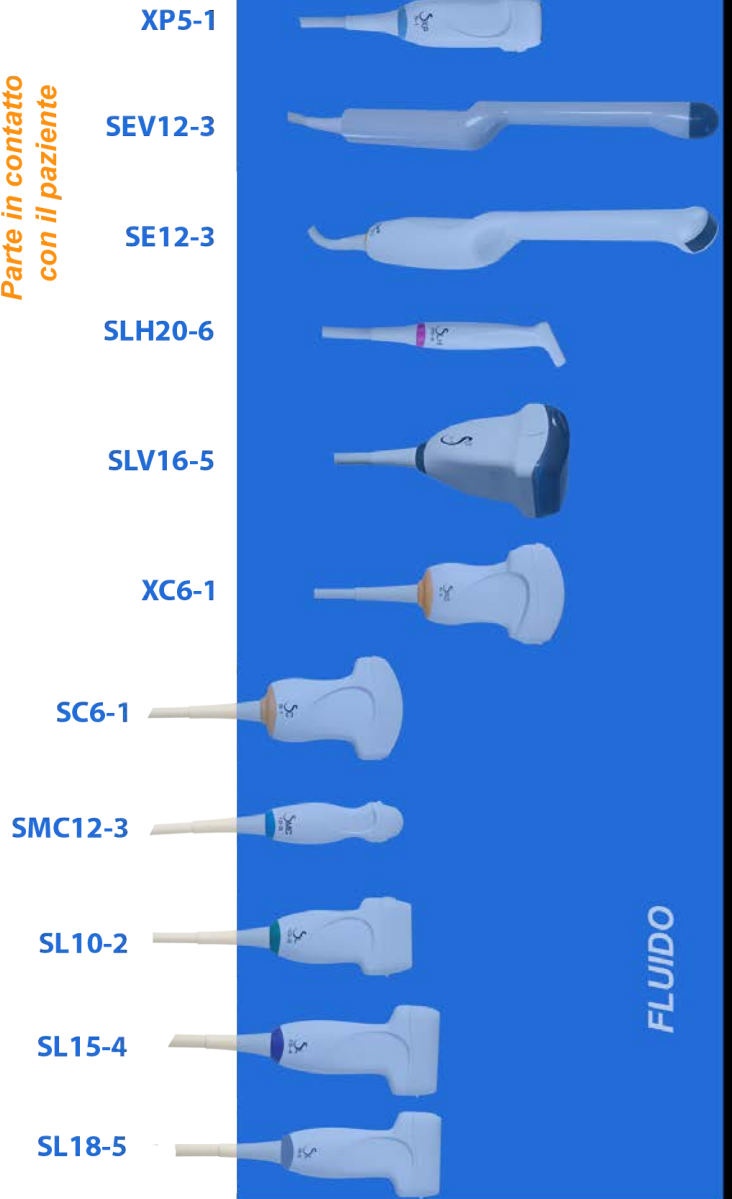
Limiti di ammollo

Se è necessario mettere a bagno i trasduttori SL15-4, SL18-5, SL10-2, SC6-1, SMC12-3, immergerli in un liquido solo fino a un livello di 3 cm sopra la giunzione della fascetta cavo. È possibile immergere i trasduttori SEV12-3, SLV16-5, XP5-1, XC6-1, SLH20-6 e SE12-3 nel liquido fino a un livello di 1 m sopra la giunzione della fascetta cavo. Vedere la figura di seguito.

Conformemente allo standard IEC 60529, tutte le sonde di Aixplorer sono IPX7, come illustrato nella figura seguente.

Non immergere mai il connettore della sonda. Non immergere mai la giunzione tra cavo e connettore. Non lasciare il trasduttore immerso per un periodo di tempo più lungo di quello richiesto per la disinfezione. Vedere la figura di seguito.

**Parte in contatto
con il paziente**



Ulteriori informazioni sulla pulizia e la disinfezione dei trasduttori a ultrasuoni

Ulteriori informazioni riguardo la pulizia e la disinfezione dei trasduttori a ultrasuoni sono reperibili nei seguenti testi di riferimento:

Chemical Sterilization and high-level disinfection in health care facilities. ANSI/AAMI ST58:2005 Sterilization and Disinfection of Medical Devices: General Principles. Centers for Disease Control, Division of Healthcare Quality Promotion.

<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.

<http://www.fda.gov>

Capitolo 10. Risoluzione dei problemi

In caso di difficoltà durante il funzionamento del sistema, utilizzare le informazioni contenute in questa sezione per provare a risolvere il problema.

Se il problema non è descritto in questa sezione, contattare il Rappresentante del Servizio Clienti.

Nella tabella di risoluzione dei problemi seguente sono elencati i sintomi e l'azione correttiva necessaria per risolvere il problema.

Sintomo	Azione correttiva
Il sistema non si accende	Assicurarsi che il sistema sia collegato a una presa funzionante e che il salvavita sul quadro di alimentazione posteriore sia attivo. Accendere il sistema.
La qualità dell'immagine è scarsa	Regolare l'illuminazione ambientale. Regolare i valori di guadagno, TGC e TGC auto. Provare con un'altra sonda Regolare la posizione dello schermo LCD per migliorare l'angolo di visualizzazione. Se non si osserva alcun cambiamento, contattare il Servizio clienti.
Viene visualizzato un messaggio di errore	Annotare l'errore e contattare il Servizio clienti.
Il sistema non riconosce il trasduttore	Scollegare, ricollegare e selezionare nuovamente il trasduttore. Se non si osserva alcun cambiamento, contattare il Servizio clienti.
Il DVD non funziona	Utilizzare un altro disco DVD per memorizzare i dati. Se non si osserva alcun cambiamento, contattare il Servizio clienti.
Il sistema non viene avviato, le ventole non girano	Assicurarsi che il sistema sia collegato a una presa funzionante e che il salvavita sul quadro di alimentazione posteriore sia attivo. Accendere il sistema. Se non si osserva alcun cambiamento, contattare il Servizio clienti.
Il monitor principale non si accende (le ventole girano e il pannello di controllo è acceso)	Controllare i cavi sul retro del monitor Riavviare

Sintomo	Azione correttiva
	Se non si osserva alcun cambiamento, contattare il Servizio clienti.
Lo schermo del touchscreen è spento quando il sistema è acceso	Riavviare. Se non si osserva alcun cambiamento, contattare il Servizio clienti.
Il pannello di controllo è spento	Riavviare. Se non si osserva alcun cambiamento, contattare il Servizio clienti.
Sul sistema viene visualizzato un messaggio indicante un problema hardware	Riavviare. Se il messaggio viene nuovamente visualizzato, contattare il Servizio clienti.
All'avvio viene visualizzato il messaggio di errore GRUB	Errore interno dell'unità disco rigido. Far riparare il sistema. Contattare il Servizio clienti.
La schermata iniziale è visualizzata, ma la barra di avanzamento non si sposta da oltre 5 minuti	Il sistema operativo è danneggiato. Far riparare il sistema. Contattare il Servizio clienti.
Viene visualizzata l'icona di una scopa nell'area delle icone sullo schermo	Questa icona, visualizzata una volta al mese, ricorda all'utente di controllare i filtri dell'aria. Arrestare il sistema e controllare i filtri Fare clic sull'icona Viene visualizzata una finestra pop-up. Fare clic su Sì nella finestra pop-up L'icona scomparirà
Artefatto, cono o coni bianchi in modalità B-Mode e/o cono o coni colorati nell'immagine Color Flow, a partire dalla linea cutanea	Riavviare il sistema. Se non si osserva alcun cambiamento, contattare il Servizio clienti.

Capitolo 11. Reporting dettagliato relativo alla potenza acustica

Dati di temperatura massima

La tabella seguente indica la temperatura massima che può raggiungere ogni trasduttore.

Tabella 11.1. Temperatura massima per ogni trasduttore

Nome trasduttore	Temperatura massima	Metodo di test
SL15-4	21,5°C	Aria stabile
SL18-5	21,5°C	Aria stabile
SC6-1	43°C	Aria stabile
XC6-1	47,5°C	Aria stabile
SE12-3	Aumento massimo = 3,6°C	Uso simulato
SEV12-3	Aumento massimo = 4,8°C	Uso simulato
SLV16-5	39,1°	Aria stabile
SL10-2	25,4°C	Aria stabile
SMC12-3	44,9°C	Aria stabile
XP5-1	48,1°C	Aria stabile
SLH20-6	40,1°C	Aria stabile

Tabella dei simboli utilizzati nel reporting della potenza acustica

Nelle tabelle dei rapporti relativi alla potenza acustica riportate di seguito vengono utilizzati i seguenti simboli:

Simbolo	Termine
f_{awf}	frequenza acustica operativa
$I_{pa,\alpha}$	intensità mediata sull'impulso attenuata
I_{spta}	intensità media temporale, picco spaziale
$I_{spta,\alpha}$	intensità media temporale, picco spaziale attenuati

Simbolo	Termine
MI	indice meccanico
n_{pps}	numero di impulsi per linea di scansione ultrasonica
P	potenza di uscita
p_{1x1}	potenza di uscita al quadrato limitata
$p_{r,\alpha}$	pressione acustica di picco negativo attenuata
p_r	pressione acustica di picco negativo
pr	frequenza di ripetizione degli impulsi
srr	frequenza di ripetizione di scansione
TI	indice termico
TIB	indice termico delle ossa
TIC	indice termico delle ossa del cranio
TIS	indice termico dei tessuti molli
z_b	profondità dell'indice termico delle ossa
z_{MI}	profondità per indice meccanico
$z_{pii,\alpha}$	profondità per integrale di intensità di impulso attenuata
z_s	profondità dell'indice termico dei tessuti molli

Tabelle dettagliate relative alla potenza acustica

Tabella riepilogativa Modalità/ Trasduttore potenza acustica

Il sistema a ultrasuoni Aixplorer® Ultimate di SuperSonic Imagine è conforme allo standard IEC 60601-2-37.

Nella tabella seguente sono riepilogate le combinazioni trasduttore/modalità per le quali l'indice MI o TI massimo globale visualizzato è maggiore di 1,0.

Tabella 11.2. Combinazioni di trasduttore/modalità per cui l'indice MI o TI massimo globale visualizzato è maggiore di 1,0.

Modalità di funzionamento	Trasduttori										
	SL15-4	SL18-5	SC6-1	SE12-3	SLV16-5	SL10-2	SMC12-3	XP5-1	SLH20-6	XC6-1	SEV12-3
B-Mode	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒
Doppler a onde pulsate	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒
Color Doppler	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒
Doppler a modulazione di ampiezza	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒
Color Doppler direzionale	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒
Modalità SWE™	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒			☒	☒
B-Mode + Doppler a onde pulsate	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒
Harmonic Imaging	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒	☒
CEUS			☒							☒	☒
B-Mode + 3D					☒						☒
Colore + 3D											☒
SWE™ + 3D					☒						☒
M-Mode			☒	☒						☒	☒

Imprecisioni di misurazione

L'ampia imprecisione indicata per la visualizzazione degli indici meccanici e termici si basa su un'imprecisione standard moltiplicata per un fattore di copertura $k=2$, che fornisce una probabilità di copertura del 95% circa.

Al livello di imprecisione di cui sopra, il risultato di precisione per l'Indice meccanico (MI) è $\pm 19,3\%$ e il risultato di precisione per l'Indice termico (TI) è $\pm 53,1\%$.

Quantità acustica	Imprecisione di misurazione
Potenza (P)	$\pm 53,1\%$
Pressione ($p_{r,\alpha}$)	$\pm 19,3\%$
Intensità ($I_{pi\alpha}$ con max MI)	$\pm 53,1\%$
Frequenza centrale (f_{awf})	$\pm 1\%$

Tabelle dettagliate relative alla potenza acustica

Per ciascuna combinazione selezionata di trasduttore/modalità della tabella precedente, viene fornita una tabella dettagliata sulla potenza acustica nelle pagine successive.

Le sonde per le quali il TIC è contrassegnato con (b) non sono destinate all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Trasduttore SL15-4

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo			1,7	(a)		(a)		(a)
Valore dei componenti dell'indice				n.	-	n.	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	CD: 3,55 B: 3,82					
	P	(mW)		n.		n.		n.
	P_{1x1}	(mW)		n.		n.		
	z_s	(cm)			-			
	z_b	(cm)					-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 1,6 B: 1,41					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-					
	f_{awf}	(MHz)	CD: 7,38 B: 5,25	n.		n.		n.
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 176 B: 16					
	sr	(Hz)	14					
	η_{pps}		CD: 11 B: 1					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 26 B: 310					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 123 B: 12					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 279 B: 21					

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$p_r^a z_{pii}$	(MPa)	CD: 4,41 B: 4,59				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2						
	Condizione 3						
	Condizione 4						

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

Condizione 1: UpExtVeinous, Fundamental B-mode, Zona focale 22 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	3,29		3,29		4,5*
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,24 F: 2,51 B: 0,38	P: 1,62 F: 0,73 B: 0,38	P: 0,24 F: 2,51 B: 0,38	P: 1,99 F: 0,51 B: 0,38 P: 2,62 F: 2,1 B: 0,36	
Parametri acustici associati	$P_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 4,05 F: 2,93 B: 3,76				
	P	(mW)		P: 212 F: 70,3 B: 16,6	P: 212 F: 70,3 B: 16,6		P: 272 F: 131 B: 16,6
	P_{1x1}	(mW)		P: 19,1 F: 42,4 B: 7,4	P: 19,1 F: 42,4 B: 7,4		
	z_s	(cm)			P: 1,79 F: 2,4		
	z_b	(cm)				P: 1,79 F: 1,5	
	z_{MI}	(cm)	B: 1,41				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,92 F: 1,35				
	f_{awf}	(MHz)	P: 6 F: 5,63 B: 5,25	P: 5 F: 7,5 B: 7,63	P: 5 F: 7,5 B: 7,63		P: 5 F: 5,63 B: 7,63
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 2 F: 84 B: 24				
	srr	(Hz)	2				
	n_{pps}		P: 1 F: 42 B: 12				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 452 F: 288 B: 310					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	P: 383 F: 27 B: 34					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 490 F: 49 B: 52					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 5,42 F: B: 7,63					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		TIC
	Condizione 3							
	Condizione 4							

* La somma di TI dal caso peggiore di ciascuna modalità di composizione è maggiore di 4,5; comunque il sistema controlla la potenza per limitare il TI a 4,5

Condizione 1: Generale, Posizione casella SWE 20 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Seno, Posizione casella SWE 45 mm, RIS, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,4	1,09		2,44		1,84
Valore dei componenti dell'indice			0,85	0,78	0,86	2,44	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	3,2				
	P	(mW)		43,6	32,7		20,3
	P_{1x1}	(mW)		43,6	32,7		
	z_s	(cm)			0,84		
	z_b	(cm)				1,35	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	1,29				
	f_{awf}	(MHz)	5,125	5,38	5,25		5
Y (cm)	pr	(Hz)	1064				
	sr	(Hz)	-				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	243				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	549				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	881				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	3,89				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2			TIS			
	Condizione 3				TIB		
	Condizione 4						TIC

Condizione 1: Generale, Zona focale 22 mm, SV 1,5 mm, Scala 8 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 68 mm, SV 2 mm, Scala 65 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 52 mm, SV 2 mm, Scala 65 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 4: Generale, Zona focale 7 mm, SV 0,5 mm, Scala 65 cm/s,
Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SL18-5

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,6	(a)		(a)		(a)
Valore dei componenti dell'indice			N.	-	N.	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 2,88 B: 3,34				
	P	(mW)		N.	N.		N.
	P_{1x1}	(mW)		N.	N.		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 1,4 B: 1,43				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 7,5 B: 5,25	N.	N.		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 288 B: 70				
	srr	(Hz)	18				
	n_{pps}		CD: 16 B: 4				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 311 B: 41				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 94 B: 15				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 96 B: 54				

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$p_{r,a} z_{pii}$	(MPa)	CD: 4,41 B: 4,59				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2						
	Condizione 3						
	Condizione 4						

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

Condizione 1: B: Tiroide, Harmonic B-mode, Zona focale 14 mm, PEN, SuperCompound attivato, Med HD/Cadenza, Potenza acustica 0 dB

COL: Seno, Zona focale 14 mm, PEN, Med HD/Cadenza, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,8	2,84		3,21		4,0
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,24 F: 1,64 B: 0,31	P: 1,61 F: 0,91 B: 0,31	P: 0,24 F: 1,64 B: 0,31	P: 1,99 F: 0,91 B: 0,31 P: 2,62 F: 1,37 B: 0,26	
Parametri acustici associati	$P_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 3,99 F: 2,54 B: 3,34				
	P	(mW)		P: 125 F: 79 B: 7,3	P: 125 F: 79 B: 7,3		P: 125 F: 79 B: 11,6
	P_{1x1}	(mW)		P: 9,9 F: 79 B: 9,7	P: 9,9 F: 79,9 B: 7,3		
	z_s	(cm)			P: 1,79 F: 2,34		
	z_b	(cm)				P: 1,79 F: 1,34	
	z_{MI}	(cm)	B: 1,37				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,42 F: 1,55				
	f_{awf}	(MHz)	P: 5 F: 7,5 B: 5,25	P: 5 F: 7,5 B: 7,63	P: 5 F: 7,5 B: 7,63		P: 5 F: 5,63 B: 7,63
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 2 F: 624 B: 70				
	srr	(Hz)	1				
	n_{pps}		P: 2 F: 624 B: 70				

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$I_{pa, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(W/cm ²)	P: 21,9 F: 10,5 B: 41				
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 471 F: 99 B: 15				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 490 F: 221 B: 54				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 5,2 F: 3,8 B: 4,6				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2			TIS	TIB		TIC
	Condizione 3						
	Condizione 4						

P: componente Push; F: componente Flat; B: componente B

Condizione 1: PUSH e FLAT: Seno, Posizione casella SWE 20 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

B: Tiroide, Harmonic B-mode, Zona focale 14 mm, PEN, SuperCompound attivato, Med HD/Cadenza, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: PUSH e FLAT: Seno, Posizione casella SWE 45 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

B: Tiroide, Harmonic B-mode, Zona focale 14 mm, PEN, SuperCompound attivato, Med HD/Cadenza, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + Trivu

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,8	3,06		3,43		4,3
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,24 F: 1,64 CDF: 0,39 B: 0,31	P: 1,61 F: 0,91 CDF: 0,22 B: 0,31	P: 0,24 F: 1,64 CDF: 0,39 B: 0,31	P: 1,99 F: 0,91 CDF: 0,22 B: 0,31 P: 2,62 F: 1,37 CDF: 0,30 B: 0,26	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 3,99 F: 2,54 CDF: 2,54 B: 3,34				
	P	(mW)		P: 125 F: 79 CDF: 18,8 B: 7,3	P: 125 F: 79 CDF: 18,8 B: 7,3	P: 125 F: 79 CDF: 18,8 B: 11,6	
	P_{1x1}	(mW)		P: 9,9 F: 79 CDF: 11,1 B: 9,7	P: 9,9 F: 79,9 CDF: 11,1 B: 7,3		
	z_s	(cm)			P: 1,79 F: 2,34 CDF: 2,34		
	z_b	(cm)				P: 1,79 F: 2,34 CDF: 2,34	
	z_{MI}	(cm)	B: 1,37				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,42 F: 1,55				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			CDF: 1,55					
	f_{awf}	(MHz)	P: 5 F: 7,5 CDF: 7,5 B: 5,25	P: 5 F: 7,5 CDF: 7,5 B: 7,63	P: 5 F: 7,5 CDF: 7,5 B: 7,63	P: 5 F: 5,63 CDF: 7,5 B: 7,63		
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 2 F: 624 CDF: 200 B: 70					
	srr	(Hz)	1					
	η_{pps}		P: 2 F: 624 CDF: 200 B: 70					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 21,9 F: 10,5 CDF: 10,5 B: 41					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	P: 471 F: 99 CDF: 32 B: 15					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 490 F: 221 CDF: 71 B: 54					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 5,2 F: 3,8 CDF: 4,6					

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 4,6					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		TIC
	Condizione 3							
	Condizione 4							

P: componente Push; F: componente Flat; CDF: componente Color Doppler Flat; B: componente B

Condizione 1: PUSH e FLAT: Seno, Posizione casella SWE 20 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

B: Tiroide, Harmonic B-mode, Zona focale 14 mm, PEN, SuperCompound attivato, Med HD/Cadenza, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: PUSH e FLAT: Seno, Posizione casella SWE 45 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

B: Tiroide, Harmonic B-mode, Zona focale 14 mm, PEN, SuperCompound attivato, Med HD/Cadenza, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,5	0,92		2,21		1,4
Valore dei componenti dell'indice			0,91	0,65	0,91	2,18	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	3,3				
	P	(mW)		36,4	36,4		21,8
	P_{1x1}	(mW)		5,94	5,94		
	z_s	(cm)			1,1		
	z_b	(cm)				1,35	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	1,41				
	f_{awf}	(MHz)	5,125	5,38	5,37		5,125
Y (cm)	pr	(Hz)	1093				
	sr	(Hz)	-				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	186				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	536				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	801				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	4,24				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2			TIS	TIB		
	Condizione 3						TIC
	Condizione 4						

Condizione 1: Generale, Zona focale 22 mm, SV 1 mm, Scala 8 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 68 mm, SV 0,5 mm, Scala 110 cm/s, HPRF attivata, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 2 mm, SV 1,5 mm, Scala 190 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SC6-1 Gen I e Gen II

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,6	2,38		2,38		(b)
Valore dei componenti dell'indice			CD: 1,92 B: 0,46	-	CD: 1,92 B: 0,46	-	
Parametri acustici associati	$P_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 2,35 B: 2,38				
	P	(mW)		CD: 277 B: 60	CD: 277 B: 60		N.
	P_{1x1}	(mW)		CD: 218 B: 52,4	CD: 218 B: 52,4		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)		CD: 1,23 B: 2,36			
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)		-			
	f_{awf}	(MHz)		CD: 3,06 B: 2,19	CD: 2,44 B: 1,88	CD: 2,44 B: 1,88	
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 99 B: 9				
	srr	(Hz)	9				
	n_{pps}		CD: 11 B: 1				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 164 B: 118				
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 35 B: 5				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 46 B: 8					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	CD: 2,69 B: 3,17					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI	TIS		TIB		N.
	Condizione 2							N.
	Condizione 3							N.
	Condizione 4							N.

CD: modalità Color Doppler; B: B-Mode

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione1: Generale, Fundamental B-mode, Zona focale 22 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,6	2,77		3,03		(b)
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,62 F: 1,69 B: 0,46	P: 0,45 F: 0,27 B: 0,46	P: 0,57 F: 1,69 B: 0,46	P: 1,3 F: 1,27 B: 0,46	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 2,55 F: 1,29 B: 2,38				
	P	(mW)		P: 56 F: 365 B: 60	P: 57 F: 365 B: 60		N.
	P_{1x1}	(mW)		P: 52 F: 126 B: 52	P: 48 F: 126 B: 52		
	z_s	(cm)		P: 2,42 F: 3,25			
	z_b	(cm)				P: 5,25 F: 3,25	
	z_{MI}	(cm)	B: 2,36				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,2 F: 1,34				
	f_{awf}	(MHz)	P: 2,5 F: 2,81 B: 2,19	P: 2,5 F: 2,81 B: 2,31	P: 2,5 F: 2,81 B: 2,31		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 42 B: 6				
	srr	(Hz)	1				
	η_{pps}		P: 1 F: 42 B: 6				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 10 F: 55 B: 415				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 53 F: 5,2 B: 4,7					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 50 F: 5,5 B: 7,9					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 2,38 F: 1,09 B: 2,37					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					N.
	Condizione 2			TIS				N.
	Condizione 3					TIB		N.
	Condizione 4							N.

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: componente Push; F: componente Flat; B: componente B

Condizione 1: Generale, Posizione casella SWE 45 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Posizione casella SWE 75 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Posizione casella SWE 70 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,0	3,74		4,5		(b)
Valore dei componenti dell'indice			3,74	2,1	2,42	4,5	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	1,52				
	P	(mW)		332	246		N.
	P_{1x1}	(mW)		349	226		
	z_s	(cm)			2,57		
	z_b	(cm)				5,8	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	2,91				
	f_{awf}	(MHz)	2,19	2,25	2,25		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	3787				
	sr	(Hz)	-				
	n_{pps}		3787				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	276				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	549				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	876				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	1,51				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2			TIS			
	Condizione 3				TIB		
	Condizione 4						

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Generale, Zona focale 48 mm, SV 1,5 mm, Scala 65 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 180 mm, SV 3,0 mm, Scala 65 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 180 mm, SV 10,0 mm, Scala 65 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: M-Mode

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,0	(a)		4,5*		(b)
Valore dei componenti dell'indice			N.	N.	0,66	4,5	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	1,77				
	P	(mW)		N.	68,6		N.
	P_{1x1}	(mW)		N.	59		
	z_s	(cm)			N.		
	z_b	(cm)				3,65	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	1,47				
	f_{awf}	(MHz)	3	N.		2,0	
Y (cm)	pr	(Hz)	1000				
	sr	(Hz)	-				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	141				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	145				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	231				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	1,98				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2				TIB		
	Condizione 3						
	Condizione 4						

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

* La somma di TI dal caso peggiore di ciascuna modalità di composizione è maggiore di 4,5; comunque il sistema controlla la potenza per limitare il TI a 4,5

Condizione 1: Ginecologica, Zona focale 18 mm, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Ginecologica, Zona focale 180 mm, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore XC6-1

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	4.5*		4.5*		(b)
Valore dei componenti dell'indice			CD: 4,73 B: 0,21	-	CD: 4,73 B: 0,21	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 2,77 B: 2,38				
	P	(mW)		CD: 648 B: 27	CD: 648 B: 27		N.
	P_{1x1}	(mW)		CD: 473 B: 21,2	CD: 473 B: 21,2		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 4,05 B: 4,46				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 2,75 B: 2	CD: 2,06 B: 2,69	CD: 2,06 B: 2,69		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 140 B: 28				
	srr	(Hz)	14				
	η_{pps}		CD: 10 B: 2				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 252 B: 186				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 486				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 50					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 1213 B: 97					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	CD: 2,78 B: 2,37					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

CD: componente Color Doppler; B: componente B

* La somma di TI dal caso peggiore di ciascuna modalità di composizione è maggiore di 4,5; comunque il sistema controlla la potenza per limitare il TI a 4,5

Condizione 1: B: Renale, Harmonic B-mode, Zona focale 86 mm, GEN, MED, Potenza acustica 0 dB

COL: GenOs, Posizione casella 110 mm, RIS, MED, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: B: Tiroide, Fundamental B-mode, Zona focale 64 mm, PEN, HD, SuperCompound attivato, Potenza acustica 0 dB

COL: Fegato, Posizione casella 140 mm, PEN, HD, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7**	4.5*		4.5*		(b)
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,52 F: 4,02 B: 0,96	P: 0,27 F: 1,56 B: 0,96	P: 0,2 F: 4,02 B: 0,96	P: 0,61 F: 3,19 B: 0,96	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 2,52 F: 1,88 B: 2,38				
	P	(mW)		P: 42,4 F: 440 B: 77,7	P: 16,5 F: 440 B: 77,7		N.
	P_{1x1}	(mW)		P: 38,6 F: 330 B: 75	P: 14,7 F: 330 B: 75		
	z_s	(cm)		P: 3,96 F: 4,89			
	z_b	(cm)				P: 3,9 F: 4,89	
	z_{MI}	(cm)	B: 4,46				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 4,44 F: 4,18				
	f_{awf}	(MHz)	P: 1,8 F: 2,75 B: 2,0	P: 2,83 F: 2,5 B: 2,1	P: 2,83 F: 2,5 B: 2,1		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 42 B: 6				
	srr	(Hz)	1				
	n_{pps}		P: 1 F: 42 B: 6				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 158 F: 126 B: 186				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$I_{spta, \alpha} a z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 258 F: 7,6 B: 10,9					
	$I_{spta} a z_{pii}$	(mW/cm ²)	P: 465 F: 17,3 B: 1,8					
	$p_r a z_{pii}$	(MPa)	P: 3,14 F: 2,76 B: 3,23					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(b) Questa sonda non è destinata all' utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: componente Push; F: componente Flat; B: componente B

* La somma di TI dal caso peggiore di ciascuna modalità di composizione è maggiore di 4,5; comunque il sistema controlla la potenza per limitare il TI a 4,5

***: L'indice MI massimo di ciascuna modalità di composizione è maggiore di 1,7; tuttavia, il sistema controlla la potenza per limitare il MI a 1,7.

Condizione 1: PUSH e FLAT: Generale, Posizione casella SWE 55 mm, Ris, HD, Potenza acustica 0 dB

B: Renale, Harmonic B-mode, Zona focale 86 mm, GEN, MED, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: PUSH e FLAT: Generale, Posizione casella SWE 85 mm, Ris, HD, Potenza acustica 0 dB

B: Tiroide, Fundamental B-mode, Zona focale 64 mm, PEN, HD, SuperCompound attivato, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: PUSH e FLAT: Generale, Posizione casella SWE 35 mm, Ris, HD, Potenza acustica 0 dB

B: Tiroide, Fundamental B-mode, Zona focale 64 mm, PEN, HD, SuperCompound attivato, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo			1,6	2,88		4,5*		(b)
Valore dei componenti dell'indice				2,88	2,05	1,81	4,98	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	2,37					
	P	(mW)		282		209		N.
	P_{1x1}	(mW)		269		172		
	z_s	(cm)			2,57			
	z_b	(cm)					4,95	
	z_{MI}	(cm)	-					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	3,47					
	f_{awf}	(MHz)	2,19		2,25		2,2	
Y (cm)	pr	(Hz)	748					
	sr	(Hz)	-					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	229					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	543					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	658					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	3,08					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS				
	Condizione 3					TIB		
	Condizione 4							

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

* La somma di TI dal caso peggiore di ciascuna modalità di composizione è maggiore di 4,5; comunque il sistema controlla la potenza per limitare il TI a 4,5

Condizione 1: Generale, Zona focale 32 mm, SV 3,0 mm, Scala 13 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 180 mm, SV 1 mm, Scala max, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 86 mm, SV 7,5 mm, Scala max, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: M-Mode

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
				Valore indice massimo	1,7	1,8	3,51	
Valore dei componenti dell'indice				1,8	1,26	1,43	3,51	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	2,38					
	P	(mW)		244	94	N.		
	P_{1x1}	(mW)		187	75			
	z_s	(cm)			4,33			
	z_b	(cm)				4,37		
	z_{MI}	(cm)	-					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	4,46					
	f_{awf}	(MHz)	2,0	2,0	1,81	N.		
Y (cm)	pr	(Hz)	1000					
	sr	(Hz)	-					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	50					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	299					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	500					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	2,37					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS				
	Condizione 3				TIB			
	Condizione 4							

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione1: Addominale, Harmonic B-mode, Zona focale 32 mm, RIS, MED, Potenza acustica 0 dB

Condizione2: Addominale, Harmonic B-mode, Zona focale 180 mm, GEN, MED, Potenza acustica 0 dB

Condizione3: Addominale, Harmonic B-mode, Zona focale 66 mm,
GEN, MED, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SE12-3 Gen I e Gen II

Modalità operativa: Doppler 2D + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	(a)		(a)		(b)
Valore dei componenti dell'indice			N.	-	N.	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 3,27 B: 3,6				
	P	(mW)		N.	N.		N.
	P_{1x1}	(mW)		N.	N.		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 0,79 B: 0,74				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 6,63 B: 4,75	N.	N.		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 275 B: 25				
	srr	(Hz)	25				
	n_{pps}		CD: 11 B: 1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 250 B: 310				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 31 B: 8				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 67 B: 8				

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$p_r^a z_{pii}$	(MPa)	CD: 3,23 B: 3,16				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2						
	Condizione 3						
	Condizione 4						

CD: componente Color Doppler; B: componente B

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Generale, Fundamental B-mode, Zona focale 22 mm, PEN, FOT, Color Pen Med, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,8	1,63		2,38		(b)
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,46 F: 0,67 B: 0,5	P: 0,2 F: 0,5 B: 0,5	P: 0,4 F: 0,67 B: 0,5	P: 1,16 F: 0,71 B: 0,5	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 3,38 F: 2,25 B: 3,36				
	P	(mW)		P: 92 F: 42,8 B: 32,1	P: 92 F: 42,8 B: 32,1		N.
	P_{1x1}	(mW)		P: 77,9 F: 31,3 B: 23,2	P: 74,9 F: 31,3 B: 23,2		
	z_s	(cm)		P: 1,85 F: 1,97			
	z_b	(cm)				P: 1,95 F: 1,97	
	z_{MI}	(cm)	B: 0,74				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,75 F: 0,5				
	f_{awf}	(MHz)	P: 4,35 F: 5 B: 4,13	P: 4,1 F: 4,5 B: 4,25	P: 4,1 F: 4,5 B: 4,25		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 42 B: 20				
	sr	(Hz)	1				
	n_{pps}		P: 1 F: 42 B: 20				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 246 F: 253				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 311					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 142 F: 8,3 B: 17,6					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 238 F: 9,5 B: 27,5					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 4,35 F: 2,43 B: 4,29					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: componente Push; F: componente Flat; B: componente B

Condizione 1: Generale, Posizione casella SWE 20 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Posizione casella SWE 40 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Posizione casella SWE 35 mm, Std, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC	
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie		
Valore indice massimo		1,2	(a)		2,92		(b)	
Valore dei componenti dell'indice			N.	N.	1	2,92		
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	2,62					
	P	(mW)		N.	46,6		N.	
	P_{1x1}	(mW)		N.		46,6		
	z_s	(cm)			N.			
	z_b	(cm)				0,9		
	z_{MI}	(cm)	-					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	2,1					
	f_{awf}	(MHz)	4,63	N.		4,5		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	2396					
	sr	(Hz)	-					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	272					
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	296					
	$I_{spta} z_{pii}$	(mW/cm ²)	611					
	$p_r z_{pii}$	(MPa)	3,62					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2					TIB		
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Generale, Zona focale 48 mm, SV 0,5 mm, Scala 31 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 22 mm, SV 3,0 mm, Scala 31 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: M-Mode

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo			1,6	(a)		(a)		(b)
Valore dei componenti dell'indice				N.	N.	N.	N.	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	3,32					
	P	(mW)		N.		N.		N.
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		N.		N.		
	z_s	(cm)			N.			
	z_b	(cm)					N.	
	z_{MI}	(cm)	-					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	2,1					
	f_{awf}	(MHz)	4,5	N.		N.		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	1000					
	sr	(Hz)	-					
	η_{pps}		1					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	0,37					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	222					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	425					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	1,98					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Primo su, Zona focale 22 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SE12-3 Gen III

Modalità operativa: Doppler 2D + CD

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo			1,65	(a)		(a)		(b)
Valore dei componenti dell'indice				-	-	-	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 3,02 B: 4,2					
	P	(mW)		-	-	-	-	
	P_{1x1}	(mW)		-	-	-	-	
	z_s	(cm)			-			
	z_b	(cm)					-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 0,76 B: 0,48					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-					
	f_{awf}	(MHz)	CD: 6,63 B: 6,75		-		-	-
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 185 B: 40					
	sr	(Hz)	40					
	η_{pps}		CD: 5 B: 1					
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 232 B: 584					
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 67 B: 42					
	$I_{spta} z_{pii}$	(mW/cm ²)	CD: 671 B: 65					

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$p_r^a z_{pii}$	(MPa)	CD: 2,9 B: 4,2					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

CD: componente Color Doppler; B: componente B

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

B: Prostata, Fundamental B-mode, Zona focale 30 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

COL: Generale, Zona focale 14 mm, RIS, Med, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	1,2		2,23		(a)
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,26 F: 1,08 B: 0,05	P: 0,16 F: 1,0 B: 0,05	P: 0,3 F: 1,1 B: 0,05	P: 1,0 F: 1,2 B: 0,05	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 3,47 F: 1,25 B: 1,65				
	P	(mW)		P: 13,6 F: 83,6 B: 2,3	P: 15,5 F: 83,6 B: 2,3		-
	P_{1x1}	(mW)		P: 13,6 F: 50,9 B: 1,8	P: 13,6 F: 50,9 B: 1,8		
	z_s	(cm)		P: 1,76 F: 1,97			
	z_b	(cm)				P: 2,16 F: 1,97	
	z_{MI}	(cm)	B: 0,48				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 2,16 F: 0,5				
	f_{awf}	(MHz)	P: 4,1 F: 4,38 B: 6,75	P: 4,1 F: 4,38 B: 4,25	P: 4,1 F: 4,38 B: 4,25		-
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 786 B: 40				
	sr	(Hz)	1				
	n_{pps}		P: 1 F: 786 B: 40				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 157 F: 240				

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
		B: 584					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²) P: 147 F: 160 B: 42					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²) P: 266 F: 154 B: 66					
	p_r a z_{pii}	(MPa) P: 4,58 F: 2,25 B: 4,22					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1	MI					
	Condizione 2		TIS		TIB		
	Condizione 3						
	Condizione 4						

(a) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: componente Push; F: componente Flat; B: componente B

Condizione 1: B: Prostata, Fundamental B-mode, Zona focale 30 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

F: Generale, Potenza acustica 0 dB.

P: Generale, Posizione casella SWE profondità 2 mm, Dimensioni casella SWE profondità 32 mm.

Condizione 2: B: Prostata, Fundamental B-mode, Zona focale 30 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

F: Generale, Pen, Potenza acustica 0 dB.

P: Generale, Posizione casella SWE profondità 9,5 mm, Dimensioni casella SWE profondità 37 mm.

Condizione 3: B: Prostata, Fundamental B-mode, Zona focale 30 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

F: Generale, Potenza acustica 0 dB.

P: Generale, Posizione casella SWE profondità 2 mm, Dimensioni casella SWE profondità 32 mm.

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,38	(a)		2,92		(b)
Valore dei componenti dell'indice			-	-	0,84	2,51	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	2,92				
	P	(mW)		-	39,4		-
	P_{1x1}	(mW)		-	39,4		
	z_s	(cm)			N.		
	z_b	(cm)				0,9	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	2,04				
	f_{awf}	(MHz)	4,5	-	4,5		-
Y (cm)	pr	(Hz)	724				
	sr	(Hz)	1				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	435				
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	447				
	$I_{spta} z_{pii}$	(mW/cm ²)	883				
	$p_r z_{pii}$	(MPa)	3,9				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2				TIB		
	Condizione 3						
	Condizione 4						

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Generale, Posizione SV profondità 40 mm, Dimensioni SV 2 mm, Scala 6,2 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Posizione SV profondità 50 mm, Dimensioni SV 2 mm, Scala 170 cm/s (HPRF), Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: M-Mode

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo			1,37	(a)		(a)		(b)
Valore dei componenti dell'indice				-	-	-	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	2,93					
	P	(mW)		-		-		-
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		-		-		
	z_s	(cm)			-			
	z_b	(cm)					-	
	z_{MI}	(cm)	-					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	2,1					
	f_{awf}	(MHz)	5		-		-	-
Y (cm)	pr	(Hz)	1000					
	sr	(Hz)	1					
	η_{pps}		1					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	300,2					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	150					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	298					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	3,66					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Ginecologica, Zona focale 40 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SEV12-3

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,85	(a)		(a)		(a)
Valore dei componenti dell'indice			N.	-	N.	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	CD: 3,56 B: 4,59				
	P	(mW)		N.	N.		N.
	P_{1x1}	(mW)		N.	N.		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 0,54 B: 0,83				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 6,63 B: 6,38	N.	N.		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 225 B: 15				
	sr	(Hz)	15				
	n_{pps}		CD: 11 B: 1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 435 B: 227				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 40 B: 16				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 52 B: 23				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	CD: 3,83				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 5,46					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico transcranico o neonatale. CD: componente Color Doppler; B: componente B

Condizione 1: Ginecologica, Fundamental B-mode, Zona focale 14 mm, RIS, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,85	1,51		3,09		(b)
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,3 F: 1,36 B: 0,25	P: 0,19 F: 1,08 B: 0,25	P: 0,3 F: 1,36 B: 0,25	P: 1,17 F: 1,67 B: 0,25	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 3,3 F: 3,4 B: 4,59				
	P	(mW)		P: 15,5 F: 86,3 B: 7,67	P: 15,5 F: 86,3 B: 7,67		N.
	P_{1x1}	(mW)		P: 15,5 F: 65 B: 7,38	P: 15,5 F: 65 B: 7,38		
	z_s	(cm)		P: 1,72 F: 1,87			
	z_b	(cm)				P: 1,2 F: 1,87	
	z_{MI}	(cm)	B: 0,85				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,79 F: 0,53				
	f_{awf}	(MHz)	P: 4,1 F: 5,63 B: 6,38	P: 4,1 F: 4,5 B: 7,13	P: 4,1 F: 4,5 B: 7,13		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1,8 F: 77 B: 7				
	srr	(Hz)	1,8				
	n_{pps}		P: 1 F: 43 B: 4				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 401 F: 269 B: 658				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 480 F: 17 B: 8					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 465 F: 21 B: 11					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 4,38 F: 2,98 B: 5,46					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI	TIS		TIB		
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(b) Questa sonda non è destinata all'uso in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: componente Push; F: componente Flat; B: componente B

Condizione 1: Generale, Posizione casella SWE 40 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC	
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie		
Valore indice massimo		1,63	(a)		2,21		(b)	
Valore dei componenti dell'indice			N.	N.	0,86	2,21		
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	1,95					
	P	(mW)		N.	40,1		N.	
	P_{1x1}	(mW)		N.		40,1		
	z_s	(cm)			N.			
	z_b	(cm)				2,1		
	z_{MI}	(cm)	-					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	1,81					
	f_{awf}	(MHz)	4,5	N.		4,5		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	724					
	sr	(Hz)	-					
	n_{pps}		1					
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	401					
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	113					
	$I_{spta} z_{pii}$	(mW/cm ²)	218					
	$p_r z_{pii}$	(MPa)	4,47					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2					TIB		
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Generale, Zona focale 30 mm, SV 1,5 mm, Scala 6 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 60 mm, SV 2,5 mm, Scala 10 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: M-Mode

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo			1,85	(a)		(a)		(b)
Valore dei componenti dell'indice				N.	N.	N.	N.	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	4,59					
	P	(mW)		N.		N.		N.
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		N.		N.		
	z_s	(cm)			N.			
	z_b	(cm)					N.	
	z_{MI}	(cm)	-					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	0,83					
	f_{awf}	(MHz)	6,38	N.		N.		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	1000					
	sr	(Hz)	-					
	η_{pps}		1					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	658					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	255					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	360					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	5,46					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Ginecologica, Fundamental B-mode, Zona focale 14 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SLV16-5 Gen II

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	(a)		(a)		(b)
Valore dei componenti dell'indice			N.	-	N.	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 4,12 B: 4,6				
	P	(mW)		N.	N.		N.
	P_{1x1}	(mW)		N.	N.		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 1,28 B: 0,63				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 7,5 B: 7,75	N.	N.		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 150 B: 15				
	sr	(Hz)	15				
	η_{pps}		CD: 10 B: 15				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 517 B: 896				
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 123 B: 2				
	$I_{spta} z_{pii}$	(mW/cm ²)	CD: 279				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 2,5					
	$p_r^a z_{pii}$	(MPa)	CD: 5,53 B: 5,61					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

CD: componente Color Doppler; B: componente B

Condizione 1: Generale, Harmonic B-mode, Zona focale 22 mm, RIS, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	3,13		3,13		(b)
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,24 F: 2,51 B: 0,38	P: 1,62 F: 0,73 B: 0,38	P: 0,24 F: 2,51 B: 0,38	P: 1,99 F: 0,51 B: 0,38	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 4,05 F: 3,31 B: 5,37				
	P	(mW)		P: 212 F: 70,3 B: 16,6	P: 212 F: 70,3 B: 16,6		N.
	P_{1x1}	(mW)		P: 19,1 F: 42,4 B: 7,4	P: 19,1 F: 42,4 B: 7,4		
	z_s	(cm)		P: 1,79 F: 2,4			
	z_b	(cm)				P: 1,79 F: 1,52	
	z_{MI}	(cm)	B: 0,66				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,92 F: 1,24				
	f_{awf}	(MHz)	P: 6 F: 7,5 B: 7,75	P: 5 F: 7,5 B: 7,63	P: 5 F: 7,5 B: 7,63		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 2 F: 84 B: 24				
	srr	(Hz)	2				
	n_{pps}		P: 1 F: 42 B: 12				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 452 F: 312 B: 896				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 392 F: 13,6 B: 9,3					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 450 F: 21 B: 11					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 5,42 F: 4,08 B: 5,61					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		N.
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(b) Questa sonda non è destinata all' utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: componente Push; F: componente Flat; B: componente B

Condizione 1: Generale, Posizione casella SWE 20 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Seno, Posizione casella SWE 45 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,4	1,09		2,69		(b)
Valore dei componenti dell'indice			1,09	0,77	0,9	2,69	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	3,18				
	P	(mW)		45,9	35,9		N.
	P_{1x1}	(mW)		45,9	35,9		
	z_s	(cm)			1,1		
	z_b	(cm)				1,1	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	0,5				
	f_{awf}	(MHz)	5	5	5,25		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	837				
	sr	(Hz)	-				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	378				
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	487				
	$I_{spta} z_{pii}$	(mW/cm ²)	574				
	$p_r z_{pii}$	(MPa)	3,49				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2			TIS			
	Condizione 3				TIB		
	Condizione 4						

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Generale, Zona focale 7 mm, SV 5,0 mm, Scala 6 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 68 mm, SV 2,5 mm, Scala 54 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 52 mm, SV 1 mm, Scala 54 cm/s,
Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SLV16-5 Gen III

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	1,23		1,23		(a)
Valore dei componenti dell'indice			CD: 1,06 B: 0,17	-	CD: 1,06 B: 0,17	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 4,06 B: 4,11				
	P	(mW)		CD: 21,2 B: 8,02	CD: 21,2 B: 8,02		-
	P_{1x1}	(mW)		CD: 19,3 B: 6,8	CD: 19,3 B: 6,8		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 1,29 B: 1,03				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 7,38 B: 6	CD: 9 B: 5,63	CD: 9 B: 5,63		-
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 118 B: 6				
	sr	(Hz)	19				
	η_{pps}		CD: 6 B: 1				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 610 B: 749				
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 166				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 101					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 354 B: 156					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	CD: 5,49 B: 4,95					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

CD: componente Color Doppler; B: componente B

Condizione 1: B: Seno, THI B-mode, Zona focale 68 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

CD: Seno, Zona focale 22 mm, GEN, Med, Potenza acustica 0 dB.

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	(a)		1,38		(b)
Valore dei componenti dell'indice			-	P: 0,25 F: 0,6 B: 0,17	P: 0,65 F: 0,56 B: 0,17	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 4,12 F: 3,69 B: 4,11				
	P	(mW)		-	P: 9,33 F: 43,5 B: 8,02		-
	P_{1x1}	(mW)		-	P: 9,49 F: 17,2 B: 6,8		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				P: 1,72 F: 2,54	
	z_{MI}	(cm)	B: 1,03				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,25 F: 1,18				
	f_{awf}	(MHz)	P: 5,63 F: 7,5 B: 6	-	P: 5,63 F: 7,5 B: 7,63		-
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 624 B: 6				
	sr	(Hz)	1				
	η_{pps}		P: 1 F: 624 B: 19				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 228 F: 353 B: 749				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	P: 328				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			F: 187 B: 101					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 511 F: 353 B: 159					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 4,96 F: 4,9 B: 4,95					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2					TIB		-
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: componente Push; F: componente Flat; B: componente B

Condizione 1: B: Seno, THI B-mode, Zona focale 68 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

F: Seno, Potenza acustica 0 dB.

P: Seno, Std, Posizione casella SWE profondità 7,5 mm, Dimensioni casella SWE profondità 10,2 mm.

Condizione 2: B: Seno, THI B-mode, Zona focale 68 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

F: Seno, Potenza acustica 0 dB.

P: Seno, Std, Posizione casella SWE profondità 26 mm, Dimensioni casella SWE profondità 10,2 mm.

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,6	(a)		1,88		(b)
Valore dei componenti dell'indice			-	-	0,64	1,73	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	3,67				
	P	(mW)		-	23,6		-
	P_{1x1}	(mW)		-	23,6		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				1,09	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	1,15				
	f_{awf}	(MHz)	5	-	5,75		N.
Y (cm)	pr	(Hz)	837				
	sr	(Hz)	1				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	632				
	$I_{spta,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	487				
	$I_{spta} z_{pii}$	(mW/cm ²)	574				
	$p_r z_{pii}$	(MPa)	4,38				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2				TIB		
	Condizione 3						
	Condizione 4						

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Seno, Posizione SV profondità 20 mm, Dimensioni SV 1,5 mm, Scala 6 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Seno, Posizione SV profondità 64 mm, Dimensioni SV 0,5 mm, Scala 93 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SL10-2 Gen I e Gen II

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	1,02		1,02		1,2
Valore dei componenti dell'indice			CD: 0,93 B: 0,1	-	CD: 0,93 B: 0,1	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	CD: 3,28 B: 3,2				
	P	(mW)		CD: 46,6 B: 3,7	CD: 46,6 B: 3,7		CD: 46,6 B: 3,7
	P_{1x1}	(mW)		CD: 44,4 B: 3,7	CD: 44,4 B: 3,7		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 2,08 B: 1,98				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 3,75 B: 3,75	CD: 4,5 B: 5,25	CD: 4,5 B: 5,25		CD: 4,5 B: 5,25
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 330 B: 30				
	srr	(Hz)	30				
	n_{pps}		CD: 11 B: 1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 41 B: 449				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 274				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 4,3					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 487 B: 5,6					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	CD: 3,58 B: 3,68					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		TIC
	Condizione 3							
	Condizione 4							

CD: modalità Color Doppler; B: B-Mode

Condizione 1: Addome, Fundamental B-mode, Zona focale 52 mm, PEN, FOT, Scala 6 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: LowExtVenous, Zona focale 68 mm, GEN, FOT, altezza massima casella, Scala 72 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,8	1,71		3,17		2,19
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,61 F: 0,8 B: 0,1	P: 0,36 F: 1,25 B: 0,1	P: 0,62 F: 1,97 B: 0,1	P: 1,27 F: 1,8 B: 0,1	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	P: 3,34 F: 2,54 B: 3,42				
	P	(mW)		P: 31,2 F: 109,9 B: 3,67	P: 31,2 F: 109,9 B: 3,67		P: 6,5 F: 109,9 B: 3,67
	P_{1x1}	(mW)		P: 31,2 F: 38,3 B: 3,67	P: 31,2 F: 38,3 B: 3,67		
	z_s	(cm)			P: 1,9 F: 2,1		
	z_b	(cm)				P: 1,9 F: 2,1	
	z_{MI}	(cm)	B: 1,98				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,88 F: 1,95				
	f_{awf}	(MHz)	P: 4,1 F: 4,38 B: 3,75	P: 4,1 F: 4,38 B: 5,25	P: 4,1 F: 4,38 B: 5,25		P: 4,1 F: 4,38 B: 5,25
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 48 B: 6				
	sr	(Hz)	1				
	η_{pps}		P: 1 F: 48 B: 6				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 243 F: 196				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 449					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 288 F: 83 B: 7					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 314 F: 155 B: 11					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 3,76 F: 3,26 B: 4,09					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		TIC
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: modalità Push; F: modalità Flat; B: B-Mode

Condizione1: Generale, Casella SWE a 35 mm, Std, Harmonic B-mode, Pen, Potenza acustica 0 dB

Condizione2: Generale, Casella SWE a 50 mm, Std, Fundamental B-mode, Gen, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + Trivu

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,8	2,13		3,77		2,86
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,61 F: 0,8 CDF: 0,27 B: 0,1	P: 0,36 F: 1,25 CDF: 0,42 B: 0,1	P: 0,62 F: 1,97 CDF: 0,66 B: 0,1	P: 1,27 F: 1,8 CDF: 0,6 B: 0,1	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 3,34 F: 2,54 CDF: 2,54 B: 3,42				
	P	(mW)		P: 31,2 F: 109,9 CDF: 36,63 B: 3,67	P: 31,2 F: 109,9 CDF: 36,63 B: 3,67		P: 6,5 F: 109,9 CDF: 36,63 B: 3,67
	P_{1x1}	(mW)		P: 31,2 F: 38,3 CDF: 12,8 B: 3,67	P: 31,2 F: 38,3 CDF: 12,8 B: 3,67		
	z_s	(cm)			P: 1,9 F: 2,1 CDF: 2,1		
	z_b	(cm)				P: 1,9 F: 2,1 CDF: 2,1	
	z_{MI}	(cm)	B: 1,98				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,88 F: 1,95 CDF: 1,95				
	f_{awf}	(MHz)	P: 4,1 F: 4,38	P: 4,1 F: 4,38	P: 4,1 F: 4,38	P: 4,1 F: 4,38	P: 4,1 F: 4,38

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			CDF: 4,38 B: 3,75	CDF: 4,38 B: 5,25	CDF: 4,38 B: 5,25	CDF: 4,38 B: 5,25		
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 480 CDF: 160 B: 6					
	srr	(Hz)	1					
	n_{pps}		P: 1 F: 48 CDF: 160 B: 6					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 243 F: 196 CDF: 196 B: 449					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	P: 288 F: 83 CDF: 27,7 B: 7					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 314 F: 155 CDF: 51,7 B: 11					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 3,76 F: 3,26 CDF: 3,26 B: 4,09					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS	TIB	TIC		
	Condizione 3							

Etichetta indice	MI	TIS		TIB		TIC
		In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	Condizione 4					

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

P: modalità Push; F: modalità Flat; F: modalità Color Doppler Flat; B: B-Mode

Condizione1: Generale, Casella SWE a 35 mm, Std, Harmonic B-mode, Pen, Potenza acustica 0 dB

Condizione2: Generale, Casella SWE a 50 mm, Std, Fundamental B-mode, Gen, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,2	1,7		4,5		2,7
Valore dei componenti dell'indice			1,7	1,22	0,58	4,5	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	2,34				
	P	(mW)		93,3	33,1		29,9
	P_{1x1}	(mW)		93,3	33,1		
	z_s	(cm)			1,31		
	z_b	(cm)				1,96	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	2,28				
	f_{awf}	(MHz)	3,75	3,75	4,125		3,75
Y (cm)	pr	(Hz)	628				
	sr	(Hz)	-				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	275				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	381				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	697				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	2,99				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2			TIS			
	Condizione 3				TIB		
	Condizione 4						TIC

Condizione 1: Generale, Zona focale 52 mm, SV 2,5 mm, Scala 6 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 68 mm, SV 1,5 mm, Scala 80 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 68 mm, SV 4,0 mm, Scala 80 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 4: Generale, Zona focale 7 mm, SV 0,5 mm, Scala 80 cm/s,
Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SMC12-3

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo			1,8	(a)		(a)		(a)
Valore dei componenti dell'indice				N.	-	N.	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	CD: 3,67 B: 3,42					
	P	(mW)		N.		N.		N.
	P_{1x1}	(mW)		N.		N.		
	z_s	(cm)			-			
	z_b	(cm)					-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 2,08 B: 1,98					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-					
	f_{awf}	(MHz)	CD: 5,38 B: 4,25		N.		N.	
Y (cm)	p_{rr}	(Hz)	CD: 275 B: 25					
	s_{rr}	(Hz)	25					
	n_{pps}		CD: 11 B: 2					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 296 B: 3,9					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 152 B: 24					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 222 B: 46					

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$p_r^a z_{pii}$	(MPa)	CD: 3,64 B: 5,12					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2							
	Condizione 3							
	Condizione 4							

CD: modalità Color Doppler; B: B-Mode

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1

Condizione1: Generale, Fundamental B-mode, Zona focale 22 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,8	1,46		2,25		2,31
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,12 F: 1,93 B: 0,2	P: 0,08 F: 1,18 B: 0,2	P: 0,12 F: 1,93 B: 0,2	P: 0,37 F: 1,44 B: 0,2	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 3,34 F: 2,85 B: 3,74				
	P	(mW)		P: 6,32 F: 102,7 B: 11,49	P: 6,32 F: 102,7 B: 11,49		P: 6,32 F: 102,7 B: 10,8
	P_{1x1}	(mW)		P: 6,32 F: 80,93 B: 10,17	P: 6,32 F: 80,93 B: 10,17		
	z_s	(cm)			P: 1,72 F: 2,18		
	z_b	(cm)				P: 1,72 F: 2,18	
	z_{MI}	(cm)	B: 2,19				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 1,79 F: 2,36				
	f_{awf}	(MHz)	P: 4,1 F: 5 B: 4,25	P: 4,1 F: 4,88 B: 5,25	P: 4,1 F: 4,88 B: 5,25		P: 4,1 F: 4,88 B: 5,25
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 42 B: 6				
	sr	(Hz)	1				
	η_{pps}		P: 1 F: 42 B: 6				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 63 F: 232				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 3,9					
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 146 F: 11 B: 4					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 135 F: 10 B: 7					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 3,55 F: 2,29 B: 5,12					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		TIC
	Condizione 3							
	Condizione 4							

P: modalità Push; F: modalità Flat; B: B-Mode

Condizione 1: Generale, Casella SWE a 35 mm, Std, Harmonic B-mode, Pen, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Casella SWE a 50 mm, Std, Fundamental B-mode, Gen, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo			1,3	1,84		3,97		2,85
Valore dei componenti dell'indice				1,84	1,36	1,84	3,97	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	2,75					
	P	(mW)		88,5		88,5		88,5
	$P_{1 \times 1}$	(mW)		88,5		256,7		
	z_s	(cm)			1,16			
	z_b	(cm)					2,06	
	z_{MI}	(cm)	-					
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	0,92					
	f_{awf}	(MHz)	4,5	4,5		4,5		4,5
Y (cm)	pr	(Hz)	724					
	sr	(Hz)	-					
	η_{pps}		1					
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	269					
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	157					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	172					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	2,43					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		TIC
	Condizione 3							
	Condizione 4							

Condizione 1: Generale, Zona focale 22 mm, SV 1,0 mm, Scala 6 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 68 mm, SV 2,0 mm, Scala max, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore XP5-1

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	3,08		3,08		4.5*
Valore dei componenti dell'indice			CD: 2,02 B: 1,06	-	CD: 2,02 B: 1,06	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 1,85 B: 2,28				
	P	(mW)		CD: 149 B: 109	CD: 149 B: 109		CD: 149 B: 109
	P_{1x1}	(mW)		CD: 105 B: 93	CD: 105 B: 93		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 4,84 B: 3,61				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 2,4 B: 1,9	CD: 2,42 B: 2,4	CD: 2,42 B: 2,4		CD: 2,42 B: 2,4
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 248 B: 8				
	srr	(Hz)	8				
	n_{pps}		CD: 8 B: 4				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 202 B: 168				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 185				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 13					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 419 B: 45					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	CD: 2,93 B: 2,4					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		TIC

CD: componente Color Doppler; B: componente B

* La somma di TI dal caso peggiore di ciascuna modalità di composizione è maggiore di 4,5; comunque il sistema controlla la potenza per limitare il TI a 4,5

Condizione 1: TCD. B: Harmonic mode, Zona focale 30 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB. CD: Zona focale 40 mm, RIS, Potenza acustica 0 dB.

Condizione 2: TCD. B: Fundamental mode, Zona focale 100 mm, GEN, Potenza acustica 0 dB. CD: Zona focale 100 mm, RIS, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,5	3,56		4,5* **		4
Valore dei componenti dell'indice			1,73	1,78	0,92	2,4	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	1,64				
	P	(mW)		283	144		283
	P_{1x1}	(mW)		190,7	198,5		
	z_s	(cm)		2,77			
	z_b	(cm)				6,46	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	5,42				
	f_{awf}	(MHz)	1,875	1,9	1,95		1,9
Y (cm)	pr	(Hz)	1704				
	sr	(Hz)	-				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	104,2				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	479				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	849				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	2,168				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2			TIS			TIC
	Condizione 3				TIB		

*: La somma di TI dal caso peggiore di ciascuna modalità di composizione è maggiore di 4,5; tuttavia, il sistema controlla la potenza per limitare il TI a 4,5

** : Configurazione di accensione specifica che porta a un'extrapolazione dei parametri acustici. Pertanto, è stato preso in considerazione sul valore TI finale, che è il motivo per il quale la somma dei Valori dei componenti dell'indice non è pari al Valore indice massimo.

Condizione 1: Generale, Zona focale 34 mm, SV 1,5 mm, Scala 35 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 140 mm, SV 1,5 mm, Scala 60 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 80 mm, SV 0,5 mm, Scala 90 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SLH20-6 Gen II

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	1,33		1,33		1,4
Valore dei componenti dell'indice			CD: 0,87 B: 0,46	-	CD: 0,87 B: 0,46	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 4,81 B: 4,59				
	P	(mW)		CD: 11,3 B: 17,4	CD: 11,3 B: 17,4		CD: 20 B: 12,8
	P_{1x1}	(mW)		CD: 11,3 B: 17,4	CD: 11,3 B: 17,4		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 0,97 B: 1,02				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 8,38 B: 7,13	CD: 8,5 B: 7,38	CD: 8,5 B: 7,38		CD: 7,38 B: 7,38
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 132 B: 24				
	srr	(Hz)	12				
	n_{pps}		CD: 11 B: 2				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 41 B: 449				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 509 B: 226				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 898 B: 50					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	CD: 6,36 B: 5,76					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		
	Condizione 3							TIC
	Condizione 4							

CD: modalità Color Doppler; B: B-Mode

Condizione 1: Generale, Harmonic B-mode, Zona focale 14 mm, RIS, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 40 mm, PEN, FOT, Scala 72 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 30 mm, PEN, FOT, Scala 72 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	1,61		2,01		2,51
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,11 F: 1,12 B: 0,55	P: 0,06 F: 1,01 B: 0,55	P: 0,11 F: 1,12 B: 0,55	P: 0,3 F: 1,23 B: 0,55	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 3,17 F: 4,4 B: 4,59				
	P	(mW)		P: 3,3 F: 54,6 B: 25	P: 3,3 F: 54,6 B: 25		P: 3,3 F: 54,6 B: 25
	P_{1x1}	(mW)		P: 3,3 F: 31,9 B: 25	P: 3,3 F: 31,9 B: 25		
	z_s	(cm)		P: 1,59 F: 1,35			
	z_b	(cm)				P: 1,59 F: 1,35	
	z_{MI}	(cm)	B: 1,02				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 0,96 F: 0,93				
	f_{awf}	(MHz)	P: 6,94 F: 7,13 B: 7,13	P: 6,94 F: 7,38 B: 7,38	P: 6,94 F: 7,38 B: 7,38		P: 6,94 F: 7,38 B: 7,38
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 42 B: 20				
	srr	(Hz)	1				
	n_{pps}		P: 1 F: 42 B: 20				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 234 F: 358 B: 611				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 94 F: 4 B: 25					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 149 F: 7 B: 50					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 3,99 F: 5,28 B: 5,76					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		TIC
	Condizione 3							
	Condizione 4							

P: modalità Push; F: modalità Flat; B: B-Mode

Condizione 1: Generale, Pos. casella SWE a 9 mm, Std, Harmonic B-mode, Pen, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Pos. casella SWE a 24 mm, Std, Fundamental B-mode, Gen, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	(a)		1,75		1,2
Valore dei componenti dell'indice			N.	N.	0,74	1,75	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	1,75				
	P	(mW)		N.	20,6		12,5
	P_{1x1}	(mW)		N.	20,6		
	z_s	(cm)			N.		
	z_b	(cm)				0,9	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	0,86				
	f_{awf}	(MHz)	7,38	N.		7,38	
Y (cm)	pr	(Hz)	1207				
	sr	(Hz)	-				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	675				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	260				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	416				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	4,84				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2				TIB		
	Condizione 3						TIC
	Condizione 4						

Condizione 1: Generale, Zona focale 14 mm, SV 0,5 mm, Scala 8 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 2: Generale, Zona focale 40 mm, SV 4,0 mm, Scala 80 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 3: Generale, Zona focale 7 mm, SV 4,0 mm, Scala 80 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Trasduttore SLH20-6 Gen III

Modalità operativa: Doppler B + CD

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,7	1,88		1,88		-
Valore dei componenti dell'indice			CD: 1,1 B: 0,78	-	CD: 1,1 B: 0,78	-	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	CD: 4,25 B: 4,12				
	P	(mW)		CD: 22,8 B: 24,5	CD: 22,8 B: 24,5		-
	P_{1x1}	(mW)		CD: 27,9 B: 23,5	CD: 27,9 B: 23,5		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				-	
	z_{MI}	(cm)	CD: 0,92 B: 0,82				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	-				
	f_{awf}	(MHz)	CD: 6,63 B: 8,25	CD: 8,5 B: 7	CD: 8,5 B: 7		-
Y (cm)	pr	(Hz)	CD: 145 B: 50				
	srr	(Hz)	12				
	n_{pps}		CD: 12 B: 4				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	CD: 517 B: 826				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	CD: 367				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
			B: 66					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	CD: 672 B: 85					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	CD: 4,55 B: 4,95					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Questa sonda non è destinata all' utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

CD: modalità Color Doppler; B: B-Mode

Condizione 1: B: Ginocchio, THI B-mode, Zona focale 4 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

CD: Seno, Zona focale 14 mm, PEN, Med, Potenza acustica 0 dB.

Condizione 2: B: Generale, THI B-mode, Zona focale 40 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

CD: Seno, Zona focale 68 mm, RIS, Cadenza, Potenza acustica 0 dB.

Modalità operativa: B + SWE

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1.7*	1,81		2,47		(a)
Valore dei componenti dell'indice			P: 0,07 F: 0,97 B: 0,78	P: 0,03 F: 0,99 B: 0,78	P: 0,11 F: 0,97 B: 0,78	P: 0,26 F: 1,42 B: 0,78	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha} z_{MI}$	(MPa)	P: 4,92 F: 4,21 B: 4,12				
	P	(mW)		P: 2,26 F: 54,7 B: 24,5	P: 2,23 F: 54,7 B: 24,5		-
	P_{1x1}	(mW)		P: 2,21 F: 27,7 B: 23,5	P: 3,27 F: 54,7 B: 23,5		
	z_s	(cm)			P: 1,7 F: 1,35		
	z_b	(cm)				P: 1,36 F: 1,35	
	z_{MI}	(cm)	B: 0,84				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	P: 0,94 F: 0,96				
	f_{awf}	(MHz)	P: 6,94 F: 6,88 B: 8,25	P: 6,94 F: 7,38 B: 8,25	P: 6,94 F: 7,38 B: 8,25		-
Y (cm)	pr	(Hz)	P: 1 F: 42 B: 50				
	sr	(Hz)	1				
	n_{pps}		P: 1 F: 42 B: 50				
	$I_{pa,\alpha} z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	P: 400 F: 359 B: 826				

Etichetta indice			MI	TIS		TIB		TIC
				In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
	$I_{spta, \alpha}$ a $z_{pii, \alpha}$	(mW/cm ²)	P: 264 F: 121 B: 66					
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	P: 409 F: 203 B: 84					
	p_r a z_{pii}	(MPa)	P: 6,68 F: 5,22 B: 4,95					
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI					
	Condizione 2			TIS		TIB		
	Condizione 3							
	Condizione 4							

(a) Questa sonda non è destinata all'uso in ambito cefalico neonatale o transcranico.

*: L'indice massimo MI dal caso peggiore della modalità di composizione è maggiore di 1,9; tuttavia, il sistema

P: modalità Push; F: modalità Flat; B: B-Mode

Condizione 1: B: Ginocchio, THI B-mode, Zona focale 4 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

F: Seno, Potenza acustica 0 dB.

P: Ginocchio, Std, Posizione casella SWE profondità 5,3 mm, Dimensioni casella SWE profondità 10 mm.

Condizione 2: B: Generale, THI B-mode, Zona focale 40 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

F: Seno, Potenza acustica 0 dB.

B: Generale, THI B-mode, Zona focale 40 mm, PEN, Potenza acustica 0 dB

Modalità operativa: Doppler PW

Etichetta indice		MI	TIS		TIB		TIC
			In superficie	Sotto la superficie	In superficie	Sotto la superficie	
Valore indice massimo		1,65	(a)		1,4		(b)
Valore dei componenti dell'indice			-	-	0,49	1,41	
Parametri acustici associati	$p_{r,\alpha}$ a z_{MI}	(MPa)	3,45				
	P	(mW)		-	13,7		-
	P_{1x1}	(mW)		-	13,7		
	z_s	(cm)			-		
	z_b	(cm)				0,46	
	z_{MI}	(cm)	-				
	$z_{pii,\alpha}$	(cm)	0,9				
	f_{awf}	(MHz)	7,25	-	7,5		-
Y (cm)	pr	(Hz)	2006				
	sr	(Hz)	1				
	n_{pps}		1				
	$I_{pa,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(W/cm ²)	297				
	$I_{spta,\alpha}$ a $z_{pii,\alpha}$	(mW/cm ²)	459				
	I_{spta} a z_{pii}	(mW/cm ²)	647				
	p_r a z_{pii}	(MPa)	3,83				
Condizioni di controllo operative	Condizione 1		MI				
	Condizione 2				TIB		
	Condizione 3						
	Condizione 4						

(a) Il valore massimo dell'indice è inferiore a 1,0

(b) Questa sonda non è destinata all'utilizzo in ambito cefalico neonatale o transcranico.

Condizione 1: Generale, Posizione SV profondità 40 mm, Dimensioni SV 0,5 mm, Scala 10,3 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Condizione 1: Generale, Posizione SV profondità 4 mm, Dimensioni SV 2 mm, Scala 150 cm/s, Potenza acustica 0 dB

Capitolo 12. Riferimenti

Riferimenti generali

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.

Riferimenti nell'ambito dell'ostetricia

Le tabelle e le equazioni dettagliate elencate di seguito sono disponibili nella Guida ai riferimenti nell'ambito dell'ostetricia. È possibile scaricarla al seguente link: <http://www.supersonicimagine.com/Aixplorer-R/Women-s-Healthcare/Obstetrics>.

Equazioni e tabelle attinenti alla crescita fetale

Circonferenza addominale (AC per GA)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. e Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pagg. 497-501, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Diametro biparietale (BPD per GA)

ASUM: ASUM e 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. e Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pagg. 497-501, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Lunghezza vertice-sacro (CRL per GA)

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach e Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Lunghezza femore (FL per GA)

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. e Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pagg. 497-501, 1984

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Merz: Merz E, Goldhofer W e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Circonferenza della testa (HC per GA)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. e Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pagg. 497-501, 1984

Jeanty: Jeanty P e Romero R, Obstetrical Ultrasound, McGraw-Hill, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Lunghezza omero (HL per GA)

ASUM: ASUM e 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

Diametro occipito-frontale (OFD per GA)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

Diametro transaddominale (TAD per GA)

CFEF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Tibia (TIB per GA)

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Equazioni e tabelle età gestazionale

Circonferenza addominale (GA per AC)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. e Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pagg. 497-501, 1984

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach e Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Merz: Merz E, Goldhofer W e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Diametro biparietale (GA per BPD)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. e Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pagg. 497-501, 1984

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach e Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Merz: Merz E, Goldhofer W e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Lunghezza vertice-sacro (GA per CRL)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach e Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Lunghezza femore (GA per FL)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Chitty: Altman D.G e Chitty L.S, New charts for ultrasound dating of pregnancy, Ultrasound Obstet. Gynecol, Vol 10, pagg. 174-191, 1997

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. e Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pagg. 497-501, 1984

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach e 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 e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Sacca gestazionale (GA per GS)

Daya: Daya S, Woods S, Ward S, Lappalainen R e Caco R, Early pregnancy assessment with transvaginal ultrasound scanning, CMAJ, Vol 144(4), pagg. 441-446, 1991

Circonferenza della testa (GA per HC)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

CFEF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Chitty: Altman D.G e Chitty L.S, New charts for ultrasound dating of pregnancy, Ultrasound Obstet. Gynecol, Vol 10, pagg. 174-191, 1997

Hadlock: Hadlock F.P, Deter R.L, Harrist R.B. e Park S.K, Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters, Radiology, 152, pagg. 497-501, 1984

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach e Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Jeanty: Jeanty P e Romero R, Obstetrical Ultrasound, McGraw-Hill, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Lunghezza omero (GA per HL)

ASUM: ASUM e 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

Diametro occipito-frontale (GA per OFD)

ASUM: ASUM e Campbell Westerway S, Ultrasonic fetal Measurement Standards for an Australian Population, ASUM, 2003

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach e Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Diametro transaddominale (GA per TAD)

CFF: Crequat J, Duyme M e Brodaty G, Fetal growth charts by the French College of fetal ultrasonography and the Inserm U 155, Biometry 2000, 28, pagg. 435-455, 2000

Tibia (GA per TIB)

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Ulna (GA per ULNA)

Jeanty: Ultrasonic Evaluation of Fetal Limb Growth, Jeanty et al., June 1982, Radiology 143: 751-754

Equazioni e tabelle relative al peso fetale stimato

Età gestazionale (EFW per 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

Doublet: 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 (tutti): BMC Pediatr. 2003, 3:6. Pubblicato online l'8 luglio 2003. 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 (femmine): BMC Pediatr. 2003, 3:6. Pubblicato online l'8 luglio 2003. 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 (maschi): BMC Pediatr. 2003, 3:6. Pubblicato online l'8 luglio 2003. 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

Circonferenza addominale e diametro biparietale (EFW per AC, BPD)

Hadlock: Hadlock F.P, Harrist R.B, Carpenter R.J, Deter R.L e Park S.K, Sonographic estimation of fetal weight. The value of femur length in addition to head and abdomen measurements, Radiology, 150, pagg. 535-540, 1984

Merz: Merz E, Goldhofer W e Timor-Tritsch E, Ultrasound in Gynecology and Obstetrics, Textbook and Atlas, Georg Thieme Verlag, 1991

Circonferenza addominale, diametro biparietale e lunghezza femore (EFW per 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, pagg. 333-337, 1985

Circonferenza addominale, diametro biparietale, lunghezza femore e circonferenza della testa (EFW per 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, pagg. 333-337, 1985

Circonferenza addominale e lunghezza femore (EFW per 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, pagg. 333-337, 1985

Circonferenza addominale, lunghezza femore e circonferenza della testa (EFW per 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, pagg. 333-337, 1985

Circonferenza addominale e circonferenza della testa (EFW per AC, HC)

Hadlock: Hadlock F.P, Harrist R.B, Carpenter R.J, Deter R.L e Park S.K, Sonographic estimation of fetal weight. The value of femur length in addition to head and abdomen measurements, Radiology, 150, pagg. 535-540, 1984

Diametro biparietale e Diametro toracico trasversale (EFW per BPD, TTD)

Hansmann: Hansmann, Hackeloer, Staudach e Wittman, Ultrasound Diagnosis in Obstetrics and Gynecology, Springer-Verlag, New York, 1986

Indice analitico

Simboli

3D

Misurazioni 3D, 271

A

Accessori

Gel, 145

Guaine per trasduttore, 147

Accuratezza (vedi Precisione delle misurazioni)

Acquisizione di immagini e clip, 373

Agente di contrasto, 279

ALARA

Applicazione del principio ALARA con il sistema, 104

Controllo del tempo di esposizione, 86

Controllo della configurazione del sistema, 87

Controllo della tecnica di scansione, 87

Controllo dell'energia, 86

Effetti sulla funzionalità del sistema, 88

Effetti sulla funzionalità del trasduttore, 90

Effetti sulla modalità operativa, 89

Il principio ALARA, 86

Utilizzo del principio ALARA, 99

Alto/Basso (vedi Orientamento immagine Alto/Basso)

Altoparlanti, 132

Angolo (fine), 255

Annotazioni

Biblioteca annotazioni, 298

Posizione Inizio, 298

Assorbimento, 73

Auto TGC (vedi Time Gain Compensation (TGC))

B

B-Mode, 197

Suggerimenti per la scansione, 220

BI-RADS, 348

Bioeffetti e biofisica delle interazioni con gli ultrasuoni, 60

Bioeffetti termici, 70

Biopsia

Guide per biopsia compatibili, 158

Linee guida per biopsia, 204

Blending, 241

Body marker, 294

Brevetti, iii

C

Cartella paziente, 378

Cavitazione

Cavitazione e ruolo delle bolle di gas, 78

Fattori che generano la cavitazione, 78

Tipi di cavitazione, 79

Certificazioni, 8

- Clinical Data Export, 387
 - Clip
 - Play, 195
 - Clip prospettiva, 374
 - Clip retrospettiva, 373
 - Configurazione
 - Ethernet, 426
 - Configurazione di sistema (vedi Personalizzare il sistema)
 - Confronto di immagini, 380
 - Contatti
 - America del Nord, 9
 - Cina, 10
 - Francia, 9
 - Germania, 10
 - Regno Unito, 9
 - Servizio, 10
 - Contrast Enhanced Ultrasound Imaging (CEUS), 275
 - SUGGERIMENTI per la scansione, 284
 - Controindicazioni, 6
- D**
- Data e ora, impostazione, 409 (vedi Data e ora, impostazione)
 - Dati paziente
 - Caricamento di un file del paziente dalla Modality Worklist, 177
 - Creazione di un nuovo paziente, 174
 - Modifica dei dati del paziente, 180
 - Destinazione d'uso, 5
 - Dichiarazione di immunità, 53
 - Dichiarazione relativa alle emissioni elettromagnetiche, 52
 - DICOM
 - Archivio DICOM, 421
 - Dichiarazione di conformità DICOM, 394
 - Dispositivi, 419
 - Icone, 185
 - Opzioni DICOM, 416
 - Stampante DICOM, 382, 424
 - Dim. Settore, 203
 - Dimensioni del sistema, 15
 - Dinamica
 - B-Mode, 200
 - CEUS, 282
 - Disinfettanti (vedi Prodotti per pulizia e disinfezione)
 - Dispositivi video aggiuntivi, 24
 - Doppler PW (Pulsed Wave), 250
 - DVD
 - Espulsione, 385
 - Unità, posizione, 20
- E**
- Effetto di conduzione termica, 75
 - Elastografia ShearWave, 222
 - SUGGERIMENTI per la scansione, 229
 - Eliminazione Flash, 241
 - Emissioni elettromagnetiche (vedi Dichiarazione relativa alle emissioni elettromagnetiche)
 - Esempi di applicazione clinica
 - Addominale/Pelvica, 114
 - Endocavitaria (non ostetrica), 115
 - Muscoloscheletrica, 113
 - Ostetricia, 117
 - Parti piccole, 111
 - Pediatria, 121
 - Vascolare, 116
- F**
- Fermi delle ruote, 139
 - Filtri dell'aria
 - Frequenza di pulizia consigliata, 463
 - Pulizia, 466

Filtro di parete
PW, 257
Filtro parete
Colore, 237
Flash, 281
Formato Display
M-Mode, 290
PW, 256
SWE, 226
Forza di radiazione, 80
Freeze, 189
frequenza di ripetizione degli impulsi (PRF)
PRF, 201

G

Gel
Gel consigliati, 145
Portagel, 136
Gestione zona focale, 191
Guadagno, 190
Guaine
Per SC6-1, 149
Per SE12-3, 150
Per SEV12-3, 151
Per SL10-2, 153
Per SL15-4, 149
Per SL18-5, 149
Per SLH20-6, 152
Per SLV16-5, 151
Per SMC12-3, 154
Per XC6-1, 149
Per XP5-1, 153

H

Harmonic Imaging, 199
High PRF, 258

I

I valori della Potenza acustica
B-Mode, 201
CEUS, 281

M-Mode, 289
PW, 255
I valori SuperRes, 202
Icane (vedi Icane di notifica)
Icane di notifica, 185
Imaging 3D, 264
3D e SWE, 271
Acquisizione, 264
Ciclo cronologia 3D, 270
Misurazioni 3D, 271
Multi-Planar Reconstruction (MPR), 266
Più sezioni (MS), 269
Imaging con contrasto (vedi Contrast Enhanced Ultrasound Imaging (CEUS))
Imaging Dual, 195
Immagazzinamento del sistema, 37
Immagine ampia, 203
Immissione dei dati dei pazienti, 174
Immunità (vedi Dichiarazione di immunità)
Indicazioni per l'uso, 6
Indice meccanico (MI), 68, 92, 184
Indice termico (TI), 92, 95, 184
Indici come indicatori degli effetti termici e meccanici, 68
Inizio di un esame, 173
Interferenze elettromagnetiche, 47
Interv. velocità, 225
Intervallo elasticità, 225
Inverti
Colore, 236
PW, 256
Invio di uno studio, 384

L

Lattice
Guaine per trasduttore, 147
Reazioni allergiche, 155

Limiti di temperatura, pressione e umidità, 37

Linea di base

Colore, 238

PW, 257

Linea Doppler, 253

Lingue, 409

M

M-Mode, 285

Maniglie, 138

Manopole, 165

Manutenzione dischi, 431

Manutenzione dischi rigidi (vedi Manutenzione dischi)

Meccanismi dei bioeffetti termici e non termici, 63

Miniature, 379

Misurazioni, 300

% riduzione area, 309

% riduzione diametro, 308

Accuratezza, 326

Angolo anca, 305

Conteggio dei follicoli, 310

d:D, 305

Distanza, 301

Distanza curva, 216

Ellisse, 302

Frazione di eiezione, 312

Funzionalità, 323

IMT, 306

Multi Q-Box, 321

Pendenza Doppler, 315

Profondità, 304

PSV/EDV, 314

Q-Box, 319

Q-Box Ratio, 320

Rapporto B-Mode, 308

Rapporto distanza, 309

Tempo Doppler, 313

Traccia, 303

Traccia Auto PW, 313

Traccia Doppler, 316

Traccia Q-Box, 320

Volume, 304

Misurazioni con etichetta (vedi Misurazioni)

Misurazioni volume

2D, 304

Misurazioni, 271

Modalità colore, 231

Color Flow imaging (CFI), 231

Color Power imaging (CPI), 231

Directional Color Power imaging (dCPI), 232

SUGGERIMENTI per la scansione, 249

Modalità di imaging, 182

Modalità doppia (vedi Modalità doppia e tripla Simultanea)

Modalità doppia e tripla Simultanea, 258

Modality Worklist, 177

Monitor

Descrizione, 130

Frequenza di pulizia consigliata, 463

Pulizia, 465

Visualizza, 184

MPR (vedi Multi-Planar Reconstruction)

Multi-Planar Reconstruction, 266

Navigazione, 267

Rotazione, 267

Visualizza, 266

Visualizzazione attiva, 266

MVI, 280

N

Nascondi colore, 237

Nascondi nome paziente, 196

O

On/Off

- Accensione e spegnimento del sistema, 168
 - Simboli, 42
 - Opacità, 226
 - Operazioni preliminari, 168
 - Orientamento
 - Colore, 239
 - PW, 254
 - Orientamento delle immagini
 - Alto/Basso, 194
 - Sinistra/Destra, 194
 - Ottimizzazione SWE, 224
 - Output Display Standard, 91
- P**
- Pannello di controllo
 - Come ruotare il Pannello di controllo, 131
 - Come spostare il Pannello di controllo, 131
 - Frequenza di pulizia, 463
 - Manopole, 165
 - Pulizia, 465
 - Panoramica del sistema, 127
 - Panoramica sulle caratteristiche fisiche, 13
 - Panoramico, 211
 - Pedale, 19
 - Persistenza
 - B-Mode, 202
 - Colore, 240
 - SWE, 228
 - Personalizzare il sistema, 403
 - Amministrazione, 418
 - Diagnostica sistema, 459
 - Impostazioni dispositivi, 412
 - Misurazioni, 448
 - Sistema/Display, 406
 - Più sezioni (MS), 269
 - Navigazione, 270
 - Visualizza, 269
 - Visualizzazione attiva, 269
 - Poggiapiedi, 139
 - POI, 280
 - Porta DVI, 19
 - Portacavo, 135
 - Porte USB, 17
 - Potenza
 - Cavo, 143
 - Interruttore, 168
 - Potenza acustica
 - Modi colore, 239
 - SWE, 227
 - Potenza flash, 282
 - Preset, 436
 - Priorità colore, 240
 - Prodotti per pulizia e disinfezione, 476
 - Profondità, 189
 - Proseguimento di un esame, 401
 - Pulizia del sistema, 463
 - PWV (vedi Velocità a onde pulsate (PWV))
- R**
- Recupera/Query, 393
 - Referti, 355
 - Generatore referti, 357
 - Generazione dei referti, 370
 - Referti pazienti (vedi Referti)
 - Regolazione dell'audio, 132
 - Reporting dettagliato relativo alla potenza acustica, 487
 - Simboli, 489
 - Tabella riassuntiva modalità, 491
 - Trasduttore SC6-1, 508
 - Trasduttore SE12-3, 525, 532
 - Trasduttore SEV12-3, 540
 - Trasduttore SL10-2, 559
 - Trasduttore SL15-4, 494
 - Trasduttore SL18-5, 500
 - Trasduttore SLH20-6, 582
 - Trasduttore SLH22-6, 577

Trasduttore SLV16-5, 547
 Trasduttore SLV16-5 G3, 553
 Trasduttore SMC12-3, 568
 Trasduttore XC6-1, 516
 Trasduttore XP5-1, 573
 Requisiti elettrici, 16
 Rete
 Strumenti, 430
 Riferimenti, 589
 Ripiano per oggetti, 137
 Rischi potenziali a livelli di
 potenza elevati, 62
 Risoluzione dei problemi, 483

S

Scala
 Colore, 236
 PW, 257
 Scala flusso, 237
 Scattering, 75
 Scomparti del carrello, 136
 Servizio, 10, 11
 Sicurezza
 Esecuzione sicura di ecografie
 con il sistema SuperSonic
 Imagine, 60
 Sicurezza elettrica, 46
 Sicurezza generale
 dell'apparecchio, 44
 Sicurezza meccanica, 58
 Sicurezza termica, 56
 Simboli, 42
 Sinistra/Destra (vedi Orientamento
 immagine sinistra/destra)
 Sistema di allarme, 122
 Smoothing
 Colore, 240
 M-Mode, 291
 SWE, 227
 Spostamento del sistema, 141
 Stampa delle immagini, 381
 Stampanti
 Configurazione, 419
 Stampante aggiuntiva, 22
 Stampanti integrate, 22
 Standard di conformità, 7
 SuperCompound, 201
 SWE (vedi Elastografia
 ShearWave)

T

Tastiera, 175
 Termine di un esame, 181, 401
 TGC (vedi Time Gain
 Compensation (TGC))
 Thy-RADS, 352
 Time Gain Compensation (TGC),
 190
 Auto TGC, 190
 ManualTouchTGC, 191
 Modalità TGC adattiva, 191
 Offset TGC auto, 202
 Timer, 281
 TissueTuner, 200
 Touchscreen
 Descrizione, 188
 Manopole, 166
 Pulizia, 465
 Trasduttori
 Connessione, 133
 Guaine, 147
 Immagazzinamento, 134
 Pulizia e disinfezione, 472
 Selezione, 172

U

UltraFast Doppler, 242, 242
 Unità, 225
 Unità CD/DVD, 20
 Upgrade e aggiornamenti, 12
 Uso degli ultrasuoni, 61

V

Velocità a onde pulsate (PWV),
217

Velocità del suono (vedi
TissueTuner)

Velocità scrolling, 258

Velocità scrolling; modalità M-
mode, 291

Visualizzazione di un esame, 377

Volume campione

Posizione, 253

Size, 253

W

Worklist (vedi Modality Worklist)

Worksheet, 362

Z

Zona focale (vedi Gestione zona
focale)

Zoom, 193

Zoom HD, 193

Zoom digitale, 193

Capitolo 13. NOTE

SUPERSONIC
imagine

