



Ръководство за
потребителя

български

Диагностична ултразвукова система Lumify

PHILIPS

Съдържание

1 Прочетете първо това.....	11
Целева аудитория.....	12
Показания за употреба	13
Предназначение	13
Клинични ползи	14
Употреба на системата	14
Предупреждения	15
Компоненти на информацията за потребителя	16
Установена практика в информацията за потребителя.....	17
Надграждания и актуализации.....	21
Консумативи и аксесоари	21
Обслужване на клиенти	22
Нормативни представители.....	23
Рециклиране, повторна употреба и изхвърляне.....	24
2 Безопасност	29
Основна безопасност	30
Електрическа безопасност	32
Дефибрилатори.....	36
Противопожарна безопасност	37
Зашита на апаратурата	38
Съвместимост на изделието	40
Символи.....	41
Биологична безопасност	57
Медицинско предупреждение на FDA за латекса	59

Програма за обучение по принципа ALARA	61
Показания за изходната мощност	67
Действия на контролите	71
Документи с указания по темата	73
Акустична мощност и измерване	74
Таблици за акустичната мощност	78
Точност и неопределеност при акустичните измервания	78
Безопасност на оператора	79
Увреждане от постоянно напрягане	80
Сонди Philips	80
Излагане на глутаралдехид	80
Инфекциозен контрол	81
Електромагнитна съвместимост	81
Предпазни мерки срещу електростатичен разряд	83
Електромагнитни емисии	84
Одобрени кабели за електромагнитна съвместимост	85
Одобрени сонди за електромагнитна съвместимост	85
Одобрени аксесоари за електромагнитна съвместимост	86
Електромагнитен имунитет	87
Електромагнитни смущения	91
Препоръчително разделително разстояние	93
Избягване на електромагнитни смущения	95
Ограничения за употребата поради смущения	96
3 Общ преглед на системата.....	97
Изисквания за устройството	97
Възможности на системата	98
Измервания	99
Видове сонди	99
Показания за употреба и поддържащи сонди	99
Противопоказания	101
Зашита на данните за пациента	101
Работа в безжична мрежа	102

Системни компоненти	103
Съхранение на данни	106
Настройки на системата	106
Информация за системата	111
4 Използване на системата	113
Изтегляне и инсталриране на приложението Lumify.....	113
Регистрация и права	114
Регистриране на сондите ви	115
Предоставяне на достъп на Lumify до споделеното място за съхранение на устройството (само за устройства с Android).....	116
Актуализиране на приложението Lumify.....	116
Преглеждане на демонстрацията на приложението	117
Включване и изключване на системата	117
Въвеждане на часа и датата в системата	118
Настройване на показването на топлинен индекс	118
Дисплей за изобразяване	119
Бързи изследвания	123
Стартиране на бързи изследвания	123
Използване на камерата на устройството като скенер за баркове (само за устройства с Android)	125
Записване на формати за баркод (само за устройства с Android)	126
Поддържани формати за баркод (само за устройства с Android).....	127
Свързване на сонди	127
Изтриване на данни за пациенти и настройки на Lumify	130
Профили за свързване.....	131
Добавяне на профил за свързване	131
Редактиране на профили за свързване.....	134
Превключване между профили за свързване	134

Работен списък за работни места.....	135
Добавяне на сървър за работен списък с модалности	135
Променяне или изтриване на сървър за работен списък с модалности.....	137
5 Използване на Reacts (само за устройства с Android)	139
Преглеждане на демонстрацията на Reacts.....	140
Кодове за достъп до Reacts.....	140
Възстановяване или споделяне на вашите кодове за достъп до Reacts	141
Преглед на вашите кодове за достъп до Reacts	142
Създаване акаунт в Reacts.....	142
Вход и изход от Reacts.....	143
Управление на контакти в Reacts	144
Добавяне, премахване и търсене на контакти в Reacts.....	144
Състояние на контакт в Reacts	145
Отговаряне на заявка за контакт в Reacts	146
Стартиране или прекратяване на сесия в Reacts.....	146
Прекратяване на сесия в Reacts.....	146
Използване на показалеца на Reacts	147
Изгледи в сесия в Reacts	147
Пренареждане на изгледи в сесия в Reacts.....	147
Показване и скриване на вторични изгледи в сесия в Reacts	148
Заглушаване на микрофона по време на сесия в Reacts	148
Споделяне на камерата на устройството ви.....	149
Споделяне на ултразвуковото изображение от Lumify	150
6 Извършване на изследване	153
Стартиране на нови изследвания.....	153
Търсене в работен списък	155
Смяна на предварително зададени настройки по време на изследвания.....	156
Промяна на данни за пациенти.....	157

Преглеждане на запазени изследвания	157
Продължаване на изследване на пауза.....	158
Режими на изобразяване.....	158
Режим 2D	159
Използване на 2D режим	159
Режим Цветен	160
Използване на цветен режим	160
Режим M	161
Използване на режим M	161
импулсен доплер	162
Употреба на импулсен доплер.....	162
Функции на изобразяване	163
AutoSCAN	163
Увеличаване чрез мащабиране	163
Изглед на цял экран	164
Показване на средна линия	164
B-Lines и функцията B-Lines на Lumify (само за устройства с Android)	164
Интелигентна оптимизация iSCAN.....	167
Получаване на изображения	167
Получаване на поредици	167
Анотация.....	168
Добавяне на етикети	168
Измерване и анализ	169
Измерване на разстояния в 2D	170
Измерване на 2D елипса	171
Измервания с импулсен доплер.....	172
Точност на измерването.....	175
Таблици за точност на измерване	176
Извършване на фетален анализ (само за устройства с Android).....	176
Приключване на изследване	178
Използване на функцията B-Lines на Lumify (само за устройства с Android)	179

Извършване на изследване на B-Lines (само за устройства с Android)	179
Преглеждане на резултати (само за устройства с Android)	181
Ревизиране на изследване на B-Lines (само за устройства с Android).....	183
Експортиране на изследвания на B-Lines (само за устройства с Android)	184
7 Проверка	185
Започване на преглед по време на изследване.....	185
Започване на преглед след изследване	185
Придвижване по минизображенята и изображенията.....	186
Преглед на резюме за фетална възраст (само за устройства с Android).....	186
Пускане на поредици	186
Експортиране на изображения и поредици.....	187
Изтриване на изображения и поредици	192
Експортиране на изследвания.....	193
Скриване или показване на данни за пациента върху експортирани изображения и поредици	195
Скриване или показване на име на здравното заведение върху експортирани изображения и поредици.....	196
Изтриване на изследвания	197
Конфигуриране на местоназначения за експортиране	198
Настройки на местоназначения за експортиране.....	200
Редактиране на местоназначения за експортиране.....	203
Преглед на Export Queue.....	204
Включване на DICOM регистриране	205
8 Сонди	207
Безопасност на сондите	207
Предварително зададени настройки и сонди.....	208
Поддръжка на сондите	209

Акустични артефакти	209
Предпазители за сондите	213
Контактни гелове за ултразвук	214
Транспортиране на сондите	215
Място за съхраняване на сондите	216
Съхраняване за транспортиране	216
Всекидневно и дългосрочно съхранение	217
Проверка на сонди	217
9 Поддръжка на системата	219
Грижи за сондите	219
Поддръжка на устройството	220
Поддръжка на сондите	221
Изпращане на системни регистрационни файлове	222
Преглеждане на регистрационни файлове за проверка	222
Поправяне на базата данни за пациентите	223
Експортиране и импортиране на базата данни за пациентите	224
Експортиране на базата данни за пациентите	224
Получаване на база данни за пациенти от друго устройство	225
Импортиране на базата данни за пациентите	226
Отстраняване на неизправности	227
Отстраняване на неизправности със свързването	229
Съобщения за грешка	231
За съдействие	231
10 Библиографски източници	233
Литературни източници за ехокардиография на възрастни	233
Източници за акушерство	234
Литературни източници за съдовата система	236

11 Спецификации.....	239
Спецификации на системата.....	239
Изисквания за безопасността и нормативни изисквания	240
Азбучен показалец.....	243

1 Прочетете първо това

Това ръководство има за цел да ви помогне за безопасната и ефективна експлоатация на вашето изделие Philips. Преди да се опитвате да работите с изделието, прочетете това ръководство и спазвайте стриктно всички предупреждения и текстове за внимание. Обърнете специално внимание на информацията в раздел „Безопасност“.

Информацията за потребителя за вашето изделие Philips описва най-пълната конфигурация на изделието, с максималния брой допълнения (опции) и аксесоари. Някои от описаните функции може да не са достъпни в конфигурацията на вашето изделие.

Сondите се предлагат само в страни или региони, в които са одобрени. За информация за вашия конкретен регион се обърнете към местния представител на Philips.

Този документ или цифровите медии и информацията, която се съдържа в него, представляват защитена и поверителна информация на Philips, която е забранено да се възпроизвежда, копира изцяло или частично, адаптира, изменя, разкрива на други лица или разпространява без предварителното писмено разрешение на правния отдел на Philips. Този документ или цифровите медии са предназначени или да се използват от клиентите и им е предоставен по лиценз като част от тяхната покупка на оборудване Philips, или да съответстват на регулаторните задължения, наложени от FDA (Американска агенция по храните и лекарствата) с 21 CFR (Кодекс на федерални нормативни актове) 1020.30 (и всички допълнения към него), и други местни регулаторни изисквания.

Използването на този документ или цифровите медии от неуполномощени лица е строго забранено.

Philips предоставя този документ без каквито и да е гаранции, подразбиращи се или изрични, включително, но не само, подразбиращите се гаранции за продаваемост и годност за определена цел.

Philips е взела мерки да гарантира точността на този документ. Въпреки това обаче Philips не поема отговорност за грешки или пропуски и си запазва правото да прави промени без допълнително предизвестие във всички продукти, посочени в настоящия документ, за да подобри надеждността, функциите или конструкцията. Philips може да прави подобрения или промени в продуктите или програмите, описани в настоящия документ, по всяко време.

Philips не прави никакви декларации или гаранции на потребителя или на която и да е друга страна по отношение на пригодността на този документ за определена цел или за постигане на определен резултат. Правото на потребителя на възстановяване на щетите, причинени от грешка или небрежност от страна на Philips, ще бъде ограничено до сумата, която е заплатил на компанията за предоставянето на този документ. При никакви обстоятелства Philips няма да носи отговорност за специални, допълнителни, случайни, преки, непреки или последващи щети, загуби, разходи, начисления, претенции, искания или претенции за пропуснати печалби, за загубени данни, за такси или разходи от всякакъв характер или вид.

Неразрешеното копиране на този документ, освен че е нарушение на авторските права, може да намали възможността на Philips да осигурява точна и актуална информация на потребителите.

„Lumify“, „Reacts“ и „SonoCT“ са търговски марки на Koninklijke Philips N.V.

Android е търговска марка на Google LLC.

Apple, iPhone, iPad, iPad mini и Lightning са търговски марки на Apple Inc., регистрирани в САЩ и други държави.

iOS е търговска марка или регистрирана търговска марка на Cisco в САЩ и други държави и се използва съгласно лиценз.

Наименованията на изделията, които не са произведени от Philips, може да са търговски марки на съответните си притежатели.

Целева аудитория

Преди да използвате информацията за потребителя, трябва да познавате техниките за ултразвукова диагностика. Обучението по ехография и клиничните процедури не са включени тук.

Този документ е предназначен за здравните специалисти, които експлоатират и поддържат вашия продукт Philips.

Показания за употреба

Диагностичната ултразвукова система Philips Lumify е предназначена за диагностично ултразвуково изобразяване в режими B (2D), цветен доплер, комбиниран (B+цветен), импулсен доплер и M.

Тя е показана за диагностично ултразвуково изобразяване и анализ на потока на течностите при следните приложения:

фетално/акушерско, коремно, педиатрично, черепно, урологично, гинекологично, фетална сърдечна ехография, малки органи, мускулно-скелетно, периферно съдово, каротидно, сърдечно, белодробно.

Системата Lumify е преносима ултразвукова система, предназначена за употреба в среди, в които здравните грижи се предоставят от здравни професионалисти.

За показанията за употреба за сондите вижте „[Показания за употреба и поддържащи сонди](#)“ на страница 99.

Предназначение

Предназначението на продукта е да събира ултразвукови образни данни, които може да се използват от клинични специалисти за диагностични и процедурни цели. Продуктът предоставя възможност за събиране на клинично приемливи изображения и ултразвукови данни за клиничните предварително зададени настройки и анатомични области, изброени в „[Показания за употреба](#)“ на страница 13.

Това изделие е предназначено за инсталиране, използване и експлоатация само съгласно процедури за безопасност и инструкции за експлоатация, дадени в информацията за потребителя на изделието, и само за целите, за които е предназначено. Нищо от посоченото в информацията за потребителя обаче не намалява отговорността на потребителя за разумна клинична преценка и използване на най-добрата клинична процедура.

КЛИНИЧНИ ПОЛЗИ

Очакваните клинични ползи на системата за ултразвукова диагностика Lumify са свързани с предназначената цел на устройството за предоставяне на ултразвукова образна диагностика и анализ на потока на течностите в човешкото тяло. Тези клинични ползи могат най-общо да се класифицират като предоставящи неинвазивна или минимално инвазивна визуализация в реално време на вътрешните органи и анатомията за спомагане за предоставяне на медицинска оценка и диагноза за насочване на медицинските грижи за пациентите. Тъй като системата за ултразвукова диагностика Lumify предоставя изображения на човешката анатомия без използване на йонизираща радиация, системата може да предоставя информация за здравословното състояние на пациента без рисковете от някои модалности на медицинската образна диагностика.

Употреба на системата



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не използвайте системата за цели, различни от предвидените и изрично посочени от Philips. Не злоупотребявайте със системата и не я използвайте или управлявайте неправилно.

Инсталирането, използването и експлоатацията на този продукт се регламентират от действащите закони на територията, на която той се използва. Инсталрайте, използвайте и експлоатирайте продукта *само така*, че да не противоречите на действащите закони и подзаконови разпоредби, които имат силата на закон.

Използването на продукта за цели, различни от предвидените и изрично посочени от Philips, както и неправилното използване или експлоатация, може да освободи Philips или нейните представители изцяло или частично от отговорността за възникнало в резултат на това несъответствие, повреда или нараняване.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Потребителите на системата носят отговорност за качеството на изображенията и диагнозата. Проверете данните, които се използват за анализа и диагностиката, и се уверете, че са достатъчни от гледна точка на пространство и време за използвания подход на измерване.

Предупреждения

Преди да използвате системата, прочетете тези предупреждения и раздела „Безопасност“.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не работете с тази система при наличието на запалими газове или анестетици. Това може да доведе до взрив. Системата не отговаря на условията за среди с категория AP/APG (анестетична защита/анестетична защита – газ) по определението в IEC 60601-1.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Медицинската апаратура трябва да се инсталира и въвежда в експлоатация съгласно специалните указания за електромагнитна съвместимост (EMC), посочени в раздел „Безопасност“.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използването на преносимо и мобилно радиочестотно (RF) комуникационно оборудване може да повлияе на експлоатацията на медицинската апаратура. За повече информация вижте „[Препоръчително разделятелно разстояние](#)“ на страница 93.

Компоненти на информацията за потребителя

Информацията за потребителя, доставена с вашето изделие, включва следните компоненти:

- *USB носител с информация за потребителя:* Включва цялата информация за потребителя освен *Бележки по експлоатацията*.
- *Бележки по експлоатацията:* Съдържат информация, обясняваща определени реакции на изделието, които биха могли да предизвикат недоразумения или трудности за потребителите.
- *Грижа и почистване на ултразвуковите системи и сондите:* Включен на USB носителя. Описва процедурите за грижа и почистване на вашата ултразвукова система и сонди.
- *Дезинфектанти и почистващи разтвори за ултразвукови системи и сонди:* Включен на USB носителя. Предоставя информация за съвместимите почистващи и дезинфекциращи продукти за вашата ултразвукова система и сонди.
- *Ръководство за потребителя:* Доставя се с изделието и е включено на USB носителя. *Ръководството за потребителя* ви представя функциите и понятията, помага ви да конфигурирате вашата система, съдържа подробни инструкции за употребата на системата и включва важна информация за безопасността.
- *Актуализация на информацията за потребителя:* ако е необходимо, съдържа актуализирана информация за продукта.
- *Кратко ръководство:* Доставя се с изделието и е включено на USB носителя. *Краткото ръководство* описва основните функции и постъпкови инструкции за често използвани функции.
- *Таблици за акустичната мощност:* Включени на USB носителя, съдържат информация за акустичната мощност и температурите на частите в контакт с пациента.
- *Безопасност на медицинската ултразвукова апаратура:* Включено на USB носителя, съдържа информация за биоэффектите и биофизиката, рационалната употреба и спазването на принципа ALARA (възможно най-малкото разумно постижимо).

- *Споделени роли за защитата на системата и данните:* Включено на USB носителя; съдържа указания, които могат да ви помогнат да разберете препоръките за защита на вашето изделие на Philips и информация за усилията на Philips да ви помогне за предотвратяване на пробиви в защитата.
- *Използване на ултразвук за управление на белодробни и сърдечни усложнения, свързани с COVID-19:* Включен на USB носителя, той съдържа инструкции за образната диагностика и информация относно съответните здравни специалисти, участващи в диагнозата и лечението на пациенти с COVID-19.

Част от информацията за потребителите е налична и в раздела **Support** в уеб сайта на Lumify:

www.philips.com/lumify

Можете да намерите информация за потребителя тук:

www.philips.com/IFU

Установена практика в информацията за потребителя

Информацията за потребителя за вашето изделие използва следните установени типографски означения за по-лесно намиране и разбиране на информацията:

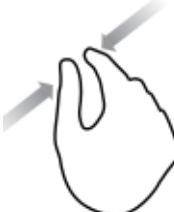
- Всички процедури са с номера, а всички подпроцедури са с буквени подточки. Трябва да изпълнявате стъпките в последователността, в която са представени, за да гарантирате успешното им изпълнение.
- Списъците с точки означават обща информация за конкретна функция или процедура. Те не означават последователност на операциите.
- Имената на контролите и елементите от менютата са изписани така, както са на системата, и са дадени в получер шрифт.
- Символите са показани така, както се показват на системата.

- *Избор* означава да докоснете обект на екрана, за да „осветите“ обекта (като например елемент в списък), или в случай на квадратче за отметка или при избор на опции – да запълните обекта. *Премахване на избор* означава да докоснете елемент, за да премахнете осветяването или запълването.
- *Система и ултразвукова система* се отнасят до комбинацията от съвместимо устройство с Android или iOS, сonda Philips, приложението Lumify на Philips и Lumify Power Module (LPM), който се използва само с устройства с iOS. Информацията, която е приложима само за конкретно устройство, е отбелязана.
- *Устройство* се отнася до съвместими с Lumify мобилни устройства.
- *Операционна система* се отнася до операционните системи Android и iOS.

За управление на системата се използват жестовете с докосване по-долу.

Жестове с докосване

Жест	Име	Описание
	Плъзгане	Докоснете екрана с пръст и придвижете пръста по екрана, без да го повдигате.
	Двойно докосване	Закратко докоснете екрана два пъти с един и същ пръст.

Жест	Име	Описание
	Щипване	Докоснете екрана с два пръста и ги приближете един към друг.
	Докосване	Докоснете контрола с пръста си.
	Докосване и задържане	Докоснете екрана закратко, без да движите пръста си.
	Раздалечаване	Докоснете екрана с два пръста и ги раздалечете един от друг.

Жест	Име	Описание
	Бързо плъзгане	Докоснете экрана с пръста си го преместете с бързо движение надясно, наляво, нагоре или надолу.

Информация, която е от основно значение за безопасната и ефективна употреба на вашето изделие, фигурира в цялото ръководство за потребителя, както следва:



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Предупрежденията означават информация, която е от основно значение за вашата безопасност и тази на оператора и пациента.



ВНИМАНИЕ

Текстовете за внимание предупреждават за начини, по които можете да повредите изделието и впоследствие да анулирате своята гаранция или договор за обслужване, както и начини, по които можете да изгубите данни за пациента или системата.

ЗАБЕЛЕЖКА

Забележките насочват вашето внимание към важна информация, която помага за по-ефективната работа с изделието.

Надграждания и актуализации

Philips е компания, ангажирана с нововъведения и непрекъснати подобрения. Възможно е да бъдат обявени надграждания, включващи подобрения на хардуера или софтуера. Актуализирана информация за потребителя ще придрожава тези надграждания.

За повече информация вижте „[Актуализиране на приложението Lumify](#)“ на страница 116.

Консумативи и аксесоари

За информация за продукти и принадлежности посетете уебсайта на Lumify:

www.philips.com/lumify

За да поръчате предпазители за сондите и други консумативи, се обърнете към CIVCO Medical Solutions:

CIVCO Medical Solutions

102 First Street South, Kalona, IA 52247-9589

Телефон: 800-445-6741 (САЩ и Канада), +1 319-248-6757 (международн)

Факс: 877-329-2482 (САЩ и Канада), +1 319-248-6660 (международн)

Имейл: info@civco.com

Уебсайт: www.civco.com

Аксесоари за системата

Елемент	Допълнителна информация
Кабели	Вижте „ Одобрени кабели за електромагнитна съвместимост “ на страница 85.
Сонди	Вижте „ Предварително зададени настройки и сонди “ на страница 208.
Lumify Power Module (LPM)	(само за устройства с iOS) Вижте „ Одобрени аксесоари за електромагнитна съвместимост “ на страница 86.

Елемент	Допълнителна информация
Плака за монтиране с адхезив	(само за устройства с iOS) Номер на част на Philips: 453562010901.
Кейс с адаптери за поставяне за LPM за 10,2-инчови мобилни устройства iPad	Номер на част на Philips: 453562064171.
Кейс с адаптери за поставяне за LPM за 9,7-инчови мобилни устройства iPad	Номер на част на Philips: 453561999211.
Кейс с адаптери за поставяне за LPM за мобилно устройство iPad mini 5	Номер на част на Philips: 453562064161.
Кейс с адаптери за поставяне за LPM за мобилни устройства iPhone 11 и iPhone XR	Номер на част на Philips: 453562064151.
Кейс с адаптери за поставяне за LPM за мобилни устройства iPhone X и iPhone XS	Номер на част на Philips: 453561999231.
Кейс с адаптери за поставяне за LPM за мобилни устройства iPhone 7 и iPhone 8	Номер на част на Philips: 453561999221.

Обслужване на клиенти

Представителите на отдела за обслужване на клиенти в целия свят са на разположение, за да отговарят на въпроси и да осигуряват отдалечена поддръжка. Обърнете се към вашия местен представител на Philips за съдействие. Можете също така да посетите уеб сайта на Lumify или да се свържете със следния офис за насочване към представител за обслужване на клиенти:

www.philips.com/lumify

Philips Ultrasound LLC
22100 Bothell Everett Hwy
Bothell, WA 98021-8431
USA

Порталът за обслужване на клиенти на Philips предоставя онлайн платформа, която ви помага да управлявате своите продукти и услуги на Philips във всички модалности:

<https://www.philips.com/customer-services-portal>

Нормативни представители

Спонсор в Австралия

Philips Electronics Australia Ltd
65 Epping Road
North Ryde NSW 2113
Australia

Представител за Бразилия

Responsável Técnico:
Eligerson Angelin de Souza
CRF/SP 42230

Detentor do Registro:
Philips Medical Systems Ltda.
Avenida Julia Gaiolli, 740, Galpão T300 - Parte S5, Água Chata
Guarulhos/SP, Brasil – CEP 07.251-500
CNPJ: 58.295.213/0001-78
AFE: 102.167-1

Registro: ANVISA 10216710372

Упълномощен представител за Малайзия

Wakil Diberi Kuasa:
Philips Malaysia Sdn. Berhad
196001000018 (3690-P)
Level 9, Menara Axis

2 Jalan 51A/223
46100 Petaling Jaya
Selangor Darul Ehsan, Malaysia
Телефон: 03-7965 7488

Рециклиране, повторна употреба и изхвърляне

Philips се ангажира да допринася за защитата на околната среда и за осигуряването на непрекъсната безопасна и ефективна употреба на тази система чрез добра поддръжка и обучение. Philips конструира и произвежда апаратура, като спазва съответните указания за екологична защита. Докато апаратурата се експлоатира и поддържа правилно, тя не създава опасност за околната среда. Апаратурата обаче може да създържа материали, които биха могли да бъдат вредни за околната среда, ако се изхвърлят неправилно. Използването на такива материали е от основно значение за реализирането на някои функции и за съответствие с определени нормативни и други изисквания.

Директивата на Европейския съюз за отпадъци от електрическо и електронно оборудване (WEEE) изисква от производителите на електрическо и електронно оборудване да осигуряват информация за повторната употреба и преработката за всяко изделие. Тази информация е предоставена в паспорта за рециклиране на Philips. Такива паспорти за рециклиране за ултразвуковите системи Philips могат да се намерят на следния уебсайт: www.healthcare.philips.com/main/about/sustainability/recycling/ultrasound.wpd

Информацията за рециклирането, повторната употреба и изхвърлянето в този документ е насочена главно към лицето със законови права върху апаратурата. Операторите обикновено не участват в изхвърлянето, освен в това на определени батерии.

Предаване на вашата сонда на друг потребител

Ако предадете сондата на друг потребител, който ще я използва по предназначение, предайте я напълно окомплектована. По-конкретно се погрижете цялата помощна документация на изделието, включително всички инструкции за употреба, да бъдат предадени на новия потребител. Запознайте новия потребител с услугите за поддръжка, които Philips осигурява за сондата, за подробното обучение на оператора, както и за

окончателното изхвърляне на сондата в края на полезния ѝ живот. Съществуващите потребители трябва да запомнят, че предаването на медицинска апаратура на нови потребители може да създаде сериозни технически, медицински и правни рискове, както и такива, свързани със защитата на личните данни. Първоначалният потребител може да продължи да носи отговорност, дори ако е подарил апаратурата.

Philips настоятелно ви препоръчва да се консултирате с местния представител на Philips, преди да се съгласите да предавате апаратура.

След като предадете сондата на нов потребител, може да продължите да получавате важна информация, свързана с безопасността. На много територии законодателството налага на първоначалния собственик ясното задължение да съобщава такава информация за безопасността на новите потребители. Ако не можете или не сте подгответи да го правите, трябва да уведомите Philips за новия потребител, за да може Philips да му предоставя информация за безопасността.

Окончателно изхвърляне на вашето устройство



Philips осигурява поддръжка за:

- възстановяване на използваеми части от сондата
- рециклирането на полезните материали в сондата от компетентни фирми за управление на отпадъци
- безопасното и ефективно изхвърляне на сондата.

За консултации и информация се обрънете към вашата сервизна организация на Philips или вижте следния уебсайт:

www.healthcare.philips.com/us/about/sustainability/recycling

Окончателното изхвърляне на устройството е, когато решите да изхвърлите устройството така, че то да не може повече да се използва по предназначение.

За информация относно правилното изхвърляне на вашето устройство вж. документацията, която го придружава.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не изхвърляйте устройството (или части от него) с промишлени или битови отпадъци. Системата може да съдържа материали като олово, волфрам или масло, както и други опасни вещества, които може да предизвикат сериозно замърсяване на околната среда. Устройството съдържа също така поверителни лични данни, които трябва да се изтрият (заличат) по подходящ начин. Philips ви препоръчва да се обърнете към вашата сервизна организация на Philips, преди да изхвърляте тази система.

Изхвърляне на батериите

Батериите на мобилното устройство са вътрешни. Не се опитвайте да премахнете батериите от мобилното устройство. Вместо това изхвърлете мобилното устройство.

Lumify Power Module (LPM) за устройства с iOS включва сменяема батерия. Батерията на LPM трябва да се изхвърли в края на използваемия си живот или при видими признаци на повреда.

Батериите и мобилните устройства трябва да се изхвърлят по начин, безопасен за околната среда. Изхвърляйте надлежно батериите и мобилните устройства в съответствие с местните разпоредби.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не разглобявайте, не пробивайте и не изгаряйте батериите. Внимавайте да не свържете накъсо клемите на батериите, защото това би могло да доведе до опасност от пожар.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Внимавайте, когато използвате, тествате и боравите с батериите. Батериите не трябва да се свързват накъсо, да се смачкват, изпускат, повреждат, пробиват, излагат на високи температури, разглобяват или да се прилага обратна полярност. Неправилната употреба или злоупотребата биха могли да причинят физическо нараняване.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

В случай на изтичане на електролит измийте кожата си обилно с вода, за да предотвратите дразнене и възпаление.

Материал, съдържащи перхлорат

Устройството може да съдържа перхлоратен материал в батериите си. Батериите на устройството може да се нуждаят от специално третиране. За повече информация вижте този уебсайт:

www.dtsc.ca.gov/hazardouswaste/perchlorate

Прочетете първо това

Рециклиране, повторна употреба и изхвърляне

Philips

4535 621 66751_A/795 * ЮНИ 2023

2 Безопасност

Прочетете тази информация, преди да използвате вашата ултразвукова система. Тя се отнася за устройството, сондите и софтуера. Този раздел включва само обща информация за безопасността. Информацията за безопасността, която се отнася само за конкретна операция, е включена в процедурата за тази операция.

Комбинацията от сонда Philips, приложението Lumify на Philips и съвместимо устройство с Android или съвместимо устройство с iOS с Lumify Power Module се счита за медицинско устройство. Това устройство е предназначено за използване от – или по поръчка и под надзора на – правоспособен лекар, квалифициран за прякото използване на устройството.

Съобщавайте на Philips и на компетентния орган за държавата, в която се намират потребителят и пациентът, за всички сериозни инциденти по отношение на безопасността, възникнали във връзка с ултразвуковата система.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Предупрежденията означават информация, която е от основно значение за вашата безопасност и тази на оператора и пациента.



ВНИМАНИЕ

Текстовете за внимание предупреждават за начини, по които можете да повредите изделието и впоследствие да анулирате своята гаранция или договор за обслужване, както и начини, по които можете да изгубите данни за пациента или системата.

Основна безопасност



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не използвайте системата за никакви приложения, докато не сте прочели, разбрали и запомнили цялата информация за безопасността, процедурите за безопасност и аварийните процедури, които се съдържат в този раздел „Безопасност“.

Експлоатацията на ултразвуковите системи без съответните познания за безопасно използване може да доведе до смъртоносни или други тежки наранявания.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ако за *която и да било* част от системата е известно или се подозира, че е дефектна или неправилно регулирана, *не използвайте* системата, докато не бъде ремонтирана. Експлоатацията на системата с дефектни или неправилно регулирани компоненти може да изложи вас и пациента на опасност.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Сондите имат малки, разглобяеми части, които представляват опасност от задавяне, а кабелът на сондата може да предизвика задушаване. Не оставяйте деца около системата без надзор.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не използвайте системата за никакви приложения, докато не сте подходящо и правилно обучени на техники за ултразвукова диагностика. Обучението по ехография и клиничните процедури не са включени в информацията за потребителя на системата. Ако не сте сигурни в своите способности да прилагате техники за ултразвукова диагностика безопасно и ефективно, не използвайте системата. Експлоатацията на ултразвукови системи без подходящо и адекватно обучение може да доведе до смъртоносни или други тежки наранявания.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не работете със системата с пациенти, ако не разбираете достатъчно добре нейните възможности и функции. Използването на системата без такова разбиране може да наруши ефективността и безопасността на пациента, както и тази на вас и други хора.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Никога не се опитвайте да отстранявате, изменяте, заобикаляте или възпрепятствате някое от устройствата за безопасност на системата. Намесата в работата на устройствата за безопасност може да доведе до смъртоносни или други тежки наранявания.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използвайте системата само по предназначение. Не използвайте системата не по предназначение. Не използвайте системата с никакви изделия, които Philips не признава за съвместими със системата. Експлоатация на изделието не по предназначение или с несъвместими изделия може да доведе до смъртоносни или други тежки наранявания.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Незабавно спрете употребата, ако системата или сондата показват неизправност. Свържете се веднага с вашия представител на Philips.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Вие носите отговорност за конфигуриране на устройството си в съответствие с правилата за сигурност на институцията. Уведомления и известявания от приложения от трети страни може да повлият на изследването.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ултразвуковата система не е безопасна в среда на MR и крие рисък от проектили. Дръжте извън залата с ЯМР скенер.

Електрическа безопасност

За сондата и софтуера заедно с представително устройство е потвърдено, че са съвместими с IEC 60601-1. Сондите отговарят на изискванията за изолирани части в контакт с пациента тип BF. Когато сондата и софтуерът се използват в съчетание с устройство, съвместимо с IEC 60950-1, системата отговаря на изискванията на IEC 60601-1 за оборудване с вътрешно захранване. (Стандартите за безопасност, на които тази система отговаря, са включени в раздел „[Спецификации](#)“.) За максимална безопасност спазвайте тези предупреждения и текстове за внимание:



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Устройства, съвместими с IEC 60950-1, не са били оценени за съвместимост с температурните ограничения съгласно IEC 60601-1 за контакт с пациента. Следователно е позволено само на оператора да борави с устройството.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не работете с тази система при наличието на запалими газове или анестетици. Това може да доведе до взрив. Системата *не отговаря* на условията за среди с категория AP/APG (анестетична защита/анестетична защита – газ) по определението в IEC 60601-1.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

За да избегнете опасността от токов удар, винаги проверявайте сондата преди употреба. Проверете лицевата част, корпуса и кабела. Не я използвайте, ако по лицевата част има пукнатини, отчупени парчета или скъсвания, корпусът е повреден или кабелът е износен.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Всички устройства в контакт с пациента, като трансдюсерите, сондите писалки и проводниците за ЕКГ, които не са специално обозначени като защитени при дефибрилация, трябва да се отстраният от контакт с пациента, преди да се приложи високоволтов дефибрилационен импулс. Вижте „[Дефибрилатори](#)“ на страница 36.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Като всяка друга медицинска електронна диагностична апаратура, ултразвуковата апаратура при нормална експлоатация използва високочестотни електрически сигнали, които могат да смущават работата на пейсмейкърите. Макар вероятността за възникване на смущения да е малка, внимавайте за тази потенциална опасност и прекратявайте незабавно работата със системата, ако забележите смущения на пейсмейкъра.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Когато използвате допълнително периферно оборудване, което трябва да се свърже със системата чрез функционална връзка, комбинацията се счита за медицинска електрическа система. Вие носите отговорността да осигурите съответствие с IEC 60601-1 и да изпитате системата по тези изисквания. Ако имате въпроси, се обърнете към вашия представител на Philips.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Всички външни устройства и периферни устройства, които свързвате към системата, трябва да отговарят на стандартите за безопасност, дефинирани от IEC 60601-1 или IEC 60950-1. Това се отнася за всички връзки USB, HDMI и сериен вход/изход.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Преди да свържете системата към LAN, се уверете, че LAN устройствата (например рутер) са сертифицирани по IEC 60601-1 или IEC 60950-1.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Частите в контакт с пациента отговарят на стандарта IEC 60601-1. Ако бъдат приложени напрежения над стандартните, макар и малко вероятно, те могат да предизвикат токов удар на пациента или оператора.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Свързването на допълнителни устройства, които не са доставени от Philips, може да предизвика токов удар. Когато такива допълнителни устройства бъдат свързани с вашата ултразвукова система, погрижете се общият ток на утечка към земята на системата да не превишава 500 μ A.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

За да избегнете опасност от токов удар, не използвайте сонда, която е била потопена над посоченото ниво за почистване или дезинфекция.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Електроножовете (ESU) и други устройства умишлено въвеждат радиочестотни електромагнитни полета или токове в пациентите. Тъй като и честотите на ултразвуковата образна диагностика са в радиочестотния диапазон, веригите на ултразвуковите сонди са уязвими за радиочестотни смущения. Докато се използва електронож, силен шум смущава черно-бялото изображение и напълно ликвидира цветното.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

За да избегнете опасност от изгаряне, не използвайте сонди с високочестотна хирургическа апаратура. Опасността от изгаряне може да се дължи на дефект в свързването на неутралния проводник на високочестотната хирургическа апаратура.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

За да избегнете риска от токов удар, не зареждайте вашата система Lumify, докато сканирате пациент.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

За да избегнете контакт на пациент с устройството, докато то се зарежда, не зареждайте системата, докато сте в средата с пациента.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използването на кабели, сонди и аксесоари, различни от посочените за използване със системата, може да доведе до увеличени емисии от – или понижена защита на – системата.



ВНИМАНИЕ

Използването на системата при наличието на електромагнитно поле може да причини моментно влошаване на качеството на ултразвуковото изображение. Когато има постоянни или периодични смущения, използвайте системата с повишено внимание. Ако смущенията възникват често, прегледайте средата, в която системата се използва, за да откриете евентуалните източници на излъчените емисии. Тези емисии може да се дължат на други електрически устройства, които се използват в същото или в съседно помещение. Комуникационни устройства, като мобилни телефони и пейджъри, могат да предизвикват такива емисии. Наличието на радиотелевизионна или микровълнова предавателна апаратура в съседство може да предизвика емисии. Ако електромагнитните смущения затрудняват работата, може да е необходимо да преместите системата.



ВНИМАНИЕ

За информация относно електромагнитните емисии и имунитета по отношение на системата вижте „**Електромагнитна съвместимост**“ на страница 81. Погрижете се работната среда на вашата система да отговаря на условията, посочени в цитираната информация. Експлоатацията на системата в среда, която не отговаря на тези условия, може да влоши работата на системата.

Дефибрилатори

Спазвайте следните предупреждения, когато е необходима дефибрилация при едновременно използване на ултразвуковата система.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Преди дефибрилация винаги изключвайте от системата инвазивните сонди, които остават в контакт с пациента.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Предпазителите за еднократна употреба за сондата не осигуряват защитна електроизолация срещу дефибрилация.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Малък отвор във външния слой на сондата отваря електропроводим път към заземените метални части на сондата. Вторичната волтова дъга, която може да се образува по време на дефибрилация, може да причини изгаряния на пациента. Опасността от изгаряния се намалява, но не се отстранява при използване на незаземен дефибрилатор.

Използвайте дефибрилатори, които нямат заземени пациентски вериги. За да определите дали пациентската верига на даден дефибрилатор е заземена, вижте в ръководството за обслужване на дефибрилатора или се консултирайте с биомедицински инженер.

Противопожарна безопасност

Противопожарната безопасност зависи от превенцията на възникване на пожар, изолиране на причината и изгасяване на пожара. Ако видите признания на дим или огън, изключете захранването на системата. Спазвайте следните предупреждения, когато използвате системата.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

При пожари от електрически ток или химически реакции използвайте само специално обозначените за тези цели пожарогасители. Използването на вода или други течности за потушаване на пожар, причинен от електрически ток, може да доведе до смъртоносно или друго тежко нараняване. Преди да се опитвате да гасите пожар, ако това е безопасно, опитайте се да изолирате изделието от електрическите и други принадлежности, за да намалите опасността от токов удар.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използването на електрически изделия в среда, за която не са предназначени, може да доведе до пожар или взрив. Противопожарните разпоредби за вида на използваната медицинска площ трябва да се спазват, прилагат и налагат стриктно. Трябва да има пожарогасители както за пожарите, причинени от електрически ток, така и за другите видове пожари.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Повредата на литиево-йонните батерии може да доведе до пожар.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

За да избегнете неправилна работа, не поставяйте системата до или върху друго оборудване. Ако е необходимо използването на системата върху или поставянето ѝ до друго оборудване, преди да се използва, трябва да се провери дали работи нормално.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ако системата или сонди се намирали при температури над 40°C (104°F), оставете ги да се охладят до работна температура, преди да включвате системата или да свързвате сондите. Не позволявайте на сондата да влиза в контакт с пациента, ако температурата на сондата е по-висока от 43°C (109°F). Позволете на сондата да се охлади за 25 минути. Ако сондите са се намирали само за кратко време при температури над 40°C (104°F), тогава необходимото време за връщане на изделияята към работна температура може да бъде значително по-кратко от 25 минути.



ВНИМАНИЕ

Ако системата или сонди се намирали при температури под 0°C (32°F), оставете ги да достигнат до работна температура, преди да включвате системата или да свързвате сондите. Позволете на сондата да се загрее до работна температура за 20 минути. В противен случай кондензиралата влага във вътрешността на устройствата може да причини повреди. Ако сондите са се намирали само за кратко време при температури под 0°C (32°F), тогава необходимото време за връщане на изделияята към работна температура може да бъде значително по-кратко от 20 минути.



ВНИМАНИЕ

Твърде силното огъване или усукване на кабелите на частите в контакт с пациента може да доведе до отказ или прекъсвания в работата на системата.



ВНИМАНИЕ

Като цяло е непромокаема само областта в акустичния прозорец на сондата. Освен когато е указано в конкретни инструкции за почистване на сондата, не потапяйте останалата ѝ част в течност.



ВНИМАНИЕ

Не потапяйте куплунга на сондата в разтвор. Кабелите и корпусите на сондите са непромокаеми, но куплунгите не са.



ВНИМАНИЕ

Не използвайте абразивни почистващи препарати или ацетон, МЕК, разредител за бои или други силни разтворители върху системата, периферните устройства или сондите.

Съвместимост на изделието

Не използвайте вашата система в комбинация с други изделия или компоненти, ако Philips изрично не е признала тези изделия или компоненти за съвместими. За информация за такива изделия и компоненти, се обърнете към вашия представител на Philips.

Промени и допълнения към системата трябва да се правят само от Philips или от други лица, които са изрично упълномощени от Philips за това. Такива промени и допълнения трябва да спазват всички действащи нормативни разпоредби, които имат силата на закон в съответните територии, и най-добрата техническа практика.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Промени и допълнения към системата, които са направени без съответното обучение или с неодобрени резервни части, може да анулират гаранцията. Като при всички сложни технически изделия, поддръжката от неквалифицирани лица или използването на неодобрени резервни части носи сериозни рискове от повреда на системата и наранявания.

СИМВОЛИ

Международната електротехническа комисия (IEC) е установила набор от символи за медицинската електронна апаратура, които категоризират определена връзка или предупреждават за потенциални опасности. Следните символи може да се използват на вашия продукт, неговите аксесоари или опаковката му.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
Безопасност			
	ISO 15223-1, символ 5.4.4 ISO 7000-0434A	Внимание (ISO 7000-0434A).	--
	ISO 15223-1, символ 5.4.3 ISO 7000-1641	Направете справка с инструкциите за употреба.	--
	ISO 7010, символ M002	Вижте ръководството с инструкции/брошурата.	--
	IEC 60417, символ 5019	Зануляване; заземяване.	--
	IEC 60417, символ 5017	Заземяване; зануляване.	--
	IEC 60417, символ 5021	Еквипотенциалност.	--
	IEC 60417, символ 5840	Част в контакт с пациента типове A и B.	Неизолирана връзка с пациента.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	IEC 60878, символ 5333 IEC 60417, символ 5333	Част в контакт с пациента тип BF.	Изолирана връзка с пациента.
	IEC 60417, символ 5335	Част в контакт с пациента тип CF.	Изолирана връзка с пациента за контактна част за интраоперативна употреба, включително такива за пряк сърдечен контакт и контакт с основни кръвоносни съдове.
	IEC 60417, символ 5334	Част в контакт с пациента тип BF, защитена от дефибрилация.	--
	IEC 60417, символ 5336	Част в контакт с пациента тип CF, защитена от дефибрилация.	--
	ISO 15223-1, символ 5.4.2 ISO 7000-1051	За еднократна употреба	--
	ISO 7010, символ P017	Да не се натиска.	Предупреждава за излизане на системата от равновесие поради външна сила.
	IEC 60417, символ 5036	Опасно напрежение:	Поставя се до високоволтови клеми, за да обозначи наличието на напрежения, по-високи от 1000 V променлив ток (600 V променлив ток в САЩ).

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	IEC 62570	Небезопасен в среда на MR.	Системата не е безопасна в среда на MR и крие рисък от проектили. Дръжте извън залата с MRI скенер. Когато не е практично възпроизвеждането на цветове, иконата може да е отпечатана в черно-бяло.
Rx only	--	--	Само Rx. (Федералните закони на САЩ ограничават продажбата на това изделие само от или по предписание на лекар).
	--	--	Обозначава опасност за пациенти с пейсмейкъри. Не поставяйте полевия генератор на разстояние, по-малко от 200 mm (8 in), от пациент с пейсмейкър.
	--	--	Означава евентуална опасност от затискане, когато се разполага мониторът.
	ISO 7010, символ W024	Предупреждение: Премазване на ръцете.	--
	--	--	Предупреждава, че системата не трябва да се използва поставена върху или под друга апаратура. Ако системата се използва поставена над, под или до друга апаратура, преди да се използва, трябва да се провери дали работи нормално.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	ISO 15223-1, символ 5.2.8 ISO 7000-2606	Да не се използва, ако опаковката е повредена.	--
	-- www.philips.com/IFU	--	Направете справка с електронните инструкции за употреба (eIFU).
	ISO 15223-1, символ 5.2.7 ISO 7000-2609	Не е стерилен.	--
	ISO 15223-1, символ 5.2.3 ISO 7000-2501	Стерилизирано с етиленов окис.	--
	ISO 15223-1, символ 5.2.11	Единична стерилна бариерна система.	--
	ISO 15223-1, символ 5.2.12	Двойна стерилна бариерна система.	--
	ISO 15223-1, символ 5.2.13	Единична стерилна бариерна система със защитна опаковка отвътре.	--
	ISO 15223-1, символ 5.2.14	Единична стерилна бариерна система със защитна опаковка отвън.	--
	ISO 15223-1, символ 5.1.4 ISO 7000-2607	Срок на годност	--

4535_621_66751_A/795 * ЮНИ 2023

Philips

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	IEC 60417, символ 5134	Устройства, чувствителни на електростатичен разряд.	Обозначава чувствителност към ESD (електростатичен разряд) на куплунг, който не е изпитан по спецификациите в IEC 60601-1-2. Не докосвайте оголените щифтове на куплунга. Докосването на оголените щифтове може да предизвика електростатичен разряд, който може да повреди изделието.
	IEC 60417, символ 5140	Нейонизиращо електромагнитно излъчване.	Означава, че могат да възникнат смущения в близост до апаратура, обозначена с този символ (IEC 60601-1-2).
Околна среда			
IPX1	IEC 60529	Степени на защита, осигурени от обвивките (сонди).	Означава, че устройството е защищено от действието на отвесно течаща вода.
IPX4	IEC 60529	Степени на защита, осигурени от обвивките (крачно устройство).	Обозначава, че устройството е защищено срещу последиците от пръскащи течности.
IPX7	IEC 60529	Степени на защита, осигурени от обвивките (крачни устройства).	Означава, че устройството е защищено срещу последиците от потапяне.
IPX8	IEC 60529	Степени на защита, осигурени от обвивките (крачно устройство или сонда).	Обозначава, че устройството е защищено срещу последиците от потапяне до 60 минути.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
IP44	IEC 60529	Степени на защита, предоставена от корпуси.	Означава, че оборудването в корпуса е защитено от навлизането на твърди чужди тела с диаметър 1,0 mm или по-голям. Означава, че вода, пръсната срещу корпуса от всяка посока, няма да има вредно въздействие.
IP47	IEC 60529	Степени на защита, осигурени от обвивките (крачно устройство или сонда).	Означава, че оборудването в корпуса е защитено от навлизането на твърди чужди тела с диаметър 1,0 mm или по-голям. Обозначава, че устройството е защитено срещу последиците от потапяне до 30 минути при 1 m потапяне
IP67	IEC 60529	Степени на защита, предоставена от корпуси.	Означава, че оборудването в корпуса е защитено от навлизането на прах и ефекти от потопяване за до 30 минути при потопяване от 1 метър.
	IEC 60417, символ 5957	Само за употреба на закрито.	--
	ISO 15223-1, символ 5.3.7 ISO 7000-0632	Температурни граници.	Показва диапазона на температурата (некондензираща) за транспорт и съхранение. Не се отнася за носители.
	ISO 15223-1, символ 5.3.9 ISO 7000-2621	Ограничение на атмосферното налягане.	Диапазон на атмосферното налягане за транспортиране и съхранение.

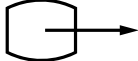
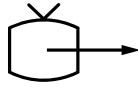
Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	ISO 15223-1, символ 5.3.8 ISO 7000-2620	Ограничения на влажността	Относителната влажност (некондензираща) за транспорт и съхранение.
	ISO 7000, символ 0623	Тази страна нагоре.	Сочи страната на контейнера, която трябва да бъде обърната нагоре.
	ISO 15223-1, символ 5.3.4 ISO 7000-0626	Пазете сухо.	--
	ISO 15223-1, символ 5.3.1 ISO 7000-0621	Чупливо, да се борави внимателно.	--
	ISO 15223-1, символ 5.3.2 ISO 7000-0624	Да се пази от слънчева светлина.	--

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	EN 50419:2006 Директива ОЕЕО 2002/96/ ЕО	Символ WEEE. Означава необходимост от разделно събиране за електрическо и електронно оборудване съгласно Директивата за отпадъци от електрическо и електронно оборудване (WEEE). Когато бъде придружен от ^(Pb) или ^(Hg) , компоненти на устройството може да съдържат съответно олово или живак и трябва да се рециклират или депонират съгласно местните, щатските или федералните закони.	--
	--	Продуктът съдържа опасни материали. Извхвърлете правилно. (Изисквано от Директивата относно ОЕЕО; вижте EN 50419.)	--
	IEC 60878, символ 1135 ISO 7000-1135	Общ символ за оползотворяване/ рециклиране.	Да не се изхвърля. Да се депонира съгласно местните, щатските или федералните закони.

Конектори и портове

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	IEC 60417, символ 5032	Променлив ток.	--
	IEC 60417, символ 5031	Постоянен ток.	--
	IEC 60417, символ 5010	„ON“/„OFF“ (натискане – натискане).	
	IEC 60417, символ 5009	В режим на готовност.	Контрола вкл./изкл. с режим на готовност.
	--	--	На двупозиционен превключвател за захранването означава включено () и изключено (O).
	--	--	Връзка за сонда писалка.
	--	--	Връзка за сонда писалка.
	--	--	Връзка за сонда.
	--	--	Връзка за ЕКГ и физиологични проводници.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	--	--	Връзка за ЕКГ и физиологични проводници.
	--	--	Извод за отдалечен печат.
	-	-	Аудиовход ляв/десен, VHS/S-VHS, микрофон, CD или DVD.
	--	--	Аудиоизход ляв/десен, VHS/S-VHS, видеомонитор за пациента, черно-бял принтер или RGB изход с презредова развивка.
	IEC 60417, символ 5034	Вход.	--
	ISO 7000, символ 3650	USB порт.	--
	--	Входно-изходен порт FireWire (IEEE 1394).	--
	IEC 60878 Символ 5988	Компютърна мрежа.	Ethernet връзка.
	IEC 60878, символ 5850	Сериен интерфейс.	Сериен порт RS-232.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	--	--	Микрофон на системата.
AUX POWER ISOLATE OUTPUT	--	--	Осигурено е изолирано спомагателно захранване за свързване на одобрени от Philips външни аксесоари
	IEC 60417, символ 5114	Крачен превключвател.	--
	IEC 60878, символ 5051	Телевизионен монитор.	SVGA, DVI-I, DisplayPort или HDMI връзка.
	IEC 60878, символ 5529A	Видео изход.	Връзка за S-Video.
	--	--	Видео изход. Връзка за S-Video.
	--	--	Черно-бял комбиниран видеоизход.
	--	--	Цветен комбиниран видеоизход.
	IEC 60878, символ 0093	Дистанционно.	Връзка за задействане на видеопечат.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	--	--	Порт за VGA или паралелен изход.
	--	--	Видеоизход DVI.
	IEC 60417, символ 5016	Предпазител.	Обозначава табла с предпазители или техните места. За да се осигури непрекъсната защита от пожар и токов удар, предпазителите трябва да се сменят само с такива от същия вид и номинал.
Идентификатори с данни за продукта			
	--	--	Идентифицира общата маса на системата, включително безопасното и работно натоварване, в килограми. Посочва съответствие с IEC 60601-1, Cl. 7.2.21.
	IEC 60878, символ 2794 ISO 7000-2794	Опаковъчна единица.	--
GMDN	--	--	Световен номенклатурен код за медицински устройства.
GTIN	--	--	Глобален номер на търговска единица.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
LOT	ISO 15223-1, символ 5.1.5 ISO 7000-2492	Код на партида	--
MD	--	--	Означава, че артикулът е медицинско изделие.
MOD	--	--	Име на модела на устройството
#	--	--	Номер на модел за устройството и конфигурациите.
REF	ISO 15223-1, символ 5.1.6 ISO 7000-2493	Каталожен номер.	--
SH	--	--	Системен хардуер.
SN	ISO 15223-1, символ 5.1.7 ISO 7000-2498	Сериен номер.	--
SVC	--	--	Номер на сервизна част/номер на сменяема на място част (FRU).
UDI	--	--	Уникален идентификатор на устройството.
UPN	--	--	Универсален номенклатурен номер

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	--	--	Уникален идентификатор на устройството, 2D баркод.
	ISO 15223-1, символ 5.1.3 ISO 7000-2497	Дата на производство.	--
	ISO 15223-1, символ 5.1.1 ISO 7000-3082	Производител.	--
	IEC 60417	Държава на производство.	--
	ISO 7000-3724	Дистрибутор.	--
	ISO 7000-3725	Вносител.	--
Регулаторно съответствие			
	IEC 60878, символ 5172	Клас II апаратура.	--
	--	--	Символ за класификация на UL (Underwriters Laboratories). EI73637

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	--	--	Обозначава, че електрическото и електронното оборудване отговарят на стандартите на Органа за медийна разработка Infocomm (IMDA).
	--	--	С идентификационен код (например 2ATC9-PHC-11AC1) е означено, че системата използва вграден, одобрен от FCC безжичен адаптер.
	--	--	С идентификационен код (например CCAI15LP0780T9) е означено, че системата използва вграден, одобрен от NCC (Тайван) безжичен адаптер.
	--	--	Символ за класификация на CSA (CSA International)
	Директива 93/42/EИО 2007/47/EC за медицинските изделия на Европейската комисия EU MDR 2017/745, член 20, приложение 5	Знак за съответствие CE	--
	Директива 93/42/EИО 2007/47/EC за медицинските изделия на Европейската комисия EU MDR 2017/745, член 20, приложение 5	CE0086 – Знак за съответствие CE	--

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	Директива 93/42/EИО 2007/47/ЕС за медицинските изделия на Европейската комисия EU MDR 2017/745, член 20, приложение 5	CE2797 – Знак за съответствие CE	--
	ISO 15223-1, символ 5.1.2	Упълномощен представител в Европейската общност.	--
	--	--	Знак за съответствие на Митническия съюз (знак за евразийско съответствие).
	--	--	Символ за периода на екосъобразна употреба в Китай
	--	--	Обозначава, че системата отговаря на Украинския научен институт за сертифициране (UA.TR.116).
	--	--	Маркировка за съответствие с нормативните изисквания (RCM) за Австралия и Нова Зеландия означава съответствие с изискванията за електрическа безопасност, EMC, EME и телекомуникации.
	--	--	Маркировка KC (Korea Certification) за електрическо и електронни оборудване.

Символ	Стандарти и източници	Описание на източника	Допълнителна информация
	--	--	Маркировка INMETRO, както е издадена от SGS. Посочва одобрение от трети страни в Бразилия.
	--	--	Маркировка INMETRO, както е издадена от TUV. Посочва одобрение от трети страни в Бразилия.

Биологична безопасност

Този раздел съдържа информация за биологичната безопасност и обяснява рационалното използване на системата.

Следва списък с предпазните мерки, свързани с биологичната безопасност; спазвайте тези предпазни мерки, когато използвате системата. За повече информация вижте *Безопасност на медицинската ултразвукова апаратура на вашия USB носител с информация за потребителя*.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не използвайте системата, ако съобщение за грешка на дисплея показва, че е налице опасно състояние. Отбележете кода на грешката, изключете захранването към системата и се свържете с вашия оторизиран сервизен представител

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Не използвайте система, при която е налице безразборно или непоследователно актуализиране на изображението. Прекъсванията в последователността на сканирането означават хардуерна неизправност, която трябва да се отстрани преди употреба.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Извършвайте рационално ултразвуковите процедури. Използвайте принципа ALARA (възможно най-малкото разумно постижимо).

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Използвайте само гел подложки за ултразвук, които са одобрени от Philips. За информация за поръчването на одобрени аксесоари вижте „[Консумативи и аксесоари](#)“ на страница 21.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Предпазителите за сонди може да съдържат естествен латекс и талк. Тези предпазители може да предизвикват алергични реакции при някои хора. Вижте „[Медицинско предупреждение на FDA за латекса](#)“ на страница 59.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ако целостта на стерилен предпазител за сонда бъде нарушена по време на интраоперативно приложение при пациент с трансмисивна спонгiformна енцефалопатия като болестта на Кройцфелд-Якоб, следвайте указанията на Центровете за контрол на заболяванията в САЩ и този документ от Световната здравна организация: WHO/CDS/APH/2000.3, WHO Infection Control Guidelines for Transmissible Spongiform Encephalopathies. Сондите за вашата система не могат да се обеззаразят с топлинен процес.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ако съвместимото с Lumify мобилно устройство се замърси вътрешно с телесни течности, съдържащи патогени, трябва незабавно да уведомите сервизния представител на Philips. Компонентите вътре в устройството не могат да се дезинфекцират. В този случай устройството трябва да се изхвърли като биологично опасен материал съгласно местните или федералните закони.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Изберете правилното приложение, когато стартирате изследване, и останете в същото приложение, докато трае изследването. Някои приложения са за части на тялото, които изискват по-ниски лимити за акустична мощност.

Медицинско предупреждение на FDA за латекс

29 март 1991 г., алергични реакции от медицински изделия, съдържащи латекс

Поради сведения за остри алергични реакции от медицински изделия, съдържащи латекс (естествен каучук), FDA (Американската агенция по храните и лекарствата) съветва здравните работници да откриват чувствителните към латекс пациенти и да се подготвят да се справят своевременно с алергичните реакции. Реакциите на пациентите към латекса

варират от уртикария при контакт до системна анафилаксия. Латексът е компонент в много медицински изделия – включително хирургически ръкавици и ръкавици за изследване, катетри, сонди за интубация, маски за анестезия и кофердами.

Сведенията, изпратени до FDA, за алергични реакции от медицински изделия, съдържащи латекс, напоследък се увеличиха. Една марка накрайници за клизма с маншет от латекс насокоро беше извадена от търговската мрежа, след като няколко пациенти починаха в резултат на анафилактоидни реакции по време на процедури за бариева клизма. Други сведения за чувствителност към латекс се появиха и в медицинската литература.

Многократният контакт с латекс, както в медицинските изделия, така и в други стоки за бита, може да е част от причината за явното зачествяване на случаите на чувствителност към латекс. Има сведения, например, че между 6% и 7% от хирургическия персонал и между 18% и 40% от пациентите със спина бифида са чувствителни към латекс.

Протеините в самия латекс явно са основният източник на алергичните реакции. Макар за момента да не е известно колко протеин е вероятно да предизвика острои реакции, FDA работи съвместно с производителите на медицински изделия, съдържащи латекс, за да сведе нивата на протеините в техните продукти до възможния минимум.

Препоръките на FDA към здравните работници по отношение на този проблем са както следва:

- Когато снемате общата история на заболяванията на пациентите, включвате въпроси за чувствителността към латекс. За пациентите на хирургическите и радиологичните отделения, пациентите със спина бифида и здравните работници тази препоръка е особено важна. Въпроси за сърбеж, обриви или затруднения в дишането след носене на латексови ръкавици или надуване на детски балон могат да бъдат полезни. При пациентите, за които се установи такава чувствителност, това трябва да се отбележи в техните картони.
- Ако имате подозрения за чувствителност към латекс, помислете за използване на изделия от алтернативни материали, като пластмаса. Здравният работник може например да носи нелатексова ръкавица върху латексовата, ако пациентът е чувствителен. Ако здравният работник и пациентът са чувствителни, може да се използва средна латексова ръкавица. (Латексовите ръкавици, обозначени като „хипоалергенни“, невинаги може да предотвратяват неблагоприятни реакции.)

- Когато се използват медицински изделия, съдържащи латекс, и особено когато латексът влиза в контакт с лигавици, внимавайте за възможна алергична реакция.
- Ако наистина се появява алергична реакция и латексът е предполагаемата причина, уведомете пациента за евентуалната чувствителност към латекс и преценете необходимостта от имунологична проверка.
- Посъветвайте пациента да уведомява здравните работници и тези на службите за неотложна помощ за всяка известна чувствителност към латекс, преди да бъде подлаган на медицински процедури. Преценете дали не е добре да посъветвате пациентите с остра чувствителност към латекс да носят медицинска идентификационна гривна.

FDA призовава здравните работници да съобщават за случаи на неблагоприятни реакции от латекс или други материали, използвани в медицинските изделия. (Вижте Бюлетина за лекарствата от м. октомври 1990 г. на FDA.) За да съобщите за случай, обърнете се към Програмата за съобщаване на проблеми на FDA, MedWatch, на 1-800-332-1088, или в интернет на адрес:

www.fda.gov/Safety/MedWatch/

За отделен екземпляр от референтния списък за чувствителността към латекс изпратете писмо на: LATEX, FDA, HFZ-220, Rockville, MD 20857.

ЗАБЕЛЕЖКА

Описаните в този документ сонди не съдържат естествен латекс, който влиза в контакт с хората. Естествен латекс не се използва в нито една ултразвукова сонда Philips.

Програма за обучение по принципа ALARA

Водещият принцип за използването на ултразвукова диагностика се дефинира от принципа „възможно най-малкото разумно постижимо“ (ALARA). Решението кое е разумно е оставено на преценката и проницателността на квалифицирания персонал. Не е възможно да се формулира набор от достатъчно подробни правила, които да могат да

осигурят отговор за всяка ситуация. Като поддържат ултразвуковото облъчване възможно най-малко, докато снемат диагностични изображения, потребителите могат да сведат до минимум ултразвуковите биоэффекти.

Тъй като прагът за биоэффектите от ултразвуковата диагностика не е определен, специалистът по ехография носи отговорността да контролира общата енергия, излъчена в пациента. Специалистът по ехография трябва да съгласува времето на експозиция с качеството на диагностичното изображение. За да осигури качеството на диагностичното изображение и да ограничи времето на експозиция, ултразвуковата система предоставя контроли, с които може да се работи по време на изследването за оптимизиране на резултатите от него.

Важна е способността на потребителя да спазва принципа ALARA. Постиженията в ултразвуковата диагностика – не само в технологията, но и в приложенията на тази технология – доведоха до необходимостта от повече и по-добра информация в помощ на потребителя. Индексите на изходната мощност имат за цел да осигурят тази важна информация.

Има няколко променливи, които влияят на начина, по който индексите на изходната мощност могат да се използват за прилагане на принципа ALARA. Тези променливи включват стойностите на индексите, размерите на тялото, мястото на костта спрямо точката на фокусиране, затихването в тялото и продължителността на ултразвуковото облъчване (времето на експозиция). Времето на експозиция е особено полезна променлива, защото тя се контролира от потребителя. Способността да се ограничават стойностите на индексите във времето поддържа принципа ALARA.

Прилагане на ALARA

Използваният режим на изобразяване на системата зависи от необходимата информация. 2D изобразяването и изобразяването в режим M осигуряват анатомична информация, докато цветното изобразяване и изобразяването с импулсен доплер осигуряват информация за кръвотока. Разбирането на естеството на използвания режим на изобразяване позволява на специалиста по ехография да прилага принципа ALARA с аргументирана преценка. Освен това честотата на сондата, стойностите на системните настройки, техниките на сканиране и опитът на оператора позволяват на специалиста по ехография да отговори на определението на принципа ALARA.

Решението по отношение на стойността на акустичната мощност в крайна сметка зависи от оператора на системата. Това решение трябва да се основава на следните фактори: вида на пациента, вида на изследването, епикризата на пациента, лесно или трудно се получава диагностично полезна информация и потенциалното нагряване на пациента поради температурите на повърхността на сондата. Системата се използва рационално, когато експозицията на пациента е ограничена до най-ниското показание на индекса за най-краткото необходимо време за постигане на приемливи диагностични резултати.

Макар високото показание на индекса да не означава, че реално е възникнал биоэффект, то трябва да бъде разглеждано сериозно. Трябва да се полагат всички усилия за намаляване на възможните ефекти от едно високо показание на индекса. Ограничаването на времето на експозиция е ефективен начин за постигане на тази цел.

Има няколко контроли за управление на системата, които операторът може да използва, за да регулира качеството на изображението и да ограничи акустичната интензивност. Тези контроли са свързани с техниките, които един оператор може да използва, за да реализира принципа ALARA. Контролите могат да се разделят в три категории: директни, индиректни и контроли при приемане на ехото.

Лимити на акустичната мощност

Тази ултразвукова система поддържа акустична мощност под съответните лимити за всяко от изброените тук приложения. Значителната разлика в степента подчертава необходимостта да се избере правилното приложение и то да продължи да се използва така, че правилните лимити на приложението да се използват за съответното приложение.

Лимити за неофтамологични приложения

- $I_{spta.3} \leq 720 \text{ mW/cm}^2$
- $MI \leq 1,9$
- $TI \leq 6,0$

Директни контроли

Изборът на приложение и контролът на изходната мощност директно влияят на акустичната интензивност. Има различни диапазони на допустимата интензивност или мощност в зависимост от вашия избор. Избирането на правилния диапазон на акустична интензивност за приложението е едно от първите неща във всяко изследване. Нивата на интензивността за периферната съдова система например не се препоръчват за изследване на плода. Някои системи автоматично избират подходящия диапазон за определено приложение, докато други изискват ръчен избор. В крайна сметка потребителят носи отговорността за правилната клинична употреба. Ултразвуковата система осигурява както автоматични настройки (по подразбиране), така и ръчни (избираеми от потребителя) настройки.

Изходната мощност оказва директно влияние върху акустичната интензивност. След като приложението бъде установено, контролата за мощността може да се използва за увеличаване или намаляване на изходния интензитет. Контролата за мощността ви позволява да изберете нива на интензитета, които са под установения максимум. Рационалното използване диктува избиране на най-ниския изходен интензитет, при който се получава добро качество на изображението.

Индиректни контроли

Индиректните контроли са тези, които имат индиректно отражение върху акустичната интензивност. Тези контроли влияят на режима на изобразяване, честотата на повтаряне на импулса, дълбочината на фокуса, дължината на импулса и избора на сондата.

Изборът на режим на изобразяване определя вида на ултразвуковия лъч. 2D е сканиращ режим; доплерът е стационарен или несканиращ режим. Един стационарен ултразвуков лъч концентрира енергията на едно място. Един подвижен или сканиращ ултразвуков лъч разсейва енергията върху определена област, а лъчът се концентрира върху една област само за частича от времето, за което това става в несканиращ режим.

Фокусът на ултразвуковия лъч влияе върху разделителната способност на изображението. Поддържането или увеличаването на разделителната способност при различен фокус изисква вариации в изходната мощност върху фокусната зона. Тази вариация на

изходната мощност е функция от оптимизацията на системата. Различните изследвания изискват различни дълбочини на фокуса. Настройката на фокуса на правилната дълбочина подобрява разделителната способност на изследваната структура.

Дължината на импулса е времетраенето на ултразвуковия „залп“. Колкото по-дълъг е импулсът, толкова е по-голяма осреднената във времето стойност на интензитета. Колкото по-голяма е осреднената във времето стойност на интензитета, толкова по-голяма е вероятността от повишаване на температурата и кавитация. Понятията дължина на импулса, дължина на залпа или продължителност на импулса се използват за времетраенето на изходния импулс в режим на импулсен доплер. Увеличаването на размера на пробния обем в режим на доплер увеличава дължината на импулса.

Изборът на сонда влияе индиректно върху интензитета. Затихването в тъканите се променя с промяната на честотата. Колкото по-висока е работната честота на една сонда, толкова по-голямо е затихването на ултразвуковата енергия. По-високата работна честота на една сонда изиска по-висок изходен интензитет, за да сканира на по-голяма дълбочина. За да се сканира по-дълбоко при същия изходен интензитет, е необходимо да се намали честотата на сондата. Използването на по-голямо усилване и мощност над определен prag, без това да подобрява качеството на изображението, може да означава, че е необходима сонда с по-ниска честота.

Контроли при приемане на ехото

Контролите при приемане на ехото се използват от оператора за подобряване на качеството на изображението. Тези контроли нямат отражение върху мощността.

Контролите при приемане на ехото влияят само върху приемането на отразения ултразвук. Тези контроли включват усилване, компенсиране на затихването (TGC), динамичен диапазон и обработка на изображения. Важно е да се запомни по отношение на мощността, че първо трябва да се оптимизират контролите при приемане на ехото, преди да се повишава мощността. Например преди увеличаване на мощността трябва да се оптимизира усилването, за да се подобри качеството на изображението.

Пример за прилагането на принципа ALARA

Ултразвуково сканиране на черния дроб на пациент започва с избиране на съответната честота на сондата. След избиране на сондата и приложението, което зависи от анатомията на пациента, трябва да се направят корекции на изходната мощност, за да се гарантира, че се използва възможно най-ниската настройка за заснемане на изображение. След като изображението бъде заснето, се регулира фокусът на сондата, а след това се увеличава усилването на приемника, за да се получи еднородно представяне на тъканите. Ако достатъчно добро изображение може да се постигне с увеличението на усилването, тогава трябва да се намали мощността. Едва след като сте направили тези корекции, трябва да увеличите мощността на следващото ниво.

След като получите на дисплея 2D изображение на черния дроб, можете да използвате цветен режим, за да локализирате кръвотока. Също както при показването на 2D изображение, контролите за усилване и обработка на изображението трябва да се оптимизират, преди да се увеличава мощността.

След като локализирате кръвотока, използвайте контролите на доплера, за да позиционирате пробния обем върху кръвоносния съд. Преди да увеличавате мощността, регулирайте диапазона на скоростта или мащаба и доплеровото усилване, за да получите оптимално доплерово трасиране. Едва ако с максималното доплерово усилване не се постигне приемлив образ, трябва да увеличите мощността.

В обобщение: изберете правилната честота на сондата и приложение за заданието, започнете с ниско ниво на мощността и оптимизирайте изображението с фокуса, усилването на приемника и другите контроли на образа. Ако изображението не е използваемо за диагностика на този етап, тогава увеличете мощността.

Допълнителни съображения

Погрижете се времето за сканиране да бъде сведено до минимум и да се извършва само необходимото от медицинска гледна точка сканиране. Никога не правете компромиси с качеството с прибръзано приключване на изследването. Лошото изследване може да изиска повторно, което в крайна сметка увеличава времето на експозиция.

Ултразвуковата диагностика е важен инструмент в медицината и като всеки инструмент той трябва да се използва ефикасно и ефективно.

Показания за изходната мощност

Показанията за изходната мощност на системата включват два основни индекса: механичен и топлинен.

Механичният индекс се показва непрекъснато в диапазона от 0,0 до 1,9, на стъпки по 0,1.

Топлинният индекс на свой ред включва следните индекси: мека тъкан (TIS), кост (TIB) и черепна кост (TIC). Само един от тези се показва във всеки един момент. Всяка комбинация от сонда и приложение има избор по подразбиране, който е подходящ за тази комбинация. Индексът TIB (кост), TIS (мека тъкан) или TIC (черепна кост) се показва непрекъснато в диапазона от 0,0 до максималната мощност в зависимост от сондата и приложението, на стъпки по 0,1. За мястото на показанията за изходната мощност вижте „[Дисплей за изобразяване](#)“ на страница 119.

Специфичната за приложението настройка по подразбиране е също важен фактор за поведението на индексите. Една настройка по подразбиране представлява състояние на управлението на системата, което е запаметено от производителя или оператора.

Системата има настройки по подразбиране на индексите за приложенията на сондите. Настройките по подразбиране се зареждат автоматично от ултразвуковата система при включване на захранването, когато нови данни за пациента бъдат въведени в системната база данни или когато се сменят приложениета.

Решението за това кой от трите топлинни индекса да се показва трябва да зависи от следните критерии:

- Подходящ индекс за приложението: TIS (мека тъкан) се използва за образна диагностика на меките тъкани, TIB (кост) – за фокус върху или в близост до кост, а TIC (черепна кост) – за образна диагностика през кост в близост до повърхността, например при изследване на черепа.
- Компенсиращи фактори, които могат да създадат изкуствено завишени или занижени показания за топлинните индекси: мястото на течността или костта или кръвотокът. Има ли например път със силно затихване през тъканите, при което действителният потенциал за локално загряване да е по-малък от показанията за топлинните индекси?

- Топлинният индекс зависи и от това дали се използват сканиращи, или несканиращи режими на работа. При сканиращите режими загряването обикновено е в близост до повърхността; при несканиращите режими потенциалът за загряване обикновено е по-дълбоко във фокусната зона.
- Винаги ограничавайте времето на ултразвуково облъчване (експозиция). Не бързайте да приключите изследването. Погрижете се индексите да бъдат поддържани на минималните стойности и времето на експозиция да бъде ограничено, без това да нарушава чувствителността на диагностиката.

Показание за механичния индекс (MI)

Механичните биоэффекти са гранични явления, които възникват при превишаването на определено ниво на мощността. Граничното ниво обаче се различава при различните видове тъкани. Потенциалът за механични биоэффекти се различава според пиковото налягане на разреждане и ултразвуковата честота. MI (механичен индекс) отчита тези два фактора. Колкото по-висока е стойността на MI (механичен индекс), толкова по-голяма е вероятността от възникване на механични биоэффекти. Няма определена стойност на MI (механичен индекс), която да означава, че механичен ефект действително възниква. MI (механичен индекс) трябва да се използва като помошно средство за реализирането на принципа ALARA (възможно най-малкото разумно постижимо).

Показания за топлинните индекси (TI)

TI (топлинен индекс) осведомява потребителя за съществуващите условия, които биха могли да доведат до повишаване на температурата на повърхността на тялото, в телесната тъкан или в точката на фокусиране на ултразвуковия лъч върху костта. Тоест TI (топлинен индекс) уведомява потребителя за потенциала за повишаване на температурата в телесна тъкан. Той представлява приблизителна оценка на повищението на температурата в телесна тъкан с определени свойства. Действителното повишение на температурата зависи от такива фактори като вида на тъканта, наличието на кръвоносни съдове, режима на работа и други. TI (топлинен индекс) трябва да се използва като помошно средство за реализирането на принципа ALARA (възможно най-малкото разумно постижимо).

Топлинният индекс на костта (TIB) уведомява потребителя за потенциалното загряване при или в близост до фокуса, след като ултразвуковият лъч премине през мека тъкан или течност; пример за това е например костта на плода във или около втория или третия тримесец.

Топлинният индекс на черепната кост (TIC) уведомява потребителя за потенциалното загряване на костта на или близо до повърхността; пример за това е черепната кост.

Топлинният индекс на меката тъкан (TIS) уведомява потребителя за потенциала за загряване в мека хомогенна тъкан.

Можете да изберете дали да се показва TIS (мека тъкан), TIC (черепна кост), или TIB (кост). За подробности относно промяната на показанието за TI (топлинен индекс) вж.

[„Настройване на показването на топлинен индекс“ на страница 118.](#)

Прецизност и точност на показанията на механичните и топлинните индекси

Точността на MI (механичен индекс) и TI (топлинен индекс) е 0,1 единици на системата.

Приблизителната точност на показанията на MI (механичен индекс) и TI (топлинен индекс) е дадена в *таблиците за акустичната мощност* на вашия USB носител с *информация за потребителя*. Тази приблизителна точност се основава на диапазона, в който варират параметрите на сондите и системите, присъщите грешки при моделирането на акустичната мощност и вариациите при измерванията, описани в този раздел.

Показаните стойности следва да се тълкуват като относителни данни, които могат да помогнат на оператора на системата да постигне принципа ALARA (възможно най-малкото разумно постижимо) чрез рационалното използване на системата. Стойностите не следва да се тълкуват като действителни физически стойности в изследваната тъкан или органи.

Първоначалните данни, използвани за осигуряване на показанията за изходната мощност, са взети от лабораторни измервания на базата на стандартите за измервания по IEC 62359: Тестови методики за определяне на термични и механични показания, свързани с медицински диагностични ултразвукови полета. Измерванията след това са въведени в алгоритми за изчисляване на показанията за изходната мощност на дисплея.

Много от предположенията, използвани в процеса на измерване и изчисляване, са консервативни по своя характер. Завишаване на действителния интензитет на експозицията *in situ* (на естественото място) за голяма част от пътищата през тъканите е вградено в процеса на измерване и изчисляване. Например:

- Измерените стойности за воден резервоар са понижени с използване на консервативен, стандартен в тази област коефициент на затихване от 0,3 dB/cm-MHz.
- Консервативни стойности за характеристиките на тъканите са избрани за използване в моделите за TI (топлинен индекс). Избрани са консервативни стойности за степените на погъщане в тъкани или кости, стойностите за кръвното оросяване, топлинния капацитет на кръвта и топлопроводимостта на тъканите.
- В стандартните за областта модели на TI (топлинен индекс) се предполага повишаване на температурата в стабилно състояние, като се приема, че ултразвуковата сонда се държи стабилно в едно положение достатъчно време, за да се постигне стабилно състояние.

При оценка на точността на показаните стойности се отчитат няколко фактора: вариации в хардуера, точност на изчислителния алгоритъм и вариации в измерванията. Вариациите между различните сонди и системи са съществен фактор. Вариациите в сондите се дължат на коефициентите на полезно действие на пиезоелектрическите кристали, свързаните с процесите разлики в съпротивленията и вариациите на параметрите на фокусирането на чувствителното чело. Разликите в регулирането на напрежението и коефициента на полезно действие на импулсните елементи на системата също допринасят за вариациите. Има присъща неопределеност в използваните алгоритми за изчисляване на стойностите на акустичната мощност в диапазона от възможни работни условия и напрежения на импулсните елементи на системата. Неточностите в лабораторните измервания се дължат и на различия в калибирането и показателите на хидрофоните, толерансите в местоположението, изравняването и дигитализацията, както и на различията при операторите на тестовете.

Консервативните предположения на алгоритмите за приблизително изчисляване на изходната мощност при линейно разпространение, във всички дълбочини, през среда със затихване 0,3 dB/cm-MHz, не се взимат под внимание за изчисляването на точността за показанията. Нито линейното разпространение, нито равномерното затихване със степен 0,3 dB/cm-MHz възникват при измерванията във воден резервоар, както и в повечето

телесни тъкани. В тялото различните тъкани и органи имат различни характеристики на затихването. Във вода затихване почти няма. В тялото – и по-конкретно, в измерванията във воден резервоар – загубите от нелинейно разпространение и насищане възникват при увеличаване на импулсните напрежения.

Следователно, приблизителните стойности за точността на показанията се основават на диапазона на вариациите на сондите и системите, присъщите грешки при моделирането на акустичната мощност и вариациите в измерванията. Приблизителните стойности за точността на показанията не се основават на грешки във – и не са предизвикани от измерване съгласно – стандартите за измерване IEC 62359 или на последиците от нелинейните загуби върху измерените стойности.

Действия на контролите

Контроли, влияещи върху индексите

По време на регулирането с различни контроли на системата стойностите на TI (топлинен индекс) и MI (механичен индекс) могат да се променят. Това ще бъде най-забележимо при регулиране с контролата за изходната мощност; други контроли на системата обаче влияят върху екранните показания на изходните стойности.

Мощност

Контролата за изходната мощност влияе върху акустичната мощност на системата. На дисплея има две изходни стойности в реално време: TI (топлинен индекс) и MI (механичен индекс). Те се променят, когато системата реагира на регулирането на мощността.

В комбинирани режими, като едновременен цветен, 2D и импулсен доплер, всеки от отделните режими добавя към общия TI (топлинен индекс). Един режим ще има преобладаващ принос към тази сумарна стойност. Показаният MI (механичен индекс) ще бъде от режима с най-голяма стойност на MI.

Контроли в 2D режим

- **Focus:** Промяната на дълбочината на фокуса ще промени MI (механичен индекс). По принцип по-високите стойности за MI ще се получават, когато дълбочината на фокуса е близо до естествения фокус на сондата.
- **Zoom:** Повишаване на увеличението чрез раздалечаване на пръсти по екрана може да повиши кадровата честота. Това действие ще увеличи TI (топлинен индекс). Броят на фокусните зони може също да се увеличи автоматично, за да подобри разделителната способност. Това действие може да промени MI (механичен индекс), защото пиковият MI (механичен индекс) може да възникне на различна дълбочина.

Контроли в цветен режим

- **Color Sector Width:** по-малката ширина на цветния сектор ще увеличи цветната кадрова честота и TI (топлинен индекс) ще се увеличи. Системата може автоматично да намали импулсното напрежение, за да остане под системния максимум. Намаляване на импулсното напрежение ще намали MI (механичен индекс). Ако е включен и импулсен доплер, тогава импулсният доплер ще остане преобладаващ режим и промяната на TI (топлинен индекс) ще бъде малка.
- **Color Sector Depth:** по-голямата дълбочина на цветния сектор може автоматично да намали цветната кадрова честота или да избере нова цветна фокусна зона или дължина на цветния импулс. TI (топлинен индекс) ще се променя поради комбинацията от тези въздействия. По принцип TI (топлинен индекс) ще намалява при повишаване на дълбочината на цветния сектор. MI (механичен индекс) ще съответства на MI на преобладаващия вид импулс, който в този случай е цветен импулс. Ако обаче е включен и импулсен доплер, тогава импулсният доплер ще остане преобладаващ режим и промяната на TI (топлинен индекс) ще бъде малка.
- **Sector Width:** по-малка ширина на 2D сектор при цветна образна диагностика ще увеличи цветната кадрова честота. TI (топлинен индекс) ще се увеличи. MI (механичен индекс) ще се промени малко, ако изобщо се промени. Ако е включен и импулсен доплер, тогава импулсният доплер ще остане преобладаващ режим и промяната на TI (топлинен индекс) ще бъде малка.

Други действия на контролите

- **2D дълбочина:** увеличението на дълбочината в 2D автоматично ще намали кадровата честота в 2D. Това ще намали TI (топлинен индекс). Системата може също така да избере автоматично по-голяма дълбочина на фокуса в 2D. Промяната на дълбочината на фокуса може да промени MI (механичен индекс). Показанието за MI съответства на зоната с най-голяма стойност за MI.
- **Приложение:** настройките по подразбиране за акустичната мощност се установяват, когато изберете приложение. Фабричните настройки по подразбиране са различни при различните сонди, приложения и режими. Настройките по подразбиране са избрани под лимитите на FDA (Американската агенция по храните и лекарствата) за предназначението.
- **Контроли на режима на изобразяване:** когато бъде избран нов режим на изобразяване, TI (топлинен индекс) и MI (механичен индекс) могат да се върнат към настройките по подразбиране. Всеки режим има съответна честота на повторение на импулса и точка на максимален интензитет. В комбиниран или едновременен режим TI (топлинен индекс) е сборът от влиянието на всички включени режими, а показанието за MI (механичен индекс) е най-голямата от стойностите на MI, свързани с всеки съответен включен режим и фокусна зона. Системата ще се върне към избраното преди това състояние, ако даден режим бъде изключен и избран отново след това.
- **Сонда:** всеки вид сонда има уникални характеристики по отношение на контактната област, формата на лъча и централната честота. Когато изберете сонда, настройките по подразбиране се инициализират. Фабричните настройки по подразбиране са различни при различните сонди, приложения и избрани режими. Настройките по подразбиране са избрани под лимитите на FDA (Американската агенция по храните и лекарствата) за предназначението.

Документи с указания по темата

За повече информация за ултразвуковите биоэффекти и съответните теми вижте:

- "Bioeffects and Safety of Diagnostic Ultrasound." AIUM Report, January 28, 1993.

- "American Institute of Ultrasound in Medicine Bioeffects Consensus Report." *Journal of Ultrasound in Medicine*, Vol. 27, Issue 4, April 2008.
- Документ Third Edition of the AIUM "Medical Ultrasound Safety", 2014. (Екземпляр от този документ се доставя с всяка система.)
- "Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers" FDA, June 2019.
- IEC 62359: Ултразвукови инструменти – Характеристика на полето – Тестови методи за определяне на термични и механични показания, свързани с медицински диагностични ултразвукови полета.
- WFUMB. "Symposium on Safety of Ultrasound in Medicine: Conclusions and Recommendations on Thermal and Non-Thermal Mechanisms for Biological Effects of Ultrasound." *Ultrasound in Medicine and Biology*, 1998: Vol. 24, Supplement 1.

Акустична мощност и измерване

От първото използване на ултразвуковата диагностика досега, възможните биоэффекти на ултразвуковото облъчване върху хората са изследвани от различни научни и медицински институти. През октомври 1987 г. Американският институт по ултразвук в медицината (AIUM) ратифицира доклад, изгoten от неговата Комисия по биоэффектите („Bioeffects Considerations for the Safety of Diagnostic Ultrasound“. *Journal of Ultrasound in Medicine*, Vol. 7, No. 9 Supplement, September 1988), познат също като „Доклада Стоу“, който разглежда наличните данни върху възможните ефекти от ултразвуковото облъчване. Друг доклад, „Bioeffects and Safety of Diagnostic Ultrasound“ от 28 януари 1993 г. дава по-нова информация.

Акустичната мощност за тази система е измерена и изчислена съгласно IEC 62359: Ултразвукови инструменти – Характеристика на полето – Тестови методи за определяне на термични и механични показания, свързани с медицински диагностични ултразвукови полета, както и документа на FDA от юни 2019 г. „Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers“.

Стойности за интензитета *in situ* (на естественото място), понижени и във вода

Всички параметри на интензитета са измерени във вода. Тъй като водата погълща много малко акустична енергия, тези измервания представляват пессимистичен сценарий.

Биологичните тъкани погълщат акустична енергия. Реалната стойност на интензитета във всяка точка зависи от количеството и вида на тъканта и от честотата на ултразвука, който минава през тъканта. Стойността на интензитета в тъканта *in situ* (на естественото място) се изчислява по следната формула:

$$\text{In situ} = \text{вода} [e^{-0,23alf}]$$

Където:

Променлива	Стойност
<i>In situ</i>	Стойността на интензитета <i>in situ</i> (на естественото място)
Вода	Стойността на интензитета във вода
<i>e</i>	2.7183
<i>a</i>	Коефициент на затихване
Тъкан	a(dB/cm-MHz)
Амниотичен флуид	0.006
Мозък	0.53
Сърце	0.66
Бъбреци	0.79
Черен дроб	0.43
Мускул	0.55
<i>l</i>	От кожната линия до дълбочината на измерване (cm)
<i>f</i>	Централна честота на комбинацията сонда/система/режим (MHz)

Тъй като пътят на ултразвука по време на изследване е вероятно да премине през различни дължини и видове тъкани, е трудно да се изчисли реалният интензитет *in situ* (на естественото място). Коефициент на затихване 0,3 се използва за целите на общото отчитане; следователно, стойността *in situ* (на естественото място), която често се отчита, използва формулата:

$$\text{In situ понижена} = \text{вода} [e^{-0,069lf}]$$

Тъй като тази стойност не е реалната стойност на интензитета *in situ* (на естественото място), се използва понятието „понижена“.

Математическото понижаване на измерванията във вода с коефициента 0,3 dB/cm-MHz може да даде по-ниски стойности за акустичната експозиция, отколкото биха били измерени в хомогенна тъкан при 0,3 dB/cm-MHz. Това е така, защото нелинейно разпространяващата се вълнова акустична енергия е подложена на повече изкривявания, насищане и погълщане във вода, отколкото в тъкан, където затихването по пътя в тъканта смекчава натрупването на нелинейни ефекти.

Максималната понижена стойност и максималната стойност във вода не възникват винаги при едни и същи условия на работа; следователно, отчетените максимална стойност във вода и понижена стойност може да не са свързани с формулата за *in situ* (понижена). Например: многозонова сонда, която има максимални стойности за интензитета във вода в най-дълбоката зона, може да има най-голям понижен интензитет в някоя от най-плитките фокусни зони.

Заключения по отношение на моделите на тъканите и изследването на апаратурата

Моделите на тъканите са необходими за приблизително изчисляване на нивата на затихването и акустичната експозиция *in situ* (на естественото място) от измервания на акустичната мощност, направени във вода. За момента точността на наличните модели може да е ограничена поради различните пътища през тъканите по време на експозицията при ултразвукова диагностика и неопределеността в акустичните свойства на меките тъкани. Няма един модел на тъканите, който да бъде достатъчен за прогнозиране на експозицията във всички ситуации от измервания, направени във вода, и непрекъснатото подобряване и проверка на тези модели е необходимо за оценката на експозицията при различните приложения.

Модел на хомогенна тъкан с коефициент на затихване 0,3 dB/cm-MHz през целия път на лъча често се използва при приблизителното изчисляване на нивата на експозиция.

Моделът е консервативен по това, че завиши акустичната експозиция *in situ* (на естественото място), когато пътят между сондата и изследваната област е съставен изцяло от мека тъкан, защото коефициентът на затихване на меката тъкан обикновено е по-висок от 0,3 dB/cm-MHz. Когато пътят съдържа значителни количества флуиди, какъвто е случаят при трансабдоминално сканиране на множество временност в първия и втория тримесец, този модел може да занижава акустичната експозиция *in situ* (на естественото място). Стойността на занижаването зависи от всяка конкретна ситуация. Например, когато пътят на лъча е по-дълъг от 3 см и средата на разпространението е предимно течност (условия, които може да съществуват по време на трансабдоминални акушеро-гинекологични сканирания), по-точна стойност за понижението е 0,1 dB/cm-MHz.

Моделите на тъканите с фиксиран път, при които дебелината на меките тъкани остава постоянна, понякога се използват за приблизително изчисляване на акустичните експозиции *in situ* (на естественото място), когато пътят на лъча е по-дълъг от 3 см и включва най-вече флуид. Когато се използва този модел за приблизително изчисляване на максималната експозиция на плода по време на трансабдоминални сканирания, стойност от 1 dB/cm-MHz може да се използва по време на всички триместири.

Максималните нива на акустичната мощност на устройствата за ултразвукова диагностика варират в широк диапазон:

- Изследване на моделите апаратура от 1990 г. дава стойности за механичния индекс (MI) между 0,1 и 1 при техните максимални настройки за мощността. Максимални стойности за MI (механичен индекс) около 2 е известно да възникват в наличната към момента апаратура. Максималните стойности за MI (механичен индекс) са подобни за режимите в реално време 2D, режим M, импулсен доплер и цветна образна диагностика.
- Изчислени приблизителни стойности на горните граници на повишението на температурата по време на трансабдоминални сканирания са получени при изследване на апаратурата за импулсен доплер през 1988 и 1990 г. При голямото мнозинство от моделите се получават стойности под 1°C и 4°C за експозиция на тъканите на плода през първия тримесец и костите на плода през втория тримесец, съответно. Най-големите получени стойности са приблизително 1,5°C за тъканите на

плода през първия триместър и 7°C за костите на плода през втория триместър. Приблизителните максимални повишения на температурата, дадени тук, са за модел на тъканите с „фиксиран път“ и са за устройства със стойност на $Ispta$ (временна средна интензивност на пространствения пик) (понижена), по-висока от 500 mW/cm^2 . Повишенията на температурата за костите и тъканите на плода са изчислени по изчислителните процедури, дадени в раздели от 4.3.2.1 до 4.3.2.6 в „Bioeffects and Safety of Diagnostic Ultrasound“ (доклад на AIUM (Американския институт по използването на ултразвук в медицината), 28 януари 1993 г.).

Таблици за акустичната мощност

Таблиците за акустичната мощност са в *Таблици за акустичната мощност* на вашия USB носител с *информация за потребителя*.

Точност и неопределеност при акустичните измервания

Всички стойности в таблиците са получени при същите работни условия, при които се получава максималната стойност на индекса в първата графа на таблиците. Точността на измерванията и неопределеността за мощността, налягането, интензитета и централната честота са изброени в следващите таблици.

ЗАБЕЛЕЖКА

Съгласно Ръководство 98-3 на ISO/IEC (Неопределеност на измерване – Част 3: Ръководство за изразяване на неопределеността на измерването) точността на измерванията за изброените по-долу количествени стойности се определя чрез извършване на неколкократни измервания и посочване на стандартното отклонение като процент.

Точност на акустичните измервания

Количество	Точност (процент стандартно отклонение)
Pr е пониженото пиково налягане на разреждане, Pr : 5.4% измерено в мегапаскали (MPa).	
P е ултразвуковата мощност в миливатта (mW).	6.2%
f_{awf} е централната честота в мегахерца (MHz).	<1%
$PII.3$ е пониженият интеграл на интензитета на пространствения пиков импулс в джаула на квадратен сантиметър (J/cm^2).	$PII.3$: 3.2%

Неопределеност при акустичните измервания

Количество	Неопределеност при измерванията (процент, 95% доверителен интервал)
Pr е пониженото пиково налягане на разреждане, Pr : $\pm 11.3\%$ измерено в мегапаскали (MPa).	
P е ултразвуковата мощност в миливатта (mW).	$\pm 10\%$
f_{awf} е централната честота в мегахерца (MHz).	$\pm 4.7\%$
$PII.3$ е пониженият интеграл на интензитета на пространствения пиков импулс в джаула на квадратен сантиметър (J/cm^2).	$PII.3$: от +18% до -23%

Безопасност на оператора

Следните проблеми и ситуации могат да повлият върху безопасността на оператора, когато използвате ултразвуковата система.

Увреждане от постоянно напрягане

Многократното сканиране с ултразвук се свързва със синдрома на карпалния канал (CTS) и съответните мускулно-скелетни проблеми. Някои изследователи са разгледали голяма популация от ехокардиографи с различни видове апаратура. Една от статиите, с отзиви от по-малка географска област, прави следните препоръки:

- Поддържайте своите стави в оптималните положения с балансирано положение на тялото, докато сканирате.
- Правете чести почивки, за да дадете възможност на меките тъкани да се възстановят от неудобните положения и повтарящите се движения.
- Избягвайте силното стискане на сондата.

Източници за постоянното напрягане

Pike, I., et al. "Prevalence of Musculoskeletal Disorders and Related Work and Personal Factors Among Diagnostic Medical Sonographers." *Journal of Diagnostic Medical Sonographers*, Vol. 13, No. 5: 219-227, September 1997.

Necas, M. "Musculoskeletal Symptomatology and Repetitive Strain Injuries in Diagnostic Medical Sonographer." *Journal of Diagnostic Medical Sonographers*, 266-227, November/December 1996.

Сонди Philips

Използвайте само сонди, одобрени от Philips за използване с вашата ултразвукова система Philips. За списък на сондите, съвместими с вашата ултразвукова система, вижте „[Предварително зададени настройки и сонди](#)“ на страница 208.

Излагане на глутаралдехид

Управлението по безопасните и здравословни условия на труд на Съединените щати (OSHA) е издало разпоредба за допустимите нива на излагане на глутаралдехид в работната среда. Philips не продава дезинфектанти на основата на глутаралдехид с продуктите си.

За да намалите наличието на глутаралдехидни пари във въздуха, задължително използвайте покрито или вентилирано корито. Такива системи се предлагат в търговската мрежа.

Инфекциозен контрол

Проблемите на инфекциозния контрол се отразяват на оператора и пациента. Следвайте процедурите за инфекциозен контрол, установени във вашето заведение, за да предпазите както персонала, така и пациента.

Отстраняване на кръв и заразни вещества от системата

Важно е ултразвуковата система и периферните устройства да се почистват и поддържат. Ако апаратурата е влязла в контакт с кръв или заразно вещество, почистете и дезинфекцирайте системата и периферните устройства съгласно указанията в раздел „Поддръжка на системата“.

Покривало за еднократна употреба

Ако смятате, че системата може да бъде заразена по време на изследване, вземете универсални предпазни мерки и покрийте системата с покривало за еднократна употреба. Направете справка с правилата във вашето заведение за използването на апаратура при наличие на инфекциозно заболяване.

Електромагнитна съвместимост

Електромагнитната съвместимост (EMC) се дефинира като способността на дадено изделие, устройство или система да функционира задоволително при наличието на електромагнитните явления, които съществуват на мястото, на което изделието, устройството или системата се използва; и освен това да не създава непоносими електромагнитни смущения за нищо друго в същата среда.

Електромагнитет имунитет е способността на едно изделие, устройство или система да функционира задоволително при наличието на електромагнитни смущения.

Електромагнитни емисии е способността на едно изделие, устройство или система да създава непоносими електромагнитни смущения в средата, в която се използва.

Вашата система е произведена съгласно действащите изисквания за електромагнитната съвместимост. Използването на тази система при наличието на електромагнитно поле може да причини моментно влошаване на качеството на изображението. Ако това се случва често, прегледайте средата, в която системата се използва, за да откриете евентуалните източници на излъчените емисии. Тези емисии могат да се дължат на други електрически устройства, които се използват в същото или в съседно помещение, или от портативна и мобилна RF (радиочестотна) комуникационна апаратура от рода на мобилните телефони и пейджърите, както и от наличието на радиотелевизионна или микровълнова предавателна апаратура в съседство. Ако електромагнитните смущения затрудняват работата, може да е необходимо системата да се премести.

Сондата, Lumify Power Module (ако е предоставен) и представителното устройство с Android или iOS са класифицирани като оборудване от група 1, клас В в съответствие с международния стандарт CISPR 11 за излъчени и проведени електромагнитни смущения. Съответствието с този стандарт позволява системата да се използва във всяка обстановка, включително в домашна и в такива, свързани директно към обществената нисковолтова захранваща мрежа, която захранва жилищни сгради.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използването на кабели, сонди или аксесоари, различни от посочените за използване със системата, може да доведе до увеличени емисии от – или понижена защита на – системата.



ВНИМАНИЕ

Медцинската апаратура има специални предпазни мерки по отношение на EMC и трябва да се инсталира и въведе в експлоатация съгласно информацията за EMC, предоставена в придружаващите системата документи.

Този раздел включва информация за електромагнитните емисии и имунитет по отношение на системата. Погрижете се работната среда на вашата система да отговаря на условията, посочени в цитираната информация. Експлоатацията на системата в среда, която не отговаря на тези условия, може да влоши работата на системата.

Информацията и предупрежденията, които се съдържат в този и други раздели, трябва да се спазват, когато системата се инсталира и експлоатира, за да се осигури нейната електромагнитна съвместимост.

ЗАБЕЛЕЖКА

Вижте другите предупреждения и текстове за внимание по отношение на електрическата безопасност в този раздел.

Предпазни мерки срещу електростатичен разряд

Електростатичният разряд (ESD), наричан често „удар от статично електричество“, е естествено възникващо явление, което води до преминаване на електрически разряд от по-силно зареден предмет или лице до по-слабо зареден предмет или лице.

Електростатичният разряд се среща най-често в условия с ниска влажност, което може да се дължи на отопление или климатизация. В условия с ниска влажност електрическите заряди естествено се натрупват по лица и предмети и могат да предизвикат статични разреждания.

Следните текстове за внимание могат да ви помогнат да намалите действието на електростатичните разряди:



ВНИМАНИЕ

Следните предпазни мерки могат да ви помогнат да намалите електростатичните разряди: пръскане на мокетите с антистатичен спрей; пръскане на линолеума с антистатичен спрей; антистатични постелки; заземяващ проводник между системата и масата или леглото за пациента.



ВНИМАНИЕ

На куплунгите със символ за чувствителност към електростатичен разряд (ESD)  не докосвайте контактите на куплунга и винаги спазвайте по-горе предпазни мерки за електростатичен разряд, когато боравите със сондите или ги свързвате.

Електромагнитни емисии

Системата е предназначена за използване в електромагнитната среда, посочена в таблицата. Клиентът или потребителят на системата трябва да гарантират, че тя се използва в такава среда.

Електромагнитни емисии: указание за средата

Изпитване за емисии	Съответствие	Указание за електромагнитната среда
Радиочестотни емисии, CISPR 11	Група 1	Системата използва RF (радиочестотна) енергия само за своите вътрешни функции. Следователно нейните RF (радиочестотни) емисии са много ниски и е малко вероятно да причинят смущения в разположена наблизо електронна апаратура.
Радиочестотни емисии, CISPR 11	Клас В	Системата е подходяща за използване във всяка обстановка, включително в домашна и в такива, свързани директно към обществената нисковолтова захранваща мрежа, която захранва жилищни сгради.
Хармонични емисии, IEC 61000-3-2	Клас А	
Колебания на напрежението/ емисии от колебания, IEC 61000-3-3	Отговаря	

Одобрени кабели за електромагнитна съвместимост

Кабелите, свързани със системата, може да влияят върху нейните емисии. Използвайте само изброените видове и дължини кабели.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използването на кабели, сонди или аксесоари, различни от посочените за използване със системата, може да доведе до увеличени емисии от – или понижена защита на – системата.

Одобрени кабели

Кабел	Дължина	Номер на част на Philips
(само за устройства с Android) Кабел за сонда, USB Micro-B към Micro-B (C5-2, L12-4, S4-1)	1,75 m (5,7 ft)	453561871782
Кабел за сонда, USB Type-C към Micro-B (C5-2, L12-4, S4-1)	1,75 m (5,7 ft)	453561854693

Одобрени сонди за електромагнитна съвместимост

Сондите за образна диагностика, използвани със системата, може да влияят на нейните емисии. Когато се използват със системата, изброените в „[Предварително зададени настройки и сонди](#)“ на страница 208 сонди са изпитани и отговарят на група 1, клас В за емисии, както се изисква от международния стандарт CISPR 11. Използвайте само тези сонди.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използването на кабели, сонди или аксесоари, различни от посочените за използване със системата, може да доведе до увеличени емисии от – или понижена защита на – системата.

Одобрени аксесоари за електромагнитна съвместимост

Аксесоарите, използвани със системата, може да влияят на нейните емисии. Когато се използват със системата, изброените тук аксесоари са изпитани и отговарят на група 1, клас В за емисиите, както се изиска от международния стандарт CISPR 11. Използвайте само изброените тук аксесоари.

Когато със системата се свързват други аксесоари, например външен принтер или компютър, потребителят носи отговорността да осигури електромагнитната съвместимост на системата. Използвайте само устройства, отговарящи на CISPR 11 или CISPR-22, клас В, ако не е посочено друго.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използването на кабели, сонди или аксесоари, различни от посочените за използване със системата, може да доведе до увеличени емисии от – или понижена защита на – системата.

Одобрени аксесоари

Аксесоар	Производител	Номер на модел или номер на част
Сонда за ултразвукова образна диагностика	Philips	Използвайте само сондите, изброени в „Предварително зададени настройки и сонди“ на страница 208.

Аксесоар	Производител	Номер на модел или номер на част
Lumify Power Module (LPM)	Philips	453561998453
Кабел за сонда, USB Micro-B към Micro-B (C5-2, L12-4, S4-1)	Philips	453561871782

Електромагнитен имунитет

Системата съответства на употребата по предназначение в професионална медицинска среда и на съответните гранични стойности при изпитване на устойчивост, определени в стандарт IEC 60601-1-2, издание 4, и не е предназначена за продажба на широката общественост.



ВНИМАНИЕ

Кабелите, сондите и аксесоарите, свързани със системата, може да влияят върху нейния имунитет към електромагнитните явления, изброени тук. Използвайте само одобрени аксесоари, кабели и сонди, за да сведете до минимум влошаването на работата на системата поради тези видове електромагнитни явления.

ЗАБЕЛЕЖКА

Указанията, дадени тук, може да не са приложими във всички ситуации. Електромагнитното разпространение се влияе от поглъщането и отражението от постройки, предмети и хора.

ЗАБЕЛЕЖКА

При 80 MHz и 800 MHz важи разделителното разстояние за по-високия честотен диапазон.

Електромагнитен имунитет: указание за средата

Изпитание на имунитета	Тестово ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Ниво на съответствие	Указание за електромагнитната среда
Електростатичен разряд (ESD), IEC 61000-4-2	± 8 kV контакт, ± 2, 4, 8, 15 kV въздух	Същото като тестовото ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Подовете трябва да бъдат от дърво, бетон или теракота. Ако подовете са покрити със синтетичен материал, относителната влажност трябва да бъде поне 30%.
Електрически бързи преходни процеси/пакети импулси, IEC 61000-4-4	± 2 kV за електрозахранващи линии, ± 1 kV за входни/изходни линии > 3 m	Същото като тестовото ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Качеството на мрежовото захранване трябва да бъде обичайното за една търговско-промишлена или болнична среда.
Пренапрежение, IEC 61000-4-5	± 0,5, ± 1, ± 2 kV при обичаен режим ± 0,5, ± 1 kV при диференциален режим на AC линия	Същото като тестовото ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Качеството на мрежовото захранване трябва да бъде обичайното за една търговско-промишлена или болнична среда.

4535_621_66751_A/795 * ЮНИ 2023

Philips

Изпитание на имунитета	Тестово ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Ниво на съответствие	Указание за електромагнитната среда
Спадове на напрежението, кратки прекъсвания и колебания на напрежението в AC линии, IEC 61000-4-11	<p>Спадове: 100% за 0,5 цикъл при 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°, 315°</p> <p>Спадове: 100% за 1,0 цикъл при 0°</p> <p>Спадове: 30% за 30 цикъла при 0°</p> <p>Прекъсване: 100% за 5 секунди</p>	Същото като тестовото ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Качеството на мрежовото захранване трябва да бъде обичайното за една търговско-промишлена или болнична среда. Ако имате необходимост от работа без прекъсване по време на спиранията на тока, Philips препоръчва системата да се захранва с устройство за непрекъснато захранване или акумулятор.
Магнитни полета при честота на мрежовото захранване, IEC 61000-4-8	30 A/m	Същото като тестовото ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Магнитните полета при честота на мрежовото захранване трябва да бъдат на нива, характерни за типично място в типична търговско-промишлена или болнична среда.
Проведени RF (радиочестоти), IEC 61000-4-6	<p>3 VRMS (0,15 – 80 MHz)</p> <p>6 VRMS (ISM честоти)</p> <p>При 80% дълбочина, 1 kHz тон на AC линия и В/И кабели</p>	Същото като тестовото ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Вижте „ Електромагнитни смущения “ на страница 91.

Изпитание на имунитета	Тестово ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Ниво на съответствие	Указание за електромагнитната среда
Излъчени RF (радиочестоти), IEC 61000-4-3	3 V/m (80 – 2700 MHz) AM 80% дълбочина, 1 kHz тон	Същото като тестовото ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Вижте „Електромагнитни смущения“ на страница 91.
Полета на близост от RF (радиочестотни) безжични комуникации, IEC 61000-4-3	385 MHz 27 V/m, 450 MHz 28 V/m, 710 MHz 9 V/m, 745 MHz 9 V/m, 780 MHz 9 V/m, 810 MHz 28 V/m, 870 MHz 28 V/m, 930 MHz 28 V/m, 1720 MHz 28 V/m, 1845 MHz 28 V/m, 1970 MHz 28 V/m, 2450 MHz 28 V/m, 5240 MHz 9 V/m, 5500 MHz 9 V/m, 5785 MHz 9 V/m	Същото като тестовото ниво по стандарт IEC 60601-1-2	Вижте „Електромагнитни смущения“ на страница 91.

Макар че повечето външни устройства отговарят на съответните за тях стандарти за защита, изискванията за тези устройства може да не са толкова строги, колкото тези за медицинската апаратура. Лицето, което инсталира, и лицето, което използва такава външна осигурена от клиента апаратура, носи отговорността да се погрижи тя да функционира изправно в електромагнитната среда, в която е инсталирана системата. Лицето, което инсталира, или лицето, което използва такава система, трябва да се

консултира с експерти в областта на електромагнитната съвместимост и безопасност, за да получи указания как да осигури безопасното и ефективно използване на създадената система.

Електромагнитни смущения

Електромагнитните смущения могат да се проявят по много начини в системата и зависят от режима, в който работи апаратурата, настройките на контролите на образната диагностика, вида на използваната сонда, вида и нивото на интензивността на електромагнитните явления.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ако има постоянни или периодични електромагнитни смущения, използвайте системата с повишено внимание.

ЗАБЕЛЕЖКА

Електромагнитните явления не се проявяват постоянно и могат да имат временен характер. Откриването на източника на смущенията може да бъде изключително трудно.

Следващата таблица описва няколко типични смущения, срещани при системите за образна диагностика. Не е възможно да се опишат всички проявления на смущенията, защото те зависят от множество параметри на предаващото устройство като вида на модулацията, използвана от носителя на сигнала, вида на източника и нивото на предаване. Възможно е също така смущенията да влошават работата на системата за образна диагностика, без това да се забелязва в изображението. Ако резултатите от диагностиката са съмнителни, диагнозата трябва да се потвърди с други средства.

Типични смущения при ултразвуковите системи за образна диагностика

Режим на изобразяване	ESD (електростатичен разряд) ¹	RF (радиочестоти) ²	Мрежово захранване ³
2D	Промяна на режима на работа, системните настройки или рестартиране на системата. Кратки отблясъци в показаното или записаното изображение.	При сондите за секторна образна диагностика – бели радиални ленти или отблясъци в осевите линии на изображението. При сондите за линейна образна диагностика – бели верикални ленти, понякога по-ясно изразени отстрани на изображението.	Бели точки, отсечки или диагонални линии в близост до центъра на изображението.
Цветен	Промяна на режима на работа, системните настройки или рестартиране на системата. Кратки отблясъци в показаното или записаното изображение.	Цветни отблясъци, радиални или верикални ленти, увеличение на фоновия шум или промени в цвета на изображението.	Цветни отблясъци, точки, отсечки или промени в нивото на цветния шум.
Доплер	Промяна на режима на работа, системните настройки или рестартиране на системата. Кратки отблясъци в показаното или записаното изображение.	Хоризонтални линии в спектралния дисплей или тонове, необичаен шум в звука, или и двете.	Верикални линии в спектралния дисплей, „пукане“ в звука или и двете.

Режим на изобразяване	ESD (електростатичен разряд) ¹	RF (радиочестоти) ²	Мрежово захранване ³
Режим M	Промяна на режима на работа, системните настройки или рестартиране на системата. Кратки отблясъци в показаното или записаното изображение.	Увеличение на фоновия шум в изображението или бели линии в режим M.	Бели точки, отсечки или диагонални линии, или увеличение на фоновия шум в изображението.

1. Електростатичен разряд (ESD), причинен от разреждане на натрупания заряд по изолирани повърхности или лица.
2. Радиочестотна (RF) енергия от радиочестотна предавателна апаратура, например преносими телефони, радиостанции, безжични устройства, търговски радио-телевизионни станции и други.
3. Проведени смущения от електропроводи или свързани кабели, причинени от друга апаратура, например импулсни захранващи блокове, електрически регулатори и природни явления, например мълнии.

Препоръчително разделително разстояние

Следващата таблица дава препоръчителните разделителни разстояния, които указват на какво разстояние трябва да бъде отдалечено всяко предавателно RF (радиочестотно) устройство от ултразвуковата система, за да се намали опасността от смущения на системата. Портативната и мобилната RF (радиочестотна) комуникационна апаратура не трябва да се използва по-близо до която и да било част на системата, включително кабелите, от препоръчителното разделително разстояние, изчислено с валидното за честотата на предавателя уравнение. Силата на полетата от фиксирани RF (радиочестотни) предаватели, определени от електромагнитно проучване на обекта, трябва да бъде по-

малка от нивото на съответствие във всеки честотен диапазон, отбелязано в таблицата. Смущения могат да възникнат в близост до оборудване, отбелязано със следния символ:



Силата на полетата от фиксирани предаватели като базовите станции за радиотелефони (клетъчни/безжични) и наземни мобилни радиостанции, любителски радиостанции, радиопредаватели на AM и FM и телевизионни станции не може да се прогнозира теоретично с точност. За да се оцени електромагнитната среда, образувана от фиксираните RF (радиочестотни) предаватели, трябва да се предвиди електромагнитно проучване на обекта. Ако измерената сила на полето на мястото, на което се използва системата, превишава съответното ниво за RF (радиочестотно) съответствие в таблицата, системата трябва да се наблюдава, за да се потвърди нейната нормална работа. Ако се наблюдават аномалии при работата на системата, може да се налагат допълнителни мерки, като например промяна на ориентацията или мястото на системата.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

За да избегнете влошаване на работата на системата, дръжте портативното оборудване за РЧ комуникации (включително периферни устройства, като кабели на антени и външни антени) най-малко на 30 см (12 инча) от която и да било част на ултразвуковата система, включително кабелите.

ЗАБЕЛЕЖКА

При 80 MHz и 800 MHz важи по-високият честотен диапазон.

ЗАБЕЛЕЖКА

Указаното препоръчително разделително разстояние в следващата таблица може да не е приложимо във всички ситуации. Електромагнитното разпространение се влияе от погълщането и отражението от постройки, предмети и хора.

Предоставената тук информация, заедно с „[Електромагнитни смущения](#)“ на страница 91, осигурява указания за проведените и излъчените смущения от преносима и фиксирана RF (радиочестотна) предавателна апаратура.

Препоръчителни разделителни разстояния по честота на предавателя

Номинална максимална изходна мощност на предавателя (вата)	от 150 kHz до 80 MHz	от 80 до 800 MHz	от 800 MHz до 2,5 GHz
0,01	0,35 m (13,8 in)	0,12 m (4,7 in)	0,23 m (9,1 in)
0,1	1,1 m (3,6 ft)	0,38 m (15 in)	0,73 m (28,7 in)
1	3,5 m (11,5 ft)	1,2 m (3,9 ft)	2,3 m (7,5 ft)
10	11 m (36,1 ft)	3,8 m (12,5 ft)	7,3 m (24 ft)
100	35 m (114,8 ft)	12 m (39,4 ft)	23 m (75,5 ft)

Ултразвуковите системи може да са чувствителни към радиочестотни смущения в диапазона на пропускане на сондата. Например за сонда за образна диагностика с честота 5 MHz честотният диапазон на смущенията от поле със сила 3 V/m може да бъде от 2 до 10 MHz и да се проявява, както е описано в „[Електромагнитни смущения](#)“ на страница 91.

Например, ако преносим радиопредавател има максимална мощност на излъчване 1 W и работна честота 156 MHz, той може да се използва само на разстояния, по-големи от 1,2 m (3,9 ft), от системата. Също така, едно безжично Bluetooth устройство за локална мрежа с мощност 0,01 W, което работи на 2,4 GHz, трябва да се намира на не по-малко от 0,24 m (9,5 in) от която и да било част на системата.

Избягване на електромагнитни смущения

Медицинските устройства могат да генерират или да приемат електромагнитни смущения. Стандартите за EMC описват изпитания както за излъчените, така и за приетите смущения. Изпитанията за емисиите се отнасят за смущенията, генериирани от изпитваното устройство. Ултразвуковата система не генерира смущения при изпитанията, описани в цитираните стандарти.

Ултразвуковата система служи за приемане на сигнали в радиочестотния спектър и следователно е уязвима за смущения, генериирани от RF (радиочестотни) енергийни източници. Примери за други източници на смущения са медицинските устройства, компютърните изделия и радио-телевизионните предавателни кули. Проследяването на източника на излъчените смущения може да бъде трудна задача. Клиентите следва да имат предвид следното, когато се опитват да локализират източника:

- Смущенията прекъснати ли са, или непрекъснати?
- Смущенията само при една сонда ли се проявяват, или при няколко сонди?
- Две различни сонди, които работят при една и съща честота, имат ли един и същи проблем?
- Смущенията продължават ли да се проявяват, ако системата бъде преместена на друго място в заведението?
- Възможно ли е да се постигне затихване по веригата на EMC? Например поставянето на сонда или принтер в близост до кабел за ЕКГ може да увеличи електромагнитните смущения. Преместването на кабела или друга медицинска апаратура по-далеч от сондата или принтера може да доведе до намаляване на електромагнитните смущения.

Отговорите на тези въпроси ще помогнат да се определи дали проблемът е в системата или в средата на сканирането. След като отговорите на въпросите, се обърнете към вашия сервизен представител на Philips.

Ограничения за употребата поради смущения

Лекарят трябва да определи дали даден артефакт, предизвикан от излъчени смущения, ще има негативно отражение върху качеството на изображението и последващата диагноза.

3 Общ преглед на системата

Използвайте този раздел, за да се запознаете с ултразвуковата система и нейните компоненти.

Изисквания за устройството



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използването на приложението Lumify на устройство, което не отговаря на минималните спецификации, може да доведе до ниско качество на изображенията, неочеквани резултати и евентуално неправилна диагноза.

За списък с устройства, които са тествани от Philips и са определени за съвместими с приложението Lumify, посетете уеб сайта на Lumify:

www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices

Philips предоставя списък с минимални спецификации за съвместими устройства, но не може да гарантира, че софтуерното приложение Lumify ще работи еднакво на всички платформи, които отговарят на минималните изисквания. Вашето устройство трябва да отговаря на всички от следните спецификации:

- минимум 8 GB общо пространство за съхранение. Софтуерът изиска поне 200 MB налично пространство, както и допълнително пространство за съхранение на данни на пациенти.
- цветен дисплей, поне 12 cm (4,7 in)
- сензорен интерфейс
- вътрешно монтирани високоговорители
- съвместимост с IEC 60950-1 или IEC 60601-1

- конфигуриране на дата/час
- пълна съвместимост със стандарт USB On-The-Go¹
- разделителна способност 1280 x 800 (минимум)
- операционна система на мобилно устройство, ако не използвате инструмента за сътрудничество Reacts:
 - Устройства с Android: Android 5.0 или по-нова операционна система
 - Устройства с iOS: iOS 11 или по-нова операционна система
- (само за устройства с Android) операционна система на мобилно устройство, ако използвате инструмента за сътрудничество Reacts: Android 6.0 или по-нова операционна система
- възможност за безжична или клетъчна работа в мрежа
- достъп до портове 80 и 443
- (само за устройства с Android) възможност за аудио²
- предна и задна камери².

¹Philips потвърждава, че устройствата, изброени в таблицата с поддържани устройства за Lumify в уеб сайта на Lumify (www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices), са съвместими със стандарта USB On-The-Go.

²Изисква се използването на определени функции на системата, като например скенер за баркодове и сътрудничество между видео на живо Reacts и камера.

Възможности на системата

Диагностичната ултразвукова система Lumify е предназначена за диагностично ултразвуково изобразяване в режими B (2D), цветен доплер, комбиниран (B+цветен), импулсен доплер и M. Тя е показана за диагностично ултразвуково изобразяване и анализ на потока на течностите при следните приложения: фетално/акушерско, коремно (включително жълчен мехур), педиатрично, черепно, урологично, гинекологично, фетална сърдечна ехография, малки органи, мускулно-скелетно, периферносъдово, каротидно,

сърдечно и бял дроб. Системата осигурява инструменти за измерване на 2D разстояние и площ на елипса. Измерванията могат да се извършват по време на използване на режими 2D и M.

ЗАБЕЛЕЖКА

Възможностите за преобразуване на реч в текст зависят от това дали устройството ви поддържа функцията и от безжичната или клетъчната ви връзка.

Измервания

Системата осигурява инструменти и контроли за измерване на разстояние и за измерване на площта и обиколката на елипса.

След като извършите измервания, може да ги запишете чрез получаване на изображение, съдържащо измерванията. Системата показва максимум четири измервания на разстояния или едно измерване на елипса едновременно.

Видове сонди

Наличните видове сонди са конвексно-матрични, линейно-матрични и секторно-матрични. За списък с поддържани предварително зададени настройки за конкретните сонди вж. „[Предварително зададени настройки и сонди](#)“ на страница 208.

Показания за употреба и поддържащи сонди



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Освен ако използваната сонда не е показана за употреба в офталмологията, устройството не е предназначено за употреба в офталмологията или за приложение, при което акустичният лъч минава през окото.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

За да избегнете риска от токов удар, не зареждайте вашата система Lumify, докато сканирате пациент.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

За да избегнете контакт на пациент с устройството, докато то се зарежда, не зареждайте системата, докато сте в средата с пациента.

Ултразвуковите изследвания трябва да се извършват само с медицински цели с предписание от лицензиран лекар.

Lumify е преносима ултразвукова система, предназначена за употреба в среди, в които здравните грижи се предоставят от здравни професионалисти.

Използвайте само сонди, одобрени от Philips за използване с вашата ултразвукова система Philips.

Следват показанията за употреба за тази система и поддържащите сонди за всяко показание.

Показания за употреба на системата и поддържащи сонди

Показания за употреба	Поддържащи сонди
Коремни изследвания	C5-2, L12-4, S4-1
Кардиологични изследвания – възрастни	S4-1
Кардиологични изследвания – деца	S4-1
Каротидни изследвания	L12-4
Черепни изследвания (възрастни)	S4-1
Черепни изследвания (новородени)	S4-1
Ехография на плода	C5-2

Показания за употреба	Поддържащи сонди
Фетални/акушерски изследвания	C5-2, S4-1
Гинекологични изследвания	C5-2, S4-1
Белодробни изследвания	L12-4, S4-1
Мускулно-скелетни изследвания (конвенционални)	L12-4
Мускулно-скелетни изследвания (повърхностни)	L12-4
Педиатрични изследвания	C5-2, L12-4, S4-1
Периферно-съдови изследвания	L12-4
Изследвания на малки органи	L12-4
Урологични изследвания	C5-2

Противопоказания

Не са известни.

Защита на данните за пациента



ВНИМАНИЕ

Ако изтриете приложението Lumify, данните за пациента, съхранени на мобилното устройство, ще бъдат изгубени.

Приложението Lumify не шифрова данни за пациентите. Ваша отговорност е да конфигурирате устройството си, така че да отговаря на локалните правила за сигурност и регуляторни изисквания. Консултирайте се с вашия отдел по здравна IT сигурност, за да гарантирате, че устройството ви е конфигурирано в съответствие със специфичните изисквания за сигурност на информацията.

Philips препоръчва да защитите данните за пациентите чрез шифроване на устройството и задаване на парола или код за достъп като еcran при заключване на устройството в съответствие с правилата и изискванията за сигурност на вашата институция. За инструкции вж. документацията, която придръжава вашето устройство.

Когато приключите работа със системата, може закратко да натиснете контролата On/Off на устройството, за да заключите екрана и да предотвратите неупълномощен достъп до данни за пациентите, или просто да изключите системата, при което ще излезете автоматично. За повече информация за защита на данни за пациентите вж. *Shared Roles for System and Data Security* (Споделени роли за защитата на системата и данните) на USB носителя с [информация за потребителя](#) или в раздела **Support** на уеб сайта на Lumify: www.philips.com/lumify

Системата за ултразвукова диагностика Lumify не е предназначена за дълготрайно съхранение на данни за пациентите. Експортирайте изследванията често и ги изтривайте, след като се експортират. Можете да скриете данните за пациента от експортирани изображения и поредици (вж. „[Експортиране на изследвания](#)“ на страница 193 и „[Скриване или показване на данни за пациента върху експортирани изображения и поредици](#)“ на страница 195). Също така можете да изтриете всички данни за пациента от системата Lumify (вж. „[Изтриване на данни за пациенти и настройки на Lumify](#)“ на страница 130).

Работа в безжична мрежа

За информация относно конфигуриране на вашето устройство за работа в безжична или клетъчна мрежа вж. документацията, която го придръжава. За информация относно добавяне и конфигуриране на профили за свързване вж. „[Профили за свързване](#)“ на страница 131.

Конфигурирането на защитни механизми за безжичната мрежа, които са съвместими с нея, е ваше задължение. Консултирайте се с вашия отдел по здравна IT сигурност, за да гарантирате, че устройството ви е конфигурирано в съответствие със специфичните изисквания за сигурност на информацията.

Системни компоненти

Системата се състои от следното:

- приложението Lumify на Philips
 - Устройства с Android: можете да изтеглите приложението Lumify от Google Play Store.
 - устройства с iOS: можете да изтеглите приложението Lumify от Apple App Store.
- една или повече сонди Lumify на Philips

За опции за закупуване се свържете с вашия местен представител на Philips или посетете уебсайта на Lumify:

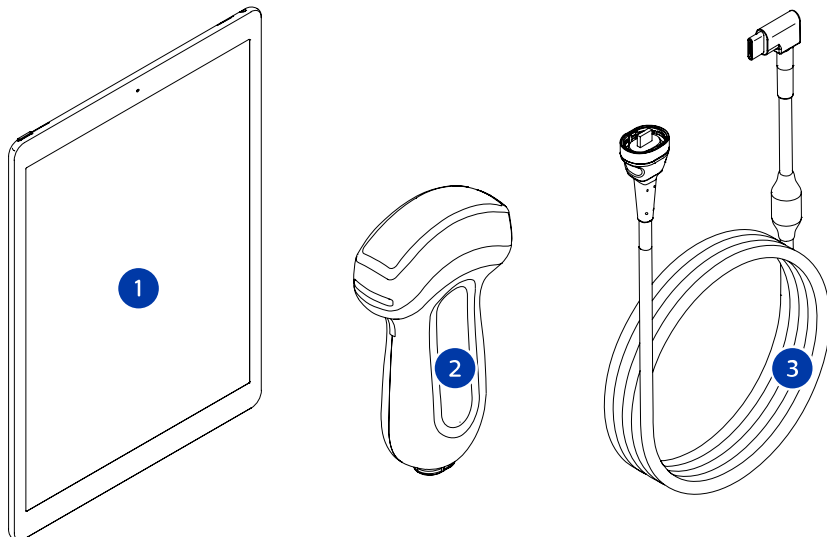
www.philips.com/lumify

- съвместимо устройство с Android или iOS

За списък със съвместими устройства посетете уебсайта на Lumify:

www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices

- чанта за носене
- информация за потребителя (вж. „[Компоненти на информациите за потребителя](#)“ на страница 16).

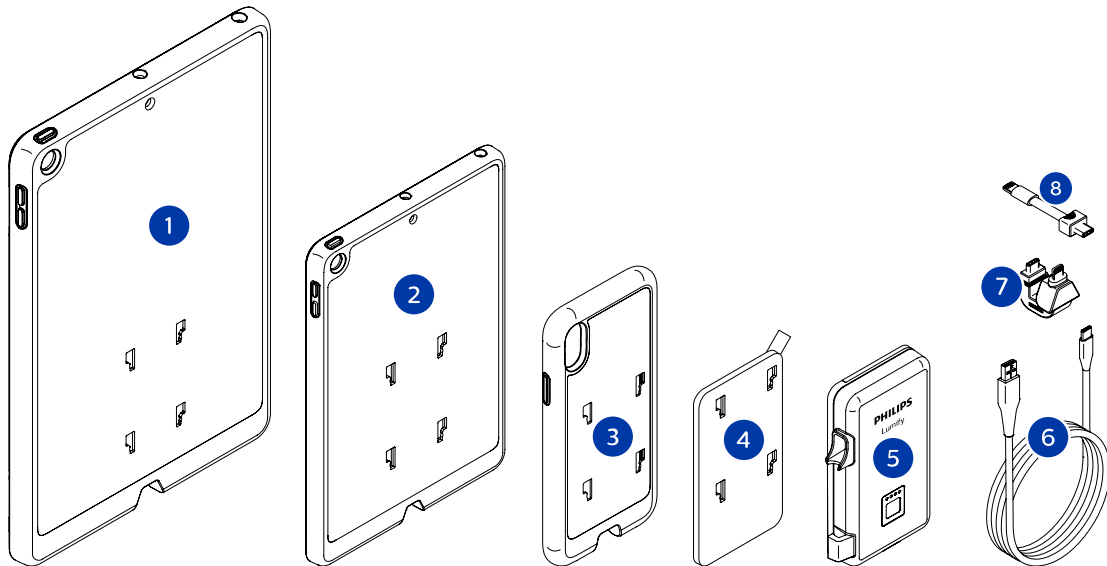


Системни компоненти

-
- 1 Устройство с Android или iOS
 - 2 Сонда
 - 3 USB кабел за сонда
-

Системни компоненти (устройства с iOS)

В допълнение към стандартните системни компоненти на Lumify има допълнителни хардуерни компоненти, налични за устройства с iOS.



Системни компоненти (устройства с iOS)

- 1 Кейсове с адаптери за поставяне за LPM за 10,2-инчови и 9,7-инчови мобилни устройства iPad
- 2 Кейс с адаптери за поставяне за LPM за 7,9-инчово мобилно устройство iPad mini 5
- 3 Кейсове с адаптери за поставяне за LPM за мобилни устройства iPhone 7, iPhone 8, iPhone X, iPhone XS, iPhone XR и iPhone 11
- 4 Плака за монтиране с адхезив
- 5 Lumify Power Module (LPM)
- 6 Захранващ кабел
- 7 Твърд конектор
- 8 Гъвкав кабел

Съхранение на данни

Можете да експортиране изследвания и изображения от ултразвуковата система Lumify към следните:

- DICOM PACS
- (само за устройства с Android) мрежов дял
- локална директория.

Също така можете да изпращате изображения чрез имейл. За повече информация вж. „[Експортиране на изследвания](#)“ на страница 193 и „[Експортиране на изображения и поредици](#)“ на страница 187.

Настройки на системата

За да конфигурирате настройките на системата, докоснете  , а след това докоснете **Settings** .

Устройства с Android

Настройки на Lumify за устройства с Android

Тип настройка	Настройки
Устройство	WiFi Settings позволява да конфигурирате настройките на безжичната или мобилната мрежа на устройството.
Екран	<ul style="list-style-type: none"> • Control Orientation позволява да зададете позицията на контролите на изобразяване, когато устройството ви е в пейзажна ориентация. • Power Control показва контрола, която може да използвате за регулиране на изходната акустична мощност. • Thermal Index Display позволява да изберете топлинния индекс, който искате да се показва.

Тип настройка	Настройки
Образна диагностика	<ul style="list-style-type: none"> • Cardiac Image Orientation позволява да обърнете лявата/дясната ориентация на изображението в предварително зададената настройка Cardiac. • Loop Duration показва пъзгач, който можете да пъзвате, за да зададете продължителността на получените поредици. За повече информация относно получаване на поредици вж. „Получаване на поредици“ на страница 167. • Power Saving позволява да укажете, че системата трябва да намали кадровата честота, докато сте в екрана за изобразяване, но не сканирате активно пациент. Намаляването на кадровата честота спестява електричество и удължава живота на батерията.
Разни	<ul style="list-style-type: none"> • Audit Logs позволява да разглеждате регистрационни файлове за проверка, които включват действия, като например начало на изследване, край на изследване и експортиране на изследване или имайл. За повече информация вижте „Преглеждане на регистрационни файлове за проверка“ на страница 222. • Barcode Scanner позволява да добавяте и пренареждате баркод формати. • Customer Information позволява да редактирате или изтриете информацията за контакт, предоставена във формуляра Contact Information, по време на регистрацията на свързаната сonda (вж. „Регистрация и права“ на страница 114). • Patient Database позволява да поправите или нулирате базата данни с пациенти. Repair Database премахва повредени данни от базата данни. Reset Database изтрива всички данни за пациента. Export Database архивира базата данни с пациенти в шифрован файл на вашето мобилно устройство. Import Database възстановява базата данни с пациенти от архивиран файл. За повече информация вижте „Експортиране и импортиране на базата данни за пациентите“ на страница 224. • System Logs ви позволява да изпращате регистрационни файлове на Philips в случай на проблем със системата. За повече информация вижте „Изпращане на системни регистрационни файлове“ на страница 222.

Тип настройка	Настройки
Настройки на Reacts	<ul style="list-style-type: none"> • Account and Login ви позволява да настроите автоматичен вход в Reacts и да изчистите данните си за вход в Reacts от устройството. • Call Settings ви позволява да конфигурирате предпочитанията за звук на устройството и да укажете дали да се споделя потокът при изобразяване от устройството със сътрудник след започване на сесия в Reacts. • Camera ви позволява да укажете дали да се споделя видео потокът на устройството със сътрудник след започване на сесия в Reacts и да зададете камера към устройството по подразбиране за сесии в Reacts.
Сонди	<ul style="list-style-type: none"> • Registered Transducers показва списък на сондите, регистрирани с Lumify. • Transducer Tests ви позволява да пуснете серия тестове, за да откриете проблеми с качеството на изображенията, проблеми с разпознаване на сондата или съобщения за грешка в конкретната сонда. За повече информация вижте „Проверка на сонди“ на страница 217.

Устройства с iOS

Настройки на Lumify за устройства с iOS

Тип настройка	Настройки
Customer Information	<p>Edit Info ви позволява да редактирате или изтриете информацията за контакт, предоставена във формулара Contact Information, по време на регистрацията на свързаната сонда (вж. „Регистрация и права“ на страница 114).</p>
Display	<ul style="list-style-type: none"> • Loop Duration показва плъзгач, който можете да плъзвате, за да зададете продължителността на получените поредици. За повече информация относно получаване на поредици вж. „Получаване на поредици“ на страница 167. • Power Control показва контрола, която може да използвате за регулиране на изходната акустична мощност. • Thermal Index Display позволява да изберете топлинния индекс, който искате да се показва.

Тип настройка	Настройки
Device	Отваря опциите за настройки на устройството с iOS за Lumify.
Registered Transducers	<ul style="list-style-type: none"> • Registered Transducers показва списък на сондите, регистрирани с Lumify. • Transducer Tests ви позволява да пуснете серия тестове, за да откриете проблеми с качеството на изображенията, проблеми с разпознаване на сондата или съобщения за грешка в конкретната сonda. За повече информация вижте „Проверка на сонди“ на страница 217.
Imaging	<ul style="list-style-type: none"> • Cardiac L/R Invert позволява да обърнете лявата/дясната ориентация на изображението в предварително зададената настройка Cardiac. • Power Saving позволява да укажете, че системата трябва да намали кадровата честота, докато сте в экрана за изобразяване, но не сканирате активно пациент. Намаляването на кадровата честота спестява електричество и удължава живота на батерията.
Logs	<ul style="list-style-type: none"> • Audit Logs позволява да разглеждате регистрационни файлове за проверка, които включват действия, като например начало на изследване, край на изследване и експортиране на изследване или имайл. За повече информация вижте „Преглеждане на регистрационни файлове за проверка“ на страница 222. • Auto-Send Logs автоматично изпраща хронологии с диагностика до Philips, когато настъпи грешка. • System Logs ви позволява да изпращате регистрационни файлове на Philips в случай на проблем със системата. За повече информация вижте „Изпращане на системни регистрационни файлове“ на страница 222.

Тип настройка	Настройки
Lumify Power Module	<ul style="list-style-type: none"> • Charge Cycles показва броя пъти, в които е изтощавана и презареждана батерията. • Charge Level показва процента на нивото на зареждане на батерията. Philips препоръчва зареждане на LPM, ако нивото на батерията е под 20%. • Design Capacity (DC) показва номиналния капацитет на батерията в милиампер-часове (mAh). • FCC to DC Ratio показва процентно сравнение между пълния капацитет на батерията и проектирания й капацитет. Съотношения под 100% показват влошаване на качествата на капацитета на батерията. • Full Charge Capacity (FCC) показва текущия ефективен капацитет на батерията в милиампер-часове (mAh). • Status показва състоянието на работата на LPM. Състояние Normal посочва, че LPM е готов за сканиране. • Temperature показва температурата на батерията в градуси по Целзий (°C). Ниски температури могат отрицателно да повлияят живота на батерията. • Voltage показва волтажа на батерията в миливолтове (mV).
Patient Database	<ul style="list-style-type: none"> • Import възстановява базата данни с пациенти от архивиран файл. • Export архивира базата данни с пациенти в шифрован файл на вашето мобилно устройство. • Repair премахва повредени данни от базата данни. • Reset изтрива всички данни за пациента. <p>За повече информация вж. „Експортиране и импортиране на базата данни за пациентите“ на страница 224 и „Поправяне на базата данни за пациентите“ на страница 223.</p>

Информация за системата

Информацията за системата е налична в диалоговия прозорец **About** (докоснете , а след това докоснете **About**).

Име	Описание
Documents and Support	Предоставя достъп до правни документи, поверителна информация, уебсайта Lumify, <i>ръководството за потребителя</i> и други документи, както и лицензи за софтуер с отворен код.
EU164	Позволява на Philips да разпознае и съпостави устройството ви със системни регистрационни файлове, ако имате нужда от помощ.
Lumify Power Module Firmware Version	(Само за устройства с iOS) Предоставя версията на фърмуера, която в момента е инсталирана на Lumify Power Module (LPM). Тази информация е налична само когато LPM е свързан.
Lumify Power Module Serial Number	(Само за устройства с iOS) Предоставя серийния номер на LPM. Тази информация е налична само когато LPM е свързан.
Software Version	Предоставя версията на приложението Lumify.
Tablet Identifier	Позволява на Philips да разпознае и съпостави устройството ви със системни регистрационни файлове, ако имате нужда от помощ.
Transducer Serial Number	Предоставя серийния номер на свързаната сонда. Системата автоматично записва серийния номер на сондата, когато я свържете и регистрирате в системата.

Общ преглед на системата

Информация за системата

4 Използване на системата

Следващите теми ще ви помогнат да разберете и използвате възможностите на системата.

Изтегляне и инсталиране на приложението Lumify

Преди да инсталирате приложението Lumify, уверете се, че устройството ви отговаря или превишава минималните спецификации (вж. „[Изисквания за устройството](#)“ [на страница 97](#)) и посетете уеб сайта на Lumify за списък със съвместими устройства: www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices

Устройства с Android

Приложението Lumify е налично в „Google Play Магазин“. „Google Play Магазин“ е магазин за цифрова мултимедия, поддържан от Google, от който можете да изтеглите приложения за операционната система Android.

1. Отворете „Google Play Магазин“  от съвместимото с Lumify устройство с Android: <https://play.google.com>
2. Потърсете приложението Lumify. Ако не можете да откриете приложението Lumify, вашето устройство може да не отговаря на минималните спецификации. За повече информация посетете уеб сайта на Lumify за списък със съвместими устройства: www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices
3. Следвайте показаните инструкции, за да изтеглите и инсталирате приложението Lumify.

Устройства с iOS

Приложението Lumify е налично в Apple App Store. Apple App Store е магазин за цифрова мултимедия, поддържан от Apple, от който можете да изтеглите приложения за операционната система iOS.

1. Отворете Apple App Store от съвместимото с Lumify устройство с iOS .
2. Потърсете приложението Lumify. Ако не можете да откриете приложението Lumify, вашето устройство може да не отговаря на минималните спецификации. За повече информация посетете уеб сайта на Lumify за списък със съвместими устройства: www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices
3. Следвайте показаните инструкции, за да изтеглите и инсталирате приложението Lumify.

Регистрация и права

За да може да използвате приложението Lumify, трябва да регистрирате една или повече сонди. Вашето устройство трябва да е свързано към интернет, за да регистрирате вашата сонда. Приложението Lumify ви подканва да свържете сондата и да предоставите информация за връзка.

Вие трябва да регистрирате вашата сонда и да предоставите ваша актуална информация за контакт при първа инсталация на софтуера Lumify и инициализиране на сондата. Philips използва информацията за контакт, която предоставяте, за да ви съобщава важна информация за продукти и актуализации. Системата не регистрира повторно и автоматично сондите.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако надстроите приложението Lumify, надстроите операционната система, или сте свързали сонда към ново устройство, системата ви подканва да я регистрирате повторно при следващо свързване на сонда.

ЗАБЕЛЕЖКА

Системата Lumify запазва потребителските настройки, когато приложението Lumify или операционната система се актуализира.

Регистриране на сондите ви

1. Уверете се, че устройството ви е свързано към безжична или клетъчна мрежа.
2. Стаптирайте приложението Lumify.
3. Свържете сондата Philips към устройството си.
4. (Само за устройства с Android) Ако искате приложението Lumify да се отваря автоматично при стартиране винаги когато тази сonda е свързана, изберете **Use By Default For This USB Device**. В противен случай продължете към следващата стъпка.
5. Докоснете **OK**.
(Само за устройства с Android) Приложението Lumify извършва проверка на системата преди започването на процеса на регистрация.
6. Докоснете **Continue** и във формуляра **Contact Information** направете следното:
 - a. Въведете вашата информация за **Institution**, името на **Contact**, **Zip/Postal Code**, **Country** и **Email Address**. Всички полета за информация трябва да бъдат попълнени.
 - b. Ако искате да получавате новини за нови продукти и промоции от Philips, изберете **Stay Informed of New Product Information**.
 - c. Докоснете **Submit**.
 - d. На екрана **Registration Complete** докоснете **Accept**.
7. (Само за устройства с Android) За да възстановите или споделите своите кодове за достъп до Reacts, ако са налични, докоснете **Redeem or Share Codes**, а след това вж. „[Възстановяване или споделяне на вашите кодове за достъп до Reacts](#)“ на страница 141.

Ако регистрацията е неуспешна, вж. „[Отстраняване на неизправности](#)“ на страница 227 или посетете уебсайта на Lumify за ЧЗВ и съвети за отстраняване на неизправности: www.philips.com/lumify

Предоставяне на достъп на Lumify до споделеното място за съхранение на устройството (само за устройства с Android)

Някои версии на операционната система Android изискват да укажете, че на приложението е позволен достъп до споделеното място за съхранение на устройството. Ако устройството ви подкачи да позволите достъп на Lumify до снимки, мултимедия или файлове на устройството ви, докоснете **Allow**. Ако докоснете **Deny**, няма да можете да използвате системата Lumify, докато не предоставите достъп до споделеното място за съхранение на устройството в настройките **App Permissions** на Android.

Актуализиране на приложението Lumify



ВНИМАНИЕ

За да се избегне потенциална загуба на данни за пациента по време на актуализация, експортирайте вашата база данни с пациенти периодично или когато актуализирате приложението Lumify. За повече информация вижте „[Експортиране на базата данни за пациентите](#)“ на страница 224.

Можете да конфигурирате мобилното си устройство, така че да актуализирате приложението поотделно, или да им позволите да се актуализират автоматично.

Ако вашето съвместимо с Lumify мобилно устройство е конфигурирано автоматично да актуализира приложения, приложението Lumify ще се актуализира автоматично, когато е налична актуализация, освен ако актуализацията не включва промяна в разрешенията. В този случай ще получите подкача да актуализирате приложението Lumify.

Ако мобилното ви устройство е конфигурирано, така че да актуализирате приложения поотделно, можете да получите последната актуализация, както следва:

- устройства с Android: можете да изтеглите приложението Lumify от Google Play Store.
- Устройства с iOS: можете да изтеглите приложението Lumify от Apple App Store.

Преглеждане на демонстрацията на приложението

При първото стартиране на приложението Lumify се показва самоучител с демонстрация, който да ви запознае с функциите на системата.

В края на демонстрацията направете едно от следните неща:

- За да започнете изследване, докоснете **Start Scanning**.
- (Само за устройства с Android) За да гледате демонстрацията за Reacts, докоснете **Learn More**.

Може да гледате демонстрацията на приложението по всяко време.

Докоснете  , след което докоснете **Walkthrough** .

Включване и изключване на системата



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ако не приключите текущото изследване преди започването на ново, данните могат да се получат и запишат под грешно име на пациента. Ако затворите приложението Lumify, без да сте приключили изследването, системата ще го постави на пауза.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако не е налично захранване от батерия или ако нивото на заряд на батерията е много ниско, изключете сондата и заредете устройството.

ЗАБЕЛЕЖКА

Philips препоръчва вашето устройство да е заредено напълно, преди да започнете изобразяване. За да избегнете неочекано изтощаване на батерията, зареждайте своето устройство през равни интервали или когато на устройството се покаже предупреждението за изтощена батерия.

- Преди да включите устройството си, изключете сондата и всички периферни устройства.
- Преди да изключите устройството си, прекратете текущото изследване.
- За инструкции относно включването или изключването на системата вж. документацията, която придрожава вашето устройство.

Въвеждане на часа и датата в системата

Приложението Lumify използва функцията на устройството ви за часовник и календар, за да показва часа и датата на дисплея за изобразяване, както и за да маркира часа на изследванията на пациентите и получените изображения. Ако промените часа или датата на устройството си, приложението Lumify ви подканва да рестартирате.

За инструкции относно смяна на часа и датата вж. документацията, която придрожава устройството.

Настройване на показването на топлинен индекс

Можете да настроите кои от топлинните индекси да се показват в зависимост от типа тъкан, която изобразявате.

Докоснете , а след това докоснете **Settings**  и направете едно от следните:

- устройства с Android: в **Thermal Index Display** изберете желания топлинен индекс.

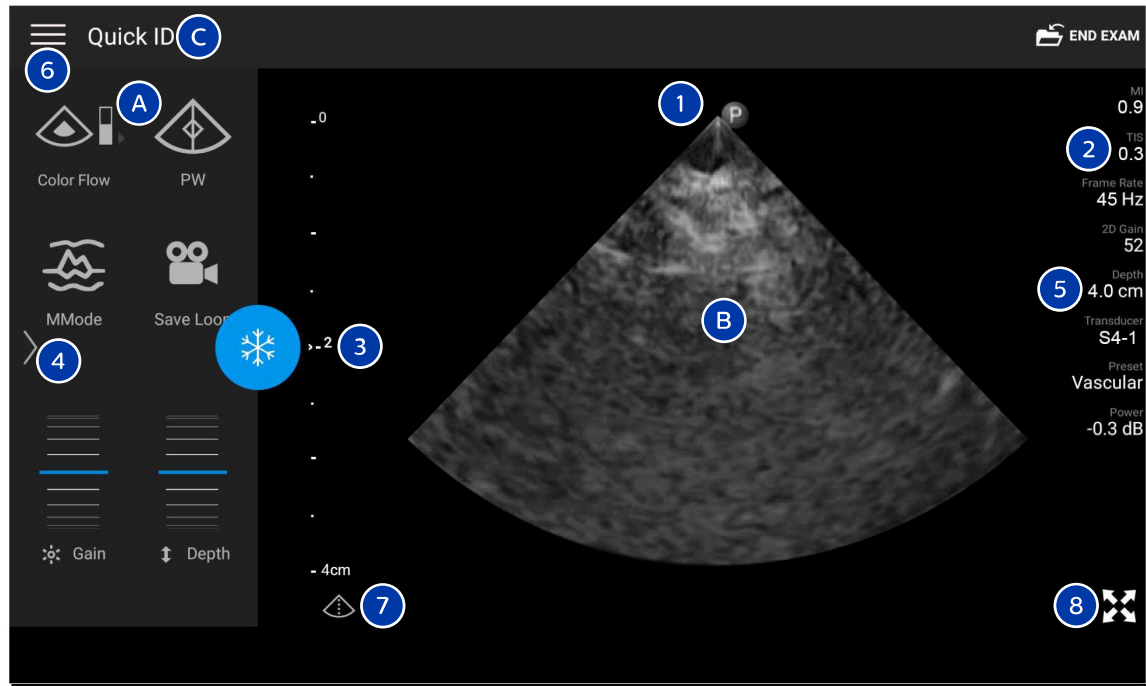
- устройства с iOS: докоснете **Display**, докоснете **Thermal Index Display**, след което изберете топлинния индекс, който желаете.

Дисплей за изобразяване

Дисплеят за изобразяване съдържа ултразвуково изображение, информация за изследването и изображението, индикатори и системни контроли.

Информацията за изследването включва данните за пациента, текущия час и дата и стойностите на MI и TI. Системата не показва данни за пациента, докато не стартирате изследване.

Информация за изображението се показва до изображението. Тя включва използваната сонда и избраната предварително зададена настройка. Областта за контроли съдържа контроли за дълбочина, усиливане, замръзване, режим и мощност. Мястото на областта за контроли се изменя спрямо ориентацията на устройството ви.

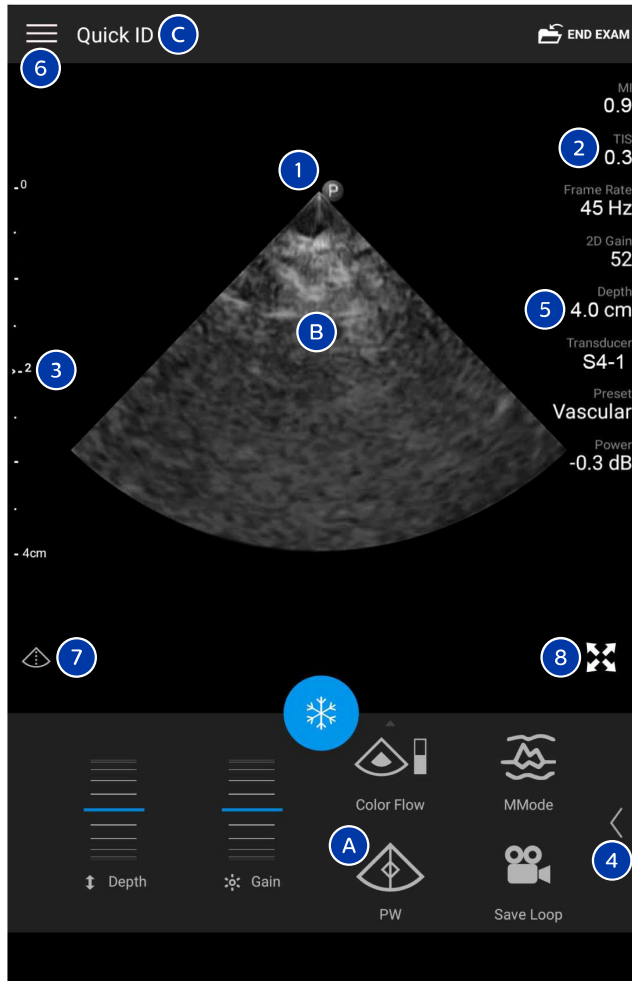


Дисплей за изобразяване (пейзажна ориентация)

- | | |
|---|---|
| A | Област за контроли |
| B | Област за изображението |
| C | Информация за пациента |
| 1 | Маркер за ориентация за равнината на сканиране. |
| 2 | Стойности на MI и TI |
| 3 | Индикатор за фокус |
| 4 | Индикатор на страницата: Докоснете индикатора, за да отидете на следващата страница с контроли, или пълзнете бързо, за да се придвижите между страниците. |
| 5 | Информация за изображението |

-
- | | |
|---|---------------------------------|
| 6 | Меню за преглед и настройки |
| 7 | Контрола за средна линия |
| 8 | Контрола за изглед на цял экран |
-

При портретна ориентация мястото на областта за контроли се изменя.



Дисплей за изобразяване (портретна ориентация)

A Област за контроли

B Област за изображението

C Информация за пациента

- | | |
|---|---|
| 1 | Маркер за ориентация за равнината на сканиране. |
| 2 | Стойности на MI и TI |
| 3 | Индикатор за фокуса |
| 4 | Индикатор на страницата: Докоснете индикатора, за да отидете на следващата страница с контроли, или плъзнете бързо, за да се придвижите между страниците. |
| 5 | Информация за изображението |
| 6 | Меню за преглед и настройки |
| 7 | Контрола за средна линия |
| 8 | Контрола за изглед на цял экран |

Бързи изследвания

В спешна ситуация можете да започнете изследване, без да въвеждате данни за пациента. Това се нарича бързо изследване. По време на бързо изследване системата предоставя номер на медицинско досие (MRN) и се появяват думите **Quick ID** като фамилия на пациента.

Може да редактирате данни за пациента, докато приключите изследването.

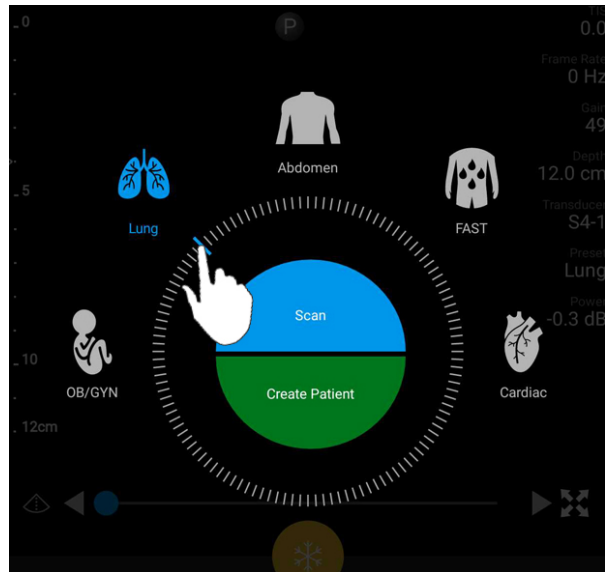
Стартиране на бързи изследвания



ВНИМАНИЕ

Не може да редактирате информация за пациента, след като приключите изследването. След като приключите изследването, може само да преглеждате информация за пациента. Не може да променяте данни за предходни изследвания.

1. Върху екрана **Scan/Create Patient** докоснете предварително зададена настройка за изследване или плъзнете селектора от колелото за избиране на предварително зададени настройки върху желаната предварителна настройка за изследване.



Плъзгане на колелото за избиране за избор на предварително зададена настройка

2. Докоснете **Scan**. Сега може да започнете изобразяване, ако не искате да добавяте информация за пациента.
3. За добавяне на информация за пациента:
 - a. На дисплея за изобразяване докоснете **Quick ID**.
 - b. На екрана **Patient Info** напишете информацията за пациента, заявете работен списък с модалности (MWL) или сканирайте баркод (само за устройства с Android). Ако завъртите екрана, докато въвеждане информация за пациента, активното поле за данни се променя към полето **Last Name**. За повече информация вижте „[Стартиране на нови изследвания](#)“ на страница 153.
 - c. Докоснете **Save and Return**.
 - d. Възобновете изобразяването.

Използване на камерата на устройството като скенер за баркодове (само за устройства с Android)

Можете да използвате камерата на мобилното устройство, за да сканирате баркодове и да попълвате полетата за информация за пациента.

Ако мобилното ви устройство ви подкачи да позволите достъп на Lumify до снимки, мултимедия или файлове на мобилното ви устройство, докоснете **Allow**.

Можете да запазите множество формати на баркодове. Вижте „[Записване на формати за баркод \(само за устройства с Android\)](#)“ на страница 126.

При първото сканиране на формат на баркод трябва да съпоставите формата към поне едно поле за информация за пациента. Lumify запаметява тази информация за последващи сканирания на баркодове от същия формат.

Баркодът, който сканирате, трябва да отговаря на следните условия или Lumify ще даде съобщение за грешка:

- Има разделител между низовете.
- Стойностите трябва да бъдат уникални.
- Разделителят е единичен знак, който не е буквено-цифров.

Ако получите съобщение за грешка, създайте примерен баркод, в който всяко поле е с уникална стойност, и следвайте стъпките в следната процедура, за да сканирате и съпоставите формата.

Можете да сканирате в портретна или пейзажна ориентация.

1. На екрана **Patient Info** докоснете **Scan Barcode** .
2. Ако получите подкача, докоснете **Allow**, за да позволите на Lumify да използва камерата на устройството ви.
3. Използвайте визьора, за да поставите хоризонталната червена линия напречно на баркода. Уверете се, че целият баркод е във визьора, перпендикулярно на червената линия. Ако звукът на устройството ви е включен, то издава звуков сигнал, когато Lumify сканира кода.

4. Ако за пръв път сканирате този формат на баркод, направете следното:
 - a. Напишете име, за да опишете конфигурацията на баркода, и докоснете **Continue**. Lumify показва полетата за информация за пациента от баркода.
 - b. В **Barcode Configuration** плъзнете текста на баркода към съответното поле за въвеждане на данни за пациента (за да настроите избора си, плъзнете  и ). Друга възможност е да попълните полетата за информация за пациента точно както изглеждат на показания резултат от баркода. Стойността на всяко поле трябва да бъде уникална (например не можете да въведете една и съща стойност за **Last Name** и за **First Name**).
5. Докоснете **Save**.

Записване на формати за баркод (само за устройства с Android)

Можете да запазите множество формати на баркодове. Когато Lumify сканира баркод, приложението търси сред форматите за най-добро съвпадение.

1. Направете едно от следните неща:
 - Във визьора за баркод докоснете .
 - Докоснете , докоснете **Settings** , а след това докоснете **Barcode Settings**.
2. В **Barcode Settings** направете някое от следните неща:
 - За да добавите нов формат на баркод, докоснете **Add New** и сканирайте баркод. Напишете име за баркода и докоснете **Continue**. Lumify показва полетата за информация за пациента от резултата от баркода. В **Barcode Configuration** плъзнете текста на баркода към съответното поле за въвеждане на данни за пациента (за да настроите избора си, плъзнете  и ). Друга възможност е да попълните полетата за информация за пациента точно както изглеждат на показания резултат от баркода. Стойността на всяко поле трябва да бъде уникална (например не можете да въведете една и съща стойност за **Last Name** и за **First Name**) и трябва да попълните поне едно поле. Докоснете **Save and Return**.

- За да пренаредите формати на баркод, плъзнете записите.
- За да премахнете формат на баркод, докоснете .

Поддържани формати за баркод (само за устройства с Android)

Lumify поддържа следните формати на баркодове:

Формат	Символогии
1D продуктови баркодове	UPC-A, UPC-E, EAN-8, EAN-13
1D промишлени баркодове	Code 39, Code 93, Code 128, Codabar, ITF-14, RSS-14, RSS-Expanded
Матрични (2D) баркодове	QR Code, Data Matrix, Aztec, PDF 417

Свързване на сонди

Ако е необходимо, включете кабела на сондата в сондата:

1. Включете правия конектор на USB кабела на сондата в съответния порт на сондата. USB кабелът се включва в една ориентация.
2. Плъзнете корпуса на конектора към сондата, докато не влезе здраво на място.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Винаги свързвайте кабела на сондата директно към вашето мобилно устройство или Lumify Power Module. Philips не препоръчва използването на адаптери. За одобрени варианти кабели се обърнете към вашия представител на Philips.

ЗАБЕЛЕЖКА

Когато превключвате сонди, изключвайте кабела на сондата от вашето мобилно устройство или Lumify Power Module. Не превключвате сонди, като оставяте кабела включен, а превключете сондата, свързана към micro-B края на кабела. Micro-B конекторът не е толкова издръжлив. Честото изключване на сондата от кабела може да доведе до повреда на връзката.

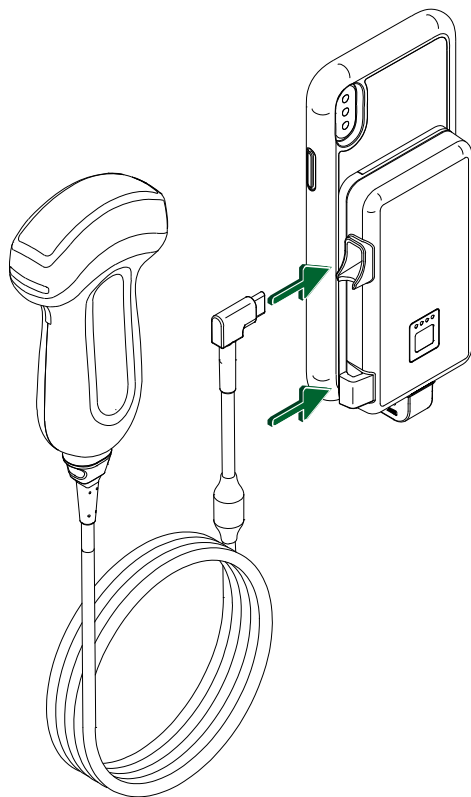
Устройства с Android

Включете конектора под прав ъгъл на USB кабела на сондата в съответния USB порт на устройството. USB кабелът се включва в една ориентация.

При първото свързване на сонда операционната система ви подканва да изберете дали приложението Lumify трябва да се отваря, когато бъде свързана сондата (USB устройство). Ако изберете **Use By Default For This USB Device** и докоснете **OK**, приложението Lumify се отваря, когато бъде свързана сондата, независимо кое приложение в момента е отворено на устройството.

Устройства с iOS

1. Включете конектора под прав ъгъл на кабела на USB сондата в USB порта отстрани на Lumify Power Module (LPM). USB кабелът се включва в една ориентация.



Свързване на кабела на сондата към LPM

2. Натиснете кабела на сондата към клипса за кабел на LPM.
3. Ако получите запитване, изберете **Use By Default for This USB Device**, а след това докоснете **OK**.

Когато инициализирането завърши, името на сондата се появява на екрана за изобразяване.

Изтриване на данни за пациенти и настройки на Lumify

Можете да изтриете всички данни за пациенти и настройки за Lumify от системата, включително данни от текущото изследване.

За да изтриете данни за пациента от експортирани изображения и поредици, вж. „[Скриване или показване на данни за пациента върху експортирани изображения и поредици](#)“ на страница 195.

Изтриване само на данни за пациенти

За изтриване само на данни за пациенти:

- устройства с Android: докоснете  , след което докоснете **Settings**  . Докоснете **Reset Database**. Докоснете **Yes**, за да потвърдите.
- устройства с iOS: докоснете  , след което докоснете **Settings**  . докоснете **Patient Database**, след което в полето **Reset Database** докоснете **Reset**. Докоснете **Reset**, за да потвърдите.

Изтриване на данни за пациенти и всички настройки

За да изтриете всички настройки на Lumify, включително информация за регистрация, DICOM регистрационни файлове и регистрационни файлове за проверка:

- устройства с Android: в операционната система отидете на **Settings**  . Докоснете **Apps**, докоснете **Lumify**, а след това докоснете **Clear Data**.
- Устройства с iOS: deinсталрайте приложението Lumify.

Профили за свързване

Профилите за свързване ви позволяват да определите набор от местоназначения за съхранение, стратегии за експортиране, настройки за изследване и настройки за връзка. Можете да създавате и конфигурирате профили за свързване и бързо да превключвате между тях. Трябва да прекратите изследването, преди да можете да сменяте профили за свързване.

Добавяне на профил за свързване

ЗАБЕЛЕЖКА

Портове, по-малки от или равни на 1024, не могат да бъдат използвани за входящи връзки.

Устройства с Android

1. Докоснете , след което докоснете **Connectivity Profiles** .
2. Докоснете **Add New Profile**.
3. В диалоговия прозорец **Add New Profile** въведете името на новия профил за свързване, след което докоснете **Continue**.
4. За да приложите профила за свързване, под **Profile Management** изберете **Set [connectivity profile] As The Current Profile**.  указва, че профилът за свързване е приложен. Активният профил за свързване е показан под **Connectivity Profile** в менюто за преглед и настройки.
5. В **Servers & Roles** направете някое от следните неща:
 - Изберете основно местоназначение за съхранение. За да добавите ново местоназначение за експортиране, докоснете **Manage Options** и докоснете **Add New** (вж. „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 198).

- Изберете DICOM сървър с функция за потвърждение за съхранение (достъпен, ако DICOM местоназначението за съхранение е основното местоназначение за съхранение за профила). За да добавите нов сървър с функция за потвърждение за съхранение, изберете **Manage Options** и докоснете **Add New** (вж. „[Настройки на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 200).
 - Изберете сървър за работен списък с модалности (MWL). За да добавите нов MWL сървър, изберете **+ Add New** и докоснете **Add New** (вж. „[Добавяне на сървър за работен списък с модалности](#)“ на страница 135).
 - Изберете сървър за стъпка от процедура, изпълнена от модалност (MPPS). За да добавите нов MPPS сървър, изберете **Add New**, а след това в диалоговия прозорец **Setup MPPS Servers** докоснете **Add New** (вж. „[Настройки на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 200).
6. Под **Export Strategy** изберете как искате да експортирате изображения.
 7. В **Exam Settings** можете да направите следното:
 - За да укажете кога автоматично да приключват изследванията, изберете час от менюто **Automatically End Exams Older Than**.
 - Ако основното ви местоназначение за съхранение е DICOM местоназначение, можете да зададете системата автоматично да изтрива изследвания, след като всички изображения са потвърдени в местоназначението за съхранение.
 8. В **Inbound Connection Settings** можете да направите следното:
 - За да сканирате за конкретен входящ порт, докоснете полето **Listen For Inbound Connections On Port**, въведете валиден порт, по-голям от 1024, и след това докоснете **Save**.
 - Прегледайте интерфейса и IP адреса на текущите входящи връзки към устройството ви.
 9. Докоснете **Save**.

Устройства с iOS

1. Докоснете , след което докоснете **Connectivity Profiles** .

2. Докоснете **Add**.
3. В диалоговия прозорец **New Profile** въведете името на новия профил за свързване.
4. За да зададете новия профил като текущ профил, изберете **Set as Current**. Активният профил за свързване е показан под **Connectivity Profile** в менюто за преглед и настройки.
5. В **Servers & Roles** направете някое от следните неща:
 - Изберете основно местоназначение за съхранение: Докоснете **Primary Storage Destination** и в диалоговия прозорец **Primary Storage Destination** изберете местоположение от списъка. За да добавите ново местоназначение за експортиране, докоснете **Manage**, след което докоснете + (вижте „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 198).
 - Изберете сървър с функция за потвърждение за съхранение (достъпен, ако DICOM местоназначението за съхранение е основното местоназначение за съхранение за профила): Докоснете **Storage Commitment Server** и в диалоговия прозорец **Storage Commitment Server** изберете сървър от списъка. За да добавите нов сървър с функция за потвърждение за съхранение, докоснете **Add** (вижте „[Настройки на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 200).
 - Изберете сървър за работен списък с модалности (MWL): Докоснете **MWL Server** и в диалоговия прозорец **MWL Server** изберете сървър от списъка. За да добавите нов MWL сървър, докоснете **Add** (вижте „[Добавяне на сървър за работен списък с модалности](#)“ на страница 135).
 - Изберете сървър за стъпка от процедура, изпълнена от модалност (MPPS): Докоснете **MPPS Server** и в диалоговия прозорец **MPPS Server** изберете сървър от списъка. За да добавите нов MPPS сървър, докоснете **Add** (вижте „[Настройки на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 200).
6. Под **Export** докоснете **Export Strategy** и изберете как искате да експортирате изображения.
7. В **Exam Settings** можете да направите следното:
 - За да укажете кога автоматично да приключват изследванията, изберете час от менюто **Auto-End Exams Older Than**.

- Ако основното ви местоназначение за съхранение е DICOM местоназначение, можете да зададете системата автоматично да изтрива изследвания, след като всички изображения са потвърдени в местоназначението за съхранение.
8. В **Inbound Connection Settings** можете да направите следното:
- За да сканирате за конкретен входящ порт, докоснете полето **Listening Port**, въведете валиден порт, по-голям от 1024, и след това докоснете **Done**.
 - За да прегледате интерфейса и IP адреса на текущите входящи връзки към устройството ви, докоснете **Current IP Address**.
9. Докоснете **Save**.

Редактиране на профили за свързване

1. Докоснете  , след което докоснете **Connectivity Profiles** .
2. В най-горната част на екрана докоснете името на профила, за да го отворите.
3. Направете желаните промени по профила.
4. Направете едно от следните неща:
 - За да запазите промените по профила, докоснете **Save**.
 - За да изчистите промените по профила, докоснете **Discard** (устройства с Android) или **Cancel** (устройства с iOS).

Превключване между профили за свързване

Активният профил за свързване е показан под **Connectivity Profile**  в менюто за преглед и настройки.

1. Докоснете  , след което докоснете **Connectivity Profiles** .
2. В най-горната част на екрана докоснете името на профила, за да го отворите.
3. Направете едно от следните неща:

- устройства с Android: За да приложите профила за свързване, под **Profile Management** изберете **Set [connectivity profile] As The Current Profile.**  указва, че профилът за свързване е приложен. Докоснете **Save**.
- устройства с iOS: на страницата **Profile Information** изберете **Set as Current**.

Работен списък за работни места

Можете да зареждате данни за пациента и да изберете планирана процедура от DICOM сървър за работен списък с модалности (MWL), вместо да въвеждате пациентските данни ръчно.

Преди да можете да използвате функцията за работен списък с модалности, трябва да добавите DICOM MWL сървър.

Добавяне на сървър за работен списък с модалности

Можете да добавите нов сървър за работен списък с модалности (MWL) от **Connectivity Profiles** в менюто за преглед и настройки. За информация за **Connectivity Profiles** вж. „[Профили за свързване](#)“ на страница 131.

Устройства с Android

- Докоснете , след което докоснете **Connectivity Profiles**.
- При активен предпочтитан от вас профил изберете **Add New** от менюто **Select a MWL Server for this Profile**.
- Във формуляра **Setup Worklists** въведете или изберете стойности от менютата за следното:
 - Server Nickname**
 - Lumify AE Title:** AE Title (Име на приложен обект) за устройството ви
 - Remote AE Title:** AE Title (Име на приложен обект) за MWL сървъра
 - Hostname or IP:** Използване на DNS или статичен IP адрес

- **Port:** Номер на порта за MWL сървъра
4. Изберете **Query Options**.
 5. За да укажете разширени настройки за връзка, изберете **Show Advanced Options**:
 - **DNS Suffix:** DNS името без името на хоста
 - **Read Timeout (sec):** Времето на изчакване на отговор на мрежата
 - **Connection Timeout (sec):** Времето на изчакване на DICOM ARTIM
 - **Max Packet Size (bytes):** Максималният размер на пакет, изпратен до DICOM сървъра.
 6. За да тествате връзката към сървъра, докоснете **Test**.
 7. Докоснете **Save**.

Устройства с iOS

1. Докоснете , след което докоснете **Connectivity Profiles**.
2. Изберете профила за свързаност, в който искате да добавите MWL сървър.
3. В **Servers and Roles** докоснете **MWL Server**.
4. В страницата **MWL Server** докоснете **Manage**.
5. В страницата **Manage Servers** докоснете **Add**.
6. Във формуляра **Setup Worklists** въведете или изберете стойности от менютата за следното:
 - **Server Nickname**
 - **Lumify AE Title:** AE Title (Име на приложен обект) за устройството ви
 - **Remote AE Title:** AE Title (Име на приложен обект) за MWL сървъра
 - **Hostname or IP:** Използване на DNS или статичен IP адрес
 - **Port:** Номер на порта за MWL сървъра
7. В **Query Options** изберете предпочтенията, за които да се покажат изследвания.
8. За да укажете разширени настройки за връзка, изберете **Show Advanced Options**:

- **DNS Suffix:** DNS името без името на хоста
- **Read Timeout (sec):** Времето на изчакване на отговор на мрежата
- **Connection Timeout (sec):** Времето на изчакване на DICOM ARTIM
- **Max Packet Size (bytes):** Максималният размер на пакет, изпратен до DICOM сървъра.
- **Retry Interval (sec)**
- **Max Retries**

9. За да тествате връзката към сървъра, докоснете **Test**.
10. Докоснете **Save**.

Променяне или изтриване на сървър за работен списък с модалности

Можете да промените или изтриете сървър за работен списък с модалности (MWL) от **Connectivity Profiles** в менюто за преглед и настройки. За информация за **Connectivity Profiles** вж. „[Профили за свързване](#)“ на страница 131.

Устройства с Android

Във формуляра **Setup Worklists** въведете или изберете стойности от менютата за следното:

- За да промените MWL сървъра, въведете настройки или изберете опции и след това докоснете **Save**.
- За да изтриете MWL сървър, докоснете .

Устройства с iOS

1. В страницата **MWL Server** докоснете **Manage**.
2. В страницата **Manage Servers** до сървъра, който искате да промените, докоснете .
3. Направете едно от следните неща:

- За да промените MWL сървър, докоснете **Edit**  , направете необходимите промени в настройките на сървъра и след това докоснете **Save**.
- За да изтриете MWL сървъра, докоснете **Delete**  , след което докоснете **Yes**, за да потвърдите.

5 Използване на Reacts (само за устройства с Android)

Lumify Integrated Tele-Ultrasound на базата на Reacts Collaborative Platform (Lumify с Reacts) се предлага като опция на базата на абонамент.

Reactс е интерактивен аудио-видео софтуер, разработен от Innovative Imaging Technologies, Inc. (IIT), дъщерно дружество на Philips Ultrasound. Софтуерът Reacts е интегриран в приложението Lumify, предоставящи сътрудничество при ултразвукови изследвания в реално време.

Когато вашето устройство е свързано с интернет, можете да използвате Reacts, за да споделяте в реално време вашето ултразвуково изображение от Lumify с отдалечен потребител на Reacts с цел обучение или сътрудничество. По време сесия в Reacts можете да общувате с отдалечения потребител на Reacts във видеочат.

Когато споделите ултразвуковото изображение от Lumify с отдалечения потребител на Reacts, на него му е наложено ограничение да вижда само предаването на живо от камерата ви или в някои случаи само ултразвуковото изображение в реално време. Отдалеченият потребител на Reacts не може да вижда данни за пациента или предходни завършени изследвания.

Инструкциите за Reacts в това *ръководство за потребителя* са предназначени за потребителя на Lumify с Reacts. За инструкции за употреба на Reacts извън приложението Lumify Reacts предоставя онлайн обучение и самоучители на следния уебсайт:

<https://reacts.zendesk.com/hc>

Преди да можете да използвате Lumify с Reacts за първи път, трябва да имате интернет връзка и да направите следното:

1. Възстановете или споделете своите кодове за достъп до Reacts (вж. „[Възстановяване или споделяне на вашите кодове за достъп до Reacts](#)“ на страница 141), за да активирате безплатните си лицензи за Reacts.
2. Създайте акаунт в Reacts (вж. „[Създаване акаунт в Reacts](#)“ на страница 142). Ако вече имате акаунт в Reacts, можете да използвате данните си за вход, за да влезете в Reacts (вж. „[Вход и изход от Reacts](#)“ на страница 143).

3. Добавете контакти в Reacts (вж. „[Добавяне, премахване и търсене на контакти в Reacts](#)“ на страница 144).

ЗАБЕЛЕЖКА

Отдалечените потребители на Reacts не могат да променят или управляват приложението Lumify.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако искате да използвате Reacts на работна станция, вж. <https://www.reacts.com> за информация относно конфигуриране на абонамент и системни изисквания.

Преглеждане на демонстрацията на Reacts

При първото стартиране на приложението Lumify се показва самоучител с демонстрация на приложението, който да ви запознае с функциите на системата.

След като влезете в приложението Lumify, можете да прегледате демонстрацията на Reacts, като направите едно от следните неща:

- След като приключи демонстрацията на приложението Lumify, докоснете **Learn More**.
- След като сте влезли в Reacts, докоснете  , след което в областта Reacts от менюто докоснете **User Guide** .

Кодове за достъп до Reacts

Кодовете за достъп на Reacts могат да бъдат възстановени или споделени, за да се осигури ограничен, пробен достъп до стандартния план на Reacts. За повече информация относно вашите кодове за достъп на Reacts прегледайте Общите условия на вашата

продажба. Ако изберете **Remember Me** при влизане в Reacts, Lumify запазва възстановените кодове за достъп до Reacts с други потребителски настройки на Lumify по време на надстройки на приложението Lumify или на операционната система Android.

Възстановяване или споделяне на вашите кодове за достъп до Reacts

Кодовете за достъп до Reacts са уникални и когато се активират, те създават индивидуални лицензи за Reacts. Получателят на кода за достъп става собственик на кода за достъп и получния лиценз.

След като сте регистрирали сондата си (вж. „[Регистриране на сондите ви](#)“  на страница 115), докоснете , докоснете **Launch Reacts** , а след това направете едно от следните неща през менюто за вход в Reacts:

- За да възстановите или споделите своите кодове за достъп до Reacts, докоснете **Redeem or Share Codes** и направете едно от следните неща:
 - За да възстановите или споделите своя код за достъп до Reacts, докоснете **Redeem**, въведете данните си за вход в Reacts и след това докоснете **Okay**.
 - За да споделите своя код за достъп до Reacts, докоснете **Share**, въведете имената и имейл адресите на подателя и получателя и след това докоснете **Share**.
- За информация относно Reacts докоснете **What is Reacts**.
- Ако не искате менюто за код за достъп до Reacts да се появява при следваща регистрация на сонда, изберете **Don't Ask Me Again**.
- За да започнете да използвате системата и да отложите възстановяване или споделяне на вашия код за достъп до Reacts, докоснете **Skip**. За указания относно преглед на вашите кодове за достъп до Reacts вж. „[Преглед на вашите кодове за достъп до Reacts](#)“ на страница 142.
- За да се върнете до приложението Lumify, докоснете .

Преглед на вашите кодове за достъп до Reacts

Можете да прегледате всички налични кодове за достъп до Reacts за свързаната в момента сонда.

- Докоснете  . Броят налични кодове за достъп се появява в зелено до **Launch Reacts** .
- Докоснете , след което докоснете **Launch Reacts**  . Наличните кодове за достъп се появяват под **Sign In**.

За указания относно възстановяване или споделяне на вашите кодове за достъп до Reacts вж. „[Възстановяване или споделяне на вашият кодов за достъп до Reacts](#)“ [на страница 141](#).

Създаване акаунт в Reacts

ЗАБЕЛЕЖКА

Имейл системите на потребителите могат да насочат имейли от Reacts към папките за спам или нежелана поща в зависимост от настройките на имейл акаунта.

Управлението на акаунта, включително възстановяване на лиценз, създаване на акаунт, активиране и изтриване, е съвместна дейност между IIT Reacts, Philips и потребителите на приложението Lumify. В допълнението към контактите в Reacts в приложението Lumify IIT Reacts предоставя и портал за управление на акаунта, който ви позволява да управлявате потребителски акаунти и списъка с одобрени контакти. За повече информация вижте [„Добавяне, премахване и търсене на контакти в Reacts“ на страница 144](#).

Преди да можете да използвате Reacts на устройството си, то трябва да е свързано с интернет и трябва да създадете акаунт в Reacts.

За да създадете акаунт в Reacts на работна станция РС, мобилно устройство или уеббраузър, вж. уебсайта на Reacts:

<https://reacts.com>

1. За да създадете акаунт за Reacts в приложението Lumify, направете следното:
 - a. Докоснете , след което докоснете **Launch Reacts** .
 - b. Докоснете **Create An Account** и след това въведете името и имейл адреса си.
 - c. Създайте парола. (Паролата трябва да е дълга поне осем знака и да включва една главна буква, една малка буква и една цифра.)
 - d. Докоснете **Create Account**. Изпратен е имейл за потвърждение до адреса, който сте предоставили в стъпка b.
 - e. Следвайте инструкциите в имейла за потвърждение, за да потвърдите имейл адреса на акаунта в Reacts.
 - f. Когато се появи диалоговият прозорец **You're Almost There**, докоснете **Okay**.
2. Когато получите уведомление, че акаунтът ви е активен, можете да започнете да използвате Reacts. Ако не получите уведомление, направете следното, за да потвърдите вашия нов акаунт:
 - a. Във входящата си поща на имейла отворете съобщението с тема „Please Verify Your Email“.
 - b. Щракнете върху **You're Almost There**.
 - c. Следвайте подканите в съветника за потвърждение.

Вход и изход от Reacts

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако е включено **Automatically Log In To Reacts** и излезете от Reacts, **Automatically Log In To Reacts** се изключва.

1. За да влезете в Reacts, направете следното:
 - a. Докоснете  , след което докоснете **Launch Reacts** .
 - b. Ако искате да възстановите или споделите своите кодове за достъп до Reacts, ако са налични, докоснете **Redeem or Share Codes**, (вж. „[Възстановяване или споделяне на вашите кодове за достъп до Reacts](#)“ на страница 141).
 - c. Въведете имейла и паролата, свързани с вашия акаунт в Reacts.
 - d. Ако желаете Reacts да запомни вашата информация за вход и автоматично да влезете следващия път, изберете **Remember Me** и **Automatically Log In To Reacts**.
 - e. Докоснете **Log In**.
2. За да излезете от Reacts, докоснете  , след което докоснете **Log Out** .

Управление на контакти в Reacts

Вашите контакти в Reacts се синхронизират с вашия лиценз в Reacts, така че, ако имате инсталиран Reacts на множество устройства Lumify, можете да управлявате своите контакти в Reacts от всяко място, като използвате същите данни за вход в Reacts. За повече информация вж. уеб сайта на Reacts (www.reacts.com).

4535_621_66751_A/795 * ЮНИ 2023

Добавяне, премахване и търсене на контакти в Reacts

1. Докоснете  , докоснете **Launch Reacts**  , а след това докоснете **Contacts** .
2. В списъка **Reacts Contacts** направете едно от следните неща:
 - За да добавите контакт, уверете се, че вашето мобилно устройство с Lumify има достъп до интернет, след което направете едно от следните:
 - Ако контактът няма акаунт в Reacts, докоснете  , а след това докоснете  , в диалоговия прозорец **Invite New User To Reacts** въведете имейла адреса на контакта, свързан с неговия акаунт в Reacts, и докоснете **Send**. На предоставения имейл бива изпратена покана за присъединяване в Reacts.

Philips

- Ако контактът има акаунт в Reacts, докоснете  , въведете името на контакта, който искате да добавите, в полето **Search** и след това докоснете името, което желаете, от списъка с резултати, който се появява, докато въвеждате. Контактът се появява в списъка **Reacts Contacts** със състояние **Pending**  . За информация относно състоянието на контакта вж. „[Състояние на контакт в Reacts“ на страница 145.](#)
- За да премахнете контакт, докоснете и задръжте контакта, който искате да премахнете, след което докоснете **Yes**.
- За да търсите контакт в своя списък, докоснете  , след което въведете едно от следните:
 - Само собствено име
 - Само фамилно име
 - Само имейл адрес

Не включвайте интервали във вашия текст за търсене. Резултатите от търсениято се показват в хода на въвеждането. Потребители с истекли лицензи за Reacts може да не се покажат в резултатите от търсениято.

Състояние на контакт в Reacts

Списъкът **Reacts Contacts** включва описание на състоянието и индикатор до името на контакта.

Икони за състояние в Reacts

Състояние	Описание
Online 	Контактът е на разположение и можете да започнете сесия в Reacts с него.
Offline 	Контактът не е на разположение за сесия в Reacts.
Busy 	Контактът е в активна сесия в Reacts и не е на разположение за сесия в Reacts с вас.
Pending 	Контактът не е приел вашата заявка за контакт и не е на разположение за сесия в Reacts.

Отговаряне на заявка за контакт в Reacts

Заявките на други потребители на Reacts да ви добавят в техните списъци с контакти се появяват във вашия списък **Reacts Contacts**. За да отговорите, докоснете **Accept** или **Decline**.

Ако докоснете **Accept**, контактът бива добавен във вашия списък **Reacts Contacts** и вие сте добавени в неговия.

Стартиране или прекратяване на сесия в Reacts

1. Влезте в Reacts (вж. „[Вход и изход от Reacts](#)“ на страница 143).
2. Докоснете , а после докоснете **Contacts** .
3. Докоснете  до активния контакт, на когото искате да се обадите. Когато контактът отговори на обаждането ви, сесията в Reacts е активна.
4. Ако желаете да прекратите обаждането преди отговора на контакта, докоснете **Cancel** .

Прекратяване на сесия в Reacts

ЗАБЕЛЕЖКА

Някои контроли не са налични в изглед на цял экран. За да излезете от изглед на цял экран, докоснете  в долния десен ъгъл на екрана.

За да прекратите сесия в Reacts, докоснете .

Използване на показалеца на Reacts

По време на сесия в Reacts можете да използвате показалеца, за да привлечете вниманието към зона в изображението.

ЗАБЕЛЕЖКА

По време на Reacts сесия между две устройства Lumify показалецът не е наличен.

1. За да добавите показалец, докоснете изображението от потока и след това докоснете **Add a Pointer**
2. Плъзнете показалеца към желаното местоположение в изображението от потока.
3. За да премахнете показалеца, докоснете изображението от потока и след това докоснете **Remove Pointer**

Изгледи в сесия в Reacts

Сесия в Reacts може да включва следните изгледи, които можете да пренареждате или скривате:

- изглед от камерата на устройството ви
- канал с видео на живо от отдалечения потребител на Reacts
- ултразвуково изображение в реално време от Lumify.

Пренареждане на изгледи в сесия в Reacts

По време на сесия в Reacts можете да пренареждате изгледите в три зони на екрана: основния централен изглед и по-малки вторични изгледи.

За да преместите изглед в сесия, плъзнете изгледа към желаната зона. Изгледът, стоял преди това в тази зона, се придвижва по посока на часовниковата стрелка в следващата позиция.

Показване и скриване на вторични изгледи в сесия в Reacts

ЗАБЕЛЕЖКА

Някои контроли не са налични в изглед на цял экран. За да излезете от изглед на цял экран, докоснете в долния десен ъгъл на екрана.

- За да скриете вторичните изгледи, в портретна ориентация докоснете . В пейзажна ориентация докоснете .
- За да покажете вторичните изгледи, в портретна ориентация докоснете . В пейзажна ориентация докоснете .

Заглушаване на микрофона по време на сесия в Reacts

ЗАБЕЛЕЖКА

Някои контроли не са налични в изглед на цял экран. За да излезете от изглед на цял экран, докоснете в долния десен ъгъл на екрана.

- За да изключите микрофона на устройството и да заглушите сесията, докоснете .
- За да възстановите микрофона на устройството и да включите звука на сесията, докоснете .

Споделяне на камерата на устройството ви



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Изображения и поредици, които се виждат дистанционно през поток в Reacts, имат само илюстративна цел и не трябва да се използват за диагностични цели.

- За да споделите изображението от камерата на вашето устройство с отдалечен потребител на Reacts, докоснете изображението от потока и след това докоснете **Share Camera**
- За да спрете споделянето от камерата на вашето устройство, докоснете изображението от потока и след това докоснете **Stop Camera Sharing**

ЗАБЕЛЕЖКА

По време на сесия в Reacts между две устройства Lumify споделянето на камерата на устройството ви и едновременното споделяне на ултразвуковото изображение от Lumify не е налично.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако се появи съобщение за лоша връзка в долната част на екрана за изобразяване, докоснете **Stop Camera Sharing**, за да подобрите качеството и реакцията на сесията.

Споделяне на ултразвуковото изображение от Lumify



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Изображения и поредици, които се виждат дистанционно през поток в Reacts, имат само илюстративна цел и не трябва да се използват за диагностични цели.

- За да споделите ултразвуковото изображение от Lumify с отдалечен потребител на Reacts, докоснете изображението и след това докоснете **Share Ultrasound**
- За да спрете споделянето на ултразвуковото изображение от Lumify, докоснете ултразвуковото изображението и след това докоснете **Stop Ultrasound Share**

ЗАБЕЛЕЖКА

По време на сесия в Reacts между две устройства Lumify споделянето на камерата на устройството ви и едновременното споделяне на ултразвуковото изображение от Lumify не е налично.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако се появи съобщение за лоша връзка в долната част на екрана за изобразяване, докоснете **Stop Camera Sharing**, за да подобрите качеството и реакцията на сесията.

ЗАБЕЛЕЖКА

Завъртането на съвместимо с Lumify устройство Android по време на сесия с Reacts може да доведе до скриване на фиксираното 2D изображение от дисплея. За да възстановите изображението, регулирайте времевата линия на поредицата или пълзгача на устройството.

ЗАБЕЛЕЖКА

За да се покажат контролите за ултразвуково споделяне Reacts при изобразяване в режим M по време на сесия с Reacts, докоснете изображение на живо в режим M. Докосването на фиксирано изображение в режим M не показва контролите за ултразвуково споделяне в Reacts.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако отдалеченият потребител на Reacts пожелае да записва дистанционно изображенията от потока, трябва да приемете заявката му, за да позволите запис.

Използване на Reacts (само за устройства с Android)

Споделяне на ултразвуковото изображение от Lumify

Philips

6 Извършване на изследване

Този раздел ви превежда през често използваните процедури за извършване на изследвания на пациенти със системата. Тези процедури включват въвеждане на данни за пациента, получаване и преглед на изображения и извършване на измервания и изчисления.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

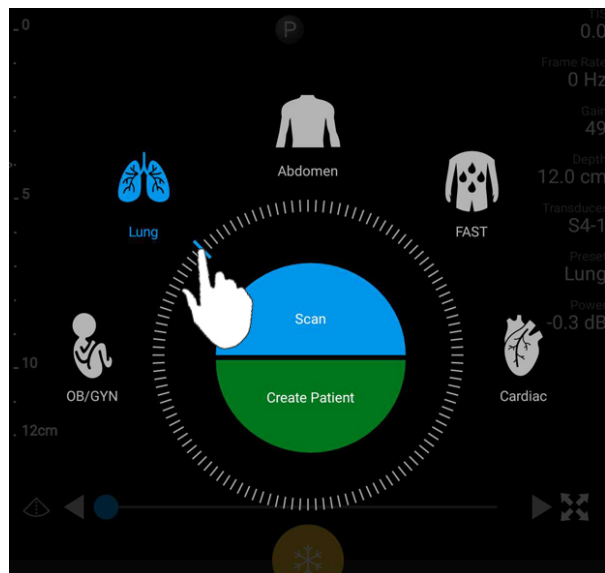
Вие носите отговорност за конфигуриране на устройството си в съответствие с правилата за сигурност на институцията. Уведомления и известявания от приложения от трети страни може да повлият на изследването.

ЗАБЕЛЕЖКА

Осигурете наличие на резервна система по време на критични изследвания, за да гарантирате, че изследването ще бъде завършено, в случай че основната система се повреди. Ако не е налична резервна система, адресирайте всякакви специфични за пациентите клинични симптоми съгласно стандартните протоколи за управление на пациентите.

Стартиране на нови изследвания

1. Върху екрана **Scan/Create Patient** докоснете предварително зададена настройка за изследване или плъзнете селектора от колелото за избиране на предварително зададени настройки върху желаната предварителна настройка за изследване.



Плъзгане на колелото за избиране за избор на предварително зададена настройка

2. Направете едно от следните неща:

- За да създадете временна бърза идентификация и да започнете сканирането незабавно, докоснете **Scan**. Екранът за изобразяване се появява и можете да започнете да сканирате. За повече информация вижте „[Стартиране на бързи изследвания](#)“ на страница 123.
- За да въведете информацията за пациента ръчно, преди да започнете да сканирате, докоснете **Create Patient**. За да се покажат допълнителни полета **Patient Info**, изберете **Show Detailed Form**. За да започнете сканиране, докоснете **Start Exam**.

ЗАБЕЛЕЖКА

Необходимо е фамилното име. Ако не въведете номер на медицинско досие (MRN), системата създава MRN за изследването. Ако системата открие съвпадащ MRN в базата данни с пациенти, тя допълва останалите полета **Patient Info**.

3. За да търсите работен списък с модалности за конкретно изследване, докоснете **Create Patient**, после докоснете **Query MWL**  (вж. „[Търсене в работен списък](#)“ на страница 155).
4. (Само за устройства с Android) За да въведете данни в системата чрез сканиране на баркод на пациент, докоснете **Create Patient**, после докоснете **Scan Barcode**  (вж. „[Използване на камерата на устройството като скенер за баркодове \(само за устройства с Android\)](#)“ на страница 125).

Търсене в работен списък

Можете да търсите конкретно изследване от работния списък с модалности (MWL) с помощта на **Query MWL** във формуляра **Patient Info**. Преди да можете да търсите MWL изследване, трябва да конфигурирате връзка към MWL сървър (вж. „[Добавяне на сървър за работен списък с модалности](#)“ на страница 135).

Устройства с Android

1. Докоснете **Query MWL**  във формуляра **Patient Info**.
2. Изберете MWL сървъра, към който искате да отправите заявка.
3. В диалоговия прозорец **Enter Advanced Query Information** направете някое от следните неща:
 - За да търсите пациент по **Patient Name**, **MRN**, **Accession #** или **Requested Procedure ID**, въведете критериите за търсене.
 - За да търсите сред всички пациенти, оставете всички полета празни.
 - За да вмъкнете заместващ символ (*) в полето **Patient Name** или **MRN**, който позволява на системата да замести или символизира един или повече знаци, докоснете **Insert Wildcard**. Например напишете 45678 в полето **MRN**, а след това докоснете **Insert Wildcard**, за да позволите на системата да покаже всички MRN, започващи с 45678 (456781, 456782, 456783 и така нататък).
4. Докоснете **Search**.

5. Направете едно от следните неща:
 - За да видите допълнителни резултати, плъзнете бързо надолу.
 - За да филтрирате **Query Results**, докоснете **Search All Fields** и въведете критерии. Системата показва резултати, които отговарят на критериите.
6. Изберете пациента от **Query Results**.

Устройства с iOS

1. Докоснете **Query MWL** във формуляра **Patient Info**.
2. Изберете MWL сървъра, към който искате да отправите заявка.
3. В диалоговия прозорец **Query Results** направете някое от следните неща:
 - За да превърнете списъка с пациенти, плъзнете нагоре.
 - За да търсите в списъка с пациенти, в полето **Search** въведете критерии за търсене като име на пациент, MRN, пореден номер или заявлен ИД на процедура.
 - За да обновите списъка с пациенти, докоснете .
4. Изберете пациента от **Query Results**.

Смяна на предварително зададени настройки по време на изследвания

Можете да смените предварително зададени настройки по време на активно изследване.

1. Докоснете .
2. В **Current Exam**  докоснете предварително зададена настройка.

Промяна на данни за пациенти



ВНИМАНИЕ

Не може да редактирате информация за пациента, след като приключите изследването. След като приключите изследването, може само да преглеждате информация за пациента. Не може да променяте данни за предходни изследвания.

1. Докоснете , а след това докоснете **Edit Patient Info**.
2. Докоснете полето, което искате да редактирате, и използвайте клавиатурата, за да замените, вмъкнете или изтриете текст. За да се покажат допълнителни полета **Patient Info**, изберете **Show Detailed Form**.
3. Докоснете **Save and Return**.

Преглеждане на запазени изследвания

Можете да преглеждате запазени изследвания.

1. Докоснете .
2. Докоснете **Saved Exams** .
3. Изберете изследване от списъка. Изследването се отваря в **Review**.
4. В екрана **Review** извършете едно от следните действия:
 - За да изтриете изображения от запазено изследване, вж. „[Изтриване на изображения и поредици](#)“ на страница 192.
 - За да експортирате изображения и поредици от запазено изследване, вж. „[Експортиране на изображения и поредици](#)“ на страница 187.

- За да експортирате изследването, вж. „[Експортиране на изследвания](#)“ [на страница 193](#).
5. За да напуснете экрана **Review** и да се върнете към текущото изследване, докоснете , след което докоснете **Current Exam** .

Продължаване на изследване на пауза

Ако напуснете изследване или затворите системата, можете да се върнете към отвореното изследване в рамките на 24 часа, като направите някое от следните:

- Докоснете , след което докоснете **Current Exam** .
- Когато  се появи на экрана **Scan/Create Patient**, плъзнете экрана от ляво надясно.

Режими на изобразяване



ВНИМАНИЕ

Изпълнението на много приложения на устройството, докато използвате приложението Lumify, увеличава използването на ресурси от устройството, което води до намалена кадрова честота. За да намалите използването на ресурси от устройството и да увеличите кадровата честота, затворете всички различни от Lumify приложения на устройството ви.

ЗАБЕЛЕЖКА

Когато настройвате дълбочината на по-малко от 3 см, докато използвате сонда L12-4, системата увеличава изображението и някои части от него може да не са видими. За да прегледате цялото изображение, щипнете с палец и показалец по экрана.

Наличните режими за изобразяване са 2D, цветен, режим M и импулсен доплер.

Режим 2D

Режимът 2D е най-често използваният режим на изобразяване. В 2D режим изображението се показва със степени на сивото.

Използване на 2D режим

1. Започнете изследване. Системата влиза в 2D режим.
2. Оптимизирайте изображението, като използвате контролите в областта за контроли.
Ако е необходимо, докоснете индикатора на страницата (или) , за да отидете на следващата страница с контроли, или плъзнете бързо, за да се придвижите между страниците с контроли.
 - За да контролирате усилването на изображението, използвайте бутона **Gain** .
 - За да увеличите или намалите разстоянието от челото на сондата до най-дълбоката точка в показаното изображение, използвайте бутона **Depth** .
 - За да увеличите или намалите акустичната изходната мощност, използвайте бутона **Power** .
 - За да прегледате части от изображението в повече детайли, раздалечете палец и показалец, за да увеличите тази област от изображението. За повече информация вижте „[Увеличаване чрез мащабиране](#)“ на страница 163.
 - За да прегледате изображението в изглед на цял экран, докоснете в долния десен ъгъл на изображението. За повече информация вижте „[Изглед на цял экран](#)“ на страница 164.
 - За да покажете централна линия върху изображението, докоснете . За повече информация вижте „[Показване на средна линия](#)“ на страница 164.

Режим Цветен

В цветен режим върху 2D изображението е насложено цветно поле; размерът и позиционирането му може да се наглася в 2D изображението. Скоростта и посоката на потока в цветното поле са представени с различни цветове за посока и различни нюанси за скорост. Използваните цветове се появяват в цветна лента в горния десен ъгъл на екрана за изобразяване.

Налични са два цветни режима: **Fast Flow** (високоцветна скала за артериален поток) и **Slow Flow** (нискоцветна скала за венозен поток).

Използване на цветен режим

1. Оптимизирайте изображението в 2D режим.
2. Ако е необходимо, докоснете индикатора на страницата (или) или плъзнете, за да се покаже **Color Flow** .
3. Докоснете **Color Flow** и след това докоснете **Fast Flow** или **Slow Flow** .
4. За да позиционирате цветното поле върху интересуващата ви анатомична област, го плъзнете. (Ако плъзгате извън цветното поле, премествате изображението.)
5. За да промените размера на цветното поле, щипнете или раздалечете пръсти в цветното поле. (Ако щипнете или раздалечите пръсти извън цветното поле, мащабирате изображението.)
6. За да контролирате цветното усилване, използвайте бутона **Gain** .
7. За да прегледате изображението в изглед на цял экран, докоснете в долния десен ъгъл на изображението. За повече информация вижте „[Изглед на цял экран](#)“ на страница 164.
8. За да покажете централна линия върху изображението, докоснете . За повече информация вижте „[Показване на средна линия](#)“ на страница 164.
9. За да излезете от цветно изобразяване, докоснете **Fast Flow** или **Slow Flow** .

Режим M

В режим M можете да научите повече за движението на дадена област от анатомията. В режим M позицията на тъкнните обекти или дълбочината се представя по вертикалната ос, а времето по хоризонталната. Първо позиционирайте линията M в 2D изображението върху желаната анатомична област. След това може да изведете информация за движението по тази линия в трасиране в режим M. С течение на времето движението на анатомията по линията M, която е показана върху 2D изображението, създава образ, който може да се превърта.

Използване на режим M

1. Оптимизирайте изображението в 2D режим.
2. Докоснете **MMode**  за да покажете линията M върху 2D изображението.
3. Плъзнете линията M, за да я преместите до желаната анатомична област. Когато освободите линията M, започва трасиране в режим M.
4. Оптимизирайте изображението, използвайки някой от следните методи:
 - За да контролирате усилването на изображението, използвайте бутона **Gain** .
 - За да увеличите или намалите разстоянието от челото на сондата до най-дълбоката точка в показаното изображение, използвайте бутона **Depth** .
 - За да увеличите или намалите акустичната изходната мощност, използвайте бутона **Power** .
 - За да прегледате части от изображението в повече детайли, раздалечете палец и показалец, за да увеличите тази област от изображението. За повече информация вижте „[Увеличаване чрез мащабиране](#)“ на страница 163.
 - За да прегледате изображението в изглед на цял экран, докоснете  в долния десен ъгъл на изображението. За повече информация вижте „[Изглед на цял экран](#)“ на страница 164.



5. За да прегледате трасирането в режим M, докоснете и плъзнете времевата линия на поредицата, за да превъртите напред или назад.
6. За да излезете от режим M, докоснете **MMode** .

импулсен доплер

Импулсният (PW) доплер е режим на доплера, който измерва скоростта в импулсен пробен обем и показва тази информация в спектрално трасиране с аудио изход.

Употреба на импулсен доплер

1. Оптимизирайте изображението в 2D режим.
2. Докоснете **PW** .
3. Използвайте пръста си, за да позиционирате входа за пробен обем.
4. Направете някое от следните неща, за да регулирате входа за пробен обем:
 - За да регулирате размера на входа за пробен обем, докоснете + или - в **SV Size**.
 - За да регулирате ъгъла на входа за пробен обем, докоснете **Steer** (само за линейни сонди).
 - За да регулирате ъгъла на потока, докоснете **SV Angle** за преминаване между **60, 0** и **60**.
5. Докоснете или **PW** за показване на спектралното трасиране.
6. Регулирайте звука на мобилното устройство, за да чуете сигнала на доплера ясно.
7. Оптимизирайте изображението, използвайки някой от следните методи:
 - Докоснете **iSCAN** за автоматично оптимизиране на настройки, като усилване, скала и базова линия. За повече информация вижте „[Интелигентна оптимизация iSCAN](#)“ на страница 167.
 - За ръчно регулиране на усилването използвайте **Gain**.

- За ръчно регулиране на скалата използвайте **Scale**.
 - За да преместите базовата линия, я пълзнете към желаната позиция.
 - За да промените скоростта на развивка, докоснете **Sweep Speed**.
 - За да обърнете спектралното трасиране, докоснете .
8. За да прегледате доплеровото трасиране, замразете изображението и след това пълзгайте пръста наляво или надясно по хода на времевата линия на поредицата.
 9. За да напуснете импулсния доплер, докоснете **PW**.

Функции на изобразяване

Системата предлага функции за изобразяване, които осигуряват по-добро изобразяване и повече гъвкавост, когато извършвате образна диагностика на пациент.

AutoSCAN

AutoSCAN автоматично и непрекъснато оптимизира яркостта и усилването по подразбиране на 2D изображението. AutoSCAN винаги е включено.

Увеличаване чрез мащабиране

Използвайки увеличаването чрез мащабиране, можете да увеличите изследвана област от изображението за подробно изследване.

Раздалечете палец и показалец по екрана, за да увеличите, или щипнете, за да намалите конкретна област от изображението. Докоснете изображението и движете пръста си, за да придвижите или преместите увеличеното изображение.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако разширите или щипнете в цветно поле, преоразмерявате цветното поле, вместо да мащабирате.

Изглед на цял экран

Можете да определите Lumify да показва фиксирани изображения или такива в реално време в изглед на цял экран, включително и в **Review**.

1. За да прегледате изображение в изглед на цял экран, докоснете  в долния десен ъгъл на изображението.
2. За да възстановите нормалния изглед, докоснете .

Показване на средна линия

Можете да покажете средна линия в областта за изобразяване по време на сканиране или когато изображението е фиксирано. Средната линия е включена в получените изображения или поредици.

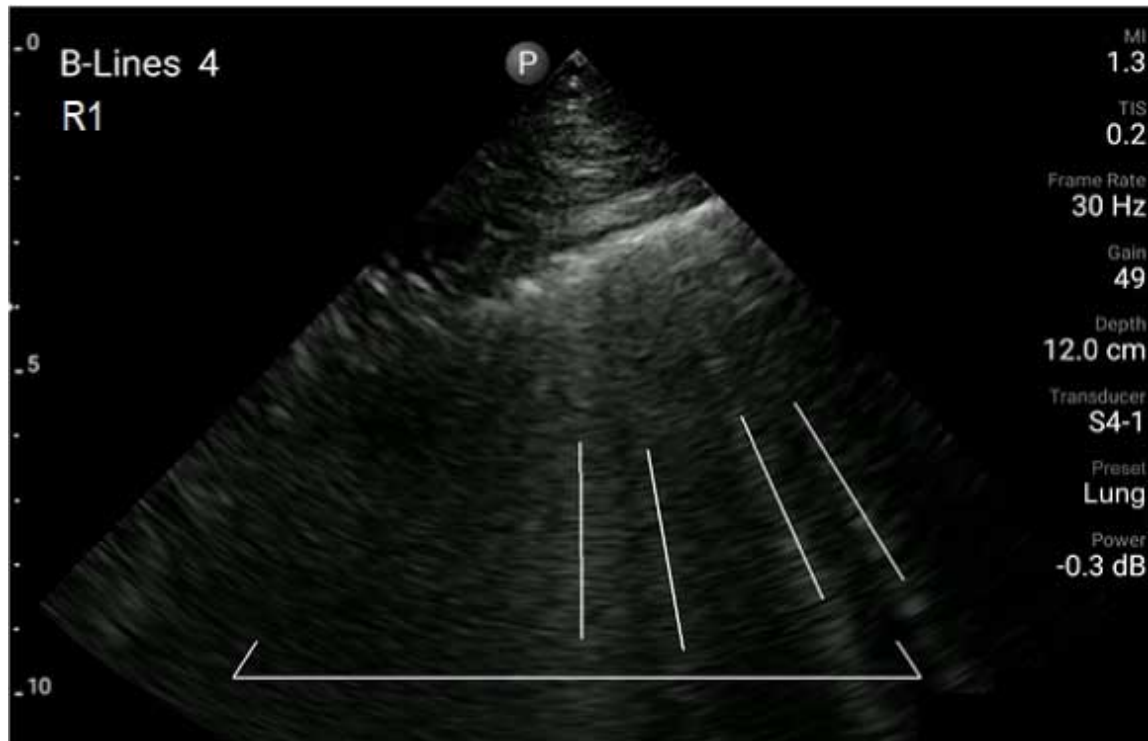
За да покажете средната линия, докоснете  в долния ляв ъгъл на екрана за изобразяване. За да скриете средната линия, отново докоснете .

B-Lines и функцията B-Lines на Lumify (само за устройства с Android)

Този раздел описва B-lines и функцията B-Lines на Lumify.

Преглед на B-Lines (само за устройства с Android)

B-lines се наблюдават, когато звукови вълни достигнат до смес от въздух и вода. Те са хиперехогенни артефакти при изобразяване, които се появяват при белодробно изследване като дълги ивици с различна ширина, които започват от плевралната линия и се разпространяват вертикално по дължината на ултразвуковото изображение. Наличието на B-lines при белодробно изследване може да означава широк спектър от белодробни състояния, като пневмония, белодробен оток, белодробна травма или остръ респираторен дистрес синдром (АРДС).



Пример за B-Lines

Функция B-Lines на Lumify

Функцията B-Lines на Lumify преброява B-lines във всеки от до 12-те предварително определени сегмента на гръденния кош и горната част на гърба (обозначени **Front** и **Back** в **Summary** за B-lines). След избиране и сканиране на един или повече сегмента можете да видите визуално представяне отпред и отзад с наслагване на преброените B-lines във всеки сегмент за подпомагане на определянето на най-засегнатите области. За повече информация относно екран **Summary** за B-lines вижте „[Преглеждане на резултати \(само за устройства с Android\)](#)“ на страница 181.



Обобщение на предварително определени белодробни сегменти с резултати за B-Line

Преглед на демонстрацията на функцията B-Lines на Lumify

Демонстрацията на функцията B-Lines на Lumify осигурява базов самоучител за настройване и извършване на белодробни изследвания за B-Line, включително следното:

- Избиране на белодробни сегменти за сканиране
- Снемане на поредици и изображения
- Преглеждане на резултатите от изследването

Първия път, когато стартирате функцията B-Lines, демонстрацията започва автоматично.

За да прегледате демонстрацията отново по всяко време, докоснете

За да прекратите демонстрацията и да се върнете към изследването, докоснете **Skip**.

Интелигентна оптимизация iSCAN

Интелигентната оптимизация iSCAN  се използва за автоматично оптимизиране на ключови параметри за изобразяване по време на заснемане с доплер. Оптимизацията iSCAN на доплера регулира базовата линия и скалата на доплера. iSCAN на доплера регулира усилването в избраните запаметени конфигурации.

Получаване на изображения

ЗАБЕЛЕЖКА

Всички записани изображения и поредици показват датата и часа на часовата зона, в която са били заснети.

Можете да получите и запазите неподвижно изображение от текущото изследване. Полученото изображение се запазва в изследването на пациента и в екрана **Review** се показва негово минизображение.

Докоснете **Save Image** . Когато получаването на изображението е завършено, системата издава звуков сигнал.

Получаване на поредици

Можете да получите и запазите поредица от текущото изследване. Получената поредица се запазва в изследването на пациента и в екрана **Review** се показва нейно минизображение.

- Устройства с Android: поредиците в **Review** имат иконата  в долния десен ъгъл на екрана на минизображението.

- Устройства с iOS: поредиците в Review имат иконата  в центъра на минизображението.

ЗАБЕЛЕЖКА

Всички записани изображения и поредици показват датата и часа на часовата зона, в която са били заснети.

Системата захваща поредиците проспективно. Можете да укажете продължителността на поредицата в **Settings**. За повече информация вижте „[Настройки на системата](#)“ [на страница 106](#).

За да получите поредица по време на изобразяване в реално време, докоснете **Save Loop** . За да спрете получаването, докоснете **Save Loop** .

Когато поредицата е запазена, системата издава звук и се появява потвърдително уведомление на екрана за изобразяване.

Анотация

Функцията за анотация е налична при фиксирани режими 2D и цветен.

Добавяне на етикети

Можете да поставяте текстови етикети върху изображение, за да обозначавате анатомични структури и места.

1. Получете 2D изображението, което искате да анотирате, и докоснете



2. Ако е необходимо, докоснете индикатора на страницата ( или 
3. Докоснете **Annotate**.
4. Използвайте клавиатурата, за да въведете етикет. Вляво и вдясно от буквите, които въвеждате, се появяват автоматични думи. Можете да докоснете автоматична дума, за да я добавите към етикета ви.
5. Пълзнете етикета на мястото му в областта за изобразяване.
6. Извършете следното, за да редактирате етикет:
 - а. Докоснете етикета. Под него се появяват линия и клавиатура.
 - б. Докоснете начална точка в етикета и започнете да въвеждате или използвайте клавиша Backspace, за да изтривате букви.
 - с. Докоснете произволно място в областта за изобразяване, за да излезете от анатацията.
7. За да изтриете етикет, направете едно от следните неща:
 - Докоснете и задръжте етикета. Докоснете , когато се появи.
 - Докоснете етикета и използвайте клавиатурата на устройството, за да изтриете текста.
8. За да изтриете всички анатации, докоснете **Clear All**.

Измерване и анализ

Ултразвуковата система поддържа измервания. Инструментите за измерване се показват на екрана. Чрез докосване на етикета на инструмента върху екрана той се стартира.

Точността на измерването отчасти зависи от способностите на оператора.

Измерване на разстояния в 2D

Измерването на разстояние в 2D използва два калипера за измерване на дължината на права линия между двете точки. Можете да създавате максимум четири измервания на разстояния едновременно. Всяко измерване на разстояние използва комплект от специално оформени калипери, за да се разпознае измерване по съответстващия му калипер.

Докато използвате инструмента за измерване на 2D разстояние, докоснете двукратно, за да мащабирате изображението. Системата премахва измервания от изображението, когато бъде размразено или когато изследването приключи. За да запази измерването на изображението, получете го (вж. „[Получаване на изображения](#)“ на страница 167).



1. Получете 2D изображението, което искате да измерите, и докоснете .
2. Докоснете **Measure** .
3. Докоснете **Distance** от менюто. В горната част на изображението ще се покаже думата **Distance** и първоначална стойност.
4. Докоснете първия калипер и го пълзнете до мястото му.
5. Докоснете втория калипер и го пълзнете до мястото му. Резултатите се актуализират с промяна на разстоянието между калиперите.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако пълзнете измервателен калипер извън областта на изображението, той може да изчезне. За да възстановите позицията на калипер, докоснете **Measure**, докоснете **Clear All**, а след това докоснете **Measure** и добавете измерването **Ellipse** или **Distance** отново.

6. За да добавите допълнителни измервания на разстояния, повторете от стъпка 2 до стъпка 5. Максимум четири измервания на разстояния могат да бъдат добавени в изображението.

7. За да запазите изображение с показаните измервания, докоснете **Save Image** .
8. За премахване на измерванията докоснете **Clear All** .

Измерване на 2D елипса

Измерването на 2D елипса използва калипер елипса, за да определи площта и обиколката на елипса.

Докато използвате инструмента за измерване на 2D елипса, докоснете двукратно, за да мащабирате изображението. Системата премахва измервания от изображението, когато бъде размразено или когато изследването приключи. За да се запази измерването на изображението, получете го (вж. „[Получаване на изображения](#)“ на страница 167).



1. Получете 2D изображението, което искате да измерите, и докоснете .
2. Докоснете **Measure** .
3. Докоснете **Ellipse**  от менюто. Думите **Area** и **Circumference** заедно с началните им стойности се показват в горната част на изображението.
4. Като използвате контролните точки, плъзнете елипсата на мястото й в площта за изобразяване. Резултатите се актуализират, докато местите елипсата на мястото ѝ.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако плъзнете измервателен калипер извън областта на изображението, той може да изчезне. За да възстановите позицията на калипер, докоснете **Measure**, докоснете **Clear All**, а след това докоснете **Measure** и добавете измерването **Ellipse** или **Distance** отново.



5. За да запазите изображение с показаните измервания, докоснете **Save Image** .
6. За премахване на измерване докоснете **Clear All** .

Измервания с импулсен доплер

Три скорости на развивки на импулсния доплер са налични във всички предварително зададени настройки. Скоростите на развиваики са по-бързи в сърдечните предварително зададени настройки.

Скорости на развиваики

Скорост	Кардиологични изследвания	Некардиологични изследвания
Бързо	2 секунди	3 секунди
Средно	3 секунди	5 секунди
Бавно	5 секунди	8 секунди

Измерванията с импулсен доплер на системата Lumify попадат в следните категории:

- Измервания на скоростта
- Измервания на разстояние
- Измервания на трасиране

Съкращения и акроними за измерване

Измерване	Значение	Измерване	Значение
EDV (краяна диастолична скорост)	Крайна диастолна скорост	PSV (пикова систолна скорост)	Пикова систолна скорост
MaxPG	Максимален градиент на налягането	RI (индекс на резистентност)	Индекс на резистентност
MDV (минимална диастолна скорост)	Минимална диастолна скорост	S/D	Съотношение систола/диастола
MeanPG	Среден градиент на налягането	Vmax	Максимална скорост

Измерване	Значение	Измерване	Значение
P½t	Време на полуразпад на градиента на налягане	VTI (интеграл на скоростта на кръвотока)	Интеграл на скоростта на кръвотока
PG (градиент на налягането)	Пиков градиент на налягането		

Данните от измерването, които се появяват след завършване на всяко измерване, варират в зависимост от запаметената конфигурация за изследване, както е показано в следната таблица:

Измервания за импулсен доплер, налични за всяка запаметена конфигурация за изследване.

Запаметена конфигурация за изследване	Измервания на скоростта	Измервания на разстояние	Измервания на трасиране
Кардиологични и изследвания	Скорост, PG	Време, наклон, P½t	Vmax, MaxPG, MeanPG, VTI
Акушеро-гинекологични изследвания	Скорост	PSV, EDV, S/D, RI	PSV, EDV, MDV, S/D, RI
Съдови изследвания	Скорост	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI, VTI
FAST	Скорост	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
Коремни изследвания	Скорост	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
Белодробни изследвания	Скорост	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
MSK	Скорост	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI

Запаметена конфигурация за изследване	Измервания на скоростта	Измервания на разстояние	Измервания на трасиране
Мека тъкан	Скорост	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
Повърхностни изследвания	Скорост	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI

Извършване на измерване за скоростта

1. Визуализирайте доплеровото трасирано изображение, което искате да измерите.
2. Докоснете **Measure**.
3. Докоснете **Velocity** и след това плъзнете калипера до пика на скоростта, която искате да измерите.
4. Повторете стъпка 3 за до четири отделни измервания на скоростта.
5. За да запазите изображение с показаните измервания, докоснете **Save Image**.

Извършване на измервания на разстояния

1. Визуализирайте доплеровото трасирано изображение, което искате да измерите.
2. Докоснете **Measure**.
3. Докоснете **Distance** и след това плъзнете първия калипер до пиковата систолна скорост (PSV).
4. Плъзнете втория калипер до крайната диастолна скорост (EDV).
5. За да запазите изображение с показаните измервания, докоснете **Save Image**.

Извършване на измервания на трасиране

1. Визуализирайте доплеровото трасирано изображение, което искате да измерите.
2. Докоснете **Measure**.

3. Докоснете **Trace** и след това плъзнете първия калипер до началото на вълновата крива, която искате да измерите.
4. Докоснете началото на вълновата крива отново, за да създадете втори клипер, и след това плъзнете новия клипер върху формата на един цикъл.
5. За да запазите изображение с показаните измервания, докоснете **Save Image**.

Точност на измерването

Можете да използвате ултразвуковата система, за да правите измервания върху ултразвукови изображения. След това измерванията се използват с други клинични данни, за да се постави диагноза.

Поставянето на диагноза на базата само на измервания не се препоръчва. Съществуват множество фактори, които трябва да се вземат предвид, когато се използват количествено определени данни от която и да било система за ултразвукова образна диагностика. Внимателен анализ на тези фактори посочва, че точността на всяко измерване е силно зависима от качеството на изображението. Качеството на изображението от своя страна е силно зависимо от дизайна на системата, техниката на сканиране на оператора, степента му на познаване на контролите на система и най-вече ехогенността на пациента.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Потребителите на системата носят отговорността за качеството на изображенията и диагнозата. Проверете данните, които се използват за анализа и диагностиката, и се уверете, че са достатъчни от гледна точка на пространство и време за използванния подход на измерване.

Таблици за точност на измерване

Обхват и точност на 2D измерване

Измерване	Точност	Максимален диапазон
Аксиално разстояние	< ±2% или 2 mm	от 0,001 до >30,0 cm
Латерално разстояние	< ±2,5% или 3 mm	от 0,001 до >40,0 cm
Диагонално разстояние	< ±2% или 2 mm	от 0,001 до >32,0 cm

Обхват и точност на измерване в режим M

Измерване	Точност	Диапазон
Дълбочина	< ±2% или 1 mm	0,003 до >29,8 cm
Време	≤ ±2% от време или 4 ms измерване	0,002 до >22,7 s
Наклон	≤ ± 0,2 cm/sec или ± 1%	--

Обхват и точност на измерване с импулсен доплер

Измерване	Точност	Диапазон
Измерване на скоростта	< ±3% от пълен мащаб	0,1 cm/s до 350 cm/s
Времева разлика	±1% от общия времеви мащаб	10 ms до >8 s

Извършване на фетален анализ (само за устройства с Android)

Можете да извършите фетален анализ от текущото изследване. **Fetal Age Summary** се запазва в изследването на пациента и е налична в экрана **Review** (вж. „[Преглед на резюме за фетална възраст \(само за устройства с Android\)](#)“ на страница 186).



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Вие носите еднолична отговорност за персонализираните измервания и изчисления и за точността на елементите, въведени в уравненията.

1. Ако е необходимо, докоснете индикатора на страницата (или) или плъзнете бързо, за да се покаже **Fetal Age** .
2. Докоснете **Fetal Age** .
3. Получете 2D изображението, което искате да измерите, и докоснете .
4. Докоснете дефинирано от системата измерване на възраст на плода или растеж.
5. За **HC** и **AC** , използвайки контролните точки, плъзнете елипсата на мястото ѝ в показаното изображение и след това докоснете **Confirm Measurement** .
6. За **FL** , **BPD** и **CRL** плъзнете калиперите на мястото им в показаното изображение и след това докоснете **Confirm Measurement** .
7. За **Sac Diam** :
 - a. Докоснете **Sac Diam1**, плъзнете калиперите на мястото им в показаното изображение и след това докоснете **Confirm Measurement**.
 - b. Докоснете **Sac Diam2**, плъзнете калиперите на мястото им в показаното изображение и след това докоснете **Confirm Measurement**.
 - c. Докоснете , получете 2D изображението, което искате за третото измерване, и след това докоснете .
 - d. Докоснете **Sac Diam3**, плъзнете калиперите на мястото им в показаното изображение и след това докоснете **Confirm Measurement**.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако плъзнете калипера за измерване извън областта на изображението, калиперът може да изчезне. За да възстановите позицията на калипер, докоснете **Measure**, докоснете **Clear All**, а след това докоснете **Measure** и добавете измерването **Ellipse** или **Distance** отново.

8. За **LMP/EDD**  изберете датата **EDD** от календара. Датата **LMP(c)** автоматично се изчислява според избора ви.
 - За да преминете към следващи или предходни седмици или месеци, плъзнете бързо нагоре или надолу по календара.
 - За да запазите измерването **LMP/EDD**, докоснете **OK**.
 - За да се върнете към меню **Fetal Age**, без да запазвате измерването **LMP/EDD**, докоснете **Skip**.
9. За да разгънете или скриете **Fetal Age Summary**, в портретна ориентация докоснете  или .

Приключване на изследване



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ако не приключите текущото изследване преди започването на ново, данните могат да се получат и запишат под грешно име на пациента. Ако изключите системата, без да сте приключили изследването, тя ще го постави на пауза, преди да се изключи.

Трябва да приключите изследването, преди да можете да го експортирате или изпращате изображения от него чрез имейл. Не можете да приключите изследване, докато сте в Review.

Няма да можете да приключите изследването, докато системата не запише данните от текущото. (Системата записва данни от изследването, когато получавате изображение.) Приключването на изследването съхранява всички данни от него, изчиства формуляра **Patient Info** и подготвя системата за следващото изследване.

Системата автоматично приключва изследване, ако е било отворено в продължение на повече от 24 часа. Не можете да прибавяте изображения към приключено изследване.

Когато изследването е завършено, докоснете **End Exam**  в горния край на екрана за изобразяване.

Използване на функцията B-Lines на Lumify (само за устройства с Android)

Този раздел ви направлява през процеса на използване на функцията B-Lines на Lumify за определяне и оценяване на области с възможна белодробна патология при пациент.

Извършване на изследване на B-Lines (само за устройства с Android)

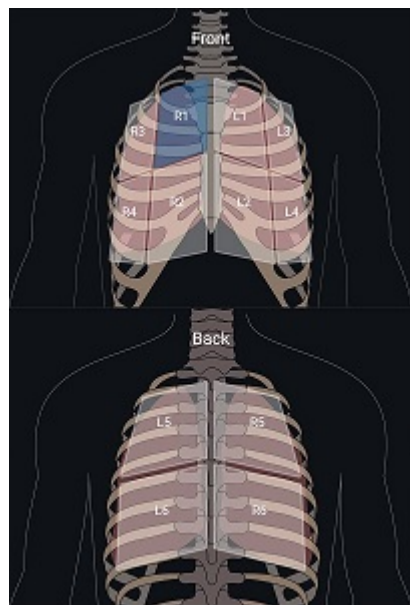
ЗАБЕЛЕЖКА

Функцията B-Lines на Lumify е достъпна за употреба само със сонди с линейна (L12-4) и секторна (S4-1) матрица на Lumify.

Дължината по подразбиране на поредица във функцията B-Lines е 3 секунди (90 кадъра). Минималната дължина на поредица е 1 секунда (30 кадъра).

1. В екрана **Scan/Create Patient** докоснете предварително зададената настройка за изследване **Lung**  или плъзнете селектора върху предварително зададената настройка на колелото на селектора на **Lung** .

2. Докоснете **Scan**.
3. Върху экрана за изобразяване докоснете **B-Lines** //
4. В экрана **Summary** за B-lines, като използвате диаграмите **Front** и **Back**, докоснете сегмента от белите дробове (например **R1**), който първо искате да сканирате.



Избор на белодробен сегмент

5. Изпълнете сканиране на белия дроб в областта, която съответства на сегмента, който сте избрали, след което запишете поредица или изображение на сканирането. Поредицата или изображението се причисляват към този сегмент. По време на сканиране индикаторите за B-lines понякога може да преминат под референтната линия в долната част на изображението. Завъртането на мобилното устройство по време на сканиране може да стане причина за поява на экрана **Summary**.
6. За да изберете друг сегмент за сканиране, направете едно от следните неща:
 - Само за поредици докоснете **Auto Advance** ►. След като сте записали поредица, ще се придвижите автоматично към следващия сегмент.

- Докоснете **Summary** , след което изберете нов сегмент от диаграмата.
 - Докоснете , за да преминете към следващия сегмент, или докоснете , за да се върнете към предишния сегмент.
7. За повторно заснемане на записано изображение или поредица:
- a. На екрана **Summary** за B-lines изберете сегмента, който съдържа изображението или поредицата, което искате да измените.
 - b. Докоснете изображението или поредицата, които искате да измените.
 - c. Докоснете **RE-TAKE**, за да се върнете към изследването, сканирайте избраната област и запишете ново изображение или поредица. Новото изображение или поредица заменя това, което сте избрали.
8. За да завършите изследването, докоснете **End Exam** .
- Върху екрана за изобразяване системата ви подканва да отидете към екрана **Summary** за B-Lines, за да прегледате резултатите си.

Преглеждане на резултати (само за устройства с Android)

За да отворите екрана **Summary** за B-Lines по всяко време на изследването или докато сте в Review, докоснете **Summary** .



Summary за B-Lines

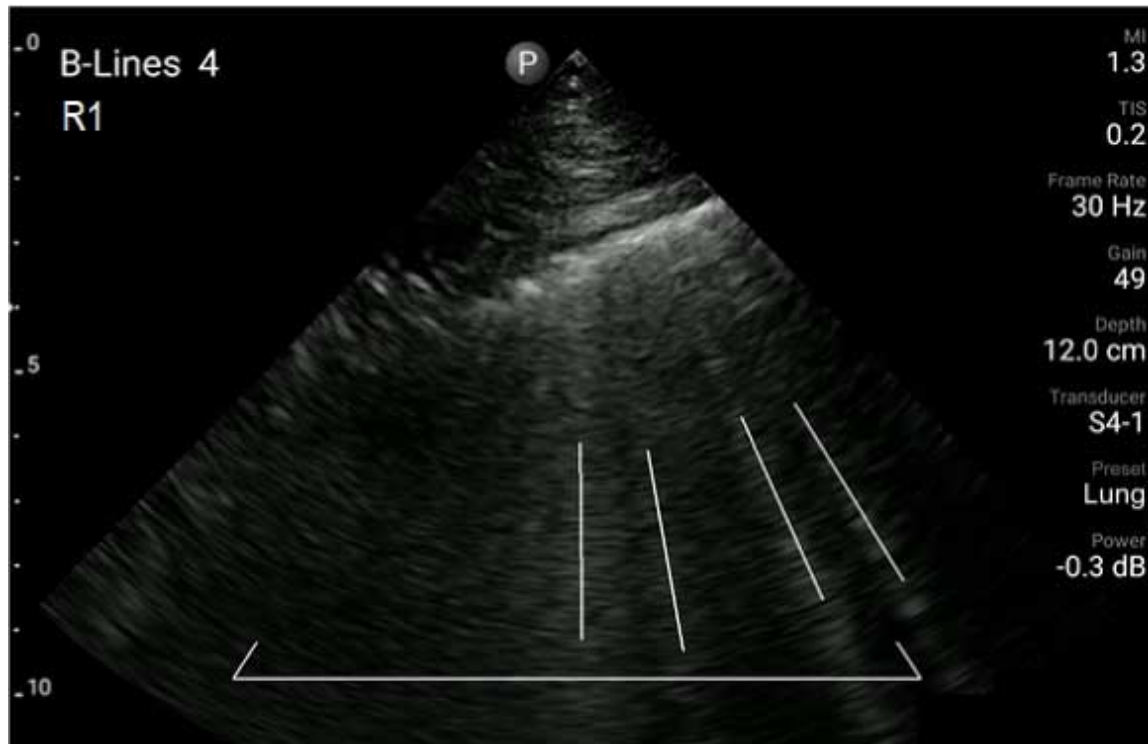
Екранът **Summary** за B-lines показва максималния брой преброени B-lines във всеки белодробен сегмент. Повече от три B-lines в някой отделен сегмент показва повишен рисък от белодробна патология. Системата Lumify задава цветен код за всеки сегмент според броя на преброените B-lines.

Цветови кодове за броя на преброените B-Lines в белодробен сегмент

Color	Брой B-lines
Зелено	0
Оранжево	1 до 2
Червено	3 или повече

Въз основа на вашия собствен анализ можете ръчно да промените броя B-lines, записани за някой сегмент. За да промените максималния брой B-lines за даден сегмент, вижте „Ревизиране на изследване на B-Lines (само за устройства с Android)“ на страница 183.

За по-лесна идентификация индикатори за B-line върху екрана маркират B-lines във всяка записана поредица и изображение. Индикаторите за B-line могат да бъдат скрити върху поредици и изображения в Review. За да скриете индикаторите за B-line върху записани поредици или изображения, вижте „[Ревизиране на изследване на B-Lines \(само за устройства с Android\)](#)“ на страница 183.



Пример за B-lines

Ревизиране на изследване на B-Lines (само за устройства с Android)

Функцията B-Lines на Lumify автоматично показва и преброява B-lines във всяка записана поредица или изображение. Можете ръчно да идентифицирате и запишете наличието на B-lines в Review.

Скриване или показване на индикатори на B-Line

Докато сте в Review, можете да скриете или покажете индикаторите за B-line за всички поредици и изображения в изследване.

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. Изберете изследването на B-line, което искате да прегледате.
3. Изберете или премахнете избора **Show B-lines**.
4. За да напуснете прегледа, докоснете .

Промяна на броя B-Line

Можете ръчно да промените максималния брой B-line, които да се показват на екрана **Summary** за всеки белодробен сегмент. Промените се прилагат както към изображението в **Summary**, така и към записаните поредици и изображения.

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. Изберете изследването на B-line, което искате да прегледате.
3. Изберете поредица или изображение, което е свързано със сегмента, който искате да промените.
4. Използвайте контролата **Edit Max**, за да увеличите или намалите броя на преброените B-lines в този сегмент.
5. Повторете тази процедура за всеки сегмент, който искате да промените.
6. За да напуснете прегледа, докоснете .

Експортиране на изследвания на B-Lines (само за устройства с Android)

Когато искате да експортирате изследване на B-line, изображението на екрана **Summary** е включено към изследването. Всяко изображение или поредица в изследването показва сканирания белодробен сегмент.

7 Проверка

В екрана **Review** можете да преглеждате и изтривате изображения и поредици от настоящото изследване или от запазени изследвания. От екрана **Review** можете също да експортирате изображения или да изпращате чрез имейл. Трябва да приключите изследването, преди да можете да го експортирате или изпращате изображения от него чрез имейл. Не можете да приключите изследване, докато сте в **Review**.

Започване на преглед по време на изследване

Започване на преглед по време на изследване

1. Докоснете , след което докоснете **Review Exam** .
2. За да напуснете **Review** и да се върнете към текущото изследване, докоснете , след което докоснете **Current Exam** .

Започване на преглед след изследване

За започване на преглед от екрана **Scan/Create Patient**:

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. За да прегледате изследване, го изберете от списъка.
3. За да напуснете екрана **Review** и да се върнете към екрана **Scan/Create Patient**, докоснете , след което докоснете **Current Exam** .

Придвижване по миниизображенията и изображенията

В **Review** малки изображения, наречени **миниизображения**, се появяват отстрани или в долната част на экрана **Review**, в зависимост от ориентацията на экрана. От тези миниизображения можете също така да показвате на экрана едно или повече изображения и поредици в техния оригинален формат.

- За да прегледате изображение или поредица в цял размер, докоснете миниизображение.
- За да превъртате между наличните миниизображения, плъзвайте миниизображенията наляво или надясно, или нагоре или надолу, в зависимост от ориентацията на экрана.

Преглед на резюме за фетална възраст (само за устройства с Android)

Ако сте извършили фетален анализ по време на изследване, в **Review** се появява **Summary** в десния горен край на экрана **Review**.

1. Докоснете **Summary** , за да прегледате **Fetal Age Summary**.
2. Докоснете **Done**, за да затворите экрана **Fetal Age Summary** и да се върнете към экрана **Review**.

Пускане на поредици

1. Докоснете миниизображението на поредицата.
 - Устройства с Android: поредиците се разпознават по иконката , намираща се в долния десен ъгъл на миниизображението.

- Устройства с iOS: поредиците се разпознават по иконата  , намираща се в центъра на минизображенето.

2. Използвайте контролите на поредицата, които се появяват под нея.



Контроли на поредицата

-
- 1 Контрола за пускане. Докоснете, за да пуснете поредицата на нормална скорост или да я поставите на пауза.
-
- 2 Контрола за стъпка назад. Докоснете, за да превъртите един кадър назад.
-
- 3 Контрола за стъпка напред. Докоснете, за да превъртите един кадър напред.
-
- 4 Времева линия на поредицата. Плъзгайте, за да преминавате последователно през поредицата с указаната скорост на поредицата. Когато поредицата е поставена на пауза, можете да плъзнете линията до определен кадър.
-

Експортиране на изображения и поредици

Трябва да приключите изследването, преди да можете да го експортирате или изпращате изображения от него чрез имейл.

Можете да експортирате някое от следните в конфигурирана мрежова дестинация или като използвате един от поддържаните имейл клиенти на устройството:

- Изображения
- Поредици
- (Само за устройства с Android) **Fetal Age Summary**

Изпращане на изображения и поредици по имейл



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ваша отговорност е да гарантирате сигурността на устройството си и защитата на данните за пациентите, така че да отговарят на локалните правила за сигурност и регуляторни изисквания. Преди да изпращате изображения и поредици по имейл, се консултирайте с вашия отдел по здравна IT сигурност, за да гарантирате, че сте в съответствие със специфичните правила и регламенти на отделението ви по отношение на обработването на информация за пациентите. За повече информация вж. *Shared Roles for System and Data Security* (Споделени роли за защитата на системата и данните) на USB носителя с информация за потребителя или в раздела Support на уеб сайта на Lumify (www.philips.com/lumify).

Може да се наложи да настроите имейл клиент на устройството, преди да можете да изпращате изображения по имейл. За инструкции за настройка вж. следния уеб сайт и потърсете „конфигуриране на имейл клиент“:

- устройства с Android: <https://support.google.com>
- устройства с iOS: <https://support.apple.com>

Ако на устройството има налични няколко имейл акаунта, системата ви подканва да изберете един от списъка с налични акаунти. Можете да изберете който и да е наличен имейл акаунт, независимо кой от тях е асоцииран с вашия акаунт в Reacts. По време на експортиране на имейл файлът може да бъде пропуснат от съобщението без каквото и да е уведомление, ако размерът на файла превишава ограничението на приложението за имейл.

Системата изпраща по имейл неподвижни изображения в PNG формат и поредици изображения в MP4 формат.

Устройства с Android

- Докоснете след което докоснете **Saved Exams** .

2. Докоснете запазено изследване, за да го отворите в **Review**.
3. В екрана **Review** извършете едно от следните действия:
 - За да изпратите по имайл всички изображения от изследването, докоснете **Export Exam** .
 - За да изпратите по имайл избрани изображения и поредици, докоснете и задръжте минизображение. Рамката на избраното минизображение се променя на жълта. Докоснете допълнителни изображения и поредици, за да ги добавите към имайла. Докоснете **Export Selected** .
4. Докоснете **Email**.
5. Прочетете уведомлението за поверителност и докоснете **Continue**.
6. Ако се покаже диалоговият прозорец **Pick an Email Application to Use**, докоснете го, за да изберете имайл приложение от списъка, и след това направете едно от следните:
 - Докоснете **Just Once**, за да използвате избраното имайл приложение само по време на текущото експортиране. Диалоговият прозорец **Pick an Email Application to Use** се появява, докато не се избере **Always**.
 - Докоснете **Always**, за да зададете избраното имайл приложение по подразбиране.
7. Докоснете **Continue**, за да приемете съдържанието на бележката за поверителност. Отваря се имайл акаунтът по подразбиране на устройството и се появява ново съобщение с прикачени изображения.
8. Добавете получатели и текст към имайла и изпратете имайла. Изображенията, поредиците и **Fetal Age Summary** се прикачват автоматично към имайла.

Устройства с iOS

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. Докоснете запазено изследване, за да го отворите в **Review**.
3. В екрана **Review** докоснете **Select** и извършете едно от следните действия:
 - За да изпратите по имайл всички изображения от изследването, докоснете **Select All**.

- За да изпратите по имейл избрани изображения и поредици, докоснете минизображенето. Рамката на избраното минизображение се променя на синя. Докоснете допълнителни изображения и поредици, за да ги добавите към имейла.
4. Докоснете **Export**.
 5. Под **Export To** докоснете **App Share**.
 6. Прочетете уведомлението за поверителност и докоснете **Okay**.
 7. Изберете приложение за имейл от списъка. Показва се ново имейл съобщение с прикачени избраните от вас изображения.
 8. Добавете получатели и текст към имейла и изпратете имейла. Изображенията и поредиците, които сте избрали, се прикачват автоматично към имейла.

Експортиране на изображения и поредици в мрежово местоназначение

Можете да добавяте, редактирате, копирате, преименувате или изтривате местоназначение за експортиране (вж. „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 198 и „[Редактиране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 203).

Устройства с Android

Можете да експортирате изображения, поредици и **Fetal Age Summary** към DICOM PACS, към мрежов дял или към локална директория. Системата експортира неподвижни изображения и **Fetal Age Summary** във формат **RLE (Lossless)** или **JPEG (Lossy)**.

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. Докоснете запазено изследване, за да го отворите в **Review**.
3. В екрана **Review** извършете едно от следните действия:
 - За да експортирате изображенията от цяло изследване, докоснете **Export Exam** .

- За да експортирате избрани изображения и поредици, докоснете и задръжте минизображение. Рамката на избраното минизображение се променя на жълта. Докоснете допълнителни изображения и поредици, за да ги експортирате.
Докоснете **Export Selected** .
4. Ако е бил създаван профил на местоназначение за експортиране, докоснете, за да го изберете от менюто **Export Selected** , и изображенията, поредиците и **Fetal Age Summary** ще се експортират автоматично.

ЗАБЕЛЕЖКА

За информация за създаване на ново местоположение за експортиране, вижте „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 198. След като създадете ново местоназначение за експортиране, то ще бъде запазено в системата и ще се появи в менюто **Export Selected** .

Устройства с iOS

Можете да експортиране изображения и поредици в DICOM PACS или към локална директория. Системата експортира неподвижни изображения във формат **RLE (Lossless)** или **JPEG (Lossy)**.

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. Докоснете запазено изследване, за да го отворите в **Review**.
3. В екрана **Review** докоснете **Select** и извършете едно от следните действия:
 - За да изпратите по имейл всички изображения от изследването, докоснете **Select All**.
 - За да изпратите по имейл избрани изображения и поредици, докоснете минизображението. Рамката на избраното минизображение се променя на синя. Докоснете допълнителни изображения и поредици, за да ги добавите към експортирането.

4. Докоснете **Export**.
5. Ако е бил създаван профил на местоназначение за експортиране, докоснете, за да го изберете от менюто **Export To**, и изображенията и поредиците ще се експортират автоматично.

ЗАБЕЛЕЖКА

За информация за създаване на ново местоположение за експортиране, вижте „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 198. След като създадете ново местоназначение за експортиране, то ще бъде записано в системата и ще се появи в менюто **Export To**.

Изтриване на изображения и поредици

Устройства с Android

1. В экрана **Review** докоснете и задръжте минизображение. Рамката на избраното минизображение се променя на жълта. Докоснете допълнителни изображения и поредици, за да изтриете повече от едно.
2. Докоснете **Delete** .
3. Докоснете **Yes**, за да потвърдите изтриването.

Устройства с iOS

1. В экрана **Review** докоснете и задръжте минизображение. Рамката на избраното минизображение се променя на жълта. Докоснете допълнителни изображения и поредици, за да изтриете повече от едно.
2. Докоснете .
3. Докоснете **Delete**, за да потвърдите изтриването.

Експортиране на изследвания

Можете да експортиране изследвания към DICOM PACS, към мрежов дял (само за устройства с Android) или към локална директория. Вижте „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 198.

Трябва да приключите изследването, преди да можете да го експортирате или изпращате изображения от него чрез имейл.

Устройства с Android

За изследвания, експортирани към DICOM PACS, системата използва следните формати:

- за неподвижни изображения и **Fetal Age Summary** – формат JPG или RLE
- за поредици – формат JPG или RLE ултразвуково многокадрово изображение.

За изследвания, експортирани към мрежов дял или към локална директория, системата използва следните формати:

- за неподвижни изображения и **Fetal Age Summary** – формат PNG
- за поредици – формат MP4.

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. Докоснете и задръжте изследване, докато не се появи **Selected Exams**.
3. Направете едно от следните неща:
 - За да експортирате едно изследване, докоснете, за да го отворите в **Review**, а след това докоснете **Export Exam** .
 - За да експортирате едно или повече изследвания, докоснете и задръжте допълнителни изследвания, а след това докоснете **Export** .
 - За да експортирате всички изследвания, докоснете **Select All** , а след това докоснете **Export** .

4. В менюто **Export**  изберете местоназначение. (За да добавите ново местоназначение, изберете **Add New**. За повече информация вж. „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 198.)

След завършването на експортирането ще се появи съобщение с потвърждение.

Устройства с iOS

За изследвания, експортирани към DICOM PACS, системата използва следните формати:

- за неподвижни изображения JPG или RLE формат
- за поредици – формат JPG или RLE ултразвуково многокадрово изображение.

За изследвания, експортирани към локална директория, системата използва следните формати:

- за неподвижни изображения PNG формат
- за поредици – формат MP4.

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. Докоснете **Select**.
3. Направете едно от следните неща:

- За експортиране на единично изследване го докоснете. Показва се отметка  до изследването, което сте избрали. Докоснете **Export**.
 - За да експортирате още изследвания, докоснете всяко допълнително изследване. Показва се отметка  до всяко изследване, което сте избрали. Докоснете **Export**.
 - За да експортирате всички изследвания, докоснете **Select All**, а след това докоснете **Export**.
4. В менюто **Export To** изберете местоназначение.

Скриване или показване на данни за пациента върху експортираните изображения и поредици

Можете да изберете дали да се показва информацията за пациента върху изображения и поредици, които експортирате към DICOM сървър, към локална директория или мрежов дял (само за устройства с Android). По подразбиране системата включва данните за пациента, когато експортирате към мрежов дял или към локална директория, и скрива информацията за пациент отгоре на изображението, когато експортирате към DICOM сървър.

Устройства с Android

1. Докоснете  и след това докоснете **Export Destinations** .
2. Изберете местоназначението на експортиране, за което искате да укажете какви данни за пациента да бъдат показани или скрити (ако трябва да добавите местоназначение на експортиране, вж. „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 198).
3. Изберете **Show Advanced Options**.
4. Направете едно от следните неща:
 - За да покажете информация за пациента върху експортираните изображения и поредици, изберете **Include Patient Data on Each Image**.
 - За да скриете информация за пациента върху експортираните изображения и поредици, махнете избора от **Include Patient Data on Each Image**.

Устройства с iOS

1. Докоснете  и след това докоснете **Export Destinations** .
2. В страницата **Export Destinations** до местоположението, което искате да промените, докоснете .
3. Докоснете **Edit**.
4. Изберете **Show Advanced Options**.

5. Направете едно от следните неща:

- За да покажете информация за пациента върху експортирани изображения и поредици, изберете **Include Patient Data on Each Image**.
- За да скриете информация за пациента върху експортирани изображения и поредици, махнете избора от **Include Patient Data on Each Image**.

Скриване или показване на име на здравното заведение върху експортирани изображения и поредици

Можете да изберете името на вашето здравно заведение да се появява върху експортирани изображения и поредици.

Устройства с Android

1. Докоснете  и след това докоснете **Export Destinations** .
2. Изберете местоназначението на експортиране, за което искате да укажете да бъде показано или скрито име на институцията (ако трябва да добавите местоназначение на експортиране, вж. „[Конфигуриране на местоназначения за експортиране](#)“ [на страница 198](#)).
3. Изберете **Show Advanced Options**.
4. Направете едно от следните неща:
 - За да покажете информация за името на здравното заведение върху експортирани изображения и поредици, изберете **Include the institution name on Each Image**.
 - За да скриете информация за името на здравното заведение върху експортирани изображения и поредици, демаркирайте **Include the institution name on Each Image**.

Устройства с iOS

1. Докоснете  и след това докоснете **Export Destinations** .
2. В страницата **Export Destinations** до местоположението, което искате да промените, докоснете .
3. Докоснете **Edit**.
4. Изберете **Show Advanced Options**.
5. Направете едно от следните неща:
 - За да покажете информация за името на здравното заведение върху експортирани изображения и поредици, изберете **Include the Institution Name on Each Image**.
 - За да скриете информация за името на здравното заведение върху експортирани изображения и поредици, демаркирайте **Include the Institution Name on Each Image**.

Изтриване на изследвания

След като сте експортирали изследвания, можете да ги изтриете, за да освободите място на системата.

Устройства с Android

1. Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
2. Докоснете и задръжте изследване, докато не се появи **Selected Exams**.
3. Направете едно от следните неща:
 - За да изтриете избрано изследване, докоснете **Delete** .
 - За да експортирате повече изследване, докоснете и задръжте, за да изберете допълнителни изследвания, а след това докоснете **Delete** .

- За да изтриете всички изследвания, докоснете **Select All**, а след това докоснете **Delete**.
4. В диалоговия прозорец **Delete Confirmation** докоснете **Yes**.

Устройства с iOS

- Докоснете , след което докоснете **Saved Exams** .
- Докоснете **Select**.
- Направете едно от следните неща:
 - За изтриване на единично изследване го докоснете. Показва се отметка  до изследването, което сте избрали. Докоснете **Delete**.
 - За да изтриете множество изследвания, докоснете всяко изследване, което искате да изтриете. Показва се отметка  до всяко изследване, което сте избрали. Докоснете **Delete**.
 - За да изтриете всички изследвания, докоснете **Select All**, а след това докоснете **Delete**.
- В диалоговия прозорец **Delete Confirmation** докоснете **Delete**.

Конфигуриране на местоназначения за експортиране

Устройства с Android

Можете да експортиране изследвания към DICOM PACS, към мрежов дял или към локална директория.

- Докоснете  и след това докоснете **Export Destinations** .
- Докоснете **Add New**.
- В диалоговия прозорец **Add New Destination** въведете **Destination Nickname** и изберете **Destination Type**. Докоснете **Continue**.

ЗАБЕЛЕЖКА

Ако завъртите устройството си, докато се избират настройки в диалоговия прозорец **Add New Destination** или докато редактирате местоназначение за експортиране, системата не записва действията ви. За да избегнете тази ситуация, не въртете устройството си, докато добавяте или редактирате местоназначения за експортиране.

4. Конфигуриране на настройките на местоназначение (вж. „[Настройки на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 200).
5. За да тествате връзката към местоназначението за експортиране, докоснете **Test**.
6. За да запазите местоназначението за експортиране, докоснете **Save**.
7. За да определите местоназначение по подразбиране в страницата **Connectivity Profiles**, изберете опция от менюто **Upon Exam Completion, Automatically Export Loops and Images To**. За повече информация вижте „[Редактиране на профили за свързване](#)“ на страница 134.

Устройства с iOS

Можете да експортиране изследвания към DICOM PACS или към локална директория.

1. Докоснете  и след това докоснете **Export Destinations** .
2. Докоснете .
3. Изберете вида местоположение за експортиране, което искате да създадете.
4. Въведете **Destination Nickname**.

ЗАБЕЛЕЖКА

Името, въведено за **Destination Nickname**, се появява в списъка **Export Destinations**.

5. Конфигуриране на настройките на местоназначение (вж. „[Настройки на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 200).
6. За да тествате връзката към местоназначението за експортиране, докоснете **Test**.
7. За да запазите местоназначението за експортиране, докоснете **Save**.
8. За да определите местоназначение по подразбиране в страницата **Connectivity Profiles**, изберете опция от менюто **Upon Exam Completion, Automatically Export Loops and Images To**. За повече информация вижте „[Редактиране на профили за свързване](#)“ на страница 134.

Настройки на местоназначения за експортиране

Настройки за DICOM местоназначение

Настройка	Описание
Destination	Името, което се появява в списъка с местоположения за експортиране
Nickname	
Lumify AE Title:	AE Title (Име на приложен обект) за устройството
Remote AE Title:	AE Title (Име на приложен обект) за сървъра
Hostname или IP Address	Използване на DNS или статичен IP адрес
Port	Номер на порта за сървъра
Export Format	RLE (Lossless) или JPEG (Lossy)
Advanced Options, Display Compensation	Brightness и Contrast
Advanced Options, Include Patient Data on Each Image	Добавя информация за пациента към експортирани изображения и поредици (по подразбиране тази опция не е избрана).

Настройка	Описание
Advanced Options, Include Institution	Добавя името на здравното заведение към експортирани изображения и поредици (по подразбиране тази опция не е избрана).
Name on Each Image	
Advanced Options, Advanced Connection Settings	<ul style="list-style-type: none"> • DNS Suffix • Read Timeout (sec): Времето на изчакване на отговор на мрежата • Connection Timeout (sec): Времето на изчакване на DICOM ARTIM • Max Packet Size (bytes): Ограничава размера на пакетите с данни. Свържете се с вашия мрежов администратор за ограничения в пакетите. • Retry Interval (sec) : Колко време ще изчака системата, преди отново да опита задание към сървъра • Max Retries: Колко опита ще направи системата, преди да направи заданието неуспешно

Настройки за местоположение на мрежов дял (само за устройства с Android)

Настройка	Описание
Hostname	IP адресът или името на компютъра от сървъра, хостващ мрежовия дял
User	Домейнът и потребителското име за мрежовия дял
Password	Паролата за мрежовия дял
Remote Directory	Пътят към мрежовия дял
Exported Filename Syntax	Редът, в който избирате полета за имена на файлове, отразява реда, по който се появяват полетата в името на папката за експортираното съдържание, и е отразен в Example Export Path . Например, ако изберете Last и след това MRN , името на папката ще започне с името Last , последвано от MRN .
Advanced Options, Image Resolution	Избор на разделителна способност, която съответства на екрана, на който ще се гледа изследването

Настройка	Описание
Advanced Options, Include Patient Data on Each Image	Премахване на избора, за да се премахне информация за пациента от експортирани изображения и поредици (по подразбиране тази опция е избрана).
Advanced Options, Display Compensation	Brightness и Contrast
Advanced Options, Advanced Connection Settings	<ul style="list-style-type: none"> • DNS Suffix • Retry Interval (sec) : Колко време ще изчака системата, преди отново да опита задание към сървъра • Max Retries: Колко опита ще направи системата, преди да направи заданието неуспешно

Настройки за местоназначение в локална директория

Настройка	Описание
Destination	Името, което се появява в списъка с местоположения за експортиране
Nickname	
Directory	Въвеждане на пътя до папката, в която искате да съхранявате изследвания
Prompt each time when exporting to this location?	Изберете, за да се изиска потвърждение преди експортиране в това местоположение
Exported Filename Syntax	Редът, в който избирате полета за имена на файлове, отразява реда, по който се появяват полетата в името на папката за експортираното съдържание, и е отразен в Example Export Path . Например, ако изберете Last и след това MRN , името на папката ще започне с името Last , последвано от MRN .
File Type	Изберете формата на файла, който желаете да използвате, за да съхраните данните от изследването

Настройка	Описание
Advanced Options, Display	Brightness и Contrast
Compensation	
Advanced Options, Image Resolution	Избор на разделителна способност, която съответства на экрана, на който ще се гледа изследването
Advanced Options, Include Patient Data on Each Image	Премахване на избора, за да се премахне информация за пациента от експортирани изображения и поредици (по подразбиране тази опция е избрана)
Advanced Options, Include Institution Name on Each Image	Премахване на избора, за да се премахне името на здравното заведение от експортирани изображения и поредици (по подразбиране тази опция е избрана)

Редактиране на местоназначения за експортиране

Можете да добавяте, редактирате, копирате, преименувате или изтривате местоназначение за експортиране, когато системата не експортира изображения или изследвания.

Устройства с Android

- Докоснете  и след това докоснете **Export Destinations** .
- Направете едно от следните неща:
 - За да редактирате местоназначението за експортиране, докоснете го и използвайте клавиатурата, за да променяте полета и опции. Докоснете **Save**.
 - За да изтриете местоназначението за експортиране, докоснете го и го задръжте, докато не се маркира изборът. Докоснете **Delete** . Докоснете **Yes**, за да потвърдите изтриването.

- За да преименувате местоназначението за експортиране, докоснете го и го задръжте, докато не се маркира изборът. Докоснете **Rename** . В диалоговия прозорец **Rename Destination** въведете нов прякор за местоназначението и докоснете **Rename** .
- За да копирате местоназначението за експортиране, докоснете го и го задръжте, докато не се маркира изборът. Докоснете **Copy** . В диалоговия прозорец **Copy Destination** въведете име за новото местоназначение и докоснете **Copy** .

Устройства с iOS

1. Докоснете и след това докоснете **Export Destinations** .
2. Докоснете до местоназначението за експортиране, което желаете да промените, след което направете някое от следните:
 - За да редактирате местоназначението за експортиране, докоснете **Edit** и използвайте клавиатурата, за да променяте полета и опции. Докоснете **Save**.
 - За да изтриете местоназначението за експортиране, докоснете **Delete** . В диалоговия прозорец **Delete Confirmation** докоснете **Delete**, за да се потвърди изтриването.
 - За да копирате местоназначението за експортиране, докоснете **Copy** . В диалоговия прозорец **Copy Destination** въведете име за новото местоназначение и докоснете **Copy**.

Преглед на Export Queue

Опашката за експортиране показва хода на експортирани изследвания и изображения. Можете да конфигурирате броя на повторните опити за експортиране и интервала за повторни опити, когато конфигурирате местоназначение за експортиране (вж. „[Настройки на местоназначения за експортиране](#)“ на страница 200).

1. Докоснете  и след това докоснете **Export Queue** . Ако има задание в ход, системата го показва заедно със състояние, местоназначението и информация относно хода му.
2. Ако дадено задание е неуспешно или ако искате да видите подробности за заданието, докато е в ход, докоснете го. В диалоговия прозорец **Job Details** направете някое от следните неща:
 - За да прегледате или редактирате местоназначението за експортиране, докоснете **View Destination Details**.
 - За да повторите опита за заданието, докоснете **Retry Job**.

Включване на DICOM регистриране

Можете да включите DICOM регистриране, за да отстраните неизправности с DICOM връзката. DICOM регистрирането е разширена функция за IT професионалисти.

1. Направете едно от следните неща:
 - Докоснете , докоснете **Export Queue** , след което отгоре на страницата докоснете  (устройства с Android) или  (устройства с iOS).
 - Докоснете , докоснете **Export Destinations** , след което отгоре на страницата докоснете  (устройства с Android) или  (устройства с iOS).
2. За начало на регистрирането докоснете **Start DICOM Logging**. За спиране на регистрирането докоснете **Stop DICOM Logging**.
3. За да прегледате регистрационни файлове, докоснете **View Logs From [Date and Time]**.
4. За да изтриете регистрационни файлове, докоснете **Delete DICOM Logs**.

Проверка

Включване на DICOM регистриране

8 Сонди

Сондата е най-важният фактор за качеството на изображението. Оптимална образна диагностика не може да се постигне без правилната сонда. Системата е оптимизирана за работа според избора на сонда.

За информация относно свързването на сонди вижте „[Свързване на сонди](#)“ [на страница 127](#). За повече информация относно грижите и поддръжката за сондите вижте *Грижа и почистване на ултразвуковите системи и сондите* и *Дезинфектанти и почистващи разтвори за ултразвукови системи и сонди*.

Дезинфекцирайте новите сонди, преди да правите първото изследване. Почиствайте и дезинфекцирайте сондата незабавно след всяко използване, за да предпазите пациентите и персонала от патогени. Установете и поставете на видно място процедура за почистване, която включва стъпките, описани в *Грижа и почистване на ултразвуковите системи и сондите*.

Безопасност на сондите



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Използвайте само сонди на Philips и одобрени от Philips водачи за биопсия, предпазители, носачи, консумативи, компоненти и аксесоари. Други марки може да не са подходящи за сондите на Philips. Неправилният монтаж може да доведе до наранявания на пациента.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Винаги изваждайте сондата от пациента преди дефибрилация.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

За да се ограничат потенциалните увреждания при сканиране на новородени и педиатрични пациенти, както и на такива под въздействието на медикаменти, свеждайте до минимум времето за образна диагностика при температури над 41°C (106°F).



ВНИМАНИЕ

Когато боравите със сонда, не я удрайте в твърди повърхности.

Системата ограничава температурата на контакт с пациента до 43°C (109°F) и стойностите на акустичната мощност до съответните допустими стойности, зададени от Агенцията по храните и лекарствата на САЩ. Защитна верига в захранването предпазва от свръхток. Ако следящата защитна верига в захранването засече свръхток, управляващото напрежение към сондата се изключва напълно, за да предотврати прегряване на повърхността на сондата и да ограничи акустичната мощност. Проверката на защитната верига в захранването се извършва при нормални условия на работа със системата.

Предварително зададени настройки и сонди

Това са предварително зададените настройки за сондите, съвместими с вашата ултразвукова система.

Сонди в системата и поддържани предварително зададени настройки

Сонда	Запаметени конфигурации
C5-2	Корем, жълчен мехур, OB/гинекология
L12-4	Бял дроб, MSK, меки тъкани, повърхностна, съдова
S4-1	Корем, сърдечна, FAST, бял дроб, акушерство и гинекология

Поддръжка на сондите

Огледайте сондата, кабела и лещата преди всяко използване. Проверете за пукнатини или други повреди, които застрашават целостта на сондата. Съобщете за всяко увреждане на сондата вашия оторизиран представител за обслужване и прекратете използването на сондата.

За всякаква информация относно почистването дезинфекцията на сонди, включително и информация за съвместимите дезинфектанти, вж. *Грижа и почистване на ултразвуковите системи и сондите, Дезинфектанти и почистващи разтвори за ултразвукови системи и сонди* и уеб сайта за грижи за сонди Philips:

www.philips.com/transducercare

Ако качеството на изображението е лошо или имате проблеми със сондите, вижте „[Отстраняване на неизправности](#)“ на страница 227.



ВНИМАНИЕ

Някои контактни гелове за ултразвук, както и някои разтвори за предварително почистване, дезинфекциране и стерилизиране могат да повредят сондите. Преди да използвате гел или разтвор върху сонда, вж. „[Контактни гелове за ултразвук](#)“ на страница 214 и *Дезинфектанти и почистващи разтвори за ултразвукови системи и сонди* или уеб сайта за грижи за сонди Philips: www.philips.com/transducercare. Можете също да се обърнете към вашия оторизиран представител за обслужване. За информация за контакт вижте „[Обслужване на клиенти](#)“ на страница 22.

Акустични артефакти

Сондата оставя своя „подпись“ върху ехографската информация под формата на ефекти от ширината на лъча, ограничения на аксиалната разделителна способност и честотни характеристики. Изборът, направен от специалиста по ехография с контролите, които влияят на усилването, обработката на сигналите и изобразяването на ехографските

сигнали, може да доведе до съществени разлики в представянето на ехографските данни на дисплея. Следва кратко представяне на акустичните артефакти. Разбирането на физическите основи на формирането на сигналите, които се показват на ултразвуковите изображения, помага за свеждането до минимум на артефактите върху изображенията и интерпретирането на резултатите от изследванията.

Един артефакт представлява отражение, което се появява на място, което не съответства на мястото на съответния отражател в тялото. Артефактите могат също така да се дължат и на свойствата на намесващи се тъкани. Произходът на артефактите може да бъде външен шум, ехо, отражения по различни траектории или неправилно настроена апаратура. Те могат също така да се дължат на геометрията на ултразвуковия лъч и на необичайни промени в неговия интензитет. Артефактите и техните проявления са изброени по-долу, след което са дадени някои определения за различни артефакти.

- Добавени обекти като пръски, удебеляване на сечения, ехо, огледален образ, опашка на комета или „звънец“
- Липсващи обекти поради лоша разделителна способност
- Неправилна яркост на обектите поради сенки или усилване
- Неправилно местоположение на обекта поради пречупване, отражения по различни траектории, странични лобове, решетъчни лобове, грешна скорост или неопределена дължина на пътя
- Неправилен размер на обекта поради лоша разделителна способност, пречупване или грешна скорост
- Неправилна форма на обекта поради лоша разделителна способност, пречупване или грешна скорост

Акустично насищане възниква, когато приетите сигнали достигнат горната граница за амплитудата на системата. В тази точка системата вече не може да разграничава или показва интензивността на сигналите. В точката на насищане усилването на входа няма да доведе до усилване на изхода.

Преливане възниква, когато засечената доплерова честота превиши лимита на Найкуист. На спектралния дисплей то се характеризира с това, че доплеровите пикове излизат извън дисплея отгоре или отдолу и след това продължават от другата страна на базовата линия. На цветния дисплей се вижда непосредствена промяна на цвета от единия лимит на Найкуист до другия.

Опашка на комета е вид артефакт от echo, който се получава, когато два или повече силни отражателя се намират близо един до друг и имат висока скорост на разпространение. В този случай звукът не се движи направо към отражател и обратно към сондата; и силно линейно отражение се появява при отражателя и се простира по-дълбоко от отражателя.

Усиливането е повишена относителна амплитуда на отраженията, предизвикана от намесваща се структура с ниско затихване.

Фокусното усиливане, наричано също **фокусно райе**, е повишената интензивност във фокусната област, която се появява като осветляване на отраженията на дисплея.

Артефактът с огледален образ най-често се вижда около диафрагмата; този артефакт се дължи на ултразвук, който се е отразил от друг отражател и се е върнал обратно.

Огледалното отражение е появата на артефакти върху спектрален дисплей, когато има неправилно разделяне на каналите за обработка на правите и обратните сигнали. Вследствие на това силните сигнали от единия канал се отразяват огледално в другия.

Артефактите от **позициониране с различни траектории и пречупване** описват ситуация, при която траекториите на лъча до отражателя и обратно са различни. Колкото по-дълго пътува звукът до или от един отражател, толкова по-голяма е аксиалната грешка при позиционирането на отражателя (по-голяма дължина на пътя). Грешките от пречупване и позициониране с различни траектории обикновено са относително малки и по-скоро водят до общо влошаване на изображението, отколкото до груби грешки в локализирането на обекта.

Грешки от скоростта на разпространение възникват, когато заложената от ултразвуковата система стойност за скоростта на разпространение е грешна. Ако действителната скорост е по-голяма от заложената, изчисленото разстояние до един отражател ще бъде по-малко и този отражател ще се показва по-далеч от сондата. Грешна скорост може да доведе до показване на структура с грешен размер и форма.

Неопределен диапазон може да възникне, когато бъдат получени отражения след като следващият импулс е вече изльчен. При ултразвуковата образна диагностика се счита, че за всеки изльчен импулс всички отражения са приети, преди да бъде изльчен следващият. Ултразвуковата система изчислява разстоянието до един отражател по времето за пристигане на отражението, като счита, че всички отражения са генериирани от последно изльчения импулс. Максималната дълбочина за нееднозначно изобразяване от системата определя нейната максимална честота на повторение на импулса.

Ехото представлява постоянно приемане на един и същи сигнал поради ехо, а не поради отражение при определено акустично взаимодействие. Това явление е аналогично на ефекта, който се получава при поставяне на огледала на срещуположни страни, когато обект, например глава, бъде поставен между огледалата. Изображението на главата се отразява безкрайно от едното огледало в другото и създава оптическа илюзия за множество глави. Ехоефектите лесно се познават, защото се показват на равно разстояние един от друг.

Разсейването са дифузните звукови вълни с ниска амплитуда, които възникват, когато акустичната енергия се отразява от тъканни обекти с размер, по-малък от дължината на вълната. При ултразвуковата диагностика доплеровите сигнали се получават предимно от акустична енергия, разсияна от червени кръвни телца.

Сенките представляват намаляване на амплитудата на отраженията от отражатели, които се намират зад силно отразяваща или затихваща структура. Това явление възниква, когато се сканира увреждане (лезия) или структура с по-висок коефициент на затихване от този на околната тъкан. Увреждането води до намаляване на интензитета на лъча, което води до по-слаби отразени сигнали от структурите зад увреждането. Впоследствие се образува тъмен облак зад образа на увреждането на дисплея. Този облак (или сянка) е полезен като диагностична подсказка.

Страницните лобове (от сонди с един елемент) и **решетъчните лобове** (от сонди с матрица) карят обекти, които не се намират точно пред сондата, да бъдат показвани неправилно в латерално положение.

Пръските се показват като тъканна структура в близост до сондата, без да съответстват на разсейващи структури в тъканта. Те се получават от смущения на ултразвуковите вълни и водят до общо влошаване на изображението.

Спектралното разширяване е явление на дисплея, което възниква, когато броят на носещите енергия честотни компоненти на Фурье се увеличи в даден момент от времето. В резултат на това спектралният дисплей се разширява. Спектралното разширяване може да означава нарушаване на потока, причинено от някакво увреждане, и затова е важно от диагностична гледна точка. Разширяването обаче може да се дължи и на взаимодействие между потока и размера на пробния обем – в този случай то е артефакт.

Артефакти от скоростта на звука възникват, ако пътят на разпространението на звука до определен отражател минава частично през кост, където скоростта на звука е по-висока, отколкото средната през мека тъкан. Ще се получат артефакти при регистрирането на мястото на отражението. Отражателите се показват по-близо до сондата, отколкото са в действителност, поради тази по-висока скорост на звука, при която отражението пътува по-кратко време, отколкото през частите, несъдържащи кост.

Предпазители за сондите

За процедурите за използване на предпазителите за сондите вижте указанията, доставени с предпазителите.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Трябва да се използват дезинфектанти от високо ниво и стерилизирани сонди, които се използват в стерилно поле със стерилен контактен гел за ултразвук и наличен на пазара стерилен предпазител за сонда.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Огледайте предпазителите за сондите преди и след употреба.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Не поставяйте предпазителя на сондата, докато не сте готови да извършите процедурата.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Стерилните предпазители за сондите са за еднократна употреба и не трябва да се използват повторно.

Контактни гелове за ултразвук

За правилно предаване на акустичния лъч използвайте контактния гел за ултразвук, доставен или препоръчен от Philips, или друг акустичен контактен материал на гликолна, глицеринова или водна основа.

**ВНИМАНИЕ**

Не използвайте продукти на основата на лосион или гелове със съдържание на минерално масло или на водна основа. Такива изделия могат да повредят сондата и да анулират гаранцията.

**ВНИМАНИЕ**

Не използвайте гелове за дезинфекция на ръце.

**ВНИМАНИЕ**

**Не нанасяйте гела за сондата, докато не сте готови да извършите процедурата.
Сондите не трябва да се оставят потопени в гел.**

**ВНИМАНИЕ**

Геловете, които са изброени тук, са препоръчителни поради своята химическа съвместимост с материалите, от които е изработен продуктът.

Някои от препоръчителните гелове са:

- Aquasonic 100
- Aquasonic Clear
- Carbogel-ULT
- EcoVue
- Scan
- Ultra Phonic

Транспортиране на сондите

Транспортирайте използваните сонди в затворен контейнер със защита от разливане със съответното обозначение за замърсяване. За да избегнете повреда на чепото, уверете се, че в контейнера сондата е стабилно поставена. По време на транспортиране предотвратявайте контакта между всякакви части, които са в контакт с пациента, и части, които не са в контакт с пациента.

Когато транспортирате почистени и дезинфекцирани сонди, се уверете, че всякакви контейнери, които се използват за транспорта, също са почистени и дезинфекцирани, преди да поставите чистите сонди в контейнерите.

За повече информация вижте „[Съхраняване за транспортиране](#)“ на страница 216.

Място за съхраняване на сондите

Използвайте съответните указания за съхраняването на сондите за транспортиране, както и за всекидневното и дългосрочното съхранение.



ВНИМАНИЕ

Преди да съхранявате сондите, се уверете, че са напълно сухи. Ако е необходимо да се подсуши челото на сондата (акустичният прозорец) след почистване, използвайте мека, суха кърпа без власинки и леко попивателно движение. Агресивното избърсване или търкане може да повреди челото на сондата.

Съхраняване за транспортиране



ВНИМАНИЕ

Преди да съхранявате сондите, се уверете, че са напълно сухи. Ако е необходимо да се подсуши челото на сондата (акустичния прозорец) след почистване, използвайте мека, суха кърпа без власинки и леко попивателно движение. Агресивното избърсване или търкане може да повреди челото на сондата.

Винаги използвайте чантата за носене, предоставена с вашата сонда, при транспортирането на сондата от един обект към друг. Следвайте тези указания, за да съхранявате правилно сондите за транспортиране:

- Погрижете се сондата да бъде чиста и дезинфекцирана, преди да я поставяте в чантата за носене, за да не се зарази чантата.
- Поставете сондата в чантата внимателно, за да не се пречупи кабелът.

Всекидневно и дългосрочно съхранение

Следвайте тези указания, за да предпазите вашата сонда:

- Избягвайте съхраняването на сондите при много високи или много ниски температури, или на слънце.
- Съхранявайте сондите отделно от другите инструменти, за да избегнете неволно увреждане на сонда.
- Преди да прибирате сондите, се уверете, че са напълно сухи.

Проверка на сонди

Можете да извършвате тестове на сонди, за да откриете проблеми с качеството на изображението и със сондата.

1. Уверете се, че устройството ви е свързано към безжична или клетъчна мрежа.
2. Свържете сондата към устройството си.
3. Уверете се, че лещата на сондата е чиста, суха и не докосва нищо.
4. Ако е необходимо, стартирайте приложението Lumify.
5. Докоснете , след което докоснете **Settings** .
6. Направете едно от следните неща:
 - устройства с Android: в **Transducer Tests** докоснете **Run Tests**.
 - устройства с iOS: докоснете **Registered Transducers**, след което под **Transducer Tests** докоснете **Run Tests**.

Системата пуска серия от тестове и след това изпраща регистрационните файлове към отдалечените услуги на Philips. Ако устройството ви не е свързано към безжична или клетъчна мрежа, регистрационните файлове се поставят в опашка, докато не се свържете към мрежа. За повече информация се свържете с представителя на Philips или посетете уеб сайта на Lumify:

www.philips.com/lumify

9 Поддръжка на системата

Трябва редовно и при необходимост да извършвате поддръжка на системата.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Винаги използвайте защитни очила и ръкавици, когато почиствате, дезинфекцирате или стерилизирате апаратура.



ВНИМАНИЕ

Следвайте всички предоставени инструкции за избягване на повреждане по време на почистване, дезинфекция и стерилизация. Неспазването им може да доведе до анулиране на гаранцията.

Грижи за сондите



ВНИМАНИЕ

Не нанасяйте адхезивно фолио, като Tegaderm, върху лещите на сондите. Нанасянето на такова фолио може да повреди лещата.

За всички сонди на Philips трябва да се полагат съответните грижи, да се почистват добре и с тях да се борави правилно. Подходящите грижи включват оглед, почистване и дезинфекция или стерилизация. Дезинфекцирайте новите сонди, преди да правите първото изследване. Сондите трябва да се почистят и дезинфекцират или стерилизират след всяка употреба. Също така трябва внимателно да се огледат всички части на сондата

преди всяка употреба. Проверете за пукнатини или други повреди, които застрашават целостта на сондата. Съобщете за всяка повреда на вашия представител на Philips и прекратете употребата на сондата.

За подробни инструкции относно почистването, дезинфекцията и поддръжката на всеки вид сонда, използвана със системата, включително съвместимост с дезинфектанти, вижте *Грижа и почистване на ултразвуковите системи и сондите и Дезинфектанти и почистващи разтвори за ултразвукови системи и сонди*. Информация за съвместимите дезинфектанти е налична също и на:

www.philips.com/transducercare

Поддръжка на устройството



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ако системата се замърси вътрешно с телесни течности, съдържащи патогени, трябва незабавно да уведомите своя представител за обслужване на Philips. Компонентите вътре в системата не могат да се дезинфекцират. В този случай системата трябва да се депонира като биологически опасен материал съгласно местните или федералните закони.

Важно е ултразвуковата система и периферните устройства да се почистват и поддържат. Обстойното почистване е важно за периферното оборудване, защото то съдържа електромеханични устройства. Ако бъдат непрекъснато поставени в прашна и влажна среда, ще пострада както работата, така и надеждността на тези устройства.

Ваша отговорност е да почиствате и дезинфекцирате правилно изделието в съответствие с инструкциите на неговия производител и правилата на вашето здравно заведение за почистване и дезинфекциране на медицински изделия.

Поддръжка на сондите

Огледайте сондата, кабела и лещата преди всяко използване. Проверете за пукнатини или други повреди, които застрашават целостта на сондата. Съобщете за всяко увреждане на сондата вашия оторизиран представител за обслужване и прекратете използването на сондата.

За всякаква информация относно почистването дезинфекцията на сонди, включително и информация за съвместимите дезинфектанти, вж. *Грижа и почистване на ултразвуковите системи и сондите, Дезинфектанти и почистващи разтвори за ултразвукови системи и сонди* и уеб сайта за грижи за сонди Philips:

www.philips.com/transducercare

Ако качеството на изображението е лошо или имате проблеми със сондите, вижте „[Отстраняване на неизправности](#)“ на страница 227.



ВНИМАНИЕ

Някои контактни гелове за ултразвук, както и някои разтвори за предварително почистване, дезинфекциране и стерилизиране могат да повредят сондите. Преди да използвате гел или разтвор върху сонда, вж. „[Контактни гелове за ултразвук](#)“ на страница 214 и *Дезинфектанти и почистващи разтвори за ултразвукови системи и сонди* или уеб сайта за грижи за сонди Philips: www.philips.com/transducercare. Можете също да се обърнете към вашия оторизиран представител за обслужване. За информация за контакт вижте „[Обслужване на клиенти](#)“ на страница 22.

Изпращане на системни регистрационни файлове

Приложението Lumify периодично изпраща системни регистрационни файлове към Philips. Системните регистрационни файлове включват и грешки с Reacts. Можете изрично да изпращате системни регистрационни файлове на Philips в случай на проблем със системата. За информация относно конфиденциалността вж. бележката за поверителност на Lumify (докоснете , докоснете **About** и след това докоснете **Privacy Notice**).

1. Докоснете , след което докоснете **Settings** .
2. Направете едно от следните неща:
 - устройства с Android: в раздела **System Logs** докоснете **Send Logs**.
 - устройства с iOS: докоснете **Logs**. В страницата **Logs** под **System Logs** докоснете **Send**.

Системата качва регистрационните файлове и ви уведомява, когато качването е завършено.

Преглеждане на регистрационни файлове за проверка

Регистрационните файлове за проверка записват следната информация за достъп до данни за пациента:

- Кога са започнали и приключили изследванията
- Кога са били преглеждани изследвания и изображения
- Кога са били експортирани или изтривани изследвания и изображения
- Кога са изпращани изображения по имейл

1. Докоснете , след което докоснете **Settings** .
2. Направете едно от следните неща:
 - устройства с Android: в раздела **Audit Logs** докоснете **View Audit Logs**.

- устройства с iOS: докоснете **Logs**. В страницата **Logs** докоснете **Audit Logs**.
3. Изберете регистрационен файл за проверка от списъка.
 4. Ако получите подкана, изберете приложение, което може да преглежда файлове с обикновен текст, с което да прегледате регистрационния файл.

Поправяне на базата данни за пациентите

Поправете своята база данни за пациенти, ако смятате, че е била повредена или ако липсва информация в нея. Ако **Repair Database** не отстрани проблема, опитайте да импортирате базата данни от архивиран файл за експортиране. За повече информация относно импортирането на архивирана база данни с пациенти вижте „[Импортиране на базата данни за пациентите](#)“ на страница 226.

Устройства с Android

1. Докоснете , след което докоснете **Settings** .
2. В **Patient Database** докоснете **Repair Database**.
3. За да потвърдите, че искате да поправите базата данни за пациентите, докоснете **Yes**.

Устройства с iOS

1. Докоснете , след което докоснете **Settings** .
2. Докоснете **Patient Database**.
3. В **Repair Database** докоснете **Repair**.
4. За да потвърдите, че искате да поправите базата данни с пациенти, докоснете **Repair**.
5. След като операцията приключи, докоснете **Okay**.

Експортиране и импортиране на базата данни за пациентите



ВНИМАНИЕ

Ако изтриете приложението Lumify, данните за пациента, съхранени на мобилното устройство, ще бъдат изгубени.

ЗАБЕЛЕЖКА

В зависимост от настройките за резервно копие на устройство с Android местоположението за експортиране на локален носител може да бъде дублирано след премахване и повторно инсталиране на приложението Lumify.

Експортиране на базата данни за пациентите

Експортирането може да се използва за архивиране на вашата база данни за пациентите или за изпращането ѝ към друго устройство. Трябва да архивирате вашата база данни за пациентите, когато актуализирате приложението Lumify или операционната система на вашето мобилно устройство, за да се предпазите от загуба на данни.

Уверете се, че сте отбелязали името, местоположението и паролата на вашата експортирана база данни. Системата Lumify няма функция за възстановяване или нулиране за изгубени или забравени пароли.

Устройства с Android

1. Докоснете , след което докоснете .
2. В Patient Database докоснете Export Database.

3. Въведете и потвърдете паролата, която желаете да зададете към експортирания файл и след това докоснете **Export**.
4. Изберете местоположението, в което искате да запишете експортирания файл.
5. Въведете името, което желаете да зададете към експортирания файл и след това докоснете **Save**.
6. Когато експортирането на базата данни с пациенти завърши, докоснете **Done**.

Устройства с iOS

1. Докоснете , след което докоснете **Settings** .
2. Докоснете **Patient Database**.
3. В **Export Database** докоснете **Export**.
4. Направете едно от следните неща:
 - За да презапишете съществуващ файл, въведете името на файла и паролата за съществуващия експортиран файл с база данни за пациентите.
 - За да създадете нов експортиран файл с база данни за пациентите, въведете ново име на файл и нова парола.
5. Въведете паролата, за да я потвърдите.
6. Докоснете **Export**.
7. Изберете къде да из pratите вашия експортиран файл с база данни за пациентите.

В зависимост от вашия мрежов достъп, настройки на устройството и правила за защита можете да запишете или да из pratите избрания от ваш файл с местоположения.

Получаване на база данни за пациенти от друго устройство

Можете да получите експортирани файлове с бази данни за пациенти от друга система Lumify и да ги импортирате във вашата собствена. След получаване или из tegляне на експортиран файл с база данни за пациенти, запишете го в подходящо местоположение

на вашето мобилно устройство. За да импортирате получената база данни за пациенти във вашата система Lumify, вижте „[Импортиране на базата данни за пациентите](#)“ на страница 226.

Импортиране на базата данни за пациентите



ВНИМАНИЕ

Системата Lumify няма функция за възстановяване или нулиране за изгубени или забравени пароли.

За да оцените експортиран файл с база данни за пациентите, трябва да знаете името на файла, местоположението на вашето медицинско устройство, където е записан, и паролата, зададена към него при експортирането му.

Устройства с Android

1. Докоснете , след което докоснете **Settings** .
2. В **Patient Database** докоснете **Import Database**.
3. Докоснете **Select**, след което преминете към него и изберете файла с базата данни за пациенти, който желаете да импортирате.
4. Въведете паролата за експортирания файл, който желаете да импортирате.
5. Докоснете **Import** и след това докоснете **Confirm**.
6. След като процесът по импортиране приключи, докоснете **Okay**.

Устройства с iOS

1. Докоснете , след което докоснете **Settings** .
2. Докоснете **Patient Database**.
3. В **Import Database** докоснете **Import**.

4. В **Database File** докоснете **Select a File**. Преминете към местоположението на експортирания файл, който желаете да го импортирате, и след това докоснете файла, за да го изберете.
5. Въведете паролата за експортирания файл, който желаете да импортирате.
6. Докоснете **Import** и след това докоснете **Confirm**.
7. След като процесът по импортиране приключи, докоснете **Okay**.

Отстраняване на неизправности

Ако срещнете трудности при експлоатацията на системата, използвайте предоставената в тази тема информация и в уеб сайта на Lumify:

www.philips.com/lumify

Ако все още имате въпроси, се обърнете към вашия представител на Philips.

Таблицата за отстраняване на неизправности съдържа списък със симптоми и действията, които трябва да се извършат за отстраняване на проблемите.

Отстраняване на неизправности

Симптом	Действие за отстраняване
Системата не се включва.	Уверете се, че устройството е напълно заредено.
Приложението Lumify претърпява срив.	Уверете се, че приложението Lumify е актуално. Ако не е, надстройте до най-актуалната версия.
Системата спонтанно се връща към экрана Scan/ Create Patient .	Уверете се, че устройството е напълно заредено.

Симптом	Действие за отстраняване
Системата не разпознава свързана сонда.	Изкарайте ултразвуковия USB кабел от сондата и свържете стандартен Type A to Micro B USB кабел. Свържете временния кабел и сондата към компютър с Windows. Отворете Диспечер на устройства . Ако сондата работи правилно, PiUsb се появява при Други устройства . Ако не виждате PiUsb , обърнете се към вашия представител на Philips за резервна сонда или кабел.
Системата непрекъснато реинициализира сондата при опити за изобразяване.	Уверете се, че устройството е напълно заредено.
Регистрацията е неуспешна.	Уверете се, че имате постоянна връзка с безжична или клетъчна мрежа по време на процеса на регистрация и че кабелът на сондата е добре свързан с устройството ви. Ако все още не можете да се регистрирате, вж. „ Отстраняване на неизправности със свързването “ на страница 229.
Появяват се артефакти в изображението.	Стартирайте теста на сондата. Вижте „ Проверка на сонди “ на страница 217.
Lumify или Reacts не се свързва с вашата безжична или клетъчна мрежа.	Уверете се, че системата има достъп до вашата безжична или клетъчна мрежа. Ако все още не можете да се свържете, вж. „ Отстраняване на неизправности със свързването “ на страница 229.
Появява се звуково echo или обратна връзка по време на отдалечения сесия в Reacts.	<ul style="list-style-type: none"> Изключете микрофона, когато не говорите. Намалете силата на звука на високоговорителите. Използвайте слушалки.

Отстраняване на неизправности със свързването

След като сте се уверили, че системата има достъп до вашата безжична или клетъчна мрежа, се свържете с администратора на мрежата ви или с IT представител, за да се уверите, че домейните, IP адресите и портовете по-долу са разрешени във вашата мрежа.

Регистрация и нормална употреба

DNS	IP адрес	Порт
api.lumify.philips-healthsuite.com	52.211.142.146	TCP 443
api.lumify.philips-healthsuite.com	52.211.142.146	

Изпращане на регистрационни файлове

IP адрес	Порт
162.13.31.14	TCP 443

Потвърждаване на достъп на мрежата до Reacts

За да се уверите, че мрежата ви позволява достъп до Reacts, посетете следния уебсайт:

<https://svc.iitreacts.com/api/echo>

Ако виждате съобщението {“Version”:"", “Body”:”Echo

OK!”, “Type”：“System.String”, “Time”：“[28 digit time]”, “Id”：“[36 character ID]”}, се обадете на местния ви представител на Philips за помощ. Въпреки че получаването на това съобщение потвърждава, че сте свързани към мрежата и вашата институция позволява достъп до Reacts, все още има проблем.

Ако не виждате съобщението, свържете се с администратора на мрежата ви или с IT представител, за да се уверите, че домейните, IP адресите и портовете по-долу са разрешени във вашата мрежа:

Домейни	IP адреси	Портове
*.iitreacts.com, *.reacts.com	69.90.8.45	TCP 443
	69.90.8.46	UDP 443
	69.90.8.36	
	69.90.8.43	
	69.90.9.87	
	69.90.8.44	
	80.94.74.78	
	80.94.74.77	
	80.94.74.74	
	80.94.74.73	
	69.90.8.42	
	80.94.74.72	
	80.94.74.76	
	80.94.74.75	
	52.242.34.249	
	52.242.38.88	
	52.242.38.188	
	52.242.25.169	
	52.235.47.123	
	52.242.28.128	
	52.242.21.129	
	52.235.43.213	
	52.235.44.190	
	52.235.42.129	
	52.235.42.238	
	52.235.44.47	

Съобщения за грешка

Системата показва съобщения за грешка в отговор на определени условия на работа или грешка, открити от системата.

Съобщението за грешка трябва да се отбележи и докладва на представител на Philips.

За съдействие

Ако не можете да отстраните даден проблем, вж. уебсайта на Lumify:

<https://www.usa.philips.com/healthcare/resource-catalog/feature-detail/ultrasound-lumify-global-resources>

Уебсайта на Lumify включва списък с често задавани въпроси (ЧЗВ), които могат да ви помогнат да отстраните проблеми.

Ако все още имате въпроси, обадете се на вашия представител на Philips.

Поддръжка на системата

За съдействие

10 Библиографски източници

Литературни източници за ехокардиография на възрастни

- Baumgartner, Helmut, et al. "Echocardiographic Assessment of Valve Stenosis: EAE/ASE Recommendations for Clinical Practice." *European Journal of Echocardiography*, 10: 1-25, 2009.
- Calafiore, P., Stewart, W.J. "Doppler Echocardiographic Quantitation of Volumetric Flow Rate," *Cardiology Clinics*, Vol. 8, No. 2: 191-202, May 1990.
- Rudski, Lawrence, et al. "Guidelines for the Echocardiographic Assessment of the Right Heart in Adult: A Report from the American Society of Echocardiography." *Journal of the American Society of Echocardiography*, Vol. 23, No. 7: 685-713, 2010.
- Zoghbi, William, et al. "Recommendations for Evaluation of Prosthetic Valves with Echocardiography and Doppler Ultrasound." *Journal of the American Society of Echocardiography*, Vol. 22. No. 9: 975-1014, 2009.

Максимален градиент на налягането (Simplified Bernoulli)

- Silverman, N. H., Schmidt, K. G. "The Current Role of Doppler Echocardiography in the Diagnosis of Heart Disease in Children." *Cardiology Clinics*, Vol. 7, No. 2: 265-96, May 1989.
- Reynolds, T. *The Echocardiographer's Pocket Reference*, Second Edition. Arizona Heart Institute Foundation, Phoenix, AZ, 2000, p. 382.

Максимален градиент на налягането (Full Bernoulli)

- Silverman, N. H., Schmidt, K. G. "The Current Role of Doppler Echocardiography in the Diagnosis of Heart Disease in Children." *Cardiology Clinics*, Vol. 7, No. 2: 265-96, May 1989.

Среден градиент на налягането

- Reynolds, T. *The Echocardiographer's Pocket Reference*, Second Edition. Arizona Heart Institute Foundation, Phoenix, AZ, 2000, p. 382.

Време на полуразпад на градиента на налягане

Hatle, L., Angelsen, B., Tromsal, A. "Noninvasive Assessment of Atrioventricular pressure half-time by Doppler Ultrasound" Circulation, Vol. 60, No. 5: 1096-104, November, 1979.

Времеви интеграл на скоростта (VTI)

Silverman, N. H., Schmidt, K. G. "The Current Role of Doppler Echocardiography in the Diagnosis of Heart Disease in Children." Cardiology Clinics, Vol. 7, No. 2: 265-96, May 1989.

Източници за акушерство

Площ и обиколка на елипса

Формулата за площ и обиколка на елипса през Beyer, където d_1 и d_2 са двете оси на елипсата, е

$$\pi * \frac{d_1}{2} * \frac{d_2}{2}$$

Площ на елипса

$$2\pi \sqrt{\frac{d_1^2 + d_2^2}{2}}$$

Обиколка на елипса

Beyer, W. H. *Standard Mathematical Tables*. 28th Edition. CRC Press, Boca Raton, Florida, 1987, p. 126.

Гестационна възраст (възраст на плода)

Формулата за гестационна възраст (седмица+ден) по Hadlock, използвайки обиколка на корема (диапазон на АС: 4,93 до 38,0 см), е

$$8,14 + 0,753(AC) + 0,0036(AC^2)$$

При дадена обиколка на главата (диапазон на HC: 5,41 до 35,8 см) формулата за гестационна възраст по Hadlock, GA(HC)Hadl (в седмици) е

$$8,96 + 0,540(HC) + 0,0003(HC^3)$$

Формулата за гестационна възраст (в седмици) по Hadlock, използвайки бипариеталния диаметър (в см) (диапазон на BPD: 1,4 до 10,17 см), е

$$9,54 + 1,482(BPD) + 0,1676(BPD^2)$$

Формулата за гестационна възраст (в седмици) по Hadlock, използвайки дължината на бедрената кост (FL, в см, диапазон: 0,616 до 8,2 см), е

$$10,35 + 2,460(FL) + 0,170(FL^2)$$

Hadlock, F. P., Deter, R. L., Harrist, R. B., Park, S. K. "Estimating fetal age: computer-assisted analysis of multiple fetal growth parameters." *Radiology*, Vol. 152, No. 2: 497-501, August 1984.

Hadlock, F. P., Shah, Y. P., Kanon, D. J., Lindsey, J. V. "Fetal crown-rump length: reevaluation of relation to menstrual age (5-18 weeks) with high-resolution real-time US." *Radiology*, Vol. 182, No. 2: 501-505, February 1992.

Nyberg, D. A., Hill, L. M., Bohm-Velez. M., et al. *Transvaginal Ultrasound*. Mosby Year Book, 1992, p.76.

Очаквана дата на раждане (EDD)

Очакваната дата на раждане при дадено уравнение за последна менструация (LMP) се изчислява по следната формула:

$$LMP + 40 \text{ седмици}$$

Hagen-Ansert, Sandra L. *Textbook of Diagnostic Ultrasonography, Third Edition*. The C. V. Mosby Co., 1989, p. 408.

Последна менструация (LMP)

Последната менструация при дадено уравнение за очаквана дата на раждане (EDD) се изчислява по следната формула:

$$EDD - 40 \text{ седмици}$$

Hagen-Ansert, Sandra L. *Textbook of Diagnostic Ultrasonography, Third Edition.* The C. V. Mosby Co., 1989, p. 408.

Приблизително тегло на плода (EFW(BPD, HC, AC, FL)

Формулата за приблизителното тегло на плода (EFW) в грамове, от бипариеталния диаметър (BPD), обиколката на главата (HC), обиколката на корема (AC) и дължината на бедрената кост (FL), всички в сантиметри, по Hadlock е

$$10^{(1,3596 - (0,00386AC \times FL) + (0,0064HC) + (0,00061BPD \times AC) + (0,0424 \times AC) + (0,174 \times FL))}$$

Нормалните диапазони са групирани по EFW като проценти от EFW и един грам компенсация.

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* Vol. 151, No. 3: 333-337, February 1985.

Литературни източници за съдовата система

Доплерова скорост (VEL)

Krebs, C. A., Giyanani, V. L., Eisenberg, R. L. *Ultrasound Atlas of Vascular Diseases*, Appleton & Lange, Stamford, CT, 1999.

Крайна диастолна скорост (EDV)

Strandness, D. E., Jr. *Duplex Scanning in Vascular Disorders*. Lippincott, Williams & Wilkins, Philadelphia, PA, 2002.

Минимална диастолна скорост (MDV)

Evans, D. H., McDicken, W. N. *Doppler Ultrasound Physics, Instrumentation, and Signal Processing*, Second Edition. John Wiley & Sons, Ltd., 2000.

Пиков градиент на налягането (PG)

Powls, R., Schwartz, R. Practical Doppler Ultrasound for the Clinician. Williams & Wilkins, Baltimore, Maryland, 1991.

Пикова систолна скорост (PSV)

Krebs, C. A., Giyanani, V. L., Eisenberg, R. L. Ultrasound Atlas of Vascular Diseases, Appleton & Lange, Stamford, CT, 1999.

Индекс на резистентност (RI)

Zwiebel, W. J., ed. Introduction to Vascular Ultrasonography, Third Edition. W. B. Saunders Company, Philadelphia, PA 1992.

Съотношение систола/диастола (S/D)

Zwiebel, W. J., ed. Introduction to Vascular Ultrasonography, Third Edition. W. B. Saunders Company, Philadelphia, PA 1992.

Времеви интеграл на скоростта (VTI)

Reynolds, T. The Echocardiographer's Pocket Reference, Second Edition. Arizona Heart Institute Foundation, Phoenix, AZ, 2000, p. 383.

11 Спецификации

Системата Lumify отговаря на следните спецификации.

Спецификации на системата

Нива на сивото

256 в режими 2D и M

Редове на сканиране

До 1024 реда на сканиране

Сервизен живот

Сервизният живот се дефинира от IEC 60601-1 като времето, за което от едно медицинско изделие се очаква да остане безопасно за употреба. Сервизният живот за компонентите на медицинското изделие може да се дефинира като часове употреба или брой пъти използване.

ЗАБЕЛЕЖКА

Необходима е редовна поддръжка, за да функционира едно медицинско изделие или компонент в рамките на очаквания за него сервизен живот.

Системата Lumify е предназначена да има минимум 3 години сервизен живот. Сервизният живот на системата Lumify варира в зависимост от употребата и условията на околната среда.

Границни стойности за налягане, влажност и температура (сонди)

Тези граници се отнасят само за сондите Lumify на Philips, не за мобилното устройство, от което стартирате приложението Lumify. Ваша отговорност е да изберете устройство, съвместимо с Lumify, което отговаря на нуждите на вашата клинична среда. За информация относно спецификациите на устройството ви за средата направете справка с документацията, която придружава вашето устройство.

Границни стойности за работа, преходи и съхранение (сонди)

Параметър	Ограничения за работа	Преходни гранични стойности при експлоатация (максимум 20 минути)	Ограничения за съхранение
Налагане	620 hPa (465 mmHg) до 1060 hPa (795 mmHg)	--	500 hPa (375 mmHg) до 1060 hPa (795 mmHg)
Влажност	от 15% до 95% без кондензация	До 41% относителна влажност	от 15% до 95% относителна влажност
Температура	От 0°C (32°F) до 40°C (104°F)	-20°C (-4°F) до 50°C (122°F)	-40°C (-40°F) до 70°C (158°F)

Изисквания за безопасността и нормативни изисквания

Класификация

- Устройство със сонди: вътрешно захранвано електрическо медицинско (ME) оборудване. Сонди: части в контакт с пациента тип BF, IP47
- Нормално оборудване/Непрекъсната работа
- Не е категория AP/APG (анестетична защита/анестетична защита – газ)

Стандарти за електромеханична безопасност, на които отговаря

Сондите и софтуера отговарят на изискванията на IEC 60601-1: Medical Electrical Equipment, General Requirements for Safety, включително всички съответни съществуващи и конкретни стандарти, както и всички действащи национални разновидности. Потребителите на системата са отговорни за осигуряване на съвместимост на избраното устройство със закона в юрисдикцията, където се употребява продуктът.

Покрити стандарти за превозни средства

Системата Lumify е тествана спрямо необходимите стандарти за използване в линейки, въздухоплавателни средства с фиксирани криле или такива с въртящи се криле.

Съответствие

Изделията Philips спазват съответните международни и национални стандарти и закони. Информация за съответствието ще ви бъде предоставена от вашия местен представител на Philips или от производителя при поискване.

Спецификации

4535 621 66751_A/795 * ЮНИ 2023

Philips

Азбучен показалец

Символи

„AutoSCAN“ (автоматично сканиране) 163

Цифри

2D

измервания на разстояние 170

режим 159

COVID-19

използване на ултразвук за управление 17

DICOM

регистриране 205

Fetal Age Summary

визуализация 186

експортиране 187

изпращане по имейл 187

Hadlock

CRL (дължина на фетуса (глава-опашна кост)) 235

MI 67

Nyberg

GS 235

Patient Database

поправяне 223

Quick ID 123

Reacts

вход и изход от Reacts 143

добавяне на контакти 144

заглушаване и включване на звука 148

заявки за контакт 146

изгледи в сесия 147

кодове за достъп 141

настройки на акаунт и вход 106

описание 139

показалец 147

прекратяване на сесия 146

премахване на контакти 144

sesия 146

споделяне на камерата на устройството
ви 149

споделяне на ултразвуковото изображение
от Lumify 150

създаване на потребителски акаунти 142

състояние на контакт 145

търсене на контакти 144

управление на контакти 144

TI 67

USB носител

информация за потребителя 16

USB носител с информация за потребителя 16

Zoom 163

A

Автоматично откриване 106, 125

- Аксесоари
електромагнитна съвместимост 86
- Актуализации на приложението 116
- Актуализации на софтуера 21
- Актуализации, приложение 116
- Актуализиране на изображението,
непоследователно 57
- Акустичен контактен материал 214
- Акустична мощност
граници 61
измерване 74, 78
- Акустични артефакти 209
- Алергични реакции от латекс 60
- Анотации 168
- Анотация 168
- Артефакти 209
- Аудитория, целева 12
- Б**
- База данни с пациенти 106
експортиране и импортиране 224
- Баркодове
запазване на формати 126
сканиране 125
формати 127
- Батерии 26
- Безопасност 29
акустична мощност и измерване 74
биологична 57
дефибрилатори 36
документи с указания 73
електрическа 32
електромагнитни емисии и имунитет 81
електроножове 35
защита на апаратурата 38
изисквания 240
медицинска ултразвукова апаратура 16
механичен индекс 67
общи предупреждения 15
оператор 79
основна 30
пейсмейкъри 33
пожар 37
показания за изходната мощност 67
принцип ALARA 61
символи 41
топлинен индекс 67
- Безопасност на медицинската ултразвукова
апаратура 16
- Безопасност на оператора 79
- Бележки по експлоатацията 16

Библиографски източници

- Гестационна възраст (възраст на плода) 234
- инструмент за измерване 234
- Литературни източници за ехокардиография на възрастни 233
- Литературни източници за съдовата система 236
- Очаквана дата на раждане (EDD) 234
- Площ и обиколка на елипса 234
- Последна менструация (LMP) 234
- Приблизително тегло на плода (EFW) 234
- Биологична безопасност 57
- Бутон за (включване/изключване на) захранването 117
- Бутон за включване/изключване, захранване на системата 49, 117
- Бързи изследвания 123

В

- Версия на софтуера 111
- Включване и изключване на системата 117
- Възможности, система 98, 99
- Възраст на плода 234

Г

- Гелове
 - препоръки 214
 - съвместимост 214
- Гестационна възраст 234

Д

- Данни за пациента
 - защита 101
 - защитаване 101
- Дата и час, настройка 118
- Дезинфекция
 - сонди 209, 221
 - устройство 220
- Демонстрация
 - Опция Reacts 140
 - Приложение Lumify 117
 - Функция B-Lines 164
- Дефибрилация, електрическа безопасност 33, 36
- Дистанционно сътрудничество 139
- Добавяне на етикети 168
- доплер, импулсен 162

Е

- Екран
 - избягване на увреждане 38
- Експортиране на Fetal Age Summary 187
- Експортиране на базата данни за пациентите 224
- Експортиране на данни за пациента върху изображения 195
- Експортиране на изображения 187
- Експортиране на изследвания 193
- Експортиране на поредици 187
- Електрическа безопасност 32
- Електромагнитет имунитет
 - дефиниция 81
 - системна среда 87

Електромагнитна съвместимост 81

одобрени аксесоари 86

одобрени кабели 85

одобрени сонди 85

Електромагнитни емисии

дефиниция 81

среда 84

Електромагнитни смущения

видове 91

избягване 95

разстояние до предаватели 93

Електроножове (ESU) 35

Електростатичен разряд (ESD) 83

Етикети 168

добавяне 168

Ж

Жестове

източници 18

Жестове с докосване 18

З

Запазени изследвания 157

Запаметени конфигурации 208

Започване на преглед 185

Заштита

данни 101

Заштита на апаратурата 38

Заштита срещу повреждане на системата 38

И

Идентификатор на таблет 111

Извършване на изследване 153

Извършване на фетален анализ

възраст на плода 176

приблизително тегло на плода 176

растеж на плода 176

Изглед на цял екран 164

Изисквания за устройството 97

Изисквания, устройство 97

Излагане на глутаралдехид 80

Измервания

акустична 74

видове 99

елипса 171

инструменти 99

разстояние 170

точност 176

Измервания на 2D елипса 171

Измервания на елипса 171

Измервания на разстояние 170

Изображения

гледане на цял екран 164

експортиране 187

изпращане по имейл 187

изтриване 192

получаване 167

Изобразяване

2D 159

Color 160

режим M 161

Цветен режим 160

Изпращане на Fetal Age Summary по

имейл 187

Изпращане на изображения по имейл 187

Изпращане на поредици по имейл 187

- Изследвания**
 - бързи 123
 - експортиране 193
 - изтриване 197
 - ново стартиране 153
 - преглед 157
 - приключване 178
 - рестартиране на поставено на пауза 158
- Изтегляне на приложението 113
- Изтриване на данни за пациенти 130
- Изтриване на изображения 192
- Изтриване на изследвания 197
- Изтриване на настройки 130
- Изтриване на поредици 192
- Изхвърляне на устройството 24
- Изходна мощност 106
- Икони
 - екран за изобразяване 119
- Импортиране на базата данни за пациентите 226
- импулсен доплер
 - използване 162
 - относно 162
- Индекси 67
- Инсталиране на приложението 113
- Инструменти за измервания 99
- Инструменти, измерване 99
- Интелигентна оптимизация iSCAN 167
- Инфекциозен контрол 81
- Информация за връзка с Philips 22
- Информация за потребителя 106
 - компоненти 16
 - относно 11
 - установена практика 17
- Информация за системата 111
- Информация за съдържанието на перхлорат 27
- К**
- Кабели
 - одобрени за електромагнитна съвместимост 85
 - предпазване от увреждане 38
- Клас на устройството 32
- Клиент
 - обслужване 22
- Клинични ползи 14
- Компоненти, система 103
- Кондензирана влага 38
- Консумативи 21
- Контактен гел за ултразвук
 - препоръчителни 214
 - съвместимост 214
- Контроли, влияещи на MI (механичен индекс) и TI (топлинен индекс)
 - директни контроли 61
 - индивидуални контроли 61
 - контроли при приемане на ехото 61
- Л**
- Латекс
 - алергични реакции 60

Литературни източници за ехокардиография на възрастни 233	Настройки на акаунт и вход за Reacts 106
Литературни източници за инструментите за измерване 234	Настройки на безжична мрежа 106
Литературни източници за съдовата система 236	Настройки на системата 106
	Нормативни изисквания 240
М	О
Машабиране, увеличение 163	Образна диагностика
Местоназначения за експортиране	акустични артефакти 209
конфигуриране 198	дисплей 119
настройки 200	импулсен доплер 162
редактиране 203	функции 163
Механичен индекс (MI) 67	Обслужване, на клиенти 22
влияещи контроли 71	Общ преглед, система 97
дисплей 67	Ограничения за употребата 96
на екрана 67	Опасност от взрив 15, 33
прецизност и точност на показанията 67	Опасности
Минизображения 186	взрив 15, 33
Мощност, изходна 106	Символи на IEC 41
	токов удар 33
Н	Опашка за експортиране 204
Надгражданя на системата 21	Оптимизиране iSCAN на доплера 167
Надгражданя, система 21	Ориентация на екрана 106
Настройки 106	Ориентация, экран 106
изтриване 130	Отстраняване на неизправности 227
местоназначения за експортиране 200	Очаквана дата на раждане (EDD) 235
система 106	
Настройки за експортиране към DICOM 200	П
Настройки за експортиране към локална директория 200	Пациентски данни
Настройки за експортиране към мрежов дял 200	експортиране на изображения 195
	изтриване 130
	редактиране 157
	Пейсмейкъри 33
	Пестене на енергия 106

- Повторна употреба на устройството 24
- Повторни опити за задания за експортиране 204
- Поддръжка
 - система 219, 220
 - сонди 209, 221
- Поддръжка на системата 219
- Поддръжка на сондите 209, 221
- Показания за изходната мощност 67
- Показания за употреба 99
- Получаване на изображения
 - изображения 167
 - поредици изображения 167
- Поправяне на базата данни за пациентите 223
- Поредици
 - експортиране 187
 - изпращане по имайл 187
 - изтрядане 192
 - получаване 167
 - продължение 106
 - пускане 186
- Портал за обслужване на клиенти 23
- Поръчка на консумативи 21
- Почистване
 - сонди 209, 221
 - устройство 220
- Права 114
- Преглед
 - общ преглед 185
- Преглед на изображението 185
- Предварително зададени настройки, смяна 156
- Предназначение 13
- Предпазители
 - сонда 213
- Предпазни мерки за ESD (електростатичен разряд) 83
- Предупредителни символи 41
- Предупреждения
 - общи 15, 30
 - описани 29
- Приблизителна точност на MI (механичен индекс) и TI (топлинен индекс) 67
- Приблизително тегло на плода 236
- Придвижване по минизображенятия и изображенятията 186
- Приключване на изследвания 178
- принцип ALARA
 - документи с указания по темата 73
 - прилагане 61
 - пример 61
 - програма за обучение 61
- Проблеми, отстраняване 227
- Проверка
 - показване на изображения 186
 - стартиране 185
- Проверка на сонди 217
- Проверки
 - сонда 106
- Продължаване на изследване на пауза 158
- Противопожарна безопасност 37
- Противопоказания 101
- Профили за свързване 131
- Пускане на поредици 186

P

Работа в безжична мрежа 102
 Настройки на безжична мрежа 106
Работа в клетъчна мрежа 102
Работен списък 135
 търсене на изследвания 155
Работен списък за работни места 135
Работен списък с модалности
 търсене на изследвания 155
Работна температура 38
Разделително разстояние 93
Разрешения
 Приложение Lumify 116
Разтворители 38
Регистрационни файлове
 проверка 106, 222
 система 106, 222
Регистрационни файлове за проверка 106, 222
Регистрация, сонди 114, 115
Регистриране, DICOM 205
Регистрирани сонди 106
Редактиране
 пациентски данни 157
режим 2D
 използване 159
режим M 161
 използване 161
Режими на изобразяване 158
Рециклиране на устройството 24

C

Самоучител
 Опция Reacts 140
 Приложение Lumify 117
Свързване на сонди 127
Сериен номер, сонда 111
Символи
 определения 41
Символи на IEC 41
Системни регистрационни файлове 106, 222
Системни съобщения за грешка 231
Сканиране
 баркодове 125
Смущения 91, 95

Сонди 207
 безопасност 207
 видове 99
 граници на влажността 240
 граници на налягането 240
 грижи 209, 219, 221
 екологични ограничения 240
 електромагнитна съвместимост 85
 запаметени конфигурации 208
 засягащи стойностите на TI (топлинен индекс) и MI (механичен индекс) 71
 ограничения за работа 240
 ограничения за съхранение 240
 поддръжка 209, 221
 показания за употреба 99
 почистване 209, 221
 предпазители 213
 проверка 106, 217
 проверка за повреди 33
 регистриране 114, 115
 регистрирани 106
 свързване 127
 сериен номер 111
 съвместимост на геловете 214
 съхранение, всекидневно и дългосрочно 217
 съхраняване 216
 съхраняване, за транспортиране 216
 транспортиране 215
Спецификации
 изисквания за безопасността 240
 околна среда 240

Средна линия
 показване 164
Стартиране на нови изследвания 153
Статичен удар 83
Стойности на TI и MI 71
Съвместимост
 гелове 214
 изделие 40
Съвместимост на изделието 40
Съвместимост, електромагнитна
 одобрени аксесоари 86
 одобрени кабели 85
 одобрени сонди 85
Съдействие 22, 231
Съобщения за грешка 57, 231
Съобщения, грешка 57, 231
Сървър за работен списък с модалности
 добавяне 135
 изтриване 000
 променяне 000
Сътрудничество 139
Съхранение
 данни 106
 достъп до 116
Съхранение на данни 106
Съхраняване на сондите 216
 всекидневно и дългосрочно 217
 за транспортиране 216

Т

Таблици за акустичната мощност 16, 67, 78
 Таблици за мощността, акустична 16, 67, 78
 Таблици, акустична мощност 16, 78

Текстове за внимание, описани 29
Температура на контакт с пациента 207
Техническа поддръжка 231
Ток на утечка 34
Топлинен индекс (TI) 67
влияещи контроли 71
дисплей 106, 118
използването на подходящия за
приложението 67
на екрана 67
показания 67
прецизност и точност на показанията 67
режимите на работа 67
Точност, измерване 176

У

Увреждане от постоянно напрягане 80
Уебсайт 231
Уебсайт, Philips 22
Ултразвукови биоэффекти, документация по
темата 73
Установена практика
информация за потребителя 17

Ф

Функция B-Lines 164
използване 179

Ц

Цветен режим
за 160
използване 160
Целева аудитория 12

Ч

Час и дата, настройка 118
ЧЗВ 231

www.philips.com/healthcare



Philips Ultrasound LLC
22100 Bothell Everett Hwy
Bothell, WA 98021-8431
USA



Philips Medical Systems Nederland B.V.
Veenpluis 6
5684 PC Best
The Netherlands

CE 2797



© 2023 Koninklijke Philips N.V.

Всички права са запазени. Възпроизвеждането или предаването, изцяло или частично, под каквато и да е форма или с каквито и да е средства, електронни, механични или по друг начин, е забранено без предварителното писмено съгласие на собственика на авторските права.

Публикувано в САЩ.

4535 621 66751_A/795 * ЮНИ 2023 - bg-BG