

Εγχειρίδιο Χρήσης

Ελληνικά

Διαγνωστικό Σύστημα Υπερήχων Lumify



Περιεχόμενα

1	Διαβάστε πρώτα αυτήν την ενότητα	11
	Χρήστες για τους οποίους προορίζεται	12
	Ενδείξεις Χρήσης	13
	Προοριζόμενη χρήση	13
	Κλινικά οφέλη	14
	Χρήση του συστήματος	14
	Προειδοποιήσεις	15
	Περιεχόμενα βοηθήματα Πληροφοριών για το Χρήστη	16
	Συμβάσεις που εφαρμόζονται στις Πληροφορίες για τον Χρήστη	18
	Αναβαθμίσεις και Ενημερώσεις	21
	Αναλώσιμα και Παρελκόμενα	21
	Εξυπηρέτηση Πελατών	23
	Κανονιστικοί αντιπρόσωποι	23
	Ανακύκλωση, Επαναχρησιμοποίηση και Απόρριψη	24
2	Ασφάλεια	29
	Βασική ασφάλεια	30
	Ηλεκτρική ασφάλεια	32
	Απινιδωτές	37
	Πυρασφάλεια	38
	Προστασία εξοπλισμού	39
	Συμβατότητα προϊόντων	41
	Σύμβολα	42
	Βιολογική ασφάλεια Ιατρική προειδοποίηση της FDA για το latex	60 62

Εκπαιδευτικό πρόγραμμα ALARA	65
Απεικόνιση εξόδου	70
Επιδράσεις των χειριστηρίων	75
Σχετικά έντυπα καθοδήγησης	77
Ακουστική έξοδος και μέτρηση	78
Πίνακες Ακουστικής Εξόδου	82
Ακρίβεια και αβεβαιότητα ακουστικών μετρήσεων	82
Ασφάλεια χειριστή	. 83
Κακώσεις από επανειλημμένη καταπόνηση	83
Ηχοβολείς Philips	84
Έκθεση σε γλουταραλδεΰδη	84
Έλεγχος λοιμώξεων	84
Ηλεκτοομαγγρατική συμβατότρτα	85
Πορφιλάξεις για την ηλεκτορστατική εκφόρτιση	87
Ηλεκτοομαννητικές εκπομπές	88
Καλώδια ενκεκοιμένα βάσει των κανονισμών ηλεκτορμαννητικής συμβατότητας	89
Ηνοβολείς ενκεκοιμένοι βάσει των κανονισμών ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας	90
Γιχορολείς εγκεκριμένοι ρασεί των κανονισμών ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας	90
Ηλεκτοομαγνητική ατοωσία	91
Ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές	96
Συνιστώμενη απόσταση διαγωρισμού	98
Αποφινή ηλεκτοομαννητικών παρεμβολών	101
Περιορισμοί στη χρήση λόγω παρεμβολών	102
Γενική παρουσίαση του συστήματος	103
Απαιτήσεις συσκευής	103
Λυγατότητες του συστήματος	104
Μετοήσεις	105
Τύποι ηχοβολέων	105
Ενδείξεις χρήσης και κατάλληλοι ηχοβολείς	106
Αντενδείξεις	107
Προστασία δεδομένων ασθενούς	108
Ασύρματη δικτύωση	109
	-

Philips

3

	Μέρη του συστήματος Αποθήκευση δεδομένων	109 111
	Ρυθμίσεις συστήματος	. 112
	Πληροφορίες συστήματος	. 118
4	Χρήση του συστήματος	119
	Λήψη και εγκατάσταση της εφαρμογής Lumify	. 119
	Εγγραφή και δικαιώματα	. 120
	Εγγραφή των ηχοβολέων σας	. 121
	Πρόσβαση Lumify σε κοινόχρηστους χώρους αποθήκευσης της συσκευής (Μόνο συσκευές Android)	. 122
	Ενημέρωση της εφαρμογής Lumify	. 122
	Προβολή της διανασκόπησης εφαρμογής	. 123
	Ενεργοποίηση και απενεργοποίηση του συστήματος	. 124
	Ρύθμιση της ώρας και της ημερομηνίας του συστήματος	. 125
	Ρύθμιση της προβολής θερμικών δεικτών	. 125
	Προβολή απεικόνισης	. 125
	Γρήγορες εξετάσεις Εκκίνηση γρήγορων εξετάσεων	129 129
	Χρήση της κάμερας της συσκευής σας ως σαρωτή γραμμοκώδικα (Μόνο συσκευές Android) Αποθήκευση μορφών γραμμοκώδικα (μόνο συσκευές Android) Υποστηριζόμενες μορφές γραμμοκώδικα (μόνο συσκευές Android)	. 131 132 133
	Σύνδεση των ηχοβολέων	133
	Διαγραφή δεδομένων ασθενούς και ρυθμίσεων Lumify	. 136
	Προφίλ συνδεσιμότητας Προσθήκη προφίλ συνδεσιμότητας Επεξεργασία προφίλ συνδεσιμότητας Εναλλαγή προφίλ συνδεσιμότητας	137 137 140 140
	Κατάλογος εργασίας Modality	. 141

	Προσθήκη διακομιστή καταλόγου εργασίας modality Τροποποίηση ή διαγραφή διακομιστή καταλόγου εργασίας modality
5	Χρήση του Reacts (μόνο συσκευές Android)145
	Προβολή της διανασκόπησης Reacts
	Κωδικοί πρόσβασης Reacts
	Δημιουργία λογαριασμού Reacts
	Σύνδεση και αποσύνδεση στο/από το Reacts 150
	Διαχείριση επαφών Reacts
	Έναρξη συνεδρίας Reacts
	Τερματισμός συνεδρίας Reacts
	Χρήση του δείκτη Reacts
	Προβολές συνεδρίας Reacts
	Διαμοιρασμός της κάμερας της συσκευής σας156
	Διαμοιρασμός της εικόνας υπερήχων Lumify σας
6	Διενέργεια εξέτασης
	Εκκίνηση νέων εξετάσεων
	Αναζήτηση στον κατάλογο εργασίας
	Αλλαγή προρρυθμίσεων κατά τη διάρκεια εξετάσεων
	Επεξεργασία δεδομένων ασθενών

Ανασκόπηση αποθηκευμένων εξετάσεων			
Συνέχιση εξέτασης που είχε διακοπεί προσωρινά			
Μέθοδοι απεικόνισης			
Απεικόνιση 2D			
Χρήση της απεικόνισης 2D			
Απεικόνιση Color			
Χρήση της απεικόνισης Color			
Μέθοδος Μ			
Χρήση της μεθόδου Μ			
PW Doppler 168			
Χρήση της απεικόνισης PW Doppler168			
Λειτουργίες απεικόνισης			
AutoSCAN 170			
Μεγέθυνση Ζουμ			
Προβολή πλήρους οθόνης			
Εμφάνιση κεντρικής γραμμής			
B-Lines και λειτουργία B-Lines Lumify (μόνο συσκευές Android)			
iSCAN Intelligent Optimization (Ευφυής βελτιστοποίηση iSCAN)			
Λήψη εικόνων			
Λήψη βρόχων			
Σχολιασμός			
Μέτοηση και Ανάλυση			
Εκτέλεση μέτοησης απόστασης 2D			
Εκτέλεση μέτρησης έλλειψης 2D			
Μετρήσεις PW Doppler			
Ακρίβεια μετρήσεων			
Πίνακες ακρίβειας μετρήσεων			
Εκτέλεση ανάλυσης εμβρύου (μόνο συσκευές Android)			
Τερματισμός εξέτασης			
Χρήση της λειτουργίας B-Lines Lumify (μόνο συσκευές Android)			

	Εκτέλεση εξέτασης B-Lines (μόνο συσκευές Android)
	Αναθεώρηση εξέτασης B-Line (μόνο συσκευές Android)
	Εξαγωγή εξετάσεων B-Line (μόνο συσκευές Android)
7	Ανασκόπηση
	Έναρξη ανασκόπησης κατά τη διάρκεια μιας εξέτασης193
	Έναρξη ανασκόπησης μετά από μια εξέταση
	Πλοήγηση στις μικρογραφίες και στις εικόνες
	Προβολή της σύνοψης ηλικίας εμβρύου (Μόνο συσκευές Android)
	Αναπαραγωγή βρόχων
	Εξαγωγή εικόνων και βρόχων
	Διαγραφή εικόνων και βρόχων
	Εξαγωγή εξετάσεων
	Εμφάνιση ή απόκρυψη δεδομένων ασθενών σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους
	Εμφάνιση ή απόκρυψη του ονόματος του ιδρύματος σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους
	Διαγραφή εξετάσεων
	Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής
	Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής
	Επεξεργασία προορισμών εξαγωγής
	Προβολή της ουράς εξαγωγής
	Ενεργοποίηση καταγραφής DICOM
8	Ηχοβολείς
	Ασφάλεια ηχοβολέων
	Προρρυθμίσεις και ηχοβολείς
	Συντήρηση ηχοβολέα
	Ψευδείς ακουστικές πληροφορίες

	Καλύμματα ηχοβολέων	221
	Ζελέ μετάδοσης υπερήχων	222
	Μεταφορά ηχοβολέων	224
	Φύλαξη ηχοβολέων Φύλαξη για μεταφορά Καθημερινή και μακροχρόνια φύλαξη	224 225 225
	Έλεγχος ηχοβολέων	226
9	Συντήρηση συστήματος	227
	Φροντίδα ηχοβολέων	227
	Συντήρηση συσκευής	228
	Συντήρηση ηχοβολέα	229
	Αποστολή αρχείων καταγραφής συστήματος	229
	Προβολή αρχείων καταγραφής ελέγχου	230
	Επιδιόρθωση της βάσης δεδομένων ασθενών	231
	Εξαγωγή και εισαγωγή της βάσης δεδομένων ασθενών Εξαγωγή της βάσης δεδομένων ασθενών Λήψη βάσης δεδομένων ασθενών από άλλη συσκευή Εισαγωγή βάσης δεδομένων ασθενών	231 232 233 233
	Αντιμετώπιση προβλημάτων	235
	Αντιμετώπιση προβλημάτων συνδεσιμότητας	236
	Μηνύματα σφάλματος	239
	Για βοήθεια	239
10	Αναφορές Παραπομπές στη βιβλιογραφία για την Υπερηχογραφία ενηλίκων Βιβλιογραφικές αναφορές Μαιευτικής Παραπομπές στη βιβλιογραφία για τα Αγγεία	241 241 242 244
11	Προδιαγραφές	247

Ευρετήριο	251
Απαιτήσεις ασφαλείας και Κανονιστικές απαιτήσεις	248
Προδιανραφές του συστήματος	247

1 Διαβάστε πρώτα αυτήν την ενότητα

Αυτό το εγχειρίδιο προορίζεται ως βοήθημα για την ασφαλή και αποτελεσματική λειτουργία του προϊόντος Philips που διαθέτετε. Προτού επιχειρήσετε να θέσετε σε λειτουργία το προϊόν, διαβάστε αυτό το εγχειρίδιο και τηρήστε αυστηρά όλες τις προειδοποιήσεις και τις ενδείξεις προσοχής. Δώστε ιδιαίτερη προσοχή στις πληροφορίες που αναφέρονται στην ενότητα «Ασφάλεια».

Οι πληροφορίες για το χρήστη που αφορούν το προϊόν Philips που διαθέτετε περιγράφουν την πιο εκτεταμένη διαμόρφωση του προϊόντος, με το μέγιστο αριθμό προαιρετικών δυνατοτήτων και παρελκομένων. Ορισμένες λειτουργίες που περιγράφονται μπορεί να μην είναι διαθέσιμες στη διαμόρφωση του προϊόντος σας.

Οι ηχοβολείς είναι διαθέσιμοι μόνο σε χώρες ή περιοχές, όπου έχει εγκριθεί η χρήση τους. Για πληροφορίες σχετικά με την περιοχή σας, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips.

Τα παρόν έγγραφο ή ψηφιακό μέσο και οι πληροφορίες που περιέχει αποτελούν ιδιοκτησιακές και εμπιστευτικές πληροφορίες της Philips και δεν επιτρέπεται η αναπαραγωγή, η αντιγραφή μέρους ή ολόκληρου του εγγράφου, η προσαρμογή, η τροποποίηση, η αποκάλυψη σε άλλους ή η διάδοση του εγγράφου χωρίς την προηγούμενη γραπτή άδεια του Νομικού Τμήματος της Philips. Το παρόν έγγραφο ή ψηφιακό μέσο προορίζεται για χρήση είτε από τους πελάτες, στους οποίους εκχωρείται άδεια χρήσης του στο πλαίσιο της αγοράς του εξοπλισμού Philips, είτε ώστε να ικανοποιηθούν οι κανονιστικές δεσμεύσεις που απαιτούνται από την FDA σύμφωνα με το 21 CFR 1020.30 (και τυχόν τροποποιήσεις του) και άλλες τοπικές κανονιστικές απαιτήσεις. Η χρήση του παρόντος εγγράφου ή ψηφιακού μέσου από μη εξουσιοδοτημένα άτομα απαγορεύεται αυστηρά.

Η Philips παρέχει το παρόν έγγραφο χωρίς κανενός είδους εγγύηση, σιωπηρή ή ρητή, συμπεριλαμβανομένων, χωρίς όμως να περιορίζεται σε αυτές, των σιωπηρών εγγυήσεων εμπορευσιμότητας και καταλληλότητας για συγκεκριμένο σκοπό.

Η Philips έχει φροντίσει να διασφαλίσει την ακρίβεια του παρόντος εγγράφου. Ωστόσο, η Philips δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη για σφάλματα ή παραλείψεις και διατηρεί το δικαίωμα πραγματοποίησης αλλαγών χωρίς περαιτέρω ειδοποίηση σε οποιοδήποτε προϊόν στο παρόν έγγραφο με στόχο τη βελτίωση της αξιοπιστίας, της λειτουργίας ή της σχεδίασης. Η Philips μπορεί να προβεί σε βελτιώσεις ή σε αλλαγές στα προϊόντα ή στα προγράμματα που περιγράφονται στο παρόν έγγραφο ανά πάσα στιγμή.

Η Philips δεν εγγυάται στο χρήστη ή σε οποιοδήποτε άλλο συμβαλλόμενο μέρος για την επάρκεια του παρόντος εγγράφου για συγκεκριμένο σκοπό ή για την επάρκειά του να παράγει ένα συγκεκριμένο αποτέλεσμα. Το δικαίωμα του χρήστη για την αποκατάσταση ζημιών που προκλήθηκαν από δόλο ή αμέλεια εκ μέρους της Philips, περιορίζεται στο ποσό που καταβλήθηκε από το χρήστη στη Philips για την παροχή αυτού του εγγράφου. Σε καμία περίπτωση η Philips δεν ευθύνεται για ειδικές, τυχαίες, άμεσες, έμμεσες ή αποθετικές ζημίες, απώλειες, δαπάνες, έξοδα, αξιώσεις, απαιτήσεις ή αξιώσεις για απώλεια κερδών, δεδομένων, τελών ή εξόδων οποιασδήποτε φύσης ή είδους.

Η μη εξουσιοδοτημένη αντιγραφή του παρόντος εγγράφου, εκτός από την παραβίαση των δικαιωμάτων πνευματικής ιδιοκτησίας, ενδέχεται να περιορίσει την ικανότητα της Philips να παρέχει ακριβή και ενημερωμένη πληροφόρηση στους χρήστες.

Οι ονομασίες «Lumify», «Reacts» και «SonoCT» είναι εμπορικά σήματα της Koninklijke Philips N.V.

Το Android είναι εμπορικό σήμα της Google LLC.

Τα Apple, iPhone, iPad, iPad mini και Lightning είναι εμπορικά σήματα της Apple Inc., κατατεθέντα στις Η.Π.Α. και σε άλλες χώρες.

To IOS είναι εμπορικό σήμα ή εμπορικό σήμα κατατεθέν της Cisco στις Η.Π.Α. και σε άλλες χώρες και χρησιμοποιείται κατόπιν άδειας.

Οι ονομασίες προϊόντων που δεν είναι της Philips, ενδέχεται να είναι εμπορικά σήματα των αντίστοιχων κατόχων.

Χρήστες για τους οποίους προορίζεται

Πριν χρησιμοποιήσετε τις πληροφορίες για το χρήστη που έχετε στη διάθεσή σας, θα πρέπει να εξοικειωθείτε με τις τεχνικές υπερήχων. Η εκπαίδευση σε τεχνικές υπερηχοτομογραφίας και κλινικές διαδικασίες δεν συμπεριλαμβάνεται στο παρόν εγχειρίδιο. Αυτό το έγγραφο προορίζεται για τους επαγγελματίες του τομέα της υγείας που χειρίζονται και συντηρούν το προϊόν Philips που χρησιμοποιείτε.

Ενδείξεις Χρήσης

Το Διαγνωστικό Σύστημα Υπερήχων Lumify της Philips προορίζεται για διαγνωστική απεικόνιση με υπερήχους σε απεικόνιση B (2D), Color Doppler, Συνδυαστική (B+Color), Doppler παλμικού κύματος και μέθοδο M.

Ενδείκνυται για διαγνωστική απεικόνιση με υπερήχους και ανάλυση της ροής υγρών στις ακόλουθες εφαρμογές:

Έμβρυα/Μαιευτική, Κοιλία, Παιδιατρική, Κεφαλή, Ουρολογία, Γυναικολογία, Υπερηχοκαρδιογραφία εμβρύου, Όργανα μικρού μεγέθους, Μυοσκελετικό σύστημα, Περιφερειακά αγγεία, Καρωτίδα, Καρδιολογία, Πνεύμονας.

Το σύστημα Lumify είναι ένα φορητό σύστημα υπερήχων που προορίζεται για χρήση σε περιβάλλοντα όπου παρέχεται υγειονομική φροντίδα από επαγγελματίες του τομέα της υγείας.

Για τις ενδείξεις χρήσης των ηχοβολέων, ανατρέξτε στην ενότητα «Ενδείξεις χρήσης και κατάλληλοι ηχοβολείς» στη σελίδα 106.

Προοριζόμενη χρήση

Η προοριζόμενη χρήση αυτού του προϊόντος είναι η συλλογή δεδομένων εικόνων υπερήχων τα οποία μπορούν να χρησιμοποιήσουν ιατροί για εξέταση, διάγνωση και άλλες διαδικασίες. Το προϊόν παρέχει τη δυνατότητα συγκέντρωσης κλινικά αποδεκτών εικόνων και δεδομένων υπερήχων για τις κλινικές προρρυθμίσεις και ανατομίες που αναφέρονται στην ενότητα «Ενδείξεις Χρήσης» στη σελίδα 13.

Κλινικά οφέλη

Αυτό το προϊόν προορίζεται να εγκατασταθεί, να χρησιμοποιείται και να λειτουργεί μόνο σύμφωνα με τις διαδικασίες ασφαλείας και τις οδηγίες λειτουργίας που δίνονται στις πληροφορίες για το χρήστη και μόνο για τους σκοπούς για τους οποίους έχει σχεδιαστεί. Ωστόσο, καμία αναφορά στις πληροφορίες για το χρήστη δεν μειώνει την ευθύνη που έχει ο χρήστης για ορθή κλινική κρίση και βέλτιστη κλινική διαδικασία.

Κλινικά οφέλη

Τα αναμενόμενα κλινικά οφέλη του Διαγνωστικού Συστήματος Υπερήχων Lumify σχετίζονται με τον σκοπό για τον οποίο προορίζεται, δηλαδή να παρέχει διαγνωστική απεικόνιση με υπερήχους και ανάλυση της ροής υγρών του ανθρώπινου οργανισμού. Αυτά τα κλινικά οφέλη μπορούν να ταξινομηθούν γενικά με βάση το εάν παρέχουν μη επεμβατική ή ελάχιστα επεμβατική οπτικοποίηση σε πραγματικό χρόνο των εσωτερικών οργάνων και της ανατομίας, ως βοήθεια στην παροχή ιατρικής αξιολόγησης και διάγνωσης ώστε να κατευθυνθεί κατάλληλα η ιατρική φροντίδα του ασθενούς. Καθώς το Διαγνωστικό Σύστημα Υπερήχων Lumify παρέχει εικόνες της ανατομίας του ανθρώπου χωρίς να χρησιμοποιεί ιοντίζουσα ακτινοβολία, το σύστημα μπορεί να παρέχει πληροφορίες σχετικά με την κατάσταση υγείας ενός ασθενούς, χωρίς τους κινδύνους ορισμένων άλλων μεθόδων ιατρικής απεικόνισης.

Χρήση του συστήματος



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μην χρησιμοποιείτε το σύστημα για σκοπούς διαφορετικούς από εκείνους για τους οποίους προορίζεται και αναφέρονται ρητώς από τη Philips. Μην κάνετε κακή χρήση του συστήματος και μη το χειρίζεστε εσφαλμένα.

Η εγκατάσταση, η χρήση και η λειτουργία αυτού του προϊόντος υπόκεινται στη νομοθεσία που ισχύει στις δικαιοδοσίες στις οποίες χρησιμοποιείται το προϊόν. Η εγκατάσταση, η χρήση και η λειτουργία του προϊόντος πρέπει να πραγματοποιείται μόνο με τρόπους σύμμορφους με τους εφαρμοστέους νόμους ή κανονισμούς, που έχουν ισχύ επιβολής.

Η χρήση του προϊόντος για σκοπούς διαφορετικούς από τους προοριζόμενους και αναφερόμενους ρητά από την Philips, καθώς και η εσφαλμένη χρήση ή λειτουργία, μπορούν να αποδεσμεύσουν πλήρως ή μερικώς την Philips ή τους αντιπροσώπους της από την ευθύνη για προκύπτουσα μη συμμόρφωση, βλάβη ή τραυματισμό.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι χρήστες του συστήματος είναι υπεύθυνοι για την ποιότητα της εικόνας και τη διάγνωση. Ελέγξτε τα δεδομένα που χρησιμοποιούνται για την ανάλυση και τη διάγνωση και βεβαιωθείτε ότι τα δεδομένα επαρκούν τόσο χωρικά όσο και χρονικά για την προσέγγιση μέτρησης που χρησιμοποιείται.

Προειδοποιήσεις

Πριν χρησιμοποιήσετε το σύστημα, διαβάστε τις ακόλουθες προειδοποιήσεις και την ενότητα «Ασφάλεια».



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Το σύστημα αυτό δεν πρέπει να λειτουργεί παρουσία εύφλεκτων αερίων ή αναισθητικών ουσιών. Υπάρχει κίνδυνος έκρηξης. Το σύστημα *δεν* είναι κατάλληλο για περιβάλλοντα AP/ APG όπως ορίζονται στις προδιαγραφές IEC 60601-1.

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023



Ο ιατρικός εξοπλισμός πρέπει να εγκατασταθεί και να τεθεί σε λειτουργία σύμφωνα με τις ειδικές οδηγίες που αφορούν την ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα (EMC) και που παρατίθενται στην ενότητα «Ασφάλεια».



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η χρήση φορητού και κινητού εξοπλισμού επικοινωνίας στο φάσμα των ραδιοσυχνοτήτων μπορεί να επηρεάσει τη λειτουργία του ιατρικού εξοπλισμού. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού» στη σελίδα 98.

Περιεχόμενα βοηθήματα Πληροφοριών για το Χρήστη

Στις «πληροφορίες για το χρήστη» που συνοδεύουν το προϊόν σας συμπεριλαμβάνονται τα ακόλουθα:

- Πληροφορίες για το χρήστη σε μέσα αποθήκευσης USB: Περιλαμβάνει όλες τις πληροφορίες για το χρήστη, εκτός από τις Σημειώσεις λειτουργίας.
- Σημειώσεις λειτουργίας: Περιέχει πληροφορίες που διασαφηνίζουν ορισμένες αντιδράσεις του προϊόντος οι οποίες μπορεί να οδηγήσουν σε λανθασμένα συμπεράσματα ή να δυσκολέψουν το χειριστή.
- Φροντίδα και καθαρισμός Συστημάτων Υπερήχων και Ηχοβολέων: Περιλαμβάνεται στα μέσα αποθήκευσης USB. Περιγράφει τις διαδικασίες φροντίδας και καθαρισμού του συστήματος υπερήχων και των ηχοβολέων σας.
- Απολυμαντικά και διαλύματα καθαρισμού για Συστήματα Υπερήχων και Ηχοβολείς:
 Περιλαμβάνεται στα μέσα αποθήκευσης USB. Παρέχει πληροφορίες σχετικά με συμβατά προϊόντα καθαρισμού και απολύμανσης για το σύστημα υπερήχων και τους ηχοβολείς σας.

- Εγχειρίδιο Χρήσης: Παρέχεται μαζί με το προϊόν και περιλαμβάνεται και στα μέσα αποθήκευσης USB. Το Εγχειρίδιο Χρήσης περιλαμβάνει εισαγωγικές οδηγίες για τις δυνατότητες και τις βασικές έννοιες του συστήματος, σας βοηθά να ρυθμίσετε το σύστημα, περιέχει αναλυτικές οδηγίες για τον τρόπο χρήσης του συστήματος και περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια.
- Ενημέρωση πληροφοριών χρήσης: Εάν απαιτείται, περιλαμβάνει ενημερωμένες πληροφορίες σχετικά με το προϊόν.
- Οδηγός Γρήγορης Αναφοράς: Παρέχεται μαζί με το προϊόν και περιλαμβάνεται και στα μέσα αποθήκευσης USB. Ο Οδηγός Γρήγορης Αναφοράς περιγράφει συνοπτικά τα βασικά χαρακτηριστικά και οδηγίες βήμα-προς-βήμα για τις συνήθεις λειτουργίες.
- Πίνακες Ακουστικής Εξόδου: Περιλαμβάνονται στα μέσα αποθήκευσης USB και περιέχουν πληροφορίες για την ακουστική έξοδο και τις θερμοκρασίες των εξαρτημάτων που έρχονται σε επαφή με τον ασθενή.
- Ασφάλεια Ιατρικών Υπερήχων: Περιλαμβάνεται στα μέσα αποθήκευσης USB και περιέχει πληροφορίες για τις βιολογικές επιπτώσεις και τη βιοφυσική, τη συνετή χρήση και την εφαρμογή της αρχής ALARA (Σε όσο χαμηλά επίπεδα είναι λογικά εφικτό).
- Κοινόχρηστοι ρόλοι για την ασφάλεια συστήματος και δεδομένων: Περιλαμβάνεται στα μέσα αποθήκευσης USB και περιέχει κατευθυντήριες οδηγίες που θα σας βοηθήσουν να κατανοήσετε συστάσεις ασφαλείας του προϊόντος Philips που χρησιμοποιείτε, καθώς και πληροφορίες σχετικά με τις προσπάθειες που καταβάλλει η Philips, ώστε να αποφύγετε παραβιάσεις των κανονισμών ασφαλείας.
- Χρήση των υπερήχων για τη διαχείριση επιπλοκών του COVID-19 στους πνεύμονες και την καρδιά: Περιλαμβάνεται στο μέσο αποθήκευσης USB και περιέχει οδηγίες για την απεικόνιση και πληροφορίες για τους επαγγελματίες υγείας που εργάζονται πάνω στη διάγνωση και τη διαχείριση ασθενών με COVID-19.

Ορισμένες πληροφορίες για το χρήστη είναι επίσης διαθέσιμες στην ενότητα Υποστήριξη της τοποθεσίας web Lumify:

www.philips.com/lumify

Οι πληροφορίες για το χρήστη είναι διαθέσιμες εδώ:

www.philips.com/IFU

Συμβάσεις που εφαρμόζονται στις Πληροφορίες για τον Χρήστη

Οι πληροφορίες χρήστη για το προϊόν σας χρησιμοποιούν τις ακόλουθες τυπογραφικές συμβάσεις για να μπορείτε να βρίσκετε και να κατανοείτε τις πληροφορίες:

- Όλες οι διαδικασίες είναι αριθμημένες και όλες οι υπο-διαδικασίες επισημαίνονται με ένα γράμμα της αλφαβήτου. Πρέπει να ολοκληρώσετε όλα τα βήματα με τη σειρά που παρουσιάζονται για να εξασφαλίσετε ένα αποτέλεσμα.
- Οι λίστες με κουκκίδες επισημαίνουν γενικές πληροφορίες σχετικά με κάποια συγκεκριμένη λειτουργία ή διαδικασία. Δεν υποδηλώνουν κάποια διαδικασία η οποία εκτελείται με την αναφερόμενη σειρά.
- Τα ονόματα των χειριστηρίων, τα στοιχεία των μενού και οι τίτλοι αναγράφονται όπως εμφανίζονται στο σύστημα και είναι τονισμένα με έντονη γραφή.
- Τα σύμβολα παρουσιάζονται όπως εμφανίζονται στο σύστημα.
- Επιλέξτε σημαίνει ότι πρέπει να αγγίξετε ένα αντικείμενο για να «επισημάνετε» το αντικείμενο (όπως ένα στοιχείο σε μια λίστα) ή στην περίπτωση ενός πλαισίου ελέγχου ή κατά τον ορισμό επιλογών, για να γεμίσετε το αντικείμενο. Αποεπιλέξτε σημαίνει να αγγίξετε ένα στοιχείο για να αφαιρέσετε την επισήμανση ή το γέμισμα.
- Οι όροι σύστημα και σύστημα υπερήχων αναφέρονται στον συνδυασμό μιας συμβατής συσκευής Android ή iOS, ενός ηχοβολέα Philips, της εφαρμογής Lumify της Philips και της Μονάδας Τροφοδοσίας Lumify (LPM) που χρησιμοποιείται μόνο με συσκευές iOS. Οι πληροφορίες που αφορούν μόνο μια συγκεκριμένη συσκευή συνοδεύονται από τη σχετική επισήμανση.
- Ο όρος συσκευή αναφέρεται σε συμβατές με το Lumify κινητές συσκευές.
- Ο όρος *λειτουργικό σύστημα* αναφέρεται στα λειτουργικά συστήματα Android και iOS.

Οι ακόλουθες χειρονομίες αφής χρησιμοποιούνται για τον έλεγχο του συστήματος.

Χειρονομίες αφής

Χειρονομία	Όνομα	Περιγραφή
R	Σύρετε	Αγγίξτε την οθόνη με ένα δάχτυλο και μετακινήστε το δάχτυλο στην οθόνη χωρίς να το σηκώσετε.
	Πατήστε δύο φορές	Αγγίξτε την οθόνη σύντομα δύο φορές με το ίδιο δάχτυλο.
Ø	Πλησιάστε	Αγγίξτε την οθόνη με δύο δάχτυλα και μετακινήστε τα ώστε να πλησιάσουν μεταξύ τους.
N	Αγγίξτε	Αγγίξτε ένα χειριστήριο με το δάχτυλό σας.

Χειρονομία	Όνομα	Περιγραφή
N.	Αγγίξτε παρατεταμένα	Αγγίξτε την οθόνη για σύντομο χρονικό διάστημα χωρίς να μετακινήσετε το δάχτυλό σας.
B	Απομακρύνετε	Αγγίξτε την οθόνη με δύο δάχτυλα και μετακινήστε τα ώστε να απομακρυνθούν μεταξύ τους.
N	Σαρώστε	Αγγίξτε την οθόνη με το δάχτυλό σας και μετακινήστε το δάχτυλό σας γρήγορα προς τα δεξιά, αριστερά, επάνω ή κάτω.

Πληροφορίες που είναι σημαντικές για την ασφαλή και αποτελεσματική χρήση του προϊόντος σας εμφανίζονται στις πληροφορίες για τον χρήστη ως εξής:



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι προειδοποιήσεις τονίζουν τις πληροφορίες που είναι ζωτικής σημασίας για την ασφάλεια τη δική σας, του χειριστή και του ασθενούς.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Οι επισημάνσεις προσοχής επισημαίνουν τις ενέργειες που θα μπορούσαν να βλάψουν το προϊόν και συνεπώς να ακυρώσουν την εγγύηση ή το συμβόλαιο του σέρβις ή τρόπους που θα μπορούσαν να προκαλέσουν απώλεια των στοιχείων ασθενούς ή των δεδομένων του συστήματος.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Οι σημειώσεις εφιστούν την προσοχή σας σε σημαντικές πληροφορίες που θα σας βοηθήσουν να χειριστείτε το προϊόν πιο αποτελεσματικά.

Αναβαθμίσεις και Ενημερώσεις

Η καινοτομία και η διαρκής βελτίωση των προϊόντων της, αποτελούν δέσμευση της Philips. Ενδέχεται να ανακοινωθούν αναβαθμίσεις που περιέχουν βελτιώσεις στο υλικό ή το λογισμικό. Οι αναβαθμίσεις αυτές θα συνοδεύονται από ενημερωμένες πληροφορίες για το χρήστη.

Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Ενημέρωση της εφαρμογής Lumify» στη σελίδα 122.

Αναλώσιμα και Παρελκόμενα

Για πληροφορίες σχετικά με προϊόντα και παρελκόμενα, επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify:

www.philips.com/lumify

Για να παραγγείλετε καλύμματα ηχοβολέων και άλλα αναλώσιμα, επικοινωνήστε με τη CIVCO Medical Solutions:

CIVCO Medical Solutions

102 First Street South, Kalona, IA 52247-9589 Τηλ.: 800-445-6741 (ΗΠΑ και Καναδάς), +1 319-248-6757 (Εκτός ΗΠΑ) Φαξ: 877-329-2482 (ΗΠΑ και Καναδάς), +1 319-248-6660 (Εκτός ΗΠΑ) Διεύθυνση ηλ. ταχυδρομείου (E-mail): info@civco.com Διεύθυνση στο Internet: www.civco.com

Παρελκόμενα συστήματος

Αντικείμενο	Επιπρόσθετες πληροφορίες
Καλώδια	Βλ. «Καλώδια εγκεκριμένα βάσει των κανονισμών ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας» στη σελίδα 89.
Ηχοβολείς	Βλ. «Προρρυθμίσεις και ηχοβολείς» στη σελίδα 216.
Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify (LPM)	(Μόνο συσκευές iOS) Βλ. «Εγκεκριμένα παρελκόμενα βάσει των κανονισμών ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας» στη σελίδα 90.
Αυτοκόλλητη πλάκα στήριξης	(Μόνο συσκευές iOS) Κωδικός είδους της Philips: 453562010901.
Θήκη με βάσεις μονάδας LPM για κινητές συσκευές iPad 10,2 ιντσών	Κωδικός είδους της Philips: 453562064171.
Θήκη με βάσεις μονάδας LPM για κινητές συσκευές iPad 9,7 ιντσών	Κωδικός είδους της Philips: 453561999211.
Θήκη με βάσεις μονάδας LPM για κινητή συσκευή iPad mini 5	Κωδικός είδους της Philips: 453562064161.
Θήκη με βάσεις μονάδας LPM για κινητές συσκευές iPhone 11 και iPhone XR	Κωδικός είδους της Philips: 453562064151.
Θήκη με βάσεις μονάδας LPM για κινητές συσκευές iPhone X και iPhone XS	Κωδικός είδους της Philips: 453561999231.
Θήκη με βάσεις μονάδας LPM για κινητές συσκευές iPhone 7 και iPhone 8	Κωδικός είδους της Philips: 453561999221.

Εξυπηρέτηση Πελατών

Αντιπρόσωποι εξυπηρέτησης πελατών βρίσκονται σε κάθε χώρα για να λύσουν τις απορίες σας και να σας παρέχουν απομακρυσμένη εξυπηρέτηση. Επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips για βοήθεια. Μπορείτε επίσης να επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify ή να επικοινωνήσετε με το παρακάτω γραφείο για να σας παραπέμψει σε έναν αντιπρόσωπο εξυπηρέτησης πελατών:

www.philips.com/lumify

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

Η Πύλη εξυπηρέτησης πελατών της Philips παρέχει μια online πλατφόρμα που διευκολύνει τη διαχείριση των προϊόντων και υπηρεσιών Philips που διαθέτετε σε όλες τις μεθόδους:

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

Κανονιστικοί αντιπρόσωποι

Προωθητής στην Αυστραλία

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

Αντιπρόσωπος στη Βραζιλία

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

Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος στη Μαλαισία

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

Τηλ.: 03-7965 7488

Ανακύκλωση, Επαναχρησιμοποίηση και Απόρριψη

Η Philips ενδιαφέρεται να συμβάλλει στην προστασία του φυσικού περιβάλλοντος και να διασφαλίσει τη συνεχή, ασφαλή και αποτελεσματική χρήση αυτού του συστήματος μέσω κατάλληλης υποστήριξης και εκπαίδευσης. Η Philips σχεδιάζει και κατασκευάζει εξοπλισμό σύμφωνα με σχετικές οδηγίες για την περιβαλλοντική προστασία. Εφόσον ο εξοπλισμός λειτουργεί σωστά και γίνεται η σωστή συντήρηση, δεν υπάρχει κίνδυνος για το περιβάλλον. Ωστόσο, ο εξοπλισμός μπορεί να περιλαμβάνει υλικά τα οποία ενδεχομένως να είναι επιβλαβή για το περιβάλλον σε περίπτωση που απορριφθούν με λανθασμένο τρόπο. Η χρήση τέτοιων υλικών είναι σημαντική για την υλοποίηση ορισμένων λειτουργιών και την ικανοποίηση ορισμένων θεσπισμένων και άλλων απαιτήσεων.

Η Οδηγία της Ευρωπαϊκής Ένωσης για τα απόβλητα ηλεκτρολογικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (AHHE) υποχρεώνει τους κατασκευαστές ηλεκτρολογικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού να παρέχουν πληροφορίες για την επαναχρησιμοποίηση και επεξεργασία κάθε προϊόντος. Αυτές οι πληροφορίες παρέχονται στα Διαβατήρια ανακύκλωσης της Philips. Αυτά τα Διαβατήρια ανακύκλωσης για τα συστήματα υπερήχων της Philips μπορείτε να τα βρείτε στην ακόλουθη τοποθεσία Web:

www.healthcare.philips.com/main/about/sustainability/recycling/ultrasound.wpd

Οι πληροφορίες για την ανακύκλωση, την επαναχρησιμοποίηση και την απόρριψη σε αυτό το έγγραφο απευθύνονται κυρίως στην οντότητα με νόμιμη κατοχή του εξοπλισμού. Οι χειριστές συνήθως δεν συμμετέχουν στην απόρριψη, εκτός από την περίπτωση ορισμένων μπαταριών.

Μεταβίβαση του ηχοβολέα σας σε άλλο χρήστη

Αν μεταβιβάσετε τον ηχοβολέα σε άλλο χρήστη που θα χρησιμοποιήσει τον ηχοβολέα για τον προοριζόμενο σκοπό του, τότε μεταβιβάστε τον στην πλήρη κατάστασή του. Ιδιαίτερα, βεβαιωθείτε ότι θα μεταβιβαστεί όλη η βιβλιογραφία υποστήριξης του προϊόντος, συμπεριλαμβανομένων όλων των οδηγιών χρήσης, στο νέο χρήστη. Ενημερώστε το νέο χρήστη για τις υπηρεσίες υποστήριξης που παρέχει η Philips για τον ηχοβολέα και για την εκτενή εκπαίδευση των χειριστών, καθώς και για την τελική απόρριψη του ηχοβολέα στο τέλος της ωφέλιμης διάρκειας ζωής του. Οι τωρινοί χρήστες δεν πρέπει να ξεχνούν ότι η μεταβίβαση ιατρικού ηλεκτρικού εξοπλισμού σε νέους χρήστες ενδέχεται να παρουσιάσει σοβαρούς τεχνικούς, ιατρικούς και νομικούς κινδύνους καθώς και κινδύνους απορρήτου. Η ευθύνη του αρχικού χρήστη παραμένει, ακόμη κι αν ο εξοπλισμός έχει δοθεί σε άλλους.

Η Philips συνιστά ιδιαίτερα να ζητήσετε συμβουλές από τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips προτού συμφωνήσετε να μεταβιβάσετε οποιονδήποτε εξοπλισμό.

Αφού μεταβιβάσετε τον ηχοβολέα σε έναν νέο χρήστη, μπορεί να εξακολουθήσετε να λαμβάνετε σημαντικές πληροφορίες για την ασφάλεια. Σε πολλές δικαιοδοσίες, ο αρχικός ιδιοκτήτης έχει καθήκον να μεταβιβάζει αυτές τις πληροφορίες για την ασφάλεια στους νέους χρήστες. Εάν δεν είστε σε θέση ή προετοιμασμένοι για αυτό, ενημερώστε τη Philips για το νέο χρήστη, έτσι ώστε η Philips να μπορεί να παρασχέσει στο νέο χρήστη πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια. Τελική απόρριψη της συσκευής σας



Η Philips παρέχει υποστήριξη για τα εξής:

- Ανάκτηση χρήσιμων τμημάτων ηχοβολέα
- Ανακύκλωση χρήσιμων υλικών ηχοβολέα από αρμόδιες εταιρείες απόρριψης
- Ασφαλής και αποτελεσματική απόρριψη του ηχοβολέα

Για συμβουλές και πληροφορίες, επικοινωνήστε με την υπηρεσία σέρβις της Philips ή δείτε την παρακάτω τοποθεσία Web:

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

Η τελική απόρριψη της συσκευής σας είναι όταν απορρίπτετε τη συσκευή με τέτοιο τρόπο που δεν μπορεί να χρησιμοποιηθεί πλέον για τον προοριζόμενο σκοπό της.

Για πληροφορίες σχετικά με την ορθή απόρριψη της συσκευής σας, ανατρέξτε στα έγγραφα που συνοδεύουν τη συσκευή σας.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μην απορρίπτετε τη συσκευή (ή οποιαδήποτε τμήματά της) μαζί με τα βιομηχανικά ή τα οικιακά απορρίμματα. Το σύστημα ενδέχεται να περιέχει υλικά όπως μόλυβδο, βολφράμιο, πετρέλαιο ή άλλες επιβλαβείς ουσίες, που μπορεί να προκαλέσουν σοβαρή ρύπανση του περιβάλλοντος. Η συσκευή περιέχει επίσης απόρρητες πληροφορίες, που θα πρέπει να διαγράφονται κατάλληλα (να σβήνονται). Η Philips σάς συνιστά να επικοινωνήσετε με την υπηρεσία σέρβις της Philips πριν την απόρριψη αυτού του συστήματος.

Απόρριψη των μπαταριών

Οι μπαταρίες της κινητής συσκευής βρίσκονται στο εσωτερικό της κινητής συσκευής. Μην επιχειρήσετε να αφαιρέσετε τις μπαταρίες από μια κινητή συσκευή. Αντί για αυτό, απορρίψτε την κινητή συσκευή.

Η Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify (LPM) για συσκευές iOS περιλαμβάνει μια αφαιρούμενη μπαταρία. Η μπαταρίας της μονάδας LPM πρέπει να απορριφθεί στο τέλος της ωφέλιμης διάρκειας ζωής της ή εάν υπάρχουν ορατές ενδείξεις φθοράς.

Οι μπαταρίες και οι κινητές συσκευές πρέπει να απορρίπτονται με περιβαλλοντικά ασφαλή τρόπο. Απορρίψτε κατάλληλα τις μπαταρίες και τις κινητές συσκευές σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μην αποσυναρμολογείτε, τρυπάτε ή αποτεφρώνετε τις μπαταρίες. Προσέχετε να μη βραχυκυκλώσετε τους πόλους της μπαταρίας. Διαφορετικά, μπορεί να προκληθεί κίνδυνος πυρκαγιάς.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Επιδεικνύετε προσοχή κατά το χειρισμό, τη χρήση και τη δοκιμή των μπαταριών. Μην βραχυκυκλώνετε, χτυπάτε, ρίχνετε στο έδαφος, κόβετε, τρυπάτε, εφαρμόζετε αντίστροφη πολικότητα, εκθέτετε σε υψηλές θερμοκρασίες ή αποσυναρμολογείτε τις μπαταρίες. Η λανθασμένη ή κακή χρήση μπορεί να προκαλέσει σωματικό τραυματισμό.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Σε περίπτωση διαρροής ηλεκτρολύτη, πλύνετε το δέρμα σας με άφθονη ποσότητα νερού για να αποφύγετε τυχόν δερματικό ερεθισμό και φλεγμονή.

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023

Υπερχλωρικό υλικό

Η συσκευή ενδέχεται να περιέχει υπερχλωρικό υλικό στις μπαταρίες του. Ενδέχεται να απαιτείται ειδικός χειρισμός για τις μπαταρίες της συσκευής. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην παρακάτω τοποθεσία web:

www.dtsc.ca.gov/hazardouswaste/perchlorate

2 Ασφάλεια

Πριν χρησιμοποιήσετε το σύστημα υπερήχων σας, διαβάστε αυτές τις πληροφορίες. Ισχύουν για τη συσκευή, τους ηχοβολείς και το λογισμικό. Η ενότητα αυτή περιλαμβάνει μόνο γενικές πληροφορίες για την ασφάλεια. Οι πληροφορίες για την ασφάλεια που αφορούν μία συγκεκριμένη εργασία, περιλαμβάνονται στη σχετική διαδικασία.

Ο συνδυασμός ενός ηχοβολέα Philips, της εφαρμογής Lumify της Philips και μιας συμβατής συσκευής Android ή μιας συμβατής συσκευής iOS με Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify θεωρείται ιατρική συσκευή. Η συσκευή αυτή προορίζεται για χρήση από ιατρό ή με εντολή ιατρού και κάτω από την επίβλεψη ιατρού με επαρκή εξειδίκευση για να εποπτεύει τη χρήση της συσκευής.

Αναφέρετε τυχόν σοβαρό περιστατικό ασφαλείας που παρουσιάζεται στο σύστημα υπερήχων στη Philips και στην αρμόδια αρχή της χώρας στην οποία βρίσκεται ο χρήστης και ο ασθενής.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι προειδοποιήσεις τονίζουν τις πληροφορίες που είναι ζωτικής σημασίας για την ασφάλεια τη δική σας, του χειριστή και του ασθενούς.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Οι επισημάνσεις προσοχής επισημαίνουν τις ενέργειες που θα μπορούσαν να βλάψουν το προϊόν και συνεπώς να ακυρώσουν την εγγύηση ή το συμβόλαιο του σέρβις ή τρόπους που θα μπορούσαν να προκαλέσουν απώλεια των στοιχείων ασθενούς ή των δεδομένων του συστήματος.

Βασική ασφάλεια



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μη χρησιμοποιείτε το σύστημα για οποιαδήποτε εφαρμογή, μέχρι να διαβάσετε, να κατανοήσετε και να μάθετε όλες τις πληροφορίες ασφαλείας, τις διαδικασίες ασφαλείας και τις διαδικασίες έκτακτης ανάγκης που περιλαμβάνονται στην ενότητα «Ασφάλεια». Ο χειρισμός των συστημάτων υπερήχων χωρίς τις κατάλληλες γνώσεις σχετικά με την ασφαλή χρήση μπορεί να οδηγήσει σε θανατηφόρο ή άλλο σοβαρό προσωπικό τραυματισμό.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Εάν γνωρίζετε ή έχετε υποψίες ότι *οποιοδήποτε* τμήμα του συστήματος είναι ελαττωματικό ή έχει ρυθμιστεί εσφαλμένα, μη χρησιμοποιήσετε το σύστημα, μέχρι να επισκευαστεί. Η λειτουργία του συστήματος με ελαττωματικά ή εσφαλμένα ρυθμισμένα εξαρτήματα ενδέχεται να εκθέσει εσάς και τον ασθενή σε κινδύνους ασφαλείας.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι ηχοβολείς έχουν μικρά, αποσπώμενα τμήματα που ενέχουν κίνδυνο πνιγμού και το καλώδιο του ηχοβολέα είναι κίνδυνος στραγγαλισμού. Μην αφήνετε τυχόν παιδιά ανεπιτήρητα με το σύστημα.



Μη χρησιμοποιείτε το σύστημα για οποιαδήποτε εφαρμογή, μέχρι να είστε επαρκώς και κατάλληλα εκπαιδευμένοι στις τεχνικές υπερήχων. Η εκπαίδευση σε τεχνικές υπερηχογραφίας και κλινικές διαδικασίες δεν συμπεριλαμβάνεται στις πληροφορίες χρήστη του συστήματος. Εάν δεν είστε βέβαιοι για την ικανότητά σας να χρησιμοποιείτε τις τεχνικές υπερήχων με ασφάλεια και αποτελεσματικότητα, μη χρησιμοποιήσετε το σύστημα. Η λειτουργία των συστημάτων υπερήχων χωρίς κατάλληλη και επαρκή εκπαίδευση μπορεί να οδηγήσει σε θανατηφόρο ή άλλο σοβαρό προσωπικό τραυματισμό.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μη θέτετε σε λειτουργία το σύστημα με ασθενείς, εκτός εάν έχετε κατανοήσει επαρκώς τις δυνατότητες και τις λειτουργίες του. Η χρήση του συστήματος χωρίς αυτήν την κατανόηση ενδέχεται να υποβαθμίσει την απόδοση του συστήματος και την ασφάλεια του ασθενούς, τη δική σας και άλλων.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μην επιχειρήσετε ποτέ να αφαιρέσετε, να τροποποιήσετε, να παρακάμψετε ή να αγνοήσετε οποιαδήποτε διάταξη ασφαλείας στο σύστημα. Η επέμβαση στις διατάξεις ασφαλείας ενδέχεται να οδηγήσει σε θανατηφόρο ή άλλο σοβαρό προσωπικό τραυματισμό.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Χρησιμοποιείτε το σύστημα μόνο για τους προβλεπόμενους σκοπούς του. Μη χρησιμοποιείτε το σύστημα με λάθος τρόπο. Μη χρησιμοποιείτε το σύστημα με οποιοδήποτε προϊόν που η Philips δεν αναγνωρίζει ως συμβατό με το σύστημα. Η λειτουργία του προϊόντος για μη προβλεπόμενους σκοπούς ή με μη συμβατά προϊόντα μπορεί να οδηγήσει σε θανατηφόρο ή άλλο σοβαρό τραυματισμό.

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023



Διακόψτε αμέσως τη χρήση, εάν το σύστημα ή ο ηχοβολέας παρουσιάζει ενδείξεις δυσλειτουργίας. Επικοινωνήστε αμέσως με τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Είστε υπεύθυνοι για τη διαμόρφωση της συσκευής σας σύμφωνα με τις πολιτικές ασφαλείας του ιδρύματός σας. Ειδοποιήσεις και προειδοποιητικά μηνύματα από εφαρμογές τρίτων ενδέχεται να προκαλέσουν παρεμβολές στην εξέταση.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Αυτό το σύστημα υπερήχων δεν είναι ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR) και αποτελεί βαλλιστικό κίνδυνο. Διατηρείτε το σύστημα έξω από την αίθουσα του μαγνητικού τομογράφου.

Ηλεκτρική ασφάλεια

Ο ηχοβολέας και το λογισμικό, μαζί με μια αντιπροσωπευτική συσκευή, έχουν εγκριθεί ως συμβατές με το IEC 60601-1. Οι ηχοβολείς πληρούν τις απαιτήσεις για μονωμένα, εφαρμοσμένα τμήματα τύπου BF. Όταν ο ηχοβολέας και το λογισμικό χρησιμοποιούνται σε συνδυασμό με συσκευή συμβατή με το IEC 60950-1, το σύστημα πληροί τις απαιτήσεις του IEC 60601-1 για εξοπλισμό με εσωτερική τροφοδοσία. (Τα πρότυπα ασφαλείας που εφαρμόζει το σύστημα αναφέρονται στην ενότητα «Προδιαγραφές»). Για τη μεγαλύτερη δυνατή ασφάλεια, τηρείτε τις ακόλουθες προειδοποιήσεις και ενδείξεις προσοχής:



Οι συσκευές που είναι συμβατές με το IEC 60950-1 δεν έχουν αξιολογηθεί ως προς τη συμμόρφωση με τα όρια θερμοκρασίας του IEC 60601-1 για την επαφή με τον ασθενή. Κατά συνέπεια, μόνο ο χειριστής επιτρέπεται να χειρίζεται τη συσκευή.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Το σύστημα αυτό δεν πρέπει να λειτουργεί παρουσία εύφλεκτων αερίων ή αναισθητικών ουσιών. Υπάρχει κίνδυνος έκρηξης. Το σύστημα *δεν* είναι κατάλληλο για περιβάλλοντα AP/ APG όπως ορίζονται στις προδιαγραφές IEC 60601-1.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Για να αποφύγετε τον κίνδυνο ηλεκτροπληξίας, ελέγχετε πάντοτε τον ηχοβολέα πριν από τη χρήση του. Ελέγχετε την πρόσοψη, το περίβλημα και το καλώδιο πριν από τη χρήση. Μη χρησιμοποιείτε ηχοβολέα του οποίου η πρόσοψη παρουσιάζει ρωγμές, εκδορές, έχει σπάσει ή καταστραφεί, αν το περίβλημα του έχει υποστεί ζημιά ή αν το καλώδιο είναι ξεφτισμένο.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Όλες οι συσκευές με τις οποίες έρχεται σε επαφή ο ασθενής, όπως ηχοβολείς, ηχοβολείς σε μορφή στυλό και ηλεκτρόδια απαγωγής ΗΚΓ που δεν δηλώνονται ειδικά ότι είναι ασφαλείς σε απινιδισμό, πρέπει να απομακρύνονται από τον ασθενή πριν από την εφαρμογή παλμού απινιδισμού υψηλής τάσης. Βλ. «Απινιδωτές» στη σελίδα 37.



Όπως συμβαίνει και με άλλες ιατρικές, ηλεκτρονικές διαγνωστικές συσκευές, ο εξοπλισμός υπερήχων σε κανονικές συνθήκες λειτουργίας χρησιμοποιεί ηλεκτρικά σήματα υψηλής συχνότητας τα οποία πιθανόν να επηρεάσουν τη λειτουργία ενός βηματοδότη. Παρότι η πιθανότητα παρεμβολής είναι πολύ μικρή, να είστε προετοιμασμένοι για ένα τέτοιο πιθανό ενδεχόμενο και να σταματήσετε αμέσως τη λειτουργία του συστήματος, αν παρατηρήσετε παρεμβολή σε κάποιο βηματοδότη.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Εάν χρησιμοποιούνται επιπλέον περιφερειακές συσκευές που διασυνδέονται με λειτουργική σύνδεση, τότε ο συνδυασμός αυτών θεωρείται ιατρικό ηλεκτρικό σύστημα. Η συμμόρφωση προς το πρότυπο IEC 60601-1 και η δοκιμή του συστήματος σύμφωνα με τις απαιτήσεις αυτές, αποτελούν δική σας ευθύνη. Εάν έχετε απορίες, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Όλες οι εξωτερικές και περιφερειακές συσκευές που συνδέετε στο σύστημα πρέπει να πληρούν τα στάνταρ ασφάλειας που ορίζονται στο πρότυπο IEC 60601-1 ή IEC 60950-1. Αυτό ισχύει για όλες τις συνδέσεις USB, HDMI και τις σειριακές συνδέσεις εισόδου/εξόδου.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Προτού συνδέσετε το σύστημα σε δίκτυο LAN, βεβαιωθείτε ότι οι συσκευές LAN (για παράδειγμα, δρομολογητής) έχουν πιστοποιηθεί σύμφωνα με το IEC 60601-1 ή το IEC 60950-1.



Τα τμήματα που εφαρμόζονται στον ασθενή πληρούν το πρότυπο IEC 60601-1. Οι εφαρμοζόμενες τάσεις, οι οποίες υπερβαίνουν το πρότυπο, αν και απίθανο, ενδέχεται να προκαλέσουν ηλεκτροπληξία στον ασθενή ή στο χειριστή.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η σύνδεση προαιρετικών συσκευών που δεν παρέχονται από τη Philips, μπορεί να προκαλέσει ηλεκτροπληξία. Αν συνδέσετε τέτοιες προαιρετικές συσκευές στο σύστημα υπερήχων σας, βεβαιωθείτε ότι το συνολικό ρεύμα διαρροής για τη γείωση του συστήματος δεν υπερβαίνει τα 500 μΑ.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Για να αποφύγετε τον κίνδυνο ηλεκτροπληξίας, μη χρησιμοποιείτε ηχοβολέα που έχει εμβαπτιστεί σε υγρό πέρα από τα προκαθορισμένα όρια καθαρισμού ή απολύμανσης.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι ηλεκτροχειρουργικές μονάδες (ESU) και άλλες συσκευές σκόπιμα διαβιβάζουν στους ασθενείς ηλεκτρομαγνητικά πεδία ή ηλεκτρικά ρεύματα στις ραδιοσυχνότητες. Επειδή, συμπτωματικά, οι συχνότητες των υπερήχων απεικόνισης βρίσκονται στο εύρος των ραδιοσυχνοτήτων, τα κυκλώματα των ηχοβολέων υπερήχων υπόκεινται σε παρεμβολές στις συχνότητες αυτές. Όταν χρησιμοποιείται μία ηλεκτροχειρουργική μονάδα, στην ασπρόμαυρη εικόνα παρεμβάλλεται έντονος θόρυβος ενώ η έγχρωμη εικόνα εξαφανίζεται εντελώς.



Για να αποφύγετε τον κίνδυνο εγκαυμάτων, μη χρησιμοποιείτε ηχοβολείς με χειρουργικό εξοπλισμό υψηλής συχνότητας. Ο κίνδυνος εγκαύματος ενδέχεται να εμφανιστεί όταν υπάρχει βλάβη στη σύνδεση του ουδέτερου ηλεκτροδίου στον χειρουργικό εξοπλισμό υψηλής συχνότητας.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Για την αποφυγή του κινδύνου ηλεκτροπληξίας, μη φορτίζετε το σύστημα Lumify σας κατά τη διάρκεια της σάρωσης ασθενούς.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Για την αποφυγή επαφής του ασθενούς με τη συσκευή ενώ φορτίζεται, μη φορτίζετε το σύστημα ενώ βρίσκεται στο περιβάλλον του ασθενούς.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η χρήση καλωδίων, ηχοβολέων και παρελκομένων διαφορετικών από αυτά που καθορίζονται για χρήση με το σύστημα, μπορεί να προκαλέσει αυξημένες εκπομπές ή μειωμένη ατρωσία του συστήματος.


ΠΡΟΣΟΧΗ

Η χρήση του συστήματος όταν υπάρχει ηλεκτρομαγνητικό πεδίο ενδέχεται να προκαλέσει στιγμιαία υποβάθμιση της εικόνας υπερήχων. Όταν εμφανίζονται συνεχείς ή διαλείπουσες παρεμβολές, να είστε προσεκτικοί όταν εξακολουθείτε να χρησιμοποιείτε το σύστημα. Αν οι παρεμβολές παρουσιάζονται συχνά, εξετάστε το περιβάλλον όπου χρησιμοποιείται το σύστημα για να εντοπίσετε πιθανές πηγές ακτινοβολούμενων εκπομπών. Οι εκπομπές αυτές μπορεί να προέρχονται από άλλες ηλεκτρικές συσκευές που χρησιμοποιούνται στον ίδιο ή σε γειτονικό χώρο. Συσκευές επικοινωνίας, όπως κινητά τηλέφωνα και συσκευές τηλεειδοποίησης (pagers), μπορεί να είναι η αιτία εκπομπής ακτινοβολίας. Αν κοντά στο σύστημά σας υπάρχουν συσκευές ραδιοφώνου, τηλεόρασης ή μικροκυμάτων μπορεί αυτές να ευθύνονται για την εκπομπή ακτινοβολίας. Στις περιπτώσεις που τα ηλεκτρομαγνητικά πεδία προκαλούν διαταραχές, ίσως χρειαστεί να αλλάξετε τη θέση του συστήματός σας.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Για πληροφορίες σχετικά με τις ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές και την ατρωσία όπως εφαρμόζεται στο σύστημα, βλ. ενότητα «Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα» στη σελίδα 85. Βεβαιωθείτε ότι το λειτουργικό περιβάλλον του συστήματός σας ικανοποιεί τις συνθήκες που καθορίζονται στις αντίστοιχες πληροφορίες. Όταν το σύστημα λειτουργεί σε περιβάλλον που δεν ικανοποιεί αυτές τις συνθήκες, η απόδοσή του ενδέχεται να είναι υποβαθμισμένη.

Απινιδωτές

Εφαρμόστε τις παρακάτω προειδοποιήσεις όταν απαιτείται απινίδωση κατά τη χρήση του συστήματος υπερήχων.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Πριν από την απινίδωση, να αποσυνδέετε πάντοτε τους επεμβατικούς ηχοβολείς, που έρχονται σε επαφή με τον ασθενή, από το σύστημα.



Ένα αναλώσιμο κάλυμμα ηχοβολέα δεν παρέχει μόνωση από το ηλεκτρικό ρεύμα της απινίδωσης.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μια μικρή οπή στην εξωτερική στρώση του ηχοβολέα δημιουργεί μια αγώγιμη δίοδο στα γειωμένα μεταλλικά μέρη του ηχοβολέα. Η δευτερεύουσα εκκένωση τόξου που μπορεί να δημιουργηθεί κατά την απινίδωση θα μπορούσε να προκαλέσει εγκαύματα στον ασθενή. Με τη χρήση μη γειωμένου απινιδωτή, ο κίνδυνος πρόκλησης εγκαυμάτων περιορίζεται αλλά δεν εξαλείφεται.

Να χρησιμοποιείτε απινιδωτές που δεν διαθέτουν γειωμένα κυκλώματα ασθενών. Ανατρέξτε στον οδηγό σέρβις του απινιδωτή ή συμβουλευθείτε έναν μηχανικό βιοϊατρικών συστημάτων για να μάθετε εάν το κύκλωμα απινίδωσης του ασθενούς είναι γειωμένο.

Πυρασφάλεια

Η πυρασφάλεια εξαρτάται από την πρόληψη έναντι πυρκαγιάς, ώστε να απομονώνεται η αιτία και να εξουδετερώνεται η πυρκαγιά. Αν δείτε ενδείξεις καπνού ή πυρκαγιάς, αποσυνδέστε την παροχή ρεύματος του συστήματος. Όταν χρησιμοποιείτε το σύστημα, τηρείτε τις ακόλουθες προειδοποιήσεις.



Σε ηλεκτρικές ή χημικές πυρκαγιές, χρησιμοποιείτε μόνο πυροσβεστήρες που φέρουν ειδική σήμανση για τις αντίστοιχες χρήσεις. Η χρήση νερού ή άλλων υγρών σε μια ηλεκτρική πυρκαγιά μπορεί να προκαλέσει θανατηφόρο ή άλλο σοβαρό προσωπικό τραυματισμό. Προτού επιχειρήσετε να καταπολεμήσετε μια πυρκαγιά, επιχειρήστε να απομονώσετε το προϊόν από ηλεκτρικές και άλλες παροχές, εάν αυτό είναι ασφαλές, ώστε να μειώσετε τον κίνδυνο ηλεκτροπληξίας.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η χρήση ηλεκτρικών προϊόντων σε περιβάλλον για το οποίο δεν έχουν σχεδιαστεί μπορεί να οδηγήσει σε πυρκαγιά ή έκρηξη. Οι κανονισμοί πυροπροστασίας για τον τύπο της ιατρικής περιοχής που χρησιμοποιείται πρέπει να εφαρμόζονται, να τηρούνται και να επιβάλλονται πλήρως. Πρέπει να υπάρχουν πυροσβεστήρες τόσο για ηλεκτρικές όσο και για μη ηλεκτρικές πυρκαγιές.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η βλάβη των μπαταριών ιόντων λιθίου μπορεί να προκαλέσει πυρκαγιά.

Προστασία εξοπλισμού

Ακολουθήστε τις παρακάτω προφυλάξεις για την προστασία του συστήματός σας:

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023



Για την αποφυγή εσφαλμένης λειτουργίας, μην τοποθετείτε το σύστημα πλησίον ή στοιβαγμένο σε άλλον εξοπλισμό. Εάν είναι απαραίτητο το σύστημα να τοποθετηθεί στοιβαγμένο ή κοντά σε άλλον εξοπλισμό, βεβαιωθείτε ότι λειτουργεί κανονικά πριν το χρησιμοποιήσετε.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Εάν το σύστημα ή οι ηχοβολείς βρίσκονταν σε περιβάλλον με θερμοκρασία πάνω από 40 °C (104 °F), πρέπει να τα αφήσετε να κρυώσουν έως τη θερμοκρασία λειτουργίας προτού ενεργοποιήσετε το σύστημα ή συνδέσετε τους ηχοβολείς. Μην επιτρέψετε την επαφή του ηχοβολέα με τον ασθενή, εάν η θερμοκρασία του ηχοβολέα είναι υψηλότερη από 43 °C (109 °F). Περιμένετε να κρυώσει ο ηχοβολέας για 25 λεπτά. Αν οι ηχοβολείς εκτέθηκαν μόνο για λίγο σε θερμοκρασίες πάνω από 40 °C (104 °F), τότε ο χρόνος που απαιτείται για την επαναφορά των συσκευών σε θερμοκρασία λειτουργίας θα μπορούσε να είναι σημαντικά μικρότερος από 25 λεπτά.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Εάν το σύστημα ή οι ηχοβολείς βρίσκονταν σε περιβάλλον με θερμοκρασία κάτω από 0 °C (32 °F), πρέπει να τα αφήσετε να προσεγγίσουν τη θερμοκρασία λειτουργίας προτού ενεργοποιήσετε το σύστημα ή συνδέσετε τους ηχοβολείς. Περιμένετε να θερμανθούν οι ηχοβολείς έως τη θερμοκρασία λειτουργίας για 20 λεπτά. Διαφορετικά, η συμπύκνωση της υγρασίας μέσα στις συσκευές μπορεί να προκαλέσει ζημιά. Αν οι ηχοβολείς εκτέθηκαν μόνο για λίγο σε θερμοκρασίες κάτω από 0 °C (32 °F), τότε ο χρόνος που απαιτείται για την επαναφορά των συσκευών σε θερμοκρασία λειτουργίας θα μπορούσε να είναι σημαντικά μικρότερος από 20 λεπτά.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Υπερβολική κάμψη ή συστροφή των καλωδίων των εξαρτημάτων που έρχονται σε επαφή με τον ασθενή μπορεί να προκαλέσει ζημιά ή προσωρινές διακοπές στη λειτουργία του συστήματος.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Γενικά, μόνο η περιοχή του ακουστικού παραθύρου του ηχοβολέα είναι υδατοστεγής. Μην εμβαπτίζετε το υπόλοιπο τμήμα του ηχοβολέα σε κανένα υγρό, εκτός εάν ορίζεται διαφορετικά στις ειδικές οδηγίες που αφορούν τον καθαρισμό του ηχοβολέα.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Μην εμβυθίζετε το βύσμα του ηχοβολέα σε διαλύματα. Τα καλώδια και τα σώματα των ηχοβολέων είναι αδιάβροχα, αλλά τα βύσματα δεν είναι.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Μη χρησιμοποιείτε διαβρωτικά υγρά καθαρισμού ή ακετόνη, ΜΕΚ, διαλυτικά βαφών ή άλλους ισχυρούς διαλύτες στο σύστημα, στις περιφερειακές συσκευές ή στους ηχοβολείς.

Συμβατότητα προϊόντων

Μη χρησιμοποιείτε το σύστημα σε συνδυασμό με άλλα προϊόντα ή εξαρτήματα, εκτός εάν η Philips αναγνωρίζει ρητώς αυτά τα άλλα προϊόντα ή εξαρτήματα ως συμβατά. Για πληροφορίες σχετικά με αυτά τα προϊόντα και εξαρτήματα, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips. Οι αλλαγές και οι προσθήκες στο σύστημα πρέπει να πραγματοποιούνται μόνο από τη Philips ή από τρίτα μέρη που είναι ρητώς εξουσιοδοτημένα από τη Philips για το σκοπό αυτό. Αυτές οι αλλαγές και προσθήκες πρέπει να συμμορφώνονται με όλους τους εφαρμοστέους νόμους και κανονισμούς, που έχουν ισχύ στις σχετικές δικαιοδοσίες, και με όλες τις μηχανολογικές πρακτικές.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Τυχόν αλλαγές και προσθήκες στο σύστημα, οι οποίες πραγματοποιούνται χωρίς την κατάλληλη εκπαίδευση ή με τη χρήση μη εγκεκριμένων ανταλλακτικών, ενδέχεται να ακυρώσουν την εγγύηση. Όπως σε όλα τα σύνθετα τεχνολογικά προϊόντα, η συντήρηση από μη αρμόδια άτομα ή με τη χρήση μη εγκεκριμένων ανταλλακτικών επιφέρει σοβαρούς κινδύνους πρόκλησης βλάβης στο σύστημα και προσωπικού τραυματισμού.

Σύμβολα

Η IEC (International Electrotechnical Commission, Διεθνής Ηλεκτροτεχνική Επιτροπή) έχει καθορίσει μια σειρά από σύμβολα για τον ιατρικό ηλεκτρονικό εξοπλισμό, τα οποία κατατάσσουν μια σύνδεση σε αντίστοιχη κατηγορία ή προειδοποιούν για ενδεχόμενους κινδύνους. Τα παρακάτω σύμβολα μπορεί να χρησιμοποιούνται στο προϊόν καθώς και στα παρελκόμενα ή τη συσκευασία του.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
Ασφάλεια			
\wedge	ISO 15223-1, σύμβολο 5.4.4	Προσοχή (ISO 7000-0434A).	
<u> </u>	ISO 7000-0434A	· · · · · · · · · · · · · · · · ·	

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
i	ISO 15223-1, σύμβολο 5.4.3 ISO 7000-1641	Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης.	
	ISO 7010, σύμβολο M002	Ανατρέξτε στο εγχειρίδιο/ φυλλάδιο οδηγιών.	
	IEC 60417, σύμβολο 5019	Γείωση προστασίας.	
	IEC 60417, σύμβολο 5017	Γείωση.	
\checkmark	IEC 60417, σύμβολο 5021	Ισοδυναμικότητα.	
Ŕ	IEC 60417, σύμβολο 5840	Εξάρτημα επαφής τύπου Β.	Μη απομονωμένη σύνδεση ασθενούς.
Ŕ	ΙΕϹ 60878, σύμβολο 5333 ΙΕϹ 60417, σύμβολο 5333	Εξάρτημα επαφής τύπου BF.	Απομονωμένη σύνδεση ασθενούς.
	IEC 60417, σύμβολο 5335	Εξάρτημα επαφής τύπου CF.	Απομονωμένη σύνδεση ασθενούς για εξάρτημα επαφής η οποία προορίζεται για διεγχειρητική χρήση, περιλαμβανομένης της άμεσης καρδιολογικής εφαρμογής και της επαφής με μείζονα αγγεία.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
╡╋	IEC 60417, σύμβολο 5334	Εξάρτημα επαφής Τύπου BF ασφαλές σε απινίδωση.	
	IEC 60417, σύμβολο 5336	Εξάρτημα επαφής Τύπου CF ασφαλές σε απινίδωση.	
(ISO 15223-1, σύμβολο 5.4.2 ISO 7000-1051	Να μην επαναχρησιμοποιείται.	
	ISO 7010, σύμβολο Ρ017	Μην ωθείτε.	Προειδοποιεί σχετικά με την υπεραντιστάθμιση του συστήματος εξαιτίας εξωτερικής δύναμης.
4	IEC 60417, σύμβολο 5036	Επικίνδυνες τάσεις.	Εμφανίζεται δίπλα σε ακροδέκτες υψηλής τάσης και δηλώνει την παρουσία τάσεων μεγαλύτερων από 1.000 Vac (600 Vac στις Ηνωμένες Πολιτείες).
MR	IEC 62570	Μη ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR).	Το σύστημα δεν είναι ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR) και αποτελεί βαλλιστικό κίνδυνο. Διατηρείτε το σύστημα έξω από την αίθουσα του μαγνητικού τομογράφου. Όταν δεν είναι εφικτή η αναπαραγωγή των χρωμάτων, το εικονίδιο μπορεί να εκτυπωθεί ασπρόμαυρο.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
Rx only			Rx Only. (Η ομοσπονδιακή νομοθεσία των ΗΠΑ ορίζει ότι αυτή η συσκευή πρέπει να αγοράζεται μόνον από ιατρούς ή κατόπιν εντολής ιατρού.)
			Υποδεικνύει κίνδυνο για τους ασθενείς με βηματοδότες. Μην τοποθετείτε τη διάταξη παραγωγής πεδίου εντός 200 mm (8 in) από ασθενή με βηματοδότη.
< ¹ 1</th <th></th> <th></th> <th>Δηλώνει πιθανό κίνδυνο σύνθλιψης κατά την τοποθέτηση της οθόνης.</th>			Δηλώνει πιθανό κίνδυνο σύνθλιψης κατά την τοποθέτηση της οθόνης.
	ISO 7010, σύμβολο W024	Προειδοποίηση: Σύνθλιψη χεριών.	
			Προειδοποιεί ότι το σύστημα δεν πρέπει να χρησιμοποιείται στοιβαγμένο με άλλον εξοπλισμό. Εάν το σύστημα χρησιμοποιείται στοιβαγμένο ή κοντά σε άλλον εξοπλισμό, βεβαιωθείτε ότι λειτουργεί κανονικά πριν το χρησιμοποιήσετε.
	ISO 15223-1, σύμβολο 5.2.8 ISO 7000-2606	Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση ζημιάς στη συσκευασία.	
www.philips.com/IFU			Συμβουλευτείτε τις ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης (eIFU).

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
NON	ISO 15223-1, σύμβολο 5.2.7 ISO 7000-2609	Μη αποστειρωμένο.	
STERILEEO	ISO 15223-1, σύμβολο 5.2.3 ISO 7000-2501	Αποστειρώθηκε με οξείδιο του αιθυλενίου.	
\bigcirc	ISO 15223-1, σύμβολο 5.2.11	Σύστημα μονού στείρου φραγμού.	
\bigcirc	ISO 15223-1, σύμβολο 5.2.12	Σύστημα διπλού στείρου φραγμού.	
	ISO 15223-1, σύμβολο 5.2.13	Σύστημα μονού στείρου φραγμού με προστατευτική συσκευασία στο εσωτερικό.	
$\langle \bigcirc \rangle$	ISO 15223-1, σύμβολο 5.2.14	Σύστημα μονού στείρου φραγμού με προστατευτική συσκευασία στο εξωτερικό.	
\sum	ISO 15223-1, σύμβολο 5.1.4 ISO 7000-2607	Ημερομηνία λήξης.	

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
	IEC 60417, σύμβολο 5134	Ηλεκτροστατικά ευαίσθητες συσκευές.	Υποδηλώνει ευαισθησία στην ESD (ηλεκτροστατική εκφόρτιση) ενός βύσματος, το οποίο δεν έχει ελεγχθεί σύμφωνα με το πρότυπο IEC 60601-1-2. Μην αγγίζετε τους εκτεθειμένους πόλους του βύσματος. Το άγγιγμα εκτεθειμένων πόλων μπορεί να προκαλέσει ηλεκτροστατική εκφόρτιση, η οποία μπορεί να προκαλέσει βλάβη στο προϊόν.
(((•)))	IEC 60417, σύμβολο 5140	Μη ιοντίζουσα ηλεκτρομαγνητική ακτινοβολία.	Υποδηλώνει ότι ενδέχεται να δημιουργηθούν παρεμβολές κοντά στον εξοπλισμό, ο οποίος φέρει αυτό το σύμβολο (IEC 60601-1-2).
Περιβάλλον			
IPX1	IEC 60529	Βαθμοί προστασίας που παρέχονται από περιβλήματα (ηχοβολείς).	Το σύμβολο αυτό υποδηλώνει ότι η συσκευή αυτή είναι προστατευμένη από τις επιπτώσεις του νερού που πέφτει πάνω της κατακόρυφα.
IPX4	IEC 60529	Βαθμοί προστασίας που παρέχονται από περιβλήματα (συσκευή με ποδοδιακόπτη).	Το σύμβολο αυτό υποδηλώνει ότι η συσκευή αυτή είναι προστατευμένη από τις επιπτώσεις της διαβροχής με υγρά.
IPX7	IEC 60529	Βαθμοί προστασίας που παρέχονται από περιβλήματα (συσκευές με ποδοδιακόπτη).	Το σύμβολο αυτό υποδηλώνει ότι η συσκευή είναι προστατευμένη από τις επιπτώσεις της εμβάπτισης σε υγρά.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
IPX8	IEC 60529	Βαθμοί προστασίας που παρέχονται από περιβλήματα (συσκευή με ποδοδιακόπτη ή ηχοβολέας).	Το σύμβολο αυτό υποδηλώνει ότι η συσκευή είναι προστατευμένη από τις επιπτώσεις της εμβάπτισης για έως 60 λεπτά.
IP44	IEC 60529	Degrees of protection provided by enclosures.	Υποδεικνύει ότι ο εξοπλισμός εντός του περιβλήματος είναι προστατευμένος από διείσδυση ξένων στέρεων αντικειμένων διαμέτρου μεγαλύτερης από 1,0 mm. Υποδεικνύει ότι η διαβροχή του περιβλήματος με νερό από οποιαδήποτε κατεύθυνση δεν έχει καμία επιβλαβή επίπτωση.
IP47	IEC 60529	Βαθμοί προστασίας που παρέχονται από περιβλήματα (συσκευή με ποδοδιακόπτη ή ηχοβολέας).	Υποδεικνύει ότι ο εξοπλισμός εντός του περιβλήματος είναι προστατευμένος από διείσδυση ξένων στέρεων αντικειμένων διαμέτρου μεγαλύτερης από 1,0 mm. Το σύμβολο αυτό υποδηλώνει ότι η συσκευή είναι προστατευμένη από τις επιπτώσεις της εμβάπτισης για έως 30 λεπτά κατά την εμβύθιση στο 1 m.
IP67	IEC 60529	Degrees of protection provided by enclosures.	Υποδεικνύει ότι ο εξοπλισμός εντός του περιβλήματος είναι προστατευμένος από διείσδυση σκόνης και τις επιπτώσεις από την εμβύθιση για έως και 30 λεπτά στο 1 m.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
	IEC 60417, σύμβολο 5957	Μόνο για εσωτερική χρήση.	
X	ISO 15223-1, σύμβολο 5.3.7 ISO 7000-0632	Όριο θερμοκρασίας.	Δηλώνει το εύρος θερμοκρασίας (χωρίς συμπύκνωση υδρατμών) για μεταφορά και φύλαξη. Δεν ισχύει για τα μέσα αποθήκευσης δεδομένων.
\$•\$	ISO 15223-1, σύμβολο 5.3.9 ISO 7000-2621	Περιορισμός ατμοσφαιρικής πίεσης.	Εύρος ατμοσφαιρικής πίεσης για μεταφορά και φύλαξη.
<u>(%)</u>	ISO 15223-1, σύμβολο 5.3.8 ISO 7000-2620	Περιορισμός υγρασίας.	Το εύρος σχετικής υγρασίας (χωρίς συμπύκνωση υδρατμών) για μεταφορά και φύλαξη.
<u> </u>	ISO 7000, σύμβολο 0623	Αυτή η πλευρά επάνω:	Υποδεικνύει την πλευρά του κιβωτίου μεταφοράς που πρέπει να είναι στραμμένη προς τα πάνω.
-	ISO 15223-1, σύμβολο 5.3.4 ISO 7000-0626	Διατηρείτε στεγνό.	
	ISO 15223-1, σύμβολο 5.3.1 ISO 7000-0621	Εύθραυστο, χειριστείτε με προσοχή.	
×	ISO 15223-1, σύμβολο 5.3.2 ISO 7000-0624	Μακριά από το φως του ήλιου.	

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
	EN 50419:2006	Σύμβολο ΑΗΗΕ.	
	ΕΝ 50419:2006 Οδηγία ΑΗΗΕ 2002/96/ΕΚ	Σύμβολο ΑΗΗΕ. Το σύμβολο αυτό υποδηλώνει ότι θα πρέπει να γίνεται ξεχωριστή συλλογή και αποκομιδή του ηλεκτρολογικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού, σύμφωνα με την Οδηγία για τα απόβλητα ηλεκτρολογικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (ΑΗΗΕ). Όταν συνοδεύεται από (^{®)} ή (^H), στοιχεία της συσκευής ενδέχεται να περιέχουν μόλυβδο ή υδράργυρο, αντίστοιχα, τα οποία θα πρέπει να ανακυκλώνονται ή να απορρίπτονται σύμφωνα με τους τοπικούς, κρατικούς ή	
		που ισχύουν σε κάθε χώρα.	

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
		Το προϊόν περιέχει επικίνδυνα υλικά. Να απορρίπτεται σύμφωνα με τους κανονισμούς. (Απαιτείται σύμφωνα με την οδηγία περί ΑΗΗΕ, βλ. ΕΝ 50419.)	
RA RA	ΙΕϹ 60878, σύμβολο 1135 ISO 7000-1135	Γενικό σύμβολο για ανάκτηση/ανακυκλώσιμο.	Μην απορρίπτετε οπουδήποτε. Η απόρριψη θα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τους κανονισμούς υγιεινής που ισχύουν σε κάθε χώρα.
Βύσματα και θύ	ρες		
\sim	IEC 60417, σύμβολο 5032	Εναλλασσόμενο ρεύμα.	
	IEC 60417, σύμβολο 5031	Συνεχές ρεύμα.	
	IEC 60417, σύμβολο 5010	"ΕΝΕΡΓΟΠΟΙΗΣΗ"/"ΑΠΕΝΕ ΡΓΟΠΟΙΗΣΗ" (Ώθηση- Ώθηση).	
Φ	IEC 60417, σύμβολο 5009	Αναμονή.	Χειριστήριο On/Off με Αναμονή.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
10			Σε ένα διθέσιο διακόπτη λειτουργίας, αντιπροσωπεύει τη θέση ενεργοποίησης (Ι) και τη θέση απενεργοποίησης (Ο).
			Σύνδεση για ηχοβολέα σε μορφή στυλό.
))))			Σύνδεση για ηχοβολέα σε μορφή στυλό.
1)))			Σύνδεση για ηχοβολέα.
<u>∧</u>			Σύνδεση για ηλεκτρόδια απαγωγής ΗΚΓ και ηλεκτροφυσιολογίας.
//~			Σύνδεση για ηλεκτρόδια απαγωγής ΗΚΓ και ηλεκτροφυσιολογίας.
			Έξοδος απομακρυσμένου εκτυπωτή.
\odot	-	-	Θύρα εισόδου για ηχεία (αριστερό/ δεξιό), συσκευή βίντεο VHS/S-VHS, μικρόφωνο, CD ή DVD.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
$ {\ominus} \\ {\ominus} \\$			Θύρα εξόδου για ηχεία (αριστερό/ δεξιό), συσκευή βίντεο VHS/S-VHS, οθόνη βίντεο ασθενούς, ασπρόμαυρο εκτυπωτή ή θύρα εξόδου RGB πλεκτής σάρωσης.
\rightarrow	IEC 60417, σύμβολο 5034	Είσοδος.	
•	ISO 7000, σύμβολο 3650	Θύρα USB.	
// •		Θύρα εισόδου/εξόδου FireWire (IEEE 1394).	
- 2- 3-5-	IEC 60878 Σύμβολο 5988	Δίκτυο υπολογιστή.	Υποδοχή για σύνδεση Ethernet.
10101	IEC 60878, σύμβολο 5850	Σειριακή διεπαφή.	Σειριακή θύρα RS-232.
Ŷ			Μικρόφωνο συστήματος.
AUX POWER ISOLATE OUTPUT			Απομονωμένη βοηθητική ισχύς που παρέχεται για σύνδεση απομακρυσμένων παρελκομένων που έχουν εγκριθεί από τη Philips.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
Ž	IEC 60417, σύμβολο 5114	Ποδοδιακόπτης.	
	IEC 60878, σύμβολο 5051	Οθόνη τηλεόρασης.	Υποδοχή για σύνδεση SVGA, DVI-I, DisplayPort ή HDMI.
	IEC 60878, σύμβολο 5529Α	Έξοδος βίντεο.	Σύνδεση S-Video.
$\overset{\checkmark}{\bigcirc}$			Έξοδος βίντεο. Σύνδεση S-Video.
			Σύνδεση εξόδου ασπρόμαυρου σύνθετου βίντεο.
-- →			Σύνδεση εξόδου έγχρωμου σύνθετου βίντεο.
	ΙΕϹ 60878, σύμβολο 0093	Τηλεχειριστήριο.	Σύνδεση πυροδότησης εκτύπωσης βίντεο.
\Leftrightarrow			VGA ή παράλληλη θύρα εξόδου.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
		-	Υποδοχή εξόδου βίντεο DVI.
-	IEC 60417, σύμβολο 5016	Ασφάλεια.	Δηλώνει κουτιά ασφαλειών ή τις θέσεις τους. Για συνεχή προστασία από πυρκαγιά και ηλεκτροπληξία, να αντικαθιστάτε τις ασφάλειες μόνο με ασφάλειες ίδιου τύπου και χαρακτηριστικών.
Αναγνωριστικά	χαρακτηριστικών προϊόντος		
			Προσδιορίζει τη συνολική μάζα του συστήματος, συμπεριλαμβανομένου του ασφαλούς φορτίου εργασίας, σε χιλιόγραμμα. Δηλώνει συμμόρφωση με το πρότυπο IEC 60601-1, παρ. 7.2.21.
	ΙΕϹ 60878, σύμβολο 2794 ISO 7000-2794	Μονάδα συσκευασίας.	
GMDN			Γενικός κώδικας ονοματολογίας ιατρικών συσκευών
GTIN			Παγκόσμιος εμπορικός αριθμός αντικειμένου.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
LOT	ISO 15223-1, σύμβολο 5.1.5 ISO 7000-2492	Κωδικός παρτίδας.	
MD			Δηλώνει ότι το στοιχείο είναι ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν.
MOD			Όνομα μοντέλου για τη συσκευή.
#			Αριθμός μοντέλου για τη συσκευή και διαμορφώσεις.
REF	ISO 15223-1, σύμβολο 5.1.6 ISO 7000-2493	Αριθμός καταλόγου.	
SH			Υλικός εξοπλισμός του συστήματος.
SN	ISO 15223-1, σύμβολο 5.1.7 ISO 7000-2498	Σειριακός αριθμός.	
SVC			Κωδικός είδους σέρβις / κωδικός άμεσα αντικαταστάσιμης μονάδας (FRU).

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές 	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
UDI			Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής.
UPN			Γενικός κωδ. είδους.
			Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής, δισδιάστατος γραμμοκώδικας.
	ISO 15223-1, σύμβολο 5.1.3 ISO 7000-2497	Ημερομηνία κατασκευής.	
	ISO 15223-1, σύμβολο 5.1.1 ISO 7000-3082	Κατασκευαστής.	
<u>US</u>	IEC 60417	Χώρα κατασκευής.	
	ISO 7000-3724	Διανομέας.	
	ISO 7000-3725	Εισαγωγέας.	
Συμμόρφωση με κανονισμούς			

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
	IEC 60878, σύμβολο 5172	Εξοπλισμός Κατηγορίας ΙΙ.	
EI73637			Σύμβολο ταξινόμησης UL (Underwriters Laboratories).
Complies with IMDA Standards DA102408			Υποδηλώνει ότι ο ηλεκτρικός και ηλεκτρονικός εξοπλισμός συμμορφώνεται με τα πρότυπα της Αρχής Ανάπτυξης Μέσων Infocomm (IMDA).
F©			Μαζί με έναν αναγνωριστικό κωδικό (π.χ., 2ΑΤC9-PHC-11AC1), υποδηλώνει ότι το σύστημα χρησιμοποιεί έναν ενσωματωμένο ασύρματο προσαρμογέα με έγκριση FCC.
			Μαζί με έναν αναγνωριστικό κωδικό (π.χ., CCAI15LP0780T9), υποδηλώνει ότι το σύστημα χρησιμοποιεί έναν ενσωματωμένο ασύρματο προσαρμογέα με έγκριση NCC (Ταϊβάν).
			Σύμβολο ταξινόμησης CSA (CSA International).

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
CE	Ευρωπαϊκή οδηγία 93/42/ ΕΟΚ, 2007/47/ΕΚ περί ιατρικών συσκευών	Σήμα Συμμόρφωσης CE	
	ΕΕ MDR 2017/745, Άρθρο 20, Παράρτημα 5		
C E 0086	Ευρωπαϊκή οδηγία 93/42/ ΕΟΚ, 2007/47/ΕΚ περί ιατρικών συσκευών	CE0086 - Σήμα Συμμόρφωσης CE	
	ΕΕ MDR 2017/745, Άρθρο 20, Παράρτημα 5		
CE 2797	Ευρωπαϊκή οδηγία 93/42/ ΕΟΚ, 2007/47/ΕΚ περί ιατρικών συσκευών	CE2797 - Σήμα Συμμόρφωσης CE	
	ΕΕ MDR 2017/745, Άρθρο 20, Παράρτημα 5		
EC REP	ISO 15223-1, σύμβολο 5.1.2	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα.	
EAC			Σήμα Συμμόρφωσης Τελωνειακής Ένωσης (Ευρασιατικό Σήμα Συμμόρφωσης).
5 0			Σύμβολο περιβαλλοντικά φιλικής περιόδου χρήσης Κίνας.

Σύμβολο	Πρότυπα και βιβλιογραφικές αναφορές	Περιγραφή βιβλιογραφικής αναφοράς	Επιπρόσθετες πληροφορίες
UA.TR.116			Υποδηλώνει ότι το σύστημα συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του Επιστημονικού Ινστιτούτου Πιστοποίησης Ουκρανίας (UA.TR.116).
			Το Σήμα Ρυθμιστικής Συμμόρφωσης Αυστραλίας και Νέας Ζηλανδίας (RCM) δηλώνει συμμόρφωση με τις απαιτήσεις ηλεκτρικής ασφάλειας, EMC, EME και τηλεπικοινωνιών.
C			Σήμα ΚC (Πιστοποίηση Κορέας) για ηλεκτρολογικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό.
Segurança			Σήμα INMETRO όπως εκδίδεται από τον οργανισμό SGS. Υποδεικνύει έγκριση τρίτου στη Βραζιλία.
			Σήμα INMETRO όπως εκδίδεται από τον οργανισμό TUV. Υποδεικνύει έγκριση τρίτου στη Βραζιλία.

Βιολογική ασφάλεια

Η ενότητα αυτή περιέχει πληροφορίες σχετικά με τη βιολογική ασφάλεια και τη συνετή χρήση του συστήματος.

Ακολουθεί ένας κατάλογος με τις προφυλάξεις που αφορούν τη βιολογική ασφάλεια. Τηρείτε τις προφυλάξεις αυτές κατά τη χρήση του συστήματος. Για περισσότερες πληροφορίες, βλ. Ασφάλεια Ιατρικών Υπερήχων που περιλαμβάνεται στα μέσα αποθήκευσης USB με τις Πληροφορίες για το χρήστη.



Μη χρησιμοποιήσετε το σύστημα αν στην οθόνη εμφανιστεί μήνυμα σφάλματος το οποίο αναφέρει την ύπαρξη επικίνδυνης κατάστασης. Καταγράψτε τον κωδικό σφάλματος, απενεργοποιήστε το σύστημα και επικοινωνήστε με τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο σέρβις.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μη χρησιμοποιείτε το σύστημα αν εμφανίζει δείγματα εσφαλμένης ή ασύμφωνης ενημέρωσης εικόνας. Διακοπές στην ακολουθία σάρωσης αποτελούν ένδειξη βλάβης του υλικού του συστήματος, η οποία πρέπει να αποκατασταθεί πριν από τη χρήση.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Εκτελείτε με σύνεση τις διαδικασίες υπερήχων. Εφαρμόζετε την αρχή ALARA («Σε όσο χαμηλά επίπεδα είναι λογικά εφικτό»).



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Χρησιμοποιείτε μόνο συμπληρωματικά ακουστικά εξαρτήματα, τα οποία είναι εγκεκριμένα από τη Philips. Για πληροφορίες σχετικά με την παραγγελία εγκεκριμένων παρελκομένων, βλ. «Αναλώσιμα και Παρελκόμενα» στη σελίδα 21.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Τα καλύμματα των ηχοβολέων ενδεχομένως να περιέχουν φυσικό ελαστικό latex και ταλκ. Τα καλύμματα αυτά μπορούν ενδεχομένως να προκαλέσουν αλλεργικές αντιδράσεις σε ορισμένα άτομα. Βλ. «Ιατρική προειδοποίηση της FDA για το latex» στη σελίδα 62.



Αν ένα αποστειρωμένο κάλυμμα ενός ηχοβολέα υποστεί ζημιά κατά τη διάρκεια μιας διεγχειρητικής διαδικασίας σε ασθενή που πάσχει από μεταδιδόμενη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια, όπως η νόσος Creutzfeldt-Jakob, τότε ακολουθήστε τις οδηγίες των Κέντρων Ελέγχου Ασθενειών των ΗΠΑ και αυτού του εγγράφου από τον Παγκόσμιο Οργανισμό Υγείας: WHO/CDS/APH/2000.3, WHO Infection Control Guidelines for Transmissible Spongiform Encephalopathies. Οι ηχοβολείς που χρησιμοποιούνται με το σύστημά σας δεν μπορούν να απολυμανθούν μέσω διαδικασίας θέρμανσης.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Αν το εσωτερικό της συμβατής με Lumify κινητής συσκευής επιμολυνθεί από σωματικά υγρά που περιέχουν παθογόνους οργανισμούς, θα πρέπει να ειδοποιήσετε αμέσως τον αντιπρόσωπο σέρβις συστημάτων υπερήχων της Philips. Τα εσωτερικά εξαρτήματα της συσκευής δεν μπορούν να απολυμανθούν. Στην περίπτωση αυτή, η συσκευή θα πρέπει να απορριφθεί ως βιολογικώς επικίνδυνο υλικό, σύμφωνα με τους κανονισμούς υγιεινής που ισχύουν σε κάθε χώρα.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Επιλέγετε τη σωστή εφαρμογή όταν ξεκινάτε μια εξέταση και παραμένετε στη συγκεκριμένη εφαρμογή καθ' όλη τη διάρκεια της εξέτασης. Ορισμένες εφαρμογές αφορούν μέρη του σώματος τα οποία απαιτούν χαμηλότερα όρια ακουστικής εξόδου.

Ιατρική προειδοποίηση της FDA για το latex

29 Μαρτίου 1991, Αλλεργικές αντιδράσεις σε ιατρικές συσκευές που περιέχουν latex

Επειδή έχουν αναφερθεί σοβαρές αλλεργικές αντιδράσεις σε ιατρικές συσκευές που περιέχουν latex (φυσικό ελαστικό), η FDA συμβουλεύει τους ιατρούς και τους λοιπούς επαγγελματίες στο χώρο της Υγείας να γνωρίζουν ποιοι ασθενείς τους έχουν αλλεργία στο latex και να είναι

έτοιμοι να αντιμετωπίσουν αμέσως τυχόν αλλεργικές αντιδράσεις. Οι αντιδράσεις των ασθενών στο latex ποικίλλουν, από κνίδωση εξ επαφής έως συστηματική αναφυλαξία. Το latex αποτελεί συστατικό πολλών ιατρικών συσκευών. Latex περιέχουν τα χειρουργικά και τα εξεταστικά γάντια, οι καθετήρες, οι σωλήνες διασωλήνωσης, οι μάσκες αναισθησίας και τα οδοντικά φράγματα.

Οι αναφορές που γίνονται στην FDA σχετικά με τις αλλεργικές αντιδράσεις σε ιατρικές συσκευές που περιέχουν latex, έχουν αυξηθεί τελευταία. Πρόσφατα αποσύρθηκε από την αγορά μια μάρκα συσκευών υποκλυσμού με περιστόμια από latex, μετά το θάνατο αρκετών ασθενών λόγω αναφυλακτικών αντιδράσεων κατά τη διάρκεια διαδικασιών βαριούχου υποκλυσμού. Περισσότερες αναφορές σχετικά με την αλλεργία στο latex θα βρείτε σε ιατρική βιβλιογραφία. Η επανειλημμένη έκθεση σε latex (το οποίο αποτελεί συστατικό υλικό ιατρικών συσκευών και διάφορων καταναλωτικών προϊόντων), μπορεί να είναι ένας από τους λόγους για τους οποίους φαίνεται ότι αυξάνεται ο επιπολασμός της αλλεργίας στο latex. Για παράδειγμα, έχει αναφερθεί ότι 6-7% του προσωπικού των χειρουργείων και 18-40% των ασθενών με δισχιδή ράχη, έχουν αλλεργία στο latex.

Οι πρωτεΐνες του latex φαίνεται ότι είναι η πρωταρχική πηγή των αλλεργικών αντιδράσεων. Αν και δεν είναι γνωστό ποια ποσότητα πρωτεΐνης μπορεί να προκαλέσει σοβαρή αντίδραση, η FDA συνεργάζεται με τους κατασκευαστές ιατρικών συσκευών οι οποίες περιέχουν latex για να καταστήσουν τα επίπεδα πρωτεΐνης στα προϊόντα τους όσο το δυνατόν πιο χαμηλά.

Οι συστάσεις της FDA στους επαγγελματίες του χώρου της Υγείας, σχετικά με αυτό το πρόβλημα, είναι οι εξής:

- Όταν παίρνετε το ιστορικό των ασθενών, ρωτήστε τους επίσης εάν έχουν αλλεργία στο latex. Αυτή η σύσταση είναι ιδιαίτερα σημαντική για ασθενείς που πρόκειται να χειρουργηθούν ή/και να υποβληθούν σε ακτινογραφίες, για ασθενείς με δισχιδή ράχη και το νοσηλευτικό προσωπικό. Ρωτήστε επίσης τους ασθενείς εάν τους παρουσιάστηκε ποτέ κνησμός, εξάνθημα ή δύσπνοια, όταν φόρεσαν γάντια από latex ή όταν φούσκωσαν ένα παιδικό μπαλόνι. Τοποθετήστε ειδική σήμανση στην καρτέλα των ασθενών με θετικό ιστορικό αλλεργίας στο latex.
- Εάν υποψιάζεστε ότι κάποιος ασθενής σας έχει αλλεργία στο latex, εξετάστε εάν είναι δυνατή η χρήση συσκευών που έχουν κατασκευαστεί από άλλο υλικό, όπως το πλαστικό.
 Εάν, για παράδειγμα, ο ασθενής έχει διαπιστωμένη αλλεργία στο latex, ο ιατρός ή το νοσηλευτικό προσωπικό μπορούν να φορέσουν γάντια από εναλλακτικό υλικό πάνω από

τα γάντια από latex. Σε περίπτωση που τόσο ο ιατρός ή/και το νοσηλευτικό προσωπικό, όσο και ο ασθενής έχουν αλλεργία στο latex, μπορεί να χρησιμοποιηθεί ένα γάντι από latex, ανάμεσα σε δύο γάντια που έχουν κατασκευασθεί από διαφορετικό υλικό. (Τα γάντια από latex που φέρουν την ετικέτα «Υποαλλεργικά» ενδεχομένως να μην αποτρέπουν πάντοτε τις ανεπιθύμητες αντιδράσεις.)

- Όποτε χρησιμοποιούνται ιατρικές συσκευές που περιέχουν latex, και ειδικά όταν το latex έρχεται σε επαφή με βλεννογόνους, θα πρέπει να είστε προετοιμασμένοι για αλλεργική αντίδραση.
- Εάν παρουσιαστεί αλλεργική αντίδραση και υποψιάζεστε ότι ευθύνεται το latex, ενημερώστε τον ασθενή ότι πρόκειται πιθανόν περί αλλεργίας στο latex και εξετάστε το ενδεχόμενο ανοσολογικής εξέτασης.
- Συμβουλέψτε τον ασθενή να αναφέρει πάντοτε στους ιατρούς και στο νοσηλευτικό προσωπικό την αλλεργία του στο συγκεκριμένο αυτό υλικό, πριν υποβληθεί σε ιατρικές διαδικασίες. Εξετάστε το ενδεχόμενο να συμβουλέψετε τους ασθενείς με σοβαρή αλλεργία στο latex, να φορούν ένα μπρασελέ ιατρικής αναγνώρισης.

Η FDA ζητά από τους επαγγελματίες του ιατρικού χώρου, να αναφέρουν τις περιπτώσεις ανεπιθύμητων αντιδράσεων στο latex ή σε άλλα υλικά που χρησιμοποιούνται σε ιατρικές συσκευές. (Δείτε το Δελτίο Φαρμάκων της FDA, έκδοση Οκτωβρίου 1990.) Για αναφορές περιστατικών, επικοινωνήστε με το Πρόγραμμα Αναφοράς Προβλημάτων της FDA (FDA Problem Reporting Program), MedWatch, στο τηλέφωνο 1-800-332-1088 ή στο Internet:

www.fda.gov/Safety/MedWatch/

Για να λάβετε ένα αντίτυπο του καταλόγου αναφοράς, σχετικά με την αλλεργία στο latex, γράψτε στη διεύθυνση: LATEX, FDA, HFZ-220, Rockville, MD 20857.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Οι ηχοβολείς που περιγράφονται στο παρόν έγγραφο δεν περιέχουν φυσικό ελαστικό latex που να έρχεται σε επαφή με τον άνθρωπο. Φυσικό ελαστικό latex δεν χρησιμοποιείται σε κανέναν από τους ηχοβολείς υπερήχων της Philips.

Εκπαιδευτικό πρόγραμμα ALARA

Η κατευθυντήρια αρχή που ισχύει για τη χρήση διαγνωστικού εξοπλισμού υπερήχων ορίζεται από την αρχή «Σε όσο χαμηλά επίπεδα είναι λογικά εφικτό» (ALARA). Η απόφαση σχετικά με το τι θεωρείται «λογικό», επαφίεται στην κρίση και στην επιστημονική εμπειρία του εξειδικευμένου προσωπικού. Η διατύπωση συγκεκριμένων κανόνων που θα ήταν επαρκείς σε βαθμό τέτοιο ώστε να υπαγορεύουν την κατάλληλη απόκριση σε κάθε περίσταση, δεν είναι δυνατή. Ο χρήστης μπορεί να ελαχιστοποιήσει τις βιολογικές συνέπειες των υπερήχων, διατηρώντας την έκθεση σε αυτούς σε όσο το δυνατόν χαμηλότερα επίπεδα κατά τη λήψη διαγνωστικών εικόνων.

Επειδή το κατώτατο όριο για τις βιολογικές συνέπειες των διαγνωστικών υπερήχων δεν έχει προσδιοριστεί, ο υπερηχογραφιστής φέρει την ευθύνη του ελέγχου της συνολικής ενέργειας που εκπέμπεται στον ασθενή. Ο υπερηχογραφιστής θα πρέπει να συμβιβάσει το χρόνο έκθεσης του ασθενούς στους υπερήχους με την ποιότητα της παραγόμενης διαγνωστικής εικόνας. Για να εξασφαλιστεί η ποιότητα της εικόνας διάγνωσης και να περιοριστεί ο χρόνος έκθεσης, το σύστημα υπερήχων διαθέτει χειριστήρια, ο χειρισμός των οποίων, κατά τη διάρκεια της εξέτασης, βοηθά στη βελτιστοποίηση των αποτελεσμάτων της εξέτασης.

Η ικανότητα του χρήστη να τηρεί την αρχή ALARA έχει μεγάλη σημασία. Οι εξελίξεις στους διαγνωστικούς υπερήχους, όχι μόνο από πλευράς τεχνολογίας αλλά και στις εφαρμογές αυτής, έχουν αυξήσει την ανάγκη για περισσότερες και πληρέστερες πληροφορίες για την καθοδήγηση του χρήστη. Οι δείκτες απεικόνισης εξόδου έχουν σχεδιαστεί έτσι, ώστε να προσφέρουν τις σημαντικές αυτές πληροφορίες.

Υπάρχουν πολλές μεταβλητές, οι οποίες καθορίζουν τον τρόπο με τον οποίο μπορούν να χρησιμοποιηθούν οι δείκτες απεικόνισης εξόδου για την εφαρμογή της αρχής ALARA. Οι μεταβλητές αυτές είναι οι εξής: τιμές δεικτών, μέγεθος σώματος, θέση του οστού σε σχέση με το εστιακό σημείο, εξασθένηση της ακτινοβολίας στο σώμα και χρόνος έκθεσης του ασθενούς στους υπερήχους. Ο χρόνος έκθεσης είναι μια ιδιαίτερα χρήσιμη παράμετρος, γιατί ελέγχεται από το χρήστη. Η δυνατότητα περιορισμού των τιμών του δείκτη συναρτήσει του χρόνου, υποστηρίζει την αρχή ALARA.

Εφαρμογή της αρχής ALARA

Η μέθοδος απεικόνισης που χρησιμοποιείται, εξαρτάται από τις πληροφορίες που πρέπει να ληφθούν. Οι απεικονίσεις 2D και μεθόδου M παρέχουν ανατομικές πληροφορίες, ενώ οι απεικονίσεις Color και PW Doppler παρέχουν πληροφορίες σχετικά με τη ροή του αίματος. Αν ο υπερηχογραφιστής μπορέσει να κατανοήσει σε ποιον μηχανισμό βασίζεται η μέθοδος απεικόνισης που χρησιμοποιείται, τότε θα μπορέσει να εφαρμόσει την αρχή ALARA με ορθή κρίση. Επιπλέον, η συχνότητα των ηχοβολέων, οι τιμές ρύθμισης του συστήματος, οι τεχνικές σάρωσης και η εμπειρία του χειριστή, δίνουν τη δυνατότητα στον υπερηχογραφιστή να εφαρμόσει πιστά τις επιταγές της αρχής ALARA.

Η απόφαση σχετικά με το μέγεθος της ακουστικής εξόδου, εξαρτάται, σε τελική ανάλυση, από το χρήστη του συστήματος. Η απόφαση αυτή θα πρέπει να βασιστεί στους ακόλουθους παράγοντες: Στον τύπο ασθενούς, στον τύπο εξέτασης, στο ιστορικό του ασθενούς, στην ευκολία ή στη δυσκολία λήψης διαγνωστικά χρήσιμων πληροφοριών και στην πιθανή αύξηση της θερμοκρασίας του ασθενούς στο συγκεκριμένο ανατομικό σημείο, λόγω της επιφανειακής θερμοκρασίας του ηχοβολέα. Συνετή χρήση του συστήματος γίνεται όταν η έκθεση του ασθενούς στους υπερήχους περιορίζεται στη χαμηλότερη τιμή ανάγνωσης του δείκτη που δίδεται για το μικρότερο χρονικό διάστημα, το οποίο απαιτείται για την επίτευξη αποδεκτών διαγνωστικών αποτελεσμάτων.

Παρόλο που η υψηλή τιμή ανάγνωσης του δείκτη δεν σημαίνει απαραίτητα ότι υπάρχουν και βιολογικές συνέπειες, ωστόσο η υψηλή αυτή τιμή θα πρέπει να λαμβάνεται σοβαρά υπόψη. Πρέπει να καταβάλλεται κάθε προσπάθεια για την ελάττωση των πιθανών συνεπειών που θα προκύψουν από μια υψηλή τιμή ανάγνωσης του δείκτη. Ο περιορισμός του χρόνου έκθεσης στους υπερήχους είναι ένας αποτελεσματικός τρόπος για να επιτευχθεί ο στόχος αυτός.

Το σύστημα διαθέτει αρκετά χειριστήρια, τα οποία μπορεί να χρησιμοποιήσει ο χρήστης για να ρυθμίσει την ποιότητα της εικόνας και να περιορίσει την ακουστική ένταση. Τα χειριστήρια αυτά σχετίζονται με τις τεχνικές τις οποίες ο χρήστης έχει τη δυνατότητα να χρησιμοποιήσει για να εφαρμόσει την αρχή ALARA. Τα χειριστήρια αυτά διακρίνονται σε τρεις κατηγορίες: άμεσα, έμμεσα και χειριστήρια δέκτη.

Όρια ακουστικής εξόδου

Αυτό το σύστημα υπερήχων διατηρεί την ακουστική έξοδο κάτω από τα κατάλληλα όρια για κάθε εφαρμογή, όπως αναφέρεται εδώ. Η σημαντική διαφορά στο μέγεθος τονίζει την ανάγκη για επιλογή της σωστής εφαρμογής και παραμονή σε αυτήν την εφαρμογή, ώστε να χρησιμοποιούνται τα σωστά όρια εφαρμογής για την κατάλληλη εφαρμογή.

Όρια για μη οφθαλμολογικές εφαρμογές

- I_{spta.3} ≤ 720 mW/cm²
- MI ≤ 1,9
- TI ≤ 6,0

Άμεσα χειριστήρια

Η επιλογή εφαρμογής και το χειριστήριο εξόδου ισχύος επηρεάζουν άμεσα την ακουστική ένταση. Υπάρχουν διάφορες κλίμακες επιτρεπόμενης έντασης ή εξόδου, βάσει της επιλογής σας. Η επιλογή της σωστής κλίμακας ακουστικής έντασης για την αντίστοιχη κλινική εφαρμογή, είναι ένα από τα πρώτα πράγματα που γίνονται σε κάθε εξέταση. Για παράδειγμα, τα επίπεδα περιφερικής αγγειακής έντασης δεν συνιστώνται για εμβρυϊκές εξετάσεις. Μερικά συστήματα επιλέγουν αυτόματα την κατάλληλη κλίμακα για μια συγκεκριμένη εφαρμογή, ενώ άλλα απαιτούν να επιλεγεί από το χρήστη. Τελικά, ο χρήστης είναι εκείνος που φέρει την ευθύνη για την ορθή κλινική χρήση του συστήματος. Το σύστημα υπερήχων παρέχει τη δυνατότητα τόσο για αυτόματες (προεπιλεγμένες) όσο και για μη αυτόματες (επιλέξιμες από το χρήστη) ρυθμίσεις.

Η έξοδος ισχύος επηρεάζει άμεσα την ακουστική ένταση. Μόλις επιλεγεί η εφαρμογή, μπορεί να χρησιμοποιηθεί το χειριστήριο ισχύος για αύξηση ή μείωση της έντασης της εξόδου. Το χειριστήριο ισχύος σας επιτρέπει να επιλέγετε επίπεδα έντασης χαμηλότερα από τα μέγιστα προκαθορισμένα επίπεδα. Η συνετή χρήση του συστήματος υπαγορεύει την επιλογή της χαμηλότερης έντασης εξόδου, η οποία συμβαδίζει με μια καλή ποιότητα εικόνας.

Έμμεσα χειριστήρια

Τα έμμεσα χειριστήρια είναι εκείνα τα οποία επηρεάζουν έμμεσα την ακουστική ένταση. Τα χειριστήρια αυτά επηρεάζουν τη μέθοδο απεικόνισης, τη συχνότητα επανάληψης του παλμού, το εστιακό βάθος, το μήκος παλμού και την επιλογή ηχοβολέα. Η επιλογή της μεθόδου απεικόνισης προσδιορίζει το είδος της δέσμης υπερήχων. Η δισδιάστατη απεικόνιση (2D) είναι μια λειτουργία σάρωσης, ενώ η Doppler είναι μια στατική λειτουργία ή λειτουργία μη σάρωσης. Η στατική δέσμη υπερήχων συγκεντρώνει την ενέργεια σε μία και μόνο θέση. Η κινητή ή σαρωμένη δέσμη υπερήχων διαχέει την ενέργεια σε μια περιοχή και η δέσμη συγκεντρώνεται στην ίδια περιοχή για ένα κλάσμα χρόνου, όπως η δέσμη της λειτουργίας μη σάρωσης.

Το σημείο όπου εστιάζει η δέσμη των υπερήχων επηρεάζει την ανάλυση της εικόνας. Για να διατηρήσετε σταθερή ή να αυξήσετε την ανάλυση της εικόνας σε διαφορετικό σημείο εστίασης δέσμης, απαιτείται αυξομείωση της τιμής εξόδου επάνω από την εστιακή ζώνη. Αυτή η αυξομείωση της τιμής εξόδου αποτελεί κρίσιμο παράγοντα για τη βελτιστοποίηση του συστήματος. Για διαφορετικές εξετάσεις απαιτούνται διαφορετικά εστιακά βάθη. Ο καθορισμός του σημείου εστίασης στο κατάλληλο βάθος βελτιώνει την ανάλυση της δομής που εμπίπτει στην περιοχή ενδιαφέροντος.

Το μήκος παλμού είναι ο χρόνος κατά τον οποίο η ριπή της ενέργειας των υπερήχων είναι ενεργοποιημένη. Όσο μεγαλύτερη είναι η διάρκεια του παλμού, τόσο υψηλότερη είναι η μεσοτιμημένη ως προς το χρόνο ένταση. Όσο υψηλότερη είναι η μεσοτιμημένη ως προς το χρόνο ένταση, τόσο μεγαλύτερη είναι η πιθανότητα αύξησης της θερμοκρασίας και δημιουργίας κοιλοποίησης. Το μήκος παλμού/το μήκος ριπής και η διάρκεια παλμού, αποτελούν εκφράσεις της διάρκειας του παλμού εξόδου σε PW Doppler. Η αύξηση του μεγέθους του όγκου αναφοράς Doppler αυξάνει το μήκος παλμού.

Η επιλογή ηχοβολέα επηρεάζει έμμεσα την ένταση. Η εξασθένηση του ιστού αλλάζει ανάλογα με τη συχνότητα. Όσο υψηλότερη είναι η συχνότητα λειτουργίας του ηχοβολέα, τόσο μεγαλύτερη είναι και η εξασθένηση της ενέργειας υπερήχων. Η υψηλότερη συχνότητα λειτουργίας του ηχοβολέα απαιτεί μεγαλύτερη τιμή έντασης εξόδου για σάρωση σε μεγαλύτερο βάθος. Για σάρωση σε μεγαλύτερο βάθος με την ίδια τιμή έντασης εξόδου, απαιτείται χαμηλότερη συχνότητα ηχοβολέα. Η χρήση περισσότερης ενίσχυσης και μεγαλύτερης τιμής εξόδου πέρα από κάποιο σημείο, χωρίς αντίστοιχη αύξηση της ποιότητας εικόνας, μπορεί να σημαίνει ότι πρέπει να χρησιμοποιηθεί ηχοβολέας χαμηλότερης συχνότητας.

Χειριστήρια δέκτη

Τα χειριστήρια δέκτη χρησιμοποιούνται από το χρήστη για τη βελτίωση της ποιότητας της εικόνας. Τα χειριστήρια αυτά δεν επηρεάζουν την έξοδο. Τα χειριστήρια δέκτη επηρεάζουν μόνο τον τρόπο λήψης της ανακλώμενης ηχούς των υπερήχων. Τα χειριστήρια αυτά περιλαμβάνουν τη ρύθμιση της ενίσχυσης, της αντιστάθμισης ενίσχυσης χρόνου (TGC), του δυναμικού εύρους και την επεξεργασία εικόνας. Το πιο σημαντικό σημείο που αξίζει να θυμάστε σχετικά με την έξοδο, είναι ότι τα χειριστήρια δέκτη πρέπει να βελτιστοποιούνται πριν από την αύξηση της τιμής εξόδου. Για παράδειγμα, πριν από την αύξηση της τιμής εξόδου.

Ένα παράδειγμα εφαρμογής της αρχής ALARA

Η σάρωση με υπερήχους του ήπατος του ασθενούς ξεκινά με την επιλογή της κατάλληλης συχνότητας ηχοβολέα. Αφού επιλέξετε τον ηχοβολέα και την αντίστοιχη εφαρμογή με βάση την ανατομία του ασθενούς, πρέπει να προσαρμόσετε την ισχύ εξόδου, για να διασφαλίσετε ότι χρησιμοποιείται η χαμηλότερη δυνατή ρύθμιση για τη λήψη εικόνας. Μετά τη λήψη της εικόνας, ακολουθεί η ρύθμιση του σημείου εστίασης του ηχοβολέα και έπειτα η αύξηση της ενίσχυσης του δέκτη με στόχο την παραγωγή μιας ομοιόμορφης απεικόνισης του ιστού. Αν μπορεί να ληφθεί εικόνα αποδεκτής ποιότητας με την αύξηση της ενίσχυσης, τότε θα πρέπει να μειωθεί η τιμή εξόδου. Μόνο μετά την εκτέλεση των ρυθμίσεων αυτών, μπορείτε και πρέπει να αυξήσετε την έξοδο στο επόμενο επίπεδο.

Αφού λάβετε τη δισδιάστατη απεικόνιση του ήπατος, χρησιμοποιήστε την απεικόνιση Color για τον εντοπισμό της ροής του αίματος. Όπως και για την εμφάνιση της δισδιάστατης εικόνας, τα χειριστήρια ενίσχυσης και επεξεργασίας εικόνας πρέπει να βελτιστοποιηθούν πριν από την αύξηση της τιμής εξόδου.

Αφού εντοπίσετε τη ροή του αίματος, χρησιμοποιήστε τα χειριστήρια Doppler για να τοποθετήσετε τον όγκο αναφοράς επάνω από το αγγείο. Πριν αυξήσετε την τιμή εξόδου, ρυθμίστε την περιοχή ή την κλίμακα ταχύτητας και την ενίσχυση Doppler για να λάβετε βέλτιστο ίχνος Doppler. Αυξήστε την τιμή εξόδου μόνον εφόσον η μέγιστη τιμή ενίσχυσης Doppler δεν δημιουργεί εικόνα αποδεκτής ποιότητας. Συνοπτικά: Επιλέξτε τη σωστή συχνότητα ηχοβολέα, καθώς και την αντίστοιχη εφαρμογή για την εργασία σας. Αρχίστε με χαμηλά επίπεδα τιμής εξόδου, βελτιστοποιήστε την εικόνα χρησιμοποιώντας το χειριστήριο εστίασης, την ενίσχυση δέκτη και τα υπόλοιπα χειριστήρια απεικόνισης. Αν η εικόνα δεν εξυπηρετεί τους διαγνωστικούς σκοπούς στο σημείο αυτό, αυξήστε την τιμή εξόδου.

Πρόσθετες παρατηρήσεις

Βεβαιωθείτε ότι ο χρόνος σάρωσης περιορίζεται στο ελάχιστο και ότι η διαδικασία της σάρωσης γίνεται μόνο για ιατρικούς σκοπούς. Μη θυσιάζετε την ποιότητα εκτελώντας βεβιασμένα μια εξέταση. Εξετάσεις με ανεπαρκή αποτελέσματα απαιτούν επανάληψη, πράγμα που τελικά αυξάνει το συνολικό χρόνο έκθεσης. Οι διαγνωστικοί υπέρηχοι είναι ένα σημαντικό ιατρικό εργαλείο και όπως κάθε άλλο εργαλείο, έτσι και αυτό θα πρέπει να χρησιμοποιείται αποδοτικά και αποτελεσματικά.

Απεικόνιση εξόδου

Η απεικόνιση εξόδου του συστήματος αποτελείται από δύο βασικούς δείκτες: έναν μηχανικό και έναν θερμικό δείκτη.

Ο μηχανικός δείκτης εμφανίζεται συνεχώς στην κλίμακα από 0,0 έως 1,9, σε προσαυξήσεις του 0,1.

Ο θερμικός δείκτης με τη σειρά του αποτελείται από τους ακόλουθους δείκτες: Θερμικός δείκτης μαλακών ιστών (TIS), θερμικός δείκτης οστού (TIB) και θερμικός δείκτης κρανιακού οστού (TIC). Κάθε φορά εμφανίζεται μόνο ένας από αυτούς τους δείκτες. Κάθε εφαρμογή ηχοβολέα έχει προκαθορισμένη επιλογή, η οποία είναι και η κατάλληλη για το δεδομένο συνδυασμό. Ο δείκτης TIB, TIS ή TIC εμφανίζεται συνεχώς στην κλίμακα από 0,0 έως τη μέγιστη τιμή εξόδου, ανάλογα με τον ηχοβολέα και τη συγκεκριμένη εφαρμογή, σε προσαυξήσεις του 0,1. Για τη θέση της απεικόνισης εξόδου, βλ. «Προβολή απεικόνισης» στη σελίδα 125.

Το είδος της προεπιλεγμένης ρύθμισης για κάθε συγκεκριμένη εφαρμογή αποτελεί επίσης σημαντικό παράγοντα για τη συμπεριφορά του δείκτη. Η προεπιλεγμένη ρύθμιση είναι μια κατάσταση ελέγχου του συστήματος την οποία έχει προεπιλέξει ο κατασκευαστής ή ο χειριστής του μηχανήματος. Το σύστημα διαθέτει προεπιλεγμένες ρυθμίσεις δείκτη για την εφαρμογή του ηχοβολέα. Οι προεπιλεγμένες ρυθμίσεις ενεργοποιούνται αυτόματα από το σύστημα υπερήχων, όταν αυτό τίθεται σε λειτουργία, όταν εισάγονται στοιχεία νέου ασθενούς στη βάση δεδομένων του συστήματος ή όταν γίνεται κάποια αλλαγή της εφαρμογής.

Η απόφαση για το ποιος από τους τρεις θερμικούς δείκτες θα εμφανιστεί στην οθόνη, πρέπει να βασίζεται στα ακόλουθα κριτήρια:

- Κατάλληλος δείκτης για την εφαρμογή: Ο δείκτης TIS χρησιμοποιείται για την απεικόνιση μαλακών ιστών, ο δείκτης TIB για εστίαση σε ή κοντά σε οστό και ο δείκτης TIC για απεικόνιση δια μέσου του οστού κοντά στην επιφάνεια, όπως γίνεται στις κρανιακές εξετάσεις.
- Παράγοντες άμβλυνσης των τιμών, που ενδεχομένως να δημιουργούν τεχνητά υψηλές ή χαμηλές ενδείξεις του θερμικού δείκτη, αποτελούν τα εξής: Η θέση του υγρού ή του οστού ή η ροή του αίματος. Όταν, για παράδειγμα, υπάρχει μια διαδρομή ιστού υψηλής εξασθένησης έτσι ώστε το πραγματικό δυναμικό για την αύξηση της θερμοκρασίας τοπικά, να είναι μικρότερο από την τιμή ένδειξης του θερμικού δείκτη.
- Οι λειτουργίες σάρωσης, σε αντίθεση με τις λειτουργίες μη σάρωσης, επηρεάζουν το θερμικό δείκτη. Στις λειτουργίες σάρωσης, η αύξηση της θερμοκρασίας τείνει να παρατηρείται κοντά στην επιφάνεια, ενώ στις λειτουργίες μη σάρωσης, το δυναμικό αύξησης της θερμοκρασίας/θέρμανσης τείνει να βρίσκεται βαθύτερα μέσα στην εστιακή ζώνη.
- Περιορίζετε πάντοτε το χρόνο έκθεσης στους υπερήχους. Μη διεξάγετε βιαστικά την εξέταση. Βεβαιωθείτε ότι οι δείκτες έχουν την ελάχιστη δυνατή τιμή τους και ότι ο χρόνος έκθεσης είναι περιορισμένος, χωρίς όμως να θυσιάζεται η διαγνωστική ευαισθησία.

Τιμές μηχανικού δείκτη (MI)

Οι μηχανικές βιολογικές επιπτώσεις είναι φαινόμενα κατωφλίου που συμβαίνουν όταν γίνεται υπέρβαση ενός συγκεκριμένου επιπέδου εξόδου. Τα επίπεδα κατωφλίου, ωστόσο, ποικίλλουν, ανάλογα με τον τύπο του ιστού. Το δυναμικό εμφάνισης μηχανικών βιολογικών επιπτώσεων παρουσιάζει διακυμάνσεις ανάλογα με την κορυφαία πίεση αραίωσης και τη συχνότητα των υπερήχων. Ο δείκτης ΜΙ ερμηνεύει τους δύο αυτούς παράγοντες. Όσο υψηλότερη είναι η τιμή του δείκτη ΜΙ, τόσο μεγαλύτερη είναι η πιθανότητα εμφάνισης μηχανικών βιολογικών επιπτώσεων. Δεν υπάρχει συγκεκριμένη τιμή για το συγκεκριμένο δείκτη, πράγμα το οποίο υποδηλώνει ότι όντως εμφανίζεται κάποια μηχανικής φύσης επίπτωση. Ο δείκτης ΜΙ πρέπει να χρησιμοποιείται ως οδηγός για την εφαρμογή της αρχής ALARA.

Τιμές θερμικού δείκτη (TI)

Ο θερμικός δείκτης ΤΙ παρέχει στο χρήστη πληροφορίες για τις υπάρχουσες συνθήκες που θα μπορούσαν ενδεχομένως να οδηγήσουν σε αύξηση της θερμοκρασίας στην επιφάνεια του σώματος, στους ιστούς του σώματος ή στο σημείο εστίασης της δέσμης των υπερήχων επάνω στο οστό. Με άλλα λόγια, ο θερμικός δείκτης ενημερώνει το χρήστη για την πιθανότητα αύξησης της θερμοκρασίας στους ιστούς του σώματος. Πρόκειται για τον υπολογισμό της αύξησης της θερμοκρασίας σε ιστούς του σώματος, οι οποίοι έχουν κάποιες ειδικές ιδιότητες. Το πραγματικό ποσοστό αύξησης της θερμοκρασίας επηρεάζεται από παράγοντες όπως ο τύπος του ιστού, η αγγειοβρίθεια, η εκάστοτε λειτουργία του συστήματος υπερήχων κ.α. Ο θερμικός δείκτης ΤΙ πρέπει να χρησιμοποιείται ως οδηγός για την εφαρμογή της αρχής ALARA.

Ο θερμικός δείκτης οστού (TIB) ειδοποιεί το χρήστη για ενδεχόμενη αύξηση της θερμοκρασίας στο σημείο εστίασης ή κοντά σε αυτό, αφού προηγουμένως η δέσμη των υπερήχων έχει περάσει μέσα από μαλακούς ιστούς ή υγρό, όπως για παράδειγμα στο εμβρυικό οστό δευτέρου ή τρίτου τριμήνου ή κοντά σε αυτό.

Ο θερμικός δείκτης κρανιακού οστού (TIC) ειδοποιεί το χρήστη για ενδεχόμενη αύξηση της θερμοκρασίας κάποιου οστού, όπως για παράδειγμα του κρανιακού οστού, στην επιφάνειά του ή κοντά σε αυτήν.

Ο θερμικός δείκτης μαλακών ιστών (TIS) ειδοποιεί το χρήστη για ενδεχόμενη αύξηση της θερμοκρασίας μέσα σε μαλακό, ομοιογενή ιστό.

Μπορείτε να επιλέξετε να εμφανίσετε τους δείκτες TIS, TIC ή TIB. Για λεπτομέρειες σχετικά με την αλλαγή της ένδειξης TI, ανατρέξτε στην ενότητα «Ρύθμιση της προβολής θερμικών δεικτών» στη σελίδα 125.

Ακρίβεια και ορθότητα ένδειξης τιμών του μηχανικού και του θερμικού δείκτη

Η ακρίβεια του δείκτη ΜΙ και του δείκτη ΤΙ είναι 0,1 της μονάδας στο σύστημα.
Οι υπολογισμοί ακριβείας των ενδείξεων ΜΙ και ΤΙ για το σύστημα δίνονται στους *Πίνακες Ακουστικής Εξόδου*, στα μέσα αποθήκευσης USB με τις *Πληροφορίες για το χρήστη*. Αυτοί οι υπολογισμοί ακριβείας βασίζονται στην κλίμακα διακύμανσης των ηχοβολέων και των συστημάτων, στα εγγενή σφάλματα μοντελοποίησης της ακουστικής εξόδου και στη διακύμανση των μετρήσεων, όπως εξηγείται στην παρούσα ενότητα.

Οι εμφανιζόμενες τιμές θα πρέπει να ερμηνεύονται ως σχετικές πληροφορίες που σκοπό έχουν να βοηθήσουν το χειριστή να εφαρμόζει την αρχή ALARA κάνοντας συνετή χρήση του συστήματος. Οι τιμές δεν πρέπει να ερμηνεύονται ως πραγματικές φυσικές τιμές των υπό εξέταση ιστών και οργάνων. Τα αρχικά δεδομένα τα οποία χρησιμοποιούνται για την υποστήριξη της απεικόνισης εξόδου, προέκυψαν από εργαστηριακές μετρήσεις που έγιναν με βάση τα πρότυπα μέτρησης του IEC 62359: Μέθοδοι δοκιμής για τον προσδιορισμό των θερμικών και μηχανικών δεικτών που σχετίζονται με τα ιατρικά διαγνωστικά πεδία υπερήχων. Στη συνέχεια οι μετρήσεις εισάγονται σε έναν αλγόριθμο για τον υπολογισμό των εμφανιζόμενων τιμών εξόδου.

Πολλές από τις παραδοχές που χρησιμοποιούνται στη διαδικασία μέτρησης και υπολογισμού είναι φύσει συμβατικές. Η υπερεκτίμηση της πραγματικής *in situ* έκθεσης σε κάποια ένταση, για τη μεγαλύτερη πλειοψηφία των διαδρομών ιστού, εμπεριέχεται κατά τη διαδικασία μέτρησης και υπολογισμού. Για παράδειγμα:

- Οι μετρηθείσες τιμές δοχείου νερού μειώνονται με τη χρήση ενός συμβατικού συντελεστή εξασθένησης, βάσει βιομηχανικών προτύπων, που ανέρχεται σε 0,3 dB/cm-MHz.
- Έχουν επιλεχθεί συμβατικές τιμές χαρακτηριστικών ιστού για χρήση στα μοντέλα ΤΙ. Έχουν επιλεχθεί συμβατικές τιμές για τα ποσοστά απορρόφησης ιστού ή οστού, τα ποσοστά αιμάτωσης, την ικανότητα θέρμανσης του αίματος και τη θερμική αγωγιμότητα του ιστού.
- Στα μοντέλα ΤΙ του βιομηχανικού προτύπου, λαμβάνεται ως παραδοχή η αύξηση της θερμοκρασίας Σταθερής Κατάστασης και θεωρείται ότι ο ηχοβολέας υπερήχων διατηρείται σταθερά σε μία θέση για διάστημα αρκετό, ώστε η θερμοκρασία να φτάσει στη σταθερή κατάσταση.

Υπάρχει σημαντικός αριθμός συντελεστών που λαμβάνονται υπόψη κατά τον υπολογισμό της ακριβείας των εμφανιζόμενων τιμών, όπως: οι αποκλίσεις ανάμεσα στα υλικά μέρη ενός Η/Υ, η ακρίβεια του αλγορίθμου υπολογισμού και η διακύμανση των τιμών μέτρησης. Οι αποκλίσεις μεταξύ των ηχοβολέων και των συστημάτων, είναι ένας σημαντικός παράγοντας. Η απόκλιση των ηχοβολέων είναι αποτέλεσμα της απόδοσης των πιεζοηλεκτρικών κρυστάλλων, των διαφορών ανάμεσα στις σύνθετες αντιστάσεις που σχετίζονται με τη διαδικασία και των διακυμάνσεων μεταξύ των παραμέτρων εστίασης του ευαίσθητου φακού. Οι διαφορές ελέγχου και απόδοσης της τάσης της παλμογεννήτριας του συστήματος συνεισφέρουν επίσης στο γεγονός της απόκλισης. Υπάρχουν εγγενείς αβεβαιότητες στους αλγόριθμους που χρησιμοποιούνται για τον υπολογισμό των τιμών ακουστικής εξόδου, που σχετίζονται με το εύρος των πιθανών συνθηκών λειτουργίας του συστήματος και τις τάσεις που αναπτύσσονται μέσα στην παλμογεννήτρια. Οι ανακρίβειες στα αποτελέσματα των εργαστηριακών μετρήσεων σχετίζονται, μεταξύ άλλων, με τις διαφορές στη βαθμονόμηση και απόδοση του υδροφώνου, με τις ανοχές τοποθέτησης, ευθυγραμμίας και ψηφιοποίησης και με τις αποκλίσεις μεταξύ των τελεστών ελέγχου.

Οι συμβατικές παραδοχές των αλγορίθμων υπολογισμού εξόδου της γραμμικής διάδοσης, σε όλα τα βάθη, μέσω ενός μέσου εξασθένησης μεγέθους 0,3 dB/cm-MHz, δεν λαμβάνονται υπόψη στον υπολογισμό ακριβείας για την εμφάνιση. Ούτε η γραμμική διάδοση αλλά ούτε και η ομοιόμορφη εξασθένηση σε ποσοστό 0,3 dB/cm-MHz παρατηρούνται στις μετρήσεις δοχείου νερού ή στις περισσότερες διαδρομές ιστού στο σώμα. Οι διάφοροι ιστοί και τα όργανα που υπάρχουν στο σώμα, έχουν ανόμοια χαρακτηριστικά εξασθένησης. Μέσα στο νερό όμως δεν υπάρχει σχεδόν καθόλου εξασθένηση. Στο σώμα, και ιδιαίτερα στις μετρήσεις δοχείου νερού, οι απώλειες μη γραμμικής διάδοσης και κορεσμού, εκφράζονται με την αύξηση της τάσης της παλμογεννήτριας.

Συνεπώς, οι υπολογισμοί ακριβείας βασίζονται στην κλίμακα απόκλισης των ηχοβολέων και των συστημάτων, στα εγγενή σφάλματα μοντελοποίησης ακουστικής εξόδου και στις αποκλίσεις των τιμών μέτρησης. Οι υπολογισμοί ακριβείας στην εμφάνιση δεν βασίζονται σε σφάλματα που οφείλονται ή προκαλούνται από τη μέτρηση που βασίστηκε στα πρότυπα μέτρησης IEC 62359, αλλά ούτε στις επιδράσεις της μη γραμμικής απώλειας στις μετρούμενες τιμές.

Επιδράσεις των χειριστηρίων

Χειριστήρια που επηρεάζουν τους δείκτες

Κατά τη ρύθμιση των διαφόρων χειριστηρίων του συστήματος, οι τιμές του ΤΙ και του ΜΙ μπορεί να μεταβληθούν. Αυτό θα γίνει περισσότερο εμφανές κατά τη ρύθμιση του χειριστηρίου εξόδου ισχύος. Ωστόσο, και άλλα χειριστήρια του συστήματος θα επηρεάσουν τις τιμές εξόδου που εμφανίζονται στην οθόνη.

Ισχύς

Το χειριστήριο εξόδου ισχύος ελέγχει την ακουστική έξοδο του συστήματος. Στην οθόνη εμφανίζονται δύο τιμές εξόδου σε πραγματικό χρόνο: ένας δείκτης ΤΙ και ένας δείκτης ΜΙ. Οι τιμές των δεικτών αυτών μεταβάλλονται καθώς το σύστημα αποκρίνεται στις ρυθμίσεις του χειριστηρίου ισχύος.

Κατά την εργασία με συνδυασμένες λειτουργίες του συστήματος, όπως η μέθοδος ταυτόχρονης απεικόνισης Color, η απεικόνιση 2D και η PW Doppler, οι επιμέρους λειτουργίες προσθέτουν η καθεμία τιμές για τον υπολογισμό της συνολικής τιμής του θερμικού δείκτη TI. Μία όμως από τις λειτουργίες που χρησιμοποιούνται ταυτόχρονα θα είναι εκείνη που κατά κύριο λόγο συνεισφέρει σε αυτή τη συνολική τιμή. Η εμφανιζόμενη τιμή του δείκτη MI θα προκύψει από τη λειτουργία που παρουσιάζει την υψηλότερη τιμή MI.

Χειριστήρια 2D

- Εστίαση: Τυχόν μεταβολή στο εστιακό βάθος θα επιφέρει αλλαγή στο μηχανικό δείκτη ΜΙ.
 Γενικά, θα παρατηρηθούν υψηλότερες τιμές μηχανικού δείκτη όταν το εστιακό βάθος
 βρίσκεται κοντά στο σημείο φυσικής εστίασης του ηχοβολέα.
- Ζουμ: Η αύξηση της μεγέθυνσης με απομάκρυνση των δαχτύλων στην οθόνη μπορεί να αυξήσει την ταχύτητα καρέ. Η ενέργεια αυτή θα οδηγήσει σε αύξηση της τιμής του δείκτη ΤΙ. Ο αριθμός των εστιακών ζωνών μπορεί επίσης να αυξηθεί αυτόματα για να βελτιώσει την ανάλυση της εικόνας. Η ενέργεια αυτή μπορεί να αλλάξει την τιμή ΜΙ, καθώς η τιμή ΜΙ αιχμής μπορεί να σημειωθεί σε διαφορετικό βάθος.

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023

Χειριστήρια χρώματος

- Πλάτος τομέα χρώματος: Μικρότερο πλάτος τομέα χρώματος θα αυξήσει την ταχύτητα έγχρωμων καρέ και η τιμή του δείκτη ΤΙ θα παρουσιάσει αύξηση. Το σύστημα μπορεί να μειώσει αυτόματα την τάση της παλμογεννήτριας, ώστε να παραμείνει κάτω από τα μέγιστα όρια του συστήματος. Η μείωση της τάσης της παλμογεννήτριας θα οδηγήσει σε μείωση της τιμής του δείκτη ΜΙ. Αν είναι ενεργοποιημένη και η PW Doppler, τότε αυτή θα παραμείνει ως η κυρίαρχη λειτουργία και η μεταβολή της τιμής του δείκτη ΤΙ θα είναι μικρή.
- Βάθος τομέα χρώματος: Μεγαλύτερο βάθος τομέα χρώματος ενδέχεται να μειώσει αυτόματα την ταχύτητα έγχρωμων καρέ ή να επιλέξει μια νέα εστιακή ζώνη χρώματος ή μήκος παλμού χρώματος. Η τιμή του δείκτη ΤΙ θα μεταβληθεί λόγω του συνδυασμού αυτών των επιδράσεων. Γενικά, η τιμή του δείκτη ΤΙ μειώνεται καθώς αυξάνεται το βάθος τομέα χρώματος. Η τιμή του δείκτη ΜΙ θα αντιστοιχεί στην τιμή ΜΙ του κυρίαρχου τύπου παλμού, που είναι ένας παλμός χρώματος. Αν όμως είναι ενεργοποιημένη και η PW Doppler, τότε αυτή θα παραμείνει ως η κυρίαρχη λειτουργία και η μεταβολή της τιμής του δείκτη ΤΙ θα είναι μικρή.
- Πλάτος τομέα: Μικρότερο πλάτος τομέα 2D σε απεικόνιση Color, θα αυξήσει την ταχύτητα έγχρωμων καρέ. Η τιμή του δείκτη TI θα παρουσιάσει αύξηση. Ο δείκτης MI θα παρουσιάσει μικρή μεταβολή, ή και μηδενική. Αν είναι ενεργοποιημένη και η PW Doppler, τότε αυτή θα παραμείνει ως η κυρίαρχη λειτουργία και η μεταβολή της τιμής του δείκτη TI θα είναι μικρή.

Άλλες επιδράσεις των χειριστηρίων

Βάθος 2D: Τυχόν αύξηση του βάθους δισδιάστατης απεικόνισης, θα μειώσει αυτόματα την ταχύτητα καρέ δισδιάστατης απεικόνισης. Αυτό θα οδηγήσει σε μείωση της τιμής του δείκτη ΤΙ. Επιπλέον, το σύστημα μπορεί να επιλέξει αυτόματα μεγαλύτερο εστιακό βάθος δισδιάστατης απεικόνισης. Μια μεταβολή στο εστιακό βάθος ενδέχεται να επιφέρει αλλαγή στο μηχανικό δείκτη ΜΙ. Η τιμή του δείκτη ΜΙ που θα εμφανιστεί είναι της ζώνης με τη μεγαλύτερη τιμή ΜΙ.

- Εφαρμογή: Οι προεπιλεγμένες τιμές ακουστικής εξόδου ενεργοποιούνται όταν επιλέγετε μια εφαρμογή. Οι προεπιλεγμένες εργοστασιακές τιμές ποικίλλουν ανάλογα με τον ηχοβολέα, την εφαρμογή και τη λειτουργία. Οι προεπιλεγμένες τιμές για την προοριζόμενη χρήση έχουν επιλεχθεί σε χαμηλότερα όρια από αυτά που έχει ορίσει η FDA.
- Χειριστήρια για τις μεθόδους απεικόνισης: Κατά την επιλογή μιας νέας μεθόδου απεικόνισης, τόσο ο θερμικός όσο και ο μηχανικός δείκτης μπορούν να επανέλθουν στις προεπιλεγμένες τιμές τους. Κάθε λειτουργία έχει την αντίστοιχη συχνότητα επανάληψης παλμού και ένα σημείο μέγιστης έντασης. Σε συνδυασμένες ή ταυτόχρονες λειτουργίες, ο δείκτης ΤΙ αποτελείται από το άθροισμα της συνεισφοράς των ενεργοποιημένων λειτουργιών και ο εμφανιζόμενος μηχανικός δείκτης ΜΙ είναι η μεγαλύτερη από τις τιμές ΜΙ που συνδέονται με κάθε μέθοδο και ενεργοποιημένη εστιακή ζώνη. Το σύστημα θα επανέλθει στην κατάσταση που είχε επιλεχθεί προηγουμένως, όταν απενεργοποιηθεί μία από τις λειτουργίες και στη συνέχεια επιλεχθεί ξανά.
- Ηχοβολέας: Κάθε τύπος ηχοβολέα έχει μοναδικές προδιαγραφές για την περιοχή επαφής, το σχήμα της δέσμης και την κεντρική συχνότητα. Όταν επιλέγετε έναν ηχοβολέα, οι προεπιλογές αρχικοποιούνται. Οι προεπιλεγμένες εργοστασιακές τιμές ποικίλλουν ανάλογα με τον ηχοβολέα και την επιλεγμένη λειτουργία. Οι προεπιλεγμένες τιμές για την προοριζόμενη χρήση έχουν επιλεχθεί σε χαμηλότερα όρια από αυτά που έχει ορίσει η FDA.

Σχετικά έντυπα καθοδήγησης

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τις βιολογικές επιπτώσεις των υπερήχων και άλλα σχετικά θέματα, διαβάστε τα παρακάτω:

- "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.
- Τρίτη έκδοση του εγγράφου «Medical Ultrasound Safety» του Ινστιτούτου AIUM, 2014. (Αντίτυπο του εγγράφου αυτού συνοδεύει κάθε σύστημα.)
- "Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers" FDA, June 2019.

- ΙΕС 62359: Υπέρηχοι Χαρακτηρισμός πεδίου Μέθοδοι δοκιμής για τον προσδιορισμό των θερμικών και μηχανικών δεικτών που σχετίζονται με τα ιατρικά διαγνωστικά πεδία υπερήχων.
- 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.

Ακουστική έξοδος και μέτρηση

Από τότε που πρωτοχρησιμοποιήθηκαν οι υπέρηχοι για διαγνωστικούς σκοπούς, μελετώνται από διάφορους επιστημονικούς και ιατρικούς οργανισμούς οι πιθανές βιολογικές επιπτώσεις σε ανθρώπους από την έκθεση στους υπερήχους. Τον Οκτώβριο του 1987, το Αμερικανικό Ινστιτούτο Υπερήχων στην Ιατρική (AIUM) επικύρωσε μια έκθεση την οποία συνέταξε η Επιτροπή Βιολογικών Επιπτώσεων ("Bioeffects Considerations for the Safety of Diagnostic Ultrasound." *Journal of Ultrasound in Medicine*, Vol. 7, No. 9 Supplement, September 1988), που αναφέρεται ενίοτε ως Αναφορά Stowe, στην οποία ανασκοπούνται τα διαθέσιμα δεδομένα σχετικά με τις πιθανές επιδράσεις της έκθεσης στους υπέρηχους. Μια άλλη έκθεση, με τίτλο "Bioeffects and Safety of Diagnostic Ultrasound", της 28ης Ιανουαρίου 1993, παρέχει πιο πρόσφατες πληροφορίες.

Η ακουστική έξοδος για αυτό το σύστημα μετρήθηκε και υπολογίστηκε σύμφωνα με το IEC 62359: Υπέρηχοι - Χαρακτηρισμός πεδίου - Μέθοδοι δοκιμής για τον προσδιορισμό των θερμικών και μηχανικών δεικτών που σχετίζονται με τα ιατρικά διαγνωστικά πεδία υπερήχων, καθώς και το έγγραφο του οργανισμού FDA, Ιούνιος 2019 "Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers."

Εντάσεις In Situ, μειωμένες εντάσεις και εντάσεις τιμής ύδατος

Όλες οι παράμετροι έντασης μετρούνται μέσα στο νερό. Καθώς το νερό απορροφά πολύ μικρή ποσότητα ακουστικής ενέργειας, αυτές οι μετρήσεις στο νερό αντιπροσωπεύουν την τιμή της δυσμενέστερης περίπτωσης. Οι βιολογικοί ιστοί όμως απορροφούν ακουστική ενέργεια. Η πραγματική τιμή της έντασης σε οποιοδήποτε σημείο εξαρτάται από την ποσότητα και τον τύπο του ιστού καθώς και από τη συχνότητα του υπερήχου, ο οποίος περνά μέσα από τον ιστό. Η τιμή έντασης στον ιστό, *In Situ*, έχει υπολογιστεί με τον παρακάτω τύπο:

In Situ = Νερό [e^{-0,23alf}]

Όπου:

Μεταβλητή	Τιμή
In Situ	Τιμή έντασης In Situ
Νερό	Ένταση τιμής ύδατος
е	2.7183
a	Συντελεστής εξασθένησης
Ιστός	a(dB/cm-MHz)
Αμνιακό υγρό	0.006
Εγκέφαλος	0.53
Καρδιά	0.66
Νεφρός	0.79
Ήπαρ	0.43
Μυς	0.55
Ι	Γραμμή δέρματος προς βάθος μέτρησης (cm)
f	Κεντρική συχνότητα του συνδυασμού ηχοβολέα/συστήματος/λειτουργίας (MHz)

Καθώς η διαδρομή των υπερήχων κατά τη διάρκεια μιας εξέτασης είναι πιθανό να περνά από διάφορα μήκη και τύπους ιστού, είναι δύσκολο να υπολογιστεί η πραγματική ένταση *in situ*. Ένας συντελεστής εξασθένησης που ισοδυναμεί με 0,3 χρησιμοποιείται γενικά στις εκθέσεις. Κατά συνέπεια, η τιμή *In Situ* η οποία αναφέρεται σε συνήθεις συνθήκες, χρησιμοποιεί τον τύπο:

```
In Situ μειωμένη = Νερό [e<sup>-0,069lf</sup>]
```

Επειδή αυτή η τιμή δεν αντιπροσωπεύει την πραγματική ένταση *in situ*, χρησιμοποιείται ο όρος «μειωμένη».

Η μαθηματική μείωση των μετρήσεων με βάση το νερό με χρήση του συντελεστή 0,3 dB/ cm-MHz, μπορεί να παράγει μικρότερες τιμές ακουστικής έκθεσης, σε σύγκριση με εκείνες που θα μετρούνταν σε έναν ομοιογενή ιστό με συντελεστή 0,3 dB/cm-MHz. Αυτό ισχύει στην πραγματικότητα, γιατί οι κυματομορφές της ακουστικής ενέργειας μη γραμμικής διάδοσης υπόκεινται σε μεγαλύτερη παραμόρφωση, κορεσμό και απορρόφηση στο νερό απ' ό,τι στους ιστούς, όπου η εξασθένηση που παρουσιάζεται σε όλο το μήκος της διαδρομής του ιστού, αμβλύνει τη δημιουργία μη γραμμικών φαινομένων.

Η μέγιστη μειωμένη τιμή και η μέγιστη τιμή ύδατος δεν εμφανίζονται πάντα στις ίδιες συνθήκες λειτουργίας. Κατά συνέπεια, οι μέγιστες αναφερόμενες τιμές ύδατος και οι μειωμένες τιμές, ενδεχομένως να μη συσχετίζονται κατά την εφαρμογή του μαθηματικού τύπου *in situ* που ισχύει για τις μειωμένες τιμές. Για παράδειγμα: ένας πολυζωνικός ηχοβολέας διάταξης με μέγιστες εντάσεις τιμών νερού στη βαθύτερη ζώνη μπορεί να έχει τη μέγιστη μειωμένη ένταση σε μία από τις πιο επιφανειακές εστιακές ζώνες.

Συμπεράσματα για τα μοντέλα ιστού και αξιολόγηση του εξοπλισμού

Τα μοντέλα ιστού είναι απαραίτητα για τον υπολογισμό της εξασθένησης και των επιπέδων ακουστικής έκθεσης *in situ* από μετρήσεις της ακουστικής εξόδου που έγιναν μέσα σε νερό. Σήμερα τα μοντέλα που υπάρχουν ενδεχομένως να έχουν χαμηλό βαθμό ακριβείας, εξαιτίας των διαφορετικών διαδρομών των ιστών κατά τη διάρκεια της έκθεσης σε διαγνωστικούς υπερήχους και της αβεβαιότητας των ακουστικών ιδιοτήτων των μαλακών ιστών. Κανένα μοντέλο ιστού δεν επαρκεί για να προβλεφθεί σε κάθε περίπτωση η έκθεση σε ακτινοβολία βάσει των μετρήσεων που πραγματοποιούνται μέσα στο νερό και η συνεχής βελτίωση και επαλήθευση των μοντέλων αυτών είναι απαραίτητη, για να γίνει αξιολόγηση της έκθεσης σε υπερήχους για ειδικές εφαρμογές.

Ένα ομοιογενές μοντέλο ιστού χρησιμοποιείται συχνά κατά τον υπολογισμό των επιπέδων της έκθεσης σε υπερήχους, με συντελεστή εξασθένησης ίσο με 0,3 dB/cm-MHz καθ' όλη τη διαδρομή της δέσμης των υπερήχων. Το μοντέλο αυτό είναι συμβατικό ως προς το ότι υπερεκτιμά την *in situ* ακουστική έκθεση, όταν η διαδρομή μεταξύ του ηχοβολέα και της περιοχής ενδιαφέροντος αποτελείται εξ ολοκλήρου από μαλακό ιστό, επειδή ο συντελεστής εξασθένησης μαλακών ιστών είναι γενικά μεγαλύτερος από 0,3 dB/cm-MHz. Όταν η διαδρομή περιλαμβάνει σημαντικές ποσότητες υγρού, όπως συμβαίνει σε πολλές κυήσεις πρώτου και δευτέρου τριμήνου οι οποίες σαρώνονται διακοιλιακά, το μοντέλο αυτό ίσως δώσει χαμηλότερες τιμές για την *in situ* ακουστική έκθεση. Το κατά πόσο οι τιμές που θα δοθούν, θα είναι χαμηλότερες από τις κανονικές, αυτό εξαρτάται από τη συγκεκριμένη περίπτωση. Για παράδειγμα, όταν η διαδρομή της δέσμης των υπερήχων είναι μεγαλύτερη από 3 cm και το μέσο διάδοσης είναι κατά κύριο λόγο ένα υγρό (όπως ενδεχομένως συμβαίνει σε περιπτώσεις διακοιλιακής σάρωσης/εφαρμογή Μαιευτικής), τότε η ακριβέστερη τιμή που μπορεί να δοθεί στα πλαίσια των μειωμένων τιμών είναι 0,1 dB/cm-MHz.

Τα μοντέλα ιστού σταθερής διαδρομής, όπου το πάχος του μαλακού ιστού παραμένει σταθερό, χρησιμοποιούνται μερικές φορές για τον υπολογισμό των *in situ* ακουστικών εκθέσεων, όταν η διαδρομή της δέσμης είναι μεγαλύτερη από 3 cm και αποτελείται κατά κύριο λόγο από υγρό. Όταν το μοντέλο αυτό χρησιμοποιείται για τον υπολογισμό της μέγιστης έκθεσης του εμβρύου στην ακτινοβολία των υπερήχων κατά τη διάρκεια των διακοιλιακών σαρώσεων, για όλα τα τρίμηνα μπορεί να χρησιμοποιηθεί τιμή ίση με 1 dB/cm-MHz.

Τα μέγιστα επίπεδα ακουστικής εξόδου για συσκευές διαγνωστικών υπερήχων, κυμαίνονται σε μία ευρεία κλίμακα τιμών:

- Μια μελέτη που έγινε σε μοντέλα πρότυπα του 1990, έδωσε τιμές μηχανικού δείκτη (MI) μεταξύ 0,1 και 1 στην υψηλότερη ρύθμιση εξόδου. Στα συστήματα υπερήχων που κυκλοφορούν σήμερα στην αγορά, οι μέγιστες γνωστές τιμές του δείκτη MI που σημειώνονται, είναι περίπου ίσες με 2. Παρόμοιες είναι οι μέγιστες τιμές του μηχανικού δείκτη (MI) στη δισδιάστατη απεικόνιση πραγματικού χρόνου, στη μέθοδο M, στην παλμική Doppler και στην έγχρωμη απεικόνιση ροής.
- Σε μια μελέτη που έγινε για τον εξοπλισμό παλμικής Doppler των ετών 1988 και 1990, υπολογίστηκαν οι ανώτατες τιμές των ορίων αύξησης της θερμοκρασίας, κατά τη διάρκεια διακοιλιακών σαρώσεων. Η συντριπτική πλειοψηφία των μοντέλων, έδωσε ανώτατα όρια χαμηλότερα του 1 °C και 4 °C για αναφορές του εμβρυϊκού ιστού πρώτου τριμήνου και του εμβρυϊκού οστού δευτέρου τριμήνου, αντίστοιχα. Οι μεγαλύτερες τιμές που σημειώθηκαν ήταν περίπου 1,5 °C για εμβρυϊκό ιστό πρώτου τριμήνου και 7 °C για εμβρυϊκό οστό δευτέρου τριμήνου, αντίστοιχα. Οι μεγαλύτερες τιμές που σημειώθηκαν ήταν περίπου 1,5 °C για εμβρυϊκό ιστό πρώτου τριμήνου και 7 °C για εμβρυϊκό οστό δευτέρου τριμήνου. Οι εκτιμώμενες μέγιστες αυξήσεις της θερμοκρασίας που αναφέρονται εδώ, αφορούν μοντέλο ιστού «σταθερής διαδρομής» και συσκευές με τιμές Ispta (μειωμένες) μεγαλύτερες από 500 mW/cm². Οι αυξήσεις της θερμοκρασίας για εμβρυϊκό οστό και ιστό υπολογίστηκαν με βάση τις διαδικασίες υπολογισμών που παρατίθενται στις Ενότητες 4.3.2.1 έως 4.3.2.6 της Έκθεσης με τίτλο: "Bioeffects and Safety of Diagnostic Ultrasound" (AIUM, 28 Ιανουαρίου 1993).

Πίνακες Ακουστικής Εξόδου

Οι πίνακες ακουστικής εξόδου βρίσκονται στο έγγραφο *Πίνακες Ακουστικής Εξόδου,* στα μέσα αποθήκευσης USB με τις *Πληροφορίες για το Χρήστη*.

Ακρίβεια και αβεβαιότητα ακουστικών μετρήσεων

Όλες οι τιμές του πίνακα έχουν ληφθεί στις ίδιες συνθήκες λειτουργίας που προκαλούν τη μέγιστη τιμή δείκτη στην πρώτη στήλη των πινάκων. Η ακρίβεια και η αβεβαιότητα των μετρήσεων για ισχύ, πίεση, ένταση και κεντρική συχνότητα εμφανίζονται στους παρακάτω πίνακες.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Σύμφωνα με τον Οδηγό ISO/IEC 98-3 (Αβεβαιότητα μέτρησης - Μέρος 3: Οδηγός για την έκφραση της αβεβαιότητας στη μέτρηση), η ακρίβεια των μετρήσεων στα ακόλουθα μεγέθη, καθορίζεται από την επανάληψη των μετρήσεων και τη διατύπωση της τυπικής απόκλισης σε μορφή ποσοστού.

Ακρίβεια ακουστικών μετρήσεων

Ποσότητα	Ακρίβεια (ποσοστό της τυπικής απόκλισης)
Pr είναι η μη μειωμένη πίεση αραίωσης αιχμής, μετρούμενη σε MegaPascal (MPa).	Pr: 5.4%
Ρ είναι η ισχύς υπερήχων σε milliwatt (mW).	6.2%
f_{awf} είναι η κεντρική συχνότητα σε megahertz (MHz).	<1%
PII.3 είναι το ολοκλήρωμα της μειωμένης έντασης παλμού αιχμής στο χώρο, μετρούμενης σε Joule ανά τετραγωνικό εκατοστόμετρο (J/cm²).	PII.3: 3.2%

Αβεβαιότητα ακουστικών μετρήσεων

Ποσότητα	Αβεβαιότητα μετρήσεων (ποσοστό, 95% διάστημα εμπιστοσύνης)
Pr είναι η μη μειωμένη πίεση αραίωσης αιχμής, μετρούμενη σε MegaPascal (MPa).	Pr: ±11.3%
Ρ είναι η ισχύς υπερήχων σε milliwatt (mW).	±10%
f_{awf} είναι η κεντρική συχνότητα σε megahertz (MHz).	±4.7%
PII.3 είναι το ολοκλήρωμα της μειωμένης έντασης παλμού αιχμής στο χώρο, μετρούμενης σε Joule ανά τετραγωνικό εκατοστόμετρο (J/cm²).	ΡΙΙ.3: +18% έως -23%

Ασφάλεια χειριστή

Τα παρακάτω θέματα και καταστάσεις μπορούν να επηρεάσουν την ασφάλεια του χειριστή όταν χρησιμοποιείται ένα σύστημα υπερήχων.

Κακώσεις από επανειλημμένη καταπόνηση

Η επανειλημμένη σάρωση με υπερήχους έχει συσχετιστεί με το σύνδρομο του καρπιαίου σωλήνα (CTS) και με σχετιζόμενα μυοσκελετικά προβλήματα στους υπερηχογραφιστές. Κάποιοι ερευνητές έχουν εξετάσει έναν μεγάλο πληθυσμό υπερηχογραφιστών με διαφορετικούς τύπους εξοπλισμού. Ένα άρθρο που δίδει στοιχεία για μια μικρότερη γεωγραφική περιοχή, συνιστά τα εξής:

- Κρατάτε τις αρθρώσεις σας στην ιδανική θέση, με ισορροπημένη στάση, όση ώρα διενεργείτε την εξέταση.
- Κάνετε συχνά διαλείμματα για να δώσετε στους μαλακούς ιστούς την ευκαιρία να επανέλθουν από τις άβολες θέσεις και τις επαναλαμβανόμενες κινήσεις.
- Αποφεύγετε να κρατάτε τον ηχοβολέα με υπερβολική δύναμη.

Βιβλιογραφικές αναφορές για την επανειλημμένη καταπόνηση

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.

Ηχοβολείς Philips

Με αυτό το σύστημα υπερήχων Philips θα πρέπει να χρησιμοποιούνται μόνο ηχοβολείς που έχουν εγκριθεί από τη Philips. Για τον κατάλογο των ηχοβολέων που είναι συμβατοί με το δικό σας σύστημα υπερήχων, βλ. «Προρρυθμίσεις και ηχοβολείς» στη σελίδα 216.

Έκθεση σε γλουταραλδεΰδη

Ο Οργανισμός για την Ασφάλεια και την Υγεία στην Εργασία (OSHA) των Ηνωμένων Πολιτειών εξέδωσε κανονισμό σχετικά με τα αποδεκτά επίπεδα έκθεσης στη γλουταραλδεΰδη στο εργασιακό περιβάλλον. Η Philips δεν πουλάει απολυμαντικά με βάση τη γλουταραλδεΰδη μαζί με τα προϊόντα της.

Για να ελαττώσετε την παρουσία αναθυμιάσεων γλουταραλδεΰδης στον αέρα, χρησιμοποιήστε καλυμμένη ή αεριζόμενη λεκάνη εμβάπτισης. Τέτοια συστήματα διατίθενται στο εμπόριο.

Έλεγχος λοιμώξεων

Τα θέματα που σχετίζονται με τον έλεγχο των λοιμώξεων αφορούν τόσο το χειριστή όσο και τον ασθενή. Ακολουθείτε τις καθιερωμένες διαδικασίες ελέγχου λοιμώξεων του ιδρύματός σας, για την προστασία τόσο του προσωπικού όσο και του ασθενούς.

Αφαίρεση αίματος και μολυσματικού υλικού από το σύστημα

Είναι σημαντικό να καθαρίζετε και να συντηρείτε το σύστημα υπερήχων και τις περιφερειακές συσκευές. Εάν ο εξοπλισμός έχει έρθει σε επαφή με αίμα ή με μολυσματικό υλικό, καθαρίστε και απολυμάνετε το σύστημα και τις περιφερειακές συσκευές σύμφωνα με τις οδηγίες στην ενότητα «Συντήρηση συστήματος».

Χειρουργικό ύφασμα μίας χρήσης

Αν πιστεύετε ότι κατά τη διάρκεια κάποιας εξέτασης μπορεί να προκληθεί μόλυνση στο σύστημα υπερήχων, λάβετε όλες τις γενικές προφυλάξεις και καλύψτε το σύστημα με χειρουργικό ύφασμα μίας χρήσης. Συμβουλευθείτε τους κανόνες του ιδρύματός σας σχετικά με τη χρήση του εξοπλισμού σε περίπτωση εμφάνισης λοιμωδών νόσων.

Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα

Ως ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα (EMC) ορίζεται η ικανότητα ενός προϊόντος, μιας συσκευής ή ενός συστήματος να λειτουργεί ικανοποιητικά όταν είναι παρόντα ηλεκτρομαγνητικά φαινόμενα στην περιοχή του προϊόντος, της συσκευής ή του συστήματος που είναι σε χρήση. Επιπλέον, δεν πρέπει να προκαλεί έντονες ηλεκτρομαγνητικές διαταραχές σε οτιδήποτε υπάρχει στο συγκεκριμένο περιβάλλον.

Ηλεκτρομαγνητική ατρωσία είναι η ικανότητα ενός προϊόντος, μιας συσκευής ή ενός συστήματος να λειτουργεί ικανοποιητικά όταν υπάρχουν ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές (ΕΜΙ).

Ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές είναι η ικανότητα ενός προϊόντος, μιας συσκευής ή ενός συστήματος να προκαλεί έντονες ηλεκτρομαγνητικές διαταραχές στο περιβάλλον χρήσης.

Το σύστημά σας έχει κατασκευαστεί σύμφωνα με τις υπάρχουσες προδιαγραφές ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας. Η χρήση του συστήματος όταν υπάρχει ηλεκτρομαγνητικό πεδίο ενδέχεται να προκαλέσει στιγμιαία υποβάθμιση της ποιότητας εικόνας. Εάν το φαινόμενο αυτό παρουσιάζεται συχνά, εξετάστε το περιβάλλον όπου χρησιμοποιείται το σύστημα για να εντοπίσετε πιθανές πηγές εκπομπής ακτινοβολίας. Οι εκπομπές αυτές μπορεί να προέρχονται από άλλες ηλεκτρικές συσκευές που χρησιμοποιούνται στην ίδια αίθουσα, σε διπλανή αίθουσα ή από φορητό και κινητό εξοπλισμό επικοινωνίας με ραδιοσυχνότητες, όπως κινητά τηλέφωνα και συσκευές τηλεειδοποίησης (pagers), ή από την ύπαρξη εξοπλισμού μετάδοσης ραδιοφωνικής, τηλεοπτικής ή μικροκυματικής ακτινοβολίας στο εγγύς περιβάλλον. Στις περιπτώσεις που οι ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές (EMI) προκαλούν διαταραχές, ίσως χρειαστεί να αλλάξετε τη θέση του συστήματός σας.

Ο ηχοβολέας, η Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify (εάν παρέχεται) και η αντιπροσωπευτική συσκευή Android ή iOS ταξινομούνται ως εξοπλισμός Ομάδας 1, Κατηγορίας Β σύμφωνα με το διεθνές πρότυπο CISPR 11 για τις ακτινοβολούμενες και τις αγόμενες ηλεκτρομαγνητικές διαταραχές. Η συμμόρφωση με αυτά τα πρότυπα καθιστά το σύστημα κατάλληλο για χρήση σε όλες τις εγκαταστάσεις, ακόμα και σε οικιακούς χώρους, καθώς και σε εγκαταστάσεις που συνδέονται απευθείας με το δημόσιο δίκτυο ηλεκτροδότησης χαμηλής τάσης, το οποίο τροφοδοτεί κτίρια που χρησιμοποιούνται ως κατοικίες.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η χρήση καλωδίων, ηχοβολέων ή παρελκομένων διαφορετικών από αυτά που καθορίζονται για χρήση με το σύστημα, μπορεί να προκαλέσει αυξημένες εκπομπές ή μειωμένη ατρωσία του συστήματος.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Ο ιατρικός εξοπλισμός κάνει χρήση ειδικών προφυλάξεων όσον αφορά την EMC και πρέπει να εγκατασταθεί και να τεθεί σε λειτουργία σύμφωνα με τις πληροφορίες περί EMC που παρέχονται στα συνοδευτικά έγγραφα του συστήματος.

Η παρούσα ενότητα περιλαμβάνει πληροφορίες σχετικά με τις ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές και την ατρωσία όπως εφαρμόζεται στο σύστημα. Βεβαιωθείτε ότι το λειτουργικό περιβάλλον του συστήματός σας ικανοποιεί τις συνθήκες που καθορίζονται στις αντίστοιχες πληροφορίες. Όταν το σύστημα λειτουργεί σε περιβάλλον που δεν ικανοποιεί αυτές τις συνθήκες, η απόδοσή του ενδέχεται να είναι υποβαθμισμένη.

Οι πληροφορίες και οι προειδοποιήσεις που περιέχονται στην παρούσα και σε άλλες ενότητες πρέπει να λαμβάνονται υπόψη κατά την εγκατάσταση και χρήση του συστήματος ώστε να διασφαλίζεται η ΕΜC.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Δείτε τις υπόλοιπες προειδοποιήσεις και προφυλάξεις ασφαλείας έναντι του ηλεκτρικού ρεύματος στην παρούσα ενότητα.

Προφυλάξεις για την ηλεκτροστατική εκφόρτιση

Η ηλεκτροστατική εκφόρτιση (ESD), η οποία συνήθως αναφέρεται ως στατικός ηλεκτρισμός, είναι ένα φυσικό φαινόμενο που προκαλεί τη ροή ηλεκτρικού φορτίου από ένα υψηλότερα φορτισμένο αντικείμενο ή άτομο σε ένα χαμηλότερα φορτισμένο αντικείμενο ή άτομο. Η ESD παρουσιάζεται συχνότερα σε συνθήκες με χαμηλά ποσοστά υγρασίας τα οποία δημιουργούνται από τα συστήματα θέρμανσης ή κλιματισμού. Σε συνθήκες με χαμηλά ποσοστά υγρασίας, αναπτύσσονται στους ανθρώπους και σε αντικείμενα ηλεκτροστατικά φορτία και μπορούν να δημιουργήσουν φαινόμενα στατικής εκφόρτισης.

Οι ακόλουθες προφυλάξεις μπορούν να βοηθήσουν στη μείωση της ηλεκτροστατικής εκφόρτισης:



ΠΡΟΣΟΧΗ

Οι ακόλουθες προφυλάξεις μπορούν να βοηθήσουν στη μείωση της ESD: αντιστατικό σπρέι στους τάπητες, αντιστατικό σπρέι σε λινέλαιο, αντιστατικοί τάπητες ή σύνδεση καλωδίου γείωσης μεταξύ του συστήματος και της τράπεζας ή της κλίνης του ασθενούς.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Στα βύσματα που φέρουν το σύμβολο ευαισθησίας ESD 🛵, μην ακουμπάτε τους πόλους του βύσματος και να εφαρμόζετε πάντοτε τις παραπάνω προφυλάξεις ESD όταν χειρίζεστε ή συνδέετε ηχοβολείς.

Ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές

Το σύστημα προορίζεται για χρήση στο ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον που ορίζεται στον πίνακα. Ο πελάτης ή ο χρήστης του συστήματος θα πρέπει να βεβαιώνεται ότι το σύστημα χρησιμοποιείται σε τέτοιου είδους περιβάλλον.

Ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές: Περιβάλλον - Οδηγίες

Δοκιμή εκπομπών	Συμμόρφωση	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον - Οδηγίες
Εκπομπές ραδιοσυχνοτήτων, CISPR 11	Ομάδα 1	Το σύστημα χρησιμοποιεί ενέργεια ραδιοσυχνοτήτων μόνο για την εσωτερική του λειτουργία. Συνεπώς, οι εκπομπές ραδιοσυχνοτήτων του οργάνου είναι πολύ χαμηλές και οι πιθανότητες δημιουργίας παρεμβολών στον παρακείμενο ηλεκτρονικό εξοπλισμό είναι σχεδόν ανύπαρκτες.

Δοκιμή εκπομπών	Συμμόρφωση	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον - Οδηγίες	
Εκπομπές ραδιοσυχνοτήτων, CISPR 11	Κατηγορία Β	Το σύστημα υπερήχων είναι κατάλληλο για χρήση σε όλες τις	
Εκπομπές αρμονικών, IEC 61000-3-2	Κατηγορία Α	εγκαταστάσεις, ακόμα και σε οικιακούς χώρους, καθώς και σε	
Εκπομπές από διακυμάνσεις τάσης/ τρεμόσβημα, ΙΕC 61000-3-3	Συμμορφώνεται	εγκαταστάσεις που συνδέονται απευθείας με το δημόσιο δίκτυο ηλεκτροδότησης χαμηλής τάσης, το οποίο τροφοδοτεί κτίρια που χρησιμοποιούνται ως κατοικίες.	

Καλώδια εγκεκριμένα βάσει των κανονισμών ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας

Τα καλώδια που συνδέονται στο σύστημα υπερήχων μπορεί να επηρεάσουν τις εκπομπές του. Να χρησιμοποιείτε μόνο τους τύπους και τα μήκη των καλωδίων που αναφέρονται εδώ.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η χρήση καλωδίων, ηχοβολέων ή παρελκομένων διαφορετικών από αυτά που καθορίζονται για χρήση με το σύστημα, μπορεί να προκαλέσει αυξημένες εκπομπές ή μειωμένη ατρωσία του συστήματος.

Εγκεκριμένα καλώδια

Καλώδιο	Μήκος	Κωδικός είδους της Philips
(Μόνο συσκευές Android) Καλώδιο ηχοβολέα, USB	1,75 m (5,7 ft)	453561871782
Micro-Β σε Micro-Β (C5-2, L12-4, S4-1)		

Καλώδιο	Μήκος	Κωδικός είδους της Philips
Καλώδιο ηχοβολέα, USB Τύπου C σε Micro-B (C5-2,	1,75 m (5,7 ft)	453561854693
L12-4, S4-1)		

Ηχοβολείς εγκεκριμένοι βάσει των κανονισμών ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας

Οι ηχοβολείς απεικόνισης που χρησιμοποιούνται με το σύστημα υπερήχων μπορεί να επηρεάσουν τις εκπομπές του. Οι ηχοβολείς που παρατίθενται στην ενότητα «Προρρυθμίσεις και ηχοβολείς» στη σελίδα 216 και χρησιμοποιούνται με το σύστημα υπερήχων, έχουν ελεγχθεί για τη συμμόρφωσή τους ως προς τις εκπομπές της Ομάδας 1, Κατηγορίας Β, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο διεθνές πρότυπο CISPR 11. Χρησιμοποιείτε μόνον αυτό το είδος ηχοβολέων.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η χρήση καλωδίων, ηχοβολέων ή παρελκομένων διαφορετικών από αυτά που καθορίζονται για χρήση με το σύστημα, μπορεί να προκαλέσει αυξημένες εκπομπές ή μειωμένη ατρωσία του συστήματος.

Εγκεκριμένα παρελκόμενα βάσει των κανονισμών ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας

Τα παρελκόμενα που χρησιμοποιούνται με το σύστημα ενδέχεται να επηρεάζουν τις εκπομπές του. Τα παρελκόμενα που αναφέρονται εδώ, όταν χρησιμοποιούνται με το σύστημα, έχουν δοκιμαστεί ως προς τη συμμόρφωση με τις εκπομπές Ομάδας 1, Κατηγορίας Β, όπως απαιτείται από το διεθνές πρότυπο CISPR 11. Χρησιμοποιείτε μόνο τα παρελκόμενα που αναφέρονται εδώ. Κατά τη σύνδεση άλλων παρελκομένων στο σύστημα, π.χ. εκτυπωτή ή υπολογιστή, είναι ευθύνη του χρήστη να διασφαλίσει την ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα του συστήματος. Να χρησιμοποιείτε μόνο συσκευές που συμμορφώνονται με τα πρότυπα CISPR 11 ή CISPR 22, Κλάσης Β, εκτός αν ορίζεται διαφορετικά.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η χρήση καλωδίων, ηχοβολέων ή παρελκομένων διαφορετικών από αυτά που καθορίζονται για χρήση με το σύστημα, μπορεί να προκαλέσει αυξημένες εκπομπές ή μειωμένη ατρωσία του συστήματος.

Εγκεκριμένα παρελκόμενα

Παρελκόμενο	Κατασκευαστής	Αριθμός μοντέλου ή Κωδ. είδους
Ηχοβολέας απεικόνισης υπερήχων	Philips	Χρησιμοποιείτε μόνο τους ηχοβολείς που αναφέρονται στην ενότητα «Προρρυθμίσεις και ηχοβολείς» στη σελίδα 216.
Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify (LPM)	Philips	453561998453
Καλώδιο ηχοβολέα, USB Micro-B σε Micro-B (C5-2, L12-4, S4-1)	Philips	453561871782

Ηλεκτρομαγνητική ατρωσία

Το σύστημα συμμορφώνεται με την προβλεπόμενη χρήση για επαγγελματικά περιβάλλοντα υγειονομικής περίθαλψης και με τα αντίστοιχα επίπεδα δοκιμής ατρωσίας που καθορίζονται από το IEC 60601-1-2 Έκδοση 4, και δεν προορίζεται για πώληση στο ευρύ κοινό.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Τα καλώδια, οι ηχοβολείς και τα παρελκόμενα που συνδέονται με το σύστημα, ενδέχεται να επηρεάζουν την ατρωσία του στα ηλεκτρομαγνητικά φαινόμενα που αναφέρονται εδώ. Να χρησιμοποιείτε μόνον εγκεκριμένα παρελκόμενα, καλώδια και ηχοβολείς ώστε να ελαχιστοποιείται η πιθανότητα υποβάθμισης της απόδοσης του συστήματος υπερήχων, εξαιτίας αυτών των ηλεκτρομαγνητικών φαινομένων.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Οι οδηγίες που ορίζονται εδώ ενδεχομένως να μην ισχύουν για όλες τις καταστάσεις. Η ηλεκτρομαγνητική διάδοση επηρεάζεται από την απορρόφηση και την ανάκλαση που προέρχεται από δομές, αντικείμενα και ανθρώπους.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Στα 80 και στα 800 MHz, ισχύει η απόσταση διαχωρισμού του υψηλότερου εύρους συχνοτήτων.

Ηλεκτρομαγνητική ατρωσία: Περιβάλλον - Οδηγίες

Δοκιμή ατρωσίας	Επίπεδο δοκιμής ΙΕϹ 60601-1-2	Επίπεδο συμβατότητας	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον - Οδηγίες
Ηλεκτροστατική εκφόρτιση (ESD), IEC 61000-4-2	Επαφή ± 8 kV, αέρας ± 2, 4, 8, 15 kV	Το ίδιο με το επίπεδο δοκιμής IEC 60601-1-2	Τα δάπεδα θα πρέπει να είναι κατασκευασμένα από ξύλο, σκυρόδεμα ή κεραμικά πλακίδια. Εάν τα δάπεδα έχουν επιστρωθεί με συνθετικά υλικά, τότε η σχετική υγρασία θα πρέπει να είναι τουλάχιστον 30%.

Δοκιμή ατρωσίας	Επίπεδο δοκιμής ΙΕϹ 60601-1-2	Επίπεδο συμβατότητας	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον - Οδηγίες
Δοκιμή υψηλόσυχνης μεταβατικής ριπής, IEC 61000-4-4	± 2 kV για γραμμές ηλεκτροδότησης, ± 1 kV για γραμμές εισόδου/ εξόδου > 3 m	Το ίδιο με το επίπεδο δοκιμής IEC 60601-1-2	Η ποιότητα του ρεύματος του κεντρικού δικτύου θα πρέπει να είναι ίδια με εκείνην του ρεύματος που παρέχεται σε ένα τυπικό εμπορικό ή νοσοκομειακό περιβάλλον.
Υπέρταση, IEC 61000-4-5	± 0,5, ± 1, ± 2 kV κοινός τρόπος λειτουργίας	Το ίδιο με το επίπεδο δοκιμής IEC 60601-1-2	Η ποιότητα του ρεύματος του κεντρικού δικτύου θα
	± 0,5, ± 1 kV διαφορικός τρόπος λειτουργίας στη γραμμή AC		πρέπει να είναι ίδια με εκείνην του ρεύματος που παρέχεται σε ένα τυπικό εμπορικό ή νοσοκομειακό περιβάλλον.
Πτώσεις, σύντομες διακοπές και μεταβολές τάσης στις γραμμές AC, IEC 61000-4-11	Πτώσεις: 100% για 0,5 κύκλο στις 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°, 315°	Το ίδιο με το επίπεδο δοκιμής IEC 60601-1-2	Η ποιότητα του ρεύματος του κεντρικού δικτύου θα πρέπει να είναι ίδια με
	Πτώσεις: 100% για 1,0 κύκλο στις 0°		εκείνην του ρεύματος που παρέχεται σε ένα τυπικό
	Πτώσεις: 30% για 30 κύκλους στις 0°		εμπορικό ή νοσοκομειακό περιβάλλον. Αν χρειάζεστε συνεγή λειτουογία κατά τη
	Διακοπή: 100% για 5 δευτερόλεπτα		διάρκεια των διακοπών ηλεκτροδότησης, η Philips συνιστά να τροφοδοτείτε το σύστημα με ρεύμα από
			παροχής (UPS) ή από

Δοκιμή ατρωσίας	Επίπεδο δοκιμής ΙΕϹ 60601-1-2	Επίπεδο συμβατότητας	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον - Οδηγίες
Μαγνητικά πεδία συχνότητας ρεύματος, IEC 61000-4-8	30 A/m	Το ίδιο με το επίπεδο δοκιμής ΙΕC 60601-1-2	Τα μαγνητικά πεδία συχνότητας ρεύματος θα πρέπει να φτάνουν στα χαρακτηριστικά επίπεδα μιας τυπικής θέσης σε ένα τυπικό εμπορικό ή νοσοκομειακό περιβάλλον.
Αγόμενες ραδιοσυχνότητες, ΙΕC 61000-4-6	3 VRMS (0,15–80 MHz) 6 VRMS (ζώνες ISM) Τόνος 1 kHz βάθους AM 80% στη γραμμή AC και στα καλώδια I/O	Το ίδιο με το επίπεδο δοκιμής ΙΕC 60601-1-2	Βλ. «Ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές» στη σελίδα 96.
Ακτινοβολούμενες ραδιοσυχνότητες, IEC 61000-4-3	3 V/m (80–2.700 MHz) Τόνος 1 kHz βάθους AM 80%	Το ίδιο με το επίπεδο δοκιμής IEC 60601-1-2	Βλ. «Ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές» στη σελίδα 96.

Δοκιμή ατρωσίας	Επίπεδο δοκιμής ΙΕϹ 60601-1-2	Επίπεδο συμβατότητας	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον - Οδηγίες
Πεδία εγγύτητας από	385 MHz 27 V/m,	Το ίδιο με το επίπεδο δοκιμής IEC 60601-1-2	Βλ. «Ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές» στη σελίδα 96.
ασύρματες επικοινωνίες με	450 MHz 28 V/m,		
ραοιοσυχνοτητες, IEC 61000-4-3	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,		
	1.720 MHz 28 V/m,		
	1.845 MHz 28 V/m,		
	1.970 MHz 28 V/m,		
	2.450 MHz 28 V/m,		
	5.240 MHz 9 V/m,		
	5.500 MHz 9 V/m,		
	5.785 MHz 9 V/m		

Παρόλο που οι περισσότερες απομακρυσμένες συσκευές συμμορφώνονται με τις αντίστοιχες προδιαγραφές ατρωσίας, οι απαιτήσεις για τις συγκεκριμένες συσκευές ενδέχεται να μην είναι τόσο αυστηρές όσο αυτές που εφαρμόζονται στον ιατρικό εξοπλισμό. Είναι ευθύνη του εγκαταστάτη και του χρήστη του συγκεκριμένου απομακρυσμένου εξοπλισμού που παρέχεται από τον πελάτη να διασφαλίσει ότι θα λειτουργεί σωστά στο ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον στο οποίο πραγματοποιείται η εγκατάσταση του συστήματος. Ο εγκαταστάτης ή ο χρήστης ενός συστήματος αυτού του τύπου πρέπει να συμβουλευθεί ειδικούς στον τομέα της ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας και ασφάλειας για να πάρει οδηγίες που θα διασφαλίσουν την ασφαλή και αποτελεσματική χρήση του συστήματος που δημιουργήθηκε.

Ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές

Οι ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές μπορεί να εμφανιστούν με διάφορους τρόπους στο σύστημα υπερήχων και εξαρτώνται από την κατάσταση λειτουργίας του εξοπλισμού, τις ρυθμίσεις των χειριστηρίων απεικόνισης, τον τύπο του χρησιμοποιούμενου ηχοβολέα, τον τύπο των ηλεκτρομαγνητικών φαινομένων και την ένταση των φαινομένων.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Εάν εμφανίζονται συνεχείς ή διαλείπουσες ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές, να είστε προσεκτικοί όταν εξακολουθείτε να χρησιμοποιείτε το σύστημα.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Τα ηλεκτρομαγνητικά φαινόμενα δεν είναι πάντοτε παρόντα και μπορεί να είναι παροδικής φύσης. Ο εντοπισμός της πηγής των παρεμβολών μπορεί να είναι εξαιρετικά δύσκολη διαδικασία.

Στον παρακάτω πίνακα θα βρείτε την περιγραφή ορισμένων τυπικών παρεμβολών που εμφανίζονται στα συστήματα απεικόνισης. Δεν είναι δυνατόν να περιγραφούν όλες οι εκδηλώσεις παρεμβολών, δεδομένου ότι εξαρτώνται από πολλές παραμέτρους της εκπέμπουσας συσκευής, όπως ο τύπος διαμόρφωσης που χρησιμοποιείται από τη φέρουσα σήματος, ο τύπος της πηγής και το επίπεδο εκπομπής. Ενδέχεται επίσης οι παρεμβολές να υποβαθμίσουν την απόδοση του συστήματος απεικόνισης και να μην είναι ορατές στην απεικόνιση. Αν το διαγνωστικό αποτέλεσμα εγείρει αμφιβολίες, θα πρέπει να χρησιμοποιηθούν άλλα μέσα για να επιβεβαιωθεί η διάγνωση.

Μέθοδος απεικόνισης	ESD ¹	RF ²	Γραμμή ηλεκτροδότησης³
2D	Αλλαγή της κατάστασης λειτουργίας, των ρυθμίσεων του συστήματος ή επαναφορά του συστήματος στην αρχική κατάσταση. Σύντομες λάμψεις στην προβαλλόμενη ή καταγραφόμενη εικόνα.	Στους απεικονιστικούς ηχοβολείς τομέα, λευκές ακτινικές ζώνες ή λάμψεις στις κεντρικές γραμμές της εικόνας. Στους απεικονιστικούς γραμμικούς ηχοβολείς, λευκές κάθετες ζώνες, μερικές φορές πιο έντονες στα πλάγια της εικόνας.	Λευκές κουκκίδες, παύλες ή διαγώνιες γραμμές κοντά στο κέντρο της εικόνας.
Color	Αλλαγή της κατάστασης λειτουργίας, των ρυθμίσεων του συστήματος ή επαναφορά του συστήματος στην αρχική κατάσταση. Σύντομες λάμψεις στην προβαλλόμενη ή καταγραφόμενη εικόνα.	Έγχρωμες λάμψεις, ακτινικές ή κάθετες ζώνες, αύξηση στο θόρυβο ή αλλαγές στο χρώμα της εικόνας.	Έγχρωμες λάμψεις, κουκκίδες, παύλες ή αλλαγές στο επίπεδο θορύβου του χρώματος.
Doppler	Αλλαγή της κατάστασης λειτουργίας, των ρυθμίσεων του συστήματος ή επαναφορά του συστήματος στην αρχική κατάσταση. Σύντομες λάμψεις στην προβαλλόμενη ή καταγραφόμενη εικόνα.	Οριζόντιες γραμμές στη φασματική προβολή ή στους τόνους, ανώμαλος θόρυβος στον ήχο ή και τα δύο.	Κάθετες γραμμές στη φασματική προβολή, δυνατός κρότος στον ήχο ή και τα δύο.

Τυπικές παρεμβολές σε συστήματα απεικόνισης υπερήχων

Μέθοδος απεικόνισης	ESD ¹	RF ²	Γραμμή ηλεκτροδότησης³
Μέθοδος Μ	Αλλαγή της κατάστασης λειτουργίας, των ρυθμίσεων του συστήματος ή επαναφορά του συστήματος στην αρχική κατάσταση. Σύντομες λάμψεις στην προβαλλόμενη ή καταγραφόμενη εικόνα.	Αύξηση στο θόρυβο της εικόνας ή λευκές γραμμές στη μέθοδο Μ.	Λευκές κουκκίδες, παύλες, διαγώνιες γραμμές ή αύξηση στο θόρυβο της εικόνας.

- 1. Ηλεκτροστατική εκφόρτιση (ESD) που προκαλείται από την εκκένωση ηλεκτρικού φορτίου το οποίο έχει συσσωρευθεί σε μονωμένες επιφάνειες ή άτομα.
- Ενέργεια ραδιοσυχνοτήτων (RF) από εξοπλισμό που εκπέμπει ραδιοσυχνότητες όπως φορητά τηλέφωνα, φορητά ραδιόφωνα, ασύρματες συσκευές, εμπορικούς ραδιοφωνικούς και τηλεοπτικούς σταθμούς, κ.λπ.
- Αγόμενες παρεμβολές σε γραμμές ηλεκτροδότησης ή συνδεδεμένα καλώδια οι οποίες προκαλούνται από άλλον εξοπλισμό, όπως τροφοδοτικά, ηλεκτρικά χειριστήρια και φυσικά φαινόμενα όπως οι αστραπές.

Συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού

Στον παρακάτω πίνακα δίνονται οι συνιστώμενες αποστάσεις διαχωρισμού, οι οποίες είναι οδηγίες σχετικά με τις αποστάσεις στις οποίες θα πρέπει να βρίσκονται, από το σύστημα υπερήχων, οι συσκευές που εκπέμπουν ραδιοσυχνότητες (RF), ώστε να μειώνεται ο κίνδυνος παρεμβολών στο σύστημα. Ο φορητός και κινητός εξοπλισμός επικοινωνιών με ραδιοσυχνότητες δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε απόσταση μικρότερη από τη συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού, από οποιοδήποτε τμήμα του συστήματος, συμπεριλαμβανομένων των καλωδίων του. Η συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού υπολογίζεται βάσει της εξίσωσης που αφορά τη συχνότητα του πομπού. Οι τιμές ισχύος πεδίου από σταθερούς πομπούς RF, όπως καθορίζεται από μια ηλεκτρομαγνητική μελέτη του χώρου, θα πρέπει να είναι μικρότερες από το επίπεδο συμμόρφωσης σε κάθε κλίμακα συχνοτήτων όπως αναφέρεται στον πίνακα. Ενδέχεται να δημιουργηθούν παρεμβολές κοντά στον εξοπλισμό, ο οποίος φέρει το εξής σύμβολο:

Οι εντάσεις πεδίου που δημιουργούνται από σταθερούς πομπούς, όπως είναι οι σταθμοί βάσης ραδιοτηλεφωνίας (κυψελοειδούς και ασύρματης) και επίγειων κινητών ασυρμάτων, οι πομποί ερασιτεχνικού ραδιοφώνου, οι πομποί ραδιοφωνικών εκπομπών στα AM και στα FM και οι πομποί τηλεοπτικών εκπομπών, δεν μπορούν θεωρητικά να προβλεφθούν με ακρίβεια. Για να αξιολογηθεί το ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον, λόγω της ύπαρξης σταθερών πομπών ραδιοσυχνοτήτων, θα πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο έρευνας μιας ηλεκτρομαγνητικής θέσης. Αν η μετρούμενη ένταση πεδίου στην τοποθεσία όπου χρησιμοποιείται το σύστημα υπερβαίνει το ισχύον επίπεδο συμμόρφωσης RF, όπως αναφέρει ο πίνακας, τότε θα πρέπει να γίνει εξέταση του συστήματος, για να εξακριβωθεί η κανονική του λειτουργία. Αν διαπιστωθεί μη ομαλή λειτουργία, ίσως χρειαστεί να ληφθούν επιπρόσθετα μέτρα, όπως η αλλαγή του προσανατολισμού ή της θέσης του συστήματος.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Για να μην υποβαθμιστεί η απόδοση του συστήματος, διατηρείτε τον φορητό εξοπλισμό επικοινωνίας RF (συμπεριλαμβανομένων των περιφερειακών διατάξεων όπως καλώδια κεραίας και εξωτερικές κεραίες) σε απόσταση τουλάχιστον 30 cm (12 ίντσες) από οποιοδήποτε τμήμα του συστήματος υπερήχων, συμπεριλαμβανομένων των καλωδίων.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Η υψηλότερη συχνότητα χρησιμοποιείται στα 80 MHz και στα 800 MHz.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Οι οδηγίες για τη συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού που αναφέρει ο παρακάτω πίνακας ενδέχεται να μην ισχύουν σε όλες τις περιπτώσεις. Η ηλεκτρομαγνητική διάδοση επηρεάζεται από την απορρόφηση και την ανάκλαση που προέρχεται από δομές, αντικείμενα και ανθρώπους.

Οι πληροφορίες που παρέχονται εδώ, σε συνδυασμό με την ενότητα «Ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές» στη σελίδα 96, παρέχουν οδηγίες σχετικά με τις αγώγιμες και ακτινοβολούμενες παρεμβολές από φορητό και σταθερό εξοπλισμό εκπομπής ραδιοσυχνοτήτων.

- /	,	c /	,	,	,
Συνιστωμενες	αποστασεις	διαγωρισμου	κατα	συγνοτητα	πουπου
Lottotometer		o tay a b to b o o			no price e

Διαβαθμισμένη μέγιστη ισχύς εξόδου πομπού (σε Watt)	150 kHz έως 80 MHz	80 έως 800 MHz	800 MHz έως 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)

Τα συστήματα υπερήχων είναι εξαιρετικά ευαίσθητα στις παρεμβολές ραδιοσυχνοτήτων στη ζώνη διέλευσης του ηχοβολέα. Για παράδειγμα, σε έναν ηχοβολέα απεικόνισης των 5 MHz, το εύρος συχνοτήτων των παρεμβολών από ένα πεδίο 3 V/m μπορεί να είναι από 2 έως 10 MHz και να εκδηλώνεται όπως περιγράφεται στην ενότητα «Ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές» στη σελίδα 96.

Για παράδειγμα, αν ένας φορητός πομπός έχει μέγιστη ακτινοβολούμενη ισχύ 1 W και συχνότητα λειτουργίας 156 MHz, θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο σε αποστάσεις μεγαλύτερες από 1,2 m (3,9 ft) από το σύστημα. Ομοίως, μια συσκευή Bluetooth ασύρματου δικτύου LAN με ισχύ 0,01 W που λειτουργεί στα 2,4 GHz δεν πρέπει να τοποθετείται σε απόσταση μικρότερη από 0,24 m (9,5 in) από οποιοδήποτε τμήμα του συστήματος.

Αποφυγή ηλεκτρομαγνητικών παρεμβολών

Μία ιατρική συσκευή μπορεί είτε να παράγει είτε να δέχεται ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές. Τα πρότυπα ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας περιγράφουν δοκιμές τόσο για εκπεμπόμενες όσο και για λαμβανόμενες παρεμβολές. Οι δοκιμές εκπομπής σχετίζονται με τις παρεμβολές που δημιουργούνται από την υπό έλεγχο συσκευή. Το σύστημα υπερήχων δεν παράγει παρεμβολές ραδιοσυχνοτήτων, σύμφωνα με τις δοκιμές που περιγράφονται στα αναφερθέντα πρότυπα.

Ένα σύστημα υπερήχων σχεδιάζεται ώστε να λαμβάνει σήματα στις ραδιοσυχνότητες και, για το λόγο αυτόν, υπόκειται σε παρεμβολές που δημιουργούνται από πηγές ενέργειας ραδιοσυχνοτήτων. Παραδείγματα άλλων πηγών παρεμβολών είναι οι ιατρικές συσκευές, τα προϊόντα της τεχνολογίας πληροφορικής και οι πύργοι ραδιοφωνικών και τηλεοπτικών μεταδόσεων. Ο εντοπισμός της πηγής της εκπεμπόμενης ακτινοβολίας μπορεί να είναι δύσκολος. Προκειμένου να εντοπίσουν την πηγή, οι πελάτες θα πρέπει να λάβουν υπόψη τους τα ακόλουθα:

- Οι παρεμβολές είναι διαλείπουσες ή συνεχείς;
- Οι παρεμβολές εμφανίζονται μόνο με έναν ηχοβολέα ή με πολλούς;
- Δύο ηχοβολείς που λειτουργούν στην ίδια συχνότητα εμφανίζουν το ίδιο πρόβλημα;
- Οι παρεμβολές παρατηρούνται ακόμη και όταν το σύστημα μεταφερθεί σε άλλο μέρος του κτηρίου;
- Μπορεί να εξασθενήσει η οδός σύζευξης της ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητας; Για παράδειγμα, η τοποθέτηση ενός ηχοβολέα ή ενός εκτυπωτή κοντά σε ένα καλώδιο ηλεκτροκαρδιογράφου, μπορεί να αυξήσει τις ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές. Η μετακίνηση του καλωδίου ή άλλου ιατρικού εξοπλισμού μακριά από τη θέση του ηχοβολέα ή του εκτυπωτή, μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα την ελάττωση των ηλεκτρομαγνητικών παρεμβολών.

Αν δώσουμε απαντήσεις σε αυτά τα ερωτήματα τότε θα κατανοήσουμε αν το πρόβλημα εντοπίζεται στο σύστημα ή στο περιβάλλον σάρωσης. Αφού απαντήσετε στις ερωτήσεις, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips.

Περιορισμοί στη χρήση λόγω παρεμβολών

Ο ιατρός πρέπει να ορίσει αν κάποια ψευδής πληροφορία που προκλήθηκε από ακτινοβολούμενες παρεμβολές θα έχει αρνητικό αντίκτυπο στην ποιότητα της εικόνας και στη μετέπειτα διάγνωση.

3 Γενική παρουσίαση του συστήματος

Διαβάστε αυτήν την ενότητα για να εξοικειωθείτε με το σύστημα υπερήχων και τα μέρη από τα οποία αποτελείται.

Απαιτήσεις συσκευής



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η χρήση της εφαρμογής Lumify σε συσκευή που δεν πληροί τις ελάχιστες προδιαγραφές μπορεί να οδηγήσει σε κακή ποιότητα εικόνας, μη αναμενόμενα αποτελέσματα και πιθανή εσφαλμένη διάγνωση.

Για τον κατάλογο των συσκευών που η Philips έχει ελέγξει και διαπιστώσει ότι είναι συμβατές με την εφαρμογή Lumify, επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify:

www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices

Η Philips παρέχει έναν κατάλογο με τις ελάχιστες προδιαγραφές για συμβατές συσκευές, αλλά δεν μπορεί να εγγυηθεί ότι η εφαρμογή λογισμικού Lumify θα έχει ισοδύναμες επιδόσεις σε όλες τις πλατφόρμες που πληρούν τις ελάχιστες απαιτήσεις. Η συσκευή σας πρέπει να πληροί όλες τις ακόλουθες προδιαγραφές:

- Ελάχιστος, συνολικός χώρος αποθήκευσης 8 GB. Το λογισμικό απαιτεί διαθέσιμο χώρο τουλάχιστον 200 MB, συν πρόσθετο χώρο για την αποθήκευση των δεδομένων των ασθενών.
- Έγχρωμη οθόνη, τουλάχιστον 12 cm (4,7")
- Διεπαφή αφής
- Εσωτερικά εγκατεστημένα ηχεία
- Συμβατότητα με IEC 60950-1 ή IEC 60601-1

- Διαμόρφωση ημερομηνίας/ώρας
- Πλήρης συμμόρφωση με το πρότυπο USB On-The-Go¹
- Ανάλυση 1280 x 800 (τουλάχιστον)
- Λειτουργικό σύστημα της κινητής συσκευής αν δεν χρησιμοποιείται το εργαλείο συνεργασίας Reacts:
 - Συσκευές Android: Λειτουργικό σύστημα Android 5.0 ή νεότερο
 - Συσκευές iOS: Λειτουργικό σύστημα iOS 11 ή νεότερο
- (Μόνο συσκευές Android) Λειτουργικό σύστημα της κινητής συσκευής αν χρησιμοποιείται το εργαλείο συνεργασίας Reacts: Λειτουργικό σύστημα Android 6.0 ή νεότερο
- Δυνατότητα ασύρματης δικτύωσης ή μέσω υπηρεσίας κινητής τηλεφωνίας
- Πρόσβαση στις θύρες 80 και 443
- (Μόνο συσκευές Android) Δυνατότητα ήχου²
- Μπροστινή και πίσω κάμερα²

¹Η Philips επιβεβαιώνει ότι οι συσκευές που αναφέρονται στον πίνακα υποστηριζόμενων συσκευών Lumify στην τοποθεσία web Lumify (www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices) συμμορφώνονται με το πρότυπο USB On-The-Go.

²Απαιτείται για τη χρήση ορισμένων δυνατοτήτων του συστήματος, όπως ο σαρωτής γραμμοκώδικα και η συνεργατική πλατφόρμα ζωντανού βίντεο Reacts και κάμερας.

Δυνατότητες του συστήματος

Το Διαγνωστικό Σύστημα Υπερήχων Lumify προορίζεται για διαγνωστική απεικόνιση με υπερήχους σε απεικόνιση B (2D), Color Doppler, Συνδυαστική (B+Color), Doppler παλμικού κύματος και μέθοδο Μ. Ενδείκνυται για διαγνωστική απεικόνιση με υπερήχους και ανάλυση της ροής υγρών στις ακόλουθες εφαρμογές: Έμβρυα/Μαιευτική, Κοιλία (συμπεριλαμβανομένης της χοληδόχου κύστης), Παιδιατρική, Κεφαλή, Ουρολογία, Γυναικολογία, Υπερηχοκαρδιογραφία εμβρύου, Όργανα μικρού μεγέθους, Μυοσκελετικό

σύστημα, Περιφερειακά αγγεία, Καρωτίδα, Καρδιολογία και Πνεύμονας. Το σύστημα παρέχει εργαλεία για τη μέτρηση της απόστασης 2D και του εμβαδού έλλειψης. Οι μετρήσεις είναι δυνατές κατά τη χρήση της απεικόνισης 2D και της μεθόδου Μ.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Η δυνατότητα μετατροπής φωνής-σε-κείμενο εξαρτάται από το εάν η συσκευή σας υποστηρίζει αυτή τη δυνατότητα και από την ασύρματη σύνδεση ή τη σύνδεση μέσω κινητής τηλεφωνίας.

Μετρήσεις

Το σύστημα παρέχει εργαλεία για τη μέτρηση της απόστασης και για τη μέτρηση του εμβαδού και της περιμέτρου μιας έλλειψης.

Αφού πραγματοποιήσετε μετρήσεις, μπορείτε να αποθηκεύσετε τις μετρήσεις κάνοντας λήψη μιας εικόνας που περιέχει τις μετρήσεις. Το σύστημα εμφανίζει κατά μέγιστο τέσσερις μετρήσεις απόστασης ή μία μέτρηση έλλειψης τη φορά.

Τύποι ηχοβολέων

Οι διαθέσιμοι τύποι ηχοβολέα είναι οι ηχοβολείς καμπύλης διάταξης, γραμμικής διάταξης και οι ηχοβολείς διάταξης τομέα. Για τον κατάλογο των υποστηριζόμενων προρρυθμίσεων για συγκεκριμένους ηχοβολείς, βλ. «Προρρυθμίσεις και ηχοβολείς» στη σελίδα 216.

Ενδείξεις χρήσης και κατάλληλοι ηχοβολείς



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Εκτός των περιπτώσεων που ο χρησιμοποιούμενος ηχοβολέας ενδείκνυται για οφθαλμολογική χρήση, αυτή η συσκευή δεν προορίζεται για οφθαλμολογική χρήση και για οποιαδήποτε εφαρμογή που προκαλεί τη διέλευση της ακουστικής δέσμης μέσω των ματιών.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Για την αποφυγή του κινδύνου ηλεκτροπληξίας, μη φορτίζετε το σύστημα Lumify σας κατά τη διάρκεια της σάρωσης ασθενούς.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Για την αποφυγή επαφής του ασθενούς με τη συσκευή ενώ φορτίζεται, μη φορτίζετε το σύστημα ενώ βρίσκεται στο περιβάλλον του ασθενούς.

Οι εξετάσεις υπερήχων πρέπει να πραγματοποιούνται μόνο για ιατρικούς σκοπούς, με συνταγή από ιατρό με επαρκή εξειδίκευση.

To Lumify είναι ένα φορητό σύστημα υπερήχων που προορίζεται για χρήση σε περιβάλλοντα όπου παρέχεται υγειονομική φροντίδα από επαγγελματίες του τομέα της υγείας.

Με αυτό το σύστημα υπερήχων Philips θα πρέπει να χρησιμοποιούνται μόνο ηχοβολείς που έχουν εγκριθεί από τη Philips.

Παρακάτω αναφέρονται οι ενδείξεις χρήσης για αυτό το σύστημα και οι ηχοβολείς που είναι κατάλληλοι για κάθε ένδειξη.

Ένδειξη χρήσης	Ηχοβολείς κατάλληλοι για
Κοιλία	C5-2, L12-4, S4-1
Καρδιολογία Ενηλίκων	S4-1
Παιδιατρική Καρδιολογία	S4-1
Καρωτίδα	L12-4
Κεφαλή (Ενήλικες)	S4-1
Κεφαλή (Νεογνά)	S4-1
Υπερηχογραφία εμβρύου	C5-2
Έμβρυα/Μαιευτική	C5-2, S4-1
Γυναικολογία	C5-2, S4-1
Πνεύμονας	L12-4, S4-1
Μυοσκελετικό σύστημα (Συμβατικό)	L12-4
Μυοσκελετικό σύστημα (Επιφανειακό)	L12-4
Παιδιατρική	C5-2, L12-4, S4-1
Περιφερειακά Αγγεία	L12-4
Όργανα μικρού μεγέθους	L12-4
Ουρολογία	C5-2

Ενδείξεις χρήσης συστήματος και κατάλληλοι ηχοβολείς

Αντενδείξεις

Δεν υπάρχουν γνωστές.

Προστασία δεδομένων ασθενούς

ΠΡΟΣΟΧΗ

Αν διαγράψετε την εφαρμογή Lumify, τα δεδομένα ασθενών που είναι αποθηκευμένα στην κινητή συσκευή θα χαθούν.

Η εφαρμογή Lumify δεν κρυπτογραφεί τα δεδομένα ασθενούς. Αποτελεί δική σας ευθύνη η διαμόρφωση της συσκευής σας, ώστε να πληρούνται οι τοπικές πολιτικές ασφαλείας και οι κανονιστικές απαιτήσεις. Συμβουλευτείτε το τμήμα ασφαλείας ΙΤ του οργανισμού σας για να διασφαλίσετε ότι η συσκευή σας έχει διαμορφωθεί σύμφωνα με τις συγκεκριμένες απαιτήσεις για την προστασία των πληροφοριών.

Η Philips συνιστά να προστατεύετε τα δεδομένα ασθενούς κρυπτογραφώντας τη συσκευή σας και ορίζοντας έναν κωδικό πρόσβασης ως κλείδωμα οθόνης για τη συσκευή, σύμφωνα με τις πολιτικές και τις απαιτήσεις ασφαλείας του ιδρύματός σας. Για οδηγίες, ανατρέξτε στα έγγραφα που συνοδεύουν τη συσκευή σας.

Όταν σταματήσετε να χρησιμοποιείτε το σύστημα, μπορείτε να πιέσετε σύντομα το χειριστήριο On/Off στη συσκευή για να κλειδώσετε την οθόνη και να αποτρέψετε τυχόν μη εξουσιοδοτημένη πρόσβαση στα δεδομένα ασθενούς ή μπορείτε απλά να τερματίσετε τη λειτουργία του συστήματος, οπότε θα αποσυνδεθείτε αυτόματα. Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την προστασία των δεδομένων ασθενούς, βλ. *Κοινόχρηστοι ρόλοι για την ασφάλεια συστήματος και δεδομένων* στα μέσα αποθήκευσης USB με τις Πληροφορίες για το χρήστη ή στην ενότητα **Υποστήριξη** της τοποθεσίας web Lumify:

www.philips.com/lumify

Το Διαγνωστικό Σύστημα Υπερήχων Lumify δεν προορίζεται για την μακροπρόθεσμη αποθήκευση δεδομένων ασθενούς. Εξάγετε συχνά τις εξετάσεις και διαγράφετέ τις μετά την εξαγωγή τους. Μπορείτε να αποκρύψετε τα δεδομένα ασθενούς στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους (βλ. «Εξαγωγή εξετάσεων» στη σελίδα 200 και «Εμφάνιση ή απόκρυψη δεδομένων
ασθενών σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους» στη σελίδα 202). Μπορείτε επίσης να διαγράψετε όλα τα δεδομένα ασθενούς από το σύστημα Lumify (βλ. «Διαγραφή δεδομένων ασθενούς και ρυθμίσεων Lumify» στη σελίδα 136).

Ασύρματη δικτύωση

Για πληροφορίες σχετικά με τη διαμόρφωση της συσκευής σας για ασύρματη δικτύωση ή δικτύωση μέσω υπηρεσίας κινητής τηλεφωνίας, ανατρέξτε στα έγγραφα που συνοδεύουν τη συσκευή σας. Για πληροφορίες σχετικά με την προσθήκη και τη διαμόρφωση προφίλ συνδεσιμότητας, βλ. «Προφίλ συνδεσιμότητας» στη σελίδα 137.

Είναι δική σας ευθύνη να διαμορφώσετε τους μηχανισμούς ασφαλείας ασύρματου δικτύου με τέτοιον τρόπο ώστε να είναι συμβατοί με το δίκτυό σας. Συμβουλευτείτε το τμήμα ασφαλείας ΙΤ του οργανισμού σας για να διασφαλίσετε ότι η συσκευή σας έχει διαμορφωθεί σύμφωνα με τις συγκεκριμένες απαιτήσεις για την προστασία των πληροφοριών.

Μέρη του συστήματος

Το σύστημα αποτελείται από τα εξής:

- Εφαρμογή Lumify της Philips
 - Συσκευές Android: Μπορείτε να προβείτε σε λήψη της εφαρμογής Lumify από το Google Play Store.
 - Συσκευές iOS: Μπορείτε να προβείτε σε λήψη της εφαρμογής Lumify από το Apple App Store.
- Ένας ή περισσότεροι ηχοβολείς Lumify της Philips

Για τις επιλογές αγοράς, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips ή επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify:

www.philips.com/lumify

• Μια συμβατή συσκευή Android ή iOS

Για τον κατάλογο των συμβατών συσκευών, επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify:

www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices

- Μια τσάντα μεταφοράς
- Πληροφορίες για το χρήστη (βλ. «Περιεχόμενα βοηθήματα Πληροφοριών για το Χρήστη» στη σελίδα 16)



- 1 Συσκευή Android ή iOS
- 2 Ηχοβολέας
- 3 Καλώδιο ηχοβολέα USB

Μέρη του συστήματος (συσκευές iOS)

Εκτός από τα τυπικά μέρη του συστήματος Lumify, υπάρχει διαθέσιμος πρόσθετος υλικός εξοπλισμός για συσκευές iOS.



Μέρη του συστήματος (συσκευές iOS)

- 1 Θήκες με βάσεις μονάδας LPM για κινητές συσκευές iPad 10,2 και 9,7 ιντσών
- 2 Θήκη με βάσεις μονάδας LPM για κινητή συσκευή iPad mini 5 7,9 ιντσών
- 3 Θήκες με βάσεις μονάδας LPM για κινητές συσκευές iPhone 7, iPhone 8, iPhone X, iPhone XS, iPhone XR και iPhone 11
- 4 Αυτοκόλλητη πλάκα στήριξης
- 5 Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify (LPM)
- 6 Καλώδιο φόρτισης
- 7 Άκαμπτος σύνδεσμος
- 8 Εύκαμπτο καλώδιο

Αποθήκευση δεδομένων

Μπορείτε να εξάγετε εξετάσεις και εικόνες από το σύστημα υπερήχων Lumify στα εξής:

- DICOM PACS
- (Μόνο συσκευές Android) Κοινόχρηστος χώρος στο δίκτυο
- Τοπικός κατάλογος

Μπορείτε επίσης να αποστέλλετε εικόνες μέσω e-mail. Για περισσότερες πληροφορίες, βλ. «Εξαγωγή εξετάσεων» στη σελίδα 200 και «Εξαγωγή εικόνων και βρόχων» στη σελίδα 195.

Ρυθμίσεις συστήματος

Για να διαμορφώσετε τις ρυθμίσεις για το σύστημά σας, αγγίξτε το 🗮 και, στη συνέχεια, το Settings 🗭.

Συσκευές Android

Ρυθμίσεις Lumify για συσκευές Android

Τύπος ρύθμισης	Ρυθμίσεις
Συσκευή	Η επιλογή WiFi Settings σας επιτρέπει να διαμορφώνετε τις ρυθμίσεις ασύρματης δικτύωσης ή δικτύωσης μέσω υπηρεσίας κινητής τηλεφωνίας της συσκευής σας.
Προβολή	 Η επιλογή Control Orientation σας επιτρέπει να ρυθμίζετε τη θέση των χειριστηρίων απεικόνισης όταν η συσκευή σας είναι σε οριζόντιο προσανατολισμό.
	 Η επιλογή Power Control εμφανίζει ένα χειριστήριο που μπορείτε να χρησιμοποιήσετε για να ρυθμίσετε την ισχύ ακουστικής εξόδου.
	 Η επιλογή Thermal Index Display σας επιτρέπει να επιλέξετε τον θερμικό δείκτη που θέλετε να εμφανίζεται.

Τύπος ρύθμισης	Ρυθμίσεις
Απεικόνιση	 Η επιλογή Cardiac Image Orientation σας επιτρέπει να αντιστρέφετε τον αριστερό/ δεξιό προσανατολισμό της εικόνας στην προρρύθμιση Cardiac.
	 Η επιλογή Loop Duration εμφανίζει ένα ρυθμιστικό που μπορείτε να σύρετε για να ορίσετε τη διάρκεια των ληφθέντων βρόχων. Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη λήψη βρόχων, βλ. «Λήψη βρόχων» στη σελίδα 174.
	 Η επιλογή Power Saving σας επιτρέπει να καθορίζετε μείωση της ταχύτητας καρέ του συστήματος ενώ είστε στην οθόνη απεικόνισης, αλλά δεν γίνεται ενεργή σάρωση ασθενούς. Η μείωση της ταχύτητας καρέ εξοικονομεί ενέργεια και παρατείνει τη διάρκεια ζωής της μπαταρίας.

Τύπος ρύθμισης	Ρυθμίσεις
Διάφορα	 Η επιλογή Audit Logs σας επιτρέπει να προβάλλετε αρχεία καταγραφής ελέγχου, που περιλαμβάνουν ενέργειες, όπως έναρξη εξέτασης, τέλος εξέτασης και εξαγωγή εξέτασης ή αποστολή μέσω e-mail. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Προβολή αρχείων καταγραφής ελέγχου» στη σελίδα 230.
	 Η επιλογή Barcode Scanner σας επιτρέπει την προσθήκη και την αναδιάταξη των μορφών γραμμοκώδικα.
	 Η επιλογή Customer Information σας επιτρέπει να επεξεργάζεστε ή να διαγράφετε τις πληροφορίες επικοινωνίας που παρέχονται στη φόρμα Contact Information κατά την εγγραφή του συνδεδεμένου ηχοβολέα (βλ. «Εγγραφή και δικαιώματα» στη σελίδα 120).
	 Η επιλογή Patient Database σας επιτρέπει να επιδιορθώνετε ή να επαναφέρετε τη βάση δεδομένων ασθενών. Η επιλογή Repair Database επιδιορθώνει καταστροφές στη βάση δεδομένων. Η επιλογή Reset Database διαγράφει όλα τα δεδομένα ασθενούς. Η επιλογή Export Database αρχειοθετεί τη βάση δεδομένων ασθενών σε ένα κρυπτογραφημένο αρχείο στην κινητή συσκευή σας. Η επιλογή Import Database επαναφέρει τη βάση δεδομένων ασθενών από ένα κρυπτογραφημένο αρχείο. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Εξαγωγή και εισαγωγή της βάσης δεδομένων ασθενών» στη σελίδα 231.
	 Η επιλογή System Logs σας επιτρέπει να αποστέλλετε αρχεία καταγραφής στη Philips σε περίπτωση προβλήματος του συστήματος. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Αποστολή αρχείων καταγραφής συστήματος» στη σελίδα 229.

Τύπος ρύθμισης	Ρυθμίσεις
Ρυθμίσεις Reacts	 Η επιλογή Account and Login επιτρέπει την αυτόματη σύνδεση στο Reacts και την απαλοιφή των διαπιστευτηρίων Reacts από τη συσκευή σας.
	 Η επιλογή Call Settings σας επιτρέπει να ρυθμίζετε τις προτιμήσεις ήχου της συσκευής σας και να καθορίζετε εάν θα κάνετε κοινοποίηση της ροής δεδομένων απεικόνισης της συσκευής σας στον συνεργάτη κατά την έναρξη της συνεδρίας Reacts.
	 Η επιλογή Camera σας επιτρέπει να καθορίζετε εάν θα κάνετε κοινοποίηση της ροής δεδομένων βίντεο της συσκευής σας στον συνεργάτη κατά την έναρξη της συνεδρίας Reacts και να ορίζετε την προεπιλεγμένη κάμερα της συσκευής για συνεδρίες Reacts.
Ηχοβολείς	 Η επιλογή Registered Transducers εμφανίζει έναν κατάλογο των ηχοβολέων που είναι εγγεγραμμένοι στο Lumify.
	 Η επιλογή Transducer Tests σας επιτρέπει να εκτελείτε μια σειρά δοκιμών για διάγνωση προβλημάτων ποιότητας εικόνας, προβλημάτων αναγνώρισης ηχοβολέων ή συγκεκριμένων μηνυμάτων σφάλματος ηχοβολέων. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Έλεγχος ηχοβολέων» στη σελίδα 226.

Συσκευές iOS Ρυθμίσεις Lumify για συσκευές iOS

Τύπος ρύθμισης	Ρυθμίσεις
Customer Information	Η επιλογή Edit Info σας επιτρέπει να επεξεργάζεστε ή να διαγράφετε τις πληροφορίες επικοινωνίας που παρέχονται στη φόρμα Contact Information κατά την εγγραφή του συνδεδεμένου ηχοβολέα (βλ. «Ε <mark>γγραφή και δικαιώματα» στη σελίδα 120</mark>).
Display	 Η επιλογή Loop Duration εμφανίζει ένα ρυθμιστικό που μπορείτε να σύρετε για να ορίσετε τη διάρκεια των ληφθέντων βρόχων. Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη λήψη βρόχων, βλ. «Λήψη βρόχων» στη σελίδα 174.
	 Η επιλογή Power Control εμφανίζει ένα χειριστήριο που μπορείτε να χρησιμοποιήσετε για να ρυθμίσετε την ισχύ ακουστικής εξόδου.
	 Η επιλογή Thermal Index Display σας επιτρέπει να επιλέξετε τον θερμικό δείκτη που θέλετε να εμφανίζεται.

4535 621 66841_A/795 * IOVN 2023

Τύπος ρύθμισης	Ρυθμίσεις
Device	Ανοίγει τις επιλογές ρυθμίσεων συσκευών iOS για το Lumify.
Registered Transducers	 Η επιλογή Registered Transducers εμφανίζει έναν κατάλογο των ηχοβολέων που είναι εγγεγραμμένοι στο Lumify.
	 Η επιλογή Transducer Tests σας επιτρέπει να εκτελείτε μια σειρά δοκιμών για διάγνωση προβλημάτων ποιότητας εικόνας, προβλημάτων αναγνώρισης ηχοβολέων ή συγκεκριμένων μηνυμάτων σφάλματος ηχοβολέων. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Έλεγχος ηχοβολέων» στη σελίδα 226.
Imaging	 Η επιλογή Cardiac L/R Invert σας επιτρέπει να αντιστρέφετε τον αριστερό/δεξιό προσανατολισμό της εικόνας στην προρρύθμιση Cardiac.
	 Η επιλογή Power Saving σας επιτρέπει να καθορίζετε μείωση της ταχύτητας καρέ του συστήματος ενώ είστε στην οθόνη απεικόνισης, αλλά δεν γίνεται ενεργή σάρωση ασθενούς. Η μείωση της ταχύτητας καρέ εξοικονομεί ενέργεια και παρατείνει τη διάρκεια ζωής της μπαταρίας.
Logs	 Η επιλογή Audit Logs σας επιτρέπει να προβάλλετε αρχεία καταγραφής ελέγχου, που περιλαμβάνουν ενέργειες, όπως έναρξη εξέτασης, τέλος εξέτασης και εξαγωγή εξέτασης ή αποστολή μέσω e-mail. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Προβολή αρχείων καταγραφής ελέγχου» στη σελίδα 230.
	 Η επιλογή Auto-Send Logs αποστέλλει αυτόματα αρχεία καταγραφής διάγνωσης στη Philips όποτε παρουσιάζεται σφάλμα.
	 Η επιλογή System Logs σας επιτρέπει να αποστέλλετε αρχεία καταγραφής στη Philips σε περίπτωση προβλήματος του συστήματος. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Αποστολή αρχείων καταγραφής συστήματος» στη σελίδα 229.

Τύπος ρύθμισης	Ρυθμίσεις
Lumify Power Module	 Η επιλογή Charge Cycles εμφανίζει τον αριθμό των φορών που η μπαταρία έχει εξαντληθεί και επαναφορτιστεί.
	 Η επιλογή Charge Level εμφανίζει το ποσοστό του επιπέδου φορτίου της μπαταρίας. Η Philips συνιστά να φορτίζετε τη μονάδα LPM, αν το επίπεδο φορτίου της μπαταρίας είναι κάτω από 20%.
	 Η επιλογή Design Capacity (DC) εμφανίζει την ονομαστική χωρητικότητα της μπαταρίας σε μιλιαμπερώρια (mAh).
	 Η επιλογή FCC to DC Ratio εμφανίζει μια ποσοστιαία σύγκριση ανάμεσα στη χωρητικότητα πλήρους φόρτισης της μπαταρίας και στη χωρητικότητα σχεδιασμού της. Οι αναλογίες κάτω από 100% υποδεικνύουν υποβάθμιση της χωρητικότητας της μπαταρίας.
	 Η επιλογή Full Charge Capacity (FCC) εμφανίζει την τρέχουσα πραγματική χωρητικότητα της μπαταρίας σε μιλιαμπερώρια (mAh).
	 Η επιλογή Status εμφανίζει τη λειτουργική κατάσταση της μονάδας LPM. Η κατάσταση Normal υποδεικνύει ότι η μονάδα LPM είναι έτοιμη για σάρωση.
	 Η επιλογή Temperature εμφανίζει τη θερμοκρασία της μπαταρίας σε βαθμούς Κελσίου (°C). Οι χαμηλές θερμοκρασίες μπορεί να επηρεάσουν αρνητικά τη διάρκεια ζωής της μπαταρίας.
	 Η επιλογή Voltage εμφανίζει την τάση της μπαταρίας σε μιλιβόλτ (mV).
Patient Database	 Η επιλογή Import επαναφέρει τη βάση δεδομένων ασθενών από ένα κρυπτογραφημένο αρχείο.
	 Η επιλογή Export αρχειοθετεί τη βάση δεδομένων ασθενών σε ένα κρυπτογραφημένο αρχείο στην κινητή συσκευή σας.
	 Η επιλογή Repair επιδιορθώνει καταστροφές στη βάση δεδομένων.
	 Η επιλογή Reset διαγράφει όλα τα δεδομένα ασθενούς.
	Για περισσότερες πληροφορίες, βλ. «Εξαγωγή και εισαγωγή της βάσης δεδομένων ασθενών» στη σελίδα 231 και «Επιδιόρθωση της βάσης δεδομένων ασθενών» στη σελίδα 231.

Πληροφορίες συστήματος

Οι πληροφορίες συστήματος είναι διαθέσιμες στο πλαίσιο διαλόγου **About** (αγγίξτε το **Ε** και, στη συνέχεια, το **About**).

Όνομα	Περιγραφή
Documents and Support	Παρέχει πρόσβαση σε νομικά έγγραφα, πληροφορίες απορρήτου, στην τοποθεσία web Lumify, στο <i>Εγχειρίδιο Χρήσης</i> και σε άλλα έγγραφα, καθώς και σε άδειες χρήσης λογισμικού ανοιχτής πηγής.
EU164	Επιτρέψτε στη Philips να αναγνωρίζει και να αντιστοιχεί τη συσκευή σας με τα αρχεία καταγραφής του συστήματος, εάν χρειαστείτε βοήθεια.
Lumify Power Module Firmware Version	(Μόνο συσκευές iOS) Παρέχει την έκδοση υλικολογισμικού που είναι εγκατεστημένη εκείνη τη στιγμή στη Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify (LPM). Αυτές οι πληροφορίες είναι διαθέσιμες μόνο όταν είναι συνδεδεμένη η μονάδα LPM.
Lumify Power Module Serial Number	(Μόνο συσκευές iOS) Παρέχει τον σειριακό αριθμό της μονάδας LPM. Αυτές οι πληροφορίες είναι διαθέσιμες μόνο όταν είναι συνδεδεμένη η μονάδα LPM.
Software Version	Παρέχει την έκδοση της εφαρμογής Lumify.
Tablet Identifier	Επιτρέψτε στη Philips να αναγνωρίζει και να αντιστοιχεί τη συσκευή σας με τα αρχεία καταγραφής του συστήματος, εάν χρειαστείτε βοήθεια.
Transducer Serial Number	Παρέχει τον σειριακό αριθμό του συνδεδεμένου ηχοβολέα. Το σύστημα καταγράφει αυτόματα τον σειριακό αριθμό του ηχοβολέα όταν συνδέσετε και εγγράψετε τον ηχοβολέα με το σύστημα.

4 Χρήση του συστήματος

Τα θέματα που ακολουθούν, θα σας βοηθήσουν να κατανοήσετε και να χρησιμοποιήσετε τις λειτουργίες του συστήματος.

Λήψη και εγκατάσταση της εφαρμογής Lumify

Προτού εγκαταστήσετε την εφαρμογή Lumify, βεβαιωθείτε ότι η συσκευή σας πληροί ή υπερβαίνει τις ελάχιστες απαιτήσεις (βλ. «Απαιτήσεις συσκευής» στη σελίδα 103) και επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify για τον κατάλογο των συμβατών συσκευών:

www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices

Συσκευές Android

Η εφαρμογή Lumify είναι διαθέσιμη από το Google Play Store. Το Google Play Store είναι ένα κατάστημα ψηφιακών μέσων, που λειτουργεί από την Google, από το οποίο μπορείτε να κάνετε λήψη εφαρμογών για το λειτουργικό σύστημα Android.

- Στη συμβατή με το Lumify συσκευή Android σας, ανοίξτε το Google Play Store
 https://play.google.com
- 2. Αναζητήστε την εφαρμογή Lumify. Εάν δεν μπορέσετε να βρείτε την εφαρμογή Lumify, η συσκευή σας ενδέχεται να μην πληροί τις ελάχιστες προδιαγραφές. Για περισσότερες πληροφορίες, επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify για τον κατάλογο των συμβατών συσκευών:

www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices

 Ακολουθήστε τις οδηγίες στην οθόνη για τη λήψη και την εγκατάσταση της εφαρμογής Lumify.

Συσκευές iOS

Η εφαρμογή Lumify είναι διαθέσιμη από το Apple App Store. Το Apple App Store είναι ένα κατάστημα ψηφιακών μέσων, που λειτουργεί από την Apple, από το οποίο μπορείτε να κάνετε λήψη εφαρμογών για το λειτουργικό σύστημα iOS.

- 1. Στη συμβατή με το Lumify συσκευή iOS σας, ανοίξτε το Apple App Store 📥
- 2. Αναζητήστε την εφαρμογή Lumify. Εάν δεν μπορέσετε να βρείτε την εφαρμογή Lumify, η συσκευή σας ενδέχεται να μην πληροί τις ελάχιστες προδιαγραφές. Για περισσότερες πληροφορίες, επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify για τον κατάλογο των συμβατών συσκευών:

www.philips.com/Lumify-Compatible-Devices

 Ακολουθήστε τις οδηγίες στην οθόνη για τη λήψη και την εγκατάσταση της εφαρμογής Lumify.

Εγγραφή και δικαιώματα

Για να μπορέσετε να χρησιμοποιήσετε την εφαρμογή Lumify, πρέπει να εγγράψετε έναν ή περισσότερους ηχοβολείς. Η συσκευή σας πρέπει να είναι συνδεδεμένη στο Διαδίκτυο για να εγγράψετε τον ηχοβολέα σας. Η εφαρμογή Lumify σας ζητάει να συνδέσετε τον ηχοβολέα σας και να παρέχετε τις πληροφορίες επικοινωνίας σας.

Πρέπει να εγγράψετε τον ηχοβολέα σας και να παρέχετε τις πιο ενημερωμένες πληροφορίες επικοινωνίας την πρώτη φορά που θα εγκαταστήσετε το λογισμικό Lumify και θα αρχικοποιήσετε τον ηχοβολέα. Η Philips χρησιμοποιεί τις πληροφορίες επικοινωνίας που παρέχετε ώστε να σας διαβιβάζει σημαντικές πληροφορίες και ενημερώσεις για το προϊόν. Το σύστημα δεν εγγράφει εκ νέου αυτόματα ηχοβολείς.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν αναβαθμίσετε την εφαρμογή Lumify, αναβαθμίσετε το λειτουργικό σύστημα ή έχετε συνδέσει έναν ηχοβολέα σε νέα συσκευή, το σύστημα σας ζητάει να τον εγγράψετε εκ νέου την επόμενη φορά που θα συνδέσετε έναν ηχοβολέα.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Το σύστημα Lumify διατηρεί τις ρυθμίσεις χρήστη όταν ενημερώνεται η εφαρμογή Lumify ή το λειτουργικό σύστημα.

Εγγραφή των ηχοβολέων σας

- Βεβαιωθείτε ότι η συσκευή σας συνδέεται σε ασύρματο δίκτυο ή σε δίκτυο κινητής τηλεφωνίας.
- 2. Εκκινήστε την εφαρμογή Lumify.
- 3. Συνδέστε τον ηχοβολέα Philips στη συσκευή σας.
- (Μόνο συσκευές Android) Εάν θέλετε η εφαρμογή Lumify να ανοίγει αυτόματα κατά την εκκίνηση όποτε είναι συνδεδεμένος αυτός ο ηχοβολέας, επιλέξτε Use By Default For This USB Device. Διαφορετικά, συνεχίστε στο επόμενο βήμα.
- 5. Αγγίξτε το ΟΚ.

(Μόνο συσκευές Android) Η εφαρμογή Lumify εκτελεί έναν έλεγχο συστήματος πριν την έναρξη της διαδικασίας εγγραφής.

- 6. Αγγίξτε το Continue και, στη φόρμα Contact Information, κάντε τα εξής:
 - a. Πληκτρολογήστε πληροφορίες για το όνομα του Institution, το όνομα του υπευθύνου Contact, καθώς και για τα πεδία Zip/Postal Code, Country και Email Address. Πρέπει να συμπληρωθούν όλα τα πεδία πληροφοριών.
 - b. Εάν θέλετε να λαμβάνετε νέα για καινούρια προϊόντα και προωθητικές εκστρατείες της Philips, επιλέξτε **Stay Informed of New Product Information**.
 - c. Αγγίξτε το **Submit**.
 - d. Στην οθόνη Registration Complete, αγγίξτε το Accept.
- 7. (Μόνο συσκευές Android) Για να εξαργυρώσετε ή να μοιραστείτε τους κωδικούς πρόσβασης Reacts σας, εάν είναι διαθέσιμοι, αγγίξτε το Redeem or Share Codes και, στη συνέχεια, ανατρέξτε στην ενότητα «Εξαργύρωση ή διαμοιρασμός των κωδικών πρόσβασης Reacts σας» στη σελίδα 147.

Σε περίπτωση αποτυχίας της εγγραφής, ανατρέξτε στην ενότητα «Αντιμετώπιση προβλημάτων» στη σελίδα 235 ή επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify για να δείτε τις Συχνές ερωτήσεις και τις υποδείξεις αντιμετώπισης προβλημάτων: www.philips.com/lumify

Πρόσβαση Lumify σε κοινόχρηστους χώρους αποθήκευσης της συσκευής (Μόνο συσκευές Android)

Ορισμένες εκδόσεις του λειτουργικού συστήματος Android απαιτούν να καθορίσετε εάν θα επιτρέπεται η πρόσβαση μιας εφαρμογής στον κοινόχρηστο χώρο αποθήκευσης. Εάν η συσκευή σας ζητήσει να επιτρέψετε την πρόσβαση του Lumify σε φωτογραφίες, μέσα ή αρχεία στη συσκευή σας, αγγίξτε το **Allow**. Εάν αγγίξετε το **Deny**, δεν θα μπορείτε να χρησιμοποιείτε το σύστημα Lumify μέχρι να παραχωρήσετε πρόσβαση στον κοινόχρηστο χώρο αποθήκευσης της συσκευής στις ρυθμίσεις **App Permissions** του Android.

Ενημέρωση της εφαρμογής Lumify



ΠΡΟΣΟΧΗ

Για την αποφυγή ενδεχόμενης απώλειας δεδομένων ασθενών κατά τη διάρκεια της ενημέρωσης, εξάγετε τη βάση δεδομένων ασθενών σας περιοδικά ή όποτε ενημερώνετε την εφαρμογή Lumify. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Εξαγωγή της βάσης δεδομένων ασθενών» στη σελίδα 232.

Μπορείτε να διαμορφώσετε την κινητή συσκευή σας ώστε να ενημερώνει τις εφαρμογές μεμονωμένα ή να επιτρέπει την αυτόματη ενημέρωσή τους.

Εάν η συμβατή με το Lumify κινητή συσκευή σας έχει διαμορφωθεί έτσι ώστε να ενημερώνει αυτόματα εφαρμογές, η εφαρμογή Lumify θα ενημερώνεται αυτόματα όταν υπάρχει διαθέσιμη ενημέρωση, εκτός εάν η ενημέρωση περιλαμβάνει αλλαγή των δικαιωμάτων. Σε αυτή την περίπτωση, σας ζητείται να ενημερώσετε την εφαρμογή Lumify.

Εάν η κινητή συσκευή σας έχει διαμορφωθεί έτσι ώστε να ενημερώνει εφαρμογές μεμονωμένα, μπορείτε να προμηθευτείτε την τελευταία ενημέρωση ως εξής:

- Συσκευές Android: Μπορείτε να προβείτε σε λήψη της εφαρμογής Lumify από το Google Play Store.
- Συσκευές iOS: Μπορείτε να προβείτε σε λήψη της εφαρμογής Lumify από το Apple App Store.

Προβολή της διανασκόπησης εφαρμογής

Την πρώτη φορά που εκκινείτε την εφαρμογή Lumify, εμφανίζεται ένα πρόγραμμα αυτοδιδασκαλίας διανασκόπησης έτσι ώστε να εξοικειωθείτε με τις δυνατότητες του συστήματος.

Στο τέλος της διανασκόπησης, κάντε ένα από τα εξής:

- Για να ξεκινήσετε μια εξέταση, αγγίξτε το Start Scanning.
- (Μόνο συσκευές Android) Για να προβάλετε τη διανασκόπηση του Reacts, αγγίξτε το Learn More.

Μπορείτε να προβάλετε τη διανασκόπηση της εφαρμογής οποιαδήποτε στιγμή.

Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Walkthrough 🕅 .

Ενεργοποίηση και απενεργοποίηση του συστήματος



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Σε περίπτωση που δεν τερματίσετε μία εξέταση προτού ξεκινήσετε μια νέα, μπορεί τα στοιχεία που θα ληφθούν να αποθηκευθούν σε άλλο ασθενή. Εάν κλείσετε την εφαρμογή Lumify χωρίς να τερματίσετε την εξέταση, το σύστημα θα διακόψει την εξέταση.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν η ισχύς της μπαταρίας δεν είναι διαθέσιμη ή εάν το επίπεδο φόρτισης της μπαταρίας είναι κρίσιμα χαμηλό, αποσυνδέστε τον ηχοβολέα και φορτίστε τη συσκευή σας.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Η Philips συνιστά η συσκευή σας να είναι πλήρως φορτισμένη πριν την έναρξη της απεικόνισης. Για την αποφυγή μη αναμενόμενης αποφόρτισης της μπαταρίας, φορτίζετε τη συσκευή σας σε τακτά χρονικά διαστήματα ή όταν η συσκευή εμφανίσει την προειδοποίηση χαμηλής μπαταρίας.

- Προτού ενεργοποιήσετε τη συσκευή σας, αποσυνδέστε τον ηχοβολέα και όλες τις περιφερειακές συσκευές.
- Προτού απενεργοποιήσετε τη συσκευή σας, τερματίστε την τρέχουσα εξέταση.
- Για οδηγίες σχετικά με την ενεργοποίηση ή την απενεργοποίηση του συστήματος, ανατρέξτε στα έγγραφα που συνοδεύουν τη συσκευή σας.

Ρύθμιση της ώρας και της ημερομηνίας του συστήματος

Η εφαρμογή Lumify χρησιμοποιεί τη λειτουργία ρύθμισης ώρας και ημερομηνίας της συσκευής σας για να προβάλλει την ώρα και την ημερομηνία επάνω στην οθόνη απεικόνισης και επιθέτει μια χρονική σήμανση στις εξετάσεις ασθενών και στις ληφθείσες εικόνες. Εάν αλλάξετε την ώρα ή την ημερομηνία στη συσκευή σας, η εφαρμογή Lumify θα σας ρωτήσει εάν θέλετε να γίνει επανεκκίνηση.

Για οδηγίες σχετικά με την αλλαγή της ώρας και της ημερομηνίας, ανατρέξτε στα έγγραφα που συνοδεύουν τη συσκευή σας.

Ρύθμιση της προβολής θερμικών δεικτών

Μπορείτε να ρυθμίσετε ποιοι θερμικοί δείκτες θα εμφανίζονται ανάλογα με τον τύπο του ιστού που απεικονίζεται.

Αγγίξτε το 🧮, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 🗭 και, κατόπιν, κάντε ένα από τα εξής:

- Συσκευές Android: Στο Thermal Index Display, επιλέξτε τον θερμικό δείκτη που θέλετε.
- Συσκευές iOS: Αγγίξτε το Display, στη συνέχεια, το Thermal Index Display και κατόπιν επιλέξτε τον θερμικό δείκτη που θέλετε.

Προβολή απεικόνισης

Η προβολή απεικόνισης περιέχει μία εικόνα υπερήχων, την εξέταση και τις πληροφορίες εικόνας, δείκτες και χειριστήρια του συστήματος.

Στα στοιχεία της εξέτασης περιλαμβάνονται τα δεδομένα ασθενούς, η τρέχουσα ώρα και ημερομηνία και οι τιμές του μηχανικού δείκτη ΜΙ και του θερμικού δείκτη ΤΙ. Το σύστημα δεν προβάλλει δεδομένα για τον ασθενή, εάν δεν ξεκινήσετε μια εξέταση.

Δίπλα στην εικόνα προβάλλονται οι πληροφορίες της εικόνας. Περιλαμβάνονται τα στοιχεία του ηχοβολέα και η επιλεγμένη προρρύθμιση. Η περιοχή χειριστηρίων περιλαμβάνει τα χειριστήρια βάθους, ενίσχυσης, παγώματος, μεθόδου απεικόνισης και ισχύος. Η θέση της περιοχής χειριστηρίων αλλάζει ανάλογα με τον προσανατολισμό της συσκευής σας.



Οθόνη απεικόνισης (Οριζόντιος προσανατολισμός)

А	Περιοχή χειριστηρίων
В	Περιοχή εικόνας
С	Στοιχεία ασθενούς
1	Δείκτης προσανατολισμού επιπέδου σάρωσης
2	Τιμές ΜΙ και ΤΙ
3	Δείκτης εστιακής ζώνης

4	Δείκτης σελίδας: Αγγίξτε το δείκτη για να μεταβείτε στην επόμενη σελίδα χειριστηρίων ή σαρώστε για να μετακινηθείτε στις σελίδες.
5	Πληροφορίες εικόνας
6	Μενού Ανασκόπησης και ρυθμίσεων
7	Χειριστήριο κεντρικής γραμμής
8	Χειριστήριο προβολής σε πλήρη οθόνη

Σε κατακόρυφο προσανατολισμό, η θέση της περιοχής χειριστηρίων αλλάζει.



Οθόνη απεικόνισης (Κατακόρυφος προσανατολισμός)

А	Περιοχή χειριστηρίων
В	Περιοχή εικόνας
С	Στοιχεία ασθενούς

1	Δείκτης προσανατολισμού επιπέδου σάρωσης
2	Τιμές ΜΙ και ΤΙ
3	Δείκτης εστιακής ζώνης
4	Δείκτης σελίδας: Αγγίξτε το δείκτη για να μεταβείτε στην επόμενη σελίδα χειριστηρίων ή σαρώστε για να μετακινηθείτε στις σελίδες.
5	Πληροφορίες εικόνας
6	Μενού Ανασκόπησης και ρυθμίσεων
7	Χειριστήριο κεντρικής γραμμής
8	Χειριστήριο προβολής σε πλήρη οθόνη

Γρήγορες εξετάσεις

Σε μια κατάσταση επείγουσας ανάγκης, μπορείτε να ξεκινήσετε μία εξέταση χωρίς να καταχωρίσετε τα στοιχεία του ασθενούς. Αυτή ονομάζεται γρήγορη εξέταση. Κατά τη διάρκεια μιας γρήγορης εξέτασης, το σύστημα παρέχει έναν αριθμό ιατρικού φακέλου (MRN) και εμφανίζονται οι λέξεις **Quick ID** ως επώνυμο του ασθενούς.

Μπορείτε να επεξεργάζεστε δεδομένα ασθενούς μέχρι να τερματίσετε την εξέταση.

Εκκίνηση γρήγορων εξετάσεων



ΠΡΟΣΟΧΗ

Δεν μπορείτε να επεξεργάζεστε στοιχεία ασθενούς αφού τερματίσετε την εξέταση. Αφού τερματίσετε την εξέταση, μπορείτε μόνο να προβάλλετε τα στοιχεία ασθενούς. Δεν μπορείτε να επεξεργαστείτε δεδομένα για προηγούμενες εξετάσεις.

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023

- -0 P 0.0 Frame Faite 0 Hz 0 Ger 49 Abdomen 5 Abdomen 5 6 FAST FAST FAST Create Patient 12.0 cm Scan Create Patient 12.0 cm Scan Create Patient 12.0 cm Scan Create Station Create Cardiac
- 1. Στην οθόνη Scan/Create Patient, αγγίξτε μια προρρύθμιση εξέτασης ή σύρετε τον περιστροφικό επιλογέα προρρύθμισης στην προρρύθμιση εξέτασης που θέλετε.

Σύρετε τον περιστροφικό επιλογέα για να επιλέξετε μια προρρύθμιση

- Αγγίξτε το Scan. Τώρα μπορείτε να ξεκινήσετε την απεικόνιση, εάν δεν θέλετε να προσθέσετε στοιχεία ασθενούς.
- 3. Για να προσθέσετε στοιχεία ασθενούς:
 - a. Στην οθόνη απεικόνισης, αγγίξτε το Quick ID.
 - b. Στην οθόνη Patient Info, πληκτρολογήστε τα στοιχεία ασθενούς, υποβάλετε ερώτημα στον Κατάλογο εργασίας modality (MWL) ή σαρώστε έναν γραμμοκώδικα (μόνο συσκευές Android). Αν περιστρέψετε την οθόνη ενώ εισαγάγετε τα στοιχεία ασθενούς, το ενεργό πεδίο δεδομένων αλλάζει στο πεδίο Last Name. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Εκκίνηση νέων εξετάσεων» στη σελίδα 159.
 - c. Αγγίξτε το Save and Return.
 - d. Συνεχίστε την απεικόνιση.

Χρήση της κάμερας της συσκευής σας ως σαρωτή γραμμοκώδικα (Μόνο συσκευές Android)

Μπορείτε να χρησιμοποιήσετε την κάμερα της κινητής συσκευής σας για να σαρώσετε γραμμοκώδικες και να συμπληρώσετε πεδία στοιχείων ασθενούς.

Εάν η κινητή συσκευή σας ζητήσει να επιτρέψετε την πρόσβαση του Lumify σε φωτογραφίες, μέσα ή αρχεία στην κινητή συσκευή σας, αγγίξτε το **Allow**.

Μπορείτε να αποθηκεύσετε πολλές μορφές γραμμοκώδικα. Βλ. «Αποθήκευση μορφών γραμμοκώδικα (μόνο συσκευές Android)» στη σελίδα 132.

Την πρώτη φορά που σαρώνετε μια μορφή γραμμοκώδικα, πρέπει να αντιστοιχίσετε τη μορφή σε τουλάχιστον ένα πεδίο στοιχείων ασθενούς. Το Lumify θυμάται αυτά τα στοιχεία για τις επόμενες σαρώσεις γραμμοκώδικα της ίδιας μορφής.

Ο γραμμοκώδικας που σαρώνετε πρέπει να πληροί τις ακόλουθες συνθήκες, διαφορετικά το Lumify επιστρέφει σφάλμα:

- Μεταξύ των συμβολοσειρών υπάρχει ένας οριοθέτης.
- Οι τιμές πρέπει να είναι μοναδικές.
- Ο οριοθέτης είναι ένας μη αλφαριθμητικός, μονός χαρακτήρας.

Εάν λάβετε ένα μήνυμα σφάλματος, δημιουργήστε ένα δείγμα γραμμοκώδικα όπου κάθε πεδίο έχει μοναδική τιμή και ακολουθήστε τα βήματα στην ακόλουθη διαδικασία για να σαρώσετε και να αντιστοιχίσετε τη μορφή.

Μπορείτε να σαρώσετε είτε σε κατακόρυφο είτε σε οριζόντιο προσανατολισμό.

- 1. Στην οθόνη Patient Info, αγγίξτε το Scan Barcode 🛄.
- 2. Εάν σας ζητηθεί, αγγίξτε το **Allow** για να επιτρέψετε στο Lumify να χρησιμοποιεί την κάμερα της συσκευής σας.
- 3. Χρησιμοποιήστε το σκόπευτρο για να τοποθετήσετε την οριζόντια κόκκινη γραμμή κατά μήκος του γραμμοκώδικα. Βεβαιωθείτε ότι ολόκληρος ο γραμμοκώδικας περιλαμβάνεται στο σκόπευτρο, κάθετα προς την κόκκινη γραμμή. Εάν είναι ενεργοποιημένος ο ήχος στη συσκευή σας, ηχεί όταν το Lumify σαρώνει τον κώδικα.

- 4. Εάν σαρώνετε αυτή τη μορφή γραμμοκώδικα για πρώτη φορά, κάντε τα εξής:
 - a. Πληκτρολογήστε ένα όνομα για να περιγράψετε τη διαμόρφωση γραμμοκώδικα και αγγίξτε το Continue. Το Lumify εμφανίζει τα πεδία στοιχείων ασθενούς από τον γραμμοκώδικα.
 - b. Στο Barcode Configuration, σύρετε το κείμενο του γραμμοκώδικα στο αντίστοιχο πεδίο εισαγωγής δεδομένων ασθενούς (για να προσαρμόσετε την επιλογή σας, σύρετε το και το
 c. Εναλλακτικά, πληκτρολογήστε τα πεδία στοιχείων ασθενούς ακριβώς όπως φαίνονται στο εμφανιζόμενο αποτέλεσμα γραμμοκώδικα. Κάθε τιμή πεδίου πρέπει να είναι μοναδική (για παράδειγμα, δεν μπορείτε να εισάγετε την ίδια τιμή για το Last Name και το First Name).
- 5. Αγγίξτε το **Save**.

Αποθήκευση μορφών γραμμοκώδικα (μόνο συσκευές Android)

Μπορείτε να αποθηκεύσετε πολλές μορφές γραμμοκώδικα. Όταν το Lumify σαρώνει έναν γραμμοκώδικα, αναζητάει τις μορφές για την καλύτερη αντιστοίχιση.

- 1. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Στο σκόπευτρο γραμμοκώδικα, αγγίξτε το .
 - Αγγίξτε το 📕, αγγίξτε το Settings 🍄 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Barcode Settings.
- 2. Στο Barcode Settings, κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να προσθέσετε μία νέα μορφή γραμμοκώδικα, αγγίξτε το Add New και σαρώστε έναν γραμμοκώδικα. Πληκτρολογήστε ένα όνομα για τον γραμμοκώδικα και αγγίξτε το Continue.

Το Lumify εμφανίζει τα πεδία στοιχείων ασθενούς από το αποτέλεσμα γραμμοκώδικα. Στο **Barcode Configuration**, σύρετε το κείμενο του γραμμοκώδικα στο αντίστοιχο πεδίο εισαγωγής δεδομένων ασθενούς (για να προσαρμόσετε την επιλογή σας, σύρετε το και το). Εναλλακτικά, πληκτρολογήστε τα πεδία στοιχείων ασθενούς ακριβώς όπως φαίνονται στο εμφανιζόμενο αποτέλεσμα γραμμοκώδικα. Κάθε τιμή πεδίου πρέπει να

είναι μοναδική (για παράδειγμα, δεν μπορείτε να εισάγετε την ίδια τιμή για το Last Name και το First Name) και πρέπει να συμπληρώσετε τουλάχιστον ένα πεδίο. Αγγίξτε το Save and Return.

- Για να αλλάξετε τη διάταξη των μορφών γραμμοκώδικα, σύρετε τις καταχωρίσεις.
- Για να αφαιρέσετε μια μορφή γραμμοκώδικα, αγγίξτε το 🔳 .

Υποστηριζόμενες μορφές γραμμοκώδικα (μόνο συσκευές Android)

Το Lumify υποστηρίζει τις ακόλουθες μορφές γραμμοκώδικα:

Μορφή	Συμβολισμοί
Γραμμοκώδικες 1D προϊόντος	UPC-A, UPC-E, EAN-8, EAN-13
Βιομηχανικοί γραμμοκώδικες 1D	Code 39, Code 93, Code 128, Codabar, ITF-14, RSS-14, RSS-Expanded
Γραμμοκώδικες μήτρας (2D)	QR Code, Data Matrix, Aztec, PDF 417

Σύνδεση των ηχοβολέων

Εάν είναι απαραίτητο, συνδέστε το καλώδιο του ηχοβολέα στον ηχοβολέα:

- Συνδέστε τον ευθύ σύνδεσμο του καλωδίου ηχοβολέα USB στην υποδοχή στον ηχοβολέα. Το καλώδιο USB δεν είναι αντιστρέψιμο.
- Σύρετε το περίβλημα του συνδέσμου προς τον ηχοβολέα, μέχρι να εφαρμόσει άνετα στη θέση του.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Πάντα να συνδέετε το καλώδιο ηχοβολέα απευθείας στην κινητή συσκευή σας ή στη Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify. Η Philips δεν συνιστά τη χρήση προσαρμογέων. Για τις εγκεκριμένες επιλογές καλωδίων, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Όταν αλλάζετε ηχοβολείς, αποσυνδέετε το καλώδιο ηχοβολέα από την κινητή συσκευή σας ή τη Μονάδα Τροφοδοσίας Lumify. Μην αλλάζετε ηχοβολείς αφήνοντας το καλώδιο στη θέση του και αλλάζοντας τον ηχοβολέα που είναι συνδεδεμένος στο άκρο micro-B του καλωδίου. Ο σύνδεσμος micro-B δεν είναι τόσο ανθεκτικός. Η συχνή αποσύνδεση του ηχοβολέα από το καλώδιο μπορεί να οδηγήσει σε αστοχία της σύνδεσης.

Συσκευές Android

Συνδέστε τον κάθετο σύνδεσμο του καλωδίου ηχοβολέα USB στη θύρα USB στη συσκευή. Το καλώδιο USB δεν είναι αντιστρέψιμο.

Όταν συνδέετε για πρώτη φορά έναν ηχοβολέα, το λειτουργικό σύστημα σας ζητάει να επιλέξετε εάν θα ανοίγει η εφαρμογή Lumify όταν συνδέεται ο ηχοβολέας (συσκευή USB). Εάν επιλέξετε **Use By Default For This USB Device** και αγγίξετε το **OK**, η εφαρμογή Lumify θα ανοίγει όποτε συνδέεται ο ηχοβολέας, ανεξάρτητα από την εφαρμογή που είναι ανοιχτή εκείνη τη στιγμή στη συσκευή.

Συσκευές iOS

 Συνδέστε τον κάθετο σύνδεσμο του καλωδίου ηχοβολέα USB στη θύρα USB στο πλαϊνό μέρος της Μονάδας Τροφοδοσίας Lumify (LPM). Το καλώδιο USB δεν είναι αντιστρέψιμο.



Σύνδεση του καλωδίου ηχοβολέα στη μονάδα LPM

- 2. Πιέστε το καλώδιο ηχοβολέα μέσα στο κλιπ καλωδίου στη μονάδα LPM.
- 3. Εάν σας ζητηθεί, επιλέξτε Use By Default for This USB Device και, στη συνέχεια, αγγίξτε το OK.

Αφού ολοκληρωθεί η αρχικοποίηση, εμφανίζεται το όνομα του ηχοβολέα στην οθόνη απεικόνισης.

Διαγραφή δεδομένων ασθενούς και ρυθμίσεων Lumify

Μπορείτε να διαγράψετε όλα τα δεδομένα ασθενών και τις ρυθμίσεις Lumify από το σύστημα, συμπεριλαμβανομένων των δεδομένων από την τρέχουσα εξέταση.

Για να διαγράψετε δεδομένα ασθενών από εξαγμένες εικόνες και βρόχους, ανατρέξτε στην ενότητα «Εμφάνιση ή απόκρυψη δεδομένων ασθενών σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους» στη σελίδα 202.

Διαγραφή μόνο των δεδομένων ασθενών

Για να διαγράψετε μόνο τα δεδομένα ασθενών:

- Συσκευές Android: Αγγίξτε το και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings . Αγγίξτε το Reset Database. Αγγίξτε το Yes για επιβεβαίωση.
- Συσκευές iOS: Αγγίξτε το και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings . Αγγίξτε το Patient Database και, στη συνέχεια, στην περιοχή Reset Database, αγγίξτε το Reset. Αγγίξτε το Reset για επιβεβαίωση.

Διαγραφή δεδομένων ασθενών και όλων των ρυθμίσεων

Για να διαγράψετε όλες τις ρυθμίσεις Lumify, συμπεριλαμβανομένων των πληροφοριών εγγραφής, των αρχείων καταγραφής DICOM και των αρχείων καταγραφής ελέγχου:

- Συσκευές Android: Στο λειτουργικό σύστημα, μεταβείτε στην επιλογή Settings .
 Αγγίξτε το Apps, αγγίξτε το Lumify και, στη συνέχεια, το Clear Data.
- Συσκευές iOS: Καταργήστε την εγκατάσταση της εφαρμογής Lumify.

Προφίλ συνδεσιμότητας

Τα προφίλ συνδεσιμότητας σας επιτρέπουν να ορίζετε μια ομάδα προορισμών αποθήκευσης, στρατηγικών εξαγωγής, ρυθμίσεων εξέτασης και ρυθμίσεων σύνδεσης. Μπορείτε να δημιουργήσετε και να διαμορφώσετε πολλά προφίλ συνδεσιμότητας και να τα εναλλάξετε γρήγορα. Πρέπει πρώτα να ολοκληρώσετε την εξέταση, έτσι ώστε να είναι δυνατή η εναλλαγή προφίλ συνδεσιμότητας.

Προσθήκη προφίλ συνδεσιμότητας

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Οι θύρες με αριθμό μικρότερο από ή ίσο με 1024 δεν είναι δυνατό να χρησιμοποιηθούν για εισερχόμενες συνδέσεις.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 🗮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Connectivity Profiles 👔.
- 2. Αγγίξτε το Add New Profile.
- 3. Στο πλαίσιο διαλόγου Add New Profile, πληκτρολογήστε ένα όνομα για το νέο προφίλ συνδεσιμότητας και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Continue.
- Στο Profile Management, για να εφαρμόσετε το προφίλ συνδεσιμότητας, επιλέξτε Set [connectivity profile] As The Current Profile. Η ένδειξη vucoδεικνύει ότι έχει εφαρμοστεί το προφίλ συνδεσιμότητας. Το ενεργό προφίλ συνδεσιμότητας υποδεικνύεται στο Connectivity Profiles στο μενού ανασκόπησης και ρυθμίσεων.
- 5. Στο Servers & Roles, κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Επιλέξτε έναν κύριο προορισμό αποθήκευσης. Για να προσθέσετε έναν νέο προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε το Manage Options και επιλέξτε Add New (βλ. «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206).

- Επιλέξτε έναν διακομιστή δέσμευσης αποθήκευσης DICOM (διαθέσιμος, εάν ο κύριος προορισμός αποθήκευσης του προφίλ είναι ένας προορισμός αποθήκευσης DICOM).
 Για να προσθέσετε έναν νέο διακομιστή δέσμευσης αποθήκευσης, επιλέξτε Manage Options και αγγίξτε το Add New (βλ. «Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 208).
- Επιλέξτε έναν διακομιστή καταλόγου εργασίας modality (MWL). Για να προσθέσετε έναν νέο διακομιστή MWL, επιλέξτε + Add New και αγγίξτε το Add New (βλ.
 «Προσθήκη διακομιστή καταλόγου εργασίας modality» στη σελίδα 141).
- Επιλέξτε έναν διακομιστή Βήματος εκτελεσθείσας διαδικασίας Modality (MPPS). Για να προσθέσετε έναν νέο διακομιστή MPPS, επιλέξτε Add New και, στη συνέχεια, στο πλαίσιο διαλόγου Setup MPPS Servers, αγγίξτε το Add New (βλ. «Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 208).
- 6. Στο Export Strategy, επιλέξτε πώς θέλετε να εξάγονται οι εικόνες.
- 7. Στο Exam Settings, μπορείτε να κάνετε τα εξής:
 - Για να καθορίσετε πότε θα τερματίζονται αυτόματα οι εξετάσεις, επιλέξτε μια ώρα από το μενού Automatically End Exams Older Than.
 - Εάν ο κύριος προορισμός αποθήκευσης είναι ένας προορισμός DICOM, μπορείτε να ρυθμίσετε το σύστημα να διαγράφει αυτόματα εξετάσεις αφού δεσμευτούν όλες οι εικόνες στον προορισμό αποθήκευσης.
- 8. Στο Inbound Connection Settings, μπορείτε να κάνετε τα εξής::
 - Για να σαρώσετε για μια συγκεκριμένη εισερχόμενη θύρα, αγγίξτε το πεδίο Listen For Inbound Connections On Port, πληκτρολογήστε μια έγκυρη θύρα με αριθμό μεγαλύτερο από 1024 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Save.
 - Προβάλετε τη διεπαφή και τη διεύθυνση IP των τρεχουσών εισερχόμενων συνδέσεων της συσκευής σας.
- 9. Αγγίξτε το **Save**.

Συσκευές iOS

1. Αγγίξτε το 🔜 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Connectivity Profiles 📔.

- 2. Αγγίξτε το **Add**.
- Στο πλαίσιο διαλόγου New Profile, πληκτρολογήστε ένα όνομα για το νέο προφίλ συνδεσιμότητας.
- 4. Για να ορίσετε το νέο προφίλ σας ως τρέχον προφίλ, επιλέξτε Set as Current. Το ενεργό προφίλ συνδεσιμότητας υποδεικνύεται στο Connectivity Profiles στο μενού ανασκόπησης και ρυθμίσεων.
- 5. Στο Servers & Roles, κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Επιλέξτε έναν κύριο προορισμό αποθήκευσης: Αγγίξτε το Primary Storage Destination και, στο πλαίσιο διαλόγου Primary Storage Destination, επιλέξτε έναν προορισμό από τη λίστα. Για να προσθέσετε έναν νέο προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε το Manage και, στη συνέχεια, το + (βλ. «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206).
 - Επιλέξτε έναν διακομιστή δέσμευσης αποθήκευσης (διαθέσιμος, εάν ο κύριος προορισμός αποθήκευσης του προφίλ είναι ένας προορισμός αποθήκευσης DICOM): Αγγίξτε το Storage Commitment Server και, στο πλαίσιο διαλόγου Storage Commitment Server, επιλέξτε έναν διακομιστή από τη λίστα. Για να προσθέσετε έναν νέο διακομιστή δέσμευσης αποθήκευσης, αγγίξτε το Add (βλ. «Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 208).
 - Επιλέξτε έναν διακομιστή καταλόγου εργασίας modality (MWL): Αγγίξτε το MWL Server και, στο πλαίσιο διαλόγου MWL Server, επιλέξτε έναν διακομιστή από τη λίστα. Για να προσθέσετε έναν νέο διακομιστή MWL, αγγίξτε το Add (βλ. «Προσθήκη διακομιστή καταλόγου εργασίας modality» στη σελίδα 141).
 - Επιλέξτε έναν διακομιστή Βήματος εκτελεσθείσας διαδικασίας Modality (MPPS): Αγγίξτε το MPPS Server και, στο πλαίσιο διαλόγου MPPS Server, επιλέξτε έναν διακομιστή από τη λίστα. Για να προσθέσετε έναν νέο διακομιστή MPPS, αγγίξτε το Add (βλ. «Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 208).
- Στο Export, αγγίξτε το Export Strategy και επιλέξτε πώς επιθυμείτε να εξάγονται οι εικόνες.
- 7. Στο Exam Settings, μπορείτε να κάνετε τα εξής:
 - Για να καθορίσετε πότε θα τερματίζονται αυτόματα οι εξετάσεις, επιλέξτε μια ώρα από το μενού Auto-End Exams Older Than.

- Εάν ο κύριος προορισμός αποθήκευσης είναι ένας προορισμός DICOM, μπορείτε να ρυθμίσετε το σύστημα να διαγράφει αυτόματα εξετάσεις αφού δεσμευτούν όλες οι εικόνες στον προορισμό αποθήκευσης.
- 8. Στο Inbound Connection Settings, μπορείτε να κάνετε τα εξής::
 - Για να σαρώσετε για μια συγκεκριμένη εισερχόμενη θύρα, αγγίξτε το πεδίο Listening Port, πληκτρολογήστε μια έγκυρη θύρα με αριθμό μεγαλύτερο από 1024 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Done.
 - Για να προβάλετε τη διεπαφή και τη διεύθυνση IP των τρεχουσών εισερχόμενων συνδέσεων της συσκευής σας, αγγίξτε το Current IP Addresses.
- 9. Αγγίξτε το Save.

Επεξεργασία προφίλ συνδεσιμότητας

- 1. Αγγίξτε το 🗮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Connectivity Profiles 🛐.
- 2. Στο επάνω μέρος της οθόνης, αγγίξτε το όνομα προφίλ για να το ανοίξετε.
- 3. Πραγματοποιήστε τις αλλαγές που επιθυμείτε στο προφίλ.
- 4. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να αποθηκεύσετε τις αλλαγές στο προφίλ, αγγίξτε το Save.
 - Για να απαλείψετε τις αλλαγές στο προφίλ, αγγίξτε το Discard (συσκευές Android) ή το Cancel (συσκευές iOS).

Εναλλαγή προφίλ συνδεσιμότητας

Το ενεργό προφίλ συνδεσιμότητας υποδεικνύεται στο **Connectivity Profile το** μενού ανασκόπησης και ρυθμίσεων.

- 1. Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Connectivity Profiles 📔.
- 2. Στο επάνω μέρος της οθόνης, αγγίξτε το όνομα προφίλ για να το ανοίξετε.
- 3. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:

- Συσκευές Android: Στο Profile Management, για να εφαρμόσετε το προφίλ συνδεσιμότητας, επιλέξτε Set [connectivity profile] As The Current Profile. Η ένδειξη
 - υποδεικνύει ότι έχει εφαρμοστεί το προφίλ συνδεσιμότητας. Αγγίξτε το Save.
- Συσκευές iOS: Στη σελίδα Profile Information, επιλέξτε Set as Current.

Κατάλογος εργασίας Modality

Μπορείτε να φορτώσετε δεδομένα ασθενών και να επιλέξετε μια προγραμματισμένη διαδικασία από έναν διακομιστή DICOM καταλόγου εργασίας Modality (MWL) αντί να εισαγάγετε τα δεδομένα ασθενών χειροκίνητα.

Πριν χρησιμοποιήσετε τη λειτουργία καταλόγου εργασίας Modality, πρέπει να προσθέσετε έναν διακομιστή DICOM MWL.

Προσθήκη διακομιστή καταλόγου εργασίας modality

Μπορείτε να προσθέσετε έναν νέο διακομιστή καταλόγου εργασίας Modality (MWL) από το **Connectivity Profiles** στο μενού ανασκόπησης και ρυθμίσεων. Για πληροφορίες σχετικά με τα **Connectivity Profiles**, ανατρέξτε στην ενότητα «Προφίλ συνδεσιμότητας» στη σελίδα 137.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Connectivity Profiles.
- 2. Με το προτιμώμενο προφίλ συνδεσιμότητας ενεργό, επιλέξτε Add New από το μενού Select a MWL Server for this Profile.
- 3. Στη φόρμα Setup Worklists, πληκτρολογήστε ή επιλέξτε τιμές από τα μενού για τα εξής:
 - Server Nickname
 - Lumify AE Title: Το AE title (Επωνυμία ιδρύματος) για τη συσκευή σας
 - Remote AE Title: Το AE title (Επωνυμία ιδρύματος) για τον διακομιστή MWL
 - Hostname or IP: Χρησιμοποιήστε DNS ή μια στατική διεύθυνση IP
 - Port: Ο αριθμός θύρας για τον διακομιστή MWL

- 4. Επιλέξτε **Query Options**.
- 5. Για να καθορίσετε σύνθετες ρυθμίσεις σύνδεσης, επιλέξτε Show Advanced Options:
 - DNS Suffix: Το όνομα DNS χωρίς το όνομα κεντρικού υπολογιστή
 - Read Timeout (sec): Το χρονικό όριο για απάντηση από το δίκτυο
 - Connection Timeout (sec): Το χρονικό όριο DICOM ARTIM
 - Max Packet Size (bytes): Το μέγιστο μέγεθος ενός πακέτου που αποστέλλεται στον διακομιστή DICOM.
- 6. Για να ελέγξετε τη σύνδεση με τον διακομιστή, αγγίξτε το **Test**.
- 7. Αγγίξτε το **Save**.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Connectivity Profiles.
- Επιλέξτε το προφίλ συνδεσιμότητας στο οποίο θέλετε να προσθέσετε έναν διακομιστή MWL.
- 3. Στο Servers and Roles, αγγίξτε το MWL Server.
- 4. Στη σελίδα MWL Server, αγγίξτε το Manage.
- 5. Στη σελίδα Manage Servers, αγγίξτε το Add.
- 6. Στη φόρμα Setup Worklists, πληκτρολογήστε ή επιλέξτε τιμές από τα μενού για τα εξής:
 - Server Nickname
 - Lumify AE Title: Το AE title (Επωνυμία ιδρύματος) για τη συσκευή σας
 - Remote AE Title: Το AE title (Επωνυμία ιδρύματος) για τον διακομιστή MWL
 - Hostname or IP: Χρησιμοποιήστε DNS ή μια στατική διεύθυνση IP
 - Port: Ο αριθμός θύρας για τον διακομιστή MWL
- 7. Στο Query Options, επιλέξτε τις προτιμήσεις σας για τις οποίες θα εμφανίζονται εξετάσεις.
- 8. Για να καθορίσετε σύνθετες ρυθμίσεις σύνδεσης, επιλέξτε Show Advanced Options:
 - DNS Suffix: Το όνομα DNS χωρίς το όνομα κεντρικού υπολογιστή

- Read Timeout (sec): Το χρονικό όριο για απάντηση από το δίκτυο
- Connection Timeout (sec): Το χρονικό όριο DICOM ARTIM
- Max Packet Size (bytes): Το μέγιστο μέγεθος ενός πακέτου που αποστέλλεται στον διακομιστή DICOM.
- Retry Interval (sec)
- Max Retries
- 9. Για να ελέγξετε τη σύνδεση με τον διακομιστή, αγγίξτε το Test.
- 10. Αγγίξτε το **Save**.

Τροποποίηση ή διαγραφή διακομιστή καταλόγου εργασίας modality

Μπορείτε να τροποποιήσετε ή να διαγράψετε έναν διακομιστή καταλόγου εργασίας Modality (MWL) από το **Connectivity Profiles** στο μενού ανασκόπησης και ρυθμίσεων. Για πληροφορίες σχετικά με τα **Connectivity Profiles**, ανατρέξτε στην ενότητα «Προφίλ συνδεσιμότητας» στη σελίδα 137.

Συσκευές Android

Στη φόρμα Setup Worklists, πληκτρολογήστε ή επιλέξτε τιμές από τα μενού για τα εξής:

- Για να τροποποιήσετε τον διακομιστή MWL, πληκτρολογήστε ρυθμίσεις ή ορίστε επιλογές και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Save.
- Για να διαγράψετε τον διακομιστή MWL, αγγίξτε το 🗍.

Συσκευές iOS

- 1. Στη σελίδα MWL Server, αγγίξτε το Manage.
- Στη σελίδα Manage Servers, δίπλα στον διακομιστή που θέλετε να τροποποιήσετε, αγγίξτε το ***.
- 3. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:

- Για να τροποποιήσετε τον διακομιστή MWL, αγγίξτε το Edit
 , πραγματοποιήστε τις απαραίτητες αλλαγές στις ρυθμίσεις διακομιστή και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Save.
- Για να διαγράψετε τον διακομιστή MWL, αγγίξτε το Delete και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Yes για επιβεβαίωση.
5 Χρήση του Reacts (μόνο συσκευές Android)

Η συνεργατική πλατφόρμα ενσωματωμένων τηλε-υπερήχων Lumify με Reacts (Lumify με Reacts) είναι διαθέσιμη ως προαιρετική συνδρομητική δυνατότητα.

To Reacts είναι ένα διαδραστικό λογισμικό ήχου-βίντεο που αναπτύχθηκε από την Innovative Imaging Technologies, Inc. (IIT), θυγατρική της Philips Ultrasound. Το λογισμικό Reacts είναι ενσωματωμένο στην εφαρμογή Lumify, έτσι ώστε να παρέχει ζωντανή συνεργασία κατά την εργασία με υπερήχους.

Με τη συσκευή σας συνδεδεμένη στο Internet, μπορείτε να χρησιμοποιήσετε το Reacts για να μοιραστείτε τη ζωντανή εικόνα υπερήχων Lumify με έναν απομακρυσμένο χρήστη του Reacts για εκπαίδευση ή συνεργασία. Κατά τη διάρκεια της συνεδρίας του Reacts, μπορείτε να επικοινωνείτε με τον απομακρυσμένο χρήστη του Reacts σε μια συνομιλία βίντεο.

Όταν κοινοποιείτε την εικόνα υπερήχων Lumify στον απομακρυσμένο χρήστη του Reacts, ο απομακρυσμένος χρήστης περιορίζεται στην προβολή μόνο της ζωντανής τροφοδοσίας της κάμεράς σας και, σε ορισμένες περιπτώσεις, μόνο της ζωντανής εικόνας υπερήχων. Ο απομακρυσμένος χρήστης του Reacts δεν μπορεί να δει τα δεδομένα ασθενών ή εξετάσεις που έχουν ολοκληρωθεί προηγουμένως.

Οι οδηγίες του Reacts σε αυτό το *Εγχειρίδιο Χρήσης* προορίζονται για τον χρήστη του Lumify με Reacts. Για οδηγίες σχετικά με τη χρήση του Reacts εκτός της εφαρμογής Lumify, η Reacts παρέχει εκπαίδευση online και προγράμματα αυτοδιδασκαλίας στην ακόλουθη τοποθεσία web:

https://reacts.zendesk.com/hc

Για να μπορέσετε να χρησιμοποιήσετε το Lumify με Reacts για πρώτη φορά, πρέπει να είστε συνδεδεμένοι στο Internet και να κάνετε τα εξής:

 Να εξαργυρώσετε ή να μοιραστείτε τους κωδικούς πρόσβασης στο Reacts (βλ. «Εξαργύρωση ή διαμοιρασμός των κωδικών πρόσβασης Reacts σας» στη σελίδα 147) έτσι ώστε να ενεργοποιήσετε τις δωρεάν άδειες χρήσης του Reacts.

- 2. Να δημιουργήσετε έναν λογαριασμό Reacts (βλ. «Δημιουργία λογαριασμού Reacts» στη σελίδα 148). Εάν έχετε ήδη έναν λογαριασμό Reacts, μπορείτε να χρησιμοποιήσετε τα διαπιστευτήρια Reacts που έχετε για να συνδεθείτε στο Reacts (βλ. «Σύνδεση και αποσύνδεση στο/από το Reacts» στη σελίδα 150).
- 3. Να προσθέσετε επαφές Reacts (βλ. «Προσθήκη, κατάργηση και αναζήτηση επαφών Reacts» στη σελίδα 151).

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Οι απομακρυσμένοι χρήστες Reacts δεν μπορούν να τροποποιήσουν ή να ελέγξουν την εφαρμογή Lumify.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν θέλετε να χρησιμοποιήσετε το Reacts σε έναν σταθμό εργασίας, ανατρέξτε στη διεύθυνση https://www.reacts.com για πληροφορίες σχετικά με τη ρύθμιση μιας συνδρομής και τις απαιτήσεις συστήματος.

Προβολή της διανασκόπησης Reacts

Την πρώτη φορά που εκκινείτε την εφαρμογή Lumify, εμφανίζεται το πρόγραμμα αυτοδιδασκαλίας διανασκόπησης έτσι ώστε να εξοικειωθείτε με τις δυνατότητες του συστήματος.

Αφού συνδεθείτε στην εφαρμογή Lumify, μπορείτε να προβάλετε τη διανασκόπηση Reacts με μία από τις εξής ενέργειες:

- Αφού ολοκληρωθεί η διανασκόπηση της εφαρμογής Lumify, αγγίξτε το Learn More.
- Αφού συνδεθείτε στο Reacts, αγγίξτε το και, στη συνέχεια, στην περιοχή του μενού Reacts, αγγίξτε το User Guide 2.

Κωδικοί πρόσβασης Reacts

Οι κωδικοί πρόσβασης Reacts μπορούν να εξαργυρωθούν ή να μοιραστούν ώστε να παρέχουν περιορισμένη πρόσβαση δοκιμαστικής χρήσης στο Τυπικό Πρόγραμμα του Reacts. Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τους κωδικούς πρόσβασης Reacts, διαβάστε τους Όρους και τις προϋποθέσεις της αγοράς σας. Εάν επιλέξετε **Remember Me** όταν συνδεθείτε στο Reacts, το Lumify θα διατηρεί τους εξαργυρωμένους κωδικούς πρόσβασης Reacts μαζί με άλλες ρυθμίσεις χρήστη Lumify κατά τη διάρκεια των αναβαθμίσεων της εφαρμογής Lumify ή των αναβαθμίσεων του λειτουργικού συστήματος Android.

Εξαργύρωση ή διαμοιρασμός των κωδικών πρόσβασης Reacts σας

Οι κωδικοί πρόσβασης στο Reacts είναι μοναδικοί και, όταν εξαργυρωθούν, δημιουργούν ατομικές άδειες χρήσης του Reacts. Ο αποδέκτης του κωδικού πρόσβασης γίνεται κάτοχος του κωδικού πρόσβασης και της προκύπτουσας άδειας χρήσης.

Αφού εγγράψετε τον ηχοβολέα σας (βλ. «Εγγραφή των ηχοβολέων σας» στη σελίδα 121), touch , αγγίξτε το Launch Reacts raik και κάντε ένα από τα εξής από το μενού σύνδεσης Reacts:

- Για να εξαργυρώσετε ή να μοιραστείτε τους κωδικούς πρόσβασης Reacts σας, αγγίξτε το Redeem or Share Codes και κάντε ένα από τα εξής:
 - Για να εξαργυρώσετε τον κωδικό πρόσβασης Reacts σας, αγγίξτε το Redeem, πληκτρολογήστε τα διαπιστευτήρια σύνδεσης Reacts σας και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Okay.
 - Για να μοιραστείτε τον κωδικό πρόσβασης Reacts σας, αγγίξτε το Share,
 πληκτρολογήστε το όνομα και το e-mail του αποστολέα και του παραλήπτη και αγγίξτε το Share.
- Για πληροφορίες σχετικά με το Reacts, αγγίξτε το What is Reacts.
- Εάν δεν θέλετε να εμφανιστεί το μενού κωδικών πρόσβασης Reacts την επόμενη φορά που θα εγγράψετε έναν ηχοβολέα, επιλέξτε Don't Ask Me Again.

- Για να αρχίσετε να χρησιμοποιείτε το σύστημα και να αναβάλετε την εξαργύρωση ή τον διαμοιρασμό του κωδικού πρόσβασης Reacts σας, αγγίξτε το Skip. Για οδηγίες σχετικά με την προβολή των κωδικών πρόσβασης Reacts, ανατρέξτε στην ενότητα «Προβολή των κωδικών πρόσβασης Reacts σας» στη σελίδα 148.
- Για να επιστρέψετε στην εφαρμογή Lumify, αγγίξτε το 🗲.

Προβολή των κωδικών πρόσβασης Reacts σας

Μπορείτε να προβάλετε τους διαθέσιμους κωδικούς πρόσβασης Reacts για τον ηχοβολέα που είναι συνδεδεμένος εκείνη τη στιγμή.

- Αγγίξτε το . Ο αριθμός των διαθέσιμων κωδικών πρόσβασης εμφανίζεται με πράσινο χρώμα δίπλα στο Launch Reacts
- Αγγίξτε το και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Launch Reacts . Ο αριθμός των διαθέσιμων κωδικών πρόσβασης εμφανίζεται κάτω από το Sign In.

Για οδηγίες σχετικά με την εξαργύρωση ή τον διαμοιρασμό των κωδικών πρόσβασης Reacts, ανατρέξτε στην ενότητα «Εξαργύρωση ή διαμοιρασμός των κωδικών πρόσβασης Reacts σας» στη σελίδα 147.

Δημιουργία λογαριασμού Reacts

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Τα συστήματα e-mail του χρήστη ενδέχεται να δρομολογήσουν e-mail του Reacts στους φακέλους ενοχλητικών ή ανεπιθύμητων μηνυμάτων e-mail, ανάλογα με τις ρυθμίσεις του λογαριασμού e-mail.

Δημιουργία λογαριασμού Reacts

Η διαχείριση λογαριασμών, συμπεριλαμβανομένης της εξαργύρωσης της άδειας χρήσης, καθώς και της δημιουργίας, της ενεργοποίησης και της διαγραφής λογαριασμών, είναι μια συνεργατική προσπάθεια μεταξύ IIT Reacts, Philips και των χρηστών της εφαρμογής Lumify. Εκτός από τις επαφές Reacts στην εφαρμογή Lumify, η IIT Reacts παρέχει μια Πύλη διαχείρισης λογαριασμών που επιτρέπει τη διαχείριση των λογαριασμών χρήστη και της λίστας εγκεκριμένων επαφών. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Προσθήκη, κατάργηση και αναζήτηση επαφών Reacts» στη σελίδα 151.

Για να μπορέσετε να χρησιμοποιήσετε το Reacts στη συσκευή σας, η συσκευή σας πρέπει να είναι συνδεδεμένη στο Internet και πρέπει να δημιουργήσετε έναν λογαριασμό Reacts.

Για να ρυθμίσετε έναν λογαριασμό Reacts σε έναν σταθμό εργασίας υπολογιστή, μια κινητή συσκευή ή ένα πρόγραμμα περιήγησης στο web, ανατρέξτε στην τοποθεσία web Reacts:

https://reacts.com

- 1. Για να δημιουργήσετε έναν λογαριασμό Reacts στην εφαρμογή Lumify, κάντε τα εξής:
 - a. Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Launch Reacts 🗣.
 - Αγγίξτε το Create An Account και πληκτρολογήστε το όνομα και τη διεύθυνση e-mail σας.
 - c. Δημιουργήστε έναν κωδικό πρόσβασης. (Ο κωδικός πρόσβασης πρέπει να έχει τουλάχιστον οκτώ χαρακτήρες και να περιλαμβάνει ένα κεφαλαίο γράμμα, ένα πεζό γράμμα και έναν αριθμό.)
 - d. Αγγίξτε το Create Account. Αποστέλλεται ένα e-mail επαλήθευσης στη διεύθυνση που δώσατε στο βήμα β.
 - e. Ακολουθήστε τις οδηγίες στο e-mail επαλήθευσης για να επαληθεύσετε τη διεύθυνση e-mail του λογαριασμού Reacts σας.
 - f. Όταν εμφανιστεί το πλαίσιο διαλόγου You're Almost There, αγγίξτε το Okay.
- Όταν λάβετε ειδοποίηση ότι ο λογαριασμός σας είναι ενεργός, μπορείτε να αρχίσετε να χρησιμοποιείτε το Reacts. Αν δεν λάβετε ειδοποίηση, κάντε τα εξής για να επαληθεύσετε τον νέο λογαριασμό σας:
 - a. Στα Εισερχόμενα e-mail σας, ανοίξτε το μήνυμα με τη γραμμή θέματος «Please Verify Your Email».

- b. Κάντε κλικ στο You're Almost There.
- c. Ακολουθήστε τις προτροπές στον οδηγό επιβεβαίωσης.

Σύνδεση και αποσύνδεση στο/από το Reacts

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν είναι ενεργοποιημένη η επιλογή Automatically Log In To Reacts και αποσυνδεθείτε από το Reacts, η επιλογή Automatically Log In To Reacts απενεργοποιείται.

- 1. Για να συνδεθείτε στο Reacts, κάντε τα εξής:
 - a. Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Launch Reacts 🗣.
 - b. Εάν θέλετε να εξαργυρώσετε ή να μοιραστείτε κωδικούς πρόσβασης Reacts, αγγίξτε το Redeem or Share Codes (βλ. «Εξαργύρωση ή διαμοιρασμός των κωδικών πρόσβασης Reacts σας» στη σελίδα 147).
 - c. Πληκτρολογήστε το e-mail και τον κωδικό πρόσβασης που σχετίζονται με τον λογαριασμό Reacts σας.
 - d. Εάν επιθυμείτε το Reacts να θυμάται τα στοιχεία σύνδεσής σας και να συνδεθείτε αυτόματα την επόμενη φορά, επιλέξτε Remember Me και Automatically Log In To Reacts.
 - e. Αγγίξτε το **Log In**.
- 2. Για να αποσυνδεθείτε από το Reacts, αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Log Out

Διαχείριση επαφών Reacts

Οι επαφές Reacts που διαθέτετε συγχρονίζονται με την άδεια χρήσης του Reacts σας, έτσι εάν έχετε εγκατεστημένο το Reacts σε πολλές συσκευές Lumify, μπορείτε να διαχειρίζεστε τις επαφές Reacts σας οπουδήποτε, χρησιμοποιώντας τα ίδια διαπιστευτήρια σύνδεσης στο Reacts. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην τοποθεσία web της Reacts (www.reacts.com).

Προσθήκη, κατάργηση και αναζήτηση επαφών Reacts

- 1. Αγγίξτε το 🧮, αγγίξτε το Launch Reacts 🏞 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Contacts 🚢.
- 2. Στη λίστα Reacts Contacts, κάντε ένα από τα εξής:
 - Για να προσθέσετε μια επαφή, ελέγξτε ότι η κινητή συσκευή Lumify σας έχει πρόσβαση στο Internet και, στη συνέχεια, κάντε ένα από τα εξής:
 - Εάν η επαφή δεν έχει λογαριασμό Reacts, αγγίξτε το και, στη συνέχεια, αγγίξτε το αφή δεν έχει λογαριασμό Reacts, αγγίξτε το αφή, στο πλαίσιο διαλόγου Invite a new user To Reacts, πληκτρολογήστε τη διεύθυνση e-mail της επαφής που σχετίζεται με το λογαριασμό Reacts και αγγίξτε το Send. Αποστέλλεται ένα αίτημα συμμετοχής στο Reacts στο e-mail που έχει δοθεί.
 - Εάν η επαφή έχει λογαριασμό Reacts, αγγίξτε το ¹², πληκτρολογήστε το όνομα της επαφής που θέλετε να προσθέσετε στο πεδίο Search και, στη συνέχεια, επιλέξτε το όνομα που θέλετε από τα αποτελέσματα αναζήτησης που εμφανίζονται καθώς πληκτρολογείτε. Η επαφή εμφανίζεται στη λίστα Reacts Contacts με κατάσταση

Pending ?. Για πληροφορίες σχετικά με την κατάσταση των επαφών, ανατρέξτε στην ενότητα «Κατάσταση επαφής Reacts» στη σελίδα 152.

- Για να καταργήσετε μια επαφή, αγγίξτε παρατεταμένα την επαφή που θέλετε να καταργήσετε και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Yes.
- Για να πραγματοποιήσετε αναζήτηση μιας επαφής στη λίστα σας, αγγίξτε το και πληκτρολογήστε ένα από τα εξής:
 - Μόνο όνομα

- Μόνο επώνυμο
- Μόνο διεύθυνση e-mail

Μη συμπεριλαμβάνετε κενά διαστήματα στο κείμενο της αναζήτησής σας. Τα αποτελέσματα αναζήτησης εμφανίζονται καθώς πληκτρολογείτε. Οι χρήστες με ληγμένες άδειες χρήσης του Reacts ενδέχεται να μην εμφανίζονται στα αποτελέσματα αναζήτησης.

Κατάσταση επαφής Reacts

Η λίστα **Reacts Contacts** περιλαμβάνει μια περιγραφή κατάστασης και έναν δείκτη δίπλα στο όνομα της επαφής.

Εικονίδια κατάστασης Reacts

Κατάσταση	Περιγραφή
Online 🔵	Η επαφή είναι διαθέσιμη και μπορείτε να ξεκινήσετε μια συνεδρία Reacts μαζί της.
Offline	Η επαφή δεν είναι διαθέσιμη για μια συνεδρία Reacts.
Busy	Η επαφή είναι ενεργή σε μια συνεδρία Reacts και δεν είναι διαθέσιμη για μια συνεδρία Reacts μαζί σας.
Pending ?	Η επαφή δεν έχει αποδεχθεί το αίτημα επαφής σας και δεν είναι διαθέσιμη για μια συνεδρία Reacts.

Απόκριση σε αιτήματα επαφών Reacts

Τα αιτήματα άλλων χρηστών Reacts για να προστεθείτε στη λίστα επαφών τους εμφανίζονται στη λίστα **Reacts Contacts**. Για να απαντήσετε, αγγίξτε το **Accept** ή το **Decline**.

Εάν αγγίξετε το Accept, η επαφή προστίθεται στη δική σας λίστα Reacts Contacts και εσείς προστίθεστε στη δική τους.

Έναρξη συνεδρίας Reacts

- Συνδεθείτε στο Reacts (βλ. «Σύνδεση και αποσύνδεση στο/από το Reacts» στη σελίδα 150).
- 2. Αγγίξτε το 🗮 και αγγίξτε το Contacts 🚢.
- Αγγίξτε το 5 δίπλα στην ενεργή επαφή που θέλετε να καλέσετε. Όταν η επαφή απαντήσει στην κλήση σας, η συνεδρία Reacts είναι ενεργή.
- 4. Εάν επιθυμείτε να τερματίσετε την κλήση προτού απαντήσει η επαφή, αγγίξτε το **Cancel**

Τερματισμός συνεδρίας Reacts

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Ορισμένα χειριστήρια δεν είναι διαθέσιμα σε προβολή πλήρους οθόνης. Για έξοδο από την προβολή πλήρους οθόνης, αγγίξτε το 🔀 στην κάτω δεξιά γωνία της οθόνης.

Για να τερματίσετε μια συνεδρία Reacts, αγγίξτε το 🏠

Χρήση του δείκτη Reacts

Κατά τη διάρκεια μιας συνεδρίας Reacts, μπορείτε να χρησιμοποιήσετε τον δείκτη για να επιστήσετε την προσοχή σε μια περιοχή της εικόνας.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Κατά τη διάρκεια μιας συνεδρίας Reacts μεταξύ δύο συσκευών Lumify, το εργαλείο δείκτη δεν είναι διαθέσιμο.

- 1. Για να προσθέσετε έναν δείκτη, αγγίξτε τη ροή εικόνας και, στη συνέχεια, το Add a Pointer O.
- 2. Σύρετε τον δείκτη 🖸 στην προτιμώμενη θέση στη ροή εικόνας.
- Για να διαγράψετε τον δείκτη, αγγίξτε τη ροή εικόνας και, στη συνέχεια, το Remove Pointer O.

Προβολές συνεδρίας Reacts

Μια συνεδρία Reacts μπορεί να περιλαμβάνει τις ακόλουθες προβολές, τις οποίες μπορείτε να αναδιατάξετε ή να αποκρύψετε:

- Την προβολή κάμερας της συσκευής σας
- Την τροφοδοσία ζωντανού βίντεο του απομακρυσμένου χρήστη Reacts
- Ζωντανή απεικόνιση υπερήχων Lumify

Αναδιάταξη προβολών συνεδρίας Reacts

Κατά τη διάρκεια μιας συνεδρίας Reacts, μπορείτε να αναδιατάξετε τις προβολές σε τρεις περιοχές στην οθόνη: την κύρια κεντρική προβολή και τις μικρότερες δευτερεύουσες προβολές.

Για να μετακινήσετε μια προβολή συνεδρίας, σύρετε την προβολή στην προτιμώμενη περιοχή. Η προβολή που ήταν σε αυτή την περιοχή μετακινείται δεξιόστροφα στην επόμενη θέση.

Philips

Εμφάνιση και απόκρυψη των δευτερευουσών προβολών συνεδρίας Reacts

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Ορισμένα χειριστήρια δεν είναι διαθέσιμα σε προβολή πλήρους οθόνης. Για έξοδο από την προβολή πλήρους οθόνης, αγγίξτε το 🔀 στην κάτω δεξιά γωνία της οθόνης.

- Για να αποκρύψετε τις δευτερεύουσες προβολές, σε κατακόρυφο προσανατολισμό, αγγίξτε το Σ. Σε οριζόντιο προσανατολισμό, αγγίξτε το .
- Για να εμφανίσετε τις δευτερεύουσες προβολές, σε κατακόρυφο προσανατολισμό, αγγίξτε το
 Σε οριζόντιο προσανατολισμό, αγγίξτε το

Σίγαση του μικροφώνου κατά τη διάρκεια μιας συνεδρίας Reacts

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Ορισμένα χειριστήρια δεν είναι διαθέσιμα σε προβολή πλήρους οθόνης. Για έξοδο από την προβολή πλήρους οθόνης, αγγίξτε το 🔀 στην κάτω δεξιά γωνία της οθόνης.

- Για να απενεργοποιήσετε το μικρόφωνο της συσκευής σας και να σιγήσετε τη συνεδρία, αγγίξτε το
- Για να επαναφέρετε το μικρόφωνο της συσκευής σας και να αναιρέσετε τη σίγαση της συνεδρίας, αγγίξτε το .

Διαμοιρασμός της κάμερας της συσκευής σας



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι εικόνες και οι βρόχοι που προβάλλονται απομακρυσμένα μέσω της ροής δεδομένων Reacts προορίζονται μόνο για χρήση ως εικόνες αναφοράς και δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για διαγνωστικούς σκοπούς.

- Για να μοιραστείτε την εικόνα στην κάμερα της συσκευής σας με έναν απομακρυσμένο χρήστη Reacts, αγγίξτε τη ροή εικόνας και, στη συνέχεια, το Share Camera .
- Για να διακόψετε τον διαμοιρασμό της κάμερας της συσκευής σας, αγγίξτε τη ροή εικόνας και, στη συνέχεια, το Stop Camera Sharing .

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Κατά τη διάρκεια μιας συνεδρίας Reacts μεταξύ δύο συσκευών Lumify, ο διαμοιρασμός της κάμερας της συσκευής σας και ο ταυτόχρονος διαμοιρασμός της εικόνας υπερήχων Lumify σας δεν είναι διαθέσιμος.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν εμφανιστεί ένα μήνυμα κακής σύνδεσης στο κάτω μέρος της οθόνης απεικόνισης, αγγίξτε το **Stop Camera Sharing** για να βελτιώσετε την ποιότητα και την ανταπόκριση της συνεδρίας.

Διαμοιρασμός της εικόνας υπερήχων Lumify σας

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι εικόνες και οι βρόχοι που προβάλλονται απομακρυσμένα μέσω της ροής δεδομένων Reacts προορίζονται μόνο για χρήση ως εικόνες αναφοράς και δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για διαγνωστικούς σκοπούς.

- Για να μοιραστείτε την εικόνα υπερήχων Lumify με έναν απομακρυσμένο χρήστη Reacts, αγγίξτε την εικόνα υπερήχων και, στη συνέχεια, το Share Ultrasound . Η κατάσταση διαμοιρασμού εμφανίζεται στην πάνω αριστερή γωνία της οθόνης απεικόνισης.
- Για να διακόψετε τον διαμοιρασμό της εικόνας υπερήχων Lumify, αγγίξτε την εικόνα υπερήχων και, στη συνέχεια, το Stop Ultrasound Share .

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Κατά τη διάρκεια μιας συνεδρίας Reacts μεταξύ δύο συσκευών Lumify, ο διαμοιρασμός της κάμερας της συσκευής σας και ο ταυτόχρονος διαμοιρασμός της εικόνας υπερήχων Lumify σας δεν είναι διαθέσιμος.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν εμφανιστεί ένα μήνυμα κακής σύνδεσης στο κάτω μέρος της οθόνης απεικόνισης, αγγίξτε το **Stop Camera Sharing** για να βελτιώσετε την ποιότητα και την ανταπόκριση της συνεδρίας.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Αν περιστρέψετε τη συμβατή με το Lumify, συσκευή Android σας κατά τη διάρκεια μιας συνεδρίας Reacts, η παγωμένη εικόνα 2D ενδέχεται να εξαφανιστεί από την οθόνη. Για να επαναφέρετε την εικόνα, ρυθμίστε τη γραμμή χρόνου του βρόχου ή τη γραμμή κύλισης της συσκευής.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Για να εμφανίσετε τα χειριστήρια διαμοιρασμού υπερήχων Reacts κατά την απεικόνιση σε μέθοδο M κατά τη διάρκεια μιας συνεδρίας Reacts, αγγίξτε μια ζωντανή εικόνα μεθόδου M. Αν αγγίξετε μια παγωμένη εικόνα μεθόδου M, δεν θα εμφανιστούν τα χειριστήρια διαμοιρασμού υπερήχων Reacts.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν ο απομακρυσμένος χρήστης Reacts ζητήσει να καταγράψει τις απομακρυσμένες ροές εικόνας, πρέπει να αποδεχθείτε το αίτημα για να είναι δυνατή η καταγραφή.

6 Διενέργεια εξέτασης

Η ενότητα αυτή περιγράφει λεπτομερώς τις διαδικασίες που χρησιμοποιούνται συνήθως για τη διενέργεια εξετάσεων ασθενών με το σύστημα. Οι διαδικασίες αυτές αφορούν την καταχώριση των στοιχείων του ασθενούς, τη λήψη και την ανασκόπηση εικόνων, καθώς και τις μετρήσεις και τους υπολογισμούς.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Είστε υπεύθυνοι για τη διαμόρφωση της συσκευής σας σύμφωνα με τις πολιτικές ασφαλείας του ιδρύματός σας. Ειδοποιήσεις και προειδοποιητικά μηνύματα από εφαρμογές τρίτων ενδέχεται να προκαλέσουν παρεμβολές στην εξέταση.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Κατά τη διάρκεια κρίσιμων εξετάσεων, να έχετε ένα εφεδρικό σύστημα διαθέσιμο, έτσι ώστε να διασφαλίσετε την ολοκλήρωση της εξέτασης σε περίπτωση βλάβης του κύριου συστήματος. Αν δεν υπάρχει διαθέσιμο εφεδρικό σύστημα, τότε αντιμετωπίστε οποιαδήποτε κλινικά συμπτώματα του δεδομένου ασθενούς σύμφωνα με τα τυπικά πρωτόκολλα διαχείρισης ασθενών.

Εκκίνηση νέων εξετάσεων

1. Στην οθόνη Scan/Create Patient, αγγίξτε μια προρρύθμιση εξέτασης ή σύρετε τον περιστροφικό επιλογέα προρρύθμισης στην προρρύθμιση εξέτασης που θέλετε.



Σύρετε τον περιστροφικό επιλογέα για να επιλέξετε μια προρρύθμιση

- 2. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να δημιουργήσετε μια προσωρινή ταυτότητα Quick ID και να ξεκινήσετε τη σάρωση αμέσως, αγγίξτε το Scan. Εμφανίζεται η οθόνη απεικόνισης και μπορείτε να ξεκινήσετε τη σάρωση. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Εκκίνηση γρήγορων εξετάσεων» στη σελίδα 129.
 - Για να εισαγάγετε χειροκίνητα τα στοιχεία ασθενούς προτού ξεκινήσει η σάρωση, αγγίξτε το Create Patient. Για να εμφανίσετε πρόσθετα πεδία Patient Info, επιλέξτε Show Detailed Form. Για να ξεκινήσετε τη σάρωση, αγγίξτε το Start Exam.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Το επώνυμο είναι υποχρεωτικό. Εάν δεν εισαγάγετε αριθμό ιατρικού φακέλου (MRN), το σύστημα δημιουργεί έναν αριθμό MRN για την εξέταση. Εάν το σύστημα εντοπίσει έναν αντίστοιχο αριθμό MRN στη βάση δεδομένων ασθενών, το σύστημα συμπληρώνει τα υπόλοιπα πεδία **Patient Info**.

Philips

Διαγνωστικό Σύστημα Υπερήχων Lumify

- 3. Για να αναζητήσετε έναν κατάλογο εργασίας Modality για μια συγκεκριμένη εξέταση, αγγίξτε το **Create Patient**, και, στη συνέχεια, το **Query MWL** (βλ. «Αναζήτηση στον κατάλογο εργασίας» στη σελίδα 161).
- 4. (Μόνο συσκευές Android) Για να εισαγάγετε δεδομένα στο σύστημα σαρώνοντας έναν γραμμοκώδικα ασθενούς, αγγίξτε το Create Patient και, στη συνέχεια, το Scan Barcode
 (βλ. «Χρήση της κάμερας της συσκευής σας ως σαρωτή γραμμοκώδικα (Μόνο συσκευές Android)» στη σελίδα 131).

Αναζήτηση στον κατάλογο εργασίας

Μπορείτε να αναζητήσετε μια συγκεκριμένη εξέταση από τον κατάλογο εργασίας Modality (MWL) χρησιμοποιώντας την επιλογή **Query MWL** στη φόρμα **Patient Info**. Για να μπορέσετε να αναζητήσετε μια εξέταση MWL, πρέπει να διαμορφώσετε μια σύνδεση σε έναν διακομιστή MWL (βλ. «Προσθήκη διακομιστή καταλόγου εργασίας modality» στη σελίδα 141).

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το Query MWL 🛅 στη φόρμα Patient Info.
- 2. Επιλέξτε τον διακομιστή MWL για τον οποίο υποβάλλετε ερώτημα.
- Στο πλαίσιο διαλόγου Enter Advanced Query Information, κάντε μία από τις εξής ενέργειες:
 - Για να αναζητήσετε έναν ασθενή με βάση τα Patient Name, MRN, Accession # ή Requested Procedure ID, πληκτρολογήστε κριτήρια αναζήτησης.
 - Για να αναζητήσετε όλους τους ασθενείς, αφήστε όλα τα πεδία κενά.
 - Για να εισαγάγετε ένα σύμβολο μπαλαντέρ (*) στο πεδίο Patient Name ή MRN, το οποίο επιτρέπει στο σύστημα να αντικαθιστά ή να αντιπροσωπεύει έναν ή περισσότερους χαρακτήρες, αγγίξτε το Insert Wildcard. Για παράδειγμα, πληκτρολογήστε 45678 στο πεδίο MRN και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Insert Wildcard για να μπορέσει το σύστημα να επιστρέψει όλους τους αριθμούς MRN που αρχίζουν από 45678 (456781, 456782, 456783 κ.ο.κ.)

- 4. Αγγίξτε το Search.
- 5. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να δείτε πρόσθετες καταχωρίσεις, σαρώστε προς τα κάτω.
 - Για να φιλτράρετε τα Query Results, αγγίξτε το Search All Fields και πληκτρολογήστε κριτήρια. Το σύστημα εμφανίζει τα αποτελέσματα που πληρούν τα κριτήρια.
- 6. Επιλέξτε τον ασθενή από τα Query Results.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το Query MWL στη φόρμα Patient Info.
- 2. Επιλέξτε τον διακομιστή MWL για τον οποίο υποβάλλετε ερώτημα.
- 3. Στο πλαίσιο διαλόγου Query Results, κάντε ένα από τα εξής:
 - Για κύλιση στη λίστα ασθενών, σαρώστε προς τα πάνω.
 - Για αναζήτηση στη λίστα ασθενών, στο πλαίσιο Search, εισαγάγετε τα κριτήρια αναζήτησης, όπως όνομα ασθενούς, MRN, αύξοντα αριθμό ή αναγνωριστικό επιθυμητής διαδικασίας.
 - Για να ανανεώσετε τη λίστα ασθενών, αγγίξτε το ᢈ
- 4. Επιλέξτε τον ασθενή από τα Query Results.

Αλλαγή προρρυθμίσεων κατά τη διάρκεια εξετάσεων

Μπορείτε να αλλάξετε προρρυθμίσεις κατά τη διάρκεια μιας ενεργούς εξέτασης.

- 1. Αγγίξτε το 📃.
- 2. Κάτω από το Current Exam 🥌, αγγίξτε μια προρρύθμιση.

Επεξεργασία δεδομένων ασθενών



ΠΡΟΣΟΧΗ

Δεν μπορείτε να επεξεργαστείτε τα στοιχεία ασθενούς αφού τερματίσετε την εξέταση. Αφού τερματίσετε την εξέταση, μπορείτε μόνο να προβάλλετε τα στοιχεία ασθενούς. Δεν μπορείτε να επεξεργαστείτε δεδομένα για προηγούμενες εξετάσεις.

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Edit Patient Info.
- Αγγίξτε το πεδίο που θέλετε να επεξεργαστείτε και χρησιμοποιήστε το πληκτρολόγιο για να αντικαταστήσετε, εισαγάγετε ή διαγράψετε κείμενο. Για να εμφανίσετε πρόσθετα πεδία Patient Info, επιλέξτε Show Detailed Form.
- 3. Αγγίξτε το Save and Return.

Ανασκόπηση αποθηκευμένων εξετάσεων

Μπορείτε να ανασκοπήσετε αποθηκευμένες εξετάσεις.

- Αγγίξτε το .
- 2. Αγγίξτε το Saved Exams 📃
- 3. Επιλέξτε μια εξέταση από τη λίστα. Η εξέταση ανοίγει σε **Review**.
- 4. Στην οθόνη **Review**, κάντε μία από τις εξής ενέργειες:
 - Για να διαγράψετε εικόνες από μια αποθηκευμένη εξέταση, ανατρέξτε στην ενότητα «Διαγραφή εικόνων και βρόχων» στη σελίδα 200.
 - Για να εξαγάγετε εικόνες και βρόχους από μια αποθηκευμένη εξέταση, ανατρέξτε στην ενότητα «Εξαγωγή εικόνων και βρόχων» στη σελίδα 195.

- Για να εξαγάγετε την εξέταση, ανατρέξτε στην ενότητα «Εξαγωγή εξετάσεων» στη σελίδα 200.
- Για έξοδο από την οθόνη Review και επιστροφή στην τρέχουσα εξέταση, αγγίξτε το και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Current Exam .

Συνέχιση εξέτασης που είχε διακοπεί προσωρινά

Εάν αφήσετε μια εξέταση ή κλείσετε το σύστημα, μπορείτε να επιστρέψετε στην ανοιχτή εξέταση μέσα σε 24 ώρες κάνοντας μία από τις εξής ενέργειες:

- Αγγίξτε το 🗮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Current Exam
- Όταν εμφανιστεί η ένδειξη ²²² στην οθόνη Scan/Create Patient, σαρώστε την οθόνη από τα αριστερά προς τα δεξιά.

Μέθοδοι απεικόνισης



ΠΡΟΣΟΧΗ

Αν εκτελούνται πολλές εφαρμογές στη συσκευή σας ενώ χρησιμοποιείτε την εφαρμογή Lumify, αυξάνεται η χρήση πόρων της συσκευής σας, με αποτέλεσμα μείωση της ταχύτητας καρέ. Για να μειώσετε τη χρήση πόρων της συσκευής και να αυξήσετε την ταχύτητα καρέ, κλείστε όλες τις εφαρμογές εκτός Lumify στη συσκευή σας.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Όταν προσαρμόζετε το βάθος σε λιγότερο από 3 cm ενώ χρησιμοποιείτε τον ηχοβολέα L12-4, το σύστημα μεγεθύνει την εικόνα και ορισμένα τμήματα της εικόνας ενδέχεται να μην είναι ορατά. Για να προβάλετε ολόκληρη την εικόνα, πλησιάστε τον αντίχειρα και τον δείκτη σας στην οθόνη.

Οι διαθέσιμες μέθοδοι απεικόνισης είναι 2D, Color, μέθοδος Μ και PW Doppler.

Απεικόνιση 2D

Η απεικόνιση 2D είναι η μέθοδος απεικόνισης που χρησιμοποιείται συχνότερα. Στην απεικόνιση 2D, η εικόνα εμφανίζεται σε κλίμακα του γκρίζου.

Χρήση της απεικόνισης 2D

- 1. Ξεκινήστε μια εξέταση. Το σύστημα εισέρχεται σε απεικόνιση 2D.
- Βελτιστοποιήστε την εικόνα, με τα χειριστήρια στην περιοχή χειριστηρίων. Εάν είναι απαραίτητο, αγγίξτε τον δείκτη σελίδας (ή) ή σαρώστε για να μετακινηθείτε στις σελίδες χειριστηρίων.
 - Για να ρυθμίσετε την ενίσχυση της εικόνας, προσαρμόστε τον επιλογέα Gain 🏙.
 - Για να αυξήσετε ή να μειώσετε την απόσταση από την πρόσοψη του ηχοβολέα έως το βαθύτερο σημείο της εμφανιζόμενης εικόνας, χρησιμοποιήστε τον επιλογέα Depth
 - Για να αυξήσετε ή να μειώσετε την έξοδο ακουστικής ισχύος, χρησιμοποιήστε τον επιλογέα Power.
 - Για να προβάλετε τμήμα της εικόνας με περισσότερες λεπτομέρειες, απομακρύνετε τον αντίχειρα και το δείκτη σας για να μεγεθύνετε εκείνη την περιοχή της εικόνας. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Μεγέθυνση Ζουμ» στη σελίδα 170.

- Για να προβάλετε την εικόνα σε προβολή πλήρους οθόνης, αγγίξτε το στην κάτω δεξιά γωνία της εικόνας. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Προβολή πλήρους οθόνης» στη σελίδα 170.
- Για να εμφανίσετε μια κεντρική γραμμή στην εικόνα, αγγίξτε το . Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Εμφάνιση κεντρικής γραμμής» στη σελίδα 170.

Απεικόνιση Color

Στην απεικόνιση Color, υπερτίθεται ένα πλαίσιο χρώματος στην εικόνα 2D. Το μέγεθος και η θέση του μπορούν να ρυθμιστούν εντός της εικόνας 2D. Η ταχύτητα και η κατεύθυνση της ροής στο πλαίσιο χρώματος εκφράζονται με διαφορετικά χρώματα για την κατεύθυνση και με διαφορετικές σκιές για την ταχύτητα. Τα χρώματα που χρησιμοποιούνται εμφανίζονται στη γραμμή χρώματος στην επάνω δεξιά γωνία της οθόνης απεικόνισης.

Είναι διαθέσιμες δύο απεικονίσεις Color: **Fast Flow** (υψηλή χρωματική κλίμακα για την αρτηριακή ροή) και **Slow Flow** (χαμηλή χρωματική κλίμακα για τη φλεβική ροή).

Χρήση της απεικόνισης Color

- 1. Σε απεικόνιση 2D, βελτιστοποιήστε την εικόνα.
- 2. Εάν είναι απαραίτητο, αγγίξτε τον δείκτη σελίδας (Σή) ή σαρώστε για να εμφανιστεί

το Color Flow

- 3. Αγγίξτε το Color Flow και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Fast Flow ή το Slow Flow
- 4. Για να τοποθετήσετε το πλαίσιο χρώματος στην ανατομία ενδιαφέροντος, σύρετε το πλαίσιο χρώματος. (Εάν σύρετε έξω από το πλαίσιο χρώματος, προβάλλετε την εικόνα πανοραμικά.)
- 5. Για να αλλάξετε το μέγεθος του πλαισίου χρώματος, πλησιάστε ή απομακρύνετε τα δάχτυλά σας μέσα στο πλαίσιο χρώματος. (Εάν πλησιάσετε ή απομακρύνετε τα δάχτυλά σας έξω από το πλαίσιο χρώματος, μεγεθύνετε την εικόνα.)
- 6. Για να ρυθμίσετε την ενίσχυση χρώματος, προσαρμόστε τον επιλογέα Gain 🎬

- 7. Για να προβάλετε την εικόνα σε προβολή πλήρους οθόνης, αγγίξτε το στην κάτω δεξιά γωνία της εικόνας. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Προβολή πλήρους οθόνης» στη σελίδα 170.
- 8. Για να εμφανίσετε μια κεντρική γραμμή στην εικόνα, αγγίξτε το . Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Εμφάνιση κεντρικής γραμμής» στη σελίδα 170.
- 9. Για έξοδο από την απεικόνιση Color, αγγίξτε το Fast Flow 4 ή το Slow Flow

Μέθοδος Μ

Στη μέθοδο Μ, μπορείτε να μάθετε πληροφορίες σχετικά με την κίνηση μιας περιοχής ανατομίας. Στη μέθοδο Μ, η θέση διεπαφής ή το βάθος του ιστού εμφανίζεται κατά μήκος του κατακόρυφου άξονα και ο χρόνος εμφανίζεται κατά μήκος του οριζόντιου άξονα. Πρώτα, τοποθετείτε τη γραμμή Μ στην εικόνα 2D στην ανατομία ενδιαφέροντος. Στη συνέχεια, μπορείτε να εμφανίσετε πληροφορίες σχετικά με την κίνηση κατά μήκος αυτής της γραμμής σε ένα ίχνος μεθόδου Μ. Με την πάροδο του χρόνου, η κίνηση της ανατομίας κατά μήκος της γραμμής Μ, που εμφανίζεται στην εικόνα 2D, δημιουργεί μια κυλιόμενη οθόνη.

Χρήση της μεθόδου Μ

- 1. Σε απεικόνιση 2D, βελτιστοποιήστε την εικόνα.
- 2. Αγγίξτε το **MMode** 🔤 για να εμφανίσετε τη γραμμή M στην εικόνα 2D.
- Σύρετε τη γραμμή Μ για να την μετακινήσετε στην ανατομία ενδιαφέροντος. Όταν αφήσετε τη γραμμή Μ, αρχίζει το ίχνος της μεθόδου Μ.
- 4. Βελτιστοποιήστε την εικόνα χρησιμοποιώντας μία από τις ακόλουθες μεθόδους:
 - Για να ρυθμίσετε την ενίσχυση της εικόνας, προσαρμόστε τον επιλογέα Gain 🏙.
 - Για να αυξήσετε ή να μειώσετε την απόσταση από την πρόσοψη του ηχοβολέα έως το βαθύτερο σημείο της εμφανιζόμενης εικόνας, χρησιμοποιήστε τον επιλογέα Depth

- Για να αυξήσετε ή να μειώσετε την έξοδο ακουστικής ισχύος, χρησιμοποιήστε τον επιλογέα Power.
- Για να προβάλετε τμήμα της εικόνας με περισσότερες λεπτομέρειες, απομακρύνετε τον αντίχειρα και το δείκτη σας για να μεγεθύνετε εκείνη την περιοχή της εικόνας. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Μεγέθυνση Ζουμ» στη σελίδα 170.
- Για να προβάλετε την εικόνα σε προβολή πλήρους οθόνης, αγγίξτε το στην κάτω δεξιά γωνία της εικόνας. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Προβολή πλήρους οθόνης» στη σελίδα 170.
- 5. Για να ανασκοπήσετε το ίχνος μεθόδου Μ, αγγίξτε το και σύρετε τη γραμμή χρόνου του βρόχου για να μετακινηθείτε προς τα εμπρός ή προς τα πίσω.
- 6. Για έξοδο από τη μέθοδο Μ, αγγίξτε το **MMode**

PW Doppler

To Doppler παλμικού κύματος (PW) είναι μια απεικόνιση Doppler που μετράει την ταχύτητα σε έναν όγκο αναφοράς PW και εμφανίζει αυτές τις πληροφορίες σε φασματικό ίχνος με έξοδο ήχου.

Χρήση της απεικόνισης PW Doppler

- 1. Σε απεικόνιση 2D, βελτιστοποιήστε την εικόνα.
- Αγγίξτε το PW Δ.
- 3. Χρησιμοποιήστε το δάχτυλό σας για να τοποθετήσετε την πύλη όγκου αναφοράς.
- 4. Για να προσαρμόσετε την πύλη όγκου αναφοράς, κάντε ένα από τα παρακάτω:
 - Για να προσαρμόσετε το μέγεθος της πύλης όγκου αναφοράς, αγγίξτε το + ή το στο SV Size.

Philips

- Για να προσαρμόσετε τη γωνία της πύλης όγκου αναφοράς, αγγίξτε το Steer (μόνο γραμμικοί ηχοβολείς).
- Για να προσαρμόσετε τη γωνία της ροής, αγγίξτε το SV Angle για να διατρέξετε κυκλικά ανάμεσα στα 60, 0 και 60.
- 5. Αγγίξτε το 🧖 ή το PW 🚳 για να εμφανίσετε το φασματικό ίχνος.
- 6. Για να ακούσετε καθαρά το σήμα Doppler, προσαρμόστε την ένταση της κινητής συσκευής σας.
- 7. Βελτιστοποιήστε την εικόνα χρησιμοποιώντας μία από τις ακόλουθες μεθόδους:
 - Για να βελτιστοποιήσετε αυτόματα ρυθμίσεις όπως την ενίσχυση, την κλίμακα και τη γραμμή αναφοράς, αγγίξτε το iSCAN . Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «iSCAN Intelligent Optimization (Ευφυής βελτιστοποίηση iSCAN)» στη σελίδα 174.
 - Για να προσαρμόσετε χειροκίνητα την ενίσχυση, χρησιμοποιήστε το Gain.
 - Για να προσαρμόσετε χειροκίνητα την κλίμακα, χρησιμοποιήστε το Scale.
 - Για να μετακινήσετε τη γραμμή αναφοράς, σύρετέ την στην επιθυμητή θέση.
 - Για να αλλάξετε την ταχύτητα σάρωσης, αγγίξτε το Sweep Speed.
 - Για να αντιστρέψετε το φασματικό ίχνος, αγγίξτε το
- Για ανασκόπηση του ίχνους Doppler, παγώστε την εικόνα και, στη συνέχεια, σύρετε το δάχτυλό σας αριστερά ή δεξιά στη γραμμή χρόνου του βρόχου.
- 9. Για έξοδο από το PW Doppler, πατήστε το **PW**.

Λειτουργίες απεικόνισης

Το σύστημα προσφέρει λειτουργίες απεικόνισης που παρέχουν βελτιωμένη απεικόνιση και μεγαλύτερη ευελιξία όταν διεξάγετε απεικόνιση σε έναν ασθενή.

AutoSCAN

Το AutoSCAN βελτιστοποιεί αυτόματα και συνεχώς τη φωτεινότητα της εικόνας 2D στην προεπιλεγμένη ενίσχυση. Η λειτουργία AutoSCAN είναι πάντα ενεργοποιημένη.

Μεγέθυνση Ζουμ

Χρησιμοποιώντας τη μεγέθυνση ζουμ, μπορείτε να μεγεθύνετε μια περιοχή ενδιαφέροντος σε μια εικόνα για πιο κοντινή εξέταση.

Απομακρύνετε ή πλησιάστε τον αντίχειρα και το δάχτυλό σας για ανάπτυξη ή σμίκρυνση της συγκεκριμένης περιοχής της εικόνας. Αγγίξτε την εικόνα και μετακινήστε το δάχτυλό σας για πανοραμική προβολή ή μετακίνηση της μεγεθυμένης εικόνας.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Αν απομακρύνετε ή φέρετε κοντά τα δάχτυλά σας μέσα σε ένα πλαίσιο χρώματος, αλλάζετε το μέγεθος του πλαισίου χρώματος αντί για να το μεγεθύνετε.

Προβολή πλήρους οθόνης

Μπορείτε να καθορίσετε ότι το Lumify θα εμφανίζει ζωντανές ή παγωμένες εικόνες σε προβολή πλήρους οθόνης, όπως και σε **Review**.

- Για να προβάλετε μια εικόνα σε προβολή πλήρους οθόνης, αγγίξτε το στην κάτω δεξιά γωνία της εικόνας.
- 2. Για να επαναφέρετε την κανονική προβολή, αγγίξτε το 🔀.

Εμφάνιση κεντρικής γραμμής

Μπορείτε να εμφανίσετε μια κεντρική γραμμή στην περιοχή απεικόνισης κατά τη διάρκεια μιας σάρωσης ή όταν η εικόνα είναι παγωμένη. Η κεντρική γραμμή περιλαμβάνεται στις ληφθείσες εικόνες ή βρόχους.

Για να εμφανίσετε την κεντρική γραμμή, αγγίξτε το 💁 στην κάτω αριστερή γωνία της οθόνης απεικόνισης. Για να αποκρύψετε την κεντρική γραμμή, αγγίξτε ξανά το 💁.

B-Lines και λειτουργία B-Lines Lumify (μόνο συσκευές Android)

Σε αυτήν την ενότητα περιγράφονται οι B-lines και η λειτουργία B-Lines Lumify.

Γενική παρουσίαση του B-Lines (Μόνο συσκευές Android)

To B-Line εμφανίζεται όταν ηχητικά κύματα συναντούν μίγμα αέρα και νερού. Είναι υπερηχωικές ψευδείς πληροφορίες απεικόνισης που εμφανίζονται σε μια πνευμονολογική εξέταση ως μακριές γραμμές διάφορων πλατών που προέρχονται από την υπεζωκοτική γραμμή και επεκτείνονται κάθετα κατά μήκος της εικόνας υπερήχων. Η παρουσία του B-Line στην πνευμονολογική εξέταση μπορεί να υποδηλώνει μια ευρεία γκάμα πνευμονολογικών παθήσεων, όπως πνευμονία, πνευμονικό οίδημα, πνευμονικό μώλωπα και σύνδρομο οξείας αναπνευστικής δυσχέρειας (ARDS).



Παράδειγμα του B-Line

Λειτουργία B-Lines Lumify

Η λειτουργία B-Lines Lumify μετράει τις B-lines σε κάθε ένα από τα έως και 12 προκαθορισμένα τμήματα του θώρακα και της άνω πλάτης (με σήμανση **Front** και **Back** στο **Summary** των B-lines). Αφού επιλέξετε και σαρώσετε ένα ή περισσότερα τμήματα, μπορείτε να δείτε μια οπτική αναπαράσταση του εμπρός και πίσω μέρους με υπέρθεση του εύρους των Blines που μετρήθηκαν σε κάθε τμήμα για να προσδιορίσετε τις περιοχές που επηρεάζονται περισσότερο. Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την οθόνη **Summary** στο B-Line, βλ. «Προβολή αποτελεσμάτων (μόνο συσκευές Android)» στη σελίδα 188.



Σύνοψη προκαθορισμένων τμημάτων πνευμόνων με αποτελέσματα B-Line

Προβολή της διανασκόπησης της λειτουργίας B-Lines Lumify

Η διανασκόπηση της λειτουργίας B-Lines Lumify παρέχει έναν βασικό οδηγό για τον τρόπο ρύθμισης και εκτέλεσης πνευμονολογικών εξετάσεων B-line, συμπεριλαμβανομένων των παρακάτω:

- Επιλογή τμημάτων πνευμόνων για σάρωση
- Λήψη βρόχων και εικόνων
- Ανασκόπηση αποτελεσμάτων εξέτασης

Την πρώτη φορά που ξεκινάτε τη λειτουργία B-Lines, η διανασκόπηση ξεκινάει αυτόματα. Για να προβάλετε ξανά τη διανασκόπηση οποιαδήποτε στιγμή, αγγίξτε το 🙆.

Για να τερματίσετε τη διανασκόπηση και να επιστρέψετε στην εξέταση, αγγίξτε το Skip.

iSCAN Intelligent Optimization (Ευφυής βελτιστοποίηση iSCAN)

To iSCAN Intelligent Optimization 🖾 χρησιμοποιείται για την αυτόματη βελτιστοποίηση βασικών παραμέτρων απεικόνισης κατά τη λήψη Doppler. Η βελτιστοποίηση του Doppler iSCAN προσαρμόζει τη γραμμή αναφοράς και την κλίμακα Doppler. Σε επιλεγμένες προρυθμίσεις, το Doppler iSCAN προσαρμόζει την ενίσχυση.

Λήψη εικόνων

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Σε όλες τις εμφανιζόμενες εικόνες και βρόχους εμφανίζεται η ημερομηνία και η ώρα της ζώνης ώρας στην οποία έχουν ληφθεί.

Μπορείτε να πραγματοποιείτε λήψη και αποθήκευση μιας ακίνητης εικόνας από την τρέχουσα εξέταση. Η ληφθείσα εικόνα αποθηκεύεται στην εξέταση ασθενούς και υπάρχει μια διαθέσιμη μικρογραφία στην οθόνη **Review**.

Αγγίξτε το Save Image 💁. Το σύστημα εκπέμπει έναν τόνο όταν ολοκληρωθεί η λήψη εικόνας.

Λήψη βρόχων

Μπορείτε να πραγματοποιείτε λήψη και αποθήκευση ενός βρόχου από την τρέχουσα εξέταση. Ο ληφθείς βρόχος αποθηκεύεται στην εξέταση ασθενούς και υπάρχει μια διαθέσιμη μικρογραφία στην οθόνη **Review**.

Συσκευές Android: Οι βρόχοι στην Ανασκόπηση έχουν το εικονίδιο στην κάτω δεξιά γωνία της μικρογραφίας.

Philips

 Συσκευές iOS: Οι βρόχοι στην Ανασκόπηση έχουν το εικονίδιο στο κέντρο της μικρογραφίας.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Σε όλες τις εμφανιζόμενες εικόνες και βρόχους εμφανίζεται η ημερομηνία και η ώρα της ζώνης ώρας στην οποία έχουν ληφθεί.

Το σύστημα καταγράφει βρόχους προοπτικά. Μπορείτε να καθορίσετε τη διάρκεια του βρόχου στο **Settings**. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Ρυθμίσεις συστήματος» στη σελίδα 112.

Για να πραγματοποιήσετε λήψη βρόχου κατά τη διάρκεια της ζωντανής απεικόνισης, αγγίξτε το **Save Loop** . Για να διακόψετε τη λήψη, αγγίξτε το **Save Loop**.

Το σύστημα εκπέμπει έναν τόνο και εμφανίζεται μια δήλωση επιβεβαίωσης στην οθόνη απεικόνισης όταν ο βρόχος έχει αποθηκευτεί.

Σχολιασμός

Η δυνατότητα σχολιασμού είναι διαθέσιμη στην παγωμένη απεικόνιση 2D και Color.

Προσθήκη ετικετών

Μπορείτε να τοποθετήσετε ετικέτες κειμένου σε μία εικόνα για να υποδείξετε ανατομικές δομές και θέσεις.

1. Προβάλετε την εικόνα 2D που θέλετε να σχολιάσετε και αγγίξτε το

2. Εάν είναι απ<u>αραί</u>τητο, αγγίξτε τον δείκτη σελίδας (ή) ή σαρώστε για να εμφανιστεί

το Annotate

- 3. Αγγίξτε το Annotate
- 4. Χρησιμοποιήστε το πληκτρολόγιο για να πληκτρολογήσετε μια ετικέτα. Εμφανίζονται αυτόματες λέξεις αριστερά και δεξιά από τα γράμματα που πληκτρολογείτε. Μπορείτε να αγγίξετε μια αυτόματη λέξη για να την προσθέσετε στην ετικέτα σας.
- 5. Σύρετε την ετικέτα στη θέση της στην περιοχή απεικόνισης.
- 6. Για να επεξεργαστείτε μια ετικέτα, κάντε τα εξής:
 - a. Αγγίξτε την ετικέτα. Εμφανίζεται μια γραμμή και το πληκτρολόγιο από κάτω της.
 - b. Αγγίξτε ένα αρχικό σημείο στην ετικέτα και αρχίστε να πληκτρολογείτε ή χρησιμοποιήστε το πλήκτρο Backspace για να διαγράψετε γράμματα.
 - c. Αγγίξτε οπουδήποτε στην περιοχή απεικόνισης για έξοδο από τον σχολιασμό.
- 7. Για να διαγράψετε μια ετικέτα, κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Αγγίξτε παρατεταμένα την ετικέτα. Αγγίξτε το 🔯 όταν εμφανιστεί.
 - Αγγίξτε την ετικέτα και χρησιμοποιήστε το πληκτρολόγιο της συσκευής σας για να διαγράψετε το κείμενο.
- 8. Για να διαγράψετε όλους τους σχολιασμούς, αγγίξτε το Clear All.

Μέτρηση και Ανάλυση

Το σύστημα υπερήχων υποστηρίζει μετρήσεις. Τα εργαλεία μέτρησης εμφανίζονται στην οθόνη. Μόλις αγγίξετε την ετικέτα εργαλείου στην οθόνη, γίνεται εκκίνηση του εργαλείου. Η ακρίβεια των μετρήσεων εξαρτάται, κατά ένα μέρος, από την ικανότητα του χειριστή.

Philips

Εκτέλεση μέτρησης απόστασης 2D

Μια μέτρηση απόστασης 2D χρησιμοποιεί δύο παχύμετρα για να μετρήσει το μήκος ενός ευθύγραμμου τμήματος μεταξύ των δύο σημείων. Μπορείτε να δημιουργήσετε έως τέσσερις μετρήσεις απόστασης τη φορά. Κάθε μέτρηση απόστασης χρησιμοποιεί μια ομάδα παχύμετρων με μοναδικό σχήμα ώστε να αναγνωρίσει μια μέτρηση με τα αντίστοιχα παχύμετρα.

Ενώ χρησιμοποιείτε το εργαλείο μέτρησης απόστασης 2D, πατήστε δύο φορές για να μεγεθύνετε την εικόνα. Το σύστημα καταργεί τις μετρήσεις από την εικόνα όταν δεν είναι παγωμένη ή όταν ολοκληρωθεί η εξέταση. Για να διατηρήσετε τη μέτρηση σε μια εικόνα, προβείτε σε λήψη της (βλ. «Λήψη εικόνων» στη σελίδα 174).

1. Προβάλετε την εικόνα 2D που θέλετε να μετρήσετε και αγγίξτε το



- 2. Αγγίξτε το Measure 🔜.
- Αγγίξτε το Distance aπό το μενού. Η λέξη Distance και μια αρχική τιμή εμφανίζονται στο πάνω μέρος της εικόνας.
- 4. Αγγίξτε το πρώτο παχύμετρο και σύρετέ το στη θέση του.
- 5. Αγγίξτε το δεύτερο παχύμετρο και σύρετέ το στη θέση του. Τα αποτελέσματα ενημερώνονται καθώς η απόσταση μεταξύ των παχυμέτρων αλλάζει.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν σύρετε ένα παχύμετρο μέτρησης έξω από την περιοχή της εικόνας, το παχύμετρο ενδέχεται να εξαφανιστεί. Για να επαναφέρετε τη θέση του παχύμετρου, αγγίξτε το **Measure**, αγγίξτε το **Clear All**, και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Measure** και προσθέστε ξανά τη μέτρηση **Ellipse** ή **Distance**.

Για να προσθέσετε επιπλέον μετρήσεις απόστασης, επαναλάβετε τα βήματα 2 έως 5.
 Μπορούν να προστεθούν έως τέσσερις μετρήσεις απόστασης στην εικόνα.

- Για να αποθηκεύσετε μια εικόνα με τις εμφανιζόμενες μετρήσεις, αγγίξτε το Save Image
 Δ
- 8. Για να διαγράψετε τις μετρήσεις, αγγίξτε το Clear All 🔀.

Εκτέλεση μέτρησης έλλειψης 2D

Μια μέτρηση έλλειψης 2D χρησιμοποιεί ένα ελλειπτικό παχύμετρο για να ορίσει το εμβαδόν και την περίμετρο μιας έλλειψης.

Ενώ χρησιμοποιείτε το εργαλείο μέτρησης έλλειψης 2D, πατήστε δύο φορές για να μεγεθύνετε την εικόνα. Το σύστημα καταργεί τις μετρήσεις από την εικόνα όταν δεν είναι παγωμένη ή όταν ολοκληρωθεί η εξέταση. Για να διατηρήσετε τη μέτρηση σε μια εικόνα, προβείτε σε λήψη της (βλ. «Λήψη εικόνων» στη σελίδα 174).

- 1. Προβάλετε την εικόνα 2D που θέλετε να μετρήσετε και αγγίξτε το
- 2. Αγγίξτε το Measure 📟
- 3. Αγγίξτε το Ellipse 2 από το μενού. Οι λέξεις Area και Circumference με τις αρχικές τους τιμές εμφανίζονται στο πάνω μέρος της εικόνας.
- Με τα σημεία χειρισμού, σύρετε την έλλειψη στην κατάλληλη θέση στην περιοχή απεικόνισης. Τα αποτελέσματα ενημερώνονται καθώς μετακινείτε την έλλειψη στη θέση της.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν σύρετε ένα παχύμετρο μέτρησης έξω από την περιοχή της εικόνας, το παχύμετρο ενδέχεται να εξαφανιστεί. Για να επαναφέρετε τη θέση του παχύμετρου, αγγίξτε το **Measure**, αγγίξτε το **Clear All**, και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Measure** και προσθέστε ξανά τη μέτρηση **Ellipse** ή **Distance**.

- 5. Για να αποθηκεύσετε μια εικόνα με τις εμφανιζόμενες μετρήσεις, αγγίξτε το Save Image
- 6. Για να καταργήσετε τη μέτρηση, αγγίξτε το Clear All 🔀.

Μετρήσεις PW Doppler

Τρεις ταχύτητες σάρωσης PW Doppler είναι διαθέσιμες σε όλες τις προρρυθμίσεις. Οι ταχύτητες σάρωσης είναι μεγαλύτερες στις καρδιολογικές προρρυθμίσεις.

Ταχύτητες σάρωσης

Ταχύτητα	Καρδιακές εφαρμογές	Μη καρδιακές εφαρμογές
Γρήγορη	2 δευτερόλεπτα	3 δευτερόλεπτα
Μεσαία	3 δευτερόλεπτα	5 δευτερόλεπτα
Αργή	5 δευτερόλεπτα	8 δευτερόλεπτα

Οι μετρήσεις PW Doppler στο σύστημα Lumify εμπίπτουν στις εξής κατηγορίες:

- Μετρήσεις ταχύτητας
- Μετρήσεις απόστασης
- Μετρήσεις ίχνους

Συντμήσεις και ακρωνύμια των μετρήσεων

Μέτρηση	Ορισμός	Μέτρηση	Ορισμός
EDV	Τελοδιαστολική ταχύτητα	PSV	Μέγιστη συστολική ταχύτητα
MaxPG	Μέγιστη κλίση πίεσης	RI	Δείκτης αντίστασης
MDV	Ελάχιστη διαστολική ταχύτητα	S/D	Αναλογία συστολικού προς διαστολικό χρόνο
MeanPG	Μέση κλίση πίεσης	Vmax	Μέγιστη ταχύτητα
P½t	Χρόνος υποδιπλασιασμού πίεσης	VTI	Ολοκλήρωμα ταχύτητας-χρόνου

Μέτρηση	Ορισμός	Μέτρηση	Ορισμός
PG	Μέγιστη κλίση πίεσης		

Τα δεδομένα μετρήσεων που εμφανίζονται μετά την ολοκλήρωση κάθε μέτρησης διαφέρουν ανάλογα με την προρρύθμιση της εξέτασης, όπως υποδεικνύεται στον παρακάτω πίνακα: Διαθέσιμες μετρήσεις PW Doppler για κάθε προρρύθμιση εξέτασης

Προρρύθμιση εξέτασης	Μετρήσεις ταχύτητας	Μετρήσεις απόστασης	Μετρήσεις ίχνους
Καρδιακές εφαρμογές	Velocity, PG	Χρόνος, Κλίση, Ρ½t	Vmax, MaxPG, MeanPG, VTI
OB/GYN	Velocity (Ταχύτητα)	PSV, EDV, S/D, RI	PSV, EDV, MDV, S/D, RI
Αγγεία	Velocity (Ταχύτητα)	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI, VTI
FAST	Velocity (Ταχύτητα)	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
Κοιλία	Velocity (Ταχύτητα)	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
Πνεύμονας	Velocity (Ταχύτητα)	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
MSK	Velocity (Ταχύτητα)	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
Μαλακός ιστός	Velocity (Ταχύτητα)	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI
Επιφανειακό	Velocity (Ταχύτητα)	PSV, EDV, RI	PSV, EDV, MDV, RI

Εκτέλεση μετρήσεων ταχύτητας

- 1. Λάβετε την εικόνα ίχνους Doppler που θέλετε να μετρήσετε.
- 2. Ακουμπήστε το **Measure**.
- 3. Αγγίξτε το **Velocity** και, στη συνέχεια, σύρετε το παχύμετρο στην κορυφή ταχύτητας που θέλετε να μετρήσετε.
- 4. Επαναλάβετε το βήμα3 για έως και τέσσερις ξεχωριστές μετρήσεις ταχύτητας.
- 5. Για να αποθηκεύσετε μια εικόνα με τις εμφανιζόμενες μετρήσεις, αγγίξτε το Save Image.

Philips
Εκτέλεση μετρήσεων απόστασης

- 1. Λάβετε την εικόνα ίχνους Doppler που θέλετε να μετρήσετε.
- 2. Ακουμπήστε το Measure.
- Αγγίξτε το Distance και, στη συνέχεια, σύρετε το πρώτο παχύμετρο στη μέγιστη συστολική ταχύτητα (PSV).
- 4. Σύρετε το δεύτερο παχύμετρο στην τελοδιαστολική ταχύτητα (EDV).
- 5. Για να αποθηκεύσετε μια εικόνα με τις εμφανιζόμενες μετρήσεις, αγγίξτε το Save Image.

Εκτέλεση μετρήσεων ίχνους

- 1. Λάβετε την εικόνα ίχνους Doppler που θέλετε να μετρήσετε.
- 2. Ακουμπήστε το **Measure**.
- Αγγίξτε το Trace και, στη συνέχεια, σύρετε το πρώτο παχύμετρο στην αρχή της κυματομορφής που θέλετε να μετρήσετε.
- 4. Αγγίξτε την αρχή της κυματομορφής ξανά για να δημιουργήσετε το δεύτερο παχύμετρο και, στη συνέχεια, σύρετε το δεύτερο παχύμετρο σε σχήμα ενός κύκλου.
- 5. Για να αποθηκεύσετε μια εικόνα με τις εμφανιζόμενες μετρήσεις, αγγίξτε το Save Image.

Ακρίβεια μετρήσεων

Μπορείτε να χρησιμοποιήσετε το σύστημα υπερήχων για να πραγματοποιήσετε μετρήσεις σε εικόνες υπερήχων. Οι μετρήσεις χρησιμοποιούνται, στη συνέχεια, με άλλα κλινικά δεδομένα, για τη διάγνωση.

Δεν συνιστάται η διάγνωση αποκλειστικά με βάση τις μετρήσεις. Πρέπει να λάβετε υπόψη σας πολλούς παράγοντες όταν χρησιμοποιείτε ποσοτικοποιημένα δεδομένα από οποιοδήποτε σύστημα απεικόνισης υπερήχων. Αν οι παράγοντες αυτοί αναλυθούν προσεκτικά, διαπιστώνεται ότι η ακρίβεια κάθε μέτρησης εξαρτάται σε μεγάλο βαθμό από την ποιότητα εικόνας. Η ποιότητα εικόνας εξαρτάται επίσης σε μεγάλο βαθμό από τον σχεδιασμό του συστήματος, την τεχνική σάρωσης του χειριστή, την εξοικείωση με τα χειριστήρια του συστήματος και, το πιο σημαντικό, από την ηχογένεια του ασθενούς.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι χρήστες του συστήματος είναι υπεύθυνοι για την ποιότητα της εικόνας και τη διάγνωση. Ελέγξτε τα δεδομένα που χρησιμοποιούνται για την ανάλυση και τη διάγνωση και βεβαιωθείτε ότι τα δεδομένα επαρκούν τόσο χωρικά όσο και χρονικά για την προσέγγιση μέτρησης που χρησιμοποιείται.

Πίνακες ακρίβειας μετρήσεων

Εύρος τιμών και ακρίβεια μετρήσεων 2D

Μέτρηση	Ακρίβεια	Μέγιστο εύρος τιμών
Αξονική απόσταση	< ±2% ή 2 mm	0,001 έως >30,0 cm
Πλευρική απόσταση	< ±2.5% ή 3 mm	0,001 έως >40,0 cm
Διαγώνια απόσταση	< ±2% ή 2 mm	0,001 έως >32,0 cm

Εύρος τιμών και ακρίβεια μετρήσεων μεθόδου Μ

Μέτρηση	Ακρίβεια	Εύρος τιμών
Βάθος	< ± 2% ή 1 mm	0,003 έως > 29.8 cm
Χρόνος	< ± 2% του χρόνου ή μέτρηση 4 ms	0,002 έως >22,7 s
Κλίση	≤ ± 0,2 cm/sec ή ± 1%	

Εύρος τιμών και ακρίβεια μετρήσεων PW Doppler

Μέτρηση	Ακρίβεια	Εύρος τιμών
Μέτρηση ταχύτητας	< ± 3% της πλήρους κλίμακας	0,1 cm/s έως 350 cm/s
Χρονική διαφορά	± 1% της συνολικής χρονικής κλίμακας	10 ms έως > 8 s

Εκτέλεση ανάλυσης εμβρύου (μόνο συσκευές Android)

Μπορείτε να πραγματοποιήσετε ανάλυση εμβρύου από την τρέχουσα εξέταση. Το **Fetal Age Summary** αποθηκεύεται στην εξέταση ασθενούς και είναι διαθέσιμο στην οθόνη **Review** (βλ. «Προβολή της σύνοψης ηλικίας εμβρύου (Μόνο συσκευές Android)» στη σελίδα 194).



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Έχετε την αποκλειστική ευθύνη για τις προσαρμοσμένες μετρήσεις και τους υπολογισμούς, καθώς και για την ακρίβεια των στοιχείων που εισάγονται στις εξισώσεις.

- 1. Εάν είναι απαραίτητο, αγγίξτε τον δείκτη σελίδας (Σή Μ) ή σαρώστε για να εμφανιστεί το Fetal Age
- 2. Αγγίξτε το Fetal Age 🚺.
- Προβάλετε την εικόνα 2D που θέλετε να μετρήσετε και αγγίξτε το ³
- 4. Αγγίξτε μια ηλικία εμβρύου ή μέτρηση ανάπτυξης που ορίζεται από το σύστημα.
- Για τα HC K και AC , με τα σημεία χειρισμού, σύρετε την έλλειψη στην κατάλληλη θέση στην εμφανιζόμενη εικόνα και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Confirm Measurement .
- Για τα FL , BPD και CRL , σύρετε τα παχύμετρα στην κατάλληλη θέση στην εμφανιζόμενη εικόνα και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Confirm Measurement .
- Για το Sac Diam ^Δ:
 - a. Αγγίξτε το **Sac Diam1**, σύρετε τα παχύμετρα στην κατάλληλη θέση στην εμφανιζόμενη εικόνα και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Confirm Measurement**.
 - b. Αγγίξτε το **Sac Diam2**, σύρετε τα παχύμετρα στην κατάλληλη θέση στην εμφανιζόμενη εικόνα και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Confirm Measurement**.

- c. Αγγίξτε το ⁽³⁾, προβάλετε την εικόνα 2D που θέλετε για την τρίτη μέτρηση και, στη συνέχεια, αγγίξτε το ⁽³⁾.
- d. Αγγίξτε το **Sac Diam3**, σύρετε τα παχύμετρα στην κατάλληλη θέση στην εμφανιζόμενη εικόνα και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Confirm Measurement**.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν σύρετε ένα παχύμετρο μέτρησης έξω από την περιοχή της εικόνας, το παχύμετρο ενδέχεται να εξαφανιστεί. Για να επαναφέρετε τη θέση του παχύμετρου, αγγίξτε το **Measure**, αγγίξτε το **Clear All**, και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Measure** και προσθέστε ξανά τη μέτρηση **Ellipse** ή **Distance**.

- 8. Για τα LMP/EDD , επιλέξτε την ημερομηνία EDD από το ημερολόγιο. Η ημερομηνία LMP(c) υπολογίζεται αυτόματα με βάση την επιλογή σας.
 - Για να μεταβείτε στις επόμενες ή προηγούμενες εβδομάδες ή μήνες, σαρώστε προς τα πάνω ή προς τα κάτω από το ημερολόγιο.
 - Για να αποθηκεύσετε τη μέτρηση LMP/EDD, αγγίξτε το OK.
 - Για να επιστρέψετε στο μενού Fetal Age χωρίς να αποθηκεύσετε τη μέτρηση LMP/EDD, αγγίξτε το Skip.
- Για να αναπτύξετε ή να συμπτύξετε το Fetal Age Summary, σε κατακόρυφο προσανατολισμό, αγγίξτε το ή το.

Τερματισμός εξέτασης

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Σε περίπτωση που δεν τερματίσετε μία εξέταση προτού ξεκινήσετε μια νέα, μπορεί τα στοιχεία που θα ληφθούν να αποθηκευθούν σε άλλο ασθενή. Εάν απενεργοποιήσετε το σύστημα χωρίς να τερματίσετε την εξέταση, το σύστημα θα διακόψει την εξέταση πριν τερματίσει τη λειτουργία του.

Πρέπει πρώτα να ολοκληρώσετε την εξέταση, έτσι ώστε να είναι δυνατή η εξαγωγή της εξέτασης ή η αποστολή εικόνων μέσω email από την εξέταση. Δεν μπορείτε να ολοκληρώσετε μια εξέταση όταν είστε στην Ανασκόπηση.

Δεν θα μπορείτε να ολοκληρώσετε την εξέταση μέχρις ότου το σύστημα αποθηκεύσει τα δεδομένα της τρέχουσας εξέτασης. (Το σύστημα αποθηκεύει τα δεδομένα της εξέτασης κατά τη λήψη μιας εικόνας.) Με τον τερματισμό μιας εξέτασης αποθηκεύονται όλα τα δεδομένα εξέτασης, διαγράφεται η φόρμα **Patient Info** και το σύστημα ετοιμάζεται για την επόμενη εξέταση.

Το σύστημα τερματίζει αυτόματα μια εξέταση, εάν ήταν ανοιχτή για περισσότερο από 24 ώρες. Δεν μπορείτε να προσαρτήσετε εικόνες σε ολοκληρωμένη εξέταση.

Όταν ολοκληρωθεί η εξέταση, αγγίξτε το End Exam 🖾 στο επάνω μέρος της οθόνης απεικόνισης.

Χρήση της λειτουργίας B-Lines Lumify (μόνο συσκευές Android)

Αυτή η ενότητα σάς καθοδηγεί στη διαδικασία χρήσης της λειτουργίας B-Lines Lumify για την αναγνώριση και την αξιολόγηση περιοχών πιθανής παθολογίας των πνευμόνων σε έναν ασθενή.

Philips

Εκτέλεση εξέτασης B-Lines (μόνο συσκευές Android)

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Η λειτουργία B-Lines Lumify είναι διαθέσιμη για χρήση μόνο με ηχοβολείς γραμμικής διάταξης (L12-4) και ηχοβολείς διάταξης τομέα (S4-1) Lumify.

Το προεπιλεγμένο μήκος ενός βρόχου στη λειτουργία B-Lines είναι 3 δευτερόλεπτα (90 καρέ). Το ελάχιστο μήκος ενός βρόχου είναι 1 δευτερόλεπτο (30 καρέ).

- 1. Στην οθόνη Scan/Create Patient , αγγίξτε την προρρύθμιση εξέτασης Lung 🚳 ή σύρετε τον περιστροφικό επιλογέα προρρύθμισης στο Lung 🚳.
- 2. Αγγίξτε το **Scan**.
- Στην οθόνη απεικόνισης, αγγίξτε το B-Lines 11.
- 4. Στην οθόνη **Summary** του B-lines, χρησιμοποιώντας τα διαγράμματα **Front** και **Back**, αγγίξτε το τμήμα των πνευμόνων (για παράδειγμα, **R1**) που θέλετε να σαρώσετε πρώτα.



Επιλογή τμήματος πνευμόνων

- 5. Πραγματοποιήστε σάρωση του πνεύμονα στην περιοχή που αντιστοιχεί στο τμήμα που επιλέξατε και, στη συνέχεια, αποθηκεύστε έναν βρόχο ή μια εικόνα της σάρωσης. Ο βρόχος ή η εικόνα αντιστοιχίζεται σε αυτό το τμήμα. Κατά τη διάρκεια της σάρωσης, οι δείκτες B-lines μπορεί ορισμένες φορές να εκτείνονται κάτω από τη γραμμή αναφοράς στο κάτω μέρος της εικόνας. Η περιστροφή της κινητής συσκευής σας κατά τη διάρκεια της σάρωσης μπορεί να προκαλέσει την εμφάνιση της οθόνης Summary.
- 6. Για να επιλέξετε άλλο τμήμα για σάρωση, κάντε ένα από τα εξής:
 - Για βρόχους μόνο, αγγίξτε το Auto Advance . Αφού αποθηκεύσετε έναν βρόχο, θα προχωρήσετε αυτόματα στο επόμενο τμήμα.
 - Αγγίξτε το Summary και έπειτα επιλέξτε ένα νέο τμήμα από το διάγραμμα.
 - Αγγίξτε το για να μεταβείτε στο επόμενο τμήμα ή αγγίξτε το για να επιστρέψετε στο προηγούμενο τμήμα.

- 7. Για επανάληψη λήψης μιας αποθηκευμένης εικόνας ή βρόχου:
 - a. Στην οθόνη Summary του B-lines, επιλέξτε το τμήμα που περιέχει την εικόνα ή τον βρόχο που θέλετε να τροποποιήσετε.
 - b. Αγγίξτε την εικόνα ή τον βρόχο που θέλετε να τροποποιήσετε.
 - c. Αγγίξτε το **RE-TAKE** για να επιστρέψετε στην εξέταση, σαρώστε την επιλεγμένη περιοχή και αποθηκεύστε μια νέα εικόνα ή βρόχο. Η νέα εικόνα ή βρόχος αντικαθιστούν εκείνη που επιλέξατε.
- 8. Για να ολοκληρώσετε την εξέταση, αγγίξτε το End Exam 2. Στην οθόνη απεικόνισης, το σύστημα σάς προτρέπει να μεταβείτε στην οθόνη Summary του B-Line για ανασκόπηση των αποτελεσμάτων σας.

Προβολή αποτελεσμάτων (μόνο συσκευές Android)

Για να ανοίξετε την οθόνη **Summary** του B-Line οποιαδήποτε στιγμή κατά τη διάρκεια μιας

εξέτασης ή ενώ βρίσκεστε στην Ανασκόπηση, αγγίξτε το Summary 🍱



Σύνοψη του B-Line

Η οθόνη **Summary** των B-lines εμφανίζει το μέγιστο εύρος αριθμών B-lines που μετρούνται σε κάθε τμήμα πνευμόνων. Όταν υπάρχουν πάνω από τρία B-Line σε ένα μεμονωμένο τμήμα σημαίνει ότι υπάρχει αυξημένος κίνδυνος παθολογίας των πνευμόνων. Το σύστημα Lumify εκχωρεί έναν χρωματικό κώδικα σε κάθε τμήμα με βάση τον αριθμό των B-lines που μετρήθηκαν.

Χρωματικοί κώδικες για τον αριθμό B-Lines που μετρήθηκαν σε ένα τμήμα πνευμόνων

Color	Αριθμός B-Line
Πράσινο	0
Πορτοκαλί	1 έως 2
Κόκκινο	3 ή πάνω

Βάσει της δικής σας ανάλυσης, μπορείτε να αλλάξετε χειροκίνητα τον αριθμό του B-Line που καταγράφηκε για κάποιο τμήμα. Για να αλλάξετε τον μέγιστο αριθμό B-Line για ένα τμήμα, βλ. «Αναθεώρηση εξέτασης B-Line (μόνο συσκευές Android)» στη σελίδα 190.

Για ευκολότερη αναγνώριση, οι ενδείξεις B-line στην οθόνη επισημαίνουν τις B-lines σε κάθε αποθηκευμένο βρόχο και εικόνα. Οι δείκτες B-line μπορεί να είναι κρυμμένοι σε βρόχους και εικόνες στην Ανασκόπηση. Για να κρύψετε δείκτες B-line σε αποθηκευμένους βρόχους και εικόνες, βλ. «Αναθεώρηση εξέτασης B-Line (μόνο συσκευές Android)» στη σελίδα 190.



Παράδειγμα του B-Line

Αναθεώρηση εξέτασης B-Line (μόνο συσκευές Android)

Η λειτουργία B-Lines Lumify υποδεικνύει και μετράει αυτόματα τις B-lines σε κάθε αποθηκευμένο βρόχο ή εικόνα. Μπορείτε να αναγνωρίσετε και να καταγράψετε χειροκίνητα την παρουσία B-Line στην Ανασκόπηση.

Απόκρυψη ή εμφάνιση δεικτών B-Line

Ενώ βρίσκεστε στην Ανασκόπηση, μπορείτε να αποκρύψετε ή να εμφανίσετε τους δείκτες B-line για όλους τους βρόχους και τις εικόνες σε μια εξέταση.

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 💷.
- 2. Επιλέξτε την εξέταση B-line που θέλετε να ανασκοπήσετε.
- 3. Επιλέξτε ή αποεπιλέξτε το Show B-Lines.
- 4. Για να πραγματοποιήσετε έξοδο από την ανασκόπηση, αγγίξτε το 🚍.

Αλλαγή μέτρησης B-Line

Μπορείτε να αλλάξετε χειροκίνητα τον μέγιστο αριθμό του B-Line που εμφανίζεται στην οθόνη Summary για οποιοδήποτε τμήμα πνευμόνων. Οι αλλαγές εφαρμόζονται τόσο στην εικόνα Summary όσο και στους αποθηκευμένους βρόχους και εικόνες.

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 💷.
- 2. Επιλέξτε την εξέταση B-line που θέλετε να ανασκοπήσετε.
- 3. Επιλέξτε έναν βρόχο ή μια εικόνα που σχετίζεται με το τμήμα που θέλετε να αλλάξετε.
- 4. Χρησιμοποιήστε το χειριστήριο **Edit Max** για να αυξήσετε ή να μειώσετε τον αριθμό των Blines που μετρήθηκαν σε αυτό το τμήμα.
- 5. Επαναλάβετε αυτή τη διαδικασία για κάθε τμήμα που θέλετε να αλλάξετε.
- 6. Για να πραγματοποιήσετε έξοδο από την ανασκόπηση, αγγίξτε το 🚍.

Εξαγωγή εξετάσεων B-Line (μόνο συσκευές Android)

Όταν κάνετε εξαγωγή μιας εξέτασης B-line, η εικόνα της οθόνης **Summary** περιλαμβάνεται στην εξέταση. Κάθε εικόνα και βρόχος στην εξέταση δείχνει το τμήμα του πνεύμονα που σαρώνεται.

7 Ανασκόπηση

Στην προβολή **Review**, μπορείτε να προβάλλετε και να διαγράφετε εικόνες και βρόχους από την τρέχουσα εξέταση ή από αποθηκευμένες εξετάσεις. Μπορείτε επίσης να εξάγετε ή να αποστέλλετε εικόνες μέσω e-mail από την Ανασκόπηση. Πρέπει πρώτα να ολοκληρώσετε την εξέταση, έτσι ώστε να είναι δυνατή η εξαγωγή της εξέτασης ή η αποστολή εικόνων μέσω email από την εξέταση. Δεν μπορείτε να ολοκληρώσετε μια εξέταση όταν είστε στην Ανασκόπηση.

Έναρξη ανασκόπησης κατά τη διάρκεια μιας εξέτασης

Για να εκκινήσετε την Ανασκόπηση κατά τη διάρκεια μιας εξέτασης:

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Review Exam 🔡.
- Για έξοδο από το Review και επιστροφή στην τρέχουσα εξέταση, αγγίξτε το και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Current Exam

Έναρξη ανασκόπησης μετά από μια εξέταση

Για να εκκινήσετε την Ανασκόπηση από την οθόνη Scan/Create Patient:

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 💷.
- 2. Για να προβάλετε μια εξέταση, επιλέξτε την από τη λίστα.
- Για έξοδο από το Review και επιστροφή στην οθόνη Scan/Create Patient, αγγίξτε το και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Current Exam .

Πλοήγηση στις μικρογραφίες και στις εικόνες

Στη λειτουργία **Review**, εμφανίζονται μικρές εικόνες, οι οποίες ονομάζονται *μικρογραφίες*, στο πλαϊνό ή κάτω μέρος της οθόνης **Review**, ανάλογα με τον προσανατολισμό της οθόνης. Από αυτές τις μικρογραφίες, μπορείτε επίσης να εμφανίσετε μία ή περισσότερες εικόνες και βρόχους στην αρχική μορφή τους.

- Για να προβάλετε μια εικόνα ή ένα βρόχο σε πλήρες μέγεθος, αγγίξτε μια μικρογραφία.
- Για να μετακινηθείτε στις διαθέσιμες μικρογραφίες, σύρετε τις μικρογραφίες προς τα αριστερά ή προς τα δεξιά, ή προς τα πάνω και προς τα κάτω, ανάλογα με τον προσανατολισμό της οθόνης.

Προβολή της σύνοψης ηλικίας εμβρύου (Μόνο συσκευές Android)

Σε **Review**, εάν πραγματοποιήσατε ανάλυση εμβρύου κατά τη διάρκεια μιας εξέτασης, εμφανίζεται το **Summary** στην επάνω δεξιά γωνία της οθόνης **Review**.

- 1. Αγγίξτε το Summary 🛅 για να προβάλετε το Fetal Age Summary.
- 2. Αγγίξτε το Done για να κλείσετε την οθόνη Fetal Age Summary και να επιστρέψετε στην οθόνη Review.

Αναπαραγωγή βρόχων

- 1. Αγγίξτε τη μικρογραφία του βρόχου.
 - Συσκευές Android: Οι βρόχοι αναγνωρίζονται από το εικονίδιο που βρίσκεται στην κάτω δεξιά γωνία της μικρογραφίας.
 - Συσκευές iOS: Οι βρόχοι αναγνωρίζονται από το εικονίδιο Σπου βρίσκεται στο κέντρο της μικρογραφίας.
- 2. Χρησιμοποιήστε τα χειριστήρια βρόχου που εμφανίζονται κάτω από τον βρόχο.



Χειριστήρια βρόχου

1	Χειριστήριο αναπαραγωγής. Αγγίξτε το για να αναπαράγετε τον βρόχο σε κανονική ταχύτητα ή για να διακόψετε προσωρινά τον βρόχο.
2	Χειριστήριο βήματος πίσω. Αγγίξτε το για μετακίνηση ενός μεμονωμένου καρέ ένα βήμα πίσω.
3	Χειριστήριο βήματος εμπρός. Αγγίξτε το για μετακίνηση ενός μεμονωμένου καρέ ένα βήμα εμπρός.
4	Γραμμή χρόνου βρόχου. Σύρετε τη γραμμή για να μετακινηθείτε στον βρόχο στην καθορισμένη ταχύτητα βρόχου. Όταν ο βρόχος διακοπεί προσωρινά, μπορείτε να σύρετε τη γραμμή σε ένα συγκεκριμένο καρέ.

Εξαγωγή εικόνων και βρόχων

Πρέπει πρώτα να ολοκληρώσετε την εξέταση, έτσι ώστε να είναι δυνατή η εξαγωγή της εξέτασης ή η αποστολή εικόνων μέσω email από την εξέταση.

Μπορείτε να εξάγετε ένα από τα εξής είτε σε έναν διαμορφωμένο προορισμό δικτύου είτε χρησιμοποιώντας έναν από τους υποστηριζόμενους πελάτες e-mail στη συσκευή:

- Εικόνες
- Βρόχοι
- (Μόνο συσκευές Android) Fetal Age Summary

Αποστολή εικόνων και βρόχων μέσω e-mail



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Αποτελεί δική σας ευθύνη να διασφαλίσετε ότι η ασφάλεια της συσκευής σας και η προστασία των δεδομένων ασθενών πληρούν τις τοπικές πολιτικές ασφαλείας και κανονιστικές απαιτήσεις. Προτού αποστείλετε εικόνες και βρόχους μέσω e-mail, συμβουλευτείτε το τμήμα ασφαλείας ΙΤ του οργανισμού σας για να διασφαλίσετε ότι συμμορφώνεστε με τις συγκεκριμένες πολιτικές και κανονισμούς του τμήματός σας σχετικά με τον χειρισμό των στοιχείων των ασθενών. Για περισσότερες πληροφορίες, βλ. *Κοινόχρηστοι ρόλοι για την ασφάλεια συστήματος και δεδομένων* στα μέσα αποθήκευσης USB με τις *Πληροφορίες για το χρήστη* ή ενότητα Υποστήριξη της τοποθεσίας web Lumify (www.philips.com/lumify).

Μπορεί να χρειαστεί να ρυθμίσετε έναν πελάτη e-mail στη συσκευή για να μπορείτε να αποστέλλετε μέσω e-mail εικόνες. Για τις οδηγίες ρύθμισης, ανατρέξτε στην ακόλουθη τοποθεσία web και πραγματοποιήστε αναζήτηση για τη φράση «διαμόρφωση πελάτη email»:

- Συσκευές Android: https://support.google.com
- Συσκευές iOS: https://support.apple.com

Εάν είναι διαθέσιμοι πολλοί λογαριασμοί e-mail στη συσκευή, το σύστημα σας ζητάει να επιλέξετε από μια λίστα διαθέσιμων λογαριασμών. Μπορείτε να επιλέξετε οποιονδήποτε λογαριασμό e-mail που είναι διαθέσιμος για εσάς ανεξάρτητα από το ποιος λογαριασμός e-mail σχετίζεται με τον λογαριασμό Reacts σας. Κατά την εξαγωγή e-mail, το αρχείο ενδέχεται να παραλειφθεί από το μήνυμα χωρίς ειδοποίηση αν το μέγεθος του αρχείου υπερβαίνει το όριο της εφαρμογής e-mail.

Το σύστημα αποστέλλει μέσω e-mail ακίνητες εικόνες σε μορφή PNG και βρόχους σε μορφή MP4.

Συσκευές Android

1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 📃.

Philips

- 2. Αγγίξτε μια αποθηκευμένη εξέταση για να την ανοίξετε σε **Review**.
- 3. Στην οθόνη **Review**, κάντε μία από τις εξής ενέργειες:
 - Για να αποστείλετε μέσω e-mail όλες τις εικόνες της εξέτασης, αγγίξτε το Export Exam
 - Για να αποστείλετε μέσω e-mail επιλεγμένες εικόνες και βρόχους, αγγίξτε παρατεταμένα την εικόνα της μικρογραφίας. Το όριο της επιλεγμένης μικρογραφίας γίνεται κίτρινο. Αγγίξτε πρόσθετες εικόνες και βρόχους για να τα προσθέσετε στο email. Αγγίξτε το Export Selected .
- 4. Αγγίξτε το **Email**.
- 5. Διαβάστε τη δήλωση απορρήτου και αγγίξτε το **Continue**.
- 6. Εάν εμφανιστεί το πλαίσιο διαλόγου **Pick an Email Application to Use**, αγγίξτε το για να επιλέξετε μια εφαρμογή e-mail από τη λίστα και κάντε ένα από τα εξής:
 - Αγγίξτε το Just Once για να χρησιμοποιήσετε μόνο την επιλεγμένη εφαρμογή e-mail κατά τη διάρκεια της τρέχουσας εξαγωγής. Εμφανίζεται το πλαίσιο διαλόγου Pick an Email Application to Use μέχρι να επιλεγεί η ρύθμιση Always.
 - Αγγίξτε το Always για να ορίσετε την επιλεγμένη εφαρμογή e-mail ως προεπιλογή.
- Αγγίξτε το Continue για να αποδεχθείτε το περιεχόμενο της ειδοποίησης περί απορρήτου. Ο προεπιλεγμένος λογαριασμός e-mail της συσκευής ανοίγει και εμφανίζεται ένα νέο μήνυμα με τις εικόνες συνημμένες.
- 8. Προσθέστε παραλήπτες και κείμενο στο e-mail και αποστείλετε το e-mail. Οι εικόνες, οι βρόχοι και το **Fetal Age Summary** επισυνάπτονται αυτόματα στο e-mail.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 💷.
- 2. Αγγίξτε μια αποθηκευμένη εξέταση για να την ανοίξετε σε **Review**.
- 3. Στην οθόνη Review, αγγίξτε το Select και κάντε μία από τις εξής ενέργειες:
 - Για να αποστείλετε μέσω e-mail όλες τις εικόνες της εξέτασης, αγγίξτε το Select All.

- Για να αποστείλετε μέσω e-mail επιλεγμένες εικόνες και βρόχους, αγγίξτε την εικόνα της μικρογραφίας. Το όριο της επιλεγμένης μικρογραφίας γίνεται μπλε. Αγγίξτε πρόσθετες εικόνες και βρόχους για να τα προσθέσετε στο e-mail.
- 4. Αγγίξτε το **Export**.
- 5. Στο Export To, αγγίξτε το App Share.
- 6. Διαβάστε τη δήλωση απορρήτου και αγγίξτε το **Okay**.
- Επιλέξτε μια εφαρμογή e-mail από τη λίστα. Εμφανίζεται ένα νέο μήνυμα e-mail με συνημμένες τις επιλεγμένες εικόνες σας.
- 8. Προσθέστε παραλήπτες και κείμενο στο e-mail και αποστείλετε το e-mail. Οι εικόνες και οι βρόχοι που επιλέξατε επισυνάπτονται αυτόματα στο e-mail.

Εξαγωγή εικόνων και βρόχων σε έναν προορισμό δικτύου

Μπορείτε να προσθέσετε, να επεξεργαστείτε, να αντιγράψετε ή να διαγράψετε έναν προορισμό εξαγωγής (βλ. «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206 και «Επεξεργασία προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 211).

Συσκευές Android

Μπορείτε να εξάγετε εικόνες, βρόχους και το **Fetal Age Summary** σε ένα DICOM PACS, σε έναν κοινόχρηστο χώρο του δικτύου ή σε έναν τοπικό κατάλογο. Το σύστημα εξάγει ακίνητες εικόνες και το **Fetal Age Summary** σε μορφή **RLE (Lossless)** ή **JPEG (Lossy)**.

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 📃.
- 2. Αγγίξτε μια αποθηκευμένη εξέταση για να την ανοίξετε σε Review.
- 3. Στην οθόνη **Review**, κάντε μία από τις εξής ενέργειες:
 - 🔹 Για να εξαγάγετε μέσω e-mail όλες τις εικόνες της εξέτασης, αγγίξτε το Export Exam S
 - Για να εξαγάγετε μέσω e-mail εικόνες, αγγίξτε παρατεταμένα μια εικόνα μικρογραφίας. Το όριο της επιλεγμένης μικρογραφίας γίνεται κίτρινο. Αγγίξτε πρόσθετες εικόνες για να τις προσθέσετε στην εξαγωγή. Αγγίξτε το Export Selected

Εάν έχει δημιουργηθεί προηγουμένως ένα προφίλ προορισμού εξαγωγής, αγγίξτε το για να το επιλέξετε από το μενού Export Selected , ώστε οι εικόνες, οι βρόχοι και το Fetal Age Summary να εξαχθούν αυτόματα.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Για πληροφορίες σχετικά με τη δημιουργία νέου προορισμού εξαγωγής, βλ. «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206. Αφού δημιουργήσετε έναν νέο προορισμό εξαγωγής, θα αποθηκευτεί στο σύστημα και θα εμφανιστεί στο μενού **Export Selected**

Συσκευές iOS

Μπορείτε να εξάγετε εικόνες και βρόχους σε ένα σύστημα DICOM PACS ή σε έναν τοπικό κατάλογο. Το σύστημα εξάγει ακίνητες εικόνες σε μορφή **RLE (Lossless)** ή **JPEG (Lossy)**.

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 📃.
- 2. Αγγίξτε μια αποθηκευμένη εξέταση για να την ανοίξετε σε **Review**.
- 3. Στην οθόνη Review, αγγίξτε το Select και κάντε μία από τις εξής ενέργειες:
 - Για να αποστείλετε μέσω e-mail όλες τις εικόνες της εξέτασης, αγγίξτε το Select All.
 - Για να αποστείλετε μέσω e-mail επιλεγμένες εικόνες και βρόχους, αγγίξτε την εικόνα της μικρογραφίας. Το όριο της επιλεγμένης μικρογραφίας γίνεται μπλε. Αγγίξτε πρόσθετες εικόνες και βρόχους για να τα προσθέσετε στην εξαγωγή.
- 4. Αγγίξτε το **Export**.
- 5. Εάν έχει δημιουργηθεί προηγουμένως ένα προφίλ προορισμού εξαγωγής, αγγίξτε το για να το επιλέξετε από το μενού Export To, ώστε οι εικόνες και οι βρόχοι να εξαχθούν αυτόματα.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Για πληροφορίες σχετικά με τη δημιουργία νέου προορισμού εξαγωγής, βλ. «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206. Αφού δημιουργήσετε έναν νέο προορισμό εξαγωγής, θα αποθηκευτεί στο σύστημα και θα εμφανίζεται στο μενού **Export To**.

Διαγραφή εικόνων και βρόχων

Συσκευές Android

- Στην οθόνη Review, αγγίξτε παρατεταμένα μια εικόνα μικρογραφίας. Το όριο της επιλεγμένης μικρογραφίας γίνεται κίτρινο. Αγγίξτε πρόσθετες εικόνες και βρόχους για να διαγράψετε περισσότερες από μία εικόνες.
- 2. Αγγίξτε το Delete 🚺
- 3. Αγγίξτε το Yes για να επιβεβαιώσετε τη διαγραφή.

Συσκευές iOS

- Στην οθόνη Review, αγγίξτε παρατεταμένα μια εικόνα μικρογραφίας. Το όριο της επιλεγμένης μικρογραφίας γίνεται κίτρινο. Αγγίξτε πρόσθετες εικόνες και βρόχους για να διαγράψετε περισσότερες από μία εικόνες.
- Αγγίξτε το
- 3. Αγγίξτε το **Delete** για να επιβεβαιώσετε τη διαγραφή.

Εξαγωγή εξετάσεων

Μπορείτε να εξάγετε εξετάσεις σε ένα σύστημα DICOM PACS, σε έναν κοινόχρηστο χώρο του δικτύου (μόνο συσκευές Android) ή σε έναν τοπικό κατάλογο. Βλ. «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206.

Πρέπει πρώτα να ολοκληρώσετε την εξέταση, έτσι ώστε να είναι δυνατή η εξαγωγή της εξέτασης ή η αποστολή εικόνων μέσω email από την εξέταση.

Συσκευές Android

Για εξετάσεις που έχουν εξαχθεί σε DICOM PACS, το σύστημα χρησιμοποιεί τις ακόλουθες μορφές:

- Για ακίνητες εικόνες και το Fetal Age Summary, μορφή JPG ή RLE
- Για βρόχους, μορφή εικόνων υπερήχων πολλαπλών καρέ JPG ή RLE

Για τις εξετάσεις που έχουν εξαχθεί σε έναν κοινόχρηστο χώρο του δικτύου ή σε έναν τοπικό κατάλογο, το σύστημα χρησιμοποιεί τις ακόλουθες μορφές:

- Για ακίνητες εικόνες και το Fetal Age Summary, μορφή PNG
- Για βρόχους, μορφή MP4
- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 💷.
- 2. Αγγίξτε παρατεταμένα μια εξέταση μέχρι να εμφανιστεί το Selected Exams.
- 3. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να εξάγετε μια μεμονωμένη εξέταση, αγγίξτε την για να την ανοίξετε σε Review και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Exam
 - Για να εξάγετε μία ή περισσότερες εξετάσεις, αγγίξτε παρατεταμένα πρόσθετες εξετάσεις και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export
 - Για να εξάγετε όλες τις εξετάσεις, αγγίξτε το Select All 🖽 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export
- Επιλέξτε έναν προορισμό από το μενού Export S. (Για να προσθέσετε έναν νέο προορισμό, επιλέξτε Add New. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206.

Όταν ολοκληρωθεί η εξαγωγή, εμφανίζεται ένα μήνυμα επιβεβαίωσης.

Συσκευές iOS

Για εξετάσεις που έχουν εξαχθεί σε DICOM PACS, το σύστημα χρησιμοποιεί τις ακόλουθες μορφές:

- Για ακίνητες εικόνες, μορφή JPG ή RLE
- Για βρόχους, μορφή εικόνων υπερήχων πολλαπλών καρέ JPG ή RLE

Για εξετάσεις που έχουν εξαχθεί σε έναν τοπικό κατάλογο, το σύστημα χρησιμοποιεί τις ακόλουθες μορφές:

- Για ακίνητες εικόνες, μορφή PNG
- Για βρόχους, μορφή MP4
- 1. Αγγίξτε το 🔜 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 💷.
- 2. Αγγίξτε το Select.
- Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να εξάγετε μια μεμονωμένη εξέταση, αγγίξτε την. Ένα σημάδι επιλογής εμφανίζεται δίπλα στην εξέταση που επιλέξατε. Αγγίξτε το Export.
 - Για να εξάγετε περισσότερες εξετάσεις, αγγίξτε κάθε πρόσθετη εξέταση. Ένα σημάδι επιλονής 🗹 εμφανίζεται δίπλα σε κάθε εξέταση που επιλέγετε. Αγγίξτε το **Export**.
 - Για να εξάγετε όλες τις εξετάσεις, αγγίξτε το Select All και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export.
- 4. Επιλέξτε έναν προορισμό από το μενού Export To.

Εμφάνιση ή απόκρυψη δεδομένων ασθενών σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους

Μπορείτε να επιλέξετε εάν τα στοιχεία ασθενούς θα εμφανίζονται ή θα είναι κρυφά στις εικόνες και τους βρόχους που εξάγετε σε έναν διακομιστή DICOM, σε έναν τοπικό κατάλογο ή σε έναν κοινόχρηστο χώρο του δικτύου (μόνο συσκευές Android). Από προεπιλογή, το

Philips

σύστημα περιλαμβάνει δεδομένα ασθενών κατά την εξαγωγή σε έναν κοινόχρηστο χώρο του δικτύου ή σε έναν τοπικό κατάλογο και αποκρύπτει τα στοιχεία ασθενούς στο πάνω μέρος της εικόνας κατά την εξαγωγή σε διακομιστή DICOM.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Destinations 🚈.
- Επιλέξτε τον προορισμό εξαγωγής για τον οποίο θέλετε να καθορίσετε εάν θα εμφανίζονται ή μη τα δεδομένα ασθενών (εάν πρέπει να προσθέσετε έναν προορισμό εξαγωγής, ανατρέξτε στην ενότητα «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206).
- **3.** Επιλέξτε Show Advanced Options.
- 4. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να εμφανίζονται τα στοιχεία ασθενούς στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους, επιλέξτε Include Patient Data on Each Image.
 - Για να αποκρύψετε τα στοιχεία ασθενούς στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους, αποεπιλέξτε το Include Patient Data on Each Image.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Destinations 🕋.
- Στη σελίδα Export Destinations, δίπλα στον προορισμό που θέλετε να τροποποιήσετε, αγγίξτε το ***.
- 3. Αγγίξτε το **Edit**.
- 4. Επιλέξτε Show Advanced Options.
- 5. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να εμφανίζονται τα στοιχεία ασθενούς στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους, επιλέξτε Include Patient Data on Each Image.
 - Για να αποκρύψετε τα στοιχεία ασθενούς στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους, αποεπιλέξτε το Include Patient Data on Each Image.

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023

Εμφάνιση ή απόκρυψη του ονόματος του ιδρύματος σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους

Μπορείτε να επιλέξετε εάν θα εμφανίζεται το όνομα του ιδρύματός σας σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Destinations 🚈.
- Επιλέξτε τον προορισμό εξαγωγής για τον οποίο θέλετε να καθορίσετε εάν θα εμφανίζεται ή μη το όνομα του ιδρύματος (εάν πρέπει να προσθέσετε έναν προορισμό εξαγωγής, ανατρέξτε στην ενότητα «Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 206).
- **3.** Επιλέξτε **Show Advanced Options**.
- 4. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να εμφανίζεται το όνομα του ιδρύματος στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους, επιλέξτε Include the institution name on Each Image.
 - Για να αποκρύψετε το όνομα του ιδρύματος στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους, αποεπιλέξτε το Include the institution name on Each Image.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Destinations 🕮
- 2. Στη σελίδα **Export Destinations**, δίπλα στον προορισμό που θέλετε να τροποποιήσετε, αγγίξτε το •••.
- 3. Αγγίξτε το **Edit**.
- 4. Επιλέξτε Show Advanced Options.
- 5. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να εμφανίζεται το όνομα του ιδρύματος στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους, επιλέξτε Include the Institution Name on Each Image.

Philips

• Για να αποκρύψετε το όνομα του ιδρύματος στις εξαγμένες εικόνες και βρόχους, αποεπιλέξτε το Include the Institution Name on Each Image.

Διαγραφή εξετάσεων

Μετά την εξαγωγή εξετάσεων, μπορείτε να τις διαγράψετε για να εξοικονομήσετε χώρο στο σύστημα.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 💷.
- 2. Αγγίξτε παρατεταμένα μια εξέταση μέχρι να εμφανιστεί το Selected Exams.
- 3. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να διαγράψετε την επιλεγμένη εξέταση, αγγίξτε το Delete
 - Για να διαγράψετε πολλές εξετάσεις, αγγίξτε παρατεταμένα για να επιλέξετε πρόσθετες εξετάσεις και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Delete
 - Για να διαγράψετε όλες τις εξετάσεις, αγγίξτε το Select All 🖽 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Delete
- 4. Στο πλαίσιο διαλόγου Delete Confirmation, αγγίξτε το Yes.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Saved Exams 💷.
- 2. Αγγίξτε το Select.
- 3. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να διαγράψετε μια μεμονωμένη εξέταση, αγγίξτε την. Ένα σημάδι επιλογής εμφανίζεται δίπλα στην εξέταση που επιλέξατε. Αγγίξτε το Delete.

- Για να διαγράψετε πολλαπλές εξετάσεις, αγγίξτε κάθε εξέταση που θέλετε να διαγράψετε. Ένα σημάδι επιλογής εμφανίζεται δίπλα σε κάθε εξέταση που επιλέγετε. Αγγίξτε το Delete.
- Για να διαγράψετε όλες τις εξετάσεις, αγγίξτε το Select All και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Delete.
- 4. Στο πλαίσιο διαλόγου Delete Confirmation, αγγίξτε το Delete.

Διαμόρφωση προορισμών εξαγωγής

Συσκευές Android

Μπορείτε να εξάγετε εξετάσεις σε ένα σύστημα DICOM PACS, σε έναν κοινόχρηστο χώρο του δικτύου ή σε έναν τοπικό κατάλογο.

- 1. Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Destinations 🕮
- 2. Αγγίξτε το **Add New**.
- 3. Στο πλαίσιο διαλόγου Add New Destination, πληκτρολογήστε ένα Destination Nickname και επιλέξτε έναν Destination Type. Αγγίξτε το Continue.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Εάν περιστρέψετε τη συσκευή σας ενώ επιλέγονται ρυθμίσεις στο πλαίσιο διαλόγου **Add New Destination** ή όταν επεξεργάζεστε έναν προορισμό εξαγωγής, το σύστημα δεν αποθηκεύει τις επιλογές σας. Για να αποφύγετε αυτή την κατάσταση, μην περιστρέφετε τη συσκευή σας κατά την προσθήκη ή επεξεργασία προορισμών εξαγωγής.

- 4. Διαμορφώστε τις ρυθμίσεις προορισμού (βλ. «Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 208).
- 5. Για να ελέγξετε τη σύνδεση με τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε το Test.

- 6. Για να αποθηκεύσετε τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε το Save.
- 7. Για να καθορίσετε έναν προεπιλεγμένο προορισμό εξαγωγής, στη σελίδα Connectivity Profiles, ορίστε μια επιλογή από το μενού Upon Exam Completion, Automatically Export Loops and Images To. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Επεξεργασία προφίλ συνδεσιμότητας» στη σελίδα 140.

Συσκευές iOS

Μπορείτε να εξάγετε εξετάσεις σε ένα σύστημα DICOM PACS ή σε έναν τοπικό κατάλογο.

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Destinations 🚈.
- 2. Αγγίξτε το +.
- 3. Επιλέξτε τον τύπο προορισμού εξαγωγής που θέλετε να δημιουργήσετε.
- 4. Πληκτρολογήστε ένα Destination Nickname.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Το όνομα που εισαγάγετε για το **Destination Nickname** εμφανίζεται στη λίστα **Export Destinations**.

- 5. Διαμορφώστε τις ρυθμίσεις προορισμού (βλ. «Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 208).
- 6. Για να ελέγξετε τη σύνδεση με τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε το **Test**.
- 7. Για να αποθηκεύσετε τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε το **Save**.
- Για να καθορίσετε έναν προεπιλεγμένο προορισμό εξαγωγής, στη σελίδα Connectivity Profiles, ορίστε μια επιλογή από το μενού Upon Exam Completion, Automatically Export Loops and Images To. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Επεξεργασία προφίλ συνδεσιμότητας» στη σελίδα 140.

Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής

Ρυθμίσεις προορισμών DICOM

Ρύθμιση	Περιγραφή
Destination Nickname	Το όνομα που εμφανίζεται στη λίστα προορισμών εξαγωγής
Lumify AE Title	Το ΑΕ title (Επωνυμία ιδρύματος) για τη συσκευή
Remote AE Title	Το ΑΕ title (Επωνυμία ιδρύματος) για τον διακομιστή
Hostname ή IP Address	Χρησιμοποιήστε DNS ή μια στατική διεύθυνση IP
Port	Ο αριθμός θύρας για τον διακομιστή
Export Format	RLE (Lossless) ή JPEG (Lossy)
Advanced Options, Display Compensation	Brightness και Contrast
Advanced Options, Include Patient Data on Each Image	Προσθέτει στοιχεία ασθενούς σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους (από προεπιλογή, αυτή η επιλογή είναι αποεπιλεγμένη).
Advanced Options, Include Institution Name on Each Image	Προσθέτει το όνομα του ιδρύματος σε εξαγμένες εικόνες και βρόχους (από προεπιλογή, αυτή η επιλογή είναι αποεπιλεγμένη).

Ρύθμιση	Περιγραφή
Advanced Options, Advanced Connection Settings	DNS Suffix
	 Read Timeout (sec): Το χρονικό όριο για απαντηση από το δικτύο Connection Timeout (sec): Το χρονικό όριο DICOM ARTIM
	 Max Packet Size (bytes): Περιορίζει το μέγεθος των πακέτων δεδομένων. Επικοινωνήστε με τον διαχειριστή δικτύου σας για τους περιορισμούς των πακέτων.
	 Retry Interval (sec) : Πόσο χρονικό διάστημα θα αναμένει το σύστημα προτού επαναλάβει μια εργασία προς τον διακομιστή
	 Max Retries: Πόσες προσπάθειες θα πραγματοποιεί το σύστημα πριν αποτύχει η εργασία

Ρυθμίσεις προορισμών κοινόχρηστου χώρου δικτύου (Μόνο συσκευές Android)

Ρύθμιση	Περιγραφή
Hostname	Η διεύθυνση IP ή το όνομα υπολογιστή του διακομιστή που φιλοξενεί τον κοινόχρηστο χώρο δικτύου
User	Το όνομα τομέα και χρήστη για τον κοινόχρηστο χώρο δικτύου
Password	Ο κωδικός πρόσβασης για τον κοινόχρηστο χώρο δικτύου
Remote Directory	Η διαδρομή για τον κοινόχρηστο χώρο δικτύου
Exported Filename Syntax	Η σειρά με την οποία επιλέγετε τα πεδία ονόματος αρχείου αντιπροσωπεύει τη σειρά με την οποία εμφανίζεται το πεδίο στο όνομα του φακέλου για το εξαγμένο περιεχόμενο και αντιπροσωπεύεται στο Example Export Path . Για παράδειγμα, εάν επιλέξετε Last και, στη συνέχεια, MRN, το όνομα του φακέλου θα αρχίζει με το επώνυμο Last και θα ακολουθεί ο αριθμός MRN.
Advanced Options, Image Resolution	Επιλέξτε μια ανάλυση που ταιριάζει στην οθόνη στην οποία θα προβληθεί η εξέταση
Advanced Options, Include Patient Data on Each Image	Αποεπιλέξτε το για να καταργήσετε στοιχεία ασθενούς από εξαγμένες εικόνες και βρόχους (από προεπιλογή, αυτή η επιλογή είναι επιλεγμένη).

Ρύθμιση	Περιγραφή
Advanced Options, Display Compensation	Brightness και Contrast
Advanced Options, Advanced Connection Settings	 DNS Suffix Retry Interval (sec) : Πόσο χρονικό διάστημα θα αναμένει το σύστημα προτού επαναλάβει μια εργασία προς τον διακομιστή
	 Max Retries: Πόσες προσπάθειες θα πραγματοποιεί το σύστημα πριν αποτύχει η εργασία

Ρυθμίσεις προορισμών τοπικού καταλόγου

Ρύθμιση	Περιγραφή
Destination Nickname	Το όνομα που εμφανίζεται στη λίστα προορισμών εξαγωγής
Directory	Πληκτρολογήστε τη διαδρομή προς τον φάκελο στον οποίο θέλετε να αποθηκεύσετε εξετάσεις
Prompt each time when exporting to this location?	Επιλέξτε το για να απαιτείται επιβεβαίωση πριν την εξαγωγή αυτού του προορισμού
Exported Filename Syntax	Η σειρά με την οποία επιλέγετε τα πεδία ονόματος αρχείου αντιπροσωπεύει τη σειρά με την οποία εμφανίζεται το πεδίο στο όνομα του φακέλου για το εξαγμένο περιεχόμενο και αντιπροσωπεύεται στο Example Export Path . Για παράδειγμα, εάν επιλέξετε Last και, στη συνέχεια, MRN , το όνομα του φακέλου θα αρχίζει με το επώνυμο Last και θα ακολουθεί ο αριθμός MRN .
File Type	Επιλέξτε τη μορφή αρχείου που θέλετε να χρησιμοποιείτε για την αποθήκευση των δεδομένων εξέτασης
Advanced Options, Display Compensation	Brightness και Contrast

Philips

Ρύθμιση	Περιγραφή
Advanced Options, Image Resolution	Επιλέξτε μια ανάλυση που ταιριάζει στην οθόνη στην οποία θα προβληθεί η εξέταση
Advanced Options, Include Patient Data on Each Image	Αποεπιλέξτε το για να καταργήσετε στοιχεία ασθενούς από εξαγμένες εικόνες και βρόχους (από προεπιλογή, αυτή η επιλογή είναι επιλεγμένη)
Advanced Options, Include Institution Name on Each Image	Αποεπιλέξτε το για να καταργήσετε το όνομα του ιδρύματος από εξαγμένες εικόνες και βρόχους (από προεπιλογή, αυτή η επιλογή είναι επιλεγμένη)

Επεξεργασία προορισμών εξαγωγής

Μπορείτε να επεξεργαστείτε, να αντιγράψετε, να μετονομάσετε ή να διαγράψετε προορισμούς εξαγωγής όταν το σύστημα δεν εξάγει εικόνες ή εξετάσεις.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Destinations 🕋.
- 2. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να επεξεργαστείτε τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε τον προορισμό εξαγωγής και χρησιμοποιήστε το πληκτρολόγιο για να τροποποιήσετε πεδία και επιλογές. Αγγίξτε το Save.
 - Για να διαγράψετε τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε παρατεταμένα τον προορισμό εξαγωγής μέχρι να επισημανθεί η επιλογή. Αγγίξτε το Delete . Αγγίξτε το Yes για να επιβεβαιώσετε τη διαγραφή.
 - Για να μετονομάσετε τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε παρατεταμένα τον προορισμό εξαγωγής μέχρι να επισημανθεί η επιλογή. Αγγίξτε το Rename . Στο πλαίσιο διαλόγου Rename Destination, πληκτρολογήστε ένα νέο ψευδώνυμο για τον προορισμό και αγγίξτε το Rename .

Για να αντιγράψετε έναν προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε παρατεταμένα τον προορισμό εξαγωγής μέχρι να επισημανθεί η επιλογή. Αγγίξτε το Copy . Στο πλαίσιο διαλόγου Copy Destination, πληκτρολογήστε ένα όνομα για τον νέο προορισμό και αγγίξτε το Copy .

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 🧮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Destinations 🚈.
- Αγγίξτε το *** δίπλα στον προορισμό εξαγωγής που θέλετε να τροποποιήσετε και, στη συνέχεια, κάντε ένα από τα εξής:

 - Για να διαγράψετε τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε το Delete
 Στο πλαίσιο διαλόγου Delete Confirmation, αγγίξτε ξανά το Delete για να επιβεβαιώσετε τη διαγραφή.

Προβολή της ουράς εξαγωγής

Στην ουρά εξαγωγής εμφανίζεται η πρόοδος των εξαγμένων εξετάσεων και εικόνων. Μπορείτε να διαμορφώσετε τον αριθμό των επαναλήψεων εξαγωγής και το διάστημα επανάληψης όταν διαμορφώνετε έναν προορισμό εξαγωγής (βλ. «Ρυθμίσεις προορισμών εξαγωγής» στη σελίδα 208).

Αγγίξτε το και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Export Queue ¹¹. Εάν υπάρχει εργασία σε εξέλιξη, το σύστημα την εμφανίζει μαζί με την κατάσταση, τον προορισμό και με πληροφορίες σχετικά με την πρόοδό της.

- Εάν μια εργασία έχει αποτύχει ή εάν θέλετε να δείτε λεπτομέρειες σχετικά με την εργασία ενώ είναι σε εξέλιξη, αγγίξτε την. Στο πλαίσιο διαλόγου Job Details, κάντε ένα από τα εξής:
 - Για να προβάλετε ή να επεξεργαστείτε τον προορισμό εξαγωγής, αγγίξτε το View Destination Details.
 - Για να επαναλάβετε την εργασία, αγγίξτε το Retry Job.

Ενεργοποίηση καταγραφής DICOM

Μπορείτε να ενεργοποιήσετε την καταγραφή DICOM για να αντιμετωπίσετε προβλήματα συνδεσιμότητας DICOM. Η καταγραφή DICOM είναι μια προηγμένη δυνατότητα για επαγγελματίες IT.

- 1. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Αγγίξτε το , αγγίξτε το Export Queue και, στη συνέχεια, στο πάνω μέρος της σελίδας, αγγίξτε το (συσκευές Android) ή το (συσκευές iOS).
 - Αγγίξτε το , αγγίξτε το Export Destinations a και, στη συνέχεια, στο πάνω μέρος της σελίδας, αγγίξτε το (συσκευές Android) ή το (συσκευές iOS).
- 2. Για να ξεκινήσετε την καταγραφή, αγγίξτε το **Start DICOM Logging**. Για να διακόψετε την καταγραφή, αγγίξτε το **Stop DICOM Logging**.
- 3. Για να προβάλετε αρχεία καταγραφής, αγγίξτε το View Logs From [Date and Time].
- 4. Για να διαγράψετε αρχεία καταγραφής, αγγίξτε το Delete DICOM Logs.

Ανασκόπηση

8 Ηχοβολείς

Ο ηχοβολέας είναι ο πιο σημαντικός παράγοντας για την ποιότητα της εικόνας. Η βέλτιστη απεικόνιση επιτυγχάνεται μόνο με τη χρήση του σωστού ηχοβολέα. Το σύστημα είναι ρυθμισμένο για τη βέλτιστη απόδοση χρήσης, με βάση την επιλογή του ηχοβολέα.

Για πληροφορίες σχετικά με τη σύνδεση των ηχοβολέων, βλ. «Σύνδεση των ηχοβολέων» στη σελίδα 133. Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη φροντίδα και τη συντήρηση των ηχοβολέων, ανατρέξτε στα εγχειρίδια Φροντίδα και καθαρισμός Συστημάτων Υπερήχων και Ηχοβολέων και Απολυμαντικά και διαλύματα καθαρισμού για Συστήματα Υπερήχων και Ηχοβολείς.

Απολυμαίνετε τους νέους ηχοβολείς πριν κάνετε την πρώτη μελέτη. Να καθαρίζετε και να απολυμαίνετε τον ηχοβολέα αμέσως μετά από κάθε χρήση, προκειμένου να προστατέψετε τους ασθενείς και το προσωπικό από διάφορους παθογόνους μικροοργανισμούς. Καθορίστε μια διαδικασία καθαρισμού και αναρτήστε σε εμφανές σημείο ένα φυλλάδιο με περιγραφή των βημάτων που περιγράφονται στο εγχειρίδιο *Φροντίδα και καθαρισμός Συστημάτων Υπερήχων και Ηχοβολέων*.

Ασφάλεια ηχοβολέων



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Χρησιμοποιείτε μόνον ηχοβολείς Philips και οδηγούς βιοψίας, καλύμματα, στηρίγματα, αναλώσιμα, εξαρτήματα και παρελκόμενα που φέρουν την έγκριση της Philips. Εξαρτήματα άλλων κατασκευαστών ίσως να μην ταιριάζουν στους ηχοβολείς της Philips. Η εσφαλμένη εγκατάσταση μπορεί να προκαλέσει τραυματισμό στον ασθενή.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Να αποσυνδέετε πάντοτε τον ηχοβολέα από το σύστημα πριν από την απινίδωση.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Για να περιοριστεί ο ενδεχόμενος κίνδυνος κατά τη σάρωση νεογνών, παιδιών και ασθενών που λαμβάνουν φάρμακα, περιορίστε το χρόνο απεικόνισης σε θερμοκρασίες πάνω από 41 °C (106 °F).



ΠΡΟΣΟΧΗ

Όταν χειρίζεστε έναν ηχοβολέα, προσέχετε να μη χτυπάει σε σκληρές επιφάνειες.

Το σύστημα περιορίζει τη θερμοκρασία επαφής ασθενούς στους 43 °C (109 °F) και τις τιμές ακουστικής εξόδου στα όρια που καθορίζει η Διεύθυνση Ελέγχου Τροφίμων και Φαρμάκων (FDA) των ΗΠΑ. Ένα κύκλωμα προστασίας ρεύματος προστατεύει το σύστημα από αύξηση της κανονικής έντασης του ρεύματος. Εάν το κύκλωμα προστασίας της οθόνης ανιχνεύσει αύξηση της κανονικής έντασης του ρεύματος, τότε διακόπτεται αμέσως η τάση λειτουργίας στον ηχοβολέα, προλαμβάνοντας έτσι την υπερθέρμανση της επιφάνειας του ηχοβολέα και περιορίζοντας την ακουστική έξοδο. Η επαλήθευση της καλής κατάστασης του κυκλώματος προστασίας ρεύματος γίνεται όταν το σύστημα λειτουργεί υπό κανονικές συνθήκες.

Προρρυθμίσεις και ηχοβολείς

Αυτές είναι οι προρρυθμίσεις για τους ηχοβολείς που είναι συμβατοί με το δικό σας σύστημα υπερήχων.

Ηχοβολέας	Προρρυθμίσεις
C5-2	Κοιλία, Χοληδόχος κύστη, Μαιευτική/Γυναικολογία
L12-4	Πνεύμονας, Μυοσκελετικό σύστημα, Μαλακός ιστός, Επιφανειακή, Αγγεία

Ηχοβολείς συστήματος και υποστηριζόμενες προρρυθμίσεις
Ηχοβολέας	Προρρυθμίσεις
S4-1	Κοιλία, Καρδιολογία, FAST, Πνεύμονας, Μαιευτική/
	Γυναικολογία

Συντήρηση ηχοβολέα

Πριν από κάθε χρήση, ελέγξτε τον ηχοβολέα, το καλώδιο και το φακό. Ελέγξτε για ρωγμές ή άλλη βλάβη που θέτει σε κίνδυνο την ακεραιότητα του ηχοβολέα. Αναφέρετε οποιαδήποτε βλάβη του ηχοβολέα στον εξουσιοδοτημένο τοπικό αντιπρόσωπο και διακόψτε τη χρήση του ηχοβολέα.

Για όλες τις πληροφορίες σχετικά με τον καθαρισμό και την απολύμανση του ηχοβολέα, συμπεριλαμβανομένων πληροφοριών για τα συμβατά απολυμαντικά, βλ. Φροντίδα και καθαρισμός Συστημάτων Υπερήχων και Ηχοβολέων, Απολυμαντικά και διαλύματα καθαρισμού για Συστήματα Υπερήχων και Ηχοβολείς και την τοποθεσία web για τη φροντίδα των ηχοβολέων Philips:

www.philips.com/transducercare

Αν αντιμετωπίσετε ανεπαρκή ποιότητα εικόνας ή προβλήματα ηχοβολέα, ανατρέξτε στην ενότητα «Αντιμετώπιση προβλημάτων» στη σελίδα 235.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Ορισμένα ζελέ σύζευξης υπερήχων, καθώς και ορισμένα διαλύματα προκαταρκτικού καθαρισμού, απολύμανσης και αποστείρωσης μπορεί να προκαλέσουν βλάβη στον ηχοβολέα. Προτού χρησιμοποιήσετε ένα ζελέ ή διάλυμα σε έναν ηχοβολέα, ανατρέξτε στην ενότητα «Ζελέ μετάδοσης υπερήχων» στη σελίδα 222 και στο έγγραφο Απολυμαντικά και διαλύματα καθαρισμού για Συστήματα Υπερήχων και Ηχοβολείς ή στην τοποθεσία web για τη φροντίδα των ηχοβολέων Philips: www.philips.com/transducercare. Μπορείτε επίσης να επικοινωνήσετε με τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο σέρβις. Για στοιχεία επικοινωνίας, ανατρέξτε στην ενότητα «Εξυπηρέτηση Πελατών» στη σελίδα 23.

Ψευδείς ακουστικές πληροφορίες

Ο ηχοβολέας προσθέτει τη δική του υπογραφή στις ηχογραφικές πληροφορίες με μορφή επιδράσεων πλάτους δέσμης, περιορισμών αξονικής ανάλυσης και χαρακτηριστικών συχνότητας. Οι επιλογές χειριστηρίων που γίνονται από τον υπερηχογραφιστή και επηρεάζουν την ενίσχυση, την επεξεργασία σήματος και την εμφάνιση του υπερηχογραφικού σήματος μπορούν να οδηγήσουν σε σημαντικές διαφορές στην εμφάνιση των υπερηχογραφικών δεδομένων. Ακολουθεί μία σύντομη συζήτηση για τις ψευδείς ακουστικές πληροφορίες. Η κατανόηση της φυσικής βάσης της παραγωγής των σημάτων που εμφανίζονται σε εικόνες υπερήχων μπορεί να φανεί χρήσιμη στην ελαχιστοποίηση των ψευδών πληροφοριών σε εικόνες και στην ερμηνεία των αποτελεσμάτων των μελετών.

Μια ψευδής πληροφορία είναι ένα σήμα υπερήχων που εμφανίζεται σε διαφορετική θέση από αυτήν στην οποία θα έπρεπε να ανακλαστεί στο εσωτερικό του σώματος. Οι ψευδείς πληροφορίες μπορεί επίσης να οφείλονται στις ιδιότητες του παρεμβαλλόμενου ιστού Οι ψευδείς πληροφορίες μπορεί να οφείλονται σε εξωτερικούς θορύβους, αντηχήσεις, αντανακλάσεις πολλαπλών διαδρομών ή σε ακατάλληλα ρυθμισμένο εξοπλισμό Επίσης, ενδέχεται να προκληθούν από τη γεωμετρία της δέσμης των υπερήχων και από ασυνήθιστες αλλαγές στην ένταση της δέσμης τους Οι ψευδείς πληροφορίες και οι εκδηλώσεις τους περιγράφονται στη συνέχεια, ενώ παρακάτω ακολουθούν μερικοί ορισμοί για τα διάφορα είδη ψευδών πληροφοριών.

- Πρόσθετα αντικείμενα εμφανιζόμενα σαν κόκκωση, πάχος τομέα, αντήχηση, κατοπτρική εικόνα, ουρά κομήτη ή σχηματισμός δακτυλίων (ring down)
- Παράλειψη αντικειμένων, λόγω κακής ανάλυσης
- Ακατάλληλη φωτεινότητα αντικειμένων, λόγω σκίασης ή ενίσχυσης
- Εσφαλμένος εντοπισμός θέσης αντικειμένων λόγω διάθλασης, ανακλάσεων πολλαπλών διαδρομών, πλάγιων λοβών, κροσσωτών λοβών, σφαλμάτων ταχύτητας ή διφορούμενου πλάτους
- Λανθασμένο μέγεθος αντικειμένων, λόγω ανεπαρκούς ανάλυσης, διάθλασης ή σφάλματος ταχύτητας
- Λανθασμένο σχήμα αντικειμένων, λόγω ανεπαρκούς ανάλυσης, διάθλασης ή σφάλματος ταχύτητας

Philips

Ακουστικός κορεσμός επέρχεται όταν τα ληφθέντα σήματα φθάσουν στο όριο ανώτατου εύρους του συστήματος. Όταν συμβεί αυτό, το σύστημα δεν είναι σε θέση να διαχωρίσει ή να εμφανίσει την ένταση των σημάτων. Στο σημείο κορεσμού, η αυξημένη είσοδος δεν αυξάνει την έξοδο.

Ψευδής μετατόπιση δημιουργείται όταν η ανιχνευθείσα συχνότητα Doppler υπερβεί το όριο Nyquist. Στη φασματική απεικόνιση, χαρακτηρίζεται από τις αιχμές Doppler που βγαίνουν έξω από την οθόνη, πάνω ή κάτω, και μετά συνεχίζουν στην άλλη πλευρά της γραμμής αναφοράς. Στην έγχρωμη απεικόνιση (Color) παρατηρείται μια άμεση αλλαγή στο χρώμα από το ένα όριο Nyquist στο άλλο.

Ουρά κομήτη είναι ένα είδος ψευδούς πληροφορίας αντήχησης, που παράγεται όταν δύο ή περισσότεροι ισχυροί ανακλαστήρες βρίσκονται ο ένας κοντά στον άλλο και έχουν υψηλή ταχύτητα διάδοσης. Σε αυτή την περίπτωση, ο ήχος δεν ταξιδεύει απευθείας προς τον ανακλαστήρα και πίσω στον ηχοβολέα. Έτσι, εμφανίζεται στον ανακλαστήρα μια έντονη γραμμική ανάκλαση, η οποία εκτείνεται σε βάθος μεγαλύτερο από το βάθος του ανακλαστήρα.

Ενίσχυση είναι ένα αυξημένο σχετικό πλάτος ανάκλασης, που προκαλείται από μια παρεμβαλλόμενη δομή χαμηλής εξασθένησης.

Εστιακή ενίσχυση, γνωστή και ως **εστιακή ζώνη**, είναι η αυξημένη ένταση στην εστιακή περιοχή, που εκδηλώνεται ως φωτεινότητα της ανάκλασης στην οθόνη.

Οι ψευδείς πληροφορίες κατοπτρικής απεικόνισης εμφανίζονται συνήθως γύρω από το διάφραγμα. Αυτή η ψευδής πληροφορία δημιουργείται από την ανάκλαση του ήχου από κάποιον ανακλαστήρα και την επιστροφή του.

Κατοπτρισμός είναι η εμφάνιση ψευδών πληροφοριών στη φασματική απεικόνιση, όταν δεν γίνεται ο κατάλληλος διαχωρισμός των αναχωρούντων και επιστρεφόμενων σημάτων των καναλιών επεξεργασίας. Συνεπώς, ισχυρά σήματα από το ένα κανάλι αντικατοπτρίζονται στο άλλο.

Οι ψευδείς πληροφορίες θέσης και διάθλασης πολλαπλών διαδρομών αφορούν την περίπτωση όπου οι διαδρομές προς και από τον ανακλαστήρα είναι διαφορετικές. Όσο περισσότερο χρόνο χρειάζεται ο ήχος για να ταξιδέψει από ή προς έναν ανακλαστήρα, τόσο μεγαλύτερο είναι το αξονικό σφάλμα αναφορικά με τη θέση του ανακλαστήρα (αυξημένο

πλάτος). Τα σφάλματα που οφείλονται στη διάθλαση και θέση πολλαπλών διαδρομών, είναι συνήθως σχετικά μικρά και συμβάλλουν στη γενικότερη υποβάθμιση της ποιότητας της εικόνας και όχι σε σοβαρά σφάλματα που αφορούν τον εντοπισμό του αντικειμένου.

Σφάλματα ταχύτητας διάδοσης συμβαίνουν όταν η τιμή της ταχύτητας διάδοσης, την οποία το σύστημα υπερήχων θεωρεί παραδεκτή, δεν είναι σωστή. Αν η πραγματική ταχύτητα είναι μεγαλύτερη από την παραδεκτή, η υπολογιζόμενη απόσταση μέχρι τον ανακλαστήρα είναι πολύ μικρή και ο ανακλαστήρας θα εμφανιστεί πολύ μακριά από τον ηχοβολέα. Τα σφάλματα ταχύτητας μπορεί να έχουν ως αποτέλεσμα την εμφάνιση μιας δομής με λανθασμένο μέγεθος και σχήμα.

Διφορούμενο πλάτος μπορεί να προκληθεί, όταν οι ανακλάσεις λαμβάνονται μετά την εκπομπή του επόμενου παλμού. Στην απεικόνιση υπερηχοτομογραφίας, λαμβάνεται ως παραδοχή ότι όλες οι ανακλάσεις, για κάθε παραγόμενο παλμό, λαμβάνονται πριν από την εκπομπή του επόμενου παλμού. Το σύστημα υπερήχων υπολογίζει την απόσταση μέχρι τον ανακλαστήρα, από την ώρα άφιξης της ανάκλασης, λαμβάνοντας ως παραδοχή ότι όλες οι ανακλάσεις καθορίζει τη μέγιστη συχνότητα επανάληψης παλμού.

Αντήχηση είναι η συνεχής λήψη ενός συγκεκριμένου σήματος, λόγω αντήχησης και όχι λόγω ανάκλασης από μια συγκεκριμένη ακουστική διασύνδεση. Το φαινόμενο αυτό είναι ανάλογο με το φαινόμενο που δημιουργείται αν τοποθετηθούν κάτοπτρα σε αντικρυστούς τοίχους και παρεμβληθεί ένα αντικείμενο, όπως για παράδειγμα ένα κεφάλι, μεταξύ των κατόπτρων. Το είδωλο του κεφαλιού ανακλάται μπρος και πίσω στο άπειρο, μεταξύ των δύο κατόπτρων, δημιουργώντας την οπτική ψευδαίσθηση πολλών κεφαλιών. Οι αντηχήσεις είναι εύκολα αναγνωρίσιμες, γιατί εμφανίζονται σε ίσα διαστήματα επάνω στην οθόνη.

Σκέδαση ονομάζονται τα διαχεόμενα, χαμηλού εύρους ηχητικά κύματα που εμφανίζονται όταν η ακουστική ενέργεια ανακλάται από διεπιφάνειες ιστών μικρότερες από ένα μήκος κύματος. Στους διαγνωστικούς υπερήχους, τα σήματα Doppler προέρχονται κυρίως από την ακουστική ενέργεια που δημιουργείται μέσω αναδρομικής σκέδασης από ερυθρά αιμοσφαίρια.

Σκίαση είναι η μείωση του πλάτους της ανάκλασης, από ανακλαστήρες που βρίσκονται πίσω από μια δομή ισχυρής ανάκλασης ή εξασθένησης. Το φαινόμενο αυτό εμφανίζεται κατά τη σάρωση μιας βλάβης ή μιας δομής, με συχνότητα εξασθένησης υψηλότερη από εκείνην του περιβάλλοντος ιστού. Η βλάβη προκαλεί μείωση της έντασης της δέσμης, πράγμα που έχει ως

Philips

αποτέλεσμα τη μείωση των σημάτων ανάκλασης από τις δομές που βρίσκονται περά από τη βλάβη. Ως συνέπεια, σχηματίζεται στην οθόνη ένα σκοτεινό σύννεφο πίσω από την εικόνα της βλάβης. Αυτό το σύννεφο ή σκιά, χρησιμεύει ως διαγνωστικό στοιχείο.

Οι πλευρικοί λοβοί (από ηχοβολείς μονού στοιχείου) και οι κροσσωτοί λοβοί (από ηχοβολείς διάταξης) έχουν ως αποτέλεσμα την εσφαλμένη προβολή των αντικειμένων σε πλάγια θέση, ενώ αυτά δεν βρίσκονται απόλυτα στην ευθεία του ηχοβολέα.

Η **κόκκωση** εμφανίζεται με τη μορφή ιστού κοντά στον ηχοβολέα, αλλά δεν αντιστοιχεί σε σκεδαστές στον ιστό. Παράγεται από παρεμβολές υπερηχητικών κυμάτων και έχει ως αποτέλεσμα τη γενικότερη υποβάθμιση της εικόνας.

Φασματική διεύρυνση είναι ένα φαινόμενο απεικόνισης το οποίο συμβαίνει όταν, σε οποιαδήποτε δεδομένη χρονική στιγμή, αυξάνεται ο αριθμός των στοιχείων συχνότητας Fourier που φέρουν ενέργεια. Ως συνέπεια, διευρύνεται η φασματική απεικόνιση. Η φασματική διεύρυνση μπορεί να αποτελέσει ένδειξη διαταραγμένης ροής που προκαλείται από κάποια βλάβη και επομένως είναι σημαντική για τη διάγνωση. Ωστόσο, η φασματική αυτή διεύρυνση μπορεί επίσης να δημιουργηθεί από αλληλεπίδραση μεταξύ της ροής και του μεγέθους του όγκου αναφοράς, οπότε, σε μια τέτοια περίπτωση θεωρείται ψευδής πληροφορία.

Ψευδείς πληροφορίες ταχύτητας ήχου παρουσιάζονται όταν η διαδρομή διάδοσης του ήχου προς κάποιον ανακλαστήρα, περνάει μερικώς μέσα από οστό και η ταχύτητα του ήχου είναι μεγαλύτερη, απ' ό,τι είναι κατά μέσο όρο στο μαλακό ιστό. Σε αυτή την περίπτωση παράγονται ψευδείς πληροφορίες δήλωσης θέσης ανάκλασης. Οι ανακλαστήρες εμφανίζονται πιο κοντά στον ηχοβολέα, σε αντίθεση με την πραγματική τους απόσταση, λόγω αυτής της μεγαλύτερης ταχύτητας του ήχου διαδρομής, όπου δεν μεσολαβεί οστό.

Καλύμματα ηχοβολέων

Για τις διαδικασίες που σχετίζονται με τη χρήση καλυμμάτων ηχοβολέων, ανατρέξτε στις οδηγίες που συνοδεύουν τα καλύμματα.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Οι ηχοβολείς που έχουν υποβληθεί σε απολύμανση υψηλού επιπέδου και αποστείρωση και χρησιμοποιούνται στο στείρο πεδίο πρέπει να χρησιμοποιούνται με αποστειρωμένο ζελέ μετάδοσης υπερήχων και αποστειρωμένο κάλυμμα ηχοβολέα που διατίθεται νομίμως στο εμπόριο.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Επιθεωρείτε τα καλύμματα ηχοβολέων πριν και μετά τη χρήση.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Να τοποθετείτε το κάλυμμα του ηχοβολέα μόνον όταν είστε έτοιμοι να εκτελέσετε τη διαδικασία.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Τα αποστειρωμένα καλύμματα ηχοβολέων είναι μίας χρήσης και δεν πρέπει να επαναχρησιμοποιούνται.

Ζελέ μετάδοσης υπερήχων

Για τη σωστή μετάδοση της ακουστικής δέσμης, χρησιμοποιήστε το ζελέ μετάδοσης υπερήχων που διατίθεται ή συνιστάται από τη Philips ή οποιοδήποτε άλλο μέσο ακουστικής σύζευξης με βάση τη γλυκόλη, τη γλυκερόλη ή το νερό.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Μη χρησιμοποιείτε προϊόντα που περιέχουν λοσιόν, ζελέ ορυκτέλαιου ή ζελέ νερού που περιέχουν ορυκτέλαιο. Τέτοιου είδους προϊόντα μπορεί να προκαλέσουν ζημιές στον ηχοβολέα, με αποτέλεσμα να ακυρωθεί η εγγύηση.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Μη χρησιμοποιείτε ζελέ απολύμανσης χεριών.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Να απλώνετε το ζελέ στον ηχοβολέα μόνον όταν είστε έτοιμοι να εκτελέσετε τη διαδικασία. Οι ηχοβολείς δεν πρέπει να αφήνονται να μουσκεύουν στο ζελέ.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Τα ζελέ που παρατίθενται εδώ συνιστώνται λόγω της χημικής συμβατότητάς τους με τα υλικά των προϊόντων.

Ορισμένα από τα ζελέ που συνιστώνται είναι τα εξής:

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

Μεταφορά ηχοβολέων

Μεταφέρετε τους χρησιμοποιημένους ηχοβολείς σε έναν κλειστό περιέκτη με προστασία από διαρροές και κατάλληλη σήμανση μόλυνσης. Για την αποφυγή βλάβης στο φακό, βεβαιωθείτε ότι ο περιέκτης συγκρατεί τον ηχοβολέα στη θέση του. Κατά τη διάρκεια της μεταφοράς, αποτρέψτε τυχόν επαφή των μερών που έρχονται σε επαφή με τον ασθενή με μέρη που δεν έρχονται σε επαφή με τον ασθενή.

Όταν μεταφέρετε καθαρισμένους και απολυμασμένους ηχοβολείς, βεβαιωθείτε ότι οι περιέκτες που χρησιμοποιούνται για τη μεταφορά έχουν επίσης καθαριστεί και απολυμανθεί προτού τοποθετήσετε τους καθαρούς ηχοβολείς μέσα στους περιέκτες.

Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ενότητα «Φύλαξη για μεταφορά» στη σελίδα 225.

Φύλαξη ηχοβολέων

Εφαρμόστε τις κατάλληλες οδηγίες σχετικά με τη φύλαξη ηχοβολέων για μεταφορά, καθώς και για καθημερινή και μακροχρόνια φύλαξη.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Πριν φυλάξετε τους ηχοβολείς, βεβαιωθείτε ότι έχουν στεγνώσει τελείως. Αν είναι απαραίτητο να στεγνώσετε το φακό (το ακουστικό παράθυρο) του ηχοβολέα μετά τον καθαρισμό, ταμπονάρετέ τον απαλά με ένα μαλακό, στεγνό πανί χωρίς χνούδι. Έντονο σκούπισμα ή τρίψιμο μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο φακό.

Φύλαξη για μεταφορά



ΠΡΟΣΟΧΗ

Πριν φυλάξετε τους ηχοβολείς, βεβαιωθείτε ότι έχουν στεγνώσει τελείως. Αν είναι απαραίτητο να στεγνώσετε το φακό (το ακουστικό παράθυρο) του ηχοβολέα μετά τον καθαρισμό, ταμπονάρετέ τον απαλά με ένα μαλακό, στεγνό πανί χωρίς χνούδι. Έντονο σκούπισμα ή τρίψιμο μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο φακό.

Χρησιμοποιείτε πάντα τη θήκη μεταφοράς που παρέχεται με τον ηχοβολέα για να μεταφέρετε τον ηχοβολέα από έναν χώρο σε άλλον. Ακολουθήστε τις παρακάτω οδηγίες για τη σωστή φύλαξη των ηχοβολέων για μεταφορά:

- Βεβαιωθείτε ότι ο ηχοβολέας έχει καθαριστεί και έχει απολυμανθεί, προτού τον τοποθετήσετε στη θήκη μεταφοράς για την αποφυγή μόλυνσης της θήκης
- Τοποθετήστε προσεκτικά τον ηχοβολέα στην τσάντα, για να αποφύγετε τη στρέβλωση του καλωδίου.

Καθημερινή και μακροχρόνια φύλαξη

Για να προστατεύσετε τον ηχοβολέα σας, ακολουθήστε τις παρακάτω οδηγίες:

- Αποφεύγετε να φυλάσσετε τους ηχοβολείς σε χώρους όπου επικρατούν ακραίες θερμοκρασίες ή υπό άμεσο ηλιακό φως.
- Να φυλάσσετε τους ηχοβολείς ξεχωριστά από τα άλλα όργανα, προκειμένου να αποφευχθεί η ακούσια πρόκληση ζημιάς.
- Πριν φυλάξετε τους ηχοβολείς, βεβαιωθείτε ότι έχουν στεγνώσει τελείως.

Έλεγχος ηχοβολέων

Μπορείτε να εκτελέσετε δοκιμές ηχοβολέων για να εντοπίσετε προβλήματα ποιότητας εικόνας και με τους ηχοβολείς.

- Βεβαιωθείτε ότι η συσκευή σας συνδέεται σε ασύρματο δίκτυο ή σε δίκτυο κινητής τηλεφωνίας.
- 2. Συνδέστε τον ηχοβολέα στη συσκευή σας.
- Βεβαιωθείτε ότι ο φακός του ηχοβολέα είναι καθαρός, στεγνός και δεν έρχεται σε επαφή με τίποτα.
- 4. Εάν χρειάζεται, εκκινήστε την εφαρμογή Lumify.
- 5. Αγγίξτε το 🗮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 🗭.
- 6. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Συσκευές Android: Στο Transducer Tests, αγγίξτε το Run Tests.
 - Συσκευές iOS: Αγγίξτε το Registered Transducers και, στη συνέχεια, στο Transducer Tests, αγγίξτε το Run Tests.

Το σύστημα εκτελεί μια σειρά δοκιμών και, στη συνέχεια, αποστέλλει τα αρχεία καταγραφής στο δίκτυο παροχής απομακρυσμένης τεχνικής υποστήριξης της Philips. Εάν η συσκευή σας δεν συνδέεται σε ασύρματο δίκτυο ή σε δίκτυο κινητής τηλεφωνίας, τα αρχεία καταγραφής τίθενται στην ουρά μέχρι να αποκτήσετε συνδεσιμότητα δικτύου. Για περισσότερες πληροφορίες, επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο της Philips ή επισκεφθείτε την τοποθεσία web Lumify:

www.philips.com/lumify

9 Συντήρηση συστήματος

Πρέπει να πραγματοποιείτε συντήρηση του συστήματος τακτικά και όποτε κρίνεται απαραίτητο.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Φοράτε πάντοτε προστατευτικά γυαλιά και γάντια όταν καθαρίζετε, απολυμαίνετε ή αποστειρώνετε οποιονδήποτε εξοπλισμό.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Ακολουθήστε όλες τις παρεχόμενες οδηγίες για να αποφύγετε τυχόν ζημιές κατά τη διάρκεια του καθαρισμού, της απολύμανσης και της αποστείρωσης, που ενδεχομένως να ακυρώσουν την εγγύησή σας.

Φροντίδα ηχοβολέων

ΠΡΟΣΟΧΗ

Μην εφαρμόζετε αυτοκόλλητες μεμβράνες, όπως Tegaderm, στον φακό του ηχοβολέα. Η εφαρμογή αυτών των μεμβρανών μπορεί να προκαλέσει ζημιά στον φακό.

Όλοι οι ηχοβολείς Philips χρειάζονται κατάλληλη φροντίδα, καθαρισμό και χειρισμό. Η σωστή φροντίδα περιλαμβάνει τον έλεγχο, τον καθαρισμό και την απολύμανση ή αποστείρωση. Απολυμαίνετε τους νέους ηχοβολείς πριν κάνετε την πρώτη μελέτη. Οι ηχοβολείς πρέπει να καθαρίζονται και να απολυμαίνονται ή να αποστειρώνονται μετά από κάθε χρήση. Πριν από κάθε χρήση, πρέπει επίσης να ελέγχετε προσεκτικά όλα τα μέρη του ηχοβολέα. Ελέγξτε για ρωγμές ή άλλη βλάβη που θέτει σε κίνδυνο την ακεραιότητα του ηχοβολέα. Αναφέρετε οποιαδήποτε βλάβη στον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips και διακόψτε τη χρήση του ηχοβολέα.

Για λεπτομερείς οδηγίες καθαρισμού, απολύμανσης και συντήρησης κάθε τύπου ηχοβολέα που χρησιμοποιείται με το σύστημα, συμπεριλαμβανομένης της συμβατότητάς του με τα απολυμαντικά, βλ. Φροντίδα και καθαρισμός Συστημάτων Υπερήχων και Ηχοβολέων και Απολυμαντικά και διαλύματα καθαρισμού για Συστήματα Υπερήχων και Ηχοβολείς. Πληροφορίες για τα συμβατά απολυμαντικά διατίθενται επίσης στην εξής διεύθυνση:

www.philips.com/transducercare

Συντήρηση συσκευής

\triangle

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Αν το εσωτερικό του συστήματος επιμολυνθεί από σωματικά υγρά που περιέχουν παθογόνους οργανισμούς, θα πρέπει να ειδοποιήσετε αμέσως τον αντιπρόσωπο σέρβις της Philips. Τα εσωτερικά εξαρτήματα του συστήματος δεν μπορούν να απολυμανθούν. Στην περίπτωση αυτή, το σύστημα θα πρέπει να απορριφθεί ως βιολογικώς επικίνδυνο υλικό, σύμφωνα με τους κανονισμούς υγιεινής που ισχύουν σε κάθε χώρα.

Είναι σημαντικό να καθαρίζετε και να συντηρείτε το σύστημα υπερήχων και τις περιφερειακές συσκευές. Ο σχολαστικός καθαρισμός είναι σημαντικός για τις περιφερειακές συσκευές, διότι περιέχουν ηλεκτρομηχανικούς μηχανισμούς. Εάν εκτίθενται συνεχώς σε υπερβολική σκόνη και υγρασία, η απόδοση και η αξιοπιστία αυτών των συσκευών θα μειωθεί.

Ο σωστός καθαρισμός και απολύμανση της συσκευής σας, σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή και την πολιτική καθαρισμού και απολύμανσης ιατρικών συσκευών που εφαρμόζει το ίδρυμά σας, αποτελεί δική σας ευθύνη.

Συντήρηση ηχοβολέα

Πριν από κάθε χρήση, ελέγξτε τον ηχοβολέα, το καλώδιο και το φακό. Ελέγξτε για ρωγμές ή άλλη βλάβη που θέτει σε κίνδυνο την ακεραιότητα του ηχοβολέα. Αναφέρετε οποιαδήποτε βλάβη του ηχοβολέα στον εξουσιοδοτημένο τοπικό αντιπρόσωπο και διακόψτε τη χρήση του ηχοβολέα.

Για όλες τις πληροφορίες σχετικά με τον καθαρισμό και την απολύμανση του ηχοβολέα, συμπεριλαμβανομένων πληροφοριών για τα συμβατά απολυμαντικά, βλ. *Φροντίδα και* καθαρισμός Συστημάτων Υπερήχων και Ηχοβολέων, Απολυμαντικά και διαλύματα καθαρισμού για Συστήματα Υπερήχων και Ηχοβολείς και την τοποθεσία web για τη φροντίδα των ηχοβολέων Philips:

www.philips.com/transducercare

Αν αντιμετωπίσετε ανεπαρκή ποιότητα εικόνας ή προβλήματα ηχοβολέα, ανατρέξτε στην ενότητα «Αντιμετώπιση προβλημάτων» στη σελίδα 235.



ΠΡΟΣΟΧΗ

Ορισμένα ζελέ σύζευξης υπερήχων, καθώς και ορισμένα διαλύματα προκαταρκτικού καθαρισμού, απολύμανσης και αποστείρωσης μπορεί να προκαλέσουν βλάβη στον ηχοβολέα. Προτού χρησιμοποιήσετε ένα ζελέ ή διάλυμα σε έναν ηχοβολέα, ανατρέξτε στην ενότητα «Ζελέ μετάδοσης υπερήχων» στη σελίδα 222 και στο έγγραφο Απολυμαντικά και διαλύματα καθαρισμού για Συστήματα Υπερήχων και Ηχοβολείς ή στην τοποθεσία web για τη φροντίδα των ηχοβολέων Philips: www.philips.com/transducercare. Μπορείτε επίσης να επικοινωνήσετε με τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο σέρβις. Για στοιχεία επικοινωνίας, ανατρέξτε στην ενότητα «Εξυπηρέτηση Πελατών» στη σελίδα 23.

Αποστολή αρχείων καταγραφής συστήματος

Η εφαρμογή Lumify αποστέλλει αρχεία καταγραφής συστήματος στη Philips περιοδικά. Τα αρχεία καταγραφής συστήματος περιλαμβάνουν σφάλματα του Reacts. Μπορείτε να αποστέλλετε ρητά αρχεία καταγραφής συστήματος στη Philips σε περίπτωση προβλήματος του

συστήματος. Για πληροφορίες σχετικά με το απόρρητο, ανατρέξτε στην Ειδοποίηση περί απορρήτου Lumify (αγγίξτε το , αγγίξτε το **About** και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Privacy Notice**).

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 🖤.
- 2. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Συσκευές Android: Στο System Logs, αγγίξτε το Send Logs.
 - Συσκευές iOS: Αγγίξτε το Logs. Στη σελίδα Logs, στο System Logs, αγγίξτε το Send.

Το σύστημα μεταφορτώνει τα αρχεία καταγραφής και σας ειδοποιεί όταν ολοκληρώνεται η μεταφόρτωση.

Προβολή αρχείων καταγραφής ελέγχου

Τα αρχεία καταγραφής ελέγχου καταγράφουν τις ακόλουθες πληροφορίες σχετικά με την πρόσβαση σε δεδομένα ασθενών:

- Πότε άρχισαν και ολοκληρώθηκαν οι εξετάσεις
- Πότε προβλήθηκαν οι εξετάσεις και οι εικόνες
- Πότε εξήχθησαν ή διαγράφηκαν οι εξετάσεις και οι εικόνες
- Πότε στάλθηκαν οι εικόνες μέσω e-mail
- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 👁.
- 2. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Συσκευές Android: Στο Audit Logs, αγγίξτε το View Audit Logs.
 - Συσκευές iOS: Αγγίξτε το Logs. Στη σελίδα Logs, αγγίξτε το Audit Logs.
- 3. Επιλέξτε ένα αρχείο καταγραφής ελέγχου από τη λίστα.
- 4. Εάν σας ζητηθεί, επιλέξτε μια εφαρμογή που μπορεί να εμφανίζει αρχεία απλού κειμένου για να προβάλετε το αρχείο καταγραφής.

Philips

Επιδιόρθωση της βάσης δεδομένων ασθενών

Επιδιορθώστε τη βάση δεδομένων ασθενών σας, εάν πιστεύετε ότι έχει καταστραφεί ή εάν λείπουν πληροφορίες. Αν το πρόβλημα δεν επιδιορθωθεί με την επιλογή **Repair Database**, επιχειρήστε εισαγωγή της βάσης δεδομένων από αρχειοθετημένο αρχείο εξαγωγής. Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την εισαγωγή αρχειοθετημένης βάσης δεδομένων ασθενών, βλ. «Εισαγωγή βάσης δεδομένων ασθενών» στη σελίδα 233.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 🔜 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 👁.
- 2. Στο Patient Database, αγγίξτε το Repair Database.
- Για να επιβεβαιώσετε ότι θέλετε να επιδιορθώσετε τη βάση δεδομένων ασθενών, αγγίξτε το Yes.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 🗮 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 🖤.
- 2. Αγγίξτε το Patient Database.
- 3. Στο Repair Database, αγγίξτε το Repair.
- Για να επιβεβαιώσετε ότι θέλετε να επιδιορθώσετε τη βάση δεδομένων ασθενών, αγγίξτε το Repair.
- 5. Αφού ολοκληρωθεί η διαδικασία, αγγίξτε το **Okay**.

Εξαγωγή και εισαγωγή της βάσης δεδομένων ασθενών



ΠΡΟΣΟΧΗ

Αν διαγράψετε την εφαρμογή Lumify, τα δεδομένα ασθενών που είναι αποθηκευμένα στην κινητή συσκευή θα χαθούν.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Ανάλογα με τις ρυθμίσεις δημιουργίας αντιγράφων ασφαλείας στη συσκευή Android, η θέση εξαγωγής στα τοπικά μέσα μπορεί να αντιγραφεί μετά την αφαίρεση και την επανεγκατάσταση της εφαρμογής Lumify.

Εξαγωγή της βάσης δεδομένων ασθενών

Μπορείτε να χρησιμοποιήσετε την εξαγωγή για να αρχειοθετήσετε τη βάση δεδομένων ασθενών σας ή για να την αποστείλετε σε άλλη συσκευή. Θα πρέπει να αρχειοθετείτε τη βάση δεδομένων ασθενών σας όποτε ενημερώνετε την εφαρμογή Lumify ή το λειτουργικό σύστημα της κινητής συσκευής σας για προστασία έναντι απώλειας δεδομένων.

Φροντίστε να σημειώσετε το όνομα, τη θέση και τον κωδικό πρόσβασης της εξαγμένης βάσης δεδομένων σας. Το σύστημα Lumify δεν διαθέτει λειτουργία ανάκλησης ή επαναφοράς κωδικού πρόσβασης για κωδικούς πρόσβασης που έχουν χαθεί ή ξεχαστεί.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 🔜 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 🗭.
- 2. Στο Patient Database, αγγίξτε το Export Database.
- 3. Πληκτρολογήστε και επιβεβαιώστε τον κωδικό πρόσβασης που θέλετε να εκχωρήσετε στο αρχείο εξαγωγής και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Export**.
- 4. Επιλέξτε τη θέση στην οποία θέλετε να αποθηκεύσετε το αρχείο εξαγωγής.
- 5. Πληκτρολογήστε το όνομα που θέλετε να εκχωρήσετε στο αρχείο εξαγωγής και, στη συνέχεια, αγγίξτε το **Save**.
- 6. Όταν ολοκληρωθεί η εξαγωγή της βάσης δεδομένων ασθενών, αγγίξτε το **Done**.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 📰 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 🐼.
- 2. Αγγίξτε το Patient Database.

Philips

- 3. Στο Export Database, αγγίξτε το Export.
- 4. Κάντε ένα από τα ακόλουθα:
 - Για να αντικαταστήσετε ένα υπάρχον αρχείο, πληκτρολογήστε το όνομα αρχείου και τον κωδικό πρόσβασης για το υπάρχον αρχείο εξαγωγής βάσης δεδομένων ασθενών.
 - Για να δημιουργήσετε ένα νέο αρχείο εξαγωγής βάσης δεδομένων ασθενών, πληκτρολογήστε ένα νέο όνομα αρχείου και έναν νέο κωδικό πρόσβασης.
- 5. Πληκτρολογήστε ξανά τον κωδικό πρόσβασης για τον επιβεβαιώσετε.
- 6. Αγγίξτε το **Export**.
- 7. Επιλέξτε πού θα αποστείλετε το αρχείο εξαγωγής βάσης δεδομένων ασθενών σας.

Ανάλογα με την πρόσβαση δικτύου, τις ρυθμίσεις συσκευής και τις πολιτικές ασφαλείας σας, μπορείτε να αποθηκεύετε ή να αποστέλλετε το αρχείο στις θέσεις που επιθυμείτε.

Λήψη βάσης δεδομένων ασθενών από άλλη συσκευή

Μπορείτε να λάβετε εξαγμένα αρχεία βάσης δεδομένων ασθενών από άλλο σύστημα Lumify και να τα εισαγάγετε στο δικό σας. Αφού λάβετε ή κατεβάσετε ένα αρχείο εξαγωγής βάσης δεδομένων ασθενών, αποθηκεύστε το σε κατάλληλη θέση στην κινητή συσκευή σας. Για την εισαγωγή της ληφθείσας βάσης δεδομένων ασθενών στο σύστημα Lumify σας, βλ. «Εισαγωγή βάσης δεδομένων ασθενών ασθενών» στη σελίδα 233.

Εισαγωγή βάσης δεδομένων ασθενών



ΠΡΟΣΟΧΗ

Το σύστημα Lumify δεν διαθέτει λειτουργία ανάκλησης ή επαναφοράς κωδικού πρόσβασης για κωδικούς πρόσβασης που έχουν χαθεί ή ξεχαστεί.

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023

Για την πρόσβαση σε ένα αρχείο εξαγωγής βάσης δεδομένων ασθενών, πρέπει να γνωρίζετε το όνομα του αρχείου, τη θέση αποθήκευσής του στην κινητή συσκευή σας και τον κωδικό πρόσβασης που έχει εκχωρηθεί σε αυτό κατά την εξαγωγή του.

Συσκευές Android

- 1. Αγγίξτε το 🔜 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 😱.
- 2. Στο Patient Database, αγγίξτε το Import Database.
- Αγγίξτε το Select και, στη συνέχεια, πλοηγηθείτε και επιλέξτε το αρχείο βάσης δεδομένων ασθενών που θέλετε να εισαγάγετε.
- Πληκτρολογήστε τον κωδικό πρόσβασης για το αρχείο εξαγωγής που θέλετε να εισαγάγετε.
- 5. Αγγίξτε το Import και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Confirm.
- 6. Αφού ολοκληρωθεί η διαδικασία εισαγωγής, αγγίξτε το **Okay**.

Συσκευές iOS

- 1. Αγγίξτε το 🔜 και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Settings 🗣.
- 2. Αγγίξτε το Patient Database.
- 3. Στο Import Database, αγγίξτε το Import.
- 4. Στο **Database File**, αγγίξτε το **Select a File**. Πλοηγηθείτε στη θέση του αρχείου εξαγωγής που θέλετε να εισαγάγετε και, στη συνέχεια, αγγίξτε το αρχείο για να το επιλέξετε.
- Πληκτρολογήστε τον κωδικό πρόσβασης για το αρχείο εξαγωγής που θέλετε να εισαγάγετε.
- 6. Αγγίξτε το Import και, στη συνέχεια, αγγίξτε το Confirm.
- 7. Αφού ολοκληρωθεί η διαδικασία εισαγωγής, αγγίξτε το **Okay**.

Αντιμετώπιση προβλημάτων

Εάν παρουσιαστεί κάποιο πρόβλημα κατά τη λειτουργία του συστήματος, χρησιμοποιήστε τις πληροφορίες που παρέχονται σε αυτό το θέμα και στην τοποθεσία web Lumify:

www.philips.com/lumify

Εάν εξακολουθείτε να έχετε απορίες, επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο της Philips.

Ο πίνακας αντιμετώπισης προβλημάτων περιλαμβάνει έναν κατάλογο συμπτωμάτων και τις κατάλληλες ενέργειες που απαιτούνται για να επιλυθεί το πρόβλημα.

Αντιμετώπιση προβλημάτων

Σύμπτωμα	Διορθωτική ενέργεια
Το σύστημα δεν τίθεται σε λειτουργία.	Επαληθεύστε ότι η συσκευή είναι πλήρως φορτισμένη.
Κατάρρευση της εφαρμογής Lumify.	Επαληθεύστε ότι η εφαρμογή Lumify είναι επίκαιρη. Εάν δεν είναι, αναβαθμίστε την στην τελευταία έκδοση.
Το σύστημα επανέρχεται αυθόρμητα στην οθόνη Scan/ Create Patient.	Επαληθεύστε ότι η συσκευή είναι πλήρως φορτισμένη.
Το σύστημα δεν αναγνωρίζει έναν συνδεδεμένο ηχοβολέα.	Αποσυνδέστε το καλώδιο υπερήχων USB από τον ηχοβολέα και συνδέστε ένα τυπικό καλώδιο USB Τύπου Α σε Micro B. Συνδέστε το προσωρινό καλώδιο και τον ηχοβολέα σε έναν υπολογιστή Windows. Ανοίξτε το Device Manager . Εάν ο ηχοβολέας λειτουργεί καλά, εμφανίζεται η ένδειξη PiUsb στο Other Devices . Εάν δεν βλέπετε το PiUsb , επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο της Philips για έναν ηχοβολέα ή καλώδιο αντικατάστασης.

Το σύστημα συνεχώς αρχικοποιεί εκ νέου τον ηχοβολέα Επαληθεύστε ότι η συσκευή είναι πλήρως φορτισμένη. κατά την προσπάθεια απεικόνισης.

Σύμπτωμα	Διορθωτική ενέργεια
Η εγγραφή αποτυγχάνει.	Βεβαιωθείτε ότι έχετε σταθερή συνδεσιμότητα μέσω ασύρματου δικτύου ή δικτύου κινητής τηλεφωνίας σε όλη τη διάρκεια της διαδικασίας εγγραφής και βεβαιωθείτε ότι το καλώδιο του ηχοβολέα είναι σταθερά συνδεδεμένο στη συσκευή σας. Εάν εξακολουθείτε να μην μπορείτε να εγγραφείτε, δείτε την ενότητα «Αντιμετώπιση προβλημάτων συνδεσιμότητας» στη σελίδα 236.
Εμφανίζονται ψευδείς πληροφορίες στην εικόνα.	Εκτελέστε τη δοκιμή ηχοβολέα. Βλ. «Έλεγχος ηχοβολέων» στη σελίδα 226.
Το Lumify ή το Reacts δεν συνδέονται στο ασύρματο δίκτυο ή δίκτυο κινητής τηλεφωνίας σας.	Επαληθεύστε ότι το σύστημα έχει πρόσβαση στο ασύρματο δίκτυο ή δίκτυο κινητής τηλεφωνίας σας. Εάν εξακολουθείτε να μην μπορείτε να συνδεθείτε, δείτε την ενότητα «Αντιμετώπιση προβλημάτων συνδεσιμότητας» στη σελίδα 236.
Παρουσιάζεται αντήχηση ή μικροφωνισμός κατά τη διάρκεια μιας απομακρυσμένης συνεδρίας Reacts.	 Να σιγήσει το μικρόφωνο όταν δεν μιλάει. Να μειώσει την ένταση του ηχείου. Να χρησιμοποιήσει ακουστικά.

Αντιμετώπιση προβλημάτων συνδεσιμότητας

Αφού επαληθεύσετε ότι το σύστημα έχει πρόσβαση στο ασύρματο δίκτυο ή δίκτυο κινητής τηλεφωνίας σας, επικοινωνήστε με τον διαχειριστή δικτύου ή τον εκπρόσωπο ΙΤ σας, έτσι ώστε να διασφαλίσετε ότι οι ακόλουθοι τομείς, διευθύνσεις ΙΡ και θύρες περιλαμβάνονται στη λευκή λίστα στο δίκτυό σας.

Εγγραφή και κανονική χρήση

DNS	Διεύθυνση IP	Θύρα
api.lumify.philips-healthsuite.com	52.211.142.146	TCP 443
api.lumify.philips-healthsuite.com	52.211.142.146	

Αποστολή αρχείων καταγραφής

Διεύθυνση IP	Θύρα
162.13.31.14	TCP 443

Επαλήθευση πρόσβασης δικτύου στο Reacts

Για να επαληθεύσετε ότι το δίκτυό σας επιτρέπει την πρόσβαση στο Reacts, μεταβείτε στην ακόλουθη τοποθεσία web:

https://svc.iitreacts.com/api/echo

Εάν δείτε το μήνυμα **{"Version":"","Body":"Echo OK!","Type":"System.String","Time":"[28** digit time]","Id":"[36 character ID]"}, καλέστε τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips για βοήθεια. Παρόλο που με τη λήψη αυτού του μηνύματος επιβεβαιώνεται ότι είστε συνδεδεμένοι στο δίκτυο και το ίδρυμά σας επιτρέπει την πρόσβαση στο Reacts, το πρόβλημα εξακολουθεί να υφίσταται.

Εάν δεν δείτε το μήνυμα, επικοινωνήστε με τον διαχειριστή δικτύου ή τον εκπρόσωπο ΙΤ σας, έτσι ώστε να διασφαλίσετε ότι οι ακόλουθοι τομείς, διευθύνσεις ΙΡ και θύρες περιλαμβάνονται στη λευκή λίστα στο δίκτυό σας:

Τομείς	Διευθύνσεις IP	Θύρες	
*.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		

Μηνύματα σφάλματος

Το σύστημα εμφανίζει επίσης στην οθόνη μηνύματα σφαλμάτων, κάθε φορά που ανιχνεύονται προβλήματα κατά τη λειτουργία ή άλλες προβληματικές συνθήκες και σφάλματα.

Καταγράφετε τα μηνύματα σφάλματος για να τα αναφέρετε στον αντιπρόσωπο της Philips.

Για βοήθεια

Εάν δεν μπορείτε να διορθώσετε ένα πρόβλημα, δείτε την τοποθεσία web Lumify:

https://www.usa.philips.com/healthcare/resource-catalog/feature-detail/ultrasound-lumify-global-resources

Η τοποθεσία web Lumify περιλαμβάνει μια λίστα συχνών ερωτήσεων (FAQ) που μπορούν να σας βοηθήσουν κατά την αντιμετώπιση προβλημάτων.

Εάν εξακολουθείτε να έχετε απορίες, καλέστε τον αντιπρόσωπο της Philips.

Συντήρηση συστήματος

10 Αναφορές

Παραπομπές στη βιβλιογραφία για την Υπερηχογραφία ενηλίκων

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.

Μέγιστη κλίση πίεσης (Απλοποιημένο 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.

Μέγιστη κλίση πίεσης (Πλήρες 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.

Μέση κλίση πίεσης

Reynolds, T. The Echocardiographer's Pocket Reference, Second Edition. Arizona Heart Institute Foundation, Phoenix, AZ, 2000, p. 382.

Χρόνος υποδιπλασιασμού πίεσης

Hatle, L., Angelsen, B., Tromsal, A. "Noninvasive Assessment of Atrioventricular pressure halftime by Doppler Ultrasound" Circulation, Vol. 60, No. 5: 1096-104, November, 1979.

Ολοκλήρωμα χρόνου ταχύτητας (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.

Βιβλιογραφικές αναφορές Μαιευτικής

Εμβαδόν και περίμετρος από έλλειψη

Ο τύπος για το εμβαδόν και την περίμετρο από έλλειψη κατά Beyer, όπου d₁ και d₂ είναι οι δύο άξονες της έλλειψης, είναι

$$\pi * \frac{d_1}{2} * \frac{d_2}{2}$$

Εμβαδόν από έλλειψη

$$2\pi \sqrt{\frac{d_1^2 + d_2^2}{2}}$$

Περίμετρος από έλλειψη

Beyer, W. H. *Standard Mathematical Tables*. 28th Edition. CRC Press, Boca Raton, Florida, 1987, p. 126.

Ηλικία κύησης (Ηλικία εμβρύου)

Ο τύπος για την ηλικία κύησης (εβδ+ημ) κατά Hadlock, με χρήση της περιμέτρου της κοιλίας (Εύρος τιμών AC: 4,93 έως 38,0 cm) είναι

 $8,14 + 0,753(AC) + 0,0036(AC^2)$

Με δεδομένη την περίμετρο κεφαλής (Εύρος τιμών HC: 5,41 έως 35,8 cm), ο τύπος για την ηλικία κύησης κατά Hadlock, GA(HC)Hadl (σε εβδομάδες) είναι

8,96 + 0,540(HC) + 0,0003(HC³)

Ο τύπος για την ηλικία κύησης (σε εβδομάδες) κατά Hadlock, με χρήση της αμφιβρεγματικής διαμέτρου (cm) (Εύρος τιμών BPD: 1,4 έως 10,17 cm) είναι

9,54 + 1,482(BPD) + 0,1676(BPD²)

Ο τύπος για την ηλικία κύησης (σε εβδομάδες) κατά Hadlock, με χρήση του μήκους του μηριαίου οστού (FL σε cm, Εύρος τιμών: 0,616 έως 8,2 cm) είναι

10,35 + 2,460(FL) + 0,170(FL²)

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, σελ. 76.

Εκτιμώμενη ημερομηνία τοκετού (EDD)

Η εκτιμώμενη ημερομηνία τοκετού με δεδομένη την εξίσωση για την τελευταία έμμηνο ρύση (LMP) υπολογίζεται μέσω του παρακάτω τύπου:

LMP + 40 εβδομάδες

Hagen-Ansert, Sandra L. *Textbook of Diagnostic Ultrasonography, Third Edition*. The C. V. Mosby Co., 1989, p. 408.

Τελευταία έμμηνος ρύση (LMP)

Η τελευταία έμμηνος ρύση με δεδομένη την εξίσωση για την εκτιμώμενη ημερομηνία τοκετού (EDD) υπολογίζεται μέσω του παρακάτω τύπου:

EDD - 40 εβδομάδες

Philips

4535 621 66841_A/795 * IOYN 2023

Hagen-Ansert, Sandra L. *Textbook of Diagnostic Ultrasonography, Third Edition*. The C. V. Mosby Co., 1989, p. 408.

Εκτιμώμενο βάρος εμβρύου (EFW(BPD, HC, AC, FL))

Ο τύπος για το εκτιμώμενο βάρος εμβρύου (EFW) σε γραμμάρια από την αμφιβρεγματική διάμετρο (BPD), την περίμετρο κεφαλής (HC), την περίμετρο κοιλίας (AC) και το μήκος μηριαίου οστού (FL) (όλα σε εκατοστόμετρα) κατά Hadlock είναι

```
10(1,3596-(0,00386AC x FL) + (0,0064HC) + (0,00061BPD x AC) + (0,0424 x AC) + (0,174 x FL))
```

Τα φυσιολογικά εύρη τιμών ταξινομούνται με βάση το EFW ως ποσοστό του EFW και μια απόκλιση γραμμαρίων.

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.

Παραπομπές στη βιβλιογραφία για τα Αγγεία

Ταχύτητα Doppler (VEL)

Krebs, C. A., Giyanani, V. L., Eisenberg, R. L. Ultrasound Atlas of Vascular Diseases, Appleton & Lange, Stamford, CT, 1999.

Τελοδιαστολική ταχύτητα (EDV)

Strandness, D. E., Jr. Duplex Scanning in Vascular Disorders. Lippincott, Williams & Wilkins, Philadelphia, PA, 2002.

Ελάχιστη διαστολική ταχύτητα (MDV)

Evans, D. H., McDicken, W. N. Doppler Ultrasound Physics, Instrumentation, and Signal Processing, Second Edition. John Wiley & Sons, Ltd., 2000.

Μέγιστη κλίση πίεσης (PG)

Powls, R., Schwartz, R. Practical Doppler Ultrasound for the Clinician. Williams & Wilkins, Baltimore, Maryland, 1991.

Μέγιστη συστολική ταχύτητα (PSV)

Krebs, C. A., Giyanani, V. L., Eisenberg, R. L. Ultrasound Atlas of Vascular Diseases, Appleton & Lange, Stamford, CT, 1999.

Δείκτης αντίστασης (RI)

Zwiebel, W. J., ed. Introduction to Vascular Ultrasonography, Third Edition. W. B. Saunders Company, Philadelphia, PA 1992.

Αναλογία συστολικού προς διαστολικό χρόνο (S/D)

Zwiebel, W. J., ed. Introduction to Vascular Ultrasonography, Third Edition. W. B. Saunders Company, Philadelphia, PA 1992.

Ολοκλήρωμα χρόνου ταχύτητας (VTI)

Reynolds, T. The Echocardiographer's Pocket Reference, Second Edition. Arizona Heart Institute Foundation, Phoenix, AZ, 2000, p. 383.

Αναφορές

11 Προδιαγραφές

Το σύστημα Lumify συμμορφώνεται με τις ακόλουθες προδιαγραφές.

Προδιαγραφές του συστήματος

Γκρι σκιές

256 σε 2D και μέθοδο M

Γραμμές σάρωσης

Έως 1.024 γραμμές σάρωσης

Διάρκεια ζωής

Η διάρκεια ζωής ορίζεται από το IEC 60601-1 ως το χρονικό διάστημα που ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν αναμένεται να παραμείνει ασφαλές για χρήση. Η διάρκεια ζωής για τα εξαρτήματα των ιατροτεχνολογικών προϊόντων ενδέχεται να καθορίζεται από τις ώρες χρήσης ή τον αριθμό των φορών που χρησιμοποιήθηκαν.

ΥΠΟΔΕΙΞΗ

Είναι απαραίτητο να γίνεται τακτικά συντήρηση ενός ιατροτεχνολογικού προϊόντος ή εξαρτήματος για την αναμενόμενη διάρκεια ζωής του.

Το σύστημα Lumify είναι σχεδιασμένο για να έχει ωφέλιμη διάρκεια ζωής τουλάχιστον 3έτη. Η ωφέλιμη διάρκεια ζωής του συστήματος Lumify θα ποικίλει ανάλογα με τη χρήση και τις περιβαλλοντικές συνθήκες.

Όρια πίεσης, υγρασίας και θερμοκρασίας (Ηχοβολείς)

Αυτά τα όρια ισχύουν μόνο για τους ηχοβολείς Lumify της Philips, και όχι για την κινητή συσκευή στην οποία εκτελείται η εφαρμογή Lumify. Είναι δική σας ευθύνη να επιλέξετε μια συσκευή συμβατή με το Lumify, η οποία πληροί τις ανάγκες του κλινικού σας περιβάλλοντος. Για πληροφορίες σχετικά με τις περιβαλλοντικές προδιαγραφές της συσκευής σας, συμβουλευτείτε τα έγγραφα που συνοδεύουν τη συσκευή σας.

Παράμετρος	Όρια λειτουργίας	Όρια λειτουργίας μετάβασης (Όχι πάνω από 20 λεπτά)	Όρια αποθήκευσης
Πίεση	620 hPa (465 mmHg) έως 1,060 hPa (795 mmHg)		500 hPa (375 mmHg) έως 1060 hPa (795 mmHg)
Υγρασία	15% έως 95% χωρίς συμπύκνωση	Έως 41% σχετική υγρασία	15% έως 95% σχετική υγρασία
Θερμοκρασία	0 °C (32 °F) έως 40 °C (104 °F)	-20 °C (-4 °F) έως 50 °C (122 °F)	-40 °C (-40 °F) έως 70 °C (158 °F)

Όρια λειτουργίας, μετάβασης και αποθήκευσης (Ηχοβολείς)

Απαιτήσεις ασφαλείας και Κανονιστικές απαιτήσεις

Ταξινόμηση

- Συσκευή με ηχοβολείς: Ιατρικός ηλεκτρικός εξοπλισμός με εσωτερική τροφοδοσία.
 Ηχοβολείς: Εξαρτήματα επαφής τύπου BF, IP47
- Συνήθης εξοπλισμός/Συνεχής λειτουργία
- Mŋ AP/APG

Πρότυπα ηλεκτρομηχανικής ασφάλειας που πληρούνται

Οι ηχοβολείς και το λογισμικό συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του προτύπου IEC 60601-1 Ιατρικός ηλεκτρικός εξοπλισμός, Γενικές απαιτήσεις για την ασφάλεια, συμπεριλαμβανομένων όλων των συμπληρωματικών και συγκεκριμένων προτύπων, καθώς και όλων των

Philips

εφαρμόσιμων αποκλίσεων. Οι χρήστες του συστήματος είναι υπεύθυνοι ώστε να διασφαλίζουν ότι η επιλεγμένη συσκευή συμμορφώνεται με τη νομοθεσία στη δικαιοδοσία στην οποία χρησιμοποιείται το προϊόν.

Πρότυπα οχημάτων που πληρούνται

Το σύστημα Lumify έχει υποβληθεί σε δοκιμές με βάση τα απαιτούμενα πρότυπα για χρήση σε ασθενοφόρα και αεροσκάφη με σταθερά ή περιστρεφόμενα πτερύγια.

Συμμόρφωση

Τα προϊόντα Philips συμμορφώνονται με τα σχετικά διεθνή και εθνικά πρότυπα και νομοθεσίες. Πληροφορίες σχετικά με τη συμμόρφωση παρέχονται από τον τοπικό αντιπρόσωπο της Philips ή από τον κατασκευαστή, κατόπιν αίτησης.

Προδιαγραφές

Ευρετήριο

Σύμβολα AutoSCAN 170 COVID-19 χρήση υπερήχων για διαχείριση 17 DICOM καταγραφή 213 Doppler, παλμικού κύματος 168 Hadlock CRL 243 iSCAN Intelligent Optimization (Ευφυής βελτιστοποίηση iSCAN) 174 Latex αλλεργικές αντιδράσεις 63 MI 70 Nyberg GS 243 Patient Database επιδιόρθωση 231 PW Doppler σχετικά με 168 χρήση 168

Reacts αιτήματα επαφών 152 αναζήτηση επαφών 151 δημιουργία λογαριασμών χρήστη 148 διαμοιρασμός της εικόνας υπερήχων Lumify σας 157 διαμοιρασμός της κάμερας της συσκευής σας 156 διαχείριση επαφών 151 εργαλείο δείκτη 153 κατάργηση επαφών 151 κατάσταση επαφής 152 κωδικοί πρόσβασης 147 περιγραφή 145 προβολές συνεδρίας 154 προσθήκη επαφών 151 ρυθμίσεις λογαριασμού και σύνδεσης 112 σίγαση και αναίρεση σίγασης 155 σύνδεση και αποσύνδεση 150 συνεδρία 153 τερματισμός συνεδρίας 153 TI 70

Αριθμοί

2D

μέθοδος 165 μετρήσεις απόστασης 177

Α

Ακουστική έξοδος μέτρηση 78, 82 όρια 65 Ακουστική έξοδος, πίνακες 17, 70, 82 Αλλεργικές αντιδράσεις στο latex 63 Αναβαθμίσεις συστήματος 21 Αναβαθμίσεις, συστήματος 21 Αναγνωριστικό tablet 118 Ανακύκλωση της συσκευής 24 Αναλώσιμα 21 Αναπαραγωγή βρόχων 194 Ανασκόπηση γενική παρουσίαση 193 εκκίνηση 193 εμφάνιση εικόνων 194 Ανασκόπηση εικόνας 193 Αναφορές Εκτιμώμενη ημερομηνία τοκετού (EDD) 242 Εκτιμώμενο βάρος εμβρύου (EFW) 242 Εμβαδόν και περίμετρος από έλλειψη 242 εργαλείο μέτρησης 242 Ηλικία κύησης (Ηλικία εμβρύου) 242 Παραπομπές στη βιβλιογραφία για τα Αγγεία 244 Παραπομπές στη βιβλιογραφία για την Υπερηχογραφία ενηλίκων 241 Τελευταία έμμηνος ρύση (LMP) 242 Αντενδείξεις 107 Αντιμετώπιση προβλημάτων 235 Απαιτήσεις συσκευής 103 Απαιτήσεις, συσκευή 103

Απεικόνιση 2D 165 Color 166 PW Doppler 168 Απεικόνιση Color 166 λειτουργίες 169 Μέθοδος Μ 167 προβολή 125 ψευδείς ακουστικές πληροφορίες 218 Απεικόνιση 2D χρήση 165 Απεικόνιση Color σχετικά με 166 χρήση 166 Απεικόνιση εξόδου 70 Απινίδωση, ηλεκτρική ασφάλεια 33, 37 Αποθηκευμένες εξετάσεις 163 Αποθήκευση δεδομένα 111 πρόσβαση σε 122 Αποθήκευση δεδομένων 111 Απολύμανση ηχοβολέων 217, 229 συσκευή 228 Απόρριψη της συσκευής 24 Απόσταση διαχωρισμού 98 Αποστολή βρόχων μέσω e-mail 195 Αποστολή εικόνων μέσω e-mail 195 Αποστολή της σύνοψης ηλικίας εμβρύου μέσω email 195 Αρχεία καταγραφής έλεγχος 112, 230 σύστημα 112, 229

Philips
Αρχεία καταγραφής ελέγχου 112, 230 Αρχεία καταγραφής συστήματος 112, 229 αρχή ALARA εκπαιδευτικό πρόγραμμα 65 εφαρμογή 65 παράδειγμα 65 σχετικά έντυπα καθοδήγησης 77 Ασύρματη δικτύωση 109 Ρυθμίσεις Wi-Fi 112 Ασφάλεια 29 ακουστική έξοδος και μέτρηση 78 απαιτήσεις 248 απεικόνιση εξόδου 70 απινιδωτές 37 αρχή ALARA 65 βασική 30 βηματοδότες 34 βιολογική 60 γενικές προειδοποιήσεις 15 δεδομένα 108 έντυπα καθοδήγησης 77 ηλεκροχειρουργικές μονάδες 35 ηλεκτρικό ρεύμα 32 ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές και ατρωσία 85 θερμικός δείκτης 70 ιατρικών υπερήχων 17 μηχανικός δείκτης 70 προστασία εξοπλισμού 39 πυρκαγιά 38 σύμβολα 42 χειριστή 83 Ασφάλεια Ιατρικών Υπερήχων 17

Ασφάλεια χειριστή 83 Αυτόματος εντοπισμός 112, 131

В

Βάση δεδομένων ασθενών 112 εξαγωγή και εισαγωγή 231
Βελτιστοποίηση Doppler iSCAN 174
Βηματοδότες 34
Βιολογικές επιπτώσεις των υπερήχων, σχετική βιβλιογραφία 77
Βιολογική ασφάλεια 60
Βοήθεια 23, 239
Βρόχοι αναπαραγωγή 194 αποστολή μέσω e-mail 195 διαγραφή 200
διάρκεια 112 εξαγωγή 195 λήψη 174

Г

Γενικές ρυθμίσεις 112 Γενική παρουσίαση, σύστημα 103 Γραμμοκώδικες αποθήκευση μορφών 132 μορφές 133 σάρωση 131 Γρήγορες εξετάσεις 129

Δ

Δείκτες 70 Διαγραφή βρόχων 200 Διαγραφή δεδομένων ασθενών 136 Διαγραφή εικόνων 200 Διαγραφή εξετάσεων 205 Διαγραφή ρυθμίσεων 136 Διακομιστής καταλόγου εργασίας modality διαγραφή 000 προσθήκη 141 τροποποίηση 000 Διαλυτικά 39 Διανασκόπηση Eπιλογή Reacts 146 Εφαρμογή Lumify 123 Λειτουργία B-Lines 171 Διενέργεια εξέτασης 159 Δικαιώματα 120 Εφαρμογή Lumify 122 Δικτύωση μέσω υπηρεσίας κινητής τηλεφωνίας 109 Δυνατότητες, σύστημα 104, 105

Ε

Εγγεγραμμένοι ηχοβολείς 112 Εγγραφή, ηχοβολείς 120, 121 Εγκατάσταση εφαρμογής 119 Εικόνες αποστολή μέσω e-mail 195 διαγραφή 200 εξαγωγή 195 λήψη 174 προβολή πλήρους οθόνης 170 Εικονίδια οθόνη απεικόνισης 125 Εισαγωγή βάσης δεδομένων ασθενών 234 Έκδοση λογισμικού 118 Έκθεση σε γλουταραλδεΰδη 84 Εκκίνηση νέων εξετάσεων 159 Εκτέλεση ανάλυσης εμβρύου ανάπτυξη εμβρύου 183 εκτιμώμενο βάρος εμβρύου 183 ηλικία εμβρύου 183 Εκτιμώμενη ημερομηνία τοκετού (EDD) 243 Εκτιμώμενο βάρος εμβρύου 244 Έλεγχος ηχοβολέων 226 Έλεγχος λοιμώξεων 84 Έναρξη ανασκόπησης 193 Ενδείξεις χρήσης 106 Ενεργοποίηση και απενεργοποίηση του συστήματος 124 Ενημερώσεις λογισμικού 21 Ενημερώσεις, εφαρμογή 122 Ενημέρωση εικόνας, ασύμφωνη 60 Εξαγωγή βάσης δεδομένων ασθενών 232 Εξαγωγή βρόχων 195 Εξαγωγή δεδομένων ασθενούς σε εικόνες 202 Εξαγωγή εικόνων 195 Εξαγωγή εξετάσεων 200 Εξαγωγή της σύνοψης ηλικίας εμβρύου 195 Εξετάσεις ανασκόπηση 163 γρήγορες 129 διαγραφή 205 εκκίνηση νέων 159 εξαγωγή 200 επανεκκίνηση από προσωρινή διακοπή 164 ηχοβολέας 112 τερματισμός 185 Εξοικονόμηση ενέργειας 112

Philips

Εξυπηρέτηση, πελατών 23 Επανάληψη εργασιών εξαγωγής 212 Επαναχρησιμοποίηση της συσκευής 24 Επεξεργασία δεδομένα ασθενούς 163 Επιδιόρθωση βάσης δεδομένων ασθενών 231 Εργαλεία μέτρησης 105 Ετικέτες 175 προσθήκη 175 Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα 85 εγκεκριμένα καλώδια 89 εγκεκριμένα παρελκόμενα 90 εγκεκριμένοι ηχοβολείς 90 Ηλεκτροπληξία από στατικό ηλεκτρισμό 87 Ηλεκτροστατική εκφόρτιση (ESD) 87 Ηλικία εμβρύου 242 Ηλικία κύησης 242 Ημερομηνία και ώρα, ρύθμιση 125

Ζ

Ζελέ συμβατότητα 222 συστάσεις 222 Ζελέ μετάδοσης υπερήχων συμβατότητα 222 συνιστώμενα 222 Ζουμ 170

Н

Ηλεκροχειρουργικές μονάδες (ESU) 35
Ηλεκτρική ασφάλεια 32
Ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές καθορισμός 85 περιβάλλον 88
Ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές απόσταση από τους πομπούς 98 αποφυγή 101 τύποι 96
Ηλεκτρομαγνητική ατρωσία καθορισμός 85 περιβάλλον συστήματος 91

Διαγνωστικό Σύστημα Υπερήχων Lumify

Ηχοβολείς 215 ασφάλεια 215 εγγεγραμμένοι 112 εγγραφή 120, 121 έλεγχος 112, 226 ενδείξεις χρήσης 106 επιθεώρηση για ζημιά 33 ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα 90 καθαρισμός 217, 229 καλύμματα 221 μεταφορά 224 όρια αποθήκευσης 248 όρια λειτουργίας 248 όρια πίεσης 248 όρια υγρασίας 248 περιβαλλοντικά όρια 248 που επηρεάζουν τις τιμές δεικτών ΤΙ και MI 75 προρρυθμίσεις 216 σειριακός αριθμός 118 συμβατότητα ζελέ 222 σύνδεση 133 συντήρηση 217, 229 τύποι 105 φροντίδα 217, 227, 229 φύλαξη 224 φύλαξη, για μεταφορά 225 φύλαξη, καθημερινή και μακροχρόνια 225

Θ

Θερμικός δείκτης (ΤΙ) 70 ακρίβεια και ορθότητα ένδειξης 70 προβολή 112, 125 στην οθόνη 70 τιμές ένδειξης 70 τροποι λειτουργίας 70 χειριστήρια που τον επηρεάζουν 75 χρήση κατάλληλου για εφαρμογή 70 Θερμοκρασία επαφής ασθενούς 215 Θερμοκρασία λειτουργίας 39

I

Ισχύς εξόδου 112Ισχύς, έξοδος 112

К

Καθαρισμός ηχοβολέων 217, 229 συσκευή 228 Κάκωση από επανειλημμένη καταπόνηση 83 Καλύμματα ηχοβολέας 221 Καλώδια σύνδεσης εγκεκριμένα για ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα 89 προστασία από ζημιές 39 Κανονιστικές απαιτήσεις 248 Καταγραφή, DICOM 213 Κατάλογος εργασίας 141 αναζήτηση εξετάσεων 161 Κατάλογος εργασίας Modality 141 αναζήτηση εξετάσεων 161

Philips

Κατηγορία συσκευής 32 Κεντρική γραμμή απεικόνιση 170 Κίνδυνοι έκρηξη 15, 33 ηλεκτροπληξία 33 Σύμβολα ΙΕC 42 Κίνδυνος έκρηξης 15, 33 Κλινικά οφέλη 14

۸

Λειτουργία B-Lines 171
 χρήση 185
 Λήψη
 βρόχοι 174
 εικόνες 174
 Λήψη εφαρμογής 119

Μ

Μεγέθυνση, ζουμ 170 Μέθοδοι απεικόνισης 164 Μέθοδος Μ 167 Μέθοδος Μ χρήση 167 Μέρη του συστήματος 109 Μέσα αποθήκευσης USB πληροφορίες για το χρήστη 16 Μέσο ακουστικής σύζευξης 222 Μετρήσεις ακουστικές 78 απόσταση 177 έλλειψη 178 εργαλεία 105 ορθότητα 182 τύποι 105 Μετρήσεις απόστασης 177 Μετρήσεις έλλειψης 178 Μετρήσεις έλλειψης 2D 178 Μηνύματα σφάλματος 60, 239 Μηνύματα σφάλματος συστήματος 239 Μηχανικός δείκτης (MI) 70 ακρίβεια και ορθότητα ένδειξης 70 προβολή 70 στην οθόνη 70 χειριστήρια που τον επηρεάζουν 75 Μικρογραφίες 194 Μπαταρίες 27

0

Ορθότητα, μέτρηση 182 Ουρά εξαγωγής 212

П

Παραγγελία αναλωσίμων 21 Παραπομπές στη βιβλιογραφία για τα Αγγεία 244 Παραπομπές στη βιβλιογραφία για τα Εργαλεία μέτρησης 242 Παραπομπές στη βιβλιογραφία για την Υπερηχογραφία ενηλίκων 241 Παρελκόμενα Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα 90 Παρεμβολή 96, 101 Πελατών εξυπηρέτηση πελατών 23 Περιορισμοί στη χρήση 102 Πίνακες ακουστικής εξόδου 17, 70, 82 Πίνακες, ακουστική έξοδος 17, 82 Πληροφορίες για τις υπερχλωρικές ενώσεις 28 Πληροφορίες για το χρήστη μέρη 16 συμβάσεις 18 σχετικά με 11 Πληροφορίες για το χρήστη σε μέσα αποθήκευσης USB 16 Πληροφορίες για τον πελάτη 112 Πληροφορίες συστήματος 118 Πλοήγηση στις μικρογραφίες και στις εικόνες 194 Προβλήματα, διόρθωση 235 Προβολή αποτροπή πρόκλησης ζημιάς 39 Προβολή πλήρους οθόνης 170 Πρόγραμμα αυτοδιδασκαλίας Eπιλογή Reacts 146 Εφαρμογή Lumify 123 Προδιαγραφές απαιτήσεις ασφαλείας 248 περιβάλλον 248 Προειδοποιήσεις γενικές 15, 30 περιγραφή 29 Προοριζόμενη χρήση 13

Προορισμοί εξαγωγής επεξεργασία 211 ρυθμίσεις 208 ρύθμιση παραμέτρων 206 Προρρυθμίσεις 216 Προρρυθμίσεις, αλλαγή 162 Προσανατολισμός οθόνης 112 Προσανατολισμός, οθόνη 112 Προσθήκη ενημερώσεων 122 Προσθήκη ετικετών 175 Προστασία εξοπλισμού 39 Προστασία του συστήματος από ζημιές 39 Προσωρινή ταυτότητα Quick ID 129 Προφίλ συνδεσιμότητας 137 Προφυλάξεις για την ESD 87 Προφυλάξεις, περιγραφή 29 Πύλη εξυπηρέτησης πελατών 23 Πυρασφάλεια 38

Ρ

Ρεύμα διαρροής 35
Ρυθμίσεις

διαγραφή 136
προορισμοί εξαγωγής 208
σύστημα 112

Ρυθμίσεις Wi-Fi 112
Ρυθμίσεις εξαγωγής DICOM 208
Ρυθμίσεις εξαγωγής σε τοπικό κατάλογο 208
Ρυθμίσεις εξαγωγής σε τοπικό κατάλογο 208
Ρυθμίσεις λογαριασμού και σύνδεσης για το Reacts 112
Ρυθμίσεις συστήματος 112
Ρύθμισης εξαγωγής σε κοινόχρηστο χώρο δικτύου 208

Philips

Σ

Σάρωση γραμμοκώδικες 131 Σειριακός αριθμός, ηχοβολέας 118 Σημειώσεις λειτουργίας 16 Στοιχεία ασθενούς ασφάλεια 108 διαγραφή 136 εξαγωγή σε εικόνες 202 επεξεργασία 163 προστασία 108 Στοιχεία επικοινωνίας της Philips 23 Συμβάσεις πληροφορίες για το χρήστη 18 Συμβατότητα ζελέ 222 προϊόν 41 Συμβατότητα προϊόντων 41 Συμβατότητα, ηλεκτρομαγνητική εγκεκριμένα καλώδια 89 εγκεκριμένα παρελκόμενα 90 εγκεκριμένοι ηχοβολείς 90 Σύμβολα ορισμοί 42 Σύμβολα IEC 42 Σύμβολα προειδοποίησης 42 Συμπύκνωση 39 Σύνδεση των ηχοβολέων 133 Συνεργασία 145 Συνεργασία από απόσταση 145 Συνέχιση εξέτασης που είχε διακοπεί προσωρινά 164

Σύνοψη ηλικίας εμβρύου αποστολή μέσω e-mail 195 εξαγωγή 195 προβολή 194 Συντήρηση ηχοβολέων 217, 229 σύστημα 227, 228 Συντήρηση ηχοβολέα 217, 229 Συντήρηση συστήματος 227 Συχνές ερωτήσεις 239 Σφάλματα, μηνύματα 60, 239 Σχολιασμός 175

Т

Τερματισμός εξετάσεων 185 Τεχνική υποστήριξη 239 Τιμές ΤΙ και ΜΙ 75 Τοποθεσία Web 239 Τοποθεσία Web, Philips 23

Υ

Υπολογισμοί ακριβείας των δεικτών ΜΙ και ΤΙ 70

Φ

Φύλαξη ηχοβολέων 224 για μεταφορά 225 καθημερινή και μακροχρόνια 225

Х

Χειριστήρια που επηρεάζουν τους δείκτες ΜΙ και ΤΙ άμεσα χειριστήρια 65 έμμεσα χειριστήρια 65 χειριστήριο Ενεργοποίησης/απενεργοποίησης, παροχή ρεύματος στο σύστημα 51, 52, 124 Χειριστήριο παροχής ρεύματος (Ενεργοποίηση/ απενεργοποίηση) 124 Χειρονομίες αναφορά 18 Χειρονομίες αφής 18 Χρήστες για τους οποίους προορίζεται 12

Ψ

Ψευδείς ακουστικές πληροφορίες 218 Ψευδείς πληροφορίες 218

Ω

Ώρα και ημερομηνία, ρύθμιση 125

Ευρετήριο

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

C€2797



© 2023 Koninklijke Philips N.V. Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος. Απαγορεύεται η αναπαραγωγή ή η μετάδοση του συνόλου ή τμήματος, σε οποιαδήποτε μορφή ή με οποιονδήποτε τρόπο, χωρίς την προηγούμενη γραπτή συγκατάθεση του δικαιούχου των πνευματικών δικαιωμάτων.

Δημοσιεύθηκε στις Η.Π.Α. 4535 621 66841_Α/795 * ΙΟΎΝ 2023 - el-GR