

## Sistema de imagem de ultrassom

Série 128 (LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M, LK128PA, LK128E)

> Ver\_02 LK\_UI-128-01 (EUA)

HISTÓR	ICO DE REVISÕES	2
EU.	USANDO O SISTEMA DE IMAGEM DE ULTRASSOM LELTEK	3
UM 、	SOBRE ESTE MANUAL	3
В、	INDICAÇÕES DE USO	3
c、	DESCRIÇÃO DO SISTEMA DE IMAGEM DE ULTRASSOM.	4
COMEC	E A USAR O SISTEMA DE ULTRASSOM DA SÉRIE 128, QUE INCLUI:	4
EU.	SONDA DE ULTRASSOM	4
II.	APLICATIVO DE ULTRASSOM	4
III.	TABLET / SMART PHONE / PC DO USUÁRIO	4
D٠	SONDA DE ULTRASSOM	6
E١	REQUISITOS DO SISTEMA PARA DISPOSITIVOS MÓVEIS	6
F١	APLICATIVO DE ULTRASSOM	6
G、	ESPECIFICAÇÕES DA SONDA	7
Η、	ESPECIFICAÇÕES DO TRANSDUTOR:	7
EU 、	DIMENSÃO DO SISTEMA	7
J 、	ESPECIFICAÇÃO DE ENERGIA DE RF	7
K٠	ESPECIFICAÇÃO DA BATERIA	9
L١	LIMITES DE ARMAZENAMENTO	9
II.	SOBRE O SISTEMA DE IMAGEM DE ULTRASSOM	. 11
EU.	SEGURANÇA	. 22
III.	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	. 33
UM 、	MANUTENÇÃO	. 70
В、	SOLUÇÃO DE PROBLEMAS	. 70
IV.	REFERÊNCIAS	.71
DESCRIÇ	ÃO	.71
V.	MANUTENÇÃO DO DISPOSITIVO	.77

٧.

#### Histórico de revisões

Revisão	Data
Manual do usuário Ver_01 Primeira edição	2024/4/24
Manual do usuário Ver_02 Adicionar TDI	2025/07/24

#### Disclaimer

A Leltek Inc. (doravante denominada "Empresa") afirma que a marca registrada LELTEK é uma marca registrada e continua sendo propriedade única e exclusiva da Empresa. Esta isenção de responsabilidade se aplica a toda a documentação e materiais impressos relacionados aos sistemas de imagem de ultrassom da empresa.

Este manual é emitido sob a autoridade do contrato de manutenção de software da Empresa. Todas as operações aqui descritas devem ser conduzidas de acordo com este contrato. As informações contidas nesses materiais são confidenciais e de propriedade da Empresa e destinam-se exclusivamente ao uso das pessoas físicas ou jurídicas designadas. Como tal, esses materiais são classificados como confidenciais e nenhuma parte deste manual pode ser reproduzida, copiada, republicada, modificada, vendida, divulgada ou distribuída sem o consentimento prévio por escrito da Empresa. A reprodução ou distribuíção não autorizada deste manual, ou qualquer ato de pirataria, pode resultar na suspensão de atualizações ou serviços de suporte pela Empresa.

A Empresa se esforça para garantir a precisão das informações fornecidas neste documento; no entanto, a Empresa nem sempre pode fornecer a versão mais atual prontamente. Caso sejam identificados erros ou omissões neste documento, notifique a Empresa imediatamente. Além disso, a Empresa reserva-se o direito de aprimorar, melhorar ou modificar os produtos ou programas descritos neste documento a qualquer momento, como parte de seu compromisso contínuo com a confiabilidade, funcionalidade e design do produto.

Certos dados contidos neste documento podem estar sujeitos a direitos autorais e/ou marcas registradas de terceiros. O uso de tais dados não é explicitamente autorizado pelos proprietários da propriedade intelectual. Todos os direitos autorais e/ou marcas registradas aqui contidos permanecem propriedade exclusiva de seus respectivos proprietários. Todos os nomes usados na documentação da Empresa (seja em formatos digitais, impressos ou outros formatos de mídia) são fictícios e são empregados exclusivamente para fins illustrativos e demonstrativos relacionados à operação do sistema de ultrassom. Qualquer semelhanca com pessoas reais, vivas ou falecidas, é mera coincidência.

## I.Usando o sistema de imagem de ultrassom Leltek

#### A . Sohre este manual

Este documento contém as seguintes informações:

- Sobre o sistema de imagem de ultrassom Leltek: Descreve o produto, lista as especificações técnicas e seu uso pretendido.
- Um tour rápido: mostra como comecar e comecar a digitalizar.



- Usando o sistema de imagem de ultrassom Leltek: Apresenta os recursos e conceitos, ajuda a configurar seu sistema e explica as tarefas que você pode executar
- Limpeza e desinfecção: Explica como limpar e desinfetar seu sistema.
- Segurança: Descreve importantes padrões, princípios e políticas de segurança a serem seguidos ao usar o produto.
- Referências: Oferece informações como padrões de produtos, requisitos regulamentares, termos e condições, glossário de termos e dados de saída acústira.

Público-alvo

Este documento foi escrito para profissionais médicos treinados que operam e mantêm o sistema de imagem de ultrassom Leltek do usuário. Ele contém instruções e material de referência relativos ao uso e manutenção do produto.

#### в · Indicações de uso

O Sistema de Imagem de Ultrassom Leltek (Modelo: Série 128) é um sistema de imagem baseado em software e acessórios destinados ao uso por médicos qualificados e profissionais de saúde que têm a capacidade de realizar o processo de varredura de ultrassom para avaliação por sistema de imagem de ultrassom ou análise de fluxo de fluido do corpo humano. Os modos de operação incluem modo B, modo M, modo PWD, modo Doppler colorido (CD), modo Power Doppler e modo combinado (B+M, B+CD, B+PWD, TD/TV). Aplicações Clínicas específicas e tipos de exames, incluindo:

Série 128	LK128L	LK128LH	LK128C	LK128M	LK128PA	LK128E
Oftálmico	•	•				
Fetal			•	•	•	•
Abdominal	•	•	•	•	•	•
Renal			•	•	•	
Cefálico Adulto	•	•			•	
Cefalico Pediatrico	Δ	$\triangle$				
Carótida	•	•				
Musculoesquelético	•	•				
Lesões musculares	•	•				
Nervo	•	•	•	•		
Bloqueio	•	•	•			
Identificacao de Iesões	•	•				
Exame fast para identificacao de	•	•				
sangramento interno						
Derrame pleural	•	•				
Imagem abdominal geral	•	•	•	•	•	•
Pediátrico	Δ	Δ	Δ	$\triangle$	$\triangle$	$\triangle$
Pequenas Partes Pequeno órgão (tireoide, próstata, escroto, mama,	•	•	•	•		•
escroto, mama,	L					

Série 128	LK128L	LK128LH	LK128C	LK128M	LK128PA	LK128E
Testículos)						
Cefalico Neonatal	Δ	$\triangle$		$\triangle$		
Trans-retal						•
Neonatal			Δ	$\triangle$	$\triangle$	
Transvaginal						•
Urologia			•	•		•
Musculoesquelético (convencional) Musculoesquelético		•	•	•		
(superficial) Pré Natal			Δ	Δ		Δ
Obstétrico Obstetra			Δ	Δ		Δ
Ginecologista			•	•		•
Cardíaco Adulto			•	•	•	
Cardíaco Pediátrico	Δ	$\triangle$	Δ	$\triangle$	$\triangle$	
Vaso periférico	•	•	•	•		
Outro (Carótida)	•	•				
Pulmonar	•	•	•	•	•	
orientação intervencionista (agulha/cateter de	•	•	•	•		•
mão livre) Punções de Líguidos.		•				

- ∴: Destinado a ser usado em fetos, neonetal, pediátrico
- e: Destinado a ser usado em adultos

O dispositivo destina-se ao uso em ambientes onde os cuidados de saúde são prestados por profissionais de saúde treinados, mas não se destina ao uso em serviços médicos de emergência, ambulância ou aeronave.

O Sistema de Imagem de Ultrassom Leltek (Modelo: Série 128) é um sistema de ultrassom portátil, controlado por software, portátil usado para adquirir e exibir dados de ultrassom em tempo real de alta resolução por meio de um dispositivo móvel comercial pronto para uso (COTS).

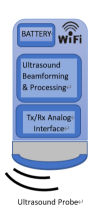
- 1.0 software do sistema de imagem é executado como um aplicativo em um dispositivo móvel.
- 2.O software do sistema de imagem pode ser baixado para um dispositivo móvel comercial pronto para uso (COTS) e utiliza uma interface de usuário baseada em toque de ícone.
- 3.O sistema de imagem consiste em uma série de transdutores sem fio que empregam tecnologia baseada em Wi-Fi para se comunicar com dispositivos tradicionais de tablet/smartphone via Wi-Fi direto. Isso permite que o usuário exporte imagens de ultrassom e as exiba em um dispositivo pessoal portátil.



4.0 sistema de imagem abriga uma bateria embutida, formadora de feixe multicanal, conversor de pré-varredura e componentes Wi-Fi

#### C . Descrição do sistema de imagem de ultrassom.

- Comece a usar o sistema de ultrassom da série 128, que inclui:
- i.Sonda de ultrassom
- ii.Aplicativo de ultrassom
- iii.Tablet / Smart phone / PC do usuário











User Interface (APP) for Display

#### n Sonda de ultrassom

Série 128	Nome da peça	Significado e propósito
	Tampa da sonda	Protege a lente acústica.
	Botão liga / desliga/ Botão Congelar	Quando não conectado: - Pressione e segure o botão: Liga a sonda Pressione rapidamente o botão: Exibe o nível atual da bateria A luz roxa está sempre acesa: indica que a sonda está no estado ON. Quando conectado: - A luz branca está sólida: o WiFi foi conectado com sucesso Pressione rapidamente o botão: Pausa a imagem ou retoma a imagem pausada durante a digitalização.
	Indicador de bateria	Luz branca piscando: Carregando (a luz indicadora se apagará quando a bateria estiver totalmente carregada).  Luz branca sólida: Exibe o nível atual da bateria (4 lindicadores mostram uma carga completa, 1 indicador mostra um nível de bateria fraca).
innocare of	Porta de carregamento tipo C	Para carregar.

E · Requisitos do sistema para dispositivos móveis

E , vedan	sitos do sistema para dispositivos moveis
Andróide	Android: OS 7.0 ou superior
	Processador: Arquitetura de CPU baseada em ARM de 2 GHz com processador de 2
	ou mais núcleos ou superior.
	Memória: 2G ou superior.
	Dispositivos inteligentes suportados: Wi-Fi 802.11 a/b/g/n
	Tela: Resolução (em pixels) de 960 X 640 pixels ou superior.
los	iOS: 11.0 ou superior
	Processador: Arquitetura de CPU baseada em ARM de 2 GHz com processador de 2
	ou mais núcleos ou superior.
	Memória: 2G ou superior.
	Dispositivos inteligentes suportados: Wi-Fi 802.11 a/b/g/n
	Tela: Resolução (em pixels) de 960 X 640 pixels ou superior.
Computado	rWindows: Windows10 ou superior
pessoal	Processador: Arquitetura de CPU baseada em ARM de 1,6 GHz com processador de
	2 ou mais núcleos ou
	Maior. Memória: 8G ou superior. Dispositivos suportados: Wi-Fi 802.11 a/b/g/n
	Tela: Resolução (em pixels) de 1024X768 pixels ou superior.

Carregue regularmente seu dispositivo móvel para garantir que ele esteja totalmente ligado

### F · Aplicativo de ultrassom

Faça o download do aplicativo

Nome do software: "LELTEK Ultrasound – LeSono" "

Versão do software: 1.25.XX.X

1.da loja de aplicativos Android. Link:

https://play.google.com/store/apps/details?id=com.leltek.leltekultrasound



2."LELTEK Ultrassom – LeSono" da loja de aplicativos iOS. Ligação: https://apps.apple.com/gb/app/leltek-ultrasound-lesono/id1474760019



3."LELTEK Ultrassom – LeSono" do aplicativo do Windows baixe diretamente do site oficial: https://www.leltek.com/leltek/

## g · Especificações da sonda

Modelo	Número de elementos	Tipo de matriz	Modo
LK128C	128	Convexo + Cardíaco	Modo B,
LK128L	128	Linear	Modo M,
LK128LH	128	Linear	Modo CF, Power
LK128M	128	Micro convexo	Doppler (PD), PW
LK128PA	64	Phased Array	Doppler (PWD),
LK128E	128	Cavidade Endo	Doppler tecidual (TD: TVI/TDI) para aplicação cardíaca

#### Recursos do modelo

O sistema também suporta **384** linhas de varredura e possui um formador de feixe de linha de feixe **octal** proprietário, capaz de processar oito feixes simultaneamente.

Alimentado por uma bateria de **5.000 mAh**, ele pode fornecer até **3 horas** de operação contínua.

No modo turbo (modelo linear), a taxa de quadros pode chegar a 30 fps.

#### н · Especificações de energia:

Interface de entrada de energia: USB Type-C Tensão de entrada: 5V

## 1 · Especificações do transdutor:

Modelo	Largura de banda	Profundida de	Tipo de matriz	Número de elementos	Modo
LK128C	2.0~5.0	30cm	C5-2 Convexo + Cardíaco	128	Modo B, Modo M, Modo CF, Power
LK128L	4,2 ~ 12,5	12,6 cm	L10-5 Linear	128	Doppler (PD), PW
LK128LH	4~17	12,6 cm	L12-5 Linear	128	Doppler (PWD),
LK128M	3,6 ~ 8,5	12,6 cm	M8-4 Micro Convexo	128	Doppler tecidual (TD: TVI/TDI) para
LK128PA	1,3 ~ 3,7	30cm	P4-2 Phased Array	64	aplicação cardíaca
LK128E	3,6 ~ 8,5	15cm	E8-4 Endocavidad e	128	

#### L. Dimensão do sistema

Modelo Comprimento (mm) x Largura (mm) x Altura (mm)		Peso (g) (com bateria)
LK128C	175x57x31	253
LK128L	167x57x31	223
LK128LH	170x57x31	238
LK128M	178x57x31	224
LK128PA	177x57x31	236
LK128E	344x57x31	266

## κ · Especificação de energia de RF

2.4G:	5G :
Frequência Tx: 2412Mhz-2462Mhz	−Frequência Tx: 5180Mhz-5825Mhz
-Modulação TX: DSSS/CCK/OFDM	-Modulação TX: OFDM
-Potência Tx:	-Potência Tx:
■16dbm @1DSSS	■12dbm @540FDM
■12.5dbm @540FDM	■Frequência Rx:
Frequência Rx: 2412Mhz-2462Mhz	5180Mhz-5825Mhz
-Sensibilidade Rx:	-Sensibilidade Rx:
2,4 GHz: – 94,5 dBm a 1 DSSS	−5 GHz: −89 dBm a 6 OFDM

L . Especificação da bateria

- Lopecinicação da bateria			
ltem pecificação			
Descrição	Bateria de íon de lítio recarregável		
apacidade 3000 ou 5000 mAh			
Vida útil da bateria	300 ciclos de descarga		
Fabricação de baterias HÉLICE CO., Ltd			
Modelo da bateria	703590		
Tipo de célula	Célula prismática		
Dimensões da bateria	93 mm * 35,5 mm * 7,2 mm		
Segurança	UN38.3, EN IEC 62133		

## м · Limites de armazenamento

Restrições de armazenamento

Consulte as instruções de uso do equipamento do usuário para obter mais informações sobre as especificações ambientais do equipamento do usuário.

As sondas devem ser operadas, armazenadas e transportadas de acordo com os seguintes parâmetros:

Uma sala livre de gases corrosivos.

projeto	operar	inventário	transporte
T.	, 0,		700 hPa (525 mmHg) 至 1060 hPa (795mmHg)
		Turbidez relativa de 0% a 95%	Temperatura relativa≤90%
temperatu ra	0°C até 35°C	-20°C 至 50°C/	-20°C até 50°C

# Sobre o sistema de imagem de ultrassom

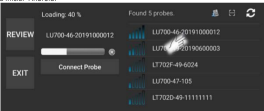
## II.Sobre o sistema de imagem de ultrassom

#### A.Comece a usar o aplicativo de ultrassom

1 O gel de ultrassom é um tino de meio condutor que permite uma ligação estreita entre a pele e a sonda ou transdutor, fazendo com que as ondas seiam transmitidas diretamente para os tecidos subjacentes e as áreas a serem visualizadas. É formulado para reduzir a estática e atuar como um agente de acoplamento.

#### **B.Iniciando novos exames**

Página inicial -Android:



Página inicial - iOS



- 2. Passo 1: Depois de iniciar o aplicativo LELEEK, selecione o SSID ou escaneje o código OR da sonda a ser conectada.
- a Quando o usuário entra na página inicial, o sistema verifica automaticamente a sonda de ultrassom que pode ser conectada via Wi-Fi criptografado.
- b O sistema lista os nomes, a intensidade do sinal e as quantidades dos conectados
- c sondas de ultrassom automaticamente.
- d Selecione e conecte um SSID da sonda de ultrassom manualmente na Lista de sondas.
- e O sistema faz automaticamente o processo de descriptografia e autenticação.
- f Verifique o progresso e o status da conexão. A conexão entrou com sucesso na página de varredura ultrassônica

3. Passo 2: Quando a sonda selecionada estiver conectada, o progresso do carregamento aparecerá.

#### Funções na página inicial

aREVIEW: O usuário toca neste botão; o sistema terá um link para a página "Exame salvo" e poderá revisar os dados de teste salvos anteriormente.

bEXIT: O usuário toca no botão de função para sair do aplicativo.

: Os transdutores que serão detectados automaticamente para serem conectados via Wi-Fi. (Somente Android ou iOS)

dSondas encontradas: Os transdutores que serão detectados automaticamente para serem conectados via Wi-Fi; Em seguida, o usuário pode selecionar o transdutor correspondente. (Somente Android ou iOS)

eBotão de configuração de Wi-Fi: O usuário pode selecionar manualmente uma sonda de ultrassom na página de configurações de Wi-Fi. (Somente iOS)

: Leitor de código QR. Digitalize o código QR na sonda para conectá-la via Wi-Fi. gConecte a sonda: O usuário pode tocar no botão "Conectar sonda" para entrar na página

principal de digitalização sem reconectar a sonda via Wi-Fi.

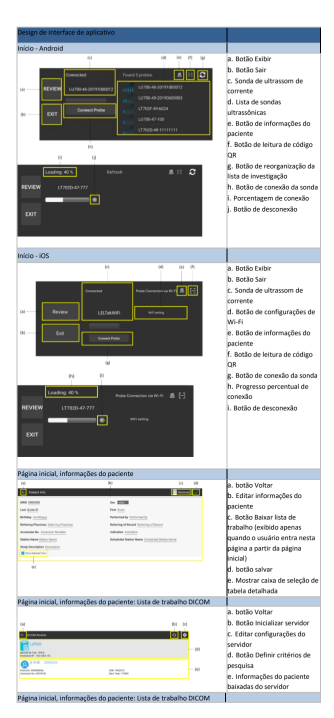
Suspenda o progresso do carregamento e cancele a conexão.

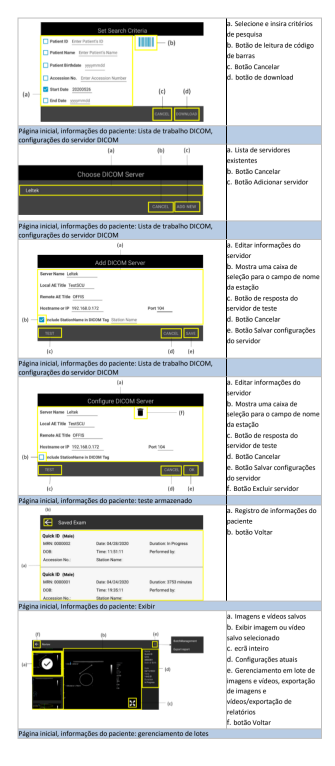
Entre na página Editar informações do paciente com o botão da lista de trabalho

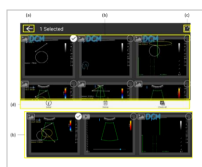
Worklist)

. O usuário pode fazer download da lista de trabalho do servidor ou

dos registros mais recentes. Se o usuário quiser fazer download dos dados, ele deve definir primeiro o servidor de lista de trabalho. Se houver um servidor existente, o usuário poderá editá-lo. excluí-lo ou conectá-lo.







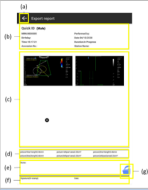
- a. botão Voltar
- b. Imagens salvas (DICOM: opcional), imagens e vídeos
- c. Botão de exportação (incluindo DICOM: opcional)
- d. Barra de ferramentas





- a. botão Voltar
- b. Botão Voltar para a página inicial
- c. Botão Inicializar servidor
- d. Editar configurações do
- servidor

## Home Page, Informações do Paciente: Exportar Relatório



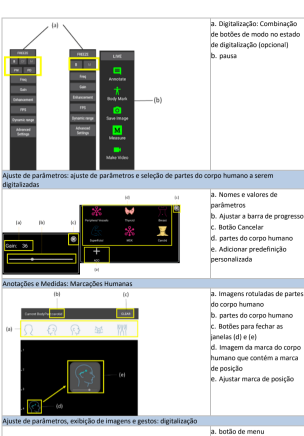
- a. botão Voltar
- b. Informações do paciente
- c. Imagem selecionada
- d. Informações de medição
- e. anotação
- f. Assinatura e data
- g. Botão Exportar

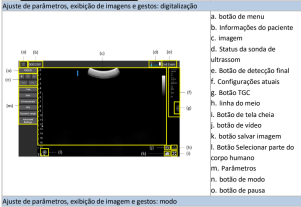
## Página inicial, Informações do paciente: Exportar relatório (imagem selecionada)

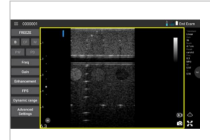


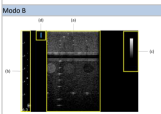
- a. botão Voltar
  - b. Imagem salva
  - c. Barra de ferramentas

Anotar e medir, salvar, retomar e reproduzir: pausar/digitalizar









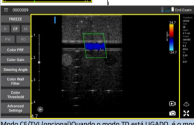
- a. imagem
- b. medidor de profundidade
- c. Tons de cinza
- d. Marca do espelho



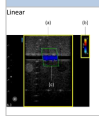


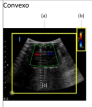


- a. Imagens do modo B
- b. Linha M
- c. Grade de Base de Tempo



Modo CF/TVI (opcional)Quando o modo TD está LIGADO, é o modo TVI no aplicativo cardíaco.





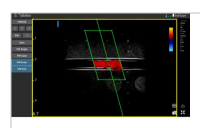
- a. imagem
- b. código de cores
- c. Área de interesse local (ROI)

## Modo D (Power Doppler) (opcional)





a. Exceto por uma certa cor usada para representar a intensidade do fluxo sanguíneo, todo o resto é o mesmo que o modo CF.



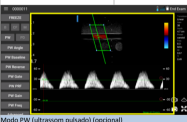
#### Localização padrão do portão PW (opcional)

Localização padrão do portão TDI (opcional quando o TD está habilitado)



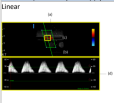


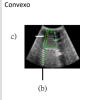
- a. Imagem no modo CF/TVI em pausa
- b. LOI (linha de interesse)
- c. Espaçamento, diferenças de ângulo de feixe/fluxo



#### Modo PW (ultrassom pulsado) (opcional)

Modo TDI (ultrassom pulsado) (opcional quando o TD está ativado)





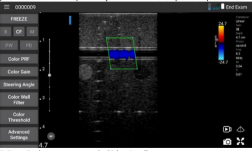
- a. Imagem no modo CF/TVI em pausa
- b. LOI (linha de interesse)
- c. Espaçamento, diferenças de ângulo de feixe/fluxo
- d. Grade de tempo, linha de base, valor do fluxo sanguíneo e intervalo entre dois valores de fluxo sanguíneo

4.VARREDURA (AO VIVO):



B.Passo 3: Comece a digitalizar imediatamente no LIVE. As imagens de ultrassom aparecem e você node começar a escapear

C.Passo 4: Selecione um botão de parâmetro no lado esquerdo para ajustar o valor do parâmetro no modo B. (A ilustração acima é um exemplo de clique em "Ganho")



D.Etapa 5: alternar para o modo CF (opcional)

#### 1. Funções na seleção do modo SCAN (LIVE):

aToque B, o sistema seria selecionado para o modo B, o que significa uma exibição de imagem de ultrassom bidimensional composta por pontos brilhantes que representam os ecos de ultrassom

bToque em CF (opcional), o sistema seria selecionado para o modo CF, a velocidade e a direção dos fluxos sanguíneos são representadas em um mapa de cores sobreposto à imagem 2D. O fluxo de cores é mostrado no ROI. Seu tamanho e localização são ajustáveis. (TD ligado) Toque em TD para ativar o TVI (opcional). O sistema mudará para o modo TVI. A velocidade e a direção do tecido cardíaco são representadas em um mapa colorido sobreposto à imagem 2D. O movimento do tecido é exibido no ROI. Seu tamanho e localização são ajustáveis.

cToque M, o sistema seria selecionado para o modo M, uma apresentação de ultrassom diagnóstico das mudanças temporais nos ecos em que a profundidade das interfaces produtoras de eco é exibida ao longo de um eixo e o tempo é exibido ao longo do segundo eixo, registrando o movimento das interfaces em direção e para longe do transdutor. dToque em PW para entrar no modo PW sample posicionamento da porta (opcional). Selecione a posição do portão e ajuste o tamanho do porta, o ângulo do portão e a base de ganho da imagem no modo CF.

(TD em) Toque em TDI para entrar no modo de colocação da porta de amostra TDI (opcional quando TD está definido como 'ON'). Selecione a posição do portão e ajuste o tamanho, o ângulo e o ganho da imagem com base no modo TVI.

eToque em PW Enter (opcional), o sistema seria selecionado para o modo Doppler PW (onda pulsada), se objetos em movimento alterassem a característica das ondas sonoras. Ao enviar pulsos curtos e rápidos de som, torna-se possível medir com precisão a velocidade do sangue em um local preciso e em tempo real.

(TD em) Toque em Enter para TDI (opcional quando o TD está ativado) e o sistema mudará para o modo TDI (Tissue Doppler Imaging). Objetos em movimento alteram as características das ondas sonoras. Ao enviar pulsos sonoros curtos e rápidos, é possível medir com precisão a velocidade do tecido cardíaco em um local preciso e em tempo real.

fTouch PD (Opcional), o sistema seria selecionado para o modo PD (Power Doppler), é usado para obter imagens difíceis ou impossíveis de obter usando Doppler colorido padrão e para fornecer maior detalhe do fluxo sanguíneo, especialmente em vasos localizados dentro de órgãos.

#### 2.Torneamento de parâmetros:

aProfundidade: A profundidade de penetração está relacionada à frequência da onda de ultrassom. Frequências mais altas têm uma profundidade de penetração mais curta. As frequências mais baixas têm uma profundidade de penetração maior.

bTHI: (Imagem harmônica tecidual). É uma técnica de processamento de sinal também denominada imagem harmônica nativa. Ele fornece métodos especiais de focagem para coletar ondas ultrassônicas para obter o foco que atenda aos requisitos.

cFreq: A frequência portadora da onda de ultrassom transmitida e recebida pelo transdutor. dGanho: O ganho digital é usado para ajustar o brilho da imagem.

ePersistência: É um tipo de suavização temporal usado em imagens de ultrassom. Os quadros sucessivos são calculados à medida que são exibidos para reduzir as variações na imagem entre os quadros, diminuindo assim a resolução temporal da imagem. Esta função pode ser usada para ajustar diferentes níveis de processamento de imagem para reduzir o ruído da imagem e torná-la mais delicada. O significa que esta função está desativada.

fAprimoramento: Imagine o processamento de aprimoramento

gFPS: Quadros por segundo. Fornece três modos, incluindo economia de energia, normal e alto desempenho, representando diferentes suavidade de imagem.

hTGC: (Compensação de Ganho de Tempo). Capacidade de compensar a atenuação do feixe de transmissão à medida que a onda sonora viaja através do tecido do corpo. O objetivo do TGC é fazer com que toda a imagem pareça uniformemente iluminada de cima para baixo. iConfigurações avançadas: Quando o usuário toca neste botão, são listados outros botões que dependem do modo que o usuário selecionou.

¡Faixa dinâmica: Quando o usuário toca neste botão, ele permite que o usuário diga ao transdutor como deseja que a intensidade do eco seja exibida em tons de cinza. Uma ampla gama exibirá mais tons de cinza e uma imagem geral mais suave. Um intervalo estreito exibirá menos tons de cinza e aparecerá como um contraste mais alto com uma imagem mais em preto e branco.

kMapa cinza: Quando o usuário toca neste botão, ele está ajustando mapas cinza na imagem ultrassônica tem um efeito semelhante em uma imagem de ultrassom como alterar a faixa dinâmica, mas eles são diferentes. Enquanto o Dynamic Range ajusta o número total de tons de cinza, um mapa cinza determina o quão escuro ou claro você prefere mostrar cada nível de branco/cinza/preto com base na intensidade do sinal de ultrassom.

ITemporizador de congelamento: Quando o usuário toca neste botão, o sistema pode ser selecionado quantos segundos em situação estática.

mEspelho: Vire a imagem horizontalmente.

nDensidade de linha: ajusta o número de linhas de varredura em sua imagem de ultrassom. Um nível mais alto fornece melhor resolução na imagem (mais linhas de digitalização), mas reduz a taxa de quadros.

oPRF colorido: Quando o usuário toca neste botão, o tempo é entre o início de um pulso e o início do próximo pulso. É medido em unidades de tempo. Este parâmetro inclui o tempo em que o pulso está "ligado" e o tempo de escuta quando o transdutor está "desligado". Ele pode ser alterado pelo ultrassonografista variando a profundidade para a qual o sinal é enviado.

pGanho de cor: Número de pulsos Doppler por linha de informações Doppler coloridas. aÂngulo de direcão: O ângulo de varredura de ultrassom.

rFiltro de parede colorida: Filtre sinais Doppler de baixa ou alta frequência. sLimite de cor: remova partes da imagem que se enquadram em um intervalo de cores especificado.

tângulo LOI: ângulo LOI (Linha de Interesse) com interface do usuário visualizada correspondente ao ângulo de direção no modo CF.

uPW Enter: Quando o usuário tocar neste botão, ele entrará no modo PW. Mantenha a posição da LOI e os valores dos parâmetros. (Porta PW, Ganho, Ângulo PW)

vSaída PW: Quando o usuário tocar neste botão, ele voltará ao modo CF.

wÂngulo PW: É usado na imagem do modo CF para alinhar o cursor de correção de ângulo ao longo da parede do vaso para medição de velocidade.

xLinha de base PW: A imagem do modo PW é deslocada niveladamente para cima e para baixo de acordo com a posição da linha de base correspondente a "0".

yPW Reverse: Vire a imagem do modo PW verticalmente de acordo com a posição da linha de base do valor "0".

zPorta PW: Ajuste o tamanho da porta para tentar as medições de fluxo, todo o vaso deve ser insonado. Um grande portão pode incluir sinais de embarcações adjacentes. aaPW PRF: Quando o usuário toca neste botão, o tempo é entre o início de um pulso até o início do próximo pulso. É medido em unidades de tempo. Este parâmetro inclui o tempo em que o pulso está "ligado" e o tempo de escuta quando o transdutor está "desligado". Ele pode ser alterado pelo ultrassonografista variando a profundidade para a qual o sinal é enviado.

bbPW Gain: Remova ou reforce partes da imagem da onda de pulso que se enquadram em uma faixa de brilho especificada.

ccPW Freq: A frequência portadora da onda de ultrassom transmitida e recebida pelo transdutor no modo PW.

do se Selecione a parte digitalizada do corpo humano. O usuário pode tocar diretamente na parte digitalizada do corpo humano no BP para obter a parte digitalizada atual do corpo humano. Os usuários também podem adicionar predefinições personalizadas.

3. Multimédia:

a Para fazer as imagens ultrassônicas que estão na área de imagem de ultrassom como o vídeo.

b Para salvar uma imagem ultrassônica que está na área de imagem ultrassônica. CONGELAR:



E. Passo 6: Toque em CONGELAR, o sistema está parando a imagem durante a digitalização; ou reativando a imagem interrompida. Quando a imagem está congelada, os últimos 200 quadros podem ser mostrados. A anotação pode ser adicionada. A imagem congelada pode ser salva para revisão posterior. A função de medida também permite medir o comprimento e a área.

1.Funções em FREEZE

a Toque em Anotar, o usuário pode preencher uma ou mais notas de texto e mover para qualquer lugar na imagem ultrassônica e também pode ser removido pressionando longamente.

bleson Para o usuário marcar quais partes do corpo humano digitalizando.

cesalunos: Para salvar uma imagem ultrassônica que está na área de imagem ultrassônica.
Salve a imagem que pode ser exportada pelo formato DICOM (opcional).

discription de la moder, o usuário pode selecionar o elemento Elipse, Distância, Seta, Marcar e Limpar tudo. Toque Ellipse, é usado para medir a área e o perímetro de uma elipse. Toque em Distância, o usuário pode extrair uma faixa de comprimento em qualquer lugar da tela do ultrassom como a distância enfatizada na tela. Toque em Seta, é usado para marcar claramente a posição e a orientação ao lado da anotação. Toque em Marcar, marque claramente a posição. Todos eles podem ser removidos pressionando longamente. Toque em Limpar tudo, o usuário pode limpar todas as Elipses, Distância, Setas e Marcas na tela do ultrassom

e Para fazer as imagens ultrassônicas que estão nas 200 imagens de ultrassom salvas como o vídeo. E o usuário pode ajustar a barra de busca para definir o tempo do vídeo (o padrão é 3 segundos).

Para realizar a conferência de chamada é necessário iniciar uma reunião no aplicativo Zoom com ID e senha, esses dados precisam estar vinculados dentro das configurações do aplicativo LELTEK. Também é possível realizar a conferência via Whatsapp, através do compartilhamento de tela na chamada de vídeo.

Nota: Essa função precisa ser ativada no menu configurações.

g.Passo 7: Toque em Finalizar exame, o diagnóstico é encerrado e o sistema voltará à página inicial automaticamente

#### 2.Funções em geral

aMenu:

Para tocar no usuário pode selecionar o item Revisão, Editar informações do paciente. Exame atual e Sobre.

cRevisão: Depois de inserir Revisão no diagnóstico atual, o usuário pode optar por exibir uma

imagem ou vídeo ultrassônico no Cine Graphic para revisar. Ao tocar escolher "Gerenciamento de lotes" ou "Exportar relatório". Toque em Gerenciamento de lote, o usuário pode selecionar, excluir, exportar várias imagens armazenadas (formato disponível: .jpg, .png, .bmp and.dcm..dcm é opcional) ou vídeos (formato disponível: .mp4) para armazenamento local e fazer upload de arquivos DICOM (opcional) para o servidor. Toque em Exportar relatório, o usuário pode exportar o diagnóstico para pdf com as informações do paciente, imagens selecionadas, informações de medição, anotação, assinatura e data.

dEditar informações do paciente: é usado para inserir ou modificar as informações do paciente armazenadas no banco de dados local. O nome padrão do paciente atual é "Quick ID". Imagens e vídeos são salvos em cada registro de estudo do paciente. Os valores padrão para os itens na tela atual de edição de informações do paciente são os valores armazenados no banco de dados local. Pressione o botão "Salvar" que está na tela do canto superior direito para fazer atualizar novos dados para o banco de dados local.

etxame atual: Selecione a parte digitalizada do corpo humano. O usuário pode tocar diretamente na parte digitalizada do corpo humano no Exame Atual para obter a parte digitalizada atual do corpo humano. Os usuários também podem adicionar predefinições personalizadas.

fSobre: O usuário pode revisar o nome da empresa, a versão do aplicativo, o site, o crédito, o contrato de licença do OpenCV, o anúncio de direitos autorais... etc.

g<u>Outros</u>

h : Uma imagem ultrassônica pode ser adicionada com uma linha pontilhada central, seja no modo Congelar ou Ao vivo.

\*\*Example: A parte da imagem do ultrassom pode ser ampliada para visualização em tela cheia.

Quer se trate do status Freeze ou Live ou da visualização de registros históricos, esta função pode ser usada se a imagem do ultrassom for exibida.

jFinalizar exame: Quando o usuário pressiona Finalizar exame, um diagnóstico é finalizado e o tempo gasto nesse diagnóstico será calculado e o valor será exibido em Exame salvo. Em seguida, a atualização da lista de diagnósticos anteriores faz com que o status desse diagnóstico não esteja mais em andamento. Crie um novo exame automaticamente depois de voltar para a página inicial.

3.\* Recursos adicionais

aDICOM (opcional): Ao capturar imagens, elas podem ser salvas como um formato de imagem médica (.dcm). Este formato adicionará informações mais completas relacionadas à

imagem e pode ser carregado no servidor DICOM.

bA combinação de botões de modo no estado de varredura (opcional):

cCaso 1: modo B e modo M no status Live

dCaso 2: modo B, modo M, modo CF, modo PD, modo PW sample gate posicionamento e modo PW no status Live.

#### C.Géis de ultrassom

4.O gel de ultrassom é um tipo de meio condutor que permite uma ligação estreita entre a pele e a sonda ou transdutor, fazendo com que as ondas sejam transmitidas diretamente para os tecidos subjacentes e as áreas a serem visualizadas. É formulado para reduzir a estática e atuar como um agente de acoplamento.

5.O gel ultrassônico é geralmente composto de propilenoglicol, água e, ocasionalmente, um corante. O corante é principalmente para fins estéticos. O gel é geralmente claro e espesso, e ligeiramente pegajoso. Isso significa que o gel não pinga ou escorre após a aplicação na pele. Após o procedimento, o gel pode ser limpo com facilidade.

6.NÃO use géis (lubrificantes) não recomendados. Isso pode danificar a sonda e anular a

7.Os géis de ultrassom NÃO devem conter nenhum dos seguintes ingredientes, que têm o notencial de danificar a sonda.

2 A 70ito

b Parabenos metílicos ou etílicos (ácido para-hidroxibenzóico)

c Dimetil silicone

d Iodo

e Loções

f Lanolina

g Aloe vera h Óleos minerais

i Metanol, etanol, álcool isopropanol ou qualquer outro gel à base de álcool

8. Durante o procedimento de diagnóstico por imagem por ultrassom, o examinador deve usar "Iuvas de exame do paciente". As Iuvas de exame do paciente são dispositivos descartáveis destinados a fins médicos e são usadas na mão ou nos dedos do examinador para evitar a contaminação entre o paciente e o examinador.

#### **I.SFGURANCA**

Todas as contra-indicações e advertências estão bem preocupadas em seguir a regulamentação da EN ISO 14971:2019 com o relatório relacionado. Leia estas informações antes de operar seu sistema de ultrassom. Aplica-se a od sipositivo, aos transdutores e ao software. Esta seção abrange informações gerais de segurança que se aplicam apenas a uma tarefa específica e estão incluídas no procedimento para essa tarefa.

#### A.Contra-indicações e advertências

1.Segurança da bateria:

a.NÃO ignore as instruções de uso especificadas para baterias de íons de lítio em equipamentos de diagnóstico médico. O não cumprimento das especificações pode resultar em acidentes e o fabricante não aceitará responsabilidade.

D.NÃO deixe uma bateria sem uso por longos períodos, pois ela pode vazar e danificar os componentes eletrônicos. Se o equipamento permanecer sem uso por mais de uma semana, carregue a bateria usando uma fonte de alimentação compatível com IEC 60601-1 para um sistema de isolamento de dois MOPP. Verifique ou substitua regularmente a fonte de alimentação de carregamento.

C.NÃO carregue a bateria perto de fontes de fogo ou calor.

d.NÃO use o equipamento se a bateria vazar ou emitir odor. Desligue o equipamento e entre em contato com o representante local.

e.Se a bateria não for usada por mais de um mês, armazene-a entre -20  $^{\circ}$  C (-4  $^{\circ}$  F) e 20  $^{\circ}$  C (-8  $^{\circ}$  F)

f.NÃO tente desmontar o dispositivo sozinho. A bateria de lítio pode explodir devido a um curto-circuito. Se for notado um comportamento anormal, desligue o equipamento e entre em contato com o representante local.

g.NÃO carregue a bateria perto de fontes de fogo ou calor.

#### 2 Segurança mecânica:

NÃO use em um paciente que seria prejudicado pela aplicação de ultrassom.

b.NÃO deixe cair a sonda nem a sujeite a outros tipos de choque mecânico ou impacto. Pode ocorrer desempenho degradado ou danos, como rachaduras ou lascas na caixa.

C.NÃO use a sonda com equipamento cirúrgico de alta frequência. Isso pode danificar o equipamento.

d.NÃO use o produto próximo a campos eletromagnéticos fortes, ondas eletromagnéticas e ambientes magnéticos. Existe a possibilidade de erros de medição ou danos ao produto.

e.NÃO opere este sistema na presença de gases inflamáveis ou anestésicos. Pode ocorrer explosão. O sistema não é compatível em ambientes AP/APG, conforme definido pela IEC 60601-1.

f.Para evitar o risco de choque elétrico, sempre inspecione o transdutor antes de usar. Verifique a face, a carcaça e o cabo antes de usar. NÃO use se o rosto estiver rachado, lascado ou rasgado: a carcaca está danificada: ou o cabo está desgastado.



g. NÃO leve a sonda para um ambiente de ressonância magnética. Itens inseguros para RM não devem entrar na sala do scanner de ressonância magnética e pacientes com dispositivos inseguros para RM não devem ser examinados

h.NÃO A temperatura de operação da sonda de ultrassom deve permanecer abaixo de 43°C.

i.NÃO permita que o transdutor entre em contato com o paciente se a temperatura do transdutor for superior a 43°C (109°F).

j.NÃO deixe crianças sozinhas com o sistema. Os transdutores representam um risco de asfixia devido a peças pequenas e destacáveis e o cabo do transdutor é um risco de estrangulamento.

#### 3. Qualidade de imagem Waring:



a Ao administar a doentes submetidos a cirurgias que possam ter alterado a composição do tecido examinador, pois isso pode distorcer ou alterar a densidade medida.

b Em pacientes cujos corpos contenham artefatos estranhos (por exemplo, implantes) no tecido examinador, pode ter distorção de imagem.

c Quando usar para fins intraoperatórios (por exemplo, definido como a introdução de um sistema em uma incisão cirúrgica ou orifício de rebarba), verificar se o equipamento está protegido pelo saco e gel estéril.

d O uso para fins oftálmicos necessita ser realizado por Oftalmologista especializado. e NÃO tente fazer exames de imagem em uma ferida aberta sem estar protegido com saco e

#### 4.Segurança de software

aNÃO permita possíveis danos ao produto que possam anular sua garantia ou contrato de serviço, ou resultar na perda de dados do paciente ou do sistema.

bNÃO use o sistema se alguma peça for conhecida ou suspeita de estar com defeito ou ajustada incorretamente. Interrompa o uso até que os reparos sejam feitos. Operar o sistema com componentes defeituosos ou ajustados incorretamente pode expor você e/ou o paciente a riscos de seguranca.

cNÃO tente remover, modificar, substituir ou desativar qualquer dispositivo de segurança no sistema em nenhuma circunstância. Interferir nos dispositivos de segurança pode levar a ferimentos graves ou morte.

dNÃO faça mau uso do sistema; use-o apenas para os fins a que se destina. NÃO use o sistema com nenhum produto não designado pelo fabricante como compatível com o sistema. Operar o produto para fins não intencionais ou com produtos incompatíveis pode resultes com foriemente a resuse o

resultar em ferimentos graves ou morte. eNÃO continue usando o sistema se o sistema ou o transdutor parecerem estar com defeito. Interrompa imediatamente o uso e entre em contato com seu representante local.

fNÃO configure o dispositivo sem aderir às políticas de segurança da sua instituição. Notificações e alertas de aplicativos de terceiros podem interferir nos exames.

gNÃO use o sistema para qualquer aplicação até que esteja devidamente treinado em sua operação segura e eficaz. Se você não tiver certeza de sua capacidade de operar o sistema com segurança e eficácia, evite usá-lo. Operar o sistema sem treinamento adequado pode levar a ferimentos fatais ou graves.

hNÃO use o sistema com pacientes, a menos que você tenha uma compreensão adequada de suas capacidades e funções. Usar o sistema sem esse entendimento pode comprometer sua eficácia e comprometer a segurança do paciente, de você e de outras pessoas. iNÃO ignore vulnerabilidades reveladas ou não reveladas, pois elas podem fazer com que o sistema funcione de forma anormal. NÃO permita violações de dados, pois elas podem resultar em sabotagem de dados OTS.

#### 5. Segurança cibernética:

a.NÃO negligencie a proteção de suas credenciais e informações do paciente (por exemplo,

b.NÃO presuma que o scanner armazena dados de identificação do paciente.

c.NÃO transfira dados entre o dispositivo e o aplicativo de ultrassom, a menos que esteja criptografado.

d.NÃO se esqueça de que os dados da imagem, embora não criptografados, não contêm informações identificáveis. Para criptografar:

e.NÃO use uma rede Wi-Fi não confiável.

f.NÃO negligencie o uso do Wi-Fi Direct, que criptografa os dados da imagem.

g.NÃO use redes não seguras; garantir a proteção WPA e fornecer treinamento adequado para os usuários.

h.NÃO ignore os riscos associados a alterações de rede, novas conexões ou atualizações de equipamentos. Gerenciar esses riscos é responsabilidade da sua organização.

i.NÃO use redes não confiáveis que possam expor dados.

i.NÃO use senhas fraças ou equipamentos sem fio desatualizados.

k.NÃO deixe os dispositivos desbloqueados.

I.NÃO comprometa a integridade dos dados.

entrar em contato com seu representante local.

m. NÃO evite criptografia não autenticada, verificações de integridade ou canais TCP. n. NÃO permita que mais de um dispositivo se conecte ao sistema de ultrassom simultaneamente.

#### 6. Aviso à prova d'água

aNÃO mergulhe a sonda em nenhum líquido além do nível de imersão. Nunca mergulhe o conector da sonda em nenhum líquido

## 7.Compatibilidade elétrica

aNÃO use seu sistema em combinação com outros produtos ou componentes, a menos que expressamente reconhecido pelo fabricante como compatível.

bNÃO hesite em entrar em contato com seu representante local para obter informações sobre esses produtos e componentes.

cNÃO faça alterações ou acréscimos ao sistema, a menos que sejam feitos pelo fabricante ou por terceiros expressamente autorizados pelo fabricante. NÃO permita tais alterações e adições, a menos que estejam em conformidade com as melhores práticas de engenharia e todas as leis e regulamentos aplicáveis nas jurisdições em questão.

dNÃO opere o sistema perto de marca-passos, pois o equipamento de ultrassom, como outros equipamentos de diagnóstico eletrônico médico, usa sinais elétricos de alta frequência que podem interferir na operação do marca-passo. Embora a possibilidade de interferência seja pequena, NÃO ignore esse perigo potencial e interrompa a operação do sistema imediatamente se notar interferência com um marca-passo.

eNÃO use equipamentos periféricos adicionais interconectados por conexão funcional sem considerá-los como parte de um sistema elétrico médico. NÃO deixe de cumprir a IEC 60601-1 e teste o sistema de acordo com esses requisitos. Se você tiver dúvidas, NÃO hesite em

fNÃO use peças aplicadas pelo paciente que NÃO atendam ao padrão IEC 60601-1. gNÃO exceda o volume aplicado aos padrões, pois isso pode resultar em choque elétrico para o paciente ou operador, embora isso seja improvável.

#### 8. Segurança Acústica

- a.NÃO exceda o limite de saída acústica:
- 1.ISPTA.3 = 720 mW/cm<sup>2</sup> (50 para oftálmicos) para a Faixa 3; para oftálmica Track 3,
- 2.TI ≤ 6.0 (TIS máximo como TIC ≤1)
- 3.IM ≤ 1,9 (0,23 para oftálmica) para a faixa 3;

#### 9.Declaração de exposição à radiação de RF da FCC

a Este equipamento está em conformidade com os limites de exposição à radiação da FCC estabelecidos para um ambiente não controlado. Os usuários finais devem seguir as instruções de operação específicas para satisfazer a conformidade com a exposição à RF. Este transmissor não deve ser colocado ou operado em conjunto com qualquer outra antena ou transmissor.

#### 10.Segurança da Informação

auAO opere este sistema sem ter lido, compreendido e se familiarizado com todas as informações, procedimentos e protocolos de emergência de segurança contidos na seção "Segurança". Operar o sistema sem o devido conhecimento dos protocolos de segurança pode resultar em ferimentos fatais ou graves.

#### 11.Seguranca Biológica

aNÃO use sondas em áreas secundárias (incluindo, mas não se limitando a, cirurgia, reto ou procedimentos vaginais) sem confirmar que a sonda é aprovada pelas autoridades competentes e coberta com uma bainha de sonda asséptica. As recomendações da FDA aos profissionais de saúde sobre a conscientização sobre o látex são as seguintes: bNÃO deixe de perguntar sobre a sensibilidade ao látex ao fazer anamneses de pacientes, especialmente para pacientes cirúrgicos, radiológicos ou espinha bifida e profissionais de saúde. NÃO se esqueça de incluir perguntas sobre sintomas como coceira, erupção cutânea ou chiado após a exposição a produtos de látex, como luvas ou balões, e marcar gráficos

para pacientes com histórico positivo. CNÃO use dispositivos que contenham látex se houver suspeita de sensibilidade ao látex. Em vez disso, considere alternativas como o plástico. Por exemplo, NÃO exponha pacientes sensíveis ao contato direto com o látex; Use luvas sem látex sobre as de látex. Se o profissional de saúde e o paciente forem sensíveis, NÃO confie apenas em luvas de látex

hipoalergênicas, pois elas podem não prevenir reações. dNÃO ignore o potencial de reações alérgicas ao usar dispositivos médicos contendo látex, especialmente quando o látex entra em contato com as membranas mucosas. eNÃO descarte sinais de uma reacão alérgica se houver suspeita de látex como causa.

Aconselhe o paciente sobre a possível sensibilidade ao látex e considere uma avaliação imunológica.

fNÃO deixe de aconselhar os pacientes com sensibilidade ao látex a informar os profissionais de saúde e o pessoal de emergência antes dos procedimentos médicos. NÃO negligencie a recomendação de que pacientes com sensibilidade severa usem uma pulseira de identificação médica.

#### 12 Limites de armazenamento

aNÃO negligencie a garantia de que a sala esteja ventilada e livre de gases corrosivos. bNÃO opere, armazene ou transporte sondas fora dos parâmetros

Item	Operacional	Armazenamento/Transporte	
Pressão	700 hPa (525 mmHg) a 1060 hPa	700 hPa (525 mmHg) a 1060	
	(795 mmHg)	hPa (795 mmHg)	
Humidade	15% a 95% sem condensação	0% a 95% de umidade relativa/≤90% de umidade	
		relativa	
Temperatura	0°C até 35°C	-20 °C a 50 °C /-20 °C a 50 °C	

#### 13. Manutenção e solução de problemas

aNÃO use este produto se ele não estiver funcionando corretamente. Entre em contato com seu revendedor local ou entre em contato com o fabricante por e-mail em info@leltek.com.

bSiga o guia para solução de problemas:

Questão	Solução		
Nenhuma imagem ou exibição anormal depois de conectado	Quando a sonda estiver conectada normalmente, mas sem imagem ultrassônica na tela ou linhas anormais na imagem, verifique se há interferência eletromagnética (por exemplo: outros sinais Wi-Fi) ao redor e reinicie a varredura.		
	Após a operação acima, se a situação persistir, entre em contato com o Centro de Atendimento ao Cliente.		
Falha ao conectar com o dispositivo móvel	- A sonda usa Wi-Fi para transmissão de dados e detecta e seleciona automaticamente o melhor canal Wi-Fi quando está ligado Quando se verifica que a imagem está parada, ela pode entrar em conflito com outros dispositivos Wi-Fi no ambiente, ou o próprio dispositivo móvel executa muitos aplicativos. Tente reiniciar a sonda e conectá-la Sobrecarregar aplicativos ou bateria fraca também pode fazer com que a imagem fique presa, verifique o nível da bateria ou feche outros aplicativos nos dispositivos móveis para melhorar a situacão		

#### 14.Desinfetantes e método de limpeza

aNÃO use seu dispositivo inteligente compatível a menos que tenha sido devidamente limpo e desinfetado de acordo com as instruções do fabricante do dispositivo e as políticas de limpeza e desinfecção de dispositivos médicos de sua instituição.

bNÃO ignore a contaminação interna do dispositivo inteligente compatível com fluidos corporais contendo patógenos. Você deve notificar imediatamente o representante de serviço do fabricante. Os componentes dentro do dispositivo não podem ser desinfetados. Nesses casos, NÃO tente desinfetar o dispositivo e descartá-lo como material de risco biológico de acordo com as leis locais ou federais.

cNÃO pule o uso de óculos e luvas de proteção ao limpar, desinfetar ou esterilizar qualquer equipamento.

dNÃO use capas protetoras não qualificadas para procedimentos transretais e intravaginais. Em algumas regiões, essas coberturas são obrigatórias. Certifique-se sempre do uso de capas de proteção qualificadas recomendadas pelo fabricante.

#### 15.Retrabalho

a.NÃO tente abrir um transdutor ou um conector de transdutor.

b.NÃO modifique este dispositivo sem autorização.

#### 16.Descarte do produto

aNÃO misture equipamentos elétricos e eletrônicos com lixo geral. A coleta seletiva é necessária em conformidade com a Diretiva de Resíduos de Equipamentos Elétricos e Eletrônicos (WEEE).

bNÃO descarte dispositivos que contenham chumbo ou mercúrio no lixo comum. Os componentes que contêm esses materiais devem ser reciclados ou descartados de acordo com as leis locais, estaduais e federais. As lâmpadas de luz de fundo nos monitores do sistema LCD contêm mercúrio.

cNÃO descarte equipamentos elétricos e eletrônicos a menos que atendam à Diretiva de Restrição de Substâncias Perigosas (RoHS) 2011/65/UE.

dNÃO descarte itens marcados como material reciclável no lixo comum. Esses itens ou seus materiais devem ser processados por meio de recuperação ou reciclagem.

#### **B.Benefícios e riscos**

1.0 ultrassom é amplamente utilizado porque oferece muitos benefícios clínicos ao paciente e tem um excelente histórico de segurança. Em mais de três décadas de uso, não houve

efeitos colaterais negativos de longo prazo associados a essa tecnologia.

- 2. Mais questões de segurança estão sendo discutidas porque mais aplicações estão sendo descobertas e a indústria está produzindo scanners tecnicamente sofisticados que fornecem mais informações de diagnóstico. O diálogo entre a comunidade médica, os fabricantes e a FDA resultou em um padrão que permite resultados mais altos para maior capacidade de diagnóstico.
- 3.Benefícios do ultrassom:
- a. Múltiplos usos de diagnóstico
- b. Resultados imediatos com informações de alta qualidade
- C. Substituição ou cortesia ou usado com outros procedimentos
- d. Custo-henefício
- e. Portabilidade
- f. Aceitação do paciente
- g. Registro de segurança

#### 4.Riscos do ultrassom:

a.O potencial de bioefeitos adversos causados por aquecimento ou cavitação. ... os benefícios para os pacientes do uso prudente do ultrassom diagnóstico superam os riscos, se houver, que podem estar presentes.

#### A.Saída e medição acústica

1.O sistema limita a temperatura de contato do paciente a 43 ° C (109 ° F) e os valores de saída acústica aos respectivos limites da Food and Drug Administration dos EUA. Um circuito de proteção de energia protege contra condições de sobrecorrente. Se o circuito de proteção do monitor de energia detectar uma condição de sobrecorrente, a tensão de acionamento do transdutor será desligada imediatamente, evitando o superaquecimento da superfície do transdutor e limitando a saída acústica. A validação do circuito de proteção de energia é feita em operação normal do sistema.

2.Desde o uso inicial do ultrassom diagnóstico, os possíveis bioefeitos humanos da exposição ao ultrassom foram estudados por várias instituições científicas e médicas. Em outubro de 1987, o Instituto Americano de Ultrassom em Medicina (AIUM) ratificou um relatório preparado por seu Comitê de Bioefeitos ("Considerações sobre Bioefeitos para a Segurança do Ultrassom Diagnóstico". Journal of Ultrasound in Medicine, Vol. 7, No. 9 Supplement, setembro de 1988), às vezes referido como Relatório Stowe, que revisou os dados disponíveis sobre possíveis efeitos da exposição ao ultrassom. Outro relatório, "Bioefeitos e segurança do ultrassom diagnóstico", datado de 28 de jameiro de 1993, fornece informações mais atuais. A saída acústica para este sistema foi medida e calculada de acordo com o "Padrão de Medição de Saída Acústica para Equipamentos de Ultrassom de Diagnóstico" (Revisão 3, AIUM, NEMA, 2004), o "Padrão para Exibição em Tempo Real de Índices de Saída Acústica Térmica e Mecânica em Equipamentos de Ultrassom de Diagnóstico" (Revisão 2, AIUM, NEMA, 2004) e o documento da FDA de setembro de 2008 "Informações para Fabricantes que Buscam Autorização de Comercialização de Sistemas e Transdutores de Ultrassom de Diagnóstico".

#### 3 MI & TI & Rigefeitos de Ultrassom

aOs efeitos biológicos do ultrassom são as consequências biológicas potenciais devido à interação entre a onda de ultrassom e os tecidos escaneados. A preocupação com a segurança do ultrassom levou várias agências a estabelecer limites regulatórios para as intensidades de saída da máquina. A exibição visual de índices térmicos e mecânicos durante a imagem de ultrassom fornece uma ajuda para limitar a saída da máquina. A avaliação ultrassonográfica do corpo humano, incluindo tecidos potencialmente sensíveis, como o feto em desenvolvimento e o olho, foi realizada em milhões de pacientes sem documentação de eventos adversos graves. No entanto, as ondas de ultrassom têm o potencial de causar efeitos biológicos significativos, dependendo das características das ondas de ultrassom e da sensibilidade dos tecidos escaneados. Médicos e ultrassonografistas devem estar cientes desses efeitos biológicos potenciais na avaliação da segurança geral do procedimento. Os efeitos biológicos do ultrassom dependem da energia total aplicada a uma determinada região. Assim, a variação da duração da exposição à emissão de ondas, intensidade e frequência do feixe de ultrassom, modalidade de emissão pulsada ou contínua e potência acústica, pode levar a efeitos biológicos significativos, que são comumente divididos em efeitos térmicos e mecânicos (não térmicos).

#### bLimite de saída acústica:

1.ISPTA.3 = 720 mW/cm<sup>2</sup> (50 para oftálmicos) para a Faixa 3; para oftálmica Track 3, 2.Tl ≤ 6.0 (TIS máximo como TIC ≤1)

3.IM ≤ 1,9 (0,23 para oftálmica) para a faixa 3;

#### 4.Índice Mecânico (MI) (Não Térmico)

aA energia do ultrassom também cria forças mecânicas independentes dos efeitos térmicos, causando efeitos biológicos que não estão relacionados apenas ao aumento da temperatura, como cavitação, forças de torque, cisalhamento oscilatório, radiação, pressão e microfluxo. bA evidência científica sugere que os bioefeitos mecânicos são fenômenos limiares que ocorrem quando um certo nível de produção é excedido. O nível de limiar varia dependendo do tecido. O potencial para bioefeitos mecânicos varia com o pico de pressão entre facções raras e a frequência do ultrassom. Quanto maior a leitura do valor de IM, maior o potencial. Não existe um valor MI específico, o que significa que um efeito mecânico está ocorrendo de fato. O IA deve ser usado como um guia para a implementação do princípio ALARA. cExatidão e precisão de exibição de índice mecânico

1.Estima-se que 90% dos valores de MI estarão dentro de +/- 15% do valor exibido, ou +/- 0.14 do valor de MI exibido, o que for maior. Aproxima-se de +/-1,2 dB. O MI é exibido com uma precisão de 0,01.

#### 5.Índice térmico (TI)

aOs efeitos biológicos da energia do ultrassom estão relacionados principalmente à produção de calor. O calor é gerado sempre que a energia do ultrassom é absorvida, e a quantidade de calor produzida depende da intensidade do ultrassom, do tempo de exposição e das características específicas de absorção do tecido. Até 70% do aumento da temperatura total associado ao ultrassom ocorre no primeiro minuto de exposição [2], mas a temperatura continua a aumentar à medida que o tempo de exposição é prolongado. Minimizar o tempo de exposição é provavelmente o fator mais importante para garantir a segurança do paciente contra lesões térmicas [3]. Outros parâmetros importantes a serem considerados são:

- 1.0 conteúdo proteico relativo de cada tecido, uma vez que os coeficientes de absorção dos tecidos estão diretamente relacionados ao teor proteico; os coeficientes de absorção variam entre 1 (pele, tendão, medula espinhal) e 10 (osso) dB/cm MHz
- 2.A perfusão do tecido, que tem um efeito de amortecimento na geração de calor e

fisicamente permite que o calor seja levado para longe do ponto de transferência de energia. 3.Modalidade de emissão, uma vez que é extremamente improvável que o ultrassom por ondas pulsadas aqueca significativamente os tecidos.

4. Largura do feixe, uma vez que uma largura de feixe maior reduz a taxa e a extensão do aumento da temperatura, permitindo que a energia seja distribuída por um território de perfusão maior.

bA TI informa o usuário sobre as condições existentes que podem levar a um aumento da temperatura na superfície do corpo, dentro do tecido corporal ou no ponto de foco do feixe de ultrassom no osso. Ou seja, a TI informa o usuário sobre o potencial de aumento de temperatura no tecido corporal. É uma estimativa do aumento da temperatura no tecido corporal com propriedades específicas. A quantidade real de qualquer aumento de temperatura é influenciada por fatores como tipo de tecido, vascularização, modo de operação e outros. A TI deve ser usada como um guia para a implementação do princípio ALARA. O índice térmico ósseo (TIB) informa o usuário sobre o aquecimento potencial no foco ou próximo a ele após o feixe de ultrassom ter passado pelo tecido mole ou fluido; por exemplo, no ou perto do osso fetal do segundo ou terceiro trimestre. O índice térmico do osso craniano (TIC) informa o usuário sobre o aquecimento potencial do osso na superfície ou próximo a ela; por exemplo, osso craniano. O índice térmico de tecidos moles (TIS) informa o usuário sobre o potencial de aquecimento dentro de tecidos homogêneos moles. Você pode optar por exibir TIS. TIC ou TIB.

cO software do aplicativo possui exibição em tempo real de índice térmico (TI) e mecânico (MI), de acordo com IECG2359. Esses dois índices destinam-se a estimar o potencial de bioefeitos térmicos e mecânicos induzidos pelo ultrassom. Tanto TI quanto MI são exibidos com incrementos de 0,01 e os índices exibidos são valores nominais.

dOs índices de exibição de saída são calculados com a precisão descrita abaixo. Os valores de precisão de exibição declarados são determinados em relação aos modelos, equações e métodos de medição MI e TI especificados no "Padrão para exibição em tempo real de índices de saída acústica térmica e mecânica em equipamentos de ultrassom de diagnóstico, revisão 2" (NEMA UD3). O TI e o IM são indicadores relativos para a probabilidade de aumento térmico do tecido e bioefeitos mecânicos, respectivamente. As declarações de precisão listadas aqui não estão vinculadas ao desvio dos índices exibidos do aumento real da temperatura ou dos níveis de pressão no corpo. Os valores de TI e MI são determinados a partir de medições em água e reduzidos para atenuação tecidual usando um modelo de tecido homogêneo assumido com atenuação de 0,3 dB / cm / MHz e as propriedades de propagação sonora da água. A maioria dos tecidos atenua o ultrassom em uma taxa maior. Fluidos como o líquido amniótico atenuam menos. Além disso, a propagação do ultrassom é não linear na maioria dos casos, em diferentes graus na água e em vários tecidos, com efeitos resultantes variados nos valores reais de IM ou TI. O IM é um indicador relativo para a probabilidade de um bioefeito mecânico, como a cavitação, e seu modelo assume a presença de locais de nucleação necessários para a cavitação. Os modelos TI assumem um comprimento de perfusão sanguínea de 1 cm. Os comprimentos e taxas de perfusão tecidual dependem da vasculatura e do fluxo sanguíneo e das propriedades térmicas do tecido circundante, que variam muito. A derivação óssea da TI assume que toda a energia do ultrassom é absorvida pelo osso impactado.

eExatidão e precisão de exibição de índice térmico

1.Estima-se que 90% dos valores de TI serão +/– 40% do valor de TI exibido ou +/– 0,4 do valor exibido, o que for maior. Aproxima-se de +/–3 dB. O TI é exibido com uma precisão de 0.01

fExistem três ITs que são usados para diferentes combinações de tecidos moles e ossos na área a ser examinada. O TI pretende nos manter cientes das condições que causam aumento das elevações de temperatura, não importa na superfície, dentro do tecido ou no ponto em que o ultrassom está focando no osso.

Índice térmico (TI)	Modo de digitalização	Modo não verificado	
Tecido mole	TIS na superfície	TIS Pequena abertura Grande abertura	
Osso em foco	TIS na superfície	TIB	
Osso na superfície (Osso craniano)	TIQUE	TIQUE	

#### 6.Cavitação

a A interação do ultrassom com bolhas de gás ou agentes de contraste causa mudanças rápidas e potencialmente grandes no tamanho da bolha. Esse processo, denominado cavitação, pode aumentar a temperatura e a pressão dentro da bolha e, assim, causar estresse mecânico nos tecidos circundantes, precipitar a formação de micróbios fluidos e gerar radicais livres [3]. Estruturas contendo gás (por exemplo, pulmões, intestinos) são mais suscetíveis aos efeitos da cavitação acústica. O comprimento de onda do ultrassom tem um papel importante na formação e crescimento de bolhas: o ultrassom de comprimento de onda curto (observado em frequências mais altas) não fornece tempo suficiente para o crescimento significativo de bolhas; portanto, a cavitação é menos provável nessas circunstâncias em comparação com comprimentos de onda longos. A meia-vida curta dos núcleos de cavitação evita a maioria dos efeitos biológicos relacionados à cavitação, a menos

que agentes de contraste de ultrassom também estejam presentes. Os agentes de contraste reduzem acentuadamente a intensidade do limiar para cavitação. No entanto, devido à viscosidade relativamente alta do sangue e dos tecidos moles, a cavitação significativa é improvável, e não foi demonstrado que a cavitação ocorra com a exposição ao ultrassom comumente usada durante um exame diagnóstico. Nota: A cavitação depende de:

- 1 Frequência
- 2 Pressão
- 3.Feixes focados/desfocados
- 4.Ultrassom pulsado/contínuo
- 5.Grau de ondas estacionárias
- 6.Natureza e estado dos materiais
- 7.Outros efeitos

aUma variedade de outras forças físicas também pode ser produzida pela energia do ultrassom. Embora cada um desses efeitos possa ser demonstrado in vitro, não há evidências de que qualquer um desses fenômenos físicos tenha um efeito biológico significativo nos nacientes.

becertifique-se de que o tempo de digitalização seja reduzido ao mínimo e que apenas a verificação clinicamente necessária seja realizada. Nunca comprometa a qualidade apressando-se em um exame. Um exame ruim pode exigir um acompanhamento, o que acaba aumentando o tempo de exposição. O ultrassom diagnóstico é uma ferramenta importante na medicina e, como qualquer ferramenta, deve ser usado de forma eficiente e eficaz

cProfundidade do modo B: Um aumento na profundidade 2D diminuirá automaticamente a taxa de quadros 2D. Isso diminuirá o Ti. O sistema também pode escolher automaticamente uma profundidade focal 2D mais profunda. Uma mudança na profundidade focal pode alterar o IM. O MI exibido é o da zona com o maior valor de MI.

dAplicativo: Os padrões de saída acústica são definidos quando você seleciona um aplicativo. Os padrões de fábrica variam de acordo com o transdutor, a aplicação e o modo. Os padrões foram escolhidos abaixo do uso pretendido.

eControles do modo de imagem: Quando um novo modo de imagem é selecionado, tanto o TI quanto o MI podem mudar para as configurações padrão. Cada modo tem uma frequência de repetição de pulso correspondente e um ponto de intensidade máxima. Nos modos combinados ou simultáneos, o TI é a soma da contribuição dos modos habilitados, e o MI exibido é o maior dos valores de MI associados a cada modo e zona focal habilitada. O sistema retornará ao estado selecionado anteriormente se um modo for desativado e selecionado novamente.

fTransdutor: Cada tipo de transdutor tem especificações exclusivas para área de contato, forma do feixe e frequência central. Os padrões são inicializados quando você seleciona um transdutor. Os padrões de fábrica variam de acordo com o transdutor, o aplicativo e o modo selecionado. Os padrões foram escolhidos abaixo do uso pretendido.

8 Princípios ALARA

aO princípio orientador para o uso do ultrassom diagnóstico é definido pelo ALARA (o que

significa que mantemos a exposição total ao ultrassom tão baixa quanto razoavelmente possível, otimizando as informações de diagnóstico). A decisão sobre o que é razoável foi deixada para o julgamento e percepção de pessoal qualificado. De acordo com a AIUM Medical Ultrasound Safety (Terceira Edição), há a seguinte descrição: "Com o novo eguipamento de ultrassom, a exibição de saída na tela (índice térmico [TI] e índice mecânico [MI]) nos permite determinar o nível de exposição em termos do potencial de efeitos biológicos. Para equipamentos que não possuem display de saída, dependemos de qualquer informação de saída, como intensidade, decibéis ou porcentagem de potência que o sistema fornece. Como o limiar, se houver, para os bioefeitos diagnósticos do ultrassom é indeterminado, torna-se nossa responsabilidade controlar a exposição total ao paciente. O controle da exposição total depende do nível de saída e do tempo de exposição. O nível de produção necessário para um exame depende do paciente e da necessidade clínica. Nem todos os exames diagnósticos podem ser realizados em níveis muito baixos. Na verdade, o uso de um nível muito baixo pode resultar em dados ruins e na necessidade de repetir o exame. Usar um nível muito alto pode não necessariamente aumentar a qualidade da informação, mas exporá o paciente a energia de ultrassom desnecessária. O uso do ALARA é uma forma de implementar a garantia de segurança. O limite para bioefeitos diagnósticos de ultrassom é indeterminado. Em última análise, o tempo de exposição depende da pessoa que realiza o exame. Principalmente, é nosso treinamento, educação e experiência que determinam a rapidez com que podemos obter uma imagem útil e, portanto, a duração do exame e a quantidade de exposição. Então, a pergunta é: "Quanto tempo precisamos para obter as informações de diagnóstico desejadas?" Mas também existem alguns outros fatores que podem afetar o período de tempo em que qualquer tecido específico é exposto. Um é o modo, seja um feixe móvel ou estacionário; e outra é a escolha do transdutor. Outros fatores incluem as características corporais do paciente, a compreensão do operador sobre os controles do sistema e como eles afetam os níveis de saída e, particularmente, se é usado Doppler de onda contínua ou pulsado ou Doppler de fluxo colorido. Para alcançar o ALARA, precisamos de conhecimento profundo do modo de imagem, recursos do transdutor, configuração do sistema e técnicas de varredura do operador.

bOs recursos do sistema incluem o seguinte: modo, recursos do transdutor, configuração do sistema e técnicas de digitalização. Vamos falar sobre cada um.

cPrimeiro, o modo que selecionamos, como modo M, modo B ou Doppler, depende do que estamos procurando. A imagem do modo B fornece informações anatômicas, enquanto os

modos Doppler e Doppler de fluxo colorido fornecem informações sobre o fluxo sanguíneo através dos vasos. O modo M fornece informações sobre como as estruturas anatômicas se movem no tempo. Se alguém deseia usar ultrassom 3D / 4D, é preciso lembrar que os conjuntos de imagens 3D / 4D consistem em uma série de aquisições bidimensionais (2D) em modo B. que são então construídas pelo computador em representações 3D / 4D. Portanto. quaisquer que seiam as configurações para imagens 2D no modo B, será o que determinará a saída. O tempo será a variável mais importante porque, por um lado, uma varredura 2D será rápida e limitada no tempo, mas a exposição prolongada pode resultar da tentativa de obter o "melhor" conjunto de imagens. Em segundo lugar, as capacidades do transdutor estão relacionadas à profundidade de penetração do ultrassom no tecido na frequência escolhida. resolução e campo de visão que podemos obter com o transdutor selecionado. Terceiro, a configuração do sistema e as configurações de controle dependem de onde começamos na escala de saída e de nosso conhecimento de qual combinação de controles obtém os melhores resultados. Em quarto lugar, a técnica de varredura que usamos é baseada em nosso conhecimento de anatomia e patologia, de física de ultrassom e dos recursos de processamento de sinal do equipamento, além de nossa experiência com uma determinada modalidade de varredura, como setor, linear e assim por diante. Os recursos de gravação e reprodução de um sistema nos permitem reduzir o tempo de exposição apenas para o tempo necessário para obter uma imagem útil. A análise e o diagnóstico podem ser realizados com imagens gravadas, em vez de longas sessões de imagens ao vivo. O mesmo pode ser dito sobre volumes 3D, obtidos por um examinador e analisados por este examinador ou por outra pessoa, sem exposição ao paciente, à beira do leito, na sala de leitura, do outro lado da cidade ou de outro país. Sem um padrão de exibição de saída. devemos confiar nesse conhecimento para estimar a exposição ao ultrassom de um paciente. Com um padrão de exibição de saída, temos uma indicação em tempo real da exposição em termos de potencial de bioefeitos. De gualquer forma, implementamos o ALARA minimizando o nível e a duração da exposição, ao mesmo tempo em que obtemos as informações de diagnóstico necessárias."

dNenhum conjunto de regras pode ser formulado que seja suficientemente completo para ditar a resposta correta a cada circunstância. O pessoal qualificado pode ajustar para melhorar a qualidade da imagem e minimizar a intensidade da saída. Existem várias variáveis que afetam a maneira como os índices de exibição de saída podem ser usados para implementar o princípio ALARA. Essas variáveis envolvem:

- 1.Valores de índice
- 2.Tamanho do corpo
- 3.Localização do osso em relação ao ponto focal
- 4. Atenuação no corpo
- 5.Tempo de exposição ao ultrassom. O tempo de exposição é uma variável especialmente útil. porque é controlado pelos usuários.

#### 9.Aplicando ALARA

a O modo de imagem do sistema do operador selecionado, ou seja, depende das informações do usuário necessárias. Compreender a natureza do modo de imagem usado, a frequência do transdutor, os valores de configuração do sistema, as técnicas de varredura e a experiência do operador permitem que o ultrassonografista atenda à definição do princípio ALARA. A quantidade de saída acústica fica a cargo do operador do sistema. Essa decisão deve ser baseada nos seguintes fatores: tipo de paciente, tipo de exame, histórico do paciente, facilidade ou dificuldade de obter informações úteis para o diagnóstico, potencial aquecimento localizado do paciente devido às temperaturas da superfície do transdutor. O uso prudente do sistema ocorre quando a exposição do paciente é limitada à leitura do índice mais baixo pelo menor período de tempo necessário para alcançar resultados diagnósticos aceitáveis. Uma leitura de índice alta não indica necessariamente a ocorrência de um bioefeito; no entanto, deve ser levado a sério. É responsabilidade do operador fazer todos os esforços para reduzir os possíveis efeitos de uma leitura de índice alto, limitando o tempo de exposição.

bLimitar o tempo de exposição é uma maneira eficaz de atingir esse objetivo. Existem vários controles do sistema que o operador pode usar para ajustar a qualidade da imagem e limitar a intensidade acústica. Esses controles estão relacionados às técnicas que um operador pode usar para implementar o ALARA. Esses controles podem ser divididos em três categorias: controles diretos, indiretos e receptores.

10.Usando controles do sistema para implementar o ALARA

aControles diretos: O sistema não tem controle direto para saída, portanto, o ultrassonografista deve controlar o tempo de exposição e a técnica de varredura para implementar o princípio ALARA. Para garantir que os limites acústicos e térmicos não sejam excedidos para todos os modos de imagem, o sistema foi projetado para ajustar automaticamente a saída. O sistema não excede uma intensidade média temporal de pico espacial (I SPTA) de 720 mW/cm2 para todos os modos de imagem. O índice mecânico (IM) do equipamento não excede valores superiores a 1,9 e o índice térmico (TI) não excede valores superiores a 6.0.

bControles indiretos: Os controles indiretos são aqueles que têm um efeito indireto na intensidade acústica. Esses controles afetam o modo de imagem, frequência de repetição de pulso (PRF), comprimento do pulso. A escolha do modo de imagem determina a natureza do feixe de ultrassom. 2D é um modo de digitalização; Doppler é um modo estacionário ou não escaneado. Um feixe de ultrassom estacionário concentra energia em um único local. Um feixe de ultrassom móvel ou escaneado dispersa a energia por uma área e o feixe é concentrado na mesma área por uma fração do tempo de um modo não escaneado.

cControles do receptor: Os controles do receptor são usados pelo operador para melhorar a qualidade da imagem. Esses controles não têm efeito na saída. Os controles do receptor afetam apenas como o eco de ultrassom é recebido. Esses controles incluem ganho, compensação de ganho de tempo (TGC), faixa dinâmica e processamento de imagem. O importante a lembrar, em relação à saída, é que os controles do receptor devem ser otimizados antes que a saída seja aumentada. Por exemplo, antes de aumentar a saída, otimize o ganho para melhorar a qualidade da imagem.

dUm exemplo de aplicação do princípio ALARA: Uma ultrassonografia do fígado de um paciente começa com a seleção da frequência apropriada do transdutor. Depois de selecionar o transdutor e a aplicação, que são baseados na anatomia do paciente, ajustes na potência de saída devem ser feitos para garantir que a configuração mais baixa possível seja usada para adquirir uma imagem. Se uma imagem adequada puder ser obtida com o aumento do ganho, então uma diminuição na saída deve ser feita. Somente depois de fazer esses ajustes, você aumenta a produção para o próximo nível. Tendo adquirido a exibição 2D do fígado, o Color pode ser usado para localizar o fluxo sanguíneo. Assim como na exibição de imagens 2D, os controles de ganho e processamento de imagem devem ser otimizados antes de aumentar a saída. Em resumo: Selecione a frequência correta do transdutor e a aplicação para o trabalho; comece com um nível de saída baixo; e otimize a imagem pelo ganho do receptor e outros controles de imagem.

eDistúrbios no ritmo cardíaco durante estudos de perfusão usando agentes de contraste de ultrassom gasoso foram observados na faixa diagnóstica de valores do Índice Mecânico (IM). Para obter detalhes, consulte a bula específica do agente de contraste usado.

#### 11.Exibição de saída

aExistem dois tipos de índices que podem ser exibidos: um é o índice mecânico (MI) e o outro é o índice térmico (TI). O índice mecânico (IM) fornece uma indicação do risco devido a mecanismos mecânicos ou não térmicos. O índice térmico (TI) fornece uma indicação do risco de danos devido a mecanismos térmicos. O índice mecânico (MI) é exibido continuamente na faixa de 0.0 a 1.9. em incrementos de 0.1.

bO índice térmico consiste ainda nos seguintes índices: tecido mole (TIS), osso (TIB) e osso craniano (TIC). Apenas um deles é exibido a qualquer momento. Cada aplicativo de exibido continuamente na faixa de 0,0 até a saída máxima, com base no transdutor e na aplicação. A natureza específica do aplicativo da configuração padrão também é um fator importante do comportamento do índice. Uma configuração padrão é um estado de controle do sistema predefinido pelo fabricante ou pelo operador. O sistema tem configurações de índice padrão para a aplicação do transdutor. As configurações padrão são invocadas automaticamente pelo sistema de ultrassom quando a energia é ligada, quando novos dados do paciente são inseridos no banco de dados do sistema ou quando ocorre uma alteração no aplicativo. A decisão sobre qual dos três índices térmicos exibir deve ser baseada nos seguintes critérios:

cíndice apropriado para a aplicação: TIS é usado para imagens de tecidos moles, TIB para um foco no osso ou próximo a ele e TIC para imagens através do osso próximo à superfície, como em um exame craniano.

dFatores atenuantes que podem criar leituras de índice térmico artificialmente altas ou baixas: localização de fluido ou osso ou fluxo sanguíneo. Por exemplo, existe um caminho de tecido altamente atenuante para que o potencial real de aquecimento da zona local seja menor do que o índice térmico exibe?

eOs modos de operação digitalizados versus os modos de operação não digitalizados afetam o índice térmico. Para modos digitalizados, o aquecimento tende a estar próximo à superfície; Para modos não digitalizados, o potencial de aquecimento tende a ser mais profundo na zona focal.

fsempre limite o tempo de exposição ao ultrassom. Não apresse o exame. Certifique-se de que os índices sejam reduzidos ao mínimo e que o tempo de exposição seja limitado sem comprometer a sensibilidade diagnóstica.

#### 12. Precisão de exibição

aO MI e o TI têm uma precisão de 0,01 unidade no sistema.

bAs estimativas das precisões de exibição de MI e TI são mostradas nas Tabelas de Saída Acústica. Muitos fatores são considerados ao estimar a precisão dos valores exibidos: cVariações de hardware, como eficiências de cristal piezoelétrico, diferenças de impedância relacionadas ao processo e variações de parâmetros sensíveis de foco de lente. dPrecisão do algoritmo de estimativa, incluindo variações no controle de tensão do pulsador, condições de operação e eficiências.

eVariabilidade de medição, como imprecisões em medições laboratoriais causadas pela calibração e desempenho do hidrofone, posicionamento, alinhamento e tolerâncias de digitalização e variabilidade das operações de teste.

fControles que afetam os índices

- 1.Controles do modo B
- 2.Frequência do transdutor
- 3.Controles de cores

glargura do setor de cores: A largura mais estreita do setor de cores aumentará a taxa de quadros de cores e o Tl aumentará. O sistema pode diminuir automaticamente a tensão de pulso para ficar abaixo do máximo do sistema. Uma diminuição na tensão de pulso diminuirá o IM.

hProfundidade do setor de cor: A profundidade do setor de cor mais profunda pode diminuir

automaticamente a taxa de quadros de cor ou selecionar uma nova zona focal de cor ou comprimento de pulso de cor. O TI mudará devido à combinação desses efeitos. Geralmente, o TI diminuirá com o aumento da profundidade do setor de cores. O IM corresponderá ao IM do tipo de pulso dominante, que é um pulso colorido.

iPrecisão de medição e incerteza dos valores de saída acústica: A precisão de medição das quantidades está listada na tabela abaixo. Eles são medidos como parte da determinação dos valores de IM ou TI. As quantidades são listadas como um desvio padrão, em

porcentagem.

Parâmetro	Descrição	Incerteza
Integral de intensidade de pulso (PII)	Densidade de energia (mJoules/cm2) em uma onda de pressão ultrassônica. Usado na determinação de TI, Ispta.0 e Ispta.3.	+/-25.10%
	Maior amplitude de pressão (MPa) dos semiciclos de pressão negativa em uma onda de pressão ultrassônica. Usado na determinação de IM.	+/-12.55%
Média espacial	Fator de correcão da média espacial	+/-10,00% para intensidade, +/-5,00% para pressão
Frequência central (Fc)	Frequência central (MHz) de uma onda de pressão ultrassônica. Usado na determinação de IM.	+/-0.012%

#### III.Características técnicas

#### Δ.ΡCΒΔ

- Existem alguns dos aspectos técnicos do sistema conforme lista:
  - Frequência de recepção e/ou banda e largura de banda da seção de recepção.
  - b. Frequência e/ou banda de transmissão, modulação e ERP.
  - Funções: Transmissão de dados de imagem e comunicações de dados de controle
  - d. Tecnologia de computação de alto desempenho de FPGA
  - e. solução de tecnologia exclusiva "Ultra Image Block Algorithm" (UIBA) para modo B, modo de cor, modo M, Power Doppler e imagem de bloco PW Doppler
  - f. Alta taxa de quadros
  - g. Alto contraste
  - h. Alta resolução
  - i. Imagem Harmônica de Tecidos
  - i. Modo de imagem de suporte
  - k. Modo B
  - Doppler colorido
  - m. Modo M
  - n. PW Doppler
     o. Doppler de potência
- •Bateria interna uso contínuo do tempo
- a. Aproximadamente 2 horas de digitalização contínua com as definições padrão.
- b. A duração da bateria pode variar consoante o modo e as definições.
- ●Example adaptador compatível em conformidade com IEC 60601-1 para dois sistemas de isolamento MOPP:
- •SHENZHEN SUNSHINE TECHNOLOGICS CO., LTD.
- ●Nome do modelo: XSD-0503000DEXUs
  - ENTRADA: 100-240V-50 / 60Hz 0.5A máx.
  - b SAÍDA: 5.0V --- 3.0A 15.0W
- Descrição da tecnologia sem fio de radiofrequência

aOs aspectos técnicos de comunicação sem fio de 2,4 GHz e 5 GHz do sistema como lista a seguir

r -		
Parâmetro	Especificação	Comentário
Nível IEEE 802.11	IEEE 802.11a/b/g/n	802.11bCapítulo 1-11
		802.11 ourosCapítulo 1-11
		802.11n20 milhões
		802.11a5150-5250 (UNII-1)
		802.11a5725-5850 (UNII-3)
Taxa de sinal sem fio	1 - 11 Mbps (IEEE 802.11b)	A taxa de transferência de dados real é
	6 - 54 Mbps (IEEE 802.11g)	menor e é afetada pela distância do
	6 - 54 Mbps (IEEE 802.11a)	dispositivo e taxas de erro de pacotes,
		condição da rede, fatores ambientais,
		etc.
Tipo de segurança	WPA2.	Criptografia para maior segurança e
	128 funciona como conexão	autenticação para conexão segura.
	de modo AP com seleção de	
	SSID e senha necessária;	
	apenas uma conexão	
	autenticada por vez.	
Mecanismo de	CRC	Verificação de metadados para
redundância		integridade
Distância entre o 128	<3 metros;	Na maioria dos testes
e o dispositivo móvel	<1 metro se em ambiente	Consulte Teste de coexistência de Wi-Fi.
	lotado	
Taxa de erro	<5%	Consulte Teste de coexistência de Wi-Fi.
Taxa de quadros de	8 fps	Consulte Teste de coexistência de Wi-Fi.
dados (em relação à		Por padrão, o tempo de quadro de
latência e taxa de		condição normal é de cerca de 0,128s,
transferência de		um sigma é de cerca de 0,009s.
dados)		

B.Faixa de medição clínica e precisões

and the meaniture of processes					
Medição	Unidades Gam Útil	Gama	Precisão relatada	Limitações ou Condições	
		Útil		Sondar	Modo

					de operaçõ es	
Distância:	Distância:					
Vertical	milímetro	Ecrã inteiro	Erro máximo. 2.17 % Erro máximo. 2.5% Erro máximo. 2,8% de sucesso Erro máximo. 1.81 % Erro máximo. 3.6% Erro máximo. 1.9% Erro máximo. 2.8%	128L LK128L LK128LH 128C LK128C LK128M LK128PA LK128E	■B	
Horizonta I	milímetro	Ecrã inteiro	Erro máximo. 1.67 % Erro máximo. 0.7% Erro máximo. 3,0% de sucesso Erro máximo. 1.67 % Erro máximo. 2.9% Erro máximo. 2.8% Erro máximo. 2.8% Erro máximo. 2.8%	128L LK128L LK128LH 128C LK128C LK128M LK128PA LK128E	■B	
Área:						
Círculo	mm2	Ecrã inteiro	Erro máximo 2,15% Erro máximo 3,45% Erro máximo 3,47% Erro máximo 1,81% Erro máximo 2,3% Erro máximo. 3.9% Erro máximo. 3.5% Erro máximo. 2.5%	128L LK128L LK128LH 128C LK128C LK128M LK128PA LK128E	■В	
Zona morta						
Zona morta	mm2	-	0 milímetros 0 milímetros 1mm 0 milímetros 0 milímetros 2 milímetros 0 milímetros	128L LK128L LK128LH 128C LK128C LK128M LK128PA LK128E	■В	
Doppler						
Velocidad e	mm/s	Ecrã inteiro	Erro máximo 3.81% Erro máximo 4,48% Erro máximo 6,31% Erro máximo 3,00% Erro máximo 4,1% Erro máximo 2.8% Erro máximo. 2.8% Erro máximo. 2.7%	128L LK128L LK128LH 128C LK128C LK128M LK128PA LK128E	■PWD	

## ●\* Execute a verificação do elemento de tradução

Configura

Para realizar o teste do elemento transdutor, adicionamos a seguinte função e descrição ao manual do usuário. Os operadores podem, portanto, verificar o transdutor por conta própria.

Pressione o botão

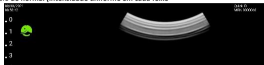
Verificação do usar

usar

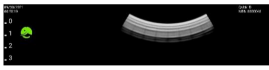
Verificação o para determinar se o elemento está funcionando conforme o

esperado. O sistema transmite e recebe por uma sequência projetada e forma a imagem. As variações anormais de intensidade (por exemplo, linhas escuras) próximas da superfície devem ser consideradas como uma possível falha do elemento. Entre em contato com o serviço para obter orientação sobre outras ações necessárias.

●Exemplo de normal (intensidade uniforme em cada feixe



•Exemplo de falha de elemento probmatic ou canal.



#### Declaração de Conformidade

Os produtos estão em conformidade com as normas e leis internacionais e nacionais. Os usuários são responsáveis por garantir que o dispositivo inteligente e o scanner escolhidos estejam em conformidade com a lei da jurisdição onde o produto é usado. A Leltek atende a todos os padrões regulatórios listados neste capítulo.

#### ●Classificação do produto

O dispositivo com transdutores: Classe IIa/equipamento ME alimentado internamente. Transdutores: Peças aplicadas tipo BF, IPX68

Equipamento Ordinário/Operação Contínua

Não-AP/APG

Padrões de segurança eletromecânicos atendidos

Os transdutores e o software estão em conformidade com os requisitos da IEC 60601-1 Equipamentos Elétricos Médicos, Requisitos Gerais de Segurança, incluindo todas as garantias aplicáveis e padrões específicos, bem como todos os desvios aplicáveis. Os usuários do sistema são responsáveis por garantir que o dispositivo escolhido esteja em conformidade com a lei da iurisdicão em que o produto é usado.

Especificações do sistema

Tons de cinza: 256 no modo B

Limites de pressão, umidade e temperatura: esses limites se aplicam apenas ao transdutor, não ao dispositivo Android ou iOS no qual o usuário executa o aplicativo Imaging System. É responsabilidade do usuário selecionar um dispositivo compatível que atenda às necessidades do ambiente clínico do usuário

Para obter informações sobre as especificações ambientais do dispositivo do usuário, consulte a documentação que acompanha o dispositivo do usuário.

# [128C] Tabela de relatórios de saída acústica

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128C Modo de operação: Modo B

Modo de operação: N Rótulo de índice			do B								
Rótulo de	ótulo de índice			TIS			TIB			TIQUE	
				Varred ura	Não Es	canear	Varred ura	Não Es	canear	Varre dura	Não Esca near
			MI	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superf ície	Em
Valor máxi índice	imo do		1.69		0.72			0.72		N.	A
Valor do co de índice	ompon	ente	1.69	0.72	NA	NA	0.72	NA	NA	NA	NA
	pr,a er (MPa)	n zMI	2.33								
	P (mW	()		323.20	N	Α	323.20	N	IA	NA	NA
	P1x1 (	_		79.18	N	Α	79.18	N	IA .		
	Min de [Pa(zs) Ita,α(z m2] (n	, s)x1c nW)				EM					
	zS (cm					EM					
Associado		m)				EM			EM		
	cústico por irâmetr exemplo,								EM		
	ZPI (cn		6.22			EM			EM		
	zMI (cı	_	4.16								
	D em Z	ZB							EM		
	(cm)	411-1	1.01	1.01	-		1.01	_	L		N10
	fawf (I	Х	1.91	3.14	E N	A	3.14		IA	EM NA	NA NA
	Dimof Aaprt			1.30	N	Α	1.30	N	IA	NA	NA
	Compo es do i	onent	В	В	N	Α	В	N	IA	NA	NA
	TD (US		1.05								
	prr (Hz		2368.5 0								
	srr (Hz	)	14.13								
0. +	pr at z (MPa)	pii	3.06								
Outras informaçõ	Deq er (cm)	n zpii							NA		
es	lpa,α e zpii,α (W/cm		405.00								
	Comp	FLX (cm)	6.40			NA			NA		
	rimen to focal	MOS CA (cm)	4.20			NA			NA		
Condições	Foco (		6.4	6.4	NA	NA	6.4	NA	NA	NA	NA
de controle	Profun e (cm)	ididad	12.6	12.6	NA	NA	12.6	NA	EM	NA	NA
operacion	THI		EM	EM	NA	NA	EM	NA	NA	NA	NA
al	Frequé (MHz)	ència	3.6	3.6	NA	NA	3.6	NA	NA	NA	NA
NA indica	que nã	o há u	so pret	endido c	orrespo	ndente c	u nenhu	ım dado	relatado		

Modelo do transdutor: 1280 Modo de operação: Modo B + M Rótulo de índice TIS TIR TIQUE Não Varred Varred Varre Não Escanear Não Escanear Fsca ura ura dura near иı Abaixo Abaixo Em Fm Fm Fm Fm da da Suparfí Suparfí Superfí Superfí Superf Supe superfíc superfíc cie cie cie cie ície rfície i۵ i۵ Valor máximo do 0.70 1.09 NΙΛ 1 69 índice Valor do componente 0.70 1.69 0.03 0.09 0.70 0.16 0.39 ΝΔ ΝΔ de índice pr.a em zMI 2.33 (MPa) 312.20 P (mW) 312 20 14 87 14 87 NΑ NΑ P1x1 (mW) 76.48 3.64 76.48 3.64 Min de [Pa(zs). 9.30 ta.α(zs)x1c m21 (mW) Associado zS (cm) 3 42 Acústico ZBP (cm) 3.41 3.41 Parâmetr zb (cm) 4.16 os zpi (cm) 6.22 6.22 6.22 zMI (cm) 4 16 D em ZB 0 49 (cm) fawf (MHz) 1.91 1.91 1.91 1.91 1.91 NA NA 3 14 3 14 3 14 3.14 ΝΔ ΝΔ Dimof (cm) Aaprt Y 1.30 1.30 1.30 1.30 ΝΔ ΝΔ Component B + M м М NA NA es do modo TD (USEC) 1.05 2288.1 prr (Hz) 6 ١л. srr (Hz) 13.62 Outras pr at zpii 3.06 informaçõ (MPa) es Deg em zpii 0.48 (cm) lpa.α em zpii.α 405.00 (W/cm2) FIX 6.40 6 40 Comp 6.40 cm) rimen MOS CA 4.20 4.20 4.20 focal cm)

EM

3.6 3.6

114.0 114.0

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado.

6.4

12.6 126

EM

3.6

12 6

EM

6.4

EM

3.6

114.0 114.0 ΝΔ NA

6.4 NA NA

12 6 NΑ NA

EM NA NA

3.6

Foco (cm)

e (cm)

(MHz) M PRF (Hz)

Condições Profundidad

operacion Frequência

de controle THI

al

6.4 6.4 6.4 6.4

12.6 12.6 12.6

EM EM

3.6 3.6

114.0

NA NA

Modelo do transdutor: 128C

	peração: Mo	do B +	CF / B +	PD					,	
Rótulo de	índice		TIS			TIB			TIQUE	
			Varred ura	Não Es	canear	Varred ura	Não Es	canear	Varred ura	Não Escan ear
		MI	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superf ície	Em
Valor máxi índice	imo do	1.69		0.75			0.75		N	Α
Valor do co de índice	omponente	1.69	B: 0,40 CF: 0,35	NA	NA	B: 0,40 CF:0,35	NA	NA	NA	NA
	pr,a em zMI (MPa)	2.33								
	P (mW)		B: 178,60 CF: 94,30	N	Α	B: 178,60 CF: 94,30	N	IA	NA	NA
	P1x1 (mW)		B: 43,75 CF: 23,10	N	Α	B: 43,75 CF: 23,10	N	IA		
Associado Acústico	Min de [Pa(zs), Ita,α(zs)x1c m2] (mW)				NA					
Parâmetr					NA					
os	ZBP (cm)				NA			NA		
	zb (cm)	6.22			NA			NA NA		
	zpi (cm) zMI (cm)	4.16			IVA			INA		
	D em ZB (cm)							NA		
	fawf (MHz)	B: 1,91	B: 1,91 CF: 3,17	E	М	B: 1,91 CF: 3,17	N	IA	NA	NA
	X Dimof (cm)		3.14	N	Α	3.14	N	IA	NA	NA
	Aaprt Y (cm)		1.30	N	Α	1.30	N	IA	NA	NA
	Component es do modo	B+CF	B+CF	N	Α	B+CF	N	IA	NA	NA
	TD (USEC)	1.05								
	prr (Hz)	B: 1308.7 2 CF: 3600.0								
	srr (Hz)	7.79								
Outras informaçõ		3.06								
es	Deq em zpii (cm)							NA		
	(W/cm2)	405.00								
	Comp FLX (cm)	6.40			NA			NA		
	to CA (cm)	4.20			NA			NA		
Condições	Foco (cm)	6.4	6.4	NA 3	NA	6.4	NA	NA	NA	NA

	Profundidad e (cm)	12.6	12.6	NA	NA	12.6	EM	EM	EM	EM
operacion	POESIA	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM
	Frequência (MHz)	B: 3.6 CF: 3,1	B: 3.6 CF: 3,1	NA	NA	B: 3.6 CF: 3,1	NA	NA	NA	NA
	Cor PRF (kHz)	3.6	3.6	NA	NA	3.6	NA	NA	NA	NA
	~									

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado.

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128C Modo de operação: Modo PW

Modo de d		o: Mo	do PW				1				
Rótulo de	índice			TIS	1		TIB			TIQUE	
			MI	Varred ura	Não Es	canear	Varred ura	Não Es	canear	Varredur a	Não Escan ear
			1411	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superfíci e	Em Super fície
Valor máx índice	imo do		1.04		0.69			1.60		NA	
Valor do c	ompon	ente	1.04	NA	0.30	0.69	NA	1.16	1.60	NA	NA
de índice	pr,a en (MPa)	n zMI	1.62								
	P (mW	')		NA	105	5.53	NA	105	5.53	NA	NA
	P1x1 (mW)			NA	25	.85	NA	25	.85		
	Min de [Pa(zs) Ita,α(z: m2] (m	, s)x1c				59.30					
Associado	zS (cm	)				3.42					
Acústico	ZBP (cr	m)				3.41			3.41		
	zb (cm								4.16		
os	zpi (cm		5.52			5.52			5.52		
2	zMI (cr		5.52								
	D em Z (cm)	ZB							0.65		
	fawf (N	ИHz)	2.45	NA	N	Α	NA	2.	45	NA	NA
	Dimof	X (cm)		NA	3.	14	NA	3.14		NA	NA
	Aaprt	Y (cm)		NA	1.	30	NA	1.30		NA	NA
	Compo es do r		Prision eiro de guerra	NA		eiro de erra	NA		eiro de erra	NA	NA
	TD (US	EC)	1.58								
	prr (Hz	2)	4170.0 0								
	srr (Hz	)	NA								
Outras	pr at zı (MPa)	pii	1.78								
informaçõ es		n zpii							0.65		
	es (cm) Ipa,α em zpii,α (W/cm2)		75.33								
	Comp FLX		6.40			6.40			6.40		
	rimen MOS to CA focal (cm)		4.20			4.20			4.20		
Condições			6.4	NA	6.4	6.4	NA	6.4	6.4	NA	NA
de controle	Profun e (cm)	didad	12.6	NA	12.6	12.6	NA	12.6	12.6	NA	NA
operacion	Frequê	ncia	2.6	NA	2.6	2.6	NA	2.6	2.6	NA	NA

al	(MHz)									
	PRF (kHz)	4.17	NA	4.17	4.17	NA	4.17	4.17	NA	NA
	Portão (mm)	0.5	NA	0.5	0.5	NA	0.5	0.5	NA	NA

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado.

Modelo do transdutor: 128L

Modo de o		o: Mo	do B								
Rótulo de	indice			TIS	1		TIB	1		TIQUE	~
				Varred ura	Não Es	canear	Varred ura	Não Es	canear	Varre dura	Não Escanea
			MI	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superf ície	Em Superfíci e
Valor máx índice	imo do		1.59		0.44			0.44		C	).93
Valor do c de índice	ompone	ente	1.59	0.44	NA	NA	0.44	NA	NA	0.93	NA
	pr,a em (MPa)	ızMI	3.46								
	P (mW)	)		37.42	N	A	37.42	N	IA	37.42	NA
	P1x1 (n	nW)		19.49	N	A	19.49	N	IA		
	Min de [Pa(zs), Ita,α(zs m2] (m	)x1c W)				NA					
Associado						NA					
Acústico	ZBP (cn					NA			NA		
	zb (cm)		4.00						NA		
os	zpi (cm		1.20			NA			NA		
	zMI (cn		1.00								
	D em Z	В							NA		
	(cm)	\							<u> </u>	474	
	fawf (N	1HZ)	4.74	4.74	N	A	4.74 NA		4.74	NA	
	Dimof			1.92	NA		1.92	NA		1.92	NA
		(cm)		0.42	N	A	0.42 NA		0.42	NA	
	Compo es do m		В	В	NA		В	NA		В	NA
	TD (USE	EC)	0.52								
	prr (Hz)	)	3203.0 0								
	srr (Hz)		11.30								
Outras	pr at zp (MPa)	oii	4.08								
informaçõ es	Deq em (cm)	n zpii							NA		
es	Ipa,α ei zpii,α (W/cm:		391.30								
	Comp	FLX (cm)	1.20			NA			NA		
	to	MOS CA (cm)	1.00			NA			NA		
Condições	Foco (c	m)	1.2	1.2	NA	NA	1.2	NA	NA	1.2	NA
de	Profunc e (cm)	didad	3.0	3.0	NA	NA	3.0	NA	NA	3.0	NA
controle operacion	THI		EM	EM	NA	NA	EM	NA	NA	EM	NA
al	Frequê (MHz)	ncia	10	10	NA	NA	10	NA	NA	10	NA
NA indica	que não	há u	so pret	endido c	orrespo	ndente c	u nenhu	ım dado	relatado		

# Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128L

Modo de operação: modo de olho B

ividad ac operação. Modo ac e	iiio b			
Rótulo de índice	МІ	TIS	TIB	TIQUE

								1			
				Na	Abaix	Na	Abaix				
				superf	o da	superf	o da				
				ície	superf	ície	superf				
				icie	ície	icie	ície				
Valor m	áximo glob índice	al do	0.16 6	0.0	)22	0.0	051	0.051			
Valor do	componer	ite de		0.022	0.022	0.051	0.022				
	pr,α		0.51								
	na	(M									
	zMI	Pa)									
	P ou W0	(m W)				1.56					
	P1x1	(m			0	49					
Parâm	11/1	( W)			0.	75					
etros	Zs	(cm									
acústi	23	)									
cos	7h										
associ	Zb	(cm									
ados	-0.41		1.26								
	zMI	(cm	1.36								
		)									
	zpii,α	(cm	1.4								
	FAWF (M			9.51							
					9	0.51					
	ou FC	Hz)									
	prr	(Hz	408								
		)	0								
	srr	(Hz	15								
		)									
	NPPs		272								
	lpa,α	(W/	9.31								
	@zpii,	cm									
	α	2)									
Outras	Ispta,	(m	0.76								
inform	α@	W									
	zpii,α	/c									
ações	ou	m2									
	zsii,α	)									
	Ispta	(m	2.08								
	@zpii	W									
	ou zsii	/c									
		m2									
		)									
	pr@zp	(M	0.81								
	ii	Pa)	<u></u>								
	Foco da 1		NA	NA	NA	NA	NA	NA			
	(cm)										
Condiç	Profund	idade	2.4	2.4	2.4	2.4	2.4	2.4			
ões de	de exib										
contro	(cm										
le	Frequên		10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0			
opera	traba		10.0	13.0	13.0	13.0	10.0	13.0			
cional											
			1	1	1	1	1	1			
	(MHz) Exibir número		1	1	1	1	1	1			

	de foco						
NA	indica que não há u	so preten	dido corres	pondente d	ou nenhum	dado relata	ido.

Modelo do transdutor: 128L

Modo de operação: Modo B + M

Rótulo de	peração: Mo índice	uo B +	TIS			TIB			TIQUE	
		мі	Varred ura	Não Es	canear	Varred ura	Não Es	canear	Varre dura	Não Escanea r
			Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superf ície	Em Superfíc ie
Valor máx índice	imo do	1.59		0.44			0.48		O	.94
Valor do c de índice	omponente	1.59	0.43	0.01	0.01	0.43	0.03	0.05	0.91	0.03
	pr,a em zMI (MPa)	3.46								
	P (mW)		36.93	1.	02	36.93	1.	02	36.93	1.02
	P1x1 (mW)		19.23	0.	53	19.23	0.	53		
	Min de [Pa(zs), Ita,α(zs)x1c m2] (mW)				NA					
Associado	zS (cm)				NA					
	ZBP (cm)				1.52			1.52		
Parâmetr								1.52		
os	zpi (cm)	1.20			1.20			1.20		
	zMI (cm)	1.00								
	D em ZB (cm)							0.26		
	fawf (MHz)	4.74	4.74	4.	74	4.74	4.	74	4.74	4.74
	X Dimof (cm)		1.92		92	1.92	1.92		1.92	1.92
	Aaprt Y (cm)		0.42	0.	42	0.42	0.	42	0.42	0.42
	Component es do modo	B + M	В	М		В	М		В	М
	TD (USEC)	0.52								
	prr (Hz)	B: 3161,0 0 M: 87,19								
	srr (Hz)	10.90								
Outras informaçõ		4.08								
es	Deq em zpii (cm)							0.23		
	Ipa,α em zpii,α (W/cm2)	391.30								
	Comp (cm)	1.20			1.20			1.20		
	to CA (cm)	1.00			1.00			1.00		
	Foco (cm)	1.2	1.2	1.2	1.2	1.2	1.2	1.2	1.2	1.2
Condições de	Profundidad e (cm)	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
controle	THI	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM
operacion al	Frequência (MHz)	10	10	10	10	10	10	10	10	10
	M PRF (Hz)	89.38		89.38	89.38		89.38	89.38		89.38
				43	3					

NΑ	
indi	
ca n	
шe	
não	
há	
uso	
nret	
endi	
ohi	
cor	
resi	
non	
der	
nte	
OΠ	
nei	
nhui	
n r	
lade	
rı	
elat	
ado	
n	

Modelo do Modo de o				CF / R + I	ΡD						
Rótulo de		io. ivic	Juo B T	TIS	r D		TIB			TIQUE	
				Varred ura	Não Es	canear	Varred ura	Não Es	canear	Varre dura	Não Escan ear
			MI	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfío ie	Em Superfí cie	Em Superfí cie	Abaixo da superfíc ie	Em Superf ície	Em Super fície
Valor máx índice	imo do		1.59		0.38			0.38		0.	79
Valor do c de índice	ompon	ente	1.59	B: 0,25 CF: 0,13	NA	NA	B: 0,25 CF: 0,13	NA	NA	B: 0,52 CF: 0,27	NA
	pr,a er (MPa)	m zMI	3.46								
	P (mW)			B: 21,11 CF: 11.06	NA		B: 21,11 CF: 11.06	NA		B: 21,11 CF: 11.06	NA
	P1x1 (mW)			B: 10,99 CF: 5,76	N	Α	B: 10,99 CF: 5,76	N	IA		
Associado Acústico		), s)x1c nW)				NA					
Parâmetr	zS (cm					NA			DIA.		
os		ZBP (cm) zb (cm)				NA			NA NA		
	zpi (cm)		1.20			NA			NA		
	zMI (cm)		1.00								
	D em ZB (cm)								NA		
	fawf (I	MHz)	B: 4,74	B: 4,74 CF: 4,83	N	Α	B: 4,74 CF: 4,83	N	IA	B: 4,74 CF: 4,83	NA
	Dimof	X (cm)		1.92	N	Α	1.92	N	IA	1.92	NA
	Aaprt	(cm)		0.42	N	Α	0.42	N	IA	0.42	NA
	es do i	modo	B+CF	B+CF	N	A	B+CF	N	IA	B+CF	NA
	TD (US		0.52 B: 1806.7 0 CF: 4940.0								
Outras	srr (Hz pr at z		6.23								
informaçõ es			4.08								
	(cm)								NA		
	lpa,α e zpii,α (W/cm	12)	391.30								
	Comp	FLX (cm)	1.20			NA			NA		
	rimen to focal	MOS CA (cm)	1.00			NA			NA		
Condições	Foco (	cm)	1.2	1.2	NA	NA	1.2	NA	NA	1.2	NA

al Frequência B: 10 B: 10 NA NA B: 10 NA NA B: 10	controle	rofundidad (cm)	3.0 3.0	NA	NA	3.0	NA	NA	3.0	NA
	operacion	HI EI	EM EM	NA	NA	EM	NA	NA	EM	NA
[ [Winz)   Cr. 5       Cr. 5			: 10 B: 10 F: 5 CF: 5	NA	NA	B: 10 CF: 5	NA	NA	B: 10 CF: 5	NA
Cor PRF (kHz) 4.94 4.94 NA NA 4.94 NA NA 4.94		4.0	1.94 4.94	NA	NA	4.94	NA	NA	4.94	NA

Modelo do transdutor: 128L

Modo de operação: Modo PW TIR Rótulo de índice TIS TIQUE Não Varred Varred Varredur Não Escanear Não Escanear Fscar ura ura ear MI Ahaixo Ahaixo Em Em Em Em Em Em da da Superfí Superfí Superfí Superfí Superfíci Super unerfíc superfíc cie cie cie cie е fície ie ie Valor máximo do 1.07 0.43 1.71 0.82 índice Valor do componente ΝΔ 0.36 0.43 0.82 1.71 ΝΔ 0.82 1.07 ΝΔ de índice pr.a em zMI 2.22 (MPa) P (mW) NA 33.14 NA 33.14 NA 33.14 P1x1 (mW) 17.26 17.26 NA NA Min de [Pa(zs). NA Ita,α(zs)x1c m21 (mW) Associado zS (cm) NA ZBP (cm) 1.52 1.52 Acústico Parâmetr zb (cm) 1.52 os 0.88 0.88 0.88 zpi (cm) zMI (cm) 0.86 D em ZB 0.28 (cm) fawf (MHz) 4.31 NA 4.31 4.31 4.31 1.92 1.92 1.92 1.92 NA NA Dimof (cm) Aaprt n 42 0.42 0.42 ΝΔ NA 0.42 cm) Prisio Prision neiro Component Prisioneiro de Prisioneiro de eiro de NA NA NA de es do modo guerra guerra guerra guerr а TD (USEC) 0.89 3920.0 prr (Hz) 0 NA srr (Hz) Outras pr at zpii 2.52 informaçõ (MPa) es Deg em zpii 0.23 (cm) lpa,α em zpii,α 161.50 (W/cm2) FIX Comp 1.20 1.20 1.20 cm) rimen MOS tο 1.00 1.00 1.00

1.2

3.0 NA

NA

1.2

3.0

6.4

12.6

1.2

3.0

focal

Profundidad

Condições Foco (cm)

1.2

3.0 NA

NA

NA 1.2

NΑ 3.0

controle	e (cm)									
1 :	Frequência (MHz)	4.2	NA	4.2	4.2	NA	4.2	2.6	NA	4.2
	PRF (kHz)	3.92	NA	3.92	3.92	NA	3.92	4.17	NA	3.92
	Portão (mm)	0.3	NA	0.3	0.3	NA	0.3	0.5	NA	0.3

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado.

# [128LH] Tabela de relatórios de saída acústica

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128LH

	peração: Modo		МІ	TIS		TIB		TIQUE
Rótulo de í	ndice			Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	IIQUE
Valor máxii	mo global do ín	dice	0.50	0.05		0.24		0.11
Valor do co	mponente de í	ndice1		0.05	0.03	0.11	0.24	
	pr,α na zMI	(MPa)	1.02					
	P ou W0	(mW)		2.02				
Associado	P1x1	(mW)		2.53				
Acústico	Zs	(cm)			0.74			
Parâmetro	Zb	(cm)					0.76	
s	zMI	(cm)	0.92					
	zpii,α	(cm)	0.62					
	FAWF ou FC	(MHz)	4.21					
	prr	(Hz)	4170					
	srr	(Hz)						
	NPS		NA					
Outras	lpa,α@zpii,α	(W/cm2 )	23.65					
informaçõ es	Ispta,α@ zpii,α ou zsii,α	(mW /cm2)	89.19					
	Ispta @zpii ou zsii	(mW /cm2)	110.40					
	pr@zpii	(MPa)	1.12					
8 4 . IA	Foco da tela (c	m)	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
iidi	Profundidade exibição (cm)	de	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9
Condições de controle	Frequência de (MHz)	trabalho	4.2	4.2	4.2	4.2	4.2	4.2
controle	Exibir número	de foco	1	1	1	1	1	1

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado.

Modelo do transdutor: 128LH Modo de operação: Modo B + I

Modo de o	peração: Modo	B + M						
			MI	TIS		TIB		TIQUE
Rótulo de í	ndice			Na superfíci e	da	Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	
Valor máxi	mo global do ín	dice	0.77	0.039		0.073		0.073
Valor do co	mponente de í	ndice1		0.05	0.03	0.11	0.24	
	pr,α na zMI	(MPa)	2.52					
	P ou W0	(mW)		B: 1,41 M: 0,03				
Associado	P1x1	(mW)		B: 0,73 M: 0,06				
Acústico	Zs	(cm)			0.74			
Parâmetro s	Zb	(cm)					1.1	
5	zMI	(cm)	1.12					
	zpii,α	(cm)	1.12					
	FAWF ou FC	(MHz)	B: 10,42 M: 10.64					
	prr	(Hz)	2373					
	srr	(Hz)	8.4					
Outras	NPS		272					
informaçõ es	lpa,α@zpii,α	(W/cm2 )	271.74					
	Ispta,α@ zpii,α ou zsii,α	,	5.14					

	Ispta @zpii ou zsii	(mW /cm2)	11.86					
	pr@zpii	(MPa)	3.69					
	Foco da tela (c	n)	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Condições de	Profundidade de exibição (cm)		3.9	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9
	Frequência de trabalho (MHz)		10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0
	Exibir número	de foco	1	1	1	1	1	1

Modelo do transdutor: 128LH

Modo de o	peração: Modo	В						
			MI	TIS		TIB		TIQUE
Rótulo de í	ndice			Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	
Valor máxii	no global do ín	dice	0.51	0.06		0.12		0.12
Valor do co	mponente de í	ndice1		0.06	0.06	0.12	0.06	
	pr,α na zMI	(MPa)	1.64					
	P ou W0	(mW)		2.45				
Associado	P1x1	(mW)		1.27				
Acústico	Zs	(cm)						
Parâmetro	Zb	(cm)						
S	zMI	(cm)	0.9					
	zpii,α	(cm)	1.02					
	FAWF ou FC	(MHz)	10.42					
	prr	(Hz)	4080					
	srr	(Hz)	15					
	NPS		272					
Outras informaçõ	Ipa,α@zpii,α	(W/cm2 )	105.29					
es	Ispta,α@	(mW	3.63					
C3	zpii,α ou zsii,α	/cm2)						
	Ispta @zpii ou zsii	(mW /cm2)	7.77					
	pr@zpii	(MPa)	2.27					
N de alacter en et e	Foco da tela (c	m)	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Multinacio nal	Profundidade exibição (cm)	de	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9
Condições de	Frequência de (MHz)	trabalho	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0
controle	Exibir número	de foco	1	1	1	1	1	1
NA indica q	ue não há uso	pretendi	do corresp	ondente c	u nenhun	n dado rel	latado.	

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128LH; Modo de operação: Modo B TH

Modo de o	peração: Modo	B THI						
			MI	TIS		TIB		TIQUE
Rótulo de í	ndice			Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	
Valor máxii	mo global do ín	dice	1.14	0.03		0.13		0.13
Valor do co	mponente de í	ndice1		0.03	0.03	0.13	0.03	
	pr,α na zMI	(MPa)	2.67					
	P ou W0	(mW)		2.36				
Associado	P1x1	(mW)		1.19				
Acústico	Zs	(cm)						
Parâmetro	Zb	(cm)						
S	zMI	(cm)	0.96					
	zpii,α	(cm)	0.96					
	FAWF ou FC	(MHz)	5.49					
	prr	(Hz)	3840					
	srr	(Hz)	15					
	NPS		256					
Outras informaçõ	Ipa,α@zpii,α	(W/cm2 )	164.33					
es	Ispta,α@	(mW	6.98					
es	zpii,α ou zsii,α	/cm2)						
	Ispta @zpii ou	(mW	10.36					
	zsii	/cm2)						
	pr@zpii	(MPa)	3.20					
Multinacio	Foco da tela (c	m)	1.6	1.6	1.6	1.6	1.6	1.6
nal	Profundidade	de	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9

Condições	exibição (cm)						
de	Frequência de trabalho	H 10					
controle	(MHz)						
	Exibir número de foco	1	1	1	1	1	1

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado.

Modelo do transdutor: 128LH;

		~		_	_
Modo	de	operação:	Modo	B +	C

Modo de o	peração: Modo	B + C						
			MI	TIS		TIB		TIQUE
Rótulo de í	ndice			Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	
Valor máxii	mo global do ín	dice	0.46	0.03		0.05		0.05
Valor do co	mponente de í	ndice1		B: 0,01 C: 0,02	B: 0,01 C: 0,02	B: 0,01 C: 0,04	B: 0,01 C: 0,02	
	pr,α na zMI	(MPa)	1.05					
	P ou W0	(mW)		B: 0,26 C: 0,85				
Associado Acústico	P1x1	(mW)		B: 0,15 C: 0,75				
Parâmetro	Zs	(cm)						
s S	Zb	(cm)						
3	zMI	(cm)	1.08					
	zpii,α	(cm)	0.96					
	FAWF ou FC	(MHz)	B: 10,39 C: 5,20					
	prr	(Hz)	1344					
	srr	(Hz)	8					
	NPS		168					
Outras informaçõ	lpa,α@zpii,α	(W/cm2 )	54.11					
es	Ispta,α@ zpii,α ou zsii,α		6.76					
	Ispta @zpii ou zsii	(mW /cm2)	10.07					
	pr@zpii	(MPa)	1.85					
	Foco da tela (c	m)	(4.0)	(4.0)	(4.0)	(4.0)	(4.0)	(4.0)
Multinacio nal	Profundidade exibição (cm)	de	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9	3.9
Condições de	Frequência de (MHz)	trabalho	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0
controle	Exibir número	de foco	1	1	1	1	1	1
NA indica q	ue não há uso	pretendi	do correspo	ondente o	u nenhun	n dado re	latado.	

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128LH;

Modo de operação: modo de olho B

			MI	TIS		TIB		TIQUE
Rótulo de í	ndice			Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	Na superfíci e	Abaixo da superfíci e	
Valor máxii	mo global do ín	dice	0.16	0.01	0.02		0.02	
Valor do co	mponente de í	ndice1		0.01	0.01	0.02	0.02 0.01	
	pr,α na zMI	(MPa)	0.54					
	P ou W0	(mW)		0.54				
Associado	P1x1	(mW)		0.27				
Acústico	Zs	(cm)						
Parâmetro	Zb	(cm)						
s	zMI	(cm)	1.00					
	zpii,α	(cm)	1.00					
	FAWF ou FC	(MHz)	11.15					
	prr	(Hz)	4080					
	srr	(Hz)	15					
Outras	NPS		272					
	lpa,α@zpii,α	(W/cm2 )	5.70					
es	Ispta,α@ zpii,α ou zsii,α	,	0.57					
	Ispta @zpii ou		1.27					

	zsii	/cm2)						
	pr@zpii	(MPa)	0.80					
	Foco da tela (	cm)	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Condições de controle	Foco da tela (o Profundidade exibição (cm)	de	2.4	2.4	2.4	2.4	2.4	2.4
	Frequência de trabalho (MHz)		10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0
	Exibir número de foco		1	1	1	1	1	1

# [128M] Tabela de relatórios de saída acústica

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128M Modo de operação: Modo B

Modo de o	peraçã	o: Mo	do B				,				
Rótulo de índic	e			TIS			тів			TIQUE	
				Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não
			МІ								Escanea
				Em	Em	Abaixo da	Em	Em	Abaixo da	Em	Em
				Superfície	Superfície	superfície	Superfície	Superfície	superfície	Superfície	Superfic
											е
Valor máximo o			1.45		1.21			1.21		1.84	
Valor do compo			1.45	1.21	NA	NA	1.21	NA	NA	1.84	NA
	pr,a em zi	MI (MPa)	3.21								
	P (mW)			68.45	N		68.45		IA	68.45	NA
	P1x1 (mW	1)		52.25	N	A	52.25	N	IA		
	Min de [P	a(zs),									
	lta,α(zs)x1	lcm2]				NA					
	(mW)										
Associado	zS (cm)					NA					
Acústico	ZBP (cm)					NA			NA		
Parâmetros	zb (cm)								NA		
	zpi (cm)		1.66			NA			NA		
	zMI (cm)		1.52								
	D em ZB (	cm)							NA		
	fawf (MH:	2)	4.88	4.88	N	A	4.88	N	IA	4.88	NA
	Dimof	X (cm)		1.31	N	A	1.31	N	IA	1.31	NA
	Aaprt	Y (cm)		0.52	N	A	0.52	N	IA	0.52	NA
	Compone	ntes do	В	В	N	A	В	N	IA	В	NA
	modo										
	TD (USEC)		0.39								
	prr (Hz)		6403.40								
	srr (Hz)		11.30								
Outras	pr at zpii (		4.15								
informações	Deq em z								NA		
	lpa,α em : (W/cm2)	zpii,α	272.10								
		FLX (cm)	2.10			NA			NA		
	Comprim ento focal	MOSCA (cm)	1.50			NA			NA		
	Foco (cm)		2.1	2.1	NA	NA	2.1	NA	NA	2.1	NA
	Profundid		4.0	4.0	NA	NA	4.0	NA	NA	4.0	NA
Condições de	(cm)						l				
controle			DESLIGAD	DESLIGADO	NA	NA	DESLIGADO	NA	NA	DESLIGADO	NA
operacional	THI		0				<u> </u>				<u></u>
	Frequênci	a (MHz)	5.0	5.0	NA	NA	5.0	NA	NA	5.0	NA
NA indica que r	não há uso	pretendi	do correspo	ondente ou r	enhum dado	relatado.					

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128M

Modo de	operação: Mo	do B +	M							
Rótulo de índi	ce		TIS			TIB			TIQUE	
			Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Escanear
		МІ	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfíci e
Valor máximo	do índice	1.45		1.19			1.22		1.80	
Valor do comp	alor máximo do índice alor do componente de índice		1.17	0.02	0.01	1.17	0.03	0.05	1.77	0.03
	pr,a em zMI (MPa)	3.21								
	P (mW)		65.95	0.	93	65.95	0.	93	65.95	0.93
Associado	P1x1 (mW)		50.34	0.	71	50.34	0.	71		
Acústico Parâmetros	Min de [Pa(zs), Ita,α(zs)x1cm2] (mW)				NA					
	zS (cm)				NA					

	ZBP (cm)				1.40			1.40		
	zb (cm)							1.52		
	zpi (cm)	1.66			1.66			1.66		
	zMI (cm)	1.52								
	D em ZB (cm)							0.27		
	fawf (MHz)	4.88	4.88	4.:	38	4.88	4.	88	4.88	4.88
	Dimof X (cm	)	1.31	1.	31	1.31	1.	31	1.31	1.31
	Aaprt Y (cm	)	0.52	0.5	52	0.52	0.	52	0.52	0.52
	Componentes o	B + M	В	N	1	В	,	М	В	М
	TD (USEC)	0.39								
		B: 6169,40								
	prr (Hz)	M: 87,19								
	srr (Hz)	10.90								
Outras	pr at zpii (MPa)	4.15								
informações	Deq em zpii (cn	n)						0.27		
	lpa,α em zpii,α (W/cm2)	272.10								
	FLX (c	:m) 2.10			2.10			2.10		
	Comprim MOS ento focal (cm)	1.50			1.50			1.50		
	Foco (cm)	2.1	2.1	2.1	2.1	2.1	2.1	2.1	2.1	2.1
	Profundidade (cm)	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
controle operacional	тні	DESLIGAD O	DESLIGADO	DESLIGA DO						
	Frequência (MI	lz) 5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0
	M PRF (Hz)	89.38	-	89.38	89.38	-	89.38	89.38	-	89.38

Modelo do transdutor: 128M

Modo de operação: Modo B + CE / B + PD

Rótulo de índic	:e			TIS			TIB			TIQUE	
				Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Escanea
			МІ	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfic e
Valor máximo o	do índice		1.45		0.82			0.82		1.28	
Valor do compo	onente de í	ndice	1.45	B: 0,67 CF: 0,15	NA	NA	B: 0,67 CF:0,15	NA	NA	B: 1,01 CF: 0,27	NA
	pr,a em zñ	ИI (MPa)	3.21								
	P (mW)			B: 37,70 CF: 9,93	N	A	B: 37,70 CF: 9,93	N	A	B: 37,70 CF: 9,93	NA
	P1x1 (mW	)		B: 28,78 CF: 7,58	N	A	B: 28,78 CF: 7,58	N	A		
	Min de [Pa lta,α(zs)x1 (mW)					NA					
Associado	zS (cm)					NA					
Acústico Parâmetros	ZBP (cm)					NA			NA		
Parametros	zb (cm)								NA		
ĺ	zpi (cm)		1.66			NA			NA		
ĺ	zMI (cm)		1.52								
	D em ZB (	:m)							NA		
	fawf (MHz	:)	B: 4,88	B: 4,88 CF: 4,26	N	A	B: 4,88 CF: 4,26	N	A	B: 4,88 CF: 4,26	NA
ĺ	Dimof	X (cm)		1.31	N	A	1.31	N	A	1.31	NA
	Aaprt	Y (cm)		0.52	N	A	0.52	N	A	0.52	NA
	Componer	ntes do	B+CF	B+CF	N	A	B+CF	N	A	B+CF	NA
	TD (USEC)		0.39								
	prr (Hz)		B: 3526.18 CF: 2740.0								
Outras	srr (Hz)		6.23								
informações	pr at zpii (	MPa)	4.15								
	Deq em zp								NA		
	lpa,α em z (W/cm2)	pii,α	272.10								
İ	Comprim	FLX (cm)	2.10			NA			NA		
	ento focal	MOSCA (cm)	1.50			NA			NA		
İ	Foco (cm)		2.1	2.1	NA	NA	2.1	NA	NA	2.1	NA
	Profundid (cm)	ade	4.0	4.0	NA	NA	4.0	NA	NA	4.0	NA
Condições de controle	тні		DESLIGAD O	DESLIGADO	NA	NA	DESLIGADO	NA	NA	DESLIGADO	NA
operacional	Frequênci	a (MHz)	B: 5.0 CF: 4,2	B: 5.0 CF: 4,2	NA	NA	B: 5.0 CF: 4,2	NA	NA	B: 5.0 CF: 4,2	NA

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado. Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128M

Modo de d	peração: Mo	do PW								
Rótulo de índic	e		TIS			TIB			TIQUE	
			Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Escanear
		МІ	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfíci e
Valor máximo o	do índice	0.79		0.39			1.21		0.68	
Valor do compo	onente de índice	0.79	NA	0.39	0.34	NA	0.68	1.21	NA	0.68
Associado	pr,a em zMI (MPa)	1.62								
Acústico	P (mW)		NA	25	.28	NA	25	.28	NA	25.28

Parâmetros	P1x1 (mW	)		NA	19	.30	NA	19	.30		
	Min de [Pa lta,α(zs)x1 (mW)					NA					
	zS (cm)					NA					
	ZBP (cm)					1.40			1.40		
	zb (cm)								1.40		
	zpi (cm)		1.64			1.64			1.64		
	zMI (cm)		1.24								
	D em ZB (d	:m)							0.31		
	fawf (MHz	:)	4.24	NA	4.	24	NA	4.	24	NA	4.24
	Dimof	X (cm)		NA	1.	31	NA	1.	31	NA	1.31
	Aaprt	Y (cm)		NA	0.	52	NA	0.	52	NA	0.52
	Componer	ntes do	Prisioneir o de guerra	NA	Prisioneiro	de guerra	NA	Prisioneiro	o de guerra	NA	Prisione ro de guerra
	TD (USEC)		0.88								
	prr (Hz)		3270.00								
	srr (Hz)		NA								
Outras	pr at zpii (	MPa)	1.94								
informações	Deq em zp	oii (cm)							0.31		
	lpa,α em z (W/cm2)	pii,α	104.10								
	Comprim	FLX (cm)	2.10			2.10			2.10		
	ento focal	MOSCA (cm)	1.50			1.50			1.50		
	Foco (cm)		2.1	NA	2.1	2.1	NA	2.1	2.1	NA	2.1
Condições de	Profundid (cm)	ade	4.0	NA	4.0	4.0	NA	4.0	4.0	NA	4.0
controle	Frequênci	a (MHz)	4.2	NA	4.2	4.2	NA	4.2	4.2	NA	4.2
operacional	PRF (kHz)		3.27	NA	3.27	3.27	NA	3.27	3.27	NA	3.27
	Portão (m		0.3	NA	0.3	0.3	NA	0.3	0.3	NA	0.3

# [128PA] Tabela de relatórios de saída acústica

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128PA

Rótulo de índic	e			TIS			TIB			TIQUE	
				Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Escanea
			МІ	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfíc e
Valor máximo (	do índice		1.61		0.75			0.75		NA	
Valor do comp	onente de i	índice	1.61	0.75	NA	NA	0.75	NA	NA	NA	NA
	pr,a em zl	MI (MPa)	2.12								
	P (mW)			214.40	N	A	214.40	N	IA	NA	NA
	P1x1 (mV	V)		90.94	N	A	90.94	N	IA		
	Min de [P					NA					
	(mW)										
Associado	zS (cm)					NA					
Acústico	ZBP (cm)					EM			EM		
Parâmetros	por exem	plo, (cm)							EM		
	ZPI (cm)		3.92			EM			EM		
	zMI (cm)		2.96								
	D em ZB (	cm)							EM		
	fawf (MH:	z)	1.74	1.74	Е	М	1.74	E	М	NA	NA
	Dimof	X (cm)		2.05	N	A	2.05	N	IA	NA	NA
	Aaprt	Y (cm)		1.15	N	A	1.15	N	IA	NA	NA
	Compone modo	entes do	В	В	N	A	В	N	IA	NA	NA
	TD (USEC	)	1.05								
	prr (Hz)		2368.00								
	srr (Hz)		14.13								
Outras	pr at zpii (	(MPa)	2.54								
informações	Deq em z	pii (cm)							NA		
	lpa,α em : (W/cm2)	zpii,α	233.80								
		FLX (cm)	3.20			NA			NA		
	Comprim ento focal	MOSCA (cm)	3.00			NA			NA		
	Foco (cm)	)	3.2	3.2	NA	NA	3.2	NA	NA	NA	NA
Condições de controle	Profundid	lade	6.3	6.3	NA	NA	6.3	NA	EM	NA	NA
operacional	ТНІ		EM	EM	NA	NA	EM	NA	NA	NA	NA
	Frequênci	ia (MHz)	3.6	3.6	NA	NA	3.6	NA	NA	NA	NA

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado.

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128PA

Modo de	operação: Mo	oao R +	IVI							
Rótulo de índio	:e		TIS			тів			TIQUE	
			Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Escanear
		МІ	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfici e
Valor máximo	do índice	1.61		0.79			0.93		NA	
Valor do comp	onente de índice	1.61	0.73	0.04	0.06	0.73	0.14	0.20	NA	NA
	pr,a em zMI (MPa)	2.12								
	P (mW)		207.20	9.	87	207.20	9.	87	NA	NA
	P1x1 (mW)		87.89	4.:	18	87.89	4.	18		
Associado Acústico Parâmetros	Min de [Pa(zs), Ita,α(zs)x1cm2] (mW)				7.18					
	zS (cm)				2.60					
	ZBP (cm)				2.60			2.60		

	zb (cm)							2.96		
	zpi (cm)	3.92			3.92			3.92		
	zMI (cm)	2.96								
	D em ZB (cm)							0.79		
	fawf (MHz)	1.74	1.74	1.7	74	1.74	1.	74	NA	NA
	Dimof X (cm)		2.05	2.0	)5	2.05	2.	05	NA	NA
	Aaprt Y (cm)		1.15	1.1	15	1.15	1.	15	NA	NA
	Componentes do modo	B + M	В	N	1	В	,	И	NA	NA
	TD (USEC)	1.05								
	prr (Hz)	B: 2288.16 M: 108,99								
	srr (Hz)	13.62								
Outras	pr at zpii (MPa)	2.54								
informações	Deq em zpii (cm)							0.78		
	lpa,α em zpii,α (W/cm2)	233.80								
	FLX (cm)	3.20			3.20			3.20		
	Comprim MOSCA ento focal (cm)	3.00			3.00			3.00		
	Foco (cm)	3.2	3.2	3.2	3.2	3.2	3.2	3.2	NA	NA
Condições de	Profundidade (cm)	6.3	6.3	6.3	6.3	6.3	6.3	6.3	NA	NA
controle operacional	THI	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM	NA	NA
operacional	Frequência (MHz)	3.6	3.6	3.6	3.6	3.6	3.6	3.6	NA	NA
	M PRF (Hz)	114.0		114.0	114.0	-	114.0	114.0	NA	NA

Modelo do transdutor: 128PA

Modo de operação: Modo B + CF (TVI) / B + PD (TEI)

Modo de o Rótulo de índic		O: IVIC		TIS	/ B + PU	(IEI)	TIB			TIQUE	
RULUIO GE II-GIC	e			113			IID			IIQUL	Não
			мі	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Nao Escanea
			l'in	Em	Em	Abaixo da	Em	Em	Abaixo da	Em	Em
l				Superfície	Superfície	superfície	Superfície	Superfície	superfície	Superfície	Superfic e
Valor máximo o	do índice		1.61		1.66			1.66		NA	
Valor do compo	onente de í	ndice	1.61	B: 0,76 CF: 0,90	NA	NA	B: 0,76 CF: 0,90	NA	NA	NA	NA
	pr,a em zi	ЛI (MPa)	2.12								
				B: 214,90	Γ.		B: 214,90	Γ.		T	Γ
	P (mW)			CF: 173,90	N	Α	CF: 173,90	N	IA	NA	NA
	Γ			B: 91,16			B: 91,16				
	P1x1 (mW	)		CF: 73,76	N	Α	CF: 73,76	N	IA		
	Min de [P	a(zs),									
	lta,α(zs)x1	.cm2]				NA					
	(mW)										
Associado	zS (cm)					NA					
Acústico	ZBP (cm)					NA			NA		
Parâmetros	zb (cm)								NA		
	zpi (cm)		3.92			NA			NA		
	zMI (cm)		2.96								
	D em ZB (	:m)							NA		
				B: 1,74			B: 1,74				
	fawf (MH	:)	B: 1,74	CF: 2,56	EI	И	CF: 2,56	N	IA	NA	NA
	Dimof	X (cm)		2.04	N	A	2.04	N	IA	NA	NA
	Aaprt	Y (cm)		1.15	N	A	1.15	N	IA	NA	NA
	Compone modo	ntes do	B+CF	B+CF	N	A	B+CF	N	IA	NA	NA
	TD (USEC)		1.05								
			B: 2373.5								
	prr (Hz)		CF: 3600.0								
	srr (Hz)		14.13								
Outras	pr at zpii (	MPa)	2.54								
informações	Deq em z								NA		
	lpa,α em :										
	(W/cm2)		238.80								
		FLX (cm)	3.20			NA			NA		
	Comprim ento focal	MOSCA (cm)	3.00			NA			NA		
	Foco (cm)		3.2	3.2	NA	NA	3.2	NA	NA	NA	NA
	Profundid										
Condições de	(cm)		6.3	6.3	NA	NA	6.3	EM	EM	EM	EM
controle	POESIA		EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM	EM
operacional	Frequênci	a (MHz)	B: 3.6	B: 3.6	NA	NA	B: 3.6	NA	NA	NA	NA
	C== DDC "	11-1	CF: 2,6	CF: 2,6	AIA.	A14	CF: 2,6		N/A		
	Cor PRF (	HZ)	3.6	3.6	NA	NA	3.6	NA	NA	NA	NA

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado. Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128PA

Modo de	operação: Mo	do PW	(TDI)							
Rótulo de índio	:e		TIS			TIB			TIQUE	
			Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	scanear	Varredura	Não Escanea
		МІ	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfíc e
Valor máximo	do índice	0.76		1.28			3.87		NA	
Valor do comp	onente de índice	0.76	NA	0.79	1.28	NA	2.70	3.87	NA	NA
Associado	pr,a em zMI (MPa)	1.10								
Acústico	P (mW)		NA	186	5.53	NA	18	6.53	NA	NA
Parâmetros	P1x1 (mW)		NA	79	.12	NA	79	.12		

	Min de (P Ita,α(zs)x: (mW)					127.80					
	zS (cm)					2.60					
	ZBP (cm)					2.60			2.60		
	zb (cm)								2.62		
	zpi (cm)		3.08			3.08			3.08		
	zMI (cm)		2.62								
	D em ZB (	cm)							0.74		
	fawf (MH:	z)	2.09	NA	2.	09	NA	2.	09	NA	NA
	Dimof	X (cm)		NA	2.	05	NA	2.	05	NA	NA
	Aaprt	Y (cm)		NA	1.	15	NA	1.	15	NA	NA
	Compone	ntes do	Prisioneir o de guerra	NA	Prisioneiro	de guerra	NA	Prisioneiro	de guerra	NA	NA
	TD (USEC	)	1.83								
	prr (Hz)		4170.00								
Outras	srr (Hz)		NA								
informações	pr at zpii (	(MPa)	1.33								
illorillações	Deq em z	pii (cm)							0.73		
	lpa,α em : (W/cm2)	zpii,α	33.17								
		FLX (cm)	3.20			3.20			3.20		
	Comprim ento focal	MOSCA (cm)	3.00			3.00			3.00		
	Foco (cm)	1	3.2	NA	3.2	3.2	NA	3.2	3.2	NA	NA
Condições de	Profundid	lade	6.3	NA	6.3	6.3	NA	6.3	6.3	NA	NA
controle	Frequênci	ia (MHz)	2.1	NA	2.1	2.1	NA	2.1	2.1	NA	NA
operacional	PRF (kHz)		4.17	NA	4.17	4.17	NA	4.17	4.17	NA	NA
	Portão (m		0.5	NA	0.5	0.5	NA	0.5	0.5	NA.	NA

# [128E] Tabela de relatórios de saída acústica

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128E Modo de operação: Modo B

Modo de c	peraçã	io: Mo	odo B								
Rótulo de índice	dice			TIS			TIB			TIQUE	
				Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Escanear
			МІ	Em Superfície	Em Superficie	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfíci e
Valor máximo d	o índice		1.06		0.84			0.84		NA	
Valor do compo	nente de í	indice	1.06	0.84	NA	NA	0.84	NA	NA	NA	NA
	pr,a em zi	MI (MPa)	2.33								
	P (mW)			48.76	NA		48.76	N	IA	NA	NA
	P1x1 (mW	/)		36.94	N	IA	36.94	N	IA		
	Min de [Pa(zs),									_	
	lta,α(zs)x1cm2] (mW)					EM					
Associado	zS (cm)					EM					
Acústico	ZBP (cm)					EM			EM		
Parâmetros por exemplo, ZPI (cm) zMI (cm) D em ZB (cm) fawf (MHz)	plo, (cm)							EM			
	ZPI (cm)		1.74			EM			EM		
	zMI (cm)		1.54								
	D em ZB (cm)								EM		
	fawf (MHz)		4.79	4.79	Е	М	4.79	E	м	EM	NA
	Dimof	X (cm)		1.32	N	IA	1.32	N	IA	NA	NA
	Aaprt	Y (cm)		0.52	N	IA	0.52	N	IA	NA	NA
	Componentes do modo		В	В	N	IA	В	N	IA	NA	NA
	TD (USEC)	)	0.43								
	prr (Hz)		6400.70								
	srr (Hz)		11.30								
Outras	pr at zpii (	(MPa)	3.00								
informações	Deq em z	pii (cm)							NA		
	lpa,α em : (W/cm2)	zpii,α	142.90								
		FLX (cm)	2.10			NA			NA		
	Comprim ento focal	MOSCA (cm)	1.50			NA			NA		
	Foco (cm)		2.1	2.1	NA	NA	2.1	NA	NA	NA	NA
Condições de	Profundid (cm)	lade	4.0	4.0	NA	NA	4.0	NA	EM	NA	NA
	тні		DESLIGAD O	DESLIGADO	NA	NA	DESLIGADO	NA	NA	NA	NA
	Frequênci	ia (MHz)	5.0	5.0	NA	NA	5.0	NA	NA	NA	NA
NA indica que n	ão há uso	pretendi	do correspo	ondente ou r	nenhum dad	o relatado.					

Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128E Modo de operação: Modo B + M

Rótulo de índi	ce		TIS			TIB			TIQUE	
			Varredura Não Escanear Va		Varredura	Não Escanear		Varredura	Não Escanear	
		МІ	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfici e
Valor máximo do índice		1.06	0.82		0.84			NA		
Valor do comp	onente de índice	1.06	0.81	0.01	0.01	0.81	0.81 0.02 0.		NA	NA
	pr,a em zMI (MPa)	2.33								
	P (mW)		47.00	0.66		47.00	0.66		NA	NA
	P1x1 (mW)		35.61	0.	50	35.61	0.	50		
Acústico Parâmetros	Min de [Pa(zs), Ita,α(zs)x1cm2] (mW)				NA					
	zS (cm)				NA					
	ZBP (cm)				1.40			1.40		

	zb (cm)								1.54		
	zpi (cm)		1.74			1.74			1.74		
	zMI (cm) D em ZB (cm)		1.54								
									0.79		
	fawf (MHz)		4.79	4.79	4.	79	4.79	4.	79	NA	NA
	Dimof X	(cm)		1.32	1.:	32	1.32	1.	32	NA	NA
	Aaprt Y (cm)			0.52	0.52		0.52	0.	52	NA	NA
	Componentes do		B + M	В	м		В		٨	NA	NA.
	modo		D + IVI	ь	in the second	1	ь		и	NA	INA
	TD (USEC)		0.43								
			B: 6169,40								
	prr (Hz)		M: 87,19								
	srr (Hz)		10.90								
Outras informações	pr at zpii (MPa)		3.00								
	Deq em zpii (cm)								0.32		
	lpa,α em zpii,α (W/cm2)		142.90								
	F	LX (cm)	2.10			2.10			2.10		
	ento focal	иOSCA cm)	1.50			1.50			1.50		
	Foco (cm)		2.1	2.1	2.1	2.1	2.1	2.1	2.1	NA	NA
	Profundidade (cm)		4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	NA	NA
controle	тні		DESLIGAD O	DESLIGADO	DESLIGADO	DESLIGADO	DESLIGADO	DESLIGADO	DESLIGADO	NA	NA
	Frequência	(MHz)	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	NA	NA
	M PRF (Hz)		89.38	-	89.38	89.38	-	89.38	89.38	NA	NA

Modelo do transdutor: 128E

Modo de operação: Modo B + CE / B + PD

Rótulo de índic	operação: M			TIS			TIB			TIQUE	
				Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Es	canear	Varredura	Não Escane
			МІ	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superfície	Abaixo da superfície	Em Superfície	Em Superf e
/alor máximo	do índice		1.06		0.53			0.53		NA	
Valor do comp	onente de í	ndice	1.06	B: 0,46 CF: 0,07	NA	NA	B: 0,46 CF: 0,07	NA	NA	NA	NA
	pr,a em zñ	ИI (MPa)	2.33								
	P (mW)	P (mW)		B: 26,86 CF: 4,50	N	A	B: 26,86 CF: 4,50	N	IA	NA	NA
	P1x1 (mW	P1x1 (mW)		B: 20,35 CF: 3,41	N	A	B: 20,35 CF: 3,41	N	IA		
	Min de [Pa Ita,α(zs)x1 (mW)					NA					
ssociado zS (cm)						NA					
Acústico	ZBP (cm)					NA			NA		
Parâmetros	zb (cm)								NA		
	zpi (cm)					NA			NA		
	zMI (cm)		1.54								
	D em ZB (cm)								NA		
	fawf (MHz)		B: 4,79	B: 4,79 CF: 4,33	EI	м	B: 4,79 CF: 4,33	N	IA	NA	NA
	Dimof	X (cm)		1.32	N	A	1.32	N	IA	NA	NA
	Aaprt	Y (cm)		0.52	N	A	0.52	N	IA	NA	NA
	Compone modo	ntes do	B+CF	B+CF	N	A	B+CF	N	IA	NA	NA
	TD (USEC)		0.43								
	prr (Hz)		B: 3526.18 CF: 2740.0								
Outras	srr (Hz)		6.23								
nformações	pr at zpii (	MPa)	3.00								
mormações	Deq em zp	oii (cm)							NA		
	lpa,α em z (W/cm2)	zpii,α	142.90								
	C=====i	FLX (cm)	2.10			NA			NA		
	Comprim ento focal	MOSCA (cm)	1.50			NA			NA		
	Foco (cm)		2.1	2.1	NA	NA	2.1	NA	NA	NA	NA
	Profundid (cm)	Profundidade		4.0	NA	NA	4.0	EM	EM	EM	EM
Condições de controle	POESIA		DESLIGAD O	DESLIGADO	EM	EM	DESLIGADO	EM	EM	EM	EM
operacional	Frequênci	a (MHz)	B: 5.0 CF: 4,2	B: 5.0 CF: 4,2	EM	EM	B: 5.0 CF: 4,2	EM	EM	EM	EM
	Cor PRF (k	:Hz)	2.74	2.74	EM	EM	2.74	EM	EM	NA	NA

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado. Tabela de relatórios de saída acústica para a faixa 3

Modelo do transdutor: 128E

Modo de d	peração: Mo	do PW								
Rótulo de índic	e		TIS			TIB		TIQUE		
		мі	Varredura	Não Escanear		Varredura	Não Escanear		Varredura	Não Escanear
			Em	Em	Abaixo da	Em	Em	Abaixo da	Em	Em
			Superfície	Superfície	superfície	Superfície	Superfície	superfície	Superfície	Superfície
Valor máximo o	lo índice	0.73	0.36				1.19		N/	1
Valor do compo	onente de índice	0.73	NA	0.36	0.31	NA	0.62	1.19	NA	NA
Associado	pr,a em zMI (MPa)	1.52								
Acústico	P (mW)		NA	23	.12	NA	23	.12	NA	NA
Parâmetros	P1x1 (mW)		NA	17	.52	NA	17	.52		

	Min de [Pa Ita,α(zs)x1 (mW)					NA					
	zS (cm)					NA					
	ZBP (cm)					1.40			1.40		
	zb (cm)								1.68		
	zpi (cm)		1.68			1.68			1.68		
	zMI (cm)		1.68								
	D em ZB (c	cm)							0.27		
	fawf (MHz	:)	4.28	NA	4.	28	NA	4.	28	NA	NA
	Dimof	X (cm)		NA	1.:	32	NA	1.	32	NA	NA
	Aaprt	Y (cm)		NA	0.	52	NA	0.	52	NA	NA
	Componentes do modo		Prisioneir o de guerra	NA	Prisioneiro	de guerra	NA	Prisioneiro	de guerra	NA	NA
	TD (USEC)		0.89								
	prr (Hz)	prr (Hz)									
Ì	srr (Hz)		NA								
Outras	pr at zpii (	MPa)	1.95								
informações	Deq em zp	oii (cm)							0.27		
	lpa,α em z (W/cm2)	tpii,α	89.05								
		FLX (cm)	2.10			2.10			2.10		
	Comprim ento focal	MOSCA (cm)	1.50			1.50			1.50		
	Foco (cm)		2.1	NA	2.1	2.1	NA	2.1	2.1	NA	NA
Condições de	Profundida (cm)	ade	4.0	NA	4.0	4.0	NA	4.0	4.0	NA	NA
controle	Frequência	a (MHz)	4.2	NA	4.2	4.2	NA	4.2	4.2	NA	NA
operacional	PRF (kHz)		3.27	NA	3.27	3.27	NA	3.27	3.27	NA	NA
	Portão (m	.m)	0.3	NA	0.3	0.3	NA	0.3	0.3	NA	NA

NA indica que não há uso pretendido correspondente ou nenhum dado relatado.

#### C.Orientação e Declaração do Fabricante



- 1.A série 128 requer precauções especiais em relação à EMC.
- 2.A série 128 não deve ser usada adjacente ou empilhada com outros equipamentos.
- 3.0 uso de cabos e acessórios errados pode afetar adversamente o desempenho da EMC
- 4.Não use acessórios que não sejam fornecidos ou recomendados pelo fabricante. Outros acessórios podem afetar negativamente o desempenho da EMC.
- acessorios podem afetar negativamente o desempenho da EMC. 5.Dispositivos eletrônicos domésticos, como umidificadores, aquecedores ou micro-ondas, e assim por diante, podem ser suscetíveis a causar interferência com o disnositivo.
- assim por diante, podem se susceives a causal interierenda com o dispositivo.

  6. Não exponha o dispositivo a campos eletrostáticos fortes ou campos magnéticos fortes para evitar resultados imprecisos.
- 7.Se for observado um comportamento anormal devido a distúrbios eletromagnéticos, reposicione o dispositivo de acordo.
- 8.0 uso deste dispositivo adjacente ou empilhado com outros dispositivos deve ser evitado,
- 9. Qualquer parte do monitor não deve ser usada a menos de 30 cm (12 polegadas) de dispositivos de comunicação sem fio, como dispositivos de rede, telefones celulares e walkie-talkies, ou pode resultar em exibicão de erros ou resultados imprecisos.
- 10.O dispositivo não deve ser usado adjacente ou empilhado com outro equipamento. Se for necessário o uso adjacente ou empilhado, o dispositivo deve ser observado para verificar a operação normal na configuração em que será usado.
- 11.Não é recomendado o uso de acessórios (por exemplo, cabos, umidificadores) diferentes dos especificados para o dispositivo. Eles podem resultar em aumento de emissões ou diminuição da imunidade do dispositivo.

#### D.Emissões eletromagnéticas

A Série 128 destina-se ao uso em ambientes eletromagnéticos, conforme especificado abaixo. O cliente ou usuário da Série 128 deve garantir que ela seja usada em tal ambiente.

Declaração do fabricante -	emissões eletromag	néticas						
O LK128C, LK128L, LK128L	H, LK128LH, LK128LF	I, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L,						
LV128M, LV128PA destina-se ao uso no ambiente eletromagnético (para cuidados de saúde								
domiciliares e profissionai	s) especificados abai:	KO.						
O cliente ou usuário do LK128C, LK128L,LK128LH,LK128LH,LK128LH, LK128M, LK128PA,								
LV128C, LV128L, LV128M,	LV128PA deve garan	tir que ele seja usado em tal ambiente.						
Ensaio de emissões	Conformidade	Orientação eletromagnética do ambiente						
		(para ambiente de saúde domiciliar e						
		profissional)						
emissões de RF CISPR 11	Grupo 1	O LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M,						
		LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M,						
		LV128PA usa a energia do RF somente para						
		sua função interna. Portanto, suas emissões						
		de RF são muito baixas e provavelmente						
		não causarão qualquer interferência em						
		equipamentos eletrônicos próximos.						
emissões de RF CISPR 11	Classe B	O LK128C, LK128L, LK128LH, LK128LH,						
Emissões de harmônicos		LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C,						
IEC 61000-3-2	Não aplicável	LV128L, LV128M, LV128PA é adequado para						
Flutuações de		uso em todos os estabelecimentos,						
tensão/emissões de	Não aplicável	incluindo estabelecimentos domésticos e						
cintilação IEC 61000-3-3		aqueles diretamente conectados à rede						
		pública de fornecimento de energia de						
		baixa tensão que abastece edifícios usados						
		para fins domésticos.						

Declaração do fabricante - imunidade eletromagnética

O LK128C, LK128L, LK128H, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M, LV128PA destinase ao uso no ambiente eletromagnético (para cuidados de saúde domiciliares e profissionais) especificados abaixo.

O cliente ou usuário do LK128C, LK128L,LK128LH,, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L,

LV128M, LV128PA deve garantir que ele seja usado em tal ambiente.

Teste de imunidade	IEC 60601	Nível de	Orientação
	Nível de teste		eletromagnética do ambiente (para ambiente de saúde domiciliar e profissional)
Descarga	Contato: ± 8 kV	Contato: ± 8 kV	Os pisos devem ser de
eletrostática (ESD)	Ar: ±2 kV, ±4 kV, ±8	Ar: ±2 kV, ±4 kV, ±8	madeira, concreto ou
IEC 61000-4-2	kV, ±15 kV	kV, ±15 kV	cerâmica. Se os pisos
			forem revestidos com
			material sintético, a
			umidade relativa deve ser
			de pelo menos 30%

Campo magnético	30 A/m	30 A/m	Os campos magnéticos de
de frequência de energia (50, 60 Hz) IEC 61000-4-8	50 Hz ou 60 Hz	50 Hz e 60 Hz	frequência de energia LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M LV128PA devem estar em níveis característicos de um local típico em um ambiente doméstico e profissional de saúde típico.
NOTA LIT é a tensão			tipico.

Declaração do fabricante - imunidade eletromagnética

O LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M, LV128PA destinase ao uso no ambiente eletromagnético (para cuidados de saúde domiciliares e profiscionais o senerificado abaixo.

O cliente ou usuário do LK128C, LK128L,LK128LH,, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L,

O CHERCE OU USUANO UO ERIZOE, ERIZOE, ERIZOENI, ERIZOINI, ERIZOINI

LV128M, LV128PA deve garantir que ele seja usado em tal ambiente.									
Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601		Orientação eletromagnética do ambiente (para ambiente de saúde domiciliar e profissional)						
magnético de proximidade IEC		8 A/m a 30 KHz 65 A/m às 134.2 KHz 7.5 A/m em 13.56 MHz							

NOTA1 Em 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a faixa de frequência mais alta.

NOTA2 Estas diretrizes podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada

Distância de separação recomendada entre

12

100

equipamentos de comunicação portáteis e móveis do RF e LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M. LK128PA. LV128C. LV128L. LV128M. LV128PA

O LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M, LV128PA destinase ao uso em um ambiente eletromagnético (para cuidados de saúde domésticos e
profissionais) no qual os distúrbios de RF irradiados são controlados. O cliente ou usuário do
LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M, LV128PA pode
ajudar a evitar interferência eletromagnética mantendo uma distância mínima entre
equipamentos de comunicação RF portáteis e móveis (transmissores) e LK128C, LK128L,
LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M, LV128PA conforme recomendado

abanto, ac acor ao c	om a poteman	iaxiiiia ac saiaa	ao equipamento de comunicação.							
Potência máxima nominal de saída	Distância de sep	istância de separação de acordo com a frequência do transmissor								
do transmissor W	NAU- NAU- 1 00 TS									
0,01	0,12	0,12	0,23							
0,1	0,38	0,38	0,73							
1	1,2	1,2	2,3							
10	3,8	3,8	7,3							

Para transmissores classificados em uma potência máxima de saída não listada acima, a distância de separação recomendada d em metros (m) pode ser estimada usando a equação aplicável à frequência do transmissor,

23

12

onde p é a potência máxima de saída do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor. NOTA1 A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a distância de separação para a faixa de frequência mais alta.

NOTA2 Estas diretrizes podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

Declaração do fabricante - imunidade eletromagnética

Especificações de teste para IMUNIDADE DE PORTA DE GABINETE a equipamentos de

O LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M, LV128PA destinase ao uso no ambiente eletromagnético (para cuidados de saúde domiciliares e profissionais) especificado abaixo.

. O cliente ou usuário do LK128C, LK128L, LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M, LV128PA deve garantir que ele seja usado em tal ambiente.

							NÍVEL DE
Frequência de teste (MHz)	Banda <sup>a)</sup> (MHz)	Serviço <sup>a)</sup>	Modulação b)	Potência máxima (W)	Distância (m)	NÍVEL DE TESTE DE IMUNIDADE (V/m)	CONFORMIDADE (V/m) (para cuidados de saúde domiciliares e profissionais)
385	380 – 390	TETRA 400	Pulso modulação b) 18 Hz	1,8	0,3	27	27
450		GMRS 460, FRS 460	FM c) Desvio de ±5 kHz 1 kHz senoidal	2	0,3	28	28
710			Dulas				
745	704 – 787	Banda LTE 13, 17	b)	0,2	0,3	9	9
780		-	217 Hz				
810		GSM 800/900,					
870	800 – 960	TETRA 800,	Pulso modulação b) 18 Hz	2	0,3	28	28
930		Banda LTE 5					
1 720		GSM 1800; CDMA 1900;					
1 845		GSM 1900; DECT; Banda LTE 1, 3,	Pulso modulação b) 217 Hz	2	0,3	28	28
1 970		4, 25; UMTS					
2 450	2,400 -		Pulso modulação b) 217 Hz	2	0,3	28	28
5 240	5,100 -	WLAN	Pulso modulação				
5 500	5,100 – 5,800	802.11 A/N	b) 217 Hz	0,2	0,3	9	9

NOTA Se necessário para atingir o NÍVEL DE TESTE DE IMUNIDADE, a distância entre a antena transmissora e o EQUIPAMENTO ME ou SISTEMA ME pode ser reduzida para 1 m. A distância de teste de 1 m é permitida pela let 6 61000-4-3. Para alguns serviços, apenas as frequências de uplink estão incluídas.

b) A portadora deve ser modulada utilizando um sinal de onda quadrada de ciclo de trabalho de 50

Como alternativa à modulação FM, pode ser utilizada modulação de pulso de 50% a 18 Hz porque, embora não represente a modulação real, seria o pior caso.

Declaração do fabricante - imunidade eletromagnética

Especificações de teste para IMUNIDADE DA PORTA DO GABINETE a campos magnéticos de proximidade

O LK128C, LK128L, LK128LH,,LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C, LV128L, LV128M, LV128PA destina-se ao uso no ambiente eletromagnético (para cuidados de saúde domiciliares e profissionais) especificados abaixo.

O cliente ou usuário do LK128C, LK128L,LK128LH,,LK128LH, LK128M, LK128PA, LV128C,

LV128L, LV128M, LV128PA deve garantir que ele seja usado em tal ambiente.				
Freqüências	Nível de	Modulação	Tempo de	NÍVEL DE CONFORMIDADE
	teste		permanência	[A/m] (para cuidados de saúde
	[A/m]		[s]	domiciliares e profissionais)
30 kHz (uma)	8	CW	3	8
134,2 kHz	65	Modulação de pulso (b) 2,1 kHz	3	65 (c)
13,56 MHz	7,5	Modulação de pulso (b) 50 kHz	3	7,5 c)

#### Nota:

- (a) Este teste é aplicável apenas a EQUIPAMENTOS EM e SISTEMAS EM destinados ao uso no AMBIENTE DE SAÚDE DOMICILIAR E PROFISSIONAL.
- b) A portadora deve ser modulada utilizando um sinal de onda quadrada de ciclo de trabalho de 50 %.
- c) r.m.s., antes da aplicação da modulação.

#### E.Declaração da Comissão Federal de Comunicações (FCC)

#### 15 21

Você é avisado de que alterações ou modificações não expressamente aprovadas pela parte responsável pela conformidade podem anular a autoridade do usuário para operar o equinamento.

#### 15 105 (b)

Este equipamento foi testado e está em conformidade com os limites para um dispositivo digital Classe B, de acordo com a parte 15 das regras da FCC. Esses limites são projetados para fornecer proteção razoável contra interferência prejudicial em uma instalação residencial. Este equipamento gera, usa e pode irradiar energia de radiofrequência e, se não for instalado e usado de acordo com as instruções, pode causar interferência prejudicial às comunicações de rádio. No entanto, não há garantia de que não ocorrerá interferência em uma instalação específica. Se este equipamento causar interferência prejudicial à recepção de rádio ou televisão, o que pode ser determinado ligando e desligando o equipamento, o usuário é encorajado a tentar corrigir a interferência por mejo de uma ou mais das seguintes medidas:

- -Reoriente ou reposicione a antena receptora.
- -Aumente a separação entre o equipamento e o receptor.
- -Conecte o equipamento a uma tomada em um circuito diferente daquele ao qual o receptor está conectado.
- -Consulte o revendedor ou um técnico de rádio/TV experiente para obter ajuda.

# Este dispositivo está em conformidade com a Parte 15 das Regras da FCC. A operação está sujeita às duas condições a seguir:

- 1) este dispositivo não pode causar interferência prejudicial e
- 2) Este dispositivo deve aceitar qualquer interferência recebida, incluindo interferência que possa causar operação indesejada do dispositivo.

## Declaração de exposição à radiação de RF da FCC

Este equipamento está em conformidade com os limites de exposição à radiação da FCC estabelecidos para um ambiente não controlado. Os usuários finais devem seguir as instruções de operação específicas para satisfazer a conformidade com a exposição à RF. Este transmissor não deve ser colocado ou operado em conjunto com qualquer outra antena ou transmissor.

#### A . Manutenção

Se este produto não estiver funcionando corretamente, você pode entrar em contato com seu revendedor local ou entrar em contato com o fabricante por e-mail: info@leltek.com

# B · Solução de problemas

Questão	Solução		
Indicador LED piscando e não foi possível desligar o dispositivo.	Quando a bateria estiver fraca, conecte o adaptador para carregar o dispositivo e desligue o dispositivo.		
Não foi possível conectar o Wi-Fi.	a.Quando o indicador LED do dispositivo (transdutor) está roxo, o dispositivo (transdutor) pode estar com bateria fraca e precisa ser carregado por um adaptador.  b.Quando o indicador LED do dispositivo (transdutor) está branco, o dispositivo (transdutor) pode precisar fazer a reinicialização da energia e reconectar o dispositivo (transdutor) via Wi-Fi.  c.Verifique se não há plano de fundo na tela ou se outros aplicativos foram ativados.		
O aplicativo foi ativado, mas não pôde exibir uma imagem.	Verifique se não há plano de fundo na tela ou se outros aplicativos foram ativados primeiro. Ele deve religar o dispositivo (transdutor) e reconectar o dispositivo (transdutor) via Wi-Fi e, em seguida, reativar o aplicativo.		
O aplicativo está na página de imagem, mas seria imediatamente trocado para a página de seleção conectada por Wi-Fi.	Desconecte o Wi-Fi primeiro e exclua o aplicativo atual, depois reinstale e ative o aplicativo.		
A tela pode exibir uma imagem branca pouco clara em um tempo muito curto quando o produto foi usado a longo prazo no ambiente de alta estática.	O status é condição normal e não afetaria o desempenho essencial, interferiria no diagnóstico também sem consideração básica de segurança, por favor, configure o produto no ambiente sem alta estática.		

## Endereço do fabricante



CGRX INDÚSTRIA COMÉRCIO IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO LTDA Av. Hiroshima, 2034 - Bosque do Carandá - Campo Grande - Mato Grosso do Sull – 79036-360

#### IV.Referências

#### A > Acristico

- i.EN IEC 60601-2-37:2008/AMD1:2015 Equipamento elétrico médico Parte 2-37: Requisitos particulares para a segurança básica e desempenho essencial do equipamento de diagnóstico e monitoramento médico ultrassónico
- ii.AIUM/NEMA UD 2- 2004 2009 Publicação de Padrões NEMA UD 2-2004 (R2009) Padrão de Medição de Saída Acústica para Equipamentos de Ultrassom de Diagnóstico, Revisão 3. (Radiologia)
- iii.AIUM/NEMA UD 3-2004 2009 Publicação de Padrões NEMA UD 3-2004 (R2009) Padrão para Exibição em Tempo Real de Índices de Saída Acústica Térmica e Mecânica em Equipamentos de Ultrassom de Diagnóstico
  - B · Biocompatibilidade
- i.EN ISO 10993-1:2009 Avaliação biológica de dispositivos médicos Avaliação e teste dentro de um processo de gerenciamento de risco
- ii.EN ISO 10993-5:2009 Avaliação biológica de dispositivos médicos Testes de citotoxicidade in vitro
- iii.ISO 10993-10:2010-Avaliação biológica de dispositivos médicos. Testes de irritação e sensibilização da pele
  - C > Químico
- i.REACH 02006R1907:2015-03-23 REGULAMENTO (CE) n.º 1907/2006 DO PARLAMENTO EUROPEU E DO CONSELHO de 18 de dezembro de 2006 relativo ao registo, avaliação, autorização e restrição de produtos químicos (REACH), que cria a Agência Europeia dos Produtos Químicos.



ii.128 O sistema de imagem de ultrassom atende aos requisitos mínimos para conformidade com a Diretiva de Restrição de Substâncias Perigosas (RoHS) da União Europeia 2011/65/UE e suas emendas.

- D . Bateria
- i.UN 38.3 Transporte de bateria de lítio
- ii.EN IEC 62133 Requisitos de segurança para células secundárias seladas portáteis e para baterias feitas a partir delas, para uso em aplicações portáteis.
  - E . Sem fio
- i.2002/96/EC(WEEE)- Diretiva 2002/96/EC; Diretiva de Resíduos de Equipamentos Elétricos e Eletrônicos
- ii.EN 300 328 V2.1.1;2016 Transmissão de banda larga por radiofrequência sem fio);
- iii.EN301 489-1& EN301 489-17:2017 03 (Padrão de Compatibilidade Eletromagnética Sem Fio F > Impermeável
- i.IEC 60529 edição 2.2:2013 Graus de proteção fornecidos pelos gabinetes
- G . Segurança e desempenho
- i.IEC 60601-1 Edição 3.2 2020-08 Equipamento elétrico médico Parte 1: Requisitos gerais para seguranca básica e desempenho essencial
- ii.IEC 60601-1-2 Edição 4.1 2020-09 Equipamento elétrico médico Parte 1-2: Requisitos gerais para segurança básica e desempenho essencial Padrão colateral: Capacidade eletromagnética Requisitos e testes
- iii.IEC 60601-1-6 Edição 3.2 2020-07 Equipamento elétrico médico Parte 1-6: Requisitos gerais para segurança básica e desempenho essencial Padrão colateral: Usabilidade
- iv.IEC 60601-2-37 Edição 2.1 2015 Equipamento elétrico médico Parte 2-37: Requisitos particulares para a segurança básica e desempenho essencial do equipamento médico ultrassônico de diagnóstico e monitoramento médico
- v.EN IEC 62304: 2006 Software de dispositivo médico Processos de ciclo de vida de software vi.IEC 62366-1: 2015 / EN 62366-1: 2015 Dispositivos médicos - Aplicação da engenharia de usabilidade a dispositivos médicos
- vii.ISO 15223-1 2016 Dispositivos médicos Símbolos a serem usados com rótulos de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas
  - H . Gestão da qualidade
  - i.ISO 13485: 2016 Dispositivos Médicos Sistemas de Gestão da Qualidade Requisitos para Fins Regulatórios
- ii.ISO 14971:2019 Dispositivos médicos Aplicação da gestão de riscos a dispositivos médicos
  - I · Rotulagem
- i.ISO 15223-1:2016 (Dispositivos médicos Símbolos a serem usados com rótulos de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas - Requisitos gerais) Símbolos

Símbolo	Descrição
	Este ícone indica material informativo ou sugestões úteis.

$\triangle$	Indica a necessidade de o usuário consultar as instruções de uso para obter informações de advertência importantes, como advertências, advertências e precauções que não podem, por vários motivos, ser apresentadas no próprio dispositivo médico.
<b>③</b>	Consulte o Manual do Operador
☀	Proteção elétrica. Aplicação isolada com IEC60601-1 (parte aplicada tipo BF)
<u></u>	Wi-Fi. Este símbolo significa comunicação sem fío
((•))	Radiação não ionizante
11	Este caminho para cima. Indica esta posição vertical correta do pacote de transporte.
<b></b>	Fabricante. Indica o fabricante do dispositivo médico, conforme definido nas Diretivas da UE 90/385/CEE, 93/42/CEE e 98/79/CE
LOT	Código do lote. Indica o código do lote do fabricante para que o lote possa ser identificado
SN	Número de série. Isso significa que o número de série do fabricante e o dispositivo médico podem ser identificados.
REF	Nome do modelo. Isso significa que o nome do modelo do fabricante e o dispositivo médico podem ser identificados.
EC REP	Indica o representante autorizado na Comunidade Europeia.
7	Frágil e manuseie com cuidado. Indica um dispositivo médico que pode ser quebrado ou danificado se não for manuseado com cuidado.
NON	Não estéril

, <b>T</b>	Mantenha seco. Significa um dispositivo médico que precisa ser protegido da umidade.
<b>(A)</b>	Indica dispositivo médico que não deve ser usado se a embalagem estiver danificada ou aberta.
	Limitação da pressão atmosférica
	Apenas para uso interno. Identificar equipamentos elétricos projetados principalmente para uso interno.
X	Requer coleta seletiva para equipamentos elétricos e eletrônicos em conformidade com os Resíduos de Equipamentos Elétricos e Eletrônicos (REEE).  Diretiva. Quando acompanhados por ou, os componentes do dispositivo podem conter chumbo ou mercúrio, respectivamente, que devem ser reciclados ou descartados de acordo com as leis federais estaduais locais. As lámpadas de luz de fundo em um monitor de sistema LCD contêm mercúrio.
RoHS2	Identificar equipamentos elétricos e eletrônicos que atendam à Diretiva de Restrição de Substâncias Perigosas (RoHS) 2011/65/UE.
C€	Conformidade Europeia. Em conformidade com a Diretiva 93/42/CEE do Conselho Europeu.
Ê	Material reciclável. Para indicar que o item marcado ou seu material faz parte de um processo de recuperação ou reciclagem.
Rx Only	A lei federal restringe a venda deste dispositivo por ou por ordem de um profissional de saúde licenciado (EUA).
(Mg)	MR Inseguro um item que representa riscos inaceitáveis para o paciente, equipe médica ou outras pessoas dentro do ambiente de RM.
MD	Dispositivo médico Indica que o item é um dispositivo médico
UDI	Identificador exclusivo de dispositivo Indica uma operadora que contém informações de Identificador Exclusivo de Dispositivo O uso deste símbolo é opcional, mas pode ser usado quando vários suportes de dados estão presentes no etiqueta. Se utilizado, este símbolo deve ser colocado ao lado do suporte do identificador único de dispositivo.

NOTA: Usado para identificar quais informações estão associadas ao
Identificador Exclusivo de Dispositivo

#### Número do modelo



Para identificar o número do modelo ou o número do tipo de um produto Este símbolo deve ser acompanhado do número do modelo ou do

Este símbolo deve ser acompanhado do número do modelo ou do número de catálogo

do produto, adjacente ao símbolo.



#### importador

Indicar a entidade que importa o dispositivo médico para o local Este símbolo deve ser acompanhado do nome e endereço da entidade importadora, adjacente ao símbolo



#### Distribuidor

Para indicar a entidade que distribui o dispositivo médico no local Este símbolo deve ser acompanhado pelo nome e endereço da entidade distribuidora, adjacente ao símbolo

A.ID d	o rótulo	
Não.	Modelos	Rotular versão atual
2	LK128L	
3	LK128LH	
5	LK128C	SISTEMA DE IMAGEM ULTRASSOM LELTEK / INNOCAREDR - SÉRIE 128
6	LK128M	Display to the control of the contro
7	LK128PA	
8	LK128E	

1.Manutenção:			
Problema Possível causa		Solução	
A sonda não tem energia.	Quando a bateria está descarregada.	Carregue a sonda por pelo menos 10 minutos e ligue-a.	
Defeito da bateria ou fim da vida útil.		Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
A sonda não está carregando.	Problema de hardware de bateria ou sonda com defeito	Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
	Adaptador AC com defeito.	Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
	Almofada do carregador sem fio com defeito.	Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
	Cabo USB com defeito.	Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
	A energia da rede elétrica está desligada.	Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
	A temperatura está fora dos limites especificados.	Certifique-se de que a temperatura ambiente esteja dentro dos limites especificados	
A tela de exibição fica em branco quando o dispositivo é ligado.	Conexão interrompida durante o carregamento do software.	Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
Partes da imagem estão ausentes durante a digitalização.	Os canais estão faltando.	Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
Nenhuma imagem é exibida durante a digitalização.	Sonda defeituosa.	Entre em contato com seu revendedor local ou com o fabricante	
A tela de digitalização não é exibida.	A bateria pode não ter carga suficiente.	Carregue a sonda por pelo menos 60 minutos.	
Como baixar a Declaração de Conformidade CE no site da Leltek?	a página para a parte inferior e consulte o seguinte link		
Falha ao conectar com o dispositivo móvel			

com que a imagem fique presa, verifique o nível da bateria 3. Feche outros aplicativos nos dispositivos móveis para melhorar a situação	consulte o seguinte link (https://www.leltek.com/suppor t/)

Qualquer incidente grave ocorrido em relação ao dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou doente está estabelecido

# V.MANUTENÇÃO DO DISPOSITIVO

- 1.É sua responsabilidade limpar e desinfetar adequadamente seu dispositivo inteligente compatível de acordo com as instruções do fabricante do dispositivo e com as políticas de limpeza e desinfecção de dispositivos médicos de sua instituição.
- 2.Se o dispositivo inteligente compatível for contaminado internamente com fluidos corporais contendo patógenos, você deve notificar imediatamente o representante de serviço do fabricante. Os componentes dentro do dispositivo não podem ser desinfetados. Nesse caso, o dispositivo deve ser descartado como material de risco biológico de acordo com as leis locais ou federais.
- 3. Sempre use óculos e luvas de proteção ao limpar, desinfetar ou esterilizar qualquer equipamento
- 4. Capas protetoras são recomendadas para procedimentos transretais e intravaginais; Em algumas regiões, as capas são obrigatórias. O fabricante recomenda o uso de capas qualificadas.

#### C.Equipamento de reprocessamento

#### 1.Limpeza & Desinfecção

2.Instruções de reprocessamento adequadas são essenciais para garantir o desempenho eficaz do dispositivo e evitar a transmissão microbiana ou infecções do paciente. O dispositivo inteligente compatível é um dispositivo não desmontado. Um fluxograma de reprocessamento é apresentado abaixo. Cada etapa detalhada do reprocessamento está listada nas secões a seguir.



Low level: touches intact skin only

High level: touches mucous membranes or non-intact skin

# 3. Processamento no ponto de uso

altens a serem usados: Toalha de papel descartável.

bObserve que o item acima mencionado não deve incluir peças abrasivas ou produtos de limpeza abrasivos.

cDesligue o dispositivo.

dUse um movimento de limpeza suave para remover toda a sujeira visível ou material particulado da superfície do transdutor usando uma toalha de papel limpa e descartável. elnspecione e confirme visualmente toda a superfície do transdutor sem sujeira residual visível ou material particulado. Se alguns detritos ou contaminantes secarem na superfície do transdutor, siga as instruções de limpeza (seção a seguir) para removê-lo.

fConfirme se o dispositivo inteligente compatível não apresenta rachaduras ou outros danos. Se aparecer, entre em contato imediatamente com o distribuidor local ou com o representante de serviço do fabricante.

### 4.Limpeza completa

aOs transdutores devem ser limpos antes de cada uso e sugeriu que as partes que podem ser limpas com álcool isopropílico são o invólucro do transdutor e a lente (janela acústica). Inspecione todas as peças do transdutor cuidadosamente antes de cada uso. Verifique se há rachaduras ou outros danos que prejudiquem

bintegridade do transdutor. Relate qualquer dano ao agente do fabricante e interrompa o uso do transdutor.

cO uso de desinfetantes não recomendados, o uso de dosagens de solução incorretas ou a imersão de um transdutor mais profundamente ou por mais tempo do que o recomendado podem danificar ou descolorir o transdutor e anular a garantia do transdutor.

#### 5.Desinfecção

aAs classificações de Spaulding são uma ferramenta para ajudar a reduzir a contaminação cruzada e a infecção, específicando o nível de limpeza e desinfecção necessário para equipamentos médicos. Com base nesses critérios, o dispositivo inteligente compatível é classificado como dispositivo "não crítico" ou "semicrítico", porque o dispositivo deve escanear a superfície da pele ou as membranas mucosas e não penetrá-lo. Portanto, "limpeza" e "desinfecção de baixo nível" para dispositivos semicríticos são necessários para o próximo uso.

Classe	Usar	Método	Exemplo
Não crítico	Toca a pele intacta	Limpeza seguida de	Convexo, Linear,
		desinfecção de baixo nível.	Fase, Microconvexo

	Limpeza seguida de desinfecção de alto nível.	Endocavidade
intacta		



É importante limpar e desinfetar a sonda de ultrassom antes e imediatamente após o uso. Este capítulo irá guiá-lo através do processo de limpeza e desinfecção.

Ao limpar e desinfetar:

●Siga os procedimentos na ordem em que são descritos neste guia, sem

- pular etapas. ●Use apenas álcool isopropílico 70% no dispositivo. Outras soluções podem ser incompatíveis com o sistema e podem danificar o scanner.
- Siga as instruções, recomendações e diretrizes do fabricante para produtos de limpeza e desinfetantes. bem como os regulamentos regionais.
- Verifique as datas de validade, concentração e eficácia dos produtos guímicos usados.
- Verifique as datas de validade, concentração e eficacia dos produtos químicos usados.
   Use o equipamento de proteção individual (EPI) adequado, como óculos e luvas, conforme
- recomendado pelo fabricante do produto guímico.
- O uso e a limpeza repetidos ao longo da vida útil do scanner podem deteriorar sua limpeza.
   O uso de soluções incompatíveis para limpar o scanner pode danificar sua superfície.
- O scanner e suas peças (incluindo acessórios) podem não suportar os processos de limpeza ou desinfecção (incluindo processos repetitivos) especificados neste manual e podem danificar ou deteriorar suas disposições de segurança.
- Limpar ou desinfetar o scanner enquanto a bateria está carregando pode causar curtocircuito e superaquecimento da bateria. causando choque elétrico ou queimadura.
- Limpar ou desinfetar o scanner com álcool isopropílico diferente de IPA pode danificá-lo.
- Durante uma emergência em que o scanner é usado para examinar vários pacientes em um curto período de tempo, a falta de limpeza e desinfecção adequadas entre os pacientes pode espalhar infecções para outros pacientes e usuários.
  - ●Recomendações para limpar a sonda de ultrassom conforme a seguinte
- Desligue seus dispositivos antes de limpá-los.
- ◆Para garantir que todo o gel de acoplamento e outras substâncias visíveis da sonda sejam removidos com uma toalha de papel limpa. Se necessário, para remover o material seco à superfície, o pano pode ser umedecido com água morna.
- ●Deve inspecionar a lente e o invólucro da sonda após cada uso. Para verificar qualquer dano que permita a entrada de líquido na sonda. Se o usuário encontrar um dano na sonda, a sonda não deve ser colocada em nenhum líquido (por exemplo, para desinfecção) e não deve ser usada até que tenha sido inspecionada e reparada/substituída pela Leltek ou por um distribuídor local para manutenção.

Recomendações para desinfetar a sonda de ultrassom (após a limpeza):

- Pulverize álcool isopropílico 70% na superfície da cabeça da sonda.
- •Repita a etapa um por duas ou três vezes.
- Limpe o desinfetante com uma toalha de papel limpa.

