

**DP-10/DP-10T/DP-11/DP-15/DP-18**

**Digitales Ultraschall-Diagnose-  
Bildgebungssystem**

**Benutzerhandbuch**

**(Grundlegender Betrieb)**



# Inhalt

<b>1</b>	<b>Sicherheitsvorkehrungen</b>	<b>1-1</b>
1.1	Sicherheitsklassifikation	1-1
1.2	Bedeutung von Signalwörtern	1-2
1.3	Bedeutung von Sicherheitssymbolen	1-2
1.4	Sicherheitsvorkehrungen	1-3
1.5	Latexwarnung	1-13
1.6	Warnetiketten	1-14
<b>2</b>	<b>Systemübersicht</b>	<b>2-1</b>
2.1	Verwendungszweck	2-1
2.2	Gegenanzeigen	2-1
2.3	Produkt- und Modellcode	2-1
2.4	Produktspezifikationen	2-1
2.4.1	Bildgebungsmodus	2-1
2.4.2	Stromversorgung	2-1
2.4.3	Umgebungsbedingungen	2-2
2.4.4	Abmessungen und Gewicht	2-2
2.5	Systemkonfiguration	2-2
2.5.1	Standardkonfiguration	2-2
2.5.2	Verfügbare Sonden	2-2
2.5.3	Optionen	2-4
2.5.4	Unterstützte Peripheriegeräte	2-4
2.6	Vorstellung der einzelnen Geräte	2-5
2.6.1	E/A-Anschlussstafel	2-7
2.6.2	Netzanschlussstafel	2-8
2.6.3	Steuerkonsole	2-9
2.7	Symbole	2-12
<b>3</b>	<b>Vorbereitung des Systems</b>	<b>3-1</b>
3.1	Bewegen/Positionieren des Systems	3-1
3.2	Stromversorgung	3-1
3.2.1	Anschließen an die externe Stromversorgung	3-1
3.2.2	Batteriebetrieb	3-1
3.3	Ein- und Ausschalten des Geräts	3-2
3.3.1	Einschalten	3-2
3.3.2	Ausschalten	3-3
3.4	Anschließen/Trennen einer Sonde	3-4
3.4.1	Anschließen einer Sonde	3-4

3.4.2	Trennen einer Sonde.....	3-5
3.5	Anschließen des Fußschalters.....	3-5
3.6	Anschließen/Trennen von USB-Speichergeräten .....	3-6
3.7	Grafik-/Textdrucker .....	3-6
3.8	Digitaler Videodrucker .....	3-9
3.9	Analoger Videodrucker .....	3-10
3.10	Externes DVD-Gerät.....	3-10
3.11	Grundbildanzeige und Bedienung.....	3-11
3.11.1	Grundanzeige .....	3-11
3.11.2	Grundfunktionen der Anzeigen .....	3-13
<b>4</b>	<b>Vorbereitung der Untersuchung .....</b>	<b>4-1</b>
4.1	Beginnen einer Untersuchung .....	4-1
4.2	Patientendaten .....	4-2
4.2.1	Neue Patientendaten .....	4-2
4.2.2	Abrufen von Patientendaten .....	4-5
4.3	Auswählen des Untersuchungsmodus und der Sonde .....	4-8
4.3.1	Auswählen des Untersuchungsmodus und der Sonde .....	4-9
4.4	Auswählen des Bildgebungsmodus .....	4-9
4.5	Aktivieren & Fortsetzen einer Untersuchung .....	4-10
4.5.1	Aktivieren einer Untersuchung.....	4-10
4.5.2	Fortsetzen einer Untersuchung .....	4-10
4.6	Unterbrechen & Beenden einer Untersuchung.....	4-10
4.6.1	Unterbrechen einer Untersuchung.....	4-10
4.6.2	Untersuchung beenden .....	4-11
<b>5</b>	<b>Bilddoptimierung .....</b>	<b>5-1</b>
5.1	Wechseln des Bildmodus .....	5-1
5.2	Grundfunktionen.....	5-1
5.3	B-Modus .....	5-2
5.3.1	B-Modus Untersuchungsprotokoll.....	5-2
5.3.2	B-Modus-Parameter.....	5-2
5.3.3	Bilddoptimierung im B-Modus.....	5-2
5.4	M-Modus.....	5-9
5.4.1	M-Modus Untersuchungsprotokoll .....	5-9
5.4.2	Parameter des M-Modus.....	5-9
5.4.3	Bilddoptimierung im M-Modus .....	5-9
5.5	PW-Doppler-Modus.....	5-11
5.5.1	Grundlegende Verfahren für Untersuchungen im PW-Modus.....	5-12
5.5.2	Bildparameter im PW-Modus.....	5-13
5.5.3	Bilddoptimierung im PW-Modus .....	5-13

<b>6</b>	<b>Anzeige und Cineanzeige.....</b>	<b>6-1</b>
6.1	Bildanzeige .....	6-1
6.1.1	Geteilte Anzeige.....	6-1
6.1.2	Bildvergrößerung .....	6-1
6.1.3	Fixieren/Freigeben des Bilds .....	6-3
6.2	Cineanzeige.....	6-4
6.2.1	Aufrufen/Beenden der Cineanzeige.....	6-4
6.2.2	Cineanzeige im 2D-Modus.....	6-4
6.2.3	Cineanzeige im M-/PW-Modus.....	6-5
6.2.4	Verknüpfte Cineanzeige .....	6-6
6.3	Cinespeicher .....	6-6
6.3.1	Cinespeicherteilung.....	6-6
6.4	Vorein.....	6-7
<b>7</b>	<b>Messung.....</b>	<b>7-1</b>
7.1	Grundfunktionen.....	7-1
7.2	Allgemeine Messungen .....	7-2
7.2.1	2D-Modus – Allgemeine Messungen .....	7-2
7.2.2	M-Modus – Allgemeine Messungen.....	7-2
7.2.3	Doppler-Modus – Allgemeine Messungen.....	7-3
7.3	Anwendungsmessung .....	7-4
7.4	Messgenauigkeit .....	7-5
<b>8</b>	<b>Kommentare und Bodymarker.....</b>	<b>8-1</b>
8.1	Kommentare.....	8-1
8.1.1	Grundlegende Verfahren für Kommentare .....	8-1
8.1.2	Kommentarmenü .....	8-2
8.1.3	Kommentare hinzufügen .....	8-2
8.1.4	Verschieben von Kommentaren.....	8-3
8.1.5	Bearbeiten von Kommentaren.....	8-4
8.1.6	Löschen von Kommentaren.....	8-4
8.2	Bodymarker.....	8-5
8.2.1	Verfahren für Bodymarker .....	8-5
8.2.2	Menü .....	8-5
8.2.3	Hinzufügen von Bodymarkern .....	8-5
8.2.4	Verschieben von Bodymarkern.....	8-6
8.2.5	Löschen von Bodymarkern.....	8-6
<b>9</b>	<b>Patientendatenmanagement.....</b>	<b>9-1</b>
9.1	Patientendatenmanagement.....	9-1
9.1.1	Geben Sie Patientendaten ein.....	9-1

9.2	Bilddateimanager	9-1
9.2.1	Speichermedien	9-1
9.2.2	Bilddateiformate	9-2
9.2.3	Bildspeichervoreinstellung	9-2
9.2.4	Systemseitige Speicherung von Bildern	9-3
9.2.5	Schnelles Speichern von Bildern im USB-Flash-Drive	9-3
9.2.6	Schnelles Speichern eines Vollbildes im System	9-4
9.2.7	Miniaturansichten	9-4
9.2.8	Bildanzeige und -analyse	9-4
9.2.9	iVision	9-7
9.2.10	Senden von Bilddateien	9-8
9.3	Verwalten von Berichten	9-8
9.4	Patientendatenmanagement (iStation)	9-10
9.4.1	Suchen eines Patienten	9-11
9.4.2	Ansicht & Verwaltung von Patientendaten	9-11
9.5	Sichern und Löschen von Dateien auf DVD-Laufwerken	9-13
9.6	Aufgabenverwaltung	9-14
9.7	Zugriffssteuerung (Access Control)	9-16
9.7.1	Einstellen der Zugriffssteuerung	9-16
9.7.2	Einstellen der Zugriffssteuerung	9-16
9.7.3	Systemanmeldung	9-16
9.7.4	Hinzufügen oder Löschen eines Benutzers	9-17
9.7.5	Ändern des Kennworts	9-19
<b>10</b>	<b>DICOM</b>	<b>10-1</b>
10.1	DICOM-Voreinstellung	10-1
10.1.1	Netzwerk-Voreinstellung	10-1
10.1.2	DICOM-Voreinstellung	10-3
10.1.3	DICOM-Service-Einst.	10-4
10.2	Verbindung prüfen	10-9
10.3	DICOM-Service-Einst.	10-10
10.3.1	DICOM-Speicher	10-10
10.3.2	DICOM-Druck	10-11
10.3.3	DICOM-Arbeitsliste	10-12
10.3.4	Speicherbestätigung (Storage Commitment)	10-13
10.4	DICOM Media Storage	10-14
10.5	DICOM-Aufgabenverwaltung	10-15
<b>11</b>	<b>Setup</b>	<b>11-1</b>
11.1	Systemvoren.	11-1
11.1.1	Region	11-2

11.1.2 Allgemein (General) .....	11-3
11.1.3 Bild (Image) .....	11-4
11.1.4 Anwendung (Application) .....	11-5
11.1.5 OB .....	11-5
11.1.6 Tastenkonf .....	11-5
11.1.7 Admin .....	11-7
11.2 Vorein. Unt .....	11-7
11.3 Vorein. Mess .....	11-8
11.4 Voreinstellungen für den Druck.....	11-8
11.5 Netzwerk-Voreinstellung.....	11-9
11.6 Wartung .....	11-10
11.7 System-Information .....	11-10
<b>12 Sonden und Biopsie .....</b>	<b>12-1</b>
12.1 Sonde .....	12-1
12.1.1 Namen und Funktionen der jeweiligen Schallkopfteile.....	12-3
12.1.2 Ausrichtung von Ultraschallbild und Schallkopf.....	12-4
12.1.3 Vorgehensweisen.....	12-4
12.1.4 Verwendung der Sondenhülle .....	12-7
12.1.5 Reinigen und Desinfizieren der Sonden.....	12-8
12.1.6 Lagerung und Transport .....	12-12
12.2 Biopsieführung .....	12-13
12.2.1 Grundlegende Verfahren für die ultraschallgeleitete Biopsie .....	12-16
12.2.2 Nadelgeführte Klammern .....	12-17
12.2.3 Überprüfung und Montage der nadelgeführten Klammer.....	12-21
12.2.4 Menü „Biopsie“ .....	12-26
12.2.5 Prüfen Sie die Biopsiehilfslinie.....	12-26
12.2.6 Entfernen der nadelgeführten Klammer .....	12-27
12.2.7 Reinigen und Sterilisieren der nadelgeführten Klammer.....	12-29
12.2.8 Lagerung und Transport .....	12-31
12.2.9 Entsorgung .....	12-31
<b>13 Batterie .....</b>	<b>13-1</b>
13.1 Übersicht.....	13-1
13.2 Vorsichtsmaßnahmen.....	13-2
13.3 Einlegen und Entfernen der Batterien .....	13-2
13.4 Batteriestatusanzeige .....	13-3
13.5 Kompletter Entladungs-/Ladezyklus.....	13-3
13.6 Prüfen der Batterieleistung .....	13-4
13.7 Batterieentsorgung .....	13-4
<b>14 Erzeugte Schallfelder .....</b>	<b>14-1</b>

14.1	Wichtige Hinweise zu Bioeffekten .....	14-1
14.2	Erklärung zur überlegten Anwendung .....	14-1
14.3	ALARA-Prinzip .....	14-1
14.4	Erläuterungen zu MI/TI .....	14-2
14.4.1	MI und TI – Grundlagen .....	14-2
14.4.2	Anzeige MI/TI.....	14-3
14.5	Einstellen der Schallleistung .....	14-3
14.6	Steuern der Schallleistung .....	14-4
14.7	Erzeugte Schallfelder .....	14-5
14.7.1	Geschwächte Ultraschall-Ausgangsparameter .....	14-5
14.7.2	Grenzwerte der Schallausgangsleistung.....	14-5
14.7.3	Unterschiede zwischen tatsächlichem und angezeigtem MI und TI .....	14-6
14.8	Messunsicherheit .....	14-6
14.9	Literatur zu Schallleistung und Sicherheit .....	14-7
<b>15</b>	<b>Richtlinien und Herstellererklärung.....</b>	<b>15-1</b>
<b>16</b>	<b>Systemwartung .....</b>	<b>16-1</b>
16.1	Tägliche Wartung .....	16-1
16.1.1	Reinigen des Systems.....	16-1
16.1.2	Überprüfen der Sonde.....	16-4
16.1.3	Überprüfen des Netzkabels und Netzsteckers .....	16-4
16.1.4	Überprüfen des Aussehens .....	16-5
16.1.5	Sicherung der Systemfestplatte.....	16-5
16.2	Fehlerbehebung .....	16-5
<b>Anhang A</b>	<b>iScanHelper .....</b>	<b>A-1</b>
<b>Anhang B</b>	<b>Maximale Oberflächentemperatur des Schallkopfes (°C) .....</b>	<b>B-1</b>
<b>Anhang C</b>	<b>Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) .....</b>	<b>C-1</b>
<b>Anhang D</b>	<b>Elektrische Sicherheitsprüfung .....</b>	<b>D-1</b>



©2018 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Alle Rechte vorbehalten.  
Ausgabedatum dieses Benutzerhandbuchs: 2018-11.

## Erklärung zu geistigen Eigentumsrechten

SHENZHEN MINDRAY BIO-MEDICAL ELECTRONICS CO., LTD. (im Folgenden Mindray genannt) ist Inhaber der geistigen Eigentumsrechte an diesem Mindray-Produkt und dem vorliegenden Handbuch. Dieses Handbuch bezieht sich möglicherweise auf Informationen, die durch Urheberrechte oder Patente geschützt sind, und gewährt weder eine Lizenz unter den Patentrechten von Mindray noch sonstigen Rechten Dritter.

Mindray versteht den Inhalt dieses Handbuchs als vertrauliche Informationen. Die Offenlegung der in diesem Handbuch enthaltenen Informationen auf irgendeine Weise ohne die schriftliche Genehmigung von Mindray ist streng verboten.

Veröffentlichung, Änderung, Vervielfältigung, Vertrieb, Verleih, Anpassung, Übersetzung oder andere Ableitungsbearbeitung dieses Handbuchs auf irgendeine Weise ohne die schriftliche Genehmigung von Mindray sind streng verboten.

 ,  ,  ,  ,  ,  BeneView, WATO,

BeneHeart,  sind in China und in anderen Ländern eingetragene Marken oder Marken von Mindray. Alle anderen in diesem Handbuch vorkommenden Marken dienen ausschließlich Informations- oder redaktionellen Zwecken. Diese Warenzeichen gehören ihren jeweiligen Eigentümern.

## Verantwortung des Herstellers

Der Inhalt dieses Handbuchs kann ohne Ankündigung geändert werden.

Alle in diesem Handbuch enthaltenen Informationen sind unserem Wissen nach korrekt. Mindray übernimmt keine Verantwortung für etwaige Irrtümer und zufällige oder Folgeschäden in Zusammenhang mit der Bereitstellung, Qualität oder Anwendung dieses Handbuchs.

Mindray ist nur unter folgenden Bedingungen für die Auswirkungen auf Sicherheit, Zuverlässigkeit und Qualität dieses Produkts verantwortlich:

- Die gesamte Installation sowie Erweiterungen, Änderungen, Modifikationen und Reparaturen dieses Produkts werden durch von Mindray autorisiertes Personal durchgeführt.
- Die Elektroinstallation des verwendeten Raums muss den jeweiligen nationalen und örtlichen Bestimmungen entsprechen.
- Das Produkt wird entsprechend seiner Betriebsanleitung verwendet.



Dieses Gerät darf nur von geschulten medizinischen Fachkräften verwendet werden.



Das Krankenhaus bzw. die Organisation, das/die dieses Gerät verwendet, muss einen angemessenen Service-/Wartungsplan für das Gerät eingerichtet haben. Andernfalls kann es zu einem Versagen des Geräts oder zur Verletzung von Personen kommen.

## Garantie

DIESE GARANTIE IST AUSSCHLIESSLICH UND ERSETZT ALLE ANDEREN GEWÄHRLEISTUNGEN, AUSDRÜCKLICH ODER IMPLIZIT, EINSCHLIESSLICH GEWÄHRLEISTUNGEN DER MARKTGÄNGIGKEIT ODER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK.

## Ausnahmen

Die Verpflichtung oder Haftung von Mindray im Rahmen dieser Garantie schließt keine Transportgebühren oder sonstigen Gebühren und keine Haftung für direkte und indirekte Schäden oder Folgeschäden oder eine Verzögerung aufgrund der inkorrekten Verwendung oder Anwendung des Produkts oder der Verwendung nicht von Mindray genehmigter Teile oder Zubehörteile oder von Reparaturen durch nicht von Mindray autorisiertes Personal ein.

**Diese Garantie gilt nicht für folgende Produkte:**

- **Fehlfunktion oder Beschädigung durch unsachgemäße Anwendung oder vom Benutzer verursachte Störung.**
- **Fehlfunktion oder Beschädigung durch instabile oder unzulässige Stromversorgung.**
- **Fehlfunktion oder Beschädigung durch höhere Gewalt wie Feuer oder Erdbeben.**
- **Fehlfunktion oder Beschädigung durch unsachgemäße Anwendung oder Reparatur durch nicht qualifiziertes oder nicht befugtes Servicepersonal.**
- **Fehlfunktion des Geräts oder von Teilen des Geräts, deren Seriennummer nicht mehr lesbar ist.**
- **Andere nicht durch das Gerät oder Teile hervorgerufene Fehlfunktionen.**

## Kundendienstabteilung

**Hersteller:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.  
**Adresse:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen 518057, VR China  
**Webseite:** [www.mindray.com](http://www.mindray.com)  
**E-Mail-Adresse:** service@mindray.com  
**Tel:** +86 755 81888998  
**Fax:** +86 755 26582680

**EU-Handelsvertretung:** Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)  
**Adresse:** Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Deutschland  
**Tel:** 0049-40-2513175  
**Fax:** 0049-40-255726

## Wichtige Informationen

1. Nach Auslieferung des Systems an den Kunden obliegen diesem die Wartung und Verwaltung des Systems.
2. Die Garantie schließt folgende Punkte selbst während des Garantiezeitraums aus:
  - (1) Beschädigung oder Verlust aufgrund falscher oder unsachgemäßer Verwendung.
  - (2) Beschädigung oder Verlust durch höhere Gewalt wie Brand, Erdbeben, Überschwemmung, Blitzschlag usw.
  - (3) Beschädigung oder Verlust aufgrund von Nichteinhaltung der für dieses System vorgeschriebenen Bedingungen (infolge unangemessener Stromversorgung, inkorrekt installierter oder Umgebungsbedingungen usw.)
  - (4) Beschädigung oder Verlust aufgrund einer Verwendung des Systems außerhalb seines ursprünglichen Verkaufsgebiets.
  - (5) Beschädigung oder Verlust aufgrund des Kaufs des Systems von einer anderen Quelle als Mindray oder seinen autorisierten Vertretern.
3. Dieses System darf nur von umfassend qualifiziertem und zertifiziertem medizinischem Personal verwendet werden.
4. Nehmen Sie keine Änderungen oder Modifikationen an der Software oder Hardware dieses Systems vor.
5. Mindray haftet in keinem Fall für Probleme, Schäden oder Verluste aufgrund von Umlagerungen, Modifikationen oder Reparaturen durch anderes als das von Mindray autorisierte Personal.
6. Die Zweckbestimmung dieses Systems ist die Bereitstellung von Daten für die klinische Diagnose durch Ärzte. Der Arzt ist für die diagnostischen Verfahren verantwortlich. Mindray haftet in keiner Weise für die Ergebnisse diagnostischer Verfahren.
7. Wichtige Daten müssen auf externen Speichermedien gesichert werden.
8. Mindray haftet nicht für den Verlust von im Speicher dieses Systems gespeicherten Daten aufgrund von Bedienungsfehlern oder Unfällen.
9. Dieses Handbuch enthält Warnungen in Bezug auf vorhersehbare potenzielle Gefahren, jedoch sollten Sie abgesehen davon jederzeit auf weitere mögliche Gefahren achten. Mindray übernimmt keine Haftung für Schäden oder Verluste infolge Fahrlässigkeit oder Nichtbeachtung der in diesem Benutzerhandbuch beschriebenen Vorsichtsmaßnahmen und Betriebsanleitung.
10. Bei einem Wechsel des Managers dieses Systems muss dieses Benutzerhandbuch dem neuen Manager übergeben werden.

# Über dieses Handbuch

In diesem Benutzerhandbuch werden die Betriebsverfahren dieses diagnostischen Ultraschallsystems DP-10/DP-10T/DP-11/DP-15/DP-18 und die kompatiblen Sonden beschrieben. Bitte lesen Sie das Handbuch vor dem Einsatz des Systems sorgfältig durch, und vergewissern Sie sich, dass Sie die darin enthaltenen Informationen verstanden haben, um den sicheren und korrekten Betrieb des Systems zu gewährleisten.

## Textkonventionen

In diesem Benutzerhandbuch werden neben den für die Sicherheitsvorkehrungen relevanten Begriffen (siehe „Sicherheitsvorkehrungen“) folgende Begriffe verwendet. Bitte lesen Sie dieses Benutzerhandbuch, bevor Sie das System verwenden.

 **VORSICHT:** Das diagnostische Ultraschallsystem ist nicht zur ophthalmologischen Verwendung vorgesehen. Sein Einsatz ist in diesem klinischen Fachgebiet kontraindiziert.

## Benutzerhandbücher

Unsere Handbücher stehen in mehreren Sprachen auf CD oder in Papierform zur Verfügung. Die aktuellen Informationen dazu und die Registrierungsinformationen finden Sie im englischen Handbuch.

Der Inhalt des Benutzerhandbuchs, wie Bildschirme, Menüs oder Beschreibungen, kann von dem, was Ihr System zeigt, abweichen. Dies hängt von der Softwareversion, den Optionen und der Konfiguration des Systems ab.

## Gedruckte Handbücher

- Benutzerhandbuch [Grundlegender Betrieb]: Darin sind Grundfunktionen und Bedienungsgrundlagen des Systems, Sicherheitsvorkehrungen, Untersuchungsmodi, Bildgebungsmodi, Voreinstellung, Wartung, Schallausgangsleistung usw. beschrieben.
- Benutzerhandbuch [Fortgeschrittener Betrieb]: Darin sind Messvoreinstellungen, Messungen, Berechnungen usw. beschrieben.
- Bedienungshinweise: Darin ist eine Kurzanleitung zu den Grundfunktionen des Systems enthalten.

**HINWEIS:**

1. Bei den Handbüchern auf CD-ROM handelt es sich um die aus dem Englischen in andere Sprachen übersetzten Handbücher.
2. Sollten Sie feststellen, dass die auf CD vorliegenden Handbücher inhaltlich NICHT mit dem System oder den englischsprachigen Handbüchern übereinstimmen, ziehen Sie bitte AUSSCHLIESSLICH die entsprechenden englischsprachigen Handbücher zu Rate.
3. Welche Handbücher jeweils beiliegen, hängt vom spezifischen System ab, das Sie erworben haben. Einzelheiten dazu entnehmen Sie bitte der Verpackungsliste.

# Softwareschnittstellen in diesem Handbuch

Die Darstellung von Schnittstellen kann sich in Abhängigkeit von der Softwareversion, den Grundeinstellungen und der optionalen Konfiguration von den im Handbuch dargestellten Abbildungen unterscheiden.

## Konventionen

In diesem Handbuch werden die folgenden Konventionen verwendet, um Schaltflächen auf der Steuerkonsole, Menüelemente, Schaltflächen in Dialogfeldern und einige Grundfunktionen zu beschreiben:

- <Schaltflächen>: Die spitzen Klammern weisen auf Schaltflächen, Knöpfe und andere Bedienelemente auf der Steuerkonsole hin.
- [Menüelemente und Schaltflächen im Dialogfeld]: Die eckigen Klammern weisen auf Elemente in einem Menü oder auf Schaltflächen in einem Dialogfeld hin.
- Klicken Sie auf [Elemente oder Schaltfläche]: Bewegen Sie den Cursor auf das Element oder die Schaltfläche, und drücken Sie <Def>, oder klicken Sie im Menü auf das Element.
- [Elemente in Menüs]→[Elemente in Untermenüs]: Wählen Sie ein Element im Untermenü aus, indem Sie dem Pfad folgen.
- [Dyn Rng (Wert)]: Weist auf Menüoptionen mit Parametern hin, (Wert) gibt den aktuellen Wert des Elements an.

## Produktunterschiede

	Produktmodelle				
	DP-10	DP-10T	DP-11	DP-15	DP-18
35C20EA	√	√	×	×	×
35C50EB	√	√	√	√	√
65C15EA	√	√	√	√	×
65EC10EB	√	√	√	√	√
75L38EB	√	√	√	√	√
75L53EA	√	√	√	√	√
B-Profile	√	×	×	×	×

HINWEIS: √ bedeutet, das Produkt wurde mit der Sonde konfiguriert.



# 1 Sicherheitsvorkehrungen

---

## 1.1 Sicherheitsklassifikation

- Gemäß der Schutzklasse gegen Stromschlag:  
GERÄT DER KLASSE I
- Gemäß der Schutzart gegen Stromschlag:  
Anwendungsteil des Typs BF
- Schutzart gegen Eindringen von Wasser:  
Haupteinheit: IPX0  
Sonden: IPX7  
Fußschalter: 971-SWNOM (2 Pedale oder 3 Pedale) gemäß IP68
- Gemäß des Grads der Anwendungssicherheit in Gegenwart einer ENTZÜNDLICHEN ANÄSTHETISCHEN MISCHUNG MIT LUFT, SAUERSTOFF oder DISTICKSTOFFOXID:  
GERÄT nicht geeignet zur Verwendung in Gegenwart einer ENTZÜNDLICHEN ANÄSTHETISCHEN MISCHUNG MIT LUFT oder SAUERSTOFF oder DISTICKSTOFFOXID
- Gemäß dem Betriebsmodus:  
DAUERBETRIEB
- Gemäß Installation und Gebrauch:  
TRAGBARES GERÄT  
MOBILES GERÄT

## 1.2 Bedeutung von Signalwörtern

In diesem Handbuch werden die Signalwörter  **GEFAHR**,  **WARNUNG**,  **VORSICHT**, **HINWEIS** und „Tipps“ im Zusammenhang mit sicherheitsrelevanten und sonstigen wichtigen Anweisungen verwendet. Die Signalwörter und ihre Bedeutungen sind im Folgenden definiert. Bitte vergewissern Sie sich ihrer jeweiligen Bedeutungen, bevor Sie dieses Handbuch lesen.

Signalwort	Funktion
 <b>GEFAHR</b>	Weist auf eine grundsätzlich gefährliche Situation hin, die vermieden werden muss, da sie sonst zum Tod oder zu schweren Verletzungen führt.
 <b>WARNUNG</b>	Weist auf eine potenziell gefährliche Situation hin, die vermieden werden muss, da sie sonst zum Tod oder zu schweren Verletzungen führen kann.
 <b>VORSICHT</b>	Weist auf eine potenziell gefährliche Situation hin, die vermieden werden muss, da sie sonst zu mittelschweren oder leichten Verletzungen führen kann.
<b>HINWEIS</b>	Weist auf eine potenziell gefährliche Situation hin, die vermieden werden muss, da sie sonst zu Sachschäden führen kann.
Tipps	Wichtige Informationen, die Ihnen helfen, das System effektiver zu verwenden.

## 1.3 Bedeutung von Sicherheitssymbolen

Symbol	Beschreibung
	Anwendungsteil vom Typ BF. Die an dieses System angeschlossenen Ultraschallsonden sind Anwendungsteile des Typs BF.
	Vorsicht.
	Infektion bei Patienten/Benutzern aufgrund von Gerätekontamination. Beim Reinigen, Desinfizieren und Sterilisieren mit der gebotenen Vorsicht vorgehen.
	Verletzung des Patienten oder Gewebeschaden durch Ultraschallwellen. Beim Betrieb des Ultraschallsystems muss das ALARA-Prinzip (As Low As Reasonably Achievable) befolgt werden.

## 1.4 Sicherheitsvorkehrungen

Bitte beachten Sie die folgenden Vorsichtsmaßnahmen zur Gewährleistung der Sicherheit von Patient und Bediener bei der Verwendung dieses Systems.



**GEFAHR:** Verwenden Sie **KEINE** entzündlichen Gase wie Anästhesiegas oder Wasserstoff oder entzündliche Flüssigkeiten wie Ethanol in der Nähe dieses Systems – Explosionsgefahr!



**WARNUNG:**

1. Stecken Sie den Stecker des Netzgeräts dieses Systems und die Netzstecker der Peripheriegeräte in Wandsteckdosen mit der geeigneten Spannung. Die Verwendung einer Mehrfachsteckdose kann die Erdungsleistung des Systems beeinträchtigen und dazu führen, dass der Kriechstrom die Sicherheitsgrenzwerte überschreitet.  
Schließen Sie den Drucker über das mit dem System mitgelieferte Druckerkabel an. Bei Verwendung anderer Kabel besteht die Gefahr eines Stromschlags.  
Sie müssen das mit dem System gelieferte Netzgerät verwenden, weil andernfalls die Gefahr eines Stromschlags besteht.  
Sie dürfen nur das von Mindray vorgesehene Stromversorgungsverfahren anwenden; andere Stromversorgungsverfahren (z. B. unter Verwendung einer USV) können einen Stromschlag zur Folge haben.
2. Schließen Sie den Erdungsleiter vor dem Einschalten des Systems an. Trennen Sie das Erdungskabel, nachdem Sie das System ausgeschaltet haben. Andernfalls besteht die Gefahr eines Stromschlags.
3. Zum Anschluss von Netz- und Erdungskabeln befolgen Sie die entsprechenden Verfahren, die in diesem Benutzerhandbuch beschrieben sind. Andernfalls besteht die Gefahr eines Stromschlags. Verbinden Sie das Erdungskabel **NICHT** mit einer Gas- oder Wasserleitung, da ansonsten die Erdung möglicherweise unwirksam wird oder eine Gasexplosion eintreten kann.
4. Ziehen Sie vor dem Reinigen des Systems das Netzkabel aus der Steckdose. Andernfalls besteht die Gefahr eines Systemausfalls und eines Stromschlags.

5. **Dieses System ist nicht wasserdicht. Verwenden Sie das System nicht an Orten, an denen Wasser oder andere Flüssigkeiten in das System eindringen könnten. Wenn Wasser auf das System spritzt oder in das System eindringt, besteht die Gefahr eines Stromschlags und/oder einer Fehlfunktion des Geräts. Falls Wasser versehentlich auf das System gespritzt wird oder in das System eindringt, wenden Sie sich an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von Mindray.**
6. **Verwenden Sie keinesfalls einen Schallkopf mit beschädigter, verkratzter Oberfläche oder freiliegender Verkabelung. Stellen Sie die Arbeit mit dem Schallkopf umgehend ein und wenden Sie sich an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von Mindray. Bei Verwendung eines beschädigten oder verkratzten Schallkopfes besteht das Risiko eines Stromschlags.**
7. **Lassen Sie NICHT zu, dass der Patient in Kontakt mit spannungsführenden Teilen des Ultraschallsystems oder anderer Geräte oder Bauteile kommt, beispielsweise mit Signaleingängen/-ausgängen. Es besteht Stromschlaggefahr.**
8. **Berühren Sie bei Kontakt mit dem Patienten NICHT die Signaleingänge und -ausgänge. Andernfalls kann der Patient verletzt werden.**
9. **Verwenden Sie ausschließlich von Mindray angegebene Aftermarket-Sonden. Andere Sonden können das System derart beschädigen, dass ein schwerwiegender Systemausfall, im schlimmsten Fall durch einen Brand, die Folge ist.**
10. **Schützen Sie die Schallköpfe vor Stößen und lassen Sie sie nicht fallen. Bei Verwendung defekter Schallköpfe besteht die Gefahr eines Stromschlags.**
11. **Öffnen Sie weder die vordere Abdeckung noch andere Abdeckungen des Systems. Es besteht Kurzschluss- und/oder Stromschlaggefahr, wenn das System eingeschaltet ist und dessen Hardware freiliegt.**
12. **Verwenden Sie dieses System nicht, wenn andere digitale Geräte, z. B. ein HF-Elektrotom, ein HF-Therapiegerät oder ein Defibrillator bereits angewendet werden. Andernfalls besteht für den Patienten die Gefahr eines Stromschlags.**
13. **Zum Transport des Systems klappen Sie zuerst die Tastatur zu und trennen das System von anderen Geräten (einschließlich der Sonden) sowie von der Netzspannung.**

- 14. Zubehör, das an die Analog- bzw. Digitalschnittstellen des Ultraschallsystems angeschlossen wird, muss den einschlägigen IEC-Normen entsprechen (z. B. Norm IEC 60950 – „Einrichtungen der Informationstechnik – Sicherheit“ und Norm IEC 60601-1 – „Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale“). Ferner müssen alle Konfigurationen der Norm IEC 60601-2-3, Kapitel 16 entsprechen. Beim Anschluss zusätzlicher Geräte an den Signaleingang/-ausgang muss das medizinische System so konfiguriert werden, dass es alle Anforderungen der Norm IEC 60601-2-3, Kapitel 16, erfüllt. Bei Fragen zu diesen Anforderungen wenden Sie sich an Ihre Vertretung.**
- 15. Die anhaltende und wiederholte Verwendung der Tastatur kann zu Hand- oder Artnervenerkrankungen führen. Halten Sie die örtlichen Sicherheits- oder Gesundheitsvorschriften im Hinblick auf den Tastaturgebrauch ein.**
- 16. Wenn Sie Intrakavitäts-Schallköpfe verwenden, dürfen diese nicht außerhalb des Körpers des Patienten aktiviert werden.**
- 17. Dieses System ist nicht zur ophthalmologischen Verwendung vorgesehen.**



## **VORSICHT:**

1. **Vorsichtsmaßnahmen in Bezug auf klinische Untersuchungsmethoden:**
  - Dieses System darf nur von qualifiziertem medizinischem Personal verwendet werden.
  - Dieses Benutzerhandbuch beschreibt keine klinischen Untersuchungstechniken. Der Krankenhausarzt sollte sich bei der Wahl der richtigen Untersuchungsmethoden auf seine fachliche Ausbildung und klinische Erfahrung stützen.
2. **Störungen aufgrund von Funkwellen:**
  - Bei Verwendung von Geräten mit Funkwellenabstrahlung in der Nähe dieses Systems kann es zu Betriebsstörungen des Systems kommen. Positionieren und verwenden Sie keine Geräte mit Funkwellenerzeugung, wie Handys, Sende-/Empfangsgeräte und funkgesteuerte Spielzeuge, in dem Raum, in dem das System installiert ist.
  - Wenn jemand ein Funkwellen erzeugendes Gerät in die Nähe des Systems bringt, fordern Sie ihn/sie auf, das Gerät unverzüglich auszuschalten.
3. **Vorsichtsmaßnahmen in Bezug auf die Verlagerung des Systems:**
  - Wenn Sie das System mit dem mobilen Wagen transportieren, müssen Sie alle Gegenstände auf dem Wagen sichern, damit sie nicht herunterfallen können. Transportieren Sie andernfalls das System und den mobilen Wagen einzeln. Falls System und mobiler Wagen über eine Treppe nach oben oder nach unten befördert werden müssen, sind sie separat zu transportieren.
  - Auf dem Bildschirm abgelegte Objekte können beim Transport herunterfallen und Personen verletzen.
  - Befestigen und sichern Sie alle Peripheriegeräte, bevor Sie das System transportieren. Unbefestigte Peripheriegeräte können herunterfallen und Personen verletzen.
4. **Setzen Sie das System beim Transportieren KEINEN starken Erschütterungen aus. Dies könnte mechanische Schäden verursachen.**
5. **Verbinden Sie dieses System nicht mit den Ausgängen der Trennschalter und Sicherungen eines Stromkreises, der den Stromfluss zu Geräten wie Lebenserhaltungssystemen steuert. Wenn dieses System Störungen aufweist und einen Überstrom erzeugt oder beim Einschalten des Systems unmittelbar Strom fließt, können die Trennschalter und Sicherungen des Gebäudestromkreises auslösen.**

6. Halten Sie das System immer trocken. Vermeiden Sie es, das System schnell von einem kalten an einen warmen Ort zu bringen. Dabei kann sich Kondensat oder Tropfwasser bilden, die einen Kurzschluss und möglicherweise einen Stromschlag auslösen können.
7. Das Auslösen des Schutzschalters weist darauf hin, dass das System oder ein Peripheriegerät fehlerhaft abgeschaltet wurde und das System instabil ist. Sie können das System unter diesen Umständen nicht reparieren, sondern müssen sich an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von Mindray wenden.
8. Bei routinemäßigen Ultraschalluntersuchungen besteht keine Gefahr von Verbrennungen durch hohe Temperaturen. Es besteht die Möglichkeit, dass die Oberflächentemperatur des Schallkopfes bedingt durch die Umgebungstemperatur und bestimmte Kombinationen von Untersuchungstypen die Körpertemperatur des Patienten übersteigt. Der Schallkopf darf nicht über einen längeren Zeitraum an einer Stelle des Körpers des Patienten positioniert werden. Halten Sie den Schallkopf nur so lange am Patienten, wie es für die Diagnose erforderlich ist.
9. Das System und sein Zubehör werden vor der Lieferung weder desinfiziert noch sterilisiert. Es obliegt dem Bediener, die Reinigung und Desinfektion der Schallköpfe sowie die Sterilisation der Biopsieführungen vor deren Verwendung gemäß den entsprechenden Handbüchern vorzunehmen. Bei sämtlichen Teilen ist mit absoluter Gründlichkeit vorzugehen, um schädliche Rückstände von Chemikalien, die die Patienten verletzen oder das Zubehör beschädigen können, restlos zu entfernen.
10. Drücken Sie auf der Steuerkonsole die Taste [End Exam], um den gerade laufenden Scanvorgang zu beenden, und löschen Sie die aktuellen Angaben im Feld mit den Patientendaten. Andernfalls könnten die neuen Patientendaten den Daten des vorherigen Patienten zugeordnet werden.
11. Schalten Sie das System AUS, bevor Sie das Netzkabel des Systems oder von System-Zubehör (etwa eines Druckers) anschließen bzw. trennen. Andernfalls könnten das System und dessen Zubehör beschädigt oder ein Stromschlag ausgelöst werden.
12. Wenn die Stromversorgung des Systems während des Betriebs unvorschriftsmäßig ausgeschaltet wird, können Beschädigungen der Daten auf der Festplatte des Systems oder Defekte am System auftreten.
13. Verwenden Sie das System nicht, um einen Fötus längere Zeit zu untersuchen.

- 14. Verwenden Sie kein USB-Speichergerät (beispielsweise einen USB-Flash-Drive, einen Wechseldatenträger usw.), das unsichere Daten enthält. Andernfalls kann das System beschädigt werden.**
- 15. Es empfiehlt sich, ausschließlich die in diesem Handbuch angegebenen Videogeräte zu verwenden.**
- 16. Gele, Desinfektionsmittel, Sonden, Sondenhüllen oder nadelgeführte Klammern, die mit dem System nicht kompatibel sind, dürfen nicht verwendet werden.**
- 17. Lesen Sie die Informationen zum Prinzip der Schallausgangsleistung im Bedienungshandbuch sorgfältig durch, bevor Sie dieses System für eine klinische Untersuchung verwenden.**
- 18. Bitte verwenden Sie das den geltenden örtlichen Vorschriften entsprechende Ultraschallgel.**
- 19. Das Ultraschallsystem kann an die Netzstromversorgung angeschlossen oder mit Batterien betrieben werden. Verwenden Sie die interne Batterie, wenn Probleme mit der Schutzerdung der Stromversorgung bestehen.**

- HINWEIS:**
1. Verwenden Sie das System NICHT in der Nähe starker elektromagnetischer Felder (beispielsweise von Transformatoren), da diese die Leistung des Systems beeinträchtigen können.
  2. Verwenden Sie das System NICHT in der Nähe von Hochfrequenz-Strahlungsquellen (beispielsweise Handys), da diese die Leistung des Systems beeinträchtigen oder sogar zu Ausfällen führen können.
  3. Halten Sie das System beim Verwenden oder Positionieren horizontal, um ein Ungleichgewicht zu vermeiden.
  4. Um eine Beschädigung des Systems zu vermeiden, verwenden Sie es NICHT an den folgenden Standorten:
    - (1) Standorten mit direktem Sonnenlichteinfall,
    - (2) Standorten mit plötzlichen Änderungen der Umgebungstemperatur,
    - (3) Standorten, an denen Staub auftritt,
    - (4) Standorten, an denen Schwingungen auftreten,
    - (5) Standorten in der Nähe von Wärmequellen,
    - (6) Standorten mit hoher Luftfeuchtigkeit.
  5. Schalten Sie das System erst dann ein, wenn die Stromversorgung eine Weile ausgeschaltet war. Wenn das System direkt nach dem Ausschalten wieder eingeschaltet wird, erfolgt der Neustart möglicherweise nicht ordnungsgemäß und es kann zu Funktionsstörungen kommen.
  6. Entfernen Sie das Ultraschallgel von der Oberfläche der Sonde, wenn die Untersuchung abgeschlossen ist. Andernfalls kann Gel in die Schalllinse eindringen und die Leistungsfähigkeit und Sicherheit des Schallkopfes beeinträchtigen.
  7. Sichern Sie die im System erfassten Informationen wie Systemkonfiguration und Einstellungen sowie Patientendaten sorgfältig auf einem sicheren externen Speichermedium. Die auf der Festplatte des Systems gespeicherten Daten können infolge eines Systemausfalls, unsachgemäßen Systembetriebs oder unbeabsichtigten Fehlers verloren gehen.
  8. Lassen Sie auf die Steuerkonsole keine externen Kräfte einwirken. Andernfalls könnte das System beschädigt werden.
  9. Wenn das System in einem kleinen Raum verwendet wird, kann es zu einem Anstieg der Raumtemperatur kommen. Sorgen Sie für ausreichende Belüftung und ungehinderten Luftaustausch.
  10. Wenn das System oder ein Teil davon entsorgt werden soll, wenden Sie sich an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von Mindray. Mindray haftet nicht für Inhalte oder Zubehörteile des Systems, die unsachgemäß entsorgt wurden.
  11. Im Lauf der Zeit können sich die elektrischen und mechanischen Sicherheitsmerkmale (z. B. Entstehung von Kriechstrom oder Verformung/Abnutzung mechanischer Teile) sowie die Bildempfindlichkeit und -auflösung verschlechtern. Zur Gewährleistung einer optimalen Ausführung der Systemfunktionen empfiehlt es sich, die Wartung des Systems im Rahmen eines Mindray Servicevertrags durchzuführen.
  12. Vergewissern Sie sich, dass Datum und Uhrzeit der laufenden Untersuchung mit dem Datum und der Uhrzeit des Systems übereinstimmen.

13. Schalten Sie die Stromversorgung des Systems NICHT während eines Druck- oder Dateispeichervorgangs oder während des Aufrufs anderer Systemaktionen aus. Ein unterbrochener Prozess wird möglicherweise nicht abgeschlossen und geht verloren bzw. nimmt Schaden.
14. Das System sollte im Batteriebetrieb verwendet werden, wenn die Integrität und Zuverlässigkeit der Schutzerdung der externen Stromversorgung unbestimmt ist.
15. Die auswechselbare Sicherung befindet sich im Chassis. Das Auswechseln darf jedoch nur von Mindray-Servicetechnikern oder von Mindray zugelassenen Technikern ausgeführt werden.
16. Verwenden Sie als Trennschalter für den Netzstrom ein abnehmbares Netzkabel. Stellen Sie das Gerät NICHT an einem Ort ab, an dem das abnehmbare Netzkabel schwer zu trennen ist!
17. Nehmen Sie ohne Autorisierung durch den Hersteller keine Veränderung am Gerät vor.

Bitte lesen Sie die folgenden Vorsichtsmaßnahmen sorgfältig durch, um die Sicherheit von Patient und Bediener bei der Verwendung der Sonden zu gewährleisten.



**WARNUNG:**

1. Die Ultraschallsonde ist nur für die Verwendung mit dem angegebenen diagnostischen Ultraschallsystem vorgesehen. Hinweise zur Auswahl einer geeigneten Sonde finden Sie in Abschnitt „2.5.2 Verfügbare Sonden“.
2. Die Ultraschallsonde darf nur von qualifiziertem Personal verwendet werden.
3. Bestätigen Sie vor und nach jeder Untersuchung den ordnungsgemäßen Zustand von Sonde und Kabel. Bei Verwendung von defekten Sonden besteht die Gefahr eines Stromschlags.
4. Schützen Sie die Sonde vor Stößen. Eine defekte Sonde kann einen elektrischen Schlag beim Patienten verursachen.
5. Die Sonde darf nicht auseinanderggebaut werden, da dies zu einem elektrischen Schlag führen kann.
6. Tauchen Sie den Sondenanschluss nicht in Flüssigkeiten, z. B. Wasser oder Desinfektionsmittel, da der Anschluss nicht wasserdicht ist. Dies kann zu Stromschlag oder Funktionsstörungen führen.
7. Vor einer Intrakavitäts- oder Biopsie-Untersuchung muss über der Sonde eine Sondenhülle angebracht werden.

**VORSICHT:**

1. Tragen Sie bei der Verwendung der Sonde sterile Handschuhe, um eine Infektion zu verhindern.
2. Stellen Sie sicher, dass Sie steriles Ultraschallgel verwenden. Bitte verwenden Sie das den geltenden örtlichen Vorschriften entsprechende Ultraschallgel. Handhaben Sie das Ultraschallgel ordnungsgemäß, damit es nicht zur Infektionsquelle wird.
3. Im normalen diagnostischen Ultraschallmodus besteht bei normaler Temperatur keine Gefahr einer Verbrennung. Derartige Verbrennungen können jedoch auftreten, wenn Sie die Sonde für längere Zeit auf dieselbe Körperregion des Patienten halten.
4. Verwenden Sie nicht die Tragetasche zum Lagern des Schallkopfes. Wenn die Tragetasche zum Lagern verwendet wird, kann sie zu einer Infektionsquelle werden.
5. Beim Betrieb des Ultraschallsystems muss das ALARA-Prinzip (As Low As Reasonably Achievable) befolgt werden. Halten Sie die Schalleistung daher so niedrig wie möglich, ohne die Qualität der Bilder zu beeinträchtigen.
6. Die Sonde und das zum Lieferumfang gehörende Zubehör werden weder desinfiziert noch sterilisiert geliefert. Vor dem Gebrauch ist eine Sterilisation (oder umfassende Desinfektion) erforderlich.
7. Einwegkomponenten sind steril verpackt und nur für den einmaligen Gebrauch vorgesehen. Verwenden Sie sie nicht, wenn die Verpackung beschädigt oder das Verfallsdatum überschritten ist. Bitte verwenden Sie die Einwegkomponenten entsprechend den geltenden örtlichen Vorschriften.
8. Bitte verwenden Sie die in diesem Benutzerhandbuch empfohlenen Desinfektions- oder Sterilisationslösung. Mindray übernimmt für Schäden, die durch andere Lösungen verursacht wurden, keine Haftung. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an die Kundendienstabteilung oder die örtliche Vertretung von Mindray.
9. Die Sondenhülle enthält Naturkautschuk, auf das einige Patienten allergisch reagieren können.
10. Kondome mit Feuchtigkeitsfilm sind nicht als Sondenhülle geeignet. Aufgrund von Unverträglichkeiten zwischen dem Gleitmittel und dem Schallkopf kann es zu Schäden kommen.
11. Ungeeignete Gele und Reinigungsmittel können Schäden am Schallkopf verursachen:  
Die Schallköpfe dürfen nicht in Lösungen mit Alkohol, Bleichmittel, Ammoniumchlorid-Verbindungen, Aceton oder Formaldehyd eingetaucht werden oder darin imprägniert werden.  
Vermeiden Sie Kontakt mit Lösungen oder Kontaktgelen, die Mineralöl oder Wollwachs enthalten.

- HINWEIS:**
1. Lesen Sie die folgenden Vorsichtsmaßnahmen, um eine Funktionsstörung der Sonde zu verhindern:
    - Reinigen und desinfizieren Sie den Schallkopf vor und nach jeder Untersuchung.
    - Wischen Sie das Ultraschallgel nach der Untersuchung sorgfältig ab. Das Ultraschallgel kann sich andernfalls verfestigen, wodurch die Bildqualität beeinträchtigt würde.
  2. Umgebungsbedingungen:

Um zu verhindern, dass der Schallkopf beschädigt wird, verwenden Sie ihn nicht, wenn er folgenden Bedingungen ausgesetzt ist:

    - direktes Sonnenlicht oder Röntgenstrahlen
    - plötzliche Temperaturänderungen
    - Staub
    - starke Erschütterungen
    - Wärmequellen

Verwenden Sie die Sonden unter den folgenden Umgebungsbedingungen:

    - Umgebungstemperatur: 0 °C bis 40 °C
    - Relative Luftfeuchtigkeit: 30 % bis 85 % (nicht kondensierend)
    - Atmosphärischer Druck: 700 hPa bis 1060 hPa
  3. Mit der Zeit kann die Sonde durch wiederholte Desinfektion beschädigt werden. Prüfen Sie die Leistung der Sonde daher regelmäßig.

- HINWEIS:**
1. Die folgende Definition des WEEE-Etiketts gilt ausschließlich für die EU-Mitgliedsstaaten: Dieses Symbol weist darauf hin, dass dieses System nicht als Haushaltsmüll entsorgt werden darf. Durch die ordnungsgemäße Entsorgung dieses Systems helfen Sie, potenzielle negative Konsequenzen für die Umwelt und die Gesundheit von Menschen zu verhindern. Weitere detaillierte Informationen in Bezug auf die Rückgabe und das Recycling dieses Systems erhalten Sie von dem Händler, bei dem Sie das Produkt gekauft haben.
  2. Bei Systemprodukten braucht dieses Etikett nur auf dem Hauptgerät angebracht zu werden.



## 1.5 Latexwarnung

Bei der Wahl der Sondenhülle wird empfohlen, direkt mit CIVCO Kontakt aufzunehmen, um Informationen zu Sondenhüllen, einschließlich Preisen, Mustern und lokalen Vertriebsinformationen, zu erhalten. Informationen von CIVCO erhalten Sie unter folgender Adresse:

CIVCO Medical Instruments

Tel.: 1-800-445-6741

[www.civco.com](http://www.civco.com)



### **WARNUNG:**

**Allergische Reaktionen bei Patienten, die auf Latex (Naturkautschuk) empfindlich reagieren, können von leichten Hautreaktionen (Reizungen) bis zu tödlichem anaphylaktischen Schock reichen und können Atembeschwerden (keuchende Atmung), Benommenheit, Schock, Gesichtsschwellung, juckende Hautausschläge, Niesen oder Augenjucken umfassen (Medizinische Warnung der FDA zu Latexprodukten, herausgegeben am 29. März 1991).**

## 1.6 Warnetiketten

Dieses System ist mit Warnetiketten versehen, um die Aufmerksamkeit der Benutzer auf potenzielle Gefahrenquellen zu lenken. Das Symbol  auf den Warnetiketten weist auf Sicherheitsvorkehrungen hin.

Auf den Warnetiketten werden dieselben Signalwörter wie im Benutzerhandbuch verwendet. Bitte lesen Sie das Benutzerhandbuch vor der Verwendung des Systems sorgfältig durch.

Name, Erscheinungsbild und Bedeutung jedes Warnetiketts sind im Folgenden aufgeführt:

Nr.	Warnetiketten	Funktion
1		Vorsicht! Bitte lesen Sie dieses Benutzerhandbuch aufmerksam durch, bevor Sie das System verwenden.
2	Folgende Etiketten sind verfügbar, wenn das System mit dem mobilen Wagen verwendet wird. 	a. Stellen Sie das Gerät nicht auf abschüssige Flächen. Dabei könnte sich das System in Bewegung setzen und Personen verletzen oder eine Funktionsstörung verursachen. Zum Transport des Systems über abschüssigen Untergrund sind zwei Personen erforderlich. b. Nicht auf dem Gerät sitzen. c. Schieben Sie den Wagen NICHT mit verriegelten Rollen.
3	ETL CLASSIFIED  <b>Intertek</b> <b>3179617</b>	ENTSPRICHT AAMI-NORM ES 60601-1, IEC-NORM ES 60601-2-37; ZERTIFIZIERT GEMÄSS CSA C22.2 NR. 60601-1, NR. 60601-2-37

# 2 Systemübersicht

---

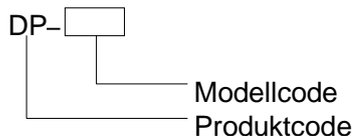
## 2.1 Verwendungszweck

Das Digitale Ultraschall-Diagnose-Bildgebungssystem eignet sich für Erwachsene, Schwangere, pädiatrische Patienten und Neugeborene. Das System ist zur Verwendung bei folgenden Untersuchungen vorgesehen: gynäkologisch, Geburtshilfe, abdominal, pädiatrisch, Weichteile, kephalisch, transkraniell, muskuloskeletal, kardial, vaskulär, urologisch, orthopädisch und neurologisch.

## 2.2 Gegenanzeigen

Keine.

## 2.3 Produkt- und Modellcode



**HINWEIS:** Der im Benutzerhandbuch beschriebene Funktionsumfang hängt vom spezifischen System ab, das Sie erworben haben.

## 2.4 Produktspezifikationen

### 2.4.1 Bildgebungsmodus

<b>B-Modus</b>	B
<b>M-Modus</b>	M
<b>D-Modus</b>	PW

### 2.4.2 Stromversorgung

<b>Spannung</b>	100 bis 240 V~
<b>Frequenz</b>	50/60 Hz
<b>Eingangsstrom</b>	1,0 - 0,5 A
<b>Sicherung</b>	250 V~ T3.15 AH

## 2.4.3 Umgebungsbedingungen

	Betriebsbedingungen	Lagerungs- und Transportbedingungen
Umgebungstemperatur	0 °C – 40 °C	-20 °C – 55 °C
Relative Luftfeuchtigkeit	30% bis 85% (nicht kondensierend)	30% bis 95% (nicht kondensierend)
Atmosphärischer Druck	700 hPa – 1.060 hPa	700 hPa – 1.060 hPa

 **WARNUNG:** Verwenden Sie dieses Gerät ausschließlich unter den angegebenen Bedingungen.

## 2.4.4 Abmessungen und Gewicht

- Abmessungen: 290 mm x 354 mm x 161 mm (Breite x Höhe x Tiefe)
- Nettogewicht: 5,1 kg (mit Einsondenanschluss, ohne Batterie oder Festplatte)

## 2.5 Systemkonfiguration

### 2.5.1 Standardkonfiguration

- Hauptgerät
- Zubehör
  - Benutzerhandbuch
  - Ultraschallgel
  - Netzkabel
  - Mehrsprachige Bedienelementauflage
  - Sondenhalter
  - Gel holder

### 2.5.2 Verfügbare Sonden

Nr.	Sondenmodell	Kategorie	Verwendungszweck	Anwendungsgebiet
1.	35C20EA	Konvex	Gynäkologie, Geburtshilfe, abdominal, Pädiatrie, Kardiologie	Körperoberfläche
2.	35C50EB	Konvex	Gynäkologie, Geburtshilfe, Pädiatrie, abdominal	Körperoberfläche
3.	65C15EA	Konvex	Abdominal, Pädiatrie, kephalisch	Körperoberfläche

Nr.	Sondenmodell	Kategorie	Verwendungszweck	Anwendungsgebiet
4.	65EC10EB	Konvex	Gynäkologie, Geburtshilfe, Urologie	Transvaginal Transrektal
5.	75L38EB	Linear	Pädiatrie, Weichteile, kephalisch, vaskulär, muskuloskeletal	Körperoberfläche
6.	75L53EA	Linear	Pädiatrie, abdominal, Weichteile, kephalisch, vaskulär, muskuloskeletal, Orthopädie, Neurologie	Körperoberfläche

Einige der Sonden verfügen über passende nadelgeführte Klammern für die Biopsie. Die verfügbaren Sonden und die entsprechenden nadelgeführten Klammern sind im Folgenden aufgelistet:

Sondenmodell	Nadelgeführtes Klammer-Modell	Biopsiewinkel/-tiefe ( $\pm 1^\circ$ )	Anwendbare Biopsienadel
35C50EB	NGB-001 Metall/Nadel abnehmbar Metall/Nadel nicht abnehmbar	25°, 35°, 45°	13 G, 15 G, 16 G, 18 G, 20 G 14 G, 16 G, 18 G, 20 G, 22 G
75L38EB	NGB-002 Metall/Nadel nicht abnehmbar	40°, 50°, 60°	13 G, 15 G, 16 G, 18 G, 20 G
35C20EA	NGB-003 Metall/Nadel nicht abnehmbar Metall/Nadel abnehmbar	11°, 23°	13 G, 15 G, 16 G, 18 G, 20 G 14 G, 16 G, 18 G, 20 G, 22 G
65EC10EB	NGB-004 Metall/Nadel nicht abnehmbar	0.8°	16 G, 17 G, 18 G
65C15EA	NGB-005 Metall/Nadel nicht abnehmbar	12,7°, 24,2°	13 G, 15 G, 16 G, 18 G, 20 G
75L53EA	NGB-007 Kunststoff/Nadel, abnehmbar; Metall/Nadel, abnehmbar	40°, 50°, 60°	Metall: 14 G, 16 G, 18 G, 20 G, 22 G Kunststoff: 13 G, 15 G, 16 G, 18 G, 20 G

## 2.5.3 Optionen

Nr.	Element
1	DICOM-Basismodul (einschließlich Aufgabenverwaltung, DICOM-Speicher, DICOM-Druck, DICOM-Speicherbestätigung, DICOM Media-Speicher (einschließlich DICOM DIR) usw.)
2	DICOM Worklist Modul (kann nur nach Konfiguration des DICOM-Basisfunktionsmoduls angewendet werden)
3	DVD R/W-Laufwerk
4	Fußschalter
5	Zweisondenanschluss
6	Batteriepackung (werkseitig konfiguriert)
7	Festplatte (werkseitig konfiguriert)
8	Mobiler Wagen (UMT-110)
9	Nadelgeführte Klammer
10	Pack
11	Staubschutzabdeckung
12	PW
13	iScanHelper

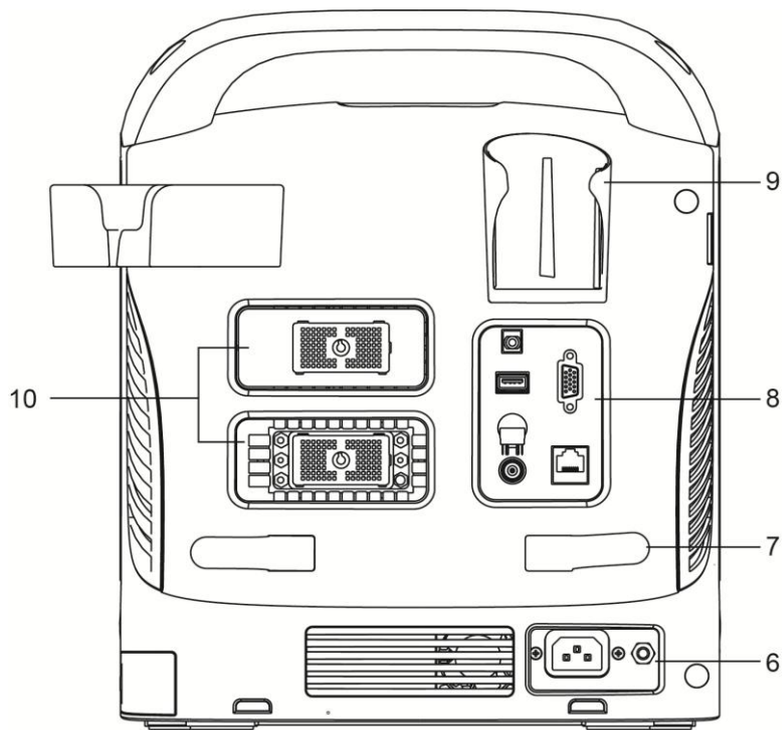
## 2.5.4 Unterstützte Peripheriegeräte

Nr.	Element	Modell
1.	Grafik-/Textdrucker	HP Officejet Pro 8100
2.	Digitaler Farbvideodrucker	SONY UP-D25MD
3.	Analoger S/W-Videodrucker	MITSUBISHI P93W-Z SONY UP-X898MD
4.	Digitaler S/W-Videodrucker	MITSUBISHI P95DW-N
5.	Externes DVD R/W-Laufwerk	
6.	USB-Wechselspeichergerät	
7.	Fußschalter	USB-Anschluss: 971-SWNOM (2 Pedale) USB-Anschluss: 971-SWNOM (2 Pedale) USB-Anschluss: FS-81-SP-2 (ein Pedal)

**⚠️ WARNUNG:** Dieses System erfüllt die Anforderungen der Norm IEC 60601-1-2:2007, und seine HF-Emissionen entsprechen den Anforderungen der CISPR11 Klasse B. In einer häuslichen Umgebung muss der Kunde oder Benutzer garantieren, dass das System an Peripheriegeräte der Klasse B angeschlossen wird. Andernfalls können Funkstörungen auftreten, und der Kunde oder Benutzer muss entsprechende Abhilfemaßnahmen ergreifen.

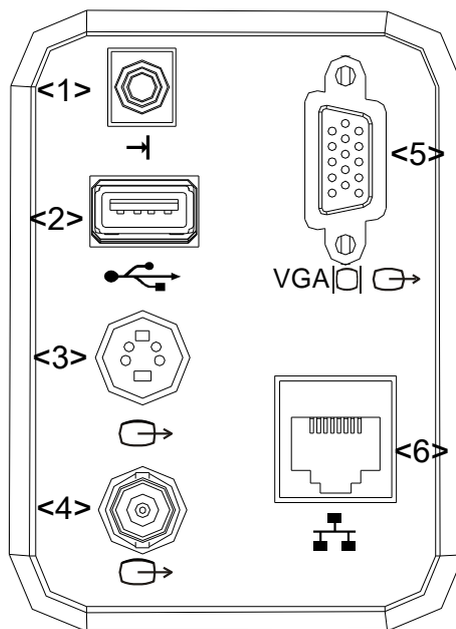
## 2.6 Vorstellung der einzelnen Geräte





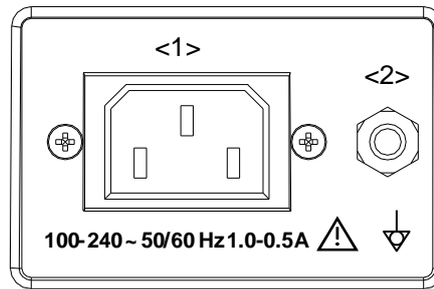
Nr.	Name	Funktion
1	Batterieabdeckung	Zum Einsetzen der Batterie.
2	Sondenhalter	Zum vorübergehenden Ablegen der Sonden.
3	Griff	Zum Anheben des Geräts.
4	LED-Monitor	Zum Anzeigen des Bildes und der Parameter.
5	Steuerkonsole	Einzelheiten unter 2.6.3 Steuerkonsole
6	Netzanschlussstafel	Elektrische Anschlüsse, siehe 2.6.2 Netzanschlussstafel
7	Kabelspule	Zum Aufwickeln des Netzkabels.
8	E/A-Anschlussstafel	Einzelheiten unter 2.6.1 E/A-Anschlussstafel.
9	Gelhalter	Zum vorübergehenden Ablegen des Ultraschallgels.
10	Sondenanschlüsse	Zum Anschließen der Sonde
11	USB-Anschlüsse	Zum Anschließen von USB-Geräten.

## 2.6.1 E/A-Anschlussstafel



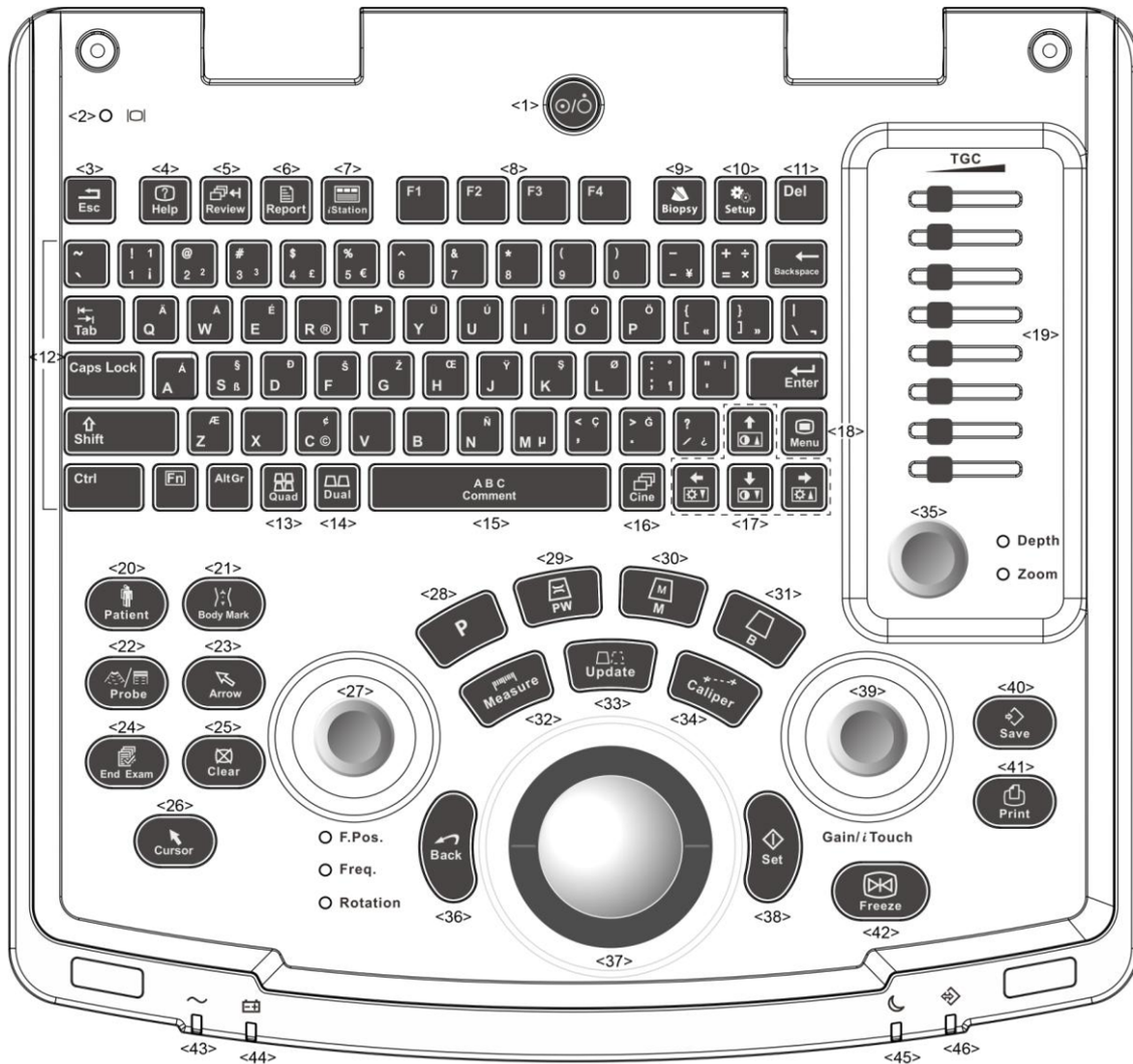
Nr.	Symbol	Funktion
1	→	Anschluss für Fernbedienung
2	USB-Symbol	USB-Anschlüsse
3	⊞→	Separater Videoausgang für Anschluss von Videodrucker oder LCD-Bildschirm
4	⊞→	Composite-Videoausgang.
5	VGA   ⊞→	VGA-Signalausgang
6	Netzwerk-Symbol	Netzwerkanschluss

## 2.6.2 Netzanschlussstafel



Nr.	Name	Funktion
1	Netzspannungseingang	Wechselspannungseingang.
2	Potenzialausgleichsklemme	Für die Potenzialausgleichsverbindung, mit der die Schutzerdungspotenziale zwischen dem System und anderen elektrischen Geräten ausgeglichen werden.

## 2.6.3 Steuerkonsole



Nr.	Name	Beschreibung	Funktion
1.	/	Betriebstaste	Betriebstaste Aus: System ausgeschaltet; Zum Ein- bzw. Ausschalten des Systems drücken
2.	/	Bildschirm-Statusanzeige	Grün: Betrieb in normalem Status; Orange: Kein Signal.
3.	Esc	Beenden	Zum Verlassen des aktuellen Status und Wechseln in den vorherigen Status
4.	Help	/	Die dazugehörigen Hilfedateien öffnen oder schließen.
5.	Anzeige	/	Zum Anzeigen der gespeicherten Bilder.
6.	Bericht (Report)	/	Zum Öffnen oder Schließen des Diagnoseberichts

Nr.	Name	Beschreibung	Funktion
7.	iStation	/	Zum Aktivieren oder Deaktivieren des Patientendatenmanagement-Systems
8.	F1-F4	Benutzerdefinierte Taste	Sie können diesen Tasten eine Funktion zuweisen.
9.	Biopsie	/	Zum Ein- oder Ausblenden der Biopsieführungslinie
10.	Setup	Einstellung	Zum Öffnen/Schließen des Setup-Menüs.
11.	Del	/	Zum Löschen des Kommentars usw.
12.	/	Alphanumerische Tasten	Wie auf PC-Tastatur
13.	Quad	Viergeteilter Bildschirm	Anderer Modus: Quad-Modus aufrufen; Quad-Modus: Zwischen den Fenstern umschalten.
14.	Dual	Zweigeteilter Bildschirm	Nicht dualer Modus: Dual-Modus aufrufen; Dual-Modus: Zwischen den Fenstern umschalten.
15.	Kommentar	/	Zum Aktivieren/Deaktivieren des Zeichenkommentarstatus.
16.	Cine	Cineanzeige	Zum Aktivieren/Deaktivieren des Cineanzeige-Status.
17.	/	Richtungstasten	Zum Anpassen von Monitorhelligkeit oder -kontrast, wenn gleichzeitig die <Fn>-Taste gedrückt wird.
18.	Menü	/	Zum Ein- oder Ausblenden eines modusspezifischen Parametermenüs
19.	TGC	/	Schiebetaste TGC, zum Einstellen des Tiefenausgleichs.
20.	Patient	Patienteninformationen	Zum Öffnen/Schließen der Patientendatenanzeige
21.	Bodymarker	/	Zum Aktivieren/Deaktivieren des Bodymarker-Status.
22.	Sonde	Sondenschalter	Zum Wechseln von Sonde und Untersuchungstyp
23.	Pfeil	/	Zum Aktivieren oder Deaktivieren des Pfeilkommentarstatus
24.	Untersuchung beenden	/	Zum Beenden einer Untersuchung
25.	Lösch	/	Zum Löschen der Kommentare oder Messtaster auf der Anzeige
26.	Cursor	/	Zur Anzeigen des Cursors
27.	F.Pos/ Freq./Drehung	Fokus/ Frequenz/Drehung	Drücken: Zwischen F.Pos, Freq. und Drehung umschalten; Drehen: zum Anpassen des entsprechenden Parameters
28.	P	Benutzerdefinierte Taste	Sie können diesen Tasten eine Funktion zuweisen.

Nr.	Name	Beschreibung	Funktion
29.	PW	/	Zum Aktivieren des PW-Modus drücken.
30.	M	/	Zum Aktivieren des M-Modus
31.	B	/	Zum Aktivieren des B-Modus
32.	Messung	/	Zum Starten/Beenden der Anwendungsmessung
33.	Aktual	/	Messstatus: zum Wechseln zwischen dem fixierten Ende und dem aktiven Ende des Messtasters Aktual.-Taste: Drücken, um das aktuell geöffnete Fenster zu ändern.
34.	Taster (Caliper)	/	Zum Starten/Beenden der allgemeinen Messung
35.	Tiefe Zoom	/	Drücken: zum Umschalten zwischen Tiefe und Zoom Drehen: zum Anpassen des entsprechenden Parameters
36.	Back	/	Zum Zurückkehren zum vorherigen Vorgang oder zum Löschen des vorherigen Elements drücken.
37.	/	Trackball	Den Trackball rollen, um die Cursorposition zu ändern
38.	Def	/	Zur Auswahl verwendet.
39.	Gain/iTouch	/	Drehen: zum Anpassen der B- oder M-Verstärkung Drücken: zum Starten/Beenden von iTouch
40.	Speich	/	Zum Speichern drücken, benutzerdefinierte Taste
41.	Drucken (Print)	/	Zum Drucken drücken. Benutzerdefinierte Taste.
42.	Standbild	/	Zum Fixieren oder Freigeben des Bildes
43.	/	Anzeigelampe 1	Netzstromanzeige
44.	/	Anzeigelampe 2	Batteriestatusanzeige
45.	/	Anzeigelampe 3	Reserviert
46.	/	Anzeigelampe 4	HDD-Statusanzeige

## 2.7 Symbole

An diesem Gerät werden Symbole verwendet, die mit ihrer Bedeutung in der folgenden Tabelle aufgeführt sind.

Symbol	Beschreibung
	Anwendungsteil des Typs BF
	Vorsicht
	Gefährliche elektrische Spannung
	Potenzialausgleich
	Betriebstaste
	Netzwerkanschluss
	USB-Anschlüsse
	Videoausgang
	Fernbedienungsanschluss
<b>VGA</b>  	VGA-Signalausgang
	WS (Wechselspannung)
	Batteriestatusanzeige
	Reserviert
	Anzeigelampe für Festplattenaktivität
 A	Sondenanschluss A
 B	Sondenanschluss B
	Produktserienummer
	Herstellungsdatum
	Autorisierter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft.

Symbol	Beschreibung
	<p>Dieses Produkt trägt ein CE-Kennzeichen gemäß den Vorschriften der Richtlinie des Rates 93/42/EWG über Medizinprodukte. Die Nummer neben dem CE-Kennzeichen (0123) ist die Nummer der von der EU benannten Stelle, die dafür zertifiziert ist, die Anforderungen der Richtlinie zu erfüllen.</p> <p><b>HINWEIS:</b> Das Produkt entspricht der Richtlinie des Rates 2011/65/EU.</p>



# 3 Vorbereitung des Systems

---

## 3.1 Bewegen/Positionieren des Systems

Lesen Sie die Sicherheitsvorkehrungen vor dem Aufstellen des Systems sorgfältig durch, um die Sicherheit für den Bediener und die Geräte zu gewährleisten.

1. Schalten Sie das Gerät aus, und ziehen Sie das Netzkabel ab.
2. Trennen Sie das System von sämtlichen Peripheriegeräten.
3. Packen Sie das System am Griff, und stellen Sie es am gewünschten Ort auf.
4. Lassen Sie rechts, links und hinter dem System mindestens 20 cm Abstand zu anderen Gegenständen oder Wänden.



**VORSICHT:** Lassen Sie hinter und neben dem System ausreichend Platz zum Ein- bzw. Ausstecken des Netzkabels und damit Systemstörungen aufgrund eines übermäßigen Aufheizens des Systems vermieden werden.

## 3.2 Stromversorgung

Ein normaler Betrieb des Systems ist nur möglich, wenn dieses an die externe Stromversorgung angeschlossen ist oder die Batterien ausreichend aufgeladen sind.

### 3.2.1 Anschließen an die externe Stromversorgung

Das System wird über ein dreiadriges Netzkabel an die externe Stromversorgung angeschlossen.

Die externe Stromversorgung muss folgende Anforderungen erfüllen:

Spannung: 100 – 240 V~

Frequenz: 50/60 Hz

Eingangsstrom: 1,0 – 0,5 A

### 3.2.2 Batteriebetrieb

Wenn das System an die externe Stromversorgung angeschlossen ist, wird es von dieser mit Strom versorgt und betrieben. Die Lithium-Ionen-Batterie befindet sich in diesem Fall im Ladezustand. Wird das System von der externen Stromversorgung getrennt, so versorgen die Lithium-Ionen-Batterien das System mit dem für seinen Betrieb erforderlichen Strom.

Nähere Informationen zu den relevanten Vorsichtsmaßnahmen und Funktionen finden Sie unter „13 Batterie“.

## 3.3 Ein- und Ausschalten des Geräts

### 3.3.1 Einschalten

**⚠ VORSICHT:** Der sichere und effektive Betrieb des Systems erfordert eine tägliche Wartung und Überprüfung. Wenn das System nicht mehr ordnungsgemäß funktioniert, halten Sie den Scanvorgang unverzüglich an. Funktioniert das Gerät auch weiterhin nicht ordnungsgemäß, schalten Sie es aus und wenden Sie sich an die Kundendienstabteilung oder die örtliche Vertretung von Mindray. Wird das System trotz mangelhaften Betriebs weiter verwendet, kann dies zu Verletzungen des Patienten oder zu Schäden an Geräten und Ausrüstung führen.

■ Prüfungen vor dem Einschalten

So prüfen Sie das System vor dem Einschalten:

Nr.	Prüfpunkt
<1>	Temperatur, relative Luftfeuchtigkeit und atmosphärischer Druck müssen den Betriebsbedingungen entsprechen. Einzelheiten finden Sie im Abschnitt „2.4.3 Umgebungsbedingungen“.
<2>	Es darf keine Kondensation vorliegen.
<3>	Es dürfen keine Verformungen, Schäden oder Schmutz auf dem System und den Peripheriegeräten vorhanden sein. Führen Sie bei Schmutz das in Abschnitt „16.1.1 Reinigen des Systems“ beschriebene Reinigungsverfahren aus.
<4>	Die Schrauben am LCD-Bildschirm und an der Steuerkonsole müssen fest sitzen.
<5>	Die Kabel (wie das Netzkabel) dürfen nicht beschädigt sein. Es ist stets dafür zu sorgen, dass die Anschlüsse an das System sicher sind.
<6>	Die Sonden und Sondenkabel dürfen keine Schäden oder Flecken aufweisen. Weitere Details zur Reinigung und Desinfektion der Sonde siehe „12.1.5 Reinigen und Desinfizieren der Sonden“.
<7>	An der Steuerkonsole dürfen keine dafür nicht vorgesehenen Objekte befestigt oder anderweitig angebracht werden.
<8>	Vergewissern Sie sich, dass alle Anschlüsse unbeschädigt und zu keiner Zeit von Fremdkörpern blockiert sind. In der Nähe des Systems dürfen sich keine Hindernisse befinden und die Belüftungsöffnung des Systems darf nicht blockiert sein.
<9>	Reinigen und Desinfizieren der Sonde.
<10>	Die gesamte Scanumgebung und das Scanfeld müssen sauber sein.

### ■ Prüfungen nach dem Einschalten

Drücken Sie die Betriebstaste in der rechten oberen Ecke der Steuerkonsole.

So überprüfen Sie das System nach dem Einschalten:

Nr.	Prüfpunkt
<1>	Es dürfen sich keine ungewöhnlichen Geräusche oder Gerüche entwickeln. Dies kann auf Überhitzung hindeuten.
<2>	Eine Systemfehlermeldung darf nicht dauerhaft angezeigt bleiben.
<3>	Bei einem B-Mode-Bild dürfen keine Störsignale wie zu starkes Rauschen, Diskontinuitäten, fehlende oder schwarze Artefakte auftreten.
<4>	Prüfen Sie, ob sich die Oberfläche der Sonde während einer Ultraschalluntersuchung übermäßig erwärmt.
<5>	Die Tasten und Knöpfe auf der Steuerkonsole müssen voll funktionsfähig sein.
<6>	Datum und Uhrzeit der Untersuchung müssen mit Datum und Uhrzeit des Systems übereinstimmen und korrekt angezeigt werden.

 <b>WARNUNG:</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Wenn Sie eine Sonde verwenden, die übermäßig viel Wärme abgibt, kann der Patient Verbrennungen erleiden.</li><li>2. Wenn Sie feststellen, dass etwas nicht ordnungsgemäß funktioniert, kann dies ein Hinweis darauf sein, dass das System defekt ist. Schalten Sie das System in diesem Fall umgehend aus, und wenden Sie sich an die Kundendienstabteilung oder Vertretung von Mindray.</li></ol>
---	---

<b>HINWEIS:</b> Beim Starten des Systems oder Wechseln der Sonde sind klickende Geräusche zu hören. Dies ist normal.
--

## 3.3.2 Ausschalten

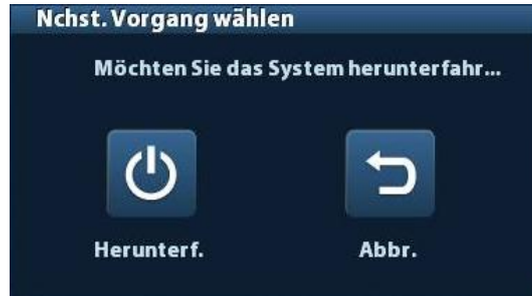
Zum Ausschalten des Systems müssen Sie eine bestimmte Vorgehensweise einhalten.

Außerdem müssen Sie nach einem Systemausfall oder nach dem Aktualisieren der Software das System ausschalten und anschließend wieder neu starten.

Wenn Sie das System längere Zeit nicht verwenden, trennen Sie es nach dem Ausschalten von der externen Stromversorgung und schalten alle angeschlossenen Peripheriegeräte aus.

- So schalten Sie das System normal aus:

Drücken Sie leicht auf die Betriebstaste auf der Steuerkonsole. Die folgende Anzeige erscheint.



- Abschalten: Zum normalen Ausschalten des Gerätes.
- Abbrechen: Zum Abbrechen des Vorgangs.
- So schalten Sie das Gerät direkt aus, wenn keine normale Abschaltung möglich ist:

Halten Sie die Betriebstaste lange gedrückt. Dadurch wird das Gerät ausgeschaltet, ohne dass die Anzeige [Abschalten bestätigen] geöffnet wird. Wenn das Gerät auf diese Weise ausgeschaltet wird, könnten dadurch Daten verloren gehen.

<b>HINWEIS:</b>	1. Schalten Sie das Gerät NICHT schnell und direkt aus. Dadurch können die Daten zerstört werden.
	2. Bitte fahren Sie das System nach der Softwareaktualisierung normal (d. h. mit dem „Shut down“-Verfahren) herunter, damit eine vollständige Aktualisierung gewährleistet ist.

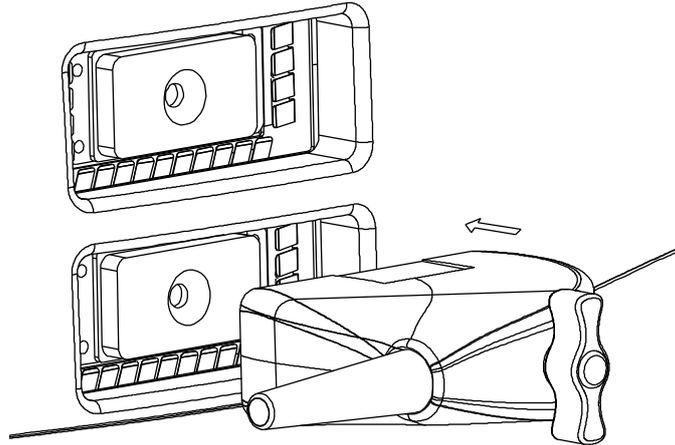
## 3.4 Anschließen/Trennen einer Sonde

<b>! VORSICHT:</b>	1. Positionieren Sie die Sonde während des Anschließens oder Trennens so, dass sie nicht herunterfallen oder anderweitig beschädigt werden kann.
	2. Verwenden Sie nur Sonden von Mindray. Bei Aftermarket-Sonden kann es zu Beschädigungen oder zu einem Brand kommen.

### 3.4.1 Anschließen einer Sonde

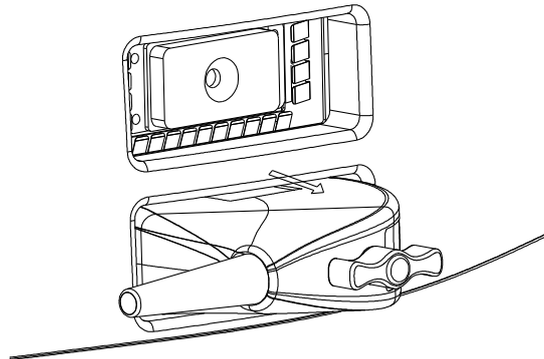
<b>! WARNUNG:</b>	Überprüfen Sie vor dem Anschließen an das System, ob die Sonden, Kabel und Anschlüsse in einem einwandfreien Betriebszustand und frei von Oberflächendefekten, Rissen oder Abblätterungen sind. Bei Verwendung von defekten Sonden besteht die Gefahr eines Stromschlags.
-------------------	---

1. Prüfen Sie, ob der Verriegelungshebel an der Sonde gesperrt ist, bzw. entsperren Sie ihn, indem Sie ihn gegen den Uhrzeigersinn in die horizontale Position drehen.
2. Stecken Sie den Sondenanschluss so ein, dass das Sondenkabel zum Halter zeigt.
3. Drehen Sie den Hebel im Uhrzeigersinn, um ihn zu sperren.
4. Platzieren Sie das Kabel ordnungsgemäß, um zu vermeiden, dass jemand drauftritt oder es sich um andere Geräte wickelt. Lassen Sie die Sonde NICHT frei hängen.



### 3.4.2 Trennen einer Sonde

1. Drehen Sie den Sondenverriegelungshebel gegen den Uhrzeigersinn, um den Anschlussstecker freizugeben.
2. Ziehen Sie den Anschlussstecker gerade heraus.
3. Behandeln Sie die Sonde sorgfältig, und bewahren Sie sie an einem sicheren Ort auf.



## 3.5 Anschließen des Fußschalters

Schließen Sie den Fußschalter über einen USB-Anschluss an das Hauptgerät an.

Legen Sie die Funktionen des Fußschalters mithilfe der Registerkarte [Tastenkopf] fest. Weitere Informationen hierzu finden Sie unter „11.1.6 Tastenkopf“.

## 3.6 Anschließen/Trennen von USB-Speichergeräten

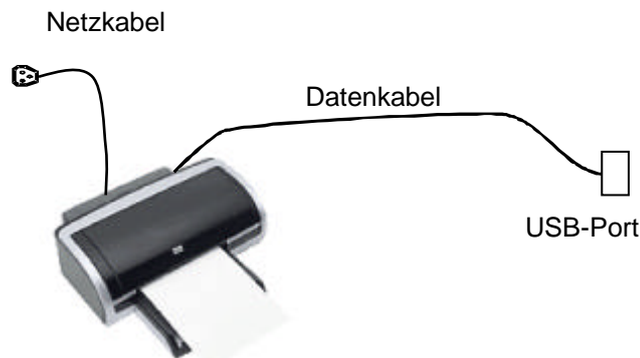
**⚠️ WARNUNG:** Trennen Sie ein USB-Speichergerät **NICHT** direkt. Andernfalls können das Ultraschallsystem, das USB-Gerät und/oder die auf dem Gerät gespeicherten Daten beschädigt werden.

- Wenn Sie ein USB-Speichergerät an das Ultraschallsystem anschließen, wird unten rechts auf dem Bildschirm das Symbol  angezeigt.
- So entfernen Sie das USB-Speichergerät: Klicken Sie auf , um die Anzeige [USB-Gerät entfernen] zu öffnen. Wählen Sie das zu entfernende Gerät. Klicken Sie auf [Bereit].

## 3.7 Grafik-/Textdrucker

- Anschluss eines lokalen Druckers

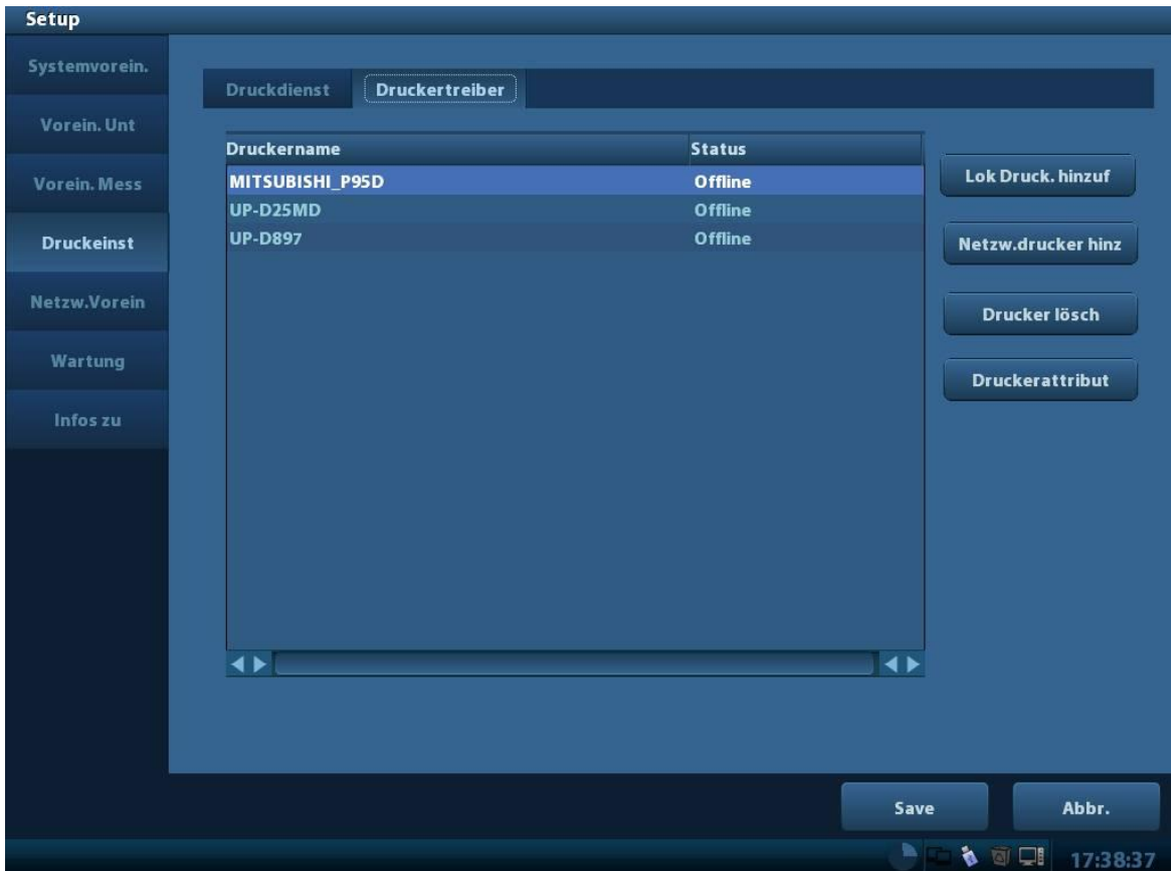
Wie die Abbildung unten zeigt, ist ein Grafik-/Textdrucker mit einem Netz- und einem Datenkabel ausgestattet. Das Netzkabel muss direkt an eine geeignete Wandsteckdose angeschlossen werden.



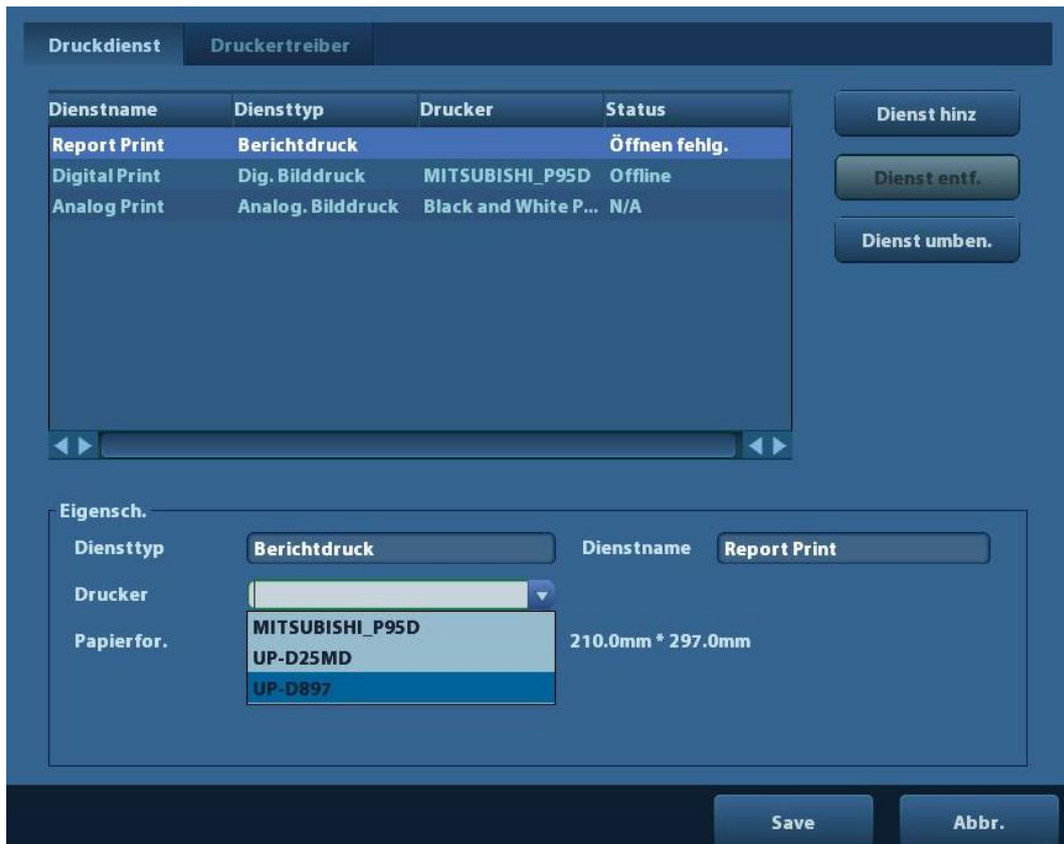
1. Schließen Sie das Datenkabel über den USB-Port an das System an.
2. Stecken Sie das andere Ende des Netzkabels in eine geeignete Steckdose.
3. Schalten Sie das System und den Drucker ein.
4. Installieren Sie den Druckertreiber (die Treiber der unter „2.5.4 Unterstützte Peripheriegeräte“ aufgeführten Drucker wurden bereits installiert):

(1) Öffnen Sie [Setup]→[Druckeinst].

Öffnen Sie auf die Registerkarte „Druckertreiber“. Die Drucker, die automatisch installiert sind, werden in der Liste mit dem Status „Bereit“ angezeigt.



(2) Kehren Sie zurück zur Registerkarte „Druckdienst“, und wählen Sie in der Liste „Drucker“ einen Drucker aus.



Treiber für einige HP-Drucker sind bereits in das System integriert und werden automatisch installiert. Wenn die automatische Installation fehlschlägt, wird am unteren rechten Bildschirmrand ein Warnsymbol angezeigt. In diesem Fall müssen Sie den Druckertreiber manuell installieren:

- a) Laden Sie die PPD-Datei von der offiziellen Website des Druckerherstellers herunter (setzen Sie sich dafür ggf. mit einem Forschungs- und Entwicklungstechniker in Verbindung), und kopieren Sie die PPD-Datei auf das Speichergerät (z. B. ein USB-Medium).
  - b) Schließen Sie das USB-Medium an das Ultraschallsystem an, führen Sie die PPD-Datei aus, und beenden Sie die Installation.
5. Wählen Sie nach der Installation den Drucker aus, und legen Sie dann die Eigenschaften fest.
  6. Klicken Sie auf [OK], um die Installation zu beenden.
- Hinzufügen eines Netzwerkdruckers
1. Wenn das System mit einem LAN verbunden ist, wählen Sie [Setup]→[Druckeinst]→[Druckertreiber].
  2. Klicken Sie auf [Netzw.drucker hinz], und geben Sie die Informationen zu diesem Drucker ein (IP-Adresse, Name freig. Drucker, Ben.-Name, Workgroup und Kennwort).
  3. Wenn der Drucker erfolgreich angeschlossen ist, kehren Sie zur Registerkarte „Druckertreiber“ zurück. Der Name des Druckers wird nun auf dieser Registerkarte aufgelistet.

**HINWEIS:** 1. Stellen Sie vor dem Anschluss des Netzwerkdruckers sicher, dass sich das Ultraschallsystem und der Drucker in derselben Netzwerkdomeäne befinden und dass das Netzwerk ordnungsgemäß funktioniert.

2. Die IP-Adresse und der Servername müssen gültig sein, z. B. [\\10.2.40.123](#) oder [\\5-HP](#). Andernfalls schlägt der Anschluss fehl.
3. Wenn für den Server eine Zugriffsbeschränkung existiert, wird das Dialogfeld zur Identifikation des Benutzers geöffnet. Geben Sie den korrekten Benutzernamen, den Domännennamen und das Kennwort ein, und klicken Sie anschließend auf [Bereit].

#### ■ Druckdienst (Print Service)

Sie können einen Graphik-/Textdrucker zum Ausdrucken von Berichten oder Bildern verwenden.

- So legen Sie den Standard-Berichtsdrucker und dessen Eigenschaften fest: Wählen Sie in der Ansicht „[Setup]→[Druckeinst]“ die Option „Druckdienst“, wählen Sie dann „Berichtdruck“ in der Dienstliste, und legen Sie die Optionen im Feld „Eigensch.“ fest.
- Berichtdruck:  
Klicken Sie im Berichts-Dialogfeld auf [Druck], um einen Bericht zu drucken; oder verwenden Sie die benutzerdefinierte Taste zum Drucken. Weitere Details finden Sie unter „11.1.6 Tastenkombi“. Weitere Einzelheiten entnehmen Sie bitte der

Bedienungsanleitung des jeweiligen Druckers.

## 3.8 Digitaler Videodrucker

#### ■ Installation eines lokalen Druckers

1. Stellen Sie den Drucker an einer geeigneten Stelle auf.
2. Schließen Sie den Drucker (VIDEO-IN-Anschluss) über das Datenkabel an das Ultraschallsystem an (USB-Anschluss).
3. Legen Sie eine Rolle Papier ein, und schalten Sie das System und den Drucker ein.
4. Installieren Sie den Druckertreiber. (Das Verfahren ist das gleiche wie bei Grafik-/Textdruckern. Weitere Details finden Sie unter „3.7 Grafik-/Textdrucker“.) Die Treiber der in Abschnitt „2.5.4 Unterstützte Peripheriegeräte“ aufgelisteten Drucker müssen nicht installiert werden.
5. Druckdienst hinzufügen:
  - (1) Wählen Sie [Setup]→[Druckeinst]→[Druckdienst].
  - (2) Klicken Sie auf [Dienst hinz], um die folgende Seite zu öffnen.



- (3) Legen Sie den Service-Typ als „Digitaler Bilddruck“ fest, und geben Sie den Service-Namen manuell ein.
- (4) Klicken Sie auf „Bereit“, um zur Drucker-Service-Seite zurückzukehren.
- (5) Legen Sie die Optionen im Feld Eigenschaften fest und speichern Sie die Einstellungen durch Klicken auf [Speichern].

#### ■ Bilddruck

Informationen zum DICOM-Bilddruck finden Sie unter „10 DICOM“.

- Modifizierung der Druckfunktion:
  - a) Wählen Sie einen vorhandenen Drucker-Service in der Liste aus.
  - b) Wählen Sie den Druckertyp im Feld Eigenschaften aus.
  - c) Festlegen der Einstellungen: Papierformat, Ausrichtung usw.
  - d) Klicken Sie auf [Bereit], um Ihre Angaben zu bestätigen.
- Bilddruck
  - Wählen Sie auf dem iStation-Bildschirm oder auf dem Bildschirm [Anzeig] das zu druckende Bild aus, und klicken Sie auf [Senden], um den Drucker auszuwählen.

Weitere Einzelheiten entnehmen Sie bitte der Bedienungsanleitung des jeweiligen Druckers.

**HINWEIS:** Für den Drucker SONY UP-X898MD muss der Treiber UP-D897 eingerichtet werden, um das Bild drucken zu können. Detaillierte Informationen zu den Konfigurationsmethoden finden Sie in der Bedienungsanleitung des Herstellers.

## 3.9 Analoger Videodrucker

1. Schließen Sie den Drucker (VIDEO-IN-Anschluss) über das Signalkabel an das Ultraschallsystem an (S-Video an der E/A-Anschlussafel).
2. Schließen Sie das Fernbedienungskabel am Drucker an den Fernbedienungsanschluss am Ultraschallsystem an.
3. Schließen Sie das Netzkabel an eine ausreichend geerdete Steckdose an.
4. Installieren Sie den Druckertreiber. (Das Verfahren ist das gleiche wie bei Grafik-/Textdruckern. Weitere Details finden Sie unter „3.7 Grafik-/Textdrucker“.) Die Treiber der in Abschnitt „2.5.4 Unterstützte Peripheriegeräte“ aufgelisteten Drucker müssen nicht installiert werden.
5. Fügen Sie einen Druckdienst hinzu. Einzelheiten hierzu finden Sie unter „3.8 Digitaler Videodrucker“.

**HINWEIS:** Für den Drucker SONY UP-X898MD muss der Treiber UP-D897 eingerichtet werden, um das Bild drucken zu können. Detaillierte Informationen zu den Konfigurationsmethoden finden Sie in der Bedienungsanleitung des Herstellers.

## 3.10 Externes DVD-Gerät

1. Schließen Sie das USB-Kabel des DVD-Rekorders an den USB-Anschluss am Ultraschallsystem an (alle verfügbaren USB-Anschlüsse).
2. Schließen Sie das Netzgerät des DVD-Rekorders an die Stromversorgung an.

## 3.11 Grundbildanzeige und Bedienung

### 3.11.1 Grundanzeige

In der folgenden Abbildung sind die unterschiedlichen Bildschirmbereiche dargestellt:

Logo	Name des Krankenhauses	Patienteninformationen		Aufnahme-Nr.	Standbildsymbol
	Bediener			Untersuchungszeit	
	Sonde	Schalleistung, MI/TI			
Menübereich	Bildbereich			Produktmodus	Bildparameter
				Untersuchungsmodus	
Miniaturansicht & Zoomfenster	Cineanzeigebereich				
	Bodymarker & Kommentar				
Miniaturansichten der gespeicherten Bilder					
Hilfeinformationsbereich		Systemstatussymbol			

#### ■ Informationsbereich

Im Informationsbereich werden das Herstellerlogo, der Krankenhausname, Datum und Uhrzeit der Untersuchung, Schalleistung & MI/TI, das Standbildsymbol, die Patientendaten, das Sondenmodell, der aktuelle Untersuchungsmodus, die Aufnahmeummer usw. angezeigt. Über [Setup]→[Systemvorein.]→[Allgemein] können Sie als Voreinstellung festlegen, ob u. a. der Bediener sowie Geschlecht, Alter, ID, Name des Patienten angezeigt werden sollen. Eine ausführliche Beschreibung zum Festlegen der Voreinstellungen finden Sie unter „11.1.2 Allgemein (General)“.

#### ■ Menübereich

Einschließlich Bildmenü, Messmenü, Kommentarmenü, Bodymarker-Menü usw. Verwenden Sie den Trackball oder den Mehrzweckknopf, um das Menü zu betätigen.

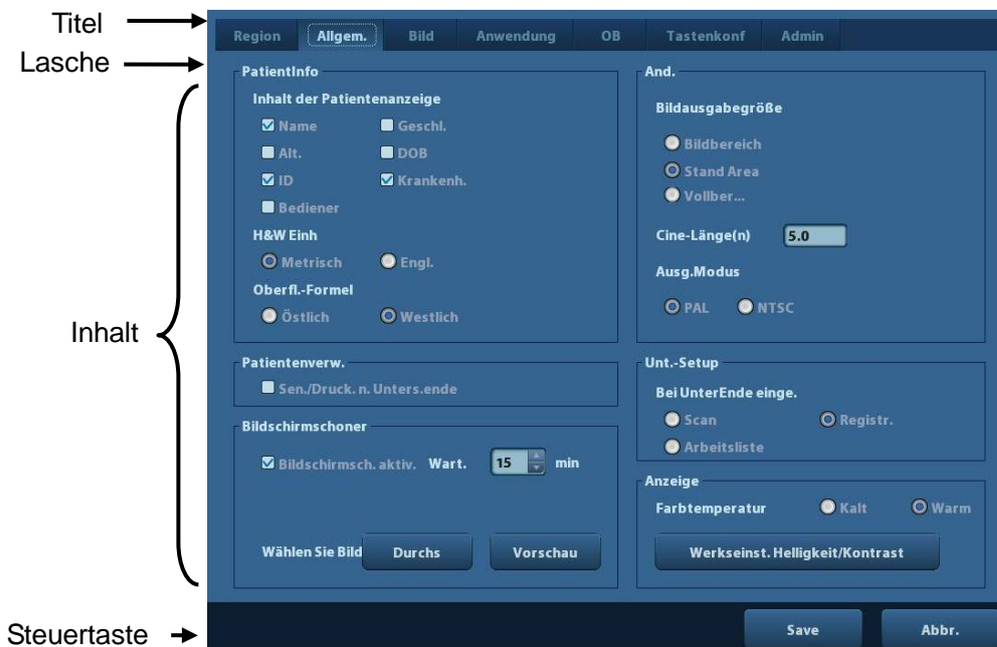
#### ■ Parameterbereich

Zeigt die Bildparameter für das aktivierte Fenster an. Wenn es mehrere Bildgebungsmodi gibt, werden die Parameter nach Modus angezeigt. Eine ausführliche Beschreibung der in diesem Bereich angezeigten Parameter finden Sie unter den jeweiligen Bildgebungsmodi.

- **Bildbereich**  
Im Bildbereich werden die Ultraschallbilder, die Sondenmarkierung (oder die Markierung zur Aktivierung der Fenster), die Zeitmarker (im M-Modus), die Koordinatenachse (einschließlich Tiefe, Zeit, Geschwindigkeit/Frequenz), die Fokusposition (befindet sich in der Tiefenachse in Form von ) sowie Anmerkungen, Bodymarker, Messtaster und Graustufenskala angezeigt.
- **Cineanzeigebereich**  
Zeigt die Fortschrittsleiste der Cineanzeige, um den Cinewiedergabefortschritt anzugeben.
- **Miniatursicht & Zoomfenster (Bild-in-Bild)**  
Im Zoomstatus zeigt dieser Bereich die Miniatursicht eines vollständigen Bildes an. Zur Hervorhebung des gerade vergrößerten Bereichs dient ein rechteckiger Rahmen. Diese Funktion wird als Bild-in-Bild bezeichnet.
- **Hilfeinformationsbereich**  
Der Bereich für die Hilfeinformationen zeigt verschiedene Hilfeinformationen an oder eine Leiste, die angibt, wie weit der laufende Vorgang jeweils fortgeschritten ist.  
Das System kann zudem für jede Taste eine Hilfe anzeigen. Drücken Sie [Help], um in den Tasten-Hilfe-Status zu wechseln. Aus dem Cursor wird ein Pfeil mit Fragezeichen. Durch Drücken einer beliebigen Taste auf der Steuerkonsole werden auf dem Bildschirm die tastenrelevanten Informationen angezeigt, während das System den Tasten-Hilfe-Status beendet.  
Tipps: In den Hilfeinformationen bezieht sich „TB“ auf „Trackball“ und „Knopf“ auf „Mehrzweckknopf“.
- **Miniatursichten der gespeicherten Bilder**  
Hier werden die für den aktuellen Patienten gespeicherten Miniatursichten der Bilder angezeigt.
- **Systemstatussymbol**  
In diesem Bereich werden die jeweils relevanten Systemsymbole angezeigt, etwa für das USB-Speichergerät, den Drucker, das Netzwerk, die Eingabe in Chinesisch bzw. Englisch und die aktuelle Systemzeit.
- **Nicht angehefteter Bereich**  
Die Positionen der hier dargestellten Bereiche sind nicht fixiert. Sie können sie mit dem Trackball innerhalb eines bestimmten Bereichs auf der Anzeige verschieben.
  - **Ergebnisfenster**  
Im Messergebnisfenster werden die Ergebnisse der kürzlich durchgeführten Messungen angezeigt.  
So verschieben Sie das Ergebnisfenster:
    - a) Platzieren Sie den Cursor auf den Titel des Ergebnisfensters (Sie können sehen, dass sich der Cursor in  ändert).
    - b) Drücken Sie die Auswahl Taste, und bewegen Sie den Trackball. Das Fenster wird zusammen mit dem Cursor verschoben.
    - c) Bewegen Sie den Cursor an die Zielposition, und drücken Sie erneut die Auswahl Taste, um das Ergebnisfenster an der Zielposition zu verankern.
  - **Kommentarbereich**  
Einzelheiten finden Sie unter „8 Kommentare und Bodymarker“.
  - **Bodymarker-Bereich**  
Einzelheiten finden Sie unter „8 Kommentare und Bodymarker“.

### 3.11.2 Grundfunktionen der Anzeigen

Ein Bildschirm besteht aus Titel, Seiten-Registerkarten, Inhalten und Tasten, so wie es auf der folgenden Abbildung dargestellt ist:



Dialogfeldbereich	Beschreibung
Titelleiste	Die Titelleiste gibt einen aussagekräftigen Hinweis auf Inhalt und Funktion der Anzeige.
Registerkartenreiter	Der Inhalt einiger Anzeigen ist auf mehrere Seiten bzw. Registerkarten verteilt. Mit dem Auswahlzeiger und der Auswahl Taste können Sie die verfügbaren Seiten öffnen bzw. schließen. Mit dem Auswahlzeiger und der Auswahl Taste können Sie die verfügbaren Registerkarten öffnen bzw. schließen.
Inhalt	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Optionsschaltfläche: Klicken Sie hierauf, um die entsprechende Option zu wählen.</li> <li>■ Kontrollkästchen: Klicken Sie hierauf, um die zugehörige Einstellung auszuwählen bzw. deren Auswahl aufzuheben.</li> <li>■ Eingabefeld: Geben Sie die Zeichen manuell über die Tastatur ein. Positionieren Sie den Cursor im Feld und geben Sie dann die Buchstaben oder Zeichen ein.</li> <li>■ Dropdown-Liste: Klicken Sie auf [▼], um die Liste anzuzeigen und eine Option auszuwählen.</li> </ul>
[Bereit] und [Abbr.]	Wenn Sie die Eingaben in einer Anzeige abgeschlossen haben, klicken Sie auf die Schaltfläche [Bereit] oder [Abbr.], um die Änderungen zu speichern bzw. zu verwerfen und die Anzeige zu schließen.

So positionieren Sie ein Dialogfeld neu:

1. Setzen Sie den Cursor mithilfe des Trackballs auf die Titelleiste des Dialogfelds. Der Cursor nimmt diese Form an: . Drücken Sie dann die Auswahl taste.
2. Rollen Sie den Trackball, um die rechteckige Anzeigegr afik in die gewünschte Position zu bringen.
3. Drücken Sie die Auswahl taste, und das Dialogfeld wechselt zur gewünschten Position.

# 4 Vorbereitung der Untersuchung

---



## **VORSICHT:**

Drücken Sie vor der Untersuchung eines neuen Patienten <End Exam>, um die Untersuchung des vorherigen Patienten abzuschließen. Aktualisieren Sie anschließend die Patienten-ID und die Patientendaten, um die Daten des nächsten neuen Patienten nicht mit denen des letzten Patienten zu vertauschen.

## 4.1 Beginnen einer Untersuchung

Sie können eine Patientenuntersuchung in den folgenden Situationen starten:

- **Neue Patientendaten:** Zum Starten einer neuen Patientenuntersuchung müssen Sie zunächst die Patientendaten eingeben. Weitere Informationen finden Sie in „4.2.1 Neue Patientendaten“. Das System unterstützt allerdings auch anonyme Patientenuntersuchungen, bei denen Sie keine Patientendaten für die Untersuchung registrieren müssen.
- **Neue Untersuchung:** Soll ein bereits erfasster Patient erneut untersucht werden, können die aufgezeichneten Informationen über iStation oder WorkList (Arbeitsliste) eingelesen werden. Einzelheiten dazu finden Sie unter „4.2.2.1 iStation“ und „4.2.2.2 DICOM-Arbeitsliste“.
- **Aktivieren einer Untersuchung:** Wählen Sie eine Untersuchung aus, die in den letzten 24 Stunden abgeschlossen wurde, und setzen Sie die Untersuchung mit den importierten Patienten- und Untersuchungsdaten fort. Einzelheiten finden Sie unter „4.5 Aktivieren & Fortsetzen einer Untersuchung“.
- **Fortsetzen einer Untersuchung:** Wählen Sie eine Untersuchung aus, die in den letzten 24 Stunden unterbrochen wurde, und setzen Sie die Untersuchung mit den importierten Patienten- und Untersuchungsdaten fort. Einzelheiten finden Sie unter „4.5 Aktivieren & Fortsetzen einer Untersuchung“.

Allgemeiner Ablauf bei einer Untersuchung: Öffnen Sie die Patientendaten→Wählen Sie einen Untersuchungsmodus und eine Sonde aus→Wählen Sie einen Bildmodus aus→Beginnen Sie mit der Untersuchung.

Um eine neue Patientenuntersuchung zu starten, ist es besser, ausführliche Patientendaten einzugeben. Das System richtet auf Basis der erfassten Patientendaten für jeden Patienten eine eigene Informationsdatenbank ein, damit dessen Informationen nicht einem anderen Patienten zugeordnet werden.

## 4.2 Patientendaten

- So rufen Sie die Anzeige „PatientInfo“ auf:
  - Drücken Sie auf <Patient>, oder
  - bewegen Sie den Cursor in den Bereich mit den Patientendaten, und drücken Sie die Auswahltaste, um den Bildschirm zu öffnen.
- So schließen Sie die Anzeige „PatientInfo“
  - Klicken Sie auf dem Bildschirm „PatientInfo“ auf „Bereit“, oder drücken Sie erneut auf <Patient> in der Steuerkonsole, um die Einstellungen zu speichern und die Ansicht zu verlassen.
  - Klicken Sie auf [Abbr.] oder drücken Sie auf <Esc>, um den Bildschirm zu verlassen, ohne die eingegebenen Patientendaten zu speichern.
  - Drücken Sie auf <B> oder <FIX.>, um zum aktuellen Untersuchungsmodus zurückzukehren, wobei die eingegebenen Informationen gespeichert werden.
- Klicken Sie auf [Schnellreg.], um die Patientendaten schnell zu speichern und zum Hauptbildschirm zurückzukehren.

### 4.2.1 Neue Patientendaten

Die Seite „PatientInfo“ wird wie unten dargestellt angezeigt:

Platzieren Sie den Cursor auf dem Zielfeld. Das Feld wird hervorgehoben und es erscheint ein blinkender Cursor. Nun können Informationen eingegeben oder Optionen gewählt werden.

Sie können die Cursorposition auch mithilfe der Tasten <Tab>, <Enter> oder der Auf- und Abwärtsfeiltasten ändern.

The screenshot shows the 'PatientInfo' interface with the following elements:

- 1**: Points to the 'Allg. Informationen' section, which includes fields for Nachname, Vorname, M.I., Pat.-ID (20010219-142634-2229), Geschl. (Unbk.), DOB (DD/MM/YYYY), and Alt. (with radio buttons for Jahre, Mon., and Tage). It also features buttons for 'Schnellreg.', 'iStation', and 'Arbeitsliste'.
- 2**: Points to the 'Unters.-Beschrei.' section, which includes fields for Primäre Indikat., Sekund. Indikationen, CPT4-Code, CPT4-Beschreibg, Größe (cm), Weight (kg), and BSA (m²).
- 3**: Points to the 'Überw.Arzt' section, which includes dropdown menus for Überw.Arzt, Diagnostiker, and Bediener, and a text field for Aufn. #. A large text area for 'Komment' is also present.
- 4**: Points to the bottom navigation bar, which includes buttons for 'Neuer Pat.', 'Neue Unt.', 'Unt. paus.', 'Unt. abbr.', 'OK', and 'Abbr.'.

Folgende Informationen werden angeboten:

#### 1. Allgemeine Informationen (zum Patienten)

- Name

Geben Sie den Namen des Patienten mit der Tastatur ein. Zulässig sind die Zeichen A bis Z und 0 bis 9 sowie „.“, „\“, „^“ und „=“ sind nicht zulässig.

- Pat.-ID

Die Patienten-ID wird automatisch nach dem Starten eines neuen Patienten vom System generiert und kann manuell geändert werden. Sobald Sie die ID eingegeben und bestätigt haben, können Sie sie nicht mehr ändern.

**HINWEIS:** 1. „\“, „?“ und „\*“ sind nicht zulässig.

2. Wenn Sie eine ID eingeben, die bereits im System vorhanden ist, wird die Warnung „ID besteht ber., Dat. laden?“ angezeigt, und Sie können die Patientendaten importieren. Die Patientendaten können nach dem Import bearbeitet werden.

- Andere ID

Die zweite ID des Patienten, die für weitere Informationen verwendet wird, z. B. die Versicherungs-ID.

- Geschl. (Geschlecht)

Wählen Sie in der Dropdown-Liste das Geschlecht des Patienten aus: [Männl.], [Weibl.] oder [Unbek.].

- Geb. (Geburtsdatum):

➤ Sie können das Geburtsdatum des Patienten manuell eingeben.

➤ Alternativ dazu können Sie auf  klicken, um das Datum auszuwählen, und dieses durch Klicken auf [Bereit] bestätigen.

- Alt

➤ Autom. gener. Alter: Sobald Sie das Geburtsdatum eingegeben haben, kann das Gerät in diesem Feld ein automatisch generiertes Alter anzeigen. Das Alter kann wahlweise in Jahren, Monaten oder Tagen angegeben werden. Wenn das Alter weniger als ein Jahr beträgt, wird es vom System automatisch in Monaten oder Tagen berechnet.

➤ Sie können das Alter auch manuell eingeben.

**HINWEIS:** Wenn Sie das Datum manuell eingeben, verwenden Sie bitte das Systemformat.

#### 2. Unt.-Typ

- Anwendungstypen für Untersuchungen

Die folgenden Optionen stehen zur Verfügung: ABD (Abdomen), GH (Geburtshilfe), GYN (Gynäkologie), HERZ (Kardiologie), VAS (vaskulär), URO (Urologie), WTL (Weichteile), PED (Pädiatrie) und BRUST.

Wählen Sie die Registerkarte „Untersuchungstyp“, um die für die Untersuchung spezifischen Informationen einzugeben.

- Allgemeine Informationen:

**Unters.-Beschrei.:** Zur Eingabe einer Beschreibung zu jeder Untersuchung.

**Primäre Indikationen:** Zur Eingabe der primären Indikationen (der Grund für die Untersuchung).

**Sekundäre Indikationen:** Zur Eingabe der sekundären Indikationen.

**CPT4-Code:** Zur Eingabe des CPT4-Codes.

**CPT4-Beschreibung:** Zur Eingabe der CPT4-Beschreibung.

- Untersuchungsspezifische Informationen:

Unt.-Typ	Information	Beschreibung
ABD (Abdomen)	Größe	/
	Gew.	/
	BSA (Body surface area, Körperoberfläche)	Das System berechnet nach Eingabe der Größe und des Gewichts automatisch die Körperoberfläche, und zwar basierend auf der Formel, die über [Setup]→[Systemvorein.]→[Allgemein] festgelegt wird.
GH (Geburtshilfe)	Berechnungsindex	<p>Berechnen Sie das Schwangerschaftsalter (SSA) und das voraussichtliche Entbindungsdatum (VGD) anhand des Datums der letzten Menstruation (LM), In-vitro-Fertilisation (IVF), Basalkörpertemperatur (BKT), Datum der letzten Untersuchung (LU). Wählen Sie LM, IVF, LU, BKT oder VGD aus der Dropdown-Liste. Oder berechnen Sie SSA und LM anhand von VGD und dem eingegebenen Datum.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● LM: Nachdem Sie die LM eingegeben haben, berechnet das Gerät das SSA und das VGD und zeigt die Ergebnisse an.</li> <li>● IVF: Nachdem Sie die IVF eingegeben haben, berechnet das Gerät das SSA und das VGD.</li> <li>● FRV: Geben Sie das Datum und das SSA der letzten Untersuchung ein. Das Gerät berechnet ein neues SSA und VGD.</li> <li>● BKT: Geben Sie die BKT ein. Das Gerät berechnet das SSA und das VGD.</li> <li>● VGD: Nachdem Sie das VGD eingegeben haben, berechnet das System das SSA und die LM und zeigt die Ergebnisse an.</li> </ul>
	Schwa.	Anzahl der Schwangerschaften.
	Ektop.	Anzahl der anormalen Schwangerschaften. Z. B. extrauterine Schwangerschaft.
	Schwangers	Anzahl der Embryonen (Standardwert ist 1).
	Para	Anzahl der Entbindungen.
	Abort	Anzahl der Fehlgeburten/Schwangerschaftsabbrüche.
	Gyn. (Gynäkologie)	LMP
Schwa.		Anzahl der Schwangerschaften.
Para		Anzahl der Entbindungen.
Ektop.		Anzahl der anormalen Schwangerschaften. Z. B. extrauterine Schwangerschaft.
Abort		Anzahl der Fehlgeburten/Schwangerschaftsabbrüche.
Herz (Kardiologie)	Größe	/
	Gew.	/
	BSA (Body surface area, Körperoberfläche)	Das System berechnet nach Eingabe der Größe und des Gewichts automatisch die Körperoberfläche, und zwar basierend auf der Formel, die über [Setup]→[Systemvorein.]→[Allgemein] festgelegt wird.

Unt.-Typ	Information	Beschreibung
	BP	Blood Pressure (Blutdruck).
	HF	/
	RA-Druck	Druck im rechten Vorhof.
VAS (vaskulär)	BP(L)	Geben Sie den Blutdruck des linken Arms ein.
	BP(R)	Geben Sie den Blutdruck des rechten Arms ein.
URO (Urologie)	Serum-PSA	/
	MPSA-Koeffizient	/
SMP (Weichteile)	Kein	/
PED (Pädiatrie)	Kein	/

### 3. Verwaltungstechnische und sonstige Informationen

- Überw. Arzt: Person, die den Bediener auffordert, die Ultraschalluntersuchung auszuführen. „\“, „^“ und „=“ sind nicht zulässig.
- Diagnostiker: Die Person, die für die Untersuchung verantwortlich ist. „\“, „^“ und „=“ sind nicht zulässig.
- Bediener: Die Person, die für das Aufnehmen der Bilder und das Scannen verantwortlich ist. „\“, „^“ und „=“ sind nicht zulässig.
- Aufnahme-Nr.: Die in DICOM verwendete Untersuchungsnummer. Der umgekehrte Schrägstrich (\) ist nicht zulässig.
- Kommentar: Untersuchungsspezifische Beschreibung oder Anmerkungen.

### 4. Funktionstaste

- [Neuer Pat.]: Klicken Sie hier, um die in der Patientendatenanzeige für den vorherigen Patienten erfassten Daten zu löschen und Informationen zum neuen Patienten eingeben zu können.
- [Neue Unt.]: Klicken Sie hier, um die Untersuchungsdaten zum vorherigen Patienten zu löschen und Ihre Angaben zur Untersuchung des neuen Patienten zu machen.
- [Unt. paus.]: Zur Unterbrechung der aktuellen Untersuchung.
- [Unt. abbr.]: Zum Abbruch der aktuellen Untersuchung.
- [Bereit]: Klicken Sie hier, um die eingegebenen Patientendaten zu speichern und die Anzeige zu schließen.
- [Abbr.]: Klicken Sie hier, um die eingegebenen Patientendaten zu verwerfen und die Anzeige zu schließen.

## 4.2.2 Abrufen von Patientendaten

### 4.2.2.1 iStation

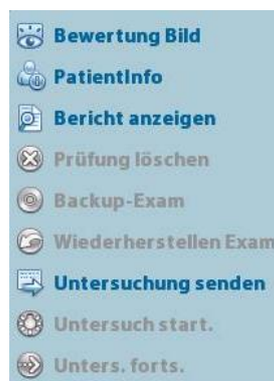
Die Patientendaten können aus iStation in der Systemhardware oder einem USB-Speichergerät eingelesen werden. Sie können die Suchbedingungen für den Patienten eingeben.

#### 1. So öffnen Sie die iStation Ansicht (die Ansicht sieht so aus):

- Drücken Sie auf der Steuerkonsole auf <iStation>. Oder:
- Klicken Sie auf dem Bildschirm [PatientInfo] auf [iStation]; oder
- drücken Sie auf der Steuerkonsole auf die Taste <Review>, und klicken Sie dann auf der Anzeige auf [iStation].



2. Wählen Sie eine Datenquelle aus:  
Wählen Sie die Datenquelle in der Dropdown-Liste der Datenquellen aus.
3. Geben Sie die Suchbedingungen ein:  
Element: einschließlich Name, ID, Geburtsdatum und Untersuchungsdatum. Der Standardwert ist Name. Geben Sie anschließend ein dem ausgewählten Element entsprechendes Stichwort ein.
  - Wählen Sie „Suche i. Erg.“. Das System sucht anhand der vorhandenen Suchergebnisse nach dem Stichwort.
4. Wählen Sie die gewünschten Patientendaten in der Liste aus. Das folgende Menü wird angezeigt:



Tasten	Funktion	Beschreibung
	Review Image	Klicken Sie auf diese Option, um den Bildschirm [Anzeige] aufzurufen.
	PatientInfo	Klicken Sie auf diese Option, um den Anzeige [PatientInfo] aufzurufen.
	Review Report	Klicken Sie auf diese Option, um den Diagnosebericht aufzurufen.
	Delete Exam	Klicken Sie auf diese Option, um den ausgewählten Datensatz zu löschen.
	Backup Exam	Klicken Sie auf diese Option, um die ausgewählten Patientendaten in unterstützte Speichermedien zu exportieren.
	Restore Exam	Klicken Sie auf diese Option, um Patientendaten von einem externen Medium zu importieren.
	Untersuchung senden	Klicken Sie auf diese Option, um die ausgewählten Patientendaten an ein externes Gerät, einen DICOM-Speicherserver oder einen DICOM-Drucker zu senden.
	Unter.start.	Klicken Sie auf diese Option, um eine Untersuchung fortzusetzen, die innerhalb der letzten 24 Stunden abgeschlossen wurde.
	Unters. forts.	Klicken Sie auf diese Option, um eine abgebrochene Untersuchung fortzusetzen, die innerhalb der letzten 24 Stunden durchgeführt wurde.

Andere Schaltflächen:

- [Neue Unt.]: Klicken Sie hierauf, um die Ansicht „PatientInfo“ zu öffnen. In der Zwischenzeit werden auch die entsprechenden Patientendaten für die neue Untersuchung importiert. Wenn Sie die Patientendaten auf dem Bildschirm [PatientInfo] bearbeitet haben, wählen Sie [Bereit], um eine neue Untersuchung zu starten.
- [Alle Unt. ausw.]: Klicken Sie hierauf, um alle Datensätze auszuwählen.
- [Ende]: Klicken Sie hierauf, um iStation zu verlassen.

#### 4.2.2.2 DICOM-Arbeitsliste

Wenn das DICOM-Basispaket konfiguriert und der Worklist-Server ausgewählt wurde, klicken Sie in der Anzeige „PatientInfo“ auf [Worklist], um die Patientendaten abzufragen oder zu importieren. (Hinweise zur Einstellung des Worklist-Servers finden Sie unter „10 DICOM“.)

Verfahren:

1. Datenquelle auswählen: Wählen Sie in der Dropdown-Liste „WorkList-Server“ einen WorkList-Server aus. Daraufhin werden alle Datensätze zu Patientenuntersuchungen des Servers ausgegeben.
2. Geben Sie die Suchbedingungen ein:
  - Legen Sie den Untersuchungszeitraum fest. klicken Sie auf [Abfr.], um nach Patientendaten zu suchen, die im vorgegebenen Zeitraum erstellt wurden.
  - Geben Sie die Patienten-ID, den Namen des Patienten, die Aufnahme-Nr. ein, und das System liefert das Ergebnis in Echtzeit.
  - Oder wählen Sie den Stichwort-Typ aus, geben Sie die Stichworte ein und klicken Sie dann auf [Abfr.], um die Suche zu starten.
  - Zum Zurücksetzen der Kriterien klicken Sie auf die Schaltfläche [Lösch].

3. Wählen Sie den gewünschten Patienten aus der Liste.
  - Klicken Sie auf [Unter. beg]. Die Patientendaten werden in das System importiert, und die Untersuchung wird gestartet.
  - Klicken Sie auf [Transfer], die Patientendaten werden in den Bildschirm [PatientInfo] importiert. Bearbeiten Sie die Patientendaten im Bildschirm [PatientInfo], und wählen Sie dann [OK], um eine neue Untersuchung zu starten.
  - Klicken Sie auf [Detail anz.], um Details zu den Patientendaten anzuzeigen.
4. Klicken Sie auf [Ende], um die [WorkList] zu schließen.

## 4.3 Auswählen des Untersuchungsmodus und der Sonde

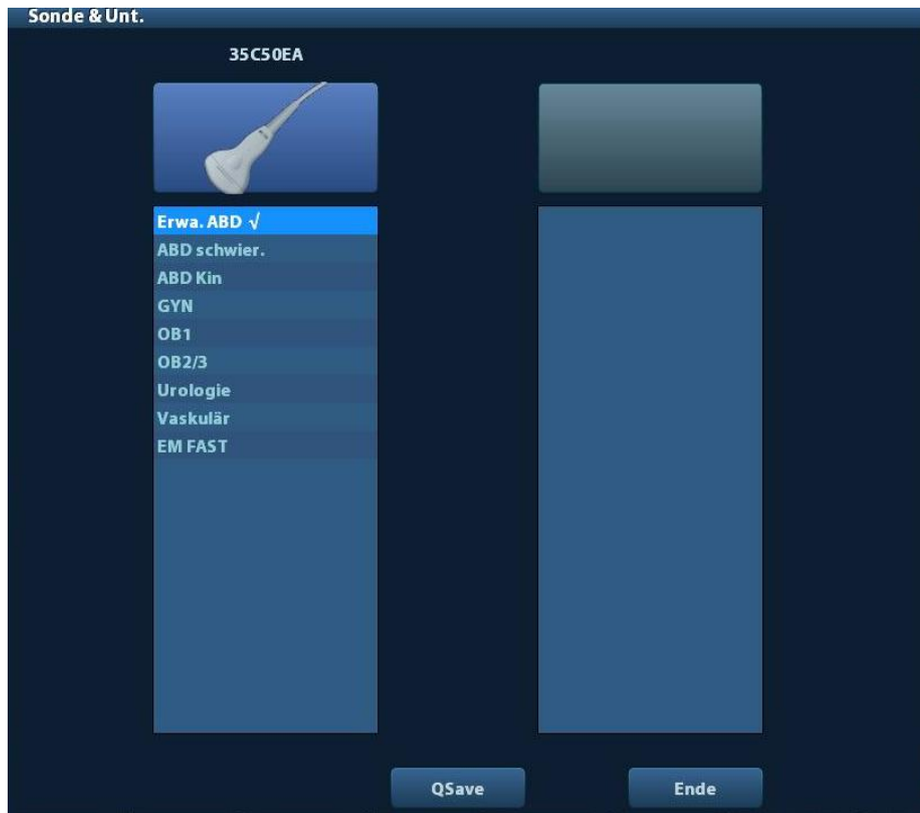


### **VORSICHT:**

Wenn der Untersuchungsmodus während einer Messung gewechselt wird, werden alle Messtaster aus dem Bild gelöscht. Die Daten allgemeiner Messungen gehen verloren, die Daten der Anwendungsmessungen werden jedoch in den Berichten gespeichert.

## 4.3.1 Auswählen des Untersuchungsmodus und der Sonde

- Sonde und Untersuchungsmodus auswählen  
(1) Drücken Sie <Probe>, um das folgende Dialogfeld zu öffnen.



- (2) Rollen Sie den Trackball, und drücken Sie die Auswahltaste, um den Untersuchungsmodus auszuwählen. Verwenden Sie die Richtungstasten, um die Seiten der Untersuchungsmodi umzublättern.
- So können Sie die Bildparameter für den aktuellen Untersuchungsmodus schnell speichern:
  - Klicken Sie auf [QSave], um die Bildparameter des aktuellen Bildmodus als Voreinstellungen zu speichern. In dem Dialogfeld, das sich daraufhin öffnet, werden Sie darauf hingewiesen, dass Sie mit diesem Schritt die bisherigen Bildparameter überschreiben.
- Beenden
  - Klicken Sie auf [Ende], oder drücken Sie <Probe>, um die Ansicht zu verlassen. Mit den Tasten <B>, <FIX.> oder <Esc> können Sie die Ansicht ebenfalls verlassen.

## 4.4 Auswählen des Bildgebungsmodus

Verwenden Sie die entsprechende Taste auf der Steuerkonsole, um die Bildgebungsmodi zu öffnen.

Weitere Informationen und detaillierte Funktionsbeschreibungen in den einzelnen Bildmodi finden Sie unter „5 Bildoptimierung“.

## 4.5 Aktivieren & Fortsetzen einer Untersuchung

### 4.5.1 Aktivieren einer Untersuchung

Wählen Sie eine Untersuchung, die in den letzten 24 Stunden abgeschlossen wurde. Wählen Sie anschließend den Untersuchungsdatensatz, und klicken Sie im angezeigten

Menü auf . Klicken Sie alternativ dazu auf dem Bildschirm „iStation“ oder „Anzeig“ auf [Unter.start.], um die Untersuchung zu aktivieren.

Hinweis:

- Das System kann die Patienten- und Untersuchungsdaten automatisch laden, um die Untersuchung fortzusetzen.
- Wenn Sie eine Untersuchung fortsetzen möchten, deren Daten sich in einer externen Datenbank befinden, muss das System zunächst die Patientendaten in die Patientendatenbank des Systems laden können.

### 4.5.2 Fortsetzen einer Untersuchung

Wählen Sie eine Untersuchung, die in den letzten 24 Stunden unterbrochen wurde, wählen Sie den Untersuchungsdatensatz auf dem Bildschirm „iStation“, und klicken Sie im

angezeigten Menü auf , um die Untersuchung fortzusetzen.

Wenn Sie eine Untersuchung fortsetzen möchten, deren Daten sich in einer externen Datenbank befinden, muss das System zunächst die Patientendaten in die Patientendatenbank des Systems laden können.

## 4.6 Unterbrechen & Beenden einer Untersuchung

### 4.6.1 Unterbrechen einer Untersuchung

- Es kann vorkommen, dass Sie eine nicht abgeschlossene Untersuchung aufgrund besonderer Ursachen stoppen müssen. Wenn die Untersuchung unterbrochen wird, kann das System andere Untersuchungen beginnen.
  1. Zum Aktivieren der Anzeige „PatientInfo“ auf <Patient> drücken.
  2. Klicken Sie auf [Unt. paus.].
- Sollte das System während des Scannens heruntergefahren werden, wird nach einem Neustart des Systems der Untersuchungsstatus „unterbrochen“ vorgegeben.

Es kann jeweils nur eine Untersuchung unterbrochen werden.

Wenn eine Untersuchung unterbrochen wird, führt das System Folgendes aus:

1. Das System speichert untersuchungsspezifische Bilder, Berichte und Messdaten und wechselt in den Status „Angehalten“.
2. Es speichert Untersuchungsdaten, einschließlich Bericht, Bildmodus, Untersuchungsmodus, Bildparameter, Betriebsmodus, Bild-/Messdaten usw.

## 4.6.2 Untersuchung beenden

Drücken Sie vor der Untersuchung eines neuen Patienten <End Exam>, um die Untersuchung des vorherigen Patienten abzuschließen. Aktualisieren Sie anschließend die Patienten-ID und die Patientendaten, um die Daten des nächsten neuen Patienten nicht mit denen des letzten Patienten zu vertauschen.

Zum Beenden einer Untersuchung können Sie Folgendes ausführen:

- Drücken Sie <Unt been> auf der Steuerkonsole.
- Klicken Sie in der Ansicht „PatientInfo“ auf [Neuer Pat.], um die letzte Patientenuntersuchung zu beenden und die Patientendaten zu löschen.
- Klicken Sie in der Ansicht „PatientInfo“ (oder iStation oder Bildschirm [Anzeig]) auf [Neue Unt.], um die letzte Untersuchung zu beenden und die Untersuchungsdaten zu löschen.



# 5 Bildoptimierung

---



## **WARNUNG:**

1. Die in diesem System angezeigten Bilder dienen nur zur Referenz für die Diagnose. Mindray ist für die Richtigkeit der Diagnoseergebnisse nicht verantwortlich. Verantwortlich für die Richtigkeit der erbrachten diagnostischen Ergebnisse ist der Kliniker, der die Untersuchung durchführt.
2. Im dualen B-Bildgebungsmodus können die Messergebnisse der zusammengeführten Bilder ungenau sein. Daher sind die Ergebnisse nur als Referenz und nicht zur Bestätigung von Diagnosen zu verwenden.

## 5.1 Wechseln des Bildmodus

Einzelheiten zum Wechseln des Bildmodus finden Sie unter „2.6.3 Steuerkonsole“.

## 5.2 Grundfunktionen

Stellen Sie vor der Optimierung des Bildes durch Verändern der Bildparameter die Helligkeit und den Kontrast der Anzeige optimal ein.

Anforderung	Verfügbare Funktionen
Zum Verändern der Helligkeit	[Verstärk.] anpassen Einstellen von TGC [Schalleistung] anpassen (passen Sie zunächst die Verstärkung an, bevor Sie die Schalleistung erhöhen)
So modifizieren Sie den Grauskala-Bildeffekt	[Dynamikber.] anpassen [Ska] anpassen [Nachleuchten] einstellen [iClear] einstellen
Zur Erhöhung der Bildfrequenz	[Tiefe] reduzieren [Fokus-Nummer] reduzieren [FOV] reduzieren [Zeilendichte] reduzieren

- Einstellung durch Bildmenü:  
Drücken Sie auf <Menu> oder den Mehrzweckknopf, um das Menü zu öffnen; verwenden Sie zur Einstellung den Trackball und die Auswahltaste oder den Mehrzweckknopf.
- Einstellung durch Steuerkonsole:  
Trackball, Tasten und Regler der Steuerkonsole, Knopf oder Schieberegler.

## 5.3 B-Modus

Der B-Modus ist der grundlegende Bildgebungsmodus, in dem Echtzeitbilder von anatomischen Geweben und Organen angezeigt werden.

### 5.3.1 B-Modus Untersuchungsprotokoll

1. Geben Sie die Patientendaten ein, und wählen Sie eine geeignete Sonde und einen Untersuchungsmodus aus.
2. Drücken Sie auf der Steuerkonsole auf <B>, um den B-Modus aufzurufen.
3. Stellen Sie die Parameter ein, um das Bild zu optimieren.
4. Führen Sie bei Bedarf weitere Vorgänge aus (z. B. Messung und Berechnung).

Beim Echtzeit-Scannen können Sie in allen Bildmodi auf der Steuerkonsole auf <B> drücken, um zurück zum B-Modus zu wechseln.

### 5.3.2 B-Modus-Parameter

Beim Scannen im B-Modus werden die Echtzeit-Parameterwerte im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms wie folgt angezeigt:

Anzeige	F	D	G	FR	DR
Parameter	Frequenz	Tiefe	Verstärk.	Bildfrequenz	B Dynamischer Bereich

### 5.3.3 Bildoptimierung im B-Modus

#### Verstärk.

- Beschreibung** Zum Einstellen der Verstärkung der eingehenden Informationen im B-Modus. Der Echtzeit-Verstärkungswert wird im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt.
- Funktionsweise** Drehen Sie den Knopf <Gain/iTouch> im Uhrzeigersinn, um die Verstärkung zu erhöhen, und gegen den Uhrzeigersinn, um sie zu verringern. Der Einstellbereich ist von 0 bis 100.
- Effekte** Durch das Erhöhen der Verstärkung wird das Bild heller, und Sie können mehr eingegangene Signale sehen. Das Rauschen kann jedoch ebenfalls verstärkt werden.

## Tiefe

- Beschreibung** Diese Funktion wird verwendet, um die Anzeigtiefe der Probennahme einzustellen, deren Echtzeitwert im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt wird.
- Funktionsweise** Drücken Sie den Knopf <Depth/Zoom>, um die Tiefe anzupassen.  
Die einstellbaren Tiefenwerte hängen vom jeweiligen Sondentyp ab.
- Effekte** Erhöhen Sie die Tiefe, um Gewebe an tieferen Stellen zu sehen, und reduzieren Sie die Tiefe, um Gewebe an flacheren Stellen zu sehen.
- Auswirkungen** Eine Erhöhung der Tiefe hat eine Reduzierung der Bildfrequenz zur Folge.

## TGC

- Beschreibung** Das System kompensiert die Signale aus tieferem Gewebe durch Segmente, um das Bild zu optimieren.  
Die Steuerkonsole verfügt über Tiefenausgleich-Regler für 8 Segmente, die den jeweiligen Bildbereichen entsprechen.
- Funktionsweise** Um den Tiefenausgleich im fraglichen Segment zu erhöhen, bewegen Sie den Tiefenausgleich-Regler nach rechts. Um den Tiefenausgleich im jeweiligen Segment zu senken, bewegen Sie den Tiefenausgleich-Regler nach links.  
Etwa 1,5 s nach Abschluss der Einstellung wird die Tiefenausgleich-Kurve ausgeblendet.
- Effekte** Stellen Sie die Signalverstärkung für den jeweiligen Bildbereich ein, um ein ausgewogenes Bild zu erhalten.

## Frequenz

- Beschreibung** Diese Funktion wird verwendet, um die Betriebsfrequenz der aktuellen Sonde auszuwählen, deren Echtzeitwert im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt wird, wobei „F“ die B-Modus-Frequenz und „FH“ die harmonische Frequenz angibt.
- Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung mit der Option [Frequenz] im Bildmenü an, oder drehen Sie auf der Steuerkonsole den Knopf <Fokus/Freq./THI>, wobei „H“ für die harmonische Frequenz steht.  
Die Frequenzwerte variieren je nach Sondentyp. Wählen Sie die Frequenz gemäß Erkennungspfad und aktuellen Gewebemerkmale aus.
- Effekte** Je höher die Frequenz, desto besser ist die Nahfeldauflösung, aber desto schlechter die Eindringkraft.  
Die harmonische Bildgebung verbessert die Nahfeldauflösung und reduziert Rauschen bei Niedrigfrequenz und großen Amplituden, sodass die Bildgebung von oberflächennahen Organen verbessert wird.

## A. Power

- Beschreibung** Bezieht sich auf die von der Sonde übertragene Leistung der Ultraschallwelle, deren Echtzeitwert im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt wird.
- Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung mit der Option [Schallleistung] im Bildmenü an. Der Einstellbereich erstreckt sich von 7 % bis 100 %, in Schritten von 3 %.
- Effekte** Durch das Erhöhen der Schallleistung werden in der Regel die Helligkeit und der Kontrast des Bildes sowie die Eindringkraft erhöht.
- Auswirkungen** Führen Sie die Untersuchungen gemäß den Anforderungen der tatsächlichen Situation und dem ALARA-Prinzip (As Low As Reasonably Achievable) aus.

## Fokus

- Beschreibung** Bezieht sich auf die Einstellung des Fokus der Ultraschallstrahlen, die als Symbole „“ auf der rechten Seite des Bildes angezeigt werden.
- Funktionsweise** Stellen Sie die Fokusnummer durch die Option [Fokus-Nummer] im Menü ein.  
Stellen Sie die Fokusposition durch die Option [Fokusposition] im Menü ein.  
Im B-Modus kann zwischen den Fokusnummern 1 bis 4 umgeschaltet werden.
- Effekte** Der Bereich, der fokussiert wird, hat einen höheren Kontrast und eine bessere Auflösung und liefert so ein wesentlich klareres Bild.
- Auswirkungen** Je größer die Fokuszahl, desto langsamer ist die Bildfrequenz.

## Einstellung der Bildanzeige

- Beschreibung** Es können mehr Informationen abgerufen werden, ohne dass die Sonde bewegt oder die Messposition geändert wird.
- Scanber. (Sichtfeld)**
1. Klicken Sie zum Ändern des Scanbereichs im Bildmenü auf [FOV], um den FOV-Bereich und den FOV-Positionseinstellungstatus aufzurufen.
  2. Drücken Sie auf die <Def>, um zwischen dem FOV-Bereich und der FOV-Position zu wechseln.
  3. Drehen Sie den Trackball, um die FOV-Position oder den FOV-Bereich einzustellen.
- Wenn der Scanbereich auf die breiteste Einstellung eingestellt ist, kann die FOV-Position nicht geändert werden.
- Sie erhalten ein wesentlich größeres Sichtfeld, wenn Sie einen größeren FOV auswählen; allerdings sinkt dann auch die Bildfrequenz.
- ExFOV** Klicken Sie im Bildmenü auf [ExFOV], um die Funktion ein- bzw. auszuschalten.  
Bei linearen Sonden wird die ExFOV-Funktion als trapezoidale Bildgebung angezeigt.  
Bei Konvexsonden wird die ExFOV-Funktion als Verlängerung des Scanwinkels angezeigt.
- Auswirkungen** FOV-Position/-Bereich ist nur für Konvexsonden verfügbar.

## **Zeilendichte**

- Beschreibung** Die Funktion legt die Qualität und Informationen des Bildes fest.
- Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [Zeilendichte] an.  
Stufen: UH/H/M/L.
- Effekte** Je höher die Zeilendichte, desto höher die Auflösung und desto geringer die Bildfrequenz.

## **Dynamikber.**

- Beschreibung** Diese Funktion wird verwendet, um die Auflösung des B-Bildes einzustellen, um den Graustufen-Anzeigebereich zu komprimieren oder zu erweitern.  
Der Echtzeitwert für den Dynamikbereich wird im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt.
- Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [Dynamikber.] an.  
Der Einstellbereich beträgt 30 bis 220, in Schritten von 5.
- Effekte** Je stärker der Dynamikbereich, desto spezifischer die Informationen und desto niedriger der Kontrast mit mehr Rauschen.

## **iClear**

- Beschreibung** Diese Funktion wird verwendet, um das Bildprofil zu verstärken, damit die Bildgrenzen besser zu unterscheiden sind.
- Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [iClear] an.  
Das System bietet 7 Stufen für die iClear-Effekteinstellung, [Aus] bedeutet, dass iClear nicht eingeschaltet ist. Je größer der Wert, desto stärker der Effekt.
- Effekte** Je größer der Wert, desto deutlicher ist das Profil des Bildes.
- Auswirkungen** Diese Funktion ist ein optionales Modul.

## **Glatt**

- Beschreibung** Unterdrückt das Bildrauschen und glättet die Bilder.
- Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [Glatt] an.  
Das System bietet 4 Stufen für das Glätten. Je größer der Wert, desto stärker ist die Glättung.

## **Bild dur.**

- Beschreibung** Diese Funktion dient zur Überlagerung und Durchschnittsberechnung von nebeneinander liegenden B-Bildern, um das Bild zu optimieren und Rauschen zu entfernen.
- Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [Bild dur.] an.  
Das System bietet 8 Stufen für die Einstellung des Rahmendurchschnitts. Je größer der Wert, desto stärker der Effekt.
- Effekte** Durch das Nachleuchten kann Bildrauschen entfernt werden, um Details klarer darzustellen.
- Auswirkungen** Durch das Nachleuchten kann es zu Signalverlusten kommen.

## Drehen/Umkehren

**Beschreibung** Diese Funktion ermöglicht eine bessere Beobachtung der Bildanzeige.

**Umkehr** Zum horizontalen oder vertikalen Umkehren des Bildes.  
Klicken Sie im Menü auf [L/R Umkehr] oder [Auf/Ab Umkehr], um das Bild umzukehren.

**Drehung** Drehen Sie das Bild mit der Menüoption [Drehung].  
Das Bild kann in einem Winkel von 0°, 90°, 180° und 270° gedreht werden.  
Wenn das Bild in einem Winkel von 90° oder 270° gedreht wird, wird die Tiefenskala im oberen Bildschirmbereich angezeigt.

Wenn Sie ein Bild umkehren oder drehen, ändert die Markierung „M“ ihre Position auf dem Bildschirm. Das M befindet sich standardmäßig im Bildbereich oben links.

**Auswirkungen** Die Funktion ist im Echtzeit-, Fixier- oder Cineanzeigestatus verfügbar.

## Auto-Merge

**Beschreibung** Wenn die Bilder zweier Fenster im zweigeteilten Modus denselben Sondentyp, dieselbe Tiefe, denselben Umkehrstatus, denselben Drehstatus und denselben Vergrößerungsfaktor haben, führt das System die beiden Bilder zusammen, um das Sichtfeld zu erweitern.

**Funktionsweise** Schalten Sie die Funktion mit der Menüoption [Auto-Merge] ein oder aus.

**Auswirkungen** Nur für lineare Sonden verfügbar.  
Die Funktion ist im Echtzeit-, Fixier- oder Cineanzeigestatus verfügbar.

## Grauskala

**Beschreibung** Anpassung des Grauskalenkontrasts zur Optimierung des Bildes.

**Funktionsweise** Wählen Sie eine Skala mit der Menüoption [Grauska.] aus.  
Sie können die Anpassung auch über die Grauskalenleiste vornehmen: Bewegen Sie den Cursor auf die Grauskalenleiste, und drücken Sie auf der Steuerkonsole <Def>, um die Einstellung vorzunehmen.  
Das System stellt 8 Grauskalen zur Auswahl.

**Auswirkungen** Die Funktion ist im Echtzeit-, Fixier- oder Cineanzeigestatus verfügbar.

## Tint Karte

**Beschreibung** Die Färbefunktion bietet eine Bildverarbeitung basierend auf Farb- anstelle der Grauunterscheidung.

**Funktionsweise** Wählen Sie mit der Menüoption [Tint Karte] eine Farbskala aus.  
Das System stellt 16 Farbskalen zur Auswahl.

**Auswirkungen** Die Funktion ist im Echtzeit-, Fixier- oder Cineanzeigestatus verfügbar.

## IP

**Beschreibung** IP ist eine Kombination aus mehreren Bildverarbeitungsparametern, die für eine schnelle Bildoptimierung verwendet werden, und deren Echtzeitgruppe im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms erscheint.

Zu den Parametern für die IP-Kombination gehören Dynamikbereich, Nachleuchten und Glatt.

**Funktionsweise** Wählen Sie eine IP-Gruppe mit der Menüoption [IP] aus.  
Das System stellt 8 Gruppen von IP-Kombinationen zur Verfügung, und Sie können den spezifischen Wert der einzelnen Parameter voreinstellen.

## TSI

**Beschreibung** Die TSI-Funktion wird zur Optimierung des Bildes verwendet, indem die Schallgeschwindigkeit gemäß Gewebemerkmale ausgewählt wird.

**Funktionsweise** Wählen Sie einen TSI-Modus mit der Menüoption [TSI] aus.  
Das System bietet für spezifische Gewebe vier Möglichkeiten der Optimierung: Allgemein, Muskel, Flüssigkeit und Fett.

## iTouch

**Beschreibung** Zum Optimieren der Bildparameter gemäß aktuellen Gewebemerkmale für einen besseren Bildeffekt.

**Funktionsweise** Drücken Sie <Gain/iTouch> auf der Steuerkonsole. Daraufhin wird das iTouch-Symbol im Bildparameterbereich angezeigt.  
Klicken Sie im Bildmenü auf [iTouch], um die Verstärkung im iTouch-Status von -12 bis 12 dB anzupassen.

## Graunterdr.

**Beschreibung** Mit dieser Funktion werden Bildsignale unterdrückt, die unterhalb einer bestimmten Grauskala liegen. Die Fläche, die dem unterdrückten Signal entspricht, erscheint dann schwarz.

**Funktionsweise** Klicken Sie zur Anpassung im Menü auf [Graunterdr.].  
Der Einstellbereich ist 0 bis 5.

## Kurve

**Beschreibung** Um das Signal einer bestimmten Skala manuell zu verstärken oder zu verringern.

**Funktionsweise** Klicken Sie im Menü auf [Kurve], um das Dialogfeld zur Einstellung zu öffnen.  
Ziehen Sie den Knoten der Kurve, um die Grauskaleninformationen zu verstärken oder zu verringern: Ziehen Sie den Knoten nach oben, um die Informationen zu verstärken, oder nach unten, um sie zu verringern.

## Y

**Beschreibung** Die  $\gamma$ -Korrektur dient zum Korrigieren von nicht-linearen Bildverzerrungen.

**Funktionsweise** Klicken Sie zur Anpassung im Bildmenü auf [ $\gamma$ ].  
Der Einstellungsbereich liegt zwischen 0 und 3. Wenn Sie den Wert erhöhen, wird das Bild dunkler.

## Grauinvert.

**Beschreibung** Kehrt die Polarität des Bilds um.

**Funktionsweise** Klicken Sie auf [Grauinvert.], um die Bildumkehrung ein- oder auszuschalten.

**Auswirkungen** Die Funktionen „Grauunterdrückung“, „Kurve“, „ $\gamma$ “ und „Grauinvertierung“ sind bei der Echtzeit-Bildgebung, im Fixierstatus oder im Cineanzeigestatus verfügbar.

Die Cineanzeige wird durch diese Post-Prozess-Einstellungen nicht beeinflusst.

## H-Skala

**Beschreibung** Anzeigen oder Ausblenden der Weitenskala (horizontale Skala).  
Die horizontale Skala ist ebenso skaliert wie die vertikale Skala (Tiefe). Sie wird ebenfalls im Zoom-Modus geändert oder wenn die Anzahl der Bildfenster wechselt. Die H-Skala wird invertiert, wenn das Bild auf den Kopf gestellt wird.

**Funktionsweise** Klicken Sie im Menü auf [H-Skala], um die Skala anzuzeigen oder auszublenden.

## 5.4 M-Modus

### 5.4.1 M-Modus Untersuchungsprotokoll

1. Wählen Sie während des Scannens im B-Modus ein Bild hoher Qualität, und stellen Sie es so ein, dass sich die zu untersuchende Fläche im B-Modus-Bild in der Mitte befindet.
2. Drücken Sie <M> auf der Steuerkonsole, und rollen Sie den Trackball, um die Messlinie einzustellen.
3. Drücken Sie <M> auf der Steuerkonsole erneut, oder drücken Sie <Update>, um in den M-Modus zu wechseln. Anschließend können Sie die Gewebebewegung zusammen mit anatomischen Bildern des B-Modus beobachten.
4. Sie können die Messlinie bei Bedarf auch während des Scanprozesses einstellen.
5. Stellen Sie die Bildparameter ein, um optimierte Bilder zu erhalten.
6. Führen Sie bei Bedarf weitere Vorgänge aus (z. B. Messung und Berechnung).

### 5.4.2 Parameter des M-Modus

- Beim Scannen im M-Modus werden die Echtzeit-Parameterwerte im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms wie folgt angezeigt:

Anzeige	F	D	DR	G	V
Parameter	Frequenz	Tiefe	M Dynamikbereich	M Verst.	M-Geschwindigkeit

- Bei der Bildgebung im M-Modus können Sie im Menütitel zwischen dem B- und dem M-Menü wechseln.
- Beim Scannen im M-Modus sind Frequenz und Schalleistung des Schallkopfes mit den Einstellungen des B-Modus synchron.
- Die Einstellung der Tiefe oder des Tiefenausgleichs an Bildern im B-Modus führt zu entsprechenden Änderungen an den Bildern im M-Modus.

### 5.4.3 Bildoptimierung im M-Modus

#### Verstärk.

- Beschreibung** Zum Einstellen der Verstärkung von Bildern im M-Modus. Der Echtzeit-Verstärkungswert wird im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt.
- Funktionsweise** Drehen Sie den Knopf <Gain/iTouch> im Uhrzeigersinn, um die Verstärkung zu erhöhen, und gegen den Uhrzeigersinn, um sie zu verringern. Der Einstellbereich ist von 0 bis 100.
- Effekte** Durch das Erhöhen der Verstärkung wird das Bild heller, und Sie können mehr eingegangene Signale sehen. Das Rauschen kann jedoch ebenfalls verstärkt werden.

## **Fokusposition**

**Beschreibung** Zum Ändern der Fokusposition im M-Modus werden Symbole wie „◀“ auf der rechten Seite des Bildes angezeigt.

**Funktionsweise** Stellen Sie die Fokusposition durch die Menüoption [Fokusposition] ein.

## **Anz.format**

**Beschreibung** Zum Festlegen des Anzeigeformats des M-Modus-Bilds mit dem B-Modus-Bild.

**Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [Anz.format] an.  
Für die Bildanzeige sind 4 Formate verfügbar: V1:1, V1:2, V2:1, Vollb.

**Effekte** Nehmen Sie die Einstellung entsprechend der aktuellen Situation vor, um die gewünschte Analyse über einen Vergleich zu erhalten.

**Auswirkungen** Die Funktion ist im Echtzeit-, Fixier- oder Cineanzeigestatus verfügbar.

## **Geschw.**

**Beschreibung** Diese Funktion wird verwendet, um die Scangeschwindigkeit der Bildgebung im M-Modus festzulegen. Der Echtzeitwert der Geschwindigkeit wird im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt.

**Funktionsweise** Ändern Sie die Geschwindigkeit mit der Menüoption [Geschw.].  
Es sind 6 Stufen für die Scangeschwindigkeit verfügbar. Je kleiner der Wert, desto schneller die Geschwindigkeit.

**Effekte** Durch Ändern der Geschwindigkeit können Störungen in Herzzyklen einfacher identifiziert werden.

## **Tint Karte**

**Beschreibung** Die Färbefunktion bietet eine Bildverarbeitung basierend auf Farb- anstelle der Grauunterscheidung.

**Funktionsweise** Wählen Sie eine Farbskala mit der Menüoption [Färben Skala] aus.  
Das System stellt 16 Skalen zur Auswahl.

**Auswirkungen** Die Funktion ist im Echtzeit-, Fixier- oder Cineanzeigestatus verfügbar.

## **Grauskala**

**Beschreibung** Anpassung des Grauskalenkontrasts zur Optimierung des Bildes.

**Funktionsweise** Wählen Sie eine Skala mit der Menüoption [Grauska.] aus.  
Sie können die Anpassung auch über die Grauskalenleiste vornehmen: Bewegen Sie den Cursor auf die Grauskalenleiste, und drücken Sie auf der Steuerkonsole <Def>, um die Einstellung vorzunehmen.  
Das System stellt 8 Grauskalen zur Auswahl.

**Auswirkungen** Die Funktion ist im Echtzeit-, Fixier- oder Cineanzeigestatus verfügbar.

## Randverstärkung

**Beschreibung** Diese Funktion wird verwendet, um das Bildprofil zu verstärken, damit die Bildgrenzen besser zu unterscheiden sind.

**Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [Randverst.] an.  
Das System bietet 14 Stufen für die Randverstärkungseinstellung. [Aus] bedeutet, dass keine Randverstärkung erfolgt. Je größer der Wert, desto stärker der Effekt.

**Auswirkungen** Eine stärkere Randverstärkung kann zu verstärktem Rauschen führen.

## Dynamikber.

**Beschreibung** Einstellen der Kontrastauflösung eines Bildes, Komprimieren oder Vergrößern des Grauanzeigebereichs. Der Echtzeitwert für den Dynamikbereich wird im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt.

**Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [Dynamikber.] an.  
Der Einstellbereich beträgt 30 bis 220, in Schritten von 5.

**Effekte** Je stärker der Dynamikbereich, desto spezifischer die Informationen und desto niedriger der Kontrast mit mehr Rauschen.

## M Weicher

**Beschreibung** Diese Funktion dient zum Verarbeiten der Scanlinien von M-Bildern, um Rauschen zu unterdrücken und Bilddetails klarer darzustellen.

**Funktionsweise** Passen Sie die Einstellung über die Menüoption [M Weicher] an.  
Das System bietet 14 Stufen für die Einstellung [M Weicher]. Je größer der Wert, desto stärker der Effekt.

## 5.5 PW-Doppler-Modus

Der PW-Modus (Pulsed Wave Doppler) gibt Aufschluss über Geschwindigkeit und Richtung des Blutflusses. Zur Darstellung dient eine Echtzeit-Spektralanzeige. Die horizontale Achse dient als Zeitachse, während an der vertikalen Achse die Dopplerverschiebung der Frequenz aufgetragen wird.

Der PW-Modus bietet eine Funktion zur Untersuchung des Flusses an einer bestimmten Stelle auf Geschwindigkeit, Richtung und Merkmale.

PW-Bilddarstellung ist eine Option.

## 5.5.1 Grundlegende Verfahren für Untersuchungen im PW-Modus

1. Wählen Sie während des Scannens im B-Modus ein Bild hoher Qualität, und positionieren Sie es so, dass sich die zu untersuchende Fläche im Bildmittelpunkt befindet.
2. Legen Sie die benutzerdefinierte Taste für PW über den Pfad [Setup]→[Systemvoren.]→[Tastenkonnf] fest. Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste für PW, um die Messlinie anzupassen.
  - Der Messstatus wird im Bildparameterbereich oben rechts auf der Anzeige wie folgt angezeigt:

**PW**  
**F 5.7M**  
**WF 226**  
**G 46**  
**SVD 14.5**  
**SV 2.0**  
**PRF 3.3k**  
**Angle 0°**

Einstellen der PW-Messlinie	SV
	Winkel
	SVD

3. Legen Sie die Position der Messlinie fest, indem Sie den Trackball nach links oder rechts bewegen. Legen Sie die SVD fest, indem Sie den Trackball nach oben und unten bewegen. Nehmen Sie die Einstellung des Winkels und der SV-Größe je nach aktueller Situation vor.
4. Drücken Sie erneut die benutzerdefinierte Taste für PW oder <Aktual>, um den PW-Modus aufzurufen und die Untersuchung durchzuführen. Sie können die SV-Größe, den Winkel und die Tiefe auch beim Echtzeit-Scannen festlegen.
5. Stellen Sie die Bildparameter während des Scannens im PW-Modus ein, um optimierte Bilder zu erhalten.
6. Führen Sie bei Bedarf weitere Vorgänge aus (z. B. Messung und Berechnung).

Wenn „Sampling Line Displaying“ ausgewählt wurde, wird die Messlinie auf der Anzeige immer angezeigt. Durch Drücken der benutzerdefinierten Taste für PW wird der PW-Modus direkt aufgerufen. Weitere Informationen finden Sie in Kapitel „4.3.1 Auswählen des Untersuchungsmodus und der Sonde“.

## 5.5.2 Bildparameter im PW-Modus

Beim Scannen im PW-Modus werden die Echtzeit-Parameterwerte im Bildparameterbereich oben rechts auf der Anzeige wie folgt angezeigt:

PW	Parameter	F	G	PRF	WF	SVD	SV	Winkel
	Funktion	Frequenz	Verstärk.	PRF	Wandfilter	Position SV	SV-Größe	Winkel

- Bei der Bildgebung im PW-Modus werden die Menüs für die Bildoptimierung im B-Modus und im PW-Modus gleichzeitig auf dem Touchscreen angezeigt. Sie können zwischen diesen Modi durch Klicken auf Modusregisterkarten umschalten.
- Wenn Sie die Tiefe des B-Modus-Bildes einstellen, werden die entsprechenden Änderungen auch im PW-Modus-Bild angezeigt.

## 5.5.3 Bildoptimierung im PW-Modus

### Verstärk.

**Beschreibung** Mit dieser Funktion wird die Verstärkung der Spektrumskala eingestellt. Der Echtzeit-Verstärkungswert wird im Bildparameterbereich oben rechts auf der Anzeige angezeigt.

**Funktionen** Drehen Sie den Knopf <Verstärkung/iTouch> im Uhrzeigersinn, um die Verstärkung zu erhöhen, und gegen den Uhrzeigersinn, um sie zu verringern.

Der Einstellbereich für den Winkel ist 0 bis 100 in Schritten von 2.

**Effekte** Durch das Erhöhen der Verstärkung wird das Bild heller, und Sie sehen mehr eingegangene Signale. Das Rauschen kann jedoch ebenfalls verstärkt werden.

### SV

**Beschreibung** Zum Einstellen der SV-Position und der Größe des Messvolumens im PW-Modus. Die Echtzeitwerte von SV und SVD werden im Bildparameterbereich oben rechts auf der Anzeige angezeigt.

**SV-Größe** Klicken Sie im Bildmenü auf [SV], um die SV-Größe einzustellen.  
Wert: 0,5 - 20 mm.

**SVD** Rollen Sie den Trackball, um die SV-Tiefe auszuwählen.

**Effekte** Je geringer die SV-Größe, desto genauer das Ergebnis. Bei Auswahl einer großen SV-Größe werden mehr Details erhalten.

## Frequenz

- Beschreibung** Diese Funktion wird verwendet, um die Betriebsfrequenz der aktuellen Sonde auszuwählen, deren Echtzeitwert im Bildparameterbereich in der oberen linken Ecke des Bildschirms angezeigt wird, wobei „F“ die B-Modus-Frequenz und „FH“ die harmonische Frequenz angibt.
- Funktionsweise** Wählen Sie den Frequenzwert über die Option [Frequenz] im Bildmenü, oder drehen Sie auf der Steuerkonsole den Knopf <Fokus/Freq./THI>. Die Frequenzwerte variieren je nach Sondentyp.  
Wählen Sie die Frequenz gemäß Erkennungspfad und aktuellen Gewebemerkmale aus.
- Effekte** Je höher die Frequenz, desto besser ist die Nahfeldauflösung, aber desto schlechter die Eindringkraft.  
Die harmonische Bildgebung verbessert die Nahfeldauflösung und reduziert Rauschen bei Niedrigfrequenz und großen Amplituden, sodass die Bildgebung von oberflächennahen Organen verbessert wird.

## Maßstab

- Beschreibung** Diese Funktion wird zur Einstellung des Flussgeschwindigkeitsbereichs verwendet, der über PRF im System eingestellt wird.  
Der PRF-Echtzeitwert wird im Bildparameterbereich oben rechts auf der Anzeige angezeigt.
- Funktionen** Klicken Sie zur Anpassung dieser Einstellung im Bildmenü auf [Maßst.].
- Effekte** Liefert ein viel klareres Farbflussbild.  
Verwenden Sie eine niedrige PRF, um Flüsse mit niedriger Geschwindigkeit zu beobachten, und hohe PRF, um Flüsse mit hoher Geschwindigkeit zu beobachten.
- Auswirkungen** Wenn die Skala für niedrige Geschwindigkeit verwendet wird und hohe Geschwindigkeiten auftreten, kann es zu Aliasbildung kommen.  
Wenn die Skala für hohe Geschwindigkeit verwendet wird, werden niedrige Geschwindigkeiten möglicherweise nicht erkannt.

## iTouch

- Beschreibung** Zum Optimieren der Bildparameter gemäß aktuellen Gewebemerkmale für einen besseren Bildeffekt.
- Funktionen** Drücken Sie <Verstärkung/iTouch> auf der Steuerkonsole, um die Funktion einzuschalten.

## Umkehr

- Beschreibung** Diese Funktion dient zum Festlegen der Spektrumsanzeige.
- Funktionen** Schalten Sie die Funktion über die Option [Umkehr] im Bildmenü ein oder aus.  
Wählen Sie [Auto. Umkehr.] im Menü [Setup]→[Systemvorein.]→[Bild]. Das Spektrum wird dann automatisch umgekehrt, wenn der Farbfluss auf einen bestimmten Winkel gesteuert wird. Dadurch kann der Benutzer die Flussrichtung leichter erkennen.

## **Geschw.**

**Beschreibung** Diese Funktion dient zum Festlegen der Scangeschwindigkeit bei der Bildgebung im PW-Modus.

**Funktionen** Klicken Sie im Bildmenü auf die Option [Geschw.].  
Es sind 6 Stufen für die Scangeschwindigkeit verfügbar. Je kleiner der Wert, desto höher die Geschwindigkeit.

**Effekte** Durch das Ändern der Geschwindigkeit können die Herzzyklen einfacher identifiziert und mehr Details erkannt werden.

## **Z/F-Aufl.**

**Beschreibung** Diese Funktion dient zur Erzeugung eines Gleichgewichts zwischen der Zeit- und Raumauflösung.

**Funktionen** Stellen Sie den Wert über die Option [Z/F-Aufl.] im Bildmenü ein.  
Für die Z/F-Aufl.-Werte sind 4 Stufen verfügbar.

## **Wandfilter**

**Beschreibung** Dieser Filter filtert Niedergeschwindigkeitssignale aus, um effektive Informationen zur Verfügung zu stellen. Die Funktion wird zum Einstellen der Filterfrequenz verwendet. Der Echtzeitwert wird im Bildparameterbereich oben rechts auf der Anzeige angezeigt.

**Funktionen** Wählen Sie den Wert über die Option [WF] im Bildmenü aus.  
Für die Wandfilterfunktion sind 7 Stufen verfügbar.

**Auswirkungen** Niedergeschwindigkeitssignale können verloren gehen.

## **Tint Karte**

**Beschreibung** Diese Funktion bietet eine Bildverarbeitung basierend auf Farb- anstelle der Grauunterscheidung.

**Funktionen** Klicken Sie im Bildmenü auf die Option [Tint Karte], um die Skala auszuwählen.  
Es stehen 16 Skalen zur Verfügung.

## **Grauskala**

**Beschreibung** Diese Funktion wendet die Graukorrektur an, um optimale Bilder zu erhalten.

**Funktionen** Klicken Sie im Bildmenü auf die Option [Grauska.].  
Es stehen 8 Skalen zur Verfügung.

## Automatische Berechnung

<b>Beschreibung</b>	Diese Funktion dient der Spektrumsverfolgung und Parameterberechnung im PW-Modus-Bild. Die entsprechenden Ergebnisse werden im Ergebnisfenster angezeigt.
<b>Automatische Berechnung</b>	Schalten Sie die Funktion für die automatische Berechnung über die Option [Auto. Ber.] im Bildmenü ein oder aus.
<b>Automatische Parameterberechnung</b>	Wählen Sie die Parameter im Dialogfeld aus, indem Sie im Bildmenü auf [Auto. Berech.Param.] klicken.
<b>AutoBerZyklus</b>	Zur Einstellung der Anzahl der EKG-Schleifen für die automatische Berechnung. Klicken Sie im Bildmenü auf [AutoBerZyklus], um eine Anzahl von 1 bis 5 für die Zyklen auszuwählen.
<b>Funktionen</b>	Beim Echtzeit-Scannen stammen die angezeigten Ergebnisse aus der Berechnung des letzten Herzzyklus. Im Standbild- und Cinestatus werden die angezeigten Ergebnisse aus dem aktuell ausgewählten Bereich berechnet.

## Anz.format

<b>Beschreibung</b>	Zum Festlegen des Anzeigeformats von PW-Modus-Bildern mit B-Modus-Bildern.
<b>Funktionen</b>	Klicken Sie zur Anpassung dieser Einstellung im Bildmenü auf die Option [Anz.format]. Optionen: V2:1, V1:2, V1:1, Vollbild

## Grundlin

<b>Beschreibung</b>	Bezieht sich auf den Bereich des Spektrums, in dem die Geschwindigkeit Null ist.
<b>Funktionen</b>	Klicken Sie zur Anpassung dieser Einstellung im Bildmenü auf die Option [Grundlinie].
<b>Effekte</b>	Ändert den Bereich der Flussgeschwindigkeit zur Optimierung des Bildes.

## Winkel

<b>Beschreibung</b>	Diese Funktion wird verwendet, um den Winkel zwischen Doppler-Vektor und Fluss einzustellen und dadurch die Geschwindigkeit genauer anzuzeigen. Der Echtzeitwert des Einstellwinkels wird auf der rechten Seite der Spektrumskala angezeigt.
<b>Funktionen</b>	Klicken Sie zur Anpassung dieser Einstellung im Bildmenü auf die Option [Winkel]. Der einstellbare Winkelbereich ist -89 bis 89° in Schritten von 1°.

## **Schn.Winkel**

**Beschreibung** Zum schnelleren Einstellen des Winkels in Schritten von 60°. Der Echtzeitwert wird auf der rechten Seite der Spektrumskala angezeigt.

**Funktionen** Klicken Sie im Bildmenü auf die Option [Schn.Winkel].  
Für die Schnelleinstellung sind 3 Winkel verfügbar: -60°, 0° und 60°.

## **Dynamikber.**

**Beschreibung** Der Dynamikbereich zeigt die Informationen der Umwandlung der Echointensität in die Grauskala an.

**Funktionen** Passen Sie diese Einstellung über die Option [Dynamikber.] im Bildmenü an.  
Der Einstellbereich ist 24 bis 72 dB, in Schritten von 2 dB.

**Effekte** Je größer der Dynamikbereich, desto spezifischer die Informationen und desto niedriger der Kontrast mit mehr Rauschen.

## **Audio**

**Beschreibung** Diese Funktion dient der Einstellung des Ausgangsaudio in der Spektrumskala.

**Funktionen** Klicken Sie im Bildmenü auf die Option <Audio>, um die Lautstärke einzustellen.  
Der Audio-Einstellbereich ist 0 – 100 %.

**Effekte** Mit Hilfe des Ausgangsaudios können Flussmerkmale und -status identifiziert werden.

## **PW-Strg**

**Beschreibung** Diese Funktion dient der Einstellung der Winkel für die Messlinie.

**Funktionen** Passen Sie diese Einstellung über die Option [Strg] im Bildmenü an.

**Effekte** Diese Funktion wird verwendet, um die Richtung des Strahls zu steuern, um den Winkel zwischen dem Strahl und der Flussrichtung bei unbeweglichen linearen Sonden zu ändern.

Die Werte der Steuerungswinkel variieren je nach Sonde.

**Auswirkungen** Die PW-Steuerungsfunktion ist nur für lineare Sonden verfügbar.



# 6 Anzeige und Cineanzeige

---

## 6.1 Bildanzeige

### 6.1.1 Geteilte Anzeige

Das System unterstützt das zweigeteilte (B/B) und das viergeteilte (4B) Anzeigeformat. Hierbei ist jedoch immer nur ein Fenster aktiv.

- **Zweigeteilt:** Drücken Sie auf der Steuerkonsole die Taste <Dual>, um den zweigeteilten Anzeigemodus aufzurufen. Drücken Sie dann die Taste <Dual>, um zwischen den beiden Bildern zu wechseln.  
Drücken Sie zum Beenden auf der Steuerkonsole auf <B>.  
Anzeigemodi, die die viergeteilte Anzeige unterstützen: B-Modus, PW-Modus, M-Modus.
- **Viergeteilt:** Drücken Sie auf der Steuerkonsole die Taste <Quad>, um den viergeteilten Anzeigemodus aufzurufen. Wechseln Sie dann mit der Taste <Quad> zwischen den vier Bildern. Drücken Sie auf der Steuerkonsole die Taste <B>, um den Vorgang zu beenden.

### 6.1.2 Bildvergrößerung

**HINWEIS:** Beim Zoomen von Bildern ändert sich die Bildfrequenz und damit meist auch der thermische Index. Die Position der Fokuszonen kann sich ebenfalls ändern, wodurch die höchste Intensität an einer anderen Stelle des Schallfelds auftreten kann. Es könnte vorkommen, dass der MI verändert wird.

#### 6.1.2.1 Spot-Zoom

Verfahren:

1. Aufrufen des Zoom-Status:  
Drücken Sie beim Echtzeit-Scannen den Knopf <Depth/Zoom> an der Steuerkonsole, sodass die Anzeigelampe „Zoom“ aufleuchtet.
2. Anpassen von ROI:  
Rollen Sie den Trackball, um die Feldgröße und -position zu ändern. Drücken Sie die Auswahl Taste, um zwischen der Größe und der Position umzuschalten. Drücken Sie nach der Einstellung des Messvolumens erneut die Taste <Zoom>, um in den Spot-Zoomstatus zu wechseln.
3. Ende:  
Drücken Sie im Spot-Zoomstatus erneut auf <Depth/Zoom>.

Hinweis:

- Spot-Zoomen ist nur für Echtzeit-Scans verfügbar.
- Größe und Position des Messvolumenfeldes können sich zusammen mit Scantiefe und Scanbereich verändern.

### 6.1.2.2 Verschiebe-Zoom

Verfahren:

1. Aufrufen des Zoom-Status:  
Fixieren Sie das Bild, und drücken Sie den Knopf <Depth/Zoom> an der Steuerkonsole, sodass die Anzeigelampe „Zoom“ aufleuchtet. Bild-in-Bild wird angezeigt.
2. Drehen Sie den Knopf <Depth/Zoom>, um den Vergrößerungsfaktor auf einen Wert zwischen 0,8 und 10 einzustellen.
3. Ende:
  - Drücken Sie <Depth/Zoom>.
  - Heben Sie die Bildfixierung auf. Das System beendet den Verschiebe-Zoom-Status dann automatisch.

### 6.1.2.3 iZoom (Vollbildzoom)

Funktion: Vergrößern des Bildes im Vollbildmodus.

Je nachdem welcher Bereich gezoomt werden soll, unterstützt das System zwei Arten des Vollbild-Zoomens:

- Vergrößern Sie den Standardbereich zur Vollbildanzeige, einschließlich Bild- und Parameterbereich, Bildbanner, Miniaturansichten usw.
  - Vergrößern Sie lediglich den Bildbereich zur Vollbildanzeige.
- Verfahren:
1. Legen Sie die benutzerdefinierte Taste fest:
    - (1) Drücken Sie <Setup>, um [Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkopf] zu öffnen.
    - (2) Wählen Sie in der Funktionsliste eine funktionsfreie Taste.
    - (3) Wählen Sie auf der Seite „Andere“ die Option „iZoom“.
    - (4) Klicken Sie auf [Bereit], um die Einstellung abzuschließen.
  2. Öffnen Sie das Bild (oder das Bild, das gerade gescannt wird), drücken Sie die benutzerdefinierte iZoom-Taste einmal, um den Standardbereich zu vergrößern, und drücken Sie die Taste dann erneut, um nur den Bildbereich zu vergrößern.
  3. Drücken Sie die benutzerdefinierte iZoom-Taste erneut, um zum normalen Status zurückzukehren.
- Der iZoom-Status unterstützt Folgendes:
- Messungen, Hinzufügen von Kommentaren und Bodymarkern.
  - Videoausgabe, Speichern von Bildern und Drucken des aktuell vergrößerten Bereichs.
  - Beenden des Zoomstatus durch Drücken von <Probe>, <Patient>, <iStation>, <Review> oder <Setup>.

## 6.1.3 Fixieren/Freigeben des Bilds

Drücken Sie auf der Steuerkonsole die Taste <FIX.>, um ein gescanntes Bild zu fixieren. Wenn das Bild fixiert wird, stoppt die Sonde das Aussenden von Schalleistung und alle Bilder sowie Parameter bleiben unverändert.

Tipps: Wenn ein Bild fixiert wird, kann das System je nach Voreinstellung in den Cineanzeige-, Mess-, Kommentar- oder Bodymarker-Modus wechseln. (Einstellungspfad: [Setup]→[Systemvorein.]→[Bild]→„Konfig. fixieren“).

Drücken Sie im Standbildmodus <FIX.>, um das Bild freizugeben. Das System setzt das Bildscannen fort.

### 6.1.3.1 Wechsel des Bildgebungsmodus bei Standbildern

Der Wechsel des Bildgebungsmodus bei Standbildern erfolgt nach den folgenden Verfahren:

- Drücken Sie im B-Modus mit geteilter Anzeige die Taste <B>, um den geteilten Anzeigemodus zu beenden und das Bild des aktuell aktivierten Fensters im Vollbildmodus anzuzeigen.
- Im Standbildmodus unterstützt das System den Wechsel zwischen verschiedenen Untermodi (nur für das jeweils aktivierte Fenster).
- Bildgebungsmodus und Parameter eines Bilds, dessen Fixierung aufgehoben wird, bleiben wie vor der Fixierung erhalten. Das Anzeigeformat entspricht jedoch dem vor dem Aufheben der Fixierung.

### 6.1.3.2 Wechsel des Bildanzeigeformats bei Standbildern

Der Wechsel des Bildanzeigeformats bei Standbildern erfolgt nach den folgenden Verfahren:

- 2D+M (Drücken Sie die Taste <Freeze> im 2D+M-Scanmodus)  
Wenn der Bildmodus vor der Fixierung die Parameter 2D (fixiert) +M (Echtzeit) oder 2D (Echtzeit) + M (fixiert) aufweist, können Sie im Standbildmodus zwischen 2D(Echtzeit)+M(Echtzeit) oder 2D(fixiert)+M(Echtzeit)) wechseln, indem Sie auf der Steuerkonsole die Taste <Update> drücken.
- Zwei-/viergeteilter Anzeigemodus (drücken Sie die Taste <FIX.> im zwei-/viergeteilten Anzeigemodus)
  - Wenn Sie in den Standbildmodus wechseln, ist standardmäßig das Echtzeitfenster aktiviert, das vor der Fixierung aktiv war. In den anderen Bildfenstern werden die entsprechenden Cine-Sequenzen angezeigt. In leeren Cine-Speichern wird kein Bild angezeigt.
  - Drücken Sie <Dual> oder <Quad> (benutzerdefinierte Taste), um zwischen den zwei- und viergeteilten Anzeigemodi zu wechseln.
  - Drücken Sie auf der Steuerkonsole die Taste <B>, um in das Einzelanzeigeformat zu wechseln. Dieses zeigt das aktuelle aktivierte Fenster an. Drücken Sie im Einzelanzeigeformat die Tasten <Dual> oder <Quad> (benutzerdefinierte Taste), um zwischen den zwei- und viergeteilten Anzeigemodi zu wechseln.
  - Nicht fixiert: Das Aufheben einer Fixierung im geteilten Anzeigemodus ist nur im aktivierten Fenster möglich. Für alle weiteren Bilder wird der Standbildmodus beibehalten. Im Einzelfensteranzeigemodus zeigt das System Einzelbilder an, deren Fixierung aufgehoben wurde.

## 6.2 Cineanzeige

Nachdem Sie die Taste [fixier] gedrückt haben, können Sie die Bilder vor dem Fixieren anzeigen und bearbeiten. Diese Funktion wird als Cineanzeige bezeichnet. Die vergrößerten Bilder können auch nach dem Drücken der Taste <FIX.> angezeigt werden. Die Vorgehensweise ist identisch. Sie können in den angezeigten Bildern Nachbearbeitungsfunktionen und Messungen durchführen sowie Kommentare und Bodymarker hinzufügen.

Das System unterstützt die manuelle und die automatische Anzeige gleichermaßen. Der Standardmodus ist die manuelle Cineanzeige. Sie können jedoch zwischen automatischer und manueller Cineanzeige wechseln.

Darüber hinaus bietet das System Unterstützung für die Betrachtung von Bildern zusammen mit physiologischen Kurven, sofern physiologische Kurven ermittelt wurden.



### **VORSICHT:**

- 1. Bilder der Cinebildanzeige können unbeabsichtigt dem falschen Patienten zugeordnet werden, wenn sie zwischen zwei separate Untersuchungen geraten. Der Cine-Speicher muss nach Abschluss der Untersuchung des einen Patienten und vor Beginn der Untersuchung des nächsten Patienten gelöscht werden. Drücken Sie hierzu die Taste <End Exam> auf der Steuerkonsole.**
- 2. Die auf der Festplatte des Systems abgelegten Cinedateien müssen zusammen mit Patientendaten gespeichert werden, damit Patienten nicht die falschen Bilddateien zugeordnet werden und möglicherweise eine Fehldiagnose gestellt wird.**

### 6.2.1 Aufrufen/Beenden der Cineanzeige

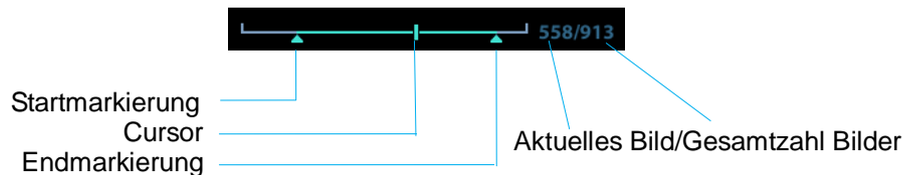
- So öffnen Sie die Cineanzeige:
  - Wählen Sie [Setup]→[Systemvorein.]→[Bild]→„Konfig. fixieren“, um „Eing. wenn fixiert“ auf „Cine“ zu setzen. Das System wechselt in den Status für die manuelle Cineanzeige, wenn Sie <Freeze> drücken, um das Bild zu fixieren.
  - Öffnen Sie Cinedateien in Miniaturansicht, iStation oder Anzeige. Das System wechselt in den automatischen Cineanzeigestatus.
- So beenden Sie die Cineanzeige:
  - Drücken Sie erneut die Taste <FIX.>. Daraufhin beendet das System die Cineanzeige und kehrt zum Bildscannen zurück.
  - Drücken Sie die Taste <Cine> oder <Esc>. Die Bilder bleiben fixiert, aber das System beendet die Cineanzeige.

### 6.2.2 Cineanzeige im 2D-Modus

- Manuelle Cineanzeige  
Wenn die Cineanzeige im 2D-Modus geöffnet ist, können Sie die Cinebilder durch Rollen des Trackballs oder Drehen des Mehrzweckknopfs nacheinander anzeigen.

Wenn Sie den Trackball nach links rollen, sind Anzeigesequenz und die Abfolge, in der die Bilder gespeichert wurden, entgegengesetzt. Die Bilder werden also in absteigender Reihenfolge angezeigt. Wenn Sie den Trackball hingegen nach rechts rollen, sind Anzeigesequenz und die Abfolge, in der die Bilder gespeichert wurden, gleich, d. h. die Bilder werden in aufsteigender Reihenfolge angezeigt. Wenn Sie Bilder bis zum ersten oder letzten Einzelbild angezeigt haben, gelangen Sie durch weiteres Rollen des Trackballs wieder zum letzten bzw. ersten Einzelbild, und die Sequenz beginnt von neuem.

Fortschrittsleiste am unteren Rand der Anzeige (siehe Abbildung unten):



#### ■ Automatische Betrachtung

- Alle anzeigen

Klicken Sie in der manuellen Cineanzeige im Menü auf [Auto-Wdg.], um die automatische Cineanzeige zu aktivieren.

- Einstellen des Bereichs der automatischen Anzeige

Sie können ein Segment einer Cineschleife festlegen, das automatisch angezeigt werden kann. Nach dem Festlegen des Bereichs kann die automatische Cineanzeige nur in diesem Bereich erfolgen, die manuelle Cineanzeige ist dagegen auch außerhalb des Bereichs möglich. Beim Speichern der Cinedatei werden nur die Bilder des festgelegten Bereichs gespeichert.

- a) L setzen: Gehen Sie die Bilder manuell durch, bis Sie zu dem Bild gelangen, das Sie als Startpunkt festlegen möchten. Klicken Sie dann auf [L setzen], um eine Startmarkierung festzulegen.
- b) R setzen: Gehen Sie die Bilder manuell durch, bis Sie zu dem Bild gelangen, das Sie als Endpunkt festlegen möchten. Klicken Sie dann auf [R setzen], um eine Endmarkierung festzulegen.
- c) Klicken Sie im Bildbereich auf [Auto-Wdg.].
- d) Klicken Sie erneut auf [Auto-Wdg.], oder rollen Sie den Trackball, um die manuelle Cineanzeige zu starten. Sie können die Cineanzeige beenden, indem Sie die Taste <Cine> drücken.
- e) Klicken Sie auf [Zum Ersten springen]/[Zum Letzten springen], um das erste oder letzte Bild anzuzeigen.

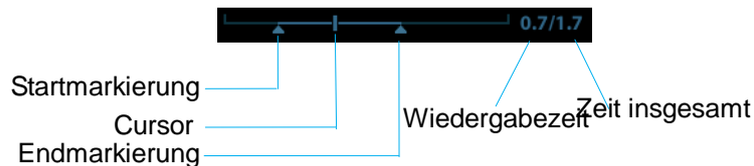
Tipps: Sie können die Cineanzeige für jedes Bildfenster im zwei- oder viergeteilten Modus ausführen.

### 6.2.3 Cineanzeige im M-/PW-Modus

Wenn die Cineanzeige im M-/PW-Modus geöffnet ist, können Sie die Cinebilder durch Rollen des Trackballs oder Drehen des Mehrzweckknopfs nacheinander anzeigen.

Wenn Sie den Trackball nach links rollen, wandert der Fortschrittschieberegler nach links, die Bilder verschieben sich nach rechts, und es werden früher gespeicherte Bilder aufgerufen. Rollen Sie den Trackball jedoch nach rechts, so wandert der Fortschrittsschieberegler nach rechts, die Bilder verschieben sich nach links, und es werden später gespeicherte Bilder aufgerufen. Wenn Sie Bilder bis zum ersten oder letzten Einzelbild angezeigt haben, gelangen Sie durch weiteres Rollen des Trackballs wieder zum ersten bzw. letzten Einzelbild, und die Sequenz beginnt von neuem.

Fortschrittsleiste am unteren Rand der Anzeige (siehe Abbildung unten):



Die Funktionen der Cineanzeige sind die gleichen wie im 2D-Modus.

Tipps: Wenn Sie die Spektrums-Cinedateien wiedergeben, ist die Audiowiedergabe synchron mit der Bilddatei, wenn die Geschwindigkeit der automatischen Wiedergabe auf 1 gesetzt ist.

## 6.2.4 Verknüpfte Cineanzeige

Verknüpfte Cineanzeige bedeutet, dass Bilder in dem Moment auf dem Bildschirm erscheinen, in dem sie aufgenommen werden.

Die Bildmarkierung  wird auf der Zeitmarke des M/PW-Bildes als Kennzeichnung für das aktuelle 2D-Bild angezeigt.

Im zwei- oder viertgeteilten Anzeigemodus können Sie nur die Bilder des derzeit aktiven Fensters anzeigen. Mit <Dual> oder <Quad> können Sie das Fenster wechseln.

## 6.3 Cinespeicher

### 6.3.1 Cinespeicherteilung

Bei diesem System teilt das System immer den Cinespeicher in zwei Teile, auch wenn nur ein B-Fenster vorhanden ist. Sie können die Taste <B> drücken, um zwischen den Bildern in beiden Speichern umzuschalten und die Bilder zu vergleichen.

Die Speicherkapazität wird gleichmäßig auf alle Teile verteilt, wie aus der folgenden Tabelle hervorgeht (als Beispiel dienen B-Bilder mit geringer Dichte, die Kapazität des B-Cine-Speichers beträgt N Bilder):

Einzel-B	Dual	Quad
Speicher wird zweigeteilt, Teilkapazität jeweils N/2 Bilder	Speicher wird zweigeteilt, Teilkapazität jeweils N/2 Bilder	Speicher wird in vier Teile geteilt, Teilkapazität jeweils N/4 Bilder

## 6.4 Vorein.

Wählen Sie [Setup]→[Systemvorein.]→[Allgemein], um die Cinespeicherlänge als Voreinstellung festzulegen.

Filmlänge: 1 - 60 s.



# 7 Messung

---

Es gibt die allgemeine Messung und die Anwendungsmessung. Messungen können für gezoomte Bilder, Cineanzeige-, Echtzeit oder Standbilder ausgeführt werden. Detaillierte Informationen zu Messungen finden Sie unter [Fortgeschrittener Betrieb].



## **WARNUNG:**

**Stellen Sie sicher, dass die Bereiche, die Sie messen möchten, ausschließlich aus der jeweils optimalen Bildebene stammen. So können Sie Fehldiagnosen vermeiden, die auf fehlerhaften Messwerten beruhen.**



## **VORSICHT:**

- 1. Wenn während eines Messvorgangs ein Bild nicht fixiert wird oder wenn der Modus gewechselt wird, werden die Taster und Messdaten vom Bildschirm gelöscht. Die allgemeinen Messdaten gehen verloren (die Anwendungsmessdaten werden im Bericht erfasst).**
- 2. Wird während einer Messung das System ausgeschaltet oder <End Exam> gedrückt, gehen die ungespeicherten Daten verloren.**
- 3. Im dualen B-Bildgebungsmodus können die Messergebnisse der zusammengeführten Bilder ungenau sein. Daher sind die Ergebnisse nur als Referenz und nicht zur Bestätigung von Diagnosen zu verwenden.**

## 7.1 Grundfunktionen

### ■ Aktivieren/Deaktivieren des allgemeinen Messstatus

Aktivieren: Drücken Sie auf der Steuerkonsole die Taste <Caliper>, um die allgemeine Messung zu aktivieren. Drücken Sie die Taste <Measure>, um die Anwendungsmessung zu aktivieren.

Drücken Sie die Taste <Caliper> oder <Measure> erneut, um die jeweilige Funktion zu deaktivieren.

### ■ Messergebnis und Hilfeinformationen

Die Messergebnisse werden vom System im Ergebnisfenster angezeigt und aktualisiert.

Hilfeinformationen zu den Messungen und Berechnungen werden im Hilfe-Informationsbereich am unteren Rand der Anzeige eingeblendet.

## 7.2 Allgemeine Messungen

### 7.2.1 2D-Modus – Allgemeine Messungen

Allgemeine 2D-Messungen sind allgemeine Messungen im 2D-Modus:

Messwerkzeuge	Funktion
Abstand	Misst den Abstand zwischen zwei vorgegebenen Punkten.
Tiefe	Der Abstand zwischen Sondenoberfläche und Untersuchungspunkt entlang des Ultraschallstrahls.
Winkel	Der Winkel zwischen zwei sich schneidenden Ebenen.
Bereich	Misst die Fläche und den Umfang eines geschlossenen Bereichs.
Volumen	Das Volumen des Zielobjekts.
Kreuzlinie	Die Länge zweier Liniensegmente, die im rechten Winkel zueinander stehen.
Parallele Linie	Der Abstand zwischen je zwei parallelen Linien in einer Sequenz.
Kurvenlänge	Die Länge einer Kurve im Bild wird gemessen.
Bidest	Misst die Länge zweier Liniensegmente, die im rechten Winkel zueinander stehen.
Abstandsverhältnis	Misst die Länge von zwei beliebigen Liniensegmenten und das berechnete Längenverhältnis.
Flächenverhältnis	Die Fläche von zwei beliebigen Bereichen und das berechnete Flächenverhältnis.
B-Histogramm	Die Grauverteilung der reflektierten Ultraschallsignale in einem geschlossenen Bereich.
B-Profil	Die Grauverteilung der reflektierten Ultraschallsignale entlang einer Linie.

### 7.2.2 M-Modus – Allgemeine Messungen

Allgemeine M-Messungen sind allgemeine Messungen im M-Modus. Die folgenden Messungen können durchgeführt werden.

Messwerkzeuge	Funktion
Abstand	Der vertikale Abstand zwischen zwei Punkten.
Zeit	Das Zeitintervall zwischen zwei beliebigen Punkten
Anstieg	Misst den Abstand und die Zeit zwischen zwei Punkten und berechnet den Anstieg.
HF	Misst das Zeitintervall zwischen $n$ ( $n \leq 8$ ) Herzzyklen und berechnet die Herzfrequenz im M-Modus-Bild.
Geschwin	Misst den Abstand zwischen zwei Punkten und berechnet daraus die Durchschnittsgeschwindigkeit.

## 7.2.3 Doppler-Modus – Allgemeine Messungen

Allgemeine Messungen im Doppler-Modus beziehen sich auf Bilder im PW-Modus. Die folgenden Messungen können durchgeführt werden.

Messwerkzeuge	Funktion
Zeit	Misst das Zeitintervall zwischen zwei beliebigen Punkten.
HF	Die Messung erfolgt über N Intervalle ( $N \leq 8$ ). Daraus wird ein PW-Modus-basierter HF-Wert in Schlägen pro Minute (BPM, Beats Per Minute) berechnet.
Ges.	Auf Doppler-Modus-Bildern werden Geschwindigkeit und Druckgradient (PG) an einem Punkt auf der Doppler-Spektrumkurve gemessen.
Beschleunig.	Die Geschwindigkeit und das Zeitintervall zwischen zwei Punkten werden zur Berechnung von Geschwindigkeitsunterschied und Beschleunigung gemessen.
D-Umfahr	Auf PW-Modus-Bildern werden zur Ermittlung von Geschwindigkeit, Druckgradient usw. eine oder mehrere Doppler-Kurven gezeichnet und untersucht.
LS/ED	Geschwindigkeit und Druckgradient (PG) zwischen zwei Spitzen im Doppler-Spektrum werden zur Berechnung von RI (Resistenzindex) und PS/ED (systolischer Spitzenwert/endiastolischer Wert) gemessen.
Flussvolumen	Misst den Blutfluss durch einen bestimmten Gefäßquerschnitt pro Zeiteinheit.

## 7.3 Anwendungsmessung

Das System unterstützt die folgenden Messtypen:

- Abdomenmessungen: für Messungen an Organen des Abdomens (wie Leber, Gallenblase, Bauchspeicheldrüse, Nieren usw.) und großen abdominalen Gefäßen.
- GH-Messungen: Für Messungen von fetalen Wachstumsindizes (u. a. GFG) sowie zum Berechnen von SSA und VGD. Der Fötus kann durch Analyse des Wachstumsdiagramms und des fetalen biophysikalischen Profils evaluiert werden.
- Kardiologische Messungen: Für Messungen zur Funktion der linken Herzkammer sowie für Messungen an den wichtigsten Arterien- und Venenparametern usw.
- Gynäkologische Messungen: zur Anwendung an Uterus, Eierstock, Follikeln usw.
- Messungen oberflächennaher Organe: für Messungen an oberflächennahen Organen, z. B. der Schilddrüse.
- Urologische Messungen: zur Anwendung an Prostata, Samenblase, Niere, Nebenniere, Urin- und Hodenvolumen.
- Vaskuläre Messungen: für Karotis, zerebrale Gefäße, Gefäße der oberen und unteren Gliedmaßen usw.
- Pädiatrie-Messungen: für Messungen am Hüftgelenk.
- Neurologische Messungen: Für Nervenstrukturmessungen.

## 7.4 Messgenauigkeit

Tabelle 1: Fehler bei 2D-Bildern

Parameter	Wertebereich	Fehler
Abstand	Vollbild	Innerhalb von $\pm 4$ %.
Bereich	Vollbild	Innerhalb von $\pm 8$ %.
Umfang	Vollbild	Innerhalb von $\pm 20$ %.
Winkel	Vollbild	Innerhalb von $\pm 3$ %.

Tabelle 2: Volumenmessungen

Parameter	Wertebereich	Fehler
Volumen	Vollbild	Innerhalb von $\pm 12$ %

Tabelle 3: Zeit-/Bewegungsmessungen

Parameter	Wertebereich	Fehler
Abstand	Vollbild	Innerhalb von $\pm 4$ %
Zeit	Zeitlinienanzeige	Innerhalb von $\pm 1$ %.
Herzfrequenz	Zeitlinienanzeige	Innerhalb von $\pm 5$ %.

**HINWEIS:** Innerhalb des ausgewählten Feldbereichs ist die Messgenauigkeit im oben aufgeführten Bereich gewährleistet. Die Genauigkeitsspezifikationen entsprechen der Leistung unter den ungünstigsten Bedingungen und basieren auf dem Praxistest des Systems, unabhängig vom Fehler der Schallgeschwindigkeit.



# 8 Kommentare und Bodymarker

---

## 8.1 Kommentare

Sie können Ultraschallbilder mit Kommentaren versehen, um während der Untersuchung gesammelte Informationen festzuhalten, auszutauschen oder darauf aufmerksam zu machen. Sie können Kommentare zu gezoomten Bildern, Cineanzeige-, Echtzeit- und Standbildern hinzufügen. Sie können Kommentare manuell eingeben sowie vordefinierte Kommentare aus der Kommentarbibliothek oder Pfeilmarken einfügen.



**WARNUNG:** Sie müssen sicherstellen, dass die eingegebenen Kommentare korrekt sind. Falsche Kommentare können zu Fehldiagnosen führen!

### 8.1.1 Grundlegende Verfahren für Kommentare

1. So rufen Sie den Kommentarstatus auf:

- Drücken Sie die Taste [Comment], um den Kommentarstatus aufzurufen. Der Cursor nimmt diese Form an: „|“.
- Drücken Sie eine beliebige alphanumerische Taste. Der betreffende Buchstabe oder die Zahl erscheint neben dem Cursor.
- Drücken Sie die Taste <Arrow>, um den Status zum Hinzufügen von Pfeilen zu aktivieren.

Tipps: Wenn der Kommentarmodus auf dem System gestartet wird, handelt es sich bei den eingegebenen Zeichen standardmäßig um Großbuchstaben. Sie sehen, dass die Anzeigeleuchte für die <Feststelltaste> leuchtet.

2. Setzen Sie den Cursor an die gewünschte Kommentarposition. Fügen Sie je nach tatsächlicher Situation einen Kommentar zum Bild hinzu. Bereits abgeschlossene Kommentare können geändert, verschoben, gelöscht, ausgeblendet oder eingeblendet werden.

3. So beenden Sie den Kommentarstatus:

- Drücken Sie im Kommentarstatus die Taste <Comment>.
- Drücken Sie alternativ dazu <ESC> oder andere Betriebsmodustasten, wie [Caliper], [Measure] usw.
- Drücken Sie im Status zum Hinzufügen von Pfeilen die Taste <Arrow>.

## 8.1.2 Kommentarmenü

Im Kommentarmenü nehmen Sie Einstellungen am Kommentarstatus vor.

- Ein- oder Ausblenden des Menüs  
Wenn Sie im Kommentarstatus die Taste <Menu> oder den Mehrzweckknopf drücken, wird das Menü der Kommentarsammlung ein- oder ausgeblendet.
- Positionieren von Kommentaren  
Weisen Sie die benutzerdefinierte Taste für die Funktion zum Festlegen der Startposition über [Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkonz.] zu.  
Setzen Sie den Cursor an die gewünschte Kommentarposition, und klicken Sie auf die benutzerdefinierte Taste zum Festlegen der Startposition. Die aktuelle Position des Cursors wird als Standardposition zum Hinzufügen von Kommentaren festgelegt. Beim Klicken auf [Starts.] kehrt der Cursor zur festgelegten Standardposition zurück.
- Ändern von Schriftgröße und Pfeilgröße
  - Klicken Sie auf [Schriftgr.], um den Schriftgrad des Kommentars zu ändern: Die verfügbaren Optionen sind Klein, Mittel und Groß.
  - Klicken Sie auf [Pfeilgr.], um die Pfeilgröße des Kommentars zu ändern: Die verfügbaren Optionen sind Klein, Mittel und Groß.
- ABC-Anzeige  
Klicken Sie auf [ABC-Anzeige], um hinzugefügte Kommentare ein- oder auszublenden. Weisen Sie die benutzerdefinierte Taste für die Funktion über [Setup]→[Systemvorein.]→„Tastenkonz.“ zu.
- Einstellen der Kommentarsprache  
Klicken Sie auf [English], um die englischen Kommentare ein- oder auszuschalten. Wenn Sie „Englisch“ aktivieren, erscheinen die Kommentare auf Englisch. Schalten Sie Englisch aus, so erscheinen die Kommentare in der Sprache, die Sie voreingestellt haben.  
Wenn die Sprache des Systems ohnehin Englisch ist, steht die Auswahlmöglichkeit nicht zur Verfügung.
- Benutzerdef.  
Klicken Sie auf [Benutzerdef.], um das Dialogfeld mit allen Kommentaren im aktuellen Menü anzuzeigen. Sie können Kommentare hinzufügen, entfernen oder bearbeiten.

## 8.1.3 Kommentare hinzufügen

Zu den systemseitig konfigurierten Kommentartextsammlungen gehören: Abd (Abdomen), Herz (Kardiologie), Gyn. (Gynäkologie), GH (Geburtshilfe), URO (Urologie), WTL (Small Parts), VAS (vaskulär), PED (Pädiatrie) und Nervenblöcke.

- Eintippen von Kommentarzeichen
  1. So legen Sie die Kommentarposition fest:  
Roll den Trackball, oder drücken Sie die Richtungssteuerungstasten auf der Tastatur, um den Cursor an die gewünschte Kommentarposition zu bewegen.
  2. So geben Sie alphanumerische Zeichen ein:
    - Geben Sie alphanumerische Zeichen über das Tastenfeld ein (wobei es sich bei den Zeichen standardmäßig um Großbuchstaben handelt).
    - Zum Eingeben der oberen Buchstaben drücken Sie gleichzeitig die Umschalttaste und die Zeichentaste.

3. Cursor in eine neue Zeile setzen:

Drücken Sie im Bearbeitungsstatus (die Zeichen sind grün) die <Eingabetaste>, um den Cursor in die nächste Zeile zu setzen. Die Position des Cursors richtet sich nach der ersten Zeile.

4. Rollen Sie im Bearbeitungsmodus den Trackball, oder drücken Sie den Mehrzweckknopf, um das hinzugefügte Zeichen zu bestätigen. Das hinzugefügte Zeichen wird gelb.

■ Hinzufügen von Kommentartext

Setzen Sie den Cursor auf den gewünschten Kommentartext im Menü, und drücken Sie <Def> oder den Mehrzweckknopf. Das System fügt den gewählten Kommentartext an der vorgegebenen Stelle ein. Der hinzugefügte Kommentartext befindet sich jetzt im Bearbeitungsstatus und kann bearbeitet werden.

- Kombinierte Kommentare hinzufügen: Drücken Sie <Menu> oder den Mehrzweckknopf, um das Menü aufzurufen. Drehen Sie den Knopf, um die Kommentare nacheinander anzuzeigen. Drücken Sie den Knopf erneut, um das ausgewählte Element zum Bild hinzuzufügen (der hinzugefügte Kommentar befindet sich im Bearbeitungsmodus). Suchen Sie durch Drehen des Mehrzweckknopfes nach dem nächsten Kommentarteil, und drücken Sie den Knopf erneut, um den zweiten Teil des kombinierten Kommentars hinzuzufügen. Wiederholen Sie die Schritte, um weitere Teile zu dem kombinierten Kommentar hinzuzufügen. Drücken Sie die Auswahltaste, um den Kommentar abzuschließen.

■ Hinzufügen von Pfeilen

Sie können an Stellen, die besonderer Beachtung bedürfen, Pfeile einfügen.

1. Drücken Sie die Taste <Arrow>, und in der Standardposition erscheint ein Pfeil.
2. Anpassen des Pfeils
  - Position und Ausrichtung des Pfeils anpassen: Rollen Sie den Trackball an die gewünschte Position, und verwenden Sie den Mehrfunktionsknopf, um die Ausrichtung in Schritten von 15° zu ändern.
  - Klicken Sie im Menü auf [Pfeilgröße], um die Pfeilgröße zu ändern:
3. Drücken Sie die Auswahltaste oder <Enter>, um die Pfeilposition zu verankern. Die Farbe des Pfeils wechselt zu gelb.
4. Wiederholen Sie die oben beschriebenen Schritte, wenn Sie weitere Pfeile hinzufügen möchten.
5. Drücken Sie die Taste <Arrow>, um den Pfeilkommentarmodus zu aktivieren oder deaktivieren oder <Esc>, um den Status zu verlassen.

## 8.1.4 Verschieben von Kommentaren

1. Setzen Sie den Cursor auf den zu verschiebenden Kommentar. Markieren Sie diesen durch Drücken der Auswahltaste. Der Kommentar erscheint in einem hervorgehobenen Rahmen.
2. Rollen Sie den Trackball, um den Kommentar an die gewünschte Stelle zu verschieben.
3. Drücken Sie die Taste <Def>, um den Kommentar an der neuen Position zu verankern. Die Positionsänderung ist damit abgeschlossen.

## 8.1.5 Bearbeiten von Kommentaren

- Ändern (Bearbeiten) von Zeichen
  1. Setzen Sie den Cursor auf den zu ändernden Kommentar.
  - Geben Sie das Zeichen direkt an der Cursorposition ein. Oder:
  - Drücken Sie die Taste <Def> zweimal, bewegen Sie den Cursor mit der Taste  oder  an die Position, an der Zeichen eingefügt werden sollen, und geben Sie Zeichen ein.
  2. Drücken Sie die Taste <Del>, um das Kommentarzeichen oder Text rechts vom Cursor zu löschen. Drücken Sie die Taste <Rückschr.>, um das Kommentarzeichen oder Text links vom Cursor zu löschen.
  3. Rollen Sie den Trackball, oder drücken Sie die Taste <Def> oder den Mehrzweckknopf, um die Änderung zu bestätigen und den Bearbeitungsstatus zu beenden. Die Farbe des Kommentars wechselt zu gelb.
- Ändern (Bearbeiten) von Pfeilen
  1. Setzen Sie den Cursor auf den Pfeil, den Sie ändern möchten. Wenn der Cursor die Form  annimmt, drücken Sie die Taste <Def>. Der ausgewählte Pfeil wird grün, und es erscheint ein grüner Rahmen um den Pfeil, um anzuzeigen, dass der Pfeil bearbeitet werden kann. Durch Verschieben des Cursors können Sie die Position des Pfeils ändern.
  2. Drehen Sie den Mehrzweckknopf, um die Pfeilrichtung zu ändern.
  3. Drücken Sie die Auswahl taste oder <Enter>, um den Änderungsvorgang abzuschließen.

## 8.1.6 Löschen von Kommentaren

- Löschen von Kommentarzeichen, Texten und Pfeilen
  1. Setzen Sie den Cursor auf den zu löschenden Kommentar.
  2. Drücken Sie die Auswahl taste, um den Kommentar auszuwählen.
  3. Drücken Sie die Taste <Del> oder „Löschen“, um den Löschvorgang abzuschließen.
- Löschen eines gerade hinzugefügten Zeichens, Textes oder Pfeils

Nachdem Sie einige Kommentare hinzugefügt haben und der Cursor die Form „|“ oder „↖“ angenommen hat, können Sie durch Drücken der Taste <Löschen> den zuletzt hinzugefügten bzw. bearbeiteten Kommentar löschen.
- Alle Texte löschen

Halten Sie die Taste <Löschen> lang gedrückt, um alle Kommentare zu löschen.

**HINWEIS:**

1. Wenn kein Objekt ausgewählt ist, bewirkt das Drücken der Taste <Clear> das Löschen aller Kommentare und Messtaster.
2. Nach dem Ausschalten des Geräts werden alle Kommentare vom Bild gelöscht.

## 8.2 Bodymarker

Die Bodymarker-Funktion dient zur Angabe der Untersuchungslage des Patienten sowie der Position und Ausrichtung des Schallkopfs.

Das System unterstützt Bodymarker für Abdomen, Kardiologie, Gynäkologie, Geburtshilfe, Urologie, oberflächennahe Organe und Gefäßanwendungen.

### 8.2.1 Verfahren für Bodymarker

So fügen Sie den ersten Bodymarker hinzu:

1. Drücken Sie die Taste <Bodymarker>, um den Bodymarkerstatus aufzurufen.
2. Wählen Sie den Bodymarker, und passen Sie die Position und Richtung des Sondensymbols an.
3. Bodymarker-Modus verlassen:
  - Drücken Sie die Taste <Set>, um Position und Ausrichtung des Sondenmarkers zu bestätigen und den Bodymarker-Modus zu beenden.
  - Drücken Sie erneut die Taste [Body Mark] auf der Steuerkonsole.
  - Drücken Sie die Taste [Esc], um den ausgeführten Schritt zu bestätigen und den Bodymarker-Status zu beenden.

### 8.2.2 Menü

Drücken Sie <Menu>, um das Bodymarker-Menü anzuzeigen. Zur Eingabe von Kommentaren haben Sie folgende Möglichkeiten:

- Auswählen der Bodymarker-Sammlung  
Bewegen Sie den Cursor zum Menütitel, und wählen Sie die gewünschte Sammlung aus.

### 8.2.3 Hinzufügen von Bodymarkern

- So fügen Sie den ersten Bodymarker hinzu:
  - (1) Aktivieren Sie den Bodymarker-Modus.
  - (2) Wählen Sie im Menütitel die Bodymarker-Sammlung aus.
  - (3) Wählen Sie den Bodymarker aus.  
Bewegen Sie den Cursor auf den gewünschten Bodymarker, um die Auswahl zu markieren, und drücken Sie die Auswahl Taste, um den gewählten Bodymarker hinzuzufügen. Drehen Sie alternativ dazu den Mehrfunktionsknopf, um die Bodymarker anzuzeigen.
  - (4) Drücken Sie die Auswahl Taste, um die Auswahl zu bestätigen.
  - (5) So setzen Sie die Marker für Sondenposition und -ausrichtung:
    - Rollen Sie den Trackball, um den Sondenmarker an der richtigen Stelle zu platzieren.
    - Drehen Sie den Mehrzweckknopf, um die Ausrichtung einzustellen.
    - Drücken Sie die Taste <Set>, um Position und Ausrichtung des Sondenmarkers zu bestätigen und den Bodymarker-Modus zu beenden.

## 8.2.4 Verschieben von Bodymarkern

Sie können eine vorhandene Bodymarker-Grafik an jede beliebige Stelle des Bildbereichs verschieben.

1. Rollen Sie den Trackball, um den Cursor auf den Bodymarker zu setzen. Der Cursor nimmt die Form  an. Jetzt können Sie das Piktogramm an die neue Position verschieben.
2. Drücken Sie die Auswahl Taste, um den Bodymarker auszuwählen. Die Grafik wird mit einem Rahmen als aktiv hervorgehoben.
3. Rollen Sie den Trackball, um die Bodymarker-Grafik an die gewünschte Stelle zu verschieben.
4. Drücken Sie die Auswahl Taste, um die neue Grafikposition zu verankern und zu bestätigen.

**HINWEIS:** Im dualen B-Modus kann ein Bodymarker nicht in ein anderes Bildfenster verschoben werden.

## 8.2.5 Löschen von Bodymarkern

■ So löschen Sie einen Bodymarker:

1. Setzen Sie den Cursor mit dem Trackball auf die Bodymarkergrafik, und drücken Sie die Auswahl Taste, um sie auszuwählen.
2. Drücken Sie die Taste <Clear>, um den gewählten Bodymarker zu löschen.

**HINWEIS:** Im Bodymarker-Modus werden, wenn kein Objekt ausgewählt ist, durch Drücken der Taste [Löschen] alle Kommentare, Bodymarker und allgemeinen Messungen aus der Anzeige gelöscht.

Tipps:

- Bodymarker können durch Ausschalten des Geräts, Zurücksetzen auf Voreinstellungen, Auswahl neuer Patienten, Modi oder Sonden im Rahmen von Untersuchungen gelöscht werden.

# 9 Patientendatenmanagement

---

Ein Untersuchungsdatensatz umfasst alle Informationen und Daten aus einer einzigen Untersuchung.

Ein Untersuchungsdatensatz setzt sich aus folgenden Informationen zusammen:

- Grundlegende Patienten- und Untersuchungsdaten
- Bilddateien
- Bericht (Report)

**HINWEIS:**

1. Verwenden Sie NICHT die interne Festplatte zur Langzeitspeicherung von Bildern. Es wird empfohlen, Daten täglich zu sichern. Für die Bildspeicherung werden externe Speichermedien empfohlen.
2. Da der systemseitige Speicherplatz der Patientendatenbank begrenzt ist, sollten Sie die Patientendaten rechtzeitig sichern oder löschen.
3. Mindray ist nicht für Datenverlust verantwortlich, der auf NICHTBEACHTUNG der empfohlenen Sicherungsverfahren zurückzuführen ist.

## 9.1 Patientendatenmanagement

### 9.1.1 Geben Sie Patientendaten ein

Die allgemeinen Patienten- und Untersuchungsdaten werden auf dem Bildschirm [PatientInfo] eingegeben. Einzelheiten hierzu finden Sie unter „4.2“.

Klicken Sie nach Abschluss der Eingabe der Patientendaten auf [Bereit], um die Patientendaten in den Patientendatensätzen zu speichern.

## 9.2 Bilddateimanagement

Sie können die Bilddateien entweder in der Patientendatenbank im System oder auf externen Speichergeräten speichern. Gespeicherte Bilder können geprüft, analysiert und präsentiert (iVision) werden.

### 9.2.1 Speichermedien

Das System unterstützt die folgenden Speichermedien:

- Systemfestplatte
- USB-Speichergeräte: USB-Flash-Drive, USB-Wechseldatenträger
- DVD±RW, CD-RW

## 9.2.2 Bilddateiformate

Das System unterstützt zwei Arten von Bilddateiformaten: systemrelevant und PC-kompatibel.

### ■ Systemrelevante Formate:

- Einzelbild-Bilddatei (FRM)  
Dies sind statische Einzelbild-Bilddateien, die nicht komprimiert werden. Diese Dateien eignen sich dazu, Messungen durchzuführen und Kommentare hinzuzufügen.
- Cinedatei (CIN)  
Vom System definiertes Dateiformat für mehrere Bilder; erlaubt manuelle und automatische Cineanzeige, Durchführen von Messungen und Hinzufügen von Kommentaren zu angezeigten Bildern. Wenn Sie eine gespeicherte CIN-Datei öffnen, schaltet das System automatisch in den Cineanzeigestatus.

Im System lassen sich FRM-Dateien im BMP-, JPG-, TIFF- oder DCM-Format und CIN-Dateien im AVI- oder DCM-Format speichern. Außerdem kann das System FRM-, JPG-, BMP- und CIN-Dateien öffnen.

### ■ PC-kompatible Formate:

- Anzeigedatei (BMP)  
Unkomprimiertes Einzelbild-Dateiformat zum Speichern der aktuellen Anzeige.
- Anzeigedatei (JPG)  
Komprimiertes Einzelbild-Dateiformat zum Speichern der aktuellen Anzeige, wobei sich der Komprimierungsfaktor einstellen lässt.
- TIFF: Exportformat für Einzelbilder
- Multimediadateien (AVI)  
Dateiformat für mehrere Bilder, allgemeines Cinedateiformat.
- DICOM-Dateien (DCM)  
DICOM-Standarddateiformat, Einzelbild- oder Mehrfachbildformat, dient zur Aufzeichnung von Patientendaten und Bildern.

## 9.2.3 Bildspeichervoreinstellung

### ■ Bildgröße festlegen

Sie können die Bildgröße über „[Setup]→[Systemvorein.]→[Allgemein]“ festlegen. Die Elemente werden wie folgt angezeigt:



### ■ Cine-Speicherlänge festlegen

Einzelheiten finden Sie unter „6.4 Vorein.“.

## 9.2.4 Systemseitige Speicherung von Bildern

- So speichern Sie ein Einzelbild im System:
  - (1) Wählen Sie [Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkopf]→[Ausgab], und legen Sie eine benutzerdefinierte Taste für die Funktion „Bild auf Festpl. speich.“ fest.
  - (2) Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste, um das Bild zu speichern.
    - Drücken Sie bei geöffneter Bildanzeige die Schnelltaste, um das aktuelle Bild als Einzelbild zu fixieren. Das Bild wird mit dem Standarddateinamen und im FRM-Format im Standarddateiverzeichnis gespeichert. Die Miniaturansicht des Bildes erscheint im Bereich der Miniaturansichten auf der rechten Seite der Anzeige. Wenn Sie den Cursor auf die Miniaturansicht setzen, erscheint der Name der zugehörigen Bilddatei, inkl. Suffix.
    - Wenn auf dem aktuellen Bildschirm ein Dialogfeld angezeigt wird, drücken Sie die benutzerdefinierte Taste, um die Anzeige im BMP-Format zu speichern.
- Filmschleifen im System speichern:
  - (1) Wählen Sie [Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkopf]→[Ausgab], und legen Sie eine benutzerdefinierte Taste für die Funktion „CIN speichern“ fest.
  - (2) Fixieren Sie ein Bild. Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste, um die aktuelle Bilddatei im Format für dynamische Bilder (.CIN) im Standardverzeichnis zu speichern.

Die Miniaturansicht des Bildes erscheint im Bereich der Miniaturansichten unten auf der Anzeige. Wenn Sie den Cursor auf die Miniaturansicht setzen, erscheint der Name der zugehörigen Bilddatei, inkl. Suffix.

## 9.2.5 Schnelles Speichern von Bildern im USB-Flash-Drive

Benutzen Sie benutzerdefinierte Tasten, um das Einzelbild oder den Film schnell auf einem USB-Stick zu speichern.

Die Bilddatei wird in folgendem Verzeichnis gespeichert: U disk\US Export\Patientenordner\Untersuchungsordner\Bild ID.bmp. Dabei ist:

- Der Name des Patientenordners: Patientenname + Patienten-ID
- Der Name der Patientendatei: Untersuchungsmodus + Untersuchungszeit
- So speichern Sie ein Einzelbild im USB-Flash-Drive:
  - (1) Weisen Sie die benutzerdefinierte Taste über den Pfad [Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkopf.] zu. Wählen Sie auf der Registerkarte [Tastenfunkt.] links eine Taste und anschließend rechts unter [Funktion] auf der Registerkarte [Ausgab] die Option „Bild an USB-Med. senden“.
  - (2) Speichern Sie die Voreinstellung, und kehren Sie zur Hauptanzeige zurück.
  - (3) Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste, um das Bild auf USB-Stick zu speichern.
- So speichern Sie einen Film auf USB-Stick  
Speichern von Cinebildern als AVI-Dateien im USB-Flash-Drive.
  - (1) Weisen Sie die benutzerdefinierte Taste über den Pfad [Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkopf.] zu. Wählen Sie auf der Registerkarte [Tastenfunkt.] links eine Taste und anschließend rechts unter [Funktion] auf der Registerkarte [Ausgab] die Option „AVI-Cine an USB-Med. senden“.

- (2) Speichern Sie die Voreinstellung, und kehren Sie zur Hauptanzeige zurück. Scannen und fixieren Sie dann ein Bild.
- (3) Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste, um die Filmschleife zu speichern.

## 9.2.6 Schnelles Speichern eines Vollbildes im System

Diese Funktion kann das aktuelle Vollbild mit dem Bild im Echtzeitstatus im System speichern.

1. Weisen Sie die benutzerdefinierte Taste über den Pfad [Setup] (<Setup> drücken)→[Systemvoin.]→[Tastenkof.] zu. Wählen Sie auf der Seite [Tastenfunkt.] links eine Taste und anschließend rechts unter [Funktion] auf der Seite [Ausgab] die Option „Vollbild an Festplatte senden“.
2. Nach der Einstellung können Sie das Vollbild über die benutzerdefinierte Taste im System speichern.

## 9.2.7 Miniaturansichten

Die gespeicherten Bilder oder Filmschleifen werden als Miniaturansichten auf der Anzeige präsentiert:

- Bei den Miniaturansichten auf dem iStation-Bildschirm handelt es sich um Bilder, die für ausgewählte Untersuchungen oder Patienten gespeichert wurden.
- Die während des Scannens oder Fixierens vorhandenen Miniaturansichten gehören zu den während der laufenden Untersuchung gespeicherten Bildern.
- Bei den Miniaturansichten auf dem Bildschirm [Anzeig] handelt es sich um die zur jeweils vorliegenden Untersuchung gespeicherten Bilder.
- Öffnen Sie auf dem Bildschirm [Anzeig] ein Bild, um den Bildanalysestatus aufzurufen. Alle Miniaturansichten, die zur Untersuchung gehören, werden angezeigt.
- Wenn Sie den Cursor auf eine Miniaturansicht setzen, werden der Name und das Format der entsprechenden Bilddatei eingeblendet.

## 9.2.8 Bildanzeige und -analyse

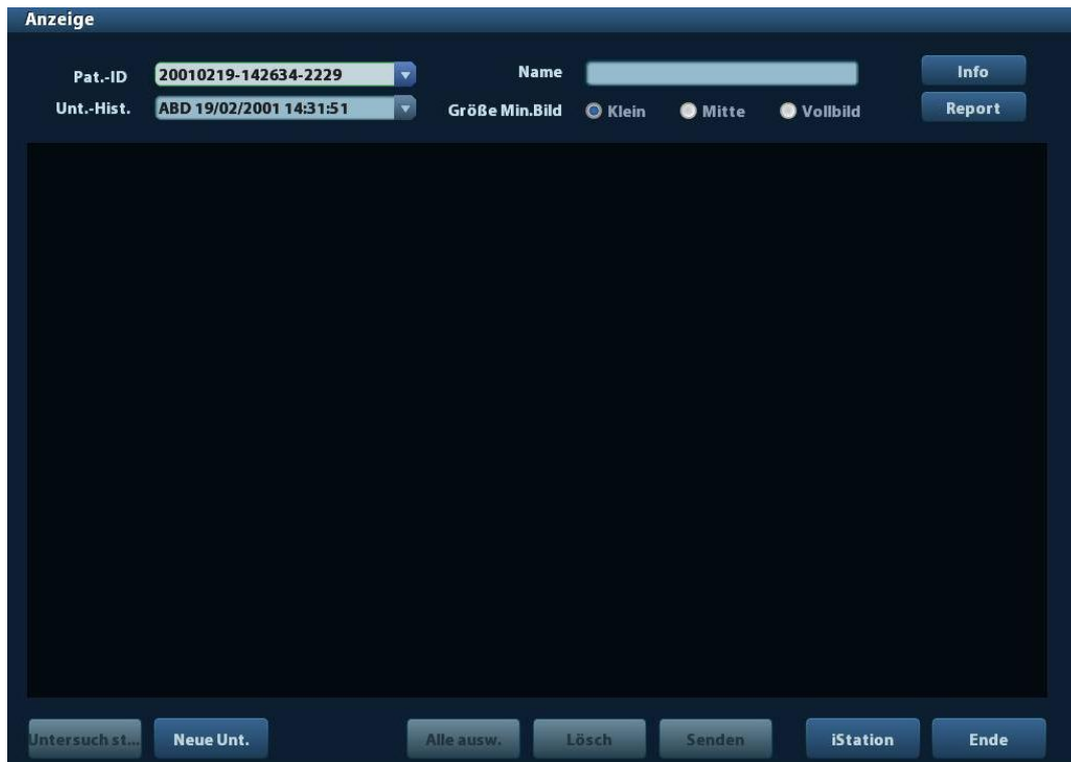
Sie können die gespeicherten Bilder prüfen und analysieren (wobei Sie dafür nur die Bilder heranziehen sollten, die im Standardverzeichnis des Systems gespeichert sind).

### 9.2.8.1 Bilder überprüfen:

Sie können alle in einer Untersuchung gespeicherten Bilder prüfen und bei Bedarf senden, löschen oder analysieren.

- So öffnen Sie die Anzeige:
  - Drücken Sie <Anzeig>, um die Anzeige zu öffnen. Das System zeigt die in der Untersuchung des aktuellen Patienten gespeicherten Bilder. Sind keine Daten zu dem betreffenden Patienten erfasst, so können Sie sich die Bilder der letzten Untersuchung ansehen.
  - Wählen Sie auf dem Bildschirm [iStation] die Untersuchung eines Patienten aus, und klicken Sie auf , um den Bildschirm [Anzeig] zu öffnen und die Bilder des Patienten zu prüfen. Sie können ebenfalls mehr als eine Untersuchung auswählen, und das System zeigt die Bilder der letzten Untersuchung im Prüfmodus.

Die nachfolgende Abbildung zeigt den Bildschirm [Anzeig]:



■ So beenden Sie die Anzeige:

- Klicken Sie auf dem Bildschirm [Anzeig] auf [Ende]. Oder:
- Drücken Sie <Esc> oder erneut <Review>.

■ Grundfunktionen

Setzen Sie den Cursor auf einen Untersuchungseintrag im Bereich [Unt.-Hist.], und drücken Sie die Auswahl Taste. Der ausgewählte Eintrag wird markiert. Klicken Sie auf [Anz. Hilfslinie] oder [Ber.], um Patientendaten oder -bericht anzuzeigen. Doppelklicken Sie auf eine Miniaturansicht, um ein Bild anzuzeigen und zu analysieren. Durch Drehen des Mehrzweckknopfs können Sie durch die Miniaturansichten navigieren.

Folgende Funktionsschaltflächen sind verfügbar:

- Unter.Hist.:  
Sie können eine bestimmte Untersuchung aus dem Untersuchungsverzeichnis auswählen, um die Bilder zu prüfen.
  - Wird die Untersuchungshistorie über die Anzeige [iStation] aufgerufen, so enthält die Anzeige die über [iStation] ausgewählten Datensätze. Wenn in der Anzeige [iStation] kein Patient ausgewählt wird, werden alle Patienten in der Systemdatenbank angezeigt, und die aktuelle Patientenuntersuchung wird aufgeführt.
  - Wird die Untersuchungshistorie über den Bildgebungsstatus aufgerufen, so enthält der Bildschirm [Anzeig] die Bilder der aktuellen Untersuchung. Standardmäßig ist das Bild aktiviert, das in der Vorschau der Hauptanzeige angezeigt wird.
- Info:  
Klicken Sie hierauf, um die Anzeige [PatientInfo] aufzurufen. Sie können die aktuell ausgewählten Patientendaten prüfen oder bearbeiten.
- Bericht (Report)  
Klicken Sie hierauf, um den Bericht des ausgewählten Patienten anzuzeigen oder zu bearbeiten.

- **Bildfunktionen**  
 [Alle ausw.]: Klicken Sie hierauf, um alle Bilder im Bereich der Miniaturansichten zu markieren.  
 [Alle deakti.]: Wenn Sie auf [Alle ausw.] klicken, ändert sich die Schaltfläche in [Alle deakti.]. Sie können die Auswahl aufheben, indem Sie auf [Alle deakti.] klicken.  
 [Senden]: Klicken Sie hierauf, um die ausgewählten Bilder in ein anderes Verzeichnis an einen DICOM-Server, Drucker usw. zu senden, oder wählen Sie das zu druckende Bild aus, und klicken Sie auf den Pfeil „Senden“.  
 [Löschen]: Klicken Sie auf diese Option, um das ausgewählte Bild zu löschen, oder wählen Sie das Bild aus, und klicken Sie zum Löschen auf das Symbol.
- **Größe Min.Bild**  
 Klein: 4 x 4  
 Mittel: 2 x 2  
 Vollbild: 1 x 1
- **Umschaltfunktionen:**  
 [Neue Unt.]: Klicken Sie hierauf, um einen neuen Untersuchungsdatensatz für den gewählten Patienten anzulegen und die Anzeige [PatientInfo] zu öffnen.  
 [Unter. start.]: Klicken Sie hierauf, um die beendete Untersuchung zu aktivieren, und rufen Sie die Anzeige zum Bildscannen auf.  
 [iStation]: Klicken Sie hierauf, um die Anzeige [iStation] zu öffnen.  
 [Ende]: Klicken Sie hierauf, um den Anzeigestatus zu beenden und zum Hauptbildschirm zurückzukehren.

### 9.2.8.2 So analysieren Sie Bilder

Mit der Bildanalyse können Sie ein gespeichertes Bild anzeigen, vergrößern, nachbearbeiten (Post-Prozess), Messungen daran durchführen, Kommentare hinzufügen und eine Cineanzeige (mehrere Bilder) mit dem Bild durchführen. Die Vorgehensweise ist dieselbe wie beim Echtzeit-Scan. Wie Sie also im Einzelnen vorgehen, entnehmen Sie den entsprechenden Abschnitten.

- So aktivieren Sie den Bildanalysestatus:
  - Doppelklicken Sie bei einem Echtzeit-Scan oder bei fixiertem Bild auf ein in dieser Untersuchung gespeichertes Miniaturbild, um den Bildanalysestatus zu aktivieren.  
Oder:
  - Doppelklicken Sie auf die gewählte Miniaturansicht, um das Bild zu öffnen.
- So beenden Sie den Bildanalysestatus:
  - Drücken Sie <Freeze>, oder klicken Sie auf [Ende], um die Bildanalyse zu beenden und den Echtzeit-Scanmodus aufzurufen.
  - Drücken Sie <Review>, um die Bildanalyse zu beenden und zum Anzeigestatus zurückzukehren.

Im Bildanalysestatus ist das ausgewählte Bild auf dem Bildschirm zu sehen. Die Miniaturansichten der zugehörigen Untersuchung werden im Miniaturansichtsbereich angezeigt. Sie können die Seiten durchblättern und ausgewählte Bilder löschen oder senden.

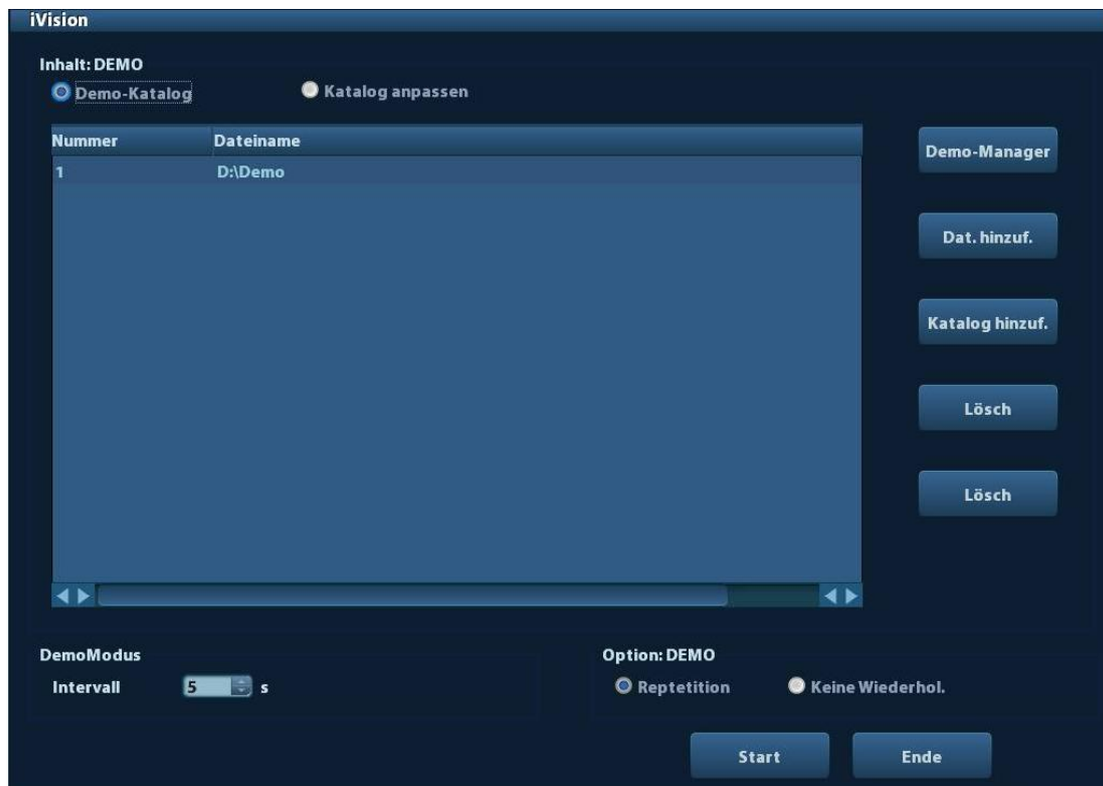
## 9.2.9 iVision

Die Funktion iVision dient zur Demonstration der gespeicherten Bilder. Bilddateien werden entsprechend ihren Dateinamen nacheinander wiedergegeben (dazu gehört auch das Bild im systemrelevanten und PC-kompatiblen Format).

So führen Sie eine Bildpräsentation aus:

1. Rufen Sie die iVision-Anzeige auf:  
Drücken Sie auf der Steuerkonsole die benutzerdefinierte Taste für iVision (Einstellungspfad: [Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkopf]).
2. Fügen Sie die wiederzugebenden Inhalte hinzu, und wählen Sie den Demo-Modus aus.
3. Wählen Sie einen Eintrag aus der Liste, und klicken Sie auf [Start], um mit der Demonstration zu beginnen.
4. Klicken Sie auf [Ende], oder drücken Sie <Esc>, um den iVision-Status zu verlassen.

Die nachfolgende Abbildung zeigt den Bildschirm [iVision]:



### ■ Demonstrationselement

Die Demonstrationselemente sind die Bilddateien in den Formaten, die vom System unterstützt werden. Sie können die Untersuchungsdaten in der Patientendatenbank hinzufügen oder vom System unterstützte Bilddateien und Ordner in der Demonstrationselementliste durchsuchen. Bei den Dateien und Ordnern in der Demonstrationselementliste werden die Bilder im Verzeichnis und Unterverzeichnis einzeln nacheinander wiedergegeben, und das System übergeht automatisch Dateien, die nicht geöffnet werden können.

### ■ Demonstrationselement

Es gibt zwei Arten von Katalogen: den Demo-Katalog und den Anpassungskatalog.

- Demo-Katalog: Der Demo-Katalog ist der Ordner auf der Festplatte (E), in dem die DEMO-Dateien in der Werkseinstellung gespeichert sind. Das System gibt während der Demonstration die Bilder aus diesem Order wieder.

Das System unterstützt das Importieren, Löschen oder Bereinigen von Daten im Demo-Katalog.

Klicken Sie auf [Demo-Manager], um folgende Aufgaben auszuführen:

[>]: Daten in Demo-Katalog importieren.

[<]: Ausgewählte Daten löschen.

[<<]: Alle Daten löschen.

- Anpassungskatalog: Hier wird der Katalog des angezeigten Bildes gespeichert. Das System gibt während der Demonstration die Bilder aus diesem Katalog wieder. Sie können den Katalog mit den Tasten auf der rechten Seite bearbeiten.

[Dat. hinzuf.]: Zum Hinzufügen von Dateien zur Dateiliste.

[Katalog hinzuf.]: Zum Hinzufügen des Katalogs zur Dateiliste.

[Löschen]: Zum Löschen der gewählten Datei oder des gewählten Katalogs aus der Dateiliste.

[Alles löschen]: Zum Entfernen aller Dateien oder Kataloge aus der Dateiliste.

#### ■ Demo-Modus

Intervall: Die Intervalldauer für Demonstrationen. Es kann eine Dauer von 1 – 500 Sekunden eingestellt werden.

#### ■ Option: Demo

Sie können wählen, ob die Demonstration nach Abschluss wiederholt oder beendet werden soll.

## 9.2.10 Senden von Bilddateien

- Wählen Sie auf der Bildanzeige die Miniaturansicht eines gespeicherten Bildes aus, und klicken Sie rechts auf dem Bildschirm auf den Pfeil „Senden“. Das Bild kann nun an ein externes Gerät gesendet werden, z. B. DVD-Rekorder, DICOM-Speicherserver, DICOM-Druckserver, mit dem System verbundene Drucker usw.
- Klicken Sie in der Anzeige „iStation“ auf den Pfeil „Senden“ oder in der Anzeige „Anzeige“ auf [Senden], um das ausgewählte Bild an die externen Geräte zu senden.
  - Für externe Speichergeräte (z. B. USB-Speichergeräte, DVD-Laufwerke oder iStorage-Server):
    - a) Übertragung im PC-Format: JPG/AVI, BMP/AVI, TIFF/AVI. Wenn ein Einzelbild als JPG, TIFF oder BMP exportiert wird und die Cinedatei als AVI exportiert wird.
    - b) Übertragung im DCM-Format: DCM (einschließlich Einzelbild-DCM und Mehrfachbild-DCM).
    - c) Sie können auch das Exportformat für den Bericht wählen.
  - Wählen Sie ggf. den DICOM-Storage-Server oder den Drucker-Server aus.
  - Senden Sie bei einem Videodrucker die Bilder an den Videodrucker, der an das System angeschlossen ist. Senden Sie bei einem Grafik-/Textdrucker die Bilder an den standardmäßigen Grafik-/Textdrucker.

## 9.3 Verwalten von Berichten

#### ■ Speichern von Berichten:

Die Untersuchungsberichte werden automatisch unter dem Verzeichnis mit den Untersuchungsdaten des Patientenverzeichnisses gespeichert.

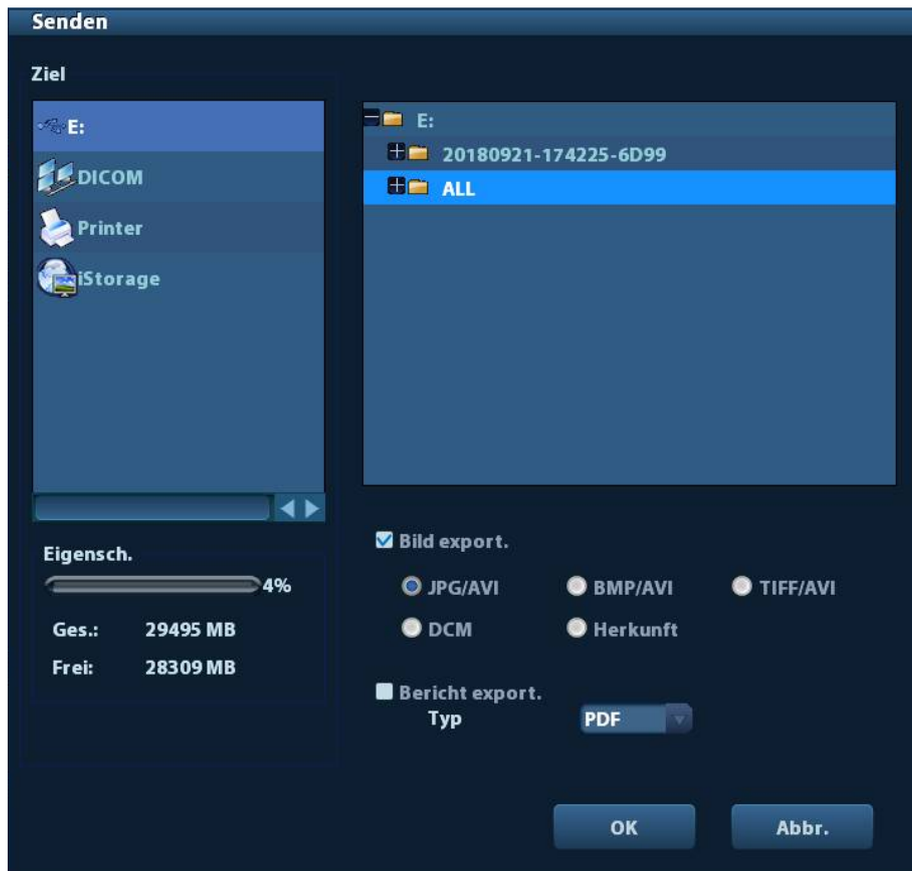
■ Importieren, Exportieren und Senden von Berichten

Wählen Sie im Bildschirm [iStation] die Patientendaten aus, und klicken Sie auf

 (Wiederherstellen) bzw.  (Sichern), um Patientendaten, Bilder und Berichte von einem externen Speichermedium zu importieren bzw. dorthin zu exportieren. Betrachten Sie dazu die folgende Abbildung:



Klicken Sie in der Anzeige „iStation“ auf den Pfeil „Senden“ oder in der Anzeige „Anzeig“ auf [Senden], um Patientendaten an ein externes Speichermedium zu senden. Sie haben die Möglichkeit, die Berichte zusammen mit Bildern zu exportieren. Die folgende Abbildung veranschaulicht den Vorgang.



So exportieren Sie den Bericht:

- (1) Aktivieren Sie auf dem Bildschirm das Kontrollkästchen [Bericht export.].
- (2) Klicken Sie auf [Bereit], um Ihre Angaben zu bestätigen.

Sie können wie folgt das Papierformat für den Bericht auswählen:  
[Setup]→[Druckeinst]

■ Drucken von Berichten

Verwenden Sie zum Drucken von Berichten einen angeschlossenen Grafik- oder Textdrucker. Einzelheiten zur Einstellung des Standard-Berichtsdruckers finden Sie unter „11.4 Voreinstellungen für den Druck“.

Einzelheiten zu berichtsrelevanten Verfahren finden Sie unter [Fortgeschrittener Betrieb].

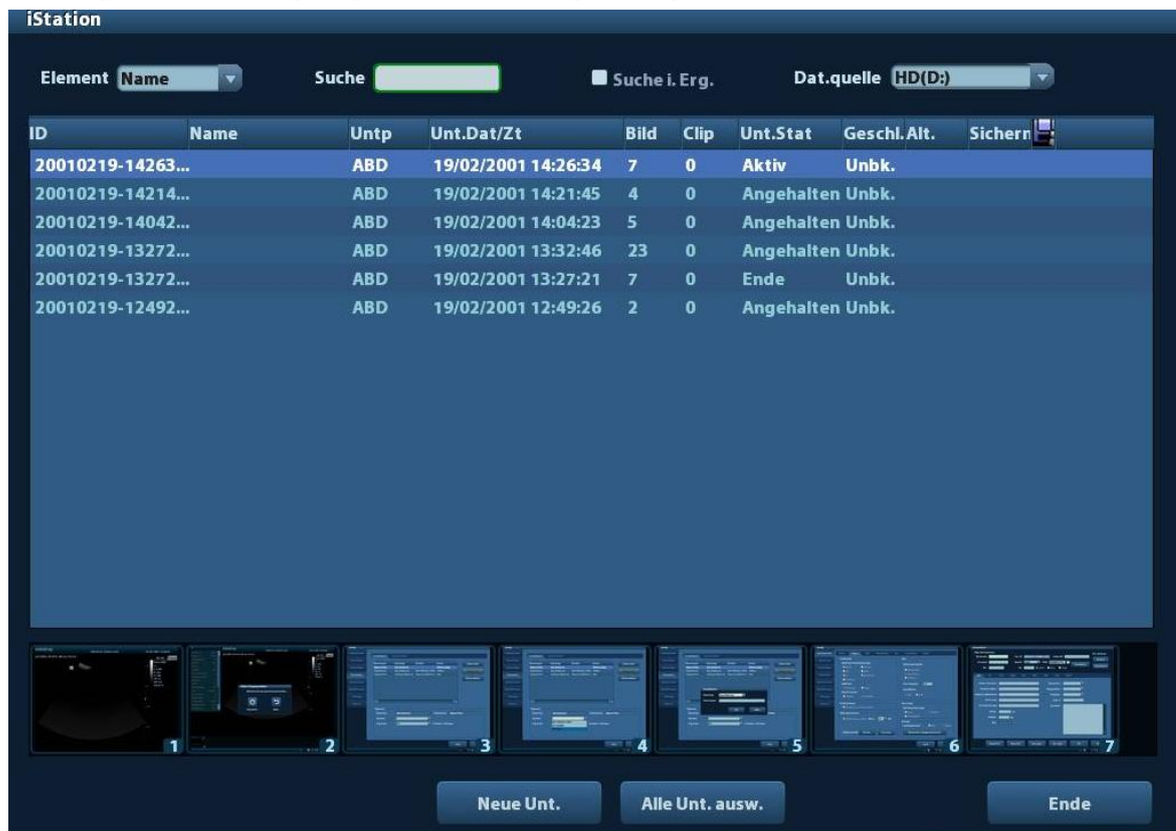
## 9.4 Patientendatenmanagement (iStation)

Die Patientendaten umfassen grundlegende Patientendaten, Untersuchungsdaten, Bilddateien und Berichte. Sie können Patientendaten in iStation suchen, anzeigen, sichern, senden, wiederherstellen oder löschen.

■ So öffnen Sie iStation

- Drücken Sie die Taste <iStation> auf der Steuerkonsole. Oder:
- Klicken Sie auf dem Bildschirm [PatientInfo] auf [iStation]. Oder:
- Klicken Sie auf dem Bildschirm [Anzeig] auf [iStation].

Die nachfolgende Abbildung zeigt den Bildschirm [iStation]:



Anzeigen von Patientendaten

■ Datenquelle

Wählen Sie die Datenquelle der Patientendaten. Standardquelle ist die Systempatientendatenbank.

■ Patientenliste

Zeigen Sie Patientendaten, Untersuchungsmodus, Anzahl der Bilder und Filme, Untersuchungsstatus, gesichert oder nicht, an.

#### ■ Neue Unt.:

Klicken Sie nach der Auswahl von Patientendaten oder einer Patientenuntersuchung auf dem iStation-Bildschirm auf [Neue Unt.], um den Bildschirm [PatientInfo] zu öffnen. Sie können nun einen neuen Untersuchungsmodus aktivieren und eine neue Untersuchung starten, indem Sie auf [Bereit] klicken.

#### ■ Alle Unt. ausw./Alle Unt. aufheben

Klicken Sie auf [Alle Unt. ausw.], um alle Patientendaten in der Liste auszuwählen. Die Schaltfläche ändert sich daraufhin zu [Alle Unt. aufheben]. Sie können die Auswahl aufheben, indem Sie auf [Alle deakti.] klicken.

## 9.4.1 Suchen eines Patienten

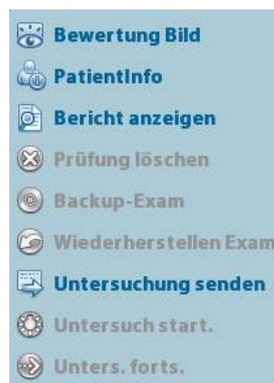
1. Wählen Sie eine Datenquelle aus.
2. Legen Sie die Suchbedingungen (Name, ID, Geburtsdatum und Untersuchungsdatum) in der Dropdown-Liste „Ele.“ fest.
3. Geben Sie das Schlüsselwort entsprechend dem ausgewählten zu suchenden Element ein, und das System sucht und zeigt die Ergebnisse in der Patientenliste an.
4. Wenn Sie in der Patientenliste einen Patienten wählen, erscheinen die zu diesem Patienten vorhandenen Bilder im unteren Bereich der Anzeige.

Hinweis:

- Wenn Sie das Schlüsselwort löschen, geben Sie ein anderes Schlüsselwort ein, oder brechen Sie die Auswahl [Suche i. Erg.] ab. Das System aktualisiert die Suchergebnisse.
- Wenn Sie [Suche i. Erg.] wählen, führt das System die Suche basierend auf den letzten Suchergebnissen aus.

## 9.4.2 Ansicht & Verwaltung von Patientendaten

Wählen Sie die gewünschten Patientendaten in der Liste aus. Das folgende Menü wird angezeigt:



#### ■ Anzeige

Wählen Sie eine Untersuchung eines Patienten aus, und klicken Sie auf , um den Bildschirm [Anzeige] zu öffnen.

#### ■ Info

Wählen Sie die Untersuchung eines Patienten aus, und klicken Sie rechts auf dem Bildschirm auf , um die Patientendaten dieser Untersuchung anzuzeigen.

## ■ Bericht (Report)

Nachdem Sie eine Patientenuntersuchung ausgewählt haben, klicken Sie auf , um den dazugehörigen Untersuchungsbericht anzuzeigen. Wenn für diese Untersuchung kein Bericht erzeugt wurde, zeigt das System die Meldung [Kein Bericht für Untersuchung] an.

## ■ Löschen (Delete)

Wählen Sie eine Untersuchung oder einen Patienten aus, und klicken Sie zum Löschen auf . Patientendaten, die gerade gedruckt, exportiert oder gesendet werden, sowie die laufende Untersuchung können jedoch nicht gelöscht werden. Um ein Bild zu löschen, wählen Sie das Bild aus, und klicken Sie zum Löschen rechts auf das Symbol.

## ■ Sichern/Wiederherstellen

Sie können die jeweils ausgewählten Patientendaten auf den vom System unterstützten Medien sichern, um sie am PC anzuzeigen. Ebenso können Sie Patientendaten von externen Medien auf dem System wiederherstellen.



: Wählen Sie diesen Befehl, um die ausgewählten Patientendaten in ein vom System unterstütztes Medium zu exportieren.



: Wählen Sie diesen Befehl, um Patientendaten von einem externen Medium zu importieren. Wenn keine externe Datenquelle angeschlossen ist, ist diese Schaltfläche nicht verfügbar.

## ■ Senden

Das System kann Daten an externe Speichergeräte und Drucker senden.

- Wählen Sie den Patientendatensatz aus, und klicken Sie im Menü auf , um Untersuchungsdaten oder Bilder des gewählten Datensatzes zu senden.
- Wählen Sie das Bild aus, und klicken Sie auf den Pfeil „Senden“, um das gewählte Bild zu senden.
  - Senden Sie Patientenuntersuchungsdaten an ein USB-Gerät, an ein DVD-Laufwerk oder an einen iStorage-Server.
  - Senden Sie Bilder an ein USB-Gerät, ein DVD-Laufwerk, DICOM-Speicherserver, DICOM-Drucker, Videodrucker, Text-/Grafikdrucker oder iStorage-Server.
  - Senden Sie Bilder mit Berichten an ein USB-Gerät, ein DVD-Laufwerk oder iStorage-Server.
  - Beim Senden von Bildern an ein USB-Gerät, ein DVD-Laufwerk oder einen iStorage-Server ist eine Formatübertragung möglich. Einzelheiten finden Sie im Abschnitt „9.2.10 Senden von Bilddateien“.
  - Drücken Sie die Umschalttaste auf der Systemkonsole, um mehr als eine Untersuchung oder mehr als ein Bild gleichzeitig zu markieren.

## ■ Unter. start.

Wenn Sie eine Untersuchung fortsetzen möchten, die innerhalb der letzten 24 Stunden durchgeführt wurde, wählen Sie die Untersuchung, und klicken Sie auf , um die Untersuchung zu aktivieren und die grundlegenden Patienten- und Messdaten zu laden.

Wenn Sie Patientendaten aus einer externen Speicherdatenbank verwenden möchten, um eine neue Untersuchung zu starten oder eine bereits vorhandene Untersuchung wieder aufzunehmen, müssen Sie die fraglichen Patientendaten zunächst in die Patientendatenbank des Systems laden.

## ■ Unters. forts.

Wenn Sie eine Untersuchung fortsetzen möchten, die weniger als 24 Stunden vorher unterbrochen wurde, wählen Sie die Untersuchung, und klicken Sie auf , um die Untersuchung zu aktivieren und die grundlegenden Patienten- und Messdaten zu laden.

Wenn Sie eine Untersuchung fortsetzen möchten, deren Daten sich in einer externen Datenbank befinden, muss das System zunächst die Patientendaten in die Patientendatenbank des Systems laden können.

#### ■ Papierkorb

Im Papierkorb werden gelöschte Patientendaten, Untersuchungsdaten und Bilder gespeichert (nach dem Löschen so lange, bis das System ausgeschaltet wird). Das System unterstützt die Wiederherstellung von Daten aus dem Papierkorb.

HINWEIS: Der Papierkorb wird nach Ausschalten des Systems geleert.

Zur Wiederherstellung von gelöschten Patientendaten klicken Sie unten rechts auf dem Bildschirm auf , um die Anzeige „Pat.-Papierkorb“ zu öffnen (wenn das Symbol grau angezeigt wird, ist dieser Vorgang nicht verfügbar).

(1) Wählen Sie die wiederherzustellenden Elemente in der Liste.

(2) Auswahlfunktionen:

- Klicken Sie auf [Elem. wiederherst.], um das Element in der iStation wiederherzustellen.
- Klicken Sie auf [Lösch], um das Element dauerhaft zu löschen. Das Element kann nicht wiederhergestellt werden.
- Klicken Sie auf [Alle Elem. wdhst], um alle Elemente in der iStation wiederherzustellen.
- Klicken Sie auf [Papierkorb leeren], um den Papierkorb zu leeren. Keines der Elemente, die vor diesem Vorgang im Papierkorb enthalten waren, kann anschließend wiederhergestellt werden.

Klicken Sie auf [Ende], um die Papierkorbanzeige zu verlassen und zur iStation zurückzukehren.

## 9.5 Sichern und Löschen von Dateien auf DVD-Laufwerken

Das System bietet Unterstützung für DVD-RW, um Daten auf CD/DVD schreiben und von der CD/DVD in den PC einlesen zu können.

Unterstützte Medien: DVD±RW, CD-RW.

#### ■ So schreiben Sie Daten auf CD/DVD:

(1) Legen Sie eine CD/DVD in das Laufwerk ein.

(2) Wählen Sie die zu sichernden Daten aus, und klicken Sie im Bildschirm ([iStation] oder [Anzeig]) auf  [Untersuchung senden] oder  [Untersuchung Sichern]. Wählen Sie im Dialogfeld [Senden] oder [Pat.-Daten sichern] das Ziellaufwerk aus.

(3) Klicken Sie auf  [Untersuchung Sichern] oder auf [OK], um den Schreibvorgang zu starten. Das Symbol  wird angezeigt.

(4) Wenn der Schreibvorgang abgeschlossen ist, klicken Sie auf , um das Dialogfeld [Medium-Option] zu öffnen. Wählen Sie die Option [Auswerfen], um die CD/DVD auszuwerfen.

#### ■ So löschen Sie Daten von einer CD/DVD:

(1) Legen Sie die CD/DVD in das Laufwerk.

(2) Doppelklicken Sie auf das Symbol , um die Anzeige [Medium-Option] zu öffnen, siehe folgende Abbildung. Wie in der Abbildung unten dargestellt.

- (3) Klicken Sie auf [Löschen], um die Daten von der CD/DVD zu entfernen.
- (4) Wenn der Löschvorgang abgeschlossen ist, klicken Sie im Dialogfeld [Medium-Option] auf [Ausw.].

Hinweis:

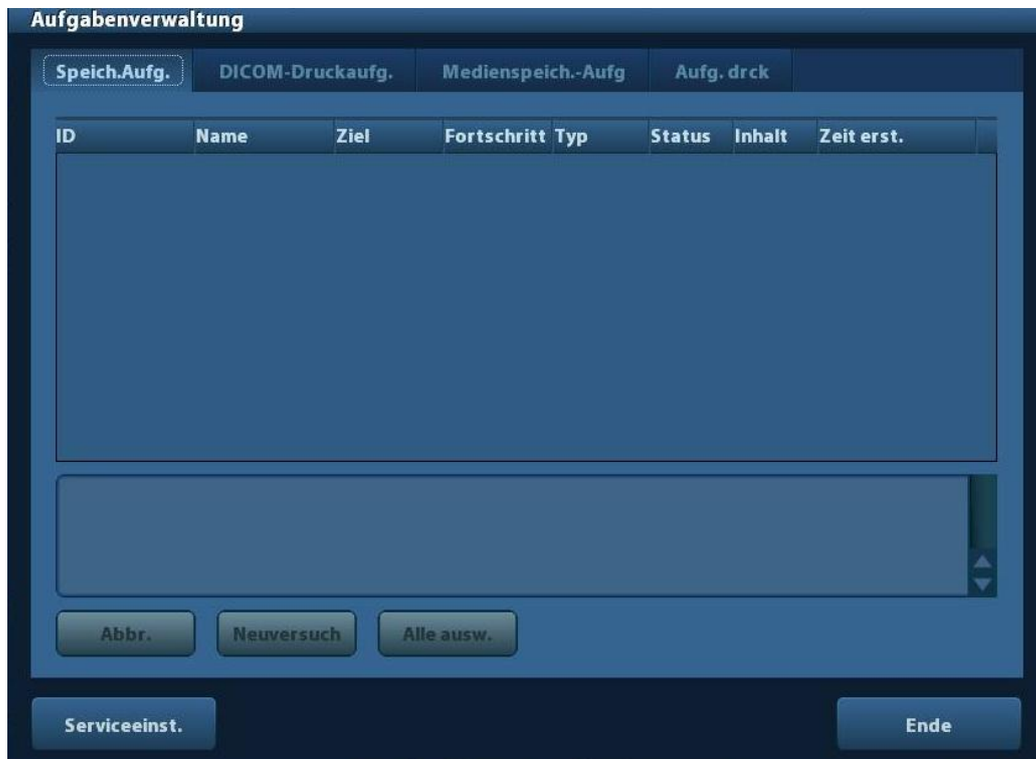
- Schreiben von Daten über „Senden“ unterstützt die PC-Formatübertragungsfunktion, während über „Sichern“ geschriebene CDs/DVDs nur systemrelevante Formate unterstützen.
- Das Symbol  gibt an, dass die eingelegte CD/DVD beschädigt ist oder Daten des falschen Formats enthält.

**! VORSICHT:** Wenn Sie während des Sicherungsvorgangs die CD/DVD gewaltsam aus dem Laufwerk nehmen oder andere Vorgänge ausführen, kann die Sicherung fehlschlagen oder eine Systemstörung auftreten.

**HINWEIS:** Direktes Herausnehmen eines DVD-RW/DVD+RW-Laufwerks kann zu Beschädigung des Laufwerks und/oder des Systems führen. Einzelheiten zum Trennen finden Sie unter „3.6 Anschließen/Trennen von USB-Speichergeräten“.

## 9.6 Aufgabenverwaltung

Klicken Sie auf dem Bildschirm rechts unten auf das Symbol , um das folgende Dialogfeld zu öffnen:



Dieses enthält die folgenden Elemente:

- Speich.Aufg.: Zeigt die DICOM-Speicheraufgabe an.
- DICOM-Druckaufg.: Zeigt die DICOM-Druckaufgabe an.

- Medienspeich.-Aufg:
  - DICOM-Medienspeicheraufgabe (einschließlich Disk und USB-Geräte)
  - Sicherungsaufgabe (systemrelevantes Format): Wählen Sie die zu sichernde Untersuchung in iStation, und klicken Sie auf .
  - Senden an externe Geräte (einschließlich Disk und USB-Geräte): Wählen Sie die Untersuchungsdaten oder Bilder in der iStation-Anzeige oder dem Bildschirm [Anzeige] aus, und klicken Sie auf  oder [Senden].
  - iStorage-Aufgabe.
- Aufg. drck:
 

Liste der aktuellen Druckaufgaben. Zeigt den Dateinamen, den Status (Druck läuft oder ist angehalten), den Druckernamen, die Übertragungszeit usw. an.

Wenn alle Druckaufträge beendet sind, wird das Drucksymbol auf dem Bildschirm ausgeblendet. Falls nicht, überprüfen Sie bitte den Manager, um zu sehen, ob ein Fehler vorliegt.

Im Dialogfeld [Netzwerkspeich.-Aufg.] werden Patienten-ID, Name, Ziel, Fortschritt, Typ, Status, Inhalt und Erstellungszeit der Aufgabe angezeigt.

Sie können auf der Anzeige die folgenden Aufgaben durchführen:

- Löschen (Delete)
 

Klicken Sie auf [Abbr.], um den ausgewählten Auftrag abzubrechen.
- Neuversuch
 

Klicken Sie auf [Neuversuch], um den fehlgeschlagenen Auftrag erneut zu senden. Wenn während des Druckauftrags der Tinten- oder Papiervorrat aufgebraucht wurde, werden die Aufträge in der Druckliste angehalten. Klicken Sie auf [Neuversuch], um die angehaltene Druckaufgabe fortzusetzen.
- Alle ausw.
 

Klicken Sie auf [Alle ausw.], um alle Aufträge auszuwählen.
- Aufgabenstatus
 

Wählen Sie die aktive Aufgabe. Das System ruft daraufhin detaillierte Statusangaben und Fehlerhinweise auf.

Wenn Aufgaben ausgeführt werden, sieht das Symbol für die Aufgabenverwaltung so aus: . Klicken Sie auf dieses Symbol, um den Verlauf zu prüfen.

Wenn bei der Aufgabenausführung ein Fehler auftritt, sieht das Symbol für die Aufgabenverwaltung so aus: . Wenn Sie auf das Symbol klicken, erhalten Sie Informationen über die Fehlerursache.

Wenn das Symbol für die Aufgabenverwaltung als  angezeigt wird, bedeutet dies, dass keine Aufgaben aktiv und keine Fehler aufgetreten sind.
- DICOM-Service-Einst.
 

Klicken Sie auf [Serviceeinst.], um die DICOM-Voreinstellung zu öffnen. Siehe Abschnitt 10.3 DICOM-Service-Einst..

## 9.7 Zugriffssteuerung (Access Control)

### 9.7.1 Einstellen der Zugriffssteuerung

Das System unterstützt die folgenden Benutzertypen:

- Administrator

Der Systemadministrator kann alle Patientendaten, einschließlich Bilder und Berichte usw., anzeigen.

- Bediener

Der Bediener kann nur die Untersuchungsdaten (z. B. Patientendaten, Bilder, Berichte usw.) anzeigen, die im System gespeichert sind und für die er zuständig ist. Untersuchungsdaten, für die ein anderer Bediener zuständig ist, kann er nicht anzeigen. Notfallbediener sind normale Bediener, die jedoch auch ohne Kennworteingabe auf das System zugreifen können. Notfallbediener können das Kennwort jedoch weder ändern noch löschen.

### 9.7.2 Einstellen der Zugriffssteuerung

Der Systemadministrator kann über die Zugriffssteuerung definieren, welcher Bediener Zugriffsrechte auf die Daten des Systems erhält.

Diese Zugriffssteuerung kann nur vom Systemadministrator eingestellt werden.

Einstellen der Zugriffssteuerung:

1. Öffnen Sie die Registerkarte „Admin“ über den Pfad: [Setup]→[Systemvorein.]→[Admin].
2. Wenn [Ben.-Kontensteuerung akt.] ausgewählt ist, müssen Sie sich anmelden, bevor Sie auf Systemdaten zugreifen können. Wenn das Kontrollkästchen nicht ausgewählt wurde, können Sie auf alle Daten ohne ausdrückliche Berechtigung zugreifen.

### 9.7.3 Systemanmeldung

Wenn [Ben.-Kontensteuerung akt.] ausgewählt ist, können Sie erst dann auf Systemdaten zugreifen, wenn Sie sich angemeldet haben.

In den folgenden Fällen müssen Sie Ihren Benutzernamen und Ihr Kennwort eingeben:

- Vor dem Systemstart
- Ändern des Benutzers

Solange sich das System im Betriebsstatus befindet, können Sie die oben angegebenen Anzeigen öffnen, ohne jedes Mal erneut den Benutzernamen und das Kennwort eingeben zu müssen. Nach einem Neustart des Systems oder einer Aktivierung aus dem Standby-Betrieb müssen Sie sich erneut anmelden.

- Melden Sie sich im System an:

- (1) Wenn Sie sich im System anmelden müssen, bevor Sie auf die Daten zugreifen können, wird das folgende Dialogfeld angezeigt.

- (2) Wählen Sie den Benutzernamen in der Dropdown-Liste [Ben.-Name] aus.
- (3) Geben Sie das Kennwort ein, und klicken Sie auf [Anmelden].

Klicken Sie als Notfallbenutzer direkt auf [Notfall], um sich anzumelden.

#### ■ Ändern des Benutzers

- (1) Zum Abmelden des aktuellen Benutzers und zum Wechseln zu einem anderen Benutzer klicken Sie rechts unten auf dem Bildschirm auf . Das folgende Dialogfeld wird geöffnet:

- (2) Klicken Sie auf [Benutzer ändern], um das Dialogfeld [Anmelden] anzuzeigen.
- (3) Geben Sie den Benutzernamen und das Kennwort in das entsprechende Feld ein.

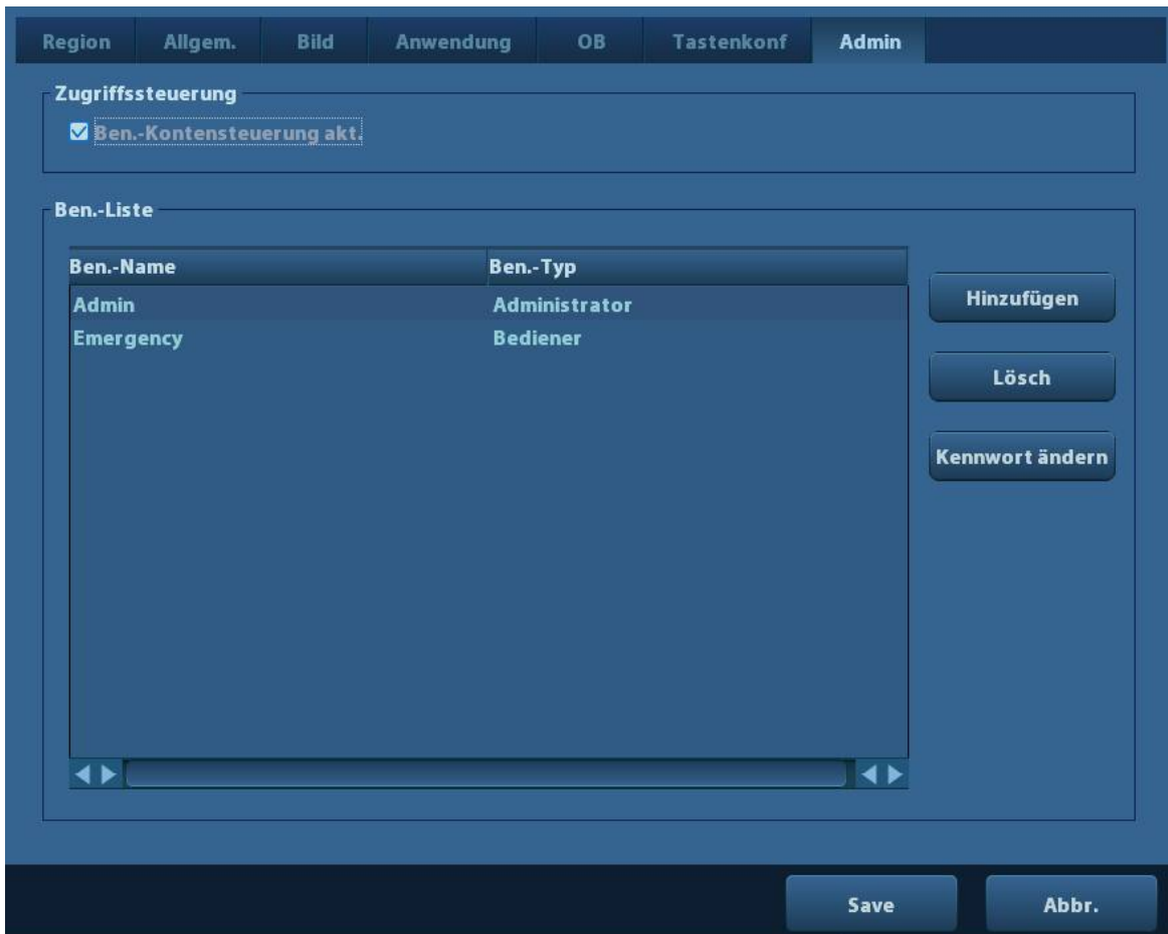
## 9.7.4 Hinzufügen oder Löschen eines Benutzers

Der Systemadministrator kann Benutzer hinzufügen und löschen, der Bediener dagegen kann dies nicht.

### 9.7.4.1 Hinzufügen eines Benutzers

Voraussetzung: Sie müssen sich als Systemadministrator im System anmelden. Falls Sie das nicht tun, müssen Sie einen Administratortypen und das zugehörige Kennwort eingeben.

1. Öffnen Sie die Registerkarte „Admin“ über den Pfad: [Setup]→[Systemvorein.]→[Admin]. Die folgende Abbildung veranschaulicht den Vorgang.



2. Klicken Sie auf [Hnz], um die folgende Registerkarte aufzurufen.

**Neuen Benutzer hinzuf.**

Ben.-Name

Kennwort

Kennw. best.

Ben.-Typ

Hinweis: Benutze Passwort aus 6-16 Zeichen.

3. Geben Sie den Benutzernamen ein (es ist Ihnen nicht erlaubt, einen bereits vorhandenen Benutzernamen einzugeben oder zu ändern).
4. Geben Sie den Benutzernamen und das Kennwort ein.
5. Legen Sie die Benutzerrolle (Administrator oder Bediener) in der Dropdown-Liste fest.
6. Klicken Sie auf [Bereit], um die Einstellung zu bestätigen und das Dialogfeld zu verlassen. Danach wird der neue Benutzer in der Benutzerliste angezeigt.

## 9.7.4.2 Löschen eines Benutzers

Voraussetzung: Sie müssen sich als Systemadministrator im System anmelden. Falls Sie das nicht tun, müssen Sie einen Administratorkennnamen und das zugehörige Kennwort eingeben.

1. Öffnen Sie die Registerkarte „Admin“ über den Pfad: [Setup]→[Systemvorein.]→[Admin].
2. Wählen Sie aus der Benutzerliste den zu löschenden Benutzer aus (Notfallbenutzer können nicht gelöscht werden). Klicken Sie auf [Löschen], um den ausgewählten Benutzer zu löschen.

## 9.7.5 Ändern des Kennworts

Der Systemadministrator kann die Kennwörter aller Benutzer ändern. Werkseitig ist kein Administratorkennwort festgelegt. Sie können das Kennwort selbst festlegen. Der Bediener bzw. die Bedienerin kann nur sein bzw. ihr eigenes Kennwort ändern.

Zum Ändern eines Kennworts muss der Benutzer sich zunächst im System anmelden.

Es gibt zwei Möglichkeiten, das Kennwort zu ändern: über die Registerkarte „Admin“ oder das Dialogfeld „Sitzungsverwaltung“.

- über die Registerkarte „Admin“ (der Administrator kann das Kennwort ändern).
  - (1) Öffnen Sie die Registerkarte „Admin“ über den Pfad: [Setup]→[Systemvorein.]→[Admin].
  - (2) Wählen Sie aus der Benutzerliste den zu ändernden Benutzernamen aus (Notfallbediener sind ausgenommen), und klicken Sie auf [Kennwort ändern].
  - (3) Geben Sie das neue Kennwort im Dialogfeld ein, und bestätigen Sie es. Klicken Sie anschließend auf [Bereit].
- Registerkarte [Sitzungsverwaltung] (normale Bediener und Administratoren können das Kennwort ändern).

Wenn sich der Benutzer im System angemeldet hat, können Sie auf der Anzeige rechts unten das Symbol  sehen.

- (1) Klicken Sie unten rechts auf , um das Dialogfeld [Sitzungsverwaltung] zu öffnen und die Anmeldeinformationen des aktuellen Benutzers einzusehen.
- (2) Falls Sie das derzeitige Kennwort ändern möchten, klicken Sie auf [Kennwort ändern], um das Dialogfeld [Kennwort ändern] zu öffnen.



Das Dialogfeld „Kennwort ändern“ hat einen dunkelblauen Hintergrund. Oben links steht der Titel „Kennwort ändern“. Darunter sind vier Beschriftungen mit entsprechenden Eingabefeldern: „Ben.-Name:Admin“ (Text), „Akt. Kennwort“ (Text mit grüner Rahmenlinie), „Neues Kennwort“ (Text) und „Neues Kennw. best.“ (Text). Unten links steht der Hinweis: „Hinweis: Benutze Passwort aus 6-16 Zeichen.“. Am unteren Rand befinden sich zwei Schaltflächen: „OK“ und „Abbr.“.

- (3) Geben Sie das bisherige Kennwort und das neue Kennwort in das Dialogfeld ein.
- (4) Klicken Sie auf [Bereit], um das Dialogfeld zu schließen.



# 10 DICOM

---

**HINWEIS:** Lesen Sie vor der Verwendung des DICOM-Pakets die im Lieferumfang des Geräts enthaltene elektronische Datei „DICOM CONFORMANCE STATEMENT“ (DICOM-Konformitätserklärung).

In diesem Kapitel werden die Voreinstellungs-, Verbindungsprüfungs- und DICOM-Dienste des DICOM-konfigurierten Ultraschallgeräts beschrieben. SCP-Konfigurationen wie PACS/RIS/HIS werden hierbei nicht berücksichtigt.

Das DICOM-Paket ist optional, deshalb bezieht sich die folgende Beschreibung nur auf Systeme, die mit dem DICOM-Paket konfiguriert sind.

Dieses System unterstützt die folgenden DICOM-Funktionen:

- DICOM-Basisfunktionen: Prüfung der DICOM-Verbindung, DICOM-Aufgabenverwaltung, DICOM-Speicherung, DICOM-Druck, DICOM-Speicherbestätigung, DICOM-Medienspeicherung (DICOMDIR-Anzeige)
- DICOM-Arbeitsliste

Der Arbeitsablauf für die Einrichtung und die Anwendung von DICOM wird im Folgenden beschrieben:

1. DICOM-Voreinstellung (Netzwerkvoreinstellung, DICOM-Voreinstellung und DICOM-Dienst)
2. Verbindungsüberprüfung.
3. DICOM-Dienste (Bildspeicherung, Drucken, Arbeitsliste, Speicherbestätigung, Medienspeicherung, DICOMDIR-Anzeige, Aufgabenverwaltung).

Abk. verwendete Abkürzungen:

Abk.	Beschreibung
DICOM	Digital Imaging and Communications in Medicine
AE	Application Entity
PDU	Protocol Data Unit
SCU	Service Class User (DICOM-Client)
SCP	Service Class Provider (DICOM-Server)
SOP	Service-Object Pair

## 10.1 DICOM-Voreinstellung

### 10.1.1 Netzwerk-Voreinstellung

**HINWEIS** Bearbeiten Sie NICHT die IP-Adresse auf der Seite „Netzw.-Voreinst“, während der Netzwerkprozess ausgeführt wird, da dieser sonst fehlschlägt. Prüfen Sie in der Aufgabenverwaltung des Geräts, ob zurzeit noch eine weitere Aufgabe ausgeführt wird.

### Voreinstellung lokaler TCP/IP-Einstellungen

1. Drücken Sie <Setup>, um das Menü [Setup] aufzurufen.
2. Wählen Sie [Netzw.-Voreinst.].

3. Die lokalen TCP/IP-Voreinstellungen werden im Folgenden beschrieben:

Name	Beschreibung
Aktueller Netzwerkadapter	Zur Auswahl des Netzwerkverbindungsmodus.
DHCP /ST. IP	DHCP: Die IP-Adresse wird automatisch vom DNS-Server abgerufen. St. IP: Sie müssen die IP-Adresse eingeben.
IP-Adresse	IP-Adresse des Systems.
SUBNETMASK	Zum Einstellen eines anderen Netzwerksegments.
GATEWAY	Zum Einstellen der Gateway-IP.

#### Hinweis:

- Die IP-Adresse des Systems darf nicht von anderen Geräten im Netzwerk belegt werden, da anderenfalls Fehler bei der DICOM-Funktion auftreten.
- Nachdem Sie im Feld „Stationsname“ eine Änderung vorgenommen haben, müssen Sie das System neu starten. (Betriebsstaste drücken, „Herunterfahren“ auswählen und das System nach einer kurzen Wartezeit neu starten.) Die Einstellung wird übernommen.

## 10.1.2 DICOM-Voreinstellung

Festlegen des DICOM-Dienstes und der Servereigenschaften.

1. Drücken Sie <Setup>, um das Menü [Setup] aufzurufen.
2. Wählen Sie [DICOM Vorein.] aus.

3. Legen Sie Voreinstellungen für lokale DICOM-Eigenschaften und den DICOM-Server fest.

### ■ DICOM-Serviceeigensch. des lok. Systems

Name	Beschreibung
AE-Titel	Titel der Anwendungsentität des Ultraschallsystems. Der AE-Titel muss dem des akzeptablen SCU-Satzes auf dem Server entsprechen.
Port	DICOM-Kommunikationsanschluss. Dieser muss dem des Servers entsprechen.
PDU	Die maximale PDU-Datenpaketgröße reicht von 16384 bis 65536. Der Standardwert ist 32768.

Geben Sie je nach aktueller Situation AE-Titel, Port und PDU ein.

Hinweis:

- Der AE-Titel muss mit dem auf dem Server (PACS/RIS/HIS) voreingestellten SCU-AE-Titel übereinstimmen. Wenn z. B. der AE-Titel der Servervoreinstellung für den Drucker-Server AAA ist und der AE-Titel des akzeptierten SCU als MMM

voreingestellt wurde, dann muss in der Abbildung oben der lokale AE-Titel dem unter MMM entsprechen, und der AE-Titel des Drucker-Servers muss AAA sein.

■ DICOM-Server-Einst.

Name	Beschreibung
Gerät	Name des Geräts, das DICOM-Dienste unterstützt.
IP-Adresse	IP-Adresse des Servers.
Ping	Nach Eingabe der richtigen IP-Adresse können Sie die anderen Geräte anpingen, um die Verbindung zu prüfen. Sie können ebenfalls die Verbindung mit dem bereits hinzugefügten Server in der Liste prüfen.
[Hnz]	Mit dieser Option fügen Sie Server zur Geräteliste hinzu.
[DICOM-Dienst ein]	Klicken Sie auf diese Option, um die DICOM-Dienstvoreinstellung zu öffnen. Siehe „10.1.3 DICOM-Service-Einst.“.
[Löschen]	Mit dieser Option entfernen Sie ausgewählte Server aus der Serverliste.

Hinweis:

- Wenn der von Ihnen eingegebene Name bereits vorhanden ist, zeigt das System die folgende Meldung an: „Server-Name vorhanden!“ Klicken Sie auf [OK], um einen anderen Namen einzugeben.

### 10.1.3 DICOM-Service-Einst.

Wenn das System mit dem DICOM-Basisfunktionsmodul konfiguriert ist und DICOM-Arbeitsliste und DICOM-Speicherbestätigung installiert wurden, sind die entsprechenden Voreinstellungen auf dem Bildschirm [DICOM-Service-Einst.] verfügbar.

Wählen Sie [Setup]→[DICOM Vorein.], und klicken Sie auf [DICOM-Dienst ein]. Daraufhin können Sie die Diensteigenschaften beim DICOM-Server hinzufügen, löschen und festlegen.

#### 10.1.3.1 Speicherung (Storage)

1. Wählen Sie [Setup]→[DICOM Vorein.]→[DICOM-Dienst ein]→[Storage].
2. Wählen Sie das Gerät aus, und geben Sie die Informationen ein. Weitere Informationen zur Geräteeinstellung finden Sie unter „10.1.2 DICOM-Voreinstellung“.
  - Klicken Sie auf [Hnz], um den Dienst zur Serviceliste hinzuzufügen.
  - Wählen Sie einen Eintrag aus der Serviceliste, ändern Sie die oben beschriebenen Parameter ändern, und klicken Sie auf [Aktual], um den Eintrag in der Serviceliste zu aktualisieren. Klicken Sie auf [Abbr.], um die Änderungen zurückzunehmen.
  - Wählen Sie einen Eintrag aus der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Löschen], um diesen Service zu löschen.
  - Wählen Sie einen Eintrag in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Standard], um diesen Service als Standardservice festzulegen.
3. Wählen Sie einen Eintrag in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Prüfen], um die Verbindung zu prüfen.
4. Klicken Sie zum Speichern und um die Voreinstellungen zu verlassen auf [Ende].

Die Voreinstellungen für die DICOM-Speicherung werden im Folgenden beschrieben:

Name	Beschreibung
Gerät	Nachdem Sie die Server unter [DICOM-Server-Einst.] festgelegt haben, werden die Namen in der Dropdown-Liste angezeigt. Wählen Sie den Namen des Speicherservers aus.
Dienstname	Die Standardeinstellung ist xxx-Storage (Speicherung); sie kann geändert werden.
AE-Titel	Titel der Anwendungsentität, muss dem des Speicherservers entsprechen.
Port	DICOM-Kommunikationsanschluss; Standardwert ist 104. Der Port muss in diesem Fall mit dem Port des Speicherservers übereinstimmen.
Advanced Preset	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Max. Wiederhol.: Bereich: 0 - 9.</li> <li>■ Interv.dauer (Sek): Reservierte Funktion.</li> <li>■ Timeout: Gibt an, nach welcher Zeit das System nicht mehr versucht, eine Verbindung zum Service herzustellen. Wert: 5 - 60 s, in Schritten von 5 s; Standardwert ist 15 s.</li> </ul>
Farbmodus	Grau/Mix/Farbe
Komprimier.modus	Wählen Sie den Modus für die Komprimierung: unkomprimiert, RLE, JPEG oder JPEG2000.
Kompressionsvht.	Wählen Sie das Kompressionsverhältnis: ohne Verlust, gering, mittel oder hoch.
Multifr. zulass.	Wenn diese Funktion von SCP unterstützt wird, aktivieren Sie sie.
[Hnz]	Zum Hinzufügen eines DICOM-Dienstes zur Service-Liste.
[Abbr.]	Mit dieser Option verwerfen Sie die festgelegten Parameter.

Name	Beschreibung
[Aktual]	Einen Eintrag in der Serviceliste auswählen, die oben beschriebenen Parameter ändern und auf [Aktual] klicken, um den Eintrag in der Serviceliste zu aktualisieren.
[Löschen]	Zum Entfernen der ausgewählten Dienste aus der Service-Liste hier klicken
[Stand.]	Wählen Sie einen Eintrag in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Standard]. Der betreffende Service wird durch ein „J“ in der Spalte „Standard“ angezeigt.
[Prüfen]	Zum Nachprüfen, ob die beiden DICOM-Anwendungsentitäten normal verbunden sind, hier klicken.
[Ende]	Klicken Sie darauf, um den Bildschirm zu schließen.

Tipps: RLE, JPEG und JPEG2000 werden nicht von allen SCPs unterstützt. Informationen zu den vom SCP unterstützten Formaten finden Sie in der elektronischen Datei *DICOM CONFORMANCE STATEMENT* (DICOM-Konformitätserklärung). Wählen Sie keine Kompressionsmodi aus, die vom Speicherserver nicht unterstützt werden.

### 10.1.3.2 DICOM-Druck

1. Wählen Sie [Setup]→[DICOM Vorein.]→[DICOM-Dienst ein]→[Druck].
2. Wählen Sie das Gerät aus, und geben Sie die Informationen ein. Weitere Informationen zur Geräteeinstellung finden Sie unter „10.1.3 DICOM-Service-Einst.“.
  - Klicken Sie auf [Hnz], um den Dienst zur Serviceliste hinzuzufügen.
  - Wählen Sie einen Eintrag aus der Serviceliste, ändern Sie die oben beschriebenen Parameter ändern, und klicken Sie auf [Aktual], um den Eintrag in der Serviceliste zu aktualisieren. Klicken Sie auf [Abbr.], um die Änderungen zurückzunehmen.
  - Wählen Sie einen Eintrag aus der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Löschen], um diesen Service zu löschen.
  - Wählen Sie einen Eintrag in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Standard], um diesen Service als Standardservice festzulegen.
3. Wählen Sie einen Eintrag in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Prüfen], um die Verbindung zu prüfen.
4. Klicken Sie auf [Ende], um die Einstellungen zu bestätigen und die Seite zu verlassen.

Speicher **Drucken** Arbeitsliste Speicherzuweisung

Neuen Service konfigur.

Gerät  Dienstname  AE-Titel  Port

**Erweiterte Voreinst.**

Druckeigensch.

Kopien  Einstell.  Filmausrichtung  Priort.

Filmgröße  Anz.format  Medien typ  Zuschn.

Mind.Dichte  Max. Dichte  Konfigur.-Daten

Ziel  Vergrößerungstyp

Hinzufügen Abbr. Update

Servicealiste

Gerät	Dienstname	AE-Titel	Port	Stand.

Lösch Stand. Prüfen Rckg prüfen!

Ende

Einstellungen für den DICOM-Druck:

Name	Beschreibung
Gerät	Nachdem Sie die Server unter [DICOM-Server-Einst.] festgelegt haben, werden die Namen in der Dropdown-Liste angezeigt. Wählen Sie den Namen des Drucker-Servers aus.
Dienstname	Die Standardeinstellung ist xxx-Print (Druck); sie kann geändert werden.
AE-Titel	Titel der Anwendungsentität Muss dem des Druckerservers entsprechen.
Port	DICOM-Kommunikationsanschluss; Standardwert ist 104. Der Port muss in diesem Fall mit dem Port des Druckerservers übereinstimmen.
Advanced Preset	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Max. Wiederhol.: Bereich: 0 - 9.</li> <li>■ Interv.dauer (Sek): Reservierte Funktion.</li> <li>■ Timeout: Gibt an, nach welcher Zeit das System nicht mehr versucht, eine Verbindung zum Service herzustellen. Wert: 5 - 60 s, in Schritten von 5 s; Standardwert ist 15 s.</li> </ul>
Kopien	Bezieht sich auf die Anzahl der zu druckenden Dateien. Sie können eine Ziffer von 1 bis 5 auswählen oder auch direkt eingeben.
Einstell.	Das System unterstützt RGB (Farbdruck) und MONOCHROME2 (Schwarzweißdruck). Wählen Sie den vom Drucker unterstützten Typ.
Filmausrichtung	Zur Wahl stehen Querformat und Hochformat.

Name	Beschreibung
Priort.	Zur Angabe der Druckauftragspriorität; zur Wahl stehen Hoch, Mittel und Niedrig.
Filmgröße	Zum Auswählen einer der in der Dropdown-Liste aufgeführten Filmgröße.
Anz.format	Zur Vorgabe der Zahl der zu druckenden Dateien; beispielsweise werden bei STANDARD\2, 3 pro Seite 6 Bilder gedruckt.
Medientyp	Zur Angabe des Druckmediums: Papier, Klarsichtfolie, Blaufilm.
Zuschn.	Zur Angabe, ob ein Zuschnittfeld um jedes Bild auf dem Film gedruckt werden soll. Die Optionen sind: Ja oder Nein.
Mind.Dichte	Zur Angabe der minimalen Dichte des Films
Max. Dichte	Zur Angabe der maximalen Dichte des Films.
Konfigurat.-Daten	Zum Eingeben von Informationen zur Konfiguration.
Ziel	Zur Angabe des Belichtungsorts: „MAGAZIN“ (gespeichert im Magazin) oder „PROZESSOR“ (belichtet im Prozessor)
Vergrößerungstyp	Replizieren: Interpolierte Pixel gehören zum Duplikat der angrenzenden Pixel; Bilinear: Interpolierte Pixel werden aus bilinearen Interpolationen zwischen angrenzenden Pixeln gebildet; Kubisch: Interpolierte Pixel werden aus kubischen Interpolationen zwischen angrenzenden Pixeln gebildet. Keine: ohne Interpolation. Wählen Sie, wie der Drucker ein Bild zur Anpassung an den Film vergrößert.
[Hnz]	Zum Hinzufügen eines DICOM-Dienstes zur Service-Liste.
[Abbr.]	Mit dieser Option verwerfen Sie die festgelegten Parameter.
[Aktual]	Einen Eintrag in der Serviceliste auswählen, die oben beschriebenen Parameter ändern und auf [Aktual] klicken, um den Eintrag in der Serviceliste zu aktualisieren.
[Löschen]	Klicken Sie darauf, um die ausgewählten Services aus der Serviceliste zu entfernen.
[Stand.]	Wählen Sie einen Eintrag in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Standard]. Der betreffende Service wird durch ein „J“ in der Spalte „Standard“ angezeigt.
[Prüfen]	Zum Nachprüfen, ob die beiden DICOM-Anwendungsentitäten normal verbunden sind, hier klicken.
[Ende]	Klicken Sie darauf, um den Bildschirm zu schließen.

Die Parametereinstellung muss zur Druckerleistung passen:

- Wenn der Drucker beispielsweise das Filmformat 8 x 10" nicht unterstützt, wählen Sie ein anderes, vom Drucker unterstütztes Format.
- Einstellungen: Die Einstellung RGB steht für Farbdruck, die Einstellung MONOCHROME2 für Schwarzweißdruck.

- Medientyp: Für den Schwarzweißdruck wird meist „Blaufilm“ oder „Klarsichtfolie“ gewählt. Für den Farbdruck wird meist „Papier“ gewählt. (Einzelheiten entnehmen Sie der Konformitätserklärung in der Druckerdokumentation.)
- Ändern Sie bei Bedarf die Einstellung.

### 10.1.3.3 DICOM-Arbeitsliste

1. Klicken Sie in der Anzeige [DICOM-Service] auf den Registerkartenreiter [Worklist], um die Registerkarte [Worklist] aufzurufen.
2. Wählen Sie das Gerät, und geben Sie den richtigen AE-Titel, Port usw. ein.
3. Klicken Sie auf [Hnz], um den Dienst zur Serviceliste hinzuzufügen.

Die DICOM-Worklist-Serviceparameter entsprechen denen der DICOM-Speichervoreinstellung. Weitere Informationen finden Sie unter „10.1.3.1 Speicherung (Storage)“.

### 10.1.3.4 Speicherbestätigung (Storage Commitment)

1. Klicken Sie in der Anzeige [DICOM-Service] auf den Registerkartenreiter [Storage Commitment], um die Registerkarte [Speicherbestätigung] aufzurufen.
2. Wählen Sie das Gerät, und geben Sie den richtigen AE-Titel, Port usw. ein.
3. Klicken Sie auf [Hnz], um den Dienst zur Serviceliste hinzuzufügen.

Die Sondereinstellung für den DICOM-Speicherbestätigungsservice ist die Option Zugeordneter Speicherdienst, wie im Folgenden beschrieben wird. Andere Parameter entsprechen denen, wie sie in der DICOM-Speichervoreinstellung beschrieben werden. Weitere Einzelheiten finden unter „10.1.3.1 Speicherung (Storage)“.

Name	Beschreibung
Zugeordn. Speicherdienst	Die Voreinstellung des zugeordneten Speicherdiensts erfolgt vor der Speicherbestätigung. Die Speicherbestätigung kann erst erstellt werden, wenn die Untersuchung gesendet wird.

## 10.2 Verbindung prüfen

Wenn Sie die Verbindung prüfen möchten (nicht zwingend notwendig), können Sie auf den Registerkarten des Bildschirms [DICOM-Service] jeweils auf die Schaltfläche [Prüfen] klicken.

- Wenn die Prüfung erfolgreich war, zeigt das System die folgende Meldung an: „xxx Prüfv. erfolg.“.
- Anderenfalls erscheint die Meldung [xxx Prüfv. fehlg.].

Mögliche Ursachen für ein Fehlschlagen der Prüfung können sein:

- Das Ultraschallgerät kann nicht ordnungsgemäß mit dem Server kommunizieren. Prüfen Sie, ob das Kabel korrekt angeschlossen ist. Oder:  
Prüfen Sie, ob die IP-Adresse des Servers im selben Segment konfiguriert wurde wie die des Ultraschallgeräts. Oder:  
Prüfen Sie, ob der Netzwerkadapter, der Router, Exchanger und der HUB ordnungsgemäß funktionieren.
- Der Server unterstützt die Verbindungsprüfung nicht. Wenn alle anderen Verbindungen keine Unregelmäßigkeiten aufweisen, kann davon ausgegangen werden, dass der Server die Verbindungsprüfung nicht unterstützt.
- Der Server unterstützt die Verbindungsprüfung, die Funktion ist jedoch nicht aktiviert. Vergewissern Sie sich, dass die Funktion für die Verbindungsprüfung aktiviert wurde.

Hinweis:

Nicht alle SCPs unterstützen eine Verbindungsprüfung. Sehen Sie bitte in der SCP-Dokumentation nach, ob der SCP diesen Service unterstützt. Ist dies nicht der Fall, ist die Verbindungsprüfung nicht möglich.

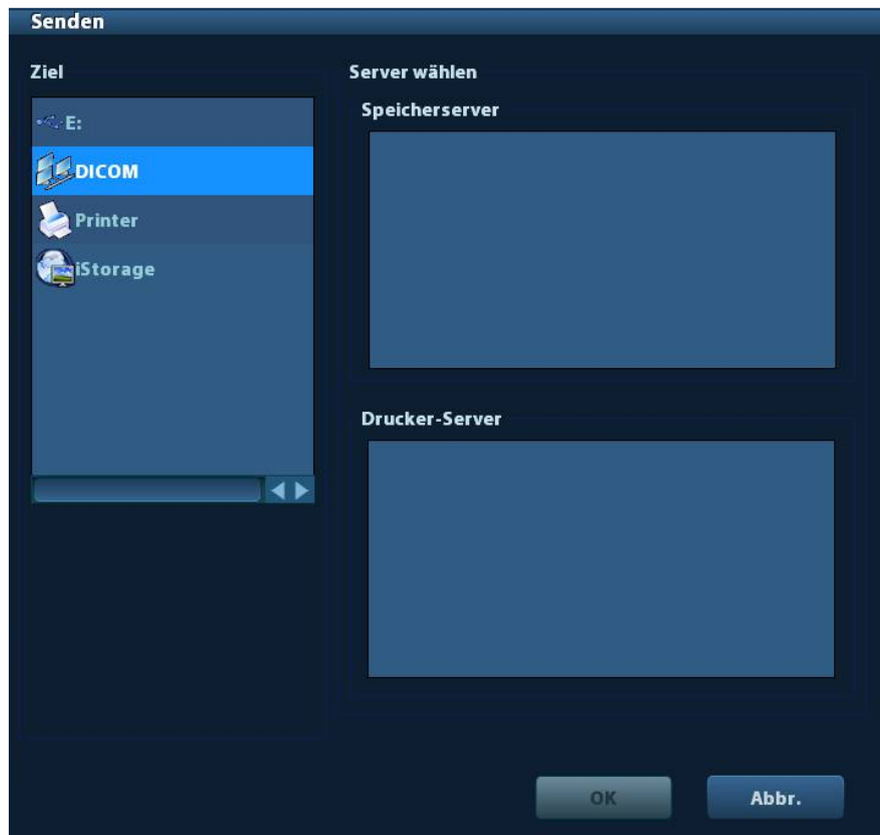
## 10.3 DICOM-Service-Einst.

Wenn das System mit DICOM-Modulen konfiguriert und mit den entsprechenden DICOM-Servern verbunden ist, können Sie Funktionen zum Speichern, Drucken, für die Arbeitsliste, zur Speicherbestätigung sowie Abfrage/Abruf-Anwendungen ausführen.

### 10.3.1 DICOM-Speicher

Mithilfe der DICOM-Speicherung können Sie Bilder zur Speicherung an einen DICOM-Speicherserver senden.

- Bilder aus iStation/Prüfanzeige/Hauptanzeige senden
  - (1) Wählen Sie die Bilder aus
    - Drücken Sie die Taste <iStation>, um die Anzeige [iStation] zu öffnen. Wählen Sie eine Untersuchung aus, indem Sie in der Liste darauf klicken. Im unteren Bereich der Anzeige befinden sich Miniaturansichten. Klicken Sie auf eine oder mehrere Miniaturansichten, um diese auszuwählen. Oder:
    - Drücken Sie auf <Anzeig>, um den Anzeigebildschirm zu öffnen. Klicken Sie auf ein oder mehrere Bilder, um diese auszuwählen. Oder:
    - Wählen Sie auf der Hauptanzeige ein oder mehrere Miniaturbilder aus.
  - (2) Wählen Sie ein gespeichertes Bild auf dem iStation-Bildschirm, dem Bildschirm [Anzeig] oder der Hauptanzeige aus, und klicken Sie rechts neben dem Bild auf den Pfeil „Senden“. Das folgende Dialogfeld wird angezeigt:



- (3) Wählen Sie in der Liste „Ziel“ die Option DICOM aus und in der Liste „Speicherserver“ einen Server.
- (4) Klicken Sie auf [Bereit], um den Sendevorgang zu starten.

■ Bilder per Schnelltaste senden

Sie können Bilder auf dem DICOM-Server und über die Schnelltaste auf der Festplatte speichern.

- (1) Definieren der Taste:
  - a) Öffnen Sie „[Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkopf]“.
  - b) Weisen Sie den gewünschten Tasten Funktionen zu: Wählen Sie auf der Seite [Tastenkopf] eine unbelegte Funktionstaste oder einen Fußschalter auf der linken Seite aus. Wählen Sie dann die entsprechende Funktion rechts aus:
  - c) Klicken Sie auf die Option [Speich], um die Voreinstellung zu bestätigen und zu beenden.
- (2) Legen Sie einen Standardspeicherserver fest:
  - a) Wählen Sie „[Setup]→[DICOM Vorein.]→[DICOM-Dienst ein]“.
  - b) Wählen Sie einen Speicherserver in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Default]. Der betreffende Server wird durch ein „Y“ in der entsprechenden Spalte gekennzeichnet.
  - c) Klicken Sie auf [Ende], um die Seite zu schließen und zum Setup-Menü zurückzukehren. Klicken Sie dann im Setup-Menü auf [Speich], um die Voreinstellung zu übernehmen.
- (3) Drücken Sie auf die Taste, um den DICOM-Speicher zu senden.

## 10.3.2 DICOM-Druck

Mithilfe der DICOM-Druckfunktion können Sie Bilder zum Drucken an einen DICOM-Druckserver senden.

■ Bilder aus iStation/Bildanzeige/Hauptanzeige drucken

- (1) Wählen Sie die Bilder aus. Die Schritte hierfür sind die gleichen wie bei der Speicherung auf dem DICOM-Server.
- (2) Wählen Sie im Dialogfeld [Senden] einen DICOM-Druckserver aus. (Siehe Dialogfeld zur Speicherung auf dem DICOM-Server).
- (3) Klicken Sie auf [Bereit], um den Druckauftrag zu senden.

■ So senden Sie Bilder per Schnelltaste:

Sie können Bilder an den DICOM-Server senden und über die Schnelltaste auf der Festplatte speichern.

- (1) Definieren Sie die Schnelltaste:
  - a) Öffnen Sie „[Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkopf]“.
  - b) Weisen Sie den gewünschten Tasten Funktionen zu: Wählen Sie auf der Seite [Tastenkopf] eine unbelegte Funktionstaste oder einen Fußschalter auf der linken Seite aus. Wählen Sie dann die entsprechende Funktion rechts aus:
  - c) Klicken Sie auf [Speich], um die Voreinstellungen zu bestätigen.
- (2) Legen Sie einen Standard-Druckserver fest:
  - a) Öffnen Sie „[Setup]→[DICOM Vorein.]→[DICOM-Service-Einst.]“.
  - b) Klicken Sie auf [Druck], um die entsprechende Seite zu öffnen.

- c) Wählen Sie einen Druckserver in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Default]. Der betreffende Server wird in der Serviceliste durch ein „Y“ in der entsprechenden Spalte gekennzeichnet.
  - d) Klicken Sie auf [Ende], um die Seite zu schließen und zum Setup-Menü zurückzukehren. Klicken Sie dann im Setup-Menü auf [Speich], um die Voreinstellung zu übernehmen.
- (3) Drücken Sie die definierte Schnelltaste. Das System erfasst die aktuelle Anzeige und sendet sie an den Druckserver.

### 10.3.3 DICOM-Arbeitsliste

Wenn eine ordnungsgemäße Verbindung zwischen DICOM WorkList-Server und Ultraschallsystem aufgebaut wurde, können Sie Patientendaten vom DICOM WorkList-Server abfragen und dann die gewünschten Daten in Ihr System importieren.

- So fragen Sie Patientendaten von einem WorkList-Server ab:
  - (1) Drücken Sie zum Aktivieren der Anzeige [PatientInfo] auf <Patient>.
  - (2) Klicken Sie auf [WorkList], um die Seite [WorkList] zu öffnen.

The screenshot shows the 'Arbeitsliste' (WorkList) interface. At the top, there are search criteria fields: 'Pat.-ID', 'Pat.-Name', 'Aufn. #', 'Suchkrit.' (set to 'Requested Procedur...'), 'Worklist-Server', 'Unt.Dat.' (19/02/2001), 'B.' (19/02/2001), 'Modalitätstyp' (US), and 'Gepla. Stations-AE-Titel'. There are 'Abfrage' and 'Lösch' buttons. Below the search fields, it says '0 Beri. sind aufgef.'. A table with columns 'Pat.-ID', 'Pat.-Name', 'Aufn. #', 'Art der Unters.', 'Unt.Dat.', 'Geschl.', and 'DOB' is shown, but it is currently empty. At the bottom, there are buttons for 'Unter. beg', 'Transfer', 'Detail anz.', and 'Ende'.

- (3) Abrufen von Patientendaten
  - a) Geben Sie über die Felder [Pat.-ID], [Patientenname], [Aufnahme-Nr.], [Suchkrit.], [WorkList-Server] oder [Unt.Dat.] die Abfragekriterien ein. Als Untersuchungsdatum ist standardmäßig das aktuelle Datum eingetragen.
  - b) Klicken Sie auf [Abfr.].
  - c) Die vorgesehenen Patienten, welche die Suchkriterien erfüllen, werden im unteren Bereich der Anzeige aufgelistet.
  - d) Nach der ersten Abfrage können Sie die zweite Abfrage basierend auf den Vorschauergebnissen durchführen. Die Liste der vorgesehenen Patienten wird in Echtzeit aktualisiert.

- (4) Wählen Sie den gewünschten Datensatz aus der Patientenliste aus.  
Wählen Sie den gewünschten Patienten aus und klicken Sie auf [Unter. beg]. Die Patientendaten werden in das System importiert, und die Untersuchung wird gestartet.  
Klicken Sie auf [Transfer], die Patientendaten werden in den Bildschirm [PatientInfo] importiert. Bearbeiten Sie die Patientendaten im Bildschirm [PatientInfo], und wählen Sie dann [OK], um eine neue Untersuchung zu starten.
  - (5) So zeigen Sie Patientendaten im Detail an:
    - a) Klicken Sie auf einen Patientendatensatz, um diesen Datensatz auszuwählen.
    - b) Klicken Sie auf [Detail anz.], um detaillierte Patientendaten und Eigenschaften anzuzeigen.
- Verwenden Sie die automatische Abfragefunktion über WorkList-Server.
    - (1) Rufen Sie den Bildschirm zur Voreinstellung des DICOM-Service auf, und öffnen Sie die Registerkarte „WorkList“: [Setup]→[DICOM Vorein.]→[DICOM-Dienst ein]→„WorkList“.
    - (2) Wählen Sie einen Eintrag in der Serviceliste aus, und klicken Sie auf [Standard], um diesen Service als Standardservice festzulegen.
    - (3) Klicken Sie im Setup-Menü auf [Ende] und auf [Speichern].
    - (4) Drücken Sie zum Aktivieren der Anzeige [PatientInfo] auf <Patient>.
    - (5) Klicken Sie auf [WorkList], um die Seite [WorkList] zu öffnen.
    - (6) Das System fragt die Patientendaten des Tages automatisch vom WorkList-Server ab und zeigt die Patientendatensätze in der Liste an.

Im Offline-Status haben Sie folgende Möglichkeiten:

- Führen Sie eine zweite Abfrage durch. Oder:
- Klicken Sie auf die Schaltfläche [Detail anz.], um detaillierte Patientendaten anzuzeigen:

### 10.3.4 Speicherbestätigung (Storage Commitment)

Mit der Speicherbestätigung wird sichergestellt, dass die Bilder erfolgreich im DICOM-Server gespeichert werden.

Bevor die Speicherbestätigung verwendet werden kann, müssen Sie einen Standardserver für die Speicherbestätigung festlegen.

- Speicherbestätigung nach dem Senden von Bildern an den iStation-Bildschirm
  - (1) Öffnen Sie den iStation-Bildschirm: Drücken Sie <iStation>, oder drücken Sie <Patient>, und klicken Sie auf [iStation].
  - (2) Wählen Sie einen Untersuchungsdatensatz mit den darin gespeicherten Bildern aus, und klicken Sie auf , um das Dialogfeld [Senden] zu öffnen.
  - (3) Klicken Sie links unter [Ziel] auf [DICOM]. Wählen Sie dann den DICOM-Speicherserver rechts im Feld [Speicherserver] aus.
  - (4) Klicken Sie auf [Bereit], um den Sendevorgang zu starten. Das System sendet alle im Untersuchungsdatensatz gespeicherten Bilder an den Speicherserver und eine Speicherbestätigung an den Server, der für die Speicherbestätigung zuständig ist.
- So senden Sie nach Untersuchungsabschluss eine Speicherbestätigung
  - (1) Öffnen Sie [Setup]→[Systemvorein.]→[Allgemein], und wählen Sie anschließend im Bereich „PatientInfo“ die Option [Senden/Drucken nach Untersuchungsende].
  - (2) Legen Sie den Standard-Speicherserver und den Speicherbestätigungsserver fest.
    - a) Rufen Sie die Anzeige „DICOM-Servicevoreinstellung“ über [Setup]→[DICOM-Vorein.]→[DICOM-Dienst ein] auf.

- b) Wählen Sie in der „Service-Liste“ auf der Seite „Storage“ und „Speicherbestätigung“ einen Server aus, und klicken Sie auf die Option [Default]; der betreffende Server wird durch ein „Y“ in der entsprechenden Spalte gekennzeichnet.
  - c) Klicken Sie auf [Ende], um die Seite zu schließen und zum Setup-Menü zurückzukehren. Klicken Sie dann im Setup-Menü auf [Speich], um die Voreinstellung zu übernehmen.
- (3) Wenn Sie die Voreinstellungen abgeschlossen haben, können Sie Bilder scannen. Jedes Mal, wenn Sie auf der Steuerkonsole die Taste <EntEnd> drücken, sendet das System die Bilder zum Speichern an den Standard-DICOM-Speicherserver und die Speicherbestätigung an den Speicherbestätigungsserver.

Wenn die Bilder erfolgreich an den Speicherserver gesendet wurden, sendet der Speicherbestätigungsserver die Meldung zurück, dass die Bildspeicherung erfolgreich war.

In der Anzeige „iStation“ sehen Sie ein Häkchen „√“ in der Liste unter dem Symbol .

Tipps:

Die Speicherbestätigung bezieht sich auf einen ganzen Untersuchungsdatensatz. Daher wird nicht jedes einzelne Senden von Bildern angezeigt.

**HINWEIS:** Das Speichern von Mehrfachbildern ist nur dann zulässig, wenn „Multifr. zulass.“ ausgewählt wurde ([Setup]→[DICOM Vorein.]→[DICOM-Dienst ein]→[Speicher]). Wenn die zu sendende Untersuchung z. B. eine Mehrfachbilddatei enthält, kann nur ein einfaches Bild gespeichert werden. Nach Abschluss der Speicherung erfolgt auf der iStation-Anzeige in der Liste unter  keine Kennzeichnung mit „√“.

## 10.4 DICOM Media Storage

Das System unterstützt das Speichern von Patientendaten auf externen Medien im DCM-Format. Im System können Sie dann die gespeicherten DCM-Dateien von den externen Medien anzeigen lassen.

### ■ Speicherung auf Medien:

1. Wählen Sie die Patientendatensätze im iStation-Bildschirm aus.
2. Klicken Sie auf . Das folgende Dialogfeld wird angezeigt:



3. Wählen Sie das Ziel und das DICOM-Format.
4. Stellen Sie ein, ob die Patientenuntersuchungsdaten oder nur die Bilder von der lokalen Festplatte gelöscht werden sollen.

5. Klicken Sie auf [Sich], um die Sicherung zu starten.

Wenn die Datensicherung erfolgreich war, wird die Liste [Sicher] auf dem Bildschirm [iStation] mit einem Häkchen markiert.

**Tipps:** Auf dem externen Speichermedium dürfen sich keine DICOMDIR/DICMIMG/IHE\_PDI-Dateien mit demselben Namen wie die zu sichernden Dateien befinden. Anderenfalls kann die Sicherung nicht ausgeführt werden. Stellen Sie sicher, dass ausreichend Speicherplatz vorhanden ist, da die Sicherung ansonsten aufgrund unzureichender Speicherkapazität fehlschlägt.

■ Anzeigen von Daten aus externen Medien:

1. Schließen Sie die externen Medien mit DCM-Dateien an das System an.
2. Wählen Sie auf der Anzeige [iStation] die Datenquelle, um die verfügbaren Daten anzuzeigen.

Wenn auf dem Medium verschiedene Datentypen vorhanden sind, werden Sie aufgefordert, das Format in einem Dialogfeld auszuwählen.

■ Datenwiederherstellung:

1. Wenn die Daten im DICOM-Format auf externen Medien gesichert wurden, können Sie die Daten von den Medien im System wiederherstellen.
2. Zeigen Sie die auf dem externen Medium gespeicherten Daten an.
3. Wählen Sie die Daten aus, die in der iStation wiederhergestellt werden sollen.
4. Klicken Sie auf dem iStation-Bildschirm auf .

**HINWEIS:** Es können nur systemkompatible Medien ausgewählt werden.

## 10.5 DICOM-Aufgabenverwaltung

Mit der DICOM-Aufgabenverwaltung können Sie Aufgabenverläufe anzeigen und Aufgaben verwalten, nachdem Bilder zum Speichern, Drucken oder zur Speicherung auf externen Medien gesendet wurden.

Einzelheiten zur Aufgabenverwaltung finden Sie unter „9.6 Aufgabenverwaltung“.



# 11 Setup

---

Über die Einstellungsfunktion legen Sie die Konfigurationsparameter für den Betrieb des Systems und die Verwaltung der Einstellungsdaten für Benutzerarbeitsabläufe fest. Einstellungsdaten des Benutzers und des Systems werden auf der Festplatte gespeichert und sollten zusätzlich auf CD/DVD oder einem USB-Speichergerät gesichert werden.



**VORSICHT:** Wenn die Systemeinstellungsdaten geändert werden, müssen Sie Ihre Vorgaben mit den in diesem Kapitel beschriebenen Verfahren speichern. Mindray haftet nicht für den Verlust von Einstellungsdaten.

- So rufen Sie den Einstellungsmodus auf:
  - Drücken Sie die Taste <Setup>, um das Menü [Setup] zu öffnen.
- So verlassen Sie den Einstellungsmodus:

Wählen Sie im Setup-Menü die Option [Speichern], oder drücken Sie <Esc>, um das Setup-Menü zu schließen. Die Parametereinstellungen werden gespeichert.

Wenn Sie die Systemsprache ändern und im Setup-Menü auf [Zurück] klicken oder <Esc> drücken, wird das System automatisch neu gestartet, um die Änderung zu übernehmen.

## 11.1 Systemvorein.

Klicken Sie im Setup-Menü auf [Systemvorein.]. Sie können Folgendes per Voreinstellung festlegen:

Seite	Beschreibung
Region	Einrichten von Krankenhausname, Sprache, Zeitzone, Zeitformat, Datumsformat, Systemdatum, Systemuhrzeit, Logo usw.
Allgemein (General)	Einrichten von Patientendaten, Untersuchungsmodi, Patientenverwaltung, Speicherung, System-Standby, Vorgangsprotokoll usw.
Bild (Image)	Einstellen allgemeiner Parameter der Bildgebungsmodi.
Anwendung (Application)	So legen Sie Messmaßstab, Follikelmethode usw. fest.
GH (Geburtshilfe)	Einstellen der relevanten Informationen zu Gestationsalter, fetaler Wachstumsformel und Fetalgewicht.
Tastenkopf	So weisen Sie Fußschaltern und benutzerdefinierten Tasten Funktionen zu.
Admin	Für die Benutzerkontensteuerung relevante Informationen festlegen.

## 11.1.1 Region

Öffnen Sie unter [Setup]→[Systemvorein.]→[Region] die Registerkarte [Region].

Einstelloptionen:

Element	Beschreibung
Krankenhausinfo	Geben Sie die Daten des Krankenhauses ein, wie Name, Adresse, Telefonnummer usw.
Sprache	Das System wird automatisch neu gestartet, wenn Sie die Sprache ändern und das Setup-Menü verlassen.
Zeitzone	Auswählen der Zeitzone.
Datumsform.	Zum Einstellen eines Datumsformats. Optionen sind: TT/MM/JJJJ, MM/TT/JJJJ und JJJJ/MM/TT.
Zeitformat	Auswählen des Zeitformats (12- und 24-Stunden-Format möglich).
Systemdatum	Zum Einstellen des Systemdatums. Setzen Sie den Cursor in das entsprechende Feld, und geben Sie das Datum über die Tastatur ein; oder klicken Sie auf das Kalendersymbol  , und wählen Sie dann das Datum aus.
Systemzeit	Geben Sie die Zeit in das Textfeld ein, oder ändern Sie die Zeit mit den Einstellungsschaltflächen rechts daneben.

## 11.1.2 Allgemein (General)

Öffnen Sie die Seite „Allgemein“ über [Setup]→[Systemvorein.]→[Allgemein] (siehe Abbildung unten).

Typ	Element	Beschreibung
PatientInfo	Info im Bildbanner angezeigt	Optionen aktivieren, die als Patienteninformationen im Bildbanner angezeigt werden sollen: Geschlecht, Alter, Bediener, ID, Name, Krankenhaus
	H&W Einh	Einstellen der Einheit für Patientengröße und -gewicht.
	Oberfl.-Formel	Einstellen der Oberflächenformel.
Andere	Bildausgabegröße	Größe eines gespeicherten Bilds festlegen: Bildbereich Standard Area Vollbild
	Filmlänge/Zeit	Zeit: 1 - 60 s
	Ausc.Modus	PAL/NTSC
Patientenverw.	Senden/Drucken nach Untersuchungsende	Wählen Sie aus, ob die Untersuchungsdaten im DICOM-Server automatisch zum Speichern/Drucken archiviert werden sollen.

Typ	Element	Beschreibung
Screen Saver	Bildschirmsch. aktiv.	Aktivieren des Bildschirmschoners und Auswahl der Wartezeit, bis der Bildschirmschoner angezeigt wird.
	Wählen Sie Bild	Nachdem der Bildschirmschoner aktiviert wurde, klicken Sie auf die Option [Durchs], um die Abbildung für den Bildschirmschoner auszuwählen. Klicken Sie auf [Vorsch.], um den Effekt zu sehen.
Unt.-Setup	Bei UnterEnde einge.	Wählen Sie diese Option, um nach Beendigung der Untersuchung das Bildgebungsscannen, die Patienteninfo oder die Worklist (Arbeitsliste) zu aktivieren.
Anzeige	Farbtemperatur	Kalt/Warm
	Werkseinst. Helligkeit/Kontrast	Laden Sie die Werkseinstellung für Helligkeit und Kontrast der Anzeige.

### 11.1.3 Bild (Image)

Öffnen Sie die Registerkarte „Vorein. Bild“ über [Setup]→[Systemvorein.]→[Bild] (siehe Abbildung unten).

The screenshot shows the 'Bild' configuration screen with the following details:

- Region:** Allgem., **Bild**, Anwendung, OB, Tastenkonf, Admin
- Konf zurücks:** Sonde: 35C50EA
- Fixieren konfig.:** Eing. wenn fixiert:  Cine,  Messung,  Caliper,  Komment,  Bodymk.
- BIP:**

	IP1	IP2	IP3	IP4	IP5	IP6	IP7	IP8
Dynamikber.	112	126	140	133	161	161	168	175
Glatt	2	2	2	2	2	2	1	2
Bild dur.	2	2	2	3	2	1	2	2
- THI IP:**

	IP1	IP2	IP3	IP4	IP5	IP6	IP7	IP8
Dynamikber.	98	105	112	126	126	140	154	175
Glatt	2	2	2	2	2	2	2	2
Bild dur.	2	2	2	3	2	2	2	2
- Buttons:** Save, Abbr.

Typ	Element	Beschreibung	
Konf zurücks	Sonde	Standard-Sondenmodell für das System festlegen.	
Konfig. fixieren	Eing. wenn fixiert	Systemstatus nach Aufhebung der Bildfixierung festlegen.	
BIP	Dynamikbereich, Glätten, Nachleuchten	IP ist eine Kombination aus mehreren Bildverarbeitungsparametern, die für eine schnelle Bildoptimierung verwendet werden.	Wählen Sie eine IP-Gruppe mit der Option [IP] im Bildmenü unter B-Modus-Frequenz aus.
THI IP		Zu den Parametern für die IP-Kombination gehören Dynamikbereich, Nachleuchten und Glatt.	Wählen Sie eine IP-Gruppe mit der Option [IP] im Bildmenü unter harmonische Frequenz aus.

### 11.1.4 Anwendung (Application)

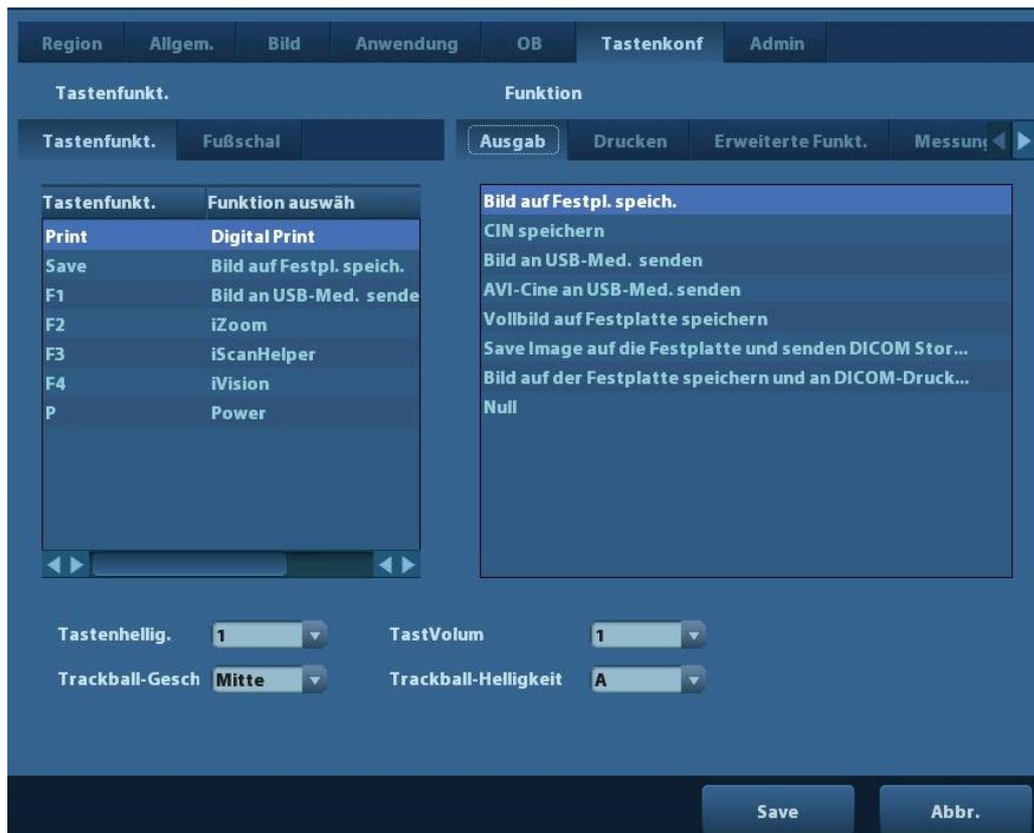
Öffnen Sie die Registerkarte „Mess“ über [Setup]→[Systemvorein.]→[Anwendung]. Auf dieser Seite können Sie das Lineal für Messungen, die Messeinheit und relevante Informationen eingeben. Detaillierte Informationen hierzu finden Sie unter [Fortgeschrittener Betrieb].

### 11.1.5 OB

Öffnen Sie die Seite „OB“ über [Setup]→[Systemvorein.]→[OB]. Über diese Seite können Sie die Formel für Gestationsalter, die fetale Wachstumsformel, die Formel für das Fetalgewicht und relevante Informationen eingeben. Detaillierte Informationen hierzu finden Sie unter [Fortgeschrittener Betrieb].

### 11.1.6 Tastenkonf

Öffnen Sie die Seite über [Setup]→[Systemvorein.]→[Tastenkongf] (siehe Abbildung unten).



■ Einstellen der Tastenfunktionen

Sie können die Funktionen für die Tasten <Print>, <Save> und für die F-Tasten (F1-F4), <P> sowie den Fußschalter einstellen.

So weisen Sie einer Taste eine Funktion zu:

- (1) Klicken Sie links in der Spalte [Tastenfunkt.] auf die gewünschte Taste.
- (2) Klicken Sie auf eine Funktion im Bereich [Funktion auswäh]. Die ausgewählten Funktionen werden rechts neben der ausgewählten Taste angezeigt.
- (3) Klicken Sie auf [Speichern], um die Einstellung abzuschließen.

Im Folgenden wird als Beispiel die Taste <F4> als „Cine auf USB-Medium speichern“ eingestellt:

- (1) Wählen Sie in der Liste „Tastenfunkt.“ auf der linken Seite die Taste F4.
- (2) Wählen Sie unter der Option „Funktion“ rechts auf der Seite die Funktion „AVI-Cine auf USB-Medium speichern“.
- (3) Klicken Sie auf [Speichern], um die Einstellung abzuschließen.

■ Weitere Einstellungen

Element	Beschreibung
Tastenhelligkeit	Die Helligkeit der Tasten einstellen: 0, 1, 2, 3.
TastVolum	Die Tastenlautstärke einstellen: 0 - 2, 0 bedeutet Stummschaltung.
Trackball-Gesch	Trackball-Geschwindigkeit beim Bewegen des Trackballs einstellen: Langsam, Mittel, Schnell.
Trackball-Helligkeit	Die Farbe für den Trackball einstellen: Weiß, Blau, Grün, Rosa, Violett, Gelb.

## 11.1.7 Admin

Öffnen Sie unter [Setup]→[Systemvoin.]→die Registerkarte [Admin].

Einzelheiten zur Zugriffssteuerung finden Sie unter „9.7 Zugriffssteuerung (Access Control)“.

## 11.2 Vorein. Unt

Öffnen Sie „[Setup]→[Vorein. Unt]“, um die Anzeige für die Untersuchungsvoreinstellung aufzurufen.

The screenshot shows a software interface for configuring investigation settings. At the top left, there is a dropdown menu labeled 'Sonde' with the value '35C50EA'. Below this, the interface is split into two main sections: 'Unters.-Bibl' (Investigation Library) on the left and 'Ausgw. Unters.' (Selected Investigations) on the right. The 'Ausgw. Unters.' section contains a list of investigation types: Erwa. ABD, ABD schwer., ABD Kin, GYN, OB1, OB2/3, Urologie, Vaskulär, and EM FAST. Between these two sections are four buttons: '>', '>>', '<', and 'Löschen'. To the right of the 'Ausgw. Unters.' list are three buttons: 'Stand.', 'Auf', and 'Ab'. At the bottom right of the interface are 'Save' and 'Abbr.' buttons.

Verfahren:

1. So wählen Sie eine Sonde aus:

Bewegen Sie den Cursor zu [Snd], und wählen Sie eine Sonde in der Dropdown-Liste aus.

2. Untersuchungsmodi auswählen/löschen

Auf der rechten Seite der Anzeige sehen Sie die von der ausgewählten Sonde unterstützten Untersuchungstypen. Auf der linken Seite im Feld [Unters.-Bibl] sind alle vom System unterstützten Untersuchungsmodi aufgeführt.

- [>]: Hinzufügen eines ausgewählten Untersuchungsmodus in der [Unters.-Bibl] zur Liste [Ausgw. Unters.].
- [>>]: Hinzufügen aller Untersuchungsmodi in der Bibliothek zur Liste [Ausgw. Unters.].
- [<]: Entfernen eines ausgewählten Untersuchungsmodus aus der Liste [Ausgw. Unters.].
- Klicken Sie auf [Auf] und [Ab], um die Reihenfolge der Elemente in [Ausgewähl. Ele] festzulegen.
- Klicken Sie auf [Standard], um einen Untersuchungsmodus als Standard auszuwählen.

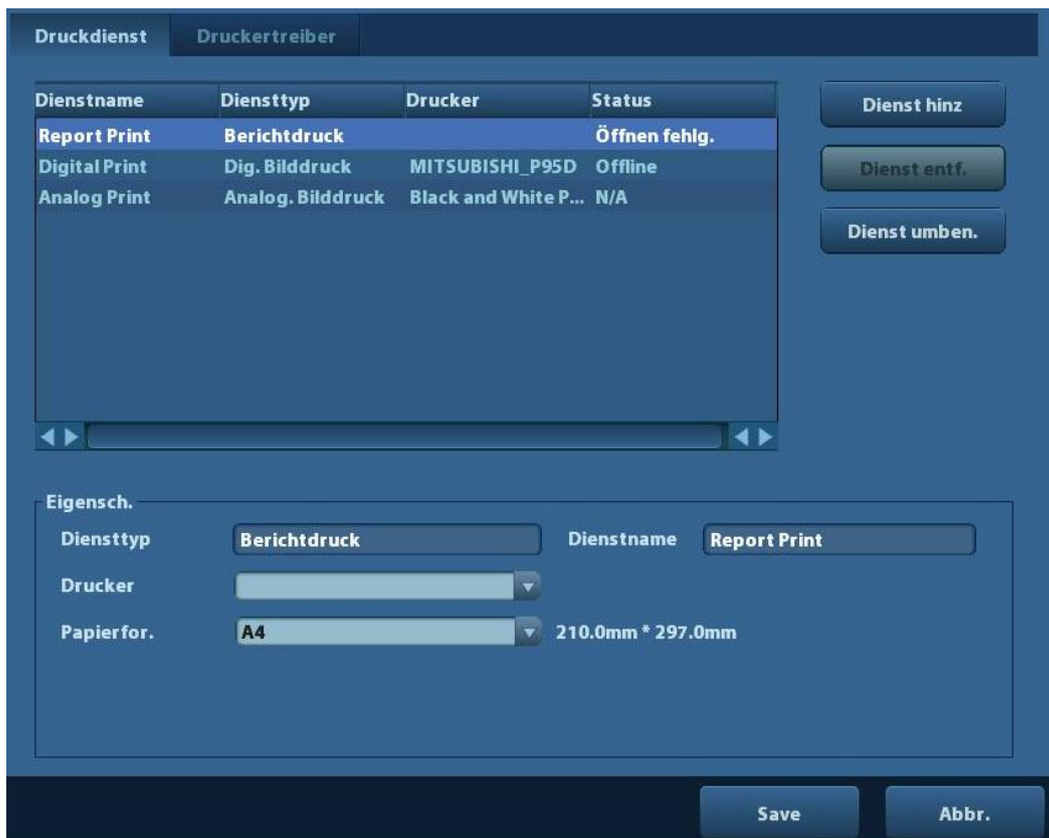
- Bestätigen Sie die geänderte Einstellung mit [Speichern]. Klicken Sie auf [Abbr.], wenn Sie die geänderte Einstellung nicht übernehmen möchten.

## 11.3 Vorein. Mess

Detaillierte Informationen zu Messungen finden Sie unter „Fortgeschrittener Betrieb“.

## 11.4 Voreinstellungen für den Druck

Zu den Einstellungen eines Druckers gehören Druckdienst und Druckertreiber.



- Druckdiensteinstellung
  - Dienst hinz.: Klicken Sie hierauf, um einen Druckdienst hinzuzufügen.
  - Dienst entf.: Klicken Sie hierauf, um den ausgewählten Druckdienst zu entfernen.
  - Dienst umben.: Klicken Sie hierauf, um den ausgewählten Druckdienst umzubenennen.
  - Eigensch.: Zum Einstellen der Eigenschaften von Druckdiensten.
- Einstellung des Druckertreibers
 

Die im Benutzerhandbuch aufgeführten Drucker werden alle vom System unterstützt, daher ist kein Treiber erforderlich.

Klicken Sie auf die Registerkarte [Druckertreiber], um den Bildschirm zur Einstellung des Druckertreibers aufzurufen:

  - Sie sehen den Namen und den Status des Druckers.
  - Sie können Drucker, einschließlich Netzwerkdrucker, hinzufügen.
  - Druckerattribute überprüfen.

Einzelheiten zum DICOM-Druck finden Sie unter „10 DICOM“.

## 11.5 Netzwerk-Voreinstellung

- Informationen zur lokalen TCP/IP-Voreinstellung und zur DICOM-Voreinstellung finden Sie unter „10.1 DICOM-Voreinstellung“.
- Die Anzeige „iStorage“ sieht wie folgt aus:

Name	Beschreibung
Dienstname	Der Name des Geräts. Das Feld muss eine Eingabe enthalten.
Port	Der Geräteanschluss darf genau wie der am PC nicht frei sein.
IP-Adresse	IP-Adresse des PC, auf dem die iStorage-Software installiert ist. Dieses Feld darf nicht leer sein
Verbinden	Zum Überprüfen der Verbindung mit dem PC-Server. Wenn der Speicherpfad auf dem PC-Server nicht bestätigt wurde, wird ein Dialogfeld geöffnet, in dem die Festlegung dieses Pfades erklärt wird. Wenn der Speicherpfad auf dem PC bereits eingerichtet wurde, wird nach dem Klicken auf diese Schaltfläche angezeigt, dass die Verbindung erfolgreich hergestellt wurde.
Hnz	Klicken Sie auf diese Schaltfläche, um den neuen Dienst zur Serviceliste hinzuzufügen.
Aktual	Speichert die geänderten Parameter.
Löschen (Delete)	Klicken Sie darauf, um die ausgewählten Services aus der Serviceliste zu entfernen.
Speich	Klicken Sie darauf, um die Einstellungen zu speichern und die Anzeige zu verlassen.

- So fügen Sie einen Netzwerkdienst hinzu:
  1. Legen Sie die Eigenschaften des Netzwerkservers wie oben beschrieben fest.
  2. Klicken Sie auf [Hnz], um den Dienst zur Serviceliste hinzuzufügen.
  3. Wählen Sie den hinzugefügten Dienst in der Serviceliste aus. Nun können Sie ihn löschen.
- So ändern Sie einen Netzwerkdienst:
  1. Wählen Sie den zu aktualisierenden Dienst aus der Serviceliste aus.
  2. Sie können Eigenschaften im Bereich „Dienst konfig.“ sehen.
  3. Ändern Sie die Parameter, und klicken Sie auf [Aktual], um die Einstellung zu aktualisieren.

Tipps: Zur normalen Funktion der Netzwerkspeicherung muss der freigegebene Ordner des PC-Servers im Voraus eingestellt werden. Zum Beispiel sollten zuerst Maschinename und IP-Adresse bestätigt werden.

## 11.6 Wartung

Über die Funktion [Wartung] können das System aktualisiert und weitere Sonderfunktionen ausgeführt werden. Wenn Sie diese Funktionen benötigen, wenden Sie sich bitte an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von Mindray.

Sie können Optionen installieren, Voreinstellungen für Messungen, Bodymarker und Kommentare festlegen sowie Betriebsprotokolle exportieren und hochladen.

## 11.7 System-Information

Klicken Sie im Menü [Setup] auf die Option [Info], um die Systeminformationsanzeige zu öffnen. (Welche Informationen hier angezeigt werden, hängt von der Konfiguration und Version des Systems ab.)

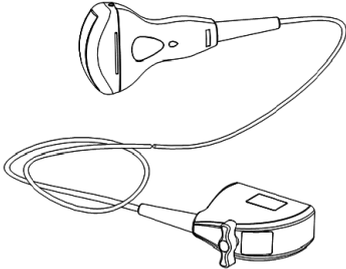
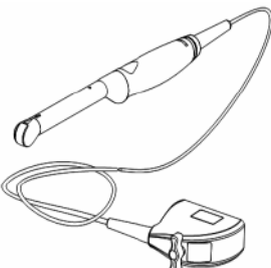
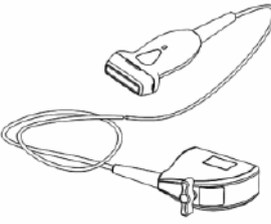
- Informationen
  - Listet den Produktnamen, die Hardware-Version und andere Informationen auf.
- Detail
  - Listet Versionsinformationen zur Software, zur Hardware und zu anderen Modulen auf.

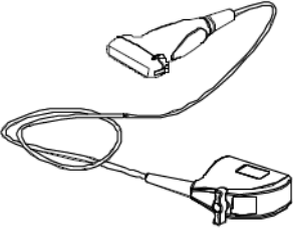
# 12 Sonden und Biopsie

---

## 12.1 Sonde

Folgende Sonden werden vom System unterstützt:

Nr.	Sondenmodell	Schallk.typ	Abbildung
1.	35C50EB	Konvex	
2.	65C15EA	Konvex	
3.	65EC10EB	Intrakavität	
4.	75L38EB	Linear-Array	

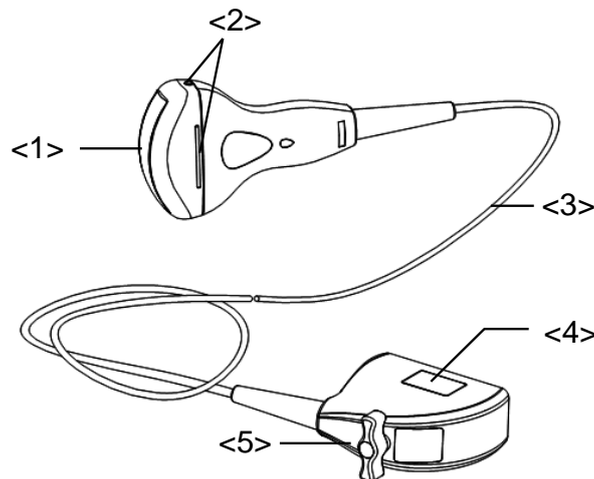
Nr.	Sondenmodell	Schalkk.typ	Abbildung
5.	75L53EA	Linear-Array	
6.	35C20EA	Konvex	

**Hinweis:** Angaben über Zeiten und Bedingungen für die Lagerung von desinfizierten oder sterilisierten Sonden und Klammern finden Sie im Technischen Standard für die Desinfektion von Medizin- und Gesundheitsstrukturen.

## 12.1.1 Namen und Funktionen der jeweiligen Schallkopfteile

Die grundlegenden Strukturen und Funktionen aller oben genannten Sonden sind einander ähnlich und werden im Folgenden beschrieben.

■ Sonde 35C50EB

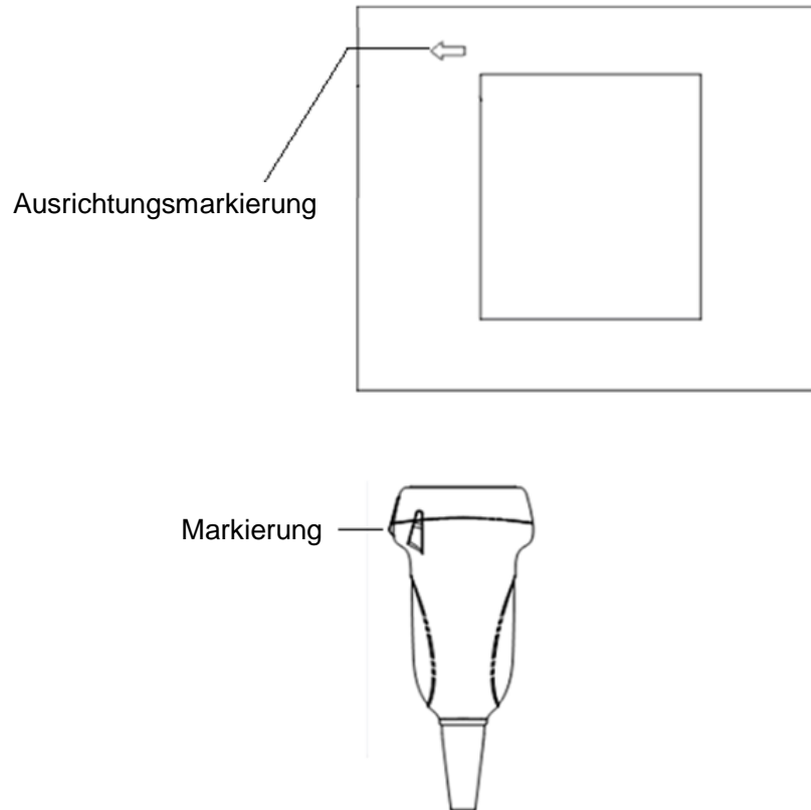


Nr.	Name	Funktion
<1>	Schallkopf	Konvertiert das elektrische Signal in ein Ultraschallsignal und fokussiert den Schallstrahl in die angegebene Richtung. Empfängt das Ultraschallsignal und konvertiert das empfangene Signal in ein elektrisches Signal. Die Linse auf der Oberfläche ist die Schalllinse. Tragen Sie Ultraschallgel auf die Schalllinse auf.
<2>	Fixierstifte und Nuten der nadelgeführten Klammern	Dienen der Befestigung der nadelgeführten Klammer.
<3>	Schallkopfkabel	Überträgt die elektrischen Signale zwischen Schallkopf und Anschlussstecker.
<4>	Schallkopfanschluss	Verbindet den Schallkopf mit dem diagnostischen Ultraschallsystem.
<5>	Verriegelungshebel	Zum Verriegeln des Anschlusssteckers am Ultraschall-Diagnosesystem.

Die in der Abbildung oben unter <2> genannten Montageelemente können je nach nadelgeführtem Klammermodell unterschiedlich sein.

## 12.1.2 Ausrichtung von Ultraschallbild und Schallkopf

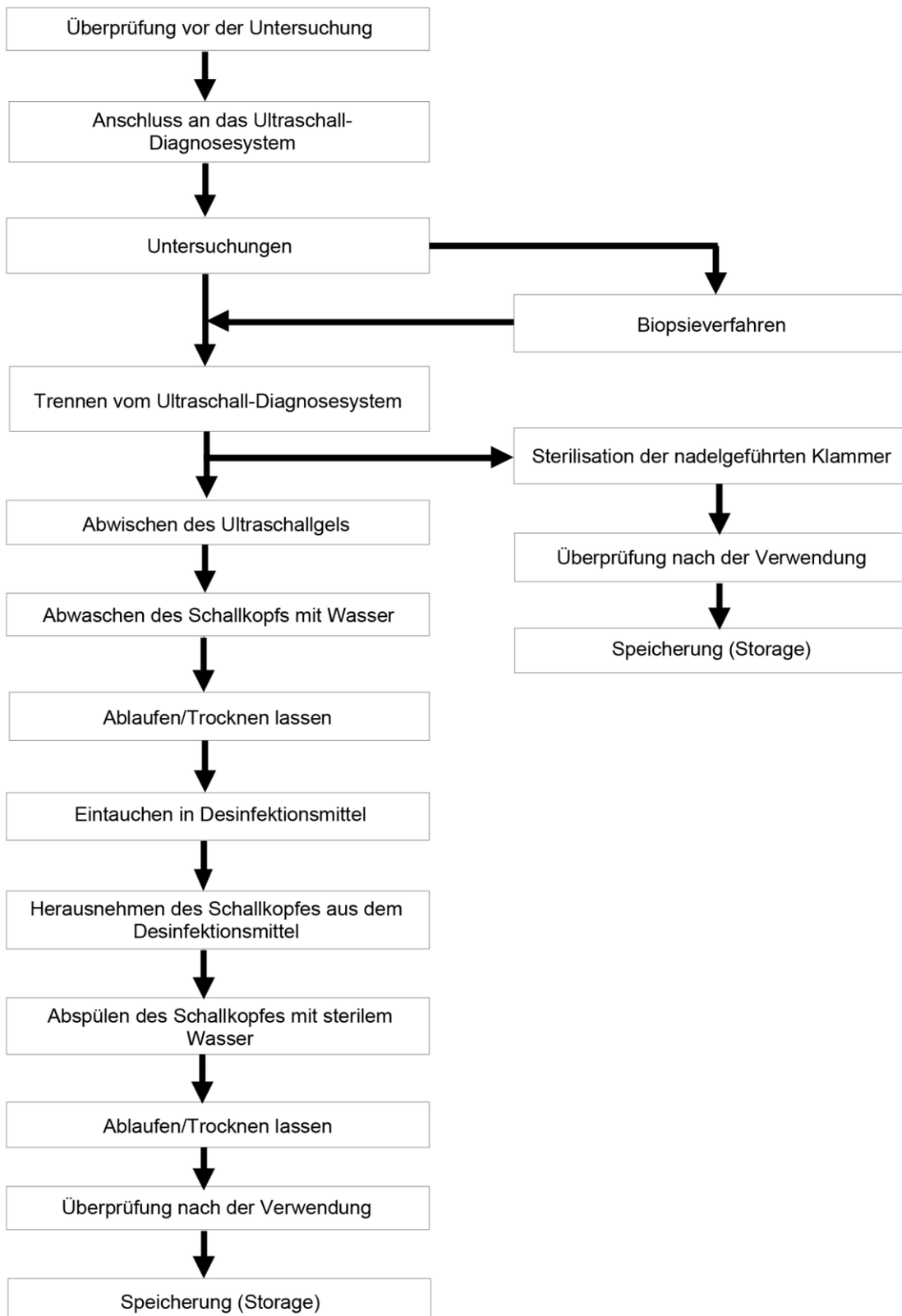
Die richtige Ausrichtung von Ultraschallbild und Schallkopf wird unten dargestellt. Die „markierte“ Seite des Ultraschallbildes am Monitor entspricht der markierten Seite des Schallkopfes. Prüfen Sie vor jeder Untersuchung die Ausrichtung (in diesem Beispiel wird eine lineare Sonde verwendet).



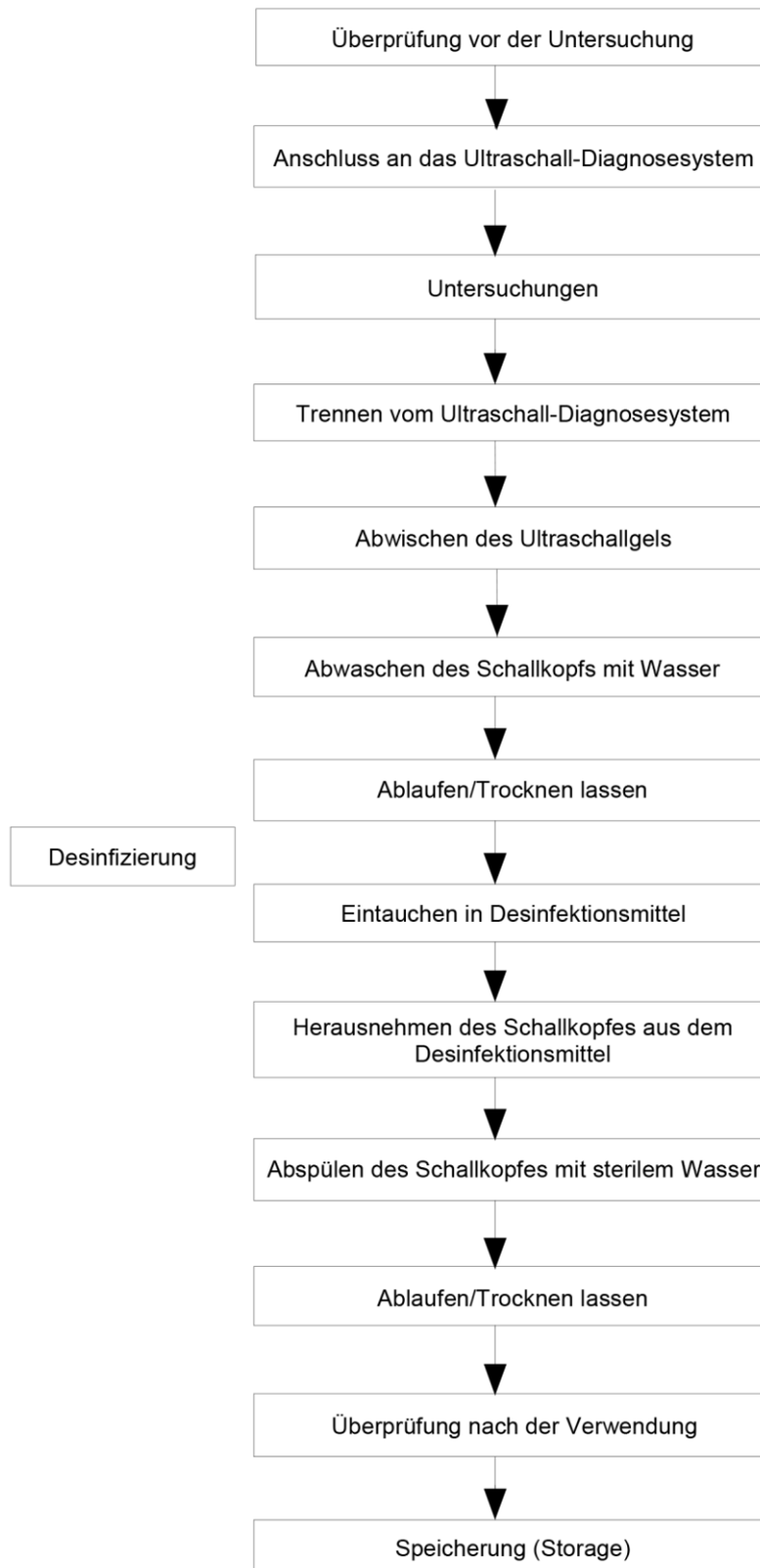
## 12.1.3 Vorgehensweisen

In diesem Abschnitt werden die allgemeinen Verfahren zur Bedienung des Schallkopfes beschrieben. Die Wahl der richtigen klinischen Methode zur Bedienung des Schallkopfes muss auf einer fachlichen Ausbildung und klinischer Erfahrung basieren.

■ Betriebsverfahren (mit Biopsiefunktion)



■ Betriebsverfahren (ohne Biopsiefunktion)



**WARNUNG:**

**Desinfizieren und sterilisieren Sie die nadelgeführte Klammer vor und nach jedem Ultraschall-geleiteten Biopsieverfahren. Verunreinigte Schallköpfe und nadelgeführte Klammern können zu einer Infektionsquelle werden.**

## 12.1.4 Verwendung der Sondenhülle

Bevor eine Untersuchung ausgeführt wird, muss über dem Schallkopf eine Sondenhülle angebracht werden. Sondenhüllen sind für alle klinischen Situationen erhältlich, in denen mögliche Infektionen vermieden werden müssen.

Vor einer Intrakavitäts- oder Biopsie-Untersuchung muss über der Sonde eine Sondenhülle angebracht werden. Verwenden Sie eine im Handel erhältliche Sondenhülle.

Zur Bestellung von Sondenhüllen wenden Sie sich an:

CIVCO Medical Instruments Co.

102 First Street South, Kalona, IA 52247-9589 USA Tel.: 1-319-656-4447

E-Mail: [info@civco.com](mailto:info@civco.com)

<http://www.civco.com>

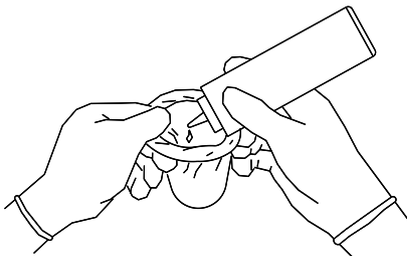


### **VORSICHT:**

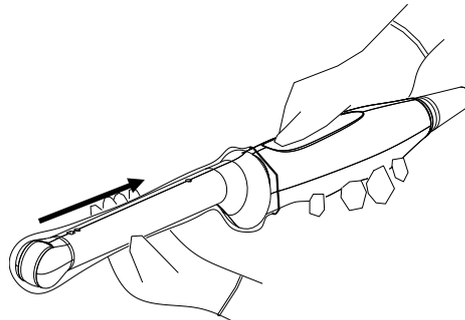
1. Bedecken Sie die Sonde immer mit einer neuen (unbenutzten) Sondenhülle, um eine Infektion während der Untersuchung zu vermeiden. Wenn ein Schutzhüllenpaket bereits geöffnet oder beschädigt ist, ist eine Sterilisation der Sondenhülle möglicherweise nicht ausreichend. Verwenden Sie diese Sondenhülle NICHT.
2. Die Abdeckung enthält Naturkautschuk und Talkum, auf das einige Patienten allergisch reagieren können.
3. Verwenden Sie KEINE Sondenhüllen, deren Verfallsdatum abgelaufen ist. Prüfen Sie vor jeder Verwendung einer Sondenhülle deren Verfallsdatum.

Verfahren (nur zur Referenz):

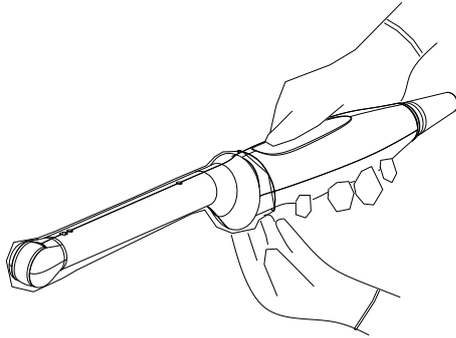
1. Bringen Sie ausreichend Gel in die Schutzhülle oder auf die Schallkopfoberfläche auf. Wenn kein Gel verwendet wird, kann sich die Bildgebungsqualität verschlechtern.



2. Führen Sie den Schallkopf in die Schutzhülle ein, und wenden Sie dabei eine angemessene sterile Arbeitstechnik an. Ziehen Sie die Hülle fest über die Schallkopfoberfläche, um mögliche Falten und Luftbläschen zu entfernen. Achten Sie hierbei darauf, die Schutzhülle nicht zu beschädigen.



3. Befestigen Sie die Hülle mit den mitgelieferten elastischen Bändern.



4. Prüfen Sie die Hülle auf mögliche Löcher oder Risse.

## 12.1.5 Reinigen und Desinfizieren der Sonden

Reinigen und desinfizieren (oder sterilisieren) Sie die Sonde nach Abschluss einer Untersuchung ordnungsgemäß. Stellen Sie nach jedem Biopsieverfahren sicher, dass die nadelgeführte Klammer sterilisiert wird. Verunreinigte Schallköpfe und verunreinigte nadelgeführte Klammern können zu Infektionsquellen werden. Folgen Sie bei der Reinigung den Anweisungen im Handbuch.

**⚠️ WARNUNG:** Den Sondenanschluss nicht in Flüssigkeiten, z. B. Wasser oder Desinfektionsmittel tauchen. Dies kann zu Stromschlag oder Funktionsstörungen führen.

**⚠️ VORSICHT:**

1. Tragen Sie bei Reinigung und Desinfektion von Sonden stets sterile Handschuhe.
2. Spülen Sie die Sonde nach der Desinfektion gründlich mit sterilem Wasser ab, um alle Rückstände von Chemikalien zu entfernen. Rückstände von Chemikalien können für den menschlichen Körper schädlich sein.
3. Ohne Reinigung und Desinfektion kann die Sonde zu einer Infektionsquelle werden.



**HINWEIS:**

1. Wischen Sie das Ultraschallgel nach der Untersuchung sorgfältig ab. Andernfalls kann sich das Ultraschallgel verfestigen, wodurch die Bildqualität des Schallkopfs beeinträchtigt wird.
2. Bringen Sie die Sonde bei der Reinigung und Desinfektion NIE auf Temperaturen über 55 °C. Hohe Temperaturen können zur Verformung oder Beschädigung der Sonde führen.

## Reinigung

Bitte beachten Sie die Anweisungen im Benutzerhandbuch, und befolgen Sie für die Reinigung die Richtlinien und Verfahren Ihrer Klinik.

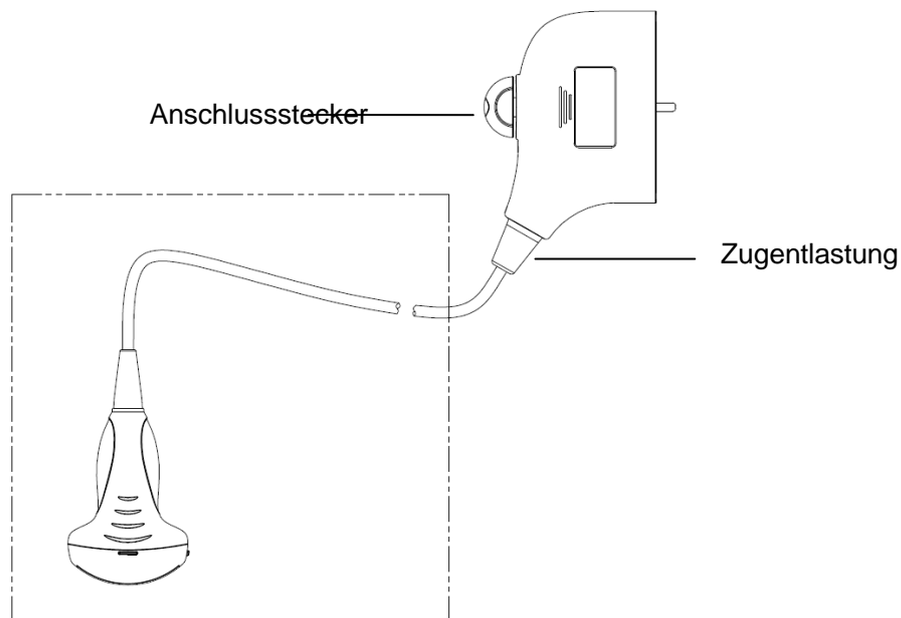
1. Trennen Sie die Sonde vom System.
2. Tragen Sie sterile Handschuhe, um eine Infektion zu verhindern.
3. Reinigen Sie den Schallkopf mit sauberem Wasser oder Seifenlauge, um alle Fremdkörper zu entfernen. Sie können den Schallkopf auch mit einem weichen Ethylcarbamat-Schwamm abwischen. Verwenden Sie möglichst keine Bürste, um Schäden am Schallkopf zu vermeiden.
4. Trocknen Sie den Schallkopf nach dem Spülen mit einem sterilen Tuch oder Gazetuch. Trocknen Sie den Schallkopf nicht durch Erwärmen.

## Desinfektion mit Sprays



**VORSICHT:** Tragen Sie eine Schutzbrille, wenn Sie eine Desinfektion mithilfe von Sprays durchführen.

1. Tragen Sie sterile Handschuhe, um eine Infektion zu verhindern.
2. Wenn die Reinigung beendet ist, besprühen Sie den Schallkopf mit einem Desinfektionsmittel. Befolgen Sie die Anweisungen des Herstellers des Desinfektionsmittels hinsichtlich Kontaktzeit und -art.
3. Entfernen Sie eventuelle Rückstände auf dem Schallkopf mit einem mit Wasser befeuchteten Tuch.
4. Wischen Sie das Wasser nach dem Waschen mit einem sterilen Tuch oder Gazetuch vom Schallkopf ab.

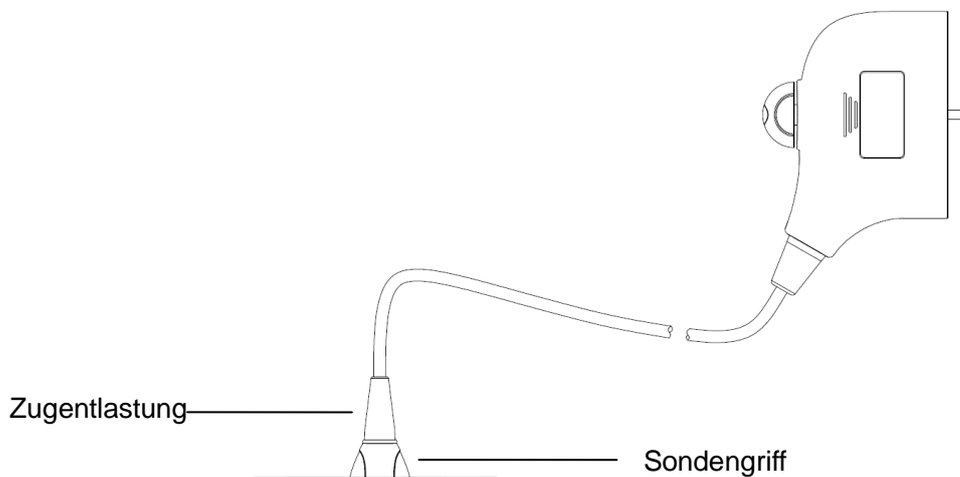


**HINWEIS:** Beachten Sie dieses Diagramm sorgfältig, wenn Sie die Desinfektion durchführen. Sprühen Sie die Zugentlastung nicht auf das Steckerende oder den Stecker.

## Desinfektion durch Eintauchen

1. Tragen Sie sterile Handschuhe, um eine Infektion zu verhindern.
2. Reinigen Sie den Schallkopf vor jeder Desinfektion. MINDRAY empfiehlt die folgenden Lösungen zum Desinfizieren des Schallkopfes.

- Befolgen Sie die Anweisungen des Chemikalienherstellers zu Konzentration der Desinfektionslösung, Desinfektionsverfahren, Verdünnung und Schutzmaßnahmen. Bringen Sie Sondenstecker oder -kabel niemals in die Nähe von Wasser oder Lösungen.
  - Bringen Sie die Sonde nach Herstellerempfehlung möglichst kurz in Kontakt mit der Desinfektionslösung (für Cidex OPA ist die vom Hersteller empfohlene kürzeste Desinfektionszeit 12 Minuten).
  - Befolgen Sie bei Auswahl und Verwendung der Desinfektionsmittel stets die relevanten örtlichen Vorschriften.
3. Spülen Sie den Schallkopf mindestens 1 Minute lang mit sterilem Wasser (ca. 7,5 Liter), um alle Chemikalienrückstände zu entfernen. Sie können sich auch an die vom Hersteller empfohlenen Methoden zum Spülen des Schallkopfes halten.
  4. Trocknen Sie den Schallkopf nach dem Spülen mit einem sterilen Tuch oder Gazetuch. Trocknen Sie den Schallkopf NIEMALS durch Wärme.



- |   |   |
|---|---|
| <p><b>HINWEIS:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.</li> <li>2.</li> </ol> | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Beachten Sie dieses Diagramm sorgfältig, wenn Sie den Schallkopf eintauchen. Tauchen Sie nur die Teile des Schallkopfs ein, die sich unter der Zugentlastung befinden.</li> <li>2. Mit der Zeit kann die Sonde durch wiederholte Desinfektion beschädigt werden. Prüfen Sie die Leistung der Sonde daher regelmäßig.</li> </ol> |
|---|---|

## Kompatible Desinfektionsmittel

Hersteller	Handelsbezeichnung	Verfahren	Typ
Pharmaceutical Innovations, Inc.	T-Spray II	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Spray
Parker Laboratories, Inc.	PROTEX™ DISINFECTANT SPRAY	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Spray
Metrex	MetriZyme	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Lösung
ASP	Cidex-aktivierte Glutaraldehyd-Lösung	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Lösung
ASP	Cidex OPA	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Lösung
Nanosonics Limited	TrophonSonex-HL (wird mit dem Ultraschallsonden- Desinfektionsgerät Trophon EPR verwendet)	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Lösung
Ecolab Inc.	Ster-Bac	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Lösung
Antiseptica	Triacid-N	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Lösung
Minntech Corporation	Minncare® Cold Sterilant	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.	Lösung

## 12.1.6 Lagerung und Transport

Wenn alle Untersuchungen eines Tages abgeschlossen sind, prüfen Sie den Zustand des Schallkopfes. Vergewissern Sie sich nach der Desinfektion des Schallkopfes, dass dieser in gutem Zustand ist. Lagern Sie ihn anschließend an einem geeigneten Platz, sodass die nächste Untersuchung problemlos ausgeführt werden kann.

1. Um zu verhindern, dass der Schallkopf beschädigt wird, lagern Sie ihn NIE an Orten, an denen er den folgenden Bedingungen ausgesetzt ist:
  - direktes Sonnenlicht oder Röntgenstrahlen
  - plötzliche Temperaturänderungen
  - Staub
  - starke Erschütterungen
  - Wärmequellen
2. Lagern und transportieren Sie den Schallkopf unter folgenden Umgebungsbedingungen:
  - Umgebungstemperatur: -20°C bis 55°C
  - Relative Luftfeuchtigkeit: 30 % bis 95% (nicht kondensierend)
  - Atmosphärischer Druck: 700 hPa bis 1060 hPa
3. Wenn der Schallkopf zur Reparatur an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von MINDRAY gesendet wird, muss dieser zuvor desinfiziert worden sein und sich in der Tragetasche befinden, um mögliche Infektionen zu vermeiden.
4. Sterilisieren Sie die Tragetasche bei Bedarf.

## 12.2 Biopsieführung



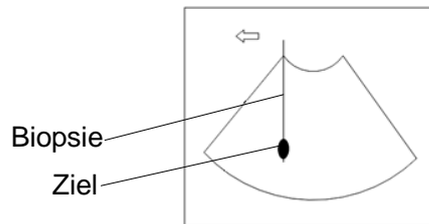
### **WARNUNG:**

1. Eine Biopsie darf nur von ausgebildeten Personen mit dem nötigen Fachwissen im Bereich des diagnostischen Ultraschalls durchgeführt werden. Anderenfalls können für den Patienten schwere Nebenschäden auftreten.
2. In den im Folgenden genannten Situationen kann es vorkommen, dass die Biopsienadel nicht ordnungsgemäß in den Zielbereich eindringt. Eine nicht korrekt ausgeführte Biopsie kann für den Patienten schwere Nebenwirkungen haben.
  - Verwendung einer nadelgeführten Klammer, die nicht zum Schallkopf passt.
  - Falsche Montage der nadelgeführten Klammer.
  - Verwendung einer für den Biopsietyp ungeeigneten Nadel.
  - Verwendung einer für den Biopsietyp ungeeigneten Nadel.
3. Prüfen Sie vor und nach jeder Biopsie den ordnungsgemäßen Zustand der nadelgeführten Klammer. Prüfen Sie manuell, dass sich alle Teile der nadelgeführten Klammer an der korrekten Position befinden. Wenn Teile der nadelgeführten Klammer nicht sicher oder korrekt montiert sind, kann es bei Verwendung zur Verletzung des Patienten kommen. Wenn Sie im Bereich der nadelgeführten Klammer eine Unregelmäßigkeit erkennen, beenden Sie sofort die Verwendung, und wenden Sie sich an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von MINDRAY.
4. Verwenden Sie nadelgeführte Klammern NIE, wenn ein Scanvorgang ausgeführt wird. Die Nadel könnte sich in die falsche Richtung bewegen und der Patient könnte verletzt werden.  
Führen Sie eine Biopsie nie während des Scannens von Bildern durch.
5. Fixieren Sie während einer Biopsie nicht das Bild.
6. Es kann vorkommen, dass während der Biopsie leichte Richtungsabweichungen auftreten, die durch bestimmte Gewebemerkmale oder Nadeltypen verursacht werden. Speziell bei Nadeln mit kleinen Durchmessern kann es zu größeren Abweichungen kommen.

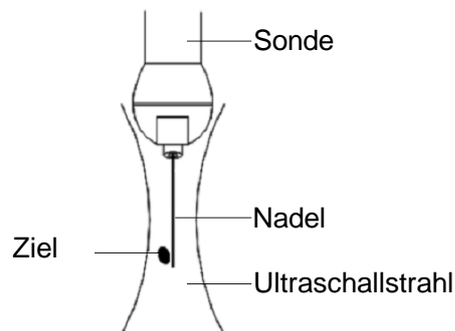
7. **Sterilisieren Sie den Schallkopf und die nadelgeführte Klammer vor und nach jedem Ultraschall-geleiteten Biopsieverfahren. Verunreinigte Schallköpfe und nadelgeführte Klammern können zu einer Infektionsquelle werden.**
8. **Die auf dem Ultraschallbild angezeigte Nadelmarkierung gibt nicht die tatsächliche Position der Biopsienadel wieder. Daher sollte diese ausschließlich als Referenz verwendet werden. Berücksichtigen Sie stets die relative Position der Biopsienadel während des Verfahrens.**
9. **Passen Sie die Nadelmarkierung vor Durchführung des Biopsieverfahrens an.**
10. **Verwenden Sie für Biopsien nur steriles, als sicher zertifiziertes Ultraschallgel. Handhaben Sie das Ultraschallgel ordnungsgemäß, damit es nicht zur Infektionsquelle wird.**
11. **Tragen Sie während des Biopsieverfahrens sterile Handschuhe.**

**12. Biopsieziel-Abbildung und tatsächliche Position der Biopsienadel:**

Diagnostische Ultraschallsysteme produzieren tomografische Schichtbilder, die Informationen zu einer bestimmten Schicht in Schallkopfrichtung liefern. (Das heißt, die auf dem Bild angezeigten Informationen enthalten alle Daten, die in Schichtrichtung des Schallkopfes gescannt wurden.) Daher kann es auf dem Bild so aussehen, als wäre die Biopsienadel in das Zielobjekt eingedrungen, was aber tatsächlich nicht der Fall ist. Wenn das Biopsie-Zielobjekt klein ist, kann die Dispersion des Ultraschallstrahls dazu führen, dass das Bild von der tatsächlichen Position abweicht. Beachten Sie das immer. Die Bildabweichung wird in den folgenden Abbildungen dargestellt:



Die Biopsienadel scheint das Zielobjekt auf dem Bild zu erreichen



**Dispersion des Ultraschallstrahls**

Beachten Sie die folgenden zwei Punkte, um das Problem zu vermeiden:

Verlassen Sie sich nicht allein auf die auf dem Bild gezeigte Nadelspitze. Achten Sie besonders auf das Zielobjekt. Das Zielobjekt sollte sich leicht bewegen, wenn es in Kontakt mit der Biopsienadel kommt.

Bevor Sie mit der Biopsie beginnen, müssen Sie die Größe des Objekts ermitteln und sicherstellen, dass die Biopsie erfolgreich durchgeführt werden kann.

**⚠ VORSICHT:** Tragen Sie bei der Verwendung der nadelgeführten Klammer sterile Handschuhe, um eine Infektion zu verhindern.

## 12.2.1 Grundlegende Verfahren für die ultraschallgeleitete Biopsie

1. Wählen Sie die richtige nadelgeführte Klammer und Nadel, und montieren Sie diese ordnungsgemäß.
2. Prüfen Sie die Biopsie-Führungslinie. Einzelheiten finden Sie unter „12.2.4 Menü „Biopsie““.
3. Drücken Sie auf der Steuerkonsole auf <Biopsy>.
  - Wenn für die Sonde nicht die passende Klammer verwendet wird oder das Bild fixiert ist und die Hilfslinie vor der Fixierung ausgeblendet wurde, können Sie auf das Biopsie-Menü nicht zugreifen.
  - Bevor Sie das Biopsie-Menü öffnen können, erscheint die Systemmeldung „Vor Biopsie Hilfslinien prüfen“.
4. Setzen Sie die Option [Anzeige] auf „Ein“, um die Hilfslinie anzuzeigen, und wählen Sie Klammer und Hilfslinie nach Bedarf aus. Einzelheiten finden Sie unter „12.2.4 Menü „Biopsie““.
5. Klicken Sie im Biopsie-Menü auf [Prüfen], um das Menü [Prüfen] zu öffnen und die Hilfslinie zu überprüfen. Klicken Sie nach der Prüfung auf den Menüeintrag [Speich], um die Parametereinstellung zu speichern. Klicken Sie dann auf [Ende], um zum Menü [Biopsie] zurückzukehren.

Hinweis:

- Wenn Sie die Sonde oder die nadelgeführte Klammer während der Biopsie austauschen, prüfen Sie die Hilfslinie erneut.
  - Wenn Sie das Menü [Biopsie prüf.] schließen, ohne die Einstellung zu speichern, müssen Sie die folgende Meldung „Daten wurden geändert. Änderungen speichern?“ bestätigen. Klicken Sie auf [Bereit], um die Einstellung zu speichern und zum Menü [Biopsie] zurückzukehren. Klicken Sie auf [Bereit], um die Einstellung zu speichern und zum Menü [Biopsie] zurückzukehren.
6. Führen Sie einen Scanvorgang durch, um nach dem Zielobjekt zu suchen. Zentrieren Sie das Zielobjekt mithilfe der elektronischen Hilfslinie.
  7. Richten Sie die Nadel auf die gewünschte Entnahmestelle.
  8. Wenn die Entnahme der Biopsieprobe abgeschlossen ist, entfernen Sie die Sonde vom Körper des Patienten. So schließen Sie das Menü [Biopsie]: Drücken Sie auf <Esc>, oder setzen Sie den Cursor auf das Menü [Andere].
  9. Nehmen Sie die entsprechenden Teile auseinander, und lagern Sie sie ordnungsgemäß.



### **GEFAHR:**

**Wenn der für die Führung angezeigte Hilfsbereich nicht getroffen wird, kann es sein, dass die Nadel sich außerhalb des gewünschten Bereichs befindet.**

**Es ist äußerst wichtig, dass bei Verwendung der Biopsieführungen mit einstellbaren Winkeln der am Bildschirm angezeigte Winkel mit dem auf der Führung eingestellten Winkel übereinstimmt, anderenfalls kann die Nadel sich außerhalb des angezeigten Hilfsbereichs befinden. Dies kann Verletzungen des Patienten zur Folge haben und eine Wiederholung der Biopsie erforderlich machen.**

## 12.2.2 Nadelgeführte Klammern

Nadelgeführte Klammern sind als optionales Zubehör erhältlich. Sie werden in Verbindung mit dem Schallkopf verwendet. Einige Sonden können nur mit den dazu passenden nadelgeführten Klammern und Nadeln verwendet werden. Wenden Sie sich für die Bestellung nadelgeführter Klammern an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von MINDRAY.

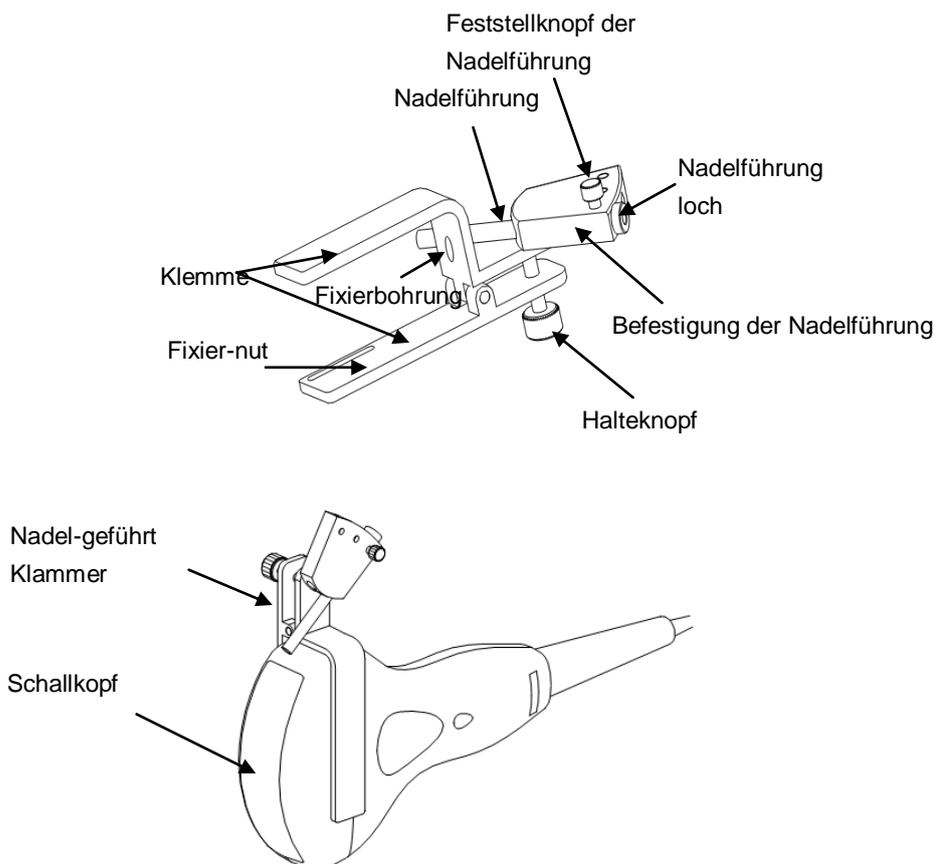
Ultraschall-geleitete Biopsieverfahren können unter Verwendung dieses Schallkopfes, der entsprechenden nadelgeführten Klammer (optionales Zubehör) und einer Biopsienadel (vom Benutzer bereitgestellt) durchgeführt werden.

### Teilenamen

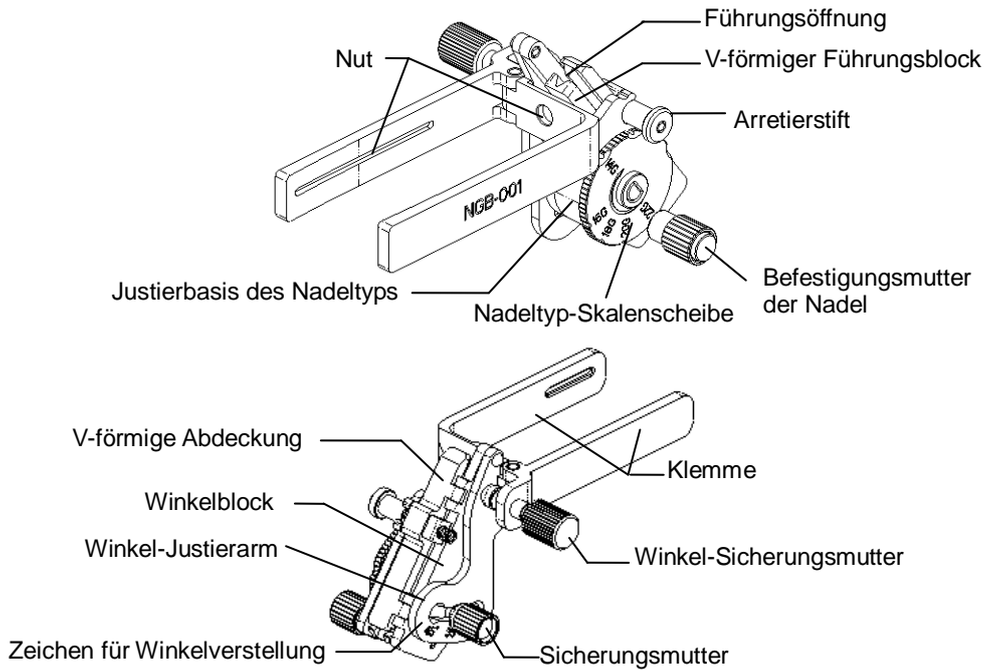
In diesem Abschnitt werden die Teile und entsprechenden Funktionen der nadelgeführten Klammern beschrieben.

- NGB-001, NGB-002, NGB-003 und NGB-005 (Metall/Nadel nicht abnehmbar)

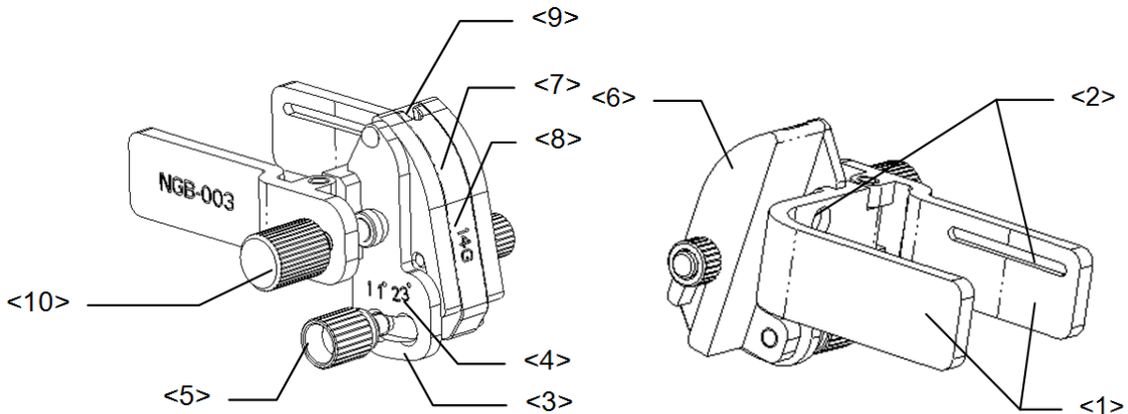
Die nadelgeführten Klammern NGB-001, NGB-002, NGB-003 und NGB-005 haben jeweils eine ähnliche Struktur. Die folgende Abbildung zeigt die Struktur anhand von NGB-001.



■ NGB-001 Metall/Nadel, abnehmbar



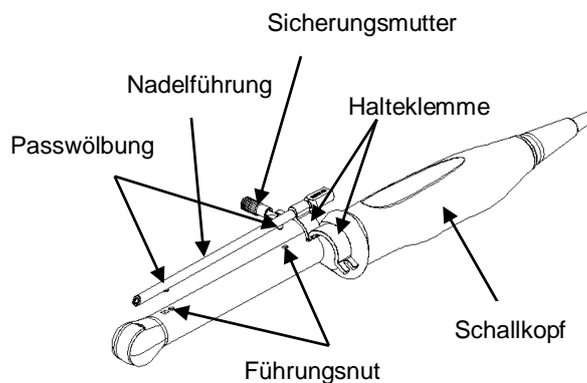
■ NGB-003 (Metall/Nadel abnehmbar)



Nr.	Name	Beschreibung
<1>	Klemme der nadelgeführten Klammer	Dient der Befestigung der nadelgeführten Klammer am Schallkopf
<2>	Nut der nadelgeführten Klammer	Stimmt mit dem Stift des Schallkopfs überein
<3>	Winkel-Justierarm	3 unterschiedliche Winkel können eingestellt werden.
<4>	Zeichen für Winkelverstellung (11°, 23°)	Entspricht dem Biopsiewinkel (11°, 23°)
<5>	Winkel-Sicherungsmutter	Zum Fixieren der Winkelverriegelung im gewählten Winkel

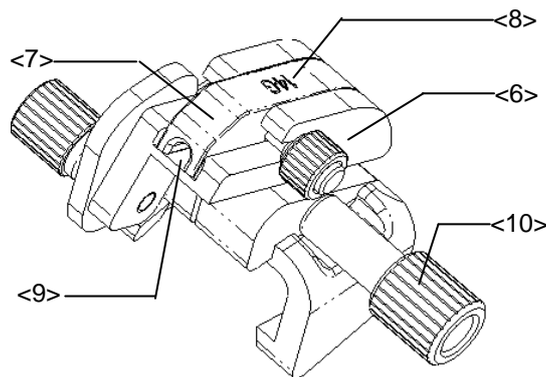
Nr.	Name	Beschreibung
<6>	Winkelblock	Zum Bestimmen des Biopsiewinkels; die Blöcke können in unterschiedlichen Spezifikationen verwendet werden
<7>	Führungsblock	Dient der Montage der Biopsienadel; die Führungsblöcke sind in fünf Spezifikationen für unterschiedliche Biopsienadeln verfügbar
<8>	Spezifikation des Führungsblocks (14G)	Stimmt mit der entsprechenden Biopsienadel (14G) überein
<9>	Nadelführungsöffnung	Zur Montage der Biopsienadel
<10>	Sicherungsmutter der nadelgeführten Klammer	Dient der Arretierung von nadelgeführter Klammer und Schallkopf

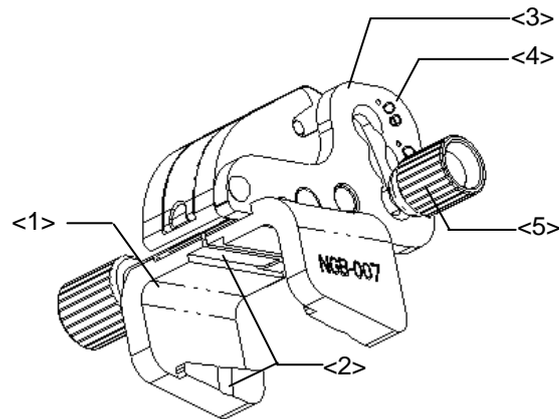
■ NGB-004



■ NGB-007

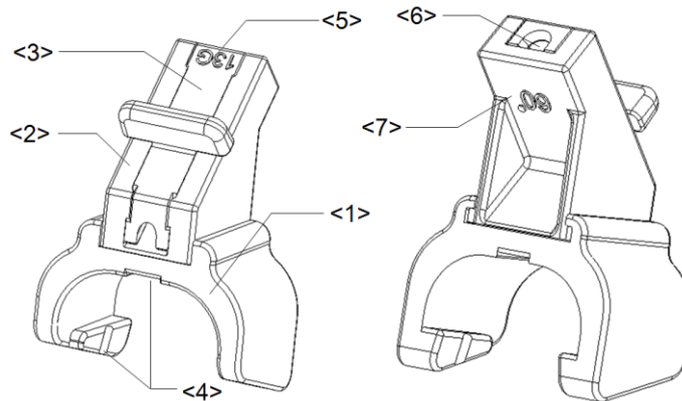
- Metall:





Nr.	Name	Beschreibung
<1>	Halterung der nadelgeführten Klammer	Dient der Befestigung der nadelgeführten Klammer am Schallkopf
<2>	Nut und Stift der nadelgeführten Klammer	Stimmt mit Nut und Stift des Schallkopfs überein
<3>	Winkel-Justierarm	3 unterschiedliche Winkel können eingestellt werden.
<4>	Zeichen für Winkelverstellung (40°, 50°, 60°)	Entspricht dem Biopsiewinkel (40°, 50°, 60°)
<5>	Winkel-Sicherungsmutter	Zum Fixieren der Winkelverriegelung im gewählten Winkel
<6>	Winkelblock	Zum Bestimmen des Biopsiewinkels; die Blöcke können in unterschiedlichen Spezifikationen verwendet werden
<7>	Führungsblock	Dient der Montage der Biopsienadel; die Führungsblöcke sind in fünf Spezifikationen für unterschiedliche Biopsienadeln verfügbar
<8>	Spezifikation des Führungsblocks (14 G)	Stimmt mit der entsprechenden Biopsienadel (14 G) überein
<9>	Nadelführungsöffnung	Zur Montage der Biopsienadel
<10>	Sicherungsmutter der nadelgeführten Klammer	Zum Fixieren der nadelgeführten Klammer und des Schallkopfs

- Kunststoff



Nein	Name	Beschreibung
<1>	Halterung der nadelgeführten Klammer	Dient der Befestigung der nadelgeführten Klammer am Schallkopf
<2>	Winkelblock	Zum Bestimmen des Biopsiewinkels; Winkelblöcke sind in drei Spezifikationen verfügbar
<3>	Führungsblock	Dient der Montage der Biopsienadel; die Führungsblöcke sind in fünf Spezifikationen für unterschiedliche Biopsienadeln verfügbar
<4>	Nut und Stift der nadelgeführten Klammer	Stimmt mit Nut und Stift des Schallkopfs überein
<5>	Spezifikation des Führungsblocks (13G)	Stimmt mit der entsprechenden Biopsienadel überein (13G).
<6>	Nadelführungsöffnung	Zur Montage der Biopsienadel
<7>	Spezifikation des Winkelblocks (60°)	Entspricht der Größe des Biopsiewinkels (60°)

## 12.2.3 Überprüfung und Montage der nadelgeführten Klammer

### Überprüfung der nadelgeführten Klammer

Überprüfen Sie die nadelgeführte Klammer vor und nach jeder Verwendung. Wenn Sie im Bereich der nadelgeführten Klammer eine Unregelmäßigkeit erkennen, beenden Sie sofort die Verwendung, und wenden Sie sich an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von MINDRAY.

1. Sterilisieren Sie die nadelgeführte Klammer vor und nach jeder Verwendung.
2. Vergewissern Sie sich, dass die nadelgeführte Klammer keine Beschädigungen, Verformungen, Funktionsstörungen oder Verschleißspuren aufweist und keine losen oder fehlenden Teile vorhanden sind.
3. Vergewissern Sie sich, dass die nadelgeführte Klammer sicher und in der richtigen Position montiert ist.

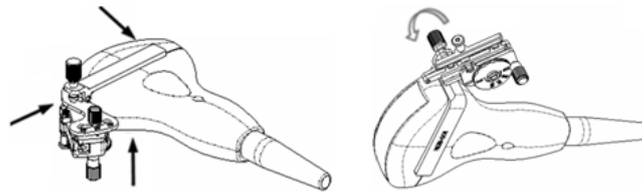
## Montage der nadelgeführten Klammer

- Nadelgeführte Klammern NGB-001, NGB-002, NGB-003 und NGB-005 Metall/Nadel nicht abnehmbar (am Beispiel von NGB-001)

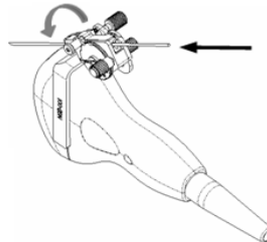
1. Bringen Sie die sterile Sondenhülle an.
2. Verbinden Sie die Führungsnut der Klemme mit den beiden erhöhten Kanten des Schallkopfs, und richten Sie die Fixierbohrung der Klemme am konvexen Punkt des Schallkopfs aus.
3. Drehen Sie den Halteknopf am Ende der nadelgeführten Klammer fest.

- NGB-001

1. Bringen Sie die sterile Sondenhülle an.
2. Halten Sie den Schallkopf mit der einen Hand, wählen Sie die richtige nadelgeführte Klammer aus, und halten Sie diese in der anderen Hand. Richten Sie die Kerbung der Klammer am Stift des Schallkopfs aus. Befestigen Sie die Klammer am Schallkopf.

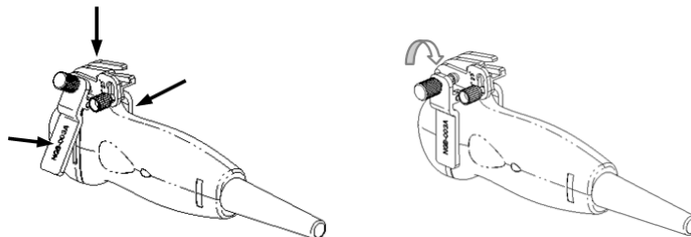


3. Drehen Sie die Sicherungsmutter der nadelgeführten Klammer, um sicherzugehen, dass die nadelgeführte Klammer ordnungsgemäß an der Sonde montiert ist.
4. Stellen Sie die Skalenscheibe auf die gewünschte Verstellposition des Nadeltyps ein, und ziehen Sie dann die Nadelbefestigungsmutter fest, um die Skalenscheibe zu arretieren. (Zum Einstellen der Skalenscheibe müssen Sie zuvor die Nadelbefestigungsmutter lösen.)
5. Ziehen Sie am Arretierstift, und schließen Sie die V-förmige Abdeckung, um den Arretierstift in der Kerbung an der Justierbasis des Nadeltyps zu befestigen und damit die Nadel in die Führungsöffnung einzusetzen.



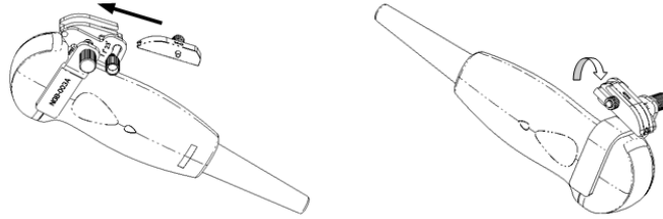
- NGB-003 – nadelgeführte Klammer, Metall/Nadel abnehmbar

1. Bringen Sie die Sondenhülle an.
2. Wählen Sie die geeignete nadelgeführte Klammer aus, und richten Sie die Kerbung am Stift des Schallpegels aus. Befestigen Sie die Klammer an der Sonde.

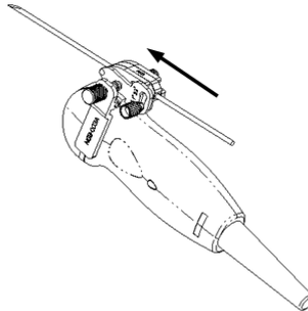


3. Drehen Sie die Sicherungsmutter der nadelgeführten Klammer, um sicherzugehen, dass die nadelgeführte Klammer ordnungsgemäß an der Sonde montiert ist.

4. Wählen Sie einen passenden Führungsblock, und schieben Sie ihn in die Nut über dem Winkelblock.

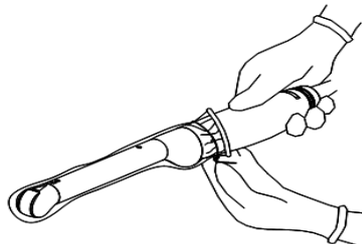


5. Drehen Sie die Mutter des Führungsblocks, um den Block zu arretieren.
6. Führen Sie eine Biopsienadel mit einer der auf dem Führungsblock entsprechenden Spezifikation in die Öffnung auf dem Führungsblock ein.

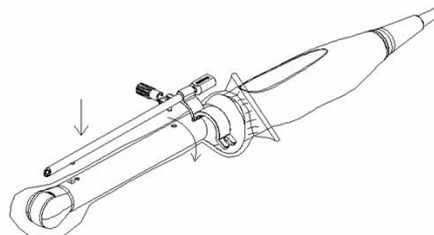


#### ■ NGB-004

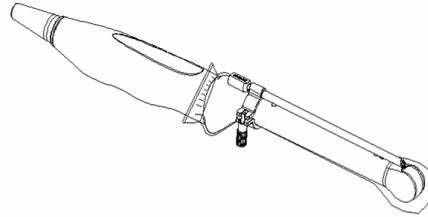
1. Bringen Sie die sterile Sondenhülle an.



2. Öffnen Sie die Halteklemme, richten Sie die nadelgeführte Klammer am Schallkopf so aus, dass die Passwölbung der Nadelführung mit den Führungsnuten des Schallkopfes übereinstimmt. Drehen Sie dann die Halteklemme so, dass sie mit dem Schallkopf übereinstimmt.



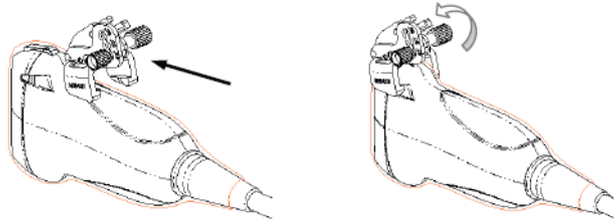
3. Wenn die Halteklemme in die richtige Position gedreht wird, verriegelt die Sicherungsmutter die Halteklemme und die nadelgeführte Klammer wird in der korrekten Position angebracht.



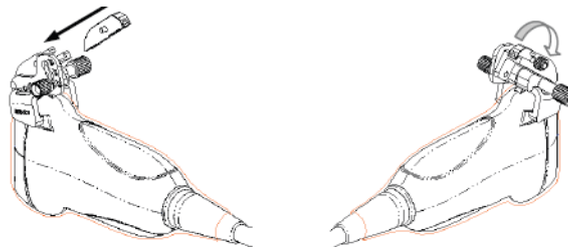
■ NGB-007

● Metall

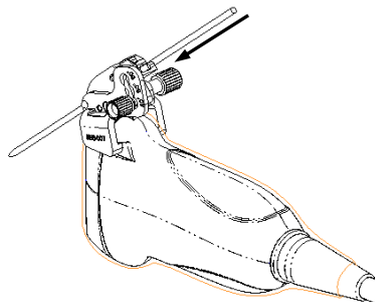
- a) Bringen Sie die sterile Sondenhülle an.
- b) Halten Sie den Schallkopf mit der einen Hand, wählen Sie die richtige nadelgeführte Klammer aus, und halten Sie diese in der anderen Hand. Bringen Sie Nut und Stift passend mit Stift und Nut des Schallkopfes zusammen. Befestigen Sie die Klammer am Schallkopf.



- c) Drehen Sie die Sicherungsmutter der nadelgeführten Klammer, um sicherzugehen, dass die nadelgeführte Klammer ordnungsgemäß an der Sonde montiert ist.
- d) Wählen Sie einen passenden Führungsblock. Schieben Sie ihn in die Nut über dem Winkelblock, und fixieren Sie ihn.

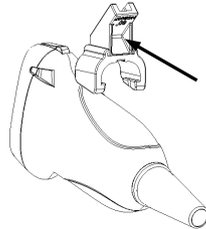


- e) Drehen Sie die Mutter des Führungsblocks, um den Block zu arretieren.
- f) Führen Sie eine Biopsienadel mit einer der auf dem Führungsblock entsprechenden Spezifikation in die Öffnung auf dem Führungsblock ein.

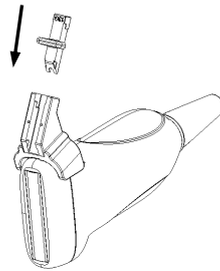


- Kunststoff

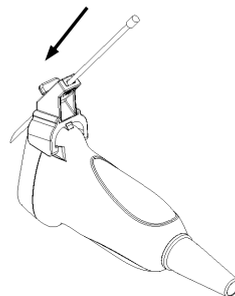
- a) Bringen Sie die sterile Sondenhülle an.
- b) Halten Sie den Schallkopf mit der einen Hand, wählen Sie die richtige nadelgeführte Klammer aus, und halten Sie diese in der anderen Hand. Richten Sie den Stift am schmalen Ende der nadelgeführten Klammer an der Nut des Schallkopfes aus. Schieben Sie die nadelgeführte Klammer so nach vorne, dass die Stifte und die Nuten der nadelgeführten Klammer mit den Nuten und Stiften des Schallkopfes übereinstimmen.



- c) Prüfen Sie manuell, ob die nadelgeführte Klammer fest am Schallkopf montiert ist.
- d) Wählen Sie einen passenden Führungsblock. Schieben Sie ihn in die Nut über dem Winkelblock, und fixieren Sie ihn.



- e) Führen Sie eine Biopsienadel mit einer der auf dem Führungsblock entsprechenden Spezifikation in die Öffnung auf dem Führungsblock ein.



**VORSICHT:**

Vergewissern Sie sich vor jeder Biopsie, dass alle Führungsteile ordnungsgemäß eingebaut sind.

## 12.2.4 Menü „Biopsie“

Drücken Sie die Taste <Biopsy>, um das Biopsie-Menü anzuzeigen.



- Winkel für die Biopsieklammer auswählen  
Wenn die nadelgeführte Klammer mehrere Biopsiewinkel unterstützt, können Sie den Winkel in der Dropdown-Liste auswählen.
- Punktgröße auswählen  
Setzen Sie den Cursor auf [Punktgr.], drücken Sie die Auswahl Taste, um die gewünschte Punktgröße unter [Klein], [Mittel] und [Groß] auszuwählen.  
Tipps:
  - Die Hilfslinie ist eine gepunktete Linie, die aus zwei Punktarten besteht. Der Abstand zwischen den Punkten ist abhängig von der Tiefe. Setzen Sie den Cursor auf den großen Punkt. Eine Ziffer wird angezeigt, die die Biopsietiefe wiedergibt.
  - Der Biopsie-Hilfsbereich wird zusammen mit den Bildeinstellungen, wie Bildumkehrung, Bilddrehung, Zoom und Tiefenänderungen, angepasst.
  - Wenn die Bildgebungstiefe und der Bildgebungsbereich verändert werden, wird die Hilfslinie entsprechend angepasst.
- Blenden Sie die Hilfslinie ein oder aus:  
Setzen Sie die Option [Biop.kit] im Menü auf „Aus“, um die Hilfslinie auszublenden.  
Oder drücken Sie auf der Steuerkonsole die Taste <Biopsy>, um die Hilfslinie ein- oder auszublenden.
- Im B-Modus-Bildmenü können Sie die nadelgeführte Klammer über die Option [Biop.kit] auch anzeigen, ausblenden oder auswählen.

## 12.2.5 Prüfen Sie die Biopsiehilfslinie

**⚠️ WARNUNG:**

1. Prüfen Sie die Hilfslinie vor jeder Biopsie.
2. Wenn die Nadel nicht mit der Hilfslinie übereinstimmt, dürfen Sie die Biopsie NICHT durchführen.

**HINWEIS:**

1. Sie können die Hilfslinie nur auf einem B-Einfachbild überprüfen, wobei nur die für die Biopsie relevanten Schritte ausgeführt werden dürfen.
2. Für Biopsien, die mit biplanaren Sonden ausgeführt werden, erfolgt die Prüfung an der ersten Hilfslinie, die anderen Hilfslinien können zusammen mit der ersten parallel bewegt werden.

1. Vergewissern Sie sich, dass die nadelgeführte Klammer in der richtigen Position fixiert ist.
2. Stellen Sie einen Behälter mit sterilem Wasser bereit.

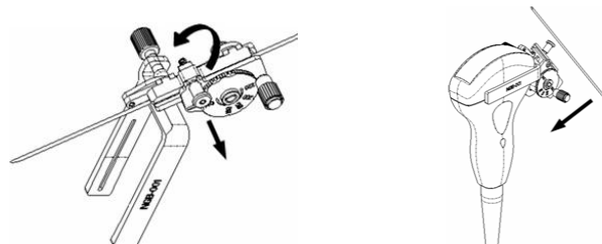
3. Setzen Sie eine Biopsienadel in die Nadelführung ein, und tauchen Sie den Schallkopf in das sterile Wasser.
4. Vergewissern Sie sich, dass die Position der Biopsienadel auf dem Bild möglichst genau mit der Position der ausgewählten Nadelmarkierung übereinstimmt. Stellen Sie dazu die Parameter des Menüs auf dem Bildschirm ein.



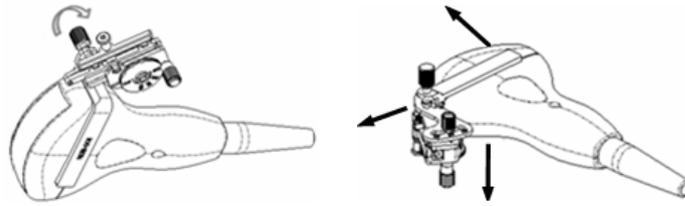
- Hilfslinienposition einstellen  
Setzen Sie den Cursor auf [Position], und drücken Sie die Taste <Def>, um die Hilfslinie linear zu verschieben, oder drücken und drehen Sie den Mehrzweckknopf. Dies ist nur möglich, wenn nur eine Hilfslinie angezeigt wird.
- Winkel einstellen  
Setzen Sie den Cursor auf [Winkel], und drücken Sie die Taste <Def>, um den Winkel der Hilfslinie zu ändern, oder drücken und drehen Sie den Mehrzweckknopf. Dies ist nur möglich, wenn nur eine Hilfslinie angezeigt wird.
- Geprüfte Einstellungen speichern  
Klicken Sie nach Einstellung der Position und des Winkels der Hilfslinie auf [Speichern]. Das System speichert die aktuellen Einstellungen für die Hilfslinie. Wenn Sie die Biopsie erneut aufrufen, entsprechen Position und Winkel dem geprüften Wert.
- Werkseinstellungen wiederherstellen  
Klicken Sie auf [Wkein. laden], um Position und Winkel der Hilfslinie auf die Werkseinstellungen zurückzusetzen.
- Biopsieprüfstatus beenden  
Klicken Sie auf [Ende]. Dadurch beendet das System den Prüfstatus für die Hilfslinie.

## 12.2.6 Entfernen der nadelgeführten Klammer

- NGB-001, NGB-002, NGB-003 und NGB-005 Metall/Nadel nicht abnehmbar, nadelgeführte Klammer:  
Öffnen Sie, während Sie den Schallkopf und die nadelgeführte Klammer halten, den Halteknopf der nadelgeführten Klammer.
- NGB-001 Metall/Nadel abnehmbar
  1. Ziehen Sie am Arretierstift, und öffnen Sie die V-förmige Abdeckung, um die Nadel freizugeben.



2. Lösen Sie die Klammer und den Schallkopf von der Nadel.
3. Drehen Sie die Sicherungsmutter auf, um die nadelgeführte Klammer zu lösen.

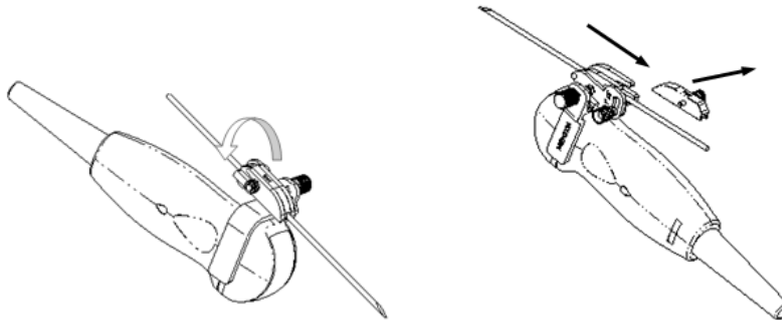


4. Lösen Sie die Klammer und den Schallkopf.

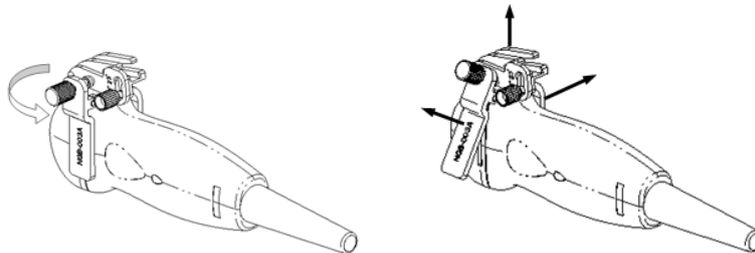
■ NGB-003

Nadelgeführte Klammer, Metall/Nadel abnehmbar:

1. Lösen Sie die Mutter des Führungsblocks, und entfernen Sie den Führungsblock vorsichtig in Richtung Nadelende.



2. Lösen Sie den restlichen Teil der nadelgeführten Klammer, und trennen Sie den Schallkopf von der Nadel.



3. Lösen Sie die Sicherungsmutter der Klammer, und entfernen Sie die nadelgeführte Klammer vom Schallkopf.

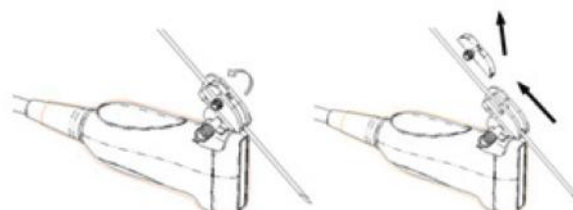
■ NGB-004

Halten Sie den Schallkopf in der linken Hand, lösen Sie die Sicherungsmutter mit der rechten Hand, um die Halteklemme zu öffnen. Bewegen Sie die nadelgeführte Klammer nach oben, um die Passwölbung von den Führungsnuten zu trennen.

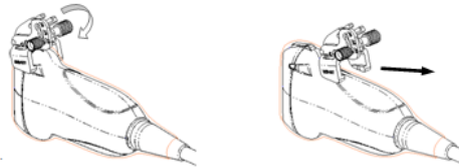
■ NGB-007

● Metall

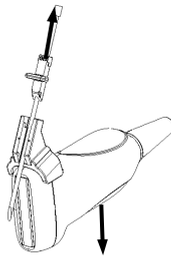
a) Lösen Sie die Mutter des Führungsblocks, und entfernen Sie den Führungsblock vorsichtig in Richtung Nadelende.



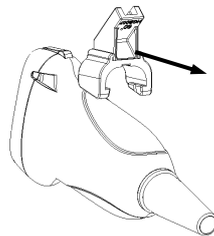
- b) Lösen Sie den restlichen Teil der nadelgeführten Klammer, und trennen Sie den Schallkopf von der Nadel.
- c) Lösen Sie die Sicherungsmutter der Klammer, und entfernen Sie die nadelgeführte Klammer vom Schallkopf.



- Kunststoff
  - a) Entfernen Sie den Führungsblock vorsichtig in Richtung Nadelende.
  - b) Lösen Sie den restlichen Teil der nadelgeführten Klammer, und trennen Sie den Schallkopf von der Nadel.



- c) Entfernen Sie die Halterung der nadelgeführten Klammer vom Schallkopf.



## 12.2.7 Reinigen und Sterilisieren der nadelgeführten Klammer

### Reinigung

1. Tragen Sie sterile Handschuhe, um eine Infektion zu verhindern.
2. Sie können die Reinigung mit sauberem Wasser oder Seifenlauge durchführen, um alle Fremdkörper zu entfernen. Alternativ können Sie die Klammer mit einem weichen Ethylcarbammat-Schwamm abwischen.
3. Trocknen Sie die nadelgeführte Klammer nach der Reinigung mit einem sterilen Tuch oder Gazetuch.

Folgen Sie bei der Reinigung den Anweisungen im Handbuch.

### Sterilisation

1. Tragen Sie sterile Handschuhe, um eine Infektion zu verhindern.

2. Reinigen Sie die nadelgeführte Klammer vor der Sterilisation. MINDRAY empfiehlt die folgende Lösung bzw. das folgende Sterilisationssystem für die Sterilisation der nadelgeführten Klammer.
3. Befolgen Sie bei Auswahl und Verwendung der Desinfektionsmittel stets die relevanten örtlichen Vorschriften.

■ Sterilisationslösung auf Basis von Glutaraldehyd:

Name der Chemikalie	Handelsbezeichnung	Verfahren
Glutaraldehyd (2,2–2,7 %)	Cidex aktivierte Glutaraldehyd- Lösung	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.  Tauchen Sie den Schallkopf für 10 Stunden in die aktivierte Lösung (20-25 °C)

Die Kunststoffklammer NGB-007 kann mindestens 233 Mal mit Cidex-aktivierter Glutaraldehyd-Lösung sterilisiert werden (jeweils für 10 Stunden), bevor Sicherheit und Leistung beeinträchtigt werden.

■ Sterilisiertmittel auf Basis von Wasserstoffperoxid und Peroxyessigsäure:

Handelsbezeichnung	Name der Chemikalie	Verfahren
Minnicare® Cold Sterilant	Wasserstoffperoxid, 22 %  Peroxyessigsäure, 4,5 %	Sterilisationsmittel mit sterilisiertem destilliertem Wasser im Verhältnis 1:20 verdünnen.  Eintauchdauer: 11 Stunden.  Temperatur: 20 °C – 25 °C.  Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.

Die Kunststoffklammer NGB-007 kann mindestens 245 Mal mit Minnicare COLD STERILANT sterilisiert werden (jeweils für 11 Stunden), bevor die Sicherheit und Leistung beeinträchtigt werden.

- Befolgen Sie die Anweisungen des Chemikalienherstellers zu Konzentration der Lösung, Desinfektions- und Verdünnungsverfahren. Beachten Sie, dass für Glutaraldehyd-Desinfektionsmittel eine Aktivierungslösung erforderlich ist.
- Spülen Sie die nadelgeführte Klammer gründlich mit sterilem Wasser ab, um alle Rückstände von Chemikalien zu entfernen.
- Trocknen Sie die nadelgeführte Klammer danach mit einem sterilen Tuch oder Gazetuch.

■ STERRAD 100S Gas-Plasma-Sterilisation mit Wasserstoffperoxid bei geringen Temperaturen

Name der Chemikalie	Handelsbezeichnung	Verfahren
Gas-Plasma-Sterilisation mit Wasserstoffperoxid	Wasserstoffperoxiddampf	Weitere Informationen zu der jeweiligen Lösung entnehmen Sie bitte den Anweisungen des Herstellers.

- Informationen zur Verwendung von STERRAD 100S und zu erforderlichen Sicherheitsmaßnahmen erhalten Sie vom Hersteller.

- Für nadelgeführte Klammern aus Metall ist die Niedertemperatur-Plasma-Sterilisation STERRAD 100S mit Wasserstoffperoxid verfügbar.
- Hochdruck-Dampfsterilisation (nur für geführte Klammern aus Metall anwendbar)  
Autoklavieren (feuchte Wärme) 121 für 20 Minuten.

**HINWEIS:** Die Sterilisation durch Hochdruckdampf/Immersion wirkt sich nicht auf die Lebensdauer der Klammer aus. Die Lebensdauer wird durch die tägliche Anwendung der Klammer beeinflusst. Prüfen Sie das Aussehen der Klammer vor der Verwendung.

## 12.2.8 Lagerung und Transport

- Verwenden Sie nicht die Tragetasche zur Lagerung der nadelgeführten Klammer. Wenn die Tragetasche zum Lagern verwendet wird, kann sie zu einer Infektionsquelle werden.
- Lagern Sie die nadelgeführte Klammer zwischen den Untersuchungen in einer sterilen Umgebung.
- Wenn die nadelgeführte Klammer zur Reparatur an die Vertretung von MINDRAY gesendet wird, muss die Klammer zuvor desinfiziert worden sein und sich in der Tragetasche befinden, um mögliche Infektionen zu vermeiden.
- Sterilisieren Sie die Tragetasche bei Bedarf.
- Lagern oder transportieren Sie die nadelgeführte Klammer unter den folgenden Umgebungsbedingungen:
  - Umgebungstemperatur: -20 °C bis 55 °C
  - Relative Luftfeuchtigkeit: 30 % bis 95 % (nicht kondensierend)

## 12.2.9 Entsorgung

Entsorgen Sie nadelgeführte Klammern immer erst nach der Sterilisation.

Wenden Sie sich mit Fragen zur Entsorgung des Geräts an die Vertretung von Mindray.



# 13 Batterie

---



## **WARNUNG:**

1. **Installieren oder trennen Sie die Batterie NICHT willkürlich**  
Die Batterien sind mit einem Schutzmechanismus und Schutzschaltkreis ausgestattet. Die Batterien dürfen **NICHT** auseinandergebaut oder verändert werden.
2. **Schließen Sie die Batterien NICHT kurz, indem Sie die negativen Pole direkt an metallische Objekte anschließen.**
3. **Die Batterien dürfen NICHT erhitzt oder zum Entsorgen verbrannt werden.**
4. **Halten Sie die Batterien von Feuer und anderen Wärmequellen fern.**
5. **Die Batterien NICHT in Wasser eintauchen oder nass werden lassen.**
6. **Die Batterien NICHT in der Nähe von Wärmequellen oder bei direkter Sonnenbestrahlung aufladen.**
7. **Die Batterien NICHT mit scharfen Objekten durchstoßen, schlagen oder darauftreten.**
8. **Die Batterien NICHT zusammen mit anderen Batteriemodellen verwenden.**
9. **Die Batterien NICHT in Mikrowellenherde oder in unter Druck stehende Behälter legen.**
10. **Wenn die Batterien einen Geruch oder Wärme abgeben, verformt oder entfärbt sind oder in irgendeiner Weise während des Gebrauchs, beim Aufladen oder Aufbewahren verändert erscheinen, müssen sie umgehend entfernt und dürfen nicht mehr verwendet werden.**

## 13.1 Übersicht

Die Batterie wird aufgeladen, wenn das System an die Netzstromversorgung angeschlossen ist.

- Wenn das System ausgeschaltet ist, wird eine vollständig entladene Batterie in der Regel in weniger als 3 Stunden vollständig aufgeladen. Wenn eine Batterie 2 Stunden lang aufgeladen wurde, kann die elektrische Ladung wieder zu über 95 % hergestellt werden.

- HINWEIS:**
1. Es empfiehlt sich, die Batterien bei ausgeschaltetem System aufzuladen. Die Batterien werden deutlich schneller aufgeladen, und Sie sparen Zeit.
  2. Schalten Sie das Gerät aus, wenn Sie es längere Zeit nicht verwenden (einschließlich Einlagerung/Transport). Sie dürfen das Gerät auch nicht längere Zeit im Standby-Modus lassen, da andernfalls die Batterien leer werden und dauerhaft geschädigt werden können.

Ist das System von der externen Stromversorgung getrennt, wird der Strom von einer Lithium-Ionen-Batterie geliefert.

Die Modellbezeichnung der wiederaufladbaren Lithium-Ionen-Batterie (im Folgenden kurz mit „Batterie“ bezeichnet) lautet LI23I002A.

**HINWEIS:** Verwenden Sie ausschließlich die angegebenen Batterien.

## 13.2 Vorsichtsmaßnahmen

1. Lesen Sie sich die Beschreibung auf dem Etikett der Batterie gründlich durch, bevor Sie die Batterie verwenden.
2. Wenn Sie die Batterie zum ersten Mal einlegen und feststellen, dass diese schmutzig ist oder von ihr ein Geruch ausgeht, dürfen Sie die Batterie nicht verwenden.
3. Setzen Sie die Batterie weder Wärme noch hohem Druck aus.
4. Setzen Sie den Akku keiner direkten Sonneneinstrahlung aus.
5. Halten Sie die Batterie von Kindern fern.
6. Die Batterie darf nur in diesem System aufgeladen werden. Laden Sie die Batterie nur auf, wenn die Umgebungstemperatur zwischen 0 und 40 °C liegt.
7. Wenn die Batterie leer ist, müssen Sie sie umgehend aufladen.
8. Klopfen Sie nicht gegen die Batterie.

## 13.3 Einlegen und Entfernen der Batterien



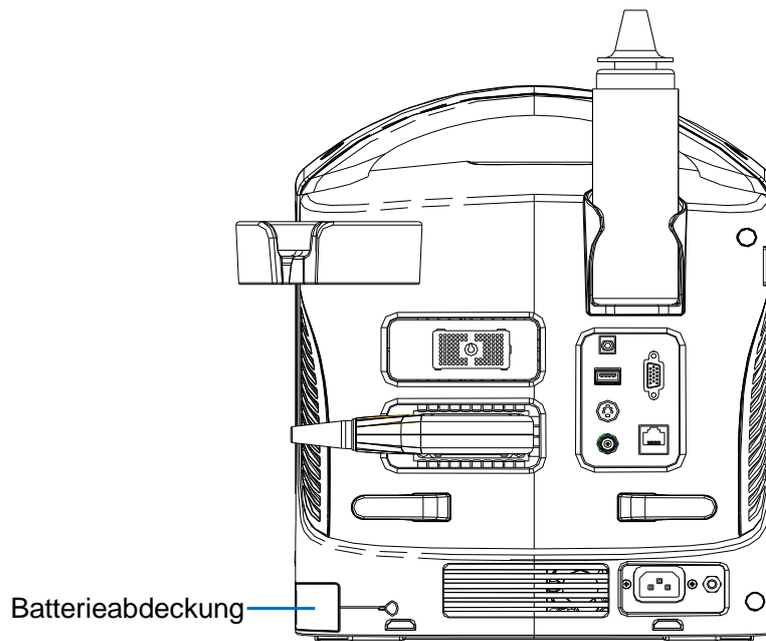
**WARNUNG:**

Schalten Sie das System aus und trennen Sie das Netzgerät vom Hauptgerät, bevor Sie die Batterien einlegen oder entfernen. Sie dürfen die Batterien weder einsetzen noch entfernen, wenn das System eingeschaltet ist oder wenn das System zwar ausgeschaltet, das Netzgerät aber noch an das System angeschlossen ist.

Die Batterie wird in die Batteriefächer an der Rückseite des Systems eingelegt. Beim Einlegen oder Entfernen der Batterie muss das System ausgeschaltet und das Netzkabel vom Hauptgerät getrennt sein.

So setzen Sie die Batterie ein:

1. Schalten Sie das Gerät aus, und trennen Sie das Netzkabel vom Hauptgerät.
2. An der Rückseite des Systems sehen Sie ein Batteriefach. (Beachten Sie, dass die Batterie in der richtigen Richtung eingelegt werden muss.) Legen Sie die Batterie in das Fach ein, und schieben Sie sie nach rechts, bis sie fest einrastet.
3. Schließen Sie die Batterieabdeckung.



So entfernen Sie die Batterie:

1. Schalten Sie das Gerät aus, und trennen Sie das Netzkabel vom Hauptgerät.
2. Öffnen Sie die Batterieabdeckung.
3. Schieben Sie die Batterie nach links, bis sie frei ist.
4. Nehmen Sie die Batterie aus dem Fach.

## 13.4 Batteriestatusanzeige

Die Batteriestatusanzeige befindet sich rechts unten auf dem Bildschirm. Sie zeigt die Batteriekapazität an.



: zeigt an, dass die Batterie leer ist.



: zeigt an, dass die Batterie voll aufgeladen ist.

Wenn der Ladezustand unzureichend ist, zeigt das System folgenden Hinweis an:  
Batterie schwach, bitte an Netzstrom anschließen oder nach dem Ausschalten aufladen.

## 13.5 Kompletter Entladungs-/Ladezyklus

Wenn die Batterien mehr als 3 Monate lang nicht benutzt wurden, empfiehlt es sich, einen kompletten Entladungs-/Ladezyklus durchzuführen. Die Batterien sollten vor direkter Sonneneinstrahlung geschützt an einem kühlen Ort in voll aufgeladenem Zustand aufbewahrt werden.

### ■ Kompletter Entladungs-/Ladezyklus:

1. Warten Sie, bis die Batterien vollständig entladen sind und sich das System automatisch abschaltet.
2. Laden Sie die Batterien voll auf.
3. Lassen Sie die Batterien bis zur kompletten Systemabschaltung entladen.

## 13.6 Prüfen der Batterieleistung

Die Batterieleistung lässt mit der Zeit möglicherweise nach. Deshalb müssen Sie die Batterieleistung regelmäßig überprüfen. Gehen Sie dazu folgendermaßen vor:

1. Beenden Sie die Ultraschalluntersuchung.
2. Schließen Sie das System an die Netzstromversorgung an, um die Batterien komplett aufzuladen.
3. Trennen Sie das System von der Netzstromversorgung, damit es im Batteriebetrieb läuft, bis es automatisch abschaltet.
4. Die Betriebszeit der Batterien ist ein Maß für deren Leistungsfähigkeit.

Wenn die Betriebszeit der Batterien deutlich kürzer ist als in den technischen Daten angegeben, sollten Sie vielleicht die Batterien auswechseln oder sich an das zuständige Wartungspersonal wenden.

## 13.7 Batterieentsorgung

Die Batterie ist zu entsorgen, wenn sie beschädigt oder ihre Leistung stark beeinträchtigt ist oder wenn sie über 3 Jahre lang in Betrieb war.

<b>HINWEIS:</b> Halten Sie bei der Entsorgung der Batterien die örtlichen Bestimmungen ein.
---

# 14 Erzeugte Schallfelder

---

Dieser Abschnitt des Benutzerhandbuchs bezieht sich auf das gesamte System einschließlich Hauptgerät, Sonden, Zubehör und Peripheriegeräte. Er enthält wichtige Sicherheitshinweise für Bediener des Geräts im Hinblick auf die Schallausgangsleistung und den Schutz des Patienten durch Anwendung des ALARA-Prinzips (As Low As Reasonably Achievable, s. u.). Außerdem finden Sie in diesem Abschnitt Informationen zur Prüfung der Schallausgangsleistung und zur Anzeige der Echtzeitausgangsleistung.

Bitte lesen Sie diese Informationen vor der Verwendung des Systems sorgfältig durch.

## 14.1 Wichtige Hinweise zu Bioeffekten

Die diagnostische Ultraschallanwendung wird als sicher betrachtet. Es liegen keine Berichte über Verletzungen von Patienten aufgrund von Ultraschalluntersuchungen vor.

Es kann jedoch nicht bedingungslos erklärt werden, dass Ultraschallanwendungen uneingeschränkt sicher sind. Studien haben gezeigt, dass Ultraschalluntersuchungen mit extrem hoher Intensität das Körpergewebe schädigen können.

Die diagnostische Ultraschalltechnik hat sich in den letzten Jahren sehr stark weiterentwickelt. Diese schnelle Entwicklung hat Befürchtungen über potenzielle Risiken in Bezug auf Bioeffekte von neuen Anwendungen oder diagnostischen Technologien ausgelöst.

## 14.2 Erklärung zur überlegten Anwendung

Obwohl keine bestätigten Bioeffekte auf Patienten aufgrund des Kontakts mit verfügbaren diagnostischen Ultraschallinstrumenten bekannt sind, besteht die Möglichkeit, dass solche Bioeffekte in der Zukunft festgestellt werden. Daher sind Ultraschalluntersuchungen auf umsichtige und überlegte Weise vorzunehmen, um einen medizinischen Nutzen für den Patienten zu erzielen. Dies bedeutet, dass hohe Schallpegel und lange Kontaktzeiten bei der Gewinnung der erforderlichen klinischen Informationen vermieden werden sollten.

## 14.3 ALARA-Prinzip

Bei der Anwendung von Ultraschallenergie muss das ALARA-Prinzip (As Low As Reasonably Achievable) befolgt werden, d. h., der Schallenergiepegel ist so niedrig zu halten, wie es mit vernünftigen Mitteln zu erreichen ist. Die Befolgung von ALARA gewährleistet, dass der Gesamtenergiepegel unter einem Wert gehalten wird, der niedrig genug ist, um Bioeffekte während der Erfassung diagnostischer Informationen zu vermeiden. Die Gesamtenergie wird über die Ausgangsintensität und Gesamtstrahlungsdauer gesteuert. Die für Untersuchungen erforderliche Ausgangsintensität schwankt in Abhängigkeit vom Patienten und klinischen Fall.

Es können jedoch nicht alle Untersuchungen mit einem extrem geringen Schallenergiepegel durchgeführt werden. Die Einstellung eines extrem niedrigen Schallpegels führt zu Bildern mit schlechter Qualität oder unzureichenden Dopplersignalen, welche die Verlässlichkeit der Diagnose beeinträchtigen können. Eine übermäßige Erhöhung der Schalleistung führt jedoch nicht immer zu einer Verbesserung der für die Diagnose erforderlichen Informationsqualität und erhöht das Risiko der Entstehung von Bioeffekten.

Die Benutzer tragen die Verantwortung für die Sicherheit der Patienten und müssen die Ultraschallanwendung überlegt einsetzen. Die überlegte Anwendung von Ultraschall bedeutet, dass die Ausgangsleistung des Ultraschalls auf der Grundlage des ALARA-Prinzips gewählt werden muss.

Weitere Informationen zum ALARA-Prinzip und den möglichen Bioeffekten von Ultraschall enthält das Dokument „*Medical Ultrasound Safety*“ des American Institute of Ultrasound Medicine (AIUM).

## 14.4 Erläuterungen zu MI/TI

### 14.4.1 MI und TI – Grundlagen

Der Zusammenhang zwischen den verschiedenen Ultraschallparametern (Frequenz, Schalldruck, Schallintensität usw.) und Bioeffekten wird derzeit noch nicht vollständig verstanden. Es ist bekannt, dass zwei grundlegende Mechanismen zu Bioeffekten führen können. Der erste ist die Absorption von Ultraschall durch Gewebe, die zu einem thermischen Bioeffekt führen kann, der zweite sind Kavitationen, die zu einem mechanischen Bioeffekt führen können. Der thermische Index (TI) gibt den relativen Index des durch die thermische Wirkung verursachten Temperaturanstiegs an; der mechanische Index (MI) gibt den relativen Index der mechanischen Wirkung an. TI und MI stellen die zum jeweiligen Zeitpunkt herrschenden Ausgangsbedingungen dar und berücksichtigen NICHT den kumulativen Effekt der gesamten Untersuchungsdauer.

#### ■ MI (mechanischer Index):

Die mechanischen Bioeffekte sind das Ergebnis der Kompression und Dekompression von beschalltem Gewebe, wobei es zur Bildung und Zerstörung kleinster Bläschen kommen kann. Dies wird als Kavitation bezeichnet.

Der MI zeigt ausgehend vom Schalldruck an, wie hoch die Gefahr des Auftretens von Kavitation ist. Der Wert ist der Quotient aus dem aktuellen Schalldruck und der Wurzel der Ultraschallfrequenz. Somit wird der MI kleiner, wenn die Frequenz höher ist oder der Schalldruck niedriger. In diesem Fall besteht eine geringere Gefahr des Auftretens von Kavitationen.

$$MI = \frac{P_r \alpha}{\sqrt{f_{awf}} \times C_{MI}}$$

$$\text{Wobei } C_{MI} = 1 \text{ (MPa}/\sqrt{\text{MHz}})$$

Bei einer Frequenz von 1 MHz und einem negativen Spitzenschalldruck von 1 MPa wird der MI 1. Man kann den MI als Schwellenwert für das Auftreten von Kavitation ansehen. Der MI muss vor allem dann niedrig gehalten werden, wenn Gase und weiches Gewebe zusammen vorkommen, z. B. bei kardiologischen Ultraschalluntersuchungen in der Lunge oder bei Abdomenuntersuchungen im Darm.

■ TI (thermischer Index):

Der TI ist der Quotient aus der aktuellen Schalleistung und der Schalleistung, die zur Erhöhung der Gewebetemperatur um 1 °C benötigt wird. Da die Temperaturerhöhung in hohem Maß von der Gewebestruktur abhängt, werden drei Arten von TI unterschieden: TIS (Soft-tissue Thermal Index), TIB (Bone Thermal Index) und TIC (Cranial-bone Thermal Index).

- TIS: Thermischer Index für weiche Gewebe, zum Beispiel bei Abdomen- und kardiologischen Anwendungen.
- TIB: Thermischer Index für Anwendungen wie fötal (zweites und drittes Trimester) oder neonatal-kephalisch (durch die Fontanelle), bei denen der Ultraschallstrahl weiches Gewebe passiert und sich ein Fokusbereich in unmittelbarer Nähe von Knochen befindet.
- TIC: Thermischer Index für Anwendungen wie Schädeluntersuchung bei Kindern oder Erwachsenen, bei denen der Ultraschallstrahl nahe der Eintrittsstelle in den Körper Knochenstrukturen passiert.

Laut den Richtlinien der WFUMB (World Federation for Ultrasound in Medicine and Biology) ist ein Temperaturanstieg um 4 °C für 5 min oder länger als potenziell gefährlich für embryonales und fötales Gewebe zu betrachten.

Je niedriger MI und TI sind, umso geringer sind die Bioeffekte.

## 14.4.2 Anzeige MI/TI

TI und MI werden in Echtzeit im oberen Teil der Anzeige angegeben. Der Bediener muss diese Werte während der Untersuchung überwachen und sicherstellen, dass die Kontaktzeit und die Ausgangsleistungswerte auf den für eine verlässliche Diagnose erforderlichen Mindestwerten gehalten werden.

<b>HINWEIS:</b> Wenn der MI oder TI 1,0 überschreitet, muss das ALARA-Prinzip befolgt werden.
---

Die Anzeigegenauigkeit beträgt 0,1.

Die Anzeigegenauigkeit von MI beträgt  $\pm 28,5\%$ , von TI  $\pm 38,7\%$

## 14.5 Einstellen der Schalleistung

■ Schalleistung einstellen

Klicken Sie im Menü oder im Funktionsmenü auf [A. power], um den Schalleistungsprozentsatz anzupassen. Der Wert wird auf dem Bildschirm angezeigt. Jeder höher der Schalleistungsprozentsatz, desto höher die aktuelle Schallausgangsleistung.

Wenn das Bild fixiert wird, stoppt das System das Aussenden von Schalleistung.

■ Standardeinstellung der Schalleistung

Die Auswahl der richtigen Diagnoseanwendung ist der wichtigste Faktor bei der Steuerung der Ultraschall-Ausgangsleistung.

Die zulässige Ultraschallintensität hängt von der untersuchten Körperregion ab. Besondere Vorsicht ist bei fetalen Untersuchungen geboten.

Bei diesem System können Bildeinstellungen mit der von Ihnen festgelegten Ultraschall-Ausgangsleistung erstellt werden. Die Funktion der Standardeinstellung ist derzeit nicht verfügbar. Für Änderungen an den Standardeinstellungen trägt der Benutzer die Verantwortung.

## Mögliche Standardeinstellungen

Anfangsleistung	7% bis 100 %*
-----------------	---------------

\* Definition von 100 %:

Die maximale Schalleistung eines Schallkopfs, bestimmt durch den Temperaturanstieg an der Schallkopfoberfläche im ausgewählten Modus sowie die FDA-Grenzwerte für die Schalleistung.

**HINWEIS:** Das System kehrt automatisch zu den Einstellungen zurück, sobald die Werte geändert werden (beim Einschalten, Sondenwechsel, Drücken von [UntEnd] oder der Wahl der Option [Speichern] im Menü „Setup“). Die werkseitigen Einstellungen beschränken die Schalleistung auf Werte unter 100 %. Gemäß dem ALARA-Prinzip ist es zulässig, die Schalleistung unter Berücksichtigung der Grenzwerte von FDA 510(k) Guidance-Track3 zu erhöhen, und es ist zulässig, sie in der Bildvoreinstellungsanzeige einzustellen.

Die Schallausgangsleistung des Systems wurde gemäß den Richtlinien IEC60601-2-37: 2005 und FDA 510(K), NEMA UD-2 2004 (Acoustic Output Measurement Standard for Diagnostic Ultrasound Equipment) sowie AIUM und NEMA UD-3 2004 (Standard for Real-Time Display of Thermal and Mechanical Indices on Diagnostic Ultrasound Equipment) gemessen und errechnet.

## 14.6 Steuern der Schalleistung

Der qualifizierte Bediener kann die Systemsteuerungen verwenden, um die Ultraschall-Ausgangsleistung zu begrenzen und die Qualität der Bilder einzustellen. Es gibt drei Arten von Steuerungen, die sich auf die Ausgangsleistung beziehen: Dies sind Steuerungen, die die Ausgangsleistung direkt beeinflussen, Steuerungen, die die Ausgangsleistung indirekt beeinflussen, und Steuerungen, die den Empfang steuern.

### ■ Direkte Einflussgrößen

Bei Bedarf kann die Schallausgangsleistung mit der Funktionstaste eingestellt werden. In diesem Fall überschreitet die maximale Schallausgangsleistung in keinem Betriebsmodus einen MI von 1,9, einen TI von 6 und einen  $ISPTA,3$  von  $720 \text{ mW/cm}^2$ .

### ■ Indirekte Einflussgrößen

Indirekt beeinflusst wird die Ausgangsleistung durch zahlreiche Bildparameter, Diese sind Betriebsmodus, Frequenz, Brennpunktposition, Bildtiefe und Pulswiederholfrequenz (PRF).

Der Betriebsmodus bestimmt, ob der Ultraschallstrahl schwenkt. Der thermische Bioeffekt steht in engem Zusammenhang mit dem M-Modus.

Die Schalldämpfung von Gewebe hängt direkt mit der Schallkopffrequenz zusammen.

Der Brennpunkt hängt mit der aktiven Blende des Schallkopfs und der Strahlbreite zusammen.

Je höher die PRF (Pulse Repetition Frequency) liegt, umso mehr Pulse werden in einem bestimmten Zeitraum ausgesendet.

### ■ Empfängerseitige Einflussgrößen

Die Empfängersteuerungen (z. B. Verstärkung, Dynamikbereich und Bildnachbearbeitung) beeinflussen die Ausgangsleistung nicht. Diese Steuerungen sind deshalb nach Möglichkeit zur Verbesserung der Bildqualität einzusetzen, bevor hierzu Steuerungen herangezogen werden, die direkt oder indirekt die Ausgangsleistung beeinflussen.

## 14.7 Erzeugte Schallfelder

### 14.7.1 Geschwächte Ultraschall-Ausgangsparameter

Zur Ermittlung der relevanten Ultraschall-Ausgangsparameter wird ein Verfahren angewendet, das einen Vergleich von Ultraschallsystemen erlaubt, die mit verschiedenen Frequenzen arbeiten und auf verschiedene Tiefen fokussiert sind. Bei dieser als "Schwächung" bezeichneten Methode wird die in einem Wassertank gemessene Schallausgangsleistung entsprechend dem Verhalten der Ultraschallausbreitung in Gewebe korrigiert. Per Definition wird ein bestimmter durchschnittlicher Schwächungskoeffizient verwendet, der einem Verlust von 0,3 dB/cm/MHz entspricht. Dies bedeutet, dass sich die Intensität von Ultraschall pro Zentimeter Abstand vom Schallkopf um 0,3 dB/MHz verringert. Dies kann durch die folgende Gleichung ausgedrückt werden:

$$I_{\text{atten}} = I_{\text{water}} \times 10^{(-0.3/10 \times f_c \times z)}$$

Hierbei gilt:  $I_{\text{atten}}$  ist die geschwächte Intensität,  $I_{\text{water}}$  ist die im Wassertank gemessene Intensität (im Abstand  $z$ ),  $f_c$  ist die Mittenfrequenz der Ultraschallwelle (gemessen in Wasser) und  $z$  ist der Abstand vom Schallkopf. Die Gleichung für die Druckschwächung ist ähnlich, es wird jedoch ein Schwächungskoeffizient von 0,15 dB/cm/MHz verwendet, d. h. die Hälfte des Intensitätskoeffizienten. Der Intensitätskoeffizient beträgt das Doppelte des Druckkoeffizienten, da die Intensität proportional zum Quadrat des Drucks ist.

Obwohl der gewählte Schwächungskoeffizient von 0,3 dB/cm/MHz deutlich niedriger ist als der Wert für festes Gewebe im Körper, wurde er für fetale Untersuchungen zugrunde gelegt. Bei fetalen Untersuchungen im ersten Trimester kann zwischen Schallkopf und Fötus eine signifikante Flüssigkeitsstrecke liegen, und die Schwächung in Flüssigkeit ist sehr gering. Zur Berücksichtigung dieser Tatsache wurde ein niedrigerer Schwächungskoeffizient gewählt.

### 14.7.2 Grenzwerte der Schallausgangsleistung

Nach den Track-3-Bestimmungen der FDA wurde das Schwächungsverfahren für die nachstehend aufgeführten FDA-Grenzwerte für die Schallausgangsleistung herangezogen. Die maximale Schallausgangsleistung jedes Schallkopfs muss in allen Betriebsmodi unterhalb dieser Grenzwerte liegen.

FDA-Grenzwerte für die Schallausgangsleistung („Track 3“, geschwächte Werte)

Anwendung (Application)	$I_{\text{spta.3}}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	$I_{\text{sppa.3}}$ (W/cm <sup>2</sup> )	MI
Regionen (außer Augen)	720	≤ 190	oder ≤ 1,9

### 14.7.3 Unterschiede zwischen tatsächlichem und angezeigtem MI und TI

Im Betrieb zeigt das System dem Bediener den Schallausgangsparameter TI (thermischer Index) oder MI (mechanischer Index) an. (In einigen Fällen werden auch beide Parameter angezeigt.) Diese Parameter wurden als allgemeine Indikatoren für das Risiko thermischer bzw. mechanischer Wirkungen der Ultraschallwelle entwickelt. Sie zeigen dem Bediener an, ob eine bestimmte Systemeinstellung die Gefahr eines thermischen oder mechanischen Effekts erhöht oder verringert. Insbesondere wurden die Parameter zu dem Zweck entwickelt, die Umsetzung des ALARA-Prinzips zu erleichtern. Wenn der Bediener eine bestimmte Systemeinstellung ändert, wird die mögliche Auswirkung der geänderten Ausgangsleistung angezeigt. Der thermische Index ist jedoch aus mehreren Gründen nicht identisch mit dem Temperaturanstieg im Körper. Zunächst waren einige vereinfachende Annahmen nötig, um einen einzelnen Index für die Anzeige zu entwickeln. Die wichtigste Annahme besteht in der Anwendung des oben beschriebenen Schwächungskoeffizienten, dessen Wert wesentlich geringer ist als der Wert für die meisten Gewebearten im Körper. Bei der Ultraschalluntersuchung von Muskel- oder Organgewebe beispielsweise ist die Schwächung wesentlich höher als 0,3 dB/cm/MHz. Außerdem wurden die thermischen Eigenschaften von Gewebe wesentlich vereinfacht. Deshalb kommt es bei der Ultraschalluntersuchung von stark durchblutetem Gewebe wie dem Herzen oder Blutgefäßen zu einem deutlich geringeren thermischen Effekt als es der thermische Index erwarten ließe.

Der mechanische Index wurde entwickelt, um die relative Gefahr von mechanischen Effekten (Kavitation) anzuzeigen. Der MI basiert auf dem geschwächten negativen Spitzendruck und der Mittenfrequenz der Ultraschallwelle. Der tatsächliche negative Spitzendruck wird von der tatsächlichen Schwächung beeinflusst, die durch das Gewebe auf dem Weg vom Schallkopf zum Fokus verursacht wird. Auch hier gilt, dass feste Körpergewebe eine höhere Schwächung verursachen als die vorgeschriebenen 0,3 dB/cm/MHz und der tatsächliche Spitzendruck damit niedriger liegt. Deshalb hängt der tatsächliche negative Spitzendruck von der untersuchten Körperregion ab.

Aus den genannten Gründen darf die TI- und MI-Anzeige vom Bediener während der Patientenuntersuchung lediglich als Hilfestellung zur Umsetzung des ALARA-Prinzips verwendet werden.

## 14.8 Messunsicherheit

<b>Ispta</b>	28,5 %
<b>Isppa</b>	28,5 %
<b>Mittenfrequenz (fc)</b>	2 %
<b>Gesamtleistung (W)</b>	28,5 % (5,1 % für Scanmodus und kombinierten Modus)
<b>Negativer Spitzendruck</b>	14,7 %

## 14.9 Literatur zu Schalleistung und Sicherheit

1. „Bioeffects and Safety of Diagnostic Ultrasound“, herausgegeben von AIUM, 1993
2. „Medical Ultrasound Safety“, herausgegeben von AIUM, 1994
3. „Acoustic Output Measurement Standard for Diagnostic Ultrasound Equipment, Revision 3“, herausgegeben von AIUM/NEMA, 2004
4. „Standard for real-time display of thermal and mechanical acoustic output indices on diagnostic ultrasound equipment, Revision 2“, herausgegeben von AIUM/NEMA, 2004
5. „Information for Manufacturers Seeking Marketing Clearance of Diagnostic Ultrasound Systems and Transducers“, herausgegeben von der FDA, 2008
6. „Medical electrical equipment – Part 2-37: Particular requirements for the safety of ultrasonic medical diagnostic and monitoring equipment“, herausgegeben von IEC, 2005



# 15 Richtlinien und Herstellereklärung

---

Das System erfüllt die Anforderungen der EMV-Norm IEC 60601-1-2:2007.



## **WARNUNG:**

1. Die Verwendung nicht autorisierten Zubehörs kann zur Verschlechterung der Systemleistung führen.
2. Die Verwendung von anderen als den angegebenen Komponenten, Zubehörteilen, Sonden und Kabeln kann zu höheren Emissionen oder einer geringeren Störfestigkeit des Systems führen.
3. Das System oder seine Komponenten dürfen nicht in der Nähe anderer Geräte aufgestellt oder mit anderen Geräten zusammen gestapelt verwendet werden. Falls wenig Platz vorhanden ist oder gestapelt werden muss, sind das System und seine Komponenten sorgfältig zu beobachten, um den normalen Betrieb in der verwendeten Konfiguration sicherzustellen.
4. Wenn bei Nutzung des Geräts das physiologische Signal des Patienten geringer ist als die Mindestamplitude oder als der in den Produktspezifikationen angegebene Wert, werden möglicherweise keine Ergebnisse angezeigt. (Die Ergebnisse können abgerufen werden, wenn HR im Bereich 30 bis 250 bmp oder die QRS-Kurve im Bereich 0,5 bis 5 mV liegt.)

## **HINWEIS:**

- 1 Das System erfordert die Beachtung besonderer Vorsichtsmaßnahmen in Bezug auf die EMV und muss in Übereinstimmung mit den im Folgenden angegebenen EMV-Informationen installiert und in Betrieb genommen werden.
- 2 Andere Geräte können dieses System eventuell stören, obwohl sie den Anforderungen von **CISPR** entsprechen.
- 3 Verhinderung der Störfestigkeit gegen geleitete HF. Der Grad der Störfestigkeit gegen geleitete HF ist aufgrund technischer Beschränkungen auf einen Pegel von 3 Vrms beschränkt. Eine Interferenz durch geleitete HF-Störgrößen oberhalb 3 Vrms kann zu Fehldiagnosen und falschen Messergebnissen führen. Es wird empfohlen, das Gerät in einem größeren Abstand von Quellen geleiteter HF-Störgrößen aufzustellen.
- 4 Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte können das System beeinträchtigen. Weitere Hinweise finden Sie in den folgenden Tabellen 1, 2, 3 und 4.

Wenn das System in einer in Tabelle 2 und Tabelle 3 aufgeführten elektromagnetischen Umgebung betrieben wird, bleibt die Sicherheit des Systems gewährleistet, und das System weist die folgenden wesentlichen Leistungsmerkmale auf:

- Bildgebung
- Doppler-Akustik-Spektralanzeige
- Erfassen von Messungen
- Patientendaten
- Datum-/Zeitangaben

TABELLE 1

<b>RICHTLINIEN UND MINDRAY-HERSTELLERERKLÄRUNG ZU ELEKTROMAGNETISCHEN EMISSIONEN</b>		
Das Gerät ist zur Verwendung in der im Folgenden spezifizierten elektromagnetischen Umgebung geeignet. Der Kunde oder Benutzer des Geräts muss sicherstellen, dass das Gerät in einer solchen Umgebung betrieben wird.		
<b>EMISSIONSPRÜFUNG</b>	<b>ERFÜLLUNG</b>	<b>ELEKTROMAGNETISCHE UMGEBUNG – RICHTLINIEN</b>
HF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Das Gerät verwendet HF-Energie nur für seine interne Funktion. Seine HF-Emissionen sind daher sehr gering und verursachen wahrscheinlich keine Interferenz mit in der Nähe befindlichen elektronischen Geräten.
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse B	Das System eignet sich zur Verwendung in allen Einrichtungen, einschließlich Haushalten und anderen Einrichtungen, die direkt an das öffentliche Niederspannungsnetz zur Versorgung von Gebäuden mit häuslicher Zweckbestimmung angeschlossen sind.
Emission von Oberschwingungen IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spannungsschwankungen/Flicker-Emissionen IEC 61000-3-3	Erfüllung	

TABELLE 2

<b>RICHTLINIEN UND MINDRAY-HERSTELLERERKLÄRUNG ZUR ELEKTROMAGNETISCHEN IMMUNITÄT</b>			
Das Gerät ist zur Verwendung in der im Folgenden spezifizierten elektromagnetischen Umgebung geeignet. Der Kunde oder Benutzer des Geräts muss sicherstellen, dass das Gerät in einer solchen Umgebung betrieben wird.			
<b>STÖRFESTIGKEITSPRÜFUNG</b>	<b>IEC 60601 TESTPEGEL</b>	<b>ERFÜLLUNGSGRAD</b>	<b>ELEKTROMAGNETISCHE UMGEBUNG – RICHTLINIEN</b>
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV Kontakt; ±8 kV Luft	±6 kV Kontakt; ±8 kV Luft	Böden müssen aus Holz, Beton oder Keramikfliesen bestehen. Falls Böden mit synthetischen Materialien bedeckt sind, muss die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
Schnelle transiente Störgrößen/Burst IEC 61000-4-4	±2 kV für Stromleitungen; ±1 kV für Ein- und Ausgangsleitungen	±2 kV für Stromleitungen; ±1 kV für Ein- und Ausgangsleitungen	Die Qualität der Netzspannung muss der einer üblichen gewerblichen Umgebung oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Stoßspannung IEC 61000-4-5	±1 kV Leitung(en) zu Leitung(en); ±2 kV Leitung(en) zu Erde	±1 kV Leitung(en) zu Leitung(en); ±2 kV Leitung(en) zu Erde	Die Qualität der Netzspannung muss der einer üblichen gewerblichen Umgebung oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Spannungsschwankungen in Stromversorgungs-Eingangsspannungen IEC 61000-4-11	< 5 % $U_T$ (> 95 % Abfall bei $U_T$ ) für 0,5 Zyklen  < 40 % $U_T$ (60 % Abfall bei $U_T$ ) für 5 Zyklen  < 70 % $U_T$ (30 % Abfall bei $U_T$ ) für 25 Zyklen  < 5 % $U_T$ (> 95 % Abfall bei $U_T$ ) für 5 Sek.	< 5 % $U_T$ (> 95 % Abfall bei $U_T$ ) für 0,5 Zyklen  < 40 % $U_T$ (60 % Abfall bei $U_T$ ) für 5 Zyklen  < 70 % $U_T$ (30 % Abfall bei $U_T$ ) für 25 Zyklen  < 5 % $U_T$ (> 95 % Abfall bei $U_T$ ) für 5 Sek.	Die Qualität der Netzspannung muss der einer üblichen gewerblichen Umgebung oder Krankenhausumgebung entsprechen. Falls ein fortgesetzter Betrieb während Unterbrechungen der Netzspannungsversorgung erforderlich ist, wird empfohlen, das Produkt an einer unterbrechungsfreien Spannungsversorgung oder Batterie zu betreiben.
Netzfrequenz (50/60 Hz) Magnetfeld IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Magnetfelder mit energietechnischen Frequenzen müssen den charakteristischen Niveaus in einer üblichen gewerblichen Umgebung oder Krankenhausumgebung entsprechen.
HINWEIS: $U_T$ ist die Wechselstrom-Netzspannung vor Anwendung des Prüfpegels.			

TABELLE 3

<b>RICHTLINIEN UND MINDRAY-HERSTELLERERKLÄRUNG ZUR ELEKTROMAGNETISCHEN IMMUNITÄT</b>			
Das Gerät ist zur Verwendung in der im Folgenden spezifizierten elektromagnetischen Umgebung geeignet. Der Kunde oder Benutzer des Geräts muss sicherstellen, dass das Gerät in einer solchen Umgebung betrieben wird.			
<b>STÖRFESTIGKEITSPRÜFUNG</b>	<b>IEC 60601 TESTLEVEL</b>	<b>ERFÜLLUNGSGRAD</b>	<b>ELEKTROMAGNETISCHE UMGEBUNG – RICHTLINIEN</b>
Geleitete HF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz bis 80 MHz	3 Vrms	Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte müssen in einem Abstand zum Gerät, einschließlich Kabeln, verwendet werden, der den empfohlenen Trennabstand, der anhand der Gleichung für die betreffende Senderfrequenz berechnet wird, nicht unterschreitet. Empfohlener Trennabstand
Abgestrahlte HF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 V/m	$d = 1,2 \times \sqrt{P}$  $d = 1,2 \times \sqrt{P}$ 80 MHz bis 800 MHz  $d = 2,3 \times \sqrt{P}$ 800 MHz bis 2,5GHz  Dabei gilt: P ist die maximale Ausgangsleistung des Senders in Watt (W) gemäß den Angaben des Senderherstellers und d ist der empfohlene Trennabstand in Metern (m).  Die Feldstärken fester HF-Sender, wie durch eine elektromagnetische Standortüberprüfung ermittelt, sollten unter den gesetzlich zulässigen Werten jedes Frequenzbereichs liegen.  Interferenz kann in der Nähe von Geräten auftreten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind:  

**Anmerkung 1** Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.

**Anmerkung 2** Diese Richtlinien gelten nicht unbedingt in allen Situationen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird von der Absorption und Reflexion durch Strukturen, Gegenstände und Personen bestimmt.

**a.** Die Feldstärken von fest installierten Sendern wie Basisstationen für Funktelefone (Mobiltelefone/schnurlose Telefone) und Mobilfunkgeräte, Amateurfunk, AM- und FM-Funkübertragung und TV-Übertragung können theoretisch nicht mit Exaktheit vorhergesagt werden.

Zur Feststellung der elektromagnetischen Umgebung in Bezug auf fest installierte HF-Sender sollte eine elektromagnetische Standortbegehung erwogen werden. Falls die gemessene Feldstärke am Ort der Verwendung des Systems den oben angegebenen HF-Erfüllungspegel überschreitet, muss das System sorgfältig beobachtet werden, um seinen normalen Betrieb sicherzustellen. Falls eine anormale Leistung beobachtet wird, könnten zusätzliche Maßnahmen notwendig werden, wie eine erneute Ausrichtung oder Umstellung des Systems.

**b.** Die Feldstärken über den Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollten weniger als 3 V/m betragen.

TABELLE 4

<b>EMPFOHLENE TRENNABSTÄNDE ZWISCHEN TRAGBAREN UND MOBILEN HF-KOMMUNIKATIONSGERÄTEN UND DEM SYSTEM</b>			
Das Gerät ist zur Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung geeignet, in der mögliche ausgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden. Der Kunde bzw. Benutzer des Geräts kann eine elektromagnetische Störung verhindern, indem er einen Mindestabstand zwischen den tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und dem Ultraschallgerät gemäß folgender Empfehlung entsprechend der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte einhält.			
<b>Maximale Nennausgangsleistung des Senders (W)</b>	<b>Trennabstand gemäß Senderfrequenz (m)</b>		
	150 kHz bis 80 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	800 MHz bis 2,5 GHz $d = 2,3\sqrt{P}$
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
100	12	12	23
<p>Für Sender mit einer oben nicht aufgeführten maximalen Ausgangsleistung kann der empfohlene Trennabstand in Metern (m) mithilfe der Gleichung bestimmt werden, die für die Senderfrequenz gilt. Dabei ist P die maximale Nennausgangsleistung des Senders in Watt (W) gemäß Senderhersteller.</p> <p>Falls eine Verzerrung der Bildanzeige auftritt, kann es notwendig sein, das Gerät in einem größeren Abstand zu Quellen geleiteter HF-Störgrößen aufzustellen oder externe NetzspannungsfILTER zur Verringerung der HF-Störgrößen auf akzeptable Werte zu installieren.</p> <p>Anmerkung 1 Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Trennabstand für den höheren Frequenzbereich.</p> <p>Anmerkung 2 Diese Richtlinien gelten nicht unbedingt in allen Situationen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird von der Absorption und Reflexion durch Strukturen, Gegenstände und Personen bestimmt.</p>			

## Kabelbeispiel

Nr.	Name	Kabellänge (m)	Mit oder ohne Abschirmung	Bemerkung
1	Netzstrom-Eingangskabel für das Hauptgerät	2,5	Nicht abgeschirmt	/
2	Kabel für Fußschalter-Steuerung	2,8	Abgeschirmt	/
3	Sondenkabel	2,2	Abgeschirmt	Alle Sondenkabel



# 16 Systemwartung

---

Die routinemäßige Systemwartung muss vom Benutzer durchgeführt werden. Nach Ablauf der Garantie ist der Eigentümer/Bediener für die Servicewartung verantwortlich.

Der Kunde, der das Produkt gekauft hat, ist für Wartung und Handhabung des Produkts nach der Lieferung verantwortlich.

Wenden Sie sich bei Fragen bitte an die Kundendienstabteilung oder die örtliche Vertretung von Mindray.



## **WARNUNG:**

1. **Wartungsarbeiten, die nicht in diesem Benutzerhandbuch beschrieben sind, dürfen nur von autorisierten Mindray-Servicetechnikern ausgeführt werden.**
2. **Zur Gewährleistung der Leistungsfähigkeit und Sicherheit des Systems sollten Sie das System regelmäßig überprüfen.**

## 16.1 Tägliche Wartung

Sie sind für die tägliche Wartung verantwortlich.

### 16.1.1 Reinigen des Systems



## **WARNUNG:**

**Vergewissern Sie sich vor der Reinigung des Systems, dass die Stromversorgung ausgeschaltet und das Netzkabel aus der Steckdose gezogen wurde. Wenn Sie das System reinigen, während es eingeschaltet ist, besteht die Gefahr eines Stromschlags.**



## **VORSICHT:**

**Achten Sie darauf, dass beim Reinigen KEIN Wasser oder andere Flüssigkeiten in das System gelangen. Andernfalls besteht die Gefahr eines Stromschlags oder einer Funktionsstörung.**

#### ■ Reinigen der Sonde

Bitte lesen Sie die Anweisungen zur Reinigung und Desinfektion im Benutzerhandbuch des betreffenden Schallkopfs oder in „12.1.5 Reinigen und Desinfizieren der Sonden“ nach.

- Hilfsmittel: milde Seifenlauge, trockenes weiches Tuch, weiche Bürste
- Methode:
  - a) Wischen Sie mit einem trockenen, weichen Tuch den Staub von der Oberfläche des Sondenkopfs, Anschlusssteckers und Kabels.
  - b) Bürsten Sie den Staub im Sondenanschluss mit einer weichen Bürste vorsichtig weg.

- c) Wenn Verschmutzungen oder Staub an der Oberfläche des Anschlusskabels haften bleiben, waschen Sie es mit einem Tuch und etwas Seifenlauge ab und lassen Sie es dann lufttrocknen.

**HINWEIS:** Den Sondenanschluss nicht mit einem nassen Tuch reinigen.

■ Reinigen des Sondenkabels

- a) Verwenden Sie ein weiches trockenes Tuch, um Flecken vom Sondenkabel zu entfernen.
- b) Wenn sich die Flecken mit einem trockenen Tuch nicht restlos entfernen lassen, feuchten Sie ein weiches Tuch mit einem milden Reinigungsmittel an, und lassen Sie das Kabel nach der feuchten Reinigung an der Luft trocknen.

■ Reinigen des Bildschirms

- Hilfsmittel: trockenes, weiches Tuch, klares Wasser oder Seifenlauge
- Methode:

Die Oberfläche des Bildschirms sollte direkt mit einem weichen, trockenen Tuch gereinigt werden. Verbleibender Schmutz sollte mit einem Tuch und etwas klarem Wasser oder Seifenlauge abgewaschen und der Bildschirm dann luftgetrocknet werden.

**HINWEIS:**

1. Verwenden Sie zur Reinigung des Bildschirms keinen Glasreiniger oder Reiniger für Büroelektronik auf Kohlenwasserstoffbasis. Diese Substanzen können den Bildschirm beschädigen.
2. Die Tastatur der Steuerkonsole sollte regelmäßig gereinigt werden. Andernfalls können Tasten durch Schmutz blockiert werden, sodass sie nicht mehr funktionieren.

■ Reinigen der Steuerkonsole

- Hilfsmittel: trockenes, weiches Tuch, Seifenlauge
- Methode:

Verwenden Sie zum Reinigen der Oberfläche der Steuerkonsole (einschließlich der Tasten, Encoder und Schieberegler) ein trockenes, weiches Tuch. Wenn die Steuerkonsole verschmutzt ist, befeuchten Sie ein weiches Tuch mit etwas Seifenlauge und wischen Sie die Verschmutzungen weg. Verwenden Sie zum Entfernen von Feuchtigkeit ein anderes trockenes weiches Tuch und lassen Sie alle festen Oberflächen lufttrocknen. Gestaltet sich die Reinigung der Steuerkonsole schwierig, nehmen Sie zunächst die Encoderkappen ab und reinigen Sie sie dann mit milder Seifenlauge.

**HINWEIS:** Die Steuerkonsole sollte regelmäßig gereinigt werden. Andernfalls können Tasten durch Schmutz blockiert werden, sodass sie nicht mehr funktionieren.

■ Reinigen der Abdeckung

- Hilfsmittel: trockenes, weiches Tuch, Seifenlauge
- Methode:

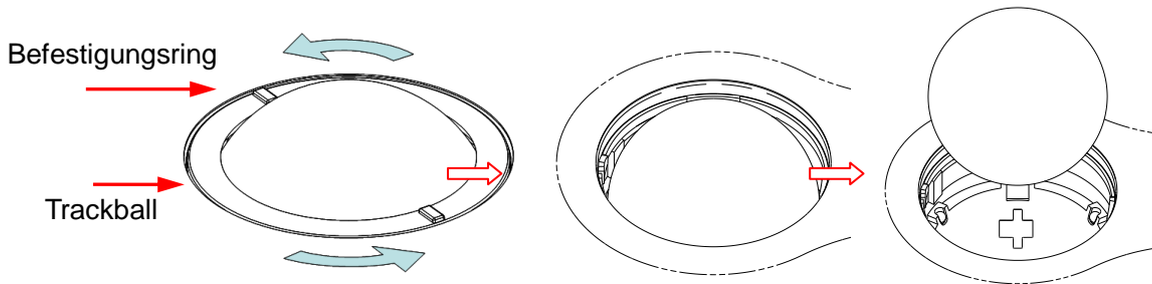
Reinigen Sie die Abdeckung des Geräts mit einem trockenen weichen Tuch. Wenn das Gerät verschmutzt ist, befeuchten Sie ein weiches Tuch mit etwas Seifenlauge und wischen Sie die Verschmutzungen weg. Lassen Sie es anschließend lufttrocknen.

**HINWEIS:** Achten Sie darauf, den Staub von allen sichtbaren Buchsen oder Anschlüssen (z. B. Sondenbuchsen, Buchsen oder Anschlüsse an der E/A-Anschluss- und Netzanschluss- und -tafel) mit einer weichen Bürste zu entfernen und nicht mit einem feuchten Tuch.

## ■ Reinigen des Trackballs

- Hilfsmittel: trockenes Baumwolltuch und Seifenlauge
- Methode:
  - a) Trackball ausbauen:

Drehen Sie den Befestigungsring des Trackballs 35 Grad gegen den Uhrzeigersinn. Wenn der Befestigungsring angehoben ist, Befestigungsring und Trackball entfernen. Sie können die Kugel mithilfe von Klebeband herausziehen. Siehe Abbildungen unten.



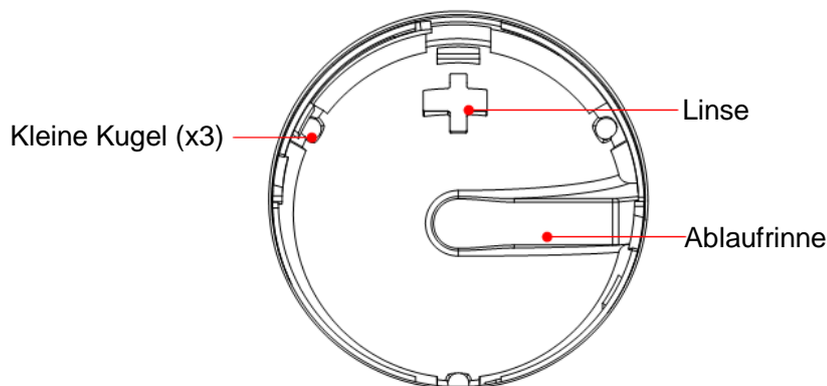
Drehen Sie den Befestigungsring  
35 Grad gegen den Uhrzeigersinn

Entfernen Sie den  
Befestigungsring

Ziehen Sie die Kugel heraus

## b) Reinigung

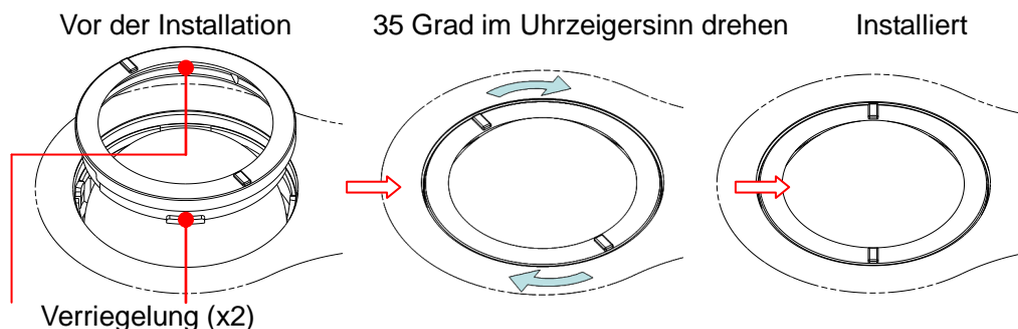
Reinigen Sie die Linse vorsichtig mit einem Papiertuch, bis sich keine Fremdkörper mehr auf ihr befinden. Reinigen Sie dann die anderen Teile und den Staubfilter. Achten Sie darauf, beim Reinigen die kleine Kugel fest hinunterzudrücken, da sie andernfalls herausfallen kann. Die folgende Abbildung veranschaulicht den Vorgang. Während der Reinigung ist keine Systemabschaltung notwendig. Bringen Sie nach beendeter Reinigung die Kugel und den Befestigungsring wieder an.



Wenn Flüssigkeit auf die Trackballfläche gespritzt wird, kann ein Großteil der Flüssigkeit durch die Ablaufrinne ablaufen. Das restliche Wasser können Sie dann mit einem Tuch abwischen.

## c) Trackball einbauen

Setzen Sie den Ball wieder ein, richten Sie die Verriegelung mit der Lücke in der vorderen Abdeckung aus, drücken Sie den Befestigungsring mit beiden Händen herunter und drehen Sie ihn 35 Grad im Uhrzeigersinn, bis die Verriegelung hörbar einrastet. Der Befestigungsring ist damit in der Fassung eingerastet und kann nicht mehr weiter gedreht werden. Die folgende Abbildung veranschaulicht den Vorgang. Siehe folgende Abbildung.



#### ■ Reinigen der Peripheriegeräte

Führen Sie die Reinigung und Wartung gemäß der tatsächlichen Konfiguration der Peripheriegeräte durch. Gegenstände ohne Konfiguration können übersprungen werden.

Inhalt	Beschreibung
Farb- und S/W-Videodrucker	Wischen Sie zuerst mit einem weichen, trockenen Tuch Staub und Verschmutzungen von der Druckerabdeckung. Reinigen Sie dann das Innere des Druckers. Achten Sie darauf, die Reinigung und Wartung ggf. gemäß dem Bedienungshandbuch durchzuführen.
Grafik-/Textdrucker	Wischen Sie zuerst mit einem weichen, trockenen Tuch Staub und Verschmutzungen von der Druckerabdeckung. Reinigen Sie dann das Innere des Druckers. Achten Sie darauf, die Reinigung und Wartung ggf. gemäß dem Bedienungshandbuch durchzuführen.
Fußschalter	Wischen Sie mit einem weichen, trockenen Tuch und etwas milder Seifenlauge Staub oder Verschmutzungen von den Pedalen oder dem Kabel des Fußschalters.

## 16.1.2 Überprüfen der Sonde

- Überprüfen Sie den Sondenkopf auf sichtbare Risse oder Ausdehnungen.
- Überprüfen Sie das Sondenkabel auf sichtbaren Verschleiß.
- Überprüfen Sie den Anschluss auf sichtbare Knicke und fehlerhafte oder fehlende

### Stifte. Überprüfen des Netzkabels und Netzsteckers

- Überprüfen Sie das Netzkabel und den Netzstecker auf sichtbare Quetschungen, Risse oder Verschleiß. Es dürfen sich keine Risse oder Ausdehnungen auf der Oberfläche des Adapters befinden.
- Überprüfen Sie manuell, ob das Netzkabel und der Netzstecker locker oder abgerissen sind. Der Anschluss des Steckers muss sicher sein.

## 16.1.4 Überprüfen des Aussehens

Überprüfen Sie die Abdeckungen auf Risse:

- Abdeckungen des Ultraschallsystems
- Aussehen der Sonde

## 16.1.5 Sicherung der Systemfestplatte

Erstellen Sie in regelmäßigen Abständen eine Sicherungskopie der Festplattendaten (einschließlich der Patientendaten, Datenvoreinstellung usw.), um zu vermeiden, dass die auf der Festplatte des Systems gespeicherten Daten beschädigt werden oder verloren gehen.

## 16.2 Fehlerbehebung

Wenn eine fortdauernde Systemstörung beobachtet wird, etwa eine Fehlermeldung auf dem Bildschirm, ein leerer Bildschirm, Abwesenheit von Menüs usw., ergreifen Sie die in der nachfolgenden Tabelle empfohlenen Maßnahmen. Lässt sich die Störung damit nicht beheben, so wenden Sie sich bitte an die Kundendienstabteilung oder die Vertretung von Mindray.

■ Fehlerbehebung – Tabelle

Nr.	Störung	Ursache	Messung
1	Nachdem das Gerät an den Netzstrom angeschlossen wurde, leuchtet die Netzstromanzeige nicht.	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Unregelmäßigkeiten im Stromnetz oder falscher Anschluss des Netzkabels.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Vergewissern Sie sich, dass sich der Stecker an der Rückseite des Systems nicht gelockert oder gelöst hat.</li> </ul>
2	Die Netzanzeigelampe des Bildschirms leuchtet, doch es wird nichts angezeigt.	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Das Zeitintervall zwischen Ausschalten und Neustart ist zu kurz. Warten Sie mindestens 20 Sekunden.</li> <li>■ Die Helligkeit oder der Kontrast des Bildschirms ist möglicherweise nicht richtig eingestellt (verwenden Sie zum Einstellen &lt;Fn&gt; + Richtungstaste).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Schalten Sie das System aus, und warten Sie mindestens eine Minute. Schalten Sie das System anschließend wieder ein.</li> <li>■ Passen Sie den Kontrast an.</li> </ul>
3	Auf dem Bildschirm werden Zeichen angezeigt, aber keine Bilder.	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Die Sendeleistung, Gesamtverstärkung oder Tiefenausgleich-Regler sind falsch eingestellt.</li> <li>■ Vergewissern Sie sich, dass eine Sonde ordnungsgemäß angeschlossen ist.</li> <li>■ Das System befindet sich im fixierten Status.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Stellen Sie Sendeleistung, Verstärkung oder Tiefenausgleich ein.</li> <li>■ Stellen Sie sicher, dass die Sonde richtig angeschlossen ist.</li> <li>■ Heben Sie die Bildfixierung auf.</li> </ul>
4	Die Bildqualität hat nachgelassen.	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Es ist der Untersuchungsmodus gewählt.</li> <li>■ Der Bild-Post-Prozess ist nicht richtig eingestellt.</li> <li>■ Die Bildvoreinstellungen sind nicht richtig.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Wählen Sie den richtigen Untersuchungstyp.</li> <li>■ Korrigieren Sie die Bildeinstellungen der Nachbearbeitungsfunktion oder setzen Sie die Nachbearbeitungsfunktion (Post-Prozess) auf die Standardwerte zurück.</li> <li>■ Stellen Sie die Werkseinstellungen wieder her.</li> </ul>
5	Die Taste reagiert nicht und das System gibt einen Warnton aus	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Die Taste ist durch Schmutz blockiert.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Prüfen Sie, welche Taste der Steuerkonsole blockiert, und drücken Sie sie mehrmals, um die Blockade zu lösen.</li> <li>■ Reinigen Sie die Taste.</li> </ul>

# Anhang A iScanHelper

---

Durch die Bereitstellung der Referenzinformationen, z. B. des Ultraschallbildes oder der anatomischen Grafik, sowie durch das Scannen von Bildern und durch Tipps zum Scannen oder Diagnosekommentare hilft das System den Ärzten, den Scanvorgang mit dem iScanHelper durchzuführen. Außerdem ist es eine gute Plattform für das Selbstlernen und die Schulung von Ultraschallscan-Techniken für Ärzte. Außerdem spielt das System eine Rolle im Assistentensoftware-System bei Schulung und Ausbildung.

Tipps: Die Funktion iScanHelper ist in den Untersuchungsmodi Abdomen, Urologie, Gynäkologie, Geburtshilfe und Weichteile verfügbar.

**HINWEIS:** DIESER „iScanHelper“ DIENT NUR ZU REFERENZ- ODER SCHULUNGSZWECKEN, UND DER HERSTELLER IST NICHT FÜR SCHÄDEN UND/ODER ANDERE UNERWÜNSCHTE KONSEQUENZEN JEGLICHER ART VERANTWORTLICH ZU MACHEN, DIE DEM PATIENTEN ODER DEM BENUTZER AUS DER VERWENDUNG DER SOFTWARE ENTSTEHEN.

## A.1 Aufrufen/Beenden

### ■ Eingabetaste

Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste zum Aufrufen von iScanHelper (Einstellungspfad: [Setup] (F10)→[System-Setup]→[Tastenkopf]).

### ■ Beenden

Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste erneut, um iScanHelper zu beenden.

## A.2 Verwenden von iScanHelper als Referenz

1. Führen Sie normale Scanvorgänge durch.
2. Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste zum Aufrufen von iScanHelper, um den iScanHelper-Status aufzurufen.
3. Drehen Sie den Trackball, um den Cursor auf den gewünschten Ansichtsnamen im Ansichtsauswahlfeld zu bewegen, und drücken Sie <Def>.
4. Führen Sie den Scanvorgang entsprechend den im Hilfeinformationsbereich angezeigten Informationen durch.  
Sie können einzelne Fenster im Hilfeinformationsbereich vergrößern, um sie deutlicher zu sehen. Einzelheiten finden Sie unter „A.4.3 Einzel-/viergeteilte Fensteranzeige“.
5. Drücken Sie erneut die benutzerdefinierte Taste zum Aufrufen von iScanHelper, um iScanHelper zu beenden.

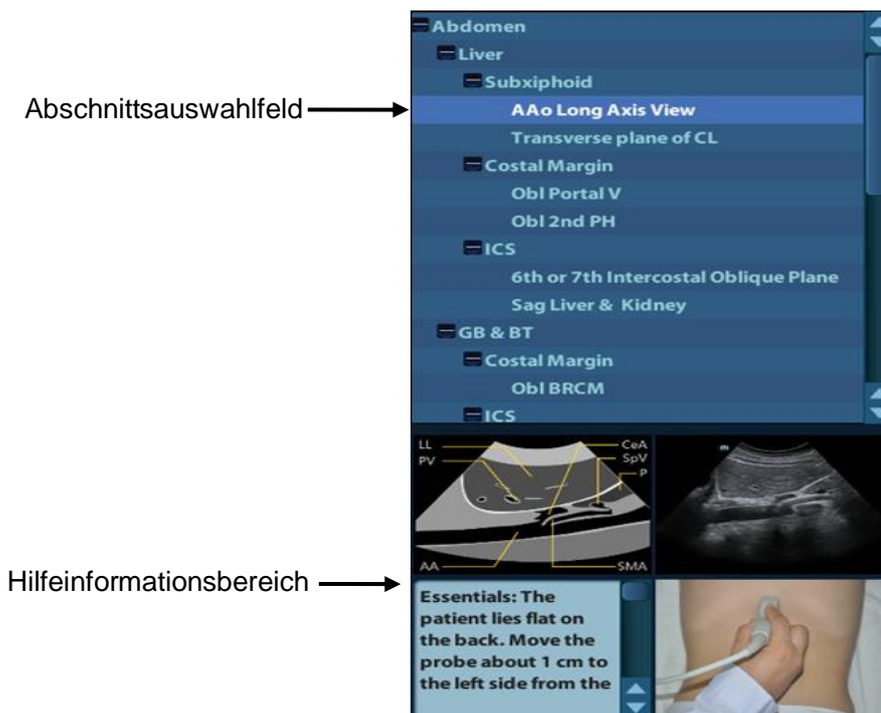
## A.3 Verwenden von iScanHelper für Ausbildung und Schulung

1. Wechseln Sie in die Untersuchungsmodi, die iScanHelper unterstützen.
2. Drücken Sie die benutzerdefinierte Taste zum Aufrufen von iScanHelper, um den iScanHelper-Status aufzurufen.
3. Lernen Sie die Ansichten kennen, und üben Sie damit in der vom System im Hilfeinformationsbereich vorgegebenen Reihenfolge; oder wählen Sie Ansichten aus, die Ihnen noch nicht vertraut sind, um damit zu üben.

Sie können einzelne Fenster im Hilfeinformationsbereich vergrößern, um die Informationen deutlicher zu sehen. Einzelheiten finden Sie unter „A.4.3 Einzel-/viergeteilte Fensteranzeige“.

4. Drücken Sie erneut die benutzerdefinierte Taste zum Aufrufen von iScanHelper, um iScanHelper zu beenden.

## A.4 Grundbildanzeige und Bedienung



### A.4.1 Ansichtsauswahlbereich

Drehen Sie den Trackball, um den Cursor auf die Zielansicht zu bewegen, und drücken Sie <Def>. Im Hilfeinformationsbereich werden nun die entsprechenden Informationen angezeigt.

## A.4.2 Hilfeinformationsbereich

Der Hilfeinformationsbereich wird in der rechten unteren Ecke des Bildschirms angezeigt. Hier finden Sie das Ultraschallbild, die anatomische Grafik, das Scanbild und Scanning-Tipps.

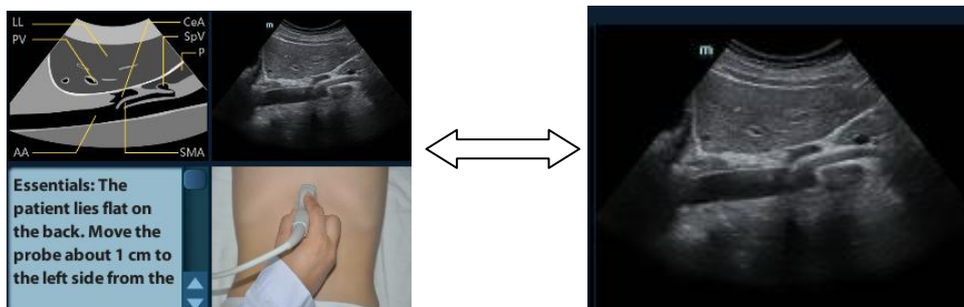


- **Ultraschallbild**  
Zum Vergleich mit vom Bediener gescannten Bildern.
- **Anatomische Grafik**  
Hier finden Sie anatomische Informationen zum betreffenden Gewebe.
- **Scanbild**  
Hier finden Sie normale Scanning-Tipps, z. B. zu Position, Sondenmarkierung sowie Sondenschwenk- und Scanverfahren.
- **Scanning-Tipps**  
Hier können Sie anatomische Informationen über die gescannten und die angrenzenden Gewebe ablesen.

## A.4.3 Einzel-/viergeteilte Fensteranzeige

Sie können die anatomische Grafik, das Ultraschallbild und das Scanbild vergrößern, um die Anzeige bequemer zu gestalten.

Drücken Sie zum Anzeigen des Cursors auf <Cursor>. Bewegen Sie den Cursor auf die anatomische Grafik, das Ultraschallbild oder die Scanning-Tipps. Doppelklicken Sie auf <Def>, um in ein einzelnes dieser Fenster zu wechseln. Doppelklicken Sie erneut auf das Einzelfenster, um zur viergeteilten Fensteranzeige zurückzukehren.



## **A.5 Messungen, Kommentare und Bodymarker**

Ein Wechsel der Sonde oder Untersuchung, Messung, Kommentare oder des Bodymarkers ist im iScanHelper-Status nicht möglich.

# Anhang B Maximale Oberflächentemperatur des Schallkopfes (°C)

Gemäß den Anforderungen in Abschnitt 42.3 der Norm EN60601-2-37: 2015 wurde die Oberflächentemperatur des Schallkopfes unter zwei verschiedenen Bedingungen getestet: Wenn der Schallkopf in der unbewegten Luft hängt oder Kontakt zu Material hat, das das menschliche Gewebe simuliert. Die Berechnung der erweiterten Unsicherheit basiert auf dem ISO-Leitfaden zur Angabe von Messunsicherheiten (ISO Guide to the Expression of uncertainty in measurement).

\* Die gemessenen Daten wurden unter den Testbedingungen ermittelt, die bei Mindray angewandt werden.

Schallkopfmodell	Maximale Oberflächentemperatur (°C) <sup>*1</sup> Kontakt zum TMM	Maximale Oberflächentemperatur (°C) <sup>*1</sup> In der Luft hängend
35C20EA	37,8	31,2
35C50EB	36,5	29,9
65C15EA	37,6	31,6
75L53EA	35,8	28,6
65EC10EB	41,0	30,5
75L38EB	35,6	28,9



# **Anhang C Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37)**

---

# C.1 65C15EA

Schallkopfmodell: 65C15EA

Bildgebungsmodus: M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,99	0,13		0,25		0,16
Indexkomponentenwert			0,13	0,08	0,13	0,25	
Schall-Parameter	$\rho_{r,\alpha}$ bei $Z_{MII}$ (MPa)	2,42					
	$P$ (mW)		5,71		2,96		5,64
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		5,58		2,96		
	$Z_s$ (cm)			1,45			
	$Z_b$ (cm)					1,45	
	$Z_{MII}$ (cm)	1,54					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,54					
$f_{awf}$ (MHz)	6,03		4,98		5,58		4,94
Andere Information	$pr_r$ (Hz)	1.000,00					
	$sr_r$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	344,04					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	91,52					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	176,67					
$\rho_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,24						
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	10,2cm	10,2cm		10,2cm		10,2cm
	Fokusposition	1,5cm	8,0cm		1,5cm		10,0cm
	Arbeitsfrequenz	6,5	6,5		5		6,5
	PRF	1000	1000		1000		1000

Schallkopfmodell: 65C15EA

Bildgebungsmodus: B-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,99	0,06		0,11		0,14
Indexkomponentenwert			0,06	0,06	0,11	0,06	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,42					
	$P$ (mW)		6,00		6,00		8,00
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		2,34		2,34		
	$Z_s$ (cm)			/			
	$Z_b$ (cm)					/	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,54					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,54					
$f_{awf}$ (MHz)	6,01		5,02		5,02		5,00
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	3.169,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	19,00					
	$n_{pps}$	2,33					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	346,25					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	5,21					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	10,07					
$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,14						
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	10,2cm	10,2cm		10,2cm		10,2cm
	Fokusposition	1,5cm	8,0cm		8,0cm		10,0cm
	Arbeitsfrequenz	6,5	6,5		6,5		6,5
	PRF	3169	3169		3169		3169

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-3

Schallkopfmodell: 65C15EA

Bildgebungsmodus: B+M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,93	0,13		0,26		0,16
Indexkomponentenwert			0,13	0,10	0,12	0,26	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,26					
	$P$ (mW)		9,05		8,35		6,99
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		5,32		4,69		
	$Z_s$ (cm)			1,45			
	$Z_b$ (cm)					1,33	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,73					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,73					
$f_{awf}$ (MHz)	5,97		4,98		5,58		4,95
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	500,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	12,00					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	303,60					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	40,49					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	83,54					
$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,14						
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	10,2cm	10,2cm		3,7cm		10,2cm
	B/M Fokusposition	2,0cm	8,0cm		1,0cm		10,0cm
	B/M Arbeitsfrequenz	6,5	6,5		5		6,5
	B PRF	1000	1000		1000		1000
	M PRF	500	500		1000		500

C-4 Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37)

Schallkopfmodell: 65C15EA

Bildgebungsmodus: PW-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,78	0,70		1,18		0,83
Indexkomponentenwert			0,70	0,43	0,83	1,18	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	1,63					
	$P$ (mW)		29,94		16,40		29,30
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		29,24		16,40		
	$Z_s$ (cm)			1,45			
	$Z_b$ (cm)					0,80	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,26					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,26					
	$f_{awf}$ (MHz)	4,40	5,01		5,01		4,99
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	700,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	123,08					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	75,40					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	112,50					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	1,86					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	3,7cm	10,2cm		3,7cm		10,2cm
	Position SV	1,0cm	6,0cm		0,5cm		5,0cm
	Arbeitsfrequenz	4,3	5		5		5
	PRF	700	8401		24000		10398
	SV	0,5mm	0,5mm		0,5mm		0,5mm

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-5

## C.2 35C20EA

Schallkopfmodell: 35C20EA

Bildgebungsmodus: M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,54	0,11		0,24		0,25
Indexkomponentenwert			0,10	0,11	0,24	0,24	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	0,91					
	$P$ (mW)		13,59		12,01		13,73
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		8,56		9,68		
	$Z_s$ (cm)			2,32			
	$Z_b$ (cm)					4,89	
	$Z_{MI}$ (cm)	5,22					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	5,22					
	$f_{awf}$ (MHz)	2,88		2,51		2,87	
Andere Information	$pr_r$ (Hz)	1.000,00					
	$sr_r$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	59,72					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	33,86					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	99,90					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	1,53					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	29,6cm	29,6cm		29,6cm		29,6cm
	Fokusposition	13,0cm	17,0cm		13,0cm		16,0cm
	Arbeitsfrequenz	2	H6.0		2		2
	PRF	1000	1000		1000		1000

Schallkopfmodell: 35C20EA

Bildgebungsmodus: B-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,54	0,06		0,18		0,18
Indexkomponentenwert			0,06	0,06	0,18	0,05	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	0,92					
	$P$ (mW)		18,00		16,00		16,00
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		4,54		4,03		
	$Z_s$ (cm)			/			
	$Z_b$ (cm)					/	
	$Z_{MI}$ (cm)	5,00					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	5,00					
	$f_{awf}$ (MHz)	2,92	2,56		2,55		2,55
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	1.993,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	12,00					
	$n_{pps}$	2,33					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	58,53					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	1,18					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	3,33					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	1,43					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	29,6cm	9,9cm		9,9cm		9,9cm
	Fokusposition	12,0cm	2,0cm		2,0cm		2,0cm
	Arbeitsfrequenz	2	H6.0		H6.0		H6.0
	PRF	1993	5255		5255		5255

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-7

Schallkopfmodell: 35C20EA

Bildgebungsmodus: B+M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,56	0,12		0,21		0,38
Indexkomponentenwert			0,12	0,11	0,11	0,21	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	0,96					
	$P$ (mW)		22,82		19,30		24,80
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		9,53		7,80		
	$Z_s$ (cm)			1,55			
	$Z_b$ (cm)					1,36	
	$Z_{MI}$ (cm)	5,33					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	5,33					
	$f_{awf}$ (MHz)	2,89	2,56		3,01		2,56
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	125,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	8,00					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	59,18					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	4,17					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	12,42					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	1,44					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	29,6cm	9,9cm		9,9cm		9,9cm
	B/M Fokusposition	13,0cm	4,0cm		4,0cm		4,0cm
	B/M Arbeitsfrequenz	2	H6.0		2		H6.0
	B PRF	750	1000		1000		1000
	M PRF	125	1000		1000		1000

C-8 Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37)

Schallkopfmodell: 35C20EA

Bildgebungsmodus: PW-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,51	1,07		3,54		2,85
Indexkomponentenwert			1,07	0,96	2,86	3,54	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	0,88					
	$P$ (mW)		92,87		121,99		121,50
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		74,90		98,38		
	$Z_s$ (cm)			1,55			
	$Z_b$ (cm)					3,82	
	$Z_{MI}$ (cm)	4,82					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	4,82					
	$f_{awf}$ (MHz)	2,96	2,99		2,50		2,50
Andere Information	$pr_r$ (Hz)	700,00					
	$sr_r$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	54,78					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	48,61					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	130,11					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	1,44					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	29,6cm	29,6cm		29,6cm		29,6cm
	Position SV	8,0cm	6,0cm		8,0cm		8,0cm
	Arbeitsfrequenz	3	3		2,5		2,5
	PRF	700	8401		7100		7100
	SV	0,5mm	0,5mm		0,5mm		0,5mm

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-9

## C.3 75L53EA

Schallkopfmodell: 75L53EA

Bildgebungsmodus: M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		1,06	0,12		0,25		0,20
Indexkomponentenwert			0,10	0,12	0,14	0,25	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,40					
	$P$ (mW)		9,35		4,36		9,40
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		4,41		4,36		
	$Z_s$ (cm)			1,89			
	$Z_b$ (cm)					1,36	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,65					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,65					
	$f_{awf}$ (MHz)	5,07		4,99		5,03	
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	1.000,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	467,37					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	163,53					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	291,64					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,20					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	11,1cm	11,1cm		11,1cm		11,1cm
	Fokusposition	1,5cm	10,0cm		2,0cm		10,0cm
	Arbeitsfrequenz	5	6,5		5		6,5
	PRF	1000	1000		1000		1000

Schallkopfmodell: 75L53EA

Bildgebungsmodus: B-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		1,15	0,11		0,33		0,35
Indexkomponentenwert			0,11	0,11	0,33	0,11	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,58					
	$P$ (mW)		24,00		24,00		26,00
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		4,52		4,52		
	$Z_s$ (cm)			/			
	$Z_b$ (cm)					/	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,56					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,56					
$f_{awf}$ (MHz)	5,08		5,02		5,00		5,01
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	3.004,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	18,00					
	$n_{pps}$	2,33					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	528,47					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	9,90					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	17,14					
$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,20						
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	11,1cm	11,1cm		11,1cm		11,1cm
	Fokusposition	1,5cm	10,0cm		10,0cm		10,0cm
	Arbeitsfrequenz	5	7,5		7,5		5
	PRF	3004	3004		3004		3004

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-11

Schallkopfmodell: 75L53EA

Bildgebungsmodus: B+M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		1,11	0,17		0,19		0,46
Indexkomponentenwert			0,16	0,17	0,11	0,19	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,51					
	$P$ (mW)		28,84		12,84		30,88
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		6,81		4,72		
	$Z_s$ (cm)			1,89			
	$Z_b$ (cm)					1,56	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,56					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,56					
	$f_{awf}$ (MHz)	5,08	4,98		5,16		4,98
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	500,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	12,00					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	492,18					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	86,24					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	152,97					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,30					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	11,1cm	11,1cm		3,7cm		11,1cm
	B/M Fokusposition	1,5cm	10,0cm		1,0cm		10,0cm
	B/M Arbeitsfrequenz	5	6,5		5		6,5
	B PRF	1000	1000		1000		1000
	M PRF	500	500		1000		500

C-12 Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37)

Schallkopfmodell: 75L53EA

Bildgebungsmodus: PW-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,69	0,63		1,43		1,20
Indexkomponentenwert			0,63	0,63	1,21	1,43	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	1,66					
	$P$ (mW)		48,28		56,17		55,79
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		22,75		26,48		
	$Z_s$ (cm)			1,89			
	$Z_b$ (cm)					1,89	
	$Z_{MI}$ (cm)	0,98					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	0,98					
	$f_{awf}$ (MHz)	5,77	5,80		5,01		5,01
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	700,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	112,46					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	49,98					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	73,88					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	2,01					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	11,1cm	11,1cm		11,1cm		11,1cm
	Position SV	1,5cm	10,0cm		10,0cm		10,0cm
	Arbeitsfrequenz	6	6		5		5
	PRF	700	5700		5700		5700
	SV	0,5mm	0,5mm		0,5mm		0,5mm

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-13

## C.4 35C50EB

Schallkopfmodell: 35C50EB

Bildgebungsmodus: M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,97	0,21		0,77		0,45
Indexkomponentenwert			0,15	0,21	0,35	0,77	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	1,56					
	$P$ (mW)		27,92		20,87		34,86
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		9,02		11,99		
	$Z_s$ (cm)			3,22			
	$Z_b$ (cm)					4,34	
	$Z_{MI}$ (cm)	4,53					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	4,53					
	$f_{awf}$ (MHz)	2,57		3,54		2,57	
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	1.000,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	230,67					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	150,27					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	342,15					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	2,33					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	29,6cm	29,6cm		29,6cm		29,6cm
	Fokusposition	6,0cm	26,0cm		6,0cm		16,0cm
	Arbeitsfrequenz	H6.0	3,5		H6.0		2
	PRF	1000	1000		1000		1000

Schallkopfmodell: 35C50EB

Bildgebungsmodus: B-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,97	0,03		0,22		0,22
Indexkomponentenwert			0,03	0,03	0,22	0,03	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	1,56					
	$P$ (mW)		28,00		28,00		28,00
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		3,66		3,66		
	$Z_s$ (cm)			/			
	$Z_b$ (cm)					/	
	$Z_{MI}$ (cm)	4,53					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	4,53					
	$f_{awf}$ (MHz)	2,57		1,99		1,99	
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	2.018,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	12,00					
	$n_{pps}$	2,33					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	243,66					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	5,67					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	12,88					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	2,43					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	29,6cm	29,6cm		29,6cm		29,6cm
	Fokusposition	6,0cm	26,0cm		26,0cm		26,0cm
	Arbeitsfrequenz	H6.0	2		2		2
	PRF	2018	2421		2421		2421

Schallkopfmodell: 35C50EB

Bildgebungsmodus: B+M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,97	0,23		0,79		0,69
Indexkomponentenwert			0,23	0,19	0,23	0,79	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	1,56					
	$P$ (mW)		43,23		65,01		59,02
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		13,24		18,85		
	$Z_s$ (cm)			1,84			
	$Z_b$ (cm)					3,76	
	$Z_{MI}$ (cm)	4,53					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	4,53					
	$f_{awf}$ (MHz)	2,57	3,61		2,59		2,95
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	125,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	10,00					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	244,93					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	19,80					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	44,86					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	2,33					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	29,6cm	9,9cm		9,9cm		9,9cm
	B/M Fokusposition	6,0cm	4,0cm		4,0cm		4,0cm
	B/M Arbeitsfrequenz	H6.0	3,5		H6.0		2
	B PRF	875	2000		1000		2000
	M PRF	125	1000		1000		1000

C-16 Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37)

Schallkopfmodell: 35C50EB  
 Bildgebungsmodus: PW-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,92	0,65		1,27		1,39
Indexkomponentenwert			0,65	0,64	1,01	1,27	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	1,57					
	$P$ (mW)		71,02		40,20		78,07
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		45,89		32,42		
	$Z_s$ (cm)			2,22			
	$Z_b$ (cm)					1,56	
	$Z_{MI}$ (cm)	4,53					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	4,53					
	$f_{awf}$ (MHz)	2,92	2,96		2,54		2,96
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	700,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	171,41					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	153,57					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	392,53					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	2,30					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	29,6cm	29,6cm		9,9cm		29,6cm
	Position SV	8,0cm	16,0cm		4,0cm		12,0cm
	Arbeitsfrequenz	3	3		2,5		3
	PRF	700	3900		11001		5300
	SV	0,5mm	0,5mm		0,5mm		0,5mm

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-17

## C.5 75L38EB

Schallkopfmodell: 75L38EB

Bildgebungsmodus: M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,19	0,13		0,09		0,23
Indexkomponentenwert			0,13	0,12	0,09	0,04	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	0,51					
	$P$ (mW)		8,77		2,15		8,97
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		5,71		2,15		
	$Z_s$ (cm)			1,55			
	$Z_b$ (cm)					1,03	
	$Z_{MI}$ (cm)	0,50					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	0,50					
	$f_{awf}$ (MHz)	6,86	4,94		4,84		4,99
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	1.000,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	7,01					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	2,17					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	5,70					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	0,73					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	12cm	12cm		12cm		12cm
	Fokusposition	1,5cm	10,0cm		1,5cm		10,0cm
	Arbeitsfrequenz	6,5	7,5		5		6,5
	PRF	1000	1000		1000		1000

Schallkopfmodell: 75L38EB

Bildgebungsmodus: B-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,97	0,09		0,26		0,26
Indexkomponentenwert			0,09	0,09	0,26	0,10	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,46					
	$P$ (mW)		14,00		16,00		16,00
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		3,65		4,17		
	$Z_s$ (cm)			/			
	$Z_b$ (cm)					/	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,71					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,71					
	$f_{awf}$ (MHz)	6,48	4,98		4,98		4,94
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	2.786,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	22,00					
	$n_{pps}$	2,33					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	336,64					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	5,74					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	12,50					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,52					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	12cm	12cm		12cm		12cm
	Fokusposition	2,0cm	10,0cm		10,0cm		10,0cm
	Arbeitsfrequenz	6,5	7,5		7,5		5
	PRF	2786	2786		2786		2786

Schallkopfmodell: 75L38EB

Bildgebungsmodus: B+M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,34	0,12		0,10		0,32
Indexkomponentenwert			0,12	0,12	0,10	0,09	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $z_{MI}$ (MPa)	0,95					
	$P$ (mW)		16,34		10,17		18,34
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		5,17		4,25		
	$z_s$ (cm)			1,55			
	$z_b$ (cm)					2,17	
	$z_{MI}$ (cm)	0,50					
	$z_{pii,\alpha}$ (cm)	0,50					
	$f_{awf}$ (MHz)	7,74		4,93		5,15	
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	1.000,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	15,00					
	$n_{pps}$	2,33					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	21,90					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $z_{pii,\alpha}$ oder $z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	0,38					
	$I_{spta}$ bei $z_{pii}$ oder $z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	0,50					
	$p_r$ bei $z_{pii}$ (MPa)	1,08					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	12cm	12cm		3,7cm		12cm
	B/M Fokusposition	2,0cm	10,0cm		1,0cm		10,0cm
	B/M Arbeitsfrequenz	6,5	7,5		5		5
	B PRF	1000	1000		1000		1000
	M PRF	250	250		1000		250

Schallkopfmodell: 75L38EB

Bildgebungsmodus: PW-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		1,24	0,70		0,69		0,82
Indexkomponentenwert			0,70	0,43	0,69	0,46	
Schall-Parameter	$\rho_{r,\alpha}$ bei $z_{MI}$ (MPa)	2,76					
	$P$ (mW)		25,02		13,74		22,96
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		25,02		13,74		
	$z_s$ (cm)			1,18			
	$z_b$ (cm)					1,48	
	$z_{MI}$ (cm)	1,03					
	$z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,03					
	$f_{awf}$ (MHz)	4,99	5,91		5,73		5,84
Andere Information	$pr_r$ (Hz)	700,00					
	$sr_r$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	477,21					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $z_{pii,\alpha}$ oder $z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	251,41					
	$I_{spta}$ bei $z_{pii}$ oder $z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	358,52					
	$p_r$ bei $z_{pii}$ (MPa)	3,30					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	3,7cm	12cm		3,7cm		12cm
	Position SV	1,0cm	6,0cm		0,5cm		5,0cm
	Arbeitsfrequenz	5	6		6		6
	PRF	700	9299		24000		10398
	SV	0,5mm	0,5mm		0,5mm		0,5mm

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-21

## C.6 65EC10EB

Schallkopfmodell: 65EC10EB

Bildgebungsmodus: M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,89	0,09		0,10		0,09
Indexkomponentenwert			0,09	0,05	0,10	0,06	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,14					
	$P$ (mW)		3,10		1,74		1,56
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		3,10		1,74		
	$Z_s$ (cm)			1,27			
	$Z_b$ (cm)					1,71	
	$Z_{MI}$ (cm)	0,58					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	0,58					
	$f_{awf}$ (MHz)	5,74		5,78		5,57	
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	1.000,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	177,90					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	55,43					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	75,24					
	$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	2,18					
Funktionssteuerungsbedingungen	Schalleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	3,7cm	12cm		3,7cm		3,7cm
	Fokusposition	0,5cm	10,0cm		0,5cm		0,5cm
	Arbeitsfrequenz	5	5		5		6,5
	PRF	1000	1000		1000		1000

Schallkopfmodell: 65EC10EB

Bildgebungsmodus: B-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		1,01	0,05		0,08		0,04
Indexkomponentenwert			0,05	0,05	0,08	0,05	
Schall-Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,52					
	$P$ (mW)		4,00		4,00		2,00
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		1,79		1,79		
	$Z_s$ (cm)			/			
	$Z_b$ (cm)					/	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,56					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,56					
$f_{awf}$ (MHz)	6,20		5,89		5,89		5,89
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	2.780,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	22,00					
	$n_{pps}$	2,33					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ ( $W/cm^2$ )	273,48					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ ( $mW/cm^2$ )	6,27					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ ( $mW/cm^2$ )	12,40					
$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,42						
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	12cm	12cm		12cm		12cm
	Fokusposition	1,5cm	5,0cm		5,0cm		5,0cm
	Arbeitsfrequenz	6,5	5		5		5
	PRF	2780	2780		2780		2780

Schallkopfmodell: 5EC10EB

Bildgebungsmodus: B+M-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		0,99	0,09		0,14		0,22
Indexkomponentenwert			0,09	0,07	0,11	0,14	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,45					
	$P$ (mW)		5,58		7,55		9,58
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		3,36		4,23		
	$Z_s$ (cm)			1,27			
	$Z_b$ (cm)					1,64	
	$Z_{MI}$ (cm)	1,56					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	1,56					
$f_{awf}$ (MHz)	6,18		5,67		5,61		5,82
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	250,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	15,00					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	267,20					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	23,14					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	45,95					
$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	3,42						
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	12cm	12cm		3,7cm		12cm
	B/M Fokusposition	1,5cm	6,0cm		0,5cm		5,0cm
	B/M Arbeitsfrequenz	6,5	5		5		5
	B PRF	1000	1000		1000		1000
	M PRF	250	250		1000		250

C-24 Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37)

Schallkopfmodell: 65EC10EB

Bildgebungsmodus: PW-Modus

Indexetikett		MI	TIS		TIB		TIC
			Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	Auf Oberfläche	Unter Oberfläche	
Maximaler Indexwert		1,11	0,36		0,55		0,53
Indexkomponentenwert			0,36	0,23	0,52	0,55	
Schall- Parameter	$p_{r,\alpha}$ bei $Z_{MI}$ (MPa)	2,48					
	$P$ (mW)		15,44		15,86		15,91
	$P_{1 \times 1}$ (mW)		15,44		15,86		
	$Z_s$ (cm)			1,27			
	$Z_b$ (cm)					1,82	
	$Z_{MI}$ (cm)	0,95					
	$Z_{pii,\alpha}$ (cm)	0,95					
$f_{awf}$ (MHz)	4,99		4,91		5,00		4,97
Andere Information	$p_{rr}$ (Hz)	700,00					
	$s_{rr}$ (Hz)	/					
	$n_{pps}$	/					
	$I_{pa,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ (W/cm <sup>2</sup> )	280,27					
	$I_{spta,\alpha}$ bei $Z_{pii,\alpha}$ oder $Z_{sii,\alpha}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	144,47					
	$I_{spta}$ bei $Z_{pii}$ oder $Z_{sii}$ (mW/cm <sup>2</sup> )	200,78					
$p_r$ bei $Z_{pii}$ (MPa)	2,92						
Funktionssteuerungsbedingungen	Schallleistung	100%	100%		100%		100%
	Anzeigtiefe	12cm	12cm		12cm		12cm
	Position SV	1,5cm	10,0cm		10,0cm		10,0cm
	Arbeitsfrequenz	5	5		5		5
	PRF	700	5700		5700		5700
	SV	0,5mm	0,5mm		0,5mm		0,5mm

Tabelle der Berichte zur Schallausgangsleistung (60601-2-37) C-25



# Anhang D Elektrische Sicherheitsprüfung

Die folgenden Tests zur elektrischen Sicherheit werden als Teil eines umfassenden präventiven Wartungsprogramms empfohlen. Sie sind ein bewährtes Mittel zur Erkennung von Anomalien, die sich im Falle ihrer Nichtentdeckung als gefährlich für den Patienten oder den Betreiber erweisen können. Entsprechend den jeweiligen örtlichen Bestimmungen können noch weitere Tests erforderlich sein.

Alle Tests können mit handelsüblichen Sicherheitstestern durchgeführt werden. Für diese Verfahren wird die Verwendung des internationalen Sicherheitstesters 601PROXL oder eines ähnlichen Sicherheitstesters angenommen. Für andere in Europa bekannte Testgeräte, die der Norm IEC 60601-1 entsprechen, wie Fluke, Metron oder Gerb, können zusätzliche Modifikationen der Verfahren erforderlich sein. Bitte befolgen Sie die Anweisungen des Testgerätherstellers.

**Die elektrische Sicherheitsprüfung sollte regelmäßig alle zwei Jahre durchgeführt werden.** Der Sicherheitstester eignet sich auch hervorragend als Werkzeug zur Fehlerbehebung und zur Erkennung von Anomalien in der Netzspannung, der Erdung und der Gesamtstromlast.

## D.1 Netzkabelstecker

### D.1.1 Netzstecker

Test		Akzeptanzkriterien
Netzstecker	Pins des Netzsteckers	Kein Pin abgebrochen oder verbogen. Kein Pin verfärbt.
	Steckerkörper	Keine äußeren Schäden am Steckerkörper.
	Zugentlastung	Keine äußeren Schäden an der Zugentlastung. Keine Erwärmung des Steckers bei in Verwendung befindlichen Geräten.
	Netzstecker	Keine losen Anschlüsse.
Netzkabel		Keine äußeren Schäden am Kabel. Kein Verschleiß des Kabels.
		Prüfen Sie bei Geräten mit abnehmbarem Netzkabel den Kabelanschluss am Gerät.
		Prüfen Sie bei Geräten mit nicht abnehmbarem Netzkabel die Zugentlastung am Gerät.

## D.2 Gerätegehäuse und -zubehör

### D.2.1 Visuelle Überprüfung

Test	Akzeptanzkriterien
Gehäuse und Zubehör	Keine äußeren Schäden am Gehäuse und am Zubehör.
	Keine äußeren Schäden an Messuhren, Schaltern, Steckern usw.
	Keine Reste verschütteter Flüssigkeiten (z. B. Wasser, Kaffee, Chemikalien usw.).
	Keine losen oder fehlenden Teile (z. B. Knöpfe, Skalen, Klemmen usw.).

### D.2.2 Kontextprüfung

Test	Akzeptanzkriterien
Gehäuse und Zubehör	Keine ungewöhnlichen Geräusche (z. B. Klappern im Inneren des Gerätes).
	Keine ungewöhnlichen Gerüche (z. B. nach Feuer oder Rauch, insbesondere aus Belüftungslöchern).
	Keine Notizen, die auf Geräteschäden oder Betriebsprobleme hinweisen könnten.

## D.3 Gerätebeschriftung

Prüfen Sie, ob die vom Hersteller oder von der betreibenden Gesundheitseinrichtung angebrachten Etiketten vollständig und leserlich sind.

- Etikett der Haupteinheit
- Integrierte Warnschilder

## D.4 Schutzerdungswiderstand

a. Stecken Sie die Sonden des Testers in die Schutzerdungsklemme des Gerätes und in die Schutzerdungsklemme des Netzstromkabels.

b. Testen Sie den Erdungswiderstand mit einer Stromstärke von 25 A.

c. Stellen Sie sicher, dass der Widerstand die Grenzwerte nicht überschreitet.

### ■ GRENZEN

FÜR ALLE LÄNDER:  $R = \text{maximal } 0,2 \Omega$

## D.5 Erdschlusstest

Führen Sie am zu testenden Gerät vor allen anderen Dichtigkeitsprüfungen einen Erdschlusstest durch.

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung des Erdschlusstests.

- normale Polarität (Normalbedingung)
- inverse Polarität (Normalbedingung)
- normale Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)

### ■ GRENZEN

Für UL60601-1

- 300  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung
- 1000  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung

Für IEC 60601-1

- 500  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung
- 1000  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung

## D.6 Test auf Gehäusekriechstrom

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung des Erdschlusstests:

- normale Polarität (Normalbedingung)
- inverse Polarität (Normalbedingung)
- normale Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- normale Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)

### ■ GRENZEN

Für UL60601-1

- 100  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung.
- 300  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung

Für IEC 60601-1:

- 100  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung.
- 500  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung

## D.7 Patientenleckstrom

Patientenleckströme werden zwischen einem ausgewählten Anwendungsteil und dem Schutzleiter gemessen. Für alle Messungen existiert nur ein wahrer Effektivwert.

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung des Tests auf Patientenleckstrom.

- normale Polarität (Normalbedingung)
- inverse Polarität (Normalbedingung)
- normale Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- normale Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)

### ■ GRENZEN

Für Anwendungsteile des Typs BF ,

- 100  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung.
- 500  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung.

## D.8 Netzspannung am Anwendungsteil

Im Test auf Netzspannung am Anwendungsteil wird eine Testspannung, die 110 % der Netzspannung beträgt, über einen begrenzenden Widerstand an ausgewählte Anwendungsteilklemmen angelegt. Anschließend werden Strommessungen zwischen dem ausgewählten Anwendungsteil und der Erdung durchgeführt. Die Messungen werden mit der Testspannung (110 % der Netzspannung) an Anwendungsteilen unter Bedingungen normaler und inverser Polarität durchgeführt.

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung des Tests auf Netzspannung am Anwendungsteil.

- Normale Polarität
- Inverse Polarität.

### ■ GRENZEN

- Für Anwendungsteile des Typs BF : 5.000  $\mu\text{A}$ .

## D.9 Patientenhilfsstrom

Patientenhilfsströme werden zwischen einem ausgewählten Anwendungsteilanschluss und den restlichen Anwendungsteilanschlüssen gemessen. Für alle Messungen existiert nur eine wahre Effektivreaktion. Für alle Messungen existiert nur ein wahrer Effektivwert.

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung des Tests auf Patientenhilfsstrom:

- normale Polarität (Normalbedingung)
  - inverse Polarität (Normalbedingung)
  - normale Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
  - inverse Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
  - normale Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)
  - inverse Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)
- GRENZEN

Für Anwendungsteile des Typs BF 

- 100  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung.
- 500  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung.

**Hinweis:** Stellen Sie sicher, dass der Sicherheitstester entsprechend den Anforderungen der Norm IEC61010-1 autorisiert ist.  
Bitte befolgen Sie die Anweisungen des Testgerätherstellers.



