

echOpen O1 , appareil portable d'imagerie par ultrasons &
echOpen ON, logiciel dédié

Manuel de l'utilisateur / Mode d'emploi



Coordonnées du fabricant

echOpen Factory
Hôpital Hôtel-Dieu
1 Place du Parvis Notre-Dame
75004 Paris - France

Demandes d'information, d'assistance, de maintenance et de service : support@echopenfactory.com
Site web : www.echopenfactory.com

Droit d'auteur

Copyright © echOpen Factory. Tous droits réservés.

Informations exclusives

Ce document contient des informations exclusives qui sont protégées par le droit d'auteur.

Reconnaissance des marques

Les noms de produits mentionnés dans ce manuel peuvent être des marques déposées de leurs détenteurs respectifs.

Clause de non-responsabilité

Les informations contenues dans ce manuel peuvent être modifiées sans préavis.
Certaines des fonctions décrites dans ce manuel peuvent ne pas être disponibles pour tous les utilisateurs, en fonction des réglementations locales et des services souscrits.
Les noms et les données utilisés pour les exemples de ce manuel sont fictifs.

Informations importantes pour l'utilisateur

Tout incident grave lié au dispositif echOpen O1 **doit être** notifié au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel se trouve l'utilisateur et/ou le patient.
Veuillez contacter : support@echopenfactory.com

Conventions de sécurité



Avertissement : Les avertissements mettent en évidence des informations vitales susceptibles de compromettre la sécurité du patient, de l'opérateur et de toute autre personne se trouvant à proximité.



Avertissement : Les mises en garde mettent l'accent sur des pratiques susceptibles d'entraîner des blessures légères, une dégradation de l'appareil et/ou une perte de données.

Date de publication et version

01/20/2024 v9

Table des matières

echOpen O1, appareil portatif d'imagerie à ultrasons &.....	1
echOpen ON, logiciel dédié	1
Manuel de l'utilisateur / Mode d'emploi.....	1
Coordonnées du fabricant.....	2
Droits d'auteur	2
Informations exclusives.....	2
Reconnaissance des marques	2
Avis de non-responsabilité	2
Informations importantes pour l'utilisateur.....	2
Conventions de sécurité.....	2
Date de publication et version	2
Table des matières	3
1. A propos de echOpen O1	6
1.1. Vue d'ensemble.....	6
1.2. Objectif visé.....	6
1.3 Environnement d'utilisation prévu	6
1.4 Population de patients cible	6
1.5. Indications	7
1.6. Contre-indications.....	8
1.7. La formation	8
1.8. Avantages et risques du dispositif	8
Avantages.....	8
Risques.....	8
Performance essentielle.....	9
2. Lignes directrices en matière de sécurité.....	9
2.1. Introduction	9
2.2. Sécurité de base du dispositif echOpen O1 et de ses accessoires.....	10
2.3. Sécurité de l'environnement d'utilisation	12
2.4. Sécurité électrique	13
2.5. Sécurité en cas de défibrillation	14
2.6. Protection de l'équipement.....	14
2.7. Sécurité biologique.....	15
2.8. Sécurité de l'opérateur.....	15
2.9. Protection des données des patients	16
3. Présentation du dispositif echOpen O1 et de ses accessoires.....	16
3.1. Composants.....	16
3.1.1 Sonde	16

3.1.2 Parties appliquées	17
3.1.3 Appareil mobile	17
3.1.4 Application echOpen ON	18
3.1.5 Chargeur de batterie de sonde	18
3.2. Connectivité Internet	19
4. Démarrage et installation du dispositif echOpen O1	20
4.1. Chargement de la sonde	20
4.2. Vérification du niveau de la batterie de la sonde	20
4.3. Création d'un compte echOpen	21
4.4. Téléchargement et installation de l'application echOpen ON	22
4.5. Première connexion	22
4.6. Modification du code PIN - Mon compte	23
4.7. Gérer mes sondes.....	23
Supprimer une sonde de la liste.....	23
Appairage manuel	23
4.8. Changement de langue	24
4.9. Déconnexion de l'application echOpen ON.....	24
4.10. Gérer les mises à jour de l'application echOpen ON	24
5. Utilisation du dispositif echOpen O1	24
5.1. Précautions à prendre avant l'utilisation.....	24
5.2. Nouvelle consultation.....	24
5.3. Réglages	25
Profondeur	25
Gain	26
5.4. Création d'images et de boucles vidéo.....	26
Images.....	26
Boucles vidéo	27
5.5. Fin de la consultation	27
5.6. Ajout d'informations.....	28
5.7. Voir mes consultations	28
Galerie	28
6. Entretien du dispositif echOpen O1	29
6.1. Nettoyage et désinfection	29
Nettoyage et désinfection de la sonde echOpen O1.....	30
Nettoyage de la sonde	30
Désinfection de niveau intermédiaire	30
6.2. Stockage des appareils	30
7. Recyclage et élimination.....	31
8. Dépannage	32

9. Support echOpen	36
10. Caractéristiques techniques de l'appareil echOpen O1 et de ses accessoires	36
10.1. Exigences relatives aux appareils mobiles	36
10.2. Caractéristiques techniques du dispositif echOpen O1 et de l'application echOpen ON	37
10.3. Chargeur de batterie de sonde	38
10.4. Conditions environnementales de fonctionnement et de stockage	38
10.5. Compatibilité électromagnétique (ECM)	39
10.6. Distances de séparation	40
10.7. Émissions acoustiques	41
11. Pictogrammes	42

1. À propos d'echOpen O1

1.1. Vue d'ensemble

Ce manuel fournit des informations qui permettent aux utilisateurs **ayant reçu une formation appropriée** d'utiliser le dispositif echOpen O1 et l'application dédiée echOpen ON de manière sûre et efficace.

Le manuel doit être lu et compris dans son intégralité **avant d'utiliser** l'appareil et une attention particulière **doit être** accordée aux avertissements figurant dans le manuel.

Ce manuel **doit être** conservé pendant toute la durée d'utilisation du dispositif echOpen O1.

1.2. Objectif visé

echOpen O1 est un appareil d'imagerie ultrasonore portatif destiné à l'échographie au point d'intervention (POCUS) chez les patients adultes afin de permettre l'imagerie ultrasonore des organes et des tissus du corps humain.

echOpen O1 comprend une sonde d'échographie tri-fréquence à utiliser avec une application logicielle dédiée sur un appareil mobile connecté (smartphone).

L'appareil doit être utilisé par des professionnels de la santé qualifiés.

echOpen O1 est destiné à compléter l'examen clinique standard en fournissant des résultats d'imagerie par ultrasons et à localiser les vaisseaux avant le cathétérisme.

echOpen ON est une application logicielle accessoire destinée à contrôler et à présenter les informations de sortie d'une sonde à ultrasons dédiée afin de remplir l'objectif prévu.

1.3 Environnement d'utilisation prévu

Le dispositif echOpen O1 est destiné à être utilisé dans les environnements suivants :

- Milieux hospitaliers (y compris les services d'urgence et autres services concernés).
- Environnement général des soins (établissements privés, établissements publics, établissements dans des régions éloignées et maisons de retraite).

1.4 Population de patients cible

Le dispositif echOpen O1 est destiné aux patients nécessitant un examen clinique standard, y compris l'imagerie par ultrasons des organes et des tissus du corps humain.

Voir les limitations et contre-indications ci-dessous.



L'appareil echOpen O1 n'est pas destiné à être utilisé comme un outil de diagnostic autonome. L'interprétation des images obtenues **doit** se faire dans une situation clinique spécifique.

Il est contre-indiqué de ne prendre en compte que les informations issues de l'examen échographique sans tenir compte du contexte clinique du patient dans son ensemble.

Le dispositif echOpen O1 **n'est pas** destiné à être utilisé à des fins de mesure ou de surveillance.

L'appareil echOpen O1 **ne doit pas** être utilisé pour des examens intravaginaux ou toute autre forme d'examen invasif.

L'appareil echOpen O1 **n'est pas** destiné à être utilisé sur les muqueuses ou les zones endommagées de la peau.

Le dispositif echOpen O1 **n'est pas** destiné à être utilisé dans les environnements suivants : véhicules d'urgence et habitations privées.

1.5. Indications

Le dispositif echOpen O1 est indiqué pour l'échographie au point de service (POCUS) qui complète l'examen clinique standard en fournissant des résultats d'imagerie par ultrasons.

Les cibles suivantes et les conditions cliniques associées sont des exemples de ce qui peut être visualisé :

LES ZONES ANATOMIQUES	ORGANS	CONDITIONS CLINIQUES
Thorax (adulte)	Poumon	Épanchement pleural
	Le cœur	Épanchement péricardique
Abdominal et pelvis (adulte)	Péritoine	Épanchement abdominal
	Navires	Anévrisme de l'aorte abdominale
Protocoles (adultes)	FAST, eFAST	Épanchement pleural
		Épanchement abdominal

		Épanchement péricardique
Localisation avant le cathétérisme (adulte)	Grands navires	Jugulaire interne
		Fémorale commune
		Sous-clavière
	Accès périphérique	Veine basilique

1.6. Contre-indications

Le dispositif echOpen O1 **n'est pas** destiné à être utilisé dans les populations ou conditions suivantes :

- Pour l'échographie diagnostique en pédiatrie, fœtale, néonatale et/ou infantile.
- Pour le guidage d'une biopsie et d'un cathétérisme à l'aiguille.
- Pour une échographie du visage ou du crâne.
- Pour l'échographie ophtalmologique.
- Pour l'échographie ostéo-articulaire.
- Pour l'échographie diagnostique thoracique ou abdominale chez les patients obèses (indice de masse corporelle > 34,9 kg/m²).
- Chaque fois que la vie du patient est en jeu, nécessitant des soins médicaux d'urgence.

1.7. Formation

Les utilisateurs prévus d'echOpen O1 et d'echOpen ON sont des professionnels de la santé (HCP) formés et qualifiés pour utiliser la technologie des ultrasons conformément aux lois / directives nationales et / ou aux exigences locales.

1.8. Avantages et risques du dispositif

Avantages

- echOpen O1 améliore et sécurise les cathétérismes en fournissant des images qui permettent à l'utilisateur de localiser les vaisseaux sanguins.
- L'utilisation d'echOpen O1 permet d'améliorer l'examen clinique standard (inspection, palpation, percussion et auscultation) en fournissant des résultats d'imagerie par ultrasons.

Risques

Le risque lié aux ultrasons est faible en raison de la technologie des rayonnements non ionisants utilisée dans le domaine médical depuis plusieurs décennies. Une exposition prolongée aux ondes ultrasoniques peut entraîner un léger réchauffement des tissus humains.

Appliquez toujours le principe ALARA (As Low As Reasonably Achievable) pour limiter l'exposition aux ultrasons.

Le temps d'exposition et la puissance acoustique doivent être maintenus à un niveau aussi bas que possible, tout en permettant la collecte d'images diagnostiques acceptables à des fins médicales.

Les échographistes doivent respecter le principe ALARA lors des examens cliniques POCUS et porter une attention particulière à la surface du poumon pour les patients minces et/ou traités avec des médicaments spécifiques.

Performances essentielles

Les performances essentielles du dispositif echOpen O1 sont conformes à la norme EN 60601-2-37:A1, Appareils électro médicaux - Partie 2-37 : Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des appareils de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons.

2. Lignes directrices en matière de sécurité

2.1. Introduction

Les instructions suivantes s'appliquent à la sonde echOpen O1 et à son application mobile dédiée echOpen ON. Ces informations **doivent être** lues, dans leur intégralité, avant d'utiliser le dispositif echOpen O1.

2.2. Sécurité de base du dispositif echOpen O1 et de ses accessoires



N'utilisez pas l'appareil echOpen O1 sans avoir reçu une formation professionnelle adéquate.

Il faut toujours faire preuve de jugement clinique lors de l'interprétation des images obtenues à l'aide de l'appareil echOpen O1.

N'utilisez pas l'appareil echOpen O1 avant d'avoir lu et compris ce manuel dans son intégralité.

N'utilisez pas le dispositif echOpen O1 à d'autres fins que celles spécifiées dans ce manuel.

Le non-respect des consignes de sécurité spécifiées dans ce manuel peut entraîner des blessures graves, voire mortelles.

N'utilisez pas le dispositif echOpen O1 si l'emballage est ouvert ou endommagé.

Inspectez toujours la sonde avant et après chaque nettoyage/désinfection et/ou utilisation et vérifiez qu'elle ne présente aucun signe de dégradation (fissures, abrasions et fuites).

Ne pas utiliser la sonde si elle présente des signes de détérioration.

N'utilisez que les accessoires fournis par echOpen Factory.

L'utilisation d'accessoires, tels que les câbles et les chargeurs, autres que ceux spécifiés et/ou fournis par le fabricant, peut entraîner un dysfonctionnement de l'appareil.

La liste des appareils mobiles compatibles est disponible en ligne à l'adresse www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility.

N'utilisez pas l'application echOpen ON (echOpen ON app) sur un appareil mobile qui n'a pas les caractéristiques listées dans la section 10.1 : Exigences relatives aux appareils mobiles.



L'utilisation d'applications tierces sur le même appareil mobile que l'application echOpen ON peut affecter les performances de l'application.

Si ce problème survient, il est recommandé d'installer l'application echOpen ON sur un appareil mobile dédié, destiné à être utilisé uniquement à cette fin.

En cas de dysfonctionnement de l'appareil mobile, l'utilisateur doit suivre un protocole d'examen médical approprié sans échographie.

Le dispositif echOpen O1 n'est pas compatible avec la résonance magnétique.

Il peut entraîner des risques inacceptables pour le patient, le personnel médical ou toute autre personne présente dans l'environnement de résonance magnétique.



L'utilisation du dispositif echOpen O1 consiste à alterner des périodes de 2 minutes avec la sonde **allumée** suivies de périodes de 15 minutes avec la sonde **éteinte**.

Seuls le nez de la sonde et le gel à ultrasons doivent entrer en contact direct avec la peau intacte du patient. Voir la section 3.1 : Composants de l'appareil.

Ne laissez pas la sonde en contact avec la peau du patient une fois l'examen échographique terminé.

Cessez d'utiliser la sonde en cas de fuite, de surchauffe, d'odeur ou de fumée. Contactez le fabricant et mettez la sonde de côté à l'aide d'un équipement approprié et efficace, en attendant l'intervention d'un personnel qualifié pour inspecter, tester et remplacer l'appareil si nécessaire.

Ne laissez aucun liquide pénétrer dans la sonde. Toute pénétration de liquide dans l'appareil peut l'endommager et provoquer un risque d'incendie ou d'électrocution.

N'essayez pas d'ouvrir la sonde ou de manipuler les composants internes de l'appareil, y compris la batterie, sous peine de blesser le patient ou l'utilisateur.

L'utilisation d'équipements ou d'accessoires endommagés peut entraîner un dysfonctionnement de l'appareil et/ou des blessures pour le patient ou l'utilisateur.

Veiller à ce que l'entretien soit effectué par du personnel dûment formé.

Aucune modification ne doit être apportée à l'appareil.

Ne modifiez pas les câbles, les boîtiers, les batteries, les sondes, les chargeurs ou les accessoires spécifiés pour être utilisés avec l'appareil echOpen O1.

Toute modification de l'équipement peut entraîner un dysfonctionnement du système ou des blessures pour le patient ou l'opérateur.

2.3. Sécurité de l'environnement d'utilisation



Ne pas utiliser la sonde en présence de gaz inflammables, d'anesthésiques ou à proximité d'une source de chaleur ou de feu.



Les dispositifs de communication par radiofréquence (RF) portables et mobiles peuvent affecter les dispositifs médicaux électroniques.

N'utilisez pas de dispositifs de communication RF à moins de 30 cm de **toute** partie du dispositif echOpen O1, y compris les accessoires fournis par le fabricant, afin d'éviter toute dégradation du dispositif.

2.4. Sécurité électrique



N'utilisez **pas** l'appareil si le chargeur est connecté. L'utilisation de la sonde connectée à son chargeur peut provoquer un choc électrique.

Seul le nez de la sonde peut être immergé. Voir la section 6.1 : Nettoyage et désinfection, Fig.12.

Ne **pas** immerger ou pulvériser l'**ensemble de la** sonde.

L'immersion ou l'aspersion de l'ensemble de la sonde peut provoquer un choc électrique.

Inspectez toujours la sonde avant et après chaque nettoyage, désinfection ou utilisation afin de détecter tout signe de détérioration (fissures, abrasions et fuites).

Pour éviter tout risque électrique, n'utilisez pas la sonde si elle présente des signes de détérioration.

Inspectez toujours le chargeur avant de l'utiliser. Ne l'utilisez pas s'il présente des signes de dégradation. L'utilisation d'un chargeur endommagé peut provoquer un choc électrique.

Le fonctionnement du dispositif echOpen O1 implique la présence de hautes tensions.

Aucune pièce ne doit être réparée par l'utilisateur.

N'essayez pas d'ouvrir le boîtier de la sonde. **Ne** manipulez **pas** la sonde si l'étui est cassé.

Contactez le fabricant et mettez la sonde de côté à l'aide d'un équipement approprié et efficace, en attendant l'intervention d'un personnel qualifié pour inspecter, tester et remplacer l'appareil si nécessaire.



L'utilisation d'accessoires (câbles, chargeurs, etc.) autres que ceux spécifiés ou fournis par le fabricant peut entraîner une augmentation des émissions électromagnétiques ou une diminution de l'immunité électromagnétique de l'équipement et provoquer un dysfonctionnement de l'appareil.

2.5. Sécurité en cas de défibrillation



Retirez tous les objets en contact avec le patient avant d'appliquer une impulsion de défibrillation à haute tension.

2.6. Protection de l'équipement



La sonde doit être nettoyée et désinfectée **ENTRE CHAQUE UTILISATION** avec le détergent approprié selon les procédures d'entretien spécifiées dans ce manuel.
Voir section 6.1 : Nettoyage et désinfection.

En cas de chute, cessez immédiatement d'utiliser l'appareil echOpen O1. Inspectez la sonde pour détecter tout signe de détérioration et vérifiez visuellement qu'il n'y a pas d'arêtes vives.

Ne pas utiliser la sonde si elle présente des signes de détérioration.
N'utilisez pas la sonde en dehors des conditions environnementales de fonctionnement spécifiées dans ce manuel. Voir la section 10.4 : Conditions environnementales de fonctionnement et de stockage.



Entre chaque utilisation, conservez la sonde à l'abri du danger, de la contamination et des dommages, dans un environnement spécifiquement dédié à son stockage, tel que la poche ou le sac de l'utilisateur.

Ne stockez pas la sonde en plein soleil ou dans des environnements trop chauds ou trop froids.

Ne stockez pas la sonde en dehors des conditions environnementales de stockage spécifiées dans ce manuel. Voir la section 10.4 : Conditions environnementales de fonctionnement et de stockage.

Pour éviter tout risque de perte et/ou de détérioration, il est recommandé de stocker le chargeur en toute sécurité et à proximité de la sonde.

2.7. Sécurité biologique



Les sondes echOpen O1 ne délivrent à aucun moment des niveaux d'ultrasons dangereux dans le cadre d'une utilisation normale.

Inspectez toujours la sonde avant et après chaque nettoyage, désinfection ou utilisation afin de détecter tout signe de dégradation (fissures, abrasions et fuites). Ne pas utiliser la sonde si elle présente des signes de détérioration.

Seuls le nez de la sonde et le gel à ultrasons doivent entrer en contact direct avec la peau intacte du patient. Voir la section 3.1 : Composants de l'appareil, Figure 1.

Ne laissez pas la sonde en contact avec la peau du patient une fois l'examen échographique terminé.

La sonde n'est pas destinée à être utilisée dans un environnement stérile ou en contact avec la peau ou les muqueuses non intactes.

Les informations suivantes sont données à titre indicatif.

Protéger la sonde avec une protection à usage unique adaptée telle que KRYSTAL COVER™ - SUPERFICIAL PROBES PROTECTION (réf. YPE1830) ou Scanning Cover Varay Laborix (réf. PDS5080) s'il y a une possibilité de contact du dispositif avec la peau ou les muqueuses non intactes.

2.8. Sécurité de l'opérateur



L'utilisateur doit suivre les procédures en vigueur dans l'établissement où le dispositif est utilisé en ce qui concerne l'équipement de protection individuelle (EPI) et la prévention des infections.



Il est notamment recommandé de porter des gants lors de l'utilisation du dispositif echOpen O1 afin d'éviter toute contamination.

L'utilisateur doit suivre les recommandations de désinfection des mains en vigueur dans l'établissement où l'appareil est utilisé, entre chaque utilisation de l'appareil echOpen O1.

L'utilisation prolongée de l'appareil dans une position non ergonomique peut provoquer de la fatigue et des tensions dans les mains, les bras et le cou de l'utilisateur. Des mesures appropriées doivent être prises pour assurer le confort et la sécurité de l'utilisateur.

2.9. Protection des données des patients



L'utilisateur du dispositif echOpen O1 a le devoir d'informer le patient et de s'assurer de son consentement avant que l'utilisation du dispositif echOpen O1 n'entraîne l'enregistrement des données du patient.

L'utilisateur du dispositif echOpen O1 est le seul responsable en cas de partage des données.

Il est recommandé à l'utilisateur de se référer aux réglementations en vigueur dans le pays où l'appareil est utilisé.

Pour les pays membres de l'Union européenne, se référer au règlement (UE) 2016/679 (règlement général sur la protection des données).

Il est recommandé de protéger les données des patients en cryptant entièrement l'appareil mobile personnel utilisé à l'aide d'un mot de passe ou d'un code d'accès sécurisé.

L'application echOpen ON elle-même est équipée d'une authentification par ID, mot de passe ou PIN. Pour garantir une authentification forte, le mot de passe de l'utilisateur doit contenir un minimum de 12 caractères, dont au moins une majuscule, une minuscule et un chiffre.

3. Présentation du dispositif echOpen O1 et de ses accessoires

3.1. Composants

L'appareil echOpen O1 est un appareil d'imagerie ultrasonore portable destiné à l'échographie sur le lieu de soins. Il se compose de plusieurs éléments :

- La sonde échographique echOpen O1.
- L'application echOpen ON.
- Le chargeur de batterie de la sonde.

L'utilisation de l'appareil echOpen O1 nécessite un smartphone, appelé dans le présent document "appareil mobile". Voir la section 10.1 : Exigences relatives aux appareils mobiles.

La sonde et le chargeur sont fournis avec le dispositif echOpen O1. Avant toute utilisation, assurez-vous que chaque élément du dispositif est identifié et vérifiez que tous les éléments sont présents.

3.1.1 Sonde

Le dispositif echOpen O1 comprend une sonde à trois fréquences à utiliser avec l'application dédiée echOpen ON.

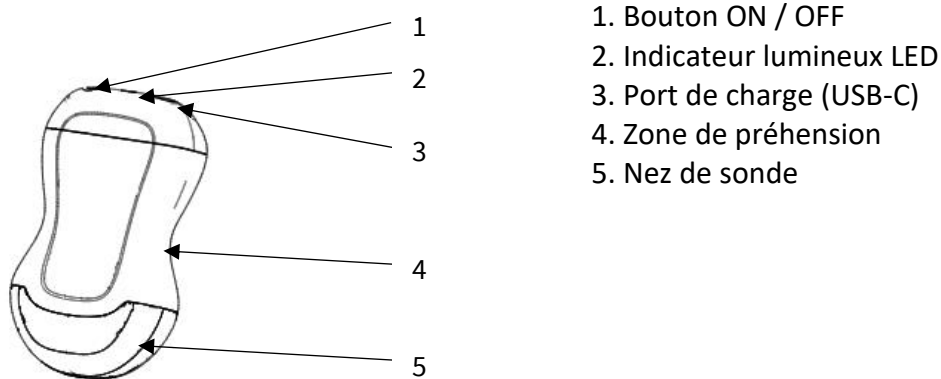


Figure 1 Sonde : echOpen O1

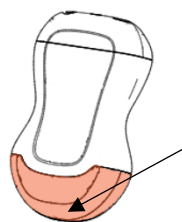
3.1.2 Parties appliquées

Les parties appliquées font référence aux parties du dispositif echOpen O1 qui entrent en contact physique avec le patient afin que le dispositif puisse remplir les fonctions prévues.

Il s'agit d'éléments appliqués de type BF (connexion patient isolée).



Seuls le nez de la sonde et le gel échographique doivent entrer en contact direct avec la peau intacte du patient.



Nez de la sonde : contact direct avec la peau du patient

3.1.3 Appareil mobile

L'appareil mobile est utilisé pour afficher les images acquises par la sonde.

Une connexion Wi-Fi, générée par la sonde echOpen O1, est utilisée pour la communication entre l'appareil mobile et la sonde.



L'utilisation d'applications tierces sur le même appareil mobile que l'application echOpen ON peut affecter les performances de l'application. Si ce problème survient, il est recommandé d'installer l'application echOpen ON sur un appareil mobile dédié, destiné à être utilisé uniquement à cette fin.

En cas de dysfonctionnement de l'appareil mobile, l'utilisateur doit recourir à un examen médical approprié sans échographie.



L'appareil mobile peut être placé sur un support pour une meilleure prise en main pendant l'examen.

Si un appel téléphonique est pris sur l'appareil mobile pendant une consultation, la consultation se termine et le média est sauvegardé.

3.1.4 Application echOpen ON

L'application echOpen ON permet à l'utilisateur de contrôler les consultations et de visualiser les organes et les tissus du corps humain.

L'application echOpen ON peut être téléchargée à partir du Google Play store, de l'Apple App store ou de tout autre système de diffusion contrôlé utilisé par l'organisation de l'utilisateur.

Il est nécessaire de créer un compte personnel echOpen pour pouvoir se connecter à l'application.



La liste des appareils mobiles compatibles est disponible en ligne via :
www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility.

N'utilisez **pas** l'application echOpen ON (echOpen ON app) sur un appareil mobile qui ne présente pas les caractéristiques énumérées dans la section 10.1 : Exigences relatives aux appareils mobiles.

3.1.5 Chargeur de batterie de la sonde

Le chargeur de batterie est utilisé pour charger la batterie de la sonde.

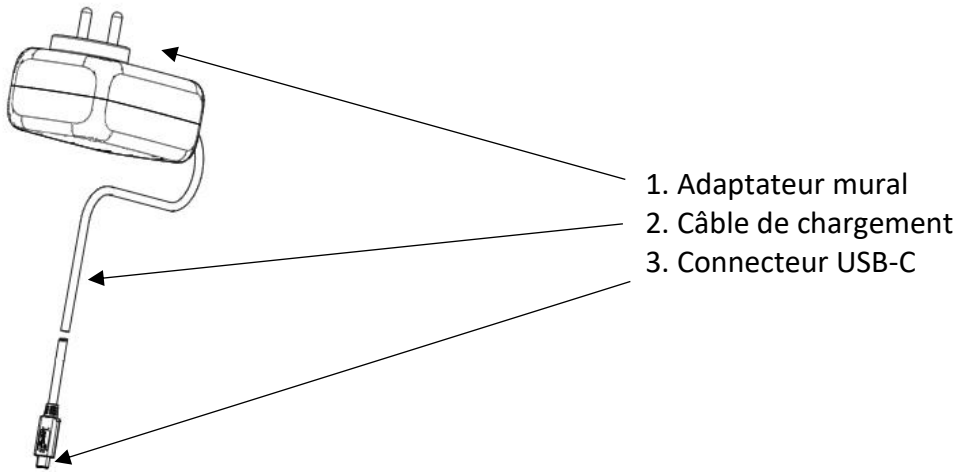


Figure 2 Chargeur de batterie de la sonde



Inspectez toujours le chargeur avant de l'utiliser. **Ne** l'utilisez **pas** s'il présente des signes de dégradation. L'utilisation d'un chargeur endommagé peut provoquer un choc électrique.

3.2. Connectivité Internet

Aucune connexion internet n'est nécessaire pendant la consultation.



Une fois l'application echOpen ON connectée à la sonde, l'appareil mobile de l'utilisateur se déconnecte du réseau Wi-Fi ou des données mobiles car la connexion entre la sonde et l'appareil utilise une connexion Wi-Fi générée par la sonde.

Si l'établissement de l'utilisateur utilise des appareils connectés au Wi-Fi pour les communications d'urgence, il est recommandé de **ne pas** utiliser ces appareils pour l'application echOpen ON.

Lorsque la sonde est connectée à l'appareil mobile, aucune communication d'urgence connectée au réseau Wi-Fi ne peut être reçue.



Une connexion internet est nécessaire pour télécharger l'application echOpen ON et installer les mises à jour.

Il est nécessaire de connecter l'application à l'internet au **moins** tous les 90 jours pour s'assurer qu'elle dispose des dernières mises à jour de sécurité.

4. Démarrage et configuration du dispositif echOpen O1

4.1. Chargement de la sonde



La sonde **DOIT** être entièrement chargée (100 %) avant d'être utilisée pour la première fois.

La sonde **DOIT** être débranchée du chargeur avant toute utilisation.

L'utilisation de la sonde connectée à son chargeur peut provoquer un choc électrique.

Seuls les accessoires fournis par echOpen doivent être utilisés.

L'utilisation d'accessoires (câbles, chargeurs, etc.) autres que ceux spécifiés ou fournis par le fabricant peut entraîner des dysfonctionnements.

Inspectez toujours la sonde avant de la recharger afin de détecter tout signe de dégradation (fissures, abrasions et fuites).



Pour que la sonde reste suffisamment chargée, il est recommandé de la recharger à la fin de chaque journée d'utilisation.

Pour recharger la sonde :

1. Connectez le chargeur fourni au port USB C de la sonde.
2. Branchez l'adaptateur mural à l'autre extrémité du chargeur dans une prise de courant.
3. Le voyant DEL de la sonde devient orange pour indiquer que la sonde est en cours de charge. Chargez la sonde jusqu'à ce que le voyant devienne vert.

4.2. Vérification du niveau de la batterie de la sonde

Pour vérifier le niveau de la batterie de la sonde pendant la charge :

Lorsque la sonde est connectée au chargeur, la couleur du voyant de la sonde indique si la batterie est chargée.

Niveau de chargement	Couleur de la lumière LED	Profil de l'indicateur lumineux
La batterie est en cours de chargement (0-99%)	Orange	En continu
La batterie est chargée (99-100%)	Vert	En continu

Pour vérifier le niveau de la batterie de la sonde à l'aide de l'application echOpen ON :

- Une fois la sonde connectée à l'application echOpen ON, son niveau de batterie apparaît sur l'écran d'accueil dans la section **Ma sonde**, comme le montre la figure 3.a.

Pendant la consultation, le niveau de batterie de la sonde est affiché en haut à gauche de l'écran (Figure 3.b).

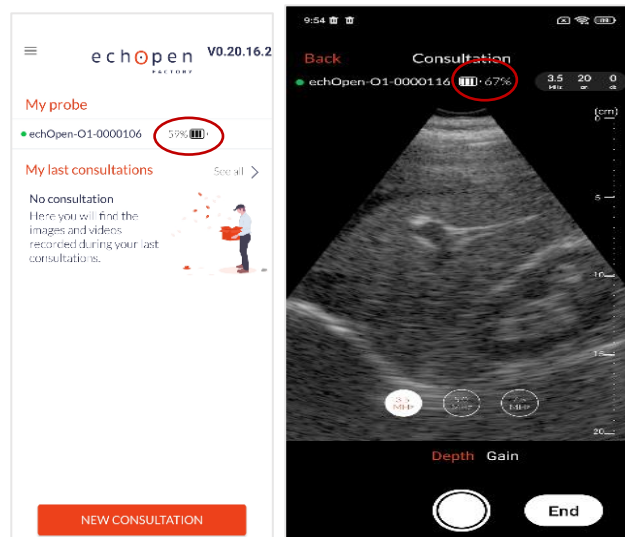


Figure 3.a (à gauche) : Niveau de batterie - Écran d'accueil
Figure 3.b (à droite) : Niveau de la batterie - Pendant la numérisation



Si le niveau de la batterie est trop faible, il peut être nécessaire de recharger la sonde avant de commencer une nouvelle consultation.

Si le niveau de la batterie de la sonde est inférieur à 2 %, la sonde s'éteint automatiquement.

4.3. Création d'un compte echOpen

Avant d'utiliser le dispositif echOpen O1, il est nécessaire de créer un compte personnel echOpen en se rendant à l'adresse suivante : my.echopen.com/register.

L'identifiant et le mot de passe du compte permettent à l'utilisateur d'accéder à tous les services echOpen.

Le mot de passe peut être modifié à tout moment en cliquant sur "Mot de passe oublié" à l'écran.

4.4. Téléchargement et installation de l'application echOpen ON

L'application echOpen ON peut être téléchargée à partir de l'Apple App Store ou du Google Play Store de l'appareil mobile.

Pour ce faire, rendez-vous dans la boutique compatible avec l'appareil et entrez "echOpen ON" dans le champ de recherche pour télécharger et installer l'application.

4.5. Première connexion



Assurez-vous que la sonde est complètement chargée (100 %) avant sa première utilisation (cf. section 4.1).

Il est nécessaire d'appairer la sonde avec l'application echOpen ON lorsque l'utilisateur se connecte pour la première fois. Cette étape n'est requise qu'une seule fois par sonde.

L'application garde en mémoire les sondes déjà appariées pour des utilisations ultérieures.

1. Ouvrir l'application echOpen ON
2. Se connecter en utilisant le login et le mot de passe du compte echOpen sélectionné. Voir la section 4.3 : Créer un compte echOpen.
3. Configurer l'authentification par code PIN et/ou biométrique.
4. Définir la luminosité de l'appareil mobile.

L'écran d'étalonnage s'affiche lors de la première connexion.

Réglez la luminosité de l'écran à partir des paramètres de l'appareil mobile afin de distinguer au mieux les 16 différentes nuances de gris (voir figure 4).



Figure 4: Étalonnage du niveau de gris

5. Allumez la sonde une fois qu'elle a été chargée en appuyant sur le bouton ON / OFF.

6. Appairer la sonde et l'application echOpen ON en scannant le flash code de la sonde sur l'étiquette.
(voir figure 5).
Si la sonde ne peut pas être appariée en scannant le code flash, elle peut être appariée manuellement.
Voir la section 4.7 : Gérer mes sondes.
La géolocalisation doit être activée lors de l'appairage pour permettre une connexion Wi-Fi entre la sonde et l'application mobile.
Assurez-vous que la géolocalisation est **activée**.



Assurez-vous que les 16 niveaux de gris de l'écran d'étalonnage peuvent être clairement visualisés avant de commencer une consultation.

N'utilisez **pas** le dispositif echOpen O1 si ce n'est pas le cas.

Un mauvais étalonnage des niveaux de gris peut affecter les performances de l'appareil.

En cas de doute sur la qualité du rendu de l'écran de l'utilisateur, l'écran de calibrage se trouve dans les "Réglages" de l'application.

4.6. Modification du code PIN - Mon compte

Le code PIN peut être modifié à partir de l'onglet **Mon compte** du menu principal.

L'onglet **Mon compte** affiche également les informations relatives au compte echOpen.

4.7. Gérer mes sondes

Pour plus d'informations sur les sondes déjà utilisées, appuyez sur l'onglet **Mes sondes**.

Si une sonde est connectée à l'application echOpen ON, le niveau de la batterie, la force de la connexion Wi-Fi et l'accès au SSID d'identification peuvent être visualisés en cliquant sur l'icône d'information.

Le menu **Mes sondes** permet également à l'utilisateur de consulter la liste des sondes déjà appariées à l'application.

Supprimer une sonde de la liste

Pour supprimer une sonde de la liste des sondes déjà appariées à l'application, cliquez sur l'icône d'information de la sonde correspondante dans le menu **Mes sondes**.

Cliquez sur **OUBLIER LA SONDE**.

Appairage manuel

Si la sonde ne peut pas être appariée à l'application en scannant le code barre, cliquez sur le bouton **ENTRÉE MANUELLE** en bas de l'écran d'appairage.

Saisissez l'UDI de la sonde affiché au dos de la sonde (à côté du code flash sur la droite) et cliquez sur **PAIR**.

4.8. Changement de langue

Pour changer la langue de l'application, sélectionnez l'onglet Langue. La langue préférée peut alors être sélectionnée dans la liste.

4.9. Déconnexion de l'application echOpen ON

Pour vous déconnecter de l'application, cliquez sur le bouton **DISCONNECT**.

L'application se déconnecte alors du compte echOpen. Le login et le mot de passe devront être réintroduits lors de la prochaine connexion.

4.10. Gestion des mises à jour de l'application echOpen ON



L'application echOpen ON doit être mise à jour régulièrement. Une connexion internet est nécessaire pour installer la dernière mise à jour de l'application echOpen ON.

Pour garantir une utilisation optimale et sécurisée de l'application echOpen ON, vous êtes responsable de la mise à jour régulière, au moins une fois par mois, du système

Les mises à jour de l'application echOpen ON sont disponibles sur l'App Store d'Apple ou le Google Play Store.

Les mises à jour automatiques ou manuelles de l'application echOpen ON peuvent être configurées à partir des paramètres de l'appareil mobile.

Si l'appareil mobile est configuré pour mettre à jour automatiquement ses applications, l'application echOpen ON sera automatiquement mise à jour chaque fois qu'une nouvelle mise à jour sera disponible.

Si les mises à jour manuelles ont été choisies, des mises à jour devront être régulièrement installées sur l'application à partir de l'App Store d'Apple ou du Google Play Store.

5. Utilisation du dispositif echOpen O1

5.1. Précautions à prendre avant l'utilisation

Pour chaque utilisation, il faut s'assurer que

- La sonde est chargée
- L'appareil mobile est chargé. Si la batterie de l'appareil mobile est trop faible, il risque de s'éteindre pendant l'examen.
- Il y a un stock de gel à ultrasons disponible.

5.2. Nouvelle consultation

1. Mettez la sonde en marche.
2. Ouvrez l'application echOpen ON et connectez-vous.
3. S'il s'agit de la première connexion avec la sonde, appariez la sonde et l'application echOpen ON.

Voir la section 4.5 : Première connexion.

4. Cliquez sur le bouton **NOUVELLE CONSULTATION** en bas de l'écran d'accueil pour commencer l'examen échographique (Figure 6).
5. L'examen démarre automatiquement avec un ensemble de paramètres par défaut qui peuvent être modifiés pendant la consultation.

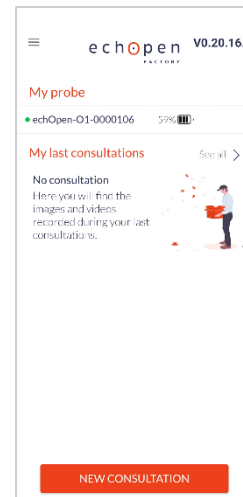


Figure 5 Écran d'accueil

5.3. Paramètres



Au début de la consultation, commencez **toujours** l'examen échographique par l'identification d'une structure anatomique reconnaissable afin de garantir la qualité de l'image affichée. Si aucune structure anatomique ne peut être reconnue, arrêter

Profondeur



Figure 6: Réglage de la profondeur

Pour régler la profondeur, la fréquence de la sonde peut être modifiée et la profondeur de l'image affichée ajustée.

Sélectionnez le paramètre **Profondeur** au bas de l'écran :

1. Sélectionnez la fréquence de votre choix (3,5 MHz ; 5 MHz ; 7,5 MHz). La profondeur est inversement proportionnelle à la fréquence de la sonde.
2. Réglez la profondeur d'affichage en glissant verticalement sur l'écran.

Toute la surface de l'écran peut être utilisée pour régler la profondeur de l'image affichée.

Gain



Le gain peut également être ajusté. Sélectionnez le paramètre **Gain** en bas de l'écran : un curseur latéral apparaît à l'écran.

Le gain peut alors être ajusté en glissant verticalement sur l'écran . Toute la surface de l'écran peut être utilisée pour régler le gain.

Figure 7: Réglage du gain

5.4. Création d'images et de boucles vidéo

Images

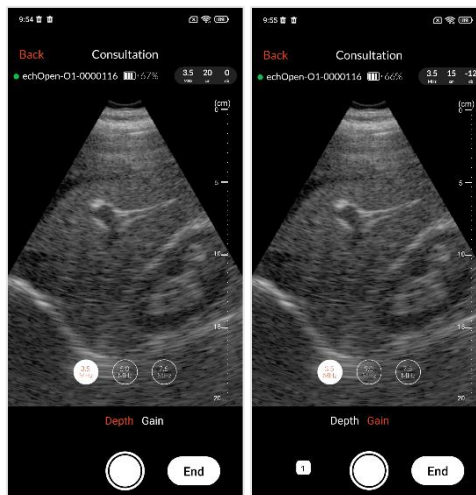


Figure 8: Images

Appuyez une fois sur le bouton  pour enregistrer une image.

Un autocollant apparaît en bas à gauche de l'écran pour indiquer le nombre de supports enregistrés pendant la consultation.

Boucles vidéo

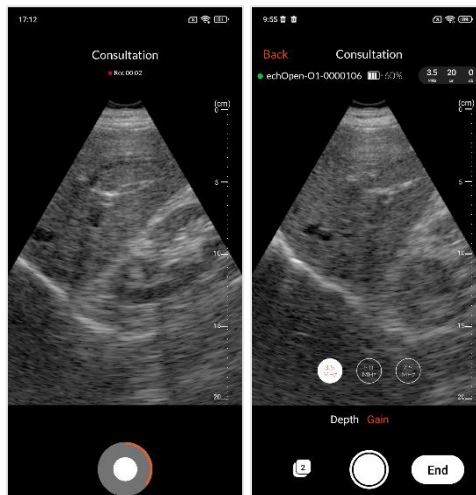


Figure 9: Boucle vidéo

Maintenez le bouton  pour enregistrer une boucle vidéo de 5 secondes.

5.5. Fin de la consultation

Appuyez sur le bouton **END** en bas à droite de l'écran pour mettre fin à la consultation.

Si des médias ont été enregistrés pendant la consultation, un aperçu de tous les médias enregistrés et des informations saisies sur le patient peut être visualisé avant la fin de la consultation.

Les médias peuvent également être supprimés en cliquant une fois sur le bouton de suppression situé dans le coin supérieur droit de l'image.

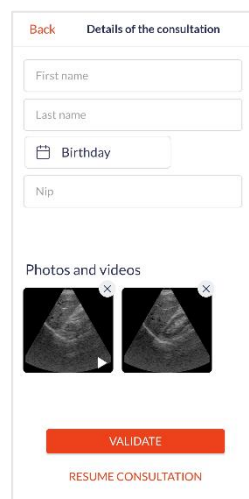


Figure 10: Fin de la consultation

Les informations concernant le patient ne sont pas nécessaires pour enregistrer la consultation.

Si aucun média n'a été enregistré, l'utilisateur sera immédiatement redirigé vers l'écran d'accueil.



La sonde se déconnecte automatiquement de l'application à la fin de la consultation pour permettre la synchronisation des médias avec la plateforme echOpen. La synchronisation s'arrête automatiquement au démarrage d'une nouvelle consultation, et reprend à la prochaine ouverture de l'application lors d'une connexion internet.

Une connexion internet est nécessaire pour la synchronisation. Les préférences de sauvegarde (Wi-Fi, données mobiles) peuvent être sélectionnées dans les paramètres de l'application. S'il n'y a pas d'accès à une connexion internet au moment de la consultation, la synchronisation démarrera automatiquement à la prochaine ouverture de l'application lorsque celle-ci est connectée à internet.

5.6. Ajout d'informations



L'ajout d'informations aux consultations dans l'application echOpen ON ne remplace pas le protocole de suivi du patient dans l'établissement de l'utilisateur.

Les informations sur le patient peuvent également être ajoutées ultérieurement lors de la sélection de la consultation dans la galerie.

Pour ajouter des informations à partir de la galerie :

Allez dans l'onglet **Galerie**. Une fois dans la galerie, sélectionnez la consultation en question et cliquez sur **MODIFIER**. Vous accédez ainsi aux mêmes fonctions que celles de l'écran **Fin de la consultation**. Voir la section 5.5 : Terminer la consultation.

5.7. Voir mes consultations

Pour consulter les consultations précédentes, allez dans l'onglet **Galerie** du menu principal. Les dernières consultations sont également accessibles directement depuis l'écran d'accueil.

Toutes les informations personnelles et médicales enregistrées dans l'application echOpen ON sont cryptées et ne peuvent être consultées que par l'utilisateur qui utilise son compte personnel protégé par un mot de passe.

Galerie

Une fois dans la galerie, il est possible d'afficher les médias en utilisant **FILES** ou **PHOTOS**.

La vue **FILES** donne accès aux images et vidéos regroupées par consultation. L'utilisateur peut également accéder aux informations ajoutées et les modifier. Les consultations sont classées de la plus récente à la plus ancienne.

La vue **PHOTOS** permet à l'utilisateur de voir toutes les images et vidéos classées par ordre de date.

Les images et les vidéos restent disponibles pendant 90 jours dans l'application echOpen ON. Au-delà de cette période de conservation, les médias sont supprimés de l'application. Veuillez à synchroniser tous les médias avec la plateforme echOpen avant de les supprimer.

La synchronisation est automatique à la fin de la consultation s'il y a une connexion internet. Les préférences de sauvegarde (Wi-Fi, données mobiles) peuvent être sélectionnées dans les paramètres de l'application.

S'il n'y a pas d'accès à une connexion internet au moment de la consultation, la synchronisation démarrera automatiquement lors de la prochaine ouverture de l'application avec une connexion internet.

6. Entretien du dispositif echOpen O1

6.1. Nettoyage et désinfection



Il incombe à l'utilisateur de nettoyer et de désinfecter l'appareil mobile de manière appropriée, conformément aux instructions du fabricant de l'appareil et aux politiques de l'établissement de l'utilisateur en matière de nettoyage et de désinfection des dispositifs médicaux.

Il est indispensable de désinfecter la sonde echOpen O1 **ENTRE** chaque utilisation.

Seul le nez de la sonde peut être immergé (voir la figure 12 ci-dessous).

Ne pas immerger ou asperger l'ensemble de la sonde ou du chargeur.

L'immersion ou l'aspersion peut provoquer un choc électrique.

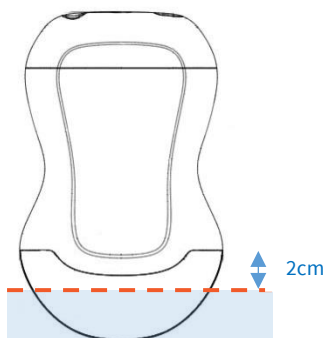


Figure 11 Limite d'immersion de la sonde echOpen O1

Nettoyage et désinfection de la sonde echOpen O1

La classification du nettoyage et de la désinfection dépend du type de tissu avec lequel la sonde echOpen O1 entre en contact, conformément à la classification de Spaulding. Reportez-vous au tableau 1 pour déterminer le niveau de nettoyage et de désinfection approprié.

Tableau 1 Classification de Spaulding

Classe	Utilisation	Nettoyage et désinfection
Classe non critique	Contact avec la peau intacte	Suivi de la désinfection de niveau intermédiaire (ILD)

Nettoyage de la sonde

Il est essentiel d'éliminer toute trace de gel ultrasonore ou d'autres particules avant de procéder à la désinfection de la sonde.

1. Assurez-vous que la sonde est **éteinte** et **déconnectée** du chargeur **avant de** commencer le nettoyage.
2. Retirez le gel à l'aide d'un chiffon non pelucheux.
3. Nettoyez le nez de la sonde avec de l'eau savonneuse jusqu'à ce que la sonde soit visiblement propre et rincez à l'eau.
4. Séchez la sonde avec un chiffon non pelucheux.
5. Inspectez visuellement la sonde pour vous assurer que toutes les surfaces sont propres. Répéter l'opération si nécessaire.

Désinfection de niveau intermédiaire

Il est recommandé d'utiliser les lingettes Super Sani-Cloth® fournies par le sponsor.

1. Nettoyez le nez de la sonde avec de l'eau savonneuse et rincez abondamment à l'eau.
2. Séchez la sonde avec un chiffon non pelucheux.
3. Nettoyez la sonde avec des lingettes désinfectantes (Super Sani-Cloth® Wipes) et laissez agir pendant 2 minutes.
4. Sécher à température ambiante.
5. Rincer soigneusement avec un chiffon non pelucheux imbibé d'eau, puis rincer abondamment à l'eau.
6. Séchez la sonde avec un chiffon non pelucheux.

6.2. Stockage des appareils

Entre chaque utilisation, conservez la sonde à l'abri du danger, de la contamination et des dommages, dans un environnement spécifiquement dédié à son stockage, tel que la poche ou le sac de l'utilisateur.



Ne stockez pas la sonde en plein soleil ou dans des endroits trop chauds, trop froids ou trop humides.

Ne stockez pas la sonde en dehors des conditions environnementales de stockage spécifiées dans ce manuel. Voir la section 10.4 : Conditions environnementales de fonctionnement et de stockage.

7. Recyclage et élimination

Le dispositif echOpen O1 fait partie de la directive 2002/96/CEE relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (EEE) et de la législation nationale.



En fin de vie, le dispositif echOpen O1 doit être éliminé dans une installation de traitement spécifiquement autorisée et doit être éliminé comme un déchet municipal non trié.



Le dispositif echOpen O1 est conforme à la directive RoHS 2011/65/EU relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques et au règlement REACH de l'UE visant à protéger la santé humaine et l'environnement contre les risques chimiques.

8. Dépannage



Cessez d'utiliser la sonde en cas de fuite, de surchauffe, de vente, de bruit irrégulier ou de fumée.

N'utilisez **pas** la sonde si elle présente des signes de détérioration. L'utilisation de matériel ou d'accessoires endommagés peut entraîner un dysfonctionnement de l'appareil et/ou causer des blessures au patient ou à l'utilisateur.

N'essayez **pas** d'ouvrir la sonde ou de manipuler les composants internes de l'appareil, y compris la batterie, sous peine de blesser le patient ou l'opérateur.

Aucune pièce ne doit être réparée par l'utilisateur. N'essayez pas d'ouvrir le boîtier de la sonde. L'entretien ne doit être effectué que par du personnel qualifié. Ne pas

Le tableau 2 énumère les problèmes les plus courants et leur résolution. Si le problème ne peut être résolu, veuillez contacter echOpen. Voir Section 9 : Support echOpen.

Tableau 2 Résolution des problèmes : Résolution des problèmes

Problèmes fréquents	Cause	Solution
Première utilisation		
L'application refuse de s'installer sur mon appareil mobile.	Votre appareil mobile ou votre version d'Android / iOS est incompatible avec l'application.	Voir la liste de compatibilité des appareils en ligne : www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility Voir la section 10.1 : Exigences relatives aux appareils mobiles ou contacter l'assistance à echOpen.
L'application demande un identifiant et un mot de passe. Je ne les connais pas.	Pour utiliser l'application, vous devez avoir créé un compte echOpen.	Aller sur www.echopenfactory.com/account pour créer votre compte Si vous oubliez votre mot de passe, vous pouvez en créer un nouveau. Cliquez sur "Mot de passe oublié" lors de la connexion à l'application.
L'application démarre et s'arrête immédiatement.	Il y a une incompatibilité entre votre appareil mobile et l'application.	Contactez le support.
	Une application tierce affecte le fonctionnement de l'application echOpen ON.	Fermez toutes les autres applications ouvertes sur votre appareil mobile.
Mon appareil mobile ne parvient pas à lire le code flash.	Code flash illisible.	Appairer la sonde manuellement. Voir la section 4.6 : Gérer mes sondes.
	Module photo défectueux.	Assurez-vous que la lentille du module photo est propre. Si le problème persiste, appairiez la sonde

		manuellement. Voir la section 4.6 : Gérer mes sondes.
Démarrage de l'application		
Je ne peux plus démarrer l'application, ni avec mon code PIN, ni avec mon ID / mot de passe echOpen.	Vous n'avez pas validé vos identifiants récemment.	Activez votre connexion internet et redémarrez l'application.
Démarrage et connexion de la sonde		
La sonde ne démarre pas.	Batterie déchargée.	Rechargez la sonde avant de la remettre en marche
L'indicateur lumineux de la sonde clignote en rouge.	Sonde surchauffée.	Arrêter la sonde et la placer dans un endroit frais pour la laisser refroidir pendant quelques minutes.
	Erreur interne.	<ul style="list-style-type: none"> • Éteindre la sonde pendant quelques instants. • Redémarrez la sonde. • Contactez le service d'assistance si la panne persiste.
L'application ne parvient pas à se connecter à la sonde.	Le Wi-Fi est désactivé.	Activez le Wi-Fi sur votre appareil mobile et réessayez.
	L'emplacement est désactivé.	La géolocalisation doit être activée pour permettre une connexion Wi-Fi entre la sonde et l'application. Assurez-vous que la géolocalisation est activée.
	La sonde s'est arrêtée parce que vous avez mis trop de temps à vous connecter.	Redémarrez la sonde et réessayez.
L'application s'est connectée avec succès, mais la sonde s'est déconnectée et s'est éteinte.	La sonde s'est arrêtée parce qu'elle est restée inactive trop longtemps.	Redémarrez la sonde et l'application devrait se reconnecter après quelques secondes.
Pendant l'examen		
L'enquête s'est arrêtée en cours d'examen ou l'enquête refuse de lancer un nouvel examen.	Batterie insuffisante.	Rechargez la sonde avant de commencer un nouvel examen.
	La température du nez de la sonde est trop élevée.	Arrêtez la sonde et placez-la dans un endroit frais pour la laisser refroidir pendant quelques minutes.
La sonde s'éteint.	Batterie vide.	Rechargez la sonde avant de la redémarrer.
L'image est de mauvaise qualité et présente des bandes verticales aléatoires.	Il y a un problème de communication Wi-Fi.	Rapprochez la sonde de l'appareil mobile.
		Déménager dans un endroit moins exposé aux perturbations électromagnétiques.
La qualité de l'image est médiocre et vous avez du mal à percevoir les organes.	Il peut y avoir un mauvais contact entre le nez de la sonde et la peau du patient.	Ajouter du gel à ultrasons ou utiliser un gel à ultrasons approprié.
	Les réglages manuels sont incorrects.	Ajuster les réglages manuels.

L'image s'est soudain déplacée latéralement.	Le mécanisme interne s'est déplacé, peut-être à cause d'un choc sur la sonde.	Arrêtez la consultation ou redémarrez complètement la sonde avant de lancer une nouvelle consultation. L'image devrait alors être centrée. Si le problème persiste, contactez l'assistance.
Gestion des médias		
Je ne trouve pas le support enregistré.	L'appareil mobile n'a pas pu les enregistrer en raison d'un manque d'espace.	Libérez de l'espace de stockage sur votre appareil mobile.
	Pour des raisons de protection des données, l'application doit supprimer les médias stockés après un certain temps.	Vos médias synchronisés sont stockés sur la plateforme echOpen.
Je ne peux pas transférer mes médias sur la plateforme echOpen.	Vous devez être connecté à l'internet lorsque l'application est lancée afin que vos médias soient automatiquement transférés sur la plateforme.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifier que la sonde est déconnectée. • Vérifiez votre connexion internet. La synchronisation devrait démarrer automatiquement.
Recharge		
L'indicateur lumineux de la sonde reste orange et ne devient pas vert.	Batterie endommagée.	Contactez le support.
La sonde chauffe anormalement.	Batterie endommagée.	Débranchez le chargeur et placez la sonde sur une surface froide et incombustible telle que du carrelage. Contactez l'assistance.
La sonde ne démarre pas.	Pour des raisons de sécurité, il n'est pas possible d'utiliser la sonde pendant le chargement.	<ul style="list-style-type: none"> • Attendez la fin du chargement. • Débrancher la sonde. • Mettez la sonde en marche.
Autres alertes et messages de l'application		
La sonde a rencontré une erreur. Veuillez redémarrer la sonde et lancer une nouvelle consultation.	Il y a un problème technique avec la sonde.	Arrêtez la sonde pendant quelques minutes avant de la remettre en marche et de commencer une nouvelle consultation. Si l'erreur persiste, veuillez contacter le service d'assistance.
La sonde est anormalement chaude. Veuillez l'éteindre et attendre quelques minutes avant de commencer une nouvelle consultation.	La température de la sonde est trop élevée OU la température de la puce est trop élevée.	Arrêtez la sonde et placez-la dans un endroit frais pour la laisser refroidir pendant quelques minutes.

<p>La connexion de la sonde n'est pas optimale. Veuillez à ce que votre appareil mobile ne soit pas trop éloigné de la sonde.</p>	<p>Mauvaise qualité de communication entre la sonde et l'application echOpen ON.</p>	<p>Rapprochez la sonde de l'appareil mobile. Déménager dans un endroit moins exposé aux perturbations électromagnétiques.</p>
<p>La sonde est introuvable. Assurez-vous que votre sonde est allumée et couplée à votre application mobile.</p>	<p>La communication entre la sonde et l'application echOpen ON est perdue.</p>	<p>Rapprochez la sonde de l'appareil mobile. Déménager dans un endroit moins exposé aux perturbations électromagnétiques.</p>
<p>Pile faible. Veuillez recharger votre sonde.</p>	<p>L'état de la batterie de la sonde est inférieur à 2 % pendant une consultation.</p>	<p>La sonde peut s'arrêter en cours de consultation. Rechargez la sonde avant de la remettre en marche.</p>
<p>Pile faible. Veuillez recharger votre sonde avant de commencer une nouvelle consultation.</p>	<p>L'état de la batterie de la sonde est inférieur à 2 %.</p>	<p>L'état de la batterie de la sonde est trop faible pour lancer une nouvelle consultation. Rechargez la sonde avant de la remettre en marche.</p>
<p>Impossible de lancer une consultation. La sonde est en cours de chargement.</p>	<p>Le chargeur est connecté à la sonde.</p>	<p>Pour des raisons de sécurité, il n'est pas possible d'utiliser la sonde pendant la charge. Débranchez le chargeur avant de commencer une nouvelle consultation ou attendez que la charge soit terminée.</p>
<p>Le fonctionnement de la sonde est impossible. La sonde est en cours de chargement.</p>	<p>La consultation s'arrête automatiquement parce que le chargeur est branché pendant la consultation.</p>	<p>Pour des raisons de sécurité, il n'est pas possible d'utiliser la sonde pendant la charge. Débranchez le chargeur avant de commencer une nouvelle consultation ou attendez que la charge soit terminée.</p>
<p>La période de conservation des médias arrive à échéance. Assurez-vous d'avoir une connexion internet pour synchroniser vos médias.</p>	<p>Les médias n'ont pas été transférés sur la plate-forme.</p>	<p>Vérifier que la sonde est déconnectée. Vérifiez votre connexion internet. La synchronisation devrait démarrer automatiquement.</p>
<p>Disque plein ? Votre disque est plein, nous n'avons pas pu enregistrer ce média. Veuillez libérer de l'espace sur votre smartphone.</p>	<p>L'espace de stockage de votre appareil mobile n'est pas suffisant pour enregistrer votre consultation.</p>	<p>Si vous souhaitez sauvegarder votre consultation, libérez de l'espace sur votre appareil mobile.</p>
<p>Suppression d'un support pendant la sauvegarde ?</p>	<p>Vous supprimez des supports alors que la</p>	<p>Attendez la fin de la synchronisation avant de supprimer le support.</p>

La suppression de supports n'est pas autorisée lorsque la sauvegarde est en cours.	synchronisation est en cours.	
Localisation. Veuillez activer et autoriser l'emplacement à se connecter à la sonde.	L'emplacement est désactivé.	La géolocalisation doit être activée pour permettre une connexion Wi-Fi entre la sonde et l'application. Assurez-vous que la géolocalisation est activée.
Activer le Wi-Fi. Veuillez activer le Wi-Fi de votre appareil mobile.	Le Wi-Fi est désactivé.	Activez le Wi-Fi sur votre appareil mobile et réessayez.
Téléchargé. Le manuel de l'utilisateur a été téléchargé avec succès dans le fichier Downloads.	Le manuel de l'utilisateur a été téléchargé sur votre appareil mobile.	Vous pouvez désormais consulter le manuel de l'utilisateur à tout moment à partir du fichier de téléchargement de votre appareil mobile.

9. Support echOpen

Obtenez de l'aide en contactant notre service d'assistance echOpen :

Adresse électronique : support@echopenfactory.com

Obtenez de l'aide grâce à l'application echOpen ON :

Allez dans l'onglet **Aide** de l'application echOpen ON :

- Si vous avez un problème ou une question, cliquez sur l'onglet **FAQ**.
- Si vous ne trouvez pas la solution à votre problème, envoyez-nous un message en cliquant sur l'onglet **Signaler un problème**.

10. Caractéristiques techniques de l'appareil echOpen O1 et de ses accessoires

10.1. Exigences relatives aux appareils mobiles



N'utilisez pas l'application echOpen ON sur un appareil mobile qui ne répond pas aux exigences minimales spécifiées ci-dessous, sinon les performances et la qualité de l'image risquent d'être affectées.

Les médias enregistrés qui sont visionnés sont temporairement stockés dans l'application.

Nous vous recommandons de conserver de l'espace disponible sur l'appareil mobile pour permettre ce stockage temporaire.

L'application echOpen ON fonctionne sur un grand nombre de smartphones Android et iOS qui répondent aux exigences suivantes :

Tableau 3 : Exigences relatives aux appareils mobiles

Exigences relatives aux appareils mobiles	
Marque	iOS : Apple Android : Google, Huawei, OnePlus, Oppo, Samsung, Sony, Xiaomi, Honor
Version OS	iOS 12, 13, 15, 14, 16. Android 9, 10, 11, 12, 13.
Chipsets compatibles	iOS : A9, A11, A13, A15. Android : - Exynos 1280, 2200, 990 - Google Tensor - Kirin 710F, 980 - MediaTek Dimensity 900, 1300, 8100-Ultra - Mediatek Helio G85, G96 (12 nm) - Qualcomm Snapdragon 680 4G, 778G 5G, 835, 845, 888 5G.
Critères de performance	Score supérieur à 174 points mono core et 977 points multi core selon les tests Geek bench 5. https://browser.geekbench.com
Nombre de pixels	Entre 1 Mpix et 5 Mpix
Rapport d'écran	1,75 et 2,36
Images par seconde	Le taux de rafraîchissement de l'image est un indicateur de la capacité d'un smartphone à répondre aux exigences de rendu d'image en temps réel. Alors que la sonde à ultrasons produit 10 images par seconde, les téléphones qui ne sont pas capables de restituer plus de 9 images par seconde sont exclus.

La liste des appareils mobiles compatibles est mise à jour sur notre site web :

www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility.

N'utilisez pas l'application echOpen ON (echOpen ON app) sur un appareil mobile qui ne présente pas les caractéristiques énumérées dans le tableau 3.

L'application echOpen ON ne fonctionne pas sur les tablettes.

10.2. Caractéristiques techniques du dispositif echOpen O1 et de l'application echOpen ON

Tableau 4 : Caractéristiques techniques du dispositif echOpen O1

echOpen Caractéristiques de la sonde O1	
Dimensions de la sonde	Environ 161x99x47 mm
Poids de la sonde	Environ 400g
Alimentation électrique	Batterie Li-ion (rechargeable)
Caractéristiques de la batterie	7,2 V / 3200 mAh ; 23,04 Wh
Durée de vie de la batterie	≥ 1 heure en mode balayage ; ≥ 8 heures sans acquisition

Recharge	Port USB-C ; 5V@1A
Transducteurs / Fréquences	3 transducteurs (3,5 MHz, 5 MHz, 7,5 MHz)
Durée de vie prévue	Chaque appareil echOpen O1 a une durée de vie prévue de cinq (5) ans. La durée de vie prévue est basée sur une fréquence d'utilisation de 210 jours/an et 30 cycles de balayage par jour.
echOpen ON caractéristiques de l'application	
Langues	Français, anglais
Profondeur maximale de l'écran	
3,5 MHz	250 mm
5 MHz	130 mm
7,5 MHz	60 mm
Systeme d'exploitation	Les appareils fonctionnant sous iOS doivent être équipés d'iOS 12.0 ou d'une version plus récente. Les appareils Android doivent fonctionner avec la version Android 9.0 ou une version plus récente.

10.3. Chargeur de batterie de sonde

Tableau 5 : Caractéristiques techniques du chargeur

Caractéristiques techniques	
Fabricant	CINCON ELECTRONICS CO, LTD
Modèle	TR18RDM050
Tension d'entrée	80 - 264VAC
Tension de sortie	5V / 3A
Interface de sortie	USB-C
Efficacité	81.84%
Protection de l'environnement	Protection contre les surtensions : protection contre les courts-circuits continus
Dimensions	80,40 x 43,00 X 36,90 mm
Longueur du câble	≥ 1800 mm
Poids	115g

10.4. Conditions environnementales de fonctionnement et de stockage

Tableau 6 : Conditions environnementales de fonctionnement et de stockage

	Limites d'exploitation	Limites de transport et de stockage
Température	+10°C à +40°C	De -20°C à +50°C
Humidité	30% à 90%	30% à 90%
Pression atmosphérique	700 hPa à 1060 hPa	700 hPa à 1060 hPa
Immersion*	75 mm	75 mm
* Seul le nez de la sonde peut être immergé, comme le montre la figure 12. Voir section 6.1 : Nettoyage et désinfection.		

10.5. Compatibilité électromagnétique (ECM)

L'appareil echOpen O1 ne doit être utilisé que dans les environnements électromagnétiques spécifiés dans les tableaux ci-dessous.

L'utilisation de l'appareil dans un environnement qui **ne** répond **pas** à ces conditions peut dégrader les performances de l'appareil.



L'utilisation d'accessoires (câbles, chargeurs, etc.) autres que ceux spécifiés ou fournis par le fabricant peut entraîner une augmentation des émissions électromagnétiques ou une diminution de l'immunité électromagnétique de l'équipement et provoquer un dysfonctionnement de l'appareil.

Tableau 7 : Émissions électromagnétiques

Test d'émissions	Conformité	Environnement électromagnétique
Émissions de radiofréquences, CISPR11 EN55011	Groupe 1	Le système utilise l'énergie RF pour ses fonctions internes et pour la communication sans fil dans les bandes ISM. Les émissions RF en dehors des bandes ISM sont très faibles et ne sont pas susceptibles de provoquer des interférences avec les équipements électroniques situés à proximité.
Émissions de radiofréquences, CISPR11 EN55011	Classe B	Le dispositif echOpen O1 peut être utilisé dans tous les établissements, y compris les établissements domestiques et ceux qui sont directement connectés au réseau public d'électricité à basse tension qui alimente les bâtiments résidentiels.
Émissions harmoniques, IEC 61000-3-2	Non applicable (pas de limite pour P<75W)	
Fluctuations de tension / émissions de scintillement IEC 61000-3-3	Non applicable. Il est peu probable qu'il produise des fluctuations de tension et un scintillement significatifs ; il est donc conforme sans mesure.	

Tableau 8 : Immunité électromagnétique

Test d'immunité	Niveau d'essai IEC 60601-1-2	Niveau de conformité
Décharge électrostatique EN/IEC 61000-4-2	+/- 8kV contact +/- 2kV, +/- 4kV, +/- 8kV, +/- 15kV air	+/- 8kV contact +/- 2kV, +/- 4kV, +/- 8kV, +/- 15kV air
RF rayonnée	3V/m	3V/m

IEC 61000-4-3	80 MHz - 2,7 GHz 9 - 28V/m 80MHz - 6GHz	80 MHz - 1 GHz 9 - 28V/m 80 MHz - 1 GHz
Électricité de transition salves rapides EN/IEC61000-4-4	2kV Fréquence 5kHz 2kV Fréquence 100kHz	2kV Fréquence 5kHz 2kV Fréquence 100kHz
RF par conduction 61000-4-6	3Veff 150kHz - 80MHz	3Veff 150kHz - 80MHz
Fréquence du réseau Champ magnétique (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m@50Hz	30 A/m@50Hz
Creux de tension / interruptions en mode de charge EN/IEC 61000-4-11	0% 10ms 0% 20ms 70% 500ms 0% 5s	0% 10ms 0% 20ms 70% 500ms 0% 5s

10.6. Distances de séparation



Les appareils de communication portables et mobiles à radiofréquence (RF) peuvent affecter les dispositifs médicaux électroniques. Le dispositif echOpen O1 **doit être** utilisé dans un environnement électromagnétique où les perturbations RF rayonnées sont contrôlées.

Respectez la distance de séparation recommandée lorsque vous utilisez des appareils de communication portables et mobiles à radiofréquences (RF).

Vérifier que les intensités de champ des émetteurs RF fixes, déterminées par une étude électromagnétique du site, sont inférieures au niveau de conformité dans chaque gamme de fréquences, comme indiqué dans le tableau 8.

Le tableau ci-dessous indique les distances de séparation recommandées entre l'appareil echOpen O1 et tout équipement émettant des radiofréquences.

Tableau 9 : Distances de séparation recommandées en fonction de la fréquence d'émission

Puissance nominale maximale de l'émetteur (W)	150 kHz à 80 MHz	80 à 800 MHz	800 MHz à 2,5 GHz
0.01	0.35 m	0.12 m	0.23 m
0.1	1.1 m	0.38 m	0.73 m
1	3.5 m	1.2 m	2.3 m
10	11 m	3.8 m	7.3 m
100	35 m	12 m	23 m

Les échographes peuvent être sensibles aux interférences RF dans la bande passante de la sonde.

10.7. Émissions acoustiques

Les indices thermiques et mécaniques sont inférieurs à 1,0 pour tous les réglages de l'appareil.

Tableau 10 : Fréquence 3,5 MHz, mode B, 280 V

Étiquette d'index			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice			0.58	0.33		0.69		0.69
Valeur des composants de l'indice				0.33	0.33	0.69	0.33	
Paramètres acoustiques associés	pr,a à zMI	(MPa)	1.04					
	W0	(mW)		53.4		53.4		53.4
	W1x1	(mW)		21.4		21.4		
	zs	(cm)			2.4			
	zb	(cm)					3.8	
	zMI	(cm)	5.62					
	zpii,a	(cm)	5.62					
	fawf	(MHz)	3.25	3.25		3.25		3.25
Autres informations	prr	(Hz)	1280(a)					
	srr	(Hz)	10					
	npps		1					
	lpa,a à zpii,a	(W/cm ²)	887.6					
	lspta,a à zpii,a	(mW/cm ²)	0.71					
	lspta,a at zpii	(mW/cm ²)	2.56					
	pr à zpii	(MPa)	1.96					
	b) La valeur pr indiquée correspond au produit de la fréquence d'images et du nombre de lignes par image, qui est le nombre maximum d'impulsions tirées par seconde dans toutes les directions.							

Tableau 11 : Fréquence 5MHz, mode B, 280V






Étiquette d'index			MI	TIS		TIB		TIC
				En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice				0.26		0.45		0.45
Valeur des composants de l'indice				0.26	0.26	0.45	0.26	
Paramètres acoustiques associés	pr,a à zMI	(MPa)	1.38					
	W0	(mW)		0.7227.6		27.6		27.6
	W1x1	(mW)		10.9		10.9		
	zs	(cm)			1.52			
	zb	(cm)					2.76	
	zMI	(cm)	3					
	zpii,a	(cm)	3					
	fawf	(MHz)	4.95	4.59		4.59		4.59
Autres informations	prr	(Hz)	1280 ^(a)					
	srr	(Hz)	10					
	npps		1					
	lpa,a à zpii,a	(W/cm ²)	1453					
	lspta,a à zpii,a	(mW/cm ²)	0.81					
	lspta,a at zpii	(mW/cm ²)	2.32					
	pr à zpii	(MPa)	2.59					
	b) La valeur prr indiquée correspond au produit de la fréquence d'images et du nombre de lignes par image, soit le nombre maximal d'impulsions tirées par seconde dans toutes les directions.							













Tableau 12 : Fréquence 7,5 MHz, mode B, 225 V

Étiquette d'index		MI	TIS		TIB	TIC	
			En surface	Sous la surface	En surface	Sous la surface	
Valeur maximale de l'indice		0.72	0.22		0.24		0.24
Valeur des composants de l'indice			0.22	0.22	0.24	0.22	
Paramètres acoustiques associés	Pr,a à l'IMZ	(MPa)	1.99				
	W0	(mW)		16.6		16.6	
	W1x1	(mW)		6.5		6.5	
	zs	(cm)			1.4		
	zb	(cm)				1.84	
	zMI	(cm)	1.85				
	zpii,a	(cm)	1.85				
	fawf	(MHz)	6.95	6.95		6.95	
Autres informations	pr	(Hz)	1280 ^(a)				
	srr	(Hz)	10				
	npps		1				
	lpa,a à zpii,a	(W/cm ²)	2070				
	lspta,a à zpii,a	(mW/cm ²)	0.77				
	lspta,a at zpii	(mW/cm ²)	1.93				
	pr à zpii	(MPa)	3.04				
(a) La valeur prr indiquée correspond au produit de la fréquence d'images et du nombre de lignes par image, soit le nombre maximal d'impulsions tirées par seconde dans toutes les directions.							

11. Pictogrammes

Tableau 13 : Pictogrammes

Pictogramme	Référence	Nom	Description
	ISO 7000 n° 3082	Fabricant	Indique le fabricant du dispositif médical, tel que défini dans les directives européennes 90/385/CEE, 93/42/CEE et 98/79/CE.
	ISO 7000 n° 2493	Numéro de catalogue	Indique le numéro de catalogue du fabricant afin de permettre l'identification du dispositif médical.
	ISO 7000 n° 2498	Numéro de série	Indique le numéro de série du fabricant afin de permettre l'identification d'un dispositif médical spécifique.
	ISO 15223 n° 5.7.10	Identifiant unique de l'appareil	Indique un transporteur qui contient des informations sur l'identifiant unique de l'appareil. Ce symbole est placé à côté du support de l'identificateur unique de dispositif.
	ISO 7000 n° 2497	Date de fabrication	Indique la date de fabrication du dispositif médical.

	ISO 7000 n° 0434A	Attention	Indique que l'utilisateur doit consulter le mode d'emploi pour obtenir des informations importantes telles que des avertissements et des précautions qui ne peuvent pas, pour diverses raisons, figurer sur le dispositif médical lui-même.
	ISO 7000 n° 5031	Courant continu	Indiquer sur la plaque signalétique que l'équipement est adapté au courant continu uniquement et identifier les bornes correspondantes.
	ISO 7000 n° 5333	Type BF partie appliquée	Pour identifier un type de pièce appliquée par BF conforme à la norme IEC 60601-1.
	ISO 7000 n° 6414	DEEE : déchets d'équipements électriques et électroniques	Indiquer que la collecte sélective des déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE) est requise.
	ISO 7010 n° M002	Se référer au manuel d'instructions	Pour indiquer que le manuel d'instructions / le livret doit être lu
	ISO 15223 no.5.4.3	Consulter le mode d'emploi électronique	Indique la nécessité pour l'utilisateur de consulter le mode d'emploi en ligne : www.echopenfactory.com .
	ISO 15223 n° 5.7.7	Dispositif médical	Indique qu'il s'agit d'un dispositif médical.
	UE 2017/745	Conformité européenne	Répond aux exigences du règlement européen sur les dispositifs médicaux.
	ASTM F2503-1	MR dangereux	Indique un objet qui présente un risque inacceptable pour le patient, le personnel médical ou toute autre personne présente dans l'environnement de résonance magnétique.
	ISO 15223 no.5.3.7	Limite de température	Indique les limites de température auxquelles le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.
	ISO 15223 no.5.3.8	Limitation de l'humidité	Indique la plage d'humidité à laquelle le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.
	ISO 15223 no.5.3.9	Limitation de la pression atmosphérique	Indique la plage de pression atmosphérique à laquelle le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.