

echOpen O1, appareil portatif 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@echopen.com

Site web: www.echopen.com

Lien e-IFU: https://www.echopen.com/instructions-for-use

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@echopen.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

07/10/2025 v13



Table des matières

| echOpen O1 , appareil portatif d'imagerie par ultrasons & | 1 |
|--|----|
| echOpen ON, logiciel dédié | 1 |
| Manuel de l'utilisateur / Mode d'emploi | 1 |
| Coordonnées du fabricant | 2 |
| Droit d'auteur | 2 |
| Informations exclusives | 2 |
| Reconnaissance des marques | 2 |
| Clause de non-responsabilité | 2 |
| Informations importantes pour l'utilisateur | 2 |
| Conventions de sécurité | 2 |
| Date de publication et version | 2 |
| Table des matières | 3 |
| Table des illustrations | 5 |
| 1. À propos d'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. Formation | 8 |
| 1.8. Avantages et risques du dispositif | 8 |
| Avantages | 8 |
| Risques | 8 |
| Performances essentielles | 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 | 12 |
| 2.5. Sécurité en cas de défibrillation | 13 |
| 2.6. Protection de l'équipement | 13 |
| 2.7. Sécurité biologique | 14 |
| 2.8. Sécurité de l'opérateur | 15 |
| 2.9. Protection des données des patients | 15 |
| 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 | 16 |
| 3.1.3 Smartphone et tablette | 17 |
| 3.1.4 Application echOpen ON | 17 |
| 3.1.5 Chargeur de batterie de la sonde | 18 |
| 3.2. Connectivité Internet | 18 |

| 4. Démarrage et configuration 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 | 21 |
| 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 | 23 |
| 4.9. Déconnexion de l'application echOpen ON | 23 |
| 4.10. Gestion des 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. Paramètres | 25 |
| Préréglages | 25 |
| Gain | 27 |
| Lissage | 28 |
| 5.4. Création d'images et de boucles vidéo | 29 |
| Images | 29 |
| Boucles vidéo | 29 |
| 5.5. Fin de la consultation | 30 |
| 5.6. Ajout d'informations | 31 |
| 5.7. Voir mes consultations | 31 |
| Galerie | 31 |
| Plateforme echOpen | 32 |
| 6. Entretien du dispositif echOpen O1 | 32 |
| 6.1. Nettoyage et désinfection | 32 |
| Nettoyage et désinfection de la sonde echOpen O1 | 33 |
| Nettoyage de la sonde | 33 |
| Désinfection de niveau intermédiaire | 33 |
| 6.2. Stockage des appareils | 34 |
| 7. Recyclage et élimination | 34 |
| 8. Dépannage | 35 |
| 9. Support echOpen | 40 |
| 10. Caractéristiques techniques de l'appareil echOpen O1 et de ses accessoires | 40 |
| 10.1. Exigences relatives aux appareils mobiles et tablettes | 40 |
| 10.2. Caractéristiques techniques du dispositif echOpen O1 et de l'application echOpen ON | 41 |
| 10.3. Chargeur de batterie de sonde | |
| 10.4. Conditions environnementales de fonctionnement et de stockage | |
| 10.5. Compatibilité électromagnétique (ECM) | 42 |
| 10.6 Distances de sénaration | //3 |



| 10.7. Émissions acoustiques | 44 |
|--|----|
| 11. Pictogrammes | 45 |
| Table des illustrations | |
| Figure 1 Sonde : echOpen O1 | 16 |
| Figure 2 Chargeur de batterie de la sonde | 18 |
| Figure 3.a (à gauche) : Niveau de batterie - Écran d'accueil | 21 |
| Figure 4: Étalonnage du niveau de gris | 22 |
| Figure 5 Écran d'accueil | 25 |
| Figure 6: Sélection du préréglage | 26 |
| Figure 7: Réglage de la profondeur | |
| Figure 8: Réglage du gain | 27 |
| Figure 9 : Lissage | 28 |
| Figure 10: Image | 29 |
| Figure 11: Boucle vidéo | |
| Figure 12: Fin de la consultation | 30 |
| Figure 13 Limite d'immersion de la sonde echOpen O1 | 33 |



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 smartphone ou une tablette connectée.

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.

L'appareil echOpen O1 n'est pas destiné à être utilisé pour des examens ophtalmologiques.

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 | ORGANES | CONDITIONS CLINIQUES |
|------------------------------|-------------|---------------------------------|
| | Poumon | Épanchement pleural |
| Thorax (adulte) | Le cœur | Épanchement péricardique |
| | Péritoine | Épanchement abdominal |
| Abdominal et pelvis (adulte) | Vaisseaux | Anévrisme de l'aorte abdominale |
| | | Épanchement pleural |
| Protocoles (adultes) | FAST, eFAST | Épanchement abdominal |



| | | FACTOR |
|---|--------------------|--------------------------|
| | | Épanchement péricardique |
| | | Jugulaire interne |
| | Grands vaisseaux | Fémorale commune |
| Localisation avant le cathétérisme (adulte) | | 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.

8



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 smartphones et tablettes compatibles est disponible en ligne à l'adresse http://www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility

N'utilisez **pas** l'application echOpen ON sur un smartphone ou une tablette qui n'a pas les caractéristiques listées dans la section 10.1 : Exigences relatives aux smartphones et tablettes.





L'utilisation d'applications tierces sur le même smartphone ou la même tablette 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 smartphone ou tablette dédié, destiné à être utilisé uniquement à cette fin.

En cas de dysfonctionnement du smartphone ou de la tablette, 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.

La protection des sondes à usage unique ne protège pas contre la défibrillation.

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.

Ne pas stériliser ou stériliser à l'autoclave le dispositif echOpen O1.

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 le smartphone ou la tablette 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.

Pour assurer une protection optimale des données du patient, l'application echOpen ON se déconnecte après 15 minutes d'inactivité.



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 ou une tablette. Voir la section 10.1 : Exigences relatives aux smartphones et tablettes.

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.

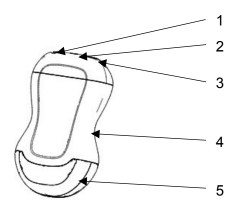


Figure 1 Sonde: echOpen O1

- 1. Bouton ON / OFF
- 2. Indicateur lumineux LED
- 3. Port de charge (USB-C)
- 4. Zone de préhension
- 5. Nez de sonde

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 Smartphone et tablette

Le smartphone ou la tablette 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 la smartphone ou la tablette et la sonde.



L'utilisation d'applications tierces sur le même smartphone ou la même tablette 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 smartphone ou une tablette dédié, destiné à être utilisé uniquement à cette fin.

En cas de dysfonctionnement du smartphone ou de la tablette, l'utilisateur doit recourir à un examen médical approprié sans échographie.



Le smartphone ou la tablette peut être placé sur un support pour une meilleure prise en main pendant l'examen.

EchOpen a testé et validé en interne un support trépied destiné à maintenir une tablette lors de l'utilisation du dispositif echOpen O1.

Ce support trépied n'est ni fourni, ni commercialiser avec le dispositif echOpen O1.

Cependant, si l'utilisateur souhaite se procurer le même modèle par ses propres moyens, les informations suivantes relatives au fabricant peuvent être utilisées :

Marque: CENAWIN - Numéro du modèle: DAV-079-BK (ASIN: BOCPHPCFD5)

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 smartphones et tablettes compatibles est disponible en ligne via : http://www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility.

N'utilisez **pas** l'application echOpen ON (echOpen ON app) sur un smartphone ou tablette qui ne présente pas les caractéristiques énumérées dans la section 10.1 : Exigences relatives aux smartphones et tablettes.

3.1.5 Chargeur de batterie de la sonde

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

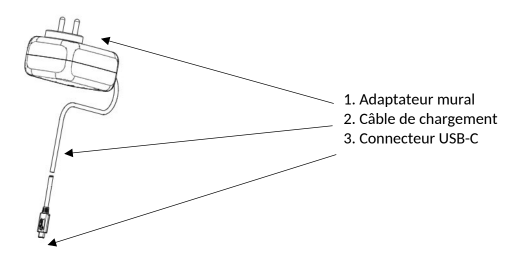


Figure 2 Chargeur de batterie de la sonde



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.

Utilisez uniquement le chargeur fourni par le fabricant.

3.2. Connectivité Internet

Aucune connexion internet n'est nécessaire pendant la consultation.





Une fois l'application echOpen ON connectée à la sonde, le smartphone ou la tablette de l'utilisateur se déconnecte du réseau Wi-Fi 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 au smartphone ou à la tablette, 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).

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



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 Iumineux |
|--|------------------------------|------------------------------------|
| 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).

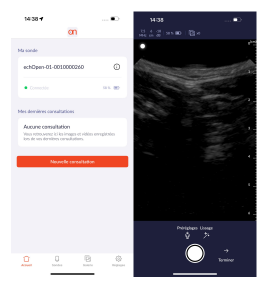


Figure 3.a (à gauche) : Niveau de batterie - Écran d'accueil Figure 3.b (à droite) : Niveau de la batterie - Pendant la numérisation



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 du smartphone ou de la tablette.

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 (si disponible) pour sécuriser l'accès à l'application echOpen ON.
- 4. Ajuster la luminosité du smartphone ou de la tablette afin de distinguer au mieux les 16 différentes nuances de gris (voir figure 4). Vous pouvez régler la luminosité de l'écran à partir des paramètres de l'application mobile.
 - L'écran d'étalonnage s'affiche seulement lors de la première connexion.



Figure 4: Étalonnage du niveau de gris

- 5. Autoriser toutes les permissions nécessaires pour l'application echOpen ON (géolocalisation, caméra et réseau local).
- 6. Allumez la sonde une fois qu'elle a été chargée en appuyant sur le bouton ON / OFF.
- 7. 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 d'exploitation de votre smartphone ou de votre tablette.

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 du smartphone ou de la tablette.

Si le smartphone ou la tablette 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.

En ce qui concerne la mise à jour du firmware, c'est-à-dire le logiciel intégré dans la sonde, vous devez accepter les mises à jour provenant uniquement de l'application echOpen ON.

5. Utilisation du dispositif echOpen O1

5.1. Précautions à prendre avant l'utilisation

Pour rappel:

Avant et pour chaque utilisation, l'utilisateur doit s'assurer que :

- La sonde et le smartphone ou la tablette soient chargés suivant les indications fournies en section 4.5.
 - (si la batterie du smartphone ou de la tablette est trop faible, risque de coupure pendant un examen)
- De la disponibilité de gel à ultrasons en quantité suffisante et à proximité.

5.2. Nouvelle consultation

- 1. Mettez la sonde en marche. Sachez que le Wi-Fi de la sonde met quelques secondes à démarrer. Pendant ces secondes, vous ne pouvez pas connecter la sonde avec l'application. La LED de la sonde clignote lentement en bleu lors de la recherche d'une connexion.
- 2. Ouvrez l'application echOpen ON et connectez-vous.
- 3. S'il s'agit de la première connexion avec une sonde particulière, vous devez d'abord pairer 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 l'examen.

Préréglages

L'application echOpen ON propose plusieurs préréglages.

Pour choisir l'un d'entre eux, sélectionner le paramètre **Préréglages** en bas de l'écran :

- 1. Sélectionnez le préréglage de votre choix :
 - Abdominal (qui utilise le transducteur de 3.5 MHz)
 - Cœur (qui utilise le transducteur de 3.5 MHz)
 - Vessie (qui utilise le transducteur de 3.5 MHz)
 - Vasculaire (qui utilise le transducteur de 7.5 MHz)
 - Poumon (qui utilise le transducteur de 5 MHz)
 - Superficiel (qui utilise le transducteur de 7.5 MHz)





Figure 6: Sélection du préréglage

2. Une fois le préréglage sélectionné, vous pouvez ajuster la profondeur en effectuant un glissement vertical sur l'écran de consultation. L'indicateur de profondeur affiche les limites minimale et maximale que vous pouvez atteindre. La valeur de profondeur est affichée dans la barre supérieure.

Toute la surface de l'image peut être utilisée pour régler la profondeur de l'image en cours d'acquisition.





Figure 7: Réglage de la profondeur

Gain

Pour ajuster le gain, il faut effectuer un glissement horizontal sur l'écran de consultation. L'indicateur de gain affiche les limites minimale et maximale que vous pouvez atteindre. La valeur de gain est affichée dans la barre supérieure.

Toute la surface de l'image peut être utilisée pour régler le gain.



Figure 8: Réglage du gain

Lissage

Le paramètre de lissage vise à rendre les images acquises plus attrayantes sur le plan visuel.

Lorsque vous **sélectionnez** un **préréglage pendant** une **consultation**, le **lissage** est activé **par défaut** pour les préréglages suivants : **abdominal**, **cœur**, **superficiel**, **vessie et vasculaire**.

Il est désactivé par défaut pour le préréglage poumon. Ce paramètre est facultatif. Pour ajuster le lissage, sélectionnez le paramètre Lissage en bas de l'écran. Un menu déroulant apparaît à l'écran. Vous pouvez choisir d'activer ou désactiver le lissage.





Figure 9: Lissage

5.4. Création d'images et de boucles vidéo Images



Figure 10: Image

Appuyez une fois sur le bouton pour enregistrer une image.

Un compteur de médias, situé en haut de l'écran, indique le nombre de médias enregistrés pendant la consultation.



Boucles vidéo



Figure 11: Boucle vidéo

Pour enregistrer une vidéo, il faut maintenir enfoncé le bouton rond de capture. Le temps d'enregistrement maximal d'une vidéo est de 5 secondes. Une barre de progression est affichée pendant la capture de la vidéo. Un compteur de médias, situé en haut de l'écran, indique le nombre de médias enregistrés pendant la consultation.

5.5. Fin de la consultation

Appuyez sur le bouton **TERMINER** (**représenté avec une flèche**) en bas à droite de l'écran pour mettre fin à la consultation.

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

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.

La consultation (incluant les médias et les informations du patient) ne sera sauvegardée que si vous cliquez sur valider sur l'écran de fin de consultation. Autrement, les médias seront perdus.



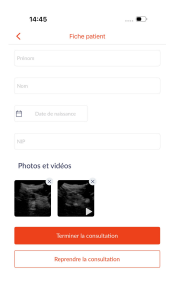


Figure 12: Fin de la consultation

Les informations concernant le patient ne sont pas nécessaires pour enregistrer une consultation, cependant avec ces informations il sera plus facile de distinguer les consultations entre elles.



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 accès à une connexion internet, la synchronisation démarrera automatiquement lorsque la connexion sera rétablie.

N'oubliez pas d'éteindre la sonde après chaque utilisation.

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 DOSSIERS ou PHOTOS.

La vue **DOSSIERS** 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. Veillez 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.

Plateforme « my echOpen »

Tous les médias synchronisés sont accessibles depuis la plateforme « my echOpen ».

Le lien de la plateforme « my echOpen » est disponible dans les paramètres de l'application et dans la galerie de l'application.



6. Entretien du dispositif echOpen O1

6.1. Nettoyage et désinfection



Il incombe à l'utilisateur de nettoyer et de désinfecter le smartphone ou la tablette 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.

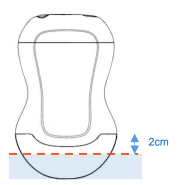


Figure 13 Limite d'immersion de la sonde echOpen O1

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 | Suivi de la désinfection de niveau |
| | intacte | 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. Retirer 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 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.

Pour éviter tout risque de perte, il est recommandé de ranger le chargeur à proximité de la sonde.

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 brûlure, 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.

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 | Cause | Solution |
|--|---|--|
| fréquents | | |
| Première utilisation | | |
| L'application refuse de s'installer sur mon smartphone ou ma tablette. | Votre smartphone ou tablette ou votre version d'Android / iOS est incompatible avec l'application. | Voir la liste de compatibilité des appareils en ligne : http://www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility Voir la section 10.1 : Exigences relatives aux smartphones et tablettes 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 https://my.echopen.com/register 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 smartphone ou votre tablette et l'application. Une application tierce affecte le fonctionnement de l'application echOpen | Fermez toutes les autres applications ouvertes sur votre smartphone ou votre tablette. |
| Mon smartphone ou ma tablette ne | ON. Code flash illisible. | Appairer la sonde manuellement. Voir la section 4.6 : Gérer mes sondes. |
| parvient pas à lire le code flash. | Module photo défectueux. | Assurez-vous que la lentille du module photo est propre. Si le problème persiste, appariez la sonde manuellement. Voir la section 4.6 : Gérer mes sondes. |
| Démarrage de l'appl | ication | |
| 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 conne | xion 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 | Sonde surchauffée. | Arrêter la sonde et la placer dans un endroit frais pour la laisser refroidir pendant quelques minutes. |
| rouge. | Erreur interne. | Éteindre la sonde pendant quelques instants. Redémarrez la sonde. Contactez le service d'assistance si la panne persiste. |
| L'application ne | Le Wi-Fi est désactivé. | Activez le Wi-Fi sur votre smartphone ou tablette et réessayez. |
| parvient pas 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. |
| | La sonde s'est arrêtée parce que vous avez mis trop de temps à vous connecter. | Redémarrez la sonde et réessayez. |



| | _ | |
|---|--|--|
| La connexion à la sonde est bloquée sur « connexion » | Des processus au sein du smartphone peuvent interférer | Annulez et redémarrez la connexion. Si cela ne fonctionne pas, fermez l'application complètement puis redémarrez la connexion. |
| | avec la connexion | |
| L'application s'est | La sonde s'est arrêtée | Redémarrez la sonde et l'application devrait se reconnecter |
| connectée avec succès, | parce qu'elle est restée | après quelques secondes. |
| mais la sonde s'est | inactive trop | |
| déconnectée et s'est | longtemps. | |
| éteinte. | | |
| La sonde démarre alors | Redémarrage | La sonde devrait se déconnecter d'elle-même dans quelques |
| que je n'ai pas lancé de | automatique de la | secondes. Si ce n'est pas le cas, éteignez la sonde. |
| consultation | sonde | |
| Pendant l'examen | | |
| L'enquête s'est arrêtée | Batterie insuffisante. | Rechargez la sonde avant de commencer un nouvel examen. |
| en cours d'examen ou | | |
| l'enquête refuse de | La température du nez | Arrêtez la sonde et placez-la dans un endroit frais pour la |
| lancer un nouvel | de la sonde est trop | laisser refroidir pendant quelques minutes. |
| examen. | élevée. | |
| La sonde s'éteint. | Batterie vide. | Rechargez la sonde avant de la redémarrer. |
| L'image est de | Il y a un problème de | Redémarrer la sonde et la reconnecter à l'application. |
| mauvaise qualité et | communication Wi-Fi. | Se déplacer dans un endroit moins exposé aux perturbations |
| présente des bandes | | électromagnétiques. |
| verticales aléatoires. | 11 1 | |
| La qualité de l'image | Il peut y avoir un | Ajouter du gel à ultrasons ou utiliser un gel à ultrasons |
| est médiocre et vous | mauvais contact entre | approprié. |
| avez du mal à | le nez de la sonde et la | |
| percevoir les organes. | peau du patient. Les réglages manuels | Airratay lag yéglagan magurala |
| | sont incorrects. | Ajuster les réglages manuels. |
| L'image s'est soudain | Le mécanisme interne | Arrêtez la consultation ou redémarrez complètement la sonde |
| déplacée latéralement. | s'est déplacé, peut- | avant de lancer une nouvelle consultation. L'image devrait |
| | être à cause d'un choc | alors être centrée. |
| | sur la sonde. | |
| | | Si le problème persiste, contactez l'assistance. |
| Ecran noir | Incompatibilité entre | Désinstallez et réinstallez l'application. Relancez la mise à |
| | l'application et le | jour de la sonde : elle réinstallera le logiciel embarqué. Si |
| | logiciel embarqué | cela ne fonctionne pas, contactez le service support |
| | dans la sonde | ,, |
| Gestion des médias | | |
| Je ne trouve pas le | Le smartphone ou la | Libérez de l'espace de stockage sur votre smartphone ou la |
| support enregistré. | tablette n'a pas pu les | tablette. |
| Jupport Chicgistic. | enregistrer en raison | tubictic. |
| | d'un manque d'espace. | |
| | Pour des raisons de | Vos médias synchronisés sont stockés sur la plateforme |
| | protection des | echOpen. |
| | données, l'application | |
| | doit supprimer les | |
| | médias stockés après | |
| | un certain temps. | |
| | | |
| Je ne peux pas | Vous devez être | Vérifiez que la sonde est déconnectée. |
| transférer mes médias | connecté à l'internet | Vérifiez votre connexion internet. La synchronisation |
| sur la plateforme | lorsque l'application | devrait démarrer automatiquement. |
| echOpen. | est lancée afin que vos | |
| | médias soient | |
| | | |
| | automatiquement | |
| | | |



| | | F A C T O R Y |
|---|---|--|
| Recharge | | |
| L'indicateur lumineux de la sonde reste orange et ne devient pas vert. | Batterie endommagée. | Contacter 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. Contacter l'assistance. |
| La sonde ne démarre pas. | Pour des raisons de sécurité, il n'est pas possible d'utiliser la sonde pendant le chargement. | Attendez la fin du chargement. Débrancher la sonde. Mettez la sonde en marche. |
| Autres alertes et me | ssages de l'applicatio | n |
| 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. |
| La connexion de la sonde n'est pas optimale. Si la qualité d'image est impactée, essayez de redémarrer votre sonde. | Mauvaise qualité de communication entre la sonde et l'application echOpen ON. | Redémarrer la sonde et la reconnecter à l'application. Déménager dans un endroit moins exposé aux perturbations électromagnétiques. |
| La sonde est introuvable. Assurez-vous que votre sonde est allumée et couplée à votre application mobile. | La communication entre la sonde et l'application echOpen ON est perdue. | Rapprochez la sonde du smartphone ou de la tablette. Se déplacer dans un endroit moins exposé aux perturbations électromagnétiques. |
| Pile faible. Veuillez recharger votre sonde. | L'état de la batterie de la sonde est inférieur à 2 % pendant une consultation. | La sonde peut s'arrêter en cours de consultation. Rechargez la sonde avant de la remettre en marche. |
| Pile faible. Veuillez recharger votre sonde avant de commencer une nouvelle consultation. | L'état de la batterie de la sonde est inférieur à 2 %. | 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. |
| Impossible de lancer une consultation. La sonde est en cours de chargement. | Le chargeur est connecté à la sonde. | 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. |
| Le fonctionnement de la sonde est impossible. La sonde est en cours de chargement. | La consultation s'arrête automatiquement parce que le chargeur est branché pendant la consultation. | 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. |
| La période de | Les médias n'ont pas | Vérifier que la sonde est déconnectée. |



| conservation des | été transférés sur la | Vérifiez votre connexion internet. La synchronisation devrait |
|-----------------------------------|--|---|
| médias arrive à | plate-forme. | démarrer automatiquement. |
| échéance. | • | · |
| Assurez-vous d'avoir | | |
| une connexion internet | | |
| pour synchroniser vos | | |
| médias. | | |
| Disque plein ? | L'espace de stockage | Si vous souhaitez sauvegarder votre consultation, libérez de |
| Votre disque est plein, | de votre smartphone | l'espace sur votresmartphone ou tablette. |
| nous n'avons pas pu | ou tablette n'est pas | |
| enregistrer ce média. | suffisant pour | |
| Veuillez libérer de | enregistrer votre | |
| l'espace sur votre | consultation. | |
| smartphone ou votre | | |
| tablette. | | |
| Suppression d'un | Vous supprimez des | Attendez la fin de la synchronisation avant de supprimer le |
| support pendant la | supports alors que la synchronisation est en | support. |
| sauvegarde ? La suppression de | · 1 | |
| supports n'est pas | cours. | |
| autorisée lorsque la | | |
| sauvegarde est en | | |
| cours. | | |
| Localisation. | L'emplacement est | La géolocalisation doit être activée pour permettre une |
| Veuillez activer et | désactivé. | connexion Wi-Fi entre la sonde et l'application. Assurez-vous |
| autoriser | | que la géolocalisation est activée. |
| l'emplacement à se | | |
| connecter à la sonde. | | |
| Activer le Wi-Fi. | Le Wi-Fi est désactivé. | Activez le Wi-Fi sur votre smartphone ou tablette et réessayez. |
| Veuillez activer le Wi-Fi | | |
| de votre smartphone | | |
| ou tablette. | | |
| Téléchargé. | Le manuel de | Vous pouvez désormais consulter le manuel de l'utilisateur à |
| Le manuel de | l'utilisateur a été | tout moment à partir du fichier de téléchargement de votre |
| l'utilisateur a été | téléchargé sur votre | smartphone ou tablette. |
| téléchargé avec succès | smartphone ou | |
| dans le fichier | tablette. | |
| Downloads. | | |



9. Support echOpen

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

Adresse électronique : support@echopen.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 et tablettes



N'utilisez pas l'application echOpen ON sur un smartphone ou une tablette 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 le smartphone ou la tablette pour permettre ce stockage temporaire.

Chaque enregistrement pèse environ 5 Mo.

L'application echOpen ON fonctionne sur un grand nombre de smartphone ou tablette 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 17 et plus |
| | Android 10 et plus. |
| Chipsets compatibles | Voir détails sur http://www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility |
| Critères de performance | Voir détails sur http://www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility |
| | Les scores sont récupérés sur le site web Geekbench |
| Nombre de pixels | Entre 1 Mpix et 5 Mpix (smartphone), entre 1Mpix et 5Mpix (tablette) |
| Rapport d'écran | Entre 1,78 et 2,17 (smartphone), entre 1,3 et 1,6 (tablette) |
| 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. |



L'application echOpen ON fonctionne sur les tablettes et sur les smartphones.

La liste des smartphones et tablettes compatibles est mise à jour sur notre site web : http://www.echopenfactory.com/support/O1/compatibility.

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

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

Tableau 4 : Caractéristiques techniques du dispositif echOpen O1

| ec | hOpen O1 Caractéristiques de la sonde |
|---------------------------------|---|
| 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 / | 3 transducteurs (3,5 MHz, 5 MHz, 7,5 MHz) |
| Fréquences | |
| 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. |
| echt | Open ON caractéristiques de l'application |
| Langues | Français, anglais |
| Profondeur maximale de l'éd | cran |
| 3,5 MHz | 250 mm |
| 5 MHz | 130 mm |
| 7,5 MHz | 60 mm |
| Système d'exploitation | Les appareils fonctionnant sous iOS doivent être équipés d'iOS 17.0 |
| | ou d'une version plus récente. |
| | |
| | Les appareils Android doivent fonctionner avec la version Android |
| | 10.0 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 | 10% à 90% | 10% 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: Nettoya | ge 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 | Groupe 1 | Le système utilise l'énergie RF pour ses |
| radiofréquences, CISPR11 | | fonctions internes et pour la |
| EN55011 | | 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 | Classe B | Le dispositif echOpen O1 peut être utilisé |
| radiofréquences, CISPR11 | | dans tous les établissements, y compris les |
| EN55011 | | établissements domestiques et ceux qui |
| Émissions harmoniques, | Non applicable | sont directement connectés au réseau |
| IEC 61000-3-2 | (pas de limite pour | public d'électricité à basse tension qui |
| | P<75W) | alimente les bâtiments résidentiels. |
| Fluctuations de tension / | Non applicable. Il est | |
| émissions de scintillement | peu probable qu'il | |



| IEC 61000-3-3 | 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 | +/- 8kV contact |
| | +/- 2kV, +/- 4kV, +/- 8kV, +/- | +/- 2kV, +/- 4kV, +/- 8kV, +/- |
| | 15kV air | 15kV air |
| RF rayonnée | 3V/m | 3V/m |
| IEC 61000-4-3 | 80 MHz - 2,7 GHz | 80 MHz - 1 GHz |
| | | |
| | 9 - 28V/m | 9 - 28V/m |
| | 80MHz - 6GHz | 80 MHz - 1 GHz |
| Électricité de transition | 2kV | 2kV |
| salves rapides EN/IEC61000-4-4 | Fréquence 5kHz | Fréquence 5kHz |
| | | |
| | 2kV | 2kV |
| | Fréquence 100kHz | Fréquence 100kHz |
| RF par conduction | 3Veff | 3Veff |
| 61000-4-6 | 150kHz - 80MHz | 150kHz - 80MHz |
| Fréquence du réseau | 30 A/m@50Hz | 30 A/m@50Hz |
| Champ magnétique (50/60 Hz) | | |
| IEC 61000-4-8 | | |
| Creux de tension / interruptions | 0% 10ms | 0% 10ms |
| en mode de charge | 0% 20ms | 0% 20ms |
| EN/IEC 61000-4-11 | 70% 500ms | 70% 500ms |
| | 0% 5s | 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 | 150 kHz à 80 MHz | 80 à 800 MHz | 800 MHz à 2,5 GHz |
|----------------------------|------------------|--------------|-------------------|
| maximale de l'émetteur (W) | | | |
| 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 | Étiquette d'index | | | Т | IS | TIB | | TIC |
|-------------------|-------------------|----------|---------|---------|---------|---------|---------|------|
| | | | | En | Sous la | En | Sous la | |
| | | | | surface | surface | surface | surface | |
| Valeur maximale | de l'indice | | 0.58 | 0. | 33 | 0. | 69 | 0.69 |
| Valeur des compo | sants de l'indice | | | 0.33 | 0.33 | 0.69 | 0.33 | |
| Paramètres | pr,a à zMI | (MPa) | 1.04 | | | | | |
| acoustiques | W0 | (mW) | | 53 | 3.4 | 53 | 3.4 | 53.4 |
| associés | W1x1 | (mW) | | 21 | .4 | 21 | .4 | |
| | ZS | (cm) | | | 2.4 | | | |
| | zb | (cm) | | | | | 3.8 | |
| | zMI | (cm) | 5.62 | | | | | |
| | zpiia | (cm) | 5.62 | | | | | |
| | fawf | (MHz) | 3.25 | 3.25 | | 3.25 | | 3.25 |
| Autres | prr | (Hz) | 1280(a) | | | | | |
| informations | srr | (Hz) | 10 | | | | | |
| | npps | | 1 | | | | | |
| | Ipa,a à zpii,a | (W/cm²) | 887.6 | | | | | |
| | Ispta,a à zpii,a | (mW/cm²) | 0.71 | | | | | |
| | Ispta,a at zpii | (mW/cm²) | 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 | Étiquette d'index | | MI | Т | IS | TIB | | TIC |
|-------------------|-----------------------------|-------|------|---------------|-----------------|---------------|-----------------|------|
| | | | | En surface | Sous la surface | En surface | Sous la surface | |
| Valeur maximale | Valeur maximale de l'indice | | | 0. | 26 | 0. | 45 | 0.45 |
| Valeur des compo | sants de l'indice | | | 0.26 | 0.26 | 0.45 | 0.26 | |
| Paramètres | pr,a à zMI | (MPa) | 1.38 | | | | | |
| acoustiques | W0 | (mW) | | 0.72 | 27.6 | 27 | '.6 | 27.6 |
| associés | W1x1 | (mW) | | 10 |).9 | 10 | 9.0 | |
| | 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 | prr | (Hz) | 1280 ^(a) | | | | | |
| informations | srr | (Hz) | 10 | | | | | |
| | npps | | 1 | | | | | |
| | Ipa,a à zpii,a | (W/cm²) | 1453 | | | | | |
| | Ispta,a à zpii,a | (mW/cm²) | 0.81 | | | | | |
| | Ispta,a at zpii | (mW/cm²) | 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 | Étiquette d'index | | | Т | IS | TIB | | TIC |
|--------------------------|-------------------|----------|---------------------|---------|---------|------|---------|------|
| | | | | En | Sous la | En | Sous la | |
| | | surface | surface | surface | surface | | | |
| Valeur maximale de l'ind | ice | | 0.72 | 0. | 22 | 0. | 24 | 0.24 |
| Valeur des composants o | le l'indice | | | 0.22 | 0.22 | 0.24 | 0.22 | |
| Paramètres | Pr,a à l'IMZ | (MPa) | 1.99 | | | | | |
| acoustiques associés | W0 | (mW) | | 16 | 5.6 | 16 | 5.6 | 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 | | 6.95 |
| Autres informations | prr | (Hz) | 1280 ^(a) | | | | | |
| | srr | (Hz) | 10 | | | | | |
| | npps | | 1 | | | | | |
| | lpa,a à zpii,a | (W/cm²) | 2070 | | | | | |
| | Ispta,a à zpii,a | (mW/cm²) | 0.77 | | | | | |
| | Ispta,a at zpii | (mW/cm²) | 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. |
| REF | ISO 7000 n° 2493 | Numéro de catalogue | Indique le numéro de catalogue du fabricant afin de permettre l'identification du dispositif médical. |
| SN | ISO 7000 n° 2498 | Numéro de série | Indique le numéro de série du fabricant afin de permettre l'identification d'un dispositif médical spécifique. |



| UDI | 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 du fabrication | Indique la date de fabrication du dispositif médical. |
| Ţ | ISO 7000 nº 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. |
| X | ISO 7000 nº 6414 | DEEE : déchets d'équipements électriques et électroniques | Indiquer que la collecte sélective des déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE) est requise. |
| 6 | ISO 7010 n° M002 | Se référer au manuel d'instructions | Pour indiquer que le manuel d'instructions / le livret doit être lu |
| []i | 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.echopen.com. |
| MD | ISO 15223 n° 5.7.7 | Dispositif médical | Indique qu'il s'agit d'un dispositif médical. |
| C € 2797 | UE 2017/745 | Conformité européenne | Répond aux exigences du règlement européen sur les dispositifs médicaux. |
| MR | 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. |
| 1 | ISO 15223 no.5.3.7 | Limite de température | Indique les limites de température auxquelles le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité. |
| <u></u> | 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. |