



QUESTÃO DE RESPEITO

*Manual de utilizare*



# **SONOPULSE**

## **Compact 1 MHz**

### **Terapie cu Ultrasunet 1 MHz**

Produtor  
Ibramed - Indústria Brasileira de Equipamentos Médicos EIRELI  
Fabricat in Brazilia  
1<sup>ST</sup> edition (LASTREV\_10/2019)

# CUPRINS

**Atenție: legea federală restricționează acest dispozitiv la vânzarea de către sau la ordinul unui practicant autorizat de legea statului în care practică să folosească sau să ordoneze utilizarea acestui dispozitiv.**

DEFINIȚII SIMBOLURI.....	3	COMANDE, INDICATORI ȘI CONECTORI .....	25
AMBALAJ.....	4	DEFINIȚIA SIMBOLURILOR.....	28
GLOSARUL ABREVIATURILOR.....	5	ACCESORII UTILIZATE.....	30
GLOSARUL FIGURILOR.....	5	INSTRUCȚIUNI DE FUNCȚIONARE .....	31
CUVÂNTÎNAINTE.....	6	MESAJE DE PROTECȚIE A TRANSDUCTORULUI .....	33
DESCRIEREA PRODUSULUI.....	6	SENZOR DE TEMPERATURĂ.....	33
PERFORMANȚE ESENȚIALE.....	6	ECHIPAMENT FĂRĂ TRANSDUCTOR.....	34
MĂSURI DE SIGURANȚĂ.....	7	PROGRAMAREA ECHIPAMENTULUI.....	35
DEFINIȚII PRECAUȚIONARE.....	7	RECOMANDĂRI PENTRU ULTRASUNET.....	36
INDICAȚII, AVERTISMENTE		PREGĂTIREA PACIENTULUI.....	36
CONTRAINDICAȚII ȘI PRECAUȚII.....	9	TEHNICA DE APLICARE CU ULTRASUNET.....	37
INDICATII .....	9	UTILIZAREA BUTONULUI PROG / MENU.....	38
CONTRAINDICATII.....	9	UTILIZAREA BUTONULUI MENU.....	38
PRECAUTII.....	10	SELECȚIA LIMBII.....	38
RESPONSABILITATEA PENTRU UTILIZAREA		UTILIZAREA BUTONULUI PROG. ....	38
ECHIPAMENTELOR ELECTROMEDICE.....	11	SELECȚIA PROTOCOLELOR UTILIZATORULUI.....	38
ÎNGRIJIRE GENERALĂ A ECHIPAMENTELOR.....	12	REFERINȚE .....	39
DAUNE LA TRANSPORT.....	1	ACCESSORII SONOPULSE Compact	
INSTALARE, ÎNGRIJIRE ȘI CURĂȚARE.....	12	1 MHz.....	41
PROTECȚIA MEDIULUI.....	13	ACCESORII DE ÎNLOCUIRE .....	42
ALIMENTARE ELECTRICĂ .....	14	DEPANARE.....	43
GHID DE COMPATIBILITATE ELECTROMAGNETICĂ.....	15	MENTENANȚĂ, GARANȚIE ȘI SUPORT TEHNIC .....	43
PPOTENȚIAL ELECTROMAGNETIC		CEFAI – IBRAMED .....	46
INTERFERENȚĂ.....	15		
SPECIFICATII.....	22		
SPECIFICAȚII DE SISTEM.....	22		
SPECIFICAȚII PENTRU ULTRASUNET.....	23		
NOMENCLATURĂ.....	25		

# DEFINIȚII DE SIMBOL

**MAI JOS SUNT DEFINIȚIILE SIMBOLURILOR UTILIZATE PE ECHIPAMENT ȘI ÎN TOATE INSTRUCȚIUNILE GĂSITE ÎN ACEST MANUAL. ANALIZAȚI ACESTE SIMBOLURI ȘI DEFINIȚIILE LOR ÎNAINTE DE A OPERA CU ACEST ECHIPAMENT**



Prudență! Consultați manualul de utilizare



Comutator oprit



CLASA II Echipamente electrice



Comutator pornit.

**IPX1**

Protejat împotriva picurării apei



Începeți tratamentul

**IPX7**

Protejat împotriva efectelor imersiunii



Opriti tratamentul



TIP BF Echipamente electrice



Curent alternativ



Tensiune periculoasă



Traductor



# DEFINIȚII DE SIMBOL

## AMBALAJ

-  Fragil
-  Consultați instrucțiunile de utilizare pentru produsul corect utilizare
-  Această parte în sus
-  Numele și adresa producătorului
-  Limite de temperatură pentru depozitare și ambalare în ° C (grade Celsius)
-  Țineți departe de ploaie
-  A pune una peste cealalta
-  Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat

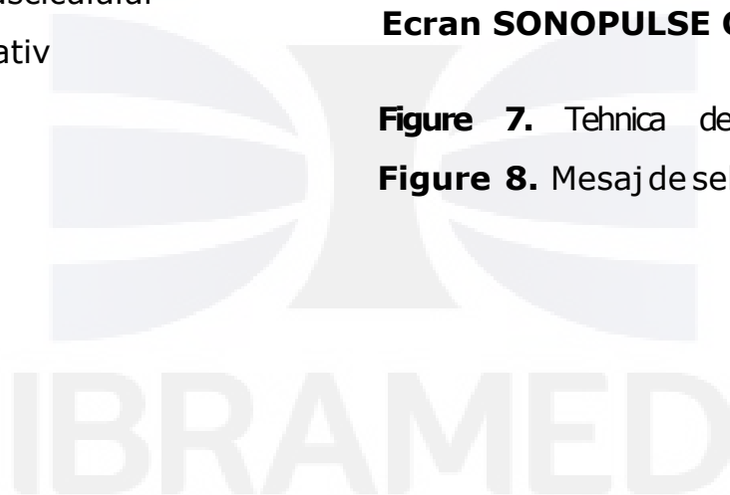


## GLOSARUL ABREVIERILOR

<b>MHz</b>	Megahertz (milioane de impulsuri (10(6) pe sec)
<b>ERA</b>	Zonă radiantă eficientă
<b>W</b>	Watt (s)
<b>W/cm<sup>2</sup></b>	Watt (s) pe centimetru pătrat
<b>cm<sup>2</sup></b>	centimetru pătrat
<b>VA</b>	Volt Ampere
<b>BNR</b>	Raportul de neuniformitate a fasciculului
<b>NTC</b>	Coeficient de temperatură negativ
<b>min</b>	Minut

## GLOSARUL FIGURILOR

<b>Figura 1.</b>	Vedere de sus.....	25
<b>Figura 2.</b>	Vedere din spate.....	25
<b>Figura 3.</b>	Vedere frontala.....	26
<b>Figura4.</b>	Vedere de jos.....	26
<b>Figura 5.</b>	Traductor cu ultrasunete cu ERA de 7 cm <sup>2</sup> .....	30
<b>Figure 6. A,</b>	mesaje de prezentare; <b>B,</b> standard / implicit	
<b>Ecran SONOPULSE Compact 1 MHz</b>	.....	31
<b>Figure 7.</b>	Tehnica de aplicare cu ERA de 7 cm <sup>2</sup> .....	37
<b>Figure 8.</b>	Mesaj de selectarea limbii.....	38



Acest manual de utilizare permite utilizatorului să utilizeze în mod eficient **SONOPULSE Compact 1 MHz**. Consultați alte resurse pentru informații suplimentare cu privire la utilizările ultrasunetelor înainte de a încerca orice tratament pe un pacient. Utilizatorii trebuie să citească, să înțeleagă și să urmeze informații din acest manual pentru fiecare mod de tratament disponibile, precum și indicațiile, contraindicațiile, avertismente și precauții. Specificațiile și instrucțiunile din acest manual sunt în vigoare la data publicării sale. Aceste instrucțiuni pot să fie actualizate în orice moment la discreția producătorului. Vizitați site-ul nostru pentru actualizări



## PERFORMANȚĂ ESENȚIALĂ

**SONOPULSE Compact 1 MHz** este o ecografie terapeutică dispozitiv microcontrolat cu frecvențe de 1 MHz, proiectat pentru a fi utilizat pentru tratamente de fizioterapie. **SONOPULSE Compact 1 MHz** permite frecvența de 1 MHz cu ERA (Suprafață radiantă efectivă) de 7 cm<sup>2</sup>. Ecografia medie puterea de ieșire este de 21 de wați pentru ERA de 7 cm<sup>2</sup>, prin urmare, intensitatea maximă este de 3 W / cm<sup>2</sup>. Emisia cu ultrasunet modul poate fi reglat la continuu sau pulsant. Pulsatul modul are frecvențe de repetare a impulsurilor de 100 Hz, 48 Hz sau 16Hz, cu un raport de impulsuri de 1/2 (50%) sau 1/5 (20%). **SONOPULSE Compact 1 MHz** are, de asemenea, o cheie PROG, care permite alegerea programelor de tratament preprogramate (înregistrate în memoria dispozitivului). Ecografie livrată corpului folosind o cuplă eficientă oferă efecte de încălzire profundă țesuturilor corpului. Ecografia livrată la o frecvență de 1 MHz pătrunde la o adâncime de aproximativ 5 centimetri în timp ce ultrasunetele la o frecvență de 3 MHz pătrunde în țesut la o adâncime de aproximativ 1-2cm. Acest dispozitiv trebuie utilizat numai pe bază de prescripție medicală și supravegherea unui profesionist autorizat



## DEFINIȚII PRECAUȚIE

Instrucțiunile de precauție găsite în această secțiune și în acest manual sunt indicate prin simboluri specifice. Înțelegeți aceste simboluri și definițiile lor înainte de a optamontarea acestui echipament înainte de sesiunea de terapie



**CAUTION**

Textul cu indicatorul „ATENȚIE” se referă la siguranța potențială în fracțiuni care ar putea provoca leziuni minore până la moderate sau deteriorarea echipamentelor.



**WARNING**

Textul cu un indicator „AVERTISMENT” se referă la siguranța potențială în fracțiuni care ar putea provoca răni grave și deteriora echipamente .



**DANGER**

Textul cu un indicator „PERICOL” se referă la siguranța potențială în fracțiuni care reprezintă imediat viața în pericol situații care ar duce la deces sau vătămări grave



**CAUTION**

- Citiți, înțelegeți și exersați cu atenție funcționarea instrucțiunii. Cunoașteți limitările și pericolele asociate cu utilizarea oricărei stimulări electrice. Observați etichetele de precauție și funcționare plasate pe această unitate.
- Nu folosiți această unitate într-un mediu în care sunt alt dispozitivele radiază intenționat energie electromagnetică într-un mod neprotejat.
- Verificați cablurile și conectorii înainte de fiecare utilizare.
- **SONOPULSE Compact 1 MHz** nu este proiectat pentru a preveni pătrunderea apei și a altor lichide. Pătrunderea de apă și alte lichide pot provoca defecțiuni ale componentelor interne ale sistemului și, în consecință, promovează riscul de rănire a pacientului.
- Deconectați ștecherul de la priză atunci când dispozitivul nu este utilizat pentru perioade lungi de timp.
- Aplicatorul trebuie acționat numai de mâner ca să evitați expunerea dvs la emisii nedorite de ultrasunete.
- **Utilizarea cu precauție a comenzilor sau ajustărilor sau a performanțelor alte proceduri decât cele specificate aici pot duce la expunerea periculoasă la energie ultrasonică. [21 CFR 1050.10 (f) (2) (iv)]**



# MĂSURI DE SIGURANȚĂ



## WARNING

- Pentru a fi protejat de riscul de incendiu, utilizați numai siguranțe de rezervă de același tip și clasă.
- Asigurați-vă că unitatea este împământată, conectând-o la o împământare priză electrică în conformitate cu standardele locale și coduri electrice naționale.
- Înainte de a trata pacientul, este necesar să cunoașteți proceduri operaționale pentru fiecare mod de tratament disponibil, precum și indicațiile, contraindicațiile, avertismentele și precauții. Consultați alte surse pentru a obține suplimentar informații despre aplicațiile de electroterapie.
- Pentru a evita șocurile electrice, opriți dispozitivul linia de alimentare înainte de orice procedură de întreținere.
- Tratamentul cu ultrasunete nu trebuie aplicat pe umflături infectate sau inflamate sau pe erupții cutanate precum flebită, tromboflebită, vene varicoase etc.
- Tratamentul cu ultrasunete nu trebuie aplicat pe sau lângă leziuni canceroase.
- Trebuie asigurat contactul complet al pielii cu piesa de mână.
- Dispozitivul nu trebuie utilizat stivuit cu sau adiacent la alte echipamente.
- În plus, ar trebui să existe avertisment (e) adecvat (e) pentru descrie reacțiile adverse grave și siguranța potențială periculoasă, limitări de utilizare impuse de acestea și pașnicare ar trebui luat dacă apar.

• **Au fost raportate arsuri la utilizarea ultrasunetelor. Dacă apar arsuri, vă rugăm să solicitați asistență medicală pentru a minimiza semne și simptome legate de arsură. Aplicatorul trebuie mutat continuu în timpul terapiei pentru a evita disconfortul și arde.**

• Acest dispozitiv nu trebuie utilizat peste umflături sau inflamații sau erupții cutanate. A nu se utiliza în prezența durere inexplicabilă a gambei. Consultați un medic.



## DANGER

- Pacienți cu dispozitive de neurostimulare sau implante
- stimuloarele cardiace trebuie să fie la distanță de orice diatermie cu unde scurte, diatermie cu microunde, diatermie cu ultrasunete terapeutică, sau diatermie cu laser și nu trebuie tratată cu acestea pe orice parte a corpului lor. Energia diatermică (unde scurte, microunde, ultrasunete și laser) pot fi transferate prin sistemul de neurostimulare implantat și poate provoca leziuni ale țesuturilor și poate duce la vătămări grave sau moarte. În timpul anului pot apărea daune, răni și decese după terapie cu diatermie chiar dacă sistemul implantat este oprit.
  - Echipament neadecvat pentru utilizare în prezența unui amestec anestezic inflamabil cu aer, oxigen sau azotoxid. Echipamentul nu este categoria AP sau APG



## INDICAȚII

### Terapie cu Ultrasunet:

- Analgezic.
- educerea spasmului muscular.C
- reșterea localizată a fluxului sanguin.
- Măriți gama de mișcare a îmbinărilor contractate folosind căldura și tehnici de întindere

## AVERTIZĂRI

- Aplicatorul sau bagheta ar trebui să fie mutat continuu în evita disconfortul și arde.
- Trebuie asigurat contactul complet al pielii cu piesa de mână.
- În plus, ar trebui să existe avertisment (e) adecvat (e) pentru descrie reacțiile adverse grave și siguranța potențială pericole, limitări de utilizare impuse de aceștia și pași care ar trebui luat dacă apar.

## CONTRAINDICAȚII

- Într-o zonă a corpului în care se știe că este o afecțiune malignă prezent.
- Peste organele reproductive.
- Peste răni deschise sau leziuni, inclusiv severe sau chistice acnee.
- Spre creier, măduva spinării sau periferic subcutanat marenervi.
- Tratamentul infecției acute a osului sau țesutului ca tratamentul ar putea forța zonele de puroi în țesutul înconjurător,răspândind astfel infecția. Prin urmare,
- ecografia terapeutică nu trebuie aplicată peste uter, cu excepția cazului în care se poate obține o asigurare specifică de la pacient că nu este însărcinată.



# INDICAȚII, PRECAUȚII, AVERTISMENTE ȘI CONTRAINDICAȚII

## CONTRAINDICAȚII

- Ecografia terapeutică nu trebuie aplicată peste zone neoplazice sau peste zone din care au tumorile fost eliminate.
- Ecografia terapeutică nu trebuie aplicată peste ochi.
- Ecografia terapeutică nu trebuie aplicată pe ischemic țesuturi, unde aportul de sânge poate fi incapabil în urma creșterii cererii metabolice și rezultă în necroză.
- Ecografia terapeutică nu trebuie aplicată peste oscentre de creștere.
- Terapia cu ultrasunete nu este recomandată pacienților cu dispozitive electronice implantate (stimulatoare cardiace, dispozitive de stimulare a creierului).
- Nu aplicați ultrasunete pe zonele tratate anterior cu radioterapie.
- Ecografia nu trebuie aplicată peste testicule, pentru a evita creșteri ale temperaturilor.
- Ecografia nu trebuie aplicată peste inimă.
- Ecografia terapeutică nu trebuie aplicată peste zone de tromboflebită, tromboză venoasă profundă, emboli și ateroscleroză severă.
- Tratamentul cu ultrasunete trebuie evitat peste stelatglanglion, măduva spinării după laminectomie, atunci când țesut mares-au efectuat rezecții, sub subcutanatnervii majori și craniul.

## PRECAUȚII

- Ecografia nu trebuie aplicată în zone cu senzație redusă sau circulație sau peste zone anestezice. Pacienți cu reducere senzația nu sunt capabile să avertizeze profesionistul în caz de există disconfort și la pacienții cu circulație compromisă poate exista o acumulare excesivă de căldură în zona tratată.
- Profesioniștii care operează dispozitivul zilnic nu trebuie să fie expusi la ultrasunete terapeutice. Mânerile aplicatorilor au fost dezvoltate pentru a permite profesionistului să protejeze mâinile de la ultrasunete la efectuarea tratamentului subacvatic.
- Dacă un pacient se plânge de dureri periostale profunde în timpul ultrasunetelortratament, intensitatea trebuie redusă la confortabilă nivel.
- Încălzirea trebuie evitată în timpul fazei acute sau subacute a artritei.
- Orice tendință de sângerare este crescută prin încălzire din cauza creșterea fluxului sanguin și vascularizația țesuturilor încălzite. Îngrijire, prin urmare, trebuie utilizat în tratarea pacienților cu tratament terapeuticultrasunete care au tulburări de sângerare. Exemple de acesteasunt hemofilie, traume postacute, terapie cu steroizi pe termen lung, terapia cu cumiden sau cu heparină.
- Tehnica de mișcare a aplicatorului ar trebui utilizată la aplicarea ecografiei terapeutice la intensități mai mari de 0,5W / cm<sup>2</sup> până la asigurarea expunerii uniforme a tesuturilor la ultrasunete.
- Mese de tratament electric sau jacuzzi care pot intra în contactul cu pacientul în timpul unui tratament cu Sonopulse, ar trebui să fie întemeiat în mod adecvat și siguranța testată pentru a asigura siguranța operație cu Sonopulse.
- Utilizarea nivelurilor terapeutice de ultrasunete poate întârzia sau preveni formarea caloasă într-o fractură de vindecare



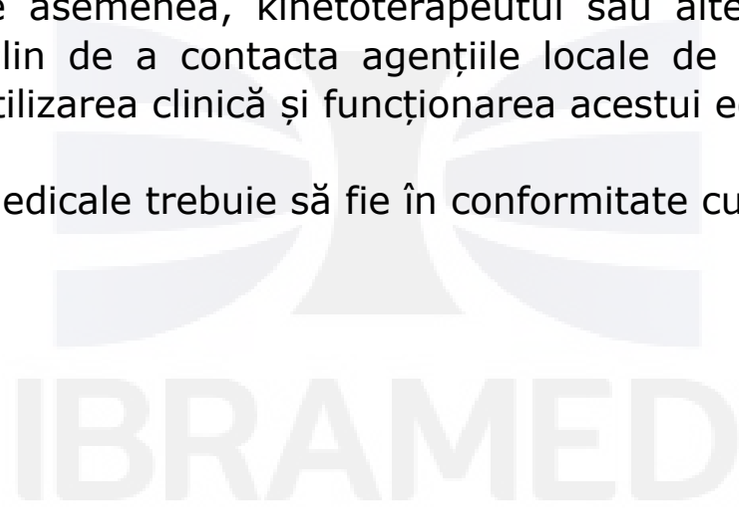
# RESPONSABILITATEA DE UTILIZARE A ECHIPAMENTELOR ELECTROMEDICE

---

Utilizarea echipamentului electromedical este limitată la un medic sau sub comanda sa, terapeuții fizici sau profesioniști din domeniul sănătății autorizați corespunzător. Profesionalistul va fi responsabil pentru utilizarea licențiată corespunzător și funcționarea echipamentului. IBRAMED nu face nici o declarație cu privire la legi și la nivel federal, de stat sau legile locale care se pot aplica utilizării și funcționării oricărui echipament electromedical.

Medicul sau sub comanda sa, de asemenea, kinetoterapeutul sau alte servicii medicale autorizate își asumă angajamentul total și deplin de a contacta agențiile locale de certificare pentru a stabili orice acreditare cerute de lege pentru utilizarea clinică și funcționarea acestui echipament.

Utilizarea echipamentelor electromedicale trebuie să fie în conformitate cu țara locală, de stat și federală



## DAUNE LA TRANSPORT

**SONOPULSE Compact 1 MHz** este livrat în complet - o cutie. La primire, inspectați cutia și unitatea pentru a fi vizibile și daune ascunse. În caz de deteriorare, păstrați toate materialele de transport, inclusiv cutia din carton și contactați agentul de expediție responsabil pentru livrarea unității. Toate revendicările referitoare la daune în timpul transportului trebuie depuse direct cu agentul de expediție. Producătorul nu va fi răspunzător pentru niciun fel de daune în timpul transportului. Cutia în care se află **SONOPULSE Compact 1MHz** este special concepută pentru a proteja unitatea în timpul transportului. Vă rugăm să păstrați toate materialele de expediție în cazul în care trebuie să returnați unitatea pentru service.

## INSTALARE, ÎNGRIJIRE ȘI CURĂȚARE Instrucțiuni de instalare

1. Conectați cablul de rețea la partea din spate a **SONOPULSE Compact 1 MHz**.
2. Conectați cablul de linie la o priză de perete împământată (100-240V50Hz / 60 Hz).
3. Conectați cablurile cu ultrasunete la conexiunile corecte.
4. Porniți echipamentul



**CAUTION**

**INSTALAREA CORECTĂ A ECHIPAMENTELOR  
PREVINE RISCURILE DE SECURITATE**



# GENERAL EQUIPMENT CARE

## SONOPULSE Compact 1 MHz Care Instructions

- Evitați zonele supuse vibrațiilor.
- Instalați echipamentul pe o suprafață fermă și plană, în aer liber.
- Nu blocați ventilația.
- Evitați mediile umede, calde și prăfuite.
- Asigurați-vă că zona din jurul cablului de rețea este liberă.
- Nu introduceți obiecte în orificiile dispozitivului



**CAUTION**

**Instalarea, utilizarea și întreținerea corectă a echipamentului previne riscurile de securitate.**

## Curățarea SONOPULSE Compact 1 MHz

- Deconectați sistemul de la sursa de alimentare, ștergeți cu o cârpă curată, fără scame, umezită cu apă și săpun antibacterian.
- Dacă este necesară o curățare mai sterilă, utilizați o cârpă umezită cu un detergent antibacterian.
- Nu permiteți ca sistemul să fie expus în exces de lichide.

## PROTECTIA MEDIULUI

**SONOPULSE Compact 1 MHz** este un dispozitiv electronic și are metale grele precum plumbul. Astfel, există riscuri de poluarea mediului în dependența utilizării acestui echipament și a accesoriilor sale. **SONOPULSE Compact 1 MHz**, părțile componente și accesoriile trebuie eliminate ca deșeuri. Contactați distribuitorul pentru informații despre reguli și legi cu privire la eliminarea deșeurilor de echipamente electrice, electronice și accesorii.



**CAUTION**

**DISPOZITIVUL, ACCESORIILE ȘI CONSUMABILELE TREBUIE ELIMINATE, LA FINALUL VIETII, CONFORM LEGII ȘI REGULAMENTULUI DE STAT .**



# ÎNGRIJIRE GENERALĂ A ECHIPAMENTULUI

## ALIMENTARE ELECTRICĂ

**SONOPULSE Compact 1 MHz** are clasa de protecție CLASA II cu piesa aplicată de tip BF de siguranță.

**SONOPULSE Compact 1 MHz** are sursa de alimentare cu tensiunea cuprinsă între 100 - 240 V 50/60 Hz. Doar conectați dispozitivul la alimentarea electrică și dispozitivul în mod automat va selecta tensiunea necesară. Cablul de conectare la alimentarea energetică este detașabilă. Dispozitivul folosește energia electrică de la rețea ca resursă pentru distribuirea electrică corectă pentru circuitele sale în dependență de polii necesari.

### NOTE

În partea din spate a dispozitivului **SONOPULSE Compact 1 MHz** este o siguranță de protecție. Pentru a o înlocui, opriți dispozitivul de la alimentarea cu energie și cu ajutorul unei șurubelnițe, scoateți capacul de protecție, deconectați siguranța, înlocuiți și instalați capacul.

Mereu alegeți siguranțele indicate de IBRAMED. Folosiți o siguranță pentru curentul nominal de 5A, tip 20AG și acțiune rapidă 250V ~ (capacitate de întrerupere: 50A).

**SONOPULSE Compact 1 MHz** nu are nevoie de niciun tip de stabilizator de putere. Nu folosiți niciodată un stabilizator de putere.

Înainte de a porni **SONOPULSE Compact 1 MHz** fiți siguri că:

- Tensiunea și frecvența de la rețeaua electrică trebuie să coincidă cu caracteristicile de tensiune și putere indicate în partea din spate a dispozitivului.
  - Pentru a preveni șocurile electrice, nu conectați furca dispozitivului cu cabluri prelungitoare sau orice alte tipuri de prize cu excepția terminalelor care se conectează direct în priză.
  - Curățarea și dezinfectarea trebuie efectuate doar atunci când dispozitivul nu este conectat la rețeaua de alimentare.
  - Întreținerea și asistența tehnică a **SONOPULSE Compact de 1 MHz** trebuie întotdeauna efectuată doar de către ingineri calificați.



**CAUTION**

**În interiorul dispozitivului există tensiuni periculoase. Nu deschideți niciodată dispozitivul.**





## CAUTION

- Acest sistem nu este prevăzut pentru a fi utilizat acolo unde există pericol de explozie, cum ar fi departamentele de anestezie sau în prezența unui anestezic ușor inflamabil în combinație cu aer, oxigen sau oxid de azot.
- Folosind cabluri, electrozi și alte accesorii de la alți producători și / sau diferiți de cei specificați în prezentul manual, precum și înlocuirea componentelor interne **SONOPULSE Compact 1 MHz**, duce la scăderea capacității de funcționare a dispozitivului.
  - **Echipamentele SONOPULSE Compact de 1 MHz** sunt destinate utilizării doar de către personalul medical. **SONOPULSE Compact de 1 MHz** poate provoca interferențe radio sau perturbări de funcționare a altor echipamente din apropiere. Poate fi necesar întreprinderea unor măsuri de atenuare a consecințelor, relocarea echipamentului sau ecranarea acestuia.
- Comunicațiile portabile și mobile cu frecvență radio (RF) pot afecta dispozitivele medicale electrice.

## POTENȚIALE ZGOMOTE ELECTROMAGNETICE

În ceea ce privește limitele ZGOMOTELOR electromagnetice, **SONOPULSE Compact 1 MHz** este un dispozitiv electromagnetic din grupa 1 Clasa A. Conexiunea simultană a pacientului la **SONOPULSE Compact de 1 MHz** și dispozitive chirurgicale de înaltă frecvență poate duce la arsuri în regiunea traductorului de ultrasunet și posibile deteriorări ale dispozitivului. Operare la distanțe scurte (1 metru, de exemplu) de undă scurtă sau echipamentele de terapie cu microunde pot produce instabilitate parametrilor de ieșire a dispozitivului. Pentru a preveni zgomotele electromagnetice, vă sugerăm să se utilizeze un grup de linii ale rețelei de alimentare doar pentru **SONOPULSE Compact 1 MHz** și un alt grup separat este utilizat pentru echipamente cu unde scurte sau cu microunde. Noi, de asemenea cablurile de conectare sunt instalate la cel puțin 3 metri distanță de la echipamentele de terapie cu unde scurte și cu microunde.

Dispozitivele electrice medicale necesită o atenție specială în ceea ce privește compatibilitate electromagnetică (EMC) și trebuie instalate și puse în funcțiune conform informațiilor EMC furnizate în tabelele următoare.



# COMPATIBILITATEA ELECTROMAGNETICĂ

## Recomandări si indicațiile producătorului - Zgomote electromagnetice

**SONOPULSE Compact 1 MHz** este destinat să fie utilizat în mediul electromagnetic specificat mai jos. Utilizatorul echipamentului trebuie să se asigure că dispozitivul va fi utilizat în modul corespunzător descris în tabelul următor.

Test de emisie	Conformitate	Zgomote electromagnetice
Zgomote RF NBR IEC CISPR11 IEC CISPR 11	Grupa 1	<b>SONOPULSE Compact 1 MHz</b> emite energie RF numai pentru funcțiile sale interne. Cu toate acestea, RF-ul său emite zgomote foarte scăzute și este puțin probabil să provoace orice interferență în echipamentele electronice din apropiere.  <b>SONOPULSE Compact 1 MHz</b> este potrivit pentru utilizare în toate instituțiile, excluzând utilizarea în condiții casnice și cele care sunt direct conectat la rețeaua electrică comună de joasă tensiune.
Zgomote RF NBR IEC CISPR 11 IEC CISPR 11	Clasa A	
Zgomote RF IEC 61000-3-2	Clasa A	
Fluctuații de tensiune /zgomote sclipitoare IEC 61000-3-3	Clasa A	



# COMPATIBILITATEA ELECTROMAGNETICĂ

## Recomandări si indicațiile producătorului - Zgomote electromagnetice

**SONOPULSE Compact 1 MHz** ste destinat să fie utilizat în mediul electromagnetic specificat mai jos. Utilizatorul echipamentului trebuie să se asigure că dispozitivul va fi utilizat în modul corespunzător descris în tabelul următor.

Test de imunitate	Nivelul testului IEC 60601	Nivelul de conformitate	Mediul electromagnetic - recomandări
Descărcare electrostatică (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV prin contact ± 8 kV pe cale aeriană	± 6 kV prin contact ± 8 kV pe cale aeriană	Pardoseala trebuie să fie din lemn, beton sau ceramică. Dacă podelele sunt acoperite cu material sintetic, umiditatea relativă trebuie să fie de cel mult 30%.
Descărcare rapidă tranzitorie/ supratensiune IEC 61000-4-4	± 2 kV în rețeaua de alimentare ± 1 kV în rețeaua de intrare/ieșire	± 2 kV în rețeaua de alimentare ± 1 kV în rețeaua de intrare/ieșire	Calitatea sursei de alimentare trebuie să corespundă standartelor construcțiilor medicale sau comerciale.
Supratensiune IEC 61000-4-5	± 1 kV regim diferențial ± 2 kV regim comun	± 1 kV regim diferențial ± 2 kV regim comun	Calitatea sursei de alimentare trebuie să corespundă standartelor construcțiilor medicale sau comerciale.



# COMPATIBILITATEA ELECTROMAGNETICĂ

Test de imunitate	Nivelul testului IEC 60601	Nivelul de conformitate	Mediul electromagnetic - recomandări
<p>Scăderi de tensiune, scurte întreruperi și variații de tensiune în rețeaua de alimentare</p> <p>IEC 61000-4-11</p>	<p>&lt;5% U(&gt; 95% căderi de tensiune în U) cu 0,5 ciclur</p> <p>40% U (60% din căderile de tensiune în U) cu 5 cicluri</p> <p>70% U(30% din căderile de tensiune în U) cu 25 de cicluri</p> <p>&lt;5% U(&gt; 95% din tensiunescade în U) cu 5secunde</p>	<p>&lt;5% U(&gt; 95% căderi de tensiune în U) cu 0,5 ciclur</p> <p>40% U (60% din căderile de tensiune în U) cu 5 cicluri</p> <p>70% U(30% din căderile de tensiune în U) cu 25 de cicluri</p> <p>&lt;5% U(&gt; 95% din tensiunescade în U) cu 5secunde</p>	<p>Calitatea sursei de alimentare trebuie să corespundă standartelor construcțiilor medicale sau comerciale. Dacă este necesar utilizarea continuă a dispozitivului, pentru evitarea deconectării este necesară asigurarea cu o sursă de alimentare neîntreruptă sau de o baterie.</p>
<p>Fregvența câmpului magnetic (50/60 Hz)</p> <p>IEC 61000-4-8</p>	<p>3 A/m</p>	<p>3 A/m</p>	<p>Puterea fregvenței câmpului magnetic trebuie să fie asigurată conform standartelor construcțiilor medicale sau comerciale.</p>
<p>NOTE: <math>U_T</math> - este tensiunea curentului alternativ înainte de aplicare a testului</p>			



# COMPATIBILITATEA ELECTROMAGNETICĂ

## Recomandări si indicațiile producătorului - Zgomote electromagnetice

**SONOPULSE Compact 1 MHz** ste destinat să fie utilizat în mediul electromagnetic specificat mai jos. Utilizatorul echipamentului trebuie să se asigure că dispozitivul va fi utilizat în modul corespunzător descris în tabelul următor.

Test de imunitate	Nivelul testului IEC 60601	Nivelul de conformitate	Mediul electromagnetic - recomandări
RF Conduc IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz to 80 MHz	3 V	Echipamente de comunicații portabile și mobile RFnu trebuie utilizat în apropierea oricărei părți a SONOPULSECompact de 1 MHz, inclusiv cablu cu separare distanțe mai mici decât cele recomandate, calculate de la ecuația aplicabilă frecvenței emițătorului  $d = 1.2\sqrt{P}$ 150 KHz pînă la 80 MHz $d = 1.2\sqrt{P}$ 80 MHz pînă la 800 MHz $d = 2.3\sqrt{P}$ 800 MHz pînă la 2.5 GHz
RF Radiat IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz la 2.5 GHz	3 V/m	Unde P este puterea nominală maximă de ieșire în wați(W) conform datelor producătorului și d este distanța de separare recomandată în metri (m). Este recomandat determinarea intensității cîmpului stabilită de trasmițătorul RF prin intermediul unei inspecții la nivel local și valorile măsurate să fie mai mică în conformitate cu fiecare nivel de interval de frecvență. Pot apărea zgomote în jurul echipamentului marcat cu acest simbol:  

# COMPATIBILITATEA ELECTROMAGNETICĂ

---

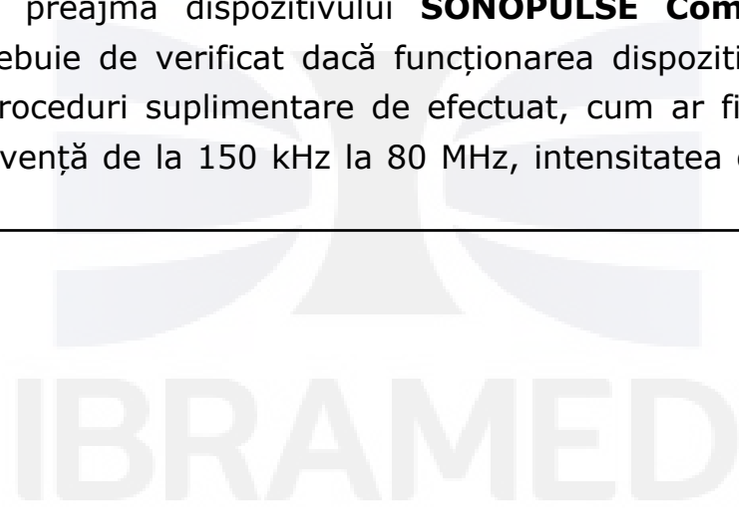
NOTĂ 1: La 80 MHz și 800 MHz se aplică la gama de frecvențe superioară.

NOTA 2: Este posibil ca aceste recomandări să nu fie aplicabile în toate situațiile. Propagarea electromagnetică este afectată de absorbție și reflectate din construcții, obiecte și oameni..

---

a Puterea câmpului electromagnetic este produs de emițătoare fixe, cum ar fi stații de bază radio, telefoane (fixe/ mobile) și radiouri mobile terestre, radiouri confecționate de amatori, radio AM / FM și difuzare TV nu pot fi prezise teoretic cu precizie. Pentru a evalua mediul electromagnetic efectuat de emițătoarelor RF fixe, se recomandă o inspecție electromagnetică locală. Dacă măsura intensității câmpului în preajma dispozitivului **SONOPULSE Compact 1 MHz** depășește nivelul de conformitate indicat mai sus, atunci trebuie de verificat dacă funcționarea dispozitivului este normală. Dacă se observă abateri de la normă, pot fi necesare proceduri suplimentare de efectuat, cum ar fi schimbarea locului dispozitivului sau înlocuirea acestuia. În intervalul de frecvență de la 150 kHz la 80 MHz, intensitatea câmpului electromanetic trebuie să fie mai mică de 3 V / m.

---



# COMPATIBILITATEA ELECTROMAGNETICĂ

## Distanțele de separare recomandate între echipamentele de comunicații RF portabile, mobile și SONOPULSE Compact 1 MHz

**SONOPULSE Compact 1 MHz** este destinat utilizării într-un mediu electromagnetic în care perturbațiile RF sunt controlate. Utilizatorul electro-stimulatorului poate ajuta la prevenirea zgomotelor electromagnetice prin menținerea distanței minime între echipamentul de comunicații portabil, RF-urilor mobile (emițătoare) și, **SONOPULSE Compactați 1 MHz** conform recomandărilor de mai jos, în funcție de puterea maximă emisă a echipamentelor de comunicații.

Valoarea puterii maxime de ieșire a emițătorului de transmitere a valorii nominale maxime de ieșire a emițătorului <b>W</b>	Distanța de separare în funcție de frecvența emițătorului <b>m</b>		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz pînă la 800 MHz $d = \sqrt{1.2 P}$	800 MHz pînă la 2.5 GHz $d = \sqrt{2.3 P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Pentru emițătoare cu o putere nominală maximă de ieșire nemenționată mai sus, distanța de separare recomandată în metri (m) pot fi determinați utilizând ecuația aplicabilă frecvenței emițătorului, unde P este putere nominală maximă în wați (W) Conform emițătorului producătorului.

NOTĂ 1: 80 MHz pînă la 800 MHz, aplicarea distanței de separare se efectuează pentru o gamă de frecvențe mai mari.

NOTA 2 Este posibil ca aceste instrucțiuni să nu fie aplicabile în toate situațiile. Propagarea electromagnetică este atenuată de absorbție și reflecție din construcții, obiecte și oameni.



# SPECIFICAȚII

## SPECIFICAȚII DE SISTEM

### Dimensiuni

<b>Lățime</b>	27 cm
<b>Adâncime</b>	26.6 cm
<b>Înălțime</b>	12.5 cm
<b>Greutate standard</b> (cu traductor)	1.4 kg

### Gama de temperatură în timpul transportului și depozitare:

5 - 50°C/ 41- 122°F.

### Gama de temperatură a mediului operațional:

5 - 45 °C/ 41- 113 °F.

### Putere

Intrare	100-240V~ 50Hz/60 Hz
Putere de intrare	100 VA
Siguranțe	5A 250~ (20AG) Acțiune rapidă (Curent nominal de 5A, tip 20AG și acțiune rapidă250V~ (capacitate de întrerupere:50A)).

Clasa electrică CLASS II

Protecție electrică TYPE BF



### Reglementări de conformitate

IEC 60601-1

IEC 60601-1-2

IEC 60601-2-5

IEC 60601-1-4



# SPECIFICAȚII

## SPECIFICAȚII PENTRU ULTRASUNETE

Frecvență 1.1 MHz  $\pm$  10%

Zonă radiantă efectivă (ERA)

7 cm<sup>2</sup>

Mod

Continuous

Pulsed

Ciclul de funcționare

20% or 50%

Frecvența repetării pulsului

100 Hz; 16 Hz; 48 Hz

Traductor de 7 cm<sup>2</sup>

1.1 MHz  $\pm$  10%;

Timp de tratament

1-30 min

Notă: Echipamentul în regim de pulsare indică valori de vîrf de putere, în medie valori sunt echivalente cu procentul selectat,ex:

### Selectat:

Putere nominală: 21 W

Ciclul de funcționare: 50%

**Putere nominală** 21 x 0.5 = 10.5 W

### Putere de iesire

Cristal de 7 cm<sup>2</sup>

0.1 până la 3.0 W/cm<sup>2</sup>; 1.1

MHz

Amplitudine maximă (7 cm<sup>2</sup>)

21 W  $\pm$  20%

BNR (Beam Non-Uniformity Ratio)

Cristal de 7 cm<sup>2</sup>

3



# SPECIFICAȚII

## SPECIFICAȚII PENTRU ULTRASUNETE

fFregvență	1.1 MHz $\pm$ 10%	Vârful Temporal	5:1 $\pm$ 10%
Moduri	Continuous Pulsed-20% duty cycle and Pulsed-50% duty cycle		20% ciclu de funcționare 2:1 $\pm$ 10% 50% ciclu de funcționare
Repetarea pulsului	100Hz $\pm$ 10%	Puterea maximă de ieșire	21W with a 7 cm <sup>2</sup> Applicator
Rată	48Hz $\pm$ 10% 16Hz $\pm$ 10%	Intensitate maximă	3W/cm <sup>2</sup> with a 7 cm <sup>2</sup> Applicator
Durata pulsului	2ms $\pm$ 10%	Precizia indicației	$\pm$ 10%
	20% ciclu de funcționare 100Hz 4ms $\pm$ 10%	Discuri piezoelectrice	The output transducer utilizes a barium titanate disc with a specially coated face
	20% ciclu de funcționare 48Hz 12.5ms $\pm$ 10%	Frecvență efectivă	1.1 MHz $\pm$ 10%
	20% ciclu de funcționare 16Hz 5ms $\pm$ 10%	Zona radiantă	7 cm <sup>2</sup> $\pm$ 10%
	50% ciclu de funcționare 100Hz 10ms $\pm$ 10%	Fascicul maxim	Crystal of 7cm <sup>2</sup>
	20% ciclu de funcționare 48Hz 31ms $\pm$ 10%	raport de neuniformitate	3:1
	20% ciclu de funcționare 16Hz		



## COMANDE, INDICATORI ȘI CONECTORI



**Figura 1.** Vedere de sus.



**Figura 2.** Vedere din spate .



## COMANDE, INDICATORI ȘI CONECTORI



**Figura 3.** Vedere frontală



**Figura 4.** Vedere de jos



# NOMENCLATURĂ

## COMANDE, INDICATORI ȘI CONECTORI

- 1- Comutator PORNIT / OPRIT.**
- 2- Indicator luminos al stării ON**
- 3- Selectați tastele de control pentru selectarea parametrilor**
- 4- Taste de control SET - parametru crescător sau descrescător de valori.**
- 5- Afișaj alfanumeric cu cristale lichide.**
- 6- Tasta de control START / STOP pentru a începe sau a opri tratamentul**
- 7- Tastele de control UP și DOWN – crește sau scade intensitatea ultrasunetelor.**
- 8- Comandă PROG / MENU butoane. PROG:** Selectare protocoale de utilizator; **MENIU:** Selectarea limbii
- 9- Conexiune de ieșire a traductorului cu ultrasunete.**
- 10- Conectarea cablului de alimentare**
- 11- Siguranța de protecție.**
- 12- Număr de serie.**
- 13- Etichetă cu caracteristici tehnice.**
- 14- Avertisment privind legea federală (numai pentru SUA).**
- 15- Informații tehnice generale**



**Citiți și înțelegeți aceste simboluri și definițiile acestora înainte de a utiliza echipamentul.**



# IBRAMED



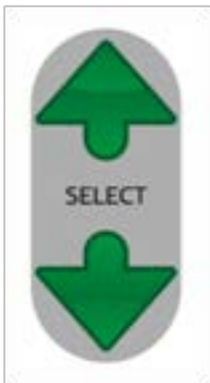
Comutatorul utilizat pentru a începe sau a opri tratamentul. Apăsați întotdeauna centrul comutatorului.



Comutator cu funcție dublă: PROG - protocoale de utilizator; MENU - Selectarea limbii (Portugheză, engleză, spaniolă sau rusă)



**Citiți și înțelegeți aceste simboluri și definițiile acestora înainte de a utiliza echipamentul.**



**SELECT:** comutator pentru selectarea parametrilor ultrasunete



**SET:** comutator: selectarea valorilor parametrilor.



**SUS și JOS :** comutator: creștere sau scădere a intensității da: 0,1 până la 3.0 W/cm<sup>2</sup>.



**ULTRASUNET 1 MHz:** Traductor cu ultrasunete cu ERA 7 de cm<sup>2</sup> (Figura 5).



**CAUTION**

Șuruburile conectorului traductorului trebuie să fie bine fixate pe dispozitiv.

**Figura 5.** Traductor cu ultrasunete cu ERA de 7 cm<sup>2</sup>.

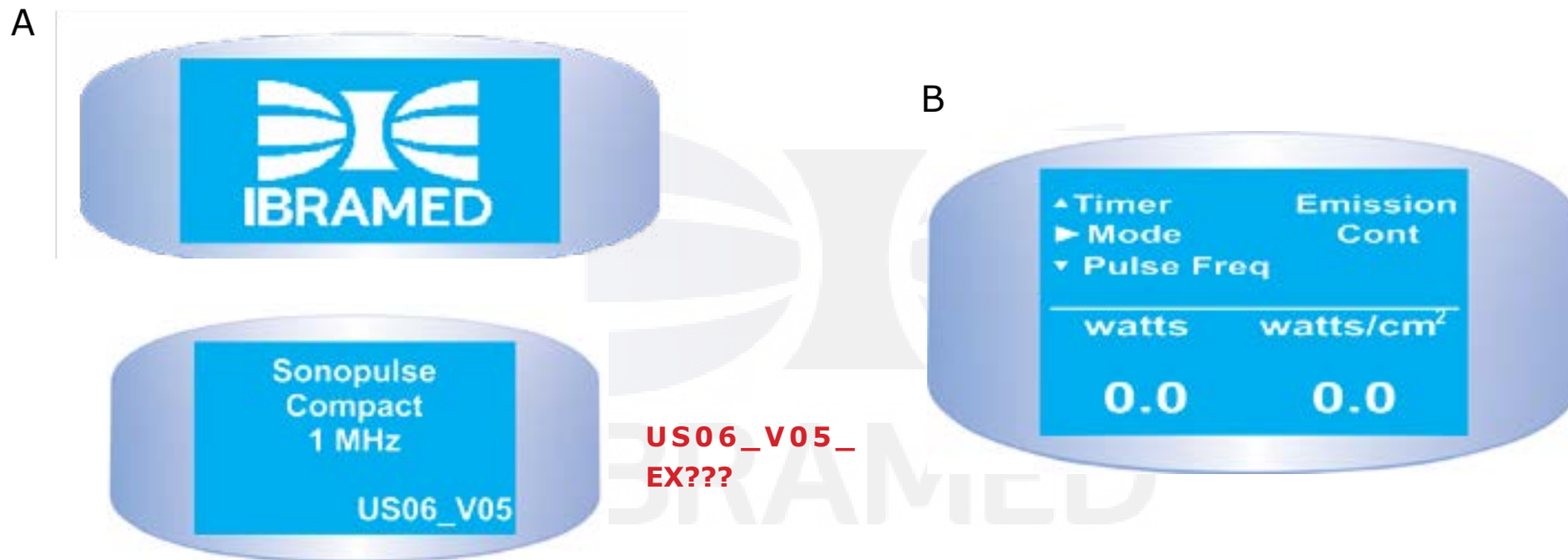
**Notă:** Gelul pentru ultrasunete nu este inclus în lista de accesorii și nu însoțește dispozitivul. IBRAMED recomandă utilizarea gelului pentru ultrasunete K102637 FDA, eliberat cu sistemele SONOPULSE.

Utilizatorul poate obține gelul pentru ultrasunete K102637 FDA eliberat prin intermediul site-ului [http://www.dynarex.com/product.php?family=Ultrasound\\_Gel&itmno=2190](http://www.dynarex.com/product.php?family=Ultrasound_Gel&itmno=2190) sau contactând reprezentantul de vânzări Dynarex +1(888) 396-2739.



## PPREGĂTIREA ECHIPAMENTULUI

Verificați dacă cablul de alimentare este conectat la sursa de alimentare de pe perete. Apăsați comutatorul ON / OFF în poziția ON . Ecranul va afișa pentru câteva secunde mesajul de prezentare care include modelul dispozitivului și denumirea softului cu care este dotat sistemul **SONOPULSE Compact de 1 MHz** (Figura 6).



**Figura 6. A**,, mesaje de prezentare; **B** , ecran standard / implicit **SONOPULSE Compact 1 MHz** .

Rețineți că, pe măsură ce este afișat ecranul standard / implicit, o săgeată indică modul . Această săgeată indică parametrul care urmează să fie programat.



## PREGĂTIREA ECHIPAMENTULUI

### Selectarea parametrilor

**SELECT** Comutatorul vă permite să selectați parametrii necesare tratamentului. Apăsați comutatorul **SELECT** sus sau jos pentru a muta săgeata indicatoare la următorul parametru sau reveniți la parametrul anterior.

**SET** Comutatorul permite selectarea valorilor pentru fiecare parametru necesar pentru tratament. Butonați **SET** comutatorul în sus sau în jos pentru a selecta valorile

### Programarea timpului de tratament

Programați timpul de sesiune dorit. La sfârșitul timp programat, veți auzi un semnal sonor care indică sesiunea de tratament a fost finalizată. Apasă pe Comutatorul **STOP**, astfel încât semnalul sonor să fie întrerupt. Echipamentul va reveni la starea de programare

### STOPAREA tratamentULUI

Pentru a **STOPA** tratamentul, apăsați butonul **Stop** o dată. Tratamentul se va opri și pe ecran se va afișa parametrii selectați la tratament.

**Tratamentul poate fi oprit oricând apăsând butonul STOP.**



### Inițierea tratamentului

Apăsați comutatorul **START** pentru a iniția tratamentul.

### Oprirea tratamentului

Apăsați comutatorul **STOP** pentru a finaliza terapia.

### Intensitatea ultrasunetelor

Intensitatea ultrasunetelor poate fi crescută înainte de a apăsa **START** - folosind comutatorul **SUS** sau **JOS**. Intensitatea ultrasunetelor pot fi crescute sau scăzute în orice moment al tratamentului.



## SENZOR DE TEMPERATURA

În interiorul traductorului **SONOPULSE Compact de 1 MHz** există un senzor de temperatură care verifică și menține temperatura cristalului piezoelectric, de asemenea, fața de aluminiu de pe traductor, care previne senzațiile de neplăcere din cauza căldurii excesive. Acest senzor este programat astfel încât temperatura din aluminiu să nu depășească niciodată 41 de grade Celsius. În timpul tratamentului, în special atunci când gelul de cuplare utilizat, nu este de calitate superioară, temperatura poate crește peste 41 de grade Celsius. Când se întâmplă acest lucru, echipamentul va „îngheța” timpul programat și va opri emisia de ultrasunete. În acel moment, se va emite un bip sonor, iar pe ecran va afișa:



Utilizatorul ar trebui încontinuu să „mute” traductorul, deoarece după câteva secunde temperatura va reveni la normal. Echipamentul va reveni automat la timpul „înghețat”, reluând programul inițial.



## ECHIPAMENT FĂRĂ TRANSDUCTOR

Dacă echipamentul este fără traductor, odată cu creșterea intensității ultrasunetelor, va fi activat un circuit de protecție și pe ecran se va afișa:



Conectați traductorul astfel încât mesajul să dispară și echipamentul să revină la programul său original.



# PROGRAMAREA ECHIPAMENTULUI

**Exemplu** : Să presupunem un exemplu clinic sau o anumită patologie, cu următorii parametri:

Mod: Pulsat

Frecvență impuls: 100 Hz

Ciclul de funcționare: 50%

Timp: 10 minute

Energie cu ultrasunete: 1 Watts/ cm<sup>2</sup>

**1.** Porniți echipamentul pentru a iniția programul standard descris mai sus. Rețineți cursorul în câmpul **Mod** .

**2.** Folosind comutatoarele **SELECT** și **SET** , treceți prin parametrii și selectați valorile afișate în exemplu.

**3.** Apăsați tastele **SUS** sau **JOS** pentru a selecta ultrasunetele intensitatea necesară tratamentului.

**4.** Acum apăsați tasta **START** pentru a iniția tratamentul. După apăsați tasta **START** , cifra traductorului va apărea pe afiș. Indică faptul că energia ultrasunetelor este activată. Acum, pacientul primește energia cu ultrasunete și pe ecran se va afișa:



**5.** La sfârșitul timpului programat, emisia de ultrasunete sunt întrerupte și un semnal sonor va fi produs la sfârșitul tratamentului.

**6.** Apăsați tasta **STOP** pentru a opri sunetul sonor. Echipamentul acum poate fi oprit, se poate efectua același program sau poate fi programat un nou program.



## PREGĂTIREA PACIENTULUI

- Examinați pielea pentru eventuale răni și curățați zona de tratament, frecând pielea cu alcool de uz medical.
- Înainte de a aplica ultrasunetele, curățați zona cu săpun și apă pentru a îndepărta uleiul și eventualele fragmente de piele, astfel se diminuează dificultatea de trecere a ultrasunetelor prin piele.
- Curățați aplicatorul cu apă și săpun înainte de fiecare ședință de terapie.
- Aplicați gel conductor peste zona de tratament a pacientului.
- Mutați traductorul cu ultrasunete în mod constant în timpul sesiunii în mișcări circulare. Examinați din nou pielea după tratament.
- **BIOCOMPATIBILITATE** materialelor în contact cu pacientul (ISO 10993-1): Traductorul cu ultrasunete prevăzut cu echipamentul nu invocă reacții alergice. Utilizatorul poate achiziționa orice cuplaj cu ultrasunete terapeutic aprobat de FDA gel. Traductorul și gelul trebuie puse în contact numai cu suprafața intactă a pielii, respectând durata limită de timp a acestui contact de 24 de ore. Nu există niciun risc de efecte nocive asupra celulelor și nici nu există reacții alergice sau sensibilitate. Traductorul (materialul din care este fabricat) nu invocă potențiale iritații pe piele.



Poziția traductorului cu ultrasunete pentru aplicația cu ERA de 7 cm<sup>2</sup> (figura 7).



**Figura 7.** Tehnica de aplicare cu ERA de 7 cm<sup>2</sup>.



## UTILIZAREA BUTONULUI MENU

### SELECȚIA LIMBII

Butonul **MENU** este utilizat pentru a selecta limba. Apăsați butonul **MENU** până când auziți trei bipuri de sunet. Selectați limba dorită: „Portugheză”, „Spaniolă”, „engleză” sau „rusă”. Apasă din nou butonul pe **MENU** pentru a defini limba aleasă (figura 8).



**Figura 8.** Mesaj de selectare a limbii.

## UTILIZAREA BUTONULUI PROG

### SELECȚIA PROTOCOALELOR DE UTILIZATOR

Pentru a programa protocoalele utilizatorului, apăsați scurt butonul **PROG**. Cu butoanele **SET +** sau **SET -** alegeți unul dintre cele disponibile protocoale de la Utilizator. Introduceți parametrii conform nevoii terapeutice inclusiv intensitatea. Apăsați **START**. Ultimii parametri setați vor fi înregistrarea pe dispozitiv memorie. Pentru a accesa protocoalele salvate de utilizator, pur și simplu selectați butonul **PROG** și **SET +** sau **SET -** butoane pentru a alege numărul de protocol dorit.



# REFERINTE

Amirez, A.; Schwane, J. A.; McFarland, C.; Starcher, B. The effect of ultrasound on collagen synthesis and fibroblast proliferation in vitro. *Medicine & Science in Sports & Exercise* 1997; 29(3):326-332.

Bailey M. R., Khokhlova V. A., O. A. Sapozhnikov, S. G. Kargl, and L. A. Crum Physical Mechanisms of the Therapeutic Effect of Ultrasound. (A Review). *Acoustical Physics* 2003, 49 (4), pp. 369-388. From *Akusticheski Ĭ Zhurnal* 2003, 49 (4): 437-464.

Cameron M. Ultrasound. In: Cameron M. *Physical Agents in Rehabilitation* 1999. Philadelphia, W.B. Saunders Company. pp. 272-302.

Doan, N., Reher, P., Meghji, S. Harris, M. In vitro effects of therapeutic ultrasound on cell proliferation, protein synthesis, and cytokine production by human fibroblasts, osteoblasts, and monocytes. *Journal of Oral and Maxillofacial Surgery.*, April 1999; 57 (4); pp 409-419

Drapper, D.O.; Prentice, W.E. *Ultrassom terapêutico*. In Prentice, W. *Modalidades terapêuticas para fisioterapeutas*. 2004, 2ª ed. Editora Artmed.

Gebauer D, Mayr E, Orthner E, Ryaby JP. Low-intensity pulsed ultrasound: Effects on nonunions. *Ultrasound Med Biol* 2005; 10: 1391-1402.

Hoogland, R. *Ultrasound Therapy*. 2005. Delft, Holland: Enraf-Nonius.

Johannsen F., Gam A.N. Karlsmark T. Ultrasound therapy in chronic leg ulceration: a meta-analysis. *Wound Rep Reg* 1998; 6: 121-26.

Khan Y, Laurencin CT. Fracture repair with ultrasound: clinical and cell-based evaluation. *Journal of bone and joint surgery* feb 2008, 90 (supplement 1): pp. 138-45.

Leung MC, Ng GY, Yip KK. Effect of ultrasound on acute inflammation of transected medial collateral ligaments. *Arch Phys Med Rehabil* 2004; 85:963-6

Liebano, R. e Gomes, A.C. A utilização da eletrotermofototerapia no tratamento dos idosos. In: *Funcionalidade e envelhecimento*.

Perracini, M.R. e Fló, C.M. 2009. Rio de Janeiro, Editora Guanabara Koogan; pp441-479.

Mason C.P. Leung, Gabriel Y.F. Ng and K.K. Yip. Therapeutic ultrasound enhances medial collateral ligament repair in rats.

*Ultrasound in Medicine & Biology* March 2006, 32,(3); pp 449-452

Merrick, M.A., Mihalyov, M.R., Roethemeier, J.L., Cordova, M.L.

Ingersoll, C.D. A Comparison of Intramuscular Temperatures During Ultrasound Treatments With Coupling Gel or Gel Pads.



## REFERENCES

Mizrahi, N. Seliktar, D. Kimmel, E. Ultrasound-Induced Angiogenic Response in Endothelial Cells, *Ultrasound in Medicine and Biology* November 2007; 33: (11), pp. 1818-1829.

Mortimer A.J. and Dyson,M. The effect of therapeutic ultrasound on calcium uptake in fibroblasts. *Ultrasound in Medicine & Biology*, Volume 14, Issue 6, 1988, Pages 499-506

ÖZGÖNENEL, L. AYTEKIN,E. and OGLU, G.D. A double-blind trial of clinical effects of therapeutic ultrasound in knee osteoarthritis. *Ultrasound in Med. & Biol.* 2009; 35, (1), pp. 44-49.

Peschen M, Weichenthal M, Schopf E, Vanscheidt W. Low-frequency ultrasound treatment of chronic venous leg ulcers in an outpatient therapy. *Acta Derm Venereol* 1997; 77(4): 311-14.

Poltawski, I. and Watson, T. Relative transmissivity of ultrasound coupling agents commonly used by therapists in the UK. *Ultrasound in Med. & Biol.* 2007; 33, (1), pp. 120-128.

Prokop,A.F.Soltani,A. andRoy,R.A.Cavitationalmechanisms in ultrasound-accelerated fibrinolysis. *Ultrasound in Med. & Biol.* 2007, Vol. 33, No. 6, pp. 924-933.

ter Haar, G. Princípios eletrofísicos. In *Eletroterapia de Clayton*. 10 ed. Kitchen, S. e Bazin, S. 1998, Editora Manole.

Unsworth J, Kaneez S, Harris S, Ridgway J, Fenwick S, Chenery D, Harrison A. Pulsed low intensity ultrasound enhances mineralization in preosteoblast cells. *Ultrasound Med Biol* 2007; 33(9): 1468-74.

Warden,S.J. Fuchs, R.K. Kessler,C.K. Avin, K.G. Cardinal, R.E. Stewart, R.E. Ultrasound produced by a conventional therapeutic ultrasound unit accelerates fracture repair, *Physical Therapy* August 2006; 86: (8).

Weichenthal M, Mohr P, Stegmann W, Breitbart EW. Low-frequency ultrasound treatment of chronic venous ulcers. *Wound Rep Reg* 1997; 5(1): 18-22.

Young, S.R., Dyson, M. The effect of therapeutic ultrasound on angiogenesis *Ultrasound in Medicine and Biology* 1990; 16: (3), pp. 261-269.



# ACCESORII CE ÎNSOȚESC SONOPULSE Compact 1 MHz

**SONOPULSE Compact 1 MHz** conține accesorii concepute pentru a satisface cerințele de compatibilitate electromagnetică  
-accesorii codate cu nr. **03018108** și **02049240**

<b>COD</b>	<b>QTT</b>	<b>DESCRIEREA ARTICOLULUI</b>
<b>03018108</b>	01	CABLE PP 2 X 0.75 WITH 1.50MT BLACK PLUG 180° NEMA 2P WITH PLUG 180° FDA
<b>03026009</b>	01	PROTECTION FUSE CARD
<b>03019012</b>	01	20 AG FUSE OF 5A
<b>03040050</b>	01	DIGITAL INSTRUCTIONS MANUAL SONOPULSE COMPACT 1 MHZ FDA
<b>02049240</b>	01	HANDPIECE KIT 21W - (0513)
<b>03026003</b>	01	HANDBAG LINE SAPPHIRE





**WARNING**

Utilizarea accesoriilor, traductorului cu ultrasunete și a cablurilor și electrozilor diferiți de cei pentru care a fost dispozitivul proiectate pot degrada semnificativ performanța emisiilor și a imunității. Prin urmare, **NU UTILIZAȚI** accesorii, traductori de ultrasunete , cabluri și electrozi **SONOPULSE Compact 1 MHz** în alte echipamente sau sisteme electromedicale.

Accesoriile, electrozii și cablurile descrise în aceste instrucțiuni de utilizare și fabricate de IBRAMED sunt destinate exclusiv utilizați cu echipamente **SONOPULSE Compact de 1 MHz** .

## ACCESORII DE ÎNLOCUIRE

Accesoriile de schimb sunt proiectate pentru a fi utilizate cu **SONOPULSE Compact 1 MHz** . Pe măsură ce le comandați, furnizați codurile respective, descrierea și cantitatea dorită.

Utilizarea accesoriilor, cablurilor și traductorului, altele decât cele destinate acestui echipament specific, pot degrada semnificativ performanța și imunitatea acestuia. Nu utilizați accesorii, cabluri și traductor **SONOPULSE Compact 1 MHz** în altele echipamente sau sisteme electromedicale.



Ceea ce poate părea inițial o problemă nu întotdeauna este cu adevăratun defect. Prin urmare, înainte de a apela la asistența tehnică, verificați articolele descrise în tabelul de mai jos

PROBLEMĂ	SOLUȚIE
Dispozitivul nu se conectează 1	Cablul de alimentare este corect conectat? Dacă nu este, conectați-l. De asemenea, verificați priza de curent de pe perete.
Dispozitivul nu se conectează 2	Ați verificat siguranța? Verificați dacă este <b>corect conectată</b> . Verificați și dacă valoarea este în conformitate cu cele indicate în instrucțiunile de utilizare.
Dispozitivul este conectat dar nu împlinește alte funcții decât atât	Ați urmat recomandările și instrucțiunile din manualul de utilizare corect? Verificați și parcurgeți pașii indicați în articolul despre <b>controale, indicatori și conexiuni</b> ; și în <b>instrucțiunile de utilizare</b> a articolului.

## MENTENANȚĂ,

Pentru utilizarea în siguranță a echipamentului, vă recomandăm să efectuați mentenanța preventivă la IBRAMED sau la un centru tehnic autorizat la fiecare 12 luni .Producătorul IBRAMED își asumă răspunderea pentru caracteristicile tehnice și siguranța dispozitivului doar cu condiția că acesta este utilizat conform instrucțiunilor de utilizare cuprinse în manual, când sunt întreprinse lucrări de întreținere, reparații și modificări numai de către fabrică sau agenții autorizați și, în caz de o defecțiune atunci când componentele care pot provoca risc de securitate pentru aparat sunt înlocuite cu piese de schimb originale. La cerere, IBRAMED va furniza documentație tehnică (diagrame de circuit, liste de piese și componente etc.) necesare pentru repararea oricărui echipament. Nu ne asumăm nici-o responsabilitate pentru reparații permisiunea prealabilă scrisă de la IBRAMED.

## CERINȚE DE CALIBRARE

### Aplicator de ultrasunete de calibrare

Instrumentul cu ultrasunete necesită o calibrare anuală din fabrică. Dispozitivul și fișierul aplicatorului trebuie trimis la fabrică sau la un service tehnic autorizat de la IBRAMED pentru această procedură.



## GARANȚIE

IBRAMED, Indústria Brasileira de Equipamentos Médicos EIRELI, aici identificat consumatorului următoarea adresă și număr de telefon: Av. Dr. Carlos Burgos, 2800, Jd Itália, Amparo / SP; Tel .: +55 19 38179633 oferă garanția produsului pentru optsprezece (18) luni în măsura în care sunt respectate condițiile stabilite pentru termenii de garanție de către utilizator așa cum se menționează mai jos

## TERMENI DE GARANȚIE

- 1) IBRAMED garantează că acest produs nu conține defecte de fabricație pentru optsprezece (18) luni continuu furnizat termenii stabiliți prezentați în aceste instrucțiuni pentru utilizarea sunt urmate.
- 2) Perioada de garanție intră în vigoare de la data deși se aplică numai cumpărătorului original, chiar în cazul transferului unui produs către o terță parte. Garanția acoperă înlocuirea pieselor componente și forța de muncă necesară pentru repararea defectelor ori de câte ori există prezența pot fi determinate astfel de defecte de fabricație.
- 3) Serviciul pentru clienți în perioada de garanție va fi furnizat exclusiv la punctele de vânzare IBRAMED de către IBRAMED în suși sau alt agent desemnat de producător.

4) Garanția nu acoperă daunele produse în următoarele cazuri:

- a) Nerespectarea specificațiilor și recomandărilor detaliate în aceste instrucțiuni de utilizare în timpul instalării sau utilizării produsului.
- b) Accidente sau calamități naturale, conectarea la sistemul electric cu tensiune inadecvată și / sau expunerea excesivă a fluctuațiilor sau suprasolicitare.
- c) Utilizarea necorespunzătoare, lipsa unei îngrijiri rezonabile, modificări ale produsului, modificări sau reparații întreprinse de persoane fizice sau entități neautorizate de IBRAMED.
- d) Eliminarea sau falsificarea numărului de serie al echipamentului.
- e) Daune în timpul transportului.

5) Garanția legală nu se aplică: costurile suportate în timpul instalării produsului sau transportului către fabrică până la punctele de vânzare, forța de muncă, materialele, piesele și reglajele necesare pentru disponibilitatea localului, luând în considerare instalarea dispozitivului, de asemenea, condițiile necesare de funcționare a acestuia precum rețeaua electrică, zidărie, rețea hidraulică, sistem de împământare.



6) Garanția nu acoperă piesele supuse uzurii naturale, cum ar fi butoanele de control, dar fără a se limita la acestea, controlul cheiei, mânere și piese mobile, cabluri, conectori, dispozitivdulapuri.

7) Punctele de vânzare nu sunt autorizate să modifice condițiile menționate în acest document și nici să nu le ia ca angajament în numele IBRAMED.

## ASISTENȚĂ TEHNICĂ

Dacă aveți îndoieli sau probleme legate funcționare echipamentului dvs., vă rugăm să contactați:

United Regulatory LLC  
Address: 7541 NW 112th Ave Unit 103  
Doral, FL 33178 - USA  
Tel. / Fax: +1 (786) 600-1081  
info@unitedregulatory.com



**WARNING**

Nu modificați acest echipament. Orice modificarea neautorizată poate afecta siguranța acestui echipament.

**Nu efectuați niciodată reparații neautorizate.**



# CEFAI – IBRAMED Center for Education and Advanced Training (Centru de Educație și Instruiri Avansate)

Echipamentele IBRAMED depășesc tehnologia. De asemenea, confirmă cunoașterea! Știința constituie valoarea noastră diferențială și profităm efectiv de avantajele sale în ordine pentru a asigura siguranța pacientului și, astfel, pentru a maximiza rezultatele.

Accesul la baza de date de cunoștințe este garantat de CEFAI(Centrul IBRAMED pentru educație și formare avansată)al cărui scop este să ofere sprijin tehnic și științific precum și literatura actuală privind terapiile și aplicarea acestora în timp ce opțiunile noastre de tratament sunt întotdeauna temeinice selectate conform celor mai bune și mai recente criterii clinice.

CEFAI ia în considerare de-dezvoltarea tuturor partenerilor și clienților săi.

IBRAMED proiectează suport științific în vederea dezvoltării produselor și serviciilor noi și astfel toate echipamentele noastre și acțiunile se bazează pe rezultatele celor mai recente studii medicale publicate în reviste științifice majore.

Invităm atât studenți, cât și profesioniști în domeniile de Reabilitare fizică, Estetică, Fizioterapie, Dermatologie, medicină estetică și medicină estetică să participe la cursuri gratuite, ateliere și cele mai bune cursuri post universitare Lato Sensu în zonele de reabilitare fizică și estetică.

O atenție specială este acordată și celor interesați să viziteze structura noastră. Indiferent de statutul profesional, vom fi alături de dvs. pentru a vă oferi sprijin necondiționat

Suntem bucuroși să vă ajutăm!

Contact – **cefai@conexaocefai.com.br**

[www.conexaocefai.com.br](http://www.conexaocefai.com.br)

+55 19 3808. 2348

Vă mulțumim,

**IBRAMED – A matter of respect!**





QUESTÃO DE RESPEITO

IBRAMED  
Indústria Brasileira de Equipamentos Médicos EIRELI  
Av. Dr. Carlos Burgos, 2800 - Jd. Itália  
13901-080 - Amparo - SP - Brazil  
Phone: +55 19 3817 9633  
[www.ibramed.us](http://www.ibramed.us)  
[www.ibramed.com.br](http://www.ibramed.com.br)  
[ibramed@ibramed.com.br](mailto:ibramed@ibramed.com.br)