

Makoto® Système d'imagerie intravasculaire  
Guide d'utilisation



**makoto**®  
INTRAVASCULAR IMAGING SYSTEM

# Guide d'utilisation

À utiliser avec **REF** TVC-MC10

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

EC REP

Emergo Europe BV  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
The Netherlands

CH REP

MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Switzerland



MedEnvoy  
Prinses Margrietplantsoen 33 – Suite 123  
2595 AM The Hague  
The Netherlands



MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Switzerland

Sponsor in Australia:  
NIPRO AUSTRALIA PTY LTD  
Suite 2.02, Level 2, 657 Pacific Highway  
St. Leonards, NSW 2065, Australia



**Infraredx, Inc.**  
28 Crosby Drive, Suite 100  
Bedford, MA 01730 USA  
+1-800-596-3104

### DETENTOR:

NIPRO Medical Corporation Produtos Médicos Ltda. Avenida Embaixador Macedo Soares, nº 10.735, Condomínio Espace Center, Galpão 02, 22 e 24, Parque Residencial da Lapa, São Paulo/SP, Brasil, CEP 05035-000, Telefone: (11) 3643-0530, e-mail: [reclamacaobrasil@nipromed.com](mailto:reclamacaobrasil@nipromed.com), CNPJ: 13.333.090/0001-84, Responsável Técnico: Maila C. F. de Barros, CRF/SP nº 80118. ANVISA / MS 80788620059 ANVISA / MS 80788629002



**Numéro gratuit du service clientèle Infraredx :**  
**+1-800-596-3104**

© 2025 Infraredx®, Inc. Tous droits réservés.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

Table des matières :

<b>1</b>	<b>PRESENTATION DU MAKOTO® SYSTEME D'IMAGERIE INTRAVASCULAIRE</b>	<b>1-6</b>
1.1	INDICATIONS D'UTILISATION	1-6
1.2	AUTRES INDICATIONS D'UTILISATION – ÉTATS-UNIS UNIQUEMENT	1-6
1.3	BENEFICE CLINIQUE	1-6
1.4	FORMATION	1-7
1.5	COORDONNEES D'INFRAREDX	1-7
1.6	BREVETS	1-7
1.7	MARQUES DE COMMERCE DEPOSEES	1-7
1.8	MARQUES DE COMMERCE	1-7
<b>2</b>	<b>MANIERE D'INTERPRETER CE MANUEL</b>	<b>2-1</b>
2.1	SYMBOLES ET ICONES	2-1
2.2	ABREVIATIONS	2-1
2.3	ACTIONS	2-2
<b>3</b>	<b>MISES EN GARDE, SECURITE ET PRECAUTIONS</b>	<b>3-1</b>
3.1	CONTRE-INDICATIONS	3-1
3.2	COMPLICATIONS	3-1
3.3	SECURITE	3-2
3.4	PRECAUTIONS OPTIQUES	3-8
3.5	PRECAUTIONS ELECTRIQUES	3-9
3.6	PRECAUTIONS MECANIQUES	3-11
3.7	PRECAUTIONS INCENDIE	3-12
3.8	PRECAUTIONS LIEES AU CATHETER ET AUX ACCESSOIRES	3-13
3.9	RESPECT DES NORMES DE SECURITE	3-15
<b>4</b>	<b>DESCRIPTION DU SYSTEME</b>	<b>4-1</b>
4.1	LA CONSOLE MOBILE DU MAKOTO® SYSTEME D'IMAGERIE INTRAVASCULAIRE	4-2
4.2	INTERFACE UTILISATEUR GRAPHIQUE DU MAKOTO® SYSTEME D'IMAGERIE INTRAVASCULAIRE	4-5
4.3	LE CONTROLEUR DU MAKOTO®	4-13
4.4	CATHETERS D'IMAGERIE COMPATIBLES	4-22
4.5	SPECTROSCOPIE PAR PROCHE INFRAROUGE (NIRS)	4-22
4.6	ULTRASON INTRAVASCULAIRE	4-25
4.7	« CONDITION DISPLAY » (AFFICHAGE DES CONDITIONS)	4-26
4.8	MESURES ECHOGRAPHIQUES AUTOMATISEES (SMARTIMAGING™)	4-27
<b>5</b>	<b>STOCKAGE, DEPLACEMENT ET POSITIONNEMENT DU MAKOTO® SYSTEME D'IMAGERIE INTRAVASCULAIRES-</b>	<b>5-</b>
<b>1</b>		
5.1	DEPLACEMENT DU MAKOTO® SYSTEME D'IMAGERIE INTRAVASCULAIRE	5-1
5.2	POSITIONNEMENT POUR UTILISATION	5-2
5.3	STOCKAGE AVANT UTILISATION	5-3
<b>6</b>	<b>DEMARRAGE DU MAKOTO® SYSTEME D'IMAGERIE INTRAVASCULAIRE</b>	<b>6-1</b>
6.1	ALIMENTATION ON	6-1
6.2	ALIMENTATION OFF	6-3
6.3	CONNEXION DE L'UTILISATEUR	6-3
6.4	DECONNEXION DE L'UTILISATEUR	6-4
6.5	« HELP » (AIDE)	6-4
<b>7</b>	<b>CONFIGURATION DES INFORMATIONS DU PATIENT ET DE LA PROCEDURE</b>	<b>7-1</b>

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

7.1	INSERTION MANUELLE DES INFORMATIONS DU PATIENT ET DE LA PROCEDURE .....	7-3
7.2	INSERTION SEMI-AUTOMATIQUE DES INFORMATIONS DU PATIENT ET DE LA PROCEDURE .....	7-3
7.3	EFFACER LES INFORMATIONS DU PATIENT ET DE LA PROCEDURE .....	7-4
7.4	PASSAGE A LA PHASE SUIVANTE .....	7-5
<b>8</b>	<b>AMORCE DU CATHETER ET PREPARATION DU CONTROLEUR MAKOTO® POUR UTILISATION .....</b>	<b>8-1</b>
8.1	AMORCE DU CATHETER .....	8-1
8.2	PREPARATION DU CONTROLEUR MAKOTO® .....	8-2
8.3	CONNEXION DU CATHETER .....	8-5
8.4	TEST DU CATHETER .....	8-6
<b>9</b>	<b>ACQUISITION DES IMAGES NUMERISEES INTRAVASCULAIRES MAKOTO® .....</b>	<b>9-1</b>
9.1	ACQUISITION DU LIVE IVUS .....	9-1
9.2	ACQUISITION DE RETRAIT AUTOMATIQUE .....	9-8
9.3	REALISATION DE SCANS SUPPLEMENTAIRES AVEC LE MAKOTO® SYSTEME D'IMAGERIE INTRAVASCULAIRE .....	9-12
<b>10</b>	<b>REVISION, MESURE ET ANNOTATION DES SCANS .....</b>	<b>10-1</b>
10.1	SELECTION DE SCANS .....	10-1
10.2	MODIFICATION DES SCANS .....	10-2
10.3	NAVIGATION DU SCAN .....	10-7
10.4	MARQUES .....	10-9
10.5	MESURES .....	10-11
10.6	ANNOTATION SUR IMAGE .....	10-23
10.7	CAPTURE D'ECRAN .....	10-24
10.8	PARAMETRES D'AFFICHAGE .....	10-25
<b>11</b>	<b>CLORE LES PROCEDURES .....</b>	<b>11-1</b>
<b>12</b>	<b>PROCEDURES D'EVALUATION ET D'ARCHIVAGE .....</b>	<b>12-1</b>
12.1	SELECTIONNER DES PROCEDURES ET SCANS .....	12-2
12.2	EXPORTATION ET ARCHIVAGE .....	12-6
12.3	IMPORTER DES DONNEES .....	12-14
12.4	SUPPRIMER DES SCANS ET PROCEDURES .....	12-17
<b>13</b>	<b>GUIDE D'UTILISATION ELECTRONIQUE .....</b>	<b>13-1</b>
13.1	ACCES AU GUIDE D'UTILISATION ELECTRONIQUE .....	13-1
13.2	NAVIGATION DANS LE GUIDE DE L'UTILISATEUR .....	13-2
<b>14</b>	<b>PARAMETRES SYSTEME .....</b>	<b>14-1</b>
14.1	ABOUT (À PROPOS DE) .....	14-2
14.2	AUDIT TRAIL .....	14-2
14.3	FEATURES (FONCTIONNALITES) .....	14-3
14.4	INSTRUCTIONS .....	14-4
14.5	LISTE DE TRAVAIL DE MODALITE .....	14-4
14.6	PACS .....	14-5
14.7	CHAMPS REQUIS .....	14-8
14.8	AFFICHAGE DES SCANS .....	14-8
14.9	ASSISTANCE TECHNIQUE .....	14-10
14.10	SYSTEME .....	14-11
14.11	USB/DVD (SUPPORTS AMOVIBLES) .....	14-13
14.12	GESTION DES UTILISATEURS .....	14-14
<b>15</b>	<b>INTEGRATION DE L'EXPORTATION VIDEO ET DU SYSTEME A RAYONS X .....</b>	<b>15-1</b>

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

15.1	SORTIE VIDEO NUMERIQUE .....	15-1
<b>16</b>	<b>GLOSSAIRE DES TERMES .....</b>	<b>16-1</b>
<b>17</b>	<b>ENTRETIEN .....</b>	<b>17-1</b>
17.1	INFORMATIONS RELATIVES AU SYSTEME .....	17-1
17.2	INSTALLATION RESPONSABILITES.....	17-4
17.3	EXIGENCES RELATIVES A L'INSTALLATION .....	17-4
17.4	EXIGENCES / PRECAUTIONS ENVIRONNEMENTALES .....	17-5
17.5	INFORMATIONS GENERALES ET INFORMATIONS DE CONTACT .....	17-5
17.6	TEMOINS D'AVERTISSEMENT ET DE PANNE .....	17-6
17.7	DEPANNAGE.....	17-8
17.8	PIECES DE RECHANGE .....	17-15
17.9	DUREE DE VIE DU SYSTEME .....	17-15
17.10	DECLASSEMENT DU MAKOTO® SYSTEME D'IMAGERIE INTRAVASCULAIRE.....	17-15
17.11	ÉLIMINATION DU PRODUIT .....	17-16
<b>18</b>	<b>ANNEXES .....</b>	<b>18-1</b>
18.1	ANNEXE A : GARANTIE ET INFORMATIONS CONNEXES .....	18-1
18.2	ANNEXE B : RESUME DES ETUDES CLINIQUE ET <i>EX VIVO</i> .....	18-4
18.3	ANNEXE C : REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES .....	18-27
18.4	ANNEXE D : CONFORMITE DE SORTIE ACOUSTIQUE (I) SELON LA NORME IEC 60601-2-37:2007 .....	18-28
18.5	ANNEXE E : TABLEAU DE RAPPORT DE SORTIE ACOUSTIQUE (II) POUR LA PLAGE 1.....	18-29
18.6	ANNEXE F : TABLEAU D'INDICATIONS RELATIVES AUX ULTRASONS POUR L'UTILISATION DE L'APPAREIL .....	18-30
18.7	ANNEXE G : EXACTITUDE ET PRECISION DES MESURES .....	18-32
18.8	ANNEXE H : CONFORMITE ELECTROMAGNETIQUE .....	18-33
18.9	ANNEXE I : RESUME DE L'ÉVALUATION DES PERFORMANCES DES ALGORITHMES ABC ET DE DETECTION DU CATHETER GUIDE (GCD)18-1	

# 1 Présentation du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## 1.1 Indications d'utilisation

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est destiné à l'examen dans le proche infrarouge des artères coronaires chez les patients subissant une coronarographie invasive.

- a) Le système est destiné à la détection de plaques d'intérêt contenant un noyau lipidique.
- b) Le système est destiné à l'évaluation de la charge des noyaux lipidiques des artères coronaires.
- c) Le système est destiné à l'identification des patients et des plaques présentant un risque accru d'événements cardiaques indésirables majeurs.

Le système est destiné à l'examen par ultrasons de la pathologie intravasculaire coronaire.

- a) L'imagerie par ultrasons intravasculaire est indiquée chez les patients candidats à des procédures interventionnelles coronariennes transluminales.

## 1.2 Autres indications d'utilisation – États-Unis uniquement

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est destiné à l'examen par ultrasons de la pathologie intravasculaire périphérique.

- a) L'imagerie par ultrasons intravasculaire est indiquée chez les patients candidats à des procédures interventionnelles périphériques transluminales. L'utilisation du système n'est pas indiquée pour les vaisseaux cérébraux.



**AVERTISSEMENT**

L'efficacité de la NIRS dans les vaisseaux périphériques n'a pas été établie.

## 1.3 Bénéfice clinique

Le bénéfice clinique apporté par le système d'imagerie intravasculaire Makoto® réside dans l'identification des plaques à noyau lipidique. En identifiant les plaques à noyau lipidique, le système d'imagerie intravasculaire Makoto® fournit des informations qui ne sont pas aussi facilement disponibles avec d'autres technologies. Les avantages potentiels de la prise en charge guidée par spectroscopie à rayonnement infrarouge et ultrasons intravasculaires (NIRS-IVUS) sont les suivants : 1) la détermination de la longueur de l'artère à l'endoprothèse, 2) le choix de l'intensité de la prise en charge médicale, 3) l'identification et l'atténuation du risque d'infarctus embolique autour de l'endoprothèse, et 4) l'identification des patients et des plaques présentant un risque accru d'événements cardiaques indésirables majeurs.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### 1.4 Formation

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® doit être utilisé exclusivement par des médecins et du personnel de laboratoire de cathétérisme qualifiés.

Une formation sur site par le personnel d'Infraredx® ou des formateurs certifiés sur l'utilisation du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est disponible au moment de l'installation et sur demande. Veuillez contacter le service clientèle d'Infraredx® ou votre fournisseur de services local pour planifier des formations sur site et des évaluations périodiques des compétences de la formation.

### 1.5 Coordonnées d'Infraredx

Infraredx® peut être contacté à l'adresse suivante :

Infraredx®, Inc.  
28 Crosby Drive, Suite 100  
Bedford, MA 01730  
États-Unis

<http://www.infraredx.com>

Téléphone (international) : +1-800-596-3104

Les consignes d'utilisation sont accessibles sous forme électronique sur le site Web ci-dessus.

### 1.6 Brevets

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire, les cathéters et les accessoires associés sont protégés par un ou plusieurs brevets. Pour obtenir une liste exhaustive des brevets publiés, veuillez consulter :

<http://www.infraredx.com/infraredx-intellectual-property/>

### 1.7 Marques de commerce déposées

Infraredx®, Makoto®, Dualpro®, DualproPlus®, Infraredx Claripro®, HD IVUS®, TVC® et Extended Bandwidth® sont des marques de commerce déposées d'Infraredx, Inc. Le nom « Infraredx Dualpro » est une marque de commerce déposée en Chine. Le nom « Infraredx » est une marque de commerce déposée d'Infraredx, Inc. aux États-Unis, dans l'Union européenne, en Australie, en Chine, en Corée du Sud et au Japon.

### 1.8 Marques de commerce

SmartImaging™ et DualproNIRS™ sont des marques de commerce d'Infraredx, Inc. Tous les autres noms de marque et noms de produits utilisés et référencés dans ce document sont des marques de commerce, des marques déposées ou des noms de marque de leurs détenteurs respectifs.

## 2 Manière d'interpréter ce manuel

Ce manuel contient des informations importantes pour l'utilisation du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire. Lisez et passez attentivement en revue le manuel avant d'essayer d'utiliser le produit.

### 2.1 Symboles et icônes

Des alertes sont présentes partout dans ce manuel. Ces alertes sont appelées Avertissements, Mises en garde et Remarques.



AVERTISSEMENT

Des situations dangereuses, y compris des blessures au patient ou à l'opérateur, peuvent se produire si les avertissements affichés sont ignorés.



ATTENTION

Le non-respect des mises en garde écrites peut endommager le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ou entraîner une dégradation des performances du système.

REMARQUE : Les remarques fournissent des rappels et des conseils utiles pour l'utilisation des fonctionnalités avancées.

### 2.2 Abréviations

CA	Courant alternatif
ANSI	American National Standards Institute (Institut national de normalisation américain)
ZS	Zone de sténose
AVI	Audio Video Interleave (imbrication audio vidéo)
CABG	Pontage aorto-coronaire
CUI	Console User Interface (interface utilisateur de la console)
CPU	Central Processing Unit (unité centrale de traitement)
DICOM	Digital Imaging and Communications in Medicine standard (norme pour la gestion informatique des données issues de l'imagerie médicale)
DVD	Digital Video Disc (disque vidéo numérique)
MEE	Membrane élastique externe

infraredx™

A NIPRO COMPANY

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

### Guide d'utilisation

CEM	Compabilité électromagnétique
IEM	Interférence électromagnétique
OE	Oxyde d'éthylène
EtO	Oxyde d'éthylène
FDA	Food and Drug Administration
FHD	Full High Definition display (écran haute définition intégrale), 1920x1080 pixels
HD	High Definition display (écran haute définition)
CEI	Commission électrotechnique internationale
IP	Internet Protocol (protocole Internet)
ISO	International Organization for Standardization
IVUS	Intravascular Ultrasound (échographie intravasculaire)
JPEG	Joint Photographic Experts Group (Groupe mixte d'experts en photographie)
LCBI	Lipid Core Burden Index (indice de masse du cœur lipidique)
PCL	Plaque d'intérêt contenant un cœur lipidique
LCBI <sub>mx</sub>	LCBI max. d'une largeur de fenêtre spécifiée
PIR	Proche infrarouge
SPIR	Spectroscopie par proche infrarouge
ZP	Zone de plaque
PP	Progression de plaque
PACS	Picture Archiving and Communication System (système d'archivage et de transmission d'images)
ACTP	Angioplastie coronarienne transluminale percutanée
ATP	Angioplastie transluminale percutanée
	Radiofréquence
RFID	Identification par radiofréquence
UL	Underwriters Laboratories
USB	Universal Serial Bus (bus universel en série)

### 2.3 Actions

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est principalement conçu pour une interaction par écran tactile. En plus de l'écran tactile, le système est équipé d'une

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

souris. Souvenez-vous des actions et des gestes suivants pour vous aider à interagir avec le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire :

Toucher	Un contact momentané avec l'écran tactile ou le fait d'enfoncer et de relâcher un bouton physique
Appuyer	Appuyer et relâcher un bouton physique
Cliquer avec le bouton droit de la souris	Un seul clic sur le bouton droit de la souris
Cliquer avec le bouton gauche de la souris ou Cliquer	Un seul clic sur le bouton gauche de la souris
Double-cliquer	Deux clics successifs rapides sur le bouton gauche de la souris
Faire défiler vers le haut / le bas	Tourner la roulette de défilement sur la souris vers l'utilisateur pour descendre ou dans l'autre sens pour monter
Faire glisser	Quand le doigt est en contact avec une icône mobile, déplacer le doigt vers un autre emplacement. Retirer le doigt de l'écran pour relâcher l'icône.

## 3 Mises en garde, sécurité et précautions

### 3.1 Contre-indications

L'utilisation du cathéter Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est contre-indiquée quand l'introduction d'un cathéter constitue une menace pour la sécurité du patient. Les contre-indications incluent :

- une bactériémie ou septicémie ;
- des anomalies majeures du système de coagulation ;
- une instabilité hémodynamique grave ou un choc ;
- les patients qui sont diagnostiqués avec un spasme de l'artère coronaire ;
- les patients qui ne peuvent pas subir de PAC (pontage aortocoronarien) ;
- une occlusion totale ;
- les patients qui ne peuvent pas subir d'ACTP ;
- les patients chez qui une ATP est exclue ;
- les patients qui ne conviennent pas aux procédures IVUS.

### 3.2 Complications

Les complications suivantes peuvent survenir à la suite d'un examen intravasculaire :

- réaction allergique ;
- angor ;
- un arrêt cardiaque ;
- des arythmies cardiaques y compris, mais sans s'y limiter, une tachycardie ventriculaire, une fibrillation auriculaire / ventriculaire et un bloc cardiaque complet ;
- une tamponnade cardiaque / un épanchement péricardique ;
- la mort ;
- un dispositif coincé nécessitant une intervention chirurgicale ;
- un embolisme (air, corps étranger, tissus ou thrombus) ;
- une hémorragie / un hématome ;
- hypotension ;
- infection ;
- infarctus du myocarde ;
- ischémie myocardique ;
- un AVC et un accident ischémique transitoire ;
- thrombose non expliquée ;
- une occlusion vasculaire et une fermeture soudaine ;
- un traumatisme vasculaire y compris, mais sans s'y limiter, une dissection et une perforation.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### 3.3 Sécurité

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ou Makoto® a été conçu pour être utilisé et entretenu de la façon la plus sûre possible. Cependant, tout instrument médical peut causer des blessures s'il n'est pas correctement installé, utilisé, déplacé ou entretenu ; et ce système n'échappe pas à cette règle.

Les risques potentiels sont :

- des lésions oculaires (vision) provoquées par une exposition à un rayonnement laser direct ou réfléchi ;
- une décharge électrique provoquée par l'entrée en contact avec des composants électriques à l'intérieur du système ;
- un préjudice physique provoqué par l'utilisation ou le déplacement du système.

Les incidents graves impliquant le système d'imagerie intravasculaire Makoto® doivent être immédiatement signalés à Infraredx et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi. Les coordonnées d'Infraredx ou de votre prestataire de services local figurent dans les sections 1.5 Coordonnées d'Infraredx ou 14.1 About (À propos de) .

**REMARQUE :** Les informations relatives à la sécurité et aux performances cliniques du système d'imagerie intravasculaire Makoto® sont disponibles à l'adresse suivante: <https://infraredx.com/SSCP>.

Après le lancement de la base de données européenne sur les dispositifs médicaux (EUDAMED), rendez-vous sur <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> pour consulter ces informations pour ce dispositif médical. Elles y sont liées à l'UDI-DI de base pour le système d'imagerie intravasculaire Makoto® : **0857595006SNUEQ**

Le Makoto® est doté de fonctionnalités conçues spécifiquement pour assurer un fonctionnement en toute sécurité aux utilisateurs. Tout le personnel du laboratoire de cathétérisme doit se familiariser avec l'emplacement et le fonctionnement des caractéristiques de sécurité mentionnées ci-dessous. Pendant l'imagerie, les composants mobiles sont totalement enfermés. Ainsi, l'utilisateur ne s'expose pas à des risques mécaniques.

Toute personne utilisant le Makoto® pour effectuer une procédure sur un humain de quelque nature que ce soit doit comprendre parfaitement les conséquences d'une telle utilisation. L'AIUM (American Institute of Ultrasound in Medicine, Institut américain des ultrasons en médecine) a publié un document intitulé « Medical Ultrasound Safety » (Sécurité des ultrasons en médecine) (AIUM 2009). ALARA est un acronyme désignant

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

le principe d'utilisation prudente du diagnostic par ultrasons en obtenant les informations diagnostiques à une puissance de sortie As Low As Reasonably Achievable (aussi faible que raisonnablement possible). Pour obtenir une copie de ce document, veuillez contacter l'AIUM.



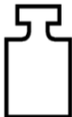
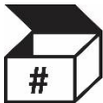
**AVERTISSEMENT**

Les précautions décrites dans cette section doivent être prises lors de l'installation, du fonctionnement, du déplacement ou de l'entretien du système afin d'éviter des situations potentiellement dangereuses.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

<i>SYMBOLE</i>	<i>SIGNIFICATION</i>
	Avertissement
	Attention
	Consulter la notice d'utilisation
	Consulter le mode d'emploi
	Le produit répond aux normes américaines, européennes et canadiennes applicables telles qu'évaluées par TÜV Rheinland.
100-120 V~ 50/60 Hz 5 A 220-240 V~ 50/60 Hz 3 A	Le produit fonctionne à partir d'une source d'alimentation qui fournit nominalement 100 VCA, 120 VCA, 220 VCA ou 240 VCA, 50/60 Hertz  Le courant maximum est de 5 ampères à 100-120 VCA, 3 ampères à 220-240 VCA.
	Fabricant
	Date de fabrication
	Numéro de catalogue
	Numéro de série

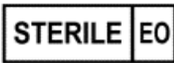
**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

	Numéro de lot
	Dispositif médical
	Date limite d'utilisation
	Masse
	Représentant autorisé dans la Communauté européenne
	Représentant autorisé en Suisse
	Importateur
	Mise à la terre de protection (terre)
	Application cardiaque directe protégée contre les chocs de défibrillation (pièce appliquée de type CF)
	La quantité contenue dans l'emballage.
	Unité d'emballage

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

	Diamètre intérieur du cathéter-guide compatible
	Diamètre extérieur du fil-guide compatible
	Faisceau laser
	À conserver à l'abri de la lumière du soleil
	Apyrogène
	Garder au sec
	Limite de température
 Transit	Limite de température pendant le transport
	Limitation d'humidité

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

 Transit	Limite d'humidité pendant le transport
<b>R<sub>x</sub> Only</b>	Ce dispositif peut uniquement être vendu ou utilisé sur ordonnance d'un médecin
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	Ne pas réutiliser ce dispositif
	Ne pas restériliser
	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
	N'a pas fait l'objet d'une évaluation de l'innocuité lorsqu'il est utilisé avec une IRM
	La marque CE indique que le produit est conforme à la législation de l'Union européenne ; le numéro indique l'organisme notifié spécifique qui effectue l'évaluation de la conformité.
	Le symbole INMETRO indique que le produit répond aux exigences de sécurité pour entrer sur le marché brésilien ; le numéro OCP indique l'organisme de certification du produit.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

	Compatible avec
	Limite de pression atmosphérique

Aucune pièce de la console du Makoto® ou du contrôleur du Makoto® ne peut être entretenue par l'utilisateur. Tous les réglages sont effectués en usine avant que le produit soit expédié aux clients ou sur site par un membre du personnel ou un fournisseur de services d'Infraredx qualifié.



Toute modification ou toute tentative de modification du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire rend la garantie du produit nulle et peut également entraîner un dysfonctionnement du système.

Une dégradation du dispositif ou une défaillance du produit peut en découler.

### 3.4 Précautions optiques



Le produit contient un appareil à laser de classe 1M qui émet un rayonnement laser invisible. Ne regardez pas directement à l'aide d'instruments optiques.



Ne regardez jamais directement dans le faisceau laser provenant du système ou réfléchi par une surface.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



AVERTISSEMENT

Ne regardez pas dans le faisceau laser à l'aide de lentilles, de jumelles, de loupes, de viseurs de caméra, de télescopes ou de tout autre élément ou instrument optique qui pourrait diriger la lumière dans l'œil.



AVERTISSEMENT

Ne permettez jamais à des objets réfléchissants tels que des bijoux, des montres, des instruments métalliques ou des miroirs d'intercepter et de réfléchir le rayon laser.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire intègre un système laser et est classé comme un « appareil à laser de classe 1M » en vertu d'une norme sur les performances de rayonnement du Department of Health and Human Services (DHHS, Département de la Santé et des Services sociaux des États-Unis) conformément à la Radiation Control for Health and Safety Act of 1968 (Loi de 1968 sur le contrôle des rayonnements pour la santé et la sécurité) et à la CEI 60825-1, Sécurité des appareils à laser.

L'énergie lumineuse émise par ce système se situe dans la région invisible et proche infrarouge du spectre électromagnétique à des longueurs d'onde comprises entre 1 et 2 microns. Il est nécessaire de tenir compte de ce fait lorsque des précautions sont prises pour éviter une exposition involontaire.

**REMARQUE :** Le port de lunettes de sécurité laser n'est PAS requis lors de l'utilisation du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire.

### 3.5 Précautions électriques



AVERTISSEMENT

Le non-respect des informations contenues dans cette section peut entraîner des dommages à l'équipement, des dommages corporels et même la mort.



ATTENTION

Il est déconseillé d'utiliser cet équipement à proximité d'autres équipements ou empilé sur ceux-ci, sans quoi des dysfonctionnements pourraient être rencontrés. Si cette configuration est inévitable, surveillez tous les équipements, y compris celui-ci, pour vous assurer qu'ils fonctionnent normalement.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



---

Les équipements médicaux électriques nécessitent des précautions spéciales concernant la compatibilité électromagnétique, et doivent être installés suivant les informations relatives à la compatibilité électromagnétique incluses dans l'Annexe H : conformité électromagnétique.

---



---

NE positionnez PAS le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire à proximité d'autres équipements, car cela pourrait provoquer des interférences électriques.

---



---

Une IVUS en direct ou un scan de retrait peut être interrompu(e) si le système est exposé à une décharge électrostatique (DES). Si une IVUS en direct ou un scan de retrait est interrompu(e), le scan peut être immédiatement redémarré.

---

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire utilise une tension de ligne CA à l'intérieur de la console. Le fait de débrancher la fiche du cordon d'alimentation du Makoto® de la prise coupera l'alimentation du système, provoquant ainsi un arrêt brutal de toutes les opérations.

Aucune pièce du boîtier extérieur ne doit être déplacée, sauf par un technicien qualifié et autorisé.

Pour réduire le risque d'électrocution, ne branchez pas le connecteur d'alimentation électrique du système à un équipement qui n'est pas protégé à la terre. Ne raccordez pas le système à un équipement de classe II.

Les équipements de communication radiofréquence (RF) peuvent affecter les performances du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire. Ce type d'équipement doit être situé le plus loin possible du Makoto®. Des émissions RF rayonnées ou conduites peuvent provoquer une distorsion de l'image ou d'autres artefacts sur l'écran de l'IVUS.



---

Le système Makoto® n'est pas destiné à être utilisé avec un équipement chirurgical haute fréquence (HF) / radiofréquence (RF).

---

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



Les émissions RF rayonnées ou conduites peuvent provoquer une distorsion de l'image ou des artefacts sur l'écran du système d'imagerie intravasculaire Makoto®.

Infraredx recommande d'utiliser une source d'alimentation sans coupure dans une installation dans laquelle des creux de tension ou des interruptions peuvent se produire.

Le système Makoto® est conçu pour fonctionner soit en mode « hors ligne », soit connecté par câble réseau à un système d'information hospitalier protégé et sécurisé. Lorsqu'un câble réseau est branché au Makoto® Système d'imagerie intravasculaire pour transférer des données vers un système d'information hospitalier, le câble doit alors être un câble Ethernet blindé Cat 5e (consultez la section 3.9). L'utilisation d'un câble non conforme peut entraîner une augmentation des émissions RF ou une diminution de l'immunité RF.

### 3.6 Précautions mécaniques



Ne positionnez PAS l'opérateur de la console mobile du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire entre la console du système Makoto® et d'autres équipements mobiles du laboratoire de cathétérisme en raison du risque de dommages corporels.



La table d'opération doit être maintenue à niveau pendant l'utilisation du système Makoto® ou à tout moment lorsque le contrôleur du Makoto® se trouve dans le champ stérile. N'utilisez PAS les commandes d'inclinaison ou de déplacement de la table, si ces dernières sont disponibles.



NE positionnez PAS le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire dans la plage de mouvement des pièces du système de radiographie.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



AVERTISSEMENT

Assurez-vous que les câbles provenant du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ou y étant branchés sont bien à plat sur le sol.

Dans un scénario typique d'utilisation, la console mobile du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est positionnée près du pied de la table d'examen ou à droite des moniteurs du système de radiographie. Un risque de basculement peut être créé si la console mobile du système Makoto® entre en contact avec un équipement mobile du laboratoire de cathétérisme (table d'examen, C-Arm, etc.). Ne verrouillez pas les roulettes à frein sur la console du Makoto® lorsque ce dernier est positionné dans la plage de mouvement de l'équipement en question.

Lors de l'utilisation normale de la console mobile du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire, différents câbles peuvent être branchés à la console ou en provenir. Assurez-vous que les câbles sont bien à plat sur le sol afin de réduire au maximum les risques de trébucher. Partout où cela est possible, évitez de poser des câbles dans les zones où beaucoup de piétons circulent dans la pièce.

Le contrôleur du Makoto® doit être positionné sur une surface plane au cours de la procédure, en particulier pendant l'acquisition des données. Le contrôleur du Makoto® doit être positionné dans le support de stockage de la console lorsque la console est déplacée ou que le contrôleur n'est pas utilisé.

### 3.7 Précautions incendie



AVERTISSEMENT

Cet équipement n'est pas conçu pour être utilisé avec des anesthésiques ou des liquides inflammables ou dans des environnements riches en oxygène (>25 %).



AVERTISSEMENT  
T

#### ÉTAT DE CALIFORNIE (ÉTATS-UNIS UNIQUEMENT)

Ce produit contient du bisphénol A (BPA), une substance chimique reconnue par l'État de Californie comme pouvant causer des malformations congénitales ou d'autres troubles de la reproduction.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Pour plus d'informations, consultez le site  
[www.P65warnings.ca.gov](http://www.P65warnings.ca.gov)

Il n'y a aucun risque chimique ou d'incendie connu associé au Makoto® Système d'imagerie intravasculaire.

### 3.8 Précautions liées au cathéter et aux accessoires



AVERTISSEMENT

#### ÉTAT DE CALIFORNIE (ÉTATS-UNIS UNIQUEMENT)

Les produits jetables compatibles et leur emballage ont été stérilisés avec de l'oxyde d'éthylène. L'emballage peut vous exposer à l'oxyde d'éthylène, un produit chimique reconnu par l'État de Californie comme cause de cancers, de malformations à la naissance ou d'autres problèmes de reproduction.



AVERTISSEMENT

Les cathéters et accessoires (barrière stérile du contrôleur du Makoto®, accessoires d'amorçage) sont fournis stériles et sont conçus uniquement pour un usage unique. Exclusivement à usage unique. Ne pas réutiliser, reconditionner ou restériliser. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation peuvent compromettre l'intégrité structurelle et entraîner une mauvaise qualité d'image ou causer une blessure, une maladie ou la mort du patient. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation peuvent également contaminer le dispositif et provoquer une infection chez le patient pouvant causer une maladie ou la mort du patient. Infraredx ne fait aucune déclaration quant aux performances d'un produit réutilisé, retraité ou restérilisé.



AVERTISSEMENT

N'utilisez PAS le cathéter si l'emballage interne est ouvert ou endommagé.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



AVERTISSEMENT

Lorsque le cathéter est branché au contrôleur du Makoto®, ne regardez PAS l'extrémité distale du cathéter ou ne regardez PAS directement avec des instruments optiques.



AVERTISSEMENT

Les déchets médicaux peuvent causer une infection et/ou une maladie. Après utilisation, jeter le produit et l'emballage conformément à la réglementation hospitalière, administrative et/ou gouvernementale locale.



AVERTISSEMENT

Des précautions doivent être prises lorsqu'un fil-guide est exposé dans un vaisseau à stent. Les cathéters qui n'encapsulent pas le fil-guide peuvent entrer en contact avec le stent à la jonction du cathéter et du fil-guide.



AVERTISSEMENT

Des précautions doivent être prises lors de la progression d'un fil-guide après le déploiement du stent. Lors du passage d'un stent, le fil peut sortir entre des entretoises de stent qui ne sont pas complètement apposées. Une progression ultérieure du cathéter pourrait emmêler le cathéter et le stent déployé.



AVERTISSEMENT

En cas de résistance lors du retrait du cathéter, vérifiez la résistance en utilisant la fluoroscopie, puis retirez le système entier du cathéter, du cathéter-guide et du fil-guide en utilisant un guidage fluoroscopique.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire émet un rayonnement laser proche infrarouge depuis le laser situé sur la console à travers le contrôleur du Makoto® et le cathéter branché. La lumière proche infrarouge est invisible pour l'œil humain. Fixer ou diriger la lumière proche infrarouge vers la cornée et la rétine peut causer des lésions oculaires.

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est uniquement conçu pour être utilisé avec les cathéters compatibles. Une liste des cathéters compatibles est disponible à la Section 17.1 Informations relatives au système.

Avant leur utilisation, examinez soigneusement tous les équipements à utiliser pendant la procédure pour vous assurer qu'ils fonctionnent correctement. Le cathéter a été

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

inspecté et stérilisé à l'oxyde d'éthylène avant d'être livré. Avant toute utilisation, inspectez le cathéter et son emballage pour vous assurer de l'absence de dommages ou de trous sur les emballages stériles.



N'entortillez ou ne courbez pas fortement (>45°) le cathéter à aucun moment. Cela peut entraîner une défaillance du câble de lecteur.

### 3.9 Respect des normes de sécurité



L'utilisation d'accessoires non approuvés peut entraîner le non-respect par le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire d'une ou plusieurs normes répertoriées dans cette section du manuel.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire a été conçu pour respecter toutes les normes applicables (CEI, ANSI, ISO, UL, etc.) en matière d'utilisation en toute sécurité de lasers, d'ultrasons et d'équipements électriques dans les établissements de santé.

Les accessoires suivants ont été testés et sont compatibles avec le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire : Câble de données et vidéo intégré (TVC-10PMC), câble DVI-D (PN2665) et câble Cat5e blindé (PN2690). Contactez votre représentant commercial pour passer commande.

Les normes spécifiques incluent notamment :

Standard	Description
CEI 60601-1 ANSI/AAMI ES60601-1 Canada : CAN/CSA 22,2 N° 60601-1 KS C CEI 60601-1	Appareils électromédicaux – Partie 1 : exigences générales pour la sécurité et les performances essentielles
CEI 60601-1-2	Appareils électromédicaux – Partie 1-2 : Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles - Norme collatérale : compatibilité électromagnétique - Exigences et tests

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

Standard	Description
CEI 60601-1-6 CAN/CSA 22,2 N° 60601-1-6	Appareils électromédicaux – Partie 1-6 : Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale : aptitude à l'utilisation
CEI 60601-2-37 CAN/CSA 22,2 N° 60601-2-37 KS C CEI 60601-2-37	Appareils électromédicaux – Partie 2-37 : exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des équipements de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons
CEI 60825-1 CFR (Code des réglementations fédérales américaines) titre 21 parties 1040.10 et 1040.11	Sécurité des appareils à laser – Partie 1 : exigences et classification des équipements
CEI 62304 CAN/CSA-CEI/IEC 62304	Logiciels de dispositifs médicaux – Processus de cycle de vie des logiciels
IEC 81001-5-1	Sécurité, efficacité et sûreté des logiciels et des systèmes informatiques utilisés dans le domaine de la santé – Partie 5-1 : Sécurité – Activités dans le cycle de vie du produit.
ISO 10555-1	Cathéters intravasculaires – cathéters stériles et à usage unique – Partie 1 : exigences générales
ISO 10993	Évaluation biologique des dispositifs médicaux
ISO 11135	Stérilisation des produits médicaux – Oxyde d'éthylène
CEI 62366 CAN/CSA-CEI 62366	Dispositifs médicaux – Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux
ISO 15223-1	Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes des dispositifs médicaux, l'étiquetage et les informations à fournir – Partie 1 : Exigences générales.

## 4 Description du système



AVERTISSEMENT

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est conçu pour être utilisé exclusivement par des médecins et du personnel de laboratoire de cathétérisme qualifiés.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire fournit une imagerie intravasculaire basée sur un cathéter à l'aide des technologies IVUS et NIRS. Le système utilise à la fois le son et la lumière pour caractériser les caractéristiques intravasculaires.

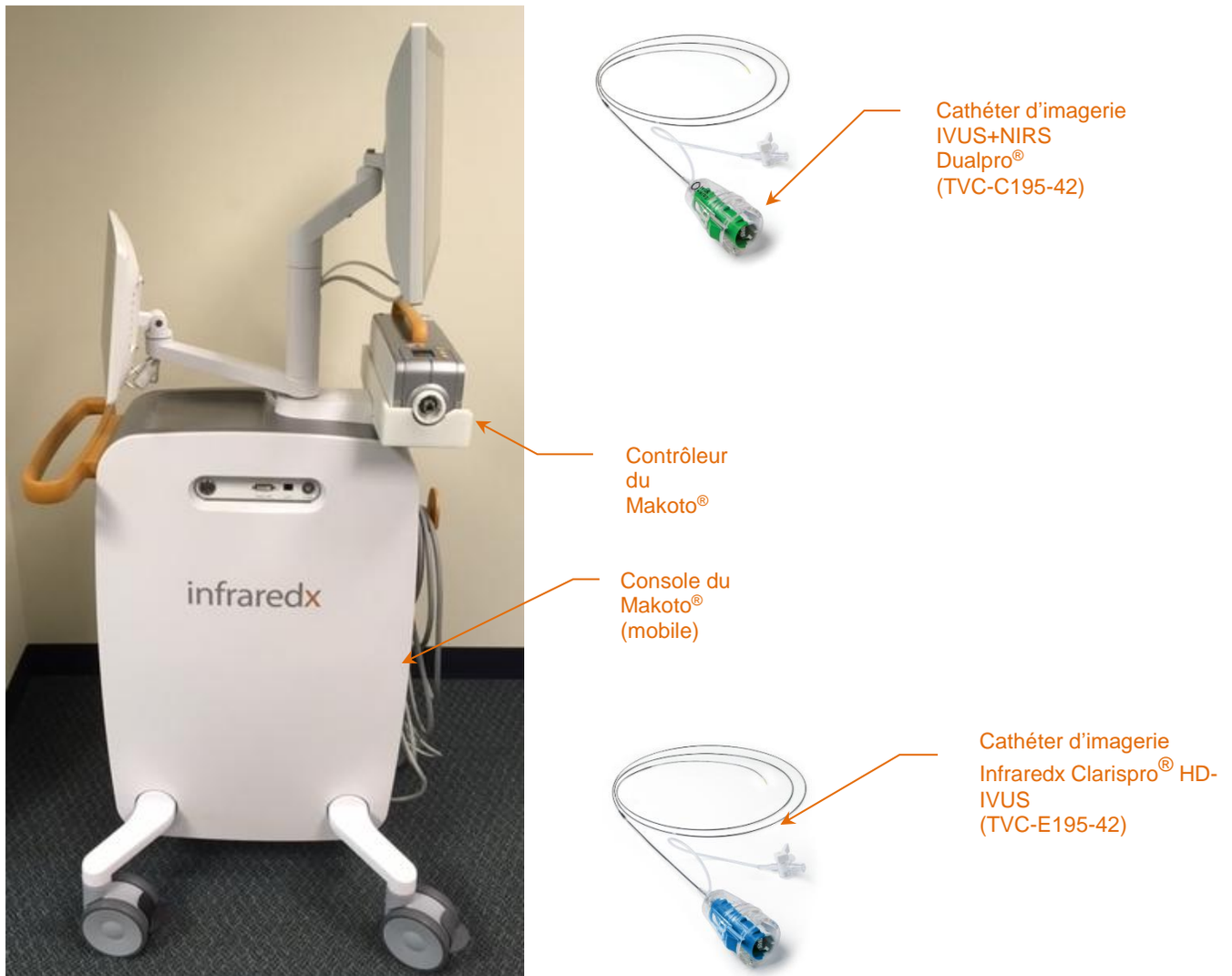


Figure 4-1: Système d'imagerie intravasculaire Makoto®, cathéter d'imagerie Dualpro® IVUS+NIRS (RÉF : TVC-C195-42) et cathéter Infraredx Clarispro® HD-IVUS (RÉF : TVC-E195-42).

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

Le système comprend trois composants majeurs :

- *la console mobile du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire*
- *le contrôleur du Makoto®*
- Cathéter (voir mode d'emploi du cathéter) :
  - Cathéter d'imagerie Dualpro® IVUS+NIRS
  - Cathéter d'imagerie DualproNIRS™ (n'apparaît pas sur la Figure 4-1)
  - Cathéter d'imagerie DualproPlus® IVUS+NIRS (n'apparaît pas sur la Figure 4-1)
  - Cathéter Infraredx Claripro® HD-IVUS

Le système possède deux composants mineurs :

- *Barrière stérile du contrôleur du Makoto®* (emballée avec le cathéter) ;
- *Accessoires d'amorçage du cathéter* (comprend des seringues d'amorçage, emballées avec le cathéter).

### 4.1 La console mobile du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

La console mobile du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ou la console du Makoto® contient de nombreux composants majeurs du système.

La console du Makoto® intègre un module d'alimentation qui fournit l'énergie aux différentes parties du système. Le module d'alimentation alimente les écrans, l'unité centrale de traitement (CPU), le laser et le contrôleur du Makoto®.

Le CPU est intégré dans la console du Makoto®. Le CPU gère, stocke et restitue les données enregistrées avec le contrôleur et le cathéter du Makoto®. Il contrôle également la fonction des interfaces utilisateur graphiques fournies à l'utilisateur. Le système contient un lecteur de données capable de stocker environ 1 000 scans. Les données peuvent être exportées du système sur des disques optiques (disque DVD ou Blu-ray™), une clé USB ou un emplacement réseau via un câble Ethernet.

Le système peut être configuré pour envoyer des données aux réseaux PACS.



---

Il n'est PAS recommandé d'utiliser le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire comme un lieu d'archivage permanent des données. Les données de scans doivent être archivées sur d'autres supports et supprimées du disque dur du système.

---

La source de lumière laser pour la réalisation de NIRS est intégrée dans la console. La lumière est fournie par un câble à fibre optique au contrôleur Makoto® où le cathéter est branché pendant l'utilisation. C'est ce faisceau de lumière qui permet au système de générer un chemogram ou une carte de probabilité des plaques d'intérêt contenant un cœur lipidique.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

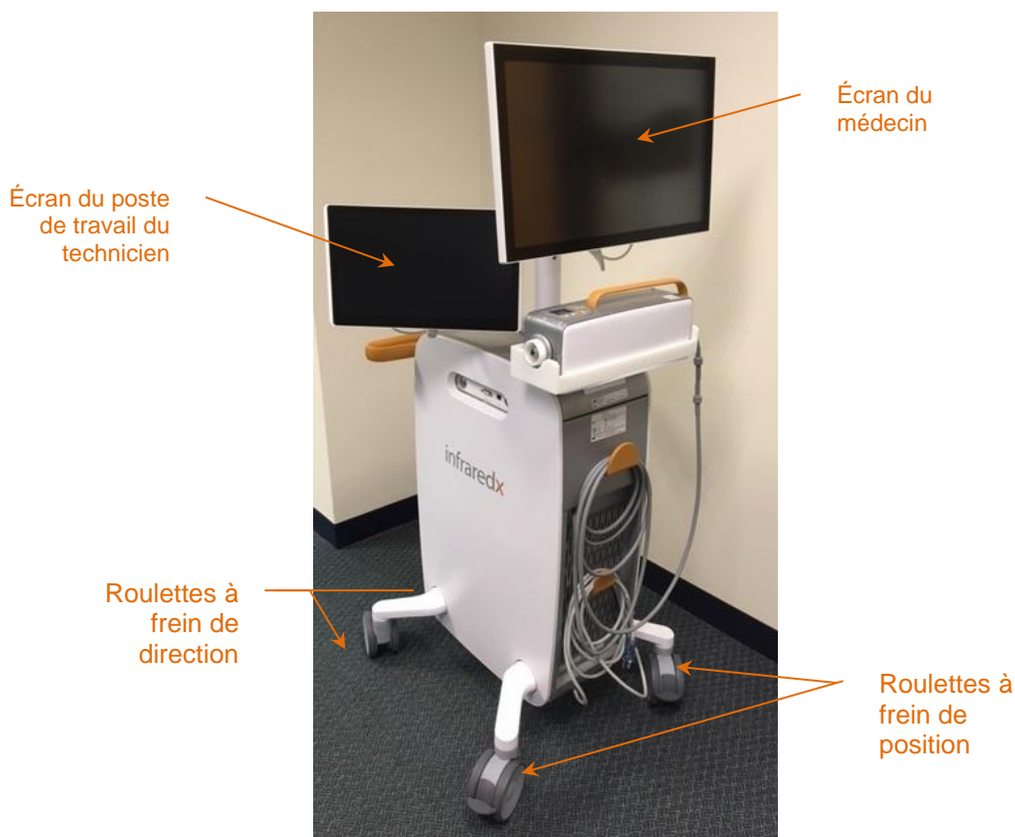


Figure 4-2 : Makoto® Système d'imagerie intravasculaire (TVC-MC10).

La console intègre deux écrans. Le premier, celui du médecin, est orienté vers l'opérateur stérile pendant l'utilisation. Le second écran tactile, celui du poste de travail du technicien, est orienté vers le technicien non stérile ou l'opérateur circulant pendant l'utilisation. Cette disposition permet à l'opérateur non stérile d'annoter des données tout en fournissant à l'opérateur stérile une vue dégagée sur l'écran.

L'écran du médecin est un moniteur FHD 1080p de 21,5 pouces (55 cm) avec une résolution de 1920 × 1080p. L'inclinaison et le pivotement de l'écran peuvent être ajustés pour fournir un angle de vision optimal au médecin stérile.

L'écran du poste de travail du technicien est un moniteur FHD 1080p tactile capacitif de 15,6 pouces (40 cm) avec une résolution de 1920 × 1080p. La rotation, l'inclinaison et le pivotement de l'écran peuvent être ajustés pour permettre un angle de travail confortable.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

USB 3.0



Lecteur de supports optiques Blu-ray™

Figure 4-3 : panneau d'interface du côté gauche du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire (TVC-MC10) intégrant les ports USB 3.0 et le lecteur de supports optiques Blu-ray™.



Bouton d'alimentation

Sortie vidéo

PACS

Radiographie

Figure 4-4 : panneau d'interface du côté droit du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire (TVC-MC10) intégrant le bouton d'alimentation et les ports de sortie vidéo, PACS et d'intégration de la radiographie.

La console du Makoto® est également configurée pour exporter un signal vidéo couleur de 1920x1080p (au format 16:9) à l'aide d'un câble vidéo DVI-D blindé. La résolution vidéo exportée peut être configurée en option sur 1600x1200 (au format 4:3).

En plus de l'écran du poste de travail du technicien, les utilisateurs peuvent interagir avec le système en utilisant la souris fournie. Cette souris est située sous l'écran du poste de travail du technicien.

Le système est équipé de deux roulettes à frein directionnelles pour faciliter le transport et de deux roulettes à frein supplémentaires pour maintenir en place ou entreposer le système.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

## 4.2 Interface utilisateur graphique du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

Les fonctions du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire sont commandées grâce aux interfaces utilisateurs graphiques du logiciel : le mode Acquisition et le mode Révision.

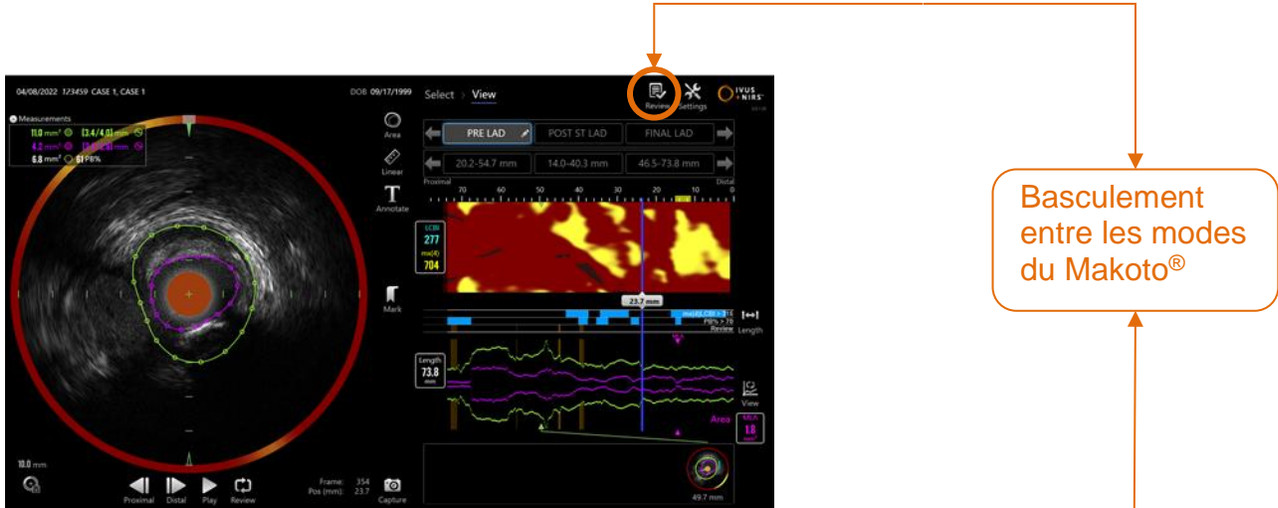


Figure 4-5 : mode Acquisition (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

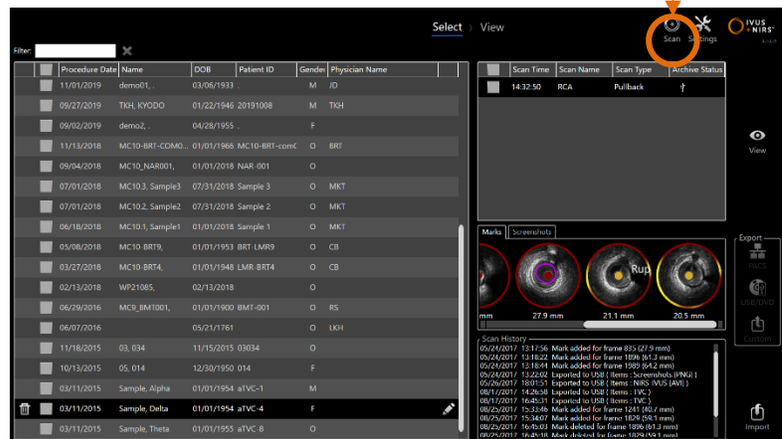


Figure 4-6 : mode Révision.

### 4.2.1 Mode Acquisition

Le mode Acquisition est un mode de fonctionnement dans lequel de nouvelles données peuvent être enregistrées par le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire. Il se compose de quatre phases différentes : « Setup » (Configuration), « Prime » (Amorçage), « Scan » (Numérisation) et « Close » (Fermeture). En utilisant la barre de progression, l'opérateur peut se déplacer facilement et rapidement entre les phases pour s'adapter au rythme de la procédure.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

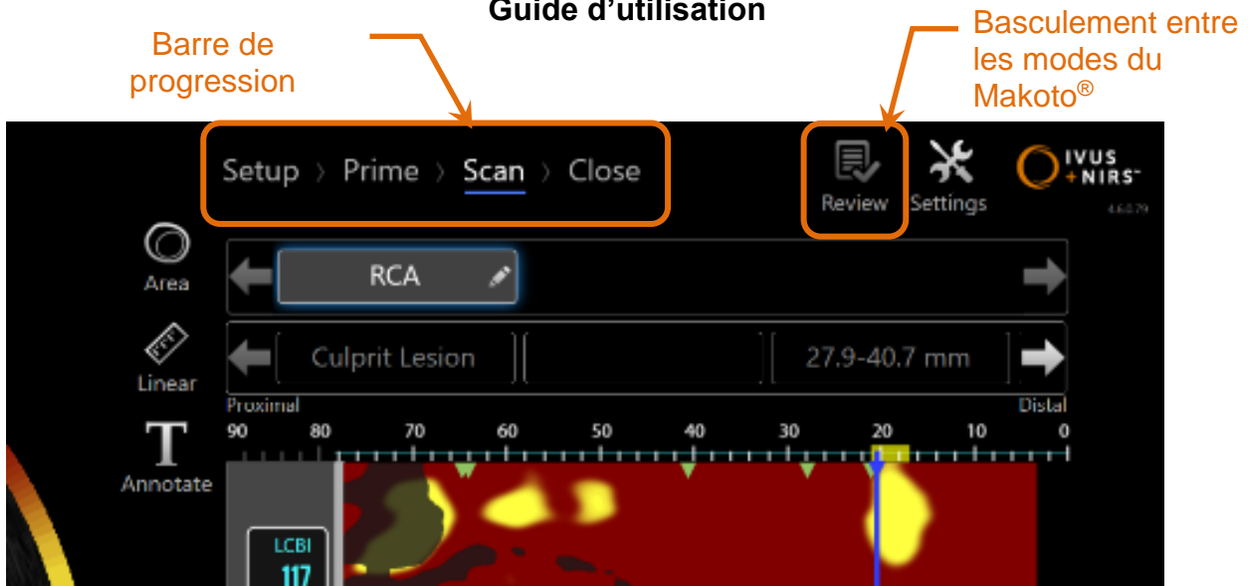


Figure 4-7 : affichage du mode Acquisition en mettant l'accent sur la commande de la barre de progression de la procédure pour changer de phases et la commande de basculement du mode du Makoto® pour changer de modes de fonctionnement. La phase « Scan » (Numérisation) du mode Acquisition est active et le basculement du mode du Makoto® vers le mode Révision est désactivé dans l'image.

La barre de progression décrit les différentes étapes ou phases de l'acquisition des données et fournit également une commande pour changer de phases. Touchez les différents noms de phase pour passer à la phase désirée.

**REMARQUE :** Les phases du mode Acquisition peuvent se dérouler dans n'importe quel ordre. Chaque étape peut être ignorée puis reprise si cela est nécessaire ou plus pratique.

Touchez la commande de basculement du mode du Makoto®, l'icône « Review »



(Révision) pour accéder au mode de fonctionnement Révision. Cette action ne peut être réalisée que si aucune procédure active n'est en cours. Toute procédure active doit être fermée avant de changer de modes.

### 4.2.1.1 La phase « Setup » (Configuration)

La phase « Setup » (Configuration) permet à l'opérateur de saisir des informations sur le patient et la procédure pour faciliter l'archivage et la récupération ultérieure pour révision.



Des précautions doivent être prises lors de la saisie des informations sur le patient pour en assurer l'exactitude.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

Name	Date of Birth	Gender	Patient ID
Doe, Jane X	10/01/1951	F	8675309
Jones, Casey	11/04/1973	M	0987654321
Smith, Joe J	11/03/1961	M	1234567890

Figure 4-8 : phase « Setup » (Configuration) du mode Acquisition.

**REMARQUE :** Les données de scans peuvent être enregistrées avant la fin de la phase « Setup » (Configuration).

Les informations sur la procédure et le patient peuvent être configurées manuellement ou en sélectionnant les données déjà présentes dans le système ou la liste de travail des modalités. L'utilisation des fonctions d'achèvement semi-automatiques peut réduire les erreurs de transcription et améliorer l'exactitude des informations saisies.

**REMARQUE :** L'utilisation des fonctions d'achèvement semi-automatiques peut réduire les erreurs de transcription et améliorer l'exactitude des informations saisies.

**REMARQUE :** La phase « Setup » (Configuration) n'est pas accessible pendant la numérisation active.

Consultez la section 7 pour obtenir des informations plus détaillées sur la configuration de la procédure.

Consultez la section 14.5 pour plus d'informations sur la configuration des connexions de la Liste de travail de modalité.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

## 4.2.1.2 La phase « Prime » (Amorçage)



AVERTISSEMENT

Le cathéter stérile doit être amorcé conformément au document contenant les instructions d'utilisation inclus dans l'emballage du cathéter.



AVERTISSEMENT

Le suivi des conseils d'amorçage supplémentaires à l'écran ne remplace pas la formation à l'utilisation du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire.

La phase « Prime » (Amorçage) donne des conseils à l'opérateur sur le processus d'amorçage d'un cathéter et le branchement du cathéter sur le contrôleur du Makoto®.



Figure 4-9 : phase « Prime » (Amorçage) du mode Acquisition.

**REMARQUE :** Appuyez sur le bouton « **Mark** » (Marque) sur le contrôleur du Makoto®, , pour passer à la prochaine phase.

**REMARQUE :** La phase « Prime » (Amorçage) n'est pas accessible pendant la numérisation active.

Consultez la section 8 pour obtenir plus d'informations sur le branchement du cathéter et les instructions d'utilisation fournies avec le cathéter pour plus de détails sur l'amorçage.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 4.2.1.3 La phase « Scan » (Numérisation)

La phase « Scan » (Numérisation) de la procédure permet à l'opérateur d'enregistrer des données de scans IVUS et NIRS pendant la procédure en cours. L'opérateur peut également relire, réviser, supprimer, mesurer, annoter et modifier la vitesse du prochain retrait pendant la procédure en cours lorsque l'imagerie active n'a pas déjà commencé.

Cette phase inclut de nombreux affichages de données d'imagerie complexes, y compris le chemogram, le chemogram au niveau du bloc, le halo du chemogram, les images IVUS transversales et longitudinales.

Les deux ensembles d'informations, NIRS et IVUS, enregistrés par le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire sont coenregistrés et peuvent être révisés en utilisant la lecture synchronisée.

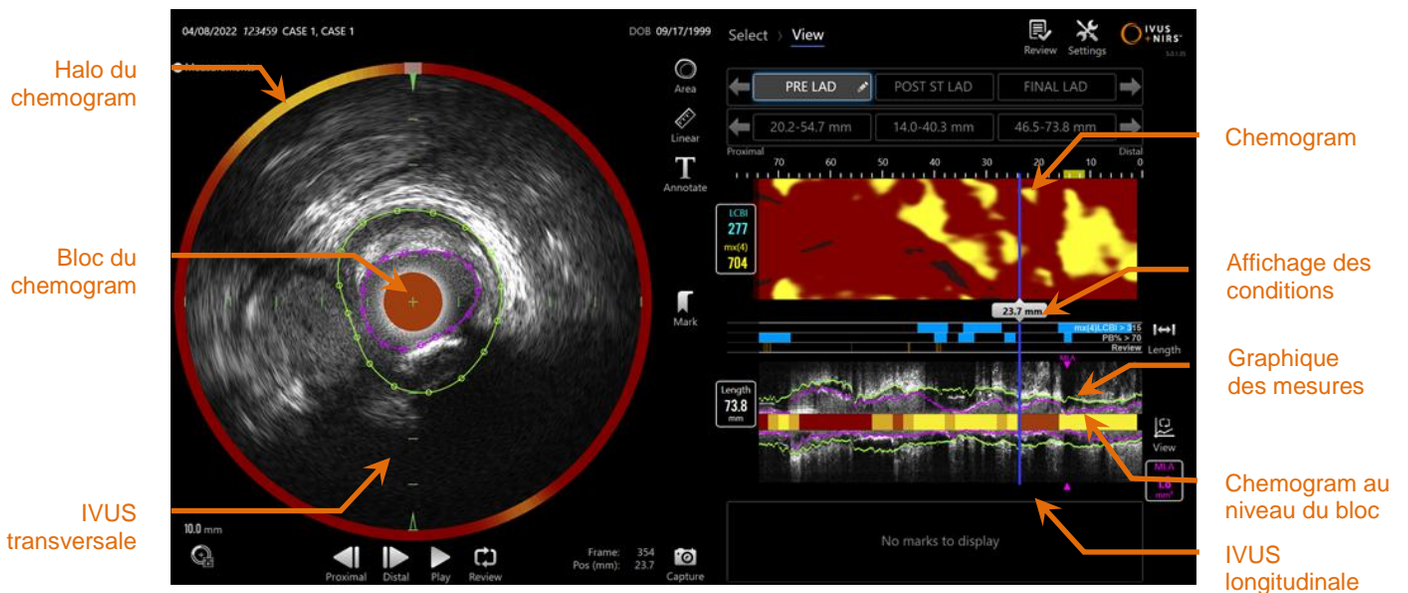


Figure 4-10 : phase « Scan » (Numérisation) du mode Acquisition avec les affichages principaux des informations sur l'image indiqués (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

**REMARQUE :** Aucune donnée de chemogram ou de NIRS ne sera affichée lors d'une utilisation avec le cathéter HD-IVUS Clarispro® d'Infraredx.

La phase « Scan » (Numérisation) permet également d'accéder aux fonctions d'annotation et de mesure disponibles pendant une procédure active. Les scans peuvent être renommés, annotés et avoir des cadres individuels marqués pour être facilement récupérés en vue de leur révision. Des mesures du cadre peuvent également être prises.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

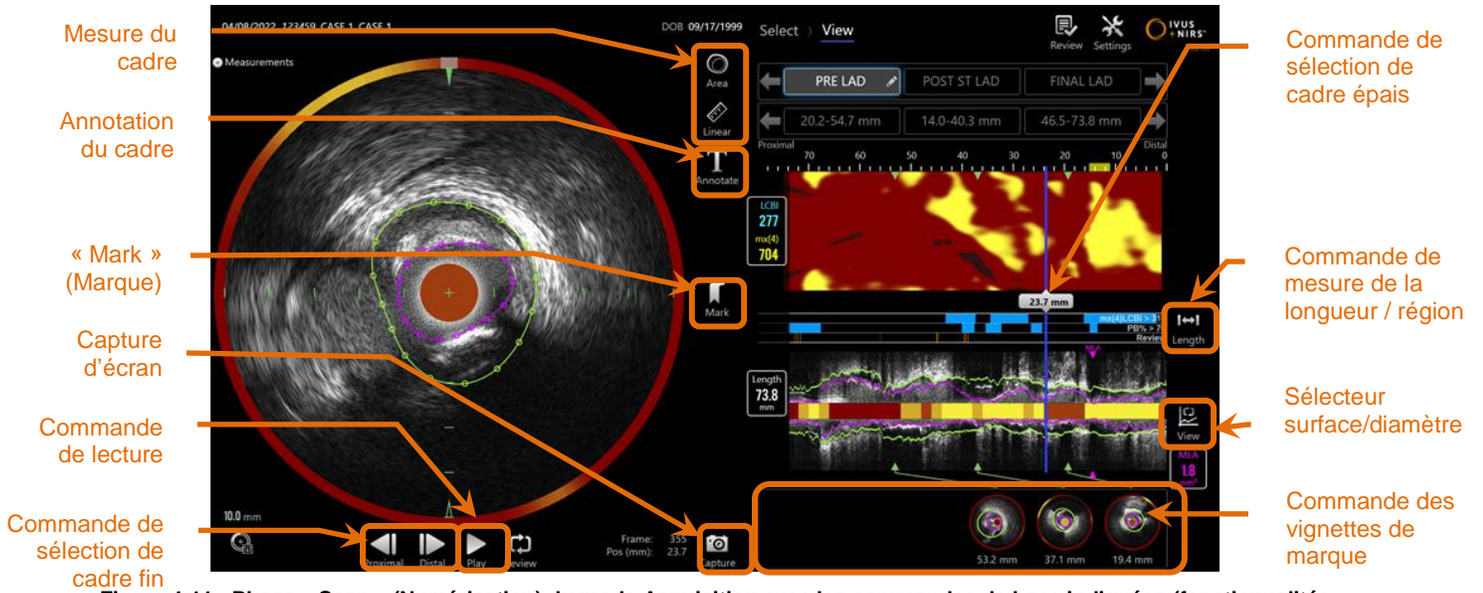


Figure 4-11 : Phase « Scan » (Numérisation) du mode Acquisition avec les commandes de base indiquées (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

Consultez les sections 9 et 10 pour obtenir des informations plus détaillées sur l'acquisition, la navigation et la mesure de scans.

## 4.2.1.4 La phase « Close » (Fermeture)

La phase « Close » (Fermeture) de la procédure permet à l'opérateur d'examiner un résumé des données obtenues pendant une procédure avant l'archivage sur le système.

Il est important de terminer la phase « Close » (Fermeture) pour chaque procédure avant de mettre le système hors tension.



Figure 4-12 : phase « Close » (Fermeture) du mode Acquisition.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

**REMARQUE :** Commencer une nouvelle acquisition à partir du contrôleur du Makoto® fera automatiquement retourner le mode Acquisition à la phase « Scan » (Numérisation).

**REMARQUE :** Vous devez entrer les informations minimales requises du patient et de la procédure sur l'écran de la phase « Setup » (Configuration) pour terminer la phase « Close » (Fermeture).

**REMARQUE :** Les procédures qui n'ont pas été fermées avant l'arrêt du système sont accessibles depuis le mode Révision. La procédure peut être reprise avant d'être fermée et archivée.

Consultez la section 11 pour obtenir des informations plus détaillées sur la fermeture de la procédure.

### 4.2.2 Mode Révision

Le mode Révision se compose de deux phases : la phase « Select » (Sélection) et la phase « View » (Visualisation). Ces phases permettront à l'utilisateur de sélectionner une procédure, puis de la visualiser ou de l'exporter pour la visionner plus tard.

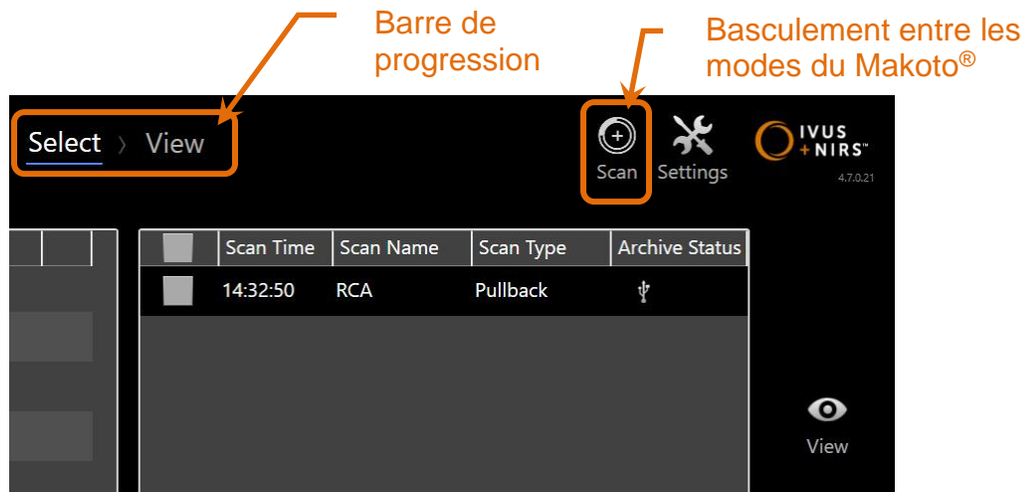


Figure 4-13 : mode Révision avec la barre de progression et les commandes de basculement du mode du Makoto® mises en évidence.

Touchez la commande de basculement du mode du Makoto®, l'icône Scan , pour accéder au mode de fonctionnement Acquisition. Cela peut être fait à n'importe quel moment dans la phase « Select » (Sélection) du mode Révision.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

## 4.2.2.1 La phase « Select » (Sélection)

La phase « Select » (Sélection) permet à l'opérateur de rechercher et de choisir des procédures précédemment enregistrées afin de les consulter, les modifier, les supprimer ou les archiver sur un autre support.



Figure 4-14 : phase « Select » (Sélection) du mode Révision.

Pendant cette phase, les données correctement formatées peuvent être sélectionnées à partir d'autres supports à importer dans le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire.

Consultez la section 12 pour obtenir des informations plus détaillées sur les fonctions de sélection, d'exportation et d'importation.

## 4.2.2.2 La phase « View » (Visualisation)

La phase « View » (Visualisation) fournit de nombreuses commandes similaires à celles trouvées pendant la phase « Scan » (Numérisation) du mode Acquisition. Dans cette phase, les données peuvent être révisées, analysées, annotées et supprimées en utilisant des commandes habituelles telles que décrites dans la section 10.



Figure 4-15 : phase « View » (Visualisation) du mode Révision.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

**REMARQUE :** Les données d'une seule procédure peuvent être consultées à la fois.

Touchez la commande de basculement du mode du Makoto®, l'icône « Review »



(Révision) pour revenir à la phase « Select » (Sélection) du mode Révision.

### 4.3 Le contrôleur du Makoto®

Le contrôleur du Makoto® (voir ci-dessous) désigne l'interface entre le cathéter et la console du Makoto®. La poignée du cathéter est insérée dans une douille sur la face avant du contrôleur, puis tournée pour terminer les branchements physiques, optiques et électriques. Ces branchements permettent à l'unité d'actionner simultanément le noyau d'imagerie interne et de stabiliser la gaine externe du cathéter. Le mode de retrait du contrôleur du Makoto® permet une rotation automatique à environ 1 800 tr/min et un mouvement longitudinal distal à proximal à une vitesse de 0,5, 1,0, et 2,0 mm/s. Le noyau d'imagerie du cathéter peut effectuer un retrait automatique continu dans la direction distale à proximale sur une longueur totale de 150 mm.

Le système Makoto® est équipé d'un récepteur RFID conçu pour fonctionner avec des émetteurs RFID dans la poignée du cathéter compatible pour l'identification du modèle de cathéter, le réglage de l'affichage et la facilitation d'autres flux de travail de l'utilisateur.

#### 4.3.1 Indicateurs



Figure 4-16 : contrôleur du Makoto®.

Le contrôleur du Makoto® est équipé d'un écran LCD qui fournira des messages sur le statut et des graphiques à l'utilisateur.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

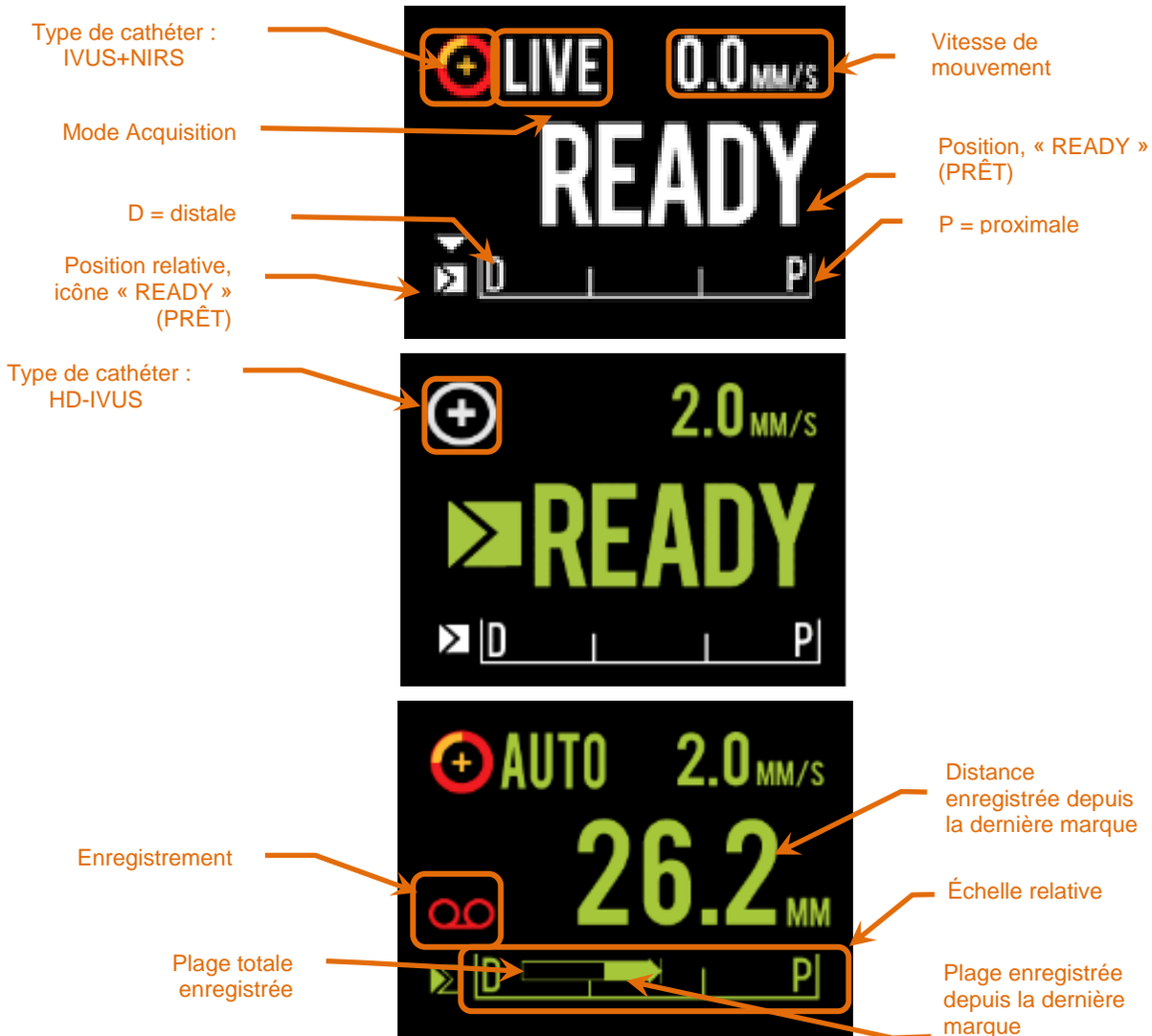


Figure 4-17: Indicateurs de l'écran LCD du contrôleur Makoto® lors d'une acquisition Live IVUS en position READY (PRÊT) avec un cathéter compatible IVUS+NIRS connecté (dessus), au repos avec un cathéter compatible HD-IVUS uniquement connecté en position READY (PRÊT), et lors d'une acquisition par retrait automatique avec un cathéter compatible IVUS+NIRS (dessous).

Le contrôleur identifie pour l'utilisateur deux positions importantes pour l'opération : la position « READY » (PRÊT) et la position « 0,0 mm ».

- « READY » (PRÊT) Cette position est la position la plus distale que la douille du cathéter du contrôleur du Makoto® peut atteindre. Cette position indique l'emplacement où le contrôleur est prêt à ce que l'utilisateur « LOAD » (CHARGE ou branche) ou décharge (débranche) correctement un cathéter ou commence l'imagerie. Il s'agit également de la position dans laquelle la fenêtre de transmission du cathéter branché est la plus résistante à la torsion liée à la poussée et est prête à être suivie sur un fil-guide.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

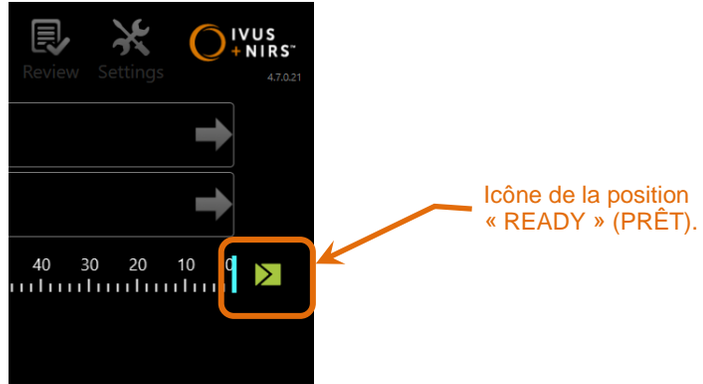


Figure 4-18 : quand le contrôleur du Makoto® est en position « READY » (PRÊT), l'icône « READY » (PRÊT) s'affiche à droite de l'écran de la console du Makoto®.

- « 0,0 mm » Cette position est l'emplacement de départ de l'imagerie ininterrompue continue pendant un scan IVUS en direct transféré. La position « 0,0 mm » est d'environ 5 mm proximale à la position « READY » (PRÊT). Les images IVUS transversales ne peuvent pas être visionnées ou enregistrées dans les emplacements situés entre « READY » (PRÊT) et « 0,0 mm ».

Comme indiqué dans la Figure 4-17, l'écran LCD du contrôleur du Makoto® est utilisé pour communiquer d'importantes informations sur les capteurs, les modes de fonctionnement et les statuts :

- |                      |   |
|----------------------|---|
| Type de cathéter     | Ce symbole,  , apparaîtra pour indiquer qu'un cathéter IVUS+NIRS a été connecté au contrôleur. Ce symbole,  , apparaîtra pour indiquer qu'un cathéter HD-IVUS a été connecté au contrôleur. Mode Acquisition Cet indicateur affiche « LIVE » (DIRECT), « AUTO » ou rien pour indiquer le mode d'acquisition d'images actuel du système. |
| Vitesse de mouvement | Cet indicateur communique la vitesse actuelle de transfert quand l'acquisition d'images est en cours. Quand aucune acquisition d'images n'est en cours, la vitesse de mouvement communique le paramètre de commande de la vitesse du prochain retrait (consultez la section 9.2.1).   |
| « READY » (PRÊT)     | Quand l'écran affiche « READY » (PRÊT), cela indique que le système est en position « READY » (PRÊT) ou dans la position la plus distale que l'utilisateur peut atteindre en faisant fonctionner le contrôleur du Makoto®.  |
| Échelle relative     | La plage d'acquisition d'images continue, de 0,0 à 150,0 mm, est indiquée sur le contrôleur avec des démarcations à 50,0 mm et à 100,0 mm.  |
| Position relative    | Quand le contrôleur du Makoto® est déplacé de manière proximale à partir de la position « READY » (PRÊT),   |

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

l'emplacement actuel de la pointe d'imagerie est représenté par une ligne verticale sur l'échelle relative.

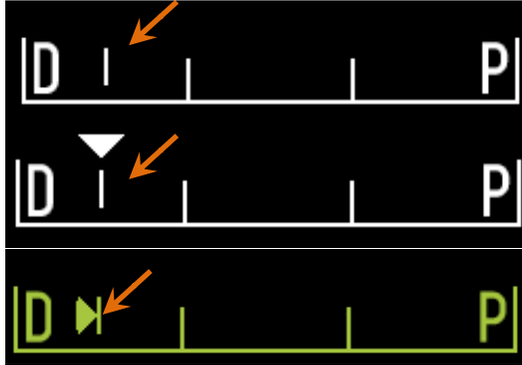


Figure 4-19 : indicateur de la position relative pendant aucune imagerie (en haut), une IVUS en direct (au milieu) et un retrait (en bas).

- Position/Distance** En imagerie Live IVUS ou Pullback, la distance affichée désigne la distance entre le début de l'imagerie et la marque la plus récente en millimètres. Lorsque le dispositif n'est pas en mode d'imagerie, la position actuelle de la pointe d'imagerie apparaît.
- Enregistrement** L'indicateur d'enregistrement apparaît lorsque le système enregistre les images affichées sur l'opérateur.
- Plage enregistrée** La plage d'enregistrement de l'IVUS en direct actuel ou de l'acquisition de retrait automatique est représentée par un rectangle plein. Les translations des acquisitions IVUS en direct apparaissent en blanc et les acquisitions de retrait automatiques apparaissent en vert, la partie pleine indiquant la plage enregistrée depuis la dernière marque.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

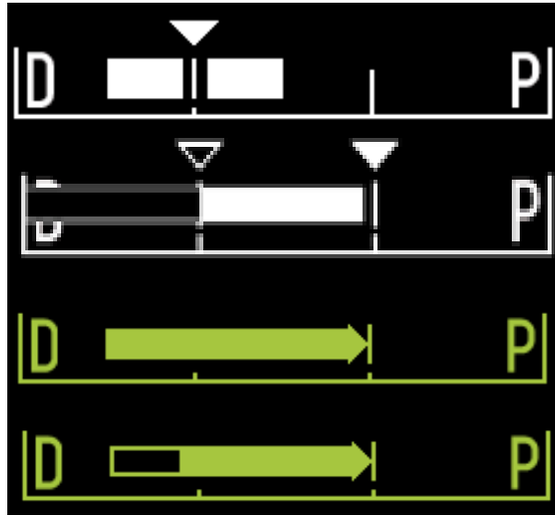


Figure 4-20 : Plage enregistrée pendant l'acquisition en cours : IVUS en direct avec position actuelle identique à la position de départ (1<sup>re</sup> ligne), IVUS en direct enregistrée avec position actuelle proximale à la dernière pression du bouton « Mark » (Marque) (2<sup>e</sup> ligne), retrait automatique sans marque (3<sup>e</sup> ligne), retrait automatique avec barre pleine indiquant la plage enregistrée depuis la dernière marque (4<sup>e</sup> ligne).

« LOAD »  
(CHARGER)

Ce message indique que le contrôleur du Makoto® est en position « READY » (PRÊT) et qu'un cathéter peut être chargé dans la douille.

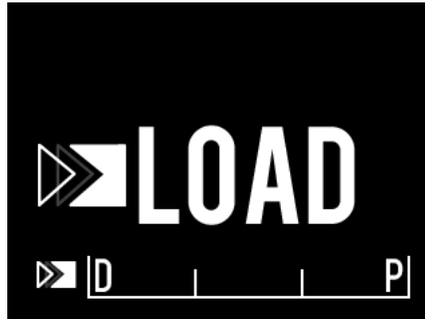


Figure 4-21 : l'écran LCD du contrôleur du Makoto® indiquant le statut « LOAD » (CHARGER).

« TURN »  
(TOURNER)

Ce message indique que le contrôleur du Makoto® a détecté un mauvais branchement de la poignée du cathéter.

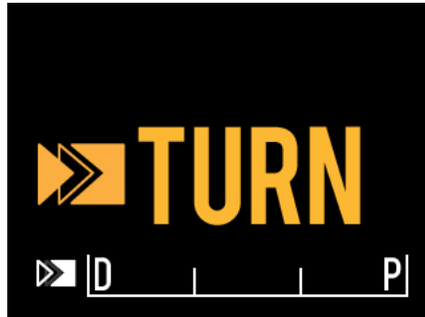


Figure 4-22 : l'écran LCD du contrôleur du Makoto® indiquant une instruction de tourner la poignée du cathéter.

« WAIT »

Le contrôleur du Makoto® attend que la console du Makoto®

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

(ATTENDRE) et l'interface utilisateur du logiciel soient initialisées.



Figure 4-23 : l'écran LCD du contrôleur du Makoto® indiquant d'attendre que le système termine de démarrer par le statut « WAIT » (ATTENDRE).



Des situations dangereuses, y compris des blessures au patient ou à l'opérateur, peuvent se produire si les avertissements affichés sont ignorés.

« SEE DISPLAY »  
(VOIR L'ÉCRAN)

Le contrôleur Makoto® a détecté une erreur ou une défaillance. Ce message invite l'opérateur à consulter les écrans du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire pour obtenir des instructions plus détaillées.



Figure 4-24 : Message d'erreur (gauche) et message de défaut interne (droite) du contrôleur Makoto®. Dans les deux cas, l'utilisateur est invité à consulter l'écran du système pour corriger l'erreur ou le défaut.

Remarque : Si le message « See Display » (Voir l'écran) apparaît à plusieurs reprises après avoir suivi les indications à l'écran, contactez votre fournisseur de services local ou le service clientèle Infraredx pour obtenir de l'aide.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Le système d'imagerie Makoto® surveille les interactions du système afin de détecter les périodes d'inactivité. Si la limite de temps d'inactivité et les conditions sont respectées, le contrôleur entrera en mode économie d'énergie. Le système n'entrera pas en mode économie d'énergie si une procédure est en cours ou si un cathéter est connecté au système. La connexion de l'utilisateur fait sortir le système du mode économie d'énergie.

REMARQUE : Les utilisateurs disposant de droits d'administrateur peuvent régler le temps d'inactivité, voir la section 14.10 Système.

### 4.3.2 Commande du mode Acquisition



Des situations dangereuses, y compris des blessures au patient ou à l'opérateur, peuvent se produire si les avertissements affichés sont ignorés.



Le mouvement linéaire du contrôleur s'arrête lorsqu'une force excessive est rencontrée.

Vérifiez que le cathéter ne présente pas de pliures, de coudes aigus ou de dommages et résolvez-les avant de continuer.

Appuyez sur « STOP » (ARRÊT), , sur le contrôleur Makoto® et suivez les instructions à l'écran pour résoudre le problème.

N'utilisez PAS les fonctions de translation à une étape pour régler le problème d'entortillement ou de déformation. La gaine du cathéter pourrait être endommagée ou le patient blessé.



Si une pression du bouton « **STOP** » (ARRÊT), , sur la commande Makoto® n'interrompt pas le mouvement du cathéter, débranchez immédiatement le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

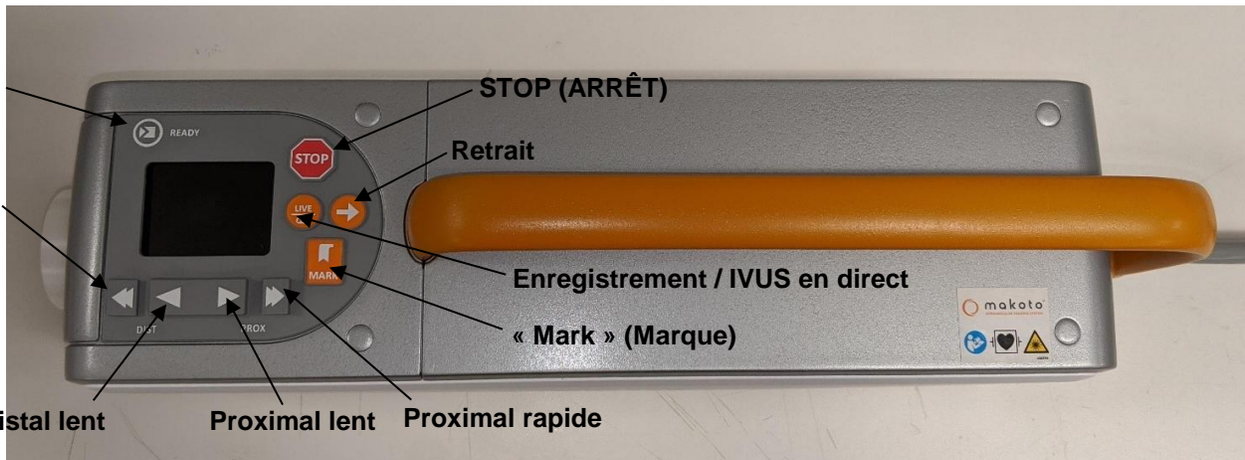
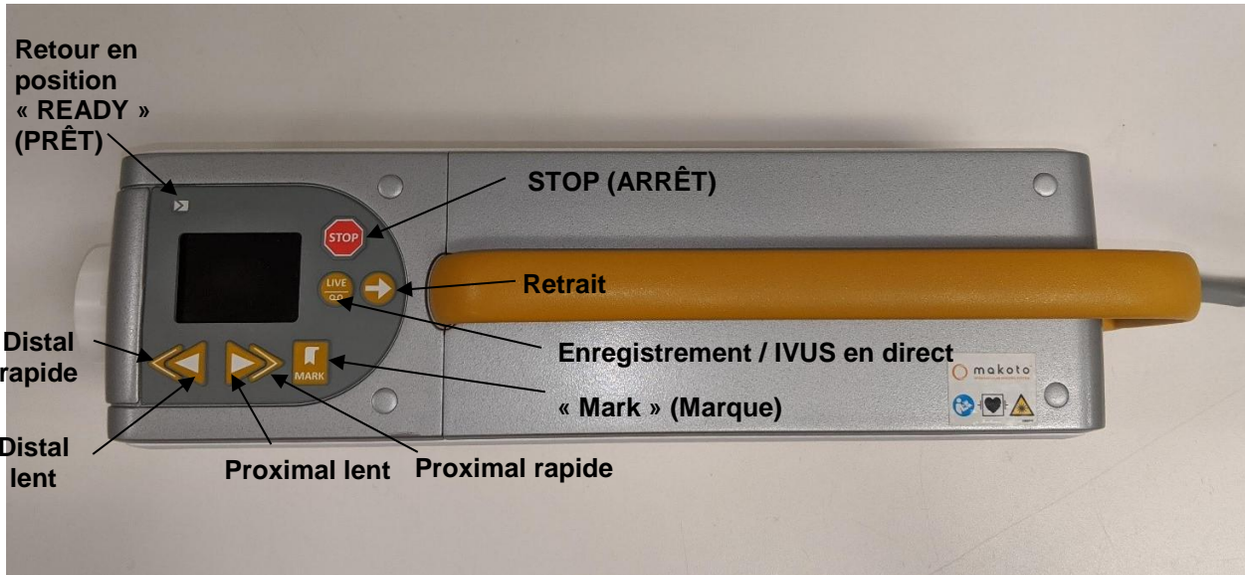


Figure 4-25 : boutons des fonctions du contrôleur du Makoto®, deux modèles disponibles (ci-dessus et ci-dessous)).

Le contrôleur du Makoto® est équipé de boutons simples permettant à l'utilisateur de commander le mouvement du système et l'acquisition de données.

### Retour en position « READY » (PRÊT)

Ce bouton déplacera automatiquement le noyau d'imagerie du cathéter depuis son emplacement actuel vers la position « READY » (PRÊT) la plus distale. Cette position du noyau est nécessaire avant de déplacer le cathéter dans le patient ou de le brancher ou débrancher.

### « STOP » (ARRÊT)

Ce bouton arrête le mouvement du contrôleur du Makoto® et toute collecte de données en cours.

### Retrait

Ce bouton déclenche la rotation automatique et le retrait automatique d'un cathéter branché. La vitesse de rotation

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

est réglée à environ 1 800 tr/min, mais la vitesse de retrait correspond à la vitesse sélectionnée sur la console du Makoto® (0,5, 1,0, ou 2,0 mm/sec).

À partir de « READY » (PRÊT) : une pression et un relâchement du bouton de retrait déplacent le noyau d'imagerie à la position « 0,0 mm » et démarrent l'IVUS en direct pour pouvoir visionner un aperçu de l'emplacement d'imagerie de départ du scan. Appuyez à nouveau sur le bouton de retrait pour lancer le scan. Maintenir enfoncé le bouton de retrait en position « READY » (PRÊT) permet d'ignorer l'aperçu et de commencer le mouvement et l'enregistrement automatiques. Le bouton peut être relâché lorsque l'écran indique que l'imagerie « AUTO » a commencé.

À partir de la position  $\geq 0,0$  mm : une pression et un relâchement du bouton de retrait déclenchent un mouvement immédiat et l'enregistrement du scan.



Vous pouvez appuyer sur le bouton de **retrait**, pendant que le contrôleur du Makoto® est immobile ou qu'il tourne pendant une acquisition d'IVUS en direct.

### Enregistrement / IVUS en direct

Enfoncer une fois ce bouton permet de déclencher la rotation automatique du noyau d'imagerie du cathéter (sans retrait). Une image IVUS transversale en direct apparaît sur l'écran de la console du Makoto®.



Enfoncer plusieurs fois le bouton d'**IVUS en direct**, permet d'activer ou de désactiver un enregistrement de l'acquisition IVUS en direct en cours. Cette action n'arrête pas la rotation du noyau d'imagerie du cathéter.

### « Mark » (Marque)

Ce bouton met en signet un cadre ou une position dans un scan pour une référence ou une révision ultérieures.

Pendant l'acquisition d'images, ce bouton remet l'affichage du contrôleur à zéro. La distance affichée par la commande sera mesurée à partir de l'endroit de la dernière pression sur le bouton « Mark » (Marque).

Pendant l'IVUS en direct non enregistrée, ce bouton enregistre un seul cadre IVUS.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Pendant la phase « Prime » (Amorçage) du mode Acquisition, ce bouton fait passer le système à la phase « Scan » (Numérisation).

### Distal rapide

Maintenir enfoncé ce bouton déplace le noyau d'imagerie du cathéter de manière distale à une vitesse de 10 mm/s.

Appuyer sur ce bouton et le relâcher déplace le noyau d'imagerie du cathéter de manière distale d'une distance fixe de 0,5 mm.

### Distal lent

Maintenir enfoncé ce bouton déplace le noyau d'imagerie du cathéter de manière distale à une vitesse de 2 mm/s.

Appuyer sur ce bouton et le relâcher déplace le noyau d'imagerie du cathéter de manière distale d'une distance fixe de 0,1 mm.

### Proximal lent

Maintenir enfoncé ce bouton déplace le noyau d'imagerie du cathéter de manière proximale à une vitesse de 2 mm/s.

Appuyer sur ce bouton et le relâcher déplace le noyau d'imagerie du cathéter de manière distale d'une distance fixe de 0,1 mm.

### Proximal rapide

Maintenir enfoncé ce bouton déplace le noyau d'imagerie du cathéter de manière proximale à une vitesse de 10 mm/s.

Appuyer sur ce bouton et le relâcher déplace le noyau d'imagerie du cathéter de manière distale d'une distance fixe de 0,5 mm.

### REMARQUE :

Les fonctions du contrôleur « Return to READY » (Retour à PRÊT), « Live IVUS » (IVUS en direct) et « Pullback » (Retrait) sont accessibles à partir de la console Makoto® en activant les fonctions de commande à distance, voir la section 14.10.6 Activer le contrôle à distance.

## 4.4 Cathéters d'imagerie compatibles

Les cathéters d'imagerie compatibles sont emballés séparément et sont stérilisés pour un usage unique. Veuillez consulter les instructions d'utilisation fournies avec le cathéter pour obtenir plus d'informations sur le cathéter ainsi que sa préparation et son utilisation.

## 4.5 Spectroscopie par proche infrarouge (NIRS)

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est conçu pour identifier les plaques d'intérêt contenant un noyau lipidique, à travers le sang, dans les artères coronaires d'un cœur battant via les cathéters d'imagerie Dualpro® IVUS+NIRS, DualproNIRS™ et DualproPlus® IVUS+NIRS. Le système utilise la spectroscopie par proche infrarouge (NIRS) pour identifier la composition chimique de la paroi artérielle comme aide au cardiologue interventionnel dans l'évaluation des plaques coronaires. La base fondamentale de cette capacité d'imagerie est le principe de la spectroscopie de

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

réflectance diffuse, qui est bien établi et utilisé dans de nombreuses disciplines scientifiques.

En résumé, la lumière NIR incidente est diffusée et absorbée par le tissu et la lumière réfléchie contient des informations sur la composition du tissu en fonction de ses propriétés d'absorption et de diffusion. Ces propriétés d'absorption et de diffusion sont régies par la composition chimique et la morphologie du tissu.

### 4.5.1 Chemogram

Après le retrait du noyau d'imagerie du cathéter Dualpro® IVUS+NIRS, DualproNIRS™ et DualproPlus® IVUS+NIRS par l'artère, le logiciel du système affiche une représentation graphique, sous forme de carte, indiquant la probabilité de présence d'une plaque d'intérêt contenant un noyau lipidique. Cette carte est appelée chemogram. Il fournit une image de l'artère qui indique la probabilité de trouver une plaque d'intérêt contenant un cœur lipidique à un endroit particulier du scan. Une forte probabilité est affichée en jaune et la probabilité décroissante passe progressivement au rouge.

### 4.5.2 Lecture de l'écran du chemogram

Pendant l'acquisition de données en temps réel, la carte de détection du fil-guide identifie l'emplacement de l'artefact produit par un fil-guide numérisé et aide le médecin à identifier les artefacts d'images dans les données spectroscopiques. À la fin d'un scan de retrait, le moniteur du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire affiche deux cartes de pseudo-couleur de la paroi artérielle. Ces cartes sont le chemogram et le chemogram au niveau du bloc. Le chemogram et le chemogram au niveau du bloc indiquent les zones de l'artère coronaire étant susceptibles de contenir des plaques d'intérêt contenant un cœur lipidique.

Les vues longitudinales de l'écran représentent le scan de droite à gauche (distal à proximal). L'axe x indique que la distance de retrait en millimètres de l'extrémité distale de la fenêtre de transmission du cathéter. L'axe y dans le chemogram et la carte de détection du fil-guide correspondent à la position angulaire relative des caractéristiques de la paroi vasculaire en degrés (la position angulaire de départ par rapport à la paroi est arbitraire). La partie du scan située à l'intérieur du cathéter-guide peut être indiquée en gris uni sur les extrémités proximales du chemogram et du chemogram au niveau du bloc, si le système détecte que le scan a été inséré dans le cathéter-guide.

Le chemogram est coloré dans une échelle de couleur allant de rouge à jaune, d'une faible probabilité à une forte probabilité de présence de lipides. La couleur jaune apparaît à l'utilisateur lorsque la probabilité de présence de lipides dépasse 0,6 n'importe où sur l'écran. Un masque semi-transparent noir apparaît sur le chemogram dans les zones où l'algorithme de détection de PCL a déterminé l'existence d'un faible signal ou d'une autre interférence.

Le moniteur du système affiche les résultats de l'indice de masse du cœur lipidique (LCBI) à gauche du chemogram. Le LCBI est un rapport entre les scores de probabilité

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

des lipides positifs (>0,6) et les scores de probabilité de lipides valides totaux dans la plage sélectionnée du chemogram, sur une échelle de 0 à 1 000 (masse du cœur lipidique faible à élevée) dans un segment défini. Dans des études (consultez la section 18.2 de l'annexe B) portant sur des échantillons d'autopsie déterminés histologiquement, il a été démontré qu'il existait une corrélation entre le LCBI et la présence et le volume de fibroathérome dans l'artère.

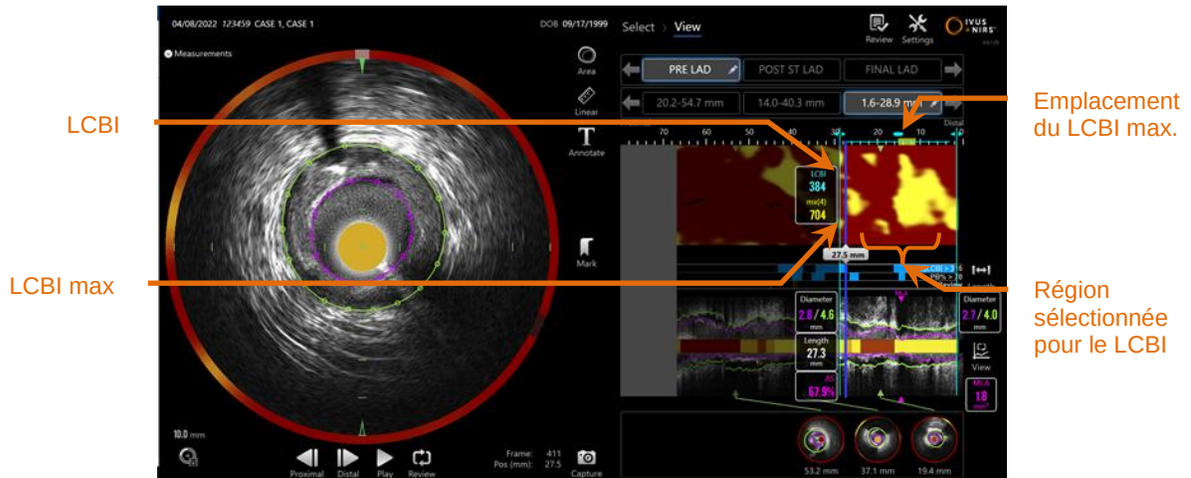


Figure 4-26 : le LCBI régional et maximal pour la région sélectionnée s'affichent à gauche dans le chemogram (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

Le logiciel affichera le LCBI maximal d'une fenêtre de longueur fixe (4 mm par défaut) dans un segment et indiquera la position dans la région.

<b>LCBI</b>	Lipid Core Burden Index calculé pour chaque retrait effectué avec un cathéter compatible et dans une région d'intérêt définie par l'utilisateur.
<b>LCBI max.</b>	Lipid Core Burden Index calculé sur une largeur spécifiée dans un retrait total ou une région numérisée spécifiée par l'utilisateur. La valeur maximale trouvée sera présentée à l'utilisateur.

Le chemogram du niveau du bloc, qui améliore le chemogram, est affiché au centre de la vue IVUS (échographie intravasculaire) longitudinale et se trouve sans dimension dans la direction y. Le bloc chemogram associé au support affiché actuellement apparaîtra au centre de la vue IVUS transversale. Le chemogram du niveau du bloc est divisé en deux grands blocs de 2 mm et résume l'ensemble des résultats prédictifs valables dans le segment correspondant du chemogram. Le chemogram du niveau du bloc est représenté par 4 couleurs allant de la probabilité la plus forte à la plus faible : jaune, brun, orange et rouge. Si le nombre de pixels dans le bloc du chemogram affecté par une interférence ou un signal faible dépasse 25 %, alors la couleur du bloc est noire.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

REMARQUE : Si le pourcentage de spectres trop faibles pour contribuer à la génération du chemogram dépasse 12 %, aucun chemogram ne sera généré.

### 4.6 Ultrason intravasculaire

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est conçu pour identifier la lumière et la paroi des vaisseaux, à travers le sang, dans les vaisseaux du corps, à l'exclusion des vaisseaux cérébraux, via un cathéter d'imagerie à balayage. Le système utilise les ultrasons pour évaluer les limites de la lumière et de la paroi du vaisseau de l'artère et aide le médecin à évaluer les plaques d'athérosclérose. Les ultrasons sont capables d'identifier d'autres caractéristiques du vaisseau, telles que les endoprothèses implantées et les plaques d'athérome, comme la calcification.

Cette information est analysée par l'envoi d'impulsions sonores à la paroi de la cuve depuis l'extrémité de l'imagerie du cathéter et la réception de l'écho. Les caractéristiques morphologiques de l'artère absorbent et renvoient le son différemment. Ces signaux s'affichent ensuite à l'écran pour l'interprétation.

Avec des images d'angiographie, les analyses de la progression de la lésion peuvent être réalisées en comparant deux diamètres dans la zone d'intérêt. Généralement, ces diamètres sont sélectionnés depuis un emplacement de référence et l'emplacement avec le plus petit diamètre de lumière dans la zone ciblée. La réduction de ce diamètre est désignée par une sténose. L'utilisation de l'angiographie pour analyser les diamètres d'une projection unique peut s'avérer difficile au moment d'analyser les emplacements des lésions ou de la cible avec des lumières excentriques. L'IVUS permet de mieux analyser la lumière, y compris les lumières excentriques.

Comparer la zone de lumière peut également offrir un moyen supplémentaire d'analyser la progression d'une lésion. Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire comparera deux zones à des emplacements différents pour fournir la lumière de la zone de sténose (AS).

$$\text{AS\%} = [(\text{SurfaceLumière}_{\text{Distal}} - \text{SurfaceLumière}_{\text{Minimum}}) / \text{SurfaceLumière}_{\text{Distal}}] \times 100$$

## 4.7 « Condition Display » (Affichage des conditions)

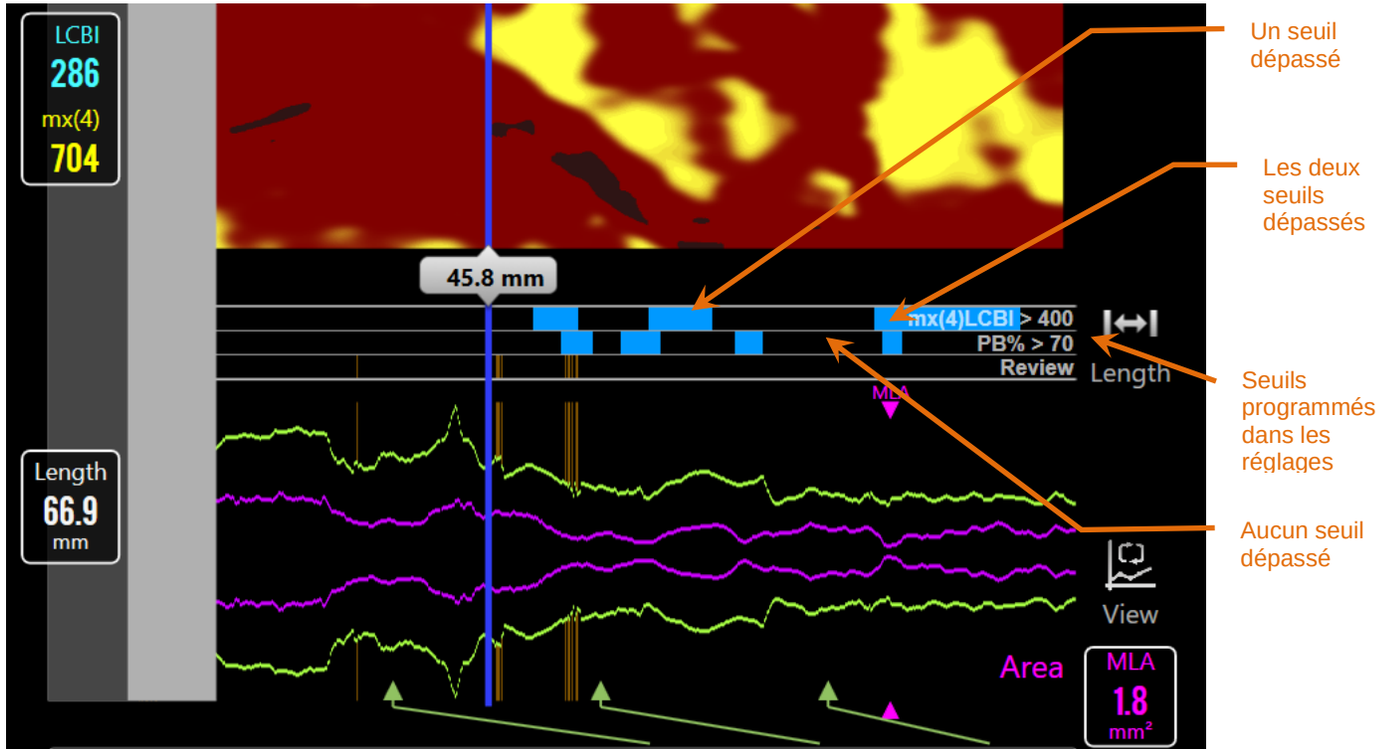


Figure 4-27 : « Condition Display » (Affichage des conditions). Ensemble de seuils un actif (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées) .

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est conçu comme un système d'imagerie bimodal. Le « Condition Display » (Affichage des conditions) est un affichage configurable destiné à aider l'utilisateur à identifier les segments des données d'imagerie qui dépassent, ou au contraire ne dépassent pas, des seuils spécifiés générés par les mesures automatiques par ultrasons et l'algorithme mxLCBI. Le système est capable de stocker et d'alterner entre deux ensembles de seuils pour les mesures par image. Ces seuils peuvent être définis pour le pourcentage de charge plaque (pourcentage plaque burden) et pour le mxLCBI. Le pourcentage de charge plaque est calculé comme expliqué à la section 10, et le mxLCBI est déterminé en fonction de la taille de la fenêtre configurée, comme expliqué à la section 10, centrée sur l'image. La configuration des seuils est décrite à la section 10.2.9.

Les lignes d'affichage des conditions mxLCBI et PB% sont colorées lorsque les seuils, pour chaque coupe transversale, sont atteints.

Par exemple, l'utilisateur peut configurer le seuil 1 pour révéler l'état « normal » ou acceptable des zones d'implantation du stent, en utilisant l'affichage des conditions pour pointer les régions du vaisseau, dérivées des mesures automatisées, où se trouvent des zones d'implantation du stent inacceptables ou moins souhaitables.

De même, l'utilisateur peut configurer le seuil 2 pour révéler les régions du vaisseau susceptibles de présenter un risque accru de progression de la maladie, basées sur les

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

valeurs mxLCBI ou la charge plaque accumulée, conformément à des recherches médicales pertinentes et reconnues.

**REMARQUE :** Sélectionnez ou modifiez les valeurs de l'ensemble de seuils en accédant à la fenêtre « Scan Edit » (**Modification des scans**, voir Section 10.2) et en ajustant les paramètres.

**REMARQUE :** Basculez entre l'ensemble de seuils 1 et 2 en cliquant avec le bouton droit sur l'affichage des conditions.

### 4.8 Mesures échographiques automatisées (SmartImaging™)

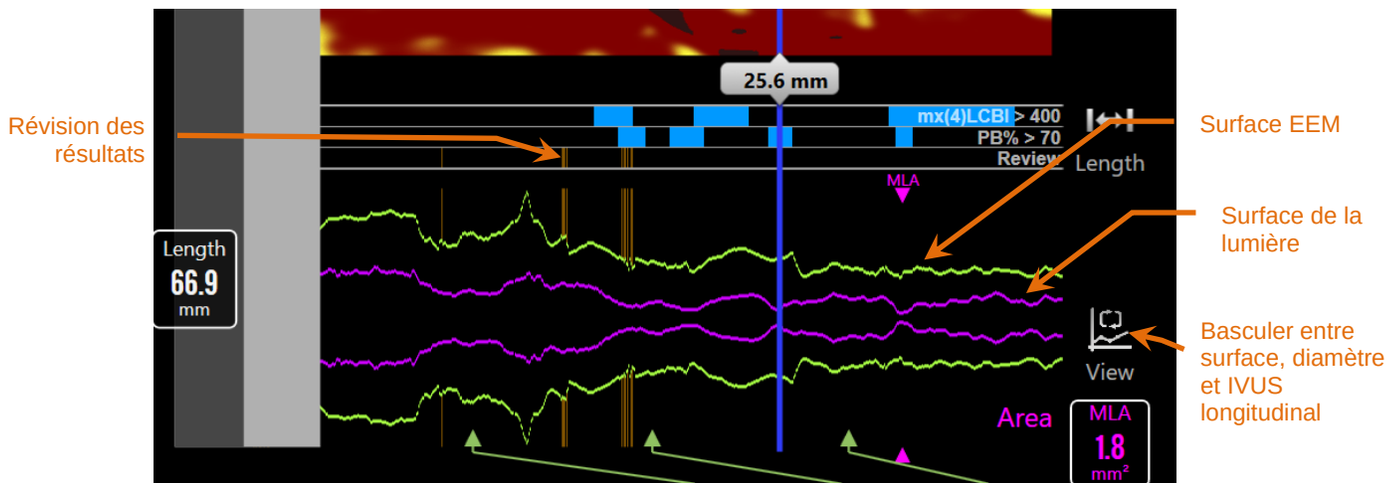


Figure 4-28 : Vue « Measurement » (Mesure). Affichage de la surface : la surface EEM générée automatiquement est affichée en vert et la surface de la lumière en magenta. L'identification correspondante est superposée à l'affichage IVUS longitudinal. (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® peut être configuré en option avec des fonctions d'évaluation automatique des images, SmartImaging™, afin de faciliter les tâches courantes de l'utilisateur. SmartImaging™ est un ensemble de fonctionnalités qui identifie automatiquement les contours de la lumière et du vaisseau, ce qui permet de mesurer l'aire, le diamètre et la charge plaque. À la fin de l'acquisition des images, le système tente d'évaluer chaque image IVUS enregistrée afin de localiser la limite de la lumière et la membrane élastique externe (EEM) du vaisseau.

#### 4.8.1 Révision des résultats

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



AVERTISSEMENT

L'utilisateur doit examiner et évaluer les performances des fonctions d'aide à la mesure avant d'établir un diagnostic et de choisir une thérapie.



AVERTISSEMENT

Dans la mesure du possible, le système d'aide à la mesure alertera l'utilisateur sur les segments susceptibles de nécessiter une interprétation ou une modification supplémentaire.

Dans la zone de révision des résultats, certains segments peuvent être mis en évidence lorsque la fonctionnalité n'est pas certaine de la mesure affichée. Il peut donc être nécessaire d'accepter, de corriger ou de supprimer ces mesures. Cliquez sur l'action souhaitée dans la zone de mesure située dans la vue transversale. Les segments à réviser sont représentés par des barres verticales dorées dans la vue graphique longitudinale et par des cercles dorés dans la vue transversale.

Une fois modifiées, les mesures seront considérées comme révisées et acceptées. Les mesures d'origine peuvent être restaurées. Voir la section 10.5.2.1 relative à la réalisation des mesures de zone.

**REMARQUE :** La visibilité des mesures SmartImaging™ sur l'IVUS transverse ou longitudinal peut être rapidement ajustée en effectuant un clic droit à la souris sur l'IVUS longitudinal ou transverse pour modifier le paramètre approprié, ou en accédant à la fenêtre « Scan Edit » (Modification du scan) pour régler ce paramètre.

**REMARQUE :** SmartImaging™ utilisé avec le cathéter Infraredx Clarispro® HD-IVUS peut nécessiter une activation manuelle.

L'emplacement de la limite de la lumière identifiée et de l'EEM sera automatiquement affiché dans l'IVUS longitudinal.

Les zones créées par ces mesures sont présentées à l'utilisateur sous forme d'une silhouette représentant un vaisseau, afin d'améliorer la visualisation et l'interprétation des données d'imagerie médicale.

Les zones mesurées seront également évaluées automatiquement pour déterminer le diamètre luminal minimal et le diamètre de l'EEM à chaque image. Ces diamètres ainsi évalués seront présentés à l'utilisateur sous forme d'une silhouette représentant le vaisseau, afin d'améliorer la visualisation et l'interprétation des données d'imagerie médicale.

## 5 Stockage, déplacement et positionnement du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

### 5.1 Déplacement du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est équipé de deux roulettes verrouillables à l'arrière du système et deux roulettes verrouillables directionnelles à l'avant du système.

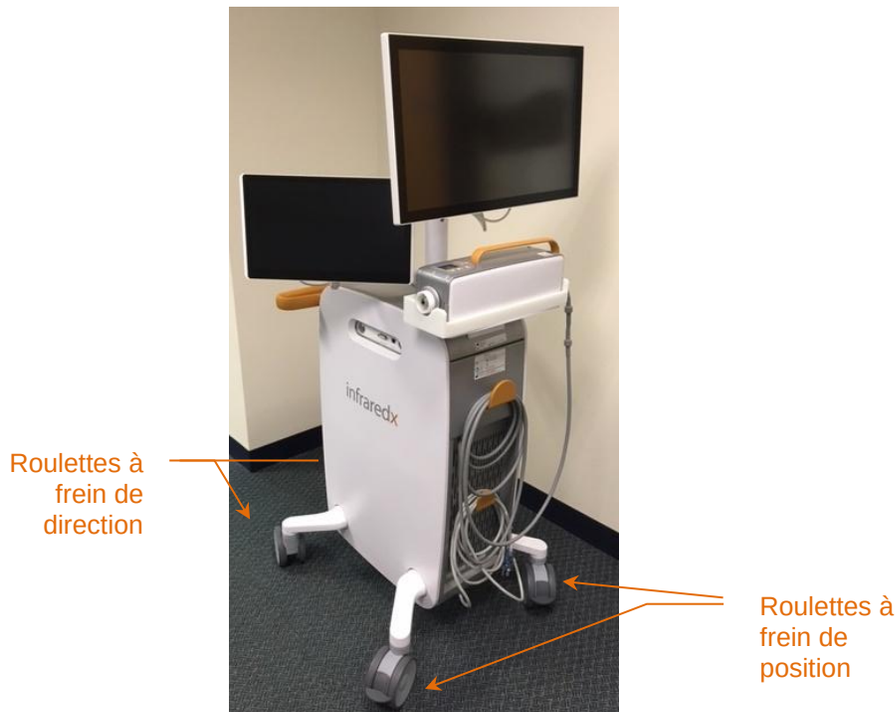


Figure 5-1 : Makoto® Système d'imagerie intravasculaire.

Débloquez les verrous de toutes les roulettes pour déplacer les manettes des roulettes vers le haut pour déplacer, tourner ou manœuvrer le système dans des espaces réduits.

Remarque :

Bloquez les roulettes à verrou directionnel à l'avant du système pour faciliter le transit sur des distances plus longues.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Remarque : Pendant le transit, positionnez les moniteurs en ligne avec la base du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire pour augmenter la visibilité.

### 5.2 Positionnement pour utilisation



AVERTISSEMENT

NE positionnez PAS l'opérateur de la console mobile de Makoto® Système d'imagerie intravasculaire entre le système et un autre équipement en mouvement dans le laboratoire de cathétérisme.



AVERTISSEMENT

NE positionnez PAS le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire avec les verrous de roulette bloqués dans l'amplitude normale de mouvement de pièces du système de radiographie ou d'autres équipements du laboratoire de cathétérisme pendant son utilisation.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est positionné pour utilisation à proximité du pied de la table d'opération ou à l'autre bout de la table d'opération par le médecin, à droite du système d'opération de radiographie.

Une fois la position souhaitée du système obtenue, engagez les roulettes verrouillables de position sur le système.



ATTENTION

NE repositionnez PAS le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire de manière à entraver l'accès à la prise électrique.

Remarque : Réglez la position d'affichage du médecin sur le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire pour optimiser la visibilité de l'image pendant son utilisation.

Remarque : Pour éviter tout mouvement accidentel de la console Makoto®, engagez les roulettes verrouillables de position à l'arrière de la console.

### 5.3 Stockage avant utilisation



---

Ces instructions NE sont PAS pour un stockage à long terme du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire. Veuillez contacter le service client d'Infraredx ou votre fournisseur de service local pour être guidé sur la manière de préparer le système pour un stockage à long terme.

---

Lorsqu'il n'est pas en fonctionnement, le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire doit être configuré afin de réduire le risque d'endommagement du système.

1. Positionnez le contrôleur Makoto® fermement dans le support à l'arrière du système.
2. Enroulez le cordon du contrôleur Makoto® soigneusement et accrochez le crochet supérieur au panneau arrière du système.
3. Enroulez le cordon d'alimentation soigneusement et accrochez le crochet inférieur à l'arrière du système.
4. Engagez les roulettes verrouillables à l'arrière du système.
5. Tournez les moniteurs pour les aligner avec la base du système.

En plus des étapes précédentes, sélectionnez un emplacement de stockage facile d'accès situé dans une zone de faible trafic où le risque d'impact avec d'autres équipements en mouvement (lits, brancards...) est réduit. L'emplacement doit répondre aux exigences environnementales et physiques définies dans la section 17 de ce manuel.

## 6 Démarrage du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

### 6.1 Alimentation On



AVERTISSEMENT

Assurez-vous que les câbles provenant du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ou y étant branchés sont bien à plat sur le sol.

1. Retirez le cordon d'alimentation à l'arrière du système. Laissez le reste du cordon tomber à plat sur le sol tout en tenant la prise.
2. Branchez le système à une prise de terre accessible facilement.

Bouton  
d'alimentation



Figure 6-1 : panneau latéral et bouton d'alimentation Makoto® Système d'imagerie intravasculaire sélectionnés.

3. Allumez le système en appuyant et en relâchant le bouton situé sur le côté de la console. Cette action alimentera la console du système Makoto® et du contrôleur Makoto®.

Après la mise sous tension du système et le chargement du logiciel, l'écran de connexion du Makoto® est présenté à l'opérateur.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

---



Si la prise du câble d'alimentation appropriée à la région d'utilisation n'est pas équipée d'une mise à la terre, alors raccordez un câble de mise à la terre au goujon de terre équipotentiel situé à l'arrière du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire dans la partie inférieure.

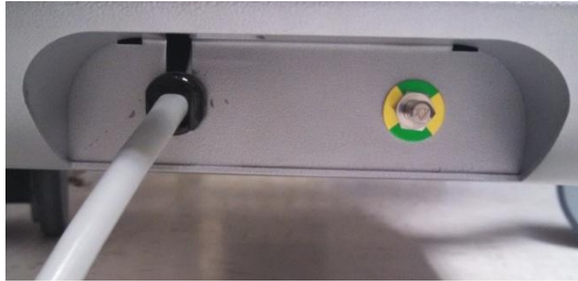


Figure 6-2 : goujon de mise à la terre équipotentiel situé à l'arrière du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire à l'extrémité droite de la partie inférieure.

---



Pendant le démarrage, la prise de connexion du cathéter du contrôleur Makoto® pivotera automatiquement. Si un cathéter est raccordé pendant le démarrage du système, assurez-vous que le cathéter a été retiré du patient

---

Remarque : Si le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est allumé et n'est pas en position « READY » (PRÊT), lorsque le système l'exige, veuillez utiliser les contrôles de mouvement distal pour faire avancer l'imagerie distale jusqu'à ce que vous atteigniez la position « READY » (PRÊT).

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### 6.2 Alimentation Off



Si à tout moment, le bouton « **STOP** » (ARRÊT), , situé sur le contrôleur du Makoto® n'arrête pas le mouvement du cathéter, débranchez immédiatement le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire.

Pour éteindre le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire, appuyez et relâchez le bouton d'alimentation situé sur le côté droit de la console.



Si une brève pression du bouton d'alimentation n'éteint pas le système, laissez le bouton d'alimentation enfoncé (~5 secondes) jusqu'à ce que le système s'arrête.

### 6.3 Connexion de l'utilisateur

Le système d'imagerie Makoto® peut être configuré pour prendre en charge différents profils d'utilisateurs afin de contrôler l'accessibilité de certaines fonctionnalités, de certains paramètres ou de certaines données patient.

Consultez la section 14.12 Gestion des utilisateurs pour plus d'informations sur les profils d'utilisateurs, les autorisations et les restrictions.



Figure 6-3. Écran de connexion de l'utilisateur du système d'imagerie Makoto®

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### 6.3.1 Connexion standard

Lorsque le système est allumé, une combinaison valide de nom d'utilisateur et de mot de passe sera demandée pour enregistrer l'accès au système et définir les autorisations appropriées et l'accès aux données enregistrées sur le système.

### 6.3.2 Saut ou connexion anonyme

Dans certains cas d'intervention urgente ou si les utilisateurs ont oublié leurs identifiants Makoto®, il est toujours possible de faire fonctionner le système et d'obtenir des données. Lorsqu'un utilisateur s'est connecté au système d'imagerie Makoto® sans utiliser un nom d'utilisateur ou un mot de passe valide, les caractéristiques et les fonctions du système sont limitées à celles qui sont essentielles pour effectuer une procédure.

### 6.3.3 Activation du clavier virtuel

Dans certaines situations ou configurations du système d'imagerie Makoto®, il peut être préférable de désactiver le clavier virtuel à l'écran. Touchez l'icône du clavier pour activer ou désactiver le clavier. La désactivation du clavier peut limiter certaines fonctions d'annotation et de recherche qui nécessitent une saisie au clavier si aucun clavier physique n'est connecté.

## 6.4 Déconnexion de l'utilisateur

Le système d'imagerie Makoto® offre la possibilité aux utilisateurs de se déconnecter de la séance en cours sans éteindre le système.

L'utilisateur peut se déconnecter du système en touchant ou en cliquant sur l'icône « Settings » (Paramètres), puis en sélectionnant « Log Out Username » (Déconnexion nom d'utilisateur).

Si le système reste inactif au-delà de la limite de temps configurée, le système se déconnecte automatiquement si aucun cathéter n'est connecté.

## 6.5 « Help » (Aide)

Une version électronique de ce manuel est disponible pour consultation dans une fenêtre en touchant le bouton « Help » (Aide) depuis l'écran de connexion utilisateur du système.

**REMARQUE :** Une fois connecté, la version électronique de ce document est également accessible en touchant ou en cliquant sur l'icône « Settings » (Paramètres) en haut à droite de l'écran, voir section 13.1 « **Accès au guide d'utilisation électronique** ».

## 7 Configuration des informations du patient et de la procédure

Dans le mode d'acquisition pendant la phase de configuration, l'utilisateur peut entrer des informations sur le patient et la procédure afin d'archiver et de faciliter la récupération dans le cadre d'une révision ultérieure. Ces informations peuvent être insérées au début de la procédure ou à chaque fois avant la fin de la procédure.

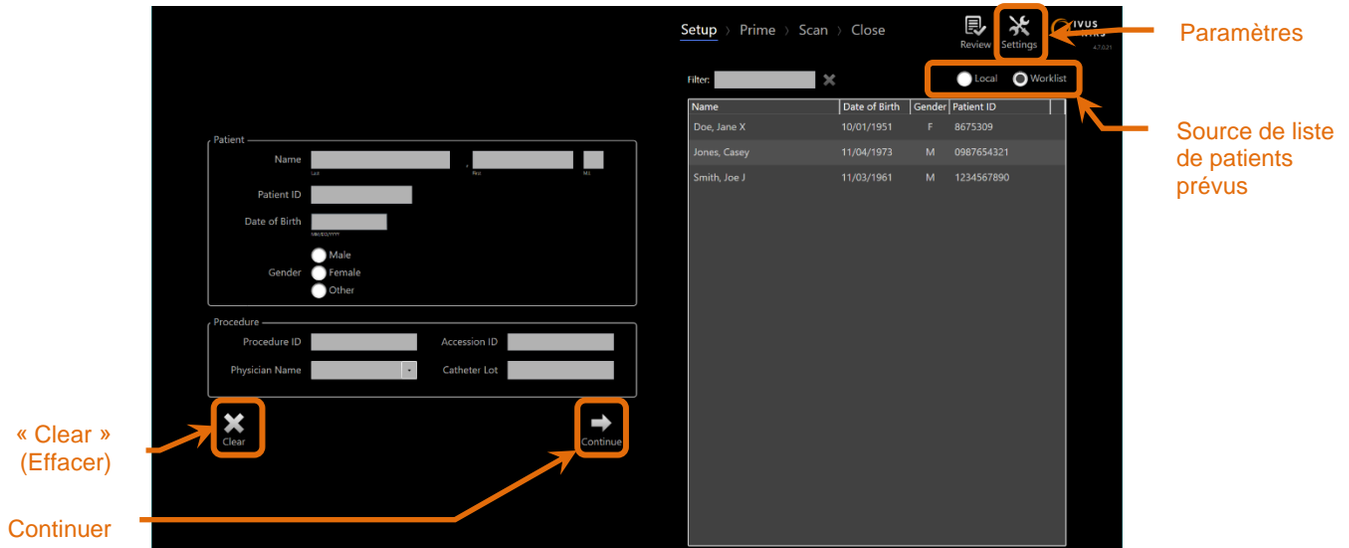


Figure 7-1 : phase de configuration du mode d'acquisition dans les contrôles principaux sélectionnés.

Quatre éléments d'identification du patient peuvent être entrés pour chaque procédure. Il s'agit du nom du patient, de son numéro d'identification, de son genre et de sa date de naissance. Les champs de données configurés comme « requis » doivent être complétés pour fermer la procédure afin de l'examiner ou de l'archiver par la suite.

Nom du patient	Le nom du patient peut être inséré dans le format suivant : nom, prénom, et initiale du deuxième prénom.
Identification du patient	Le numéro médical enregistré ou le numéro de fichier du patient.
Genre	Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire propose trois options de genre différentes pour aider à décrire le patient.
Date de naissance	Le jour, mois et année du patient peuvent être spécifiés.

**Remarque :** Utilisez l'option de genre « Autre » pour l'entrée de patients anonymes.

Quatre autres champs peuvent être utilisés pour identifier plus en détail la procédure :

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Identification de procédure	Le numéro ou code utilisé pour identifier cette procédure.
Identification d'adhésion	Il s'agit d'une valeur d'identification de la procédure souvent assignée au moment de l'enregistrement du patient pour la procédure et qui peut être utilisée par le PACS (système d'archivage et de transmission d'images) afin de vérifier les données transférées. Cette valeur est généralement insérée automatiquement lorsque les paramètres de liste de travail de modalité sont utilisés.
Médecin	Le nom du médecin chargé de la procédure.
Groupe de cathéter	Le numéro de groupe construit du cathéter utilisé pendant cette procédure d'imagerie.



---

Assurez-vous de l'insertion correcte des informations du patient pour éviter un mauvais étiquetage des données ou une perte des données de la procédure.

---

**REMARQUE :** Les champs requis pour l'identification du patient et de la procédure peuvent être configurés dans les paramètres, voir section 14.7.

**Remarque :** Insérez le numéro de groupe du cathéter pour acquérir des données pour insérer automatiquement le numéro de groupe du cathéter dans chaque fichier numérisé lorsqu'il est enregistré.

## 7.1 Insertion manuelle des informations du patient et de la procédure

L'insertion manuelle des informations du patient et de la procédure peut être effectuée avec le clavier du logiciel à l'écran.



Appuyez sur « **Clear** » (Effacer) pour supprimer les données du patient et de la procédure dans les champs de configuration puis recommencez.

Remarque : Les champs d'information peuvent être complétés avant de fermer la procédure lorsque le système n'est pas en train d'acquérir activement des données d'image.

## 7.2 Insertion semi-automatique des informations du patient et de la procédure

Les données du patient peuvent être directement insérées dans les champs fournis tels que décrits ci-dessus. Pour améliorer la cohérence de l'insertion pour les patients revenus ou prévus, il est possible de sélectionner les informations dans le répertoire local ou la liste des patients programmés (liste de travail).

Remarque : Appuyez sur les titres de colonne dans la liste de patients prévus pour réduire la liste de différentes manières.

Remarque : Tapez le texte dans le filtre pour réduire la liste aux noms et identifications du patient allant avec votre insertion. Effacez le texte ou appuyez sur effacer pour revenir à la liste complète.

Remarque : La liste des patients locaux apparaît par défaut. L'option « Worklist » apparaît lorsque le système est configuré sur connexion de la liste de travail de modalité.

Remarque : Faire un choix dans la liste effacera les données correspondantes dans les champs Patient et Procédure.

### 7.2.1 Listing des patients locaux

Le système chargera automatiquement les informations du patient des procédures enregistrées précédemment du système dans le listing des patients prévus.

Cliquez sur le nom souhaité dans la liste pour compléter la configuration du nom du patient, de l'identification du patient, du genre et de la date de naissance.

Les champs de la dernière procédure nécessiteront une insertion manuelle.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

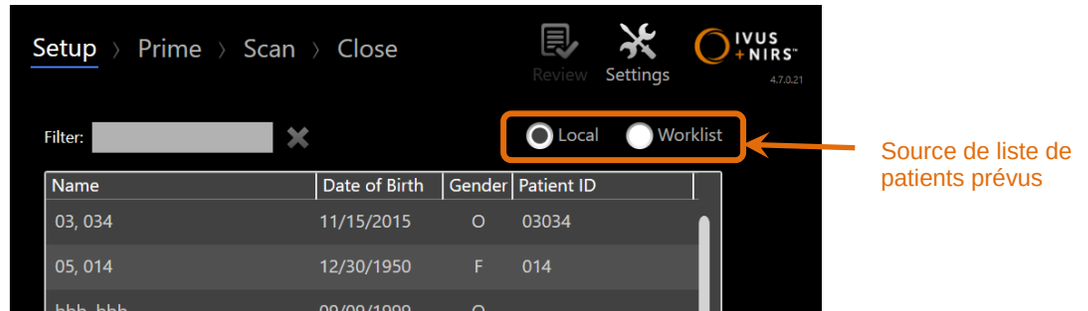


Figure 7-2 : phase de configuration avec contrôle de sélection pour la source du listing des patients prévus sélectionnée.

### 7.2.2 Liste de travail de modalité

Si le système a été configuré pour charger les informations de la liste de travail de modalité du système d'information de l'hôpital (HIS), alors le contenu du listing des patients prévus peut être remplacé par un listing des patients locaux dans la liste de travail de modalité récupérée dans le HIS.

Consultez la section 14.5 pour configurer les paramètres de connexion de la liste de travail de modalité.

Le système récupérera automatiquement tous les détails du patient et de la procédure pour l'angiographie, « XA », le type de modalité pour la date d'aujourd'hui et le rend disponible pour la sélection sur le système.

Cliquez sur le nom souhaité dans la liste pour compléter la configuration du nom du patient, de l'identification du patient, du genre et de la date de naissance et les informations de procédures rendues disponibles par le HIS, tout comme l'identification d'adhésion.

Les champs de procédure restants devront être saisis manuellement.

Remarque : Pour actualiser les saisies de la liste de travail de modalité affichées, alternez entre les options « Local », , et « Worklist » (Liste de travail) .

### 7.3 Effacer les informations du patient et de la procédure

Pour effacer les informations du patient et de la procédure et recommencer, cliquez sur



« Clear » (Effacer)

Cette action n'effacera pas les données numérisées de la procédure active.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 7.4 Passage à la phase suivante

Après avoir inséré les données du patient et de la procédure, pour aller à la phase « Prime » (Amorçage) du mode Acquisition, cliquez sur « **Continue** » (Continuer)



Remarque : Utilisez le contrôle de progression pour modifier les phases ; appuyez sur la phase de votre choix pour passer les phases de la procédure.

Remarque : Avec un cathéter connecté, en pressant sur le bouton « **Mark** » (Marque), , le contrôleur Makoto® avancera immédiatement à la phase « Prime » (Amorçage).

Remarque : Avec un cathéter connecté, en pressant le bouton « **Live IVUS** » (IVUS en direct), , le contrôleur Makoto® avancera immédiatement à la phase « Prime » (Amorçage).

Remarque : Avec un cathéter connecté, en pressant le bouton « Pullback » (Retrait), , le contrôleur Makoto® avancera immédiatement à la phase « Scan ».

## 8 Amorce du cathéter et préparation du contrôleur Makoto® pour utilisation

La phase suivante de la procédure commence avec l'amorce du cathéter. En parallèle, le contrôleur Makoto® peut être placé dans le champ stérile pour utilisation. La préparation de l'imagerie s'achève avec la connexion du cathéter au contrôleur et en évaluant la préparation du cathéter.

### 8.1 Amorce du cathéter



Le cathéter stérile doit être amorcé et préparé conformément au document contenant les instructions d'utilisation inclus dans l'emballage du cathéter.

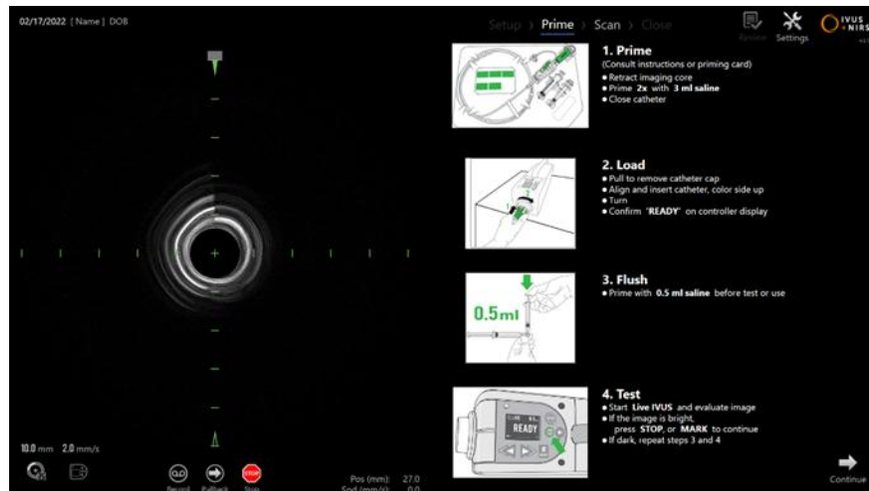


Figure 8-1 : le guidage d'amorce à l'écran proposé dans la phase « Prime » (Amorçage) du mode Acquisition.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire proposera un guidage à l'écran dans les étapes principales pour amorcer un cathéter raccordé au contrôleur Makoto®.

Ces étapes sont prévues pour illustrer et augmenter les instructions fournies avec le cathéter. Cela ne remplace pas la nécessité pour l'utilisateur d'être formé, et de lire et de comprendre les instructions d'utilisation fournies avec le cathéter.

À l'aide des illustrations à l'écran, des illustrations fournies avec le cathéter et des instructions écrites d'utilisation du cathéter, l'opérateur stérile doit amorcer le cathéter.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 8.2 Préparation du contrôleur Makoto®

Le contrôleur Makoto® doit être placé dans une barrière stérile du contrôleur Makoto® avant d'être placé sur la table d'opération.

Veillez remarquer que les instructions suivantes nécessitent la participation d'un opérateur stérile et non stérile pour appliquer la barrière stérile et placer le contrôleur Makoto® dans le champ d'opération :



AVERTISSEMENT

Si la barrière stérile du contrôleur Makoto® est endommagée, remplacez-la par une nouvelle barrière stérile.



AVERTISSEMENT

Gardez la main de l'opérateur en dehors du couvercle bleu de la barrière stérile.



AVERTISSEMENT

Positionnez le contrôleur Makoto® sur un emplacement stable de la table d'opération. NE placez PAS le contrôleur à proximité des bords de la table.



AVERTISSEMENT

La table d'opération doit être maintenue à niveau pendant l'utilisation du système Makoto® ou à tout moment lorsque le contrôleur du système Makoto® se trouve dans le champ stérile. N'utilisez PAS les commandes d'inclinaison ou de déplacement de la table, si ces dernières sont disponibles.



AVERTISSEMENT

Assurez-vous que le cordon détendu est fourni dans le champ stérile pour s'adapter aux mouvements de la table, de la console ou du patient pour réduire les risques de mouvements inattendus du contrôleur Makoto®.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



AVERTISSEMENT

Les articles stériles NE doivent PAS être en contact avec le contrôleur Makoto® jusqu'à l'ouverture de la prise du cathéter de la barrière stérile du contrôleur Makoto®.



AVERTISSEMENT

Ne permettez pas au côté du couvercle du joint de la barrière stérile qui a été en contact avec la prise du contrôleur Makoto® d'être en contact avec l'opérateur stérile.

Pour positionner le contrôleur Makoto® dans le champ stérile, effectuez les étapes suivantes :

1. L'opérateur non stérile retire la barrière stérile de la boîte du cathéter.
2. L'opérateur non stérile ouvre le package contenant la barrière stérile du contrôleur Makoto®.
3. L'opérateur stérile retire la barrière stérile du contrôleur Makoto® de son emballage, et déplie les deux petits plis de la barrière qui cachent le joint blanc et le couvercle en plastique bleu.
4. L'opérateur non stérile retire le contrôleur Makoto® du support de stockage, qui se trouve en dehors du champ stérile.
5. L'opérateur non stérile maintient le contrôleur Makoto® parallèle au sol dans les airs à proximité du champ stérile tout en tenant la poignée à l'arrière du contrôleur.
6. L'opérateur stérile insère sa main droite dans le pli de la barrière stérile du contrôleur Makoto® indiqué par une main et une flèche. La barrière doit être orientée de manière à ce que le couvercle bleu de la prise soit aligné avec la partie supérieure du contrôleur Makoto®.
7. La main gauche est insérée dans le pli de l'autre côté de la barrière stérile du contrôleur Makoto® également indiqué par une main et une flèche.
8. L'opérateur stérile maintient la barrière stérile du contrôleur Makoto® ouverte.
9. L'opérateur non stérile envoie le contrôleur Makoto® à l'opérateur stérile en plaçant le contrôleur dans la barrière stérile du contrôleur Makoto® ouverte.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

10. L'opérateur stérile saisit le contrôleur Makoto® jusqu'à la barrière stérile du contrôleur Makoto® par les poignées sur le dessus du contrôleur, supportant tout son poids.
11. L'opérateur non stérile relâche ensuite le contrôleur puis tient les bords de l'ouverture de la barrière stérile du contrôleur Makoto® indiqués par des flèches et tire la barrière pour couvrir le câble ombilical du contrôleur Makoto®.
12. L'opérateur stérile place le contrôleur Makoto® fermé sur la table d'opération.
13. L'opérateur stérile aligne le joint blanc de la barrière stérile du contrôleur Makoto® avec la prise du contrôleur Makoto® et raccorde le joint de la barrière à la prise.
14. L'opérateur non stérile doit raccorder la position du cordon pour éviter que la partie ensachée sorte de la zone de procédure stérile pendant l'utilisation.

Le contrôleur Makoto® est désormais prêt pour la connexion du cathéter.



---

Assurez-vous que le joint blanc est fermement raccordé à la prise du contrôleur Makoto®. Le matériel de la barrière ne doit pas gêner l'ouverture. Si cela est appliqué correctement, il doit y avoir un espace entre le joint blanc et la surface avant du contrôleur.

---

### 8.3 Connexion du cathéter



AVERTISSEMENT

Le cathéter stérile doit être manipulé et préparé conformément au document contenant les instructions d'utilisation inclus dans l'emballage du cathéter.



AVERTISSEMENT

Ne touchez pas le dessous du couvercle bleu car il pourrait avoir été en contact avec la prise du contrôleur Makoto® qui n'est pas stérile.

Les instructions du cathéter fournies dans ce manuel sont uniquement pour les directives générales. Suivez toujours les instructions pour l'utilisation de la documentation fournie avec chaque cathéter Infraredx.

Le cathéter doit être connecté au contrôleur Makoto® par un opérateur stérile.



ATTENTION

Le contrôleur Makoto® doit être positionné sur la table du patient de manière à ce qu'il y ait un espace suffisant pour que la connexion du cathéter soit disponible et que la prise du cathéter du contrôleur Makoto® ne soit pas entravée.



ATTENTION

Ne contaminez pas les faces en fibre du cathéter ou du contrôleur Makoto® pendant la connexion.

1. Confirmez que le joint blanc de la barrière du contrôleur Makoto® stérile est raccordé à la prise du contrôleur Makoto®.
2. Retirez le couvercle bleu de la barrière du contrôleur Makoto® stérile le long des lignes perforées et placez-le hors du champ stérile.
3. Confirmez que le contrôleur Makoto® est en position PRÊT comme indiqué par le message « LOAD » sur l'écran LCD situé sur la partie supérieure du contrôleur.
4. Alignez la poignée du cathéter avec le côté coloré vers le haut.
5. Insérez la poignée du cathéter dans la prise du cathéter du contrôleur Makoto®.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

6. Tournez la poignée du cathéter dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'à ce que l'écran LCD du contrôleur indique que le cathéter est correctement connecté en observant le message « READY » (PRÊT).

Remarque : Si le contrôleur Makoto® localise une connexion partielle du cathéter, alors les instructions seront indiquées sur l'écran LCD ou « Voir l'écran » sera indiqué sur l'écran LCD du contrôleur et des indications supplémentaires détaillées s'afficheront sur l'écran du système Makoto®.

### 8.4 Test du cathéter

Après l'amorce du cathéter comme indiqué dans les instructions fournies avec le cathéter et la connexion du cathéter au contrôleur Makoto®, la performance du cathéter peut être vérifiée avec la fonction « Live IVUS » dans le système.

Amorcez le cathéter avec une solution saline de 0,5 mL supplémentaire puis appuyez

sur « **Live IVUS** » (IVUS en direct),  dans le contrôleur Makoto® pour démarrer l'imagerie. Si une image IVUS apparaît sous forme de cercles concentriques et que la

clarté de l'image est satisfaisante, alors appuyez sur « **STOP** » (ARRÊT),  sur

l'écran ou appuyez sur « **STOP** » (ARRÊT),  dans le contrôleur Makoto®.

Remarque : Si la qualité de l'image n'est pas satisfaisante ou est sombre, continuez de rincer le cathéter avec la seringue d'amorçage.

Procédez à la phase de numérisation en appuyant sur « Scan », , dans le contrôle de progression en haut de l'écran.

Remarque : L'analyse de la qualité du cathéter principal peut être effectuée sur les écrans de phase « Prime » (Amorçage) ou « Scan ».

Remarque : Pendant la rotation du cathéter et la mise à jour de l'image, appuyez sur le bouton « **Mark** » (Marque), , du contrôleur Makoto® pour passer à la phase de numérisation.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### Remarque :

Appuyez sur le bouton « Pullback » (Retrait), , de l'écran du contrôleur Makoto® pour passer le système à la phase de numérisation et démarrer une acquisition de retrait automatique.

## 9 Acquisition des images numérisées intravasculaires Makoto®



Consultez les instructions d'utilisation du cathéter pour le guidage du chargement du cathéter sur le fil-guide, le cathéter dans le cathéter de guidage et le passage du cathéter dans l'artère.

Après l'analyse de la qualité du cathéter principal, le cathéter doit être positionné sur le fil-guide et passé comme indiqué dans les instructions d'utilisation du cathéter.

Il y a deux types d'acquisitions de données pouvant être réalisées avec le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire : Acquisition du Live IVUS et du retrait automatique.

L'acquisition du Live IVUS générera des images IVUS sans chemogram. Un retrait automatique générera des images IVUS avec un chemogram.

### 9.1 Acquisition du Live IVUS

Durant l'acquisition de données Live IVUS, le système démarrera la rotation de l'imagerie du cathéter sans démarrer le retrait automatique (translation proximale) de l'imagerie. Une image IVUS transversale apparaîtra à l'écran et sera mise à jour pendant l'activation du Live IVUS.

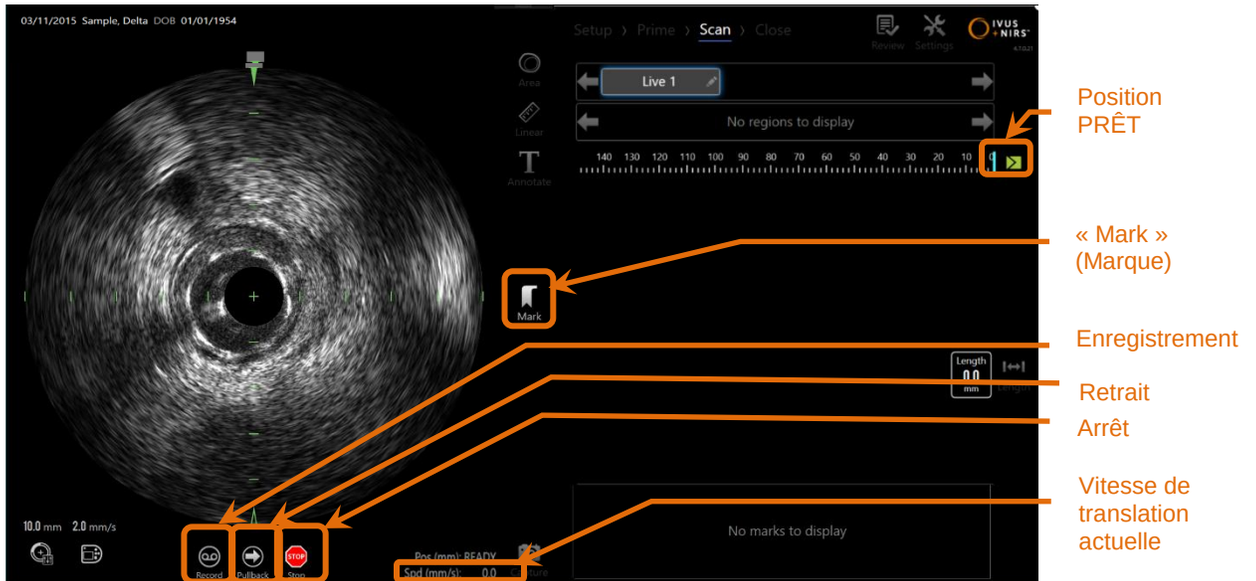


Figure 9-1 : Mode Acquisition du Makoto® pendant un balayage IVUS en direct non enregistré, avec les fonctions de contrôle à distance activées

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Remarque : Un scan Live IVUS ne sera pas sauvegardé dans la mémoire du système sauf si l'utilisateur décide de l'enregistrer.

Remarque : Live IVUS produira seulement une image IVUS ; aucune donnée NIRS ne s'affichera ou ne sera générée sur le chemogram.

Remarque : Live IVUS produira une image IVUS transversale en direct. L'image IVUS apparaîtra également sur l'écran de l'IVUS longitudinale pendant un scan Live IVUS enregistré.

### 9.1.1 Démarrage du Live IVUS

Appuyez sur le bouton **Live IVUS**, , du contrôleur Makoto® pour activer l'imagerie IVUS en temps réel. Le statut du mode imagerie sur l'écran LCD sera mis à jour pour afficher « LIVE » et les informations d'emplacement sont imprimées avec un texte blanc.

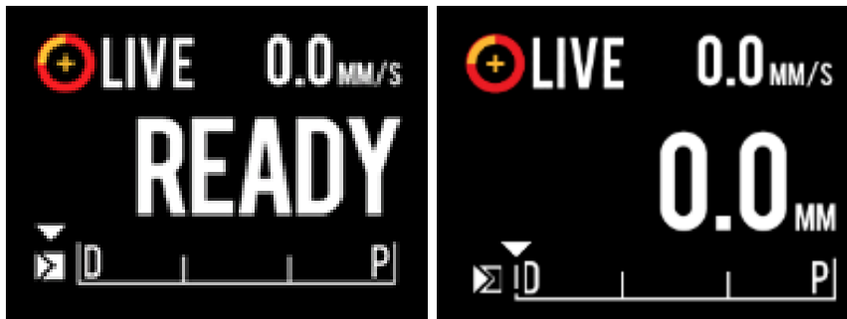


Figure 9-2 : le contrôleur Makoto® affiche l'acquisition Live IVUS non enregistrée à la position PRÊT (gauche) et à la position 0,0 mm (droite).

REMARQUE : Si les fonctions de contrôle à distance sont activées, l'imagerie IVUS en direct peut être lancée en touchant l'icône

« Live IVUS » (IVUS en direct), , sur le moniteur. Voir la section 14.10.6 Activer le contrôle à distance pour activer les fonctions.

### 9.1.2 Translation du Live IVUS

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



**WARNING**

Des situations dangereuses, y compris des blessures au patient ou à l'opérateur, peuvent se produire si les avertissements affichés sont ignorés.



**WARNING**

Le mouvement linéaire du contrôleur s'arrête lorsqu'une force excessive est rencontrée.

Vérifiez que le cathéter ne présente pas de pliures, de coudes aigus ou de dommages et résolvez-les avant de continuer.

Appuyez sur « STOP » (ARRÊT), , sur le contrôleur Makoto® et suivez les instructions à l'écran pour résoudre le problème.

N'utilisez PAS les fonctions de translation à une étape pour régler le problème d'entortillement ou de déformation. La gaine du cathéter pourrait être endommagée ou le patient blessé.

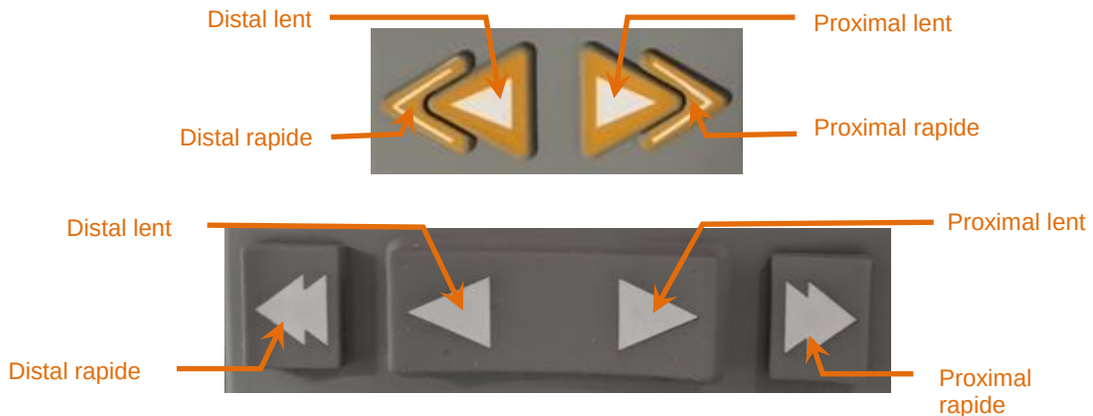


Figure 9-3 : commandes de base de translation de l'imagerie, différentes configurations (dessus, dessous) peuvent exister.

Tout en effectuant un balayage Live IVUS, utilisez les commandes de mouvement distal et proximal du contrôleur Makoto® pour ajuster la position de l'image actuelle dans le vaisseau.

Une pression prolongée sur les commandes de mouvement lent effectuera une translation dans la direction souhaitée à une vitesse de 2,0 mm/s. Une pression rapide effectuera une translation dans la direction souhaitée d'une distance fixe de 0,1 mm.

Une pression prolongée sur les commandes de mouvement rapide effectuera une translation dans la direction souhaitée à une vitesse de 10,0 mm/s. Une

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

pression rapide effectuera une translation dans la direction souhaitée d'une distance fixe de 0,5 mm.

Remarque : Pendant l'imagerie active en position PRÊT, la translation dans la direction proximale résultera en un déplacement de la position de l'image dans la gamme d'imagerie continue de 0 mm à 150 mm.

Le retour à la position PRÊT peut se produire uniquement lorsque le système n'acquiert pas d'image.

Remarque : Pendant que vous procédez activement à l'imagerie, la translation proximale ET distale se produira uniquement dans une gamme de 0 mm à 150 mm. La translation s'arrêtera automatiquement lorsque les emplacements extrêmes sont atteints et l'imagerie poursuivra.

Remarque : Pendant qu'à la position 0 mm et aucune imagerie, en appuyant

sur les commandes de l'emplacement distal,  ou



, replacera le contrôleur et l'imagerie du cathéter en position PRÊT.

### 9.1.3 Enregistrement d'une image Live IVUS

Pendant que vous effectuez un scan Live IVUS non enregistré, une image simple peut être sauvegardée pour alimenter la procédure. Cette image peut être sauvegardée, vérifiée, mesurée, ou supprimée.

Lors d'un scan Live IVUS, appuyez sur le bouton « **Mark** » (Marque) du contrôleur



Makoto®, ou appuyez sur la commande « **Mark** » (Marque),  de l'écran du système Makoto® pour ajouter un signet à l'image. Cette image sera enregistrée comme un scan d'image simple.

### 9.1.4 Enregistrement d'un scan Live IVUS

Un ensemble d'images de Live IVUS peut être enregistré en un seul fichier numérisé.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

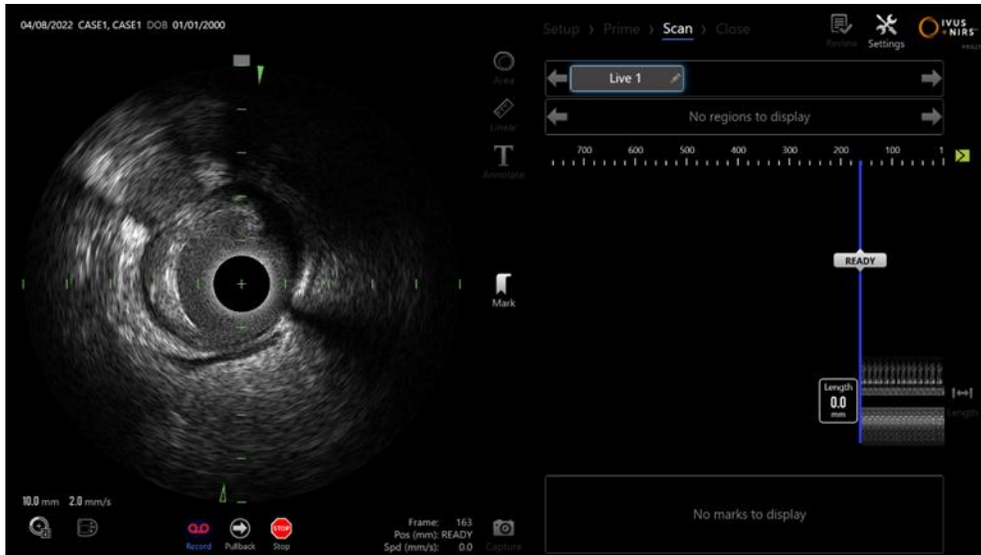


Figure 9-4 : Mode Acquisition Makoto® pendant un scan Live IVUS enregistré avec la télécommande activée.

Appuyez sur le bouton **Live IVUS** du contrôleur Makoto®, , ou appuyez sur « Record » (Enregistrer) , sur l'écran du système Makoto® à proximité de l'image IVUS transversale pour activer l'enregistrement.

Appuyez sur le bouton **Live IVUS** du contrôleur Makoto®, , ou appuyez sur **Enregistrer**, , toujours sur l'écran du système Makoto® pour arrêter l'enregistrement de données uniquement. Le cathéter poursuivra sa rotation et l'image IVUS transversale poursuivra sa mise à jour.

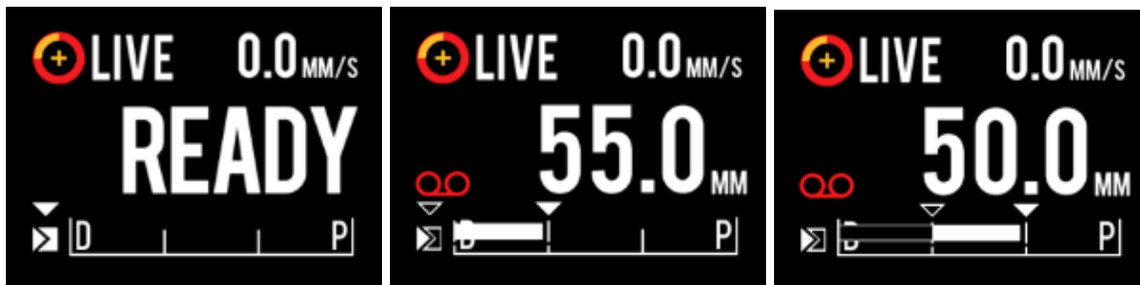


Figure 9-5 : Écran LCD du contrôleur Makoto® avec cathéter d'imagerie IVUS+NIRS connecté pendant le processus de transition du début du Live IVUS non enregistré sur READY (PRÊT) (gauche) à l'enregistrement, puis de la translation proximale et stationnaire du Live IVUS (milieu) à la remise à zéro, et à la translation proximale pendant l'enregistrement (droite). Remarquez l'apparition de l'icône d'enregistrement pendant le Live IVUS enregistré. Lorsque la translation est effectuée pendant le Live IVUS enregistré une barre pleine apparaît où l'enregistrement dans cette acquisition a déjà été effectué depuis la dernière marque (milieu et droite), tandis que l'enregistrement préalable à la dernière marque est une barre vide (droite).

Pendant la translation du Live IVUS, l'emplacement relatif, réel, et les indicateurs de vitesse de la translation seront mis à jour.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Remarque : Appuyez sur le bouton « **STOP** » (ARRÊT) du contrôleur

Makoto®,  ou encore appuyez sur « **STOP** » (ARRÊT)

 sur l'écran du système Makoto® pour arrêter la rotation et le mouvement du cathéter ET terminer l'enregistrement.

Remarque : Appuyez sur le bouton « **Pullback** » (Retrait) du contrôleur

Makoto®, , pour terminer l'enregistrement du Live IVUS en cours et démarrer un nouveau scan de retrait automatique dans la configuration du taux de retrait en cours. Les scans de retrait automatique sont toujours enregistrés.

Remarque : Des marques peuvent être placées dans le fichier numérisé et des mesures IVUS transversales peuvent être réalisées dans les images d'un scan Live IVUS enregistré pour mieux alimenter la procédure.

### 9.1.5 Marquer et remettre à zéro en Live IVUS

Pendant l'acquisition Live IVUS enregistrée, des marques peuvent être placées et consultées grâce au bouton « Mark » (Marque) du contrôleur ou à l'icône « Mark » (Marque) à l'écran.

Pendant l'acquisition Live IVUS non enregistrée, des marques peuvent être placées et consultées en enregistrement image par image grâce au bouton « Mark » (Marque) du contrôleur ou à l'icône « Mark » (Marque) à l'écran.

Ajouter une marque pendant l'acquisition Live IVUS réinitialisera l'affichage de la distance parcourue à 0,0 mm.

### 9.1.6 Arrêt du Live IVUS

Un scan Live IVUS peut être supprimé de deux manières :

- a. Appuyez sur le bouton **STOP**, , du contrôleur Makoto® ou appuyez sur **STOP**, , sur l'interface utilisateur pour arrêter les mouvements du contrôleur Makoto®, interrompre les mises à jour de l'image IVUS transversale, et finir l'enregistrement d'un scan Live IVUS en cours.

Ou,

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

- b. Appuyez sur « **Pullback** » (Retrait), , pour compléter le scan Live IVUS et démarrer immédiatement une acquisition de retrait automatique.

REMARQUE : Après avoir arrêté l'acquisition Live IVUS, le contrôleur Makoto® affichera la distance parcourue depuis la dernière pression sur le bouton « Mark » (Marque). Cette valeur restera affichée jusqu'à ce que le bouton « Live IVUS » (IVUS en direct), « Pullback » (Retrait), ou « Return to READY » (Retour à PRÊT) ou un bouton de translation soit actionné.

## 9.2 Acquisition de retrait automatique

Une acquisition de retrait automatique démarrera la rotation et le retrait du contrôleur Makoto® et de l'imagerie du cathéter. Cette action lancera également la collecte et l'enregistrement des données IVUS et NIRS en cas d'utilisation d'un cathéter compatible IVUS+NIRS ou uniquement des données IVUS en cas d'utilisation d'un cathéter compatible HD-IVUS uniquement, à la vitesse de retrait définie par l'utilisateur.

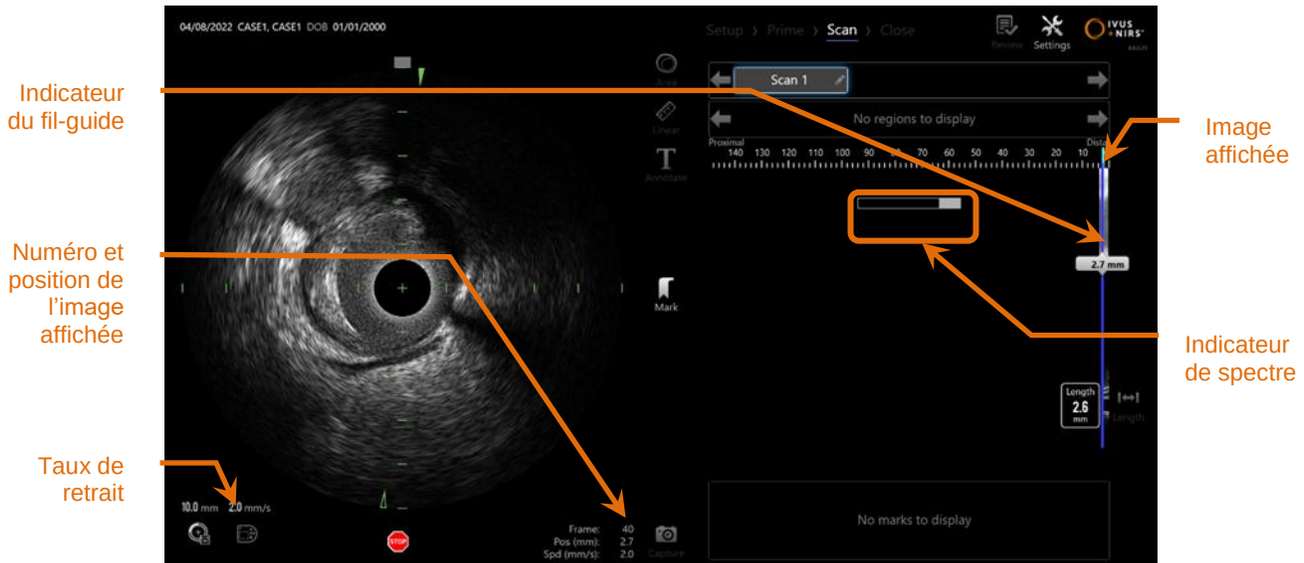


Figure 9-6 : Mode d'acquisition avec acquisition par retrait automatique IVUS+NIRS en cours.

### 9.2.1 Configuration du taux de retrait automatique suivant

La vitesse de translation pour un retrait automatisé doit être configurée par l'utilisateur avant de commencer toute imagerie. Réglez la vitesse de translation

souhaitée en touchant l'icône du panneau de contrôle du Makoto®, .

Sélectionnez la vitesse souhaitée pour le prochain retrait : 0,5 mm/s, 1,0 mm/s, ou 2,0 mm/s.

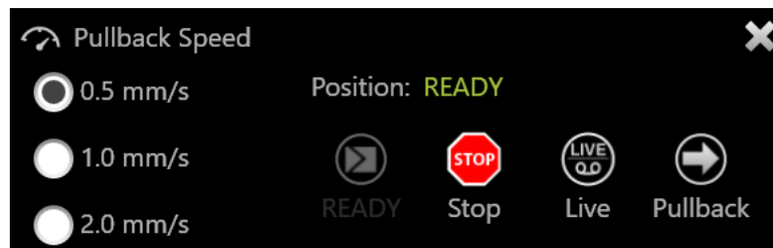


Figure 9-7. Panneau de contrôle du Makoto® avec fonctions de contrôle à distance activées.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### 9.2.2 Démarrage du retrait automatique

Appuyez sur le bouton « **Pullback** » (Retrait), , du contrôleur Makoto® pour démarrer une acquisition de retrait automatique. Pendant un retrait, l'IVUS transversal, l'IVUS longitudinal, l'indicateur de détection du fil-guide et l'indicateur de spectre sont mis à jour en temps réel.

**REMARQUE :** Si les fonctions de contrôle à distance sont activées, les retraits automatisés peuvent être lancés en touchant l'icône « Pullback » (Retrait), , sur le moniteur. Voir la section 14.10.6 Activer le contrôle à distance pour activer les fonctions.

#### 9.2.2.1 Acquisition de retrait automatique avec aperçu

Lorsque vous démarrez l'acquisition de retrait automatique depuis l'emplacement PRÊT

avec le bouton « **Pullback** » (Retrait), , le système se déplacera d'abord à l'emplacement « 0,0 mm » et démarrera l'acquisition Live IVUS. Cela permet un aperçu intravasculaire de l'emplacement de démarrage du retrait. Après l'aperçu, appuyez sur

le bouton « **Pullback** » (Retrait), , de nouveau pour poursuivre l'acquisition.

#### 9.2.2.2 Indicateur de spectre

Au démarrage d'un scan de retrait automatique, le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire contrôlera la qualité du spectre lumineux enregistré. Le système nécessite un nombre minimum de spectres pour générer un chemogram.

Lorsque des spectres sont enregistrés, l'indicateur de spectre se remplira. Il disparaîtra une fois le nombre minimum atteint.

**Remarque :** Lorsque le système Makoto® collecte suffisamment de données nécessaires pour créer un chemogram, l'indicateur de spectre disparaîtra de l'écran.

**Remarque :** Il faut enregistrer environ 12 mm de données numérisées de retrait pour avoir suffisamment de données pour générer un chemogram.

**Remarque :** Même si l'indicateur de bons spectres se remplit en raison de la collecte initiale de spectres de bonne qualité, si plus de 12 % d'entre eux sont trop faibles pour contribuer à la génération du chemogram, aucun chemogram ne sera généré.

**Remarque :** L'indicateur de bon spectre ne sera présenté que lorsque des retraits automatiques avec des cathéters NIRS compatibles sont effectués.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### 9.2.3 Arrêt du retrait automatique



AVERTISSEMENT

L'imagerie à l'intérieur du cathéter de guidage doit être réduite au minimum pour des résultats de chemogram optimaux.

Une fois que la distance de retrait souhaité a été atteinte ou que la quantité de données a été enregistrée, le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire peut s'arrêter de deux manières :

- a. Appuyez sur le bouton « **STOP** » (ARRÊT), , du contrôleur Makoto® ;

Ou

- b. Appuyez sur « **STOP** » (ARRÊT), , sur l'interface utilisateur de la console Makoto®.

Ces deux actions arrêteront les mouvements du contrôleur Makoto® et l'acquisition de données.



ATTENTION

En cas d'urgence, utilisez le bouton « **STOP** » (ARRÊT), , du contrôleur Makoto®.

Remarque : Le contrôleur Makoto® arrêtera automatiquement le retrait si le prochain point le plus proche est atteint (emplacement 150,0 mm).

Remarque : Après avoir arrêté le retrait, le contrôleur Makoto® affichera la distance parcourue depuis la dernière pression sur le bouton « Mark » (Marque). Cette valeur restera affichée jusqu'à ce que le bouton « Live IVUS » (IVUS en direct), « Pullback » (Retrait), ou « Return to READY » (Retour à PRÊT) ou un bouton de translation soit actionné.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

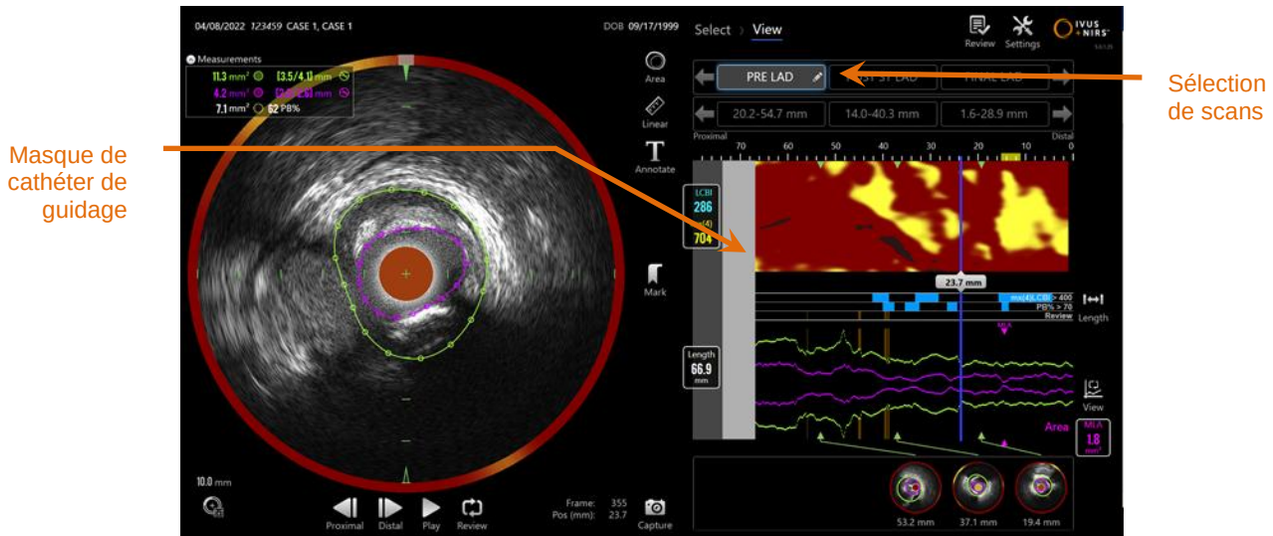


Figure 9-8 : Mode d'acquisition après l'achèvement d'un balayage IVUS+NIRS par retrait automatique avec un cathéter guide détecté (fonctionnalités SmartImaging™ activées).

À la fin de l'acquisition par retrait automatique avec un cathéter capable, le chemogram, le chemogram au niveau du bloc et l'indice de charge du noyau lipidique seront mis à jour. L'indicateur de détection du fil-guide sera masqué de la vue. Consultez la section 10.2.11 pour plus d'informations.

Si le cathéter de guidage est détecté par le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire, alors un masque de cathéter de guidage sera appliqué au chemogram, à l'IVUS longitudinal et au chemogram bloc. Consultez la section 0 pour plus d'informations sur la manière de retirer le masque de cathéter de guidage de la vue.

**Remarque :** Si le masque de cathéter de guidage est activé, la partie du chemogram dans le masque de cathéter sera exclue du calcul LCBI.

## 9.2.4 Marquer ou remettre à zéro pendant le retrait automatique

Pendant l'acquisition de retrait automatique, des marques peuvent être placées et consultées grâce au bouton « Mark » (Marque) du contrôleur, à l'image ou à l'icône « Mark » (Marque) à l'écran.

Ajouter une marque pendant l'acquisition de retrait réinitialisera l'affichage de la distance parcourue à 0,0 mm.

### 9.3 Réalisation de scans supplémentaires avec le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire



AVERTISSEMENT

Consultez les instructions d'utilisation du cathéter pour le guidage de la préparation du cathéter pour des scans supplémentaires.



AVERTISSEMENT

T

Des situations dangereuses, y compris des blessures au patient ou à l'opérateur, peuvent se produire si les avertissements affichés sont ignorés.



AVERTISSEMENT

T

Le mouvement linéaire du contrôleur s'arrête lorsqu'une force excessive est rencontrée.

Vérifiez que le cathéter ne présente pas de pliures, de coudes aigus ou de dommages et résolvez-les avant de continuer.

Appuyez sur « STOP » (ARRÊT), , sur le contrôleur Makoto® et suivez les instructions à l'écran pour résoudre le problème.

N'utilisez PAS les fonctions de translation à une étape pour régler le problème d'entortillement ou de déformation. La gaine du cathéter pourrait être endommagée ou le patient blessé.

Plusieurs scans peuvent être effectués dans chaque procédure. Le cathéter peut nécessiter une quantité supplémentaire de solution saline héparine pour l'imagerie suivante.

Appuyez sur le bouton **Live IVUS**, , ou le bouton « **Pullback** » (Retrait), , du contrôleur Makoto® pour acquérir des données supplémentaires. Le scan précédent sera sauvegardé et un nouveau scan actif apparaîtra.

**REMARQUE :** Si les fonctions de contrôle à distance sont activées, l'imagerie IVUS en direct et les retraits automatisés peuvent être lancés

en touchant l'icône correspondante,  ou , sur le

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

moniteur. Voir la section 14.10.6 Activer le contrôle à distance pour activer les fonctions.

Un nouveau scan créera un nouveau bouton d'activation du scan pour une révision située au-dessus du chemogram.

Remarque : Si vous enregistrez plus de trois scans, utilisez les flèches droite et gauche pour amener le bouton scan souhaité dans les vues.

Remarque : Un total de 20 enregistrements par procédure peut être sauvegardé. Si la limite est atteinte, effacez les scans non souhaités ou fermez la procédure et démarrez-en une nouvelle.

Remarque : L'annotation d'un nom de scan changera le texte du bouton associé.

## 10 Révision, mesure et annotation des scans

### 10.1 Sélection de scans

Après avoir enregistré de nombreux scans, il est possible de commuter entre les scans avec les contrôles de sélection du scan.

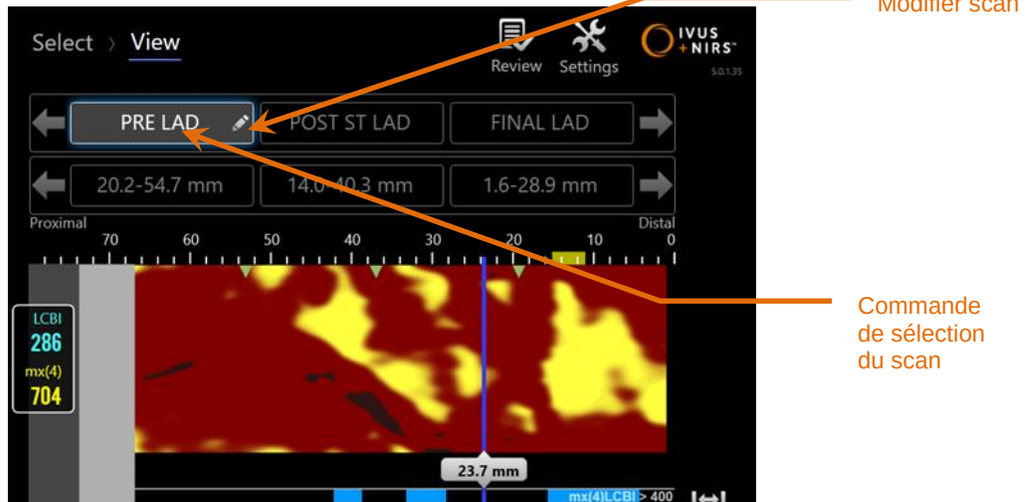


Figure 10-1 : Phase « View » (Visualisation) avec le scan « RCA » sélectionné pour examen review (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

Appuyez sur le nom de scan souhaité et chargez les données pour l'affichage à l'écran.

Vous pouvez voir jusqu'à trois scans à tout moment dans la commande de sélection du scan. Appuyez sur les contrôles de flèche de chaque côté de la commande de sélection du scan pour déplacer d'autres scans dans les vues.

## 10.2 Modification des scans

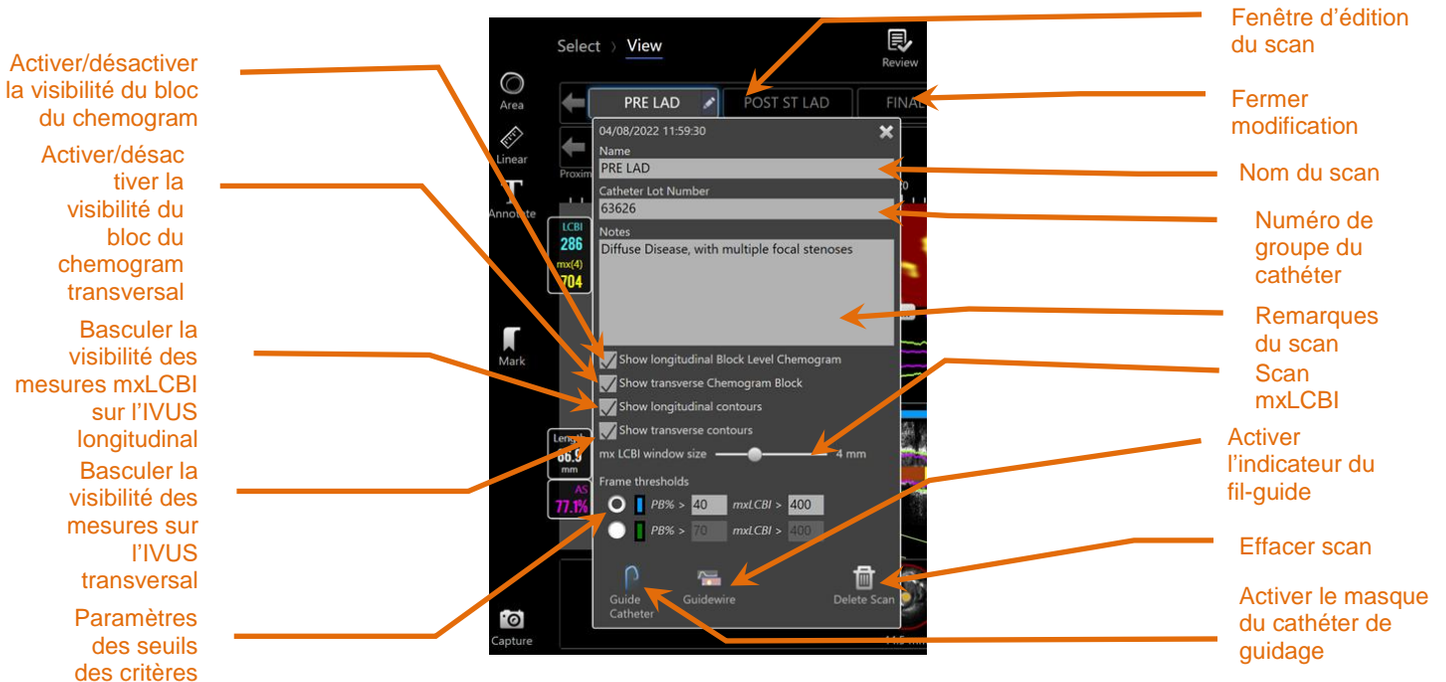


Figure 10-2 : Fenêtre de modification du scan ouverte pour « PRE LAD » (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

Les informations de scan peuvent être modifiées pour fournir des détails supplémentaires et faciliter une sélection ultérieure.

Appuyez sur le bouton **Modifier**, , du scan sélectionné pour accéder à la fenêtre d'édition du scan. Appuyez sur le « X », , ou à l'extérieur de la fenêtre d'édition du scan pour fermer ou sauvegarder tous les changements.

### 10.2.1 Nom du scan

Le nom du scan peut être personnalisé pour renvoyer des informations sur le scan. Cela peut inclure les noms, emplacements ou le timing de l'artère (ex. : « pre » ou « post »). Le nom peut être configuré en insérant les informations dans le champ du nom.

Ce nom de scan apparaîtra dans le répertoire des procédures et scans complétés, tout comme les fichiers DICOM et les rapports.

Remarque : Utiliser le filtre dans la phase de sélection du mode Révision pour rechercher des noms de scan. Consultez la section 12.1 pour plus d'informations.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 10.2.2 Numéro de groupe du cathéter

Chaque scan est collecté avec un cathéter ayant un numéro de groupe de production associé. Cette information peut être enregistrée indépendamment pour chaque scan en insérant la valeur du package de cathéter dans le champ du numéro de groupe du cathéter dans la fenêtre d'édition du scan.

Remarque : Insérez le numéro de groupe du cathéter pendant la phase de configuration pour alimenter automatiquement ce champ pour les scans tels qu'ils sont enregistrés.

Remarque : S'il est disponible, le système lira le numéro de lot du cathéter et l'entrera automatiquement dans le champ.

Remarque : Utilisez le filtre dans la phase « Select » (Sélection) du mode Révision pour rechercher des références de lot de cathéter. Consultez la section 12.1 pour plus d'informations.

### 10.2.3 Remarque du scan

Les remarques concernant le scan collecté peuvent être enregistrées dans le champ Remarques de la fenêtre d'édition du scan.

Remarque : Utilisez le filtre du mode Révision, de l'écran de la phase de sélection pour rechercher des détails importants du scan enregistrés dans les remarques du scan. Consultez la section 12.1 pour plus d'informations.

### 10.2.4 Scanner la visibilité longitudinale du chemogram au niveau du bloc

La visibilité du chemogram au niveau du bloc sur l'écran IVUS longitudinal peut être activée ou désactivée à l'aide de cette case. Ce choix concerne uniquement le scan actuel.

REMARQUE : Le paramètre de visibilité par défaut du chemogram au niveau du bloc pour chaque nouveau scan peut être défini dans les paramètres du système. Voir section 14.8 Affichage des scans.

REMARQUE : Ce paramètre peut être ajusté rapidement en effectuant un clic droit avec la souris sur le chemogram au niveau du bloc et en choisissant le réglage approprié.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 10.2.5 Scanner la visibilité transversale du chemogram au niveau du bloc

La visibilité du chemogram au niveau du bloc sur l'écran IVUS transversal peut être activée ou désactivée à l'aide de cette case. Ce choix concerne uniquement le scan actuel.

REMARQUE : Le paramètre de visibilité par défaut du chemogram au niveau du bloc pour chaque nouveau scan peut être défini dans les paramètres du système. Voir section 14.8 Affichage des scans.

REMARQUE : Ce paramètre peut être ajusté rapidement en effectuant un clic droit avec la souris sur le chemogram au niveau du bloc et en choisissant le réglage approprié.

### 10.2.6 Visibilité du contour longitudinal IVUS

La visibilité des contours mesurés automatiquement sur l'affichage longitudinal IVUS peut être activée ou désactivée via cette case à cocher. Cette sélection n'affectera que le scan en cours.

REMARQUE : Ce paramètre peut être rapidement ajusté en effectuant un clic droit sur l'IVUS longitudinal ou transversal, puis en modifiant le paramètre approprié.

### 10.2.7 Visibilité du contour transversal IVUS

La visibilité des contours mesurés automatiquement sur l'affichage transversal IVUS peut être activée ou désactivée via cette case à cocher. Cette sélection n'affectera que le scan en cours.

REMARQUE : Ce paramètre peut être rapidement ajusté en effectuant un clic droit sur l'IVUS longitudinal ou transversal, puis en modifiant le paramètre approprié.

### 10.2.8 Scan mxLCBI

La taille de fenêtre du LCBI maximale peut être ajustée pour chaque scan par rapport à la valeur par défaut. Utilisez le curseur pour ajuster la fenêtre utilisée pour calculer le mxLCBI entre 1 mm et 10 mm.

REMARQUE : La valeur par défaut pour tous les nouveaux scans peut être définie dans les paramètres du système. Voir section 14.8.5 « mx LCBI Window Size » (Taille de fenêtre du LCBI max).

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

## 10.2.9 Seuils de condition au niveau de l'image (frame)

Dans la fenêtre « Scan Edit » (Modifier le scan), utilisez les boutons radio pour sélectionner l'ensemble des seuils de condition à afficher dans la « Condition View » (vue des conditions). Lorsque les mesures sur une image dépassent une ou les deux conditions définies, la vue des conditions colore soit la ligne inférieure, soit les lignes inférieure et supérieure. Deux couleurs sont disponibles, bleu et vert. Une seule couleur peut être affichée pour un scan, déterminée par le bouton radial sélectionné dans la fenêtre de modification.

## 10.2.10 Activer le cathéter de guidage



L'imagerie à l'intérieur du cathéter guide doit être minimisée pour obtenir des résultats optimaux du chemogram.

Dans la fenêtre d'édition du scan, utilisez la commande d'activation du masque du cathéter de guidage pour alterner la visibilité du masque du cathéter de guidage sur le chemogram, l'indicateur de fil-guide, l'IVUS longitudinal et le chemogram bloc.



Figure 10-3 : modification du scan avec masque du cathéter de guidage activé (gauche). Modification du scan avec masque du cathéter de guidage désactivé (droite) (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

## 10.2.11 Activer l'indicateur du fil-guide

Dans la fenêtre d'édition du scan, utilisez la commande d'activation de l'indicateur de fil-guide pour alterner la visibilité de l'indicateur de fil-guide et du chemogram. La commande apparaît en bleu lorsque l'indicateur de fil-guide est visible.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

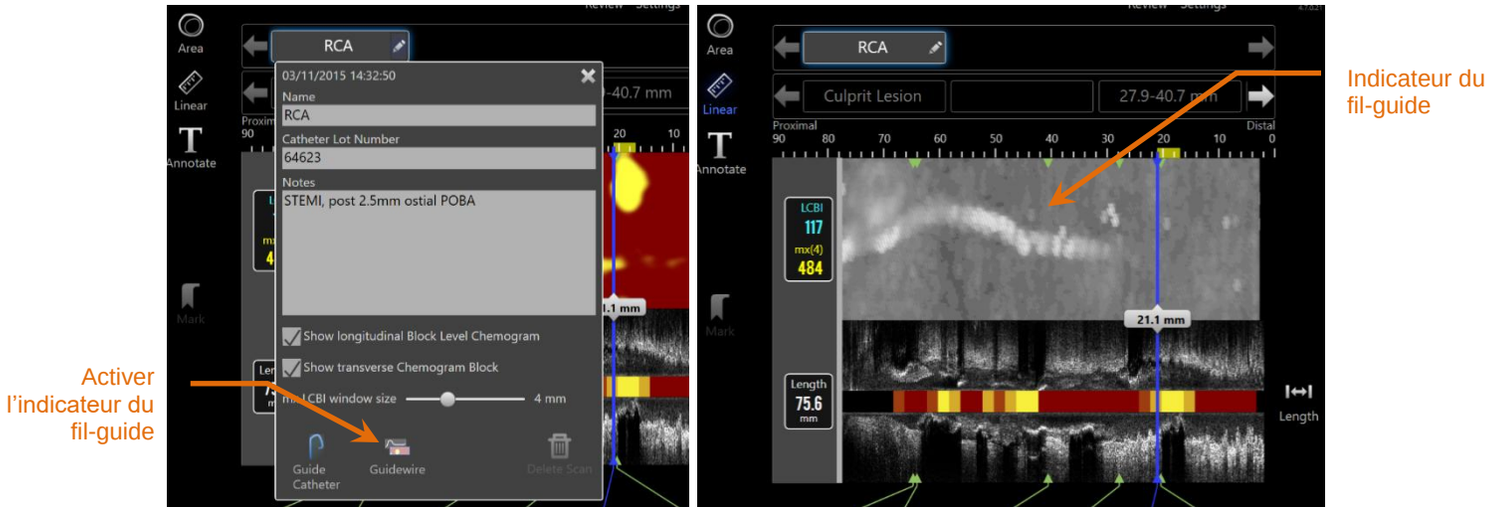


Figure 10-4 : la fenêtre d'édition du scan avec l'activation de l'indicateur de fil-guide activé (gauche) ; le chemogram est masqué et l'indicateur de fil-guide est visible (droite) (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

**REMARQUE :** Le basculement de la carte du fil-guide ne modifie pas l'affichage si aucune donnée NIRS n'est disponible.

### 10.2.12 Effacer scan

Les scans individuels peuvent être effacés dans la fenêtre d'édition du scan. Une demande de confirmation sera fournie à l'utilisateur.

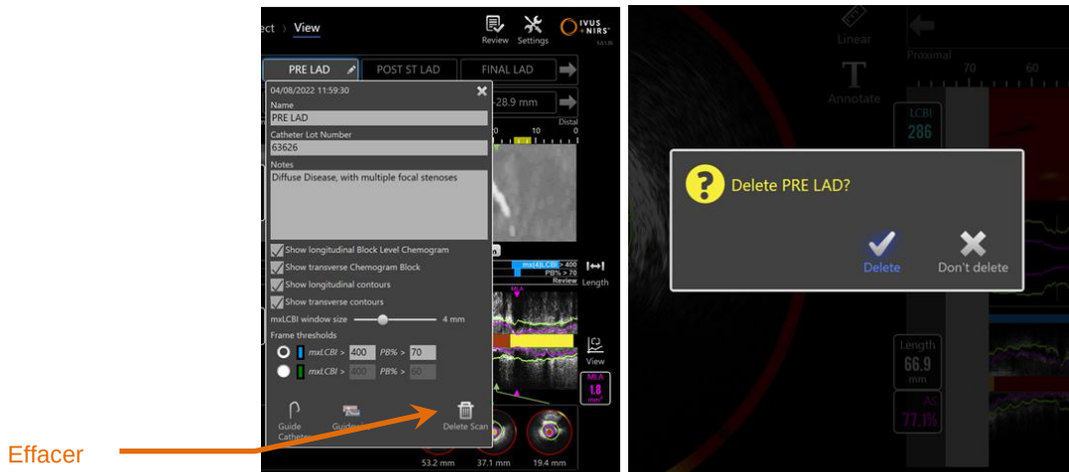


Figure 10-5 : la commande de scan effacé dans la fenêtre d'édition du scan (gauche) et la demande de confirmation (droite) (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées) .



ATTENTION

Une fois confirmée par l'utilisateur, la suppression d'un scan ne peut être annulée.

### 10.3 Navigation du scan

Le scan sélectionné peut être révisé avec plusieurs commandes.

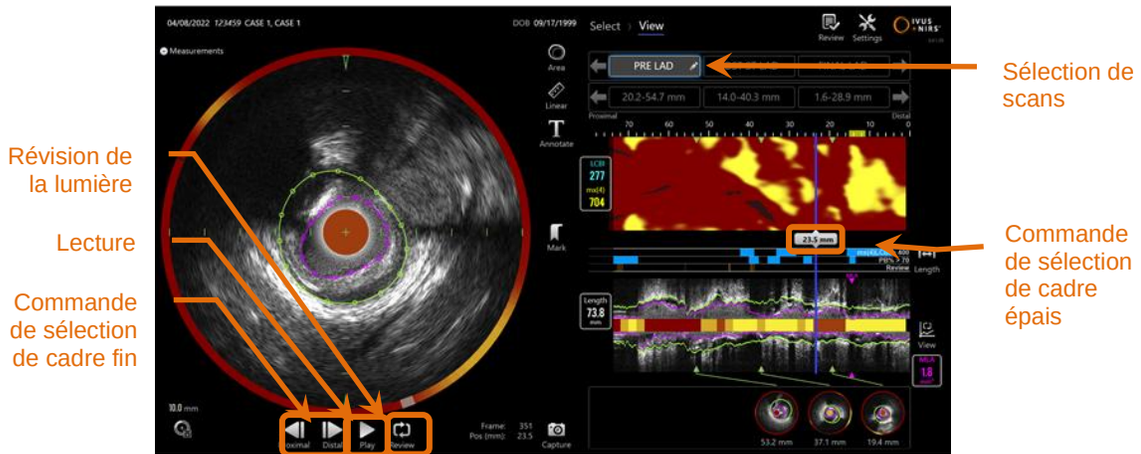


Figure 10-6 : Phase « View » (visualisation) du mode « Review » (Révision) avec la sélection du scan et les commandes de lecture mises en évidence (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

#### 10.3.1 Lecture automatique



Appuyez sur la commande **Lecture/Pause**, **Play** / **Pause**, située en dessous de l'image IVUS transversale pour répéter automatiquement les images enregistrées dans leur ordre d'enregistrement.

La lecture se produira à environ 16 images par seconde pour les enregistrements Live IVUS ou 30 images par seconde pour les enregistrements de retrait automatique.

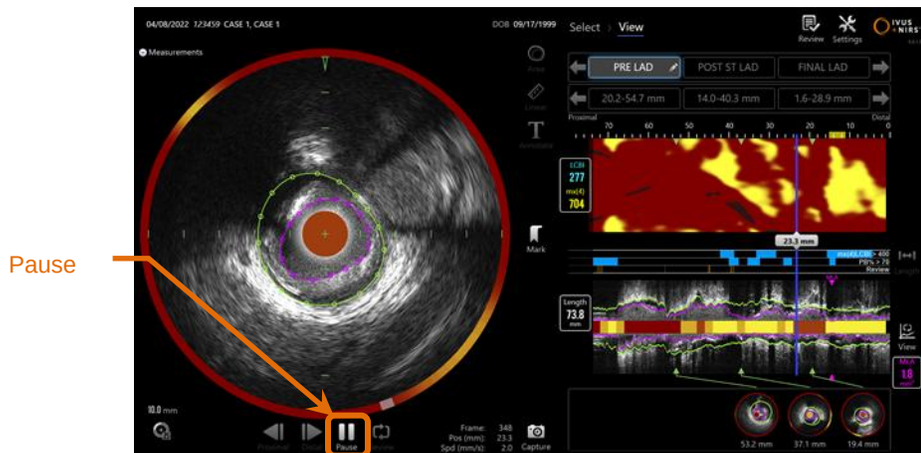


Figure 10-7 : Phase « View » (visualisation) du mode « Review » (Révision) pendant la lecture automatique avec la commande Pause mise en évidence (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées)

La mise sur pause arrêtera la lecture sur l'image affichée. La reprise de la lecture démarrera par la répétition des images à partir du dernier fragment affiché.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Remarque : Une fois la dernière image enregistrée atteinte, la lecture en boucle reprendra par la première image des séries.

Remarque : Lorsqu'une région est sélectionnée, la lecture automatique tournera les images dans la région sélectionnée.

### 10.3.2 Révision de la lumière

Comme une aide pour réaliser les mesures et réviser les images individuelles, la révision de la lumière lira une très courte boucle des images pour accentuer les différences dans l'apparence IVUS de la cuve et de la plaque immobiles du mouvement relatif à la circulation sanguine.

La révision de la lumière activée en appuyant sur la commande de révision de la

lumière, , à droite du bouton de lecture automatique.

REMARQUE : Il est possible d'ajuster la durée ou la plage de la révision du flux lumineux dans les paramètres du système. Voir section 14.8.2 **Plage d'images de la révision du flux lumineux.**

### 10.3.3 Lecture manuelle

Le scan sélectionné peut également être lu manuellement. Appuyez et relâchez la

commande de sélection de l'image fine, , pour lire le scan lentement dans la direction de votre choix. Ainsi, la lecture s'arrêtera une fois l'image atteinte par le scan ou la région sélectionnés ; cela ne fermera pas les images sélectionnées.

Remarque : Appuyez et relâchez la commande de sélection de l'image fine,



, pour lire les images sélectionnées dans leur ordre inverse d'enregistrement.

### 10.3.4 Sélection de l'image

#### 10.3.4.1 *Sélection de l'image approximative*

Faites glisser la commande de sélection de l'image approximative entre le chemogram ou la carte de détection du fil-guide et l'IVUS longitudinal ou tout autre endroit sur la ligne bleue pour actualiser rapidement l'image affichée.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Remarque : Le déplacement de la commande de sélection de l'image approximative est une lecture à taux variable.

### 10.3.4.2 *Sélection de l'image fine*

Appuyez sur l'image fine approximative ou les commandes de sélection de l'image fine

distale, , pour changer l'image affichée en augmentation d'une image.

Remarque : Avec le curseur au-dessus du chemogram, de l'indicateur de fil-guide, de l'IVUS transversal ou de l'IVUS longitudinal, faites défiler la molette de la souris pour changer l'image affichée en augmentation d'une image.

### 10.3.5 « Go To MLA » (Aller au MLA) ou « Go To MLD » (Aller au MLD)

Touchez ou cliquez sur le bouton MLA ou MLD pour accéder directement à l'image où l'aire ou le diamètre minimal de la lumière a été calculé.

REMARQUE : Basculez l'affichage graphique des mesures entre Aire et Diamètre pour afficher l'emplacement et la valeur du MLA ou du MLD.

## 10.4 Marques

Pendant et après que le scan soit complété, des marques peuvent être placées.

Pendant l'acquisition du scan, appuyez sur les commandes « **Mark** » (Marque),

 ou . Pendant la révision, naviguez sur l'image souhaitée et appuyez sur « Mark » (Marque) à l'écran.

Remarque : Une seule marque peut être placée sur chaque image.

Remarque : Jusqu'à 30 marques peuvent être créées dans un seul scan.

Remarque : Jusqu'à six marques peuvent être visibles à l'écran à tout moment.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Remarque : Compléter une mesure IVUS transversale ou sur une annotation d'image créera automatiquement une marque pour l'image.

Remarque : Utilisez le bouton « Mark » (Marque) dans les phases de configuration ou d'amorçage pour passer à la phase suivante du mode Acquisition.

Remarque : Pendant l'acquisition d'images, utilisez le bouton « Mark » (Marque) pour réinitialiser les distances affichées à 0 mm.

La position relative d'une marque dans le scan est indiquée par de petits triangles verts sur le chemogram et l'IVUS longitudinal. Lorsque la marque est sélectionnée, l'image affichée en cours connectera les triangles.



Figure 10-8 : Les positions des marques sont affichées par des indicateurs en forme de triangle vert sur le Chemogram et l'IVUS longitudinal, accompagnées d'une vignette visuelle montrant le contenu de l'image mise en surbrillance. (fonctions optionnelles SmartImaging™ activées).

### 10.4.1 Sélection de marques

Une vignette de marque sera créée pour chaque marque placée. La vignette est la commande pour sélectionner l'emplacement marqué pour une révision ultérieure. Elle fournit également une représentation visuelle du contenu à l'emplacement de l'image.

Appuyez sur l'image de la marque souhaitée pour mettre à jour l'écran et afficher l'image dans l'écran de l'IVUS transversal.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### 10.4.2 Modifications de marques

Les marques peuvent être effacées ou annotées. Appuyez sur le bouton **Modifier**, , de la marque sélectionnée pour ouvrir la fenêtre d'édition de marque.

Appuyez sur « X », , ou à l'extérieur de la fenêtre d'édition de marque pour fermer la fenêtre, en sauvegardant les changements.

#### 10.4.2.1 Notes de marque

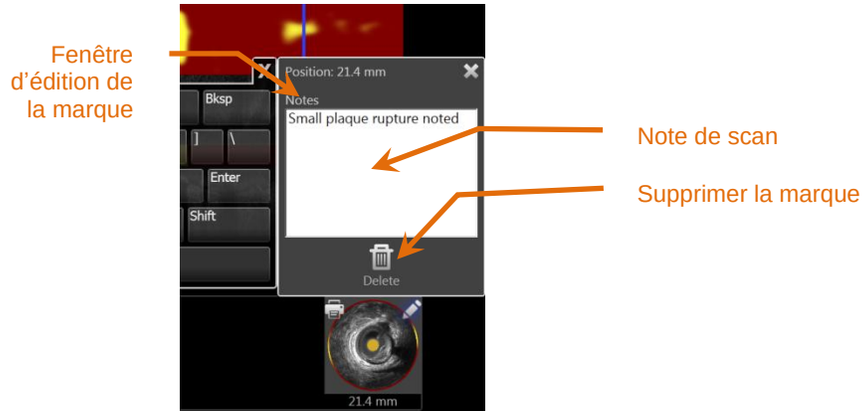


Figure 10-9 : note de marque saisie dans la fenêtre d'édition de marque.

Des remarques concernant le contenu d'une image peuvent être enregistrées dans le champ Notes de la fenêtre d'édition de marque.

#### 10.4.2.2 Suppression

Les marques peuvent être supprimées avec la commande « **Delete** » (Supprimer), , dans la fenêtre d'édition de marque.

Remarque : La suppression de marque ne peut être annulée.

Remarque : La suppression d'une marque comprenant des mesures ou des annotations d'image nécessitera une confirmation.

## 10.5 Mesures

Le système d'imagerie Makoto® fournit des commandes avec la phase de numérisation pour effectuer des mesures de l'affichage transversal et des affichages longitudinaux (Chemogramet IVUS longitudinal).

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

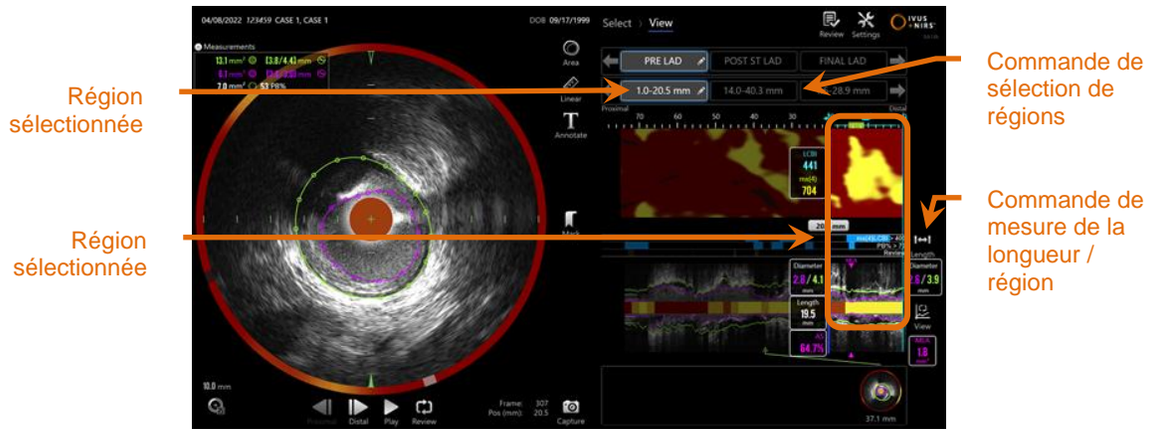


Figure 10-10 : phase « View » (Visualisation) avec une région sélectionnée dans le scan « RCA » (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

## 10.5.1 Mesure de la longueur, de la sténose de la zone de lumière et du LCBI

Les mesures de la longueur, de la sténose de la zone de lumière et du LCBI sont effectuées sur la vue de l'IVUS longitudinal et du chemogram à travers la création de régions.

### 10.5.1.1 Création de régions

Les régions sont les sous-segments d'un scan importants pour l'opérateur ou le médecin. Ces segments peuvent concerner les lésions, les segments normaux, les stents...

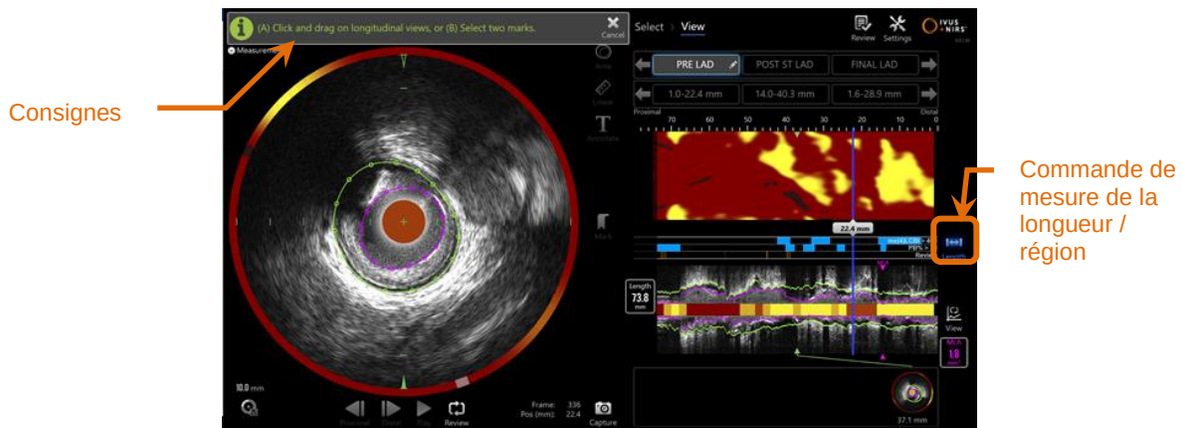


Figure 10-11 : phase « View » (Visualisation) avec création de région en cours. Les consignes pour terminer la région apparaissent à l'écran (fonctions optionnelles SmartImaging™ activées).

Les régions sont créées en appuyant sur la commande Longueur, , puis en indiquant un emplacement de début et de fin de la région sur l'IVUS longitudinal ou chemogram. Il est possible de définir la région :

(A) En appuyant et en maintenant au niveau de la position de départ souhaitée puis en étirant jusqu'à la position de fin souhaitée ;

ou

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

(B) En appuyant sur les positions de marques de départ et de fin dans les vignettes de marque.

Remarque : Utilisez les marques pour définir le début ou la fin d'une région souhaitée avec une précision accrue.

Une fois la région créée, les zones de l'affichage longitudinal situées en dehors de la région s'estompent et un contrôle de sélection de la région s'affiche sous les contrôles de sélection de scan.

Remarque :



Utilisez le bouton de lecture, , pour créer une boucle avec la région sélectionnée.

Le LCBI et les résultats s'affichent à gauche de la région du chemogramme la longueur s'affiche à gauche de l'IVUS longitudinal.



Figure 10-12 : phase « View » (Visualisation) avec la région sélectionnée (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

## 10.5.1.2 *Modification des régions*

Il est possible de modifier la position ou l'emplacement de début et de fin des régions qui ont été créées dans le chemogram.

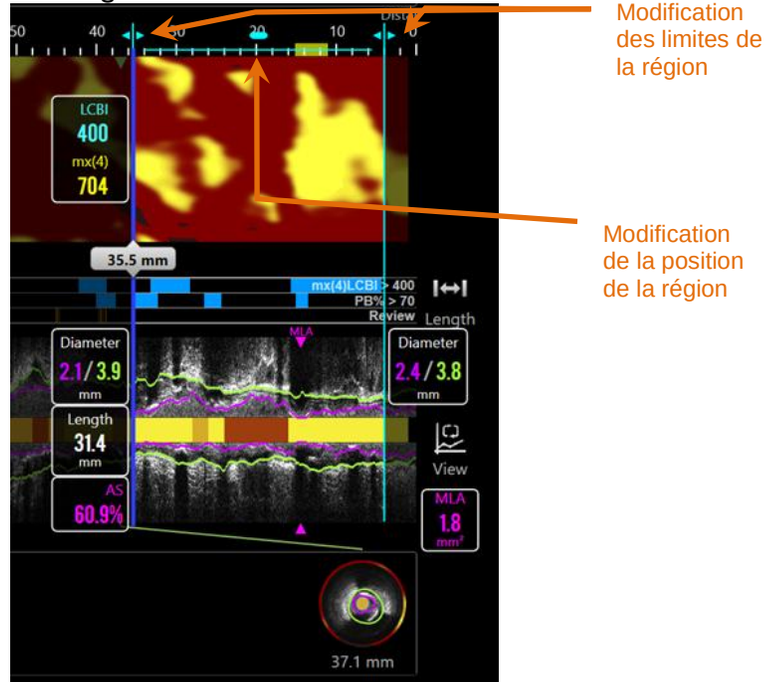


Figure 10-13. Commandes de modification des régions (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

Faites glisser la position de la région pour déplacer la région définie sans en modifier la longueur.

Faites glisser la limite proximale ou distale de la région pour ajuster de manière grossière l'extrémité sélectionnée de la région. La longueur de la région s'adaptera automatiquement. Les LCBI s'actualiseront lorsque la modification sera terminée.

**REMARQUE :** Placez le curseur sur les commandes de modification du début ou de la fin et utilisez la roulette de la souris pour effectuer des ajustements précis de l'emplacement de la limite de la région.

**REMARQUE :** Verrouillez la région pour éviter tout ajustement accidentel. Voir section 10.5.1.7 Verrouiller une région.

## 10.5.1.3 *Longueur, diamètre, AS%, LCBI et LCBI max.*

Une fois la création de la région achevée, cinq résultats de mesure liés à la région sont présentés.

Longueur :	Il s'agit de la distance en millimètres (mm) entre la position de début et la position de fin de la région.
Diamètre	Dans les systèmes équipés des fonctionnalités SmartImaging™, la moyenne des diamètres minimum

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

et maximum sera affichée pour la lumière et l'EEM aux limites distale et proximale de la région.

**AS%** Dans les systèmes équipés des fonctionnalités SmartImaging™, le pourcentage de sténose de l'aire de la lumière (AS%) pour le segment sera calculé, comme décrit à la section 4.6 Ultrason intravasculaire, et affiché automatiquement.

**LCBI :** Il s'agit du Lipid Core Burden Index (Indice de masse du cœur lipidique) de la région. Le LCBI est le ratio des signaux positifs de lipides et du total de pixels valides dans la région sélectionnée, exprimé sur une échelle de 0 à 1000.

**mx(4) :** Il s'agit du Lipid Core Burden Index maximum d'une taille fixe de fenêtre dans les limites de la région. La taille de fenêtre par défaut est de 4 mm.

**REMARQUE :** Les valeurs LCBI et Mx(4) ne sont fournies que si des données NIRS sont enregistrées par le système.

**REMARQUE :** Dans les systèmes équipés des fonctionnalités SmartImaging™, si le système détecte que le cadre de délimitation proximal ou distal nécessite une révision, les résultats concernant le diamètre, le pourcentage de sténose (AS%), ou les deux, peuvent ne pas s'afficher tant que la mesure du cadre de délimitation n'a pas été modifiée ou confirmée. Voir la section 10.5.2.1 « Mesure de zone » pour apprendre comment modifier et valider les mesures automatiques.

### 10.5.1.4 Sténose de l'aire de la lumière (AS%)

La sténose de l'aire de la lumière (AS) peut être calculée lorsqu'une région est créée. L'aire minimale de la lumière dans cette région sera comparée à l'aire de la lumière de l'image distale correspondante.

**Remarque :** Ajoutez les mesures de la lumière aux images de début et de fin d'une région existante afin d'obtenir la sténose de l'aire de la lumière pour cette région.

**REMARQUE :** Dans les systèmes équipés des fonctionnalités SmartImaging™, l'AS% sera calculé automatiquement.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

## 10.5.1.5 *Sélection et désélection*

Atlasiet reģionus pieskaroties attiecīgajām pogām reģionu atlasēs vadīklā (Region Selection Control). L'affichage longitudinal, la longueur, le LCBI, les diamètres moyens, l'AS% et les résultats LCBI max. seront mis à jour en conséquence.

Désélectionnez les régions en appuyant à nouveau sur le bouton de région correspondant ou sélectionnez le scan actuel ou un autre scan.

Remarque : Le fait de créer une nouvelle région désélectionne la région actuelle.

## 10.5.1.6 *Annotation de la région*

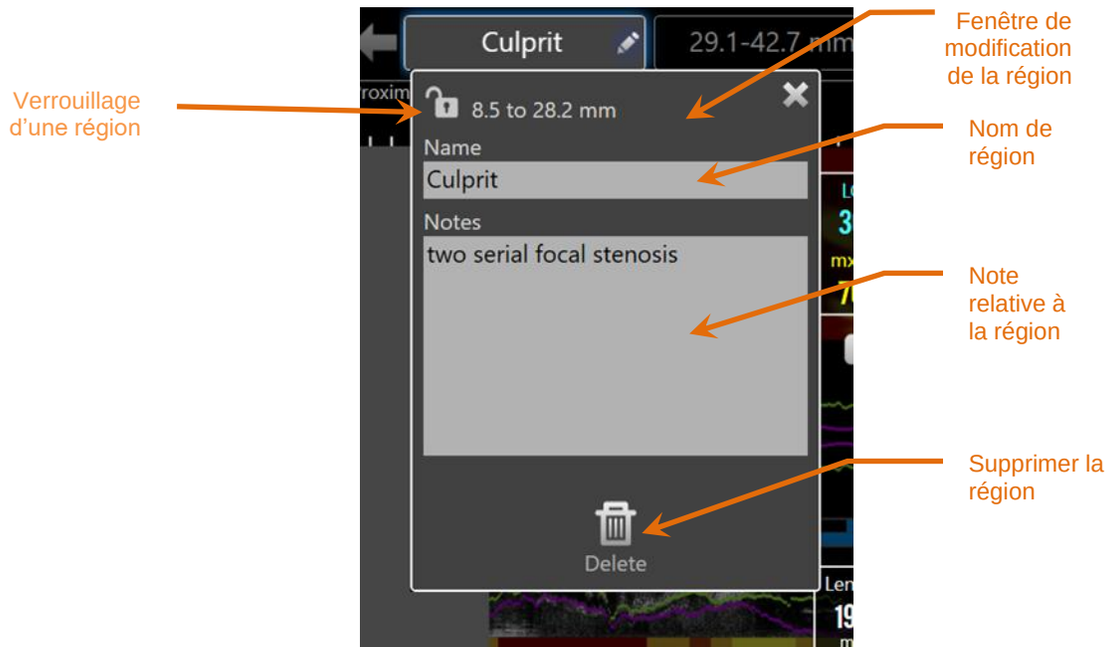


Figure 10-14 : nom de région saisi dans la fenêtre de modification de la région.

Appuyez sur le bouton « **Edit** » (**Modifier**), , du bouton « Selected Region » (Région sélectionnée) pour ouvrir la fenêtre « Region Edit » (Modifier la région). Appuyez sur le champ souhaité pour en modifier le contenu.

Appuyez sur le « X », , ou à l'extérieur de la fenêtre « Region Edit » (Modifier la région) pour fermer ou sauvegarder votre saisie.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 10.5.1.7 *Verrouiller une région*

Appuyez sur le bouton « Edit » (Modifier), , du bouton « Selected Region » (Région sélectionnée) pour ouvrir la fenêtre « Region Edit » (Modifier la région). Appuyez sur l'icône « Region Lock » (Verrouillage de la région),  , pour autoriser ou empêcher l'ajustement de la position ou des limites de la région.

### 10.5.1.8 *Suppression de région*

Appuyez sur le bouton « Edit » (Modifier), , du bouton « Selected Region » (Région sélectionnée) pour ouvrir la fenêtre « Region Edit » (Modifier la région). Appuyez sur le bouton « Delete » (Supprimer),  **Delete**, pour supprimer la région.

Remarque : La suppression d'une région ne peut être annulée.

## 10.5.2 **Mesure sur image**

Il est possible d'effectuer des mesures sur toute image transversale d'IVUS afin de clarifier ou de quantifier le contenu de l'image.

Remarque : Effectuer une mesure sur image crée automatiquement une marque pour l'image.

Remarque : Effectuer une mesure sur image actualise l'image de la vignette de marque.

REMARQUE : Lorsque l'outil est actif, appuyez sur l'outil pour abandonner la mesure ou l'annotation sur l'image en cours.

### 10.5.2.1 *Mesure de zone*

L'outil de mesure de zone,  **Area**, peut être utilisé pour mesurer l'aire ainsi que les diamètres minimum et maximum des éléments à l'image.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

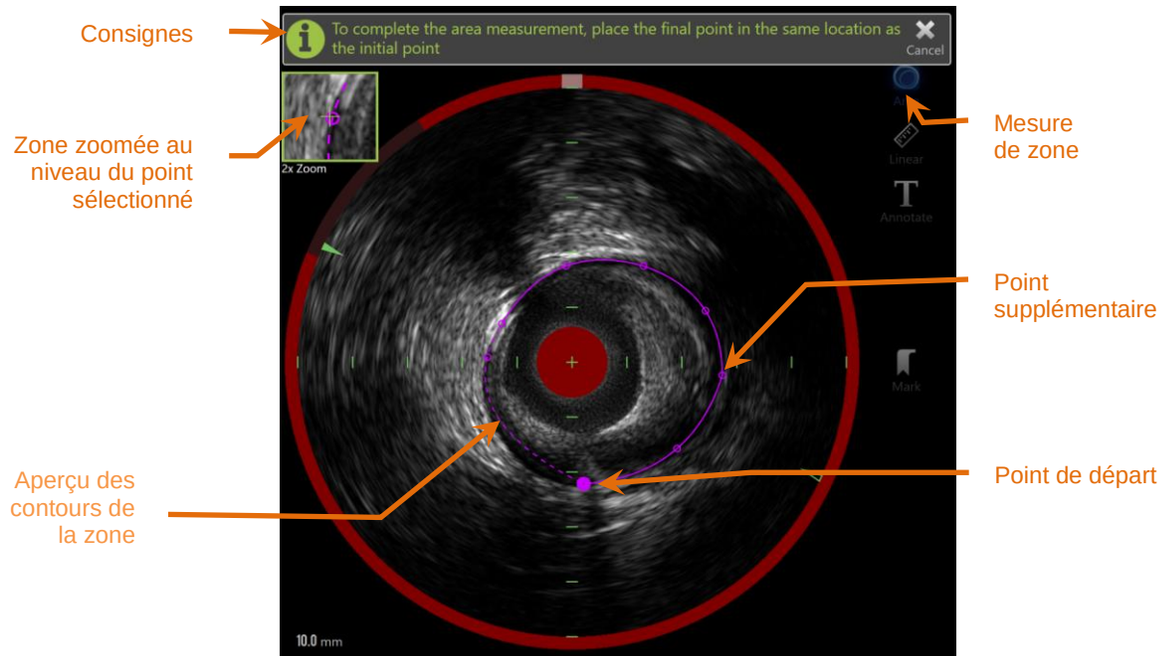


Figure 10-15 : Phase « Scan » (Numérisation) avec mesure de la zone activée et en cours. Le premier point placé est indiqué par un plus grand cercle plein.

Appuyez sur l'outil de mesure de zone, , pour commencer à mesurer. L'icône devient bleue lorsqu'elle est active. Des instructions s'affichent au-dessus de l'image transversale d'IVUS et servent de guide pour terminer la mesure.

Appuyez sur l'image transversale d'IVUS pour placer les points le long de l'élément souhaité afin de commencer à définir la zone. Continuez à ajouter des points jusqu'à ce que la zone soit définie.

Remarque : Lorsque le troisième point est ajouté pour définir la zone, un aperçu de la zone apparaît en pointillés. Il illustre la manière dont la zone terminée apparaîtra si l'utilisateur appuie sur le point de départ pour compléter la zone.

Remarque : Appuyez sur « **Cancel** » (Annuler), , au niveau des instructions à l'écran pour abandonner la mesure en cours.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

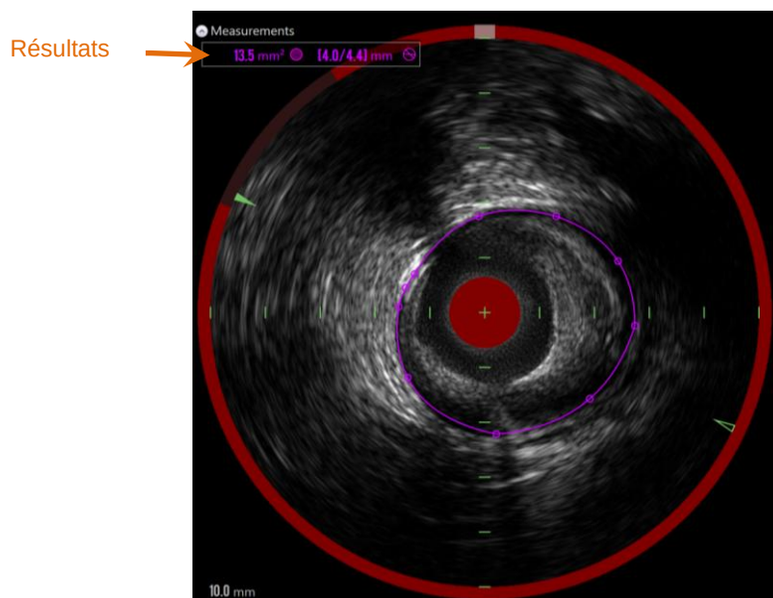


Figure 10-16 : mesure de zone terminée et affichage des résultats.

Appuyez sur le premier point pour terminer la mesure et afficher les résultats. Pour chaque zone terminée, la zone transversale avec diamètres minimum et maximum s'affichera dans le coin supérieur gauche de l'image transversale d'IVUS.

Remarque : Appuyez sur le résultat de mesure pour afficher les diamètres minimum et maximum dans l'image.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

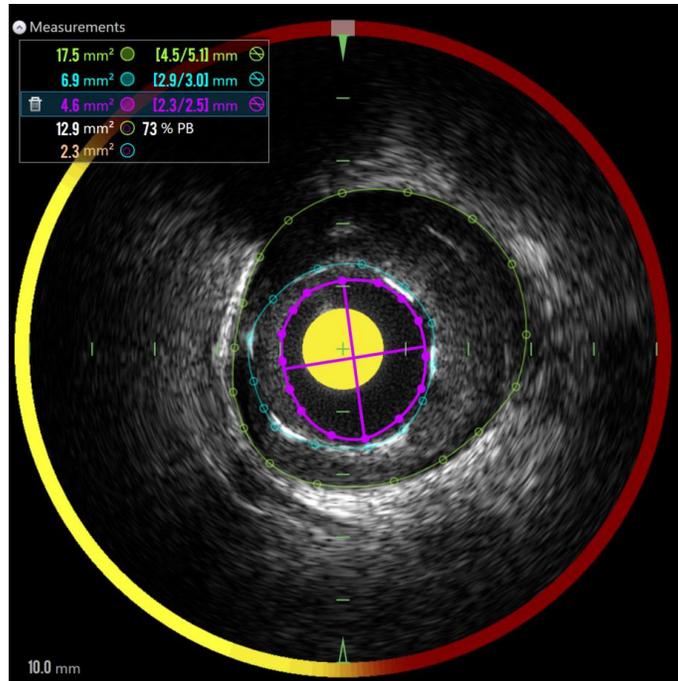


Figure 10-17 : Des contours et résultats codés par couleur s'affichent si une zone tracée est totalement imbriquée dans une seconde zone. Le contour de la lumière est sélectionné et les emplacements des diamètres minimum et maximum sont indiqués.

S'il y a plus d'un contour de zone tracé, les résultats seront codés par couleur.

Remarque : Trois zones peuvent être tracées sur chaque image.

Remarque : Chaque résultat de mesure d'une zone possède la même couleur que son contour. Chaque icône de zone calculée, par exemple une zone de plaque, correspond à la couleur utilisée pour les contours qui servent à définir le résultat de la zone calculée.

Remarque : Si une zone est totalement imbriquée dans une seconde zone sur la même image, le système Makoto® en désignera automatiquement une pour représenter la « Lumière » et l'autre « EEM », tandis qu'une zone de plaque et une progression de plaque, « PP » seront calculées.

Remarque : Si trois zones imbriquées apparaissent sur la même image, la zone 1 tracée entièrement à l'intérieur de la zone 2 et la zone 2 entièrement à l'intérieur de la zone 3, le système Makoto® désignera automatiquement la zone la plus à l'extérieur pour représenter « EEM », celle la plus à l'intérieur pour représenter la « Lumière », et celle du milieu pour représenter le « Stent ». Une zone de plaque et une progression de plaque, « PP »,

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

seront calculées entre « EEM » et la « Lumière ». Une autre zone sera calculée entre le « Stent » et la « Lumière ».

Ajustez la taille ou la forme de la zone en appuyant sur les points existants et en les faisant glisser vers l'emplacement désiré. Pour affiner la forme de la zone terminée, ajoutez des points à la zone terminée et faisant glisser le contour de la zone entre les points existants. Les résultats présentés s'actualiseront lorsque la modification sera terminée.

Remarque : Faites glisser les points de mesure pour ouvrir le zoom local et améliorer la visualisation de l'image près du curseur ou sous le doigt de l'opérateur.

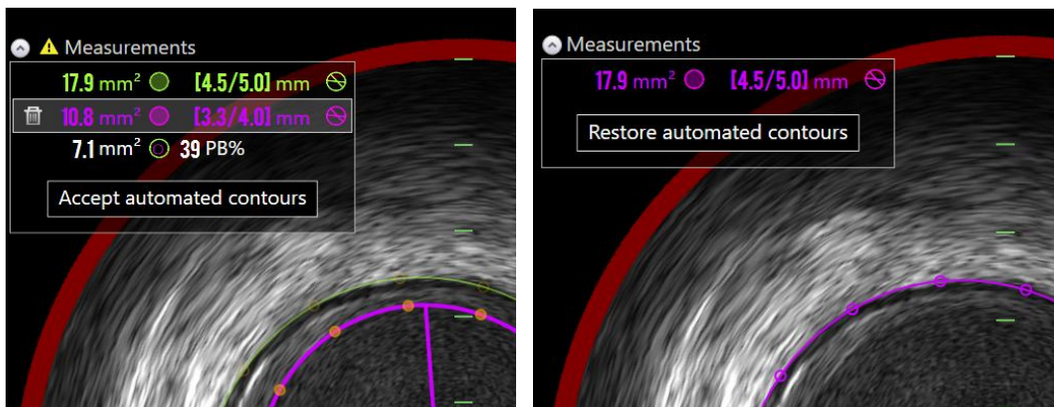


Figure 10-18 : SmartImaging™ invite l'utilisateur à confirmer ou accepter les mesures suggérées (à gauche) ou à restaurer les mesures modifiées ou supprimées (à droite).

Lorsque les fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ sont activées, le système analyse automatiquement chaque image pour suggérer à l'utilisateur la localisation de la lumière et de la membrane élastique externe (EEM). L'utilisateur peut confirmer les mesures sur l'image en touchant le bouton « Accept automated contours » (Accepter les contours automatiques) situé près des résultats, ou en modifiant les zones proposées de la même manière que pour les zones dessinées manuellement. Pour rejeter les résultats automatiques générés par SmartImaging™, supprimez le résultat correspondant.

### 10.5.2.2 *Mesure linéaire*

Il est possible d'effectuer des mesures linéaires au niveau de l'image transversale d'IVUS pour mesurer des éléments de l'image, comme des diamètres ou des épaisseurs.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

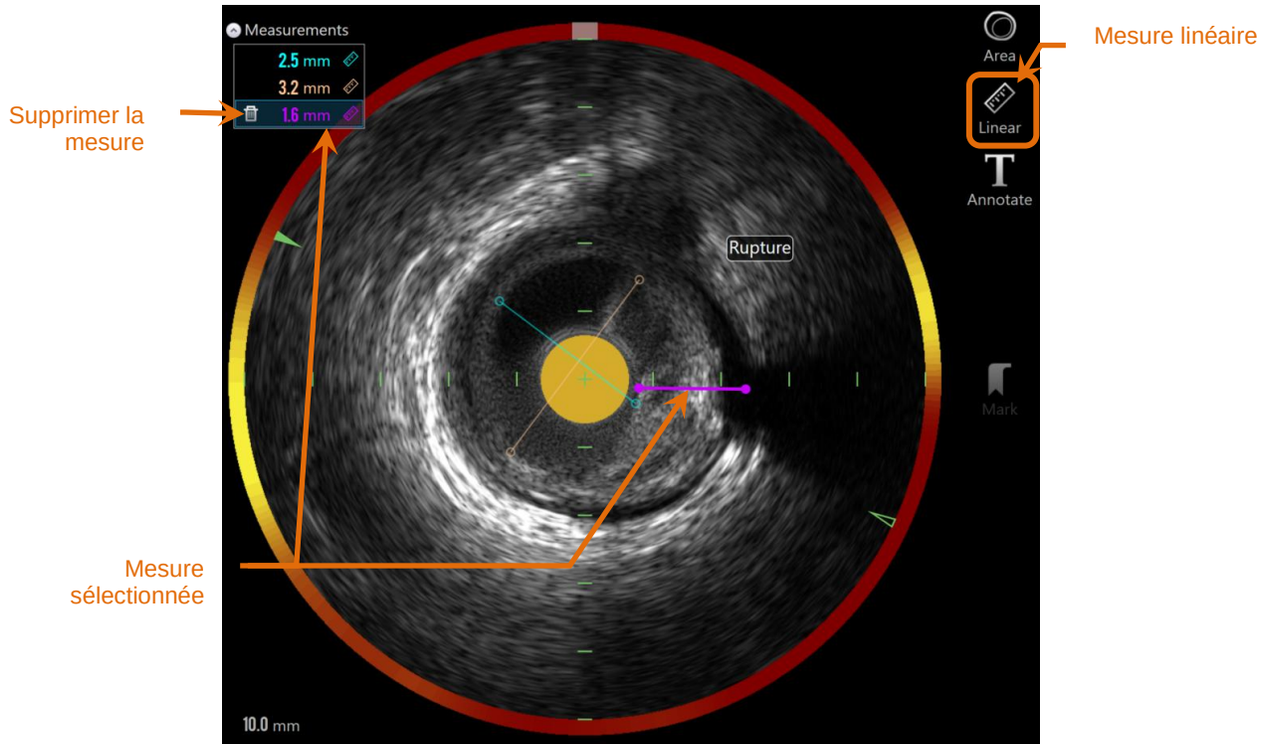


Figure 10-19 : Mesure linéaire terminée. Trois mesures linéaires ont été faites sur cette section.

Appuyez sur l'outil de mesure **linéaire**, , pour commencer à mesurer. L'icône devient bleue lorsqu'elle est active. Des instructions s'affichent au-dessus de l'image transversale d'IVUS et servent de guide pour terminer la mesure.

Appuyez sur le point de départ de la fonction à mesurer sur l'image IVUS transversale. Appuyez sur la position de fin de la fonction pour terminer la mesure. La mesure linéaire entre les deux points s'affichera en millimètres sur l'image IVUS transversale.

**Remarque :** Lorsque vous utilisez la souris ou faites glisser le point de fin, un aperçu de la ligne et de la distance apparaît jusqu'à ce que vous placiez le point de fin.

**Remarque :** Il est possible de tracer jusqu'à six mesures linéaires par image.

Faites glisser le point de début ou de fin pour ajuster la mesure.

### 10.5.2.3 **Supprimer des mesures sur image**

Pour supprimer des mesures sur image individuelles, commencez par sélectionner le résultat de mesure.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

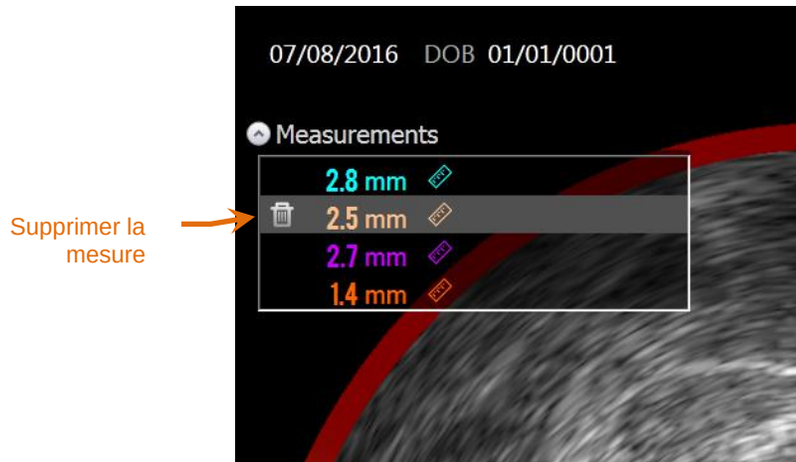


Figure 10-20 : marque avec une mesure linéaire sélectionnée. Notez l'option permettant de supprimer la mesure et le résultat.

Lorsque vous sélectionnez une mesure, un bouton « Delete » (Supprimer), , s'affiche à gauche du résultat sélectionné. Appuyer sur le bouton « Delete » (Supprimer), , efface la mesure et le résultat du scan.

Remarque : La suppression de mesure ne peut pas être annulée.

Remarque : Aucune confirmation n'est demandée lors de la suppression de mesures individuelles.

Remarque : Supprimez la marque pour effacer TOUTES les mesures d'une image en une fois.

### 10.6 Annotation sur image

Outre les mesures, il est possible de placer des commentaires directement sur l'image transversale d'IVUS.

Appuyez sur le bouton d'annotation sur image, , pour commencer à créer des commentaires sur image. Déterminez l'emplacement où la note devra s'afficher, qui correspondra au bord gauche de la note. Appuyez sur <Enter> (<Entrée>) sur le clavier virtuel pour terminer l'annotation.

Remarque : Effectuer une annotation sur image crée automatiquement une marque pour l'image.

Remarque : Vous pouvez faire glisser les annotations sur image terminées vers un nouvel emplacement sur l'image actuelle.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

Remarque : Terminer une annotation sur image actualise l'image de la vignette de marque.

Pour supprimer une annotation sur image, appuyez sur l'annotation pour la

sélectionner puis appuyez sur le bouton « Delete » (Supprimer), .

### 10.7 Capture d'écran

Vous pouvez effectuer des captures de la totalité de l'écran lors des phases « Scan » (Numérisation) et « View » (Visualisation). Cette image capturera tout le contenu à l'écran ainsi que tous les boutons et commandes.

Lorsque vous examinez un scan, naviguez jusqu'à l'image souhaitée à l'aide des commandes de réglage grossier ou fin de l'image.

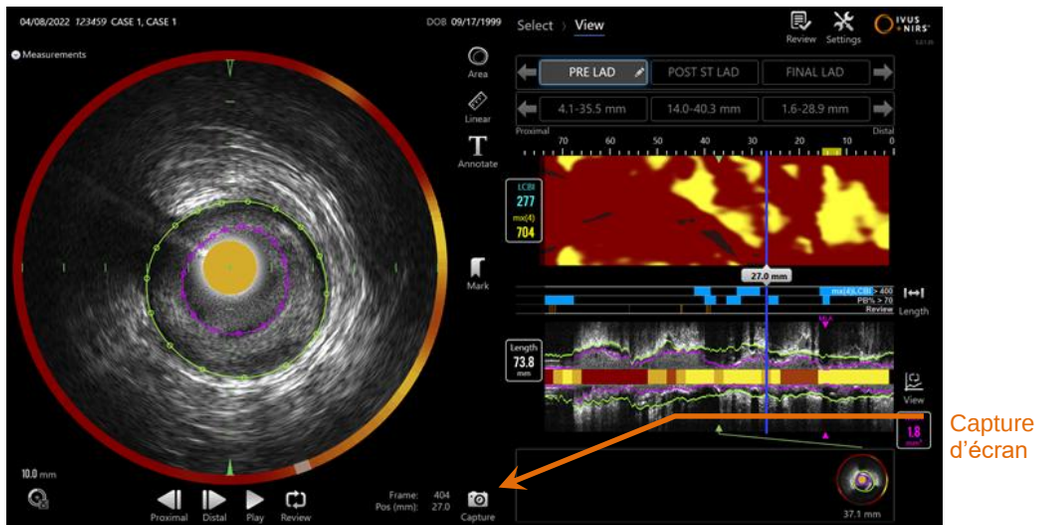


Figure 10-21 : Phase « View » (Visualisation) du mode « Review » (Révision) avec la commande de capture d'écran affichée (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées) .

Appuyez sur le bouton Capture, , pour enregistrer une image de l'écran entier pour un usage ultérieur.

Remarque : Vous pouvez enregistrer jusqu'à 30 captures d'écran par scan.

Remarque : Les captures d'écran peuvent être supprimées depuis la phase « Close » (Fermeture) du mode Acquisition ou la phase « Select » (Sélection) du mode « Review » (Révision).

## 10.8 Paramètres d'affichage

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire propose plusieurs boutons permettant d'optimiser la disposition de l'affichage et la qualité des images obtenues par IVUS.

### 10.8.1 Rotation longitudinale d'IVUS

L'image longitudinale d'IVUS est créée à partir des données d'image le long de l'axe marqué au niveau de l'image transversale d'IVUS. L'axe marqué au niveau de l'image transversale d'IVUS est indiqué par les triangles solides et ouverts sur l'axe. Le triangle solide sur l'axe indique la portion de l'image qui sera tracée dans la moitié supérieure de l'IVUS longitudinale.

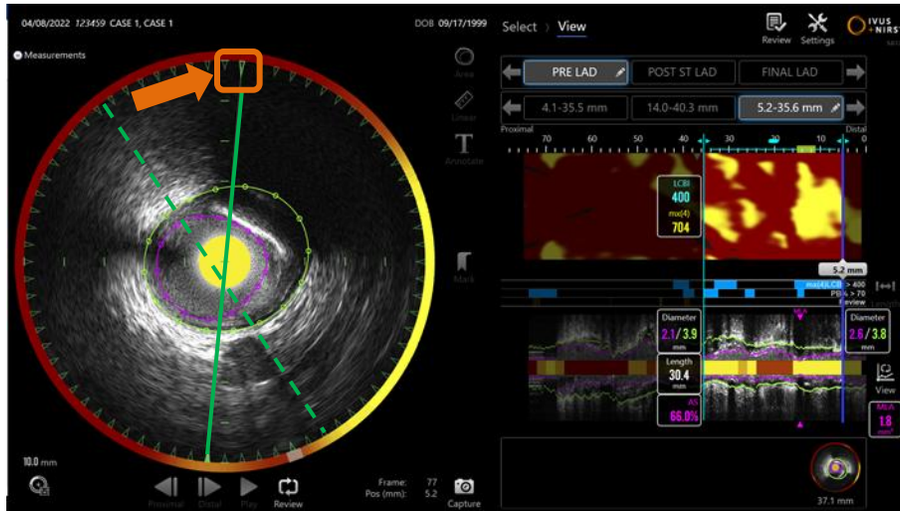


Figure 10-22 : rotation longitudinale d'IVUS. La ligne verte en pointillés indique l'emplacement initial de l'axe de l'IVUS longitudinale, et la ligne solide son emplacement actuel (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées) . Les lignes sont accentuées ici à des fins d'illustration.

Pour ajuster les données affichées dans l'IVUS longitudinale, faites glisser le triangle plein sur l'axe marqué jusqu'à un nouvel emplacement sur la circonférence de l'image IVUS transversale.

**REMARQUE :** Ajuster cet affichage de l'IVUS longitudinal n'affecte pas les ajustements apportés à la rotation du chemogram.

### 10.8.2 Rotation du chemogram

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

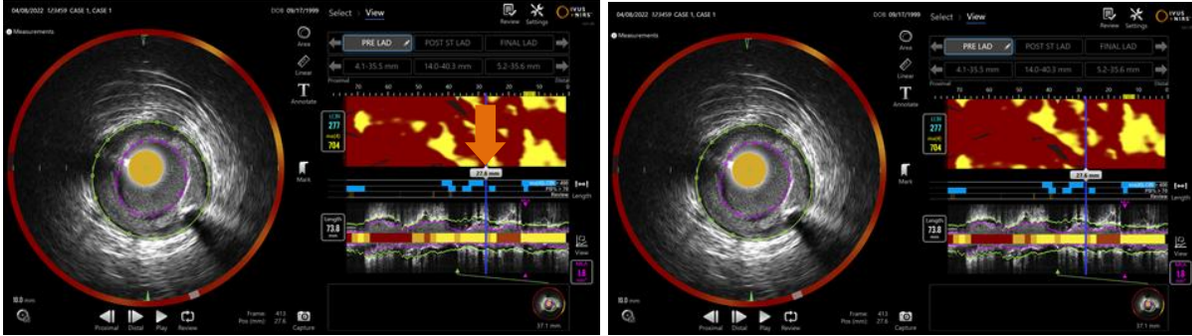


Figure 10-23 : Il est possible de faire pivoter les chemograms de manière à éloigner les groupes de lipides du bord du chemogram afin de faciliter l'examen et l'interprétation (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

L'axe vertical du chemogram est une dimension continue de 360°. Cela signifie que le bord supérieur du chemogram est relié au bord inférieur. L'emplacement de la coupe est arbitraire et permet de la représenter sur un plan en deux dimensions. Certains éléments peuvent dès lors être séparés entre les bords supérieur et inférieur.

Touchez ou cliquez puis faites glisser verticalement dans le chemogram pour ajuster la position de coupe du chemogram.

**REMARQUE :** Le système se souviendra de l'ajustement de la ligne de coupe du chemogram et l'utilisera lors des consultations de scans ou générations de rapports suivantes. Les captures d'écran ne seront pas ajustées.

**REMARQUE :** Ajuster cet affichage du chemogram n'affecte pas les ajustements apportés à l'IVUS longitudinal.

### 10.8.3 Vues des mesures de surface et de diamètre

Le graphique des mesures automatiques peut être basculé entre la vue « Area » (Surface) et la vue « Diameter » (Diamètre).



Pour changer l'affichage, touchez ou cliquez sur l'icône . La surface minimale de la lumière (MLA) ou le diamètre minimal de la lumière (MLD) pour le scan ou la région sélectionnée sera affiché, et son emplacement sera indiqué à l'écran.

**REMARQUE :** Appuyez sur la valeur MLA ou MLD pour accéder directement à cet emplacement.

### 10.8.4 Vue Condition

La vue Condition se trouve sous la vue graphique des mesures. À l'aide des commandes de la fenêtre « Scan Edit » (Modifier le scan), l'utilisateur peut définir des critères de seuil pour la charge plaque ou le mxLCBI afin de mettre en évidence les

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

segments vasculaires présentant un intérêt clinique. Si une condition est remplie à un emplacement, la ligne inférieure est colorée. Si les deux conditions sont remplies, les lignes inférieure et supérieure sont colorées.

La vue peut être activée ou désactivée dans la fenêtre « Scan Edit » (Modifier le scan) en sélectionnant le bouton approprié situé à côté des valeurs des conditions.

**REMARQUE :** Cliquez avec le bouton droit de la souris sur la vue Condition pour basculer rapidement entre les deux ensembles de conditions.

### 10.8.5 Rotation de l'IVUS transversale

Il est possible de faire pivoter l'image transversale afin de faciliter la comparaison avec d'autres scans ou d'aider l'utilisateur à mieux visualiser l'anatomie.

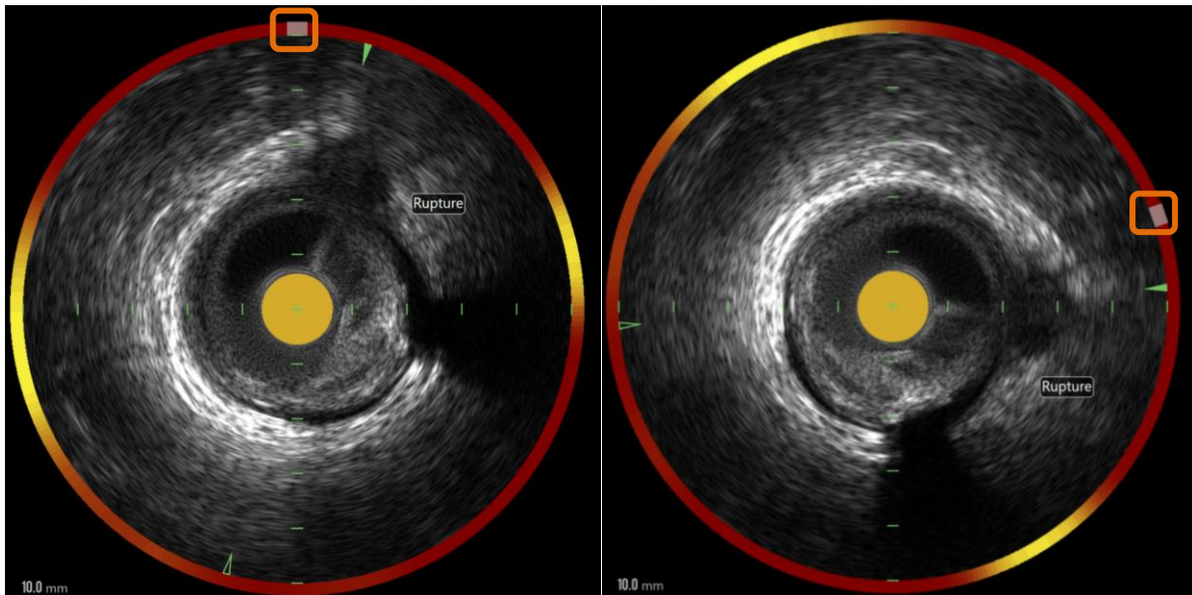


Figure 10-24. Rotation de l'IVUS transversale. L'image de gauche montre l'orientation par défaut et l'image de droite montre l'image après rotation, effectuée en faisant glisser la commande sur le halo du chemogram vers un nouvel emplacement.

Pour ajuster la rotation de l'image transversale, faites glisser la commande de l'arc gris qui apparaît dans le halo du chemogram vers un nouvel emplacement.

**REMARQUE :** Les orientations de l'image IVUS transversale et du halo du chemogram sont liées. Faire pivoter l'image transversale fait également pivoter le halo du chemogram.

**REMARQUE :** La rotation de l'image transversale s'applique à toutes les images du scan.

**REMARQUE :** La rotation de l'IVUS longitudinale est relative à la rotation de l'IVUS transversale, de sorte que les ajustements de la

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

rotation de l'IVUS transversale ne perturberont pas la vue de l'IVUS longitudinale sélectionnée.

**REMARQUE :** La rotation de l'IVUS transversale apparaîtra dans les rapports, AVIS et images DICOM créés dans le mode Révision.

### 10.8.6 Paramètres de l'image transversale

Il est possible d'ajuster l'image transversale de l'IVUS à l'aide des boutons de paramètres d'image. Ces boutons incluent un ensemble de commandes de base ainsi qu'un ensemble de commandes avancées.

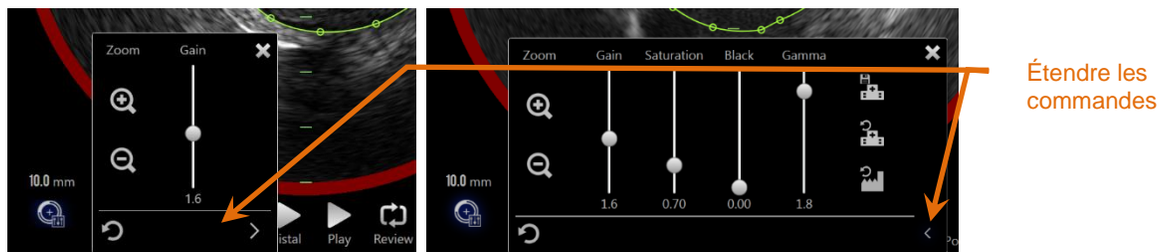


Figure 10-25 : paramètres de l'image transversale. À gauche, les commandes de base. À droite, les commandes avancées.

Appuyez sur le bouton des paramètres d'image pour y accéder puis utilisez le bouton

**Étendre**, , pour accéder aux paramètres et fonctions avancés.

Appuyez sur la croix, , ou à l'extérieur de la fenêtre pour utiliser les paramètres actuels et fermer la fenêtre.

#### 10.8.6.1 Zoom

Vous pouvez ajuster la profondeur de champ de l'IVUS transversale à l'aide des commandes de zoom à côté de l'image transversale d'IVUS. Il est possible d'ajuster la profondeur d'image transversale d'IVUS de 6 à 16 mm, par incréments de 2 mm.

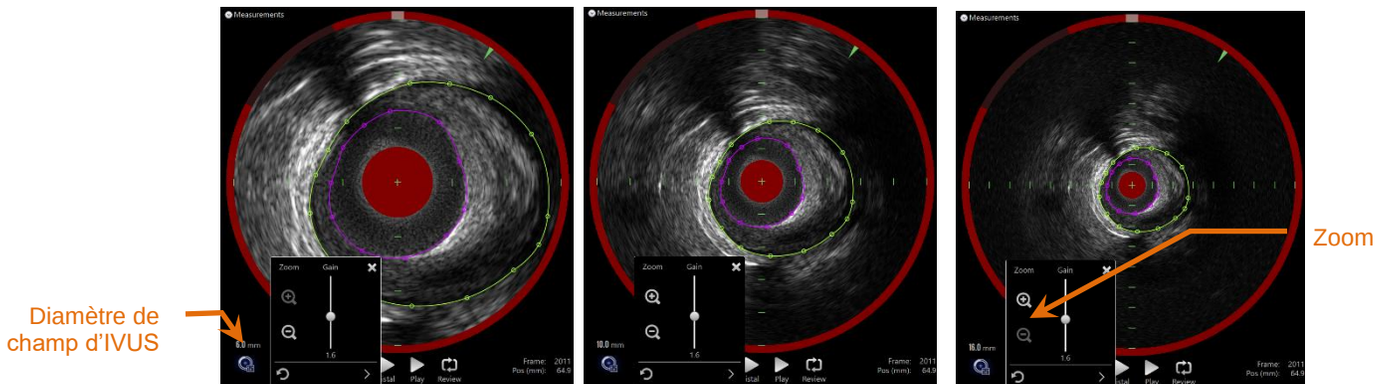


Figure 10-26 : les commandes de zoom permettent d'ajuster le diamètre d'IVUS transversale. 6 mm de diamètre, à gauche. 10 mm de diamètre, au centre. 16 mm de diamètre, à droite.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



Appuyez sur les commandes de zoom pour augmenter, , ou réduire , le zoom sur l'IVUS transversale. L'affichage de l'IVUS longitudinale sera actualisé en conséquence.

### 10.8.6.2 *Gain*

Faites glisser le curseur pour ajuster la valeur du paramètre de gain. La valeur est comprise entre 0,5 et 3,0.

Une valeur basse produit une image sombre, tandis qu'une valeur élevée produit une image plus claire.

### 10.8.6.3 *Saturation*

Faites glisser le curseur pour ajuster la valeur du paramètre de saturation. La valeur est comprise entre 0,50 et 1,50.

Une valeur basse produit une image sombre, tandis qu'une valeur élevée produit une image plus claire. À utiliser conjointement au paramètre de Noir pour contrôler la plage dynamique.

### 10.8.6.4 *Noir*

Faites glisser le curseur pour ajuster la valeur du paramètre de noir. La valeur est comprise entre 0,00 et 0,50.

Une valeur basse produit une image claire, tandis qu'une valeur élevée produit une image plus sombre. À utiliser conjointement au paramètre de saturation pour contrôler la plage dynamique.

### 10.8.6.5 *Gamma*

Faites glisser le curseur pour ajuster la valeur du paramètre gamma. La valeur est comprise entre 0,5 et 2,6.

Une valeur basse produit une image plus blanche, tandis qu'une valeur élevée produit une image plus sombre.

### 10.8.6.6 *Revenir au réglage précédent*



Appuyez sur le bouton Revenir aux paramètres précédents , pour réinitialiser les paramètres aux valeurs qu'ils avaient au moment d'ouvrir la fenêtre de paramètres. Cela n'a aucun effet sur le zoom.

### 10.8.6.7 *Enregistrer comme paramètres locaux par défaut*



Appuyez sur le bouton Enregistrer en local, , pour enregistrer les paramètres actuels comme paramètres par défaut. Toutes les nouvelles procédures démarreront avec ces paramètres d'image, à l'exception du zoom.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Ces valeurs seront utilisées lorsque vous appuyez sur le bouton Return to Local Settings (Revenir aux paramètres locaux).

### 10.8.6.8 *Revenir aux paramètres locaux*

Appuyez sur le bouton Revenir aux paramètres locaux, , pour charger les paramètres locaux par défaut.

### 10.8.6.9 *Revenir aux paramètres d'usine*

Appuyez sur le bouton Revenir aux paramètres d'usine, , pour charger les paramètres par défaut établis par le fabricant.

## 11 Clore les procédures

Lors de la phase « Close » (Fermeture) de la procédure, il est possible d'examiner les détails de la procédure avant d'enregistrer les scans et l'analyse dans la mémoire locale du système.



Figure 11-1 : phase « Close » (Fermeture) du mode Acquisition avec la commande « Close procedure » (Fermer la procédure) activée.

Les détails de la configuration, des scans recueillis, des marques et des captures d'écran sont affichés pour confirmation. C'est l'occasion d'évaluer les données de la phase « Setup » (Configuration) ou de supprimer les scans indésirables avant de clore la procédure.

Remarque : Si des informations essentielles nécessaires pour identifier une procédure sont manquantes, l'opérateur sera invité à retourner à la phase « Setup » (Configuration).

Remarque : Si un scan est initié depuis le contrôleur Makoto®, le mode Acquisition reviendra automatiquement à la phase de scan.

Si des modifications sont requises, appuyez sur le bouton « **Return to scan** » (Revenir

au scan) ou « **Edit** » (**Modifier**),  **Edit**, ou appuyez sur la phase appropriée sur le ruban de progression pour modifier la procédure.

Appuyez sur « **Close Procedure** » (Fermer la procédure), , confirmez que vous souhaitez enregistrer tous les scans dans la mémoire locale et réinitialisez le mode Acquisition pour une nouvelle procédure.

## 12 Procédures d'évaluation et d'archivage



### ATTENTION

---

La connexion du système Makoto® à un réseau augmente le risque que l'équipement soit affecté par des cyberattaques provenant du réseau. Le système est conçu pour sécuriser les connexions et communications réseau. Cependant, les risques liés à une cyberattaque réseau ne peuvent pas être entièrement éliminés.

Consultez la Déclaration du fabricant relative à la sécurité des dispositifs médicaux (MDS2) pour gérer les risques liés à la cybersécurité et garantir une utilisation sûre et efficace de l'appareil dans son environnement d'utilisation prévu. Contactez le fournisseur de services pour demander des exemplaires supplémentaires de cette déclaration, si nécessaire.

---



### ATTENTION

---

L'utilisation de supports amovibles avec le système Makoto® peut exposer le système à des risques logiciels présents sur ces supports. Le système est conçu pour sécuriser ces ports de supports et n'interagir qu'avec des fichiers reconnus. Cependant, les risques liés aux menaces logicielles ne peuvent pas être entièrement éliminés.

---

Il est possible d'évaluer, d'archiver, de modifier et de supprimer les procédures enregistrées précédemment en mode Révision.

Pour passer en mode Révision depuis le mode Acquisition, appuyez sur le bouton de mode Makoto® lorsqu'aucune procédure n'est en cours.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Basculement entre les  
modes du Makoto®

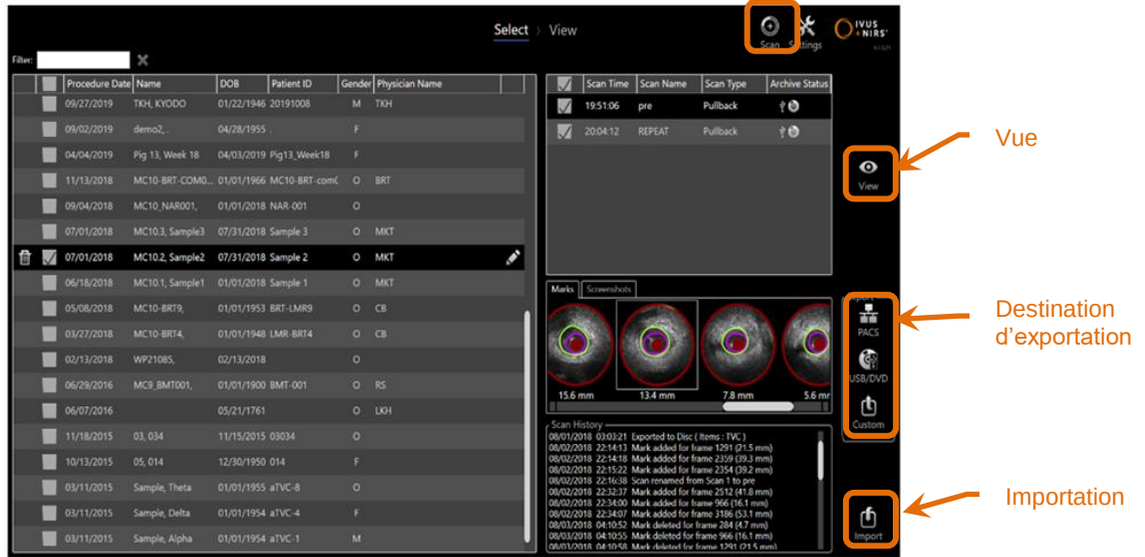


Figure 12-1 : mode Révision affichant la phase « Select » (Sélection).

En entrant en mode Révision, l'opérateur voit apparaître la phase « Select » (Sélection) du flux de travail de révision. Lors de cette phase, l'opérateur sélectionnera les procédures et scans sur lesquels effectuer des actions supplémentaires. L'opérateur peut choisir de modifier, consulter ou supprimer les rapports correspondant à la procédure ou aux scans sélectionnés.

Il est également possible de sélectionner des scans pour les importer dans la mémoire locale.

## 12.1 Sélectionner des procédures et scans

Il est possible de sélectionner des procédures et scans individuels pour effectuer des actions supplémentaires dans la phase « Select » (Sélection) du mode Révision.

Les données contenues dans le système sont disposées dans trois tableaux, en fonction du type d'informations. Il y a un tableau pour les procédures, pour les scans de la procédure sélectionnée, et pour les marques et captures d'écran du scan sélectionné.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

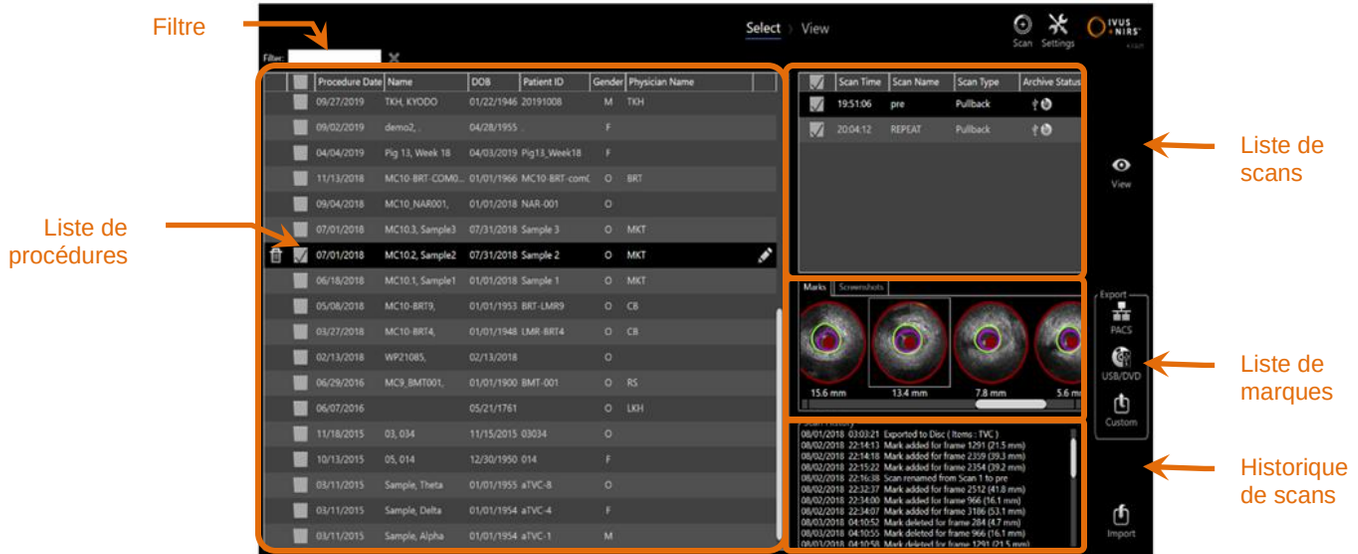


Figure 12-2 : phase « Select » (Sélection) du mode Révision avec indication des différentes listes d'informations.

Les procédures sélectionnées peuvent être consultées ou faire l'objet d'une capture d'écran ou d'une exportation des rapports de marques (Mark Reports) vers une clé USB ou un DVD. Les procédures cochées peuvent être exportées et consultées. Elles peuvent également avoir leurs captures d'écran ou leurs rapports de repères exportés si la procédure cochée correspond également la sélection actuelle.

Pour sélectionner une seule procédure, appuyez à n'importe quel endroit sur la ligne d'informations de la procédure dans la liste de procédures. La procédure sélectionnée devient la sélection actuelle. Les scans de cette procédure s'affichent dans la liste de scans.

Cochez les cases pour sélectionner plusieurs procédures afin d'exporter des lots de données depuis le système.

Remarque : Par défaut, les procédures seront classées en commençant par la date de procédure la plus récente en haut de la liste.

Remarque : Les scans seront classés par défaut dans l'ordre chronologique, le scan le plus ancien étant en haut de la liste.

Remarque : Appuyez sur les en-têtes de colonnes des listes de procédures et de scans pour modifier le classement des informations.

Remarque : Lorsqu'une procédure est cochée, tous les scans qu'elle contient sont cochés par défaut.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

Pour sélectionner plusieurs procédures, appuyez sur la case à cocher à côté des informations de la procédure souhaitée. Enlevez les procédures d'une sélection multiple en appuyant à nouveau sur la case à cocher.

Remarque : L'exportation personnalisée n'est possible que pour une seule procédure.

### 12.1.1 Historique de scans

Les modifications apportées aux scans après la procédure seront enregistrées dans l'historique de scans. Ceci inclut les modifications portant sur le nom de scan, les ajouts ou suppressions de marques, et les actions d'exportation ou d'archivage.

### 12.1.2 Filtrer la liste de procédures

Entre l'archivage de routine et la suppression des données du système, le catalogue de procédures enregistrées peut devenir fort long. Utilisez un filtre par terme pour réduire le nombre d'entrées affichées dans la liste de procédures et faciliter la sélection.

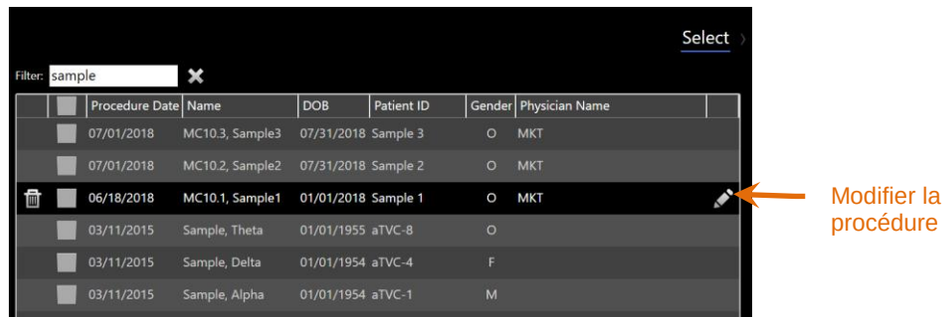


Figure 12-3 : phase « Select » (Sélection) avec filtre appliqué aux listes de procédures et de scans pour les entrées contenant le mot « Sample ».

Saisissez un court volume de texte dans la case de filtre, cela réduira la liste à un nombre d'entrées plus facilement gérable.

Le système recherchera ces caractères dans les ID de procédure, noms de patients, ID de patients, noms de médecins, références de lot de cathéter ou notes de scan.



Appuyez sur Effacer, , pour revenir à la liste complète des procédures.

### 12.1.3 Modifier la procédure

Vous pouvez modifier les informations de procédures ou de patients pour rectifier ou mettre à jour des informations. Dans la liste de procédures comprenant la sélection

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



actuelle, appuyez sur l'icône Modifier, , pour ouvrir la fenêtre « Edit Procedure » (Modifier la procédure).

Les détails de la procédure actuelle s'affichent dans la fenêtre « Edit Procedure » (Modifier la procédure). Utilisez les commandes disponibles pour mettre à jour les champs.

**Edit Procedure**

Patient

Name TEST A J

Patient ID 20170618

Date of Birth 12/14/2015

Gender  Male  Female  Other

Procedure

Procedure ID Accession ID

Physician Name Catheter Lot

Save Cancel

Save (Enregistrer)

Cancel (Annuler)

Figure 12-4 : phase « Select » (Sélection) avec fenêtre « Edit Procedure » (Modifier la procédure) ouverte.



Appuyez sur « Save » (Enregistrer), , pour enregistrer les modifications et fermer



la fenêtre. Appuyez sur « Cancel » (Annuler), , pour fermer la fenêtre sans enregistrer les modifications.

**Remarque :** Les modifications apportées à la procédure affecteront tous les scans associés à la procédure dans le système. Ceci inclut les scans non cochés.

**Remarque :** Affichez la procédure pour modifier les détails de scans inclus dans la procédure sélectionnée.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

## 12.1.4 Afficher

Pour afficher, modifier, analyser et supprimer des scans inclus dans la procédure



actuellement sélectionnée, appuyez sur le bouton « **View** » (Afficher), . Ceci charge tous les scans de la procédure actuellement sélectionnée dans la phase « View » (Visualisation) du mode Révision.

Vous pouvez naviguer, afficher, modifier et supprimer la procédure et les scans de la même manière que dans la phase « Scan » (Numérisation) du mode Acquisition.

Reportez-vous à la section 10 Révision, mesure et annotation de scans pour plus d'informations et de conseils.

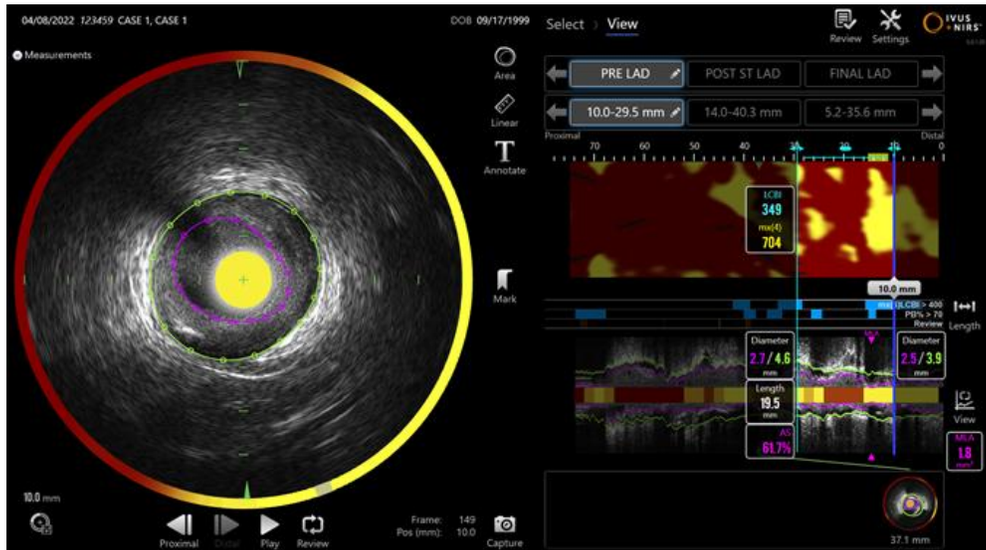


Figure 12-5 : phase « View » (Visualisation) du mode Révision (fonctionnalités optionnelles SmartImaging™ activées).

**Remarque :** Les modifications apportées aux marques, régions, mesures et annotations lors de la phase « View » (Visualisation) seront intégrées aux données de procédure enregistrées lorsque vous revenez à la phase de sélection.

Appuyez sur « **Select** » (Sélectionner), , sur le ruban de progression ou sur le bouton de sélection de mode Makoto® pour revenir à la phase de sélection du mode Révision.

## 12.2 Exportation et archivage

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire offre plusieurs méthodes et formats d'exportation des données depuis le système. Vous disposez de deux méthodes rapides configurables pour l'exportation et d'une méthode d'exportation personnalisée.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

Il est possible d'exporter une ou plusieurs procédures sélectionnées depuis le système, à des fins d'archivage ou pour toute autre utilisation. Après avoir sélectionné les procédures souhaitées, utilisez le bouton « Export Destination » (Destination d'exportation) pour démarrer le transfert de données.

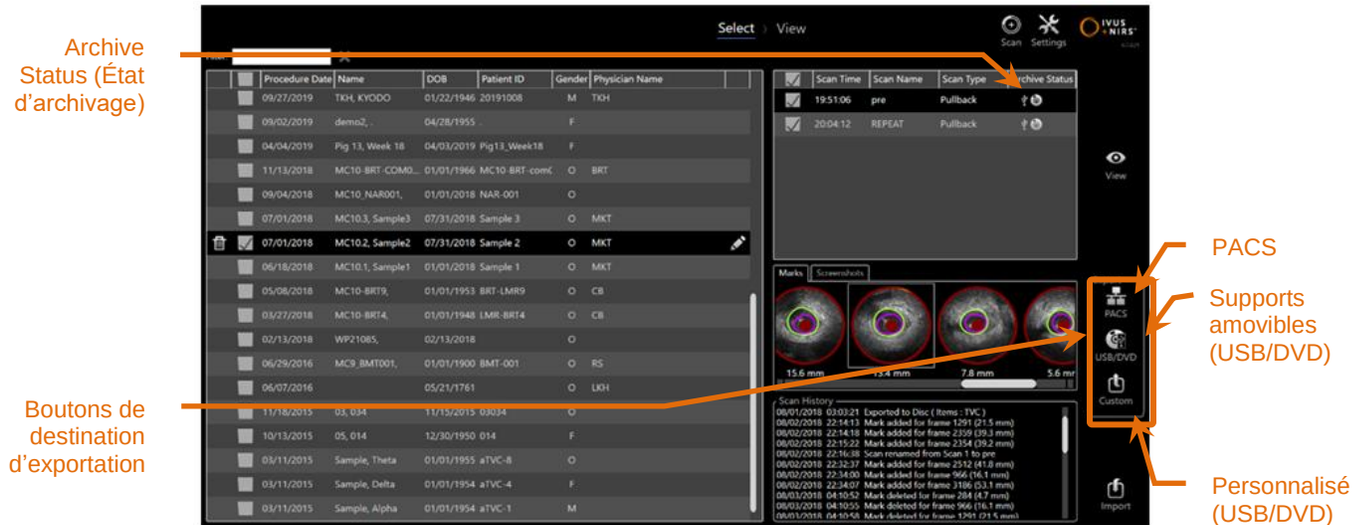


Figure 12-6 : phase « Select » (Sélection) avec indication des boutons de destination d'exportation.

Lorsque l'exportation est terminée, la liste de scans est actualisée et indique la destination d'archivage dans la colonne « Archive Status » (État d'archivage).

### 12.2.1 Configurer les destinations d'exportation

Les formats d'exportation et la compression par défaut peuvent être configurés pour les destinations PACS et supports amovibles (USB/DVD).

Reportez-vous aux sections 12.2.2 et 12.2.3 pour plus d'informations sur la configuration de ces paramètres par défaut.

### 12.2.2 Exportation PACS



AVERTISSEMENT

Assurez-vous que les câbles provenant du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ou y étant branchés sont bien à plat sur le sol.

Les données issues du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire peuvent être stockées sur le système PACS de l'hôpital si les systèmes ont été correctement

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

configurés. Les systèmes PACS acceptent les données formatées selon la norme DICOM.

Le système est conçu pour fonctionner soit en mode « hors ligne », soit connecté à un réseau hospitalier sécurisé afin de permettre le transfert direct des données du système d'imagerie intravasculaire Makoto® vers une solution de stockage en réseau telle que le PACS.. Raccordez un câble blindé Cat5e au connecteur PACS ou un câble d'intégration mobile Infraredx au connecteur pour rayons X du côté droit de la console Makoto®.

Configurez les paramètres de connexion PACS en suivant les conseils fournis à la section 14 Paramètres système.



Appuyez sur le bouton PACS, , pour commencer le transfert des procédures cochées vers la destination configurée.



---

La connexion à des réseaux informatiques, y compris d'autres équipements, peut entraîner des risques jusque-là non identifiés pour les patients, opérateurs et tiers.

---



---

Les modifications apportées au réseau informatique peuvent entraîner de nouveaux risques exigeant des analyses supplémentaires. Les modifications du réseau informatique incluent :

- modifications de la configuration réseau ;
  - connexion d'éléments supplémentaires ;
  - déconnexion d'éléments ;
  - mises à jour d'équipements ;
  - mises à niveau d'équipements.
- 



---

Le client est tenu d'identifier, analyser, évaluer et contrôler les risques liés à la connexion du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire à un réseau informatique.

Consultez la Déclaration du fabricant relative à la sécurité des dispositifs médicaux (MDS2) pour gérer les risques liés à la cybersécurité et garantir une utilisation sûre et efficace de l'appareil dans son environnement d'utilisation prévu. Contactez le fournisseur de services pour demander des exemplaires supplémentaires de cette déclaration, si nécessaire.

---

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

## 12.2.3 Exportation vers des supports amovibles (USB/DVD)

Les données issues du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire peuvent être exportées vers des supports amovibles, USB ou supports Blu-Ray/DVD/CD inscriptibles.



Figure 12-7 : panneau pour supports amovibles du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

**REMARQUE :** Évitez d'insérer un support amovible dans le système pendant la réalisation d'un scan.

Le système vérifiera automatiquement la présence de supports amovibles dans les ports USB et le lecteur optique du système.

Vérifiez les sélections de procédures et de scans ainsi que la taille totale d'exportation. Confirmez les formats de fichier d'exportation.

Si la taille d'exportation souhaitée est inférieure à l'espace disponible sur le support de destination de l'exportation, appuyez sur le support souhaité pour commencer l'exportation. Si la taille d'exportation estimée est trop importante pour le support, révissez les formats et la sélection de procédures afin de réduire la taille de l'exportation.

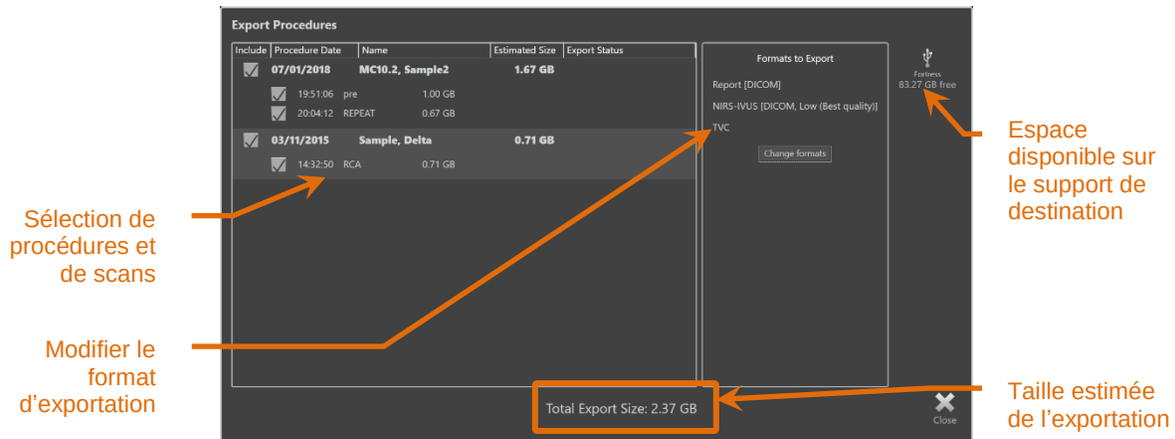


Figure 12-8 : fenêtre d'exportation vers un support amovible.

Décochez des scans individuels ou des procédures entières pour réduire la taille d'exportation.

Reportez-vous à la section 14.11 pour plus d'informations sur la configuration et la modification des formats d'exportation par défaut.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Remarque : Un disque de support optique de la session ouverte peut être créé ; il acceptera plusieurs exportations en décochant « Finalize disc » (Finaliser le disque) dans les options d'exportation USB/DVD décrites à la section 14.11.

### 12.2.4 Exportation personnalisée

Les données issues du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire peuvent être exportées vers des supports amovibles de manière personnalisée. Cette méthode d'exportation implique de sélectionner ou de confirmer les formats de données et la destination de stockage. Cette méthode permet également à l'utilisateur de supprimer les identifiants souhaités de l'ensemble de données.



---

Les informations d'identification incluses dans le texte des annotations d'image ou de scans ne seront pas modifiées.

---

Remarque : L'exportation personnalisée est utile pour les exportations de données inhabituelles ou pour des applications de recherche qui exigent l'anonymat.

Remarque : L'exportation personnalisée n'est possible que pour exporter une seule procédure.

Sélectionnez les procédures et scans souhaités en appuyant sur leurs entrées dans les listes de procédures et de scans. Appuyez sur le bouton d'exportation personnalisée,



, pour ouvrir la fenêtre d'exportation personnalisée.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

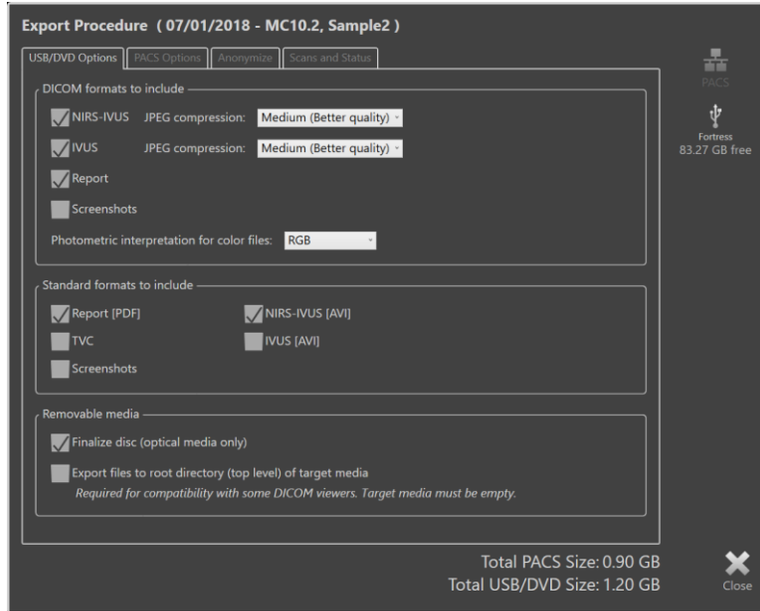


Figure 12-9 : fenêtre d'exportation personnalisée permettant de définir des types et des formats de données pour l'exportation vers des supports amovibles.

Confirmez les derniers paramètres de format de données utilisés pour les supports amovibles ou modifiez si nécessaire pour cette exportation. Consultez la section 14.11 pour plus d'informations sur les types et formats de données.

Consultez la section 14.11.3 pour en savoir plus sur la finalisation des supports optiques.

Si le lecteur DICOM désiré nécessite que le DICOMDIR soit écrit au niveau de la racine du support amovible, cochez l'option « Export files to root directory (top level) of target media » (Exporter les fichiers vers le répertoire racine (niveau maximal) du support cible). Cette option nécessite que le support cible soit vide.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

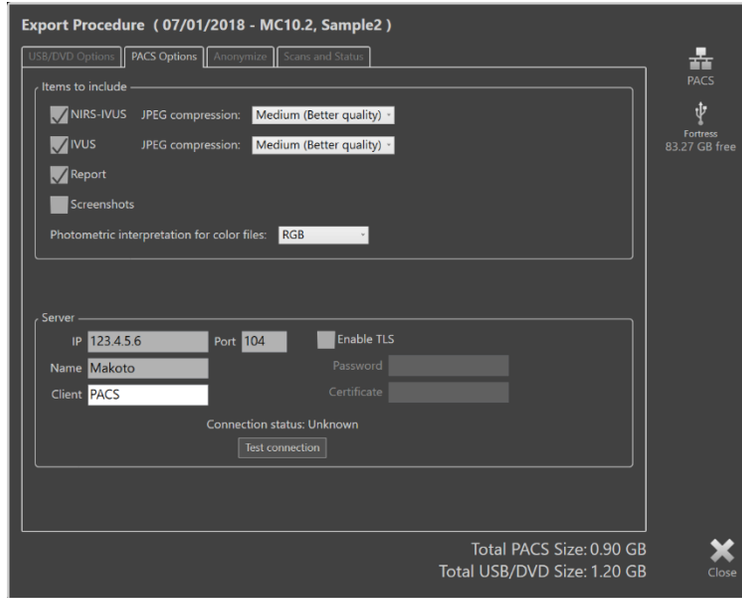


Figure 12-10 : fenêtre d'exportation personnalisée pour configurer des emplacements de stockage réseau alternatifs.

Si les données d'exportation personnalisée sont transférées en passant par le réseau, confirmez ou modifiez les fichiers de données DICOM et les paramètres de compression. Configurez un serveur PACS alternatif pour transférer les données personnalisées.

**Remarque :** Les éléments PACS à inclure et les paramètres PACS utilisés pour une exportation personnalisée n'affecteront pas les paramètres standards d'exportation PACS.

**Remarque :** De nombreux programmes d'analyse capables d'analyser des données issues du système Makoto® acceptent le transfert réseau d'informations DICOM. Utilisez l'exportation personnalisée pour configurer l'adresse réseau des postes d'analyse si elle diffère du PACS des dossiers médicaux de l'hôpital.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

Export Procedure (07/01/2018 - MC10.2, Sample2)

USB/DVD Options | PACS Options | **Anonymize** | Scans and Status

Anonymize procedure information

Patient

Name: S (Last), T (First), MI

Patient ID: abcdefg

Date of Birth: 01/01/2021 m

Gender:  Male,  Female,  Other

Procedure

Procedure ID: \_\_\_\_\_ Accession ID: \_\_\_\_\_

Physician Name: \_\_\_\_\_ Catheter Lot: \_\_\_\_\_

Procedure Date: 07/01/2018 m

Total PACS Size: 0.90 GB  
Total USB/DVD Size: 1.20 GB

Close

Figure 12-11 : fenêtre d'exportation personnalisée pour l'anonymisation des données de procédure.

Rendez les données anonymes en utilisant les fonctions « Anonymize » (Anonymiser). Cochez la case « Anonymize » (Anonymiser) et saisissez les informations alternatives souhaitées.

**REMARQUE :** L'anonymisation ne modifie pas les données originales qui restent dans le système.

**REMARQUE :** Les fonctions d'anonymisation n'affectent pas l'heure de procédure ou toute note, commentaire ou annotation effectués au niveau des scans.

**REMARQUE :** Les fonctions d'anonymisation permettent de masquer le nom et la date de naissance du patient, mais n'ont pas d'impact sur le reste du contenu des captures d'écran.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

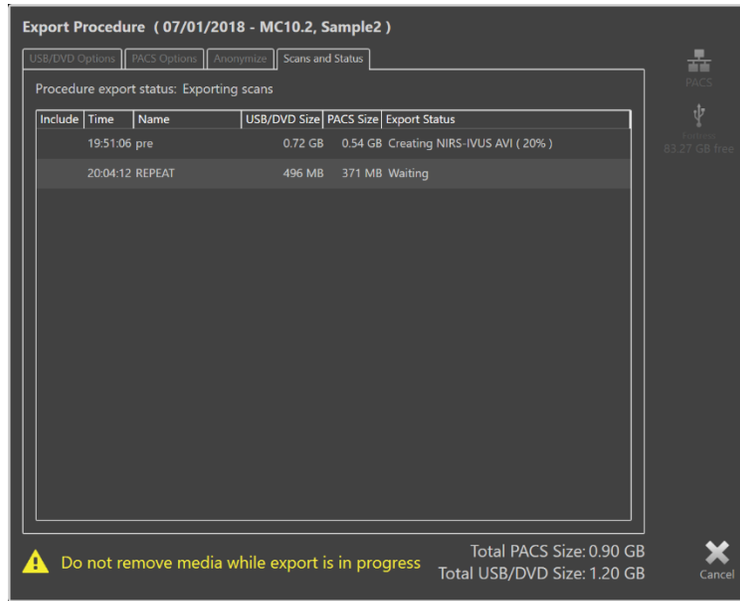


Figure 12-12 : fenêtre d'exportation personnalisée avec une exportation de scan vers support USB en cours.

Vérifiez la taille des données à exporter pour vous assurer qu'elles pourront être contenues sur le support de destination. Modifiez vos sélections si nécessaire.

Appuyez sur le support amovible de destination pour démarrer le transfert vers la destination avec les types, formats et compressions de fichiers qui ont été configurés.

### 12.3 Importer des données

Il est possible d'importer les données de procédures et de scans sur le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire pour les visionner, modifier, mesurer et réexporter.

**REMARQUE :** Les données archivées au format TVC peuvent être importées sur tout Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ayant un numéro de modèle compatible pour être visionnées ultérieurement.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire accepte les données au format TVC (\*.tvc de TVC-MC10 ou TVC-MC9) ou les données d'exportation TVC (\*.zip de TVC-MC8 ou TVC-MC8x) générées par ce système ou un autre système d'imagerie TVC. Ces données peuvent être importées depuis des sources Blu-Ray, DVD ou USB.

**REMARQUE :** Les données importées des systèmes TVC-MC10 ou TVC-MC10i peuvent faire l'objet d'un calcul automatique des mesures de surface lors de leur visualisation, si elles sont équipées de la fonctionnalité SmartImaging™.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 12.3.1 Conflits d'importation

Si les données existent déjà ou que les données de scan de procédure ou de patient importées sont similaires aux données déjà présentes dans le système, une intervention supplémentaire de l'utilisateur peut être nécessaire pour terminer cette action.

La résolution de conflit aura lieu après que toutes les tentatives d'importation ont été traitées. Cela permettra de résoudre tous les conflits en une fois et de faciliter grandement l'importation par lot.

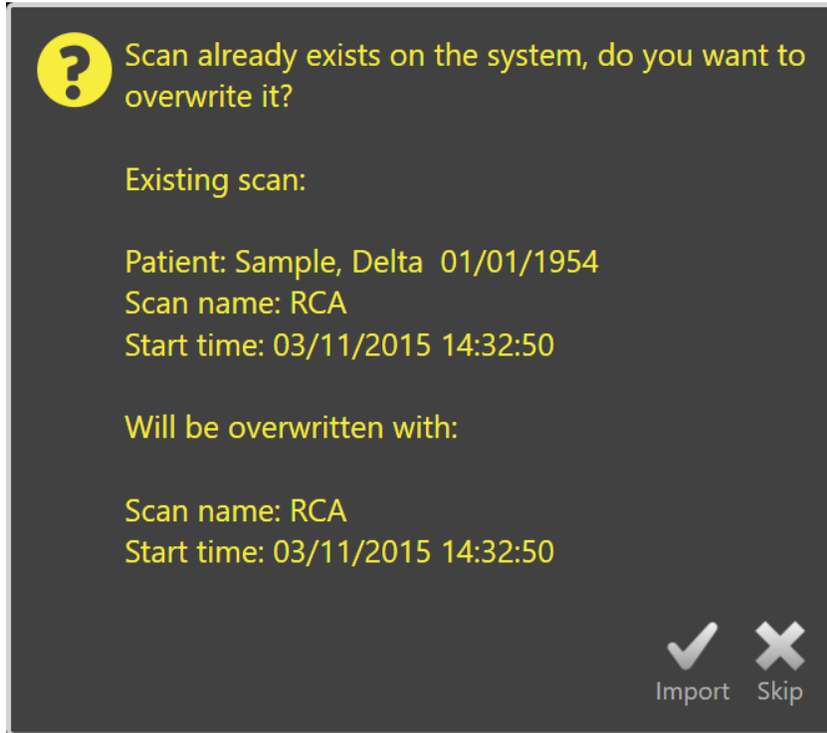


Figure 12-13 : message de conflit d'importation. Écrasez ou annulez l'importation du fichier pour résoudre le conflit.

Lorsque le message de conflit d'importation s'affiche, vous pouvez choisir :

« Import » (Importer) Pour passer à la résolution du conflit. S'il n'y a aucune modification de données de procédure ou de patient, le fichier existant sur le système est écrasé. S'il y a des modifications de données de procédure ou de patient, l'utilisateur doit prendre une décision pour les informations concernées.

Ou

« Skip » (Passer) Ce conflit d'importation sera passé et l'utilisateur devra résoudre d'autres conflits liés au lot importé.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

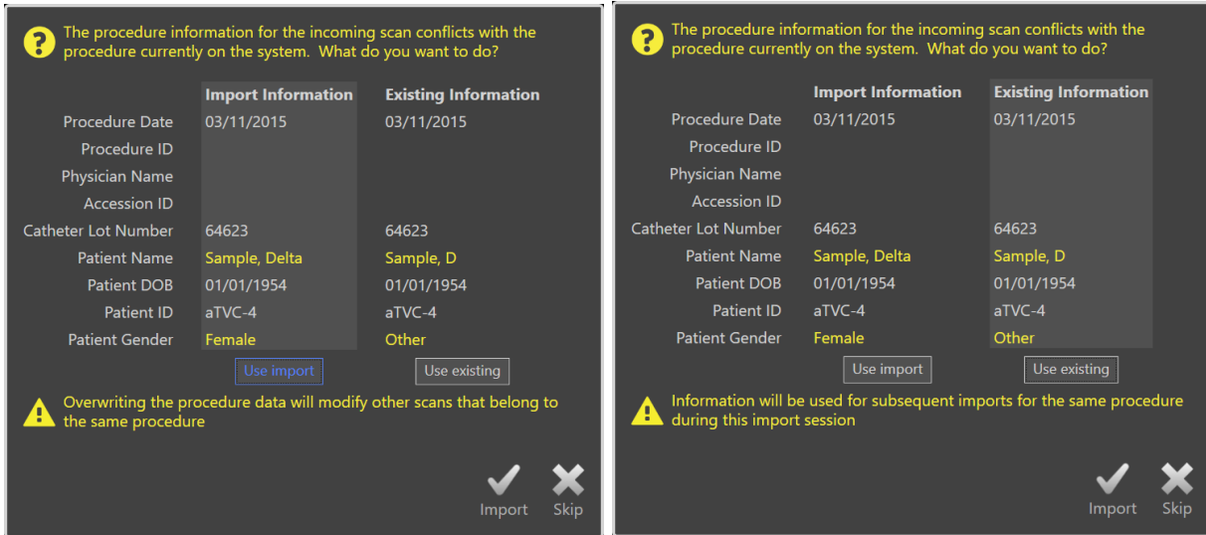


Figure 12-14 : message de résolution de conflit d'importation.

Si l'utilisateur décide de résoudre le conflit d'importation et que des informations de procédure ou de patient ont été modifiées, l'utilisateur doit choisir :

« Use Import » (Utiliser le fichier importé) Pour utiliser les informations de procédure et de patient du fichier importé. Cette décision s'appliquera aux autres scans importés pour cette procédure lors de l'importation de lot ET modifiera tous les scans déjà présents sur le système et appartenant à la même procédure.

Ou

« Use Existing » (Utiliser le fichier existant) Pour utiliser les informations de procédure et de patient déjà présentes dans la mémoire du système pour modifier le fichier importé. Cette décision s'appliquera aux autres scans importés pour cette procédure lors de cette importation de lot.

Ou

« Skip » (Passer) Ce conflit d'importation sera passé et l'utilisateur devra résoudre d'autres conflits liés au lot importé.

Sélectionner « Import » (Importer) importera ces données de procédure conformément à la sélection.

## 12.4 Supprimer des scans et procédures

Vous pouvez supprimer des procédures et scans stockés sur le système pour libérer de l'espace disponible dans la mémoire locale.

Vous pouvez supprimer des procédures entières, une à la fois, depuis la phase « Select » (Sélection) du mode Révision. Appuyez sur la procédure pour la



sélectionner, puis appuyez sur le bouton « Delete » (Supprimer). Vous devrez confirmer cette action, car la suppression ne peut pas être annulée.



---

La suppression de données du système est définitive et NE PEUT PAS être annulée.

---

Vous pouvez supprimer des scans lors de la phase « View » (Visualisation) ou « Scan » (Numérisation) en supprimant les scans individuellement en ouvrant la fenêtre « Scan Edit » (Modifier le scan). Reportez-vous à la section 10.2.12 Supprimer le scan pour davantage d'informations et de conseils sur cette fonction.

**REMARQUE :** Il n'est pas possible de supprimer le dernier scan d'une procédure lors de la phase « View » (Visualisation). Revenez à la phase « Select » (Sélection) et supprimez la procédure pour effacer totalement la procédure du système.

**REMARQUE :** Supprimer un scan effacera toutes les captures d'écran et mesures associées.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire n'est pas conçu pour constituer un emplacement permanent de stockage de données. Le client est fortement encouragé à établir un plan de sauvegarde et d'archivage incluant la suppression périodique des données du système.



---

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire n'est pas destiné à servir d'emplacement permanent de stockage de données ou d'archivage.

---

## 13 Guide d'utilisation électronique

Le guide d'utilisation du système d'imagerie intravasculaire Makoto® (le présent document) peut être consulté électroniquement sur les écrans du système.

**REMARQUE :** Le guide d'utilisation électronique n'est disponible que sur certains marchés

**REMARQUE :** Voir la section 14.4 des paramètres système pour sélectionner la langue

**REMARQUE :** Le réglage de la langue ne peut être activé que par le service technique sur site ou l'administrateur du site

### 13.1 Accès au guide d'utilisation électronique

L'utilisateur peut accéder au guide d'utilisation en touchant ou en cliquant sur l'icône « Help » (Aide) qui apparaît dans la fenêtre « Log In » (Connexion) ou en accédant au menu « Settings and Tools » (Paramètres et outils) lorsque celui-ci est disponible.

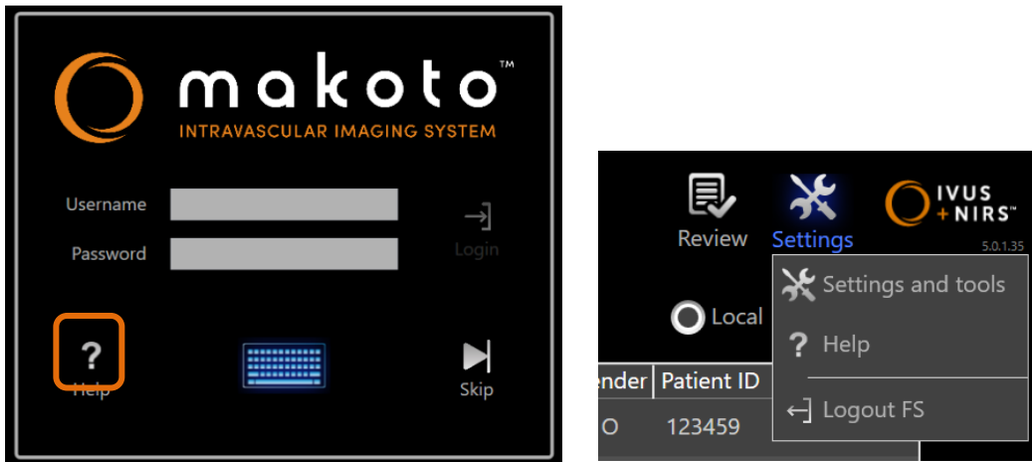


Figure 13-1 : Fenêtre de connexion au système (à gauche) et menu « Settings and tools » (Paramètres et outils) (à droite) où se trouve l'option « Help » (Aide)Langue du guide d'utilisation

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

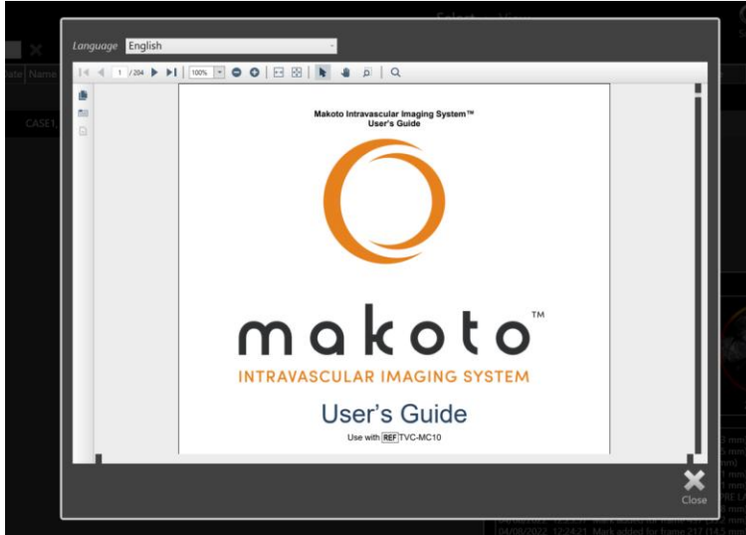


Figure 13-2 : Interface de consultation du guide d'utilisation électronique

La langue du guide d'utilisation électronique peut être modifiée par rapport à la langue par défaut vers toute autre langue installée. Sélectionnez la langue souhaitée dans la liste déroulante en haut de la fenêtre.

**REMARQUE :** Le guide d'utilisation électronique est disponible uniquement dans certaines langues.

**REMARQUE :** Voir la section 14.4 des paramètres système pour sélectionner la langue par défaut du guide d'utilisation qui sera affichée.

### 13.2 Navigation dans le guide de l'utilisateur

Une fois le guide de l'utilisateur ouvert, vous pouvez y naviguer de manière intuitive. Le document contient de nombreux liens permettant d'accéder rapidement aux sections recherchées. Outre les liens intégrés (par exemple les entrées de la table des matières ou les références à d'autres sections), vous pouvez saisir, augmenter ou diminuer les numéros de page, ou faire défiler les pages à l'aide des boutons ou de la molette de la souris grâce aux commandes disponibles. Il est également possible d'effectuer des recherches dans le texte.

Touchez ou cliquez sur « Close » (Fermeture) pour revenir à l'écran précédent.

## 14 Paramètres système



La connexion du système Makoto® à un réseau augmente le risque que l'équipement soit affecté par des cyberattaques provenant du réseau. Le système est conçu pour sécuriser les connexions et communications réseau. Cependant, les risques liés à une cyberattaque réseau ne peuvent pas être entièrement éliminés.

Consultez la Déclaration du fabricant relative à la sécurité des dispositifs médicaux (MDS2) pour gérer les risques liés à la cybersécurité et garantir une utilisation sûre et efficace de l'appareil dans son environnement d'utilisation prévu. Contactez le fournisseur de services pour demander des exemplaires supplémentaires de cette déclaration, si nécessaire.



L'utilisation de supports amovibles avec le système Makoto® peut exposer le système à des risques logiciels présents sur ces supports. Le système est conçu pour sécuriser ces ports de supports et n'interagir qu'avec des fichiers reconnus. Cependant, les risques liés aux menaces logicielles ne peuvent pas être entièrement éliminés.

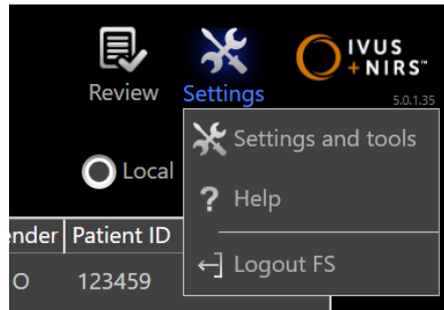


Figure 14-1. Menu « Settings and Tools » (Paramètres et outils).

Il est possible de configurer les paramètres locaux du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire pour répondre aux besoins de l'utilisateur. L'utilisateur peut configurer les paramètres de communication réseau, les formats d'exportation par défaut, ajuster les paramètres d'affichage et accéder aux utilitaires de diagnostic du système.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

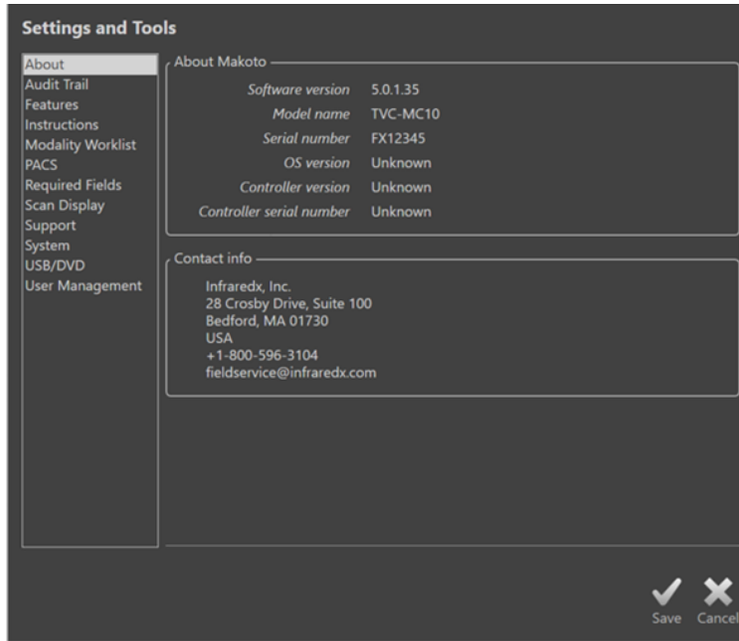


Figure 14-2 : paramètres système, section « About » (À propos de).

### REMARQUE :

L'utilisateur doit appuyer sur « Save » (Enregistrer), pour que les modifications apportées aux paramètres soient appliquées.



### REMARQUE :

Les figures de cette section sont visibles pour les utilisateurs disposant de droits d'Administrateur. Certains paramètres sont restreints en raison des niveaux de permission de l'utilisateur actif.

## 14.1 About (À propos de)

Cette section des paramètres système fournit des informations sur le numéro de modèle du système ainsi que les numéros de version des logiciels installés actuellement.

Les informations de contact du fournisseur et/ou prestataire de service du client sont disponibles à cet emplacement.

## 14.2 Audit Trail

Cette section est accessible aux utilisateurs disposant de droits d'Administrateur. Cette section fournit un affichage des événements de connexion, de déconnexion et de gestion des utilisateurs pour chaque utilisateur du système pendant les plages de dates

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

spécifiées. Le journal d'audit des connexions et déconnexions du système peut être exporté sur un support amovible disponible au format \*.csv.

### 14.3 Features (Fonctionnalités)

Cette section est réservée aux utilisateurs ayant le rôle d'administrateur. Elle offre aux administrateurs système des contrôles pour activer les clés de licence des ensembles de fonctionnalités optionnelles.

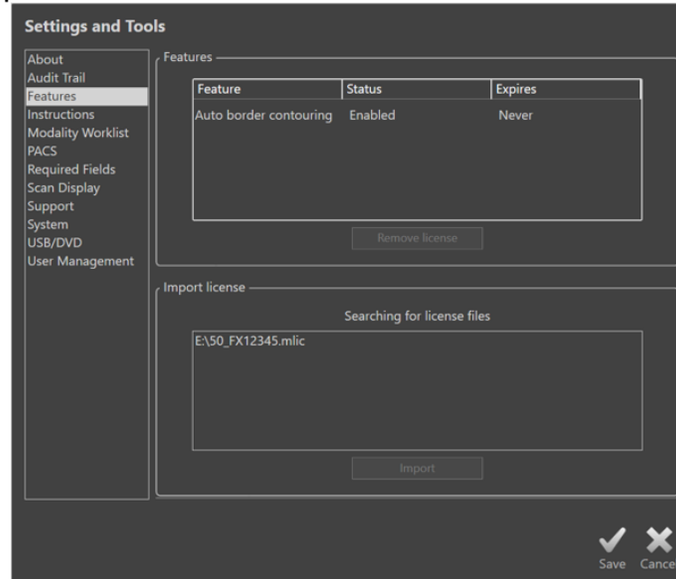


Figure 14-3 : Paramètres système, section Features (Fonctionnalités)

#### 14.3.1 Importation de fichiers de licence

Les administrateurs système peuvent importer des fichiers de licence pour les ensembles de fonctionnalités qu'ils ont obtenus en insérant un support amovible contenant la clé de licence dans le lecteur USB ou DVD/Blu-ray™. Toutes les clés de licence compatibles reconnues par le système apparaîtront dans la zone « Import Licence » (Importer une licence) de l'écran. Pour importer la licence et activer la fonctionnalité, sélectionnez le fichier de clé de licence, puis appuyez sur « Import » (Importer).

**REMARQUE :** Les fonctionnalités peuvent ne pas être approuvées sur tous les marchés

#### 14.3.2 Suppression des fichiers de licence

Les administrateurs système peuvent supprimer les fichiers de licence pour des ensembles de fonctionnalités. La suppression du fichier de licence désactivera les fonctionnalités optionnelles associées sur le système.

**REMARQUE :** La suppression des fichiers de licence SmartImaging™ empêche l'application de la fonctionnalité à toute analyse

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

supplémentaire sur le système. Les résultats de SmartImaging™ déjà appliqués restent accessibles à l'utilisateur.

### 14.4 Instructions

#### 14.4.1 Langue par défaut du guide d'utilisation

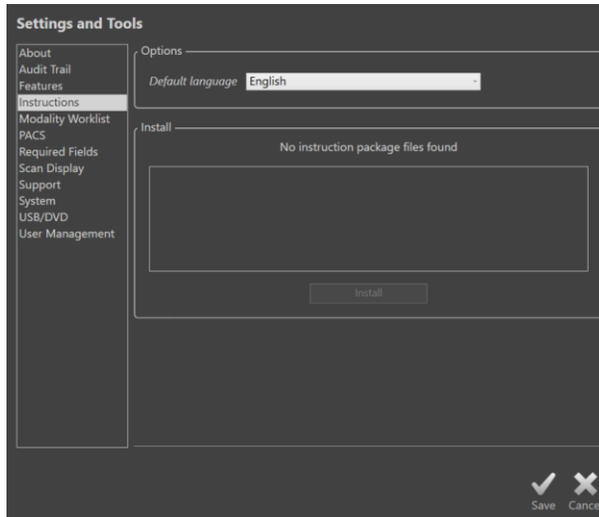


Figure 14-4 Définition de la langue par défaut pour le manuel d'instructions électronique.

La langue par défaut du guide d'utilisation électronique peut être définie par l'administrateur système en sélectionnant la langue souhaitée dans la liste déroulante en haut de la fenêtre. Appuyez sur Save (Enregistrer) pour valider la modification de ce paramètre par défaut.

**REMARQUE :** Le guide d'utilisation électronique est disponible uniquement dans certaines langues.

Des langues supplémentaires ou des instructions mises à jour peuvent être fournies par le fabricant ou le prestataire de service du système. Celles-ci seront disponibles sous forme de fichier électronique dans un format reconnu par le système. Insérez le support amovible contenant le fichier dans le lecteur USB ou DVD/Blu-ray™, sélectionnez le fichier, puis appuyez ou cliquez sur « Install » (Installer).

### 14.5 Liste de travail de modalité

Vous pouvez configurer l'emplacement réseau et les identifiants de connexion de la liste de travail des modalités en remplissant les champs de cette section.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

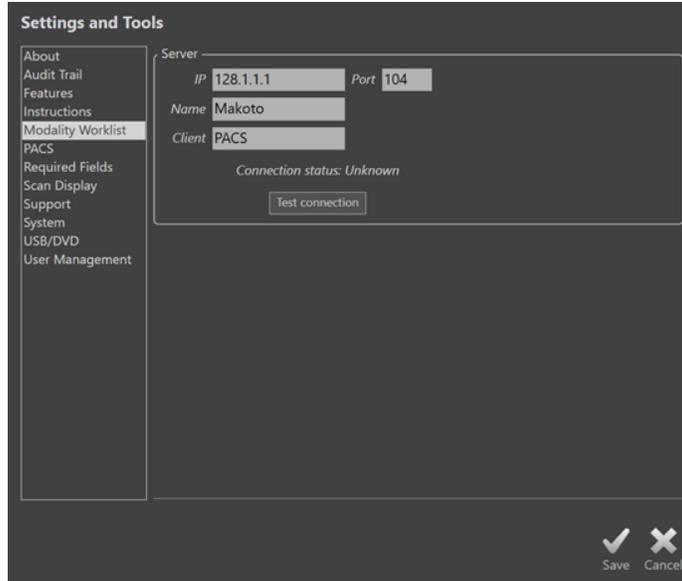


Figure 14-5 : paramètres système, « Modality Worklist » (Liste de travail de modalité).

### 14.5.1 Paramètres de connexion serveur de la liste de travail des modalités

Pour utiliser les options de configuration de la procédure semi-automatique de Liste de travail de modalité, l'adresse réseau du serveur de la liste de travail doit être configurée. Pour configurer l'adresse, entrez les informations suivantes :

- |                |   |
|----------------|---|
| IP             | L'adresse de protocole Internet, version 4 du serveur de la liste de travail.   |
| Port           | Le port de communication sur lequel le serveur de la liste de travail communiquera. Il s'agit généralement du port 104. |
| « Name » (Nom) | Le nom de réseau du serveur de la liste de travail.   |
| Client         | Le nom utilisé pour identifier le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire sur le réseau.                             |

Appuyez sur « Test Connection » (Tester la connexion), , pour vous assurer que le serveur de la liste de travail et le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire peuvent communiquer. Contactez votre agent de service ou le service client Infraredx pour obtenir une assistance pour la configuration.

### 14.6 PACS

Cette section des paramètres système vous permet de configurer les types de données ainsi que l'emplacement et les identifiants du serveur PACS.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

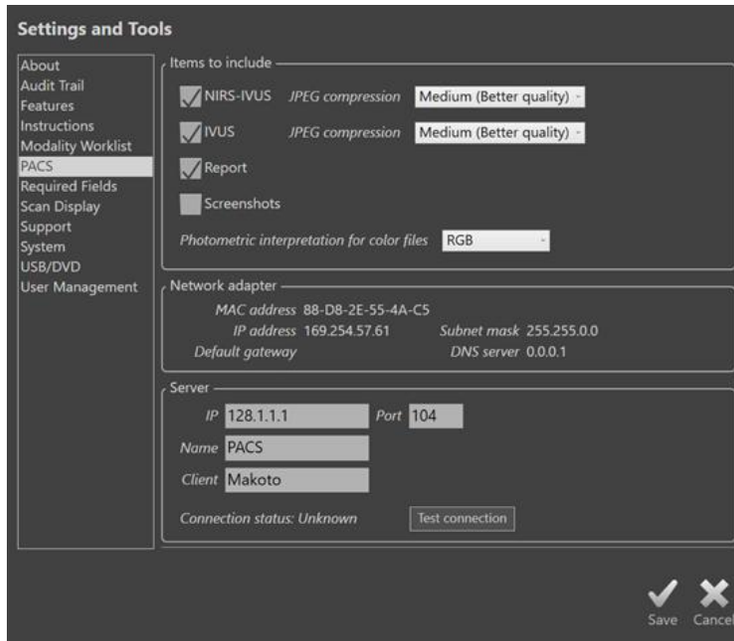


Figure 14-6 : paramètres système, section « PACS ».

### 14.6.1 Éléments de données à inclure

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire permet de générer plusieurs types de données et de rapports.

Ces types et formats de fichiers sont décrits dans le tableau ci-dessous :

Tableau 14-1 : types et formats de fichiers de données disponibles

Type de fichier	Formats disponibles		Description
	DICOM	Standard	
NIRS-IVUS	Oui	*.avi	Une boucle des images transversales enregistrées des données NIRS et IVUS. Les enregistrements en direct d'IVUS ou d'images ne produiront que des images d'IVUS ou en niveaux de gris.
IVUS	Oui	*.avi	Une boucle des images transversales enregistrées des données IVUS uniquement.
Rapport	Oui	*.pdf	Un rapport résumant les informations du patient, les détails de la procédure, les annotations, les mesures, les régions et les marques.
TVC	Non	*.tvc	Un fichier contenant les données NIRS et IVUS au format natif du système.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Type de fichier	Formats disponibles		Description
	DICOM	Standard	
Capture d'écran	Oui	*.png	Captures d'écran générées par le système et enregistrées par l'utilisateur.

### 14.6.2 Compression JPEG

Les paramètres de compression du format de données DICOM peuvent être ajustés pour améliorer la qualité d'image ou réduire la taille du fichier de données.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire offre une compression JPEG pour produire des fichiers images à compression faible, moyenne ou élevée.

Tableau 14-2. Paramètres de compression DICOM

Paramètre de compression	Qualité d'image (qualitative)	Paramètre de qualité d'image (1-100)	Taille de fichier (qualitative)
Bas	Très élevée	100	Large
Moyen	Élevée	80	Moyenne
Élevé	Bon	50	Petite

### 14.6.3 Interprétation photométrique pour les fichiers couleur DICOM

La norme DICOM propose différentes méthodes d'encodage des informations d'images couleur. Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire vous permet de choisir « RGB » ou « YBR Full 422 ».

### 14.6.4 Adaptateur réseau

Vous trouverez dans cette section des informations relatives aux adaptateurs réseau du système d'imagerie intégré Makoto® qui peuvent être utiles pour connecter le système au réseau de l'hôpital.

### 14.6.5 Paramètres de connexion au serveur PACS

Pour utiliser l'option d'exportation PACS, il est nécessaire de configurer l'adresse réseau du serveur PACS. Pour configurer l'adresse, saisissez les informations suivantes :

- IP L'adresse de protocole Internet, version 4 du PACS.
- Port Le port de communication sur lequel le PACS communiquera. Il s'agit généralement du port 104.
- « Name » (Nom) Le nom de réseau du serveur PACS.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Client	Le nom utilisé pour identifier le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire sur le réseau.
« Enable TLS » (Activer TLS)	Activer ou désactiver l'utilisation d'identifiants sécurisés pour accéder au PACS. Si cette option est activée, fournissez le mot de passe et le certificat requis.

Appuyez sur « Test Connection » (Tester la connexion), , pour vous assurer que le PACS et le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire peuvent communiquer. Contactez votre agent de service ou le service client Infraredx pour obtenir une assistance pour la configuration.

### 14.7 Champs requis

La phase « Setup » (Configuration) du système peut être configurée de manière à ce que certains champs doivent être remplis avant de fermer une procédure ou de modifier les informations relatives à des procédures terminées. Il est possible de définir un champ comme requis en le sélectionnant dans la liste « Not Required » (Non requis) et en cliquant ou en appuyant sur le bouton « Add >> » (Ajouter >>). Sélectionnez des champs dans la liste « Required » (Requis) et en cliquant ou en appuyant sur « << Remove » (<< Retirer) pour réduire les exigences.

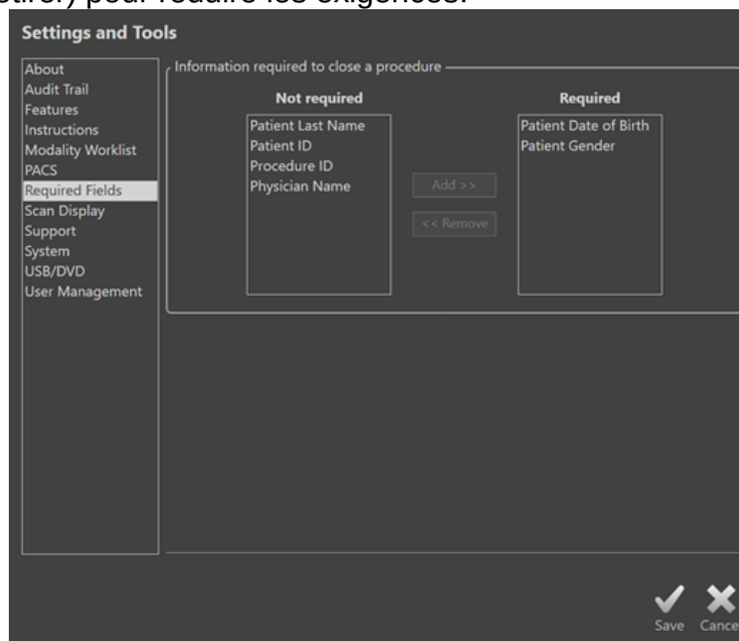


Figure 14-7 : paramètres système, section « Required Fields » (Champs requis).

### 14.8 Affichage des scans

La section « Scan Display » (Affichage des scans) des paramètres système permet de personnaliser certains aspects visuels des phases « Scan » (Numérisation) et « View » (Visualisation).

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

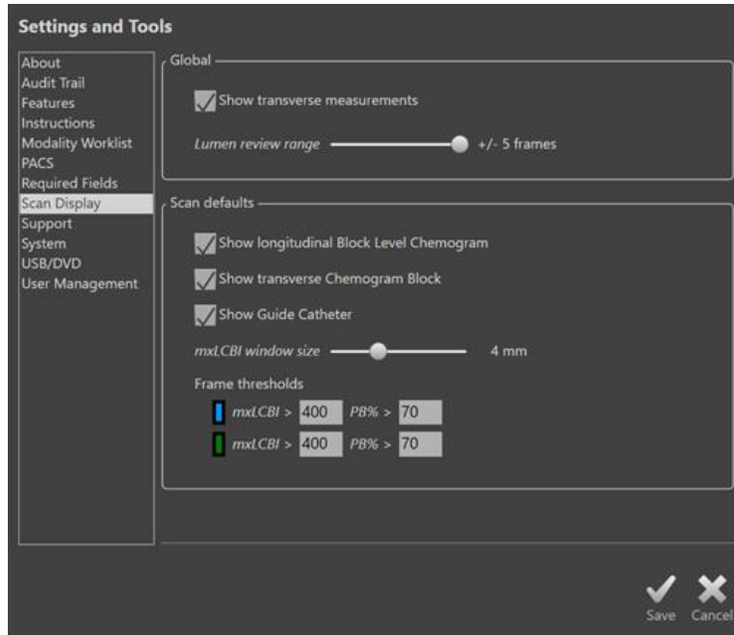


Figure 14-8 : paramètres système, section « Scan Display » (Affichage des scans).

### 14.8.1 Mesures transversales

Utilisez ce bouton pour afficher ou masquer les mesures et les résultats transversaux sur l'affichage. Le fait de réduire les résultats de mesure masquera également les contours des mesures. Lorsque vous ouvrez des scans pour les examiner, les mesures seront masquées et les résultats seront réduits.

### 14.8.2 Plage d'images de la révision du flux lumineux

Utilisez cette commande pour modifier la plage d'images jouées lorsque la fonction de révision du flux lumineux est activée, voir section 10.3.2 Révision de la lumière.

### 14.8.3 Visibilité longitudinale du chemogram au niveau du bloc

La visibilité du chemogram au niveau du bloc peut être modifiée en fonction des préférences de l'utilisateur. Ces changements deviendront les paramètres par défaut pour les nouveaux scans enregistrés. La visibilité du chemogram au niveau du bloc sur chaque scan peut être définie en modifiant les propriétés du scan, section 10.2 Modification des scans.

**REMARQUE :** Pour ajuster la visibilité du chemogram longitudinal au niveau du bloc sur un scan, consultez la section 10.2 Modification des scans.

### 14.8.4 Visibilité transversale du bloc du chemogram

La visibilité du chemogram au niveau du bloc au centre de l'IVUS transversal peut être modifiée en fonction des préférences de l'utilisateur. Ces changements deviendront les paramètres par défaut pour les nouveaux scans enregistrés. La visibilité du chemogram

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

au niveau du bloc sur chaque scan peut être définie en modifiant les propriétés du scan, section **10.2 Modification des scans**.

REMARQUE : Pour ajuster la visibilité du chemogram au niveau du bloc sur l'image de l'IVUS transversal d'un scan, consultez la section 10.2 Modification des scans.

### 14.8.5 « mx LCBI Window Size » (Taille de fenêtre du LCBI max)

Utilisez cette commande pour modifier la taille de fenêtre du LCBI max du scan par défaut sur l'écran. Les résultats du LCBI max dans les rapports seront générés à l'aide du réglage actuel de la taille de fenêtre du LCBI max. Cette valeur peut être réglée à l'aide du curseur entre 1 mm et 10 mm par incréments de 1 mm.

REMARQUE : Pour ajuster la fenêtre mxLCBI sur un scan, consultez la section 10.2 Modification des scans.

### 14.8.6 Afficher le cathéter-guide

Utilisez cette commande pour définir la visibilité par défaut du masque du cathéter-guide automatique.

### 14.8.7 Seuils d'images

Utilisez cette commande pour définir les seuils par défaut de mxLCBI et de charge de plaque (Plaque Burden) à afficher sur l'écran Indicateur d'état.

## 14.9 Assistance technique

Cette section des paramètres système permet de configurer l'exportation des fichiers journaux du système. Ces fichiers fournissent des informations utiles aux techniciens de maintenance pour diagnostiquer les problèmes de performances du système.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

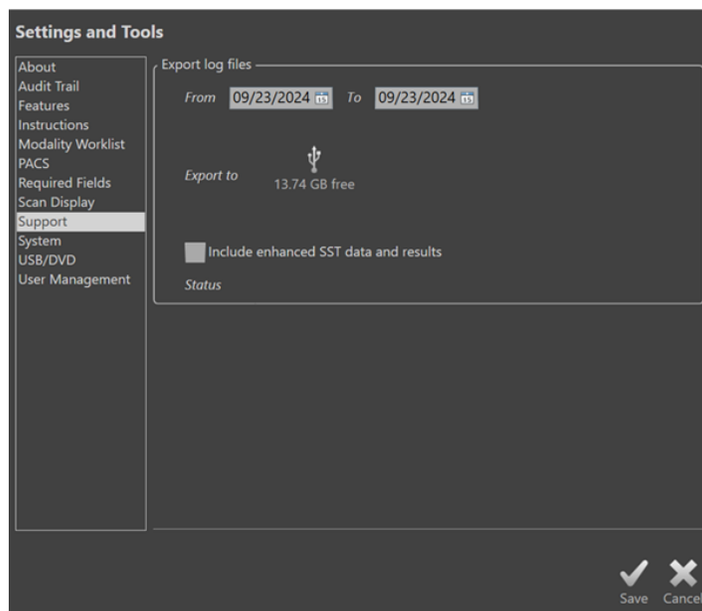


Figure 14-9 : paramètres système, section « Support » (Assistance technique).

Définissez la plage de dates souhaitée à l'aide des contrôles fournis, décidez de l'inclusion des fichiers de données et de résultats SST améliorés, puis choisissez la destination où les fichiers seront copiés.

Les fichiers générés par cet utilitaire ne contiennent aucune information de santé protégée.

### 14.10 Système

Cet ensemble de paramètres permet de configurer le fonctionnement du système ou les paramètres d'étiquetage. Certaines modifications de ces paramètres nécessiteront un redémarrage du système pour être activées.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

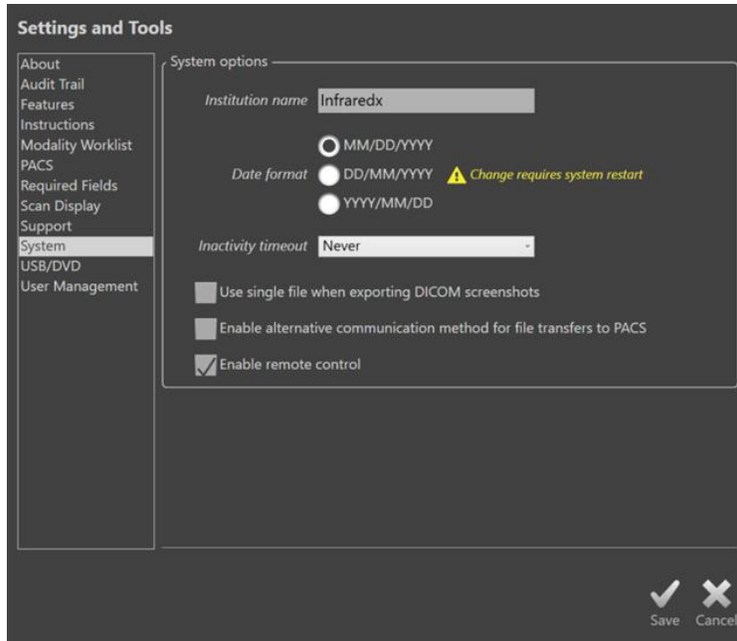


Figure 14-10 : paramètres système, section « System options » (Options du système).

### 14.10.1 Nom de l'établissement

Utilisez ce champ pour configurer le nom de l'établissement tel qu'il apparaîtra dans l'en-tête des fichiers DICOM ou d'autres rapports générés par le système.

### 14.10.2 Format de la date

Utilisez cette option pour configurer le format de date affiché par le système à l'écran et dans les rapports.

### 14.10.3 Délai d'inactivité

Utilisez cette option pour configurer le temps d'inactivité du système avant que le système ne déconnecte automatiquement l'utilisateur actif.

Le système ne se déconnecte pas automatiquement pendant une procédure active.

### 14.10.4 Fichier DICOM unique de captures d'écran

Utilisez cette option pour rassembler toutes les captures d'écran enregistrées pour un examen dans une seule pile d'images DICOM.

### 14.10.5 Méthode de transfert DICOM

Le système d'imagerie intégré Makoto® a la capacité de transférer ou de communiquer des fichiers DICOM à un PACS de deux manières. La première méthode est activée par défaut. Certains systèmes PACS sont limités dans les méthodes de communication PACS qui seront acceptées. Cochez cette option pour utiliser la méthode de communication alternative pour les transferts PACS.

Cette méthode de communication n'a pas d'impact sur le contenu du fichier DICOM transféré.

### 14.10.6 Activer le contrôle à distance

Utilisez cette option pour permettre à l'interface utilisateur du système Makoto® de contrôler certains mouvements du contrôleur Makoto® et du cathéter attaché.

## 14.11 USB/DVD (supports amovibles)

Vous pouvez configurer les options de formats de données par défaut à enregistrer pour les supports amovibles dans cette section des paramètres système.

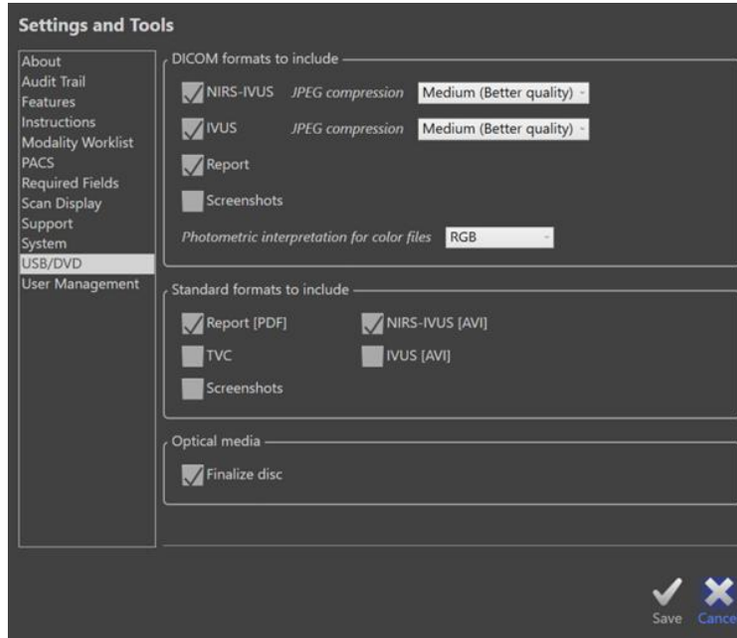


Figure 14-11 : paramètres système, section « USB/DVD ».

### 14.11.1 Formats DICOM à inclure

Les formats DICOM disponibles, décrits dans le Tableau 14-1 ci-dessus, sont également disponibles pour l'exportation vers des supports amovibles. Il est possible d'associer l'exportation de formats de fichiers DICOM et standards en une seule action d'exportation.

### 14.11.2 Formats standards à inclure

Outre les types de fichiers de données uniquement disponibles en format DICOM, vous pouvez sélectionner des types de fichiers de données supplémentaires en format standard (non DICOM).

Les formats standards peuvent être plus adaptés à la présentation, la création ou le visionnage lorsque les outils DICOM ne sont pas disponibles.

#### 14.11.2.1 Compression AVI

Les paramètres de compression avi des données IVUS ou IVUS+NIRS sont définis sur les codecs suivants : XviD.

### 14.11.3 Supports optiques

L'enregistrement multissession est pris en charge lors de l'exportation sur supports optiques (CD, DVD, Blu-ray™). Décochez « Finalize disc » (Finaliser le disque) pour permettre des exportations supplémentaires vers le même support.

## 14.12 Gestion des utilisateurs

Cette section est accessible aux utilisateurs disposant de droits d'Administrateur. Cette section des paramètres permet de gérer les listes d'utilisateurs, de modifier les autorisations des utilisateurs, de définir ou de modifier les mots de passe ou de répliquer les profils d'utilisateurs sur d'autres systèmes d'imagerie intégrés Makoto®.

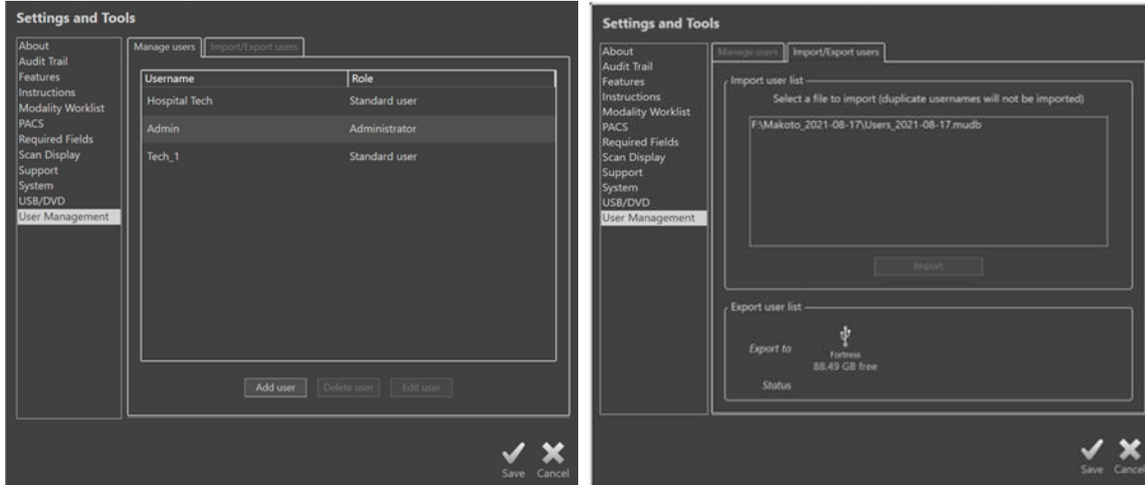


Figure 14-12 : paramètres système, section « User Management » (Gestion des utilisateurs). Gérer les utilisateurs (à gauche) et Importer/Exporter des utilisateurs (à droite).

### 14.12.1 Gérer les utilisateurs

La liste des utilisateurs enregistrés peut être consultée et modifiée. Les Administrateurs sont autorisés à ajouter, supprimer ou modifier les profils des utilisateurs.

#### 14.12.1.1 Ajouter un utilisateur

##### 14.12.1.1.1 Nom d'utilisateur

Le nom d'utilisateur doit comporter au minimum un caractère et ne pas être un doublon d'un autre nom d'utilisateur déjà enregistré.

##### 14.12.1.1.2 Rôles

#### **Profil Administrateur**

Ce profil est établi pour créer et maintenir d'autres profils d'utilisateurs établis. Le profil Administrateur peut configurer tous les paramètres du système accessibles à l'établissement, y compris la connectivité du PACS et de la liste de travail de modalité. Le profil Administrateur a accès à toutes les données patient du système et peut importer et exporter des données.

#### **Profil Standard**

Il s'agit du profil utilisé par les utilisateurs types du système d'imagerie intégré Makoto®. Ces utilisateurs doivent fournir des identifiants de connexion valides. Ce profil peut avoir un accès limité à certaines options de configuration du système. Les données patient peuvent être consultées et importées ou exportées vers des destinations configurées.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### ***Profil Anonyme***

Il s'agit du profil utilisé lorsqu'une connexion valide n'est pas effectuée en raison de l'utilisation de la fonction « Skip » (Saut). Ce profil n'a pas le droit de visualiser d'autres procédures ou données patient sur le système, en dehors des données collectées pendant la séance active en cours. La configuration des paramètres du système et les options d'exportation des données sont limitées.

### ***Profil Service***

Un profil défini en usine pour les ingénieurs de service est préconfiguré. Ce profil est accessible au personnel de service autorisé dans le but de configurer le Makoto® pour l'établissement ou de restaurer les profils Administrateurs.

#### 14.12.1.1.3 Mot de passe

Les mots de passe doivent être configurés avec l'aide d'un utilisateur ayant le rôle d'administrateur. Si un utilisateur standard oublie son mot de passe, il peut toujours enregistrer les informations de procédure en contournant la connexion. Cependant, l'accès aux données antérieures et aux fonctions de transfert sera limité. Avec l'aide de l'administrateur du système, le mot de passe de l'utilisateur standard peut être réinitialisé. Si un administrateur doit réinitialiser son mot de passe et qu'aucun autre utilisateur n'a le rôle d'administrateur, veuillez contacter votre représentant de service pour assistance.



---

Il est fortement recommandé que l'administrateur Makoto® mette en œuvre et applique des exigences en matière de robustesse des mots de passe conformes aux politiques de sécurité de son établissement pour ce type d'équipement médical.

---

#### 14.12.1.2 ***Supprimer un utilisateur***

Les utilisateurs ayant un profil de type « Administrateur » peuvent supprimer d'autres profils utilisateurs. L'administrateur actuellement connecté ne peut pas supprimer le profil en cours d'utilisation.

#### 14.12.1.3 ***Modifier un utilisateur***

Les utilisateurs ayant un profil de type « Administrateur » peuvent modifier d'autres profils utilisateurs. Les administrateurs peuvent modifier le rôle des autres utilisateurs et activer l'attribution des mots de passe.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 14.12.2 Importer/exporter des utilisateurs

#### 14.12.2.1 *Importer des utilisateurs*

Le système analysera les supports connectés à la recherche de fichiers valides de base de données utilisateur Makoto®. Pour importer un fichier de base de données utilisateur depuis un autre système d'imagerie Makoto®, sélectionnez la base de données souhaitée dans la liste disponible en cliquant ou en touchant le nom du fichier, puis cliquez ou touchez « Import » (Importer). Tout nouvel utilisateur trouvé dans le fichier de base de données sera ajouté au système.

#### 14.12.2.2 *Exporter des utilisateurs*

Touchez la destination du support amovible pour effectuer une sauvegarde des profils utilisateur contenus dans le système. Ce fichier peut être utilisé pour répliquer les profils utilisateur sur d'autres systèmes d'imagerie Makoto® afin de garantir des informations d'identification utilisateur communes à tous les Makoto® gérés par l'institution.

## 15 Intégration de l'exportation vidéo et du système à rayons X



La connexion du système Makoto® à un réseau augmente le risque que l'équipement soit affecté par des cyberattaques provenant du réseau. Le système est conçu pour sécuriser les connexions et communications réseau. Cependant, les risques liés à une cyberattaque réseau ne peuvent pas être entièrement éliminés.

Consultez la Déclaration du fabricant relative à la sécurité des dispositifs médicaux (MDS2) pour gérer les risques liés à la cybersécurité et garantir une utilisation sûre et efficace de l'appareil dans son environnement d'utilisation prévu. Contactez le fournisseur de services pour demander des exemplaires supplémentaires de cette déclaration, si nécessaire.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire peut transmettre de la vidéo, des données ou partager le contrôle avec un système à rayons X fluoroscopique compatible.

L'utilisation des fonctions présentées dans cette section peut impliquer des connexions câblées supplémentaires depuis des emplacements fixes vers la console Makoto®.



Assurez-vous que les câbles provenant du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ou y étant branchés sont bien à plat sur le sol.

### 15.1 Sortie vidéo numérique

Il est possible d'exporter le signal vidéo de la console Makoto® en raccordant un moniteur externe au système à l'aide d'un câble DVI-D. Le raccordement du câble DVI-D au connecteur de sortie vidéo permet d'exporter une image de 1920 x 1080 pixels de l'écran du moniteur du médecin.

De manière optionnelle, il est possible de configurer la résolution de la vidéo exportée à 1600 x 1200 pixels (rapport d'aspect 4:3), contactez votre agent de service ou le service client Infraredx pour obtenir une assistance.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation



Figure 15-1 : panneau d'exportation vidéo et de contrôle du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

La sortie vidéo DVI-D est située au centre du panneau, il s'agit du troisième connecteur en partant de la droite.

## **16 Glossaire des termes**

Chemogram au niveau du bloc	Une représentation simplifiée des informations de chemogram, segmentée en blocs discrets qui ne dépendent pas des informations de position de rotation.
Chemogram	Une carte prenant la forme d'une représentation graphique indiquant la probabilité de présence de plaques d'intérêt contenant un cœur lipidique.
Bloc de chemogram	Un segment unique du chemogram du niveau du bloc.
Halo du chemogram	Une représentation de la portion du chemogram située au niveau d'une image IVUS transversale donnée, qui s'affiche avec un anneau de couleur autour de l'IVUS transversale qui est enregistrée en rotation.
Image composée	La configuration d'affichage du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire qui inclut le chemogram, l'IVUS longitudinale et l'IVUS transversale avec halo de chemogram.
Console	Le principal composant du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ; il contient le laser, le logiciel, l'alimentation électrique et l'ordinateur.
Interface utilisateur de la console	Fournit à l'utilisateur une interface interactive pour collecter ou examiner des données à l'aide des boutons de contrôle à l'écran.
Indicateur de spectre	Affichage graphique représentant le nombre de spectres valides enregistrés lors d'une acquisition de retrait.
Masque de cathéter de guidage	Inclus dans le progiciel pour détecter automatiquement un cathéter guide. Cette fonctionnalité peut être activée et désactivée par le médecin.
Indicateur du fil-guide	Une carte permettant au médecin d'identifier de possibles artefacts, y compris ceux causés par la présence d'un fil guide.
Letterbox (panoramique)	Un format d'affichage d'informations dans lequel des bandes noires apparaissent au-dessus et en dessous du contenu de l'image afin de remplir l'écran sans déformer le contenu de l'image.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Indice de masse du cœur lipidique	Une mesure de la proportion globale de cœur lipidique dans le segment artériel scanné sur une échelle de 0 à 1000 (masse du cœur lipidique faible à élevée).
Cordon	Le câble permettant de raccorder le contrôleur Makoto® à la console Makoto®.
XviD	Un codec de compression de fichier vidéo produisant de petits fichiers vidéo faciles à gérer et pouvant être lus sur de nombreux lecteurs.

## 17 Entretien

### 17.1 Informations relatives au système

Le système comprend trois composants principaux : une console, un contrôleur (sous-système de retrait/rotation) et le cathéter. Ces composants sont connectés de manière optique, électrique et mécanique.

Le système est compatible avec les accessoires suivants :

Câble blindé Cat5e	(RÉF PN2690)
Câble vidéo blindé DVI-D	(RÉF PN2665)
Données intégrées et câble vidéo	(RÉF TVC-10PMC)

Les dispositifs Makoto® Système d'imagerie intravasculaire (TVC-MC10, TVC-MC10i) fabriqués par Infraredx® sont conçus pour une utilisation avec le modèle de cathéter suivant :

Cathéter d'imagerie IVUS+NIRS Dualpro®	(RÉF TVC-C195-42)
Cathéter d'imagerie DualproNIRS™	(REF TVC-C195-42J)
Cathéter d'imagerie DualproPlus® IVUS+NIRS	(REF TVC-C195-52, TVC-C195-52J)
Cathéter d'imagerie HD-IVUS Claripro® d'Infraredx	(RÉF TVC-E195-42)

**REMARQUE :** Le cathéter Infraredx Claripro® HD-IVUS est uniquement approuvé sur certains marchés.

**REMARQUE :** Le cathéter d'imagerie DualproPlus® IVUS+NIRS est uniquement approuvé sur certains marchés.

**REMARQUE :** Le DualproNIRS™ est uniquement disponible sur certains marchés.

Le système dispose de la fonctionnalité additionnelle suivante :

SmartImaging™ (RÉF TVC-MC10-UPA)

**REMARQUE :** La fonctionnalité SmartImaging™ est uniquement disponible sur certains marchés.

**REMARQUE :** La fonctionnalité SmartImaging™ peut nécessiter du matériel supplémentaire. Veuillez contacter votre fournisseur pour plus d'informations.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

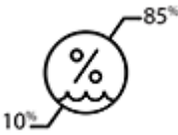
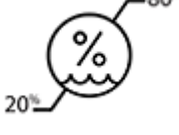
Les caractéristiques de la console du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire et du contrôleur Makoto® sont détaillées ci-dessous. Les spécifications des cathéters d'imagerie se trouvent dans les consignes d'utilisation du cathéter associé, incluses dans l'emballage du cathéter.

### 17.1.1 Caractéristiques physiques

- La console Makoto® occupe un espace de 61 cm de large, 150 cm de haut et 71 cm de profondeur (24" x 56" x 28") (hors câbles et fibres).
- La console Makoto® comporte quatre roues, dont deux avec blocage de position et deux avec blocage de direction.
- La poignée de la console Makoto® est conçue pour faire rouler la console. La console ne peut pas être soulevée par sa poignée.
- Le contrôleur Makoto® occupe un espace de 12,7 x 15,2 x 43,2 cm (5" x 6" x 17") (hors câbles et fibres).
- Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire pèse 92 kg (202 lb).

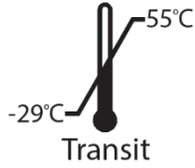
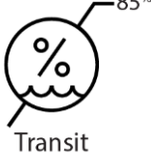
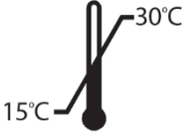
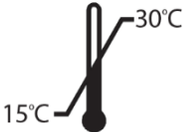
### 17.1.2 Environnement

Tableau 17-1 : Conditions environnementales de transport, d'entreposage et d'opération de la console

Type	Température °C	% d'humidité (sans condensation)
Transport et entreposage		
Opération		

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Tableau 17-2: Conditions environnementales de transport, d'entreposage et d'opération du cathéter

Type	Température °C	% d'humidité (sans condensation)
Transport		
Entreposage		N/A
Opération		N/A

### 17.1.3 Caractéristiques électriques

- Le dispositif fonctionne sur une tension secteur nominale de 100 VCA, 120 VCA, 220 VCA ou 240 VCA, 50 – 60 Hz, monophasé. Le module d'entrée de l'alimentation doit être configuré manuellement à une tension d'entrée et une protection par fusibles appropriées. Pour une utilisation sur du 100 VCA ou 120 VCA, deux fusibles 3AG rapides à haut pouvoir de coupure de 5 A sont utilisés. Pour une utilisation sur du 240 VCA, deux fusibles 3AG rapides à haut pouvoir de coupure de 3 A sont utilisés.
- Le dispositif fonctionne sur un seul cordon d'alimentation.
- Le raccordement électrique est de qualité hospitalière.
- Le dispositif est un dispositif électrique de classe I.
- Pièce appliquée à protection de type CF.
- Le système est capable de transmettre et de recevoir des communications sans fil via le protocole de communication Bluetooth®2.0.

### 17.1.4 Caractéristiques optiques

- Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire comprend un laser de classe 1M proche-infrarouge.
- La lumière du laser est transmise de la console au cathéter connecté via le contrôleur Makoto® et les câbles de raccordement.

### 17.1.5 le contrôleur du Makoto®

- Vitesse de rotation = 960, 1800 tr/min, dans le sens antihoraire en regardant la prise de connexion.
- Vitesse longitudinale = 0,5, 1,0, 2,0, 10,0 mm/s.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

- Amplitude totale du mouvement longitudinal = 155 mm (minimum).
- Le contrôleur Makoto® fonctionne à l'intérieur d'une barrière stérile intermédiaire de contrôleur Makoto®.

### 17.2 Installation Responsabilités

Cette section décrit les exigences relatives au site d'installation et le déplacement éventuel du système.

#### 17.2.1 Responsabilités du client

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est destiné à être installé dans un laboratoire de cathétérisme ou une installation équipée de manière similaire. Avant l'installation, il convient de préparer le site prévu comme décrit dans cette section. Le site doit disposer d'un espace suffisant pour accueillir le système, garantir une configuration et des prises d'alimentation électrique appropriées et se conformer aux spécifications environnementales supplémentaires détaillées ci-dessous.

Il est de la responsabilité du client de s'assurer que la configuration de l'installation du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire (TVC-MC10) est conforme aux exigences applicables décrites dans la norme CEI 60601-1.

#### 17.2.2 Responsabilités du fabricant

L'installation du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est effectuée par un agent de service. Après l'installation, le membre du personnel ou le représentant agréé Infraredx donnera aux membres désignés du personnel du laboratoire de cathétérisme les instructions élémentaires concernant le fonctionnement de base et l'entretien du système. Ces informations viendront en complément des informations plus détaillées contenues dans ce manuel.

### 17.3 Exigences relatives à l'installation

#### 17.3.1 Exigences liées au site

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est conçu pour être utilisé dans un laboratoire de cathétérisme type ou une installation équipée de manière similaire.

**REMARQUE :** Les caractéristiques d'émissions de cet équipement permettent de l'utiliser dans les zones industrielles et les hôpitaux (CISPR 11 classe A). S'il est utilisé dans un environnement résidentiel (pour lequel la classe B de la norme CISPR 11 est normalement requise), cet équipement pourrait ne pas offrir une protection adéquate aux services de communication par radiofréquence. L'utilisateur devra peut-être prendre des mesures d'atténuation, notamment déplacer ou réorienter l'équipement.

## **Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**

### **Guide d'utilisation**

Dans la plupart des cas, aucune modification particulière d'une installation existante n'est nécessaire.

#### **17.3.2 Espace requis**

Il convient de prévoir un espace suffisant au sol pour l'installation du système. Afin de laisser un espace suffisant pour le câble d'alimentation et de permettre la circulation de l'air provenant de ventilateurs de refroidissement, veillez à laisser un écart d'au moins 40 cm (15") entre le panneau arrière du système et le mur devant lequel ce dernier se trouve.

#### **17.3.3 Système électrique requis**

Le système d'imagerie intravasculaire Makoto® est conçu pour fonctionner avec le câblage électrique standard disponible dans un laboratoire de cathétérisme ou une installation équipée de manière similaire.

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est équipé d'une borne de terre équipotentielle, située à l'arrière de l'appareil.

### **17.4 Exigences / précautions environnementales**

#### **17.4.1 Qualité de l'air**

Assurez-vous que l'atmosphère n'est pas corrosive et que l'air qui y circule n'est ni salin ni acide. L'acide, les agents corrosifs et les matériaux volatiles peuvent attaquer le câblage électrique, de même que la surface des composants optiques.

Veillez à maintenir le taux de particules volatiles de poussière au plus bas. Les particules de poussière peuvent endommager la surface de l'équipement optique de manière irrémédiable. Les poussières métalliques peuvent endommager l'équipement électrique.

La console contient un filtre à air. Ce filtre sera inspecté et, si cela s'avère nécessaire, nettoyé ou remplacé pendant les maintenances habituelles.

### **17.5 Informations générales et informations de contact**

En règle générale, le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ne nécessite aucune maintenance particulière de la part de l'utilisateur. L'entretien quotidien du contrôleur Makoto® et le nettoyage et la désinfection de l'extérieur du système sont abordés à la section 17.5.2 Nettoyage et désinfection.

Les indicateurs de défaut ou d'avertissement et les solutions recommandées sont décrits dans la section 17.6 Témoins d'avertissement et de panne. Tout autre travail de maintenance ou d'entretien doit être effectué par un agent d'entretien agréé. La

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

maintenance préventive habituelle du système doit être effectuée par un agent d'entretien agréé au moins une fois tous les 12 mois. À chaque visite, l'agent de service vérifie le bon fonctionnement du système et règle ce dernier en conséquence.

### 17.5.1 Coordonnées de contact :

Pour toute demande d'entretien, de maintenance et de remplacement de pièce, veuillez contacter votre revendeur et fournisseur de services local, ou appelez Infraredx, Inc. au numéro suivant : 1-800-596-3104.

### 17.5.2 Nettoyage et désinfection

L'extérieur de la console du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire et du contrôleur Makoto® peut être nettoyé au moyen d'un chiffon humide imprégné d'une solution de savon doux et d'eau. Ne pas utiliser de détergents agressifs. Si vous devez désinfecter l'extérieur de la console Makoto® ou du contrôleur Makoto®, vous pouvez à cet effet utiliser un chiffon doux imprégné de désinfectant hospitalier.



---

Pour la gestion des risques hématogènes, les hôpitaux et les centres médicaux doivent suivre leur protocole.

---



---

Il convient de prendre les mesures adéquates afin d'empêcher l'entrée de solution nettoyante, de solution saline ou d'autres liquides dans le contrôleur ou la console Makoto®.

---



---

Il convient de prendre les mesures adéquates afin d'empêcher la contamination des connecteurs optiques du contrôleur Makoto®. Si les connecteurs à fibre optique du contrôleur ne peuvent être nettoyés, veuillez contacter votre fournisseur de services ou Infraredx pour obtenir plus d'informations.

---

### 17.6 Témoins d'avertissement et de panne

Lorsque vous utilisez le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire, le logiciel de collecte de données vérifie le lien de communication électrique établi avec le contrôleur Makoto® ainsi que la source lumineuse laser. Si les appareils ne sont pas connectés ou si la communication avec l'un ou l'autre appareil ne fonctionne pas correctement, le logiciel avertit l'utilisateur par un message d'erreur qui apparaît en haut de l'écran.

Si vous rencontrez ce problème, contactez votre fournisseur de services local ou le service clientèle Infraredx.

## **Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**

### **Guide d'utilisation**

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ne comporte aucun autre témoin en dehors des témoins d'avertissement ou de panne mentionnés ci-dessus.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

**17.7 Dépannage**

<b>Symptôme</b>	<b>Causes possibles</b>	<b>Solutions</b>
Le système ne démarre pas	L'alimentation système n'est pas branchée	Branchez l'alimentation système, voir Section 6.1.
	Les fusibles ne fonctionnent pas	Contactez le fournisseur de services, voir Section 14.1.
Le système ne reste pas allumé	La batterie du CPU est vide	Branchez le système à une alimentation électrique entre les utilisations.
	L'alimentation électrique est instable	Essayez une autre prise de courant. Prenez contact avec le fournisseur de services, voir section 14.1.
Rien ne s'affiche sur l'écran de la console	Les écrans sont éteints	Sur le dessous de l'écran destiné au médecin, situez et actionnez le bouton d'alimentation.
		À l'arrière de l'écran destiné au technicien, situez et actionnez le bouton d'alimentation.
	L'alimentation des écrans n'est pas branchée	Assurez-vous que le câble d'alimentation est bien connecté à l'écran.
		Contactez le fournisseur de services, voir Section 14.1.
	Le câble vidéo est déconnecté	Assurez-vous que le câble vidéo est bien connecté à l'écran.
Le sous-système interne de distribution vidéo ne fonctionne pas	Contactez le fournisseur de services, voir Section 14.1.	

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

<b>Symptôme</b>	<b>Causes possibles</b>	<b>Solutions</b>
Le logiciel du système ne démarre pas, un message d'erreur s'affiche	Un composant du système n'a pas répondu pendant la procédure de démarrage.	Éteignez le système et rallumez-le.  Si le problème persiste, contacter le fournisseur de services, voir Section 14.1.
	Le système d'exploitation ne parvient pas à ouvrir un fichier de configuration ou de données indispensable.	Éteignez le système et rallumez-le. Si le problème persiste, contacter le fournisseur de services, voir Section 14.1.
L'écran tactile ne répond pas	Le câble USB n'est pas bien connecté.	Assurez-vous que le câble USB est bien connecté.
	La souris est en mouvement.	Stabilisez la souris ou retournez-la.
	Le système n'est pas correctement configuré pour la sortie vidéo 1600 x 1200	Contactez le fournisseur de services, voir Section 14.1.
Aucun clavier virtuel n'apparaît	Le clavier virtuel est désactivé.	Cliquez ou appuyez sur « Settings » (Paramètres), puis sur « Log Out » (Déconnexion). Activez le clavier sur l'écran de connexion.
Impossible de se connecter	Le nom de l'utilisateur n'est pas enregistré.	Prenez contact avec l'Administrateur pour enregistrer l'utilisateur.
	Le nom d'utilisateur a été mal saisi.	Entrez à nouveau le nom d'utilisateur et le mot de passe.
	Mot de passe incorrect fourni	Saisissez à nouveau le mot de passe ou prenez contact avec l'Administrateur pour réinitialiser le mot de passe.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

<b>Symptôme</b>	<b>Causes possibles</b>	<b>Solutions</b>
L'interrupteur du Mode révision est inaccessible	Une procédure active qui utilise les données collectées est en cours	Fermez la procédure, voir Section 11.
		Supprimer tous les scans, voir Section 10.2.12.
L'exportation de données est inaccessible	Aucune procédure n'est sélectionnée	Sélectionnez des procédures, voir Section 12.2.
	Autorisations insuffisantes pour l'utilisateur	Prenez contact avec l'Administrateur.
L'exportation personnalisée est inaccessible	Plusieurs procédures sont sélectionnées	Ne sélectionnez qu'une seule procédure, voir Section 12.2.4.
	Autorisations insuffisantes pour l'utilisateur	Prenez contact avec l'Administrateur.
Aucune procédure en phase « Select » (Sélection)	Toutes les données ont été supprimées du système.	Lancez plus de procédures, voir Section 7.
		Importez des données, voir Section 12.3.
	Le filtre de recherche n'a pas retourné de procédures ou de scans.	Supprimez le filtre de recherche, voir Section 12.1.2.
	Autorisations insuffisantes pour l'utilisateur	Prenez contact avec l'Administrateur.
Le périphérique de stockage USB n'est pas reconnu	Le périphérique est incompatible	Utilisez un autre périphérique de stockage USB
	Un périphérique crypté tente de charger des données ou des programmes sur le système d'imagerie.	Utilisez un autre périphérique de stockage USB.
Aucune image IVUS	Niveau du noir trop élevé ou autre ajustement incorrect de l'image.	Rétablissez les réglages d'image d'usine ou réglez le niveau du noir, voir Section 10.8.6

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

Symptôme	Causes possibles	Solutions
	Amorçage du cathéter insuffisant	Irriguez le cathéter avec un plus grand volume de solution saline héparinée ou Consultez les instructions d'utilisation du cathéter.
	Le transducteur du cathéter ne fonctionne pas	Changez le cathéter.
L'image IVUS est sombre ou clignote	Ajustez les réglages d'image	Rétablissez les réglages d'image d'usine ou réglez les paramètres individuels de l'image, voir Section 10.8.6
	Amorçage du cathéter insuffisant	Irriguez le cathéter avec un plus grand volume de solution saline héparinée ou Consultez les instructions d'utilisation du cathéter.
L'indicateur du fil-guide est d'un blanc uniforme.	La fibre optique du cathéter est endommagée.	Changez le cathéter.
Le modèle de fil-guide est uniformément noir.	Le modèle de cathéter ne produit pas de chemograms.	Vérifiez le modèle de cathéter et la description du produit pour confirmer que les données NIRS sont générées, voir section 4.4.
Le cathéter ne se charge pas ou ne se connecte pas	Le contrôleur n'est pas sur la position LOAD (chargement).	Utilisez les commandes de mouvement distal du contrôleur Makoto® jusqu'à ce que LOAD (chargement) apparaisse à l'écran.
		Contrôleur mal étalonné. Contacter le fournisseur de services, voir Section 14.1.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

Symptôme	Causes possibles	Solutions
	La poignée du cathéter n'est pas alignée avec la douille du contrôleur.	Orientez la poignée du cathéter avec le bouton coloré vers le haut avant de l'insérer dans la douille du contrôleur Makoto®.
	Le cathéter est connecté alors que la séquence de réinitialisation automatique est en cours.	Retirez le cathéter de la prise du contrôleur, laissez la séquence de réinitialisation automatique se terminer et retentez la connexion.
	Le noyau d'imagerie de rotation du cathéter n'est pas aligné avec la poignée du cathéter.	À l'aide de la partie supérieure, faites pivoter le noyau de manière à ce que les couleurs du noyau correspondent à celles des boutons.
Instructions d'utilisation introuvables	Les instructions papier ne sont plus fournies avec le système Makoto®.	Appuyez sur Help (Aide) sur le Login Screen (Écran de connexion) ; voir section 6.3
		Appuyez sur Help (Aide) dans les Settings (Paramètres) ; voir section 14
Le cathéter ne se décharge pas ou ne se déconnecte pas (le noyau rotatif intérieur reste connecté après le retrait de la poignée)	Le contrôleur n'est pas en position READY (PRÊT) au moment de la déconnexion.	Reconnectez le manche du cathéter et placez le contrôleur en position READY (PRÊT) avant d'effectuer la déconnexion.
	Les boutons de commande du cathéter sont actionnés pendant son retrait.	Reconnectez le manche du cathéter, ajustez la poignée pour éviter d'appuyer sur les boutons colorés du manche du cathéter pendant la déconnexion.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

Symptôme	Causes possibles	Solutions
		Retirez le joint de stérilité du logement du contrôleur. Insérez le manche à travers le joint et connectez-le au logement du contrôleur à l'intérieur de la cloison. Tentez à nouveau de retirer le cathéter.
Le chemogram ne se génère pas	L'acquisition en direct d'images IVUS est en cours.	Il est impossible de générer des chemogram pendant l'acquisition en direct d'images IVUS. Voir Section 9.1.
	Distance de retrait insuffisante	Relancez l'acquisition du retrait automatique avec plus de longueur, voir Section 9.2.2.
	Excès de signal optique faible détecté pendant la numérisation.	Retournez en position READY (PRÊT) et chargez à nouveau le cathéter. Réessayez la numérisation.
	Les optiques fibreuses du cathéter sont endommagées.	Changez le cathéter et réessayez.
	Panne du composant optique du système.	Contacter le fournisseur de services, voir Section 14.1.
	Le modèle de cathéter ne produit pas de chemograms.	Vérifiez le modèle de cathéter et la description du produit pour confirmer que les données NIRS sont générées, voir section 4.4.
Le chemogram est généré de manière inattendue	Le numéro de modèle du cathéter HD-IVUS a été mal lu ou n'a pas été lu par le sous-système RFID.	Remplacez le cathéter par un nouveau cathéter HD-IVUS et réessayez.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

<b>Symptôme</b>	<b>Causes possibles</b>	<b>Solutions</b>
Le chemogram est couvert de taches noires.	Artefact d'origine biologique : réflexion de thrombus excessifs.	Annulez l'analyse par chemogram dans cette zone ou relancez l'acquisition automatique. Voir section 9.3.
	Artefact d'origine non biologique : réflexion de l'espacement dense des stents qui se chevauchent ou des stents recouverts.	Annulez l'analyse par chemogram dans cette zone ou relancez l'acquisition automatique. Voir section 9.3.
	Artefact d'origine biologique : profondeur sanguine excessive	Annulez l'analyse par chemogram dans cette zone ou relancez l'acquisition automatique. Voir section 9.3.
	Optiques fibreuses du contrôleur encrassées.	Contactez le fournisseur de services, voir Section 14.1.
	Dysfonctionnement du contrôleur.	Contactez le fournisseur de services, voir Section 14.1.
	Les optiques fibreuses du cathéter sont encrassées.	Changez le cathéter et réessayez.
	Les fibres optiques du cathéter sont endommagées.	Changez le cathéter et réessayez.
Le contrôleur ne remet pas le noyau d'imagerie en position « READY » (PRÊT) et ne se déplace pas de manière distale.	Le noyau d'imagerie essaie d'avancer dans une fenêtre de transmission coudée.	Suivez les consignes à l'écran. Redressez les coudes et réessayez.  Si le problème persiste, remplacez le cathéter et réessayez.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

<b>Symptôme</b>	<b>Causes possibles</b>	<b>Solutions</b>
	Le noyau d'imagerie du cathéter est retenu ou endommagé.	Retirez délicatement la poignée du cathéter, puis le noyau d'imagerie en tirant sur la tige du cathéter.  Suivez les consignes à l'écran pour remplacer le cathéter.
Rien ne bouge à l'intérieur du contrôleur lorsque le moteur tourne est que les boutons de translation sont actionnés	Le mécanisme d'entraînement du contrôleur est usé.	Contactez le fournisseur de services, voir Section 14.1.
Le numéro de lot du cathéter n'est pas enregistré automatiquement	Le cathéter n'est pas programmé avec les informations relatives au numéro de lot	Saisissez manuellement le numéro de lot figurant sur l'emballage du cathéter.
	Le numéro de lot du cathéter n'est pas lu correctement.	Saisissez manuellement le numéro de lot figurant sur l'emballage du cathéter.

### **17.8 Pièces de rechange**

Pour toute information concernant les commandes, veuillez contacter votre fournisseur de services local ou Infraredx, Inc. en composant le numéro suivant :

+1-800-596-3104.

### **17.9 Durée de vie du système**

La durée de vie de la console et du contrôleur Makoto® est de 5 ans.. Infraredx recommande d'effectuer une maintenance préventive, des réparations et des mises à niveau du système si nécessaire.

### **17.10 Déclassement du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**

Pour savoir comment déclasser le système en toute sécurité, appelez votre fournisseur de services local ou Infraredx au :

+1-800-596-3104.

## **17.11 Élimination du produit**

Infraredx s'engage à protéger l'environnement naturel et à garantir une utilisation continue, sûre et efficace de ce produit grâce à un entretien préventif, des réparations et des mises à niveau du système appropriés. Par conséquent, les produits Infraredx sont conçus et fabriqués conformément aux directives pertinentes pour la protection de l'environnement. Tant que le produit est utilisé et entretenu correctement, il ne présente aucun risque pour l'environnement. Cependant, le produit peut contenir des matériaux qui pourraient être nocifs pour l'environnement s'ils sont éliminés de manière incorrecte. L'utilisation de ces matériaux est essentielle pour les fonctions du produit et sa conformité aux exigences légales et autres.

### **17.11.1 Élimination finale du produit**

Il est question d'élimination finale lorsque l'utilisateur se débarrasse du produit de manière à ce qu'il ne puisse plus être utilisé aux fins prévues. Le retour, l'élimination appropriée et la récupération du dispositif médical se font conformément aux exigences respectives de la législation nationale. En supposant qu'aucune partie du boîtier du système ne soit ouverte et que le système soit utilisé correctement, il n'y a aucun risque pour les personnes ou l'environnement.



---

Ne jetez pas les pièces de ce produit dans les déchets industriels ou ménagers. Le produit contient des matières dangereuses qui nécessitent une élimination spéciale. Une élimination incorrecte de l'une de ces matériaux peut entraîner une grave pollution de l'environnement.

---

## 18 Annexes

### 18.1 Annexe A : garantie et informations connexes

La plupart des besoins d'assistance technique qui surviennent au cours de la première année suivant l'acquisition du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire sont couverts par notre garantie, comme l'expliquent les sections suivantes. En ce qui concerne l'assistance qui n'est pas spécifiquement couverte par les termes de la garantie Infraredx®, l'assistance sera facturée à l'appel. Pour obtenir une assistance technique pour votre Makoto® Système d'imagerie intravasculaire ou pour en savoir plus sur les programmes d'assistance technique disponibles, veuillez contacter le service clientèle Infraredx® au 1-800-596-3104.

#### **Garantie**

Infraredx® garantit que tous les composants standards de son Makoto® Système d'imagerie intravasculaire seront exempts de défauts matériels et de fabrication pour une période d'un (1) an. Durant cette période de garantie, Infraredx® réparera ou remplacera, à sa discrétion, tous les composants défectueux. Un tel remplacement peut inclure des pièces ou des composants remis à neuf. Après la fin de la période de garantie initiale ou de toute extension de garantie achetée, les services de réparation peuvent être obtenus auprès d'Infraredx® aux tarifs publiés. Infraredx® garantit que le logiciel destiné à être utilisé avec l'instrument exécutera correctement ses fonctions s'il est correctement installé. Infraredx® fournira toutes les corrections logicielles ou tous les « correctifs de bogue » s'ils sont et lorsqu'ils seront disponibles, sans frais, pour une période d'un (1) an après l'installation. Pour le matériel et les logiciels installés par le personnel d'Infraredx®, la période de garantie commence à la date d'installation initiale, à moins cette date ait été postposée à votre demande.

Les garanties ci-dessus ne s'appliquent pas aux défauts résultant d'une mauvaise utilisation, d'une négligence ou d'un accident, y compris, sans limitation : l'utilisation par des opérateurs non formés ; l'utilisation en dehors des prescriptions environnementales relatives à l'instrument ou aux accessoires ; la maintenance incorrecte ou inadéquate par l'utilisateur ; l'installation de logiciels ou d'interfaces non fournis par Infraredx® ; l'apport de modifications à l'instrument ou au logiciel non autorisées par Infraredx® ; les réparations effectuées par quiconque autre qu'Infraredx® ou un agent de réparation agréé par Infraredx®.

#### **Expéditions, retours et réglages au titre de la garantie**

Toute réclamation au titre de la garantie doit être soumise rapidement et doit être reçue par Infraredx® au cours de la période de garantie applicable. S'il s'avère nécessaire de nous retourner un produit pour réparation et/ou réglage, le client devra obtenir une autorisation de retour de marchandise (ARM) auprès du service clientèle d'Infraredx® (1-800-596-3104). Infraredx® informera le client sur la méthode et le lieu d'expédition des produits. Tout produit ou composant renvoyé pour examen ou réparation sous garantie doit être couvert par une assurance pour l'envoi et payé d'avance, et transiter par le moyen de transport spécifié par le service clientèle d'Infraredx®.

Les frais d'expédition pour tous les produits ou composants remplacés ou réparés sous garantie sont à la discrétion de l'acheteur. Dans tous les cas, il relève de la responsabilité exclusive d'Infraredx® de déterminer la cause et la nature de la panne d'un produit ou d'un composant, et la décision d'Infraredx à cet égard sera irrévocable.

# Makoto® Système d'imagerie intravasculaire

## Guide d'utilisation

### **Décontamination de l'équipement renvoyé**

Afin de se conformer aux lois des États-Unis sur les services postaux et le transport, l'équipement retourné à Infraredx® doit être adéquatement décontaminé au moyen d'un germicide chimique dont l'utilisation comme désinfectant hospitalier est approuvée. Si l'équipement reçu n'a pas été décontaminé, Infraredx® imputera les frais de nettoyage au client.

### **Limites**

Cette garantie ne couvre pas les cathéters compatibles, ni les composants de test associés, ni tout autre équipement du FEO qui n'est pas inclus dans le système d'imagerie médicale intravasculaire Makoto®. Cette garantie ne couvre pas l'étalonnage, le nettoyage ou l'entretien habituel du système. Tout produit renvoyé à Infraredx® sans autorisation préalable le sera aux frais de l'expéditeur. Infraredx® se réserve le droit de modifier ou d'interrompre ce produit, ses caractéristiques ou son prix, sans préavis.

### **Indemnisation**

L'acheteur accepte d'indemniser et de tenir Infraredx® à couvert contre toutes actions, poursuites, responsabilités, réclamations, amendes, dommages, pertes ou dépenses, y compris les honoraires d'avocat raisonnables et les frais de litige (les « pertes ») encourus par ou imposés dans le cadre de toutes actions, poursuites, réclamations ou demandes, intentées par des tiers, y compris, sans limitation, celles découlant de la violation des lois locales, régionales ou fédérales relatives au produit ou à son utilisation, en ce compris les pertes liées à une inspection inadéquate, aux blessures occasionnées à quelque personne ou aux dommages ou à la destruction de toute propriété, à la sélection des patients, à l'application, au fonctionnement ou à l'utilisation des produits Infraredx®, y compris l'utilisation répétée d'articles à usage unique, sauf pour les pertes résultant de la négligence unique et exclusive d'Infraredx®, de ses employés et de ses agents dûment agréés. Aucun agent, employé ou représentant d'Infraredx® n'a le pouvoir de modifier ce qui précède, ou d'assumer ou de lier Infraredx® à toute responsabilité supplémentaire en rapport avec le produit.

### **Licences**

Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire se compose de matériel et de logiciels développés et détenus par Infraredx®, Inc. ainsi que de logiciels exploités sous licence par Infraredx® auprès de divers concédants de licence de logiciels (« fournisseurs de logiciels d'Infraredx® »). Les logiciels installés d'Infraredx® et des fournisseurs de logiciels d'Infraredx®, ainsi que tous les médias, les supports imprimés et la documentation « en ligne » ou électronique (« LOGICIEL ») associés sont protégés par les lois et les traités internationaux sur le copyright, ainsi que par d'autres lois et traités sur la propriété intellectuelle. Le logiciel vous est fourni en vertu d'une licence ou sous-licence non cessible et non exclusive dont vous disposez uniquement dans le cadre de l'utilisation de Makoto® Système d'imagerie intravasculaire. Les conditions de cette licence peuvent être plus explicitement exposées dans un contrat à part de celui du produit. Cette licence ne vous cède aucun titre ni aucun droit de propriété sur le LOGICIEL ou toute partie du LOGICIEL. Ce LOGICIEL ne peut être utilisé que sur le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire. Vous n'êtes pas autorisé(e) à : (1) copier (à des fins autres que la sauvegarde), distribuer, louer, concéder ou sous-licencier tout ou partie du LOGICIEL ; (2) modifier ou créer des versions dérivées du LOGICIEL ; (3) afficher publiquement la sortie visuelle du LOGICIEL ; ou (4) diffuser le LOGICIEL sur un réseau, par téléphone ou par tout autre moyen électronique. Vous acceptez de garder la confidentialité et de faire tout ce qui est en votre pouvoir pour prévenir la divulgation ou l'utilisation non autorisée du LOGICIEL et pour protéger ce dernier contre toute divulgation ou utilisation non autorisée. Il vous est interdit de rétroconcevoir, de décompiler ou de désassembler le LOGICIEL, sauf et uniquement dans la mesure où une telle activité est expressément autorisée par la loi en vigueur. Infraredx® GARANTIT QU'UN SOIN RAISONNABLE A ÉTÉ MIS DANS LA CONCEPTION ET LA FABRICATION DE CE DISPOSITIF. LE LOGICIEL EST FOURNI « TEL QUEL » ET Infraredx® NE GARANTIT PAS QUE SON FONCTIONNEMENT SERA ININTERROMPU, EXEMPT D'ERREURS OU DE BOGUES. VOUS ASSUMEZ LA TOTALITÉ DU RISQUE EN MATIÈRE DE QUALITÉ SATISFAISANTE, DE PERFORMANCES, DE PRÉCISION ET D'EFFORT (Y COMPRIS L'ABSENCE DE NÉGLIGENCE). EN OUTRE, IL N'Y A AUCUNE GARANTIE CONTRE LES INTERFÉRENCES À VOTRE UTILISATION DU LOGICIEL OU CONTRE LA VIOLATION. **LA PRÉSENTE GARANTIE ET LES**



A NIPRO COMPANY

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

**RECOURS CI-DESSUS REMPLACENT ET EXCLUENT TOUTES LES AUTRES GARANTIES QUI NE SONT PAS EXPRESSÉMENT ÉNONCÉES DANS LE PRÉSENT DOCUMENT, QU'ELLES SOIENT EXPLICITES OU IMPLICITES PAR L'EFFET DE LA LOI OU DE TOUTE AUTRE MANIÈRE, Y COMPRIS, MAIS NON EXCLUSIVEMENT, LES GARANTIES IMPLICITES DE QUALITÉ MARCHANDE OU D'ADÉQUATION À UN USAGE PARTICULIER.**

LA MANIPULATION LE STOCKAGE, LE NETTOYAGE ET LA STÉRILISATION DE CE DISPOSITIF AINSI QUE D'AUTRES FACTEURS LIÉS AU PATIENT, AU DIAGNOSTIC, AU TRAITEMENT, AUX INTERVENTIONS CHIRURGICALES ET À D'AUTRES ÉLÉMENTS ÉCHAPPANT AU CONTRÔLE D'INFRAREDx® AFFECTENT DIRECTEMENT LE DISPOSITIF ET LES RÉSULTATS OBTENUS PAR SON UTILISATION. INFRAREDx® DÉCLINE TOUTE RESPONSABILITÉ EN CAS DE PERTES, DE DOMMAGES OU DE DÉPENSES ACCIDENTELS OU CONSÉCUTIFS, LIÉS DIRECTEMENT OU INDIRECTEMENT À L'UTILISATION DE CE PRODUIT (Y COMPRIS, MAIS NON EXCLUSIVEMENT, LA PERTE D'USAGE, LES PERTES COMMERCIALES, DE REVENUS, DE BÉNÉFICES, DE DONNÉES OU DE TRAVAIL) MÊME SI INFRAREDx® A ÉTÉ INFORMÉE DE LA POSSIBILITÉ DESDITS DOMMAGES. INFRAREDx® N'ASSUME, ET N'AUTORISE AUCUNE TIERCE PERSONNE À ASSUMER À SA PLACE, AUCUNE AUTRE OBLIGATION OU RESPONSABILITÉ EN LIEN AVEC CE DISPOSITIF.

**INFRAREDx® DÉCLINE TOUTE RESPONSABILITÉ À L'ÉGARD DES DISPOSITIFS RÉUTILISÉS, RECONDITIONNÉS OU RESTÉRILISÉS ET NE GARANTIT AUCUNEMENT, EXPLICITEMENT OU IMPLICITEMENT, Y COMPRIS, MAIS NON EXCLUSIVEMENT, LA QUALITÉ MARCHANDE OU L'ADÉQUATION DE CES DISPOSITIFS À UN USAGE PARTICULIER.**

### ***Restrictions à l'exportation***

Sauf stipulation contraire de la part d'Infraredx®, si vous exportez le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire, vous assumez l'entière responsabilité de l'obtention de toute autorisation d'exportation requise et êtes tenu de respecter toutes les lois, règles et réglementations en vigueur de toutes les autorités gouvernementales, y compris, mais non exclusivement, la loi américaine sur l'administration des exportations (Export Administration Act). Vous vous engagez à ne pas exporter ou réexporter les données techniques fournies par Infraredx® ou le produit direct de ces données contrevenant aux réglementations d'exportation en vigueur. Vous reconnaissez que le logiciel est d'origine américaine. Vous acceptez de vous conformer à toutes les lois internationales et nationales en vigueur qui s'appliquent au logiciel, y compris les réglementations de l'administration américaine des exportations (U.S. Export Administration Regulations), ainsi qu'aux restrictions concernant l'utilisateur final, l'utilisation finale et le pays de destination émises par les États-Unis et les autres gouvernements.

## **18.2 Annexe B : résumé des études clinique et *ex vivo***

Le système d'imagerie proche infrarouge (PIR) Infraredx a été développé pour identifier les plaques d'intérêt contenues dans des cœurs lipidiques (PCL) dans les artères coronaires. L'algorithme de détection de PCL de ce système a été développé sur la base de données récoltées à partir de cœurs provenant d'autopsies dans le cadre d'une étude *ex vivo* (CDEV3). Parallèlement, des mesures PIR sur des artères coronaires ont été recueillies *in vivo* dans le cadre d'une étude clinique pivot (SPECTACL). L'étude *ex vivo* a évalué prospectivement l'exactitude des relevés PIR par comparaison avec l'histologie, tandis que l'étude clinique a évalué prospectivement l'équivalence des mesures *in vivo* et *ex vivo*. Par la suite, une étude prospective de résultats cliniques *in vivo* (étude des plaques riches en lipides) a été réalisée pour évaluer de manière prospective la capacité des lectures NIR à identifier les patients et les segments de vaisseaux à risque d'événements cardiaques indésirables majeurs.

### **18.2.1 Étude *ex vivo* (CDEV3)**

#### Objectif de l'étude

L'objectif de l'étude *ex vivo* était d'étalonner et de valider prospectivement le système d'imagerie PIR Infraredx pour la détection des PCL. L'étalonnage et la validation du système ont été effectués à l'aide d'artères coronaires provenant de cœurs humains autopsiés et comparés à l'aide de critères histologiques prédéfinis.

#### Plan d'étude

L'étalonnage et la validation du système Infraredx ont été réalisés par la collecte de données spectroscopiques et histologiques co-enregistrées de 84 cœurs humains, dont 33 ont été utilisés pour le processus d'étalonnage et 51 pour la validation finale.

L'ensemble de données d'étalonnage a été utilisé pour construire un modèle de discrimination multivarié afin de détecter la présence de PCL à partir de mesures de scan PIR. Ce modèle a ensuite été validé prospectivement en testant sa performance de détection des PCL sur l'ensemble de données de validation.

Pour l'étalonnage comme pour la validation, chaque segment artériel a été installé dans un dispositif conçu pour permettre la perfusion de sang et l'enregistrement précis du site de mesure PIR ainsi que des sections histologiques qui en découlent. Tous les scans ont été réalisés au moyen d'un dispositif automatisé de retrait et de rotation qui tirait l'extrémité optique le long de l'artère à 0,5 mm/s et à une vitesse de rotation de 240 tr/min. Les spectres individuels ont été recueillis à une fréquence d'environ 40 Hz. Cette configuration, avec une longueur moyenne de segment de près de 50 mm, a permis de réaliser l'analyse des tissus selon une moyenne de près de 4000 points par segment.

La PCL a été définie comme un fibroathérome doté d'un cœur lipidique de plus de 60 degrés d'extension circonférentielle non contiguë, d'une épaisseur moyenne supérieure à 200 microns et recouvert d'une coiffe fibreuse d'une épaisseur moyenne de 0 à 450 microns. Une section histologique a été analysée à chaque section transversale de 2 mm (bloc) d'artère. Les caractéristiques histologiques des artères ont été classifiées par un pathologiste selon le schéma de « classification AHA

## **Makoto® Système d'imagerie intravasculaire** **Guide d'utilisation**

modifiée » (Virmani R, Kolodgie FD, Burke AP, Farb A, Schwartz SM. Lessons From Sudden Coronary Death : A Comprehensive Morphological Classification Scheme for Atherosclerotic Lesions. Arterioscler Thromb Vasc Biol. 2000; 20(5):1262-1275).

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Tableau 18-1. Données démographiques sur les donneurs, antécédents médicaux et cause du décès

Caractéristiques	(n = 51)
<b>Profil démographique</b>	
Homme, n (%)	36 (71)
Âge moyen +/- écart type, années	65,9 ± 15
<b>Antécédents médicaux, n (%)</b>	
Hypertension	31 (61)
Fumeur chronique	21 (41)
Diabète sucré	17 (33)
Antécédents d'insuffisance cardiaque congestive	16 (31)
Antécédents de crise cardiaque	11 (22)
Pontage aorto-coronaire précédent	4 (8)
<b>Cause du décès, n (%)</b>	
<i>Cardiovasculaire</i>	40 (78)
<i>Non cardiovasculaire</i>	8 (16)
<i>Inconnu</i>	3 (6)

### Critères d'évaluation de l'étude

L'exactitude du diagnostic du système Infraredx a été évaluée selon trois critères principaux de l'étude en utilisant la surface sous la courbe (SSC) de la courbe caractéristique de la performance du test (ROC), et ce, pour deux utilisations cliniques : la détection localisée de PCL et le calcul de la masse globale du cœur lipidique d'un segment d'artère scanné.

#### *Critère d'évaluation principal : précision de l'image dans la détection de PCL indépendamment de l'épaisseur de la coiffe*

La précision de la détection localisée a été évaluée pour tous les blocs adéquats de 2 mm d'artère scannés en utilisant l'analyse ROC des valeurs d'intensité du chemogram par bloc par rapport aux comparaisons histologiques appariées pour les blocs ayant un diamètre intérieur inférieur ou égal à 3,0 mm. L'intensité du chemogram par bloc correspond au 90<sup>e</sup> centile des pixels du chemogram dans un bloc de 2 mm d'artère scannée, ce qui correspond visuellement aux 10 % de pixels les plus jaunes du bloc. La comparaison histologique reposait sur la présence ou l'absence de PCL dans chaque bloc de 2 mm. Les pourcentages de concordance positive et négative du seuil des valeurs du chemogram par bloc ont été calculés à mesure que le seuil a été ajusté à tous les points possibles, en vue de balayer la courbe ROC. Ce faisant, la surface sous la courbe (SSC) ROC a également été calculée. Pour le critère d'évaluation principal, aucune restriction n'a été fixée quant à l'épaisseur de la coiffe de plaque mentionnée dans la définition de la PCL.

#### *Critère d'évaluation secondaire 1 : précision de l'image dans la détection de PCL avec une épaisseur de coiffe <0,45 mm*

Ce critère d'évaluation secondaire reposait sur les mêmes hypothèses et méthodes d'analyse que le critère d'évaluation principal, mais limitait la définition de la PCL à ceux dotés d'une épaisseur moyenne de coiffe inférieure à 0,45 mm. Les PCL dotées d'une épaisseur de coiffe supérieure ou égale à 0,45 mm ont été classifiées dans le groupe négatif.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

**Critère d'évaluation secondaire 2 : Précision de l'Indice de masse du cœur lipidique**  
Ce critère d'évaluation secondaire de l'étude de validation CDEV3 était une utilisation secondaire du système : l'évaluation globale de la masse du cœur lipidique dans un segment artériel scanné à l'aide du Lipid Core Burden Index (LCBI). La précision de cette mesure a été évaluée pour tous les segments artériels adéquats scannés au moyen de l'analyse ROC des valeurs du LCBI par rapport aux comparaisons histologiques appariées. Tous les diamètres intérieurs des artères ont été inclus à l'analyse. Le LCBI est une partie de pixels du chemogram d'un segment scanné qui possèdent une intensité de plus de 0,6, ce qui correspond, sur un plan visuel, au passage du rouge à l'orange foncé sur le chemogram. La comparaison histologique reposait sur la présence ou l'absence de fibroathéromes quelconques dans le segment scanné. Les pourcentages de concordance positive et négative du seuil des valeurs du LCBI ont été calculés à mesure que le seuil a été ajusté à tous les points possibles, en vue de balayer la courbe ROC. Ce faisant, la surface sous la courbe (SCC) ROC a également été calculée.

### Résultats de l'étude

Pour la détection des PCL, indépendamment de l'épaisseur de la coiffe, l'AUC générale du système s'est élevée à 0,80 (zone de confiance de 95 %, 0,76 – 0,85) dans les artères d'un diamètre intérieur égal ou inférieur à 3,0 mm. Pour la détection des PCL d'une épaisseur de coiffe inférieure à 0,45 mm, l'AUC a également atteint 0,80 (zone de confiance de 95 %, 0,76 – 0,84). Pour la détection de la présence d'un fibroathérome le long d'un segment d'artère à l'aide du LCBI, l'AUC était de 0,86 (zone de confiance de 97,5 %, 0,80 – 0,91) pour tous les diamètres d'artères. Le tableau 2 résume les résultats de précision des diagnostics pour les trois critères principaux de l'étude.

**Figure 18-1** indique les pourcentages de concordance correspondants en fonction du seuil d'intensité du chemogram du bloc (critère principal et critère secondaire 1) ou du seuil LCBI (critère secondaire 2).

Tableau 18-2: résultats de précision pour les trois critères de l'étude ex vivo

Critère de l'étude	AUC
Critère d'évaluation principal :	
Précision de l'image dans la détection de PCL indépendamment de l'épaisseur de la coiffe <sup>1</sup>	0,80 (95 % CI : 0,76 - 0,85)
Critère d'évaluation secondaire 1 :	
Précision de l'image dans la détection de PCL avec une épaisseur de coiffe <0,45 mm <sup>1</sup>	0,80 (95 % CI : 0,76 - 0,84)
Critère d'évaluation secondaire 2 :	
Précision de l'Indice de masse du cœur lipidique <sup>2</sup>	0,86 (97,5 % CI : 0,80-0,91)

<sup>1</sup> 51 cœurs, 122 segments, 1909 blocs de 2 mm ; diamètre intérieur moyen ≤3 mm

<sup>2</sup> 51 cœurs, 120 segments

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### 18.2.2 Étude clinique pivot (SPECTACL)

#### Objectif de l'étude

L'objectif général de l'étude SPECTACL était d'évaluer la similarité des mesures obtenues dans des conditions cliniques à celles relevées sur des spécimens autopsiés. Les comparaisons histopathologiques n'étaient pas disponibles pour les patients cliniques, ce qui a empêché l'évaluation directe de la précision des images artérielles PIR *in vivo*. Ainsi, l'étude a utilisé les données spectrales sous-jacentes aux images pour démontrer que les informations recueillies *in vivo* étaient similaires aux informations utilisées dans l'étude *ex vivo*.

#### Plan d'étude

SPECTACL était un essai clinique multicentrique prospectif mené sur des patients faisant l'objet d'une intervention coronarienne percutanée facultative ou non urgente pour une lésion coronarienne native *de novo*. Le recrutement incluait des patients atteints d'angine stable ou progressive, ainsi que des patients atteints d'un syndrome coronarien aigu stabilisé. L'étude clinique SPECTACL a été réalisée dans le but de montrer que les caractéristiques spectrales des données acquises chez les patients étaient essentiellement similaires aux caractéristiques spectrales des données recueillies dans l'étude *ex vivo*.

#### Durée de l'étude, sites cliniques et recrutement

L'étude pivot SPECTACL s'est déroulée sur une période de 21 mois sur 6 sites cliniques des États-Unis et du Canada. Au cours de cette période, 106 patients ont été recrutés pour l'étude. Des images PIR n'ont pas pu être recueillies chez 17 de ces patients, ce qui a réduit l'analyse aux données de 89 patients. Les raisons de l'échec de l'acquisition d'images PIR comprenaient l'incapacité de suivre le vaisseau (7), la défaillance du dispositif (7), l'erreur de procédure (2) et la mauvaise configuration des accessoires (1).

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

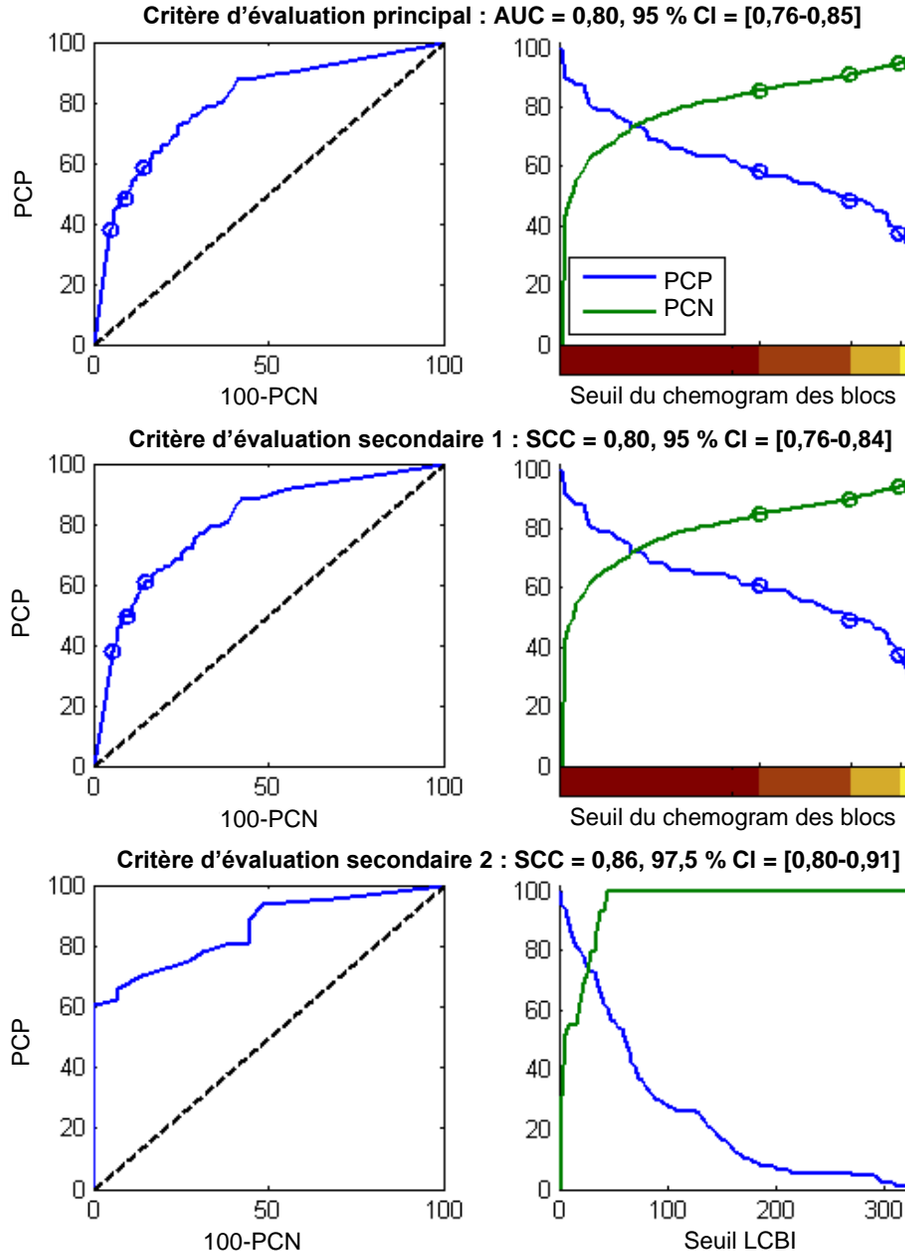


Figure 18-1. Courbes ROC (colonne de gauche) et courbes de pourcentages de concordance positive et négative par rapport aux seuils de test (colonne de droite) pour les trois critères principaux de l'étude. R. : *Critère principal - pas de seuil d'épaisseur de la coiffe*. Précision du chemogram par rapport à l'histologie par blocs de 2 mm (51 cœurs, 122 segments et 1909 blocs de 2 mm). Les trois seuils de couleur sur le chemogram par bloc (qui séparent le rouge, l'orange foncé, l'orange clair et le jaune) donnent les pourcentages de concordance positive et négative indiqués par les cercles. B : *critère secondaire 1 - un seuil d'épaisseur de coiffe de 450 microns*. C : *critère secondaire 2 - précision du Lipid Core Burden Index (LCBI) par rapport à l'histologie (51 cœurs, 120 segments)*. PCP : pourcentage de concordance positive. PCN : pourcentage de concordance négative.

Parmi les 89 patients, les données de 30 d'entre eux ont été dévoilées au cours de l'étude clinique aux fins du développement d'algorithmes. En conséquence, l'évaluation prospective des similitudes entre les mesures PIR *in vivo* et *ex vivo* a été établie sur la base des images PIR des 59 patients restants.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Tableau 18-3 : valeurs démographiques et caractéristiques cliniques de l'étude ex vivo

<b>Caractéristiques sociodémographiques</b>	n = 18 cœurs (%)
Âge (années)	
Âge moyen +/- écart type	65 ± 14
Sexe	
Mâle	13 (72)
Race	
Caucasiens	17 (94)
Afro-américains	0
Asiatiques	1 (6)
Originaires des îles du Pacifique	0
Amérindiens	0
Autre	0
<b>Historique clinique</b>	
Antécédents familiaux pour les artères coronaires maladie	9 (50)
Hypertension	14 (78)
Diabète sucré	6 (33)
Fumeurs	9 (50)
Antécédents d'infarctus du myocarde	1 (6)
Accident vasculaire cérébral / attaque ischémique transitoire	9 (50)
Insuffisance cardiaque congestive	3 (17)
<b>Cause du décès</b>	
<i>Cardiovasculaire</i>	11 (61)
<i>Non cardiovasculaire</i>	3 (17)
<i>Inconnu</i>	4 (22)

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Tableau 18-4 : valeurs démographiques, historique clinique et présentation clinique des patients in vivo

<b>Caractéristiques sociodémographiques</b>	n = 106 (%) <sup>1</sup>	n = 48 (%) <sup>2</sup>
Âge (années)		
Moyen +/- écart type	61,7 ± 10,0	61,4 ± 9,2
Sexe		
Mâle	86 (81)	38 (79)
Race		
Caucasiens	95 (90)	40 (83)
Afro-américains	5 (5)	2 (4)
Asiatiques	1 (1)	1 (2)
Originaires des îles du Pacifique	0 (0)	0 (0)
Amérindiens	0 (0)	0 (0)
Autre	4 (4)	4 (8)
Inconnue / non communiquée	1 (1)	1 (2)

<sup>1</sup> Nombre total de patients recrutés

<sup>2</sup> Nombre de patients dans l'ensemble de validation prospective avec retraits adéquats d'un point de vue spectral (voir **Résultats de l'étude**)

<b>Historique clinique</b>	n = 106 (%)	n = 48 (%)
Hyperlipidémie	70 (66)	36 (75)
Hypertension	74 (70)	36 (75)
Diabète sucré	23 (22)	11 (23)
Antécédents d'infarctus du myocarde	16 (15)	5 (10)
Antécédents d'intervention percutanée	28 (26)	13 (27)
Pontage aorto-coronaire	3 (3)	0 (0)
Accident vasculaire cérébral / attaque ischémique transitoire	0 (0)	0 (0)
Maladie vasculaire périphérique	4 (4)	2 (4)
Antécédents familiaux pour la maladie coronarienne	46 (43)	19 (40)
Douleur à la poitrine durant les 7 derniers jours	67 (63)	33 (69)
Angine stable	54 (51)	27 (56)
Insuffisance cardiaque congestive	6 (6)	0 (0)

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Présentation clinique	n = 106	n = 48
Post-infarctus myocardique	15 (14)	8 (17)
Angine instable	10 (9)	7 (15)
Angine stable	40 (38)	16 (33)
Étude fonctionnelle positive	25 (24)	14 (29)
Douleur atypique à la poitrine	9 (8)	0 (0)
Insuffisance cardiaque congestive	1 (1)	0 (0)
Autre	6 (6)	3 (6)

### Sécurité

Bien que l'étude SPECTACL n'ait pas été commandée pour évaluer la sécurité de l'instrument Infraredx, la surveillance des événements indésirables a permis de s'assurer que le profil d'innocuité était similaire à celui observé avec des cathéters similaires. Étant donné la similarité des caractéristiques physiques et de l'utilisation du cathéter Infraredx avec celles du cathéter IVUS, l'on s'attendait à ce que les taux et les types d'événements indésirables associés au dispositif Infraredx dans l'étude SPECTACL soient semblables à ceux relevés dans le cadre de l'expérience bien documentée sur les cathéters IVUS dans un groupe de patients ICP similaire.

### Critère de l'étude

Le critère principal de SPECTACL a été évalué de façon prospective en déterminant la fraction de patients présentant un retrait semblable à celui des données d'autopsie de l'ensemble d'apprentissage de l'algorithme PCL. Les retraits individuels des patients ont été jugés semblables à ceux des mesures *ex vivo* lorsque plus de 80 % des spectres de qualité adéquate du retrait atteignaient les seuils des mesures de similarité, tel que décrit ci-dessous.

### *Adéquation spectrale*

Les retraits inadéquats d'un point de vue spectral ont été jugés de piètre qualité en raison d'obstructions ou d'erreurs d'acquisition de données et ont été exclus de l'analyse de similarité. L'adéquation spectrale des spectres individuels a été déterminée sur la base de plusieurs données aberrantes. Ces données ont été conçues afin d'identifier les obstructions dans le trajet du faisceau optique, qui pourraient fausser la mesure spectrale. Les obstructions aberrantes comportaient :

- les spectres collectés lorsque le fil-guide obstruait la paroi artérielle ;
- les spectres collectés lorsque l'extrémité optique était encore dans le cathéter-guide ;
- les spectres signalés à cause des données d'oscillation (p. ex. en raison de mauvaises connexions optiques ou de la présence de microbulles dans la solution saline pour l'amorçage des cathéters) ;
- les spectres signalés par les données de visibilité de la paroi (paroi artérielle non visible à cause d'un afflux de sang trop important).

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

En vue d'évaluer la qualité des données, un retrait a été subdivisé en blocs contigus de 2 mm et chaque bloc a fait l'objet d'une évaluation de l'adéquation spectrale. L'adéquation spectrale d'un bloc a été jugée suffisante si plus de 75 % des spectres du bloc étaient de bonne qualité. Les retraits étaient à leur tour jugés adéquats d'un point de vue spectral si 75 % des blocs de chacun d'entre eux étaient de bonne qualité.

### Similarité spectrale

Deux mesures multivariées ont été utilisées pour évaluer la similarité entre un spectre et ceux de l'ensemble d'étalonnage du modèle : la distance de Mahalanobis (DM) et le rapport des variances spectrales (RVS). Le premier est une mesure de la distance pondérée par la covariance entre un point et le centre d'un ensemble de points dans un espace multidimensionnel. Pour un spectre de prédiction  $x$  et le spectre moyen  $y$  de l'ensemble d'étalonnage, la mesure de la DM est obtenue comme suit (en unités au carré)

$$MD = (x - y)' S^{-1} (x - y), \quad (1)$$

où  $S^{-1}$  est l'inverse de la matrice de covariance de l'ensemble d'apprentissage. Étant donné que les données du cas d'utilisation du système sont bimodales (positives ou négatives pour les PCL), les DM individuelles ont été calculées en fonction de chaque classe. C'est-à-dire qu'une DM était calculée sur la base du sous-ensemble de spectres d'étalonnage avec une référence PCL positive (DM+), tandis que l'autre était obtenue sur la base du sous-ensemble de spectres d'étalonnage avec référence PCL négative (DM-). Un spectre de validation donné est attribué à la distance la plus faible des deux (MD+ ou MD-).

Le RVS est une mesure de la somme des carrés des résidus du spectre de validation par rapport à la somme moyenne des carrés de résidus de l'ensemble d'étalonnage. Le résidu spectral est la différence entre le spectre estimé construit dans un espace de projection dimensionnelle inférieur couvert par le modèle et le spectre réel mesuré. Pour les résidus spectraux  $e_{val}$  et  $e_{cal}$ , respectivement les spectres de validation et d'étalonnage (pour l'anglais « calibration »), le RVS est calculé comme suit

$$SFR = m \left( \sum_{k=1}^n e_{val,k}^2 \right) / \left( \sum_{i=1}^m \sum_{k=1}^n e_{cal,i,k}^2 \right), \quad (2)$$

pour  $m$  spectres d'étalonnage et  $n$  longueurs d'onde dans un même spectre.

Un retrait a été considéré comme similaire si un minimum de 80 % des spectres adéquats du retrait se trouvait sous les seuils, tant pour la mesure de la DM que celle du RVS. Les seuils de la DM et du RVS ont été pris en compte dans l'étalonnage ex vivo en tant que paramètres de l'algorithme.

### Vérification des hypothèses

L'hypothèse nulle à vérifier était :

$$H_0 : p \leq 0,67$$

$$H_a : p > 0,67$$

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

où  $p$  représente la proportion de patients démontrant des similarités spectrales entre les relevés cliniques et l'ensemble de données des autopsies. L'hypothèse nulle devait être rejetée et, par conséquent, le critère principal était atteint si la limite inférieure de l'intervalle de confiance à 95 % dépassait 0,67.

### Résultats de l'étude

Lors de la validation, 59 retraits de patients (un retrait par patient) ont été évalués au total. Onze retraits ont été jugés de qualité spectrale inadéquate en raison d'une mauvaise connexion optique, de la présence excessive de bulles dans la solution saline des cathéters amorcés, de perturbations du flux sanguin ou de l'obscurcissement de la paroi artérielle par un excès de sang. Parmi les 48 retraits de qualité suffisante, 40 se sont révélés spectralement similaires aux spectres *ex vivo*, résultant en un taux de réussite de 0,83 (intervalle de confiance de 95 %, 0,70 - 0,93). Ce taux de réussite répondait au critère principal de l'étude pivot SPECTACL en démontrant que la limite inférieure de l'intervalle de confiance de 95 % dépassait 0,67. La Figure 18-2 montre la similarité en pourcentage pour chacun des 48 retraits. La ligne pointillée horizontale représente une valeur médiane de similarité spectrale (96 %) des retraits. La ligne horizontale pleine indique la limite inférieure permettant de déterminer la similarité spectrale d'un retrait.

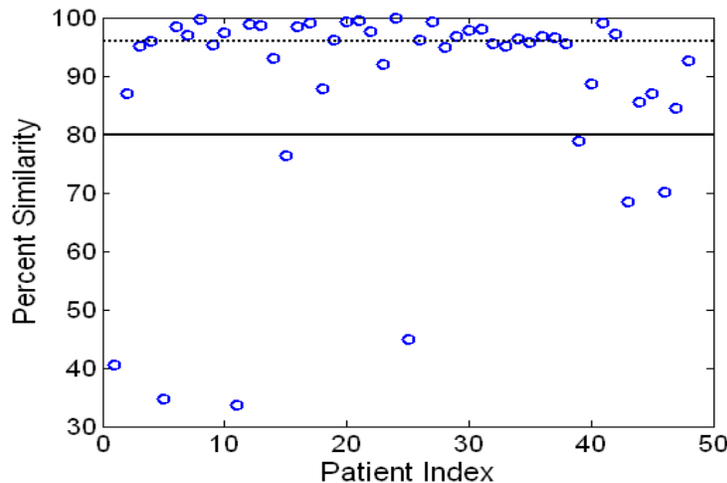


Figure 18-2 : Similarité en pourcentage des retraits adéquats. La ligne pointillée représente la similarité médiane en pourcentage (96 %). La similarité en pourcentage est définie comme le pourcentage des spectres d'un retrait qui restait sous les seuils des mesures de la DM et du RVS. La ligne noire pleine est un seuil minimal de 80 % sous lequel un retrait n'était plus considéré comme similaire. Quarante des 48 retraits (0,83) montrent une similarité en pourcentage plus élevée que ce seuil. La comparaison des spectres *in vivo* de l'étude SPECTACL est réalisée en fonction de spectres d'étalonnage *ex vivo* CDEV3 (18 cœurs).

La Figure 18-3 donne également un autre tracé qui illustre la similarité qui existe entre les spectres recueillis sur les patients et ceux mesurés sur les spécimens d'autopsie. La figure montre la mesure de la MD pour 1 % au hasard des spectres dans chacun des ensembles de données d'étalonnage de CDEV3 (18 cœurs) ainsi que chacun des ensembles de données de validation de SPECTACL et de CDEV3. Le recoupement significatif entre les différents ensembles de données illustre la similarité entre les spectres *ex vivo* et *in vivo* mesurés à l'aide du système d'imagerie PIR d'Infraredx.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

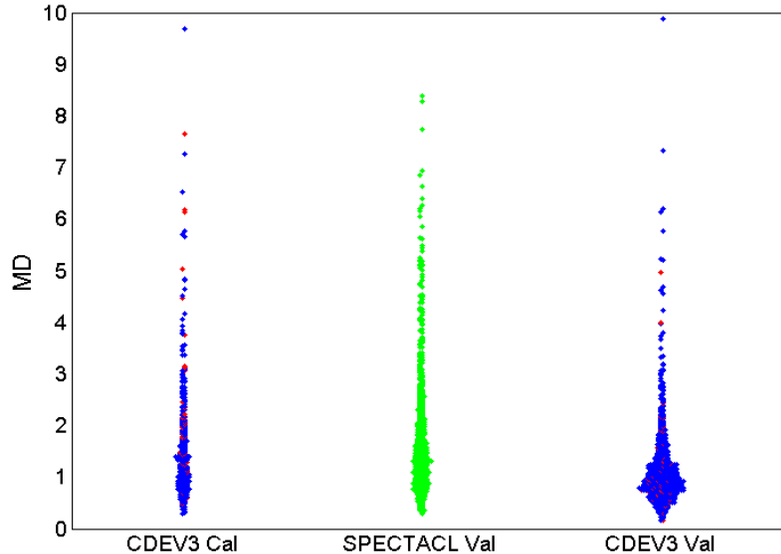


Figure 18-3 : similarité entre les spectres ex vivo de CDEV3 et in vivo de SPECTACL du point de vue de la DM. Le rouge indique une concordance positive de PCL par histologie ; le bleu indique une concordance négative de PCL par histologie ; le vert indique l'absence d'histologie. CDEV3 Cal = données du modèle d'étalonnage (18 cœurs, 51 segments, 790 spectres) ; SPECTACL Val = données de l'étude clinique pivot (48 patients, 48 segments, 1770 spectres) ; CDEV3 Val = données de validation (51 cœurs, 126 segments, 3416 spectres). Chaque groupe représente 1 % des spectres de chaque ensemble, sélectionné au hasard.

### Sécurité

Dans le cadre de l'étude clinique pivot SPECTACL, des spectres PIR ont été collectés chez 89 patients. En combinaison avec les 10 patients scannés lors d'une étude de faisabilité préalable, le cathéter d'imagerie PIR a été utilisé sur un total de 99 patients. À la suite de ces procédures, aucune corrélation n'a pu être établie entre des événements indésirables et l'utilisation du dispositif.

### **18.2.3 Étude sur les résultats cliniques (étude des plaques riches en lipides)**

#### Objectif de l'étude

L'objectif global de l'étude des plaques riches en lipides était de déterminer, chez des patients soumis à une imagerie NIRS-IVUS multivaisseaux, la relation entre les plaques riches en lipides détectées par NIRS intracoronaire à des sites non sténosés et la prédiction d'événements coronaires ultérieurs à partir de nouvelles lésions coupables, à la fois au niveau du patient (patients vulnérables) et du segment (plaque vulnérable).

#### Conception de l'étude

L'étude des plaques riches en lipides est une étude prospective multicentrique menée auprès de patients présentant une cardiopathie ischémique stable ou un syndrome coronarien aigu stabilisé, examinés par angiographie et imagerie NIRS-IVUS pour détecter une ou plusieurs lésions suspectes. Après une intervention coronarienne

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

percutanée réussie de toutes les lésions limitant le flux angiographique, une imagerie intravasculaire avec le cathéter combiné NIRS-IVUS a été réalisée dans au moins deux vaisseaux et une longueur minimale de 50 mm d'artère coronaire. Les données NIRS-IVUS ont ensuite été envoyées à un laboratoire central pour déterminer la présence ou l'absence de plaques riches en lipides.

Tous les patients inscrits présentant un grand nombre de plaques riches en lipides ( $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}} \geq 250$ ) détectées par NIRS ont été contactés à 2, 6, 12 et 24 mois pour déterminer si un nouvel événement coronaire était survenu. Une moitié des patients sélectionnés de manière aléatoire et présentant un nombre de plaques riches en lipides faible ou nul ( $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}} < 250$ ) ont bénéficié d'un suivi identique.

### Période d'étude, sites cliniques et recrutement

Le recrutement pour l'étude des plaques riches en lipides s'est déroulé sur 25 mois dans 44 sites cliniques aux États-Unis et en Europe. Au total, 1 563 patients ont été inscrits à l'étude au cours de cette période. Les données NIRS n'étaient pas analysables chez 11 de ces patients, de sorte que les données de 1 552 patients ont été utilisées pour l'analyse primaire. L'analyse primaire a inclus 1 271 patients qui ont été assignés au groupe de suivi.

### Hypothèses et résultats de l'étude

L'étude a été conçue pour tester deux hypothèses primaires avec des critères d'évaluation associés.

*Hypothèse relative aux patients vulnérables* - Au cours d'un suivi de 24 mois après l'imagerie NIRS-IVUS, il y aura une association entre la valeur de base de  $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$  (sur tous les segments d'artères coronaires inclus dans l'analyse) et l'incidence des événements cardiaques indésirables majeurs sans indice de culpabilité (NC-MACE).

*Indicateur de résultat pour les patients vulnérables* - Tester l'association entre la valeur  $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$  dans toutes les artères imagées et les futurs événements cardiaques indésirables majeurs sans indice de culpabilité. Tout d'abord, un modèle de régression univarié des hasards proportionnels dans lequel  $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$  est la seule variable indépendante et NC-MACE est le résultat a été analysé. L'hypothèse nulle a été testée par le test de Wald selon lequel le coefficient de régression dans un modèle de régression des hasards proportionnels était significativement différent de 0. Cette analyse a déterminé si  $\text{maxLCBI}_{4\text{mm}}$  était un facteur de risque de NC-MACE.

Cette analyse univariée a été le test définitif de l'hypothèse primaire du patient vulnérable. Dans les analyses de soutien, la validité de l'hypothèse des hasards proportionnels a été évaluée. Les hypothèses de hasards proportionnels ont été évaluées avant d'exécuter le modèle ; en cas de rejet, l'estimateur de Lin-Wei aurait été utilisé pour l'inférence.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Après que l'analyse univariée a été jugée positive, une analyse multivariée supplémentaire a été réalisée pour évaluer la valeur pronostique supplémentaire de la détection des plaques riches en lipides par NIRS par rapport aux mesures conventionnelles du risque, en ajustant des modèles de régression des hasards proportionnels qui incluent la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> et d'autres variables pronostiques identifiées non liées à l'imagerie NIRS-IVUS.

Pour identifier les variables à inclure dans le modèle multivarié, une régression par paliers aveugle aux données NIRS et IVUS a été effectuée pour identifier les facteurs pronostiques (y compris, sans s'y limiter, syndrome coronarien aigu, diabète, insuffisance rénale, hypertension, âge > 65 ans, sexe masculin, taux de cholestérol élevé au départ et taux de cholestérol élevé pendant la période de suivi) autres que les données NIRS ou IVUS associés au résultat NC-MACE. Avec ce modèle, la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> a été ajoutée pour évaluer sa valeur pronostique supplémentaire.

*Hypothèse relative aux plaques vulnérables* - Au cours d'un suivi de 24 mois, il y aura une association entre la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> d'un segment proximal, moyen ou distal d'une artère coronaire et l'incidence d'une lésion coupable de suivi dans ce segment conduisant à un événement NC-MACE.

*Indicateur de résultat pour les plaques vulnérables* - Tester l'association entre la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> dans un segment et l'incidence d'un futur NC-MACE dans le même segment.

Dans l'hypothèse relative aux plaques vulnérables, chaque segment d'artère coronaire est traité comme une unité d'observation distincte. Un participant à l'étude peut fournir des résultats pour une moyenne de 12 segments au maximum.

Pour tester cette hypothèse, un modèle de régression des hasards proportionnels a été ajusté avec la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> dans le segment d'artère coronaire comme mesure de l'exposition et le NC-MACE pendant 24 mois causé par une nouvelle lésion coupable dans ce segment comme résultat. Cette analyse a été effectuée avec un ajustement pour l'effet potentiel de regroupement au sein des patients en utilisant la méthodologie de Wei, Lin et Weissfeld (WLW). L'analyse primaire relative aux plaques vulnérables était l'analyse univariée déterminant si la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> est un facteur de risque statistiquement significatif pour les événements NC-MACE.

*Principaux indicateurs de résultat secondaires* - Des critères d'évaluation secondaires fondamentaux ont été analysés à la fois pour l'analyse des patients vulnérables et pour l'analyse des plaques vulnérables.

- 1) Tester l'association entre un seuil de maxLCBI<sub>4mm</sub> > 400 chez un patient et l'incidence des futurs événements NC-MACE.
- 2) Tester l'association entre un seuil de maxLCBI<sub>4mm</sub> > 400 dans un segment d'artère coronaire et l'incidence d'un futur événement NC-MACE situé dans ce segment.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### Résultats

Les 1 271 patients du groupe de suivi ont eu un suivi moyen de  $732 \pm 27$  jours.

### Caractéristiques de base

Les caractéristiques de base de la cohorte étudiée étaient typiques des patients orientés vers une intervention coronarienne percutanée et sont présentées dans le Tableau 18-5. L'âge médian était de 64 ans, 69,5 % étaient des hommes et 36,7 % avaient un diabète sucré. L'angine stable avec ou sans épreuve d'effort positive était la présentation clinique prédominante des patients. Une intervention coronarienne percutanée a été réalisée chez 87,5 % des patients.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Tableau 18-5 : Caractéristiques démographiques, cliniques et de présentation des patients

Variable	Valeur	n ou %
Âge (années)	64 ± 10,3	1271
Médiane	64	
Écart interquartile	57-71	
Hommes	883/1271	69,5%
Diabète	464/1266	36,7%
Diabète avec insuline	162/1243	13%
Passé de fumeur	687/1249	55%
Fumeurs actuels	282/1249	22,6%
Hypertension	1019/1267	80,4%
Hyperlipidémie	1013/1261	80,3%
Antécédents familiaux de coronopathie	782/1386	56,4%
Précédent d'infarctus du myocarde	294/1253	23,5%
Précédent d'ICP	569/1267	44,9%
Présentation clinique		
STEMI stabilisé	32/1271	2,5%
Non-STEMI	182/1271	14,3%
Angine instable	468/1271	36,8%
Angine stable ou test de stress positif	589/1271	46,3%
IMC	30,2 ± 6,5	1262
Cholestérol		
Cholestérol total mg/dl	163,5 ± 45,6	875
LDL mg/dl	91,7 ± 40,4	846
HDL mg/dl	44,7 ± 15,2	867
Triglycérides mg/dl	152,3 ± 127,5	859
Nombre de vaisseaux malades	1 ± 0,7	1227
<70 % dans une artère épicaordique	268/1227	21,8%
Une	702/1227	57,2%
Deux	228/1227	18,6%
Trois	29/1227	2,4%
ICP réalisée à l'indice <sup>#</sup>	1111/1270	87,5%

\*Agrégés (valeurs de cholestérol de départ ou premières valeurs de cholestérol dans les 24 mois si le patient était sous statines lors de l'inscription).

<sup>#</sup>Résumé des ICP dans le *Tableau 18-6* et le *Tableau 18-7*

### Imagerie de départ

Dans la population suivie, le nombre moyen d'artères scannées par patient était de 2,1 ± 0,5 avec ≥ 50 mm de vaisseau éligible dans 89,5 % des vaisseaux. Dans l'ensemble, la longueur totale de l'artère scannée était de 139 ± 45,2 mm et le total des données NIRS analysables dans les vaisseaux sans endoprothèse était de 97,8 ± 43,4 mm (*Tableau 18-6*). La valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> moyenne de ces vaisseaux scannés était de 359,2 ± 175,1, et 38,8 % des artères scannées avaient une valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> supérieure à 400. Dans la population enrôlée (1 552), la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> moyenne de ces vaisseaux scannés était de 318,7 ± 184,4 et 31,9 % des artères scannées avaient une valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> > 400.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

La longueur moyenne du segment de Ware était de  $21,2 \pm 9,1$  mm, la plupart des segments de Ware analysés se trouvant dans l'artère descendante antérieure gauche. La valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> moyenne de Ware était de  $165 \pm 177,1$  et chez 11,5 % des patients, la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> était supérieure à 400. Dans la population inscrite de segments de Ware (6 884), la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> moyenne du segment de Ware était de  $147,5 \pm 169,7$ .

Tableau 18-6 : Données laboratoires de base, patient

Variable	Niveau du patient	
	Valeur	n ou %
Valeur maxLCBI <sub>4mm</sub> au niveau du patient dans un scan sélectif des artères	738/1271	58,1%
Valeur maxLCBI <sub>4mm</sub> au niveau du patient dans un scan non sélectif des artères	533/1271	41,9%
Artères scannées		
TC	5/1271	0,4%
IVA	1148/1271	90,3%
CD	546/1271	43,0%
CXG	967/1271	76,1%
≥ 50 mm de vaisseau éligible	1137/1271	89,5%
Nombre de vaisseaux scannés	2,1 ± 0,5	1271
Longueur totale des artères scannées, mm	139 ± 45,2	1271
Longueur total de vaisseau éligible, mm*	97,8 ± 43,4	1271
maxLCBI <sub>4mm</sub> au niveau du patient	359,2 ± 175,1	1271
Médiane	353	
Écart interquartile	257-476	
maxLCBI <sub>4mm</sub> au niveau du patient > 400	493/1271	38,8%
Nombre de segments de Ware	5,2 ± 1,8	1271

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

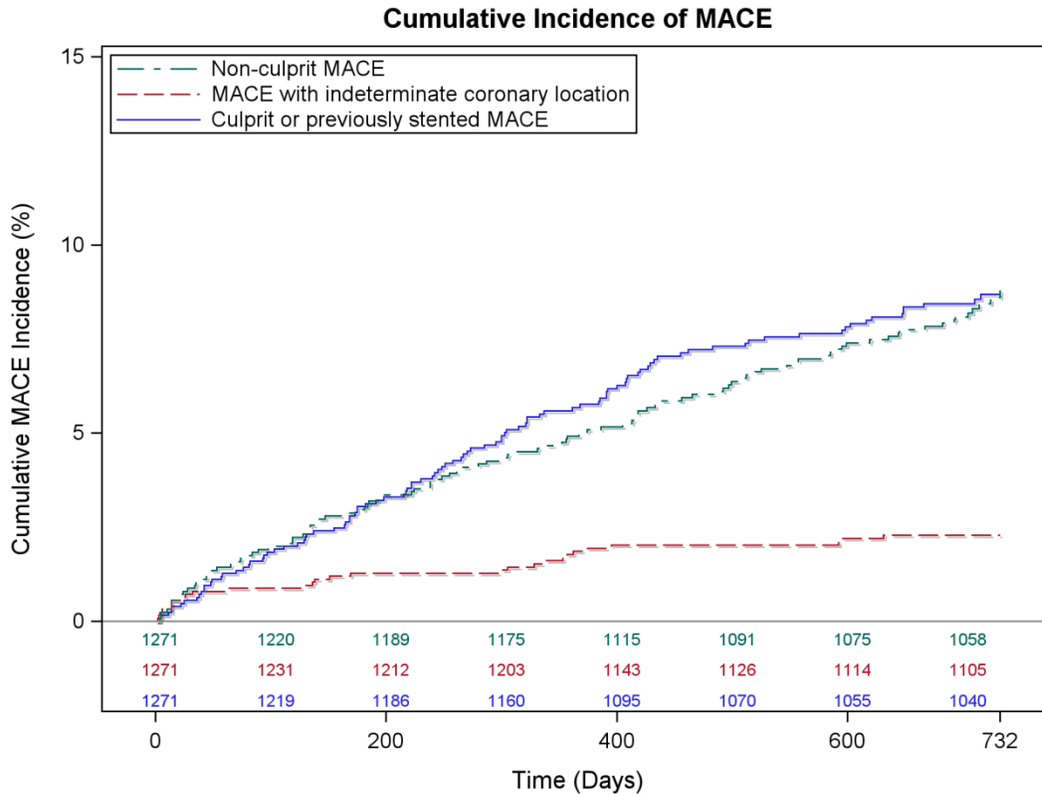
Tableau 18-7 : Données laboratoires de base, segments de vaisseaux

Variable	Niveau de segment de Ware†	
	Valeur	n ou %
Artère scannée		
TC	6/5755	0,1%
IVA	2656/5755	46,2%
CD	1277/5755	22,2%
CXG	1807/5755	31,4%
Emplacement du segment		
Proximal	2248/5755	39,1%
Milieu	1927/5755	33,5%
Distal	1246/5755	21,7%
Distal éloigné	334/5755	5,8%
Longueur du segment de Ware		
= 30 mm	2159/5755	37,5%
< 30 mm	3482/5755	60,5%
> 30 mm	114/5755	2%
Longueur du segment de Ware (mm)	21,2 ± 9,1	5755
maxLCBI <sub>4mm</sub> au niveau des plaques	165 ± 177,1	5755
Médiane	113	
Écart interquartile	0-283	
maxLCBI <sub>4mm</sub> au niveau des plaques > 400	664/5755	11,5%

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### Événements cardiaques indésirables majeurs

Au cours du suivi de 24 mois, 3 types d'événements ont été suivis. La fonction d'incidence cumulée pour les événements cardiaques indésirables majeurs sans indice de culpabilité était de 8,8 % (n = 103), les événements cardiaques indésirables majeurs avec indice de culpabilité ou avec pose préalable d'une endoprothèse était de 8,7 % (n = 104) et les événements avec emplacement coronaire indéterminé étaient de 2,3 % (n = 28), Figure 18-4.



**Figure 18-4 : Fonction d'incidence cumulée par type d'événement cardiaque indésirable majeur. Événement cardiaque indésirable majeur sans indice de culpabilité – 8,8 % ; événement cardiaque indésirable majeur avec indice de culpabilité ou pose antérieure d'une endoprothèse – 8,7 % ; événement cardiaque indésirable majeur avec emplacement coronaire indéterminé – 2,3 %.**

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

### Indicateurs de résultat au niveau du patient vulnérable et des plaques vulnérables

Les corrélations indépendantes d'événement cardiaque indésirable majeur sans indice de culpabilité pendant le suivi sont présentées dans le Tableau 3. Pour la variable continue maxLCBI<sub>4mm</sub>, le rapport de risque ajusté était de 1,17 (IC 95 % [1,04-1,31], p=0,005) pour l'apparition d'un NC-MACE dans les 24 mois pour chaque augmentation de 100 unités de la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub>. Les patients dont la valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> était supérieure à 400 avaient un rapport de risque ajusté de 1,84 (95 % [1,22-2,77], p=0,003) de subir un événement NC-MACE par rapport aux patients dont la valeur était inférieure ou égale à 400.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

Tableau 18-8 : Modèles des hasards proportionnels pour l'indicateur de résultat coprimaire

<b>Niveau du patient vulnérable - modèle des hasards proportionnels de Cox non ajusté et ajusté</b>		
<b>Variable</b>	<b>Rapport de risque [IC 95 %]</b>	
	<b>maxLCBI<sub>4mm</sub> continu</b>	<b>maxLCBI<sub>4mm</sub> &gt; 400</b>
<b>LCBI non ajusté seul</b>		
maxLCBI <sub>4mm</sub>	1,21 [1,09-1,35]	2,18 [1,48-3,23]
<b>Modèle ajusté à plusieurs variables</b>		
maxLCBI <sub>4mm</sub>	1,17 [1,04-1,31]	1,84 [1,22-2,77]
Âge	0,99 [0,97-1,01]	0,99 [0,97-1,01]
Hommes	0,81 [0,53-1,23]	0,83 [0,54-1,26]
Diabète	1,29 [0,85-1,97]	1,29 [0,85-1,97]
Hypertension	2,13 [1,04-4,34]	2,11 [1,04-4,31]
Insuffisance rénale chronique	2,00 [1,15-3,49]	2,00 [1,15-3,49]
Passé de fumeur	1,44 [0,95-2,18]	1,45 [0,96-2,19]
Précédent d'ICP	1,45 [0,97-2,18]	1,43 [0,96-2,15]
Présentation avec SCA	1,22 [0,72-2,06]	1,23 [0,73-2,08]
<b>Niveau des plaques vulnérables - modèles des hasards proportionnels de Cox non ajustés et ajustés*</b>		
<b>Variable</b>	<b>Rapport de risque [IC 95 %]</b>	
<b>LCBI non ajusté seul</b>		
maxLCBI <sub>4mm</sub> - continu	1,45 [1,28-1,64]	
maxLCBI <sub>4mm</sub> > 400	4,12 [2,32-7,32]	
<b>Modèle ajusté à plusieurs variables</b>		
maxLCBI <sub>4mm</sub> > 400	4,31 [2,37-7,83]	

\*Le groupe de patients a été ajusté par la méthode de Wei Lin Weissfeld

Les fonctions d'incidence cumulée estimée pour les patients au-dessus et en dessous du seuil maxLCBI<sub>4mm</sub> pré-spécifié de 400 sont présentées dans le Figure 18-5.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

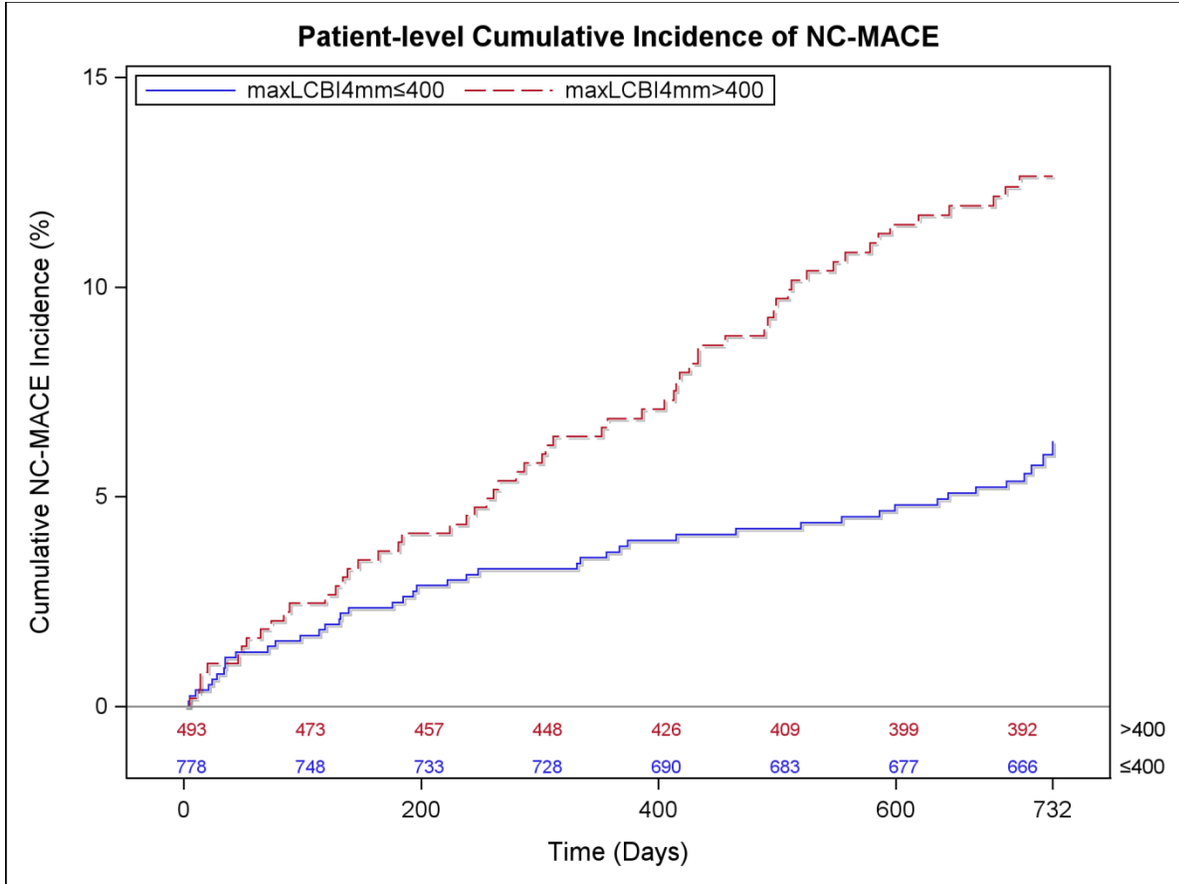


Figure 18-5 : Incidence cumulée de NC-MACE au niveau du patient ; inférieur ou égal à 400 - 5,8 % ; supérieur à 400 - 12,6 %, P<0,001.

Le

Tableau 18-9 montre l'incidence cumulée de NC-MACE aux points de suivi des patients à 2, 6, 12 et 24 mois.

Tableau 18-9 : Incidence cumulée de NC-MACE au niveau du patient (%)

	2 mois	6 mois	12 mois	24 mois
Patients avec beaucoup de plaques riches en lipides (maxLCBI <sub>4mm</sub> ≥ 400) (patients vulnérables)	1,3	2,5	3,7	5,8
Patients avec peu ou pas de plaques riches en lipides (maxLCBI <sub>4mm</sub> < 400)	1,6	3,7	6,9	12,6

Au niveau des plaques, le rapport de risque non ajusté de subir un événement ultérieur dans un segment coronaire dans les 24 mois était de 1,45 (IC 95 % [1,28-1,64], P <0,001) pour chaque augmentation de 100 unités de maxLCBI<sub>4mm</sub>. Un segment

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

coronaire avec une valeur maxLCBI<sub>4mm</sub> supérieure à 400 présentait un rapport de risque non ajusté de 4,12 (IC 95 % [2,32-7,32], P<0,001). Les fonctions d'incidence cumulée pour les segments coronaires supérieurs et inférieurs au seuil maxLCBI<sub>4mm</sub>pré-specified de 400 sont présentées dans le Figure 18-6.

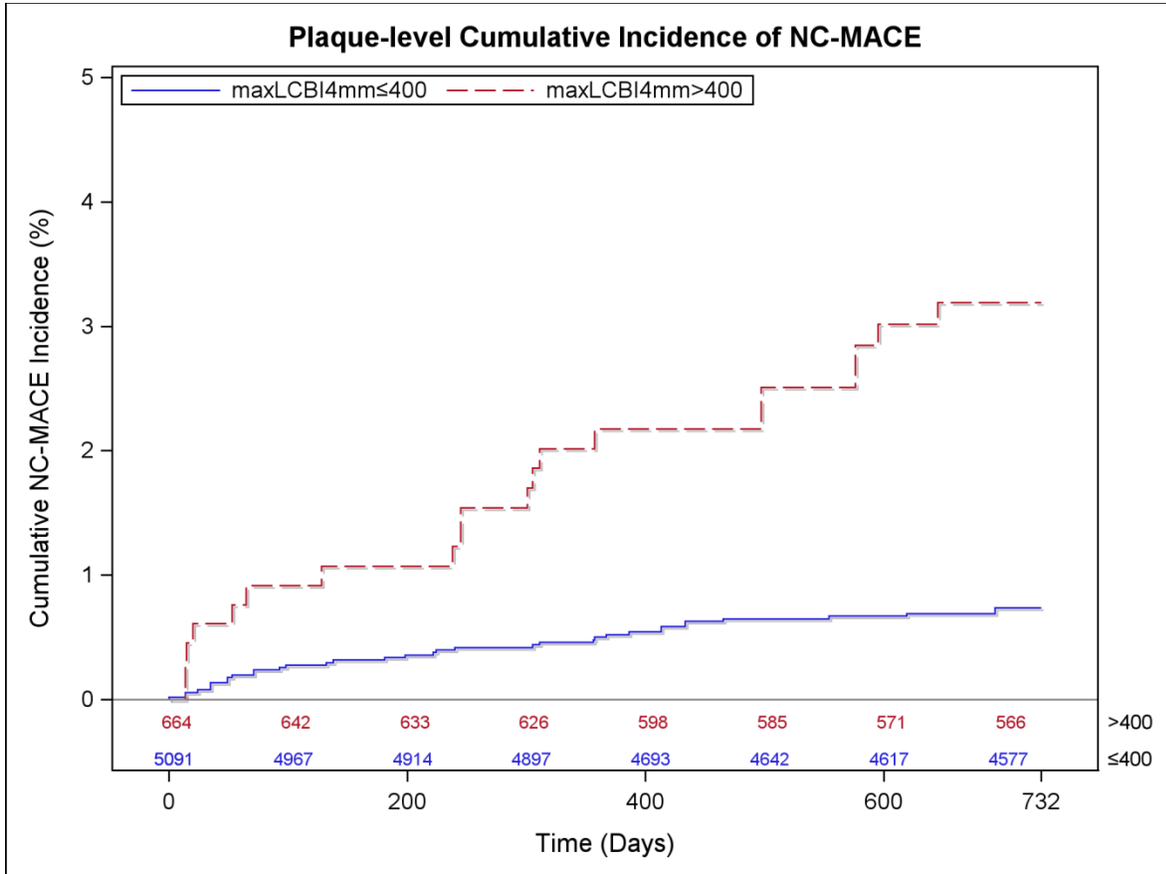


Figure 18-6: Incidence cumulée de NC-MACE au niveau des plaques ; inférieur ou égal à 400 - 0,7 % ; supérieur à 400 - 3,2 %, P<0,001.

### Sécurité

Au cours de l'étude des plaques riches en lipides, une imagerie NIRS-IVUS a été réalisée chez 1 563 patients. Six patients (0,3 %) ont été jugés par un comité des événements cliniques comme étant liés au dispositif.

### 18.3 Annexe C : références bibliographiques

Tableau 18-10 : Références bibliographiques

- 1 Gardner CM, Tan H, Hull EL, et al. Detection of lipid core coronary plaques in autopsy specimens with a novel catheter-based near-infrared spectroscopy system. *JACC Cardiovasc Imaging* 2008; 1: 638–48.
- 2 Waxman S, Dixon SR, L'Allier P, et al. In vivo validation of a catheter-based near-infrared spectroscopy system for detection of lipid core coronary plaques: initial results of the SPECTACL study. *JACC Cardiovasc Imaging* 2009; 2: 858–68.
- 3 Waksman R, Di Mario C, Torguson R, et al. Identification of patients and plaques vulnerable to future coronary events with near-infrared spectroscopy intravascular ultrasound imaging: a prospective, cohort study. *Lancet* 2019; 394: 1629–37.
- 4 Erlinge D, Maehara A, Ben-Yehuda O, et al. Identification of vulnerable plaques and patients by intracoronary near-infrared spectroscopy and ultrasound (PROSPECT II): a prospective natural history study. *Lancet*.2021;397:985-995.

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

**18.4 Annexe D : conformité de sortie acoustique (I) selon la norme IEC 60601-2-37:2007**

Modèle du système : Makoto® Système d'imagerie intravasculaire (TVC-MC10)  
Transducteur : Cathéter d'imagerie Dualpro® IVUS+NIRS (TVC-C195-42), cathéter d'imagerie DualproNIRS™ (TVC-C195-42J), cathéter d'imagerie DualproPlus® IVUS+NIRS (TVC-C195-52 et TVC-C195-52J), ou cathéter d'imagerie Infraredx Claripro® HD-IVUS (TVC-E195-42), 50 MHz

Mode de fonctionnement : mode B  
Cas d'utilisation : vasculaire

Tableau 18-11 : Conformité de sortie acoustique (I) selon la norme IEC 60601-2-37:2007

Modèle des sondes	Type TI	Valeur TI (pas d'unité)	IM (pas d'unité)
<b>TVC-C195-42</b>	TIS	0,43	0,36
<b>TVC-C195-42J</b>	TIS	0.43	0.36
<b>TVC-E195-42</b>	TIS	0,43	0,36
<b>TVC-C195-52</b>	TIS	0.43	0.36
<b>TVC-C195-52J</b>	TIS	0.43	0.36

*Ces données concernent le cas le plus pessimiste. Étant donné que les valeurs MI et TI sont inférieures à 1,0, il n'est pas nécessaire de remplir des tableaux supplémentaires.*

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

**18.5 Annexe E : tableau de rapport de sortie acoustique (II) pour la plage 1**

Modèle du système : Makoto® Système d'imagerie intravasculaire (TVC-MC10)  
 Modèle du transducteur : Cathéter d'imagerie Dualpro® IVUS+NIRS (TVC-C195-42), cathéter d'imagerie DualproNIRS™ (TVC-C195-42J), cathéter d'imagerie DualproPlus® IVUS+NIRS (TVC-C195-52 and TVC-C195-52J), ou cathéter d'imagerie Infraredx Claripro® HD-IVUS (TVC-E195-42), 50 MHz  
 Mode de fonctionnement : Mode B  
 Application : Intravasculaire

Tableau 18-12 : Tableau de rapport de sortie acoustique (II) pour la plage 1

Sortie acoustique			IM	I <sub>spta.3</sub> (mW/cm <sup>2</sup> )	I <sub>sppa.3</sub> (W/cm <sup>2</sup> )	
Valeur maximale globale			0,36	98	257	
Paramètre acoustique associé	P <sub>r,a</sub>	(Mpa)	2.6			
	W	(mW)		1,73	1,73	
	f <sub>c</sub>	(MHz)	51,97	51,97	51,97	
	Z <sub>sp</sub>	(cm)	0,1		0,1	
	Dimensions de faisceau	x-6 (cm)				0,0123
		y-6 (cm)				0,0317
	PD	usec	0,1356		0,1356	
	PRF	Hz	61 440		61 440	
	EDS	Az. (cm)			0,31	
Elev. (cm)				0,05		
Conditions de commande du fonctionnement	Aucun paramètre fonctionnel n'affecte la sortie acoustique					

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

**18.6 Annexe F : tableau d'indications relatives aux ultrasons pour l'utilisation de l'appareil**

Modèle du système : Makoto® Système d'imagerie intravasculaire (TVC-MC10)  
 Modèle du transducteur : Cathéter d'imagerie Dualpro® IVUS+NIRS (TVC-C195-42), cathéter d'imagerie DualproNIRS™ (TVC-C195-42J), cathéter d'imagerie DualproPlus® IVUS+NIRS (TVC-C195-52 et TVC-C195-52J), ou cathéter d'imagerie Infraredx Claripro® HD-IVUS (TVC-E195-42), 50 MHz

Tableau 18-13 : Tableau d'indications relatives aux ultrasons pour l'utilisation de l'appareil

Cas d'utilisation clinique		Mode de fonctionnement						
Généralités	Spécifique	B	M	PWD	CWD	Couleurs par Doppler	Combiné (spécifier)	Autre* (spécifier)
Ophtalmique	Ophtalmique							
Imagerie fœtale et autres	Fœtal							
	Abdominal							
	Intra-opératif (spécifier)							
	Intra-opératif (neuro)							
	Laparoscopique							
	Pédiatrique							
	Petit organe (spécifier)							
	Néonatal Céphalique							
	Céphalique adulte							
	Transrectal							
	Transvaginal							
	Transurétral							
	Transœsophagien (non card.)							
Musculo-squelettique (conventionnel)								

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

	Musculo-squelettique (superficiel)							
	Intravasculaire							
	Autre							
Dysfonction cardiaque	Cardiaque adulte	X						
	Cardiaque pédiatrique							
	Intravasculaire (cardiaque)	X						
	Transœsophagien (Cardiaque)							
	Intracardiaque							
	Autre (veuillez préciser)							
Vaisseau périphérique	Vaisseau périphérique	X						
	Autre (veuillez préciser)							

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

## 18.7 Annexe G : exactitude et précision des mesures

Tableau 18-14 : Exactitude et précision des mesures

Mesure IVUS	Critères de spécification/acceptation	Résultat du test*
Précision du coenregistrement IVUS / NIR	L'écart type des décalages angulaires entre les canaux PIR et IVUS est inférieur ou égal à 25 degrés.	6 degrés
	L'écart type des décalages longitudinaux entre les canaux PIR et IVUS est inférieur à 0,5 mm.	0,17 mm
Précision des mesures IVUS	Pour les diamètres intérieurs d'artères inférieurs à 5 mm, l'écart type du diamètre intérieur mesuré est inférieur ou égal à 0,125 mm.	0,10 mm
	Pour les diamètres intérieurs inférieurs ou égaux à 4 mm dans le cas de diamètres de vaisseaux inférieurs ou égaux à 7,5 mm, l'écart type de l'aire de la section droite mesurée des plaques (CSA) doit être inférieur ou égal à 2,79 mm <sup>2</sup> en raison des incertitudes dans les limites du vaisseau (EEM), des limitations de diamètre intérieur et des effets du NURD.	1,56 mm <sup>2</sup>
Exactitude des mesures IVUS	Pour les diamètres intérieurs inférieurs ou égaux à 4 mm dans le cas de diamètres de vaisseaux inférieurs ou égaux à 7,5 mm, la marge d'erreur dans l'exactitude de l'aire de la section droite mesurée des plaques (CSA) doit être inférieur ou égal à -9 %, +14 % de la valeur mesurée ±0,10 mm <sup>2</sup> en raison des incertitudes dans les limites du vaisseau (EEM), des limitations de diamètre intérieur et des effets du NURD.	1,74 %
	Pour les diamètres intérieurs compris entre 1,8 mm et 5 mm inclus, la marge d'erreur dans l'exactitude de la surface intérieure mesurée due à des incertitudes dans les limites de la paroi intérieure où l'ultrason ne traverse que le sang doit être inférieure ou égale à ±5 % de la mesure ±0,10 mm <sup>2</sup> .	1,89 %
Profondeur d'action du système d'imagerie	La conception du système doit être compatible avec les mesures de structures à des profondeurs pouvant atteindre 8 mm en termes de longueur, et en termes de surface 200 mm <sup>2</sup> .	Succès

\* Moyenne du résultat à des vitesses d'acquisition de retrait automatique minimales (0,5 mm/s) et maximales (2,0 mm/s).

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

## 18.8 Annexe H : conformité électromagnétique

Tableau 18-15 : Conformité électromagnétique

<b>Lignes directrices et déclaration du fabricant – émissions électromagnétiques</b>			
Le modèle TVC-MC10 du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique mentionné ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du TVC-MC10 doit garantir que l'appareil sera utilisé dans cet environnement.			
<b>Essai d'émissions</b>	<b>Niveau de test</b>	<b>Conformité</b>	<b>Environnement électromagnétique – directives</b>
Émissions par conduction CEI/EN 61000-4-6	150KHz à 30MHz, Classe A	150KHz à 30MHz, Classe A	Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire TVC-MC10 utilise l'énergie des fréquences radio uniquement pour son fonctionnement interne. Par conséquent, ses émissions RF sont très faibles et ne peuvent pas causer d'interférences près d'un équipement électronique.
Émissions rayonnées CEI/EN 61000-4-3	30MHz à 1,8GHz, Classe A	30MHz à 1,8GHz, Classe A	
Harmoniques CEI/EN 61000-3-2:2001/A2:2014	Appareil de Classe A	En vertu de la Clause 5 de la norme	Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire modèle TVC-MC10 peut être utilisé dans tous les établissements autres que les établissements domestiques ou que les établissements directement branchés au réseau de distribution public de l'alimentation basse tension alimentant en énergie les bâtiments utilisés à des fins domestiques.
Scintillement CEI/EN 61000-3-3:2013	En vertu de la Clause 5 de la norme	En vertu de la Clause 5 de la norme	

Spécifications RFID (transmission / réception) :

- Fréquence : 902,8 MHz à 927,2 MHz
- Puissance apparente rayonnée : ≤0,2 W

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Tableau 18-16 : Lignes directrices et déclaration du fabricant – immunité électromagnétique

<b>Lignes directrices et déclaration du fabricant – immunité électromagnétique</b>			
Le modèle TVC-MC10 du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique mentionné ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du TVC-MC10 doit garantir que l'appareil sera utilisé dans cet environnement.			
<b>Essai d'immunité</b>	<b>Niveau de test</b>	<b>Niveau de conformité</b>	<b>Environnement électromagnétique – directives</b>
Décharge électrostatique (ESD) CEI 61000-4-2	±8 kV contact ±2, 4, 8 et 15kV air	±8 kV contact ±2, 4, 8 et 15kV air	Les sols doivent être en bois, en béton ou en carreaux de céramique. Si les sols sont recouverts d'un matériau synthétique, l'environnement doit présenter une humidité relative de 30 %.
Coupure / sursaut électrique rapide CEI 61000-4-4	±2 kV pour les lignes d'alimentation ±1 kV pour les lignes d'entrée et de sortie 5/50 5KHz et 100KHz	±2 kV pour les lignes d'alimentation ±1 kV pour les lignes d'entrée et de sortie 5/50 5KHz et 100KHz	La qualité du réseau d'alimentation doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.
Surtension (Alimentation AC) CEI 61000-4-5	±.5 kV ligne-ligne ±2 kV ligne-terre	±.5 kV ligne-ligne ±2 kV ligne-terre	La qualité du réseau d'alimentation doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.
Creux de tension et interruptions CEI 61000-4-11	0 % $U_T$ pour 0,5 cycle 0 % $U_T$ pour 1 cycle 70 % $U_T$ pour 25 cycles 0 % $U_T$ pour 5 s	0 % $U_T$ pour 0,5 cycle 0 % $U_T$ pour 1 cycle 70 % $U_T$ pour 25 cycles 0 % $U_T$ pour 5 s	Si l'utilisateur souhaite utiliser le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire TVC-MC10 en continu pendant les coupures de courant, il est recommandé que le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire TVC-MC10 soit alimenté par une alimentation sans interruption ou par une batterie.
Immunité magnétique CEI/EN 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Les champs magnétiques de fréquence de puissance doivent être aux niveaux caractéristiques d'un emplacement typique dans un environnement commercial ou hospitalier typique.
Remarque : $U_T$ représente la tension secteur en c.a. avant l'application au niveau de test.			

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Tableau 18-17 : Lignes directrices et déclaration du fabricant – immunité électromagnétique

<b>Lignes directrices et déclaration du fabricant – immunité électromagnétique</b>			
Le modèle TVC-MC10 du Makoto® Système d'imagerie intravasculaire est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique mentionné ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du TVC-MC10 doit garantir que l'appareil sera utilisé dans cet environnement.			
<b>Essai d'immunité</b>	<b>Niveau de test</b>	<b>Niveau de conformité</b>	<b>Environnement électromagnétique – directives</b>
Immunité rayonnée CEI/EN 61000-4-3  Proximité avec l'équipement de communication RF sans fil CEI/EN 61000-4-3	80 MHz à 2,7 GHz, 3 V/m  Fréquences caractéristiques 385MHz – 5,75GHz, Modulation par impulsions  Voir Section 5.3.7 ou Tableau 9 de la norme dont un extrait apparaît ci-dessous.	80 MHz to 2.7 GHz, 3 V/m  Fréquences caractéristiques 385MHz – 5.75GHz, Modulation par impulsions  Voir Section 5.3.7 ou Tableau 9 de la norme dont un extrait apparaît ci-dessous.	Il est recommandé de respecter, entre les équipements de communication RF portables et mobiles et le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire modèle TVC-MC10, y compris les câbles, la distance de séparation recommandée calculée selon l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur. <b>Distance de séparation recommandée</b> Les distances de séparation minimales pour les niveaux de test d'immunité supérieurs doivent être calculés à l'aide de l'équation suivante : $E = \left(\frac{6}{d}\right) \sqrt{P}$ où $P$ représente la puissance de sortie maximale de l'émetteur en watts (W), $d$ la distance en m, et $E$ le niveau de test d'immunité en V/m.
Immunité aux perturbations conduites (lignes d'alimentation) (lignes d'entrée et de sortie) CEI/EN 61000-4-6	0,015 - 80 MHz 3 V <sub>RMS</sub> et 6 V <sub>RMS</sub> en bande ISM, 1KHz, alimentation AC	0,015 - 80 MHz 3 V <sub>RMS</sub> et 6 V <sub>RMS</sub> en bande ISM, 1KHz, alimentation AC	Au-delà de la plage de fréquences 150 kHz-80 MHz, l'intensité du champ doit être inférieure à 3 V/m.

Tableau 18-18 : Distances de séparation recommandées entre l'équipement de communication portable et mobile à RF

<b>Distances de séparation recommandées entre l'équipement de communication portable et mobile à fréquences radio et le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire TVC-MC10</b>
Le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire TVC-MC10 est destiné à être utilisé dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations dues au rayonnement de fréquences radio sont contrôlées. Le client ou l'utilisateur du TVC-MC10 peut protéger l'appareil des interférences électromagnétiques en conservant une distance minimale entre l'équipement de communication portable

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

et mobile à fréquences radio (émetteurs) et le Makoto® Système d'imagerie intravasculaire TVC-MC10, tel que recommandé ci-dessous, en fonction de la puissance de sortie maximale de l'équipement de communication. Ce tableau est tiré de la norme CEI/EN 61000-4-3.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Tableau 18-19 : Spécifications d'essai pour l'immunité des accès par l'enveloppe aux appareils de communication sans fil RF

<b>Spécifications d'essai pour l'immunité des accès par l'enveloppe aux appareils de communication sans fil RF</b>						
Fréquence du test (MHz)	Bande <sup>a)</sup>	Service <sup>a)</sup>	Modulation <sup>b)</sup>	Puissance maximale (W)	Distance (m)	Niveau du test d'immunité (V/m)
385	380-390	TETRA 400	Modulation par pulsations <sup>b)</sup> 18 MHz	1,8	0,3	27
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM <sup>c)</sup> ± 5 kHz déviation 1 kHz sinus	2	0,3	28
710	704-787	LTE Band 13, 17	Modulation par pulsations <sup>b)</sup> 217 MHz	0,2	0,3	9
745						
780						
810	800-960	GSM 800/900, TETRA 800, IDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	Modulation par pulsations <sup>b)</sup> 18 MHz	2	0,3	28
870						
930	1700-1990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 1, 3, 4, 25; UMTS	Modulation par pulsations <sup>b)</sup> 217 MHz	2	0,3	28
1720						
1845						
1970	2400-2570	Bluetooth, WLAN, 802,11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Modulation par pulsations <sup>b)</sup> 217 MHz	2	0,3	28
2450						
2450						
5240	5100-5800	WLAN, 802,11 a/n	Modulation par pulsations <sup>b)</sup> 217 MHz	0.2	0,3	9
5500						
5785						

**REMARQUE :** Si cela s'avère nécessaire pour atteindre le niveau d'essai pour l'immunité, la distance entre l'antenne de transmission et l'équipement EM ou le système EM peut être réduit à 1 m. La distance d'essai de 1 m est autorisée par la norme CEI 61000-4-3.

a) Pour certains services, seules les fréquences montantes sont incluses.  
b) L'onde porteuse doit être modulée à l'aide d'un signal carré à rapport cyclique de 50 %.  
c) À la place de la modulation FM, une modulation par pulsations de 50 % à 18 Hz peut être utilisée car s'il ne s'agit pas réellement de modulation, il s'agirait du pire des cas.

## 18.9 Annexe I : Résumé de l'évaluation des performances des algorithmes ABC et de détection du cathéter guide (GCD)

Les tableaux suivants présentent l'évaluation des performances des algorithmes ABC et GCD sur des données de test en aveugle.

Les critères d'acceptation de l'ABC ont été établis sur la base d'un protocole et d'un rapport approuvés, ayant permis de réaliser une étude de variabilité inter- et intra-lecteurs avec trois lecteurs experts, 30 échantillons et deux essais. Cette étude a fourni une référence pour la variabilité attendue dans le contour manuel, garantissant que les performances de l'algorithme sont conformes aux normes de la pratique clinique.

Les performances ont été évaluées à l'aide de mesures d'erreur, notamment la différence de diamètre, la différence de surface et la distance de Hausdorff (HD) pour les contours de la lumière et de l'EEM. Pour la détection du cathéter guide, les performances ont été évaluées en fonction de la précision de détection, de la sensibilité et de la spécificité.

Tableau 18-20 : Résultats de performance de l'ABC

<b>Résultats de l'évaluation des performances de l'ABC sur les données de test</b>				
<b>Indicateur de performance</b>	<b>Contour</b>	<b>Critères d'acceptation</b>	<b>Évaluation des performances de l'ABC sur les données de test</b>	<b>Résultat</b>
Graphique de Bland-Altman – Limites d'accord pour la différence de diamètre (IC 95 %) (mm)	Lumière	+/- 0,59	[-0,37, 0,41]	CONFORME
Graphique de Bland-Altman – Limites d'accord pour la différence de diamètre (IC 95 %) (mm)	EEM	+/- 0,74	[-0,54, 0,52]	CONFORME
Graphique de Bland-Altman – Limites d'accord pour la différence de surface (IC 95 %) (mm <sup>2</sup> )	Lumière	+/- 3,46	[-2,3, 2,48]	CONFORME
Graphique de Bland-Altman – Limites d'accord pour la différence de surface (IC 95 %) (mm <sup>2</sup> )	EEM	+/- 6,18	[-4,5, 4,0]	CONFORME

**Makoto® Système d'imagerie intravasculaire**  
**Guide d'utilisation**

Distance de Hausdorff directe – IC 95 % (mm)	Lumière	< 0,63	[0,27, 0,29]	CONFORME
Distance de Hausdorff directe – IC 95 % (mm)	EEM	< 0,66	[0,31, 0,35]	CONFORME
Distance de Hausdorff inverse – IC 95 % (mm)	Lumière	< 0,63	[0,26, 0,28]	CONFORME
Distance de Hausdorff inverse – IC 95 % (mm)	EEM	< 0,66	[0,29, 0,32]	CONFORME

**Tableau 18-21 : Résultats GCD au niveau de l'image (frame)**

<b>Résultats GCD au niveau de l'image (frame)</b>			
<b>Indicateur</b>	<b>Valeur</b>	<b>Critères d'acceptation</b>	<b>Résultat</b>
AUC	0,98	0,9	CONFORME
Sensibilité	0,86		
Spécificité	1,00		

**Tableau 18-22 : Résultats GCD au niveau du scan**

<b>Résultats GCD au niveau du scan</b>			
<b>Indicateur</b>	<b>Valeur</b>	<b>Critères d'acceptation</b>	<b>Résultat</b>
Total des échecs GCD au niveau individuel du scan*	2		
Sensibilité	0,93	0,9	CONFORME
Spécificité	0,93	0,9	CONFORME

\* Faux négatifs et faux positifs

Ces résultats démontrent que le dispositif testé fonctionne dans des limites cliniquement acceptables, telles que déterminées par la variabilité inter-lecteurs dans le contour manuel et les seuils d'acceptation prédéfinis.

Pour évaluer la précision au niveau du scan, les vrais positifs correspondent aux résultats où un cathéter guide (GC) a été correctement prédit dans une marge de +/- 2 mm par rapport à l'emplacement réel. Les vrais négatifs sont les cas où aucun GC n'a été prédit alors qu'aucun GC n'était présent selon la vérité terrain. Les faux positifs désignent les scans pour lesquels la localisation prédite du GC se situe en dehors de la fenêtre +/- 2 mm autour de l'emplacement réel, ou lorsque aucun GC n'était présent selon la vérité terrain. Les faux négatifs correspondent aux scans où aucune localisation de GC n'a été prédite alors que la vérité terrain indiquait la présence d'un GC. Les scans contenant moins de 2 mm de longueur totale de GC sont considérés comme négatifs selon la vérité terrain.

Le tableau suivant présente une répartition détaillée de l'ensemble de données de test, y compris le nombre de patients uniques, d'images et de scans. L'ensemble de

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

données de test comprend 18 patients uniques, ce qui garantit que l'algorithme est évalué sur un ensemble de données indépendant, sans chevauchement avec l'ensemble de données d'étalonnage. Parmi les 18 patients, 29 scans au total ont été utilisés pour les tests, dont 12 provenant d'hôpitaux japonais (5 patients répartis sur 3 sites) et 17 provenant d'hôpitaux américains (13 patients répartis sur 3 sites). Au niveau des images, 381 images provenant d'hôpitaux japonais et 609 images provenant d'hôpitaux américains ont été incluses.

Afin de garantir que l'ensemble de données de test couvre des états pathologiques cliniquement pertinents, les patients sont caractérisés selon la présence de calcium et de struts de stent, deux indicateurs clés de la gravité de la maladie. La présence de calcium impacte la précision du contour de l'EEM en raison d'artefacts d'ombrage, tandis que la présence de struts de stent engendre des défis supplémentaires pour la segmentation. L'ensemble de données de test inclut également des cas de patients avec fil-guide et branches latérales, assurant ainsi une meilleure représentation des complexités rencontrées en imagerie réelle.

**Tableau 18-23 : Résumé et caractéristiques des données de test**

Résumé et caractéristiques des données de test							
Groupe de données	Images (Frames)	Patients	Scans	% de présence de calcium*	% de présence de fil-guide*	% de présence de branche latérale*	% de présence de struts de stent*
Test	981	18	29	38,9 %	96,6 %	9,2 %	20,7 %

\*Ces pourcentages correspondent au % d'images (frames).

Les paramètres d'acquisition fixes du système d'imagerie intravasculaire Makoto™ sont intrinsèques au transducteur IVUS Dualpro/Clarispro 014 et au système d'imagerie TVC-M10/MC10i, et ne peuvent pas être modifiés par l'utilisateur.

- Profondeur de pénétration : le système offre une profondeur de pénétration d'environ 8 mm, correspondant à un champ de vision maximal de 16 mm. Cette profondeur est pré réglée afin de garantir une visualisation optimale des structures vasculaires. Il convient de noter que la profondeur de pénétration est inversement proportionnelle à la fréquence ultrasonore.
- Focalisation : les caractéristiques de focalisation du faisceau ultrasonore sont déterminées par les propriétés intrinsèques du transducteur. Les paramètres clés sont les suivants :
  - Longueur focale : distance entre le transducteur et le point où le faisceau ultrasonore est le plus étroitement focalisé, ce qui optimise la résolution latérale. La longueur focale est influencée par le diamètre du transducteur et la fréquence ultrasonore.
  - Diamètre du point focal : largeur du faisceau à son point le plus étroit. Plus le diamètre du transducteur est grand et plus la fréquence est élevée, plus le diamètre du point focal est réduit.
- Fréquence : le transducteur fonctionne à une fréquence nominale de 50 MHz, avec une plage de variation comprise entre 48 MHz et 53 MHz.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

- Mode de fonctionnement : le système d'imagerie Makoto (TVC-MC10/MC10i) fonctionne en mode B, présentant les images dans un système de coordonnées cartésiennes avec un nombre fixe de pixels le long des axes X et Y. Ces paramètres sont préconfigurés et ne peuvent pas être modifiés par l'utilisateur.

La norme de référence pour l'ensemble de données de test a été établie à l'aide de six experts IVUS qui ont servi d'annotateurs de référence. Le processus d'annotation a été normalisé grâce à l'utilisation des directives de traçage IVUS et d'un logiciel propriétaire développé en interne, garantissant cohérence et reproductibilité. Les annotateurs ont suivi des instructions spécifiques pour l'identification des contours et des structures, notamment :

- Régions du cathéter guide et du stent : identification des structures pertinentes.
- Marquage du fil-guide : placement des points de marquage au point le plus lumineux ou à la position la plus proche du fil-guide.
- Contours de la lumière et de l'EEM : points de marquage utilisés pour délimiter les contours de la lumière et de l'EEM.
- Arcs calciques : placement des marques sur le bord luminal de chaque structure calcifiée.
- Struts du stent : marquage du centre de chaque strut identifiable du stent.

L'ensemble de données de test a été annoté par six lecteurs experts, dont deux n'ont pas participé à l'annotation de l'ensemble de données d'étalonnage. Bien que quatre annotateurs aient travaillé à la fois sur l'ensemble de données d'étalonnage et sur l'ensemble de données de test, l'impact de ce chevauchement a été atténué grâce à une allocation aléatoire des sites et à la diversité des styles d'annotation, afin de garantir que le modèle n'apprenne pas les tendances spécifiques des annotateurs.

Les différences entre le processus de vérification des ensembles de données d'étalonnage et de test ont été conçues pour réduire les biais potentiels et garantir une évaluation indépendante des performances. Bien que certains annotateurs et sites se recoupent, il n'y a pas eu de chevauchement entre les patients, et la diversité des lecteurs a permis de varier les styles d'annotation, empêchant ainsi le modèle de s'adapter de manière excessive à une seule méthodologie d'annotation.

Several steps were taken to ensure that the test dataset remained independent from the training dataset, preventing data leakage and enabling an unbiased evaluation of model performance.

Tout d'abord, il n'y avait aucun chevauchement entre les patients des ensembles de données d'étalonnage et de test, garantissant que le modèle était évalué sur des cas de patients jamais vus auparavant. Cela a empêché l'algorithme de mémoriser des caractéristiques anatomiques ou des schémas d'imagerie spécifiques aux patients d'entraînement, renforçant ainsi sa capacité de généralisation.

## Makoto® Système d'imagerie intravasculaire Guide d'utilisation

Deuxièmement, l'ensemble de données de test a été collecté auprès de 6 sites cliniques. Si trois de ces sites de test coïncidaient avec des sites d'étalonnage, la moitié des sites de test étaient entièrement nouveaux, assurant que le modèle rencontre des conditions d'imagerie inédites lors de l'entraînement. Cette approche a contribué à valider la capacité du modèle à généraliser dans divers environnements d'imagerie.

Troisièmement, un groupe diversifié d'annotateurs a été utilisé dans les ensembles de données d'étalonnage et de test afin d'introduire une variabilité dans les comportements d'annotation. L'ensemble de données de test a été annoté par six lecteurs, dont deux n'avaient pas participé à l'ensemble de données d'étalonnage. Cette diversité a permis de s'assurer que le modèle ne soit pas exposé à un seul style d'annotation, favorisant ainsi sa capacité à généraliser face aux différents comportements d'annotation couramment observés en pratique clinique.

De plus, les annotateurs se sont vu attribuer aléatoirement des données provenant de différents sites, ce qui a permis d'éviter les biais systématiques liés aux tendances d'annotation propres à chaque site. L'inclusion de plusieurs annotateurs aux styles d'annotation variés a en outre garanti que le processus de validation (« *truthing* ») de l'ensemble de données de test reste indépendant du développement du modèle, empêchant ainsi que des biais d'annotation n'influencent les résultats des tests.

Enfin, l'ensemble de données de test était en aveugle (« *blinded* »), ce qui signifie que les développeurs de l'algorithme n'avaient eu aucun accès aux cas patients de test durant l'entraînement ou les phases d'ajustement (et que les annotateurs n'avaient eu aucun accès à l'algorithme). Cela a permis de garantir que l'évaluation du modèle reflète les performances cliniques réelles, plutôt que des biais appris lors d'expositions antérieures. L'ensemble de ces mesures a permis de s'assurer que l'ensemble de données de test fournit une évaluation indépendante et impartiale des performances du modèle, conformément aux exigences réglementaires relatives à l'équivalence substantielle.