

L'EFFICIENCE

INSTANTANEMENT



MyLab™ **SIGMA**

esaote

EFFICIENCE INSTANTANÉMENT

MyLab™Sigma est un échographe portable multidisciplinaire de dernière génération. Doté d'une interface astucieuse, il se déplace partout où un diagnostic rapide et complet est nécessaire. Il dispose d'un double connecteur de sonde et peut embarquer jusqu'à 4 sondes grâce à son multiconnecteur additionnel. Son flux de travail étendu associé à la fonction d'automatisation zéro-clic délivre un diagnostic plus rapide. Il comprend un écran tactile intégré en plus de son écran rotatif et inclinable. Son ergonomie et son design innovants, associés à sa transportabilité augmentent encore la productivité quotidienne et l'efficacité diagnostique.





RAPIDE ET FACILE



ECRAN
PIVOTANT 15,6"



AUTOMATISATION
ZERO-CLIC



DEUX CONNECTEURS
DE SONDES



ECRAN TACTILE



CONNECTIVITE
ETENDUE



MyLab™ **SIGMA**

MOBILITE INSTANTANEMENT

MyLab™Sigma offre une large palette de solutions mobiles pour répondre à tous vos besoins cliniques, en tout lieu.

 OPERANT
SUR BATTERIE  DEMARRAGE EN
MOINS DE 15 SEC*

 SOLUTIONS
MOBILES DEDIEES

(*) à partir du mode veille



MyLab™**SIGMA**

CONNECTIVITE

INSTANTANEMENT

Basé sur Windows® 10, **MyLab™Sigma** améliore la possibilité de partager la valeur d'une information afin de répondre aux besoins médicaux actuels.



CONNECTIVITE DICOM

(INCLUANT REQUETE/RECUPERATION)



ARCHIVE MULTI-MODALITES



CONNECTIVITE SANS FIL



TABLETTE MYLAB™



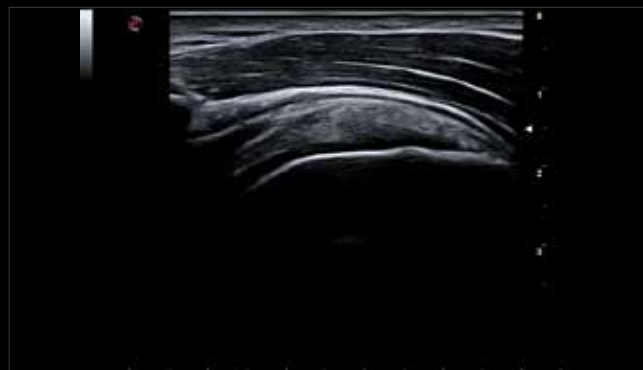
eSTREAMING



GI

INSTANTANÉMENT

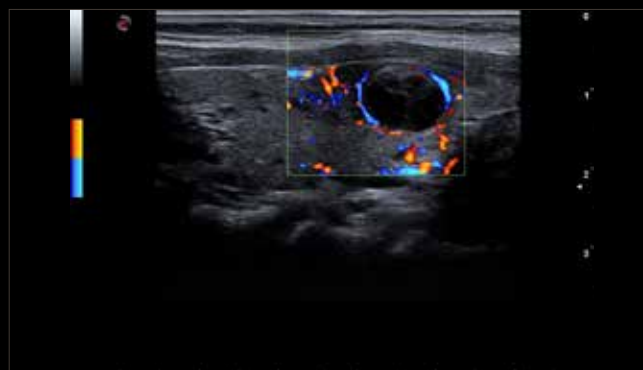
MyLab™Sigma couvre tous les besoins cliniques, des applications abdominales au point-of-care incluant des caractéristiques et technologies comme le Full screen, VPan, Needle Visibility et MyLibrary.



Imagerie MSK d'épaule.



Perfusion du rein avec Doppler couleur haute sensibilité.



Lésion thyroïde, imagerie 2D Doppler couleur.



Imagerie de l'intestin haute fréquence mode-B.

WH

INSTANTANÉMENT

Dans les applications obstétriques et gynécologiques, **MyLab™Sigma** délivre des images de qualité incluant la 3D-4D (convexe et endovaginale), AutoNT et des rapports complets (graphiques).

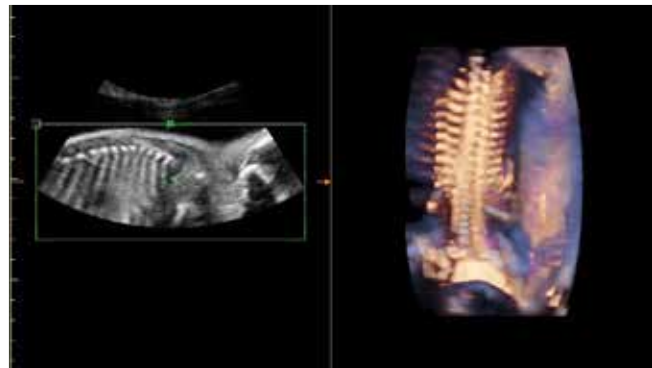




Polygone de Willis fœtal en mode Power Doppler.



Cordon ombilical en mode Power Doppler.

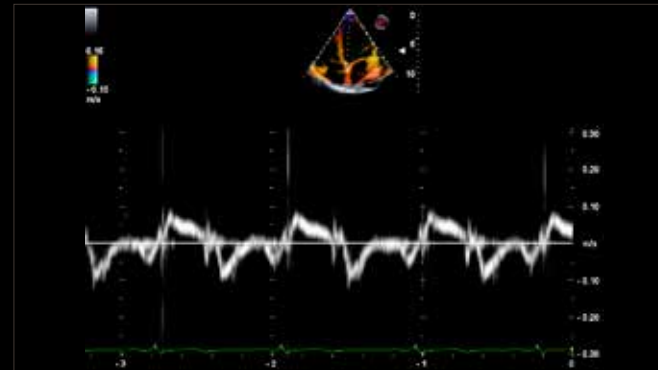


Rendu semi transparent de la colonne fœtale.

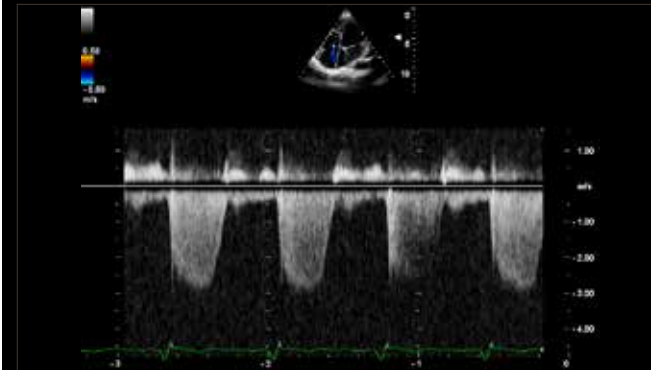
CV

INSTANTANÉMENT

MyLab™Sigma offre des configurations cardiaques et vasculaires de grande valeur telles que Zéro-clic, AutoEF, M-mode anatomique, analyse Stress Echo, technologies QIIMT et rapports dédiés.



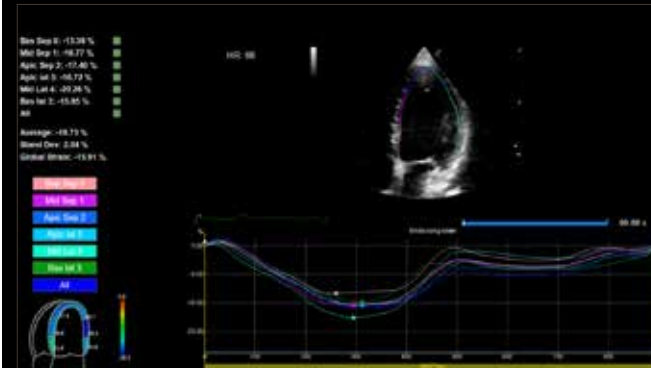
Analyse de la valve mitrale postérieure avec Tissue Velocity Mapping.



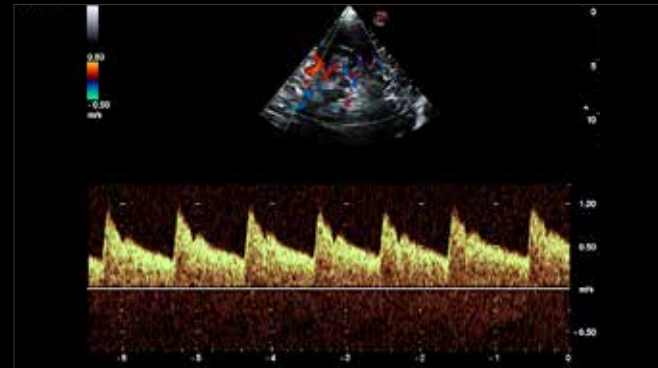
Régurgitation tricuspide en mode Doppler CW.



Image cardiaque haute définition en mode-B.



Analyse du ventricule gauche avec XStrain2D.



Exploration du milieu de l'artère cérébrale en mode Power Doppler.



www.esaote.com



0123

Esaote S.p.A. - société à actionnaire unique

Via Enrico Melen 77, 16152 Gênes, ITALIE, Tel. +39 010 6547 1, Fax +39 010 6547 275, info@esaote.com

Esaote Medical SAS - 101 rue Pereire, 78100 Saint-Germain-en-Laye, Tél. +33 1 8204 8900, info.france@esaote.com

Windows® est une marque déposée de Microsoft Corporation. La suite MyLab™Desk SW n'est pas prévue ni conçue pour une interprétation officielle du diagnostic. MyLab est une marque déposée de Esaote spa. CnTi™: l'utilisation d'agents de contraste est limitée aux Etats-Unis par la FDA à l'opacification du ventricule gauche et à la caractérisation de lésions hépatiques. La technologie et les fonctionnalités dépendent du système et de la configuration. Les spécifications sont sujettes à modification sans préavis. Les informations peuvent faire référence à des produits ou des modalités qui ne sont pas encore validés dans tous les pays. Pour plus de détails, veuillez contacter votre représentant commercial Esaote. L'échographe MyLab™Sigma est un dispositif médical de classe IIa, à destination des professionnels de santé. Il intervient dans la pratique diagnostique. L'examen médical doit être réalisé par un médecin ayant compétence pour la pratique et la réalisation de ces actes. Celui-ci doit au préalable prendre connaissance et respecter les conditions et recommandations d'utilisation figurant dans la notice fournie avec le DM. Ce dispositif est un produit de santé réglementé qui porte au titre de cette réglementation le marquage CE0123.

Veuillez visiter notre site web
pour plus d'informations

