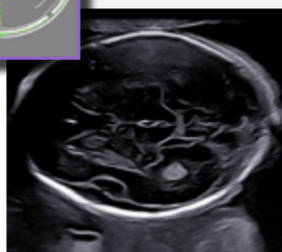
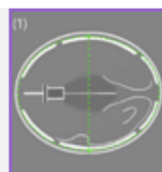


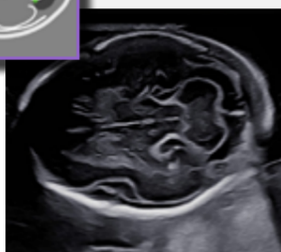
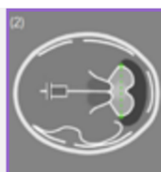
# Nouvelles recommandations de la CNEOF 2023



## 2e Trimestre



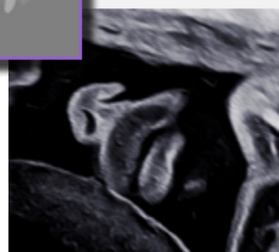
BIP



Cervelet



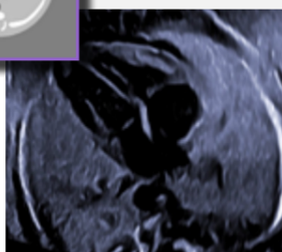
Profil



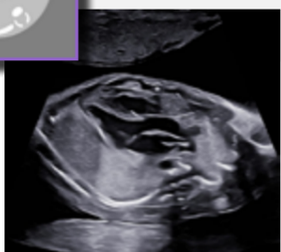
Nez/Lèvres



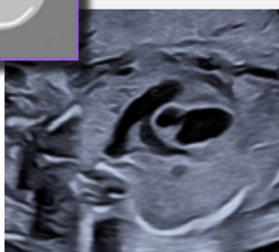
DIO (orbites)



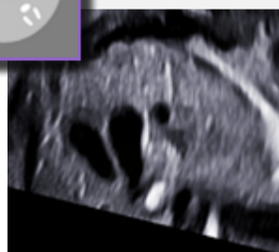
4 cavités



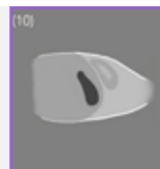
Ventricule gauche  
Aorte



Bifurcation



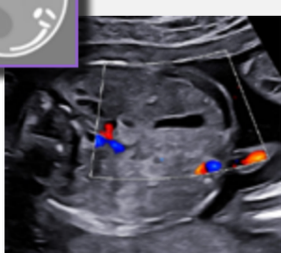
3 vaisseaux



Diaphragme



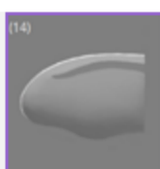
Périmètre  
abdominale



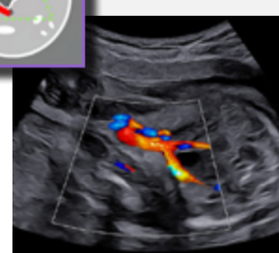
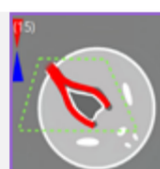
Vésicule biliaire



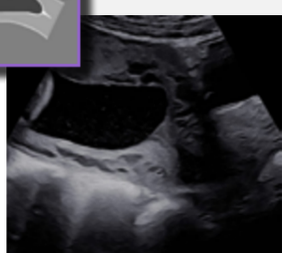
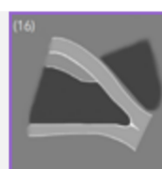
Reins



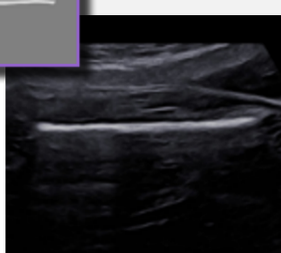
Rachis



Vessie



Placenta  
Col de l'utérus



Fémur



2 fémurs



Membres inférieurs



Membres supérieurs

[www.samsunghealthcare.com/fr](http://www.samsunghealthcare.com/fr)



**SAMSUNG**

Le HERA I10 est un dispositif médical réglementé de classe IIa portant le marquage CE au titre de cette réglementation. Fabriqué par Samsung Medison Co. Ltd. (Corée du Sud), l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH (CE0123). Le HERA I10 est destiné au diagnostic médical par imagerie ultrasonore. Ce dispositif est destiné à être utilisé dans le cadre d'examen d'imagerie sur des parties du corps entier. Lisez attentivement la notice d'utilisation ainsi que le « Guide de bon usage des examens d'imagerie médicale » publié par la HAS (2012) et l'arrêté du 20 avril 2018 relatif aux examens d'imagerie pour le suivi des femmes enceintes et le diagnostic prénatal. Les échographes sont des dispositifs médicaux non remboursés. 14/03/2024