

VIGTIGT - Vigtig produktinformation ***DigitalDiagnost-røntgensystemet***

Softwareopgradering 2.1.4 til DigitalDiagnost-systemer med softwareversion 2.1.3

Kære kunde.

Som en del af Philips' løbende fokus på pålidelighed og sikkerhed overvåger vi hele tiden vores produkters ydeevne. I forbindelse med nylige evalueringer af Philips DigitalDiagnost er vi blevet opmærksomme på et potentielt problem, som kan påvirke udstyrets ydeevne under bestemte forhold. Formålet med dette brev er at give dig oplysninger om:

- hvad problemet er, og under hvilke forhold det kan forekomme
- de handlinger, du kan foretage for at undgå eller minimere forekomsten af problemet
- de handlinger Philips har planlagt for at korrigere problemet.

Dette dokument indeholder vigtige oplysninger om sikker og korrekt brug af udstyret fremover

Disse oplysninger skal videregives til alle ansatte, der har behov for at kende indholdet i denne meddelelse. Det er vigtigt at forstå betydningen af indholdet i denne meddelelse.

Opbevar venligst en kopi af denne meddelelse sammen med udstyrets brugermanual.

Hvis du har brug for yderligere information eller support i forbindelse med dette, er du velkommen til at kontakte din lokale Philips repræsentant:

Telephone 80 30 30 35
E-mail philips.service@philips.com

Vi undskylder for eventuel ulejlighed, dette måtte medføre, og håber, at disse oplysninger giver svar på eventuelle spørgsmål i tilstrækkeligt omfang.

Med venlig hilsen

Povl Pedersen
CS Branch Manager Denmark
Philips Healthcare

VIGTIGT - Vigtig produktinformation

DigitalDiagnost-røntgensystemet

Softwareopgradering 2.1.4 til DigitalDiagnost-systemer med softwareversion 2.1.3

BERØRTE PRODUKTER	Alle DigitalDiagnost-systemer med Eleva-softwareversion 2.1.3
BESKRIVELSE AF PROBLEMET	Når operatøren vælger en "billedrotation" for en vægstativvisning, der er forskellig fra standardindstillingen, eller en sådan billedrotation er forudindstillet i undersøgelsesdatabasen, roteres det resulterende billede muligvis i den forkerte retning. Når operatøren manuelt roterer billedet tilbage, roteres de elektroniske sidemarkører (hvis programmeret) også, og som følge heraf kan de blive placeret i en forkert position i billedet.
MULIGE FARER	Elektroniske patientsidemarkører (venstre/højre) på forkert billedside
SÅDAN IDENTIFICERER DU BERØRTE PRODUKTER	Denne rettelse gælder de følgende berørte DigitalDiagnost-systemenheder med versionsnummer: <i>DigitalDiagnost 2.1.3</i>
HANDLINGER, SOM SKAL FORETAGES AF KUNDEN/BRUGEREN	Hvis billedet skal roteres, kan dette gøres manuelt af den enkelte bruger ved hjælp af rotationsværktøjet. Philips Healthcare anbefaler, at kunderne altid kontrollerer, om den automatiske markør er angivet korrekt, endnu mere omhyggeligt efter en manuel billedrotation. Billedrotationen kan korrigeres manuelt med rotationsværktøjet. Markøren kan korrigeres manuelt med kommenteringsværktøjet. Det anbefales at bruge en venstre/højre-blymarkør for at markere patientsiden permanent i billedet i stedet for at bruge de automatiske venstre/højre-blymarkører fra EPX-databasen.
PLANLAGTE TILTAG HOS PHILIPS	Philips vil implementere en softwareopdatering for at løse problemet med billedrotation og markørpositionering.
YDERLIGERE INFORMATION OG SERVICE	Hvis du har brug for yderligere information eller support i forbindelse med dette problem, er du velkommen til at kontakte din lokale Philips repræsentant. Telephone 80 30 30 35 E-mail philips.service@philips.com Oplys referencenummer FCO 71200084 ved henvendelse til den lokale Philips-repræsentant.