

ADVIA® 2120/2120i, ADVIA® Autoslide

Fejlagtig parring af udstrykning og prøve identifikation

Årsag til korrigerende handling

Siemens Healthcare Diagnostics foretager en korrigerende handling for ADVIA 2120/2120i hæmatologisystemer, der er forbundet med ADVIA® Autoslide.

Siemens har konstateret, at når 'autosampler rack jam error' opstår, under analysering på ADVIA 2120/2120i forbundet med ADVIA Autoslide, er der risiko for, at den efterfølgende udstrykning, der køres på Autoslide, kan blive påtrykt et forkert prøve ID.

Helbredsrisiko

Den samlede risiko for patientindvirkning vurderes lav. Den manglende sammenlignelighed i resultater opnået fra Autoslide udstrykningen og de fra ADVIA 2120/2120i er tydelige for operatøren, og vil føre til videre klarificering.

En kontrol af tidligere resultater er ikke påkrævet.

Indholdet af denne sikkerhedsmeddelelse bør drøftes med laboratorieledelsen.

Forholdsregler kunden skal tage

For at undgå en eventuel fejlagtig påtrykning af ID på en udstrykning, når en 'ADVIA 2120/2120i Rack Jammed error' opstår:

- Skub prøve-rack'et ud (Eject rack).
- Fejlfind og udbedr årsagen til 'Rack Jammed error'.
- Genindsæt rack'et og analyser.

Er der spørgsmål eller behov for yderligere information, kontakt venligst Siemens.

Vi undskylder de gener, dette måtte medføre.

Trademark Information

ADVIA er et Siemens Healthcare Diagnostics varemærke.

Siemens Healthcare Diagnostics ApS.

Borupvang 3
2750 Ballerup

www.siemens.dk/diagnostics

Side 1 af 1