

**Vigtig sikkerhedsmeddelelse - HASTER****Philips Azurion R3.0-systemer**

Potentielt tab af billeddannelsesfunktionalitet (røntgen) og/eller tab af motoriseret bevægelse og/eller forkert billedindhold, og/eller tab af data, som kan medføre forsinkelse eller afbrydelse af proceduren og/eller proceduremæssige komplikationer

<DD-MMM-2025>

**Dette dokument indeholder vigtige oplysninger om fortsat sikker og korrekt brug af dit udstyr**

Gennemgå venligst følgende oplysninger med alle medlemmer af dit personale, som skal være opmærksomme på indholdet af denne meddelelse. Det er vigtigt at forstå konsekvenserne af denne meddelelse.

Gem venligst dette brev til dine optegnelser.

Kære kunde

Philips har identificeret ni softwareproblemer, der berører Azurion R3.0-systemer, og som kan resultere i tab af billeddannelsesfunktionalitet (røntgen) og/eller tab af motoriseret bevægelse og/eller forkert billedindhold og/eller tab af data. Denne vigtige sikkerhedsmeddelelse har til formål at informere dig om:

**1. Problemernes art, og under hvilke omstændigheder de kan opstå**

| <b>Problembeskrivelse</b>  | <b>Klager</b>  |
|--|--|
| <p><b>Problem 1 – Tab af røntgen efter pedaltryk</b></p> <p>Når fodpedalen trykkes ned og slippes hurtigt uden at generere røntgenstråling (på grund af kortvarig kontakt), kan systemet komme i en tilstand, hvor røntgenstråling ikke er tilgængelig. Når dette forekommer, viser systemet ikke nogen meddelelse til brugeren om, at røntgengenerering ikke er mulig.</p> <p>En varm genstart kan i nogle tilfælde afhjælpe situationen. En kold genstart vil altid afhjælpe situationen.</p>  | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |
| <p><b>Problem 2 – Tab af røntgen efter fasefejl</b></p> <p>Philips Azurion-systemer er designet til automatisk at gendannes efter fasefejl (en fasefejl er en unormal tilstand, hvor en eller flere fasespændinger falder til (næsten) nul). Når der opstår en fasefejl, starter røntgengeneratorsoftwaren en automatisk gendannelsesproces for at genoprette systemets fulde funktionalitet, under hvilken billeddannelsesfunktionen (røntgen) ikke er tilgængelig i ca. fem sekunder.</p> <p>På grund af et softwareproblem under denne gendannelse går kommunikationen med systemsoftwaren muligvis tabt, hvilket resulterer i, at systemet ikke genkender, at generatoren er genoprettet og er klar til drift. I denne situation viser systemet brugermeddelelsen "Generatoren er optaget af at starte, ingen røntgen mulig". Hvis fasefejlen registreres af generatoren under optagelsen, viser systemet også meddelelsen "Kørsel afbrudt: Rørproblem".</p> | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |

| Problembeskrivelse   | Klager   |
|--|--|
| <p>En kold genstart af systemet vil altid gendanne systemfunktionaliteten.</p>   |  |
| <p><b>Problem 3 – Manglende live røntgen på FlexVision-monitoren</b></p> <p>Når man ser billeder i høj opløsning, dvs. opløsning over 1.000x1.000 pixel (synligt på skærmen som "Live2K"), kan FlexVision-monitoren muligvis ikke vise røntgen live-vinduet (blank skærm), når en af følgende specifikke handlingssekvenser følges:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) Ændring af live-visningssættet – ved at maksimere en anden visning på FlexVision-monitoren, eller ved eksplicit at fjerne live røntgen-applikationen fra skærmen eller skjule den (kun muligt, hvis røntgebilledet er deaktiveret), eller ved at aktivere screensaveren, eller ved at starte komforttemaer – efterfulgt af en varm genstart af systemet.</li> <li>b) Udførelse af en varm genstart af systemet og derefter ændring af FlexVision-skærmlayoutet fra 8 applikationer til færre end 8 applikationer.</li> </ul> <p>En varm genstart vil løse problemet. Problemet vil dog opstå igen, hvis rækkefølgen af handlinger beskrevet i scenarie a) eller b) udføres igen.</p> <p>En kold genstart løser dette problem, medmindre der efterfølgende udføres en varm genstart (af en eller anden grund) i kombination med rækkefølgen af handlinger beskrevet i scenarie a) eller b).</p> | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |
| <p><b>Problem 4 – Systemet bliver ved med at genstarte</b></p> <p>Når patientdatabasen i Azurion-systemets Suite PC, som gemmer metadata om patienter, studier, procedurer og serieobjekter, indeholder mere end 50.000 serieobjekter, bliver systemfunktionen utilgængelig.</p> <p>For at løse dette igangsætter Azurion-systemet en genstart. Men fordi antallet af serieobjekter forbliver uændret, fortsætter problemet, hvilket får systemet til at genstarte gentagne gange i et forsøg på at gendanne. Der vises ingen meddelelser, der indikerer denne situation.</p> <p>For at løse dette problem kræves en geninstallation af Suite PC-softwaren.</p>  | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |
| <p><b>Problem 5 – Tripelt AMC-drev</b></p> <p>På grund af et firmwareproblem i Advanced Motion Controller (AMC) 3-akset drev (integreret elektronisk og mekanisk komponent, der er ansvarlig for præcis bevægelse og placering af Azurion-stativet):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) Stativets bevægelser kan være langsomme – når dette sker, får brugeren vist beskeden "Justering af frontstativ er påkrævet". Når dette sker, er 3D-scanningsfunktionalitet ikke tilgængelig. Beskeden "Rotationsscanning er ikke tilgængelig. Vælg røntgenprotokollen igen" vises for brugeren. For at løse dette problem skal systemet kalibreres af service.</li> <li>b) Motoriseret bevægelse af stativet kan blive utilgængelig – når dette sker, får brugeren vist beskeden "Justering af frontstativ er</li> </ul>  | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |

| Problembeskrivelse   | Klager   |
|--|--|
| <p>påkrævet". En kold genstart af systemet kan løse problemet midlertidigt i nogle tilfælde.</p> <p>Stativet kan stadig bevæges manuelt. Lejebevægelser påvirkes ikke af dette problem.</p>  |  |
| <p><b>Problem 6 – C-partition af Suite PC løber tør for ledig plads</b></p> <p>C-drevet på Azurion Suite PC kan gradvist miste tilgængelig plads på grund af ophobning af printerspool-filer.</p> <p>Windows-operativsystemet opretter en spool-fil for hvert printjob og sletter den, når jobbet er gennemført.</p> <p>Hvis et printjob fejler, fjernes disse spool-filer ikke og akkumuleres efter hver systemgenstart, når Windows-operativsystemet prøver at køre printjobbet igen, hvilket bruger diskplads.</p> <p>Når systemet (gen)starter, og C-drevet er fuldt, deaktiveres motoriserede bevægelser. Følgende beskeder vises på skærmen: "Nogle geometriske bevægelser er ikke tilgængelige" og "Geometrien starter. Skift ikke SID".</p>  | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |
| <p><b>Problem 7 – Systemet forbliver i kontinuerlig genstartstilstand efter opstart</b></p> <p>På grund af et softwareproblem udvider License Manager – som verificerer installerede licenser og muliggør tilvalgsfunktioner i Azurion-systemet baseret på de tilgængelige licenser – Windows-registreringsdatabasen ved hver systemstart eller genstart.</p> <p>Med tiden kan den bliver større end den maksimale størrelse, som License Manager kan indlæse. Når dette sker, kan License Manager ikke starte, og systemet går ind i en kontinuerlig genstartsløkke. Azurion-systemet vil ikke fuldføre opstart, og beskeden "Røntgensystem starter op..." forbliver vist på skærmen.</p>   | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |
| <p><b>Problem 8 – Fejljustering af markeringsværktøj – <u>Gælder kun Azurion-systemer med markeringsværktøjsindstillingen</u></b></p> <p>Markeringsværktøjet gør det muligt for kliniske brugere at tegne frihåndsmarkører på et tidligere taget røntgenbillede for at tilføje vejledning eller angive et interesseområde. Markører vises på alle billeder i serien og på alle billeder taget efter deres oprettelse.</p> <p>Når geometrisk bevægelse overstiger foruddefinerede tærskler (f.eks. vinkel- eller rotationsforskelle større end 10° eller en Beam-IsoCenter-to-Patient-afvigelse på mere end 50 mm), skjules markører.</p> <p>Når geometrien igen er inden for tærsklen, vises markører igen. De kan dog ikke blive genoprettet til deres nøjagtige oprindelige position og kan afvige med flere millimeter.</p> <p>Hvis markeringsværktøjet bruges under en klinisk procedure for at angive korrekt placering af en enhed, kan denne afvigelse føre til forkert placering af enheden.</p> | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |

| Problembeskrivelse   | Klager   |
|--|--|
| <p><b>Problem 9 – Længdepositionsfejl – <u>Gælder kun for Azurion-systemer med Poly-G3 frontstativ</u></b></p> <p>Når man anmoder om en bevægelse af frontstativet i længderetning, kan Azurion-systemet opdage en uoverensstemmelse mellem den forventede længdeposition (den indstillede position) og den målte (faktiske) position af stativet. Denne mismatch skyldes en fejl i den værdi for længdepositionen, som positionsmålingspotentiometeret leverer.</p> <p>Når mismatchen opdages, afbrydes strømmen til bevægelse af frontstativet automatisk. Brugeren får vist meddelelsen "Nogle stativbevægelser er ikke tilgængelige".</p> <p>I denne situation vil røntgenbilleder og lejebevægelser fortsat fungere.</p> <p>Dette problem kan løses ved en kold genstart af systemet eller ved at genstarte geometrien.</p> | <p>Indtil videre er der ikke modtaget klager over skader relateret til version R3.0.</p> |

**2. Fare/skade forbundet med problemerne**

Potentielle sikkerhedsrisici forbundet med disse problemer er beskrevet i tabellen nedenfor.

| Potentiel sikkerhedsrisiko   | Problem   |
|--|---|
| <p>Tab af billedannelsesfunktion (røntgen), der potentielt kan føre til forsinkelse eller afbrydelse af behandlingen samt proceduremæssige komplikationer.</p> <p>Den estimerede sandsynlighed for alvorlige negative helbredsresultater er "usandsynlig".</p> | <p>Problem 1 – Tab af røntgen efter pedaltryk</p> <p>Problem 2 – Tab af røntgen efter fasefejl</p> <p>Problem 3 – Manglende live røntgen på FlexVision-monitoren</p> <p>Problem 4 – Systemet bliver ved med at genstarte</p> <p>Problem 7 – Systemet forbliver i kontinuerlig genstartstilstand efter opstart</p> |
| <p>Tab af motoriseret bevægelse, der potentielt kan føre til forsinkelse eller afbrydelse af behandlingen samt proceduremæssige komplikationer.</p> <p>Den estimerede sandsynlighed for alvorlige negative helbredsresultater er "usandsynlig".</p>            | <p>Problem 4 – Systemet bliver ved med at genstarte</p> <p>Problem 5 – Tripelt AMC-drev</p> <p>Problem 6 – C-partition af Suite PC løber tør for ledig plads</p> <p>Problem 7 – Systemet forbliver i kontinuerlig genstartstilstand efter opstart</p> <p>Problem 9 – Længdepositionsfejl</p>                      |
| <p>Tab af data, der potentielt kan føre til forsinkelse af behandlingen samt proceduremæssige komplikationer.</p> <p>Den estimerede sandsynlighed for alvorlige negative helbredsresultater er "usandsynlig".</p>  | <p>Problem 4 – Systemet bliver ved med at genstarte</p>   |
| <p>Forkert billedindhold kan potentielt føre til proceduremæssige komplikationer.</p> <p>Den estimerede sandsynlighed for alvorlige negative</p>   | <p>Problem 8 – Fejljustering af overlejring af markeringsværktøj</p>  |

| Potentielt sikkerhedsrisiko                          | Problem |
|--|---------|
| helbredsresultater er 'forventes ikke at forekomme'. |         |

**Skade relateret til tab af billeddannelsesfunktionalitet (røntgen)**

Tab af billeddannelsesfunktionalitet (røntgen) kan resultere i en forsinkelse af behandlingen. Den potentielle forsinkelse kan resultere i alvorlige negative helbredsresultater, herunder muligheden for død, især når systemet bruges til patienter, der gennemgår komplekse og/eller presserende indgreb for potentielt livstruende tilstande (f.eks. akut iskæmisk slagtilfælde, myokardieinfarkt med ST-segmentelevation, livstruende blødninger).

**Skade relateret til tab af motoriseret bevægelse**

Tab af motoriserede bevægelser under klinisk brug ville kunne bidrage til en forsinkelse af behandlingen. Den potentielle forsinkelse kan resultere i alvorlige negative helbredsresultater, herunder muligheden for død, især når systemet bruges til patienter, der gennemgår komplekse og/eller presserende indgreb for potentielt livstruende tilstande (f.eks. akut iskæmisk slagtilfælde, myokardieinfarkt med ST-segmentelevation, livstruende blødning).

**Skade relateret til tab af data**

Datatab kan resultere i eller bidrage til forsinkelse eller afbrydelse af behandling, kræve gentagne billeddannelser eller procedurer eller resultere i ufuldstændig dokumentation. Den potentielle forsinkelse kan resultere i alvorlige negative helbredsresultater, herunder muligheden for død, især når systemet bruges til patienter, der gennemgår komplekse og/eller presserende indgreb for potentielt livstruende tilstande (f.eks. akut iskæmisk slagtilfælde, myokardieinfarkt med ST-segmentelevation, livstruende blødninger).

**Skade relateret til proceduremæssige komplikationer**

Proceduremæssige komplikationer kan resultere i alvorlige negative helbredsresultater, herunder muligheden for død, især når systemet bruges til patienter, der gennemgår komplekse og/eller presserende indgreb for potentielt livstruende tilstande (f.eks. akut iskæmisk slagtilfælde, myokardieinfarkt med ST-segmentelevation, livstruende blødning).

**3. Berørte produkter, og hvordan man identificerer dem**

**Bilag A** til dette brev indeholder den tilsigtede anvendelse af de berørte systemer, og hvordan man identificerer dem.

**4. Handlinger, der skal foretages af kunden/brugeren for at reducere risici for patienter**

- Omdel denne vigtige sikkerhedsmeddelelse til alle brugere af systemet, så de er opmærksomme på problemerne.
- Hvis det berørte system er blevet overført til en anden organisation, skal du sende en kopi af denne vigtige sikkerhedsmeddelelse til den pågældende organisation og informere Philips om denne overførsel via din lokale Philips-repræsentant.
- Opbevar denne vigtige sikkerhedsmeddelelse sammen med dokumentationen til systemet, indtil Philips har udbedret dit system. Sørg for, at brevet placeres et sted, hvor der er sandsynlighed for, at det bliver set.

- Udfyld og returner den svarformular, der er inkluderet i denne vigtige sikkerhedsmeddelelse, til Philips straks og senest 30 dage efter modtagelsen. Ved at udfylde denne formular bekræfter du, at du har modtaget brevet med den vigtige sikkerhedsmeddelelse, og at du har forstået problemerne og de nødvendige handlinger, der skal udføres.
- Hvis du oplever et problem, der er beskrevet i dette brev, bedes du rapportere det til din lokale Philips-repræsentant
- Tabellen nedenfor indeholder de anbefalede handlinger for hvert problem, hvor det er relevant:

| Problem   | Handling   |
|---|--|
| Problem 1 – Tab af røntgen efter pedaltryk                    | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Undgå at trykke på fodpedalerne og slippe dem hurtigt.</li> <li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*.</li> </ul>  |
| Problem 2 – Tab af røntgen efter fasefejl                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*.</li> </ul>  |
| Problem 3 – Manglende live røntgen på FlexVision-monitoren    | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*.</li> </ul>  |
| Problem 5 – Tripelt AMC-drev                                  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*.</li> </ul>  |
| Problem 8 – Fejljustering af overlejring af markeringsværktøj | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Undgå at flytte C-armen og/eller lejet efter at have tegnet markørerne.</li> <li>• Hvis der sker bevægelse, skal alle markørers position kontrolleres igen, før du fortsætter.</li> </ul> <p>Bemærk: markørværktøjet er nøjagtigt i forhold til ændringer i digital zoom, forstørrelse, SID (Source to Image Distance) og detektorformat.</p>   |
| Problem 9 – Længdepositionsfejl                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*; eller</li> <li>• Udfør en geometri-genstart ved at: <ul style="list-style-type: none"> <li>- trykke på nødstopknappen på kontrolmodulet; og derefter</li> <li>- trykke på "Tænd"-knappen på kontrolmodulet i 3 sekunder</li> </ul> </li> </ul> <p><b>BEMÆRK:</b> Det kan tage op til 2 minutter at gennemføre geometri.</p> |

\* For at udføre en kold genstart:

- På Review Module skal du trykke på og holde "Power Off" (Sluk) nede.
- Slip knappen, når indikatorlampen begynder at blinke.
- Når indikatorlampen holder op med at blinke, skal du vente i 10 sekunder.
- På Review Module skal du trykke på og holde "Power On" (Tænd) nede.

**BEMÆRKNING I:** Betjen ikke nogen af kontrolelementerne, mens systemet tændes, da det kan hæmme opstartsprocessen.

**BEMÆRKNING II:** En kold genstart af systemet tager 6 minutter fra igangsættelse af kold genstart, før al systemfunktionalitet er tilgængelig.

## 5. Handlinger, som Philips IGT Systems har planlagt for at afhjælpe problemerne

Philips vil løse de identificerede problemer ved at implementere en softwareopdatering i alle berørte systemer.

Philips forventer at softwareopdatering 3.1.5 (FC072200613), der løser problem 1-7, vil blive udgivet i første kvartal 2026 (med forbehold for godkendelse fra myndighederne). Fejljustering af overlejring af markeringsværktøj (problem 8) og Længdepositionsfejl (problem 9) vil ikke blive løst med softwareopdatering 3.1.5. Løsningen på disse problemer er planlagt til fjerde kvartal 2026 (med forbehold for godkendelse fra myndighederne) med softwareopdatering 3.1.15 (FC072200684).

Din lokale Philips-repræsentant vil kontakte dig for at planlægge besøg for at installere softwareopdateringerne, når de er tilgængelige.

Denne meddelelse er blevet indberettet til de relevante tilsynsmyndigheder.

Hvis du har brug for yderligere oplysninger eller support i forbindelse med noget problem, er du velkommen til at kontakte din lokale Philips-repræsentant.

Philips beklager den ulejlighed, som dette forhold måtte medføre.

Med venlig hilsen

Marjan Vos

Head of Quality – IGT Systems

## Svarformular til vigtig sikkerhedsmeddelelse

**Reference:** Potentielt tab af billeddannelsesfunktion (røntgen) og/eller tab af motoriseret bevægelse og/eller forkert billedindhold, og/eller tab af data, som kan medføre forsinkelse eller afbrydelse af proceduren og/eller proceduremæssige komplikationer med Philips Azurion R3.0-systemer, Philips C&R referencenummer 2025-IGT-BST-013.

**Instruktioner:** Udfyld og returner denne formular til Philips med det samme og senest 30 dage efter modtagelsen. Ved at udfylde denne formular bekræfter du, at du har modtaget brevet med den vigtige sikkerhedsmeddelelse, og at du har forstået problemet og de nødvendige handlinger, der skal udføres.

Navn på kunde/modtager/facilitet: \_\_\_\_\_

Vej: \_\_\_\_\_

By/stat/postnummer/land: \_\_\_\_\_

### Handlinger, som kunden skal udføre:

- Omdel denne vigtige sikkerhedsmeddelelse til alle brugere af systemet, så de er opmærksomme på problemerne.
- Hvis det berørte system er blevet overført til en anden organisation, skal du sende en kopi af denne vigtige sikkerhedsmeddelelse til den pågældende organisation og informere Philips om denne overførsel via din lokale Philips-repræsentant.
- Opbevar denne vigtige sikkerhedsmeddelelse sammen med dokumentationen til systemet, indtil Philips har udbedret dit system. Sørg for, at brevet placeres et sted, hvor der er sandsynlighed for, at det bliver set.
- Udfyld og returner den svarformular, der er inkluderet i denne vigtige sikkerhedsmeddelelse, til Philips straks og senest 30 dage efter modtagelsen. Ved at udfylde denne formular bekræfter du, at du har modtaget brevet med den vigtige sikkerhedsmeddelelse, og at du har forstået problemerne og de nødvendige handlinger, der skal udføres.
- Hvis du oplever et problem, der er beskrevet i dette brev, bedes du rapportere det til din lokale Philips-repræsentant
- Tabellen nedenfor indeholder de anbefalede handlinger for hvert problem, hvor det er relevant:

| Problem  | Handling   |
|--|--|
| Problem 1 – Tab af røntgen efter pedaltryk                 | <ul style="list-style-type: none"><li>• Undgå at trykke på fodpedalerne og slippe dem hurtigt.</li><li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*.</li></ul> |
| Problem 2 – Tab af røntgen efter fasefejl                  | <ul style="list-style-type: none"><li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*.</li></ul>  |
| Problem 3 – Manglende live røntgen på FlexVision-monitoren | <ul style="list-style-type: none"><li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*.</li></ul>  |
| Problem 5 – Tripelt AMC-drev                               | <ul style="list-style-type: none"><li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*.</li></ul>  |

| Problem   | Handling  |
|---|---|
| Problem 8 – Fejljustering af overlejring af markeringsværktøj | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Undgå at flytte C-armen og/eller lejet efter at have tegnet markørerne.</li> <li>• Hvis der sker bevægelse, skal alle markørers position kontrolleres igen, før du fortsætter.</li> </ul> <p>Bemærk: markørværktøjet er nøjagtigt i forhold til ændringer i digital zoom, forstørrelse, SID (Source to Image Distance) og detektorformat.</p>  |
| Problem 9 – Længdepositionsfejl                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Udfør en kold systemgenstart, som beskrevet i brugerhåndbogen*; eller</li> <li>• Udfør en geometri-genstart ved at:               <ul style="list-style-type: none"> <li>- trykke på nødstopknappen på kontrolmodulet; og derefter</li> <li>- trykke på "Tænd"-knappen på kontrolmodulet i 3 sekunder</li> </ul> </li> </ul> <p>BEMÆRK: Det kan tage op til 2 minutter at gennemføre geometri.</p> |

\* For at udføre en kold genstart:

- På Review Module skal du trykke på og holde "Power Off" (Sluk) nede.
- Slip knappen, når indikatorlampen begynder at blinke.
- Når indikatorlampen holder op med at blinke, skal du vente i 10 sekunder.
- På Review Module skal du trykke på og holde "Power On" (Tænd) nede.

BEMÆRKNING I: Betjen ikke nogen af kontrolelementerne, mens systemet tændes, da det kan hæmme opstartsprocessen.

BEMÆRKNING II: En kold genstart af systemet tager 6 minutter fra igangsættelse af kold genstart, før al systemfunktionalitet er tilgængelig.

Vi bekræfter modtagelse og forståelse af den medfølgende vigtige sikkerhedsmeddelelse og bekræfter, at oplysningerne i dette brev er blevet korrekt distribueret til alle brugere, som håndterer det berørte system.

### Navn på den person, der udfylder denne formular:

Underskrift: \_\_\_\_\_

Navn med blokbogstaver: \_\_\_\_\_

Titel: \_\_\_\_\_

Telefonnummer: \_\_\_\_\_

E-mailadresse: \_\_\_\_\_

Dato (DD / MMM / ÅÅÅÅ): \_\_\_\_\_

Det er vigtigt, at din organisation bekræfter modtagelsen af dette brev. Din organisations svar er den dokumentation, der kræves for at overvåge status for denne vigtige sikkerhedsmeddelelse.

## Bilag A - Berørte systemer og tilsigtet anvendelse

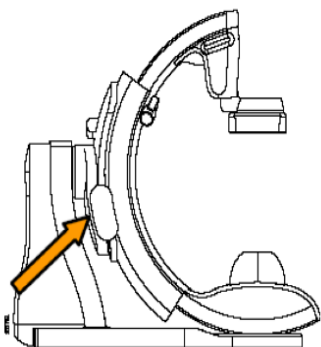
Azurion-serien er beregnet til at udføre:

- Billedstyring i forbindelse med diagnostiske, interventionelle og minimalt invasive kirurgiske procedurer inden for følgende kliniske anvendelsesområder: vaskulære, ikke-vaskulære, kardiovaskulære og neurologiske procedurer.
- Anvendelser inden for hjertemedicinsk billeddannelse, herunder diagnostik, interventionelle og minimalt invasive kirurgiske procedurer.
- Derudover:
  - Azurion-serien kan anvendes i en hybrid operationsstue.
  - Azurion-serien indeholder en række funktioner, der understøtter en fleksibel og patientcentreret proceduremæssig arbejdsgang.
  - Azurion-serien er beregnet til alle menneskelige patienter i alle aldre. Patientens vægt er begrænset til patientlejts specifikationer.

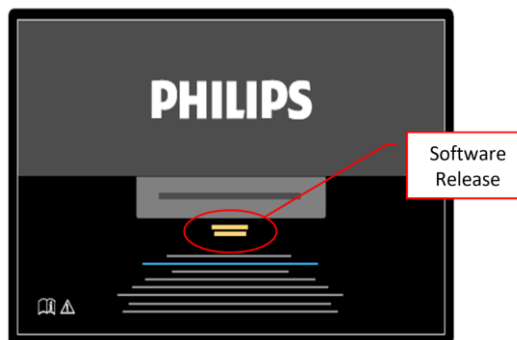
Denne rettelse gælder for følgende Philips Azurion R3.0-systemer:

| Modelnummer | Systemprodukt navn |
|-------------|--------------------|
| 722229      | Azurion 3 M12      |
| 722230      | Azurion 3 M15      |
| 722231      | Azurion 5 M12      |
| 722232      | Azurion 5 M20      |
| 722233      | Azurion 7 M12      |
| 722234      | Azurion 7 M20      |
| 722235      | Azurion 7 B12      |
| 722236      | Azurion 7 B20      |

Systemets produkt navn og modelnummer findes på systemets identifikationsmærkat, som sidder på systemets stander (figur 1). Philips Azurion-systemernes release-version kan identificeres under opstart (figur 2).



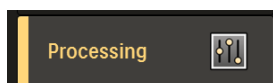
Figur 1 - Systemets identifikationsmærkat



Figur 2- Systemets opstartsskærm

### Systemer berørt af problem 8 – Fejljustering af overlejring af markeringsværktøj

Markeringsværktøjsfunktionaliteten er kun tilgængelig, når licensmuligheden er installeret. Følg nedenstående trin for at kontrollere, om denne mulighed er tilgængelig på dit system:



a) Vælg opgaven **Behandling** i panelet til valg af opgaver på berøringskærmmodul (TSM) eller i kontrolrummet



b) Klik på **Markører** på visningsportens værktøjslinje

Bemærk: Hvis ikonet **Markører** ikke er synligt, er denne licens ikke tilgængelig på dit system.