

HERMIA



PRODUKTBEMÆRKNINGER

OLINDA/EXM[®] 2.3.0

Dokumentnavn: P58-045 Produktbemærkninger OLINDA EXM 2.3.0 Rev.4_DK

Dokumentets revisionsdato: 02/22/2024

Disse produktbemærkninger informerer brugerne om nyheder og forbedringer i OLINDA EXM 2.3.0 samt om eventuelle kendte problemer, de skal være opmærksomme på.

Dette er et elektronisk dokument, og en kopi af dette dokument kan downloades fra www.hermesmedical.com/ifu. Papirudgaver af brugsanvisningen, systemmiljøkravene og produktbemærkningerne er gratis tilgængelige (svarende til antallet af købte licenser) efter anmodning.

Produktbemærkningerne og selve softwaren til medicinsk udstyr er ophavsretligt beskyttet, og alle rettigheder forbeholdes Hermes Medical Solutions. Hverken softwaren eller manualen må kopieres eller på anden måde gengives uden forudgående skriftligt samtykke fra Hermes Medical Solutions, som forbeholder sig retten til at foretage ændringer og forbedringer af softwaren og manualen til enhver tid.

Hermes Medical Solutions*, HERMIA*, HERMIA-logotypen* og SUV SPECT* er varemærker tilhørende Hermes Medical Solutions AB.

Tredjepartsvaremærker som anvendt heri tilhører deres respektive ejere, som ikke er tilknyttet Hermes Medical Solutions.

*Med forbehold for registrering på nogle markeder



Indholdsfortegnelse

1	INTRODUKTION	3
1.1	TILKNYTTET DOKUMENTATION	3
1.2	KLAGER OG ALVORLIGE HÆNDELSER	3
2	NYHEDER OG FORBEDRINGER	4
2.1	NYE FUNKTIONER IMPLEMENTERET I OLINDA/EXM 2.3.0.....	4
2.2	RETTET PROBLEMER OG FORETAGET MINDRE FORBEDRINGER I VERSION 2.3.0.....	4
3	KENDTE PROBLEMER	5
4	KONTAKTOPLYSNINGER	6
4.1	PRODUCENTENS KONTAKTOPLYSNINGER	6
4.2	REPRÆSENTANTER.....	6
4.3	DATTERSELSKABER.....	6

1 INTRODUKTION

Dette dokument indeholder de offentlige produktbemærkninger til OLINDA/EXM® 2.3. Det giver en liste over nye funktioner, forbedringer og fejlrettelser siden sidste udgivelse.

Dokumentet indeholder også kendte problemer. Hver bruger skal gøre sig bekendt med disse kendte problemer. Kontakt producenten, hvis du har spørgsmål til indholdet.

1.1 Tilknyttet dokumentation

- P58-044 Brugsanvisning OLINDA 2.3.0 Rev.4

Brugsanvisningen indeholder de nødvendige grundlæggende oplysninger til at konfigurere applikationen efter dine egne præferencer.

En brugervejledning, der er beregnet til at hjælpe brugerne med at bruge softwaren, er tilgængelig fra hjælpefunktionen i selve softwaren.

Advarselsmeddelelser er nu angivet i både brugsanvisningen og brugervejledningen. Advarselsmeddelelserne beskriver tydeligt tilsigtede brugere, begrænsninger i softwaren og risikoen ved at foretage ændringer i softwaren.

1.2 Klager og alvorlige hændelser

Enhver alvorlig hændelse, der er opstået i forbindelse med udstyret, skal rapporteres til vores support, se Kontaktoplysninger.

Afhængigt af gældende regler kan det også være nødvendigt at indberette alvorlige hændelser til de nationale myndigheder. I Den Europæiske Union skal alvorlige hændelser indberettes til den kompetente myndighed i den EU-medlemsstat, som brugeren og/eller patienten tilhører.

Hermes Medical Solutions modtager gerne feedback fra brugerne af softwaren og læserne af dette dokument. Rapport eventuelle fejl og forslag til forbedringer i softwaren og i indholdet eller typografien i dette dokument, se Kontaktoplysninger.

2 NYHEDER OG FORBEDRINGER

2.1 Nye funktioner implementeret i OLINDA/EXM 2.3.0

Der er ikke implementeret nogen nye funktioner i denne version.

2.2 Rettet problemer og foretaget mindre forbedringer i version 2.3.0

- Tilføjet forklaring af enheder, f.eks. Mbq-h, i brugerhåndbogen.
- Tilføjet oplysninger om specielle modeller og GI-data i brugerhåndbogen.
- Tilføjet en note i brugerhåndbogen om, at oplysninger, der indtastes i Special Models [særlige modeller] eller Special Models Kinetic [særlige modeller kinetik], ikke gemmes i sagsfiler.
- Tilføjet en note i brugervejledningen vedrørende de fejlmeddelelser, der kan vises i forbindelse med indstillingen Automatisk validering.
- Boksen About [om] og titellinjen er opdateret for at overholde MDR-kravene.

3 KENDTE PROBLEMER

Der er ingen kendte problemer relateret til patientsikkerhed i denne version af OLINDA/EXM®.

Nedenfor er et udvalg af åbne kendte problemer, der er relevante for slutbrugerne. Alle problemer er blevet risikoanalyseret og er blevet klassificeret som acceptable.

- OLINDA (enkeltstående) licenseres ikke (nodelås), hvis du installerer via brugerdefineret installationssti under installationen (sag nr. 45898).
- Dosisrapport indeholder ikke listen over isotoper i en henfaldsserie, når OLINDA-kuglemodellen anvendes (sag nr. 39146).
- Den viste organliste er ikke den samme som den, der vises i resultaterne, når data modificeres (sag nr. 44215).
- Den kinetiske tabelværdi for urinblæren opdateres ikke korrekt, når blæretømningsmodellen anvendes.
- Modify data [modificer data] fungerer ikke som forventet, når knappen Apply [anvend] bruges.

4 KONTAKTOPLYSNINGER

Kontakt en af nedenstående adresser for service, support, eller hvis du har andre spørgsmål.

4.1 Producentens kontaktoplysninger

**Hovedkontor****Hermes Medical Solutions AB**

Strandbergsgatan 16

112 51 Stockholm

SVERIGE

Tlf.: +46 (0) 819 03 25

www.hermesmedical.com

Generel e-mailadresse:

info@hermesmedical.com

E-mailadresser til support:

support@hermesmedical.com

support.ca@hermesmedical.com

support.us@hermesmedical.com

4.2 Repræsentanter

Autoriserede repræsentanter**Ansvarlig person i Storbritannien**

Hermes Medical Solutions Ltd

Cardinal House

46 St. Nicholas Street

Ipswich, IP1 1TT

England, Storbritannien

Schweizisk autoriseret**repræsentant**

CH	REP
----	-----

CMI-eksperter

Grellinger Str. 40

4052 Basel

Schweiz

4.3 Datterselskaber

Hermes Medical Solutions Ltd

York Suite, 7-8 Henrietta Street

Covent Garden

London WC2E 8PS

Storbritannien

Tlf.: +44 (0) 20 7839 2513

Hermes Medical Solutions, Inc

710 Cromwell Drive, Suite A

Greenville, NC27858

USA

Tlf.: +1 (866) 437-6372

Fax: +1 (252) 355-4381

Hermes Medical Solutions Canada, Inc

1155, René-Lévesque O., Suite 2500

Montréal (QC) H3B 2K4

Canada

Tlf.: +1 (877) 666-5675

Fax: +1 (514) 288-1430

Hermes Medical Solutions Germany GmbH

Robertstraße 4

48282 Emsdetten

Tyskland

Tlf.: +46 (0) 819 03 25