

HERMIA



VERSIONSHINWEISE

OLINDA/EXM[®] 2.3.0



Dokumentenname: P58-045 Versionshinweise OLINDA EXM 2.3.0 Rev.4_DE
Revisionsdatum des Dokuments: 22.02.2024

Diese Versionshinweise informieren die Benutzer:innen über Neuigkeiten und Verbesserungen bei OLINDA EXM 2.3.0 sowie über alle bekannten Probleme, die es zu beachten gilt.

Dies ist ein elektronisches Dokument, das Sie unter www.hermesmedical.com/ifu herunterladen können. Gedruckte Exemplare der Gebrauchsanweisung, der Systemumgebungsanforderungen und der Versionshinweise sind auf Anfrage kostenlos erhältlich (entsprechend der Anzahl der erworbenen Lizenzen).

Die Versionshinweise und die medizinische Gerätesoftware selbst sind urheberrechtlich geschützt, sämtliche Rechte sind Hermes Medical Solutions vorbehalten. Weder die Software noch das Handbuch dürfen ohne vorherige schriftliche Zustimmung von Hermes Medical Solutions kopiert oder auf andere Weise vervielfältigt werden. Hermes Medical Solutions behält sich das Recht vor, jederzeit Änderungen und Verbesserungen an der Software und dem Handbuch vorzunehmen.

Hermes Medical Solutions*, HERMIA*, das HERMIA-Logo* und SUV SPECT* sind Marken von Hermes Medical Solutions AB.

Die hier verwendeten Marken Dritter sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber, die nicht mit Hermes Medical Solutions verbunden sind.

*In einigen Märkten registrierungspflichtig



Inhaltsverzeichnis

| | | |
|----------|---|----------|
| 1 | EINFÜHRUNG | 3 |
| 1.1 | ZUGEHÖRIGE DOKUMENTATION | 3 |
| 1.2 | BESCHWERDEN UND SCHWERWIEGENDE VORFÄLLE | 3 |
| 2 | NEUERUNGEN UND VERBESSERUNGEN | 4 |
| 2.1 | NEUE FUNKTIONEN BEI OLINDA/EXM 2.3.0 | 4 |
| 2.2 | FEHLERBEHEBUNG UND KLEINERE VERBESSERUNGEN IN VERSION 2.3.0 | 4 |
| 3 | BEKANNTE PROBLEME | 5 |
| 4 | KONTAKTINFORMATIONEN | 6 |
| 4.1 | KONTAKTINFORMATIONEN DES HERSTELLERS | 6 |
| 4.2 | VERTRETER | 6 |
| 4.3 | TOCHTERGESELLSCHAFTEN | 6 |

1 EINFÜHRUNG

Dieses Dokument enthält die öffentlichen Versionshinweise für OLINDA/EXM® 2.3. Es enthält eine Liste der neuen Funktionen, Verbesserungen und Fehlerbehebungen seit der letzten Version.

Zudem enthält das Dokument bekannte Probleme. Alle Benutzer:innen sollten sich mit diesen bekannten Problemen vertraut machen. Bei Fragen zum Inhalt wenden Sie sich bitte an den Hersteller.

1.1 Zugehörige Dokumentation

- P58-044 Gebrauchsanweisung OLINDA 2.3.0 Rev.4

Die Gebrauchsanweisung enthält die notwendigen grundlegenden Informationen, um die Anwendung nach Ihren individuellen Bedürfnissen zu konfigurieren.

Über die Hilfefunktion in der Software steht eine Benutzerführung zur Verfügung, die die Benutzer:innen bei der Verwendung der Software unterstützen soll.

Warnhinweise werden jetzt sowohl in der Gebrauchsanweisung als auch in der Benutzerführung aufgeführt. In den Warnhinweisen werden die vorgesehene Benutzergruppe, die Einschränkungen der Software und die Risiken bei Änderungen an der Software ausführlich beschrieben.

1.2 Beschwerden und schwerwiegende Vorfälle

Alle schwerwiegenden Vorfälle, die im Zusammenhang mit dem Gerät auftreten, sind unserem Kundendienst zu melden, siehe Kontaktinformationen.

Je nach den geltenden Vorschriften müssen schwerwiegende Vorfälle möglicherweise auch den nationalen Behörden gemeldet werden. In der Europäischen Union sind schwerwiegende Vorfälle der kompetenten Behörde des jeweiligen EU-Mitgliedstaats zu melden, in dem der oder die Anwender:in und/oder Patient:in ansässig sind.

Hermes Medical Solutions ist dankbar für jedes Feedback zur Software und dieser Gebrauchsanweisung. Bitte melden Sie inhaltliche oder typografische Fehler sowie Softwarefehler und Verbesserungsvorschläge an unseren Kundendienst, siehe Kontaktinformationen.

2 NEUERUNGEN UND VERBESSERUNGEN

2.1 Neue Funktionen bei OLINDA/EXM 2.3.0

In dieser Version sind keine neuen Funktionen implementiert.

2.2 Fehlerbehebung und kleinere Verbesserungen in Version 2.3.0

- Im Benutzerhandbuch wurden Erklärungen der Einheiten, z. B. Mbq-h, hinzugefügt.
- Im Benutzerhandbuch wurden Informationen zu speziellen Modellen und GI-Daten hinzugefügt.
- Im Benutzerhandbuch wurde eine Notiz hinzugefügt, die besagt, dass Informationen, die in „Special Models“ [Spezielle Modelle] oder „Special Models Kinetics“ [Kinetik spezieller Modelle] eingegeben wurden, nicht in Falldateien gespeichert werden.
- Im Benutzerhandbuch wurde eine Notiz zu den Fehlermeldungen hinzugefügt, die im Zusammenhang mit der Option „Auto Validate“ [Automatische Validierung] erscheinen können.
- Die About-Box und die Titelleiste wurden aktualisiert, um den MDR-Anforderungen zu entsprechen.

3 BEKANNTE PROBLEME

In dieser Version von OLINDA/EXM® sind keine Probleme in Bezug auf die Patientensicherheit bekannt.

Nachfolgend finden Sie eine Auswahl noch nicht behobener bekannter Probleme, die für die Endbenutzer:innen relevant sind.

Alle Probleme wurden einer Risikoanalyse unterzogen und als akzeptabel eingestuft.

- OLINDA (Einzelinstallation) lässt sich nicht lizenzieren (Node Lock), wenn Sie während der Installation den benutzerdefinierten Installationspfad verwenden (Fallnr. 45898).
- Bei Verwendung des OLINDA-Kugelmodells enthält der Dosisbericht nicht die Liste der Isotope in einer Zerfallsreihe (Fallnr. 39146).
- Wenn Daten geändert werden, weicht die Organliste in den Ergebnissen von der auf dem Bildschirm angezeigten Organliste ab (Fallnr. 44215).
- Bei Verwendung des Miktionsmodells wird der Wert in der kinetischen Tabelle für die Harnblase nicht korrekt aktualisiert.
- „Modify Data“ [Daten ändern] funktioniert nicht wie erwartet, wenn Sie die Schaltfläche „Apply“ [Anwenden] verwenden.

4 KONTAKTINFORMATIONEN

Für Service, Support oder andere Fragen wenden Sie sich bitte an eine der folgenden Adressen.

4.1 Kontaktinformationen des Herstellers



Zentrale
Hermes Medical Solutions AB
Strandbergsgatan 16
112 51 Stockholm
SCHWEDEN
Tel.: +46 (0) 819 03 25
www.hermesmedical.com

Allgemeine E-Mail-Adresse:
info@hermesmedical.com

E-Mail-Adressen des Kundendienstes:
support@hermesmedical.com
support.ca@hermesmedical.com
support.us@hermesmedical.com

4.2 Vertreter

Bevollmächtigte Vertreter

**Verantwortliche Person im Vereinigten
Königreich**
Hermes Medical Solutions Ltd
Cardinal House
46 St. Nicholas Street
Ipswich, IP1 1TT
England, Vereinigtes Königreich

Schweizer bevollmächtigter Vertreter

CH REP
cmi-experts
Grellinger Str. 40
4052 Basel
Schweiz

4.3 Tochtergesellschaften

Hermes Medical Solutions Ltd
York Suite, 7-8 Henrietta Street
Covent Garden
London WC2E 8PS
Vereinigtes Königreich
Tel.: +44 (0) 20 7839 2513

Hermes Medical Solutions, Inc
710 Cromwell Drive, Suite A
Greenville, NC27858
USA
Tel.: +1 (866) 437-6372
Fax: +1 (252) 355-4381

Hermes Medical Solutions Canada, Inc
1155, René-Lévesque O., Suite 2500
Montréal (QC) H3B 2K4
Kanada
Tel.: +1 (877) 666-5675
Fax: +1 (514) 288-1430

Hermes Medical Solutions Germany GmbH
Robertstraße 4
48282 Emsdetten
Deutschland
Tel: +46 (0)819 03 25