

HERMIA



SÜRÜM NOTLARI

OLINDA/EXM[®] 2.3.0

Belge Adı: P58-045 OLINDA EXM 2.3.0 Sürüm Notları Rev.4_TR
Belge revizyon tarihi: 22/02/2024

Bu Sürüm Notları, OLINDA EXM 2.3.0'la ilgili haberler ve iyileştirmelerin yanı sıra dikkat edilmesi gereken bilinen sorunlar hakkında kullanıcıları bilgilendirir.

Bu, kopyası www.hermesmedical.com/ifu adresinden indirilebilen elektronik bir belgedir. Kullanma Talimatı, Sistem Ortamı Gereklilikleri ve Sürüm Notları'nın basılı kopyaları, talep üzerine ücretsiz olarak (satın alınan lisans sayısı kadar) temin edilebilir.

Sürüm Notları ve tıbbi cihaz yazılımının kendisi telif hakkıyla korunmaktadır ve tüm hakları Hermes Medical Solutions'a aittir. Yazılım veya kılavuz, bunların üzerinde istediği zaman değişiklik ve iyileştirme yapma hakkını saklı tutan Hermes Medical Solutions'ın önceden yazılı izni alınmadan kopyalanamaz ya da başka bir şekilde çoğaltılamaz.

Hermes Medical Solutions*, HERMIA*, HERMIA logosu* ve SUV SPECT*, Hermes Medical Solutions AB'nin ticari markalarıdır.

Burada kullanıldığı şekliyle üçüncü taraf ticari markaları, Hermes Medical Solutions'a bağlı olmayan ilgili sahiplerinin mülkiyetindedir.

*Bazı pazarlarda ruhsata tabidir

İçindekiler

1	GİRİŞ	3
1.1	İLİŞKİLİ BELGELER.....	3
1.2	ŞİKAYETLER VE CİDDİ OLAYLAR.....	3
2	HABERLER VE İYİLEŞTİRMELER	4
2.1	OLINDA/EXM 2.3.0'A GETİRİLEN YENİ ÖZELLİKLER	4
2.2	SÜRÜM 2.3.0'DA DÜZELTİLEN SORUNLAR VE KÜÇÜK İYİLEŞTİRMELER	4
3	BİLİNEREN SORUNLAR	5
4	İLETİŞİM BİLGİLERİ	6
4.1	ÜRETİCİNİN İLETİŞİM BİLGİLERİ	6
4.2	TEMSİLCİLER.....	6
4.3	YAN KURULUŞLAR	6

1 Giriş

Bu belge, OLINDA/EXM® 2.3 için genel Sürüm Notları'nı içerir. Son sürümden bu yana yeni özelliklerin, geliştirmelerin ve hata düzeltmelerinin listesini sağlar.

Belgede bilinen sorunlar da yer almaktadır. Her kullanıcı, bu bilinen sorunlara aşina olmalıdır. İçerikle ilgili herhangi bir sorunuz için üreticiyle iletişime geçin.

1.1 ilişkili belgeler

- P58-044 OLINDA 2.3.0 Kullanma Talimatı Rev.4

Kullanma Talimatı, uygulamayı kendi tercihlerinizle yapılandırmak için gereken temel bilgileri içerir.

Kullanıcıların yazılımı kullanmasına yardımcı olmak için oluşturulan bir kullanıcı kılavuzuna, yazılımın içindeki Yardım işlevinden ulaşılabilir.

Uyarı mesajları artık hem Kullanma Talimatında hem de kullanıcı kılavuzunda listelenmektedir. Uyarı mesajları, hedeflenen kullanıcıları, yazılımın sınırlılıklarını ve yazılımda değişiklik yapmanın risklerini açık bir şekilde ifade eder.

1.2 şikayetler ve ciddi olaylar

Cihazla ilgili olarak meydana gelen herhangi bir ciddi olay destek birimimize bildirilmelidir, bkz. İletişim Bilgileri.

Yürürlükteki yönetmeliklere bağlı olarak, ciddi olayların ulusal makamlara da bildirilmesi gerekebilir. Avrupa Birliği için, ciddi olaylar, kullanıcının ve/veya hastanın yerleşik olduğu Avrupa Birliği Üye Devletinin yetkili makamına bildirilmelidir.

Hermes Medical Solutions, bu belgeyi okuyanlardan ve yazılımı kullananlardan gelen geri bildirimleri memnuniyetle karşılar. Lütfen yazılımla ve bu belgenin içeriği veya baskısıyla ilgili hataları ve iyileştirme önerilerinizi bize iletin, bkz. İletişim Bilgileri.

2 HABERLER VE İYİLEŞTİRMELER

2.1 OLINDA/EXM 2.3.0'a getirilen yeni özellikler

Bu sürüme getirilen yeni bir özellik yoktur.

2.2 Sürüm 2.3.0'da düzeltilen sorunlar ve küçük iyileştirmeler

- Kullanıcı El Kitabına birimlerin (örneğin Mbq-h) açıklaması eklendi.
- Kullanıcı El Kitabına özel modeller ve GI verileri ile ilgili bilgiler eklendi.
- Kullanıcı El Kitabına, Özel Modeller veya Özel Model Kinetiği'ne girilen bilgilerin Vaka dosyalarına kaydedilmediğini belirten bir not eklendi.
- Kullanım Kılavuzuna, Otomatik Doğrulama seçeneğiyle ilişkili olarak görünebilecek hata mesajlarıyla ilgili bir not eklendi.
- Hakkında kutusu ve Başlık çubuğu, MDR gerekliliklerini karşılayacak şekilde güncellendi.

3 BİLİLEN SORUNLAR

OLINDA/EXM®'nin bu sürümünde hasta güvenliği ile ilgili bilinen herhangi bir sorun yoktur.

Aşağıda, son kullanıcılarla ilgili bilinen bir dizi sorun yer almaktadır.

Tüm sorunlar, risk analizine tabi tutulmuş ve kabul edilebilir olarak sınıflandırılmıştır.

- OLINDA (bağımsız), özel kurulum yoluyla kurulması durumunda lisanslanmıyor (Durum Kilidi) (durum 45898).
- Doz raporu, OLINDA küre modeli kullanılırken bir bozunma serisindeki izotopların listesini içermiyor (durum 39146).
- Görüntülenen organ listesi, veriler değiştirildiğinde sonuçlardaki çıktıyla aynı olmuyor (durum 44215).
- Boşaltım mesane modeli kullanılırken idrar kesesi için kinetik tablo değeri doğru şekilde güncellenmiyor.
- "Modify Data" [Verileri Değiştir] özelliği, "Apply" [Uygula] düğmesi kullanıldığında beklendiği gibi çalışmıyor.

4 İLETİŞİM BİLGİLERİ

Servis ve destek hizmeti almak veya başka sorularınız varsa yanıt almak için aşağıdaki adreslerden herhangi biriyle iletişime geçin.

4.1 Üreticinin iletişim bilgileri



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

Genel e-posta adresi:
info@hermesmedical.com

Destek e-posta adresleri:
support@hermesmedical.com
support.ca@hermesmedical.com
support.us@hermesmedical.com

4.2 Temsilciler

Yetkili temsilciler

Birleşik Krallık Sorumlusu
Hermes Medical Solutions Ltd
Cardinal House
46 St. Nicholas Street
Ipswich, IP1 1TT
İngiltere, Birleşik Krallık

İsviçre Yetkili Temsilcisi CH REP
CMI-experts
Grellinger Str. 40
4052 Basel
İsviçre

4.3 Yan Kuruluşlar

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

Hermes Medical Solutions, Inc
710 Cromwell Drive, Suite A
Greenville, NC27858
ABD
Tel: +1 (866) 437-6372
Faks: +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
Faks: +1 (514) 288-1430

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