

操作说明

Lumify 超声诊断系统

2020 年 7 月 15 日

4535 620 37071 Rev A

关于本操作说明

操作说明包括澄清那些可能会引起误解或给用户带来麻烦的诊断系统响应信息。请仔细阅读操作说明并保留一份，与系统手册放在一起。如果需要，可以将操作说明张贴在超声诊断系统旁边。

标签信息

为方便记录，请保留包装中的《快捷指南》；该指南包含 Lumify 超声诊断系统的标签信息。

CE 标志和 EC Rep 地址

Philips Ultrasound, Inc. 当前的 CE0086 指定机构 (UK) CE 标志正在向新的 CE2797 指定机构 (EU-27) CE 标志过渡，于 2019 年 3 月 1 日生效。此外，欧盟授权代表 (EC Rep) 新的街道地址为：

Philips Medical Systems Nederland B.V.
Veenpluis 6
5684 PC Best
The Netherlands

在此过渡期间，您可能在使用说明和超声诊断系统及其附件上看到先前的 CE 标志和地址。

使用系统

- **快速血流**和**慢速血流**控件在彩色模式下可能会稍微重叠。这种情况最常出现在横向摆放的第 5 代 iPad 移动设备上。这不会影响控件的功能。
- (仅限 iOS 设备) 手动更正**患者信息**表上的患者**出生日期**字段时，清除并重新输入年份的所有四位数将导致错误。为获得最佳结果，请重新输入完整日期。
- (仅限 iOS 设备) **联系信息**表 (从**设置**内的**用户信息**中访问) 中缺少导航栏 (包括**返回**控件)。要离开该页面，您必须输入用户信息，然后触按**继续**。
- (仅限 iOS 设备) 扫描时多次快速触按**保存**可能会导致 Lumify 软件意外关闭。
- (仅限 iOS 设备) 如果退出 Lumify 应用程序或允许移动设备进入休眠模式，则 Lumify 电源模块 (LPM) 可能会进入休眠模式。如果您尝试在 LPM 处于休眠模式时恢复扫描，则会出现 **LPM 连接错误**信息。要唤醒 LPM，请按 LPM 背面的按钮。

回顾

- (仅限 iOS 设备) 当滚动到保存的检查的长列表底部时, 屏幕边缘可能会截断列表中的最后一项检查。
- (仅限 iOS 设备) 将多项检查导出到本地目录时, 必须确认每项检查的导出目的地; 无法使用单个窗口来控制所有检查的导出。
- (仅限 iOS 设备) 检查中显示的所选图像和动态图像的顺序与 Android 设备上显示的顺序不同。
- (仅限 iOS 设备) 检查导出过程中, 导出队列显示的导出状态为**异常终止**。导出状态应显示为**进行中**。
- (仅限 iOS 设备) 当在**保存的检查**窗口中查看检查列表, 然后触按**选择**时, 列表将滚动到您的预期选择范围之外。

用户信息更改

以下信息用于取代或补充您的*用户信息* USB 磁盘中包含的信息。

回收、重用和弃置

以下信息是对《用户手册》所含信息的补充。

高氯酸盐物质

在本系统中, 高氯酸盐物质存在于锂纽扣电池或电池中。可能需要对这些物件进行特殊处理。有关更多信息, 请访问此网站:

www.dtsc.ca.gov/hazardouswaste/perchlorate

安全

以下信息用于补充或取代《用户手册》中的信息。

符号

符号	标准和参考	参考说明	附加信息
	--	产品包含有害物质。请妥善处理。(WEEE 条例有相关要求; 请参见 EN 50419??)	--
	ISO 7000-3725	进口商。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.4.3 ISO 7000-1641	请参阅使用说明。	--

符号	标准和参考	参考说明	附加信息
	ISO 15223-1, 符号 5.1.3 ISO 7000-2497	生产日期。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.1.1 ISO 7000-3082	制造商。	--
	IEC 60417	制造国家 / 地区。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.1.4 ISO 7000-2607	保质日期。	--
	IEC 60878, 符号 1135 ISO 7000-1135	回收 / 可循环使用的通用符号。	请勿丢弃。根据国家、省市或地方的法律进行弃置处理。
	ISO 15223-1, 符号 5.1.7 ISO 7000-2498	序列号。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.1.5 ISO 7000-2492	批号。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.1.6 ISO 7000-2493	目录号。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.2.3 ISO 7000-2501	使用乙烯氧消毒。	--
	欧盟委员会医疗器械条例 93/42/EEC 2007/47/EC 欧盟 MDR 2017/745, 第 20 条, 附录 5	CE 合格标志。	--
	欧盟委员会医疗器械条例 93/42/EEC 2007/47/EC 欧盟 MDR 2017/745, 第 20 条, 附录 5	CE0086 - CE 认证标志。	--
	欧盟委员会医疗器械条例 93/42/EEC 2007/47/EC 欧盟 MDR 2017/745, 第 20 条, 附录 5	CE2797 - CE 认证标志。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.4.2 ISO 7000-1051	不可重复使用。	--

符号	标准和参考	参考说明	附加信息
	ISO 15223-1, 符号 5.4.4 ISO 7000-0434A	小心 (ISO 7000-0434)?	--
	ISO 15223-1, 符号 5.3.2 ISO 7000-0624	避免阳光直射。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.2.7 ISO 7000-2609	非无菌。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.2.8 ISO 7000-2606	如果包装损坏请勿使用。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.3.7 ISO 7000-0632	温度范围。	表示运输和存储的温度范围（无冷凝）。不适用于介质。
	IEC 15223-1, 符号 5.3.8 ISO 7000-2620	湿度限制。	运输和存储的相对湿度范围（无冷凝）。
	IEC 15223-1, 符号 5.3.9 ISO 7000-2621	大气压力限制。	运输和存储的大气压力范围。
	ISO 15223-1, 符号 5.3.4 ISO 7000-0626	保持干燥。	--
	ISO 15223-1, 符号 5.3.1 ISO 7000-0621	易碎，小心轻放。	--
	IEC 60878, 符号 2794 ISO 7000-2794	包装设备。	--
	ISO 7000-3724	经销商。	--

规格

以下信息是对《用户手册》所含信息的补充。

使用寿命

Lumify 系统的设计使用寿命至少为 3 年。Lumify 系统的使用寿命将因使用情况和环境条件而异。

Philips Ultrasound, Inc.

22100 Bothell Everett Hwy, Bothell, WA 98021-8431 USA

www.philips.com/ultrasound



© 2020 Koninklijke Philips N.V. 保留所有权利。 美国发行。
未经版权所有者事先书面许可，禁止以任何形式或通过任何方式（电子、机械或其他）整体或部分地复制或传输。

