

Prevádzkové poznámky

Lumify Diagnostický ultrazvukový systém
15. júl 2020

4535 620 37331 Rev A

Informácie o týchto prevádzkových poznámkach

Prevádzkové poznámky obsahujú informácie objasňujúce niektoré reakcie systému, ktoré môžu byť nesprávne pochopené alebo môžu spôsobiť používateľovi určité problémy. Prevádzkové poznámky si dôkladne prečítajte a ich kópiu si odložte spolu s príručkami k systému. V prípade potreby umiestnite prevádzkové poznámky v blízkosti ultrazvukového systému.

Informácie o označovaní

Uchovajte si *Stručnú príručku* obsiahnutú v dodávke pre svoje záznamy. Obsahuje informácie o označovaní pre diagnostický ultrazvukový systém Lumify.

Označenie CE a adresa zástupcu pre ES

Spoločnosť Philips Ultrasound, Inc. prechádza od označenia CE certifikátu CE0086 (UK) na nové označenie CE certifikátu CE2797 (EU-27) s platnosťou od 1. marca 2019. Okrem toho má náš autorizovaný zástupca pre Európsku úniu (zástupca pre ES) aj novú adresu:

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

V priebehu prechodného obdobia sa môže v návodoch na použitie ultrazvukového systému a jeho príslušenstva vyskytovať predchádzajúce označenie CE a pôvodná adresa.

Používanie systému

- Ovládacie prvky funkcií **Fast Flow** a **Slow Flow** sa v režime Color môžu čiastočne prekryvať. Najčastejšie k tomu dochádza na iPadoch 5. generácie pri orientácii na šírku. Neovplyvní to funkčnosť ovládacích prvkov.
- (Iba zariadenia so systémom iOS) Keď manuálne opravíte pole **Date of Birth** pacienta vo formulári **Patient Info**, vymazaním a opätovným zadaním všetkých štyroch číslic roka dôjde k chybe. Najlepšie výsledky dosiahnete, ak znova zadáte celý dátum.
- (Iba zariadenia so systémom iOS) Navigačný panel, ktorý obsahuje ovládací prvok **Back** chýba vo formulári **Contact Information** (dostanete sa k nemu cez ponuku **Customer Information** v ponuke **Settings**). Ak chcete stránku opustiť, musíte zadať svoje informácie o zákazníkovi a ťuknúť na tlačidlo **Continue**.
- (Iba zariadenia so systémom iOS) Rýchlym opakovaným klepaním na tlačidlo **Save** počas skenovania môže spôsobiť neočakávané vypnutie softvéru Lumify.

- (Iba zariadenia so systémom iOS) Napájací modul systému Lumify (LPM) môže prejsť do režimu spánku, ak ukončíte aplikáciu Lumify alebo umožníte mobilnému zariadeniu prejsť do režimu spánku. Ak sa pokúsite pokračovať v skenovaní, keď je LPM v režime spánku, zobrazí sa hlásenie **LPM Connection Error**. Ak chcete modul LPM prebudiť, stlačte tlačidlo na jeho zadnej strane.

Prehliadanie

- (Iba zariadenia so systémom iOS) Keď prejdete do spodnej časti dlhého zoznamu uložených vyšetrení, posledné vyšetrenie v zozname sa nemusí na okraji obrazovky zobrazovať.
- (Iba zariadenia so systémom iOS) Pri exportovaní viacerých vyšetrení do miestneho adresára musíte potvrdiť cieľové umiestnenie exportovania pre každé vyšetrenie. Nemôžete ovládať exportovanie všetkých vyšetrení pomocou jediného okna.
- (Iba zariadenia so systémom iOS) Poradie vybraných obrazov a slučiek, ktoré sa zobrazia vo vyšetrení, sa líši od zobrazovaného poradia v zariadeniach s Androidom.
- (Iba zariadenia so systémom iOS) Počas exportovania vyšetrenia zobrazuje položka **Export Queue** stav exportovania **Aborted**. Mal by sa zobrazovať stav exportovania **In Progress**.
- (Iba zariadenia so systémom iOS) Pri prezieraní zoznamu vyšetrení v okne **Saved Exams** a klepnutí na položku **Select** sa zoznam zroluje preč od zamýšľanej vybranej položky.

Zmeny v informačných materiáloch

Nasledujúce informácie nahrádzajú alebo dopĺňajú informácie zahrnuté na vašom médiu USB s *informáciami pre používateľa*.

Recyklácia, opätovné použitie a likvidácia

Nasledujúce informácie dopĺňajú informácie uvedené v *príručke používateľa*.

Látky s obsahom perchlorátov













V tomto systéme sa látky s obsahom perchlorátov vyskytujú v lítiových gombíkových článkoch alebo batériách. Manipulácia s týmito predmetmi si môže vyžadovať špeciálne postupy. Ďalšie informácie sú uvedené na nasledujúcej webovej stránke:









www.dtsc.ca.gov/hazardouswaste/perchlorate








Bezpečnosť

Nasledujúce informácie dopĺňajú alebo nahrádzajú informácie uvedené v *príručke používateľa*.

Symbody

Symbol	Štandardy a odkazy	Opis odkazu	Ďalšie informácie
	--	Produkt obsahuje nebezpečný materiál. Zlikvidujte správnym postupom. (Požadované smernicou OEEZ, pozrite si EN 50419.)	--
	ISO 7000-3725	Dovozca.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.4.3 ISO 7000-1641	Pozrite si návod na použitie.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.1.3 ISO 7000-2497	Dátum výroby.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.1.1 ISO 7000-3082	Výrobca.	--
	IEC 60417	Krajina výroby.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.1.4 ISO 7000-2607	Použit' do uvedeného dátumu.	--
	IEC 60878, symbol 1135 ISO 7000-1135	Všeobecný symbol regenerácie/recyklovania.	Neodhadzujte do odpadu. Zlikvidujte v súlade s miestnymi, vnútroštátnymi alebo federálnymi nariadeniami.
	ISO 15223-1, symbol 5.1.7 ISO 7000-2498	Sériové číslo.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.1.5 ISO 7000-2492	Kód výrobnjej dávky	--
	ISO 15223-1, symbol 5.1.6 ISO 7000-2493	Katalógové číslo.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.2.3 ISO 7000-2501	Sterilizované etylénoxidom	--

Symbol	Štandardy a odkazy	Opis odkazu	Ďalšie informácie
	Smernica o zdravotníckych pomôckach 93/42/EHS, doplnená smernicou Európskeho parlamentu a Rady 2007/47/EC Nariadenie EÚ o zdravotníckych pomôckach z roku 2017/745, článok 20, príloha 5	Značka zhody CE.	--
	Smernica o zdravotníckych pomôckach 93/42/EHS, doplnená smernicou Európskeho parlamentu a Rady 2007/47/EC Nariadenie EÚ o zdravotníckych pomôckach z roku 2017/745, článok 20, príloha 5	CE0086 – značka zhody CE.	--
	Smernica o zdravotníckych pomôckach 93/42/EHS, doplnená smernicou Európskeho parlamentu a Rady 2007/47/EC Nariadenie EÚ o zdravotníckych pomôckach z roku 2017/745, článok 20, príloha 5	CE2797 – značka zhody CE.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.4.2 ISO 7000-1051	Nepoužívajte opakovane.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.4.4 ISO 7000-0434A	Upozornenie (ISO 7000-0434).	--
	ISO 15223-1, symbol 5.3.2 ISO 7000-0624	Chráňte pred slnečným žiarením.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.2.7 ISO 7000-2609	Nesterilné	--
	ISO 15223-1, symbol 5.2.8 ISO 7000-2606	Nepoužívajte, ak je obal poškodený.	--

Symbol	Štandardy a odkazy	Opis odkazu	Ďalšie informácie
	ISO 15223-1, symbol 5.3.7 ISO 7000-0632	Limitná hodnota teploty.	Označuje rozsah teploty (nekondenzujúcej) pri preprave a uskladnení. Nevzťahuje sa na médiá.
	IEC 15223-1, symbol 5.3.8 ISO 7000-2620	Limitné hodnoty vlhkosti.	Rozsah relatívnej vlhkosti (nekondenzujúcej) pri preprave a uskladnení.
	IEC 15223-1, symbol 5.3.9 ISO 7000-2621	Obmedzenie atmosférického tlaku.	Rozsah atmosférického tlaku pri preprave a uskladnení.
	ISO 15223-1, symbol 5.3.4 ISO 7000-0626	Uchovávajte v suchu.	--
	ISO 15223-1, symbol 5.3.1 ISO 7000-0621	Krehké, manipulujte opatrne.	--
	IEC 60878, symbol 2794 ISO 7000-2794	Jednotka balenia.	--
	ISO 7000-3724	Distribútor.	--

Technické údaje

Nasledujúce informácie dopĺňajú informácie uvedené v *príručke používateľa*.

Životnosť

Systém Lumify bol navrhnutý so servisnou životnosťou v minimálnej dĺžke troch rokov. Servisná životnosť systému Lumify sa bude líšiť v závislosti od používania a podmienok prostredia.

Philips Ultrasound, Inc.
22100 Bothell Everett Hwy, Bothell, WA 98021-8431 USA
www.philips.com/ultrasound

 2797

© 2020 Koninklijke Philips N.V. Všetky práva vyhradené. Vydané v USA.
Rozmnožovanie alebo šírenie tohto obsahu alebo jeho častí v akejkoľvek forme alebo akýmkoľvek spôsobom, elektronicky, mechanicky či inak, je bez predchádzajúceho písomného súhlasu vlastníka autorských práv zakázané.

