

HERMIA



VERSIONSINFOMATION

OLINDA/EXM[®] 2.3.0



Dokumentets namn: P58-045 Versionsinformation OLINDA EXM 2.3.0 Rev.4_SV
Datum för revidering av dokument: 2024/02/22

I denna versionsinformation får användare kännedom om nyheter och förbättringar i OLINDA EXM 2.3.0, samt alla kända problem de bör vara medvetna om.

Detta är ett elektroniskt dokument som kan laddas ner från www.hermesmedical.com/ifu. Papperskopior av bruksanvisningar, systemmiljökrav och versionsinformation finns tillgängliga gratis (upp till antalet köpta licenser) på begäran.

Versionsinformationen och själva programvaran för medicintekniska produkter är upphovsrättsskyddade och alla rättigheter är förbehållna Hermes Medical Solutions. Varken programvaran eller manualen får kopieras eller på annat sätt reproduceras utan föregående skriftligt medgivande från Hermes Medical Solutions som förbehåller sig rätten att göra ändringar och förbättringar av programvaran och manualen när som helst.

Hermes Medical Solutions*, HERMIA*, HERMIA-logotypen* och SUV SPECT* är varumärken som tillhör Hermes Medical Solutions AB.

Tredjepartsvarumärken som används häri tillhör sina respektive ägare, som inte är anslutna till Hermes Medical Solutions.

*Föremål för registrering på vissa marknader



Innehållsförteckning

1	INLEDNING	3
1.1	TILLHÖRANDE DOKUMENTATION	3
1.2	KLAGOMÅL OCH ALLVARLIGA TILLBUD	3
2	NYHETER OCH FÖRBÄTTRINGAR	4
2.1	NYA FUNKTIONER IMPLEMENTERADE I OLINDA EXM 2.3.0	4
2.2	PROBLEM ÅTGÄRDADE OCH SMÄRRE FÖRBÄTTRINGAR I VERSION 2.3.0	4
3	KÄNDA PROBLEM	5
4	KONTAKTUPPGIFTER	6
4.1	TILLVERKARENS KONTAKTUPPGIFTER	6
4.2	ÅTERFÖRSÄLJARE	6
4.3	DOTTERBOLAG.....	6

1 INLEDNING

Det här dokumentet innehåller den offentliga versionsinformationen för OLINDA EXM 2.3. Den innehåller en lista över nya funktioner, förbättringar och programfixar sedan den senaste utgåvan.

Dokumentet innehåller även kända problem. Alla användare bör bekanta sig med dessa kända problem. Kontakta tillverkaren om du har frågor om innehållet.

1.1 Tillhörande dokumentation

- P58-044 Bruksanvisning OLINDA 2.3.0 Rev.4

Bruksanvisningen innehåller nödvändig grundläggande information för att konfigurera programmet efter dina egna önskemål.

En användarvägledning, avsedd att hjälpa användare att använda programvaran, finns tillgänglig från hjälpfunktionen i själva programvaran.

Varningsmeddelanden finns nu listade både i bruksanvisningen och i användarvägledningen. Varningsmeddelandena beskriver tydligt avsedda användare, begränsningar i programvaran och riskerna med att göra ändringar i programvaran.

1.2 Klagomål och allvarliga tillbud

Alla allvarliga tillbud som har inträffat i samband med produkten måste rapporteras till vår support, se kontaktuppgifter.

Beroende på gällande bestämmelser kan tillbud också behöva rapporteras till nationella myndigheter. För Europeiska unionen måste allvarliga tillbud rapporteras till den behöriga myndigheten i den EU-medlemsstat där användaren och/eller patienten är baserad.

Hermes Medical Solutions tar tacksamt emot återkoppling från läsare av denna bruksanvisning. Vänligen rapportera eventuella fel i innehåll eller typografi och förslag på förbättringar till vår support, se kontaktuppgifter.

2 NYHETER OCH FÖRBÄTTRINGAR

2.1 Nya funktioner implementerade i OLINDA EXM 2.3.0

Det finns inga nya funktioner implementerade i den här versionen.

2.2 Problem åtgärdade och smärre förbättringar i version 2.3.0

- Tillagd förklaring av enheter, t.ex. Mbq-h, i användarhandboken.
- Tillagd information om specialmodeller och GI-data i användarhandboken.
- Tillagd notering i användarhandboken som anger att information som anges i specialmodeller eller kinetiska specialmodeller inte sparas i ärendefiler.
- Tillagd notering i användarhandboken om de felmeddelanden som kan visas i samband med alternativet Automatisk validering.
- About box och namnlisten har uppdaterats för att överensstämma med MDR-kraven.

3 KÄNDA PROBLEM

Det finns inga kända problem relaterade till patientsäkerhet i den här versionen av OLINDA/EXM®.

Nedan följer ett urval av öppna kända problem som är relevanta för slutanvändarna. Alla frågor har riskanalyserats och klassificerats som godtagbara.

- OLINDA (fristående) godtar inte licensiering (nodlåst) om du installerar via anpassad installationssökväg under installationen (ärende nr 45898).
- Dosrapporten innehåller inte listan över isotoper i en sönderfallsserie vid användning av OLINDA-sfärmodellen (ärende nr 39146).
- Organlistan som visas är inte densamma som den som matas ut i resultaten när du ändrar data (ärende nr 44215).
- Värdet för urinblåsan i kinetiktabellen uppdateras inte korrekt vid användning av modellen för blåstömning.
- "Modify Data" [Ändra data] fungerar inte som förväntat när du använder knappen "Apply." [Verkställ]

4 KONTAKTUPPGIFTER

Skriv till någon av adresserna nedan för service, support eller om du har några andra frågor.

4.1 Tillverkarens kontaktuppgifter



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

Allmän e-postadress:
info@hermesmedical.com

E-postadresser för support:
support@hermesmedical.com
support.ca@hermesmedical.com
support.us@hermesmedical.com

4.2 Återförsäljare

Auktoriserade återförsäljare

Ansvarig person i Storbritannien
Hermes Medical Solutions Ltd
Cardinal House
46 St. Nicholas Street
Ipswich, IP1 1TT
England, Storbritannien

CH auktoriserad återförsäljare
CMI-experts
Grellinger Str. 40
4052 Basel
Schweiz

CH	REP
----	-----

4.3 Dotterbolag

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

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

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