

Notification de sécurité

Ingenia 1.5T et Ingenia 3.0T

Apparition de rougeurs cutanées lors de l'examen de patients corpulents

Systèmes concernés	Systèmes Ingenia 1.5T et 3.0T, équipés de la version logicielle 4.1.1
Description du problème	Des rougeurs cutanées ont été observées au cours de l'examen de patients corpulents (> 106 kg) lorsque le torse du patient est positionné dans l'antenne corps.
Risques liés au problème	Sensation de chaleur, rougeurs cutanées et gêne du patient
Identification des systèmes concernés	Tous les systèmes Ingenia 1.5T et 3.0T
Actions à mettre en œuvre par les utilisateurs du système concerné	Consultez les notes d'application de la version logicielle 4.1.1 SP1. Vérifiez que le poids du patient a été correctement saisi lors de la préparation de l'examen. Le logiciel du système utilise le poids du patient afin de calculer le SAR (taux d'absorption spécifique).
Actions correctives menées par Philips Healthcare	Afin d'éviter ce problème, Philips a apporté des modifications au logiciel du système et intégré un mode SAR "Ultra Low" (Très faible) permettant à l'utilisateur de faire fonctionner le système à un niveau réduit de SAR. La mise à niveau logicielle correspondante est d'ores et déjà disponible et a été installée sur tous les systèmes Ingenia par un responsable technique Philips, à titre gracieux.
Informations Complémentaires et Assistance Technique	Si vous avez besoin d'informations supplémentaires ou d'assistance technique concernant cette notification, veuillez contacter notre Pôle d'Assistance Clients au 0810.835.624. ou votre prestataire habituel si votre établissement est situé hors de la métropole.