



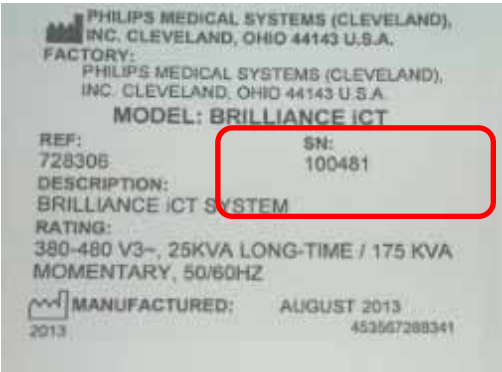
URGENT – Notification de sécurité produit
Série Brilliance CT (6, 10, 16, 16 Power, 40, 64, Big Bore, iCT, iCT SP),
Ingenuity CT, Ingenuity Core, Ingenuity Core¹²⁸, Ingenuity Flex et MX8000 Dual v. EXP

Correction du mouvement horizontal non contrôlé de la table d'examen et
mise à jour de l'étiquette de maintenance en raison du déverrouillage d'un verrou de sécurité

<p>Systèmes concernés</p>	<p>Tous les systèmes TDM sélectionnés suivants sont concernés :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Série Brilliance CT : <ul style="list-style-type: none"> ○ 6 ○ 10 ○ 16 ○ 16 Power ○ 40 ○ 64 ○ Big Bore ○ iCT ○ iCT SP • Ingenuity CT • Ingenuity Core • Ingenuity Core¹²⁸ • Ingenuity Flex • MX8000 Dual v. EXP
<p>Description du problème</p>	<p>Nous avons identifié un mouvement flottant du cadre inférieur de la table d'examen qui entraîne un mouvement horizontal non contrôlé si le verrou de sécurité n'est pas correctement fixé pendant la maintenance de l'appareil.</p> <p>À ce jour, aucun cas de blessures ni de décès n'a été rapporté.</p> <p style="text-align: center;">Alignement des capots supérieur avec le cadre inférieur de la table d'examen alignement: engagé / désengagé</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;">  <p>Cadre inférieur</p> <p>Cadre inférieur de la table d'examen : capots alignés</p> </div> <div style="text-align: center;">  <p>Cadre inférieur</p> <p>Cadre inférieur de la table d'examen : capots non alignés</p> </div> </div>

URGENT – Notification de sécurité produit
Série Brilliance CT (6, 10, 16, 16 Power, 40, 64, Big Bore, iCT, iCT SP),
Ingenuity CT, Ingenuity Core, Ingenuity Core¹²⁸, Ingenuity Flex et MX8000 Dual v. EXP

Correction du mouvement horizontal non contrôlé de la table d'examen et
mise à jour de l'étiquette de maintenance en raison du déverrouillage d'un verrou de sécurité

<p>Risques liés au problème</p>	<p>Il existe un risque de blessures graves pour le patient et l'opérateur/le technicien suite au mouvement flottant de la table d'examen.</p> <p>Risque pour le patient :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Les appareils médicaux invasifs, utilisés pour les intraveineuses, les trachéotomies et les drains chirurgicaux, peuvent se détacher ou se déplacer <p>Risque pour l'opérateur/le technicien :</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'utilisateur peut se pincer au niveau du cadre inférieur et • L'utilisateur peut se retrouver coincé entre la table d'examen et le statif s'il se tient entre les deux équipements pour décaler le patient vers l'avant
<p>Identification des systèmes concernés</p>	<p>Tous les systèmes identifiés sont concernés par ce problème.</p> <p>Les informations d'identification de votre système sont apposées à l'arrière du capot du statif, dans le coin inférieur droit, comme indiqué sur l'image ci-dessous :</p> 
<p>Actions à mettre en œuvre par les utilisateurs du système concerné</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Si vous observez un mouvement de table horizontal non contrôlé, merci de contacter immédiatement votre responsable technique. • Veuillez conserver une copie de cette Notification de sécurité produit avec le Manuel d'utilisation de votre matériel.
<p>Actions correctives menées par Philips Healthcare</p>	<p>Philips vous informe par le biais de cette Notification de sécurité produit que vous devez contacter immédiatement votre responsable technique si vous constatez un mouvement de table horizontal non contrôlé.</p>
<p>Informations Complémentaires Assistance Technique</p>	<p>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</p>