Rev 1: August 2019



FSN Ref: Q19C015E-08003

Date: 22 agosto 2019

<u>Urgente avviso di sicurezza /Field Safety Notice</u> <u>Visualizzazione di immagini anomale nei monitor</u> <u>RadiForce RX360 e GX560.</u>

Gentile Cliente,

abbiamo ricevuto segnalazione ad un problema inerente alla visualizzazione di immagini anomale che riguarda i monitor RadiForce GX560 e RX360.

Si prega di consultare l'urgente avviso di sicurezza che fornisce informazioni dettagliate per l'identificazione dei dispositivi interessati e i provvedimenti da intraprendere da parte degli utenti. Seguire attentamente le indicazioni della sezione "3.1 Procedimento da intraprendere da parte dell'utente".

Un aggiornamento per risolvere questo problema è in fase di realizzazione e consisterà in un aggiornamento del firmware che verrà fornito gratuitamente a tutti gli utenti dei dispositivi interessati da questo particolare problema. Il nostro rappresentante contatterà i clienti dei dispositivi interessati per gestire l'installazione dell'aggiornamento.

L'azione correttiva è stata segnalata a tutte le relative autorità competenti. In allegato sono riportati i dettagli dei prodotti interessati.

Per ulteriori informazioni o assistenza in merito a questo problema, rivolgersi a:

Contatto locale:

Ci scusiamo per eventuali disagi causati.

Cordiali saluti

EIZO AG



Field Safety Notice (FSN) Urgente avviso di sicurezza RadiForce GX560 e RX360 visualizzazione di immagini anomale

1.	D	ettagli sui dispositivi coinvolti*
1.	1.	Tipologia del dispositivo*
		RadiForce GX560: 5MP 54.1cm (21.3") Monitor LCD monocromatico
		Sezione prodotto: https://www.eizoglobal.com/products/radiforce/gx560/index.html
		RadiForce RX360: 3MP 54.1cm (21.3") Monitor LCD a colori
		Sezione prodotto: <u>https://www.eizoglobal.com/products/radiforce/rx360/index.html</u>
		Fronte Retro Lato
1.	2.	Nome del prodotto o dei prodotti
		RadiForce GX560#, RadiForce RX360# (# rappresenta ogni carattere o vuoto)
1.		Identificazione Univoca dei Dispositivi (UDI-DI)
		Per favore consultare l'Appendice 1.
1.	3.	Ambito di utilizzo clinico del dispositivo o dei dispositivi*
		RadiForce RX360:
		questo prodotto è destinato alla visualizzazione di immagini radiologiche per la consultazione, analisi e diagnosi da parte di personale medico specializzato. Il prodotto non è indicato per la restituzione di immagini mammografiche.
		RadiForce GX560:
		Questo prodotto è destinato alla visualizzazione di immagini radiologiche (comprende anche la
		mammografia digitale e la tomosintesi mammografica) per la consultazione, analisi e diagnosi da parte di
		personale medico specializzato.
1.	4.	Modello dispositivo/Catalogo/numero delle parti*
1		Per favore consultare l'appendice 1.
1.	э.	Per favore consultare l'appendice 1
1	6	rei lavore consultare i appendice 1.
1.	0.	Per favore consultare l'annendice 1 o accedere alla sezione sottostante del nostro sito
		"RadiForce GX560 and RX360 Abnormal Image Display"
		https://www.eizoglobal.com/support/notice/qx560 rx360/index.html
1.	7.	Dispositivi associati
		N/A



3.	Tip	o di azione correttiva per mitigare il rischio)*		
3.	1.	Azione correttiva da adottare da parte dell'u	, itente*		
5.		Nel caso di malfunzionamento interrompere l	utilizzo del monitor. Eliminare il fe	nomeno spegnendo il	
		monitor e riaccendendolo nuovamente.			
		Se iniza	фиіха фи	en e	
		P 2			
				-	
		Tasto pr	incipale dell'alimentazione		
3.	2.	Entro quando l'azione dovrebbe essere compl	etata?	N/A	
3.		Considerazioni particolari: Choose an item.		N/A	
		È raccomandato il follow-up dei pazienti o la r	evisione dei risultati precedenti	No	
		dei pazienti?			
3.	3.	È richiesta la risposta del cliente? *		No	
3.	4.	Azioni intraprese dal produttore			
	Mo	odifica/ispezione del dispositivo in loco e aggior	namento del software		
		`			
		E in preparazione un aggiornamento del firmware per risolvere questo problema. La correzione			
		consistera in un aggiornamento del software	(firmware) che sara fornito gratuit	amente a tutti i dispositivi	
		dell'aggiornamento		per gestile i installazione	
3	5	5 Entro quando l'azione dovrebbe essere completata?			
3.	6.	6. L'avviso di sicurezza FSN deve essere comunicato al paziente/utente? Choose an item No			
	-				
4.	In	formazioni generali*			
4.	1.	Tipo di avviso di sicurezza FSN *		New	
4.	2. Per FSN aggiornati, numero di riferimento e data dell'avviso FSN precedente		N/A		
4.	3. Per FSN aggiornati, inserire le nuove informazioni chiave come segue:			N/A	
4.	4. Ulteriori consigli o informazioni già previsti nel follow-up FSN? *		N/A		
4.	5.	5. Nel caso fosse prevista una procedura di follow-up FSN, qual è il numero di N/A		N/A	
		riferimento attinente:			
4.	6. Tempi previsti per il follow-up FSN N/A			N/A	
4.	7.	7. Contatto del produttore (per dettagli sul rappresentante locale vedi pag. 1 di questo avviso di sicurezza FSN)			
		a. Nome del produttore	EIZO Corporation		
		b. Indirizzo	153 Shimokashiwano, Hakusan, Is	hikawa, JAPAN 924-8566	
		c. Sito web	https://www.eizoglobal.com/		
4.	8.	Le autorità competenti (organismo regolatorio	o) sono state informate su questa c	comunicazione ai Clienti.	
4.	9.	Lienco allegati/appendici:	N/A		
4.	10.	. Nome e limia	_(Nome in stampatello e titolo)		

	(Firma)			
	Trasmissione di questo avviso di sicurezza Field Safety Notice			
Questo avviso deve essere distribuito a tutto il personale interessato all'interno dell'istituzione o presso qualsiasi altra struttura alla quale i dispositivi potenzialmente coinvolti possano essere stati trasferiti (ove appropriato)				
Questo avviso deve essere condiviso e trasmesso anche alle altre organizzazioni potenzialmente interessate a questa azione correttiva (ove appropriato).				
Si prega di mantenere visibili le informazioni riportate nel presente avviso e alla conseguente azione correttiva per un periodo di tempo adeguato, affinché venga assicurata l'efficacia dell'azione correttiva.				
Si prega di segnalare eventuali incidenti al produttore, distributore, e alle appropriate autorità regolatorie ove appropriato, in quanto questo fornisce un importante feedback.*				

Note: I campi contrassegnati con * sono campi obbligatori per gli avvisi FSNs, gli altri sono opzionali.

Appendice 1

1. Dettagli sui dispositivi coinvolti¹

Nome del prodotto	Modello	P/N	UDI-DI	F/W Version	S/N
RadiForce GX560-BK	GX560	0FTD2339	04995047053194	1.0000,	20001xxx
RadiForce GX560-ARBK			04995047053231	1.0001, 1.0002,	~22874xxx
RadiForce GX560-BK-MD		0FTD2347	04995047053217	1.0003	
RadiForce GX560-ARBK-MD			04995047053255		
RadiForce GX560-BK-P		0FTD2379	04995047054108		
RadiForce RX360-BK	RX360	0FTD2346	04995047053279	1.0000,	20001xxx
RadiForce RX360-ARBK			04995047053293	1.0001	~28451XXX

¹ I monitor contrassegnati con un punto nero sulla targa dati non sono influenzati da questo problema (vedi

sotto)

Model RadiForce GX560	54.1 cm 54.1 厘利	to to	€	Ę	P
WARNING RISK OF ELECTRIC SHOCK. DO NOT OPEN. AVERTISSEMENT RISQUE DE CHOC ELECTRIQUE. NE PAS OUVRIR.	警告。	Model Rac	liForce RX3	60	54.1 cm (21.3 inch) class 54.1 厘米 (21.3 英寸) 级新
WARNUNG GEFAHR DES ELEKTRISCHEN SCHLAGES.	Input Rat	AVERTISSEMEN	G NOR OF ELECTRIC SHO DO NOT OPEN. RISQUE DE CHOC ELEC NE PAS OUVRIR.		🚾 💩 FC 🗠
P/N 0F10234/ /SQ ビ州村(大学百年、2018-08-20 S/N/编号 20364088 MDA		WARNUNG 警告 触电危险。	GEFAHR DES ELEKTRIS SCHLAGES, RÜCKWAN ENTFERNEN. ,请勿打开后盖。	CHEN D NICHT D NICHT D NICHT D NICHT D NICHT P/N 0FTD234 一 Mfd./生产 S/N/编号 200	6 7SQ 日期:2018-10-03 012108 A
(01) 04995047053217 (11) 180820 (21) 20364088		Input Rating/ŵ	入电源:100-240V~ 50/6 0.80-0.35A	бонz (01) 04995047	053279 (11) 181003 (21) 2001

Punto nero sulla targhetta

- 2. Come individuare nome, codice prodotto, UDI-DI, versione firmware e numero di serie (utilizzare solo una delle possibilità)
 - A) Fare riferimento alla targhetta sul retro del monitor.

RadiForce GX560 Targhetta



RadiForce RX360 Targhetta

			ث
Model RadiForce RX360 54.1 cm (21.3 linch) clas 54.1 應米 (21.3 英寸) 留	s Color LCD Monitor 長彩色液晶显示器		
WARNING DO NOT OPEN		1000	The equipment must be connec grounded main outlet.
AVERTISSEMENT RISQUE DE CHOC ELECTRIQUE.	Bart Number		L'appareil doit être relié à un avec terre.
WARNUNG SCHLAGES RUCKWAND NICHT	www.bis.gov.in		Jordet stikkontakt skal benyt apparatet tilkobles datanett.
EXTREMEN EXTREMEN S/N 32757079 CLPH NU		R	 Apparaten skall anslutas till nätuttag.
警告感覚の恐れあいかく一をあけないでください。	EIZOasteti M V		设备必须连接时接地的电源质度。
Input Rating/lk/\dtill:100-240V~ 50/60Hz (01) 42935427020255 (21) 30 (01) 42935427020255	2757079 Hit Streetsathuren Bit Streetsathuren Bit Streetsathuren Bit Streetsathuren		電源コードのアースは必ず接地してく
	JDI-DI		





- B) Fare riferimento alla sezione "Information" nel menu di impostazione
 - i. Premere un tasto qualsiasi (eccetto 🕗). La guida appare sullo schermo.



ii. Sel<u>eziona 🔳 dalla guida. Il menu di i</u>mpostazione appare.



iii. Seleziona"Information" dal menu di impostazione e attiva ✓.
 Modello, numero di serie e versione firmware saranno visibili nell'informazione.

Infor	mation
RadiForce *****	S/N: 00000001 🗲 Numero d <mark>i serie</mark>
Version Modello	10000-10000_10000_Versione firmware
Usage Time (h)	Product: 4294967295
	Backlight: 4294967295
Asset Tag Number	*****
Input Signal	DisplayPort 1
	1600 X 1200
	fH: 75.05 kHz
	fV: 60.09 Hz
	fD: 162.1 MHz