

## **AVVISO URGENTE PER LA SICUREZZA NEL SITO**

# **GE** Healthcare

3000 N. Grandview Blvd. - W440 Waukesha, WI 53188 USA

Rif. interno GE Healthcare: FMI 30098-2

9 giugno 2021

A: Responsabile del reparto di Ingegneria Biomedica

Caposala

Responsabile dei rischi/Amministratore sanitario

RIF: Sistemi per ECG CASE e CardioSoft-CS: Riferimento a un PDF incorretto nel report XML esportato manualmente

Il presente documento contiene informazioni importanti per il suo prodotto. È pertanto necessario comunicare a tutti i potenziali utenti presenti nella sua struttura il presente avviso e le relative azioni correttive raccomandate.

Si prega di conservare il presente documento come promemoria.

# Problema di sicurezza

I sistemi CASE™ e CardioSoft-CS™ possono esportare i report degli esami sia in formato XML che in PDF e possono essere visionati nell'EMR (cartella clinica elettronica) o altri sistemi simili.

Nel caso poco probabile che si verifichino in successione tutti i passaggi seguenti:

- 1. Il sistema è configurato con la funzione di Esportazione automatica già abilitata, con entrambe le opzioni PDF e XML selezionate,
- 2. L'esame del paziente A è già stato completato,
- 3. L'utente non riavvia il sistema.
- 4. L'utente entra nel database, seleziona manualmente un paziente diverso (paziente B) ed esporta il file in XML per il paziente B,
- 5. Il sistema EMR o un sistema simile usa il percorso del file PDF nel file XML esportato del paziente B per importare il report dell'esame in PDF,

Il report PDF dell'esame che appartiene al paziente A comparirà nella cartella del paziente B quando si visualizza in un sistema EMR o simile. Questo problema potrebbe provocare un potenziale ritardo nella terapia o una terapia inadeguata.

Ad oggi, non è stato riportato nessun infortunio dovuto a questo problema.

#### Istruzioni per la sicurezza

È possibile continuare a utilizzare la funzione di esportazione automatica.

- 1. Se si passa dall'esportazione automatica a quella manuale, è necessario riavviare il sistema CASE o CardioSoft prima dell'esportazione.
- 2. I sistemi CASE o CardioSoft-CS che usano sistemi operativi Microsoft Windows Server 2008 R2, Windows XP, o Windows 7 devono essere riavviati prima di esportare manualmente i test. Microsoft ha smesso di supportate questi sistemi operativi rispettivamente nell'aprile 2014 e gennaio 2020. Questa azione bloccherà l'invio di un file XML incorretto da CASE e CardioSoft-CS. Una patch software per questi sistemi non potrà più essere disponibile in quanto i relativi sistemi operativi non sono più supportati da Microsoft. Per maggiori informazioni, fare riferimento ai seguenti link:

Windows XP o Windows 7

 $\frac{https://support.microsoft.com/en-us/windows/windows-7-support-ended-on-january-14-2020-b75d4580-2cc7-895a-2c9c-1466d9a53962$ 

Microsoft Windows Server 2008-R2

 $\frac{https://docs.microsoft.com/en-us/troubleshoot/windows-server/windows-server-eos-faq/end-of-support-windows-server-2008-2008r2$ 

FMI30098-2\_FSN\_Italian\_Rev6 1/3

Assicurarsi di seguire i seguenti consigli per ogni esame:

- Quando su un sistema esterno (per esempio EMR) vengono richiamati referti PDF di CASE e CardioSoft-CS, confermare sempre che i dati demografici del paziente nel referto PDF di CASE e CardioSoft-CS siano in linea con la cartella clinica del paziente che si sta esaminando.
- Se un test deve essere esportato manualmente in formato XML, il sistema deve essere riavviato prima di ogni esportazione manuale.

### Dettagli del prodotto in questione

Tutti i sistemi CASE™ o CardioSoft™ che utilizzano le versioni software elencate di seguito (\* Identificarla nel software applicativo):

Prodotto	Versioni*	GTIN
CASE™	6.6x	Non applicabile
	6.7x	00840682105088
	7.0	00840682144179
CARDIOSOFT™	6.6x	Non applicabile
		00840682105170
	6.7x	00840682105156
	7.0	00840682123679

L'obiettivo clinico principale dei sistemi CASE e CardioSoft è acquisire e analizzare i tracciati ECG a 12/15 derivazioni sotto stress/esercizio fisico o a riposo, e generare referti. Questi sistemi possono acquisire anche dati da dispositivi ausiliari, come i dispositivi per spirometria e monitoraggio della pressione sanguina in ambito ambulatoriale.

# Correzione prodotti

GE Healthcare correggerà tutti i sistemi CASE e CardioSoft che utilizzano Windows 8.1 e versioni successive senza costi per l'utente. Completare il modulo di presa visione allegato spuntando la casella 1.

**Nota:** Per tutte le unità che usano Microsoft Windows Server 2008-R2, Windows XP e Windows 7 completare il modulo di presa visione allegato spuntando le caselle 1 e 2.

#### Informazioni di contatto

In caso di domande riguardanti questa azione correttiva 'sul campo' o le modalità di identificazione dei dispositivi coinvolti, contattate pure il vostro referente commerciale e/o di assistenza tecnica.

Anandic Medical Systems AG

T: +41(0)848 800 950 F: +41 (0)52 646 03 03 E: info@anandic.com

GE Healthcare vi conferma che questo avviso è già stato comunicato al Ministero competente.

Il mantenimento di elevati livelli di sicurezza e qualità è la nostra massima priorità. Per eventuali domande, contattare immediatamente GE Healthcare.

Cordiali saluti,

Laila Gurney

Senior Executive, Global Regulatory and Quality

**GE** Healthcare

Jeff Hersh, PhD MD Chief Medical Officer

GE Healthcare



GEHC Rif n. 30098-2

#### CONFERMA DI CORREZIONE DEL DISPOSITIVO MEDICO RICHIESTA RISPOSTA DEL CLIENTE

Si prega di compilare il presente modulo e di restituirlo a GE Healthcare al momento della ricezione o comunque non oltre i 30 giorni successivi. Questo confermerà la ricezione e la comprensione della Notifica di Correzione del Dispositivo Medico. Nome del cliente/destinatario: Indirizzo: Città/Stato/CAP/Paese: Numero di telefono: \*Indirizzo e-mail: \*La comunicazione a GE Healthcare di un indirizzo email ci consentirà di fornirle informazioni aggiornate sulla correzione del presente software, non appena queste saranno disponibili. 1. 1 L'utente conferma di aver ricevuto e compreso la Notifica di Correzione del Dispositivo Medico allegata, di aver informato il personale interessato e di aver già intrapreso o di intraprendere in futuro tutte le azioni necessarie in conformità con la Notifica. 2. L'utente conferma di essere a conoscenza che i sistemi CASE e/o CardioSoft-CS che utilizzano Microsoft Windows Server 2008 R2, Windows XP, o Windows 7 non verranno aggiornati con le patch software. Si prega di fornire il nome della persona responsabile che ha compilato il presente modulo. Firma: Nome in stampatello: Titolo: Data (GG/MM/AAAA): Si prega di restituire il modulo compilato. Scansionare o scattare una fotografia al modulo compilato e inviarlo per posta elettronica a: FMI@anandic.com

FMI30098-2\_FSN\_Italian\_Rev6 3/3