

Siemens Healthcare GmbH, HC DI XP F&U PRM, Siemensstr. 3, Healthcare Building 1,  
91301 Forchheim

A tutti gli utenti dei sistemi SIEMENS AXIOM Luminos TF,  
AXIOM Iconos R100, AXIOM Iconos R200, AXIOM  
Luminos Agile, Luminos Agile Max, AXIOM Luminos dRF,  
Luminos dRF Max e LUMINOS Lotus Max

Data

Novembre, 2022

## **Avviso di sicurezza**

### **Rif: Rischio potenziale di distacco della pedana dal tavolo portapaziente**

Gentili Clienti,

Lo scopo di questa lettera è di informarvi su una misura preventiva volta ad escludere qualsiasi rischio potenziale di lesioni al paziente causate dal distacco della pedana dal tavolo portapaziente nel corso di un esame.

#### **Quando si verifica questo pericolo e quali sono i rischi potenziali?**

Se la pedana non è collegata e bloccata correttamente al tavolo portapaziente, vi è il rischio che si distacchi, provocando la caduta del paziente e possibili lesioni.

#### **Quali azioni può svolgere l'utente per evitare il rischio potenziale determinato da questo problema?**

- L'utente deve verificare ogni volta che la pedana sia bloccata in posizione e fissata saldamente prima di farvi sedere o salire il paziente.
- Le due barre verdi su ciascun lato della pedana devono essere visibili.
- La pedana deve essere applicata e rimossa soltanto quando il tavolo è in posizione orizzontale.

Per applicare la pedana, rispettare le istruzioni riportate nel supplemento allegato alle Istruzioni d'uso del sistema.

**Siemens Healthcare GmbH**  
Direzione: Bernhard Montag, Presidente e Chief Executive Officer;  
Darleen Caron, Jochen Schmitz, Christoph Zindel

Siemensstr. 3  
91301 Forchheim  
Germania

Tel.: +49 (9191) 180  
siemens.com/healthcare

Presidente del Consiglio di sorveglianza: Ralf P. Thomas  
Sede legale: Monaco, Germania; Registro commerciale: Monaco, HRB 213821  
Numero di registrazione WEEE DE 64872105

**Come verrà definitivamente risolto il problema e come verrà implementata l'azione correttiva?**

Questa lettera di avviso viene distribuita a tutti i clienti interessati unitamente al supplemento alle Istruzioni d'uso. Il supplemento contiene ulteriori dettagli e illustrazioni su come fissare saldamente la pedana al fine di migliorare la comprensione dell'utilizzo della stessa.

Accertarsi che tutte le persone che utilizzano il sistema siano informate del contenuto di questa lettera e del supplemento alle Istruzioni d'uso.

Appreziamo la vostra comprensione e cooperazione riguardo a questo Avviso di sicurezza e vi chiediamo di informarne immediatamente il vostro personale. Vi preghiamo di assicurarvi che questo Avviso di sicurezza e il supplemento vengano inseriti nelle Istruzioni d'uso del sistema.

Se questo dispositivo/apparecchiatura è stato venduto e non è più in vostro possesso, vi preghiamo di inoltrare questo Avviso di sicurezza al nuovo proprietario. Vi chiediamo gentilmente di comunicarci l'identità del nuovo proprietario del dispositivo o dell'apparecchiatura.

Cordiali saluti,

Siemens Healthcare GmbH