



1 預期用途

ID Tablet 是一種將資料從 NX 醫療器械工作站傳輸到 Agfa CR 片匣的裝置。此資料會將片匣中記錄的影像連結至 NX 醫療器械工作站上選取的病患檢查資料。

2 安裝

此安裝和設定是由當地的 Agfa 服務機構及/或 Agfa 經銷商負責執行。



開/關

3 操作控制

您可以使用 ID Tablet 前方的開關來開啟(綠燈亮起)和關閉 ID Tablet。

4 使用 ID Tablet

■ 如下所示,將片匣插入 ID Tablet。



插入 CR MD 或 CR MM 片匣



插入 CR MD 3.0、 CR MD4.xR、 CR HD5.x、 CR HM5.x、 CR MM3.0、 CR MM3.xR、 CR MD4.xT、 CR MD4.2 Extremities 或 CR MM3.xT 片匣

■ 在**檢查**視窗中,從右側的 「影像總覽」窗格中選取縮圖。



■ 按一下 ID 或按下 F2。



縮圖上會出現一個「ID」代碼標籤。此患者資料即被寫入片匣中。

■ 進行曝光。

建議在曝光前識別片匣,避免混淆已曝光、未識別的片匣。

う 産品客訴

任何醫療保健專業人員(例如客戶或使用者)對本產品的品質、耐用性、可靠性、安全性、有效性或性能有任何客訴或不滿,請通知 Aqfa。

適用於歐盟和具有相同監管制度的國家/地區的患者/用戶/第三方(醫療裝置法規 2017/745/EU);如在使用本裝置期間或使用本裝置發生嚴重事件,請通報製造商及/或其授權代表以及您的國家主管部門。

製造商地址:

Agfa 服務支援 - 當地的支援地址和電話號碼都列於 www.agfa.com 網站上

Agfa - Septestraat 27, 2640 Mortsel, Belgium

Agfa - 傳真 +32 3 444 7094

6 安全預防措施



警告:嚴格遵守本文件和產品上的所有警告、注 意、備註和安全標記。

警告:必須交由專業的 Agfa 服務人員安裝 ID Tablet,才能確保使用上安全無虞。

警告:所有 Agfa 醫療產品必須由 Agfa 訓練的合格 人員操作。

警告:儘管此裝置已根據 EMC 和短距裝置適用標準進行測試,但干擾其他電子裝置的風險依然存在。

警告:儘管所有系統組件已在製造過程中進行測 試,但本 ID tablet 仍可能無法檢測/寫入/讀取所插





入的片匣資料。嘗試重新啟動 ID Tablet 以解決問題。

注意:Agfa 產品的擺放位置必須在需要時易於插拔電源。

注意:交由資格不符及未受過訓練的人員變更、增設或維護 Agfa 產品及使用未經認可的備用零件可能會造成人員受傷及損壞設備,並可導致保固失效。

7 清潔與消毒

請遵循適當的原則與程序以避免人員、病患與 ID Tablet 受到污染。必須採取現有的一般防護措施來避免 ID Tablet 接觸到可能的污染。

ID Tablet 的外部清潔

- 將 ID Tablet 從 PC 拔出。
- 用乾淨、柔軟的濕布擦拭 ID Tablet 的外部。如有需要,請使用溫和的肥皂水或洗潔劑,但切勿使用氨基清潔劑。
- 將 ID Tablet 插回 PC。

8 標籤

識別標籤位於 ID Tablet 的背面。



9 技術規格

■ 電源 透過 USB 介面傳輸 5V 直流電

■ 類別 III 類 (IEC60950 / UL60950)

運行條件:

温度: 5°C 至 40°C

相對濕度: 5% 至 85%

■ 重量: 12 公斤

■ 尺寸(長x寬x高): 115 x 390 x 450 公厘

■ 最大功率消耗: 200 mA

本設備適用於連續運作。

ID Tablet 具備 1 個可與 PC 連接的 USB 2.0 介面 , 用於進行資料 傳輸與電源供應。

10 系統文件

如需一般的安全指示,請參閱 Agfa CR 系統的使用者文件。

11 環保



■ WEEE 一般使用者資訊

(適用於具有單獨收集系統的歐盟和其他歐洲國家)

產品、手冊、保證書及/或包裝上若有此符號表示此產品不應作 為家庭廢棄物處置。

如需回收本產品的詳細資訊,請洽詢當地的 Agfa 服務機構。您可藉由確保正確處置本產品來幫助避免對環境及人體健康造成潛在的負面後果(若未適當處置本產品即可能發生負面後果)。材料回收有助於保護天然資源。

12 合規性

如需一般的安全指示,請參閱 Agfa CR 系統的使用者文件。

工作站控制台和 ID Tablet 皆符合下列安全標準:

- UL 60950 / EN 60950 / EN 62368
- CAN/CSA 22.2 NO. 60950-1-07,第三版 (TÜV- NRTL c-us)
 - **(任** 該設備帶有 CE 標誌,並且完全符合相關醫療裝置 (MDR) 歐洲法規 (EU) 2017/745 及美國聯邦法規,具體內容如下:
- 根據 EN 60601-1-2 的輻射和抗擾度,設備符合 EN 55011 A 類 (CISPR 11)。此為「A 類」產品。在家居環境中,本產品可能會導致無線電干擾,發生這種情況時,使用者可能需要採取適當的防範措施。
- 輻射符合 47 CFR part 15 subpart B, Class A 的規定。依據 FCC 規章中的第 15 部分,本設備經過測試,證明符合「A 類」數位裝置的限制。制定這些限制條款旨在提供合理的保護,以免在商業環境中操作設備時產生有害的干擾。該設備會產生、使用,並且可能輻射射頻能量,如果未按「指示手冊」安裝和使用,可能會對無線通訊產生有害干擾。在住宅區內使用本設備,很可能會產生有害的干擾,在這種情況下,使用者需要自費解決這個問題。
- 無線電參數符合 ETS 300330。