

**ИТНО Известување за безбедност на терен**

**Системи Azurion R2.1.10 и R2.2.10 од Philips**

Потенцијално губење на функцијата на снимање (рендген) и/или губење на моторизирано движење и/или неточна содржина на сликата и/или губење на податоци што може да резултира со одложување или прекин на процедурата и/или компликации при процедурата

Февруари 2026

**Овој документ содржи важни информации за континуирано безбедно и правилно користење на Вашата опрема**

Ве молиме разгледајте ги следните информации со сите членови на вашиот персонал кои треба да бидат запознаени со содржината на ова писмо. Важно е да се разберат импликациите од оваа писмо. Ве молиме зачувајте го ова писмо за Ваша евиденција.

Почитувани здравствени работници,

Производителот Philips идентификувал шест софтверски проблеми кои ги опфаќаат системите Azurion R2.1.10 и R2.2.10, што може да резултира со губење на функцијата за снимање (рендген) и/или губење на моторизираното движење и/или погрешна содржина на сликата и/или загуба на податоци.

Имајте предвид дека ова писмо се однесува и на системите Azurion што во моментот користат постари верзии на софтверот (R1.x и R2.x) кои се надградуваат со R2.1.10 или R2.2.10, како дел од претходно објавеното известување за безбедност на терен C&R 2024-IGT-BST-015. Овие проблеми ќе се појават и по имплементацијата на надградбата.

Ова ИТНО известување за безбедност на терен е наменето да ве извести за:

**1. Што е проблемот и во кои околности може да се појави**

| Опис на проблемот   | Пријави/Поплаки  |
|---|--|
| <p><b>Проблем 1 – Системот постојано се рестартира</b></p> <p>Кога базата на податоци за пациенти во Suite PC на системот Azurion, која чува метаподатоци за пациенти, студии, процедури и сериски објекти, содржи повеќе од 50.000 сериски објекти, функционалноста на системот станува недостапна.</p> <p>За да се реши ова, системот Azurion иницира рестартирање за враќање. Сепак, бидејќи бројот на сериски објекти останува непроменет, проблемот останува, а тоа предизвикува системот повторно и повторно да извршува рестартирање за враќање. Не се прикажува порака што укажува на оваа ситуација.</p> <p>За да се реши овој проблем, потребна е преинсталација на софтверот Suite PC.</p> | <p>Досега не е примена поплака за пријавување штета поврзана со софтверските изданија R2.1.10 или R2.2.10.</p>  |
| <p><b>Проблем 2 – троен погон на АМС</b></p> <p>Поради проблем со фирмверот во 3-оскениот погон на контролорот за напредно движење (Advanced Motion Controller -</p>  | <p>Досега не е примена поплака за пријавување штета поврзана со софтверските изданија R2.1.10 или</p>  |

| Опис на проблемот   | Пријави/Поплаки  |
|---|--|
| <p>АМС) (интегрирана електронска и механичка компонента одговорна за прецизното движење и позиционирање на постаментот на Azurion):</p> <p>a) Движењата на постаментот може да бидат бавни – кога тоа ќе се случи, на корисникот му се прикажува пораката „Потребно е приспособување на предниот постамент“. Кога ќе се случи ова, функцијата за 3D скенирање не е достапна. Пораката „Ротационо скенирање е недостапно. Повторно изберете го протоколот за рендгенско снимање“ му се прикажува на корисникот. За да се реши овој проблем, потребна е калибрација на системот со сервис.</p> <p>b) Моторизираните движења на постаментот може да станат недостапни – кога ќе се случи ова, на корисникот му се прикажува пораката „Потребно е приспособување на предниот постамент“. Во некои случаи, проблемот може привремено да се реши со рестартирање на системот со прекин на напојувањето.</p> <p>Рачните движења на постаментот остануваат достапни. Движењата на масата не се засегнати од овој проблем.</p> | <p>R2.2.10.</p>  |
| <p><b>Проблем 3 – С-партицијата на Suite PC нема слободен простор</b></p> <p>С-дискот на Suite PC на Azurion може постепено да го губи достапниот простор поради насобирање датотеки за привремено чување податоци за печатење.</p> <p>Оперативниот систем Windows создава датотека за привремено чување податоци за печатење за секоја задача за печатење и ја брише откако задачата ќе биде успешно завршена.</p> <p>Ако задачата за печатење е неуспешна, овие датотеки за привремено чување податоци за печатење не се отстрануваат и се акумулираат по секое повторно стартување на системот кога оперативниот систем Windows повторно се обидува да ја изврши задачата за печатење и зафаќаат простор на дискот.</p> <p>Кога системот (повторно) стартува и С-дискот е полн, моторизираните движења се оневозможени. Следните пораки се појавуваат на екранот: „Некои геометриски движења не се достапни“ и „Геометријата стартува. Не менувајте го SID“.</p>   | <p>Досега не е примена поплака за пријавување штета поврзана со софтверските изданија R2.1.10 или R2.2.10.</p> |
| <p><b>Проблем 4 - Системот останува во режим на континуирано рестартирање по стартувањето</b></p> <p>Поради софтверски проблем, License Manager – кој ги верификува инсталираните лиценци и овозможува опционална функционалност во системот Azurion врз основа на достапните лиценци – ја проширува базата на податоци на регистарот на Windows при секое стартување или рестартирање на системот.</p> <p>Со текот на времето, големината на регистарот може да ја надмине максималната големина што може да ја вчита License Manager. Кога ова ќе се случи, License Manager не може да стартува и системот ќе влезе во континуиран циклус на рестартирање. Системот Azurion нема да го заврши подигањето, а на екранот се прикажува пораката „Системот за рендген се подига...“.</p>  | <p>Досега не е примена поплака за пријавување штета поврзана со софтверските изданија R2.1.10 или R2.2.10.</p> |



| Опис на проблемот   | Пријави/Поплаки  |
|---|--|
| <p><b>Проблем 5 – Погрешно порамнување на слајдот на алатката за означување – Применливо само кај системите Azurion со опцијата алатка за означување</b></p> <p>Алатката за означување им овозможува на клиничките корисници да означуваат со рака на претходно добиена рендгенска слика за да додадат насоки или да означат област од интерес. Ознаките се прикажуваат на сите слики од серијата и на сите слики добиени по нивното создавање.</p> <p>Кога геометриското движење ги надминува однапред дефинираните прагови (на пр., разлики во ангулација или ротација поголеми од 10°, или отстапување зрак-изоцентар-пациент поголемо од 50 mm), ознаките се сокриени.</p> <p>Кога геометријата ќе се врати во рамките на прагот, ознаките повторно се појавуваат. Сепак, можеби нема да се вратат на нивната точна оригинална позиција и можат да се отстапуваат за неколку милиметри.</p> <p>Ако алатката за означување се користи за време на клиничка процедура за да се означи правилното поставување на некој уред, ова отстапување може да доведе до неправилно поставување на уредот.</p> | <p>Досега не е примена поплака за пријавување штета поврзана со софтверските изданија R2.1.10 или R2.2.10.</p>   |
| <p><b>Проблем 6 – Грешка во надолжната позиција – Применливо само кај системи Azurion со преден постамент Poly-G3</b></p> <p>Кога се бара движење на предниот постамент во надолжна насока, системот Azurion може да открие несовпаѓање помеѓу очекуваната надолжна (поставена) позиција и измерената (вистинска) позиција на постаментот. Ова несовпаѓање е предизвикано од грешка во вредноста на надолжната позиција што ја дава потенциометарот за мерење на позицијата.</p> <p>Кога ќе се открие несовпаѓањето, моќта за движење на предниот постамент автоматски се исклучува. На корисникот му се прикажува пораката „Некои движења на постаментот не се достапни“.</p> <p>Во оваа ситуација, снимањето со рендген и движењата на масата ќе продолжат да функционираат.</p> <p>Овој проблем може да се реши со ладно рестартирање на системот или со рестартирање на геометријата.</p>   | <p>Досега не е примена поплака за пријавување штета поврзана со софтверските изданија R2.1.10 или R2.2.10.</p>  |

**2. Опасност/штета поврзани со проблемот**

Потенцијалните безбедносни ризици поврзани со овие проблеми се опишани во табелата подолу.

| Потенцијален безбедносен ризик  | Проблем  |
|---|--|
| <p>Губење на функцијата на снимање (рендген) што може да резултира со одложување или прекин на терапијата и компликации при процедурата.</p> <p>Проценетата веројатност за сериозни последици по здравјето е "малку веројатна".</p> | <p>Проблем 1 – Системот постојано се рестартира</p> <p>Проблем 4 – Системот останува во режим на континуирано рестартирање по стартувањето</p> |

| Потенцијален безбедносен ризик  | Проблем  |
|---|--|
| <p>Губење на моторизираното движење што може да резултира со одложување или прекин на терапијата и компликации при процедурата.</p> <p>Процентата веројатност за сериозни последици по здравјето е "малку-веројатна".</p> | <p>Проблем 1 – Системот постојано се рестартира</p> <p>Проблем 2 – троен погон на АМС</p> <p>Проблем 3 – С-партиција на Suite PC што останува без слободен простор</p> <p>Проблем 4 – Системот останува во режим на континуирано рестартирање по стартувањето</p> <p>Проблем 6 – Грешка во надолжната позиција</p> |
| <p>Губење податоци што може потенцијално да резултира со одложување на терапијата и компликации при процедурата.</p> <p>Процентата веројатност за сериозни последици по здравјето е "малку веројатна".</p>                | <p>Проблем 1 – Системот постојано се рестартира</p>  |
| <p>Погрешна содржина на сликата што може да доведе до компликации при процедурата.</p> <p>Процентата веројатност за сериозни последици по здравјето е „не се очекува да се случи“.</p>                                    | <p>Проблем 5 – Погрешно порамнување на слајдот на алатката за означување</p>   |

**Штета поврзана со губење на функцијата на снимање (рендген)**

Губење на функцијата за снимање (рендген) што може да доведе до одложување на терапијата. Потенцијалното доцнење може да доведе до сериозни последици по здравјето, вклучувајќи и можност за смрт, особено кога системот се користи со пациенти кои подлежат на сложени и/или итни интервенции за состојби кои се потенцијално опасни по животот (на пример, акутен исхемичен мозочен удар, миокардна исхемија со елевација на ST-сегмент, крвавења што се опасни по животот).

**Штета поврзана со губење на моторизирано движење**

Губењето на моторизираните движења за време на клиничката употреба би можело да придонесе за одложување на терапијата. Потенцијалното одложување може да доведе до сериозни последици по здравјето, вклучувајќи и можност за смрт, особено кога системот се користи со пациенти кои подложени на сложени и/или итни интервенции за состојби кои се потенцијално опасни по животот (на пример, акутен исхемичен мозочен удар, миокардна исхемија со елевација на ST-сегмент, крвавења кое е опасно по животот).

**Штета поврзана со губење податоци**

Губењето податоци може да резултира или да придонесе за одложување или прекин на терапијата, да бара повторување на снимање или процедури, или да резултира со непотполна документација. Потенцијалното одложување може да доведе до сериозни последици по здравјето, вклучувајќи и можност за смрт, особено кога системот се користи со пациенти кои подложени на сложени и/или итни интервенции за состојби кои се потенцијално опасни по животот (на пример, акутен исхемичен мозочен удар, миокардна исхемија со елевација на ST-сегмент, крвавења што се опасни по животот).

**Штета поврзана со компликации при процедурата**

Потенцијалните компликации при процедурата можат да доведат до сериозни последици по здравјето, вклучувајќи и можност за смрт, особено кога системот се користи со пациенти кои подложени на



сложени и/или итни интервенции за состојби кои се потенцијално опасни по животот (на пример, акутен исхемичен мозочен удар, миокардна исхемија со елевација на ST-сегмент, крвавења што се опасни по животот).

### 3. Засегнати медицински средства и како да се препознаат

Во Прилог А кон ова писмо е наведена предвидената намена на засегнатите системи и начините за нивно идентификување.

### 4. Постапки кои клиентот/корисникот треба да ги преземе за да се намалат ризиците за пациентите

- Да го испрати ова Итно известување за безбедност на терен до сите корисници на системот за тие да бидат запознаени со проблемите.
- Доколку засегнатиот систем се префрли до друга установа, испратете копија од ова Итно известување за безбедност на терен до таа установа и информирајте го Philips за ова префрлување преку носителот на решението за запишување на медицинското средство во регистерот на медицински средства достапни во Република Северна Македонија БИ-МЕК ДОО – Скопје кај Даница Алачка Дукоска е-mail: [alacka@bimek.com.mk](mailto:alacka@bimek.com.mk) и тел. 075 430 045.
- Чувајте го ова Итно известување за безбедност на терен заедно со документацијата за системот сè додека Philips не го коригира вашиот систем. Уверете се дека писмото е на видливо место.
- Пополнете го и вратете го формуларот за одговор којшто е вклучен во ова Итно известување за безбедност на терен на носителот на решението за запишување на медицинското средство во регистерот на медицински средства достапни во Република Северна Македонија БИ-МЕК ДОО – Скопје кај Даница Алачка Дукоска на е-пошта: [alacka@bimek.com.mk](mailto:alacka@bimek.com.mk) и тел. 075 430 045 во рок не подоцна од 30 дена по примањето. Пополнувањето на овој формулар потврдува дека сте го примиле ова Итно известување за безбедност на терени дека ги разбирате проблемите и потребните дејства што треба да се преземат.
- Доколку искусите проблем опишан во ова писмо, пријавете го кај носителот на решението за запишување на медицинското средство во регистерот на медицински средства достапни во Република Северна Македонија БИ-МЕК ДОО – Скопје кај Даница Алачка Дукоска на е-пошта: [alacka@bimek.com.mk](mailto:alacka@bimek.com.mk) и тел. 075 430 045.
- Во табелата подолу се дадени препорачаните активности за секој проблем, каде што е применливо:

| Проблем   | Дејство   |
|---|---|
| Проблем 2 – троен погон на АМС  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Извршете рестартирање на системот со прекин на напојувањето, како што е опишано во Упатствата за користење*.</li> </ul>  |
| Проблем 5 – Погрешно порамнување на слајдот на алатката за означување | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Избегнувајте поместување на C-arm и/или масата по цртањето на маркерите.</li> <li>• Ако се појави движење, повторно проверете ја позицијата на сите маркери пред да продолжите.</li> </ul> <p>Забелешка: алатката за маркери е прецизна при промени во дигиталното зумирање, зголемувањето, SID (растојание од изворот до сликата) и форматот на детектор.</p> |
| Проблем 6 - Грешка во надолжната позиција                             | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Извршете рестартирање на системот со прекин на напојувањето, како што е опишано во Упатствата за користење*; или</li> <li>• Извршете рестартирање на геометријата со: <ul style="list-style-type: none"> <li>- притискање на копчето за итно запирање што се наоѓа на модулот за контрола; и потоа</li> </ul> </li> </ul>                                      |

| Проблем | Дејство   |
|---------|---|
|         | <ul style="list-style-type: none"> <li>- притискање на копчето „Power On“ (Вклучување на напојувањето) на модулот за контрола 3 секунди</li> </ul> <p>ЗАБЕЛЕШКА: Рестартирањето на геометријата може да трае до 2 минути.</p> |

\* За да се изврши рестартирање со прекин на напојувањето:

- На модулот за прегледување, притиснете и задржете го копчето „Power Off“ (Исклучување на напојувањето).
- Отпуштете го копчето кога светлото на индикаторот ќе започне да трепка.
- Кога светлото на индикаторот ќе престане да трепка, почекајте 10 секунди.
- На модулот за прегледување, притиснете и задржете го копчето „Power On“ (Вклучување на напојувањето).

ЗАБЕЛЕШКА I: Не ракувајте со контролите додека системот се вклучува бидејќи тоа може да му попречи на процесот за стартување

ЗАБЕЛЕШКА II: рестартирањето на системот со прекин на напојувањето трае 6 минути од започнувањето на истото сè додека не се достапни сите функционалности на системот.

## 5. Дејства кои производителот Philips IGT Systems планира да ги преземе за да ги коригира проблемите

Производителот Philips ќе ги коригира идентификуваните проблеми со тоа што ќе имплементира ажурирање на софтверот (R2.1.15 или R2.2.15) во сите опфатени системи (FCO72200660 со R2.2.15, FCO72200672 со R2.1.15). Philips очекува ова софтверско ажурирање да биде објавено до четвртиот квартал од 2026 година (подлежи на регулаторно одобрение).

Локалниот претставник на Philips и носител на решението за запишување на медицинското средство во регистерот на медицински средства достапни во Република Северна Македонија БИ-МЕК ДОО – Скопје ќе стапи во контакт со вас за да закаже инсталирање на ажурирањето на софтверот кога ќе бидат достапно.

Ова известување е пријавено до соодветните регулаторни тела.

Ако ви се потребни повеќе информации или поддршка за кој било проблем, контактирајте со вашиот локален претставник на Philips и носител на решението за запишување на медицинското средство во регистерот на медицински средства достапни во Република Северна Македонија БИ-МЕК ДОО – Скопје.

Производителот Philips се извинува за сите непријатности предизвикани од овој проблем.

Со почит,

Даница Алачка Дукоска

Одговорно лице за материовигиланца



## Формулар за одговор ИТНО известување за безбедност на терен

*Ова писмо се однесува и на системите Azurion што во моментот користат постари верзии на софтверот (R1.x и R2.x) кои се надградуваат со R2.1.10 или R2.2.10, како дел од претходно објавеното известување за безбедност на терен C&R 2024-IGT-BST-015. Овие проблеми ќе се појават и по имплементацијата на надградбата.*

**Референца:** потенцијалното губење на функцијата за снимање (рендген) и/или губење на моторизираното движење и/или погрешна содржина на сликата и/или загуба на податоци што може да резултира со одложување или прекин на процедурата и/или компликации при процедурата кај системите Azurion R2.1.10 и 2.2.10 од Philips, референтен број на Philips C&R **2025-IGT-BST-012**.

**Упатства:** Ве молиме пополнете го и вратете го овој формулар на е-пошта: [alacka@bimek.com.mk](mailto:alacka@bimek.com.mk) во рок од 30 дена од примањето. Пополнувањето на овој формулар потврдува дека сте го примиле ова Итно известување за безбедност на терен, го разбирате проблемот и потребните дејства што треба да се преземат.

Име на здравствена установа: \_\_\_\_\_

Адреса: \_\_\_\_\_

Град/Поштенски број/Земја: \_\_\_\_\_

**Дејства што треба да ги преземе корисникот:**

- Испратете го ова Итно известување за безбедност на терен до сите корисници на системот за да ги информирате за проблемот.
- Доколку засегнатиот систем се префрли до друга установа, испратете копија од ова Итно известување за безбедност на терен до таа установа и информирајте го производителот Philips за ова префрлување преку носителот на решението за запишување на медицинското средство во регистерот на медицински средства достапни во Република Северна Македонија БИ-МЕК ДОО – Скопје.
- Чувајте го ова Итно известување за безбедност на терен заедно со документацијата за системот сè додека Philips не го коригира вашиот систем. Уверете се дека писмото е на видливо место.
- Навремено пополнете го и испратете го приложениот формулар за одговор до носителот на решението за запишување на медицинското средство во регистерот на медицински средства достапни во Република Северна Македонија, БИ-МЕК ДОО - Скопје, во рок од 30 дена по приемот на известувањето. Со пополнувањето на овој формулар потврдувате дека сте го примиле итно известување за безбедност на терен, како и дека го разбирате проблемот и потребните дејства.
- Доколку искусите проблем опишан во ова писмо, пријавете го настанот до производителот Philips преку носителот на решението за запишување на медицинското средство во регистерот на медицински средства достапни во Република Северна Македонија БИ-МЕК ДОО – Скопје кај Даница Алачка Дукоска на е-пошта: [alacka@bimek.com.mk](mailto:alacka@bimek.com.mk) и тел. 075 430 045.
- Во табелата подолу се дадени препорачаните активности за секој проблем, каде што е применливо:

| Проблем                        | Дејство  |
|--------------------------------|--|
| Проблем 2 – троен погон на АМС | <ul style="list-style-type: none"><li>• Извршете рестартирање на системот со прекин на напојувањето, како што е опишано во Упатствата за</li></ul> |

| Проблем   | Дејство  |
|---|--|
|   | користење*.  |
| Проблем 5 – Погрешно порамнување на слајдот на алатката за означување | <ul style="list-style-type: none"> <li>Избегнувајте поместување на C-arm и/или масата по цртањето на маркерите.</li> <li>Ако се појави движење, повторно проверете ја позицијата на сите маркери пред да продолжите.</li> </ul> <p>Забелешка: алатката за маркери е прецизна при промени во дигиталното зумирање, зголемувањето, SID (растојание од изворот до сликата) и форматот на детектор.</p>  |
| Проблем 6 - Грешка во надолжната позиција                             | <ul style="list-style-type: none"> <li>Извршете рестартирање на системот со прекин на напојувањето, како што е опишано во Упатствата за користење*; или</li> <li>Извршете рестартирање на геометријата со: <ul style="list-style-type: none"> <li>притискање на копчето за итно запирање што се наоѓа на модулот за контрола; и потоа</li> <li>притискање на копчето „Power On“ (Вклучување на напојувањето) на модулот за контрола 3 секунди</li> </ul> </li> </ul> <p><b>ЗАБЕЛЕШКА:</b> Рестартирањето на геометријата може да трае до 2 минути.</p> |

\* За да се изврши рестартирање со прекин на напојувањето:

- На модулот за прегледување, притиснете и задржете го копчето „Power Off“ (Исклучување на напојувањето).
- Отпуштете го копчето кога светлото на индикаторот ќе започне да трепка.
- Кога светлото на индикаторот ќе престане да трепка, почекајте 10 секунди.
- На модулот за прегледување, притиснете и задржете го копчето „Power On“ (Вклучување на напојувањето).

**ЗАБЕЛЕШКА I:** Не ракувајте со контролите додека системот се вклучува бидејќи тоа може да му попречи на процесот за стартување

**ЗАБЕЛЕШКА II:** рестартирањето на системот со прекин на напојувањето трае 6 минути од започнувањето на истото сè додека не се достапни сите функционалности на системот.

Потврдуваме дека сме го примиле и разбрале придружното итно известување за безбедност на теренна производ, како и дека информациите од известувањето се соодветно доставени до сите корисници на опфатениот систем.

**Име на лицето кое го пополнува овој формулар:**

Потпис: \_\_\_\_\_

Име напишано со печатни букви: \_\_\_\_\_

Титула: \_\_\_\_\_

Телефонски број: \_\_\_\_\_

Адреса за е-пошта: \_\_\_\_\_

Датум (ДД / МММ / ГГГГ): \_\_\_\_\_



Важно е Вашата установа да потврди дека го примила ова писмо. Одговорот на Вашата установа претставува доказ потребен за следење на напредокот на ова Известување за безбедност на терен.

## Додаток А – Засегнати системи и предвидена намена

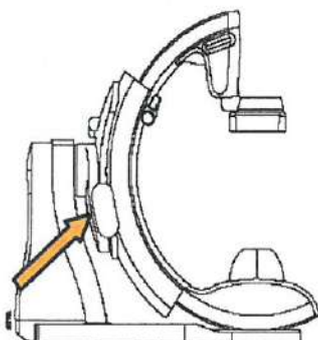
Серијата Azurion е наменета за извршување:

- Водење преку снимки при дијагностички, интервентни и минимално инвазивни хируршки процедури за следниве клинички употреби: васкуларни, не-васкуларни, кардиоваскуларни и невролошки процедури
- Примени за кардиоваскуларно снимање, вклучувајќи дијагностика, интервентни и минимално инвазивни хируршки процедури..
- Дополнително:
  - Серијата Azurion може да се користи во хибридна сала за операции.
  - Серијата Azurion содржи голем број функции кои поддржуваат флексибилен процедурален работен процес кој е ориентиран кон пациентот.
  - Серијата Azurion е наменета за сите пациенти од сите возрасти. Тежината на пациентот е ограничена на спецификацијата на табелата за пациенти.

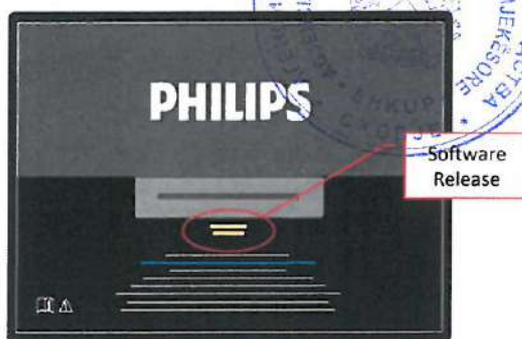
Оваа корекција се однесува на следните системи Azurion R2.1.10 и 2.2.10 од Philips:

| Број на модел | Име на производ во системот |
|---------------|-----------------------------|
| 722063        | Azurion 3 M12               |
| 722064        | Azurion 3 M15               |
| 722067        | Azurion 7 B12               |
| 722068        | Azurion 7 B20               |
| 722078        | Azurion 7 M12               |
| 722079        | Azurion 7 M20               |
| 722221        | Azurion 3 M12               |
| 722222        | Azurion 3 M15               |
| 722223        | Azurion 7 M12               |
| 722224        | Azurion 7 M20               |
| 722225        | Azurion 7 B12               |
| 722226        | Azurion 7 B20               |
| 722227        | Azurion 5 M12               |
| 722228        | Azurion 5 M20               |
| 722280        | Azurion 3 M15               |
| 722281        | Azurion 5 M20               |
| 722282        | Azurion 7 M20               |

Името на производот во системот и бројот на моделот може да се најдат на ознаката за идентификација на системот која се наоѓа на држачот на системот (слика 1). Верзијата на софтверот на системите Azurion од Philips може да се идентификува при стартување (слика 2).



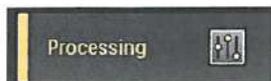
Слика 1 – Ознака за идентификација на систем



Слика 2 – Екран за стартување на системот

## Системи засегнати од проблем 5 – Погрешно порамнување на слајдот на алатката за означување

Функционалноста на алатката за означување е достапна само кога е инсталирана опцијата за лиценца. За да проверите дали оваа опција е достапна на вашиот систем, следете ги следните чекори:



a) Изберете ја задачата „**Processing**“ (Обработка) во панелот за избор на задачи на модулот за екран на допир (TSM) или контролната просторија



b) Кликнете на „**Markers**“ (Означувачи) на лентата со алатки на рамката

Забелешка: Ако иконата „**Markers**“ (Означувачи) не е видлива, оваа лиценца не е достапна на вашиот систем.

