



# Gear View QC

## Spécifications Techniques

DOC-GVQC3.1-TS-FR-REVA

# Notice de documentation

Les informations contenues dans le présent document sont sujettes à modification sans préavis. Le logiciel décrit dans le présent document n'est fourni que dans le cadre d'un accord de licence distinct et ne peut être utilisé ou copié que selon les termes de cet accord. Il est interdit par la loi de copier le logiciel, sauf si le contrat de licence l'autorise expressément. Le présent document ou les documents associés sont susceptibles de contenir certaines informations confidentielles de la société Hyland Software, Inc. et de ses affiliés, conformément aux dispositions de confidentialité que vous avez acceptées.

Le respect de toutes les lois applicables sur les droits d'auteur est de la responsabilité de l'utilisateur. Sans limiter les droits de la loi sur les droits d'auteur, aucune partie de ce document ne peut être reproduite, stockée ou introduite dans un système de récupération, ou transmise sous quelque forme ou par quelque moyen que ce soit (électronique, mécanique, photocopie, enregistrement ou autre), ou à quelque fin que ce soit, sans l'autorisation écrite expresse de Hyland Software, Inc. ou de l'une de ses sociétés affiliées.

Hyland, HXP, OnBase, Alfresco, Nuxeo et les noms de produits sont des marques déposées et/ou non déposées de Hyland Software, Inc. et de ses sociétés affiliées aux États-Unis et dans d'autres pays. Toutes les autres marques déposées, marques de service, noms commerciaux et produits d'autres sociétés sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

© 2025 Hyland Software, Inc. et ses sociétés affiliées.

Les informations mentionnées dans ce document peuvent contenir des technologies telles que définies par les réglementations EAR (Export Administration Regulations) et peuvent être soumises aux lois sur le contrôle des exportations du gouvernement des États-Unis, notamment pour l'EAR et les sanctions commerciales et économiques appliquées par l'Office of Foreign Assets Control (Office du contrôle des actifs étrangers), ainsi qu'aux lois sur le contrôle des exportations de la juridiction locale de votre entité. Le transfert d'une telle technologie par quelque moyen que ce soit à une personne étrangère, que ce soit aux États-Unis ou à l'étranger, pourrait nécessiter une licence d'exportation ou une autre approbation du gouvernement des États-Unis et de l'autorité d'exportation de votre entité. Il vous incombe de vous assurer que vous disposez des approbations requises avant l'exportation.

## Réglementation et conformité



**Fabricant**  
**Hyland Software, Inc.**  
12919 Earhart Ave  
Auburn, CA 95602 USA

**Assistance**  
Téléphone 1-844-535-1404  
Web: <https://community.hyland.com>

## Avertissements généraux et précautions



Pour garantir la sécurité des patients et le respect des normes HIPAA en matière de confidentialité des informations sur la santé des patients, le prestataire de soins de santé doit attribuer un numéro d'accès et un numéro de dossier médical (NDM) uniques permettant d'identifier le dossier médical de chaque patient, afin d'éviter toute erreur dans les données médicales et la confusion avec d'autres patients..

# Glossaire des symboles



ISO – 15223-1 – Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux.

3082 – Fabricant: indique le fabricant du dispositif médical.



ISO – 15223-1 – Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux.

Représentant agréé dans la Communauté européenne: indique le représentant agréé dans l'Union européenne. Ce symbole est accompagné du nom et de l'adresse du représentant agréé à côté du symbole.



ISO – 15223-1 – Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux.

2497 – Date de fabrication: indique la date à laquelle le dispositif médical a été fabriqué.



ISO – 15223-1 – Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux.

2493 – Numéro de catalogue: indique le numéro de catalogue du fabricant permettant d'identifier le dispositif médical.



ISO – 15223-1 – Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux.

2498 – Numéro de série: indique le numéro de série du fabricant permettant d'identifier un dispositif médical spécifique.



ISO – 15223-1 – Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux.

1641 – Consulter le mode d'emploi: indique que l'utilisateur doit consulter le mode d'emploi.



ISO – 15223-1 – Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux.

0434A – Attention: indique que l'utilisateur doit consulter le mode d'emploi pour obtenir des informations importantes telles que les avertissements et précautions à prendre.



ISO – 15223-1 – Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux.

2610 – Numéro du patient: indique un numéro unique attribué à un patient individuel.



Quantité: indique le nombre d'unités.



Directive 2012/19/UE relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE).

# Table of Contents

<b>Notice de documentation</b> .....	<b>2</b>
<b>Réglementation et conformité</b> .....	<b>3</b>
<b>Avertissements généraux et précautions</b> .....	<b>3</b>
<b>Glossaire des symboles</b> .....	<b>4</b>
<b>Présentation de Gear View QC</b> .....	<b>6</b>
<b>Spécifications techniques</b> .....	<b>6</b>
Configuration minimale requise .....	6
Exigences minimales pour les vidéos et les séries de grande taille .....	7
Exclusion d'antivirus recommandée .....	7
Correctifs et mises à jour Windows .....	7

## Présentation de Gear View QC

Le client Gear View QC est un programme de contrôle qualité PACS que vous utilisez pour corriger les erreurs courantes dans les données d'image DICOM. Il fournit des fonctionnalités permettant d'afficher, d'importer, de modifier, d'imprimer et d'envoyer des études DICOM à PACS/DSE. La fonction de contrôle qualité inclut la modification des données démographiques des patients et des détails des études, la réaffectation des études et des séries et la modification des champs DICOM au niveau de l'image, de la série, de l'étude et du patient.

Gear View QC est destiné à être utilisé par les administrateurs PACS, les médecins et le personnel clinique. Les utilisateurs doivent comprendre le format d'image DICOM, ainsi que l'application clinique des images qu'ils modifient. Gear View QC n'est pas destiné à une utilisation pour réaliser des diagnostics. Gear View QC n'est pas destiné au stockage à long terme ou à la gestion des informations ou des données du patient pour la surveillance du patient. Vérifiez l'intégrité des données avant d'enregistrer les modifications et de supprimer toute information d'origine de votre PACS.

## Spécifications techniques

### Configuration minimale requise

La configuration minimale requise du matériel et du système d'exploitation est indiquée dans le tableau suivant.

	Serveur Gear View QC	Client Gear View QC
Processeur	Intel Core Duo	Intel Core Duo
Mémoire	4 Go	4 Go
Espace disque	80 Go	80 Go
Systèmes d'exploitation	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Windows 2019</li> <li>• Windows 2016</li> <li>• Windows 2012</li> <li>• Windows Server 2012 R2</li> <li>• Windows Server 2016</li> <li>• Windows Server 2019</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Windows 10</li> </ul>
Écran	1 024 x 768, 32 bits, couleur	1 024 x 768, 32 bits, couleur
Interface réseau	10/100/1 000 Mbps/s	10/100/1 000 Mbps/s
Protocole réseau	Connexion réseau standard aux appareils DICOM et au système SIR (si disponible)	Connexion réseau standard aux appareils DICOM et au système SIR (si disponible)

## Exigences minimales pour les vidéos et les séries de grande taille

La configuration minimale requise du matériel et du système d'exploitation est indiquée dans le tableau suivant. La configuration minimale requise du matériel et du système d'exploitation pour vidéos et séries compressées de 100 Mo ou plus et pour vidéos et séries non compressées de 1 Go ou plus qui diffère du tableau ci-dessus est indiquée dans le tableau suivant.

	Serveur Gear View QC	Client Gear View QC
Processeur	Intel i5 Quad Core	Intel i5 Quad Core
Mémoire	8 GO	8 GO
Espace disque	250 Go	250 Go
Systèmes d'exploitation	- Identique à ce qui précède -	- Identique à ce qui précède -

## Exclusion d'antivirus recommandée

Cette application prend en charge les analyses passives du programme antivirus. Vous devez veiller à ce que les analyses passives du serveur soient conformes à la politique de sécurité du site d'installation. Les analyses en temps réel sont autorisées, mais vous devez configurer le programme antivirus de façon à exclure les dossiers suivants.

- C:\Program Files (x86)\Pacsgear\Gear View QC\Service\Images
- C:\Program Files (x86)\Pacsgear\Gear View QC\Service\Jobs
- C:\Program Files (x86)\Pacsgear\Gear View QC\Service\Logs
- C:\Program Files (x86)\Pacsgear\Gear View QC\Service\Rawcap

## Correctifs et mises à jour Windows

Vous pouvez installer tous les correctifs et toutes les mises à jour de sécurité Microsoft standard sur le système, sauf indication contraire de votre responsable d'assistance technique.