

EyeC Profiler 400 - 600 DT



EyeC Profiler 600 DT

超高速で安全な 印刷サンプルテスト

製品回収やリコールの回避

EyeC Profiler DTシリーズを使用して、品質管理プロセスを強化し、**有害な不良品から会社のイメージを保護してください**。印刷機の準備にProfilerを使用して、**印刷の問題を早期に修正します**。単一のシステムで複数の印刷機からの出力を定期的にチェックすることができ、**無駄を防ぎコストを削減します**。Profilerを使用して出荷または受け入れ時の品質管理を行うことにより、**あらゆる種類の印刷物の品質と適合性を完全に保証します**。

包括的な印刷サンプルテスト

Profiler DTシリーズを使えば、**1つの機器、1回の検査サイクルですべての品質チェック**が行えます。スキャナーベースのシステムは、印刷されたサンプルのコンテンツ全体を、1つまたは複数の承認済みPDFファイルに対して照合します。すべての検査アイテムを自動的に検出し、コンテンツ全体を検査します。**テキスト、グラフィックス、点字、1Dおよび2Dコードは1回の検査サイクルでチェックされます**。

驚くべき速度と精度

EyeC Profilerは、その優秀なアルゴリズムにより、印刷プロセスに典型的な振れを補正し、**問題の偏差のみを表示します**。このシステムは、**市場の競合製品よりも迅速に問題の結果のみ**を提供します。たとえば、4つの製品を含むサンプルは、45秒未満（スキャンから検査結果まで）で600 dpiの検査できます。**主要な言語で利用可能な直感的なユーザーインターフェイス**により、数回クリックするだけで、完全に信頼性の高い文書化される検査を実行できます。

製薬業界適合の品質管理

製薬業界で実績のあるソリューションであるEyeC社のソフトウェアは、**製薬関連のガイドラインに準拠して製造**されており、データインテグリティ、データセキュリティ、監査証跡の追跡に関する最新の要件を満たしています。レビューアーワークフロー、電子署名、EyeC Audit Trail Viewerなどの機能を備えたオプションの**医薬品ワークフロー**により、製薬会社はシステムを既存プロセスへ簡単に統合できます。

EyeC Profiler 400 - 600 DT

主な機能

- ✔ **超高速サンプル検査**
記録的な速さで関係するすべての印刷上の欠陥を識別します。例えばヒッキー、文字欠け、文字潰れなど。
- ✔ **正確な検査結果**
効率的な検査のため関心のある偏差だけを表示します。
- ✔ **データ対印刷物または印刷物対印刷物の比較**
すべての印刷物の種類(シート、リーフレット、軟包装、ラベル、フィルム、紙器)を検証します。
- ✔ **マルチテンプレート検査**
複数のPDFファイルを用いてコンボジョブまたは面付けシートを自動的にチェックします。
- ✔ **マルチテンプレート検査**
面付けファイルを複数のPDFファイルと自動的に照合します。
- ✔ **許容値を決める事前設定されたパラメータセット**
ワンクリックで各ジョブに検査感度を適用します。
- ✔ **総合的な検査報告書**
検査結果を追跡し、品質を保証します。
- ✔ **コンプライアンス**
ISO 9001、GMP、GAMP 5、および21 CFR Part 11*。

オプション

- ✔ データ対データの比較
- ✔ 1次元コード検査(バーコード)
- ✔ 2次元コード検査(データマトリックス、QRコード)
- ✔ 点字検査
- ✔ 距離測定
- ✔ 医薬品ワークフロー
- ✔ 電子署名
- ✔ バリデーションサポートパッケージ
- ✔ HWIT(たばこ健康警告表示検査ツール)
- ✔ 色差測定



技術仕様

EyeC Profiler			
	バージョン	400 DT Enhanced	600 DT
パフォーマンス	最大スキャン寸法	317 x 470 mm (12.5" x 18.5")	630 x 469 mm (24.8" x 18.4")
	平均スキャン時間	11 秒	15 秒
	解像度	600 dpi	
	ピクセル寸法	0.0423 mm (0.0017")	
要求仕様	スキャナー寸法 幅×奥×高さ	440 x 795 x 222 mm (17.4" x 31.3" x 8.7")	760 x 795 x 225 mm (29.9" x 31.3" x 8.9")
	スキャナー重量	28 kg	45 kg
	オペレーティングシステム	Windows ベース (64 bit) Windows 10	
	ネットワーク	1 ギガビット	

JP-19-1017 | *米国FDAタイトル21 CFR Part 11に記録されているガイドラインに従った検証に必要なすべての機能が含まれています。これらの技術仕様は機能的な依存性に基づいています。記載されているすべての値は、このシートが作成された時点での知る限りのものであり、予告なしに変更されることがあります。