

1.1 Instruções de aplicação da almofada para o peito MammoPad

As almofadas para o peito MammoPad® são produtos médicos descartáveis, para uma única utilização. São radiolúcidas e não têm látex. Utilize uma almofada nova para cada paciente. Siga este procedimento para se certificar de que a almofada é instalada adequadamente.

1. Abra o saco que contém as almofadas para o peito MammoPad, remova uma almofada e volte a selar o saco.

**Nota**

As almofadas devem ser armazenadas num saco de plástico selado, de forma a evitar contaminação, o que poderia afetar a qualidade da imagem. Guarde ao abrigo da luz solar direta e feche o saco quando não estiver a utilizar.

2. Retire o papel protetor da almofada e elimine-o.
3. Aplique o lado adesivo na plataforma de imagem de acordo com as instruções da nota seguinte para o seu tipo de sistema. Não aplique a almofada sobre decalques pintados.

**Nota**

Selenia® e a maioria dos outros sistemas FFDM — Oriente o canto arredondado no lado inferior esquerdo do detetor. Coloque a almofada uniformemente desde a parte de trás para a frente da plataforma de imagem.

Sistemas Dimensions® e GE — Oriente o canto arredondado no lado inferior direito do detetor. Coloque a almofada uniformemente desde a parte da frente para a parte de trás da plataforma de imagem.

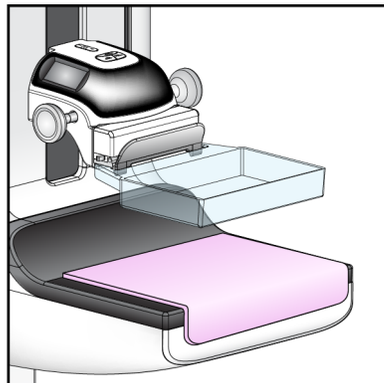


Figura 1: O MammoPad instalado numa plataforma de imagem

4. Siga a sua rotina normal de posicionamento para todas as vistas de exames de rastreio.

- Quando o exame estiver completo, remova a almofada da plataforma de imagens e elimine-a.



Nota

Se a almofada tiver sido exposta a sangue ou fluidos corporais, siga o procedimento de eliminação de resíduos biológicos perigosos da sua instalação.

Para obter assistência com o produto MammoPad, contacte o suporte aos produtos através de 1-877-371-4372.

Representante autorizado na UE:



Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium
Tel.: +32 2 711 46 80
Fax: +32 2 725 20 87



1.2 Símbolos

Símbolo	Descrição	Padrão
	Sujeito a receita médica	FDA 21 CFR 801.109
	Fabricante	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.1
	Representante autorizado na Comunidade Europeia	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.2
	Prazo de validade	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.4
	Código do lote	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.5
	Referência de catálogo	ISO 15223-1:2021, referência 5.1.6
	Quantidade	Hologic
	Não esterilizado	ISO 15223-1:2021, referência 5.2.7
	Não reutilizar	ISO 15223-1:2021, referência 5.4.2

Almofada para o peito MammoPad

Instruções de instalação

Símbolo	Descrição	Padrão
 www.hologic.com/package-inserts	Consultar as instruções de utilização	ISO 15223-1:2021, referência 5.4.3
	Marca CE Conformidade Europeia	Regulamento MDR (UE) 2017/745
	Não contém látex de borracha natural	N/A
	Símbolo de reciclável	Unicode, referência U+267C
	Dispositivo médico	ISO 15223-1:2021, referência 5.7.7

© 2023 Hologic, Inc. Todos os direitos reservados. Hologic e MammoPad são marcas comerciais e/ou marcas comerciais registradas da Hologic, Inc. e/ou respectivas subsidiárias nos Estados Unidos e/ou noutros países. Este produto está protegido por uma ou mais patentes ou pedidos de patente nos EUA. Para mais informações, visite www.hologic.com/patent-information.