1.1 Gebrauchsanweisung für MammoPad-Brustkissen

MammoPad®-Brustkissen sind medizinische Einwegprodukte. Sie sind strahlendurchlässig und latexfrei. Verwenden Sie für jeden Patienten ein neues Kissen. Befolgen Sie die Anweisung, um sicherzustellen, dass das Kissen richtig befestigt ist.

1. Öffnen Sie den Beutel mit den MammoPad-Brustkissen, nehmen Sie ein Kissen heraus und verschließen Sie den Beutel wieder.



Hinweis

Die Kissen müssen in einem versiegelten Kunststoffbeutel gelagert werden, um Verunreinigungen zu vermeiden, die die Bildqualität beeinträchtigen könnten. Vor direktem Sonnenlicht geschützt lagern und den Beutel bei Nichtverwendung verschließen.

- 2. Ziehen Sie das Schutzpapier vom Kissen ab und entsorgen Sie es.
- 3. Bringen Sie die Klebeseite entsprechend den Anweisungen im folgenden Hinweis für Ihren Systemtyp auf der Bildplattform an. Bringen Sie das Kissen nicht auf bemalte Aufkleber an.



Hinweis

Selenia® und die meisten anderen FFDM-Systeme – Richten Sie die abgerundete Ecke an der unteren linken Seite des Detektors aus. Schieben Sie das Kissen von hinten nach vorne auf die Bildplattform.

Dimensions® und GE-Systeme – Richten Sie die abgerundete Ecke an der unteren rechten Seite des Detektors aus. Schieben Sie das Kissen von hinten nach vorne auf die Bildplattform.

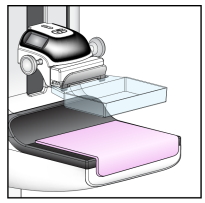


Abbildung 1: MammoPad auf einer Bildplattform befestigt

- 4. Nehmen Sie für alle Screening-Ansichten Ihre gewohnte Position ein.
- 5. Wenn die Untersuchung abgeschlossen ist, entfernen Sie das Kissen von der Bildplattform und entsorgen Sie es.



Hinweis

Wenn das Kissen mit Blut oder Körperflüssigkeiten in Berührung gekommen ist, befolgen Sie das für Ihre Einrichtung vorgesehene Verfahren zur Entsorgung von biologischem Risikomaterial.

Wenn Sie Hilfe mit dem MammoPad benötigen, wenden Sie sich an den Produktsupport unter 1-877-371-4372.

Autorisierte EU-Vertretung:



Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem

Belgium

Tel.: +32 2 711 46 80 Fax: +32 2 725 20 87



1.2 Symbole

Symbol	Beschreibung	Norm
$ m ^{R}\!\!\chi$ only	Verschreibungspflichtig	FDA 21 CFR 801.109
***	Hersteller	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.1.1
EC REP	Autorisierte Vertretung in der Europäischen Gemeinschaft	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.1.2
	Verfallsdatum	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.1.4
LOT	Chargennummer	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.1.5
REF	Bestellnummer	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.1.6
QTY	Menge	Hologic
NON	Unsteril	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.2.7

Symbol	Beschreibung	Norm
2	Nicht zur Wiederverwendung	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.4.2
www.hologic.com/package-inserts	Bedienungsanleitung beachten	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.4.3
CE	CE-Kennzeichnung EU-Konformität	Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
DATEX	Enthält keinen Naturkautschuklatex	N. Z.
	Symbol für Wiederverwendbarkeit	Unicode, Referenz U+267C
MD	Medizinprodukt	ISO 15223-1:2021, Referenz 5.7.7

© 2023, Hologic Inc. Alle Rechte vorbehalten. Hologic und MammoPad sind Warenzeichen und/oder eingetragene Warenzeichen von Hologic, Inc., und/oder ihren Tochtergesellschaften in den USA und/oder anderen Ländern. Dieses Produkt ist durch ein oder mehrere US-Patente bzw. Patentanmeldungen geschützt. Siehe www.hologic.com/patent-information für weitere Informationen.