

## 1.1 Οδηγίες εφαρμογής μαξιλαριού μαστού MammoPad

Τα μαξιλάρια μαστού MammoPad® είναι ιατρικά προϊόντα μίας χρήσης. Είναι ακτινοδιαπερατά και δεν περιέχουν λάτεξ. Χρησιμοποιήστε καινούργιο επίθεμα για κάθε ασθενή. Ακολουθήστε αυτήν τη διαδικασία για να βεβαιωθείτε ότι το επίθεμα έχει τοποθετηθεί σωστά.

1. Ανοίξτε τον ασκό που περιέχει τα μαξιλάρια μαστού MammoPad, αφαιρέστε ένα επίθεμα και επανασφραγίστε τον ασκό.



### Σημείωση

Τα επίθεματα πρέπει να αποθηκεύονται σε σφραγισμένο πλαστικό ασκό για την αποφυγή τυχόν επιμόλυνσης που θα μπορούσε να επηρεάσει την ποιότητα της εικόνας. Αποθηκεύστε το μακριά από το άμεσο ηλιακό φως και σφραγίστε τη σακούλα όταν δεν το χρησιμοποιείτε.

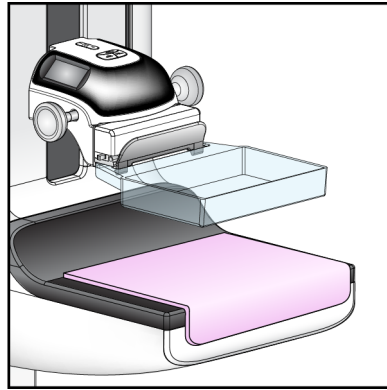
2. Αποκολλήστε το χαρτί από το επίθεμα και πετάξτε το.
3. Εφαρμόστε την αυτοκόλλητη πλευρά στην πλατφόρμα απεικόνισης, σύμφωνα με τις οδηγίες της ακόλουθης σημείωσης για τον τύπο του συστήματος που διαθέτετε. Μην εφαρμόζετε το επίθεμα πάνω από βαμμένα αυτοκόλλητα.



### Σημείωση

Για συστήματα Selenia® και για τα περισσότερα άλλα συστήματα FFDM — Προσανατολίστε τη στρογγυλεμένη γωνία στην κάτω αριστερή πλευρά του ανιχνευτή. Εξομαλύνετε το επίθεμα από το πίσω προς το μπροστινό μέρος της πλατφόρμας απεικόνισης.

Για συστήματα Dimensions® και GE — Προσανατολίστε τη στρογγυλεμένη γωνία στην κάτω δεξιά πλευρά του ανιχνευτή. Εξομαλύνετε το επίθεμα από το μπροστινό προς το πίσω μέρος της πλατφόρμας απεικόνισης.



Εικόνα 1: Εγκατεστημένο MammoPad σε μια πλατφόρμα απεικόνισης

4. Ακολουθήστε τη συνήθη ρουτίνα τοποθέτησης για όλες τις λήψεις προσυμπτωματικού ελέγχου.
5. Όταν ολοκληρωθεί η εξέταση, αφαιρέστε το επίθεμα από την πλατφόρμα απεικόνισης και απορρίψτε το.



**Σημείωση**

Εάν το επίθεμα εκτέθηκε σε αίμα ή σωματικά υγρά, ακολουθήστε τη διαδικασία απόρριψης βιολογικά επικίνδυνων υλικών του ιδρύματός σας.

Για βοήθεια σχετικά με το προϊόν MammoPad, επικοινωνήστε με το τμήμα υποστήριξης προϊόντων στον αριθμό 1-877-371-4372.

Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην ΕΕ:














**Hologic BV**  
 Da Vincilaan 5  
 1930 Zaventem  
 Belgium  
 Τηλ.: +32 2 711 46 80  
 Φαξ: +32 2 725 20 87



**1.2 Σύμβολα**

Σύμβολο	Περιγραφή	Τυπική
<b>Rx ONLY</b>	Χρήση μόνο κατόπιν συνταγογράφησης	FDA 21 CFR 801.109
	Κατασκευαστής	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.1.1
<b>EC REP</b>	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.1.2

Σύμβολο	Περιγραφή	Τυπική
	Ημερομηνία λήξης	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.1.4
	Κωδικός παρτίδας	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.1.5
	Αριθμός καταλόγου	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.1.6
	Ποσότητα	Hologic
	Μη αποστειρωμένο	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.2.7
	Να μην επαναχρησιμοποιείται	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.4.2
 <a href="http://www.hologic.com/package-inserts">www.hologic.com/package-inserts</a>	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.4.3
	Σήμανση CE Ευρωπαϊκή συμμόρφωση	Κανονισμός για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (MDR) (EE) 2017/745
	Δεν περιέχει λάτεξ από φυσικό καουτσούκ	Δ/Δ
	Σύμβολο ανακύκλωσης	Unicode, Αναφορά U+267C
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	ISO 15223-1:2021, Αναφορά 5.7.7

© 2023 Hologic, Inc. Με την επιφύλαξη παντός νομίμου δικαιώματος. Τα Hologic και MammoPad είναι εμπορικά σήματα ή/και καταχωρισμένα εμπορικά σήματα της Hologic, Inc. ή/και των θυγατρικών της στις Η.Π.Α. ή/και σε άλλες χώρες. Το προϊόν αυτό καλύπτεται από ένα ή περισσότερα διπλώματα ευρεσιτεχνίας ή αιτήσεις για διπλώματα ευρεσιτεχνίας των ΗΠΑ. Για λεπτομέρειες, ανατρέξτε στη διεύθυνση [www.hologic.com/patent-information](http://www.hologic.com/patent-information).