

## 1.1 MammoPad Brystpude – Anvendelsesvejledning

MammoPad®-brystpuder er medicinske engangsprodukter som skal kasseres efter brug. De er radiolucente og latexfri. Brug en ny pude til hver patient. Følg denne procedure for at sikre, at puden er korrekt installeret.

1. Åbn posen med MammoPad-brystpuden, tag en pude ud, og luk posen igen.



### Bemærk

Puder skal opbevares i en forseget plastikpose for at undgå kontaminering, der kan påvirke billedkvaliteten. Opbevares uden for direkte sollys, og posen lukkes, når den ikke er i brug.

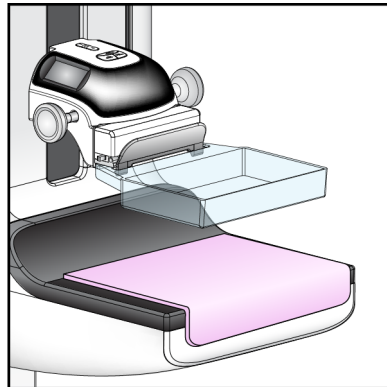
2. Træk papiret af puden, og smid det ud.
3. Påfør den klæbende side på billeddannelsesplatformen i overensstemmelse med instruktionerne i den følgende note for din systemtype. Påfør ikke puden over malede decaler.



### Bemærk

Selenia®- og de fleste andre FFDM-systemer – Anbring det afrundede hjørne nederst til venstre på detektoren. Stryg puden på fra bagsiden til forsiden af billeddannelsesplatformen.

Dimensions® og GF-systemer – Anbring det afrundede hjørne nederst til højre på detektoren. Stryg puden på fra forsiden til bagsiden af billeddannelsesplatformen.



Figur 1: MammoPad installeret på en billeddannelsesplatform

4. Følg din normale rutine for positionering ved screeningsbilleder.
5. Når undersøgelsen er afsluttet, skal du fjerne puden fra billeddannelsesplatformen og kassere den.



**Bemærk**

Hvis puden har været i kontakt med blod eller kropsvæsker, skal du følge virksomhedens procedure for bortskaffelse af biofarlige materialer.

Hvis du har brug for hjælp til MammoPad-produktet, skal du kontakte produktsupport på 1-877-371-4372.

Autoriseret repræsentant i EU:







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



**1.2 Symboler**

Symbol	Beskrivelse	Standard-
	Kun til professionel brug	FDA 21 CFR 801.109
	Fabrikant	ISO 15223-1:2021, reference 5.1.1
	Autoriseret repræsentant i EU	ISO 15223-1:2021, reference 5.1.2
	Sidste anvendelsesdato	ISO 15223-1:2021, reference 5.1.4
	Partikode	ISO 15223-1:2021, reference 5.1.5
	Katalognummer	ISO 15223-1:2021, reference 5.1.6
	Kvantitet	Hologic
	Ikke-steril	ISO 15223-1:2021, reference 5.2.7
	Må ikke genbruges	ISO 15223-1:2021, reference 5.4.2
 <a href="http://www.hologic.com/package-inserts">www.hologic.com/package-inserts</a>	Se brugervejledningen	ISO 15223-1:2021, reference 5.4.3

Symbol	Beskrivelse	Standard-
	CE-mærkning Europæisk overensstemmelse	MDR-forordning (EU) 2017/745
	Indeholder ikke naturlig gummilatex	Ikke relevant
	Symbol for genanvendelig	Unicode, reference U+267C
	Medicinsk udstyr	ISO 15223-1:2021, reference 5.7.7

© 2023 Hologic Inc. Alle rettigheder forbeholdes. Hologic og MammoPad er varemærker og/eller registrerede varemærker, som tilhører Hologic, Inc. og/eller dets datterselskaber i USA og/eller andre lande. Dette produkt er dækket af et eller flere amerikanske patenter eller patentansøgninger. Se [www.hologic.com/patent-information](http://www.hologic.com/patent-information) for detaljer.