

## 1.1 Instructies voor toepassing van het MammoPad-borstkussen

MammoPad®-borstkussens zijn wegwerpbare medische producten voor eenmalig gebruik. Ze zijn radiolucent en bevatten geen latex. Gebruik voor elke patiënt een nieuwe pad. Volg deze procedure, zodat u zeker bent dat de pad juist is geplaatst.

1. Open de zak met MammoPad-borstkussens, haal er één pad uit en sluit de zak af.



### Opmerking

Pads dienen in een verzegelde plastic zak te worden bewaard om verontreiniging die invloed kan hebben op de beeldkwaliteit te voorkomen. Buiten bereik van direct zonlicht bewaren. Zak afsluiten wanneer niet in gebruik.

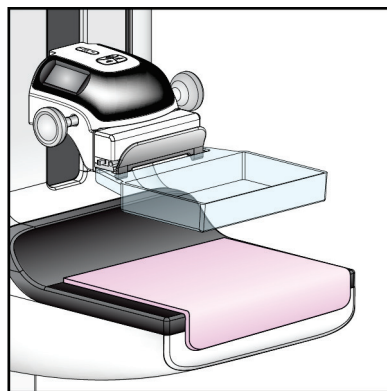
2. Trek de papieren achterkant van de pad en werp deze weg.
3. Plaats de plakant volgens de instructies in de volgende opmerking naar gelang uw systeemtype op het beeldplatform. Plaats de pad niet op opgeschilderde stickers.



### Opmerking

Selenia® en de meeste andere FFDM-systemen: plaats de afgeronde hoek op de linker onderzijde van de detector. Strijk de pad vanaf de achterkant van het beeldplatform naar voren glad.

Dimensions® en GE-systemen: plaats de afgeronde hoek op de rechter onderzijde van de detector. Strijk de pad vanaf de voorkant van het beeldplatform naar achteren glad.



Afbeelding 1: MammoPad geplaatst op een beeldplatform

4. Volg uw normale positioneringsroutine voor alle controleweergaven.
5. Als het onderzoek voltooid is, verwijdert u de pad van het beeldplatform en voert deze af.



**Opmerking**

Als de pad aan bloed of lichaamsvloeistoffen blootgesteld is, volgt u de afvoerprocedure voor biologisch gevaarlijk materiaal van uw instelling.

Neem voor hulp met het MammoPad-product contact op met de productondersteuning op 1-877-371-4372.

Bevoegde EU-vertegenwoordiger:







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



**1.2 Symbolen**

Symbool	Beschrijving	Normreferentie
	Uitsluitend voorgeschreven gebruik	FDA 21 CFR 801.109
	Fabrikant	ISO 15223-1:2021, referentie 5.1.1
	Bevoegd vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap	ISO 15223-1:2021, referentie 5.1.2
	Vervaldatum	ISO 15223-1:2021, referentie 5.1.4
	Batchcode	ISO 15223-1:2021, referentie 5.1.5
	Catalogusnummer	ISO 15223-1:2021, referentie 5.1.6
	Aantal	Hologic
	Niet-steriel	ISO 15223-1:2021, referentie 5.2.7
	Niet hergebruiken	ISO 15223-1:2021, referentie 5.4.2
 <a href="http://www.hologic.com/package-inserts">www.hologic.com/package-inserts</a>	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing	ISO 15223-1:2021, referentie 5.4.3

Symbol	Beschrijving	Normreferentie
	CE-markering Europese conformiteit	MDR-verordening (EU) 2017/745
	Bevat geen latex van natuurlijk rubber	N.v.t.
	Recyclebaar symbool	Unicode, referentie U+267C
	Medisch apparaat	ISO 15223-1:2021, referentie 5.7.7

© 2023 Hologic, Inc. Alle rechten voorbehouden. Hologic en MammoPad zijn handelsmerken en/of gedeponeerde handelsmerken van Hologic, Inc. en/of haar dochterondernemingen in de Verenigde Staten en/of andere landen. Dit product wordt beschermd door een of meer Amerikaanse patenten of patentaanvragen. Zie [www.hologic.com/patent-information](http://www.hologic.com/patent-information) voor meer informatie.