

## 1.1 Instruktioner för användning av MammoPad bröstdynor

MammoPad® bröstdynor är medicinska produkter för engångsbruk. De är genomsläppliga och latexfria. Använd en ny dyna för varje patient. Följ den här proceduren för att se till att dynan är korrekt installerad.

1. Öppna påsen som innehåller MammoPad bröstdynor, ta ur en dyna och förslut påsen igen.



### OBS!

Dynorna måste förvaras i en förseglad plastpåse för att förhindra kontaminering som kan påverka bildkvaliteten. Förvara skyddat från direkt solljus och förslut påsen när den inte används.

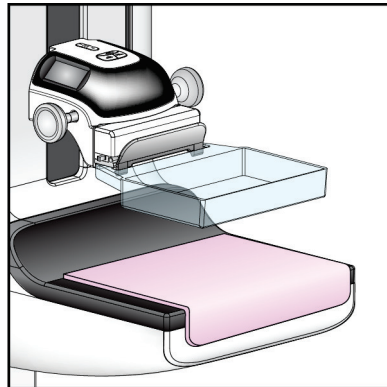
2. Dra bort papperet på baksidan av dynan och släng det.
3. Applicera den självhäftande sidan på bildplattformen i enlighet med instruktionerna i följande anmärkning för din typ av system. Lägg inte dynan över målade dekaler.



### OBS!

Selenia® och de flesta andra FFDM-system – Rikta in det rundade hörnet längst ner till vänster på detektorn. Slåta ut dynan från baksidan och framåt på bildplattformen.

Mått® och GE-system – Rikta in det rundade hörnet längst ner till höger på detektorn. Slåta ut dynan från baksidan och framåt på bildplattformen.



Figur 1: MammoPad installerad på en bildplattform

4. Följ din normala positioneringsrutin för alla screeningvyer.
5. När undersökningen är klar tar du bort dynan från bildplattformen och kasserar den.



### OBS!

Om dynan utsattes för blod eller kroppsvätskor följer du förfarandet för bortskaffande av biologiskt riskavfall för din anläggning.

Om du vill ha hjälp med MammoPad-produkten kan du kontakta produktsupport på 1-877-371-4372.

Auktoriserad EU-representant






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



## 1.2 Symboler

| Symbol   | Beskrivning  | Standard                         |
|--|--|----------------------------------|
|  | Endast på läkares ordination                       | FDA 21 CFR 801.109               |
|  | Tillverkare  | ISO 15223-1:2021, referens 5.1.1 |
|  | Auktoriserad representant i europeiska gemenskapen | ISO 15223-1:2021, referens 5.1.2 |
|  | Sista förbrukningsdag                              | ISO 15223-1:2021, referens 5.1.4 |
|  | Satskod  | ISO 15223-1:2021, referens 5.1.5 |
|  | Katalognummer                                      | ISO 15223-1:2021, referens 5.1.6 |
|  | Antal  | Hologic                          |
|  | Icke-steril  | ISO 15223-1:2021, referens 5.2.7 |
|  | Får inte återanvändas                              | ISO 15223-1:2021, referens 5.4.2 |
| <br><a href="http://www.hologic.com/package-inserts">www.hologic.com/package-inserts</a> | Se bruksanvisningen                                | ISO 15223-1:2021, referens 5.4.3 |
|  | CE-märkning<br>Europeisk överensstämmelse          | MDR-förordning (EU) 2017/745     |

| Symbol  | Beskrivning                     | Standard                            |
|---|---------------------------------|-------------------------------------|
|  | Innehåller inte naturgummilatex | Saknas                              |
|  | Återvinningsymbol               | Unicode, referens U+267C            |
|  | Medicinteknisk produkt          | ISO 15223-1:2021,<br>referens 5.7.7 |

© 2023 Hologic, Inc. Med ensamrätt. Hologic och MammoPad är varumärken och/eller registrerade varumärken som tillhör Hologic, Inc. och/eller dess dotterbolag i USA och/eller andra länder. Denna produkt omfattas av ett eller flera amerikanska patent eller patentansökningar. Mer information finns på [www.hologic.com/patent-information](http://www.hologic.com/patent-information).