

## 1.1 Instrucțiuni de aplicare a suportului pentru sân MammoPad

Suportul pentru sân MammoPad® este un produs medical de unică folosință. Acesta este radiotransparent și nu conține latex. Utilizați câte un suport nou pentru fiecare pacientă. Urmați această procedură pentru a vă asigura că suportul este instalat corespunzător.

1. Deschideți pungă care conține două suporturi pentru sân MammoPad, scoateți un suport și resigilați pungă.



### Observație

Suporturile trebuie depozitate într-o pungă de plastic sigilată pentru a preveni contaminarea care poate afecta calitatea imaginii. A se depozita într-un spațiu ferit de expunerea directă la soare și a se sigila pungă atunci când produsul nu este utilizat.

2. Desprindeți folia de hârtie de pe spatele suportului și aruncați-o.
3. Aplicați partea adezivă pe platforma sistemului de imagistică în conformitate cu instrucțiunile din următoarea observație aferente tipului dvs. de sistem. Nu aplicați suportul peste autocolanți colorați.



### Observație

Pentru sistemele Selenia® și majoritatea celorlalte sisteme FFDM – orientați colțul rotunjit spre partea stângă de jos a detectorului. Lipiți suportul dinspre partea din spate spre fața platformei sistemului de imagistică.

Pentru sistemele Dimensions® și GE – orientați colțul rotunjit spre partea dreaptă de jos a detectorului Lipiți suportul dinspre partea din față spre spatele platformei sistemului de imagistică.

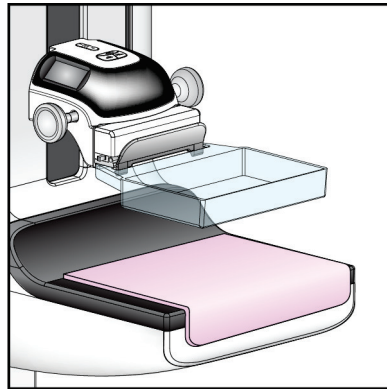


Figura 1: Suport MammoPad instalat pe platforma unui sistem de imagistică

4. Urmați procedura de poziționare normală pentru toate vizualizările de examinare.

5. La finalizarea examinării, scoateți suportul de pe platforma sistemului de imagistică și aruncați-l.



**Observație**

Dacă suportul a fost expus la sânge sau lichide corporale, respectați procedura de eliminare a materialelor cu risc biologic din cadrul unității dvs.

Pentru asistență referitoare la produsul MammoPad, contactați serviciul de Asistență privind produsele la numărul de telefon 1-877-371-4372.

Reprezentant autorizat UE:








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



## 1.2 Simboluri

Simbol	Descriere	Standard
	A se utiliza numai pe bază de prescripție medicală	FDA 21 CFR 801.109
	Producător	ISO 15223-1:2021, Referință 5.1.1
	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană	ISO 15223-1:2021, Referință 5.1.2
	A se utiliza până la data de	ISO 15223-1:2021, Referință 5.1.4
	Cod lot	ISO 15223-1:2021, Referință 5.1.5
	Număr de catalog	ISO 15223-1:2021, Referință 5.1.6
	Cantitate	Hologic
	Nesteril	ISO 15223-1:2021, Referință 5.2.7
	A nu se reutiliza	ISO 15223-1:2021, Referință 5.4.2

Simbol	Descriere	Standard
 www.hologic.com/package-inserts	Consultați instrucțiunile de utilizare	ISO 15223-1:2021, Referință 5.4.3
	Marcaj CE Conformitate europeană	Regulamentul privind dispozitivele medicale (MDR) (UE) 2017/745
	Nu conține latex din cauciuc natural	N/A
	Simbol de reciclare	Unicode, Referință U+267C
	Dispozitiv medical	ISO 15223-1:2021, Referință 5.7.7

© 2023 Hologic, Inc. Toate drepturile rezervate. Hologic și MammoPad sunt mărci comerciale și/sau mărci comerciale înregistrate ale companiei Hologic, Inc. și/sau ale filialelor sale în Statele Unite ale Americii și/sau în alte țări. Acest produs este acoperit de unul sau mai multe brevete sau cereri de brevet din SUA. Pentru detalii, consultați [www.hologic.com/patent-information](http://www.hologic.com/patent-information).