

1.1 Інструкція із застосування подушки для мамографії MammoPad

Подушки для мамографії MammoPad® — це одноразові змінні медичні вироби. Вони пропускають рентгенівське випромінювання та не містять латексу. Використовуйте для кожного пацієнта нову подушку. Дотримуйтесь цієї процедури, щоб забезпечити правильне встановлення подушки.

1. Відкрийте пакет, що містить подушки для мамографії MammoPad, вийміть одну подушку та закрийте пакет.



Примітка

Подушки потрібно зберігати в закритому поліетиленовому пакеті, щоб запобігти забрудненню, яке може вплинути на якість зображення. Зберігати в місці, захищеному від потрапляння прямих сонячних променів, і герметично закривати пакет у разі невикористання.

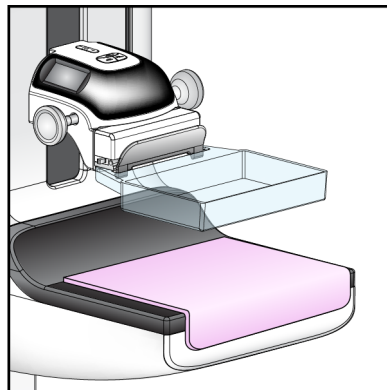
2. Зніміть паперову підкладку з подушки й викиньте її.
3. Наклейте подушку клейкою стороною на платформу для візуалізації відповідно до інструкцій, наведених у наступній примітці для вашого типу системи. Не наклеюйте подушку на намальовані позначки.



Примітка

Системи Selenia® та більшість інших систем FFDM. Розмістіть закруглений кут у нижній лівій частині детектора. Розгладьте подушку ззаду наперед на платформі для візуалізації.

Системи Dimensions® та GE. Розмістіть закруглений кут у нижній правій частині детектора. Розгладьте накладку спереду назад на платформі для візуалізації.



Фіг. 1: MammoPad встановлено на платформі для візуалізації

4. Дотримуйтесь звичайного режиму позиціонування для всіх видів скринінгу.
5. Після завершення обстеження зніміть подушку з платформи для візуалізації й утилізуйте її.



Примітка

Якщо на подушку потрапила кров або біологічні рідини, дотримуйтесь процедури утилізації біологічно небезпечних матеріалів, встановленої у вашому закладі.

Щоб отримати додаткову інформацію щодо виробу MammoPad, зверніться в службу підтримки продуктів за номером 1-877-371-4372.

Уповноважений представник у ЄС:



Hologic BV
 Da Vincilaan 5
 1930 Zaventem
 Belgium
 Тел.: +32 2 711 46 80
 Факс: +32 2 725 20 87



1.2 СИМВОЛИ

Символ	Опис	Стандартний
	Використання лише за рецептом	FDA 21 CFR 801.109
	Виробник	ISO 15223-1:2021, Reference 5.1.1
	Уповноважений представник у Європейській Спільноті	ISO 15223-1:2021, Reference 5.1.2
	Використати до	ISO 15223-1:2021, Reference 5.1.4
	Код партії	ISO 15223-1:2021, Reference 5.1.5
	Номер за каталогом	ISO 15223-1:2021, Reference 5.1.6
	Кількість	Hologic
	Нестерильний	ISO 15223-1:2021, Reference 5.2.7

Символ	Опис	Стандартний
	Не використовувати повторно	ISO 15223-1:2021, Reference 5.4.2
 www.hologic.com/package-inserts	Ознайомтеся з інструкціями з використання	ISO 15223-1:2021, Reference 5.4.3
	Знак CE Відповідність стандартам якості та безпеки Європейського Союзу	Європейський регламент про вироби медичного призначення (ЕС) 2017/745
	Не містить натуральний каучуковий латекс	Н/З
	Символ переробки	Unicode, Reference U+267C
	Медичний виріб	ISO 15223-1:2021, Reference 5.7.7

© 2023 Hologic, Inc. Всі права захищено. Hologic і MammoPad — це торговельні марки й/або зареєстровані торговельні марки компанії Hologic, Inc. і/або її філіалів у США та/або інших країнах. На цей виріб поширюється дія одного або кількох патентів або патентних заявок США. Для отримання додаткової інформації див. www.hologic.com/patent-information.