

## 1.1 Instruções de Aplicação da Almofada mamária MammoPad

As almofadas mamárias MammoPad® são produtos médicos descartáveis de uso único. Elas são radiolúcidas e livres de látex. Use uma almofada nova para cada paciente. Siga este procedimento para se certificar de que a almofada está devidamente instalada.

1. Abra o saco que contém as almofadas mamárias MammoPad, retire uma almofada e volte a selar o saco.

**Nota**

As almofadas devem ser guardadas num saco de plástico selado para evitar contaminações que possam afetar a qualidade da imagem. Armazene ao abrigo da luz solar direta e sele o saco quando não estiver em uso.

2. Descole o suporte de papel da almofada e descarte-o.
3. Aplique o lado adesivo à plataforma de imagem de acordo com as instruções da nota seguinte para o seu tipo de sistema. Não aplique a almofada sobre decalques pintados.

**Nota**

Selenia® e a maioria dos outros sistemas FFDM - Oriente o canto arredondado no lado inferior esquerdo do detector. Alise a almofada da parte de trás para a frente da plataforma de imagem.

Dimensions® e sistemas GE - Oriente o canto arredondado no lado inferior direito do detector. Alise a almofada da frente para trás da plataforma de imagem.

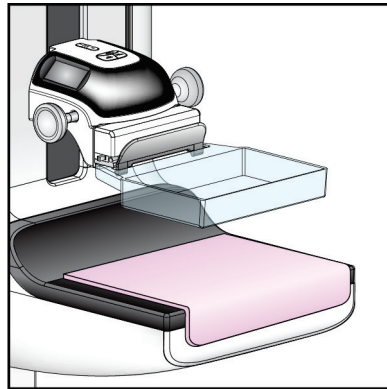


Figura 1: MammoPad Instalado em uma Plataforma de Imagem

4. Siga a sua rotina normal de posicionamento para todas as visualizações de rastreio.
5. Quando o exame estiver concluído, remova a almofada da plataforma de imagem e descarte-a.



**Nota**

Se a almofada foi exposta a sangue ou fluidos corporais, siga o procedimento de eliminação de materiais de risco biológico para a sua instalação.

Para obter assistência com o produto MammoPad, entre em contato com o Suporte ao Produto pelo telefone 1-877-371-4372.

Representante autorizado na União Europeia:







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



**1.2 Símbolos**

Símbolo	Descrição	Referência
	Uso apenas mediante prescrição	FDA 21 CFR 801.109
	Fabricante	ISO 15223-1:2021, Referência 5.1.1
	Representante autorizado na Comunidade Europeia	ISO 15223-1:2021, Referência 5.1.2
	Data de validade	ISO 15223-1:2021, Referência 5.1.4
	Código do lote	ISO 15223-1:2021, Referência 5.1.5
	Número de catálogo	ISO 15223-1:2021, Referência 5.1.6
	Quantidade	Hologic
	Não estéril	ISO 15223-1:2021, Referência 5.2.7
	Não reutilize	ISO 15223-1:2021, Referência 5.4.2
 <a href="http://www.hologic.com/package-inserts">www.hologic.com/package-inserts</a>	Consulte as instruções de uso	ISO 15223-1:2021, Referência 5.4.3

Símbolo	Descrição	Referência
	Marcação CE Conformidade Europeia	Regulamento RDM (UE) 2017/745
	Não contém látex de borracha natural	N/D
	Símbolo reciclável	Unicode, Referência U+267C
	Dispositivo médico	ISO 15223-1:2021, Referência 5.7.7

© 2023 Hologic, Inc. Todos os direitos reservados. Hologic e MammoPad são marcas comerciais e/ou marcas registradas da Hologic, Inc. e/ou de suas subsidiárias nos Estados Unidos e/ou em outros países. Este produto está coberto por uma ou mais patentes ou pedidos de patentes nos EUA. Consulte [www.hologic.com/patent-information](http://www.hologic.com/patent-information) para mais informações.