

1.1 Upute za primjenu podloge za dojke MammoPad

Podloge za dojke MammoPad® jednokratni su medicinski proizvodi za uporabu na jednom pacijentu. Propusne su za rendgensko zračenje i ne sadržavaju lateks. Upotrijebite novu podlogu za svakog pacijenta. Za pravilno postavljanje podloge pridržavajte se ovog postupka.

1. Otvorite vrećicu koja sadržava podloge za dojke MammoPad, izvadite jednu podlogu i ponovno zatvorite vrećicu.



Napomena

Podloge se moraju čuvati u zatvorenoj plastičnoj vrećici da bi se spriječila kontaminacija koja bi mogla narušiti kvalitetu snimanja. Čuvajte zaštićeno od izravnog sunčevog svjetla i zatvorite vrećicu ako se proizvod ne upotrebljava.

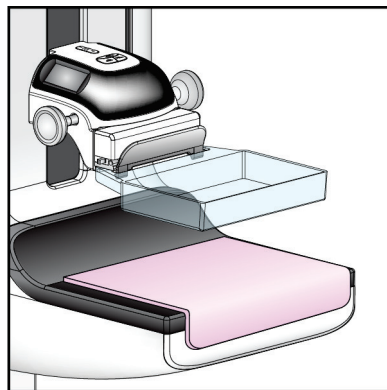
2. Odlijepite papirnati donji dio s podloge i odložite ga u otpad.
3. Postavite ljepljivu stranu podloge na platformu za snimanje u skladu s uputama u sljedećoj napomeni za vašu vrstu sustava. Nemojte postavljati podlogu na naljepnice u boji.



Napomena

Za sustav Selenia® i većinu drugih sustava za FFDM: okrenite zaobljeni kraj podloge prema donjoj lijevoj strani detektora. Zagladite podlogu tako da prijedete rukom od stražnje do prednje strane platforme za snimanje.

Za sustav Dimensions® i druge sustave GE: okrenite zaobljeni kraj podloge prema donjoj desnoj strani detektora. Zagladite podlogu tako da prijedete rukom od prednje do stražnje strane platforme za snimanje.



Slika 1: Podloga MammoPad postavljena na platformu za snimanje

4. Pridržavajte se uobičajenih ustaljenih postupaka za pozicioniranje za sve preglede u svrhu probira.

5. Kada završite pregled, uklonite podlogu s platforme za snimanje i odložite ju u otpad.



Napomena

Ako je podloga bila izložena krvi ili tjelesnim tekućinama, pridržavajte se postupka za odlaganje biološki opasnih materijala u otpad koji primjenjuje vaša ustanova.

Za pomoć u vezi s proizvodom MammoPad obratite se odjelu za podršku za proizvode na broj telefona 1-877-371-4372.

Ovlašteni predstavnik za EU:








Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium
Telefon: +32 2 711 46 80
Telefaks: +32 2 725 20 87



1.2 Simboli

Simbol	Opis	Standardni
	Samo na recept	FDA 21 CFR 801.109
	Proizvođač	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.1.1.
	Ovlašteni predstavnik za Europsku Uniju	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.1.2.
	Datum „upotrijebiti do“	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.1.4.
	Šifra serije	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.1.5.
	Kataloški broj	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.1.6.
	Količina	Hologic
	Nije sterilno	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.2.7.
	Nemojte ponovno upotrebljavati	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.4.2.

Simbol	Opis	Standardni
 www.hologic.com/package-inserts	Pogledajte upute za uporabu	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.4.3.
	Oznaka CE Sukladnost s europskim normama	Uredba MDR (EU) 2017/745
	Ne sadržava prirodni gumeni lateks	N/P
	Oznaka za reciklažu	Unicode, referenca U+267C
	Medicinski proizvod	ISO 15223-1:2021, referentni broj 5.7.7.

© 2023. Hologic, Inc. Sva prava pridržana. Hologic i MammoPad zaštitni su znakovi i/ili registrirani zaštitni znakovi društva Hologic, Inc. i/ili njegovih podružnica u Sjedinjenim Američkim Državama i/ili drugim državama. Ovaj je proizvod obuhvaćen jednim američkim patentom ili patentnom prijavom ili više njih. Više informacija možete pronaći na internetskoj stranici www.hologic.com/patent-information.