

# ATEC<sup>®</sup> TriMark<sup>®</sup>

Biopsy Site Identification System

Biopsistedsmarkør i titan



Bruksanvisning

**HOLOGIC<sup>®</sup>**

Denne siden er tom med hensikt

# ATEC® TriMark® biopsistedsmarkørssystem

## Bruksanvisning

Les all informasjon nøye. Manglende overholdelse av instruksjonene kan føre til uforutsette kirurgiske konsekvenser.

Viktig: Dette pakningsvedlegget er utformet for å gi bruksanvisning for ATEC® TriMark® biopsistedsmarkør. Det er ikke en referanse til kirurgiske teknikker.

---

Etter fullført ATEC brystbiopsiproedyre, vil brukeren ha muligheten til å bruke ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem av Hologic, Inc. Avhengig av type anvendelse (bildemodalitet) som brukes til å veilede brystbiopsien, vil brukeren følge en av de skisserte prosessene for bruk av ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem. De tre bildemodalitetene som brukes til å styre distribusjonen av ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystemet inkluderer ultralyd (U/S), stereotaktisk røntgen (STX) og bildebehandling med magnetisk resonans (MR). Det er to utplasseringsmetoder for ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem knyttet til U/S og STX; begge er beskrevet separat.

## Indikasjoner

ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem er indisert for bruk til markering av et åpent eller perkutant biopsisted for radiografisk å markere plasseringen til biopsiområdet.

## Kontraindikasjoner

Ingen kjente.

## Instrumentbeskrivelse

ATEC TriMark biopsistedsmarkør er et sterilt engangssystem bestående av en titanmarkør og en utplasseringsenhet. Utplasseringsenheten består av en stiv kanyle, et stempel, en stiv skyvestang og et håndtak. ATEC TriMark biopsistedsmarkøren plasseres på den distale enden av utplasseringsenheten. ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem kan brukes med bildebehandling (f.eks. stereotaktisk røntgen, ultralyd og MR). Titanmarkøren er klassifisert som MR-betinget (magnetisk resonans) med feltstyrke på 3,0 Tesla eller mindre. Når markøren er til stede hos en pasient som gjennomgår en MR-prosedyre ved 3,0 Tesla eller mindre, vil den ikke skape en ekstra fare eller risiko relatert til magnetfeltet. Heller ikke med hensyn til interaksjoner, bevegelse/frigjøring eller oppvarming.

Sikkerhetsinformasjon for MR-prosedyrer skal utføres i henhold til følgende retningslinjer:

## MR-artefakter

Artefakter for ATEC TriMark biopsistedsmarkør har blitt karakterisert ved hjelp av et 1,5 Tesla MR-system og T1-vektede, spinneko- og gradientekkopulssekvenser. Basert på denne informasjonen, kan bildekvaliteten bli noe kompromittert hvis området av interesse er i nøyaktig samme område som ATEC TriMark biopsistedsmarkør.

Artefaktstørrelse er avhengig av typen pulssekvens som brukes til bildebehandling (større for gradientekkopulssekvenser og mindre for spinnekk og raske spinnekkopulssekvenser), retningen til frekvenskodingsretningen (større hvis frekvenskodingsretningen er vinkelrett på enheten og mindre hvis den er parallell med enheten) og størrelsen på synsfeltet. Posisjonsfeil og artefakter på bilder vil være mindre for MR-systemer med lavere statistisk magnetisk feltstyrke ved bruk av de samme bildeparameterne som de som opererer med høyere statistisk magnetisk feltstyrke.

## Kompatibilitet

U/S			
Tilnærming	Håndstykkemåler	Tilgang til biopsiområde	ATEC TriMark enhet
Metode uten innføringshylse	9G	IR	TriMark TD 13-09
		IR	TriMark TD-2S-13-09
	12G	IR	TriMark TD 13-12
		IR	TriMark TD-2S-13-12
Innføringsmetode for ATEC ytre kanyler	9G	ATEC 0909-20 ytre kanyler	TriMark TD 13-09 TriMark TD-2S-13-09
		ATEC 0909-12 ytre kanyler	
		ATEC 0912-20 ytre kanyler	
		ATEC 0912-12 ytre kanyler	
	12G	ATEC 1209-20 ytre kanyler	TriMark TD 13-12
		ATEC 1212-20 ytre kanyler	TriMark TD-2S-13-12
STX			
Tilnærming	Håndstykkemåler	Tilgang til biopsiområde	ATEC TriMark enhet
Innføringsmetode for ATEC ytre kanyler	9G	ATEC 0909-20 ytre kanyler	TriMark TD 13-09 TriMark TD-2S-13-09
		ATEC 0909-12 ytre kanyler	
		ATEC 0912-20 ytre kanyler	
		ATEC 0912-12 ytre kanyler	
	12G	ATEC 1209-20 ytre kanyler	TriMark TD 13-12
		ATEC 1212-20 ytre kanyler	TriMark TD-2S-13-12
Innføringsmetode for ATEC håndstykke	9G	ATEC 0909-20 håndstykke	TriMark TD 36-09 TriMark TD-2S-36-09
		ATEC 0909-12 håndstykke	
		ATEC 0912-20 håndstykke	
		ATEC 0912-12 håndstykke	
	12G	ATEC 0914-20 håndstykke	TriMark TD 36-12 TriMark TS-2S-36-12
		ATEC 1209-20 håndstykke	
ATEC 1212-20 håndstykke			
MRI			
Tilnærming	Håndstykkemåler	Tilgang til biopsiområde	ATEC TriMark enhet
Innføringsmetode for ATEC hylse	9G	ILS 0914-20	TriMark TD 13-MR TriMark TD-2S-13-MR
		ILS 0914-20-OB	
		ILS 0914-12	
		ILS 0914-12-OB	

## Ultralydbruk

Metode uten innføringshylse (bare 13-12 og 13-09)

1. Før ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem brukes, skal den beskyttende emballasjen og kanylen inspiseres for å kontrollere at ingen av dem er blitt skadet under forsendelse. Hvis det ser ut til at emballasjen er skadet, må ikke enheten brukes.

2. Fjern ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystemet forsiktig fra den beskyttende emballasjen ved bruk av steril teknikk.

Merk: Fjern spissbeskyttelse før enheten brukes.

3. Drei eller aktiver konsollen til «Set Up» (Konfigurasjon)- eller «Lavage» (Skylle)-modus.

4. Skyll biopsihulrommet grundig før utplasseringsenheten settes inn.

5. Koble fra saltvannsledninga ved den proksimale enden av Y-ventilen.

6. Drei eller aktiver konsollen til «Biopsy» (Biopsi)-modus.

7. Fjern håndstykket fra brystet og kast det på riktig måte.

8. Plasser den distale enden av utplasseringsenheten i nålekanalen som ble opprettet av den ytre kanylen.

9. Før utplasseringsenheten forsiktig til ønsket plassering av markørutplasseringen.

10. Finn den hvite retningspilen på indikatoren til blenderåpningen. Dette viser retningen til markøråpningen og retningen markøren vil utplassere.

11. Drei blenderåpningen slik at den hvite pilen peker mot det radiale sentrum av biopsihulrommet. (Figur A)

12. Utplasser markøren mot midten av biopsihulrommet ved å skyve utplasseringsstemplet med tommelen til det klikker på plass på indikatoren for blenderåpning.

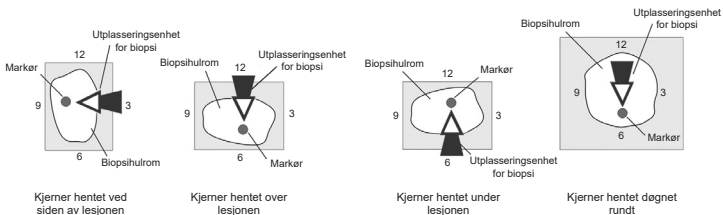
13. Etter det hør- og merkbare klikket, slipper du tommelen fra det hvite stempellet.

14. Drei indikatoren for blenderåpning 180 grader.

15. Verifiser utplasseringen og riktig posisjon på markøren før enheten fjernes.

16. Fjern utplasseringsenheten sakte fra brystet og avhend på riktig måte.

Figur A: Radialt senter for biopsihulrom



# Ultralydbruk

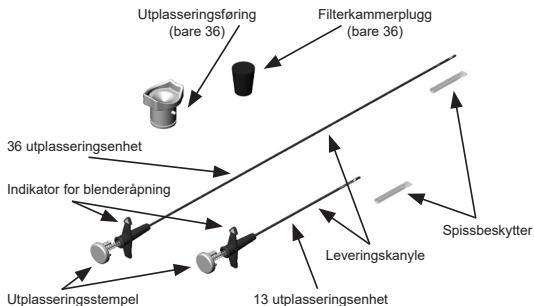
Innføringsmetode for ATEC ytre kanyler (bare 13-12 og 13-09)

1. Før ATEC TriMark biopsistedsmarkørsystem brukes, skal den beskyttende emballasjen og kanylen inspiseres for å kontrollere at ingen av dem er blitt skadet under forsendelse. Hvis det ser ut til at emballasjen er skadet, må ikke enheten brukes.
2. Fjern ATEC TriMark biopsistedsmarkørsystemet forsiktig fra den beskyttende emballasjen ved bruk av steril teknikk.

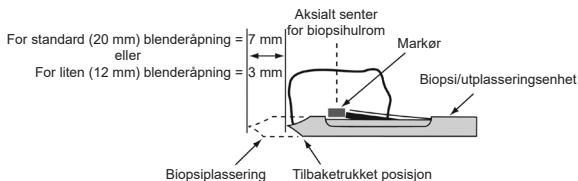
Merk: Fjern spissbeskyttelse før enheten brukes.

3. Drei eller aktiver konsollen til «Set Up» (Konfigurasjon)- eller «Lavage» (Skylle)-modus.
4. Skyll biopsihulrommet grundig før utplasseringsenheten settes inn.
5. Koble fra saltvannsledningen ved den proksimale enden av Y-ventilen og strip linjen opp til navet.
6. Mens navet holdes fast med den ene hånden, dreies håndstykket 1/8 omdreining mot klokken og trekkes tilbake for å skilles fra den ytre kanylen.
7. Trekk navet 7 mm tilbake for enheter med 20 mm blenderåpning eller 3 mm for enheter for blenderåpning for 12 mm. Dette vil plassere systemet for utplassering av markøren i det aksiale sentrum av biopsihulrommet. (Figur C)
8. Drei navet slik at det hvite punktet som indikerer nåleåpningens posisjon peker mot det radiale sentrum av biopsihulrommet. (Figur A)
9. Plasser den distale enden av utplasseringssenheten i den ytre kanylen, gjennom navet.
10. Før utplasseringsenheten forsiktig frem til den kommer til et definitivt stopp ved den distale spissen av den ytre kanylen. Sørg for at denne posisjonen opprettholdes gjennom utplasseringen av markøren. Hold den på plass med den ledige hånden.
11. Finn den hvite retningspilen på indikatoren til blenderåpningen og still den opp med det hvite punktet på navet. Dette viser retningen til markøråpningen og retningen markøren vil utplassere.
12. Utplasser markøren mot midten av biopsihulrommet ved å skyve utplasseringsstemplet med tommelen til det klikker på plass på indikatoren for blenderåpning.
13. Etter det hør- og merkbare klikket, slipper du tommelen fra det hvite stempelet.
14. Drei indikatoren for blenderåpning 180 grader.
15. Drei navet 180 grader.
16. Verifiser utplasseringen og riktig posisjon på markøren før enheten fjernes.
17. Fjern utplasseringsenheten og ytre kanyler / nav sakte som én enhet fra brystet og avhend på riktig måte.

Figur B: Beskrivelse av ATEC TriMark



Figur C: Aksialt senter for biopsihulrom



## Stereotaktisk bruk

Innføringsmetode for ATEC ytre kanyle (bare 13-12 og 13-09)

1. Før ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem brukes, skal den beskyttende emballasjen og kanylen inspiseres for å kontrollere at ingen av dem er blitt skadet under forsendelse. Hvis det ser ut til at emballasjen er skadet, må ikke enheten brukes.
2. Fjern ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystemet forsiktig fra den beskyttende emballasjen ved bruk av steril teknikk.

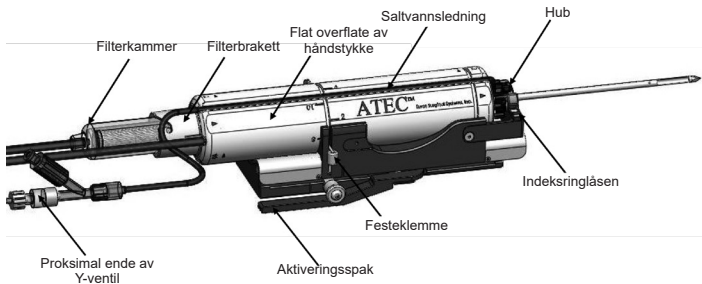
Merk: Fjern spissbeskyttelse før enheten brukes.

3. Drei eller aktiver konsollen til «Set Up» (Konfigurasjon)- eller «Lavage» (Skylle)-modus.
4. Skyll biopsihulrommet grundig før utपlasseringsenheten settes inn.

5. Trekk adapteren 7 mm tilbake for enheter med 20 mm blenderåpning eller 3 mm for enheter for blenderåpning for 12 mm. Dette vil plassere systemet for utplassering av markøren i det aksiale sentrum av biopsihulrommet. (Figur C)
6. Drei håndstykket slik at den flate overflaten peker mot klokka 12.
7. Koble fra saltvannsledningen ved den proksimale enden av Y-ventilen og strip linjen opp til navet.
8. Drei håndstykket slik at den flate overflaten peker mot det radiale sentrum av biopsihulrommet. Den flate overflaten viser hvor nåleåpningen peker. (Figur A)
9. Sett på en indeksringlås for å holde navet på plass. (Figur D)
10. Drei håndstykket 1/8 omgang mot klokken.
11. Lås opp festeklemmen, og trekk håndstykket tilbake for å skille det fra navet. (Figur D)
12. Plasser den distale enden av utplasseringssenheten i den ytre kanylen, gjennom navet.
13. Før utplasseringsenheten forsiktig frem til den kommer til et definitivt stopp ved den distale spissen av den ytre kanylen. Sørg for at denne posisjonen opprettholdes gjennom utplasseringen av markøren. Hold den på plass med den ledige hånden.
14. Finn den hvite retningspilen på indikatoren til blenderåpningen og still den opp med det hvite punktet på navet. Dette viser retningen til markøråpningen og retningen markøren vil utplassere.
15. Utplasser markøren mot midten av biopsihulrommet ved å skyve utplasseringsstempleet med tommelen til det klikker på plass på indikatoren for blenderåpning.
16. Etter det hør- og merkbare klikket, slipper du tommelen fra det hvite stempelet.
17. Koble fra indeksringlåsen.
18. Drei indikatoren for blenderåpning 180 grader.
19. Drei navet 180 grader.
20. Sett på en indeksringlås for å holde navet på plass.
21. Første tilbaketreking av utplasseringsenheten og ytre kanyle / nav bør kontrolleres ved å bevege adapteren sakte 20 mm tilbake.
22. Verifiser utplasseringen og riktig posisjon på markøren før enheten fjernes.
23. Koble fra indeksringlåsen.
24. Fjern utplasseringsenheten og ytre kanyle / nav sakte som én enhet fra brystet og avhend på riktig måte.
25. Komprimer brystet sakte.



Figur D: Beskrivelser av ATEC håndstykke og stereotaktisk adapter



## Stereotaktisk bruk

Innføringsmetode for ATEC håndstykke (bare 36-12 og 36-09)

1. Før ATEC TriMark biopsistedsmarkørsystem brukes, skal den beskyttende emballasjen og kanylen inspiseres for å kontrollere at ingen av dem er blitt skadet under forsendelse. Hvis det ser ut til at emballasjen er skadet, må ikke enheten brukes.

2. Fjern ATEC TriMark biopsistedsmarkørsystemet forsiktig fra den beskyttende emballasjen ved bruk av steril teknikk.

Merk: Fjern spissbeskyttelse før enheten brukes.

3. Drei eller aktiver konsollen til «Set Up» (Konfigurasjon)- eller «Lavage» (Skylle)-modus.

4. Skyll biopsihulrommet grundig før utplasseringsenheten settes inn.

5. Trekk adapteren 7 mm tilbake for enheter med 20 mm blenderåpning eller 3 mm for enheter for blenderåpning for 12 mm. Dette vil plassere systemet for utplassering av markøren i det aksiale sentrum av biopsihulrommet. (Figur C)

6. Koble fra saltvannsledningen ved den proksimale enden av Y-ventilen.

7. Fjern filterkammeret fra den proksimale enden av håndstykket.

8. Fjern vevsfilteret fra filterkammeret, og sett det på plass med filter- kammerpluggen.

9. Fjern utplasseringsføringen fra beskyttelsesemballasjen.

10. Fest utplasseringsføringen til filterbraketten på håndstykket.

11. Drei håndstykket slik at den flate overflaten peker mot det radiale sentrum av biopsihulrommet. Den flate overflaten viser hvor nåleåpningen peker. (Figur A)

12. Sett på en indeksringlås for å holde håndstykket på plass. (Figur D)
  13. Før utplasseringsenheten forsiktig gjennom utplasseringsføringen til den kommer til et definitivt stopp ved den distale spissen av den ytre kanylen. Sørg for at dette engasjementet opprettholdes gjennom utplasseringen av markøren. Hold den på plass med den ledige hånden.
  14. Finn den hvite retningspilen på indikatoren til blenderåpningen og still den opp med den flate overflaten på håndstykket. Dette viser retningen til markøråpningen og retningen markøren vil utplassere.
  15. Utplasser markøren mot midten av biopsihulrommet ved å skyve utplasseringsstempleet med tommelen til det klikker på plass på indikatoren for blenderåpning.
- Merk: Etter at markørplasseringsenheten er satt inn, skal konsollen IKKE settes tilbake i «biopsy» (biopsi)-modus.
16. Etter det hør- og merkbare klikket, slipper du tommelen fra det hvite stempelet.
  17. Koble fra indeksringlåsen. (Figur D)
  18. Drei indikatoren for blenderåpning 180 grader.
  19. Drei håndstykket 180 grader.
  20. Første tilbaketrekning av utplasseringsenheten og håndstykket bør kontrolleres ved å bevege adapteren sakte 20 mm tilbake.
  21. Verifiser utplasseringen og riktig posisjon på markøren før enheten fjernes.
  22. Lås opp festeklemmen. (Figur D)
  23. Fjern utplasseringsenheten og håndstykket sakte som én enhet fra brystet og avhend på riktig måte.
  24. Komprimer brystet sakte.

## MR-bruk

Innføringsmetode for ATEC hylse (bare 13-MR)

1. Før ATEC TriMark biopsistedsmarkørsystem brukes, skal den beskyttende emballasjen og kanylen inspiseres for å kontrollere at ingen av dem er blitt skadet under forsendelse. Hvis det ser ut til at emballasjen er skadet, må ikke enheten brukes.
2. Fjern ATEC TriMark biopsistedsmarkørsystemet forsiktig fra den beskyttende emballasjen ved bruk av steril teknikk.

Merk: Fjern spissbeskyttelse før enheten brukes.

3. Drei eller aktiver konsollen til «Set Up» (Konfigurasjon)- eller «Lavage» (Skylle)-modus.
4. Skyll biopsihulrommet grundig før utplasseringsenheten settes inn.
5. Koble fra saltvannsledningen ved den proksimale enden av Y-ventilen.
6. Drei eller aktiver konsollen til «Biopsy» (Biopsi)-modus.
7. Fjern håndstykket fra innføringshylsen og kast det på riktig måte.
8. Plasser den distale enden av utplasseringsssenheten gjennom innføringshylsen.
9. Før utplasseringsenheten frem til blenderåpningen kommer i kontakt med navnet på innføringshylsen. Sørg for at denne posisjonen opprettholdes gjennom utplasseringen av markøren. Hold den på plass med den ledige hånden.
10. Finn den hvite retningspilen på indikatoren til blenderåpningen. Dette viser retningen til markøråpningen og retningen markøren vil utplassere.
11. Drei blenderåpningen slik at den hvite pilen peker mot det radiale sentrum av biopsihulrommet. (Figur A)
12. Utplasser markøren mot midten av biopsihulrommet ved å skyve utplasseringsstemplet med tommelen til det klikker på plass på indikatoren for blenderåpning.
13. Etter det hør- og merkbare klikket, slipper du tommelen fra det hvite stempelet.
14. Drei indikatoren for blenderåpning 180 grader.
15. Fjern utplasseringsenheten sakte fra brystet og avhend på riktig måte.
16. Verifiser utplasseringen og riktig posisjon på markøren før innføringshylsen fjernes.

## Advarsler og forholdsregler

- Det er mulige bivirkninger når et objekt implanteres i kroppen. Det er legenes ansvar å evaluere enhver risiko eller fordel før bruk av denne enheten.
- Potensielle komplikasjoner ved plassering av markørklemmer består av smerte, seromdannelse, betennelse, blåmerker, hematom, blødning, infeksjoner, overfølsomhet eller allergisk reaksjon, skader på bløtvev, feildiagnose (på grunn av migrering av markørklemmer), perforering eller arrvev.
- ATEC TriMark biopsistedsmarkøren anbefales ikke for bruk inne i tunnelen til en MR-magnet.
- ATEC TriMark biopsistedsmarkøren anbefales ikke for bruk hos pasienter med brystimplantater.

- ATEC TriMark prosedyren skal kun utføres av leger med tilstrekkelig opplæring og kjennskap til denne prosedyren. Rådfør deg med medisinsk litteratur med hensyn til teknikker, komplikasjoner og farer før du utfører minimalt invasive prosedyrer.
- Denne enheten skal bare brukes av leger med opplæring i åpne eller perkutane biopsiprosedyrer.
- **ONLY** Forsiktig: Føderale lover (i USA) begrenser denne enheten til salg av eller etter ordre fra en lege.
- ATEC TriMark biopsistedsmarkøren skal plasseres i hulrommet som skapes under biopsiprosedyren. Plassering inn i vev utenom biopsihulrommet er ikke anbefalt.
- Hvis plasseringsenheten er vanskelig å sette inn eller fjerne fra biopsienheten, må det ikke brukes overdreven kraft. Overdreven bruk av kraft kan forårsake skade eller at utplasseringsenheten blir ødelagt. Det kan føre til at en del av utplasseringsenheten blir liggende igjen i pasienten. Hvis ikke utplasseringsenheten enkelt kan fjernes fra biopsienheten, fjernes utplasseringsenheten og biopsienheten som én enhet.
- Markørens posisjon i forhold til etablerte landemerker kan endre seg under mammografi ved påfølgende brystkompresjoner.
- ATEC TriMark biopsistedsmarkøren er ikke ment å kunne repositioneres eller fanges inn på nytt etter utplassering.
- Kraftig hematom i biopsihulrommet kan føre til at markøren kleber seg til plasseringsenheten og øker faren for at markøren dras ut.
- Vær forsiktig for å unngå skade på kanylen. Unngå operatør- eller instrumentkontakt med ATEC TriMark biopsistedsmarkøren eller den distale enden av utplasseringsenheten.
- Den implanterte ATEC TriMark biopsistedsmarkøren er MR-betinget. Den implanterte ATEC TriMark biopsistedsmarkøren utgjør ingen tilleggsrisiko for pasient eller operatør fra magnetiske krefter, moment, oppvarming, induserte spenninger eller bevegelse, men den kan påvirke kvaliteten av MR-bilder.
- Minimalt invasive instrumenter og tilbehør produsert eller distribuert av selskaper som ikke er autorisert av Hologic, Inc. er kanskje ikke forenlige med ATEC TriMark biopsistedsmarkørsystem. Bruk av slike produkter kan føre til uventede resultater og mulig skade på brukeren eller pasienten.

- Instrumenter som kommer i kontakt med kroppsvæsker, kan kreve særlig avfallshåndtering for å hindre biologisk kontaminering.
- Etter at markørplasseringsenheten er satt inn, skal IKKE konsollen settes i «Biopsi»-modus.
- Kasser alle åpnete instrumenter, uavhengig av om de er brukt eller ubrukt.
- Ikke resteriliser og/eller bruk ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem på nytt. Resterilisering og/eller gjenbruk kan skade instrumentets integritet. Dette kan føre til potensiell risiko for at enheten ikke fungerer som tiltenkt og/eller for at det forekommer krysskontaminering forbundet med bruk av utilstrekkelig rengjorte og steriliserte instrumenter.
- Hvis ikke plasseringsføringen brukes til enhetene 36-09 eller 36-12, kan det oppstå skade på plasseringsenheten. Det kan føre til funksjonsfeil på enheten.

## Leveringsform

ATEC TriMark biopsistedsmarkørssystem er gammasterilisert og leveres forhåndslastet til bruk på én pasient. Kast i en egnet beholder etter bruk.

Som identifisert på etiketter:

**QTY**

Antall enheter vedlagt.

AAAA-MM-DD Utløpsdatoen representeres av følgende:

ÅÅÅÅ representerer året

MM representerer måneden

DD representerer dagen

## Mer informasjon

For teknisk støtte eller informasjon om bestilling i USA, kontakt:















Hologic, Inc.  
250 Campus Drive  
Marlborough, MA 01752 USA  
Telefon: 877-371-4372  
[BreastHealth.Support@hologic.com](mailto:BreastHealth.Support@hologic.com)


Internasjonale kunder skal kontakte sin lokale distributør eller Hologic-salgrepresentant:



Hologic BV  
Da Vincilaan 5  
1930 Zaventem  
Belgia  
Telefon: +32 2 711 46 80

## Symboler brukt til merking

Autorisert representant i EU	
Batchkode	
Katalognummer	
CE-merking av samsvar med identifikasjonsnummer til meldt organ	
Må ikke brukes hvis emballasjen er skadet	
Brukes før	
Produsent	
Nasjonal lovgivning i USA begrenser denne enheten til salg av eller på ordre fra lege	
Må ikke brukes flere ganger	
Må ikke steriliseres på nytt	
Sterilisert med bestråling	
Se bruksanvisningen	

Antall	<b>QTY</b>
MR-betinget	

© 2021 Hologic, Inc. Hologic, ATEC og TriMark er varemerker og/eller registrerte varemerker som tilhører Hologic, Inc. i USA og/eller andre land.

MAN-03483-1802 Oppdatering 007  
5/2021



Denne siden er tom med hensikt

# HOLOGIC®



Hologic, Inc.  
250 Campus Drive, Marlborough, MA 01752 USA  
1-877-371-4372



Hologic BV  
DA Vincilaan 5  
1930 Zaventem  
Belgium  
Tel: +32 2 711 46 80

