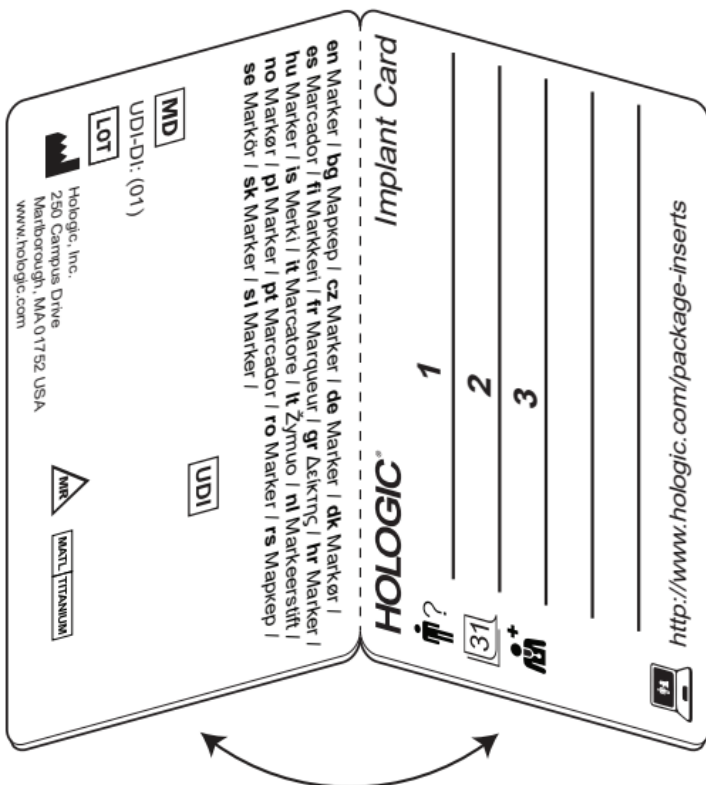


TriMark® for Eviva®
Titanium Biopsy Site Marker
Patient Information

Instruction Leaflet and Implant Card to be supplied to patients implanted with TriMark Titanium Biopsy Site Marker(s).

1. Name of the patient or patient ID. To be filled by the healthcare institution or provider.
2. Date of implantation. To be filled by the healthcare institution or provider.
3. Name and address of the healthcare institution or provider. To be filled by the healthcare institution or provider.



Symbols	
	Patient Name or Patient ID
	Date of Implantation
	Name and Address of the implanting healthcare institution or provider
	Information website for patients
	Medical Device
	Unique Device Identifier
	LOT Number
	Manufacturer
	MR Conditional
	Material Titanium

What should you do with the implant card?

Keep your patient implant card with you. Your patient implant card has important information about your TriMark Biopsy Site Marker(s)¹. Be sure to show your implant card to any doctors that you see.

¹ TriMark Biopsy Site Marker(s) will be referred to as markers throughout the entire document.

Warnings and Precautions:

- A complete list of warnings and precautions can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) ‘Instructions for Use’, which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Contact your doctor if you think you are having side-effects related to the marker(s) or its use, or if you are concerned about risks. This document is not meant to replace a consultation with your doctor if needed.

- The marker(s) will be left in your breast after biopsy. Your tissue will grow around the marker and will stay in your body unless your doctor needs to remove the tissue around the marker(s). Your doctor may take the marker(s) out at that time.
- **MRI SAFETY INFORMATION**
The marker(s) is MR Conditional. A patient with this device can be safely scanned in an MR system under specific conditions. Please consult your doctor for further information.

Possible Risks and Undesirable Effects:

Your doctor should tell you about the benefits and possible risks of the marker(s) and the procedure. Any medical procedure has risks and unwanted effects. These are typically found by reviewing the experience of patients who have had the procedure done. Doctors and patients may also give feedback about the device. Refer to the list below for possible risks or known complications. Many factors, including your health condition and medical history, can affect the outcomes of your surgery and the complications you experience. Some complications (such as infection) may lead to additional treatment. Please contact your doctor to discuss the risks further.

Possible Risks & Undesirable Effects:

- Pain
- Seroma formation
- Inflammation
- Bruising
- Hematoma
- Hemorrhage
- Infections
- Hypersensitivity or allergic reaction
- Soft tissue damage
- Misdiagnosis (due to marker migration)
- Perforation or scar tissue
- Needle stick/puncture
- Sepsis

Implantable Material Information:

Model	Material/Composition
TriMark Eviva 2S-13	Titanium Grade II per ASTM F67-13: Nitrogen, max.....0.03 Carbon, max.....0.08 Hydrogen, max0.015 Iron, max.....0.30 Oxygen, max0.25 Titanium.....balance (99.32%)
TriMark Eviva 13	Titanium Sponge Powder per ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Nitrogen, max.....0.02 Carbon, max.....0.03 Hydrogen, max0.03 Iron, max.....0.15 Oxygen, max0.40 Aluminum, max0.05 Silicon, max.....0.04 Chlorine, max0.20 Titanium.....balance (99.08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

**Δείκτης θέσης βιοψίας από τιτάνιο
TriMark® για Eviva®
Πληροφορίες ασθενούς**

Φύλλο οδηγιών και κάρτα εμφυτεύματος που πρέπει να παρασχεθούν σε ασθενείς με εμφυτευμένο δείκτη θέσης βιοψίας από τιτάνιο TriMark.

1. Όνομα ασθενούς ή ID ασθενούς. Συμπληρώνεται από το ίδρυμα ή τον πάροχο υπηρεσιών υγειονομικής περίθαλψης.
2. Ημερομηνία εμφύτευσης. Συμπληρώνεται από το ίδρυμα ή τον πάροχο υπηρεσιών υγειονομικής περίθαλψης.
3. Όνομα και διεύθυνση του ιδρύματος ή του παρόχου υπηρεσιών υγειονομικής περίθαλψης. Συμπληρώνεται από το ίδρυμα ή τον πάροχο υπηρεσιών υγειονομικής περίθαλψης.



Σύμβολα

	Όνομα ασθενούς ή ID ασθενούς
	Ημερομηνία εμφύτευσης
	Όνομα και διεύθυνση του ιδρύματος ή του παρόχου υπηρεσιών υγειονομικής περίθαλψης που πραγματοποιεί την εμφύτευση
	Ιστότοπος με πληροφορίες για ασθενείς
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
	Αποκλειστική ταυτοποίηση ιατροτεχνολογικού προϊόντος
	Αριθμός παρτίδας
	Κατασκευαστής
	Ασφαλές για σαρώσεις MR υπό όρους
	Υλικό: Τιτάνιο

Τι πρέπει να κάνετε με την κάρτα εμφυτεύματος;

Κρατήστε την κάρτα εμφυτεύματος ασθενούς μαζί σας. Η κάρτα εμφυτεύματος ασθενούς περιέχει σημαντικές πληροφορίες για τους Δείκτες Θέσης βιοψίας TriMark¹. Φροντίστε να παρουσιάζετε την κάρτα εμφυτεύματος στους γιατρούς που βλέπετε.

¹ Οι Δείκτες Θέσης βιοψίας TriMark θα αναφέρονται ως δείκτες σε ολόκληρο το έγγραφο.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις:

- Μπορείτε να βρείτε μια ολοκληρωμένη λίστα με τις προειδοποιήσεις και προφυλάξεις στις «Οδηγίες χρήσης» των Δεικτών Θέσης βιοψίας TriMark, τις οποίες μπορείτε να βρείτε στη διεύθυνση <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Επικοινωνήστε με τον γιατρό σας αν νομίζετε ότι εμφανίζετε παρενέργειες που σχετίζονται με τους δείκτες ή τη χρήση τους, ή αν ανησυχείτε για τους κινδύνους. Το παρόν έγγραφο δεν προορίζεται να αντικαταστήσει επίσκεψη στον γιατρό σας αν χρειαστεί.

- Οι δείκτες θα παραμείνουν στο στήθος σας μετά τη βιοψία. Ο ιστός σας θα αναπτυχθεί γύρω από τον δείκτη και θα παραμείνει στο σώμα σας εκτός εάν ο γιατρός χρειαστεί να αφαιρέσει τον ιστό γύρω από αυτόν. Ο γιατρός σας μπορεί να αφαιρέσει τον δείκτη σε αυτήν την περίπτωση.
- **ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΑΠΕΙΚΟΝΙΣΗΣ ΜΑΓΝΗΤΙΚΟΥ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ**
Οι δείκτες είναι ασφαλείς σε περιβάλλον μαγνητικού συντονισμού υπό όρους. Η σάρωση ενός ασθενούς με αυτήν τη συσκευή σε σύστημα μαγνητικού συντονισμού μπορεί να πραγματοποιηθεί με ασφάλεια υπό συγκεκριμένες συνθήκες. Συμβουλευτείτε τον γιατρό σας για περισσότερες πληροφορίες.

Πιθανοί κίνδυνοι και ανεπιθύμητες ενέργειες:

Ο γιατρός σας πρέπει να σας ενημερώσει για τα οφέλη και τους πιθανούς κινδύνους των δεικτών, καθώς και για την επέμβαση. Κάθε ιατρική επέμβαση ενέχει κινδύνους και ανεπιθύμητες ενέργειες. Αυτά εντοπίζονται συνήθως με την ανασκόπηση της εμπειρίας των ασθενών που έχουν υποβληθεί στην επέμβαση. Γιατροί και ασθενείς μπορεί επίσης να παρέχουν ανατροφοδότηση για τη συσκευή. Ανατρέξτε στον παρακάτω τίνακα για πιθανούς κινδύνους ή γνωστές επιπλοκές. Πολλοί παράγοντες, συμπεριλαμβανομένων της κατάστασης της υγείας σας και του ιατρικού ιστορικού σας, μπορούν να επηρεάσουν την έκβαση του χειρουργείου και τις επιπλοκές που θα αντιμετωπίσετε. Ορισμένες επιπλοκές (π.χ., λοίμωξη) μπορεί να οδηγήσουν σε πρόσθετη θεραπεία. Επικοινωνήστε με τον γιατρό σας για να συζητήσετε περαιτέρω τους κινδύνους.

Πιθανοί κίνδυνοι και ανεπιθύμητες ενέργειες:

- Περιοχή
- Σχηματισμός σερώματος
- Φλεγμονή
- Εκχύμωση
- Αιμάτωμα
- Αιμορραγία
- Λοιμώξεις
- Υπερευαισθησία ή αλλεργική αντίδραση
- Τραυματισμός των μαλακών μορίων
- Εσφαλμένη διάγνωση (λόγω μετατόπισης των δεικτών)
- Διάτρηση ή ουλώδης ιστός
- Τραυματισμός / τρύπημα από βελόνα
- Σηψαιμία

Πληροφορίες εμφυτεύσιμου υλικού:

Μοντέλο	Υλικό/σύνθεση
TriMark Eviva 2S-13 TriMark Eviva 2S-10	Τιτάνιο - Κατηγορία II σύμφωνα με το ASTM F67-13: Άζωτο, μέγ.....0,03 Άνθρακας, μέγ.....0,08 Υδρογόνο, μέγ.....0,015 Σίδηρος, μέγ.....0,30 Οξυγόνο, μέγ.....0,25 Τιτάνιο.....ισορροπία (99,32%)
TriMark Eviva 13 TriMark Eviva 10	Σκόνη σπόγγου τιτανίου σύμφωνα με το ASTM F1580-18: Άζωτο, μέγ.....0,02 Άνθρακας, μέγ.....0,03 Υδρογόνο, μέγ.....0,03 Σίδηρος, μέγ.....0,15 Οξυγόνο, μέγ.....0,40 Αργίλιο, μέγ.....0,05 Πυρίτιο, μέγ.....0,04 Χλώριο, μέγ.....0,20 Τιτάνιο.....ισορροπία (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

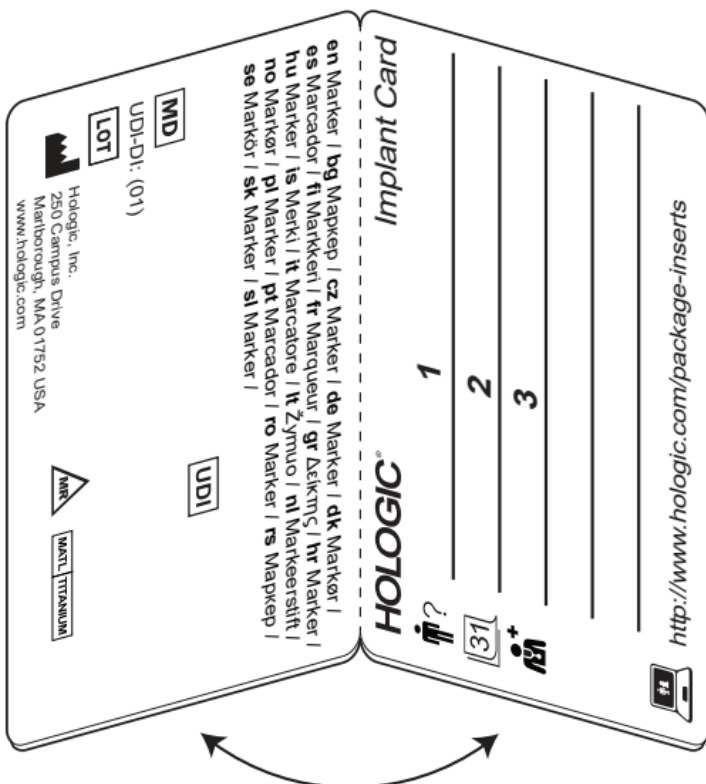
© 2025 Hologic, Inc. Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος. Οι ονομασίες Hologic, Eviva και TriMark είναι εμπορικά σήματα ή/και σήματα κατατεθέντα της Hologic, Inc. ή/και των θυγατρικών της στις Ηνωμένες Πολιτείες Αμερικής ή/και σε άλλες χώρες.

TriMark® voor Eviva®-biopsieplaatsmarker van titanium

Patiëntinformatie

Instructiefolder en implantaatkaart die moeten worden verstrekt aan patiënten met (een) geïmplanteerde TriMark-biopsieplaatsmarker(s) met titanium.

1. Naam van de patiënt of patiënt-ID. In te vullen door de zorginstelling of zorgverlener.
2. Datum van implantatie. In te vullen door de zorginstelling of zorgverlener.
3. Naam en adres van de zorginstelling of zorgverlener. In te vullen door de zorginstelling of zorgverlener.



<http://www.hologic.com/package-inserts>

Symbolen

	Patiëntnaam of patiënt-ID
	Datum van implantatie
	Naam en adres van de zorginstelling of zorgverlener die de implantatie uitvoert
	Informatiewebsite voor patiënten
	Medisch hulpmiddel
	Unieke hulpmiddelnummer
	Partijnummer
	Fabrikant
	MRI-conditioneel
	Materiaal titanium

Wat moet u met de implantaatkaart doen?

Houd de implantaatkaart voor patiënten bij u. Op uw implantaatkaart staat belangrijke informatie over uw TriMark-biopsieplaatsmarker(s)¹ Laat uw implantaatkaart zien aan alle artsen met wie u een afspraak heeft.

¹ TriMark-biopsieplaatsmarker(s) worden in dit gehele document 'markers' genoemd.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen:

- Een complete lijst met waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen is te vinden in de gebruiksaanwijzing van de TriMark-biopsieplaatsmarker(s), die te downloaden is op <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Neem contact op met uw arts als u denkt dat u bijwerkingen ondervindt die zijn gerelateerd aan de marker(s) of het gebruik ervan, of als u zich zorgen maakt over de risico's. Dit document is niet bedoeld ter vervanging van een consult met uw arts.

- De Markers blijven na de biopsie achter in uw borst. Uw weefsel groeit rond de marker en deze blijft in uw lichaam tenzij uw arts het weefsel rond de marker(s) moet verwijderen. Uw arts kan de marker(s) op dat moment verwijderen.
- **INFORMATIE OVER MRI-VEILIGHEID**
De marker(s) is/zijn MRI-veilig onder bepaalde voorwaarden. Een patiënt met dit hulpmiddel kan onder specifieke omstandigheden veilig worden gescand in een MRI-systeem. Raadpleeg uw arts voor meer informatie.

Mogelijke risico's en bijwerkingen:

Uw arts moet de voordelen en mogelijke risico's van de marker(s) en de ingreep met u bespreken. Aan alle medische ingrepen zijn risico's en bijwerkingen verbonden. Deze worden doorgaans ontdekt door de ervaringen te evalueren van patiënten die de ingreep hebben ondergaan. Artsen en patiënten kunnen ook feedback geven over het hulpmiddel. Raadpleeg onderstaande lijst voor mogelijke risico's of bekende complicaties. Veel factoren, zoals uw gezondheidstoestand en medische geschiedenis, kunnen invloed hebben op de resultaten van uw operatie en de complicaties die u ondervindt. Sommige complicaties (zoals infecties) vereisen aanvullende behandeling. Neem contact op met uw arts om de risico's verder te bespreken.

Mogelijke risico's en bijwerkingen:

- Pijn
- Seroomvorming
- Ontsteking
- Kneuzing
- Hematoom
- Bloeding
- Infecties
- Overgevoeligheid of allergische reactie
- Letsel aan zacht weefsel
- Verkeerde diagnose (als gevolg van verschuiving van marker)
- Perforatie of littekenweefsel
- Naaldenprik/punctie
- Sepsis

Informatie over implanteerbaar materiaal:

Model	Materiaal/samenstelling
TriMark Eviva 2S-13	Titaniumkwaliteit II conform ASTM F67-13: Stikstof, max.0,03 Koolstof, max.0,08 Waterstof, max.0,015 IJzer, max.0,30 Zuurstof, max.0,25 Titaniumbalans (99,32%)
TriMark Eviva 2S-10	
TriMark Eviva 13	Titaniumsponspoeder conform ASTM F1580-18: Stikstof, max.0,02 Koolstof, max.0,03 Waterstof, max.0,03 IJzer, max.0,15 Zuurstof, max.0,40 Aluminium, max.0,05 Siliconen, max.0,04 Chloor, max.0,20 Titaniumbalans (99,08%)
TriMark Eviva 10	

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

TriMark® for Eviva®

biopsiplatsmarkör i titan

Patientinformation

Instruktionsbroschyr och implantatkort som ska ges till patienter implanterade med TriMark-biopsiplatsmarkörer av titan.

1. Patientens namn eller patient-ID. Fylls i av vårdinrätningen eller vårdgivaren.
2. Implantationsdatum. Fylls i av vårdinrätningen eller vårdgivaren.
3. Vårdinrätningens eller vårdgivarens namn och adress. Fylls i av vårdinrätningen eller vårdgivaren.



Symboler	
	Patientens namn eller patient-ID
	Implantationsdatum
	Namn och adress till vårdinrättningen eller vårdgivaren som utför implantationen
	Informationswebbplats för patienter
	Medicinteknisk produkt
	Unik produktidentifiering
	LOT-nummer
	Tillverkare
	MR-villkorlig
	Material titan

Vad ska du göra med implantatkortet?

Håll patientimplantatkortet med dig. Patientimplantatkortet innehåller viktig information om dina TriMark-biopsiplatsmarkörer¹. Var noga med att visa upp implantatkortet för alla läkare som du besöker.

¹ TriMark-biopsiplatsmarkörer kallas markörer i hela dokumentet.

Varningar och försiktighetsåtgärder:

- En fullständig förteckning över varningar och försiktighetsåtgärder finns i bruksanvisningen till TriMark biopsiplatsmarkörerna som finns på <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Kontakta din läkare om du tror att du har biverkningar relaterade till markörerna eller användningen av dem, eller om du är orolig för risker. Detta dokument är inte avsett att ersätta en konsultation med din läkare om det behövs.

- Markören/markörerna lämnas kvar i bröstet efter biopsin. Vävnaden kommer att växa runt markören och stannar i kroppen såvida inte din läkare behöver ta bort vävnaden runt markörerna. Din läkare kan då ta ut markörerna.
- **MR-SÄKERHETSINFORMATION**
Markören är MR-villkorlig. En patient med den här enheten kan säkert genomgå undersökningar i MR-system under specifika förhållanden. Rådfråga din läkare om mer information.

Möjliga risker och biverkningar:

Din läkare bör berätta om fördelarna och eventuella risker med markörer och förfarandet. Alla medicinska ingrepp har risker och oönskade effekter. Dessa hittas vanligtvis genom att granska erfarenheten hos patienter som har fått proceduren klar. Läkare och patienter kan också ge återkoppling om enheten. Listan nedan innehåller möjliga risker eller kända komplikationer. Många faktorer, inklusive ditt hälsotillstånd och sjukdomshistoria, kan påverka resultatet av din operation och de komplikationer du upplever. Vissa komplikationer (såsom infektion) kan leda till ytterligare behandling. Kontakta din läkare för mer information om riskerna.

Möjliga risker och biverkningar:

- Smärta
- Serombildning
- Inflammation
- Blåmärken
- Hematom
- Blödning
- Infektioner
- Överkänslighet eller allergisk reaktion
- Mjukvävnadsskada
- Feldiagnos (på grund av markörens migrering)
- Perforation eller ärrvävnad
- Nålstick/punktion
- Sepsis

Information om implanterbart material:

Modell	Material/sammansättning
TriMark Eviva 2S-13	Titankvalitet II enligt ASTM F67-13: Kväve, max.....0,03 Kol, max0,08 Väte, max0,015 Järn, max0,30 Syre, max.....0,25 Titan.....balans (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Titansvamppulver enligt ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Kväve, max.....0,02 Kol, max0,03 Väte, max0,03 Järn, max0,15 Syre, max.....0,40 Aluminium, max0,05 Silikon, max.....0,04 Klorin, max.....0,20 Titan.....balans (99,08 %)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

Biopsiakohdan titaaninen TriMark® for Eviva® -merkki

Potilastiedot

Ohjelehtinen ja implantikortti annetaan potilaille, joille on implantoitu biopsiakohdan titaanisia TriMark-merkkejä.

1. Potilaan nimi tai potilastunnus. Terveydenhuoltolaitos tai -palveluntarjoaja täyttää.
2. Implantointipäivä. Terveydenhuoltolaitos tai -palveluntarjoaja täyttää.
3. Terveydenhuoltolaitoksen tai -palveluntarjoajan nimi ja osoite. Terveydenhuoltolaitos tai -palveluntarjoaja täyttää.



<http://www.hologic.com/package-inserts>

Symbolit

	Potilaan nimi tai potilastunnus
	Implantointipäivä
	Implantoinnin suorittavan terveydenhuoltolaitoksen tai -palveluntarjoajan nimi ja osoite
	Potilasvalistussivusto
	Lääkinnällinen laite
	Yksilöllinen laitetunniste
	Eränumero (LOT)
	Valmistaja
	Ehdollisesti MK-turvallinen
	Materiaali: titaani

Mitä implantikortin kanssa pitäisi tehdä?

Pidä potilaan implantikortti mukanasi. Potilaan implantikortissa on tärkeitä tietoja biopsiakohdan TriMark-merkeistä¹. Muista näyttää implantikortti kaikille lääkäreille, joita tapaat.

¹ Biopsiakohdan TriMark-merkkejä kutsutaan merkeiksi koko asiakirjassa.

Varoitukset ja varotoimet:

- Täydellinen luettelo varoituksista ja varotoimista on biopsiakohdan TriMark-merkkien käytööhjeissa, jotka ovat osoitteessa <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Ota yhteyttä lääkäriin, jos epäilet merkkien tai niiden käytön aiheuttavan sivuvaikutuksia tai jos olet huolissasi riskeistä. Tämän asiakirjan tarkoituksena ei ole korvata tarvittaessa tehtävää lääkärin konsultaatiota.

- Merkit jäävät rintaasi biopsian jälkeen. Kudos kasvaa merkin ympärille ja pysyy kehossasi, ellei lääkärin tarvitse poistaa merkkien ympärillä olevaa kudosta. Tällöin lääkäri voi poistaa merkit.
- MAGNEETTIKUVAUKSEN TURVALLISUUSTIEDOT
Merkit ovat ehdollisesti turvallisia magneettikuvauksessa. Potilas, jolla on tämä laite, voidaan turvallisesti kuvata magneettikuvauksijärjestelmässä tietyissä olosuhteissa. Pyydä lisätietoja lääkäristä.

Mahdolliset riskit ja epäsuotuisat vaikutukset:

Lääkärin tulee kertoa sinulle merkkien ja toimenpiteen hyödyistä ja mahdollisista riskeistä. Kaikkiin lääketieteellisiin toimenpiteisiin liittyy riskejä ja ei-toivottuja vaikutuksia. Ne löytyvät tavallisesti tarkastelemalla toimenpiteen läpikäyneiden potilaiden kokemuksia. Myös lääkärit ja potilaat voivat antaa palautetta laitteesta. Seuraava luettelo sisältää mahdolliset riskit tai tunnetut komplikaatiot. Monet tekijät, kuten terveydentilasi ja sairaushistoriasi, voivat vaikuttaa leikkauksen tuloksiin ja kokemiisi komplikaatioihin. Jotkin komplikaatiot (kuten infektiot) voivat johtaa lisähoidon tarpeeseen. Ota yhteyttä lääkäriin, jos haluat keskustella riskeistä tarkemmin.

Mahdolliset riskit ja epäsuotuisat vaikutukset:

- kipu
- serooman muodostuminen
- tulehdus
- mustelmat
- hematooma
- verenvuoto
- infektiot
- yliherkkyys tai allerginen reaktio
- pehmytkudosvaario
- virheellinen diagnoosi (merkin siirtymisen vuoksi)
- perforaatio tai arpikudos
- Neulanpisto/punktio
- sepsis.

Implantoitavan materiaalin tiedot:

Malli	Materiaali/koostumus
TriMark Eviva 2S-13 TriMark Eviva 2S-10	Titaani, laatu II, ASTM F67-13 -standardin mukainen: Typpi, maks.....0,03 Hiili, maks.0,08 Vety, maks.....0,015 Rauta, maks.0,30 Happi, maks.0,25 Titaani loppuosa (99,32 %)
TriMark Eviva 13 TriMark Eviva 10	Huokoinen titaanijauhe, ASTM F1580-18 -standardin mukainen: Typpi, maks.....0,02 Hiili, maks.0,03 Vety, maks.....0,03 Rauta, maks.0,15 Happi, maks.0,40 Alumiini, maks.....0,05 Silikoni, maks.0,04 Kloori, maks.0,20 Titaani loppuosa (99,08 %)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

TriMark® for Eviva®
biopsistedmarkør i titan
Pasientinformasjon

Instruksjonshefte og implantatkort som skal leveres til pasienter med implantert(e) TriMark biopsistedmarkør(er) i titan.

1. Pasientens navn eller pasient-ID. Fylles ut av helseinstitusjonen eller leverandøren.
2. Dato for implantat. Fylles ut av helseinstitusjonen eller leverandøren.
3. Navn og adresse til helseinstitusjonen eller leverandøren.
Fylles ut av helseinstitusjonen eller leverandøren.



Symboler

	Pasientens navn eller pasient-ID
	Dato for implantering
	Navn og adresse til den implanterende helseinstitusjonen eller leverandøren
	Nettside med informasjon for pasienten
	Medisinsk utstyr
	Unik utstyrstidsidentifikator
	Partinummer
	Produsent
	MR-betinget
	Materiale titan

Hva skal du gjøre med implantatkortet?

Ta med deg pasientimplantatkortet. Pasientimplantatkortet inneholder viktig informasjon om TriMark biopsistedmarkør(er)¹. Vis implantatkortet til alle leger som du oppsøker.

¹ TriMark biopsistedmarkør(er) vil bli kalt markører gjennom hele dokumentet.

Advarsler og forholdsregler:

- Det finnes en fullstendig liste med advarsler og forholdsregler i bruksanvisningen («Instructions for Use») for TriMark-biopsistedmarkørene, som ligger på <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Kontakt din lege hvis du tror at du har bivirkninger relatert til markøren(-ene) eller bruken av den, eller hvis du er bekymret for risikoer. Dette dokumentet er ikke ment å erstatte en konsultasjon med legen din, om nødvendig.

- Markøren(e) vil etterlates i brystet ditt etter biopsien. Vevet vil vokse rundt markøren vil forbli i kroppen din med mindre legen din må fjerne vevet rundt markøren. Legen din kan fjerne markøren(e) på det tidspunktet.
- **MR-SIKKERHETSINFORMASJON**
Markøren(e) er MR-betinget. Det betyr at en pasient med denne enheten kan trygt skannes i et MR-system under bestemte forhold. Spør legen din for å få mer informasjon.

Mulige risikoer og uønskede effekter:

Legen din skal fortelle deg om fordelene og mulige risikoer ved markøren(e) og prosedyren. Enhver medisinsk prosedyre har risikoer og bivirkninger. Disse finner man vanligvis ved å gå gjennom erfaringene til pasienter som har gått gjennom prosedyren. Leger og pasienter kan også gi tilbakemelding om enheten. Se listen nedenfor for mulige risikoer eller kjente komplikasjoner. Mange faktorer, inkludert din helsetilstand og sykehistorie, kan påvirke operasjonens resultater og komplikasjonene du opplever. Enkelte komplikasjoner (som infeksjon) kan føre til ytterligere behandling. Ta kontakt med legen din for å diskutere risikoene mer.

Mulige risikoer og uønskede effekter:

- Smerter
- Seromdannelse
- Betennelse
- Blåmerker
- Hematom
- Blødning
- Infeksjoner
- Overfølsomhet eller allergisk reaksjon
- Bløtvevsskade
- Diagnosefeil (forårsaket av at markøren(e) vandrer)
- Perforering eller arrrev
- Nålestikk/punksjon
- Blodforgiftning

Informasjon om implanterbart materiale:

Modell	Materiale/sammensetning
TriMark Eviva 2S-13	Titan klasse II iht. ASTM F67-13: Nitrogen, maks. 0,03 Karbon, maks. 0,08 Hydrogen, maks. 0,015 Jern, maks. 0,30 Oksygen, maks. 0,25 Titan.....balanse (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Titansvamppulver iht. ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Nitrogen, maks. 0,02 Karbon, maks. 0,03 Hydrogen, maks. 0,03 Jern, maks. 0,15 Oksygen, maks. 0,40 Aluminium, maks.... 0,05 Silikon, maks. 0,04 Klor, maks. 0,20 Titan.....balanse (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

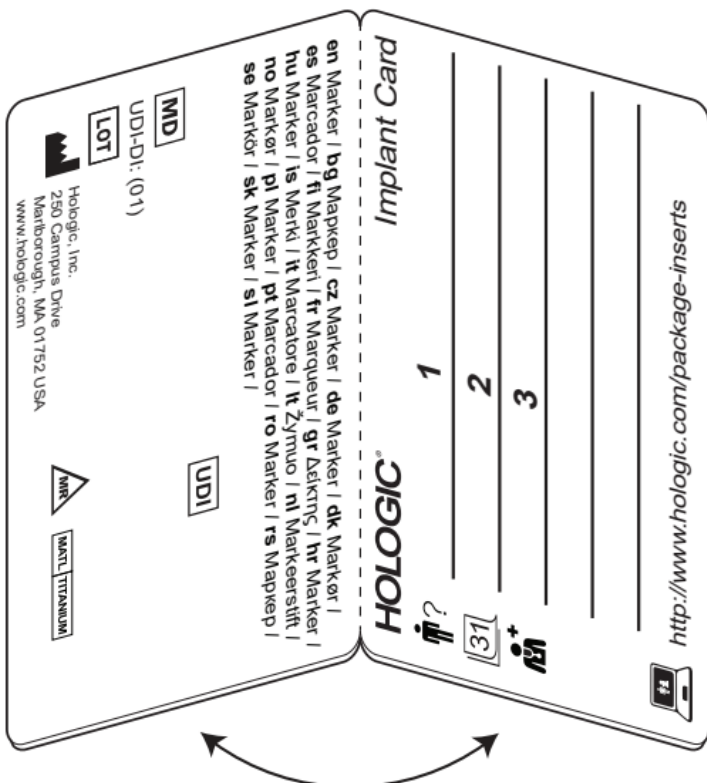
All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

TriMark® til Eviva®
Titanium Markør(er) for biopsistedet
Patientoplysninger

Instruktionsfolder og implantatkort, der skal udleveres til patienter, der har fået implanteret TriMark Titanium Markør(er) for biopsistedet(s).

1. Navn på patient eller patient-id Udfyldes af sundhedsinstitutionen eller -udbyderen.
2. Dato for implantation. Udfyldes af sundhedsinstitutionen eller -udbyderen.
3. Navn og adresse på sundhedsplejeinstitutionen eller -udbyderen. Udfyldes af sundhedsinstitutionen eller -udbyderen.



Symboler	
	Patientnavn eller patient-id
	Dato for implantation
	Navn og adresse på sundhedsplejeinstitutionen eller -udbyderen
	Website med information til patienter
	Medicinsk udstyr
	Unik enhedsidentifikator
	LOT-nummer
	Producent
	MR-betinget
	Materiale – titanium

Hvad skal duøre med implantatkortet?

Opbevar dit patientimplantatkort hos dig. Dit implantatkort indeholder vigtige oplysninger om din(e) TriMark Markør(er) for biopsistedet¹. Sørg for at vise dit implantatkort til alle læger, du besøger.

¹ TriMark Markør(er) for biopsistedet vil blive omtalt som markører i hele dokumentet.

Advarsler og forsigtighedsregler:

- En komplet liste over advarsler og forholdsregler kan findes i TriMark Markør(er) for biopsistedet 'Instructions for Use', som findes på <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Kontakt din læge, hvis du mener, at du har bivirkninger i forbindelse med markøren/markørerne eller brugen af den/dem, eller hvis du er bekymret for risici. Dette dokument skal ikke erstatte en eventuel konsultation med din læge.

- Markøren(e) vil blive efterladt i brystet efter biopsien. Dit væv vil vokse omkring markøren og blive i din krop, medmindre din læge har brug for at fjerne vævet omkring markøren(e). Din læge kan tage markøren/markørerne ud på det tidspunkt.
- **MR-SIKKERHEDSINFORMATION**
Markøren(e) er MR-betinget. En patient med denne enhed kan scannes sikkert i et MR-system under specifikke forhold. Kontakt din læge for at få yderligere oplysninger.

Mulige risici og uønskede virkninger:

Din læge bør fortælle dig om fordelene og de mulige risici ved markøren/markørerne og proceduren. Enhver medicinsk procedure har risici og uønskede virkninger. Disse findes typisk ved at gennemgå erfaringerne fra patienter, der har fået foretaget proceduren. Læger og patienter kan også give feedback om anordningen. Se listen nedenfor for mulige risici eller kendte komplikationer. Mange faktorer, herunder din helbredstilstand og medicinske historie, kan påvirke resultatet af din operation og de komplikationer, du oplever. Nogle komplikationer (f.eks. infektion) kan medføre yderligere behandling. Kontakt din læge for at diskutere risiciene yderligere.

Mulige risici og uønskede virkninger:

- Smerte
- Seromdannelse
- Betændelse
- Blå mærker
- Hæmatom
- Blødning
- Infektioner
- Overfølsomhed eller allergisk reaktion
- Skader på blødvæv
- Fejldiagnose (på grund af markørmigration)
- Perforering eller arvæv
- Nålestik/punktering
- Sepsis

Information om implanterbart materiale:

Model	Materiale/sammensætning
TriMark Eviva 2S-13	Titanium grad II i henhold til ASTM F67-13: Kvælstof, maks.0,03 Kulstof, maks.0,08 Brint, maks.0,015 Jern, maks.0,30 Ilt, max.....0,25 Titanium.....balance (99,32%)
TriMark Eviva 13	Titansvampepulver i henhold til ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Kvælstof, maks.0,02 Kulstof, maks.0,03 Brint, maks.0,03 Jern, maks.0,15 Ilt, max.....0,40 Aluminium, max0,05 Silicon, max.....0,04 Chlorine, max0,20 Titanium.....balance (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

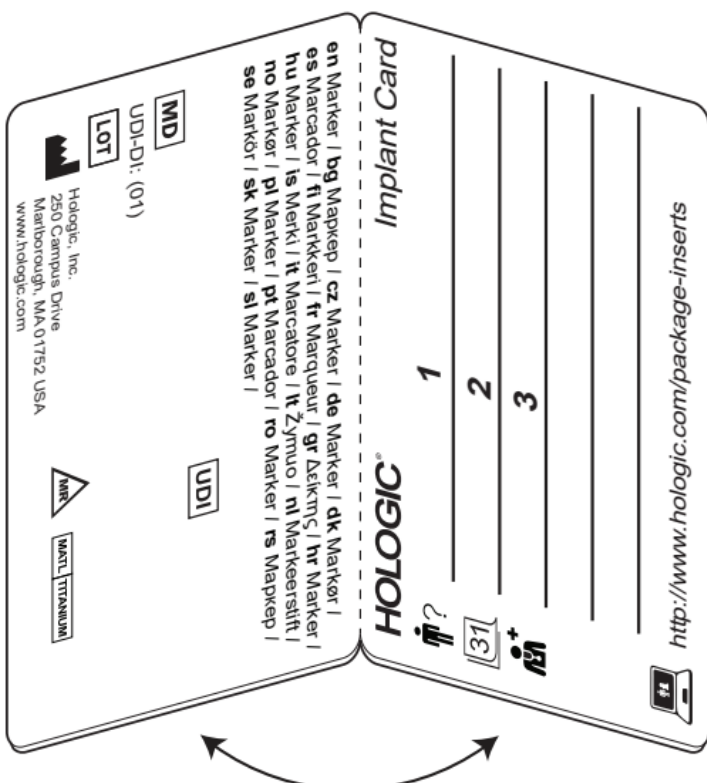
Marqueur d'identification du site de biopsie

TriMark® pour Eviva®

Informations sur le patient

La notice d'instructions et la carte d'implant doivent être fournies aux patients qui ont reçu un ou plusieurs marqueurs d'identification du site de biopsie TriMark en titane.

1. Nom du patient ou ID patient. À remplir par l'établissement de santé ou le prestataire.
2. Date d'implantation. À remplir par l'établissement de santé ou le prestataire.
3. Nom et adresse de l'établissement de santé ou du prestataire.
À remplir par l'établissement de santé ou le prestataire.



Symboles

	Nom du patient ou ID patient
	Date d'implantation
	Nom et adresse de l'établissement de santé ou du prestataire
	Site d'information pour les patients
	Dispositif médical
	Identifiant de dispositif unique
	Numéro de lot
	Fabricant
	RM conditionnelle
	Matériau titane

Que faire avec la carte d'implant?

Gardez votre carte d'implant patient avec vous. Votre carte d'implant patient contient des informations importantes sur vos marqueurs d'identification du site de biopsie¹. Assurez-vous de montrer votre carte d'implant à tous les médecins que vous voyez.

¹ Le marqueur d'identification du site de biopsie TriMark sera désigné comme marqueur dans tout le document.

Mises en garde et précautions :

- Une liste complète des mises en garde et précautions se trouve dans le mode d'emploi du marqueur d'identification du site de biopsie TriMark à l'adresse <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Contactez votre médecin si vous pensez avoir des effets secondaires liés au(x) marqueur(s) ou à son utilisation ou si vous êtes préoccupée par les risques. Ce document n'est pas destiné à remplacer une consultation avec votre médecin au besoin.

- Le marqueur sera laissé dans votre sein après la biopsie. Vos tissus vont se développer autour du marqueur et resteront dans votre corps, à moins que votre médecin n'ait besoin de retirer les tissus autour du marqueur. Votre médecin pourra retirer le(s) marqueur(s) à ce moment-là.
- RENSEIGNEMENTS SUR LA SÉCURITÉ DE L'IRM
Le ou les marqueurs sont RM conditionnels. Une patiente munie de ce dispositif peut être examinée en toute sécurité dans un système de RM dans des conditions spécifiques. Veuillez demander plus d'informations à votre médecin.

Risques possibles et effets indésirables :

Votre médecin doit vous informer des avantages et des risques possibles des marqueurs et de la procédure. Toute procédure médicale comporte des risques et des effets indésirables. On les identifie habituellement en analysant l'expérience des patientes qui ont subi la procédure. Les médecins et les patientes peuvent également donner leur avis sur le dispositif. Consultez la liste ci-dessous pour connaître les risques possibles et les complications connues. De nombreux facteurs, y compris votre état de santé et vos antécédents médicaux, peuvent influencer les résultats de votre chirurgie et les complications que vous pourriez éprouver. Certaines complications (comme une infection) peuvent nécessiter un traitement supplémentaire. Veuillez contacter votre médecin pour discuter des risques plus en détail.

Risques possibles et effets indésirables :

- Douleurs
- Formation d'un sérome
- Inflammation
- Ecchymose
- Hématome
- Hémorragie
- Infections
- Hypersensibilité ou réaction allergique
- Lésion dans les tissus mous
- Diagnostic erroné (dû à la migration des marqueurs)
- Perforation ou tissu cicatriciel
- Piqûre d'aiguille/perforation
- Septicémie

Informations importantes sur le dispositif implantable :

Modèle	Matériaux/Composition
TriMark Eviva 2S-13	Titane de grade II selon la norme ASTM F67-13 :
TriMark Eviva 2S-10	Azote, max 0,03 Carbone, max 0,08 Hydrogène, max 0,015 Fer, max 0,30 Oxygène, max 0,25 Titane solde (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Poudre d'éponge de titane selon la norme ASTM F1580-18 :
TriMark Eviva 10	Azote, max 0,02 Carbone, max 0,03 Hydrogène, max 0,03 Fer, max 0,15 Oxygène, max 0,40 Aluminium, max 0,05 Silicium, max 0,04 Chlore, max 0,20 Titane solde (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

Marcador de local de biópsia de titânio

TriMark® para Eviva®

Informações do paciente

Folheto de instruções e cartão de implante a serem fornecidos aos pacientes implantados com marcadores de local de biópsia de titânio TriMark.

1. Nome ou ID do paciente. A ser preenchido pela instituição ou pelo prestador de serviços de saúde.
2. Data da implantação. A ser preenchido pela instituição ou pelo prestador de serviços de saúde.
3. Nome e endereço da instituição ou do prestador de serviços de saúde. A ser preenchido pela instituição ou pelo prestador de serviços de saúde.



Símbolos

	Nome ou ID do paciente
	Data da implantação
	Nome e endereço da instituição ou do prestador de serviços de saúde da implantação
	Site de informações para pacientes
	Dispositivo médico
	Identificador de dispositivo exclusivo
	Número do lote
	Fabricante
	Condicionado à RM
 	Material Titânio

O que você deve fazer com o cartão de implante?

Mantenha seu cartão de implante do paciente com você. O cartão de implante do paciente contém informações importantes sobre os marcadores de local de biópsia TriMark¹. Não se esqueça de mostrar seu cartão de implante a todos os médicos que você consultar.

¹ Os marcadores de local de biópsia TriMark serão mencionados como marcadores em todo o documento.

Advertências e precauções:

- Uma lista completa de advertências e precauções pode ser encontrada nas “Instruções de uso” dos marcadores de local de biópsia TriMark, localizadas em <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- Entre em contato com seu médico se achar que você apresenta efeitos colaterais relacionados aos marcadores ou ao seu uso ou se tiver preocupações a respeito dos riscos. Este documento não se destina a substituir uma consulta com o seu médico, se necessário.
- Os marcadores serão deixados em seu seio após a biópsia. Haverá crescimento de tecido ao redor dos marcadores e eles permanecerão no seu corpo, a menos que o médico precise remover o tecido ao redor dos marcadores. O médico pode retirar os marcadores nesse momento.
- **INFORMAÇÕES DE SEGURANÇA DE RM**
Os marcadores são condicionados à RM. Um paciente com esse dispositivo pode fazer exames de RM em segurança em condições específicas. Consulte o seu médico para obter mais informações.

Possíveis riscos e efeitos indesejáveis:

O médico deve informar os benefícios e possíveis riscos dos marcadores e do procedimento. Qualquer procedimento médico apresenta riscos e efeitos indesejados. Normalmente, esses riscos e efeitos indesejados podem ser identificados através da avaliação da experiência das pacientes que realizaram o procedimento. Os médicos e as pacientes também podem dar feedback sobre o dispositivo. Consulte a lista abaixo para ver possíveis riscos ou complicações conhecidas. Muitos fatores, incluindo o seu histórico médico e estado de saúde, podem afetar os resultados da cirurgia e as possíveis complicações. Algumas complicações (tais como infecção) podem exigir tratamentos adicionais. Entre em contato com o seu médico para tratar mais detalhadamente a respeito dos riscos.

Possíveis riscos e efeitos indesejáveis:

- Dor
- Formação de seroma
- Inflamação
- Contusões
- Hematoma
- Hemorragia
- Infecções
- Hipersensibilidade ou reação alérgica
- Danos nos tecidos moles
- Diagnóstico incorreto (devido à migração do marcador)
- Perfuração ou tecido cicatricial
- Picada de agulha/furo
- Sepse

Informações sobre materiais implantáveis:

Modelo	Material/composição
TriMark Eviva 2S-13	Titânio Grau II conforme ASTM F67-13:
TriMark Eviva 2S-10	Nitrogênio, máx 0,03 Carbono, máx 0,08 Hidrogênio, máx 0,015 Ferro, máx 0,30 Oxigênio, máx 0,25 Titânio equilíbrio (99,32%)
TriMark Eviva 13	Pó de esponja de titânio conforme ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Nitrogênio, máx 0,02 Carbono, máx 0,03 Hidrogênio, máx 0,03 Ferro, máx 0,15 Oxigênio, máx 0,40 Alumínio, máx 0,05 Silicone, máx 0,04 Cloro, máx 0,20 Titânio equilíbrio (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

Marcador del sitio de la biopsia de titanio

TriMark® para Eviva®

Información para pacientes

Folleto de instrucciones y tarjeta de implante para pacientes implantadas con marcador(es) del sitio de la biopsias de titanio TriMark.

1. Nombre o identificación de paciente. Para llenar por la institución sanitaria o el profesional sanitario.
2. Fecha de implantación. Para llenar por la institución sanitaria o el profesional sanitario.
3. Nombre y dirección de la institución sanitaria o el profesional sanitario. Para llenar por la institución sanitaria o el profesional sanitario.



<http://www.hologic.com/package-inserts>

Símbolos

	Nombre o identificación de paciente
	Fecha de implantación
	Nombre y dirección de la institución sanitaria o el profesional sanitario encargados del implante
	Sitio web de información para pacientes
	Producto sanitario
	Identificador único del producto
	Número de lote
	Fabricante
	Compatibilidad condicional con las técnicas de RM
	Material: titanio

¿Qué debe hacer con la tarjeta de implante?

Lleve consigo su tarjeta de implante para pacientes, ya que contiene información importante sobre el o los marcadores del sitio de la biopsia TriMark¹. Asegúrese de mostrar la tarjeta de implante a todos los médicos que la atiendan.

¹ Los marcadores del sitio de la biopsia TriMark se denominarán “marcadores” en todo el documento.

Advertencias y precauciones:

- Puede consultar la lista completa de advertencias y precauciones en las Instrucciones de uso de los marcadores del sitio de la biopsia TriMark, disponibles en <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Póngase en contacto con su médico si cree que tiene efectos secundarios relacionados con los marcadores o su uso, o si le preocupan los riesgos. Este documento no pretende sustituir una consulta con su médico en caso de ser necesaria.

- El marcador o los marcadores permanecerán en la mama después de la biopsia. El tejido crecerá alrededor de los marcadores, que permanecerán en su cuerpo a menos que su médico necesite extirpar el tejido que los rodea. Es posible que su médico retire los marcadores en ese momento.
- **INFORMACIÓN DE SEGURIDAD DE RM**
Los marcadores tienen una compatibilidad condicional con las técnicas de RM. Se puede explorar de forma segura a pacientes con este dispositivo implantado en sistemas de RM en condiciones específicas. Consulte a su médico para obtener más información.

Posibles riesgos y efectos no deseados:

Su médico debe informarle sobre los beneficios y los posibles riesgos de los marcadores y del procedimiento. Cualquier procedimiento médico tiene riesgos y efectos no deseados que, por lo general, se identifican revisando la experiencia de los pacientes que se han sometido al procedimiento. Los médicos y los pacientes también pueden compartir información sobre el dispositivo. Consulte la lista que aparece a continuación para conocer los posibles riesgos o las complicaciones conocidas. Muchos factores, incluidos su estado de salud y sus antecedentes médicos, pueden afectar a los resultados de la intervención quirúrgica y las complicaciones que experimente. Algunas complicaciones (como una infección) pueden requerir un tratamiento adicional. Póngase en contacto con su médico para analizar los riesgos con más detalle.

Posibles riesgos y efectos no deseados:

- Dolor
- Formación de seroma
- Inflamación
- Contusión
- Hematoma
- Hemorragia
- Infecciones
- Hipersensibilidad o reacción alérgica
- Daños en los tejidos blandos
- Diagnóstico incorrecto (debido a la migración del marcador)
- Perforación o tejido cicatricial
- Pinchazo/Punción con aguja
- Septicemia

Información sobre el material implantable:

Modelo	Material/Composición
TriMark Eviva 2S-13	Titanio de grado II según la norma ASTM F67-13:
TriMark Eviva 2S-10	Nitrógeno, máx.....0,03 Carbono, máx.....0,08 Hidrógeno, máx.....0,015 Hierro, máx.0,30 Oxígeno, máx.....0,25 Titanio.....balance (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Polvo de esponja de titanio según la norma ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Nitrógeno, máx.....0,02 Carbono, máx.....0,03 Hidrógeno, máx.....0,03 Hierro, máx.0,15 Oxígeno, máx.....0,40 Aluminio, máx.....0,05 Silicio, máx.....0,04 Cloro, máx.....0,20 Titanio.....balance (99,08 %)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

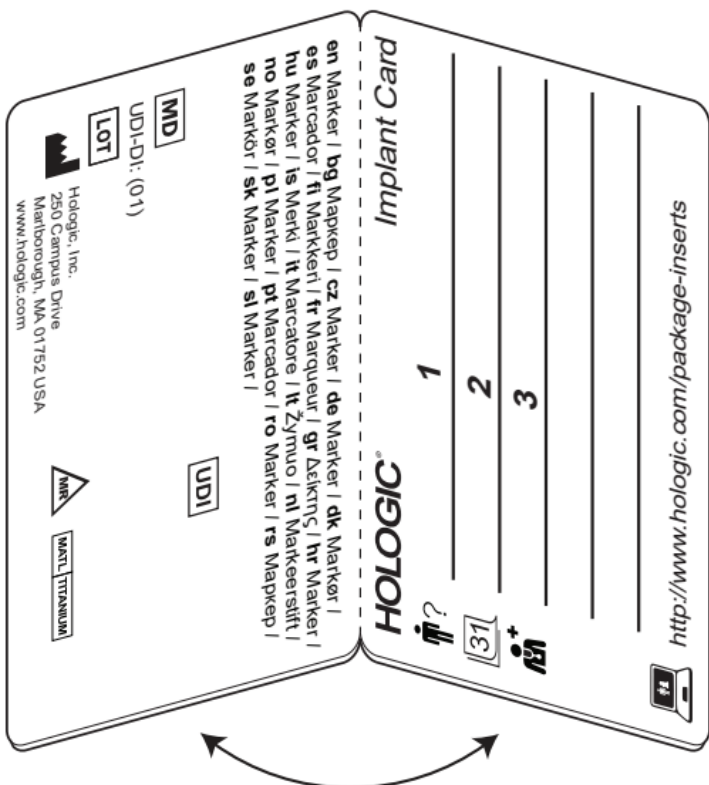
Marker za mjesto biopsije od titanija

TriMark® za sustav Eviva®

Podaci o pacijentu

Letak s uputama i kartica implantata koji se daju pacijentima kojima su implantirani markeri mesta biopsije od titanija TriMark.

1. Ime pacijenta ili ID pacijenta. Ispunjava zdravstvena ustanova ili pružatelj usluge.
2. Datum implantacije. Ispunjava zdravstvena ustanova ili pružatelj usluge.
3. Naziv i adresa zdravstvene ustanove ili pružatelja usluge.
Ispunjava zdravstvena ustanova ili pružatelj usluge.



<http://www.hologic.com/package-inserts>

Simboli	
	Ime pacijenta ili ID pacijenta
	Datum implantacije
	Naziv i adresa zdravstvene ustanove ili pružatelja usluge koji provode implantaciju
	Informativna internetska stranica za pacijente
	Medicinski proizvod
	Jedinstveni identifikator uređaja
	Broj SERIJE
	Proizvođač
	Uvjetno sigurno za MR
	Materijal - titanij

Što trebate učiniti s karticom implantata?

Imajte sa sobom karticu implantata pacijenta. Vaša kartica implantata pacijenta sadrži važne informacije o vašim markerima mjesto biopsije TriMark¹. Obavezno pokažite svoju karticu implantata svim liječnicima koje posjetite.

¹ Markeri mjesto biopsije TriMark nazivaju se u cijelom dokumentu markeri.

Upozorenja i mjere opreza:

- Kompletan popis upozorenja i mera opreza može se pronaći u „Uputama za uporabu“ markera mjesto biopsije TriMark koje se nalaze na <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Obratite se svom liječniku ako mislite da imate nuspojave povezane s markerima ili njihovom uporabom ili ako ste zabrinuti zbog rizika. Ovaj dokument nije predviđen kao zamjena za konzultacije s liječnikom ako su potrebne.

- Marker/markeri će ostati u vašoj dojci nakon biopsije. Vaše tkivo će rasti oko markera i ostati u vašem tijelu osim ako vaš liječnik ne mora ukloniti tkivo oko markera. Vaš liječnik tada može izvaditi marker/markere.
- **MRI SIGURNOSNE INFORMACIJE**
Marker/markeri su uvjetno sigurni za MR. Pacijent s ovim uređajem može se sigurno snimati u MR sustavu pod određenim uvjetima. Za daljnje informacije obratite se svom liječniku.

Mogući rizici i neželjeni učinci:

Vaš bi vam liječnik trebao reći prednosti i moguće rizike markera i postupka. Svaki medicinski postupak ima rizike i neželjene učinke. Oni se obično pronalaze pregledom iskustva pacijenata kod kojih je proveden zahvat. Liječnici i pacijenti također mogu dati povratne informacije o uređaju. Pogledajte donji popis za moguće rizike ili poznate komplikacije. Mnogi čimbenici, uključujući vaše zdravstveno stanje i povijest bolesti, mogu utjecati na ishod vaše operacije i komplikacije koje doživljavate. Neke komplikacije (kao što je infekcija) mogu dovesti do dodatnog liječenja. Obratite se svom liječniku kako biste dodatno porazgovarali o rizicima.

Mogući rizici i neželjeni učinci:

- bol
- stvaranje seroma
- upala
- modrice
- hematom
- krvarenje
- infekcije
- preosjetljivost ili alergijska reakcija
- ozljeda mekog tkiva
- pogrešna dijagnoza (zbog migracije markera)
- perforacija ili ožiljak
- ubod/punkcija iglom
- sepsa

Informacije o materijalu za implantaciju:

Model	Materijal/sastav
TriMark Eviva 2S-13	Titanij stupanj II prema ASTM F67-13: Dušik, maks.....0,03 Ugljik, maks.....0,08 Hidrogen, maks.....0,015 Željezo, maks.....0,30 Kisik, maks.....0,25 Titanij.....ravnoteža (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Titanij spužvasti prah prema ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Dušik, maks.....0,02 Ugljik, maks.....0,03 Hidrogen, maks.....0,03 Željezo, maks.....0,15 Kisik, maks.....0,40 Aluminij, maks.....0,05 Silikon, maks.....0,04 Klor, maks.....0,20 Titanij.....ravnoteža (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

Titanový marker místa biopsie

TriMark® pro systém Eviva®

Informace pro pacienta

Příbalová informace a implantační karta určené pro pacienty, kterým byly implantovány titanové markery místa biopsie TriMark.

1. Jméno pacienta nebo ID pacienta. Vyplňuje zdravotnické zařízení nebo poskytovatel zdravotní péče.
2. Datum implantace. Vyplňuje zdravotnické zařízení nebo poskytovatel zdravotní péče.
3. Název a adresa zdravotnického zařízení nebo poskytovatele zdravotní péče. Vyplňuje zdravotnické zařízení nebo poskytovatel zdravotní péče.



Symboly

	Jméno pacienta nebo ID pacienta
	Datum implantace
	Název a adresa implantujícího zdravotnického zařízení nebo poskytovatele zdravotní péče
	Informační webové stránky pro pacienty
	Zdravotnický prostředek
	Jedinečný identifikátor prostředku
	Číslo šarže
	Výrobce
	Podmíněně bezpečné v prostředí MR
	Materiál titan

Co byste měli dělat s implantační kartou?

Implantační kartu pro pacienta majte u sebe. Implantační karta pro pacienta obsahuje důležité informace o markerech místa biopsie TriMark¹. Svoji implantační kartu ukažte všem lékařům, které navštívíte.

¹ Markery místa biopsie TriMark budou v celém dokumentu označovány jako markery.

Varování a bezpečnostní opatření:

- Úplný seznam varování a bezpečnostních opatření naleznete v „návodu k použití“ markerů místa biopsie TriMark, který je k dispozici na adrese
<http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Obraťte se na svého lékaře, pokud si myslíte, že máte nežádoucí účinky související s markery nebo jejich použitím, nebo pokud máte obavy z rizik. Tento dokument nahrazuje konzultaci s lékařem, pokud ji potřebujete.

- Markery zůstanou po provedení biopsie v prsu. Vaše tkáň poroste kolem markeru a zůstane ve vašem těle, pokud lékař nepotřebuje odstranit tkáň kolem markeru. Lékař může v té době marker(y) vyjmout.
- **INFORMACE O BEZPEČNOSTI V PROSTŘEDÍ MR**
Marker je podmíněně bezpečný v prostředí MR. Pacient s tímto prostředkem může být za specifických podmínek bezpečně skenován v systému MR. Další informace získáte od svého lékaře.

Možná rizika a nežádoucí účinky:

Váš lékař by vás měl informovat o přínosech a možných rizicích markeru (markerů) a zákroku. Jakýkoli lékařský zákrok má rizika a nežádoucí účinky. Ty se obvykle zjišťují vyhodnocením zkušeností pacientů, kteří podstoupili zákrok. Lékaři a pacienti mohou také poskytnout zpětnou vazbu týkající se prostředku. V níže uvedeném seznamu naleznete možná rizika nebo známé komplikace. Výsledky chirurgického zákroku a komplikace, které se u vás vyskytnou, může ovlivnit mnoho faktorů, včetně vašeho zdravotního stavu a anamnézy. Některé komplikace (například infekce) mohou vyžadovat další léčbu. Obraťte se na svého lékaře a prodiskutujte s ním rizika.

Možná rizika a nežádoucí účinky:

- Bolest
- Tvorba seromu
- Zánět
- Podlitiny
- Hematom
- Krvácení
- Infekce
- Přecitlivělost nebo alergická reakce
- Poškození měkkých tkání
- Nesprávná diagnóza (způsobená migrací marker)
- Perforace nebo zjizvená tkáň
- Píchnutí jehlou/vpich
- Sepse

Informace o implantovatelném materiálu:

Model	Materiál/složení
TriMark Eviva 2S-13	Titan jakosti II podle ASTM F67-13:
TriMark Eviva 2S-10	Dusík, max. 0,03 Uhlík, max. 0,08 Vodík, max. 0,015 Železo, max. 0,30 Kyslík, max. 0,25 Titan zbytek (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Prášek z titanové houby podle ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Dusík, max. 0,02 Uhlík, max. 0,03 Vodík, max. 0,03 Železo, max. 0,15 Kyslík, max. 0,40 Hliník, max. 0,05 Křemík, max. 0,04 Chlor, max. 0,20 Titan zbytek (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

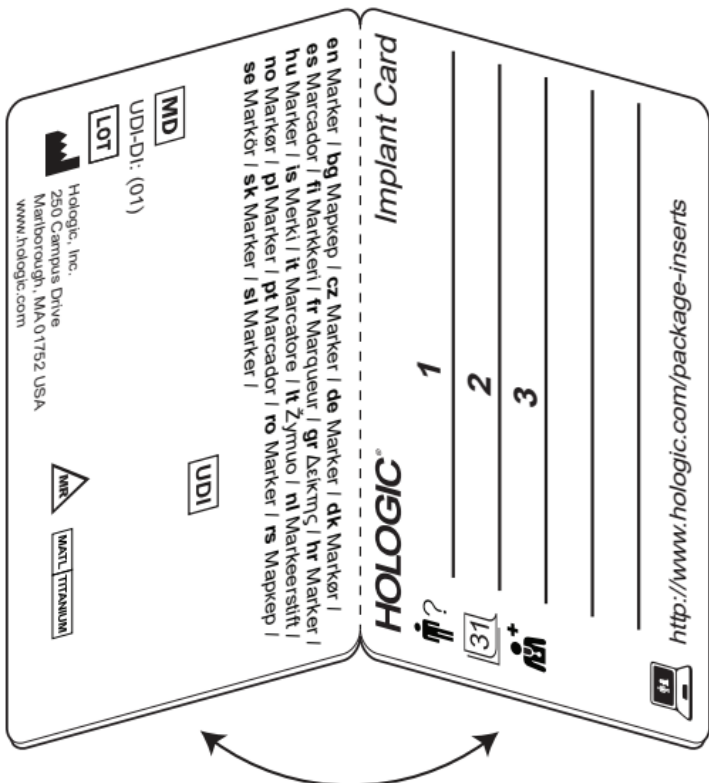
Marker de titan pentru locul biopsiei

TriMark® for Eviva®

Informațiile pacientului

Prospectul de instrucții și cardul de implant care trebuie furnizate pacienților cărora li s-a(u) implantat markerul (markerii) de titan pentru locul biopsiei TriMark.

1. Numele pacientului sau ID-ul pacientului. De completat de către instituția sau furnizorul de asistență medicală.
2. Data implantării. De completat de către instituția sau furnizorul de asistență medicală.
3. Numele și adresa instituției sau furnizorului de asistență medicală. De completat de către instituția sau furnizorul de asistență medicală.



Simboluri

	Numele pacientului sau ID-ul pacientului
	Data implantării
	Numele și adresa instituției sau furnizorului de asistență medicală care a efectuat implantarea
	Site web de informații pentru pacienți
	Dispozitiv medical
	Identifier unic al dispozitivului
	Număr de LOT
	Producător
	Condiționează RMN
	Material: titan

Ce trebuie să faceți cu cardul de implant?

Păstrați la dvs. cardul de implant al pacientului. Cardul dvs. de implant pentru pacient conține informații importante despre markerul (markerii) pentru locul biopsiei TriMark¹. Asigurați-vă că prezentați cardul de implant oricărui medic pe care-l consultați.

¹ Markerul (markerii) pentru locul biopsiei TriMark va (vor) fi denumit (denumiți) markeri pe parcursul întregului document.

Avertizări și precauții:

- O listă completă de avertizări și precauții poate fi găsită în „Instrucțiunile de utilizare” ale markerului (markerilor) pentru locul biopsiei TriMark, care se află la <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Contactați medicul dvs. dacă credeți că aveți efecte secundare legate de marker(i) sau de utilizarea acestuia (acestora) ori dacă aveți îngrijorări cu privire la riscuri. Acest document nu este menit să înlocuiască o consultație la medicul dvs., dacă este necesar.

- Markerul (markerii) va (vor) rămâne în sân după biopsie. Ţesutul dvs. va creşte în jurul markerului şi va rămâne în corpul dvs., cu excepţia cazului în care medicul dvs. trebuie să îndepărteze ţesutul din jurul markerului (markerilor). Medicul dvs. poate scoate markerul (markerii) la acel moment.
- **INFORMAȚII DE SIGURANȚĂ PRIVIND RMN**
Markerul (markerii) condiționează RMN. Un pacient cu acest dispozitiv poate fi scanat în siguranță într-un sistem RMN în anumite condiții. Consultați medicul dvs. pentru informații suplimentare.

Riscuri posibile și efecte nedorite:

Medicul dvs. trebuie să vă informeze cu privire la beneficiile și risurile posibile ale markerului (markerilor) și ale procedurii. Orice procedură medicală prezintă riscuri și efecte nedorite. Acestea sunt de obicei identificate prin examinarea experienței pacienților cărora li s-a efectuat procedura. De asemenea, medicii și pacienții pot furniza feedback cu privire la dispozitiv. Consultați lista de mai jos pentru risurile posibile sau complicațiile cunoscute. Numerosi factori, inclusiv starea dvs. de sănătate și antecedentele medicale, pot afecta rezultatele intervenției chirurgicale și complicațiile pe care le suferiți. Unele complicații (cum ar fi infecția) pot necesita tratament suplimentar. Luați legătura cu medicul dvs. pentru a discuta mai detaliat risurile.

Riscuri posibile și efecte nedorite:

- Durere
- Formare de serom
- Inflamație
- Echimoză
- Hematom
- Hemoragie
- Infecții
- Hipersensibilitate sau reacție alergică
- Afectare a ţesuturilor moi
- Diagnostic eronat (din cauza migrării markerului)
- Perforație sau ţesut cicatricial
- Înțepătură/puncție de ac
- Sepsis

Informații privind materialele implantabile:

Model	Material/Compoziție
TriMark Eviva 2S-13	Titan Gradul II conform ASTM F67-13:
TriMark Eviva 2S-10	Azot, max.....0,03 Carbon, max.....0,08 Hidrogen, max.....0,015 Fier, max.....0,30 Oxigen, max.....0,25 Titanechilibru (99,32%)
TriMark Eviva 13	Pulbere de burete de titan conform ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Azot, max.....0,02 Carbon, max.....0,03 Hidrogen, max.....0,03 Fier, max.....0,15 Oxigen, max.....0,40 Aluminiu, max.....0,05 Siliciu, max.....0,04 Clor, max.....0,20 Titanechilibru (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

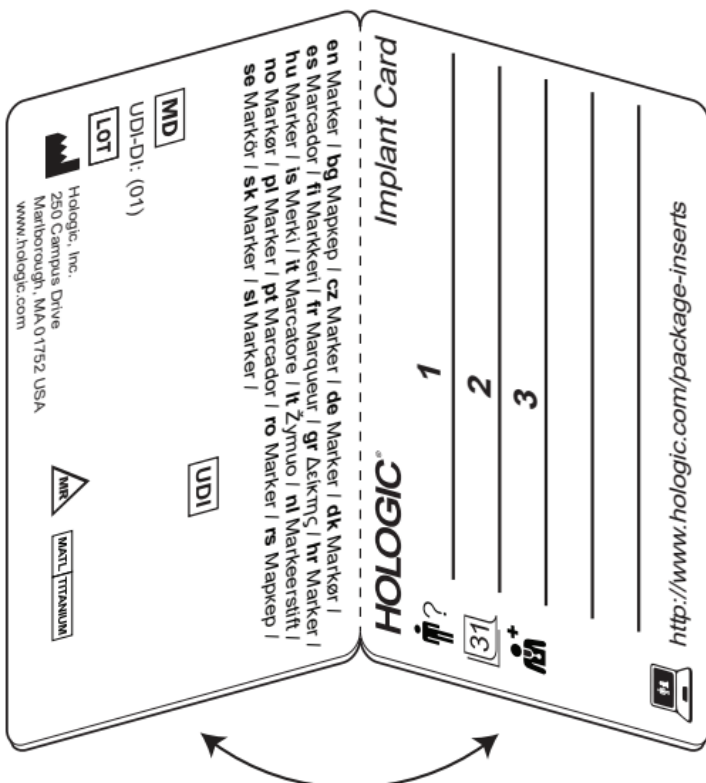
Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

Titánová značka na označenie miesta biopsie

Informácie o pacientovi

Leták s pokynmi a karta implantátu, ktoré sa majú poskytnúť pacientom s implantovanými titánovými značkami na označenie miesta biopsie TriMark.

1. Meno pacienta alebo ID pacienta. Vyplní zdravotnícke zariadenie alebo poskytovateľ zdravotnej starostlivosti.
2. Dátum implantácie. Vyplní zdravotnícke zariadenie alebo poskytovateľ zdravotnej starostlivosti.
3. Názov a adresa zdravotníckeho zariadenia alebo poskytovateľa zdravotnej starostlivosti. Vyplní zdravotnícke zariadenie alebo poskytovateľ zdravotnej starostlivosti.



Symboly

	Meno pacienta alebo ID pacienta
	Dátum implantácie
	Názov a adresa implantujúceho zdravotníckeho zariadenia alebo poskytovateľa zdravotnej starostlivosti
	Informačná webová stránka pre pacientov
	Zdravotnícka pomôcka
	Jedinečný identifikátor pomôcky
	Číslo ŠARŽE
	Výrobca
	Podmienečne bezpečné v prostredí MR
	Materiál titán

Čo máte robiť s kartou implantátu?

Nechajte si kartu implantátu pri sebe. Vaša karta implantátu obsahuje dôležité informácie o značkách na označenie miesta biopsie TriMark¹. Nezabudnite ukázať svoju kartu implantátu každému lekárovi, ktorého navštívite.

¹ Značky na označenie miesta biopsie TriMark sa budú v celom dokumente označovať ako značky.

Výstrahy a bezpečnostné opatrenia:

- Úplný zoznam výstrah a bezpečnostných opatrení nájdete v návode na použitie značky na označenie miesta biopsie TriMark, ktorý sa nachádza na stránke <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Ak si myslíte, že pocitujete vedľajšie účinky súvisiace so značkou (značkami) alebo jej používaním, alebo ak sa obávate rizík, obráťte sa na svojho lekára. Tento dokument nemá nahradíť prípadnú konzultáciu s lekárom.

- Značka (značky) sa po biopsii ponechá vo vašom prsníku. Vaše tkanivo bude rásť okolo značky a zostane vo vašom tele, pokiaľ váš lekár nebude potrebovať odstrániť tkanivo okolo značky (značiek). Váš lekár môže v tom čase značku (značky) vybrať.
- **INFORMÁCIE O BEZPEČNOSTI V PROSTREDÍ MR**
Značka (značky) je podmienečne bezpečná v prostredí MR. Pacient s touto pomôckou môže byť bezpečne vyšetrený v systéme MR za dodržania špecifických podmienok. Ďalšie informácie získate od svojho lekára.

Možné riziká a nežiaduce účinky:

Váš lekár vás má informovať o prínosoch a možných rizikách značky (značiek) a zákroku. Každý lekársky zákrok má riziká a nežiaduce účinky. Tie sa zvyčajne zisťujú na základe skúseností pacientov, ktorí zákrok podstúpili. Lekári a pacienti môžu tiež poskytovať spätnú väzbu k pomôcke. Možné riziká alebo známe komplikácie nájdete v zozname nižšie. Výsledky chirurgického zákroku a komplikácie, ktoré sa u vás vyskytnú, môžu byť ovplyvnené mnohými faktormi vrátane vášho zdravotného stavu a anamnézy. Niektoré komplikácie (napríklad infekcia) môžu viesť k ďalšej liečbe. Obráťte sa na svojho lekára, aby s vami bližšie prediskutoval riziká.

Možné riziká a nežiaduce účinky:

- Bolest'
- Vznik serómu
- Zápal
- Modriny
- Hematóm
- Krvácanie
- Infekcie
- Precitlivenosť alebo alergická reakcia
- Poškodenie mäkkého tkaniva
- Nesprávna diagnóza (z dôvodu migrácie značky)
- Perforácia alebo jazvy
- Pichnutie ihlou
- Sepsa

Informácie o implantovateľnom materiáli:

Model	Materiál/zloženie
TriMark Eviva 2S-13	Titán triedy II podľa normy ASTM F67-13: Dusík, max.0,03 Uhlík, max.0,08 Vodík, max.0,015 Železo, max.0,30 Kyslík, max.0,25 Titánbilancia (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Titánový špongiový prášok podľa normy ASTM F1580-18: Dusík, max.0,02 Uhlík, max.0,03 Vodík, max.0,03 Železo, max.0,15 Kyslík, max.0,40 Hliník, max.0,05 Kremík, max.0,04 Chlór, max.0,20 Titánbilancia (99,08%)
TriMark Eviva 10	

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

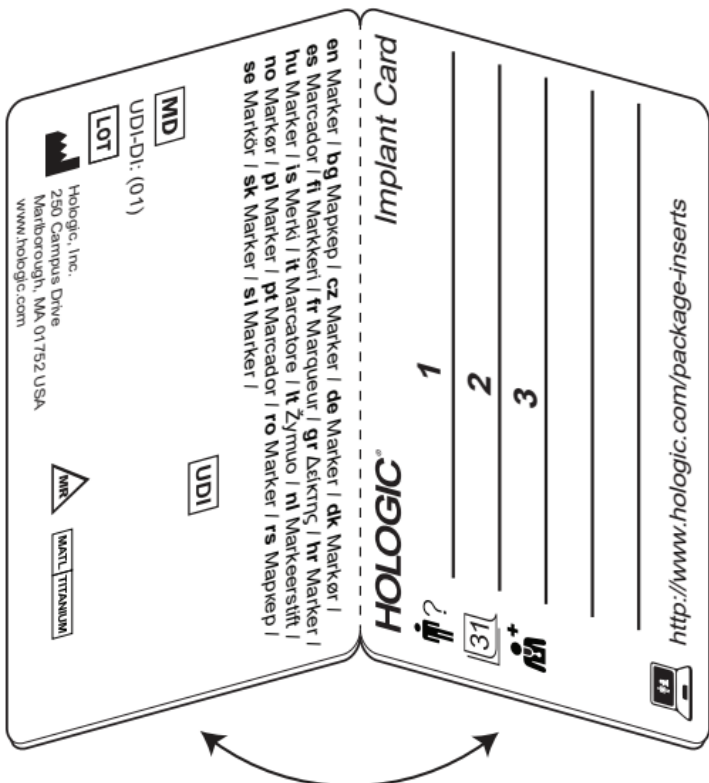
Titanov označevalci mesta biopsije

TriMark® za Eviva®

Informacije o bolniku

Navodila za uporabo in kartica o vsadku, ki jih morajo dobiti bolniki z vsajenimi titanovimi označevalci mesta biopsije TriMark

1. Ime ali ID bolnika. Izpolni zdravstvena ustanova ali ponudnik.
2. Datum vsaditve. Izpolni zdravstvena ustanova ali ponudnik.
3. Naziv in naslov zdravstvene ustanove ali ponudnika. Izpolni zdravstvena ustanova ali ponudnik.



Simboli	
	Ime ali ID bolnika
	Datum vsaditve
	Naziv in naslov zdravstvene ustanove ali ponudnika, kjer je bila vsaditev izvedena
	Spletno mesto z informacijami za bolnike
	Medicinski pripomoček
	Edinstveni identifikator pripomočka (UDI)
	Številka serije
	Proizvajalec
	Pogojno varno za uporabo z MR
	Material titan

Kaj morate narediti s kartico o vsadku?

Kartico o vsadku za bolnika imejte pri sebi. Vaša kartica o vsadku za bolnika vsebuje pomembne informacije o vašem označevalcu mesta biopsije TriMark¹. Kartico o vsadku pokažite vsem zdravnikom, s katerimi pridete v stik.

¹ Označevalci mesta biopsije TriMark bodo v celotnem dokumentu poimenovani označevalci.

Opozorila in previdnostni ukrepi:

- Celoten seznam opozoril in previdnostnih ukrepov je na voljo v navodilih za uporabo označevalcev mesta biopsije TriMark, ki so na voljo na spletni strani <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Stopite v stik s svojim zdravnikom, če menite, da imate stranske učinke, povezane z označevalci ali njihovo uporabo oziroma če ste zaskrbljeni glede tveganj. Ta dokument ne nadomešča posveta z zdravnikom, če ga potrebujete.

- Označevalci bodo po biopsiji ostali v dojki. Vaše tkivo bo zraslo okoli označevalca in slednji bo ostal v vašem telesu, razen če bo moral zdravnik odstraniti tkivo okoli označevalca. Takrat lahko vaš zdravnik odstrani označevalc.
- **VARNOSTNE INFORMACIJE GLEDE MR**
Označevalec je pogojno varen za uporabo z MR. Bolnika s tem pripomočkom je mogoče varno slikati s sistemom MR pod določenimi pogoji. Za več informacij se obrnite na svojega zdravnika.

Možna tveganja in neželeni učinki:

Vaš zdravnik vam mora predstaviti koristi in možna tveganja uporabe označevalcev ter posega. Vsak medicinski poseg ima tveganja in neželene učinke. Ti se običajno odkrijejo pri preverjanju izkušenj bolnikov, pri katerih je bil opravljen poseg. Zdravniki in bolniki lahko prav tako podajo povratne informacije o pripomočku. Za možna tveganja ali znane zaplete glejte spodnji seznam. Na izide operacije in morebitne zaplete lahko vplivajo številni dejavniki, vključno z vašim zdravstvenim stanjem in anamnezo. Nekateri zapleti (kot je okužba) lahko privedejo do dodatnega zdravljenja. Za nadaljnji pogovor o tveganjih se obrnite na svojega zdravnika.

Možna tveganja in neželeni učinki:

- bolečina,
- nastanek seroma,
- vnetje,
- podplutbe,
- hematom,
- krvavitev,
- okužbe,
- preobčutljivost ali alergijska reakcija,
- poškodba mehkega tkiva,
- napačna diagnoza (zaradi premika označevalca),
- perforacija ali zabrazgotinjeno tkivo,
- vbod z iglo/punkcija,
- sepsa.

Informacije o vsadnem materialu:

Model	Material/sestava
TriMark Eviva 2S-13	Titan razreda II glede na ASTM F67-13:
TriMark Eviva 2S-10	Dušik, najv..... 0,03 Ogljik, najv..... 0,08 Vodik, najv..... 0,015 Železo, najv..... 0,30 Kisik, najv..... 0,25 Titan ravnovesje (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Prašek titanove gobe glede na ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Dušik, najv..... 0,02 Ogljik, najv..... 0,03 Vodik, najv..... 0,03 Železo, najv..... 0,15 Kisik, najv..... 0,40 Aluminij, najv..... 0,05 Silikon, najv..... 0,04 Klor, najv..... 0,20 Titan ravnovesje (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

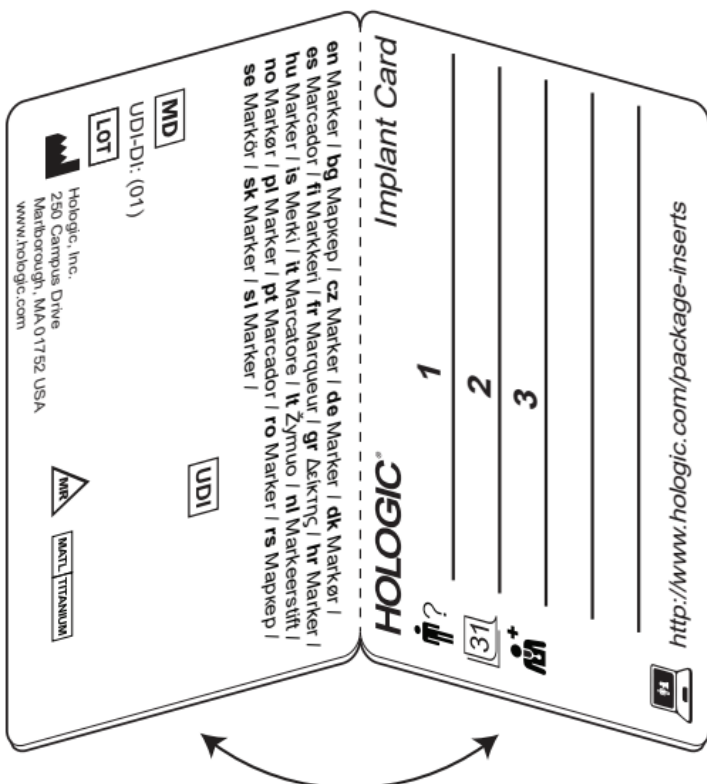
Tytanowy marker miejsca biopsji

TriMark® do urządzenia Eviva®

Informacje o pacjencie

Ulotka z instrukcją i karta implantu do dostarczenia pacjentom, którym wszczepliono tytanowy marker/tytanowe markery biopsji TriMark.

1. Imię i nazwisko pacjenta lub identyfikator pacjenta. Wypełnia instytucja lub świadczeniodawca opieki zdrowotnej.
2. Data implantacji. Wypełnia instytucja lub świadczeniodawca opieki zdrowotnej.
3. Nazwa i adres instytucji lub świadczeniodawcy opieki zdrowotnej. Wypełnia instytucja lub świadczeniodawca opieki zdrowotnej.



Symbole

	Imię i nazwisko pacjenta lub identyfikator pacjenta
	Data implantacji
	Nazwa i adres instytucji lub świadczeniodawcy wykonującej/wykonującego implantację
	Informacyjna strona internetowa dla pacjentów
	Wyrób medyczny
	Unikalny identyfikator wyrobu
	Numer partii
	Producent
	Produkt bezpieczny w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego, jeśli zostaną spełnione określone warunki
	Materiał Tytan

Co należy zrobić z kartą implantu?

Kartę implantu należy mieć zawsze przy sobie. Karta implantu pacjenta zawiera ważne informacje na temat marker(-ów) miejsca biopsji TriMark¹. Kartę implantu należy pokazać każdemu lekarzowi podczas wizyty.

¹ Marker(y) miejsca biopsji TriMark będą nazywane markerami w całym dokumencie.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

- Pełną listę ostrzeżeń i środków ostrożności można znaleźć w „Instrukcji używania” marker(-ów) miejsca biopsji TriMark na stronie <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Należy skontaktować się z lekarzem w przypadku wystąpienia skutków ubocznych związanych z markerem(-ami) lub jego/ich użyciem, lub w przypadku wątpliwości dotyczących ryzyka. Niniejszy dokument nie zastępuje konsultacji z lekarzem w razie potrzeby.

- Marker(y) pozostanie(-ną) w piersi po biopsji. Tkanka obrośnie marker, który pozostanie w ciele, chyba że lekarz będzie musiał usunąć tkankę wokół markera(-ów). Lekarz może wówczas usunąć marker(y).
- BEZPIECZEŃSTWO WYKONYWANIA REZONANSU MAGNETYCZNEGO (RM)
Marker jest uważany/markery są uważane za warunkowo bezpieczny(-e) w środowisku rezonansu magnetycznego. Pacjentka z tym wyrobem może być bezpiecznie poddawana obrazowaniu systemem RM w określonych warunkach. W celu uzyskania dalszych informacji należy skonsultować się z lekarzem.

Możliwe ryzyko i działania niepożądane:

Lekarz powinien poinformować pacjentkę o korzyściach i możliwym ryzyku związanym z markerem(-ami) i procedurą. Każda procedura medyczna wiąże się z ryzykiem i niepożądanymi skutkami. Zazwyczaj źródłem wiedzy na ten temat są doświadczenia innych pacjentów, którzy zostali poddani takiej samej procedurze. Lekarze i pacjenci mogą również przekazywać opinie na temat wyrobu. Poniższa lista zawiera możliwe czynniki ryzyka lub znane powikłania. Wiele czynników – w tym stan zdrowia i wcześniejsze choroby – może mieć wpływ na wyniki operacji i występujące powikłania. Niektóre powikłania (na przykład zakażenie) mogą wymagać dodatkowego leczenia. Należy skontaktować się z lekarzem w celu dalszego omówienia ryzyka.

Możliwe ryzyko i działania niepożądane:

- Ból
- Wysięk płynu surowicznego
- Stan zapalny
- Siniaki
- Krwiak
- Krwotok
- Zakażenia
- Nadwrażliwość lub reakcja alergiczna
- Uszkodzenie tkanek miękkich
- Nieprawidłowa diagnoza (z powodu przemieszczenia markera)
- Perforacja lub tkanka bliznowata
- Zakłucie igłą
- Posocznica

Informacje dotyczące materiału wszczepialnego:

Model	Materiał/skład
TriMark Eviva 2S-13	Tytan klasy II zgodnie z ASTM F67-13: Azot, maks..... 0,03 Węgiel, maks..... 0,08 Wodór, maks..... 0,015 Żelazo, maks..... 0,30 Tlen, maks..... 0,25 Tytan..... pozostała część (99,32%)
TriMark Eviva 13	Gąbka tytanowa (proszek) zgodnie z ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Azot, maks..... 0,02 Węgiel, maks..... 0,03 Wodór, maks..... 0,03 Żelazo, maks..... 0,15 Tlen, maks..... 0,40 Aluminium, maks..... 0,05 Krzem, maks..... 0,04 Chlor, maks..... 0,20 Tytan..... pozostała część (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

TriMark® için Eviva®
Titanyum Biyopsi Bölge Marker'i
Hasta Bilgileri

TriMark Titanyum Biyopsi Bölgesi Marker'i/Markerleri ile implant edilen hastalara verilecek Talimat Kılavuzu ve İmplant Kartı.

1. Hastanın adı veya hasta kimliği. Sağlık kuruluşu veya sağlayıcı tarafından doldurulacaktır.
2. İmplantasyon tarihi. Sağlık kuruluşu veya sağlayıcı tarafından doldurulacaktır.
3. Sağlık kuruluşunun ve sağlayıcının adı ve adresi Sağlık kuruluşu veya sağlayıcı tarafından doldurulacaktır.



<http://www.hologic.com/package-inserts>

Semboller

	Hasta Adı veya Hasta Kimliği
	İmplantasyon tarihi
	İmplantasyonu gerçekleştiren sağlık kuruluşunun veya sağlayıcının adı ve adresi
	Hastalar için bilgilendirme web sitesi
	Tıbbi Cihaz
	Benzersiz Cihaz Tanımlayıcısı
	LOT Numarası
	Üretici
	MR Koşullu
	Malzeme Titanyum

İmplant kartı ile ne yapmalısınız?

Hasta implant kartınızı yanınızda bulundurunuz. Hasta implant kartınızda TriMark Biyopsi Bölgesi Markerleriniz hakkında önemli bilgiler bulunmaktadır¹. Görüştüğünüz tüm doktorlara implant kartınızı gösterdiğinizden emin olunuz.

¹ TriMark Biyopsi Bölgesi Marker'i/Markerleri tüm doküman boyunca marker olarak anılacaktır.

Uyarılar ve Önlemler:

- Uyarılar ve önlemlerin tam listesi
<http://www.hologic.com/package-inserts>
adresinde bulunan TriMark Biyopsi Bölgesi Markerleri 'Kullanım Talimatları'nda bulunabilir.
- Marker/Markerler veya kullanımı ile ilgili yan etkileriniz olduğunu düşünüyorsanız veya riskler konusunda endişeleriniz varsa doktorunuzla iletişime geçiniz. Bu belge, gerekli olması halinde doktorunuza danışmanızın yerine geçmez.

- Marker/Markerler biyopsi sonrasında göğsünüzde bırakılır. Dokunuz markerin/markerlerin etrafında büyüyecek ve doktorunuzun markerlerin etrafındaki dokuyu çıkarması gerekmedikçe vücudunuzda kalacaktır. Doktorunuz marker'i/markerleri o sırada çıkarabilir.
- MRG GÜVENLİK BİLGİLERİ
Marker/Markerler MR Koşulludur. Bu cihaza sahip bir hasta, belirli koşullar altında bir MR sisteminde güvenli bir şekilde taranabilir. Daha fazla bilgi için lütfen doktorunuza danışın.

Olası Riskler ve İstenmeyen Etkiler:

Doktorunuz size markerin/markerlerin ve prosedürün faydalari ve olası riskleri hakkında bilgi vermelidir. Her tıbbi prosedürün riskleri ve istenmeyen etkileri vardır. Bunlar tipik olarak prosedürü uygulayan hastaların deneyimleri incelenerek bulunur. Doktorlar ve hastalar da cihaz hakkında geri bildirimde bulunabilirler. Olası riskler veya bilinen komplikasyonlar için aşağıdaki listeye bakınız. Sağlık durumunuz ve tıbbi geçmişiniz de dahil olmak üzere birçok faktör, ameliyatınızın sonuçlarını ve yaşadığınız komplikasyonları etkileyebilir. Bazı komplikasyonlar (enfeksiyon gibi) ek tedaviye ihtiyaç duyulmasına neden olabilir. Riskler hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen doktorunuzla iletişime geçiniz.

Olası Riskler ve İstenmeyen Etkiler:

- | | |
|--|---|
| <ul style="list-style-type: none">• Ağrı• Seroma oluşumu• Enflamasyon• Morarma• Hematom• Hemoraji• Enfeksiyonlar | <ul style="list-style-type: none">• Aşırı duyarlılık veya alerjik reaksiyon• Yumuşak doku hasarı• Yanlış tanı (marker migrasyonu nedeniyle)• Perforasyon veya skar dokusu• İğne çubuğu/delme• Sepsis |
|--|---|

İmplante Edilebilir Malzeme Bilgileri:

Model	Malzeme/Bileşim
TriMark Eviva 2S-13	ASTM F67-13 uyarınca Titanyum Sınıf II: Azot, maks 0,03 Karbon, maks 0,08 Hidrojen, maks 0,015 Demir, maks 0,30 Oksijen, maks 0,25 Titanyum dengesi (% 99,32)
TriMark Eviva 13	ASTM F1580-18 uyarınca Titanyum Sünger Tozu:
TriMark Eviva 10	Azot, maks 0,02 Karbon, maks 0,03 Hidrojen, maks 0,03 Demir, maks 0,15 Oksijen, maks 0,40 Alüminyum, maks 0,05 Silikon, maks 0,04 Klor, maks 0,20 Titanyum dengesi (% 99,08)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

Titaniјумски маркер за локацију за биопсију

Информације о пациенту

Летак са упутствима и картица за имплантацију који се испоручују пациентима којима је имплантиран TriMark Титанијумски маркер(и) за место биопсије.

1. Име пацијента или ИД пацијента. Попуњава здравствена установа или пружалац услуга.
2. Датум имплантације. Попуњава здравствена установа или пружалац услуга.
3. Назив и адреса здравствене установе или пружаоца услуга. Попуњава здравствена установа или пружалац услуга.



Симболи

	Име пацијента или ИД пацијента
	Датум имплантације
	Назив и адреса здравствене установе за имплантацију или пружаоца услуга
	Информативни сайт за пацијенте
	Медицинско средство
	Јединствени идентификатор уређаја
	БРОЈ серије
	Произвођач
	Условно безбедно за МР
	Материјал Титанијум

Шта треба да радите са картицом за имплант?

Носите са собом своју картицу за имплант. Ваша картица за имплант има важне информације за ваш TriMark маркер(е) за локацију за биопсију¹. Обавезно покажите своју картицу за имплант свим лекарима које видите.

¹ TriMark маркер(и) за локацију за биопсију наводиће се као маркери кроз цео документ.

Упозорења и мере опреза:

- Комплетна листа упозорења и мера опреза може се пронаћи у „Упутству за употребу“ за TriMark маркер(е) за локацију за биопсију, које се налази на <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Обратите се свом лекару ако мислите да имате нежељене ефекте у вези са маркером(има) или његовом употребом, или ако сте забринути због ризика. Овај документ није намењен да замени консултацију са лекаром ако је потребна.

- Маркер(и) ће остати у вашим дојкама након биопсије. Ваше ткиво ће рости око маркера и остаће у вашем телу осим ако ваш лекар не треба да уклони ткиво око маркера(а). Ваш лекар може да извади маркере у то време.
- **БЕЗБЕДНОСНЕ ИНФОРМАЦИЈЕ ЗА МАГНЕТНУ РЕЗОНАНЦУ**
Маркер(и) су условни за магнетну резонанцу. Пацијент са овим уређајем може безбедно да се скенира у систему магнетне резонанце под одређеним условима. За додатне информације обратите се свом лекару.

Могући ризици и нежељени ефекти:

Ваш лекар треба да вам каже о предностима и могућим ризицима за маркер(е) и процедуру. Свака медицинска процедура носи ризике и нежељене ефекте. Они се обично налазе прегледом искуства пацијената којима је урађена процедура. Лекари и пациенти такође могу дати повратне информације о уређају. Погледајте доњу листу за могуће ризике или познате компликације. Многи фактори, укључујући ваше здравствено стање и историју болести, могу утицати на исход ваше операције и компликације које имате. Неке компликације (као што је инфекција) могу довести до додатног лечења. Обратите се свом лекару како бисте даље разговарали о ризицима.

Могући ризици и нежељени ефекти:

- бол,
- формирање сероме,
- упада,
- модрице,
- хематом,
- крварење,
- инфекције,
- преосетљивост или алергијска реакција,
- оштећење неког ткива,
- погрешна дијагноза (због миграције маркера),
- перфорације или ткиво са ожиљцима,
- убод игле/пунктура,
- сепса.

Информације о материјалу за имплантацију:

Модел	Материјал/Састав
TriMark Eviva 2S-13	Титанијум нивоа II у складу са ASTM F67-13: Азот, макс.....0,03 Угљеник, макс.....0,08 Водоник, макс.....0,015 Гвожђе, макс.....0,30 Кисеоник, макс.....0,25 Титанијумбаканс (99,32%)
TriMark Eviva 13	Титанијумски сунђер у праху у складу са ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Азот, макс.....0,02 Угљеник, макс.....0,03 Водоник, макс.....0,03 Гвожђе, макс.....0,15 Кисеоник, макс.....0,40 Алуминијум, макс.....0,05 Силикон, макс.....0,04 Хлор, макс.....0,20 Титанијумбаканс (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

TriMark® fyrir Eviva®

merki fyrir vefjasýni úr titani

Upplýsingar fyrir sjúklinga

Leiðbeiningabæklingur og ígræðslukort sem á að afhenda sjúklingum sem hafa fengið ígræðslu með TriMark-merki/merkjum fyrir vefjasýni úr titani.

1. Nafn eða auðkenni sjúklings. Fyllt út af heilbrigðisstofnun eða heilbrigðisstarfsmanni.
2. Dagsetning ígræðslu. Fyllt út af heilbrigðisstofnun eða heilbrigðisstarfsmanni.
3. Heiti og heimilisfang heilbrigðisstofnunar eða þjónustuveitanda. Fyllt út af heilbrigðisstofnun eða heilbrigðisstarfsmanni.



Tákn	
	Nafn eða auðkenni sjúklings
	Dagsetning ígræðslu
	Nafn og heimilisfang heilbrigðisstofnunar eða heilbrigðisstarfsmanns sem framkvæmdi ígræðsluna
	Vefsíða með upplýsingum fyrir sjúklinga
	Lækningatæki
	Einkvæmt auðkenni tækis
	Lotunúmer
	Framleiðandi
	Skilyrt fyrir segulómun
	Efni: titán

Hvað á að gera við ígræðslukortið?

Vertu með ígræðiskortið á þér. Ígræðslukort sjúklings hefur að geyma mikilvægar upplýsingar um TriMark-merkið fyrir vefjasýni¹. Mundu að sýna öllum læknunum sem þú leitar til ígræðslukortið.

¹ Þegar talað er um merki í þessu skjali er átt við TriMark-merki fyrir vefjasýni.

Viðvaranir og varúðarráðstafanir:

- Heildarlista yfir varnaðarorð og varúðarreglur er að finna í „Instructions for Use for TriMark Biopsy Site Marker(s)“ (notkunarleiðbeiningar fyrir TriMark-merki fyrir vefjasýni) á <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Hafðu samband við lækninn ef þú telur þig finna fyrir aukaverkunum sem tengjast merkinu/merkjunum eða notkun þess, eða ef þú hefur áhyggjur af hugsanlegri áhættu. Þessu skjali er ekki ætlað að koma í staðinn fyrir ráðleggingar læknis ef á þarf að halda.

- Merkið/merkin verða skilin eftir í brjóstinu eftir vefjasýnatöku. Líkamsvefurinn vex umhverfis merkið og merkið verður áfram í líkamanum nema læknirinn þurfi að fjarlægja vefinn umhverfis merkið/merkin. Ef það gerist mun læknirinn hugsanlega fjarlægja merkið/merkin.
- Öryggisupplýsingar varðandi segulómun Merkið/merkin þola segulómun (MR Conditional). Hægt er að skanna sjúkling með þetta tæki á öruggan hátt í segulómunarkerfi við tilteknar aðstæður. Ræddu við lækninn til að fá frekari upplýsingar.

Hugsanleg áhætta og aukaverkanir:

Læknirinn ætti að segja þér frá ávinnungi og hugsanlegri áhættu af merkinu/merkjunum og aðgerðinni. Sérhver læknisaðgerð hefur í för með sér áhættu og óæskileg áhrif. Áhætta og óæskileg áhrif eru yfirleitt greind með því að rannsaka reynslu sjúklinga sem hafa gengist undir aðgerðina. Einnig er hægt að fá upplýsingar um tækið hjá læknum og sjúklingum. Eftirfarandi listi sýnir hugsanlega áhættu og þekkta fylgikvilla. Margir þættir, þar á meðal heilsufar þitt og heilsufarssaga, geta haft áhrif á niðurstöður skurðaðgerðarinnar og fylgikvilla sem þú finnur fyrir. Sumir fylgikvillar (svo sem sýkingar) geta krafist frekari meðferðar. Hafðu samband við lækninn til að ræða áhættuna frekar.

Hugsanleg áhætta og aukaverkanir:

- Verkur
- Myndun sermigúls
- Bólga
- Marblettir
- Margull
- Blæðing
- Sýkingar
- Ofnæmi eða ofnæmisviðbrögð
- Skemmdir á mjúkvæf
- Röng greining (vegna þess að merkið flyst til)
- Rof eða örvefur
- Nálarstunga/-ástunga
- Blóðsýking

Upplýsingar um ígræðanlegt efni:

Tegund	Efni/samsetning
TriMark Eviva 2S-13	Títan, stig II skv. ASTM F67-13:
TriMark Eviva 2S-10	Köfnunarefni, hám 0,03 Kolefni, hám 0,08 Vetni, hám 0,015 Járn, hám 0,30 Súrefni, hám 0,25 Títan jafnvægi (99,32%)
TriMark Eviva 13	Títanduft skv. ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Köfnunarefni, hám 0,02 Kolefni, hám 0,03 Vetni, hám 0,03 Járn, hám 0,15 Súrefni, hám 0,40 Ál, hám 0,05 Kísill, hám 0,04 Klór, hám 0,20 Títan jafnvægi (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

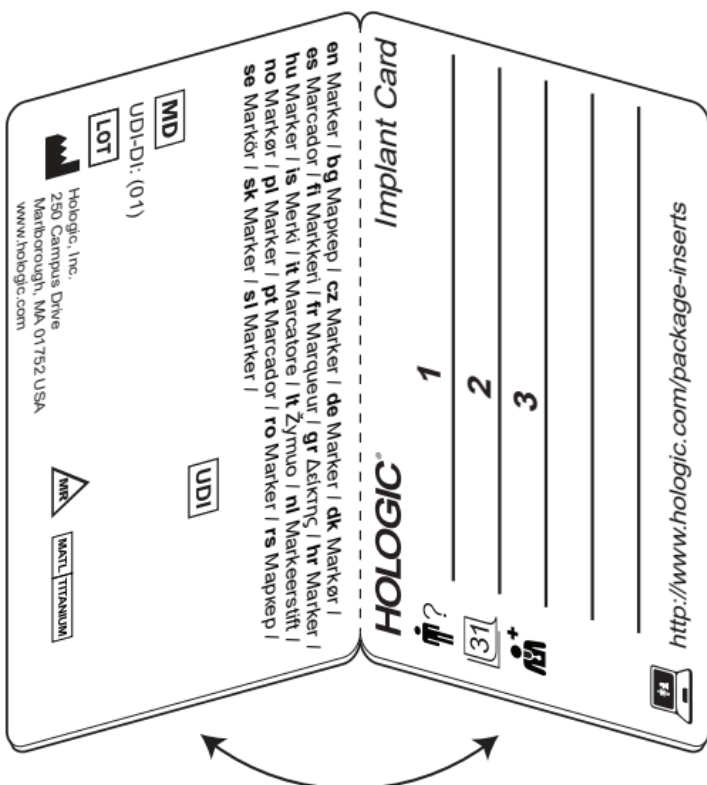
TriMark® para Eviva®

Marcador do local da biopsia em titânio

Informações do paciente

Folheto de instruções e cartão do implante a entregar aos pacientes implantados com marcador(es) do local da biopsia em titânio TriMark.

1. Nome do paciente ou ID do paciente. A preencher pela instituição ou pelo prestador de cuidados de saúde.
2. Data da implantação. A preencher pela instituição ou pelo prestador de cuidados de saúde.
3. Nome e endereço da instituição ou do prestador de cuidados de saúde. A preencher pela instituição ou pelo prestador de cuidados de saúde.



Símbolos

	Nome do paciente ou ID do paciente
	Data da implantação
	Nome e endereço da instituição ou do prestador de cuidados de saúde que realizou a implantação
	Website de informações para pacientes
	Dispositivo médico
	Identificador único do dispositivo
	Número de LOTE
	Fabricante
	Condisional para IRM
 	Material Titânio

O que deve fazer com o cartão do implante?

Tenha sempre o cartão do implante do paciente consigo. O cartão do implante do paciente tem informações importantes sobre o(s) seu(s) marcador(es) do local da biopsia TriMark¹. Certifique-se de que mostra o cartão do implante a qualquer médico que venha a consultar.

¹ O(s) marcador(es) do local da biopsia TriMark será(ão) referido(s) como marcadores em todo o documento.

Advertências e precauções:

- Pode encontrar uma lista completa de advertências e precauções nas instruções de utilização do(s) marcador(es) do local da biopsia TriMark, disponíveis em <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- Contacte o seu médico se considerar que está a sentir efeitos secundários relacionados com o(s) marcador(es) ou com a sua utilização ou se estiver preocupado com os riscos. Este documento não pretende substituir uma consulta com o seu médico, se for necessária.
- O(s) marcador(es) será(ão) deixado(s) na mama após a biopsia. O tecido irá crescer em volta do marcador e este permanecerá no corpo, a não ser que o médico precise de remover o tecido envolvente. O médico pode retirar o(s) marcador(es) nessa altura.
- **INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA PARA IRM**
O(s) marcador(es) é(são) condicional(ais) para IRM. Um paciente com este dispositivo pode ser examinado com segurança num sistema de IRM em condições específicas. Consulte o seu médico para obter mais informações.

Possíveis riscos e efeitos indesejáveis:

O médico deve falar consigo sobre os benefícios e os possíveis riscos do(s) marcador(es) e do procedimento. Qualquer procedimento médico envolve riscos e efeitos indesejados. Normalmente, estes são determinados mediante a análise da experiência dos pacientes submetidos ao procedimento. Os médicos e os pacientes também podem dar o seu feedback sobre o dispositivo. Consulte na lista seguinte os possíveis riscos ou as complicações conhecidas. Diversos fatores, incluindo o seu estado de saúde e histórico médico, podem afetar os resultados da cirurgia e as complicações sofridas. Algumas complicações (como a infecção) podem obrigar a um tratamento adicional. Contacte o seu médico para discutir os riscos.

Possíveis riscos e efeitos indesejáveis:

- Dor
- Formação de seroma
- Inflamação
- Equimose
- Hematoma
- Hemorragia
- Infecções
- Hipersensibilidade ou reação alérgica
- Lesão de tecidos moles
- Diagnóstico incorreto (devido à migração do marcador)
- Perfuração ou tecido cicatricial
- Picada/punção da agulha
- Sepsia

Informação sobre o material implantável:

Modelo	Material/composição
TriMark Eviva 2S-13	Titânio de grau II segundo ASTM F67-13:
TriMark Eviva 2S-10	Azoto, máx.0,03 Carbono, máx.0,08 Hidrogénio, máx.0,015 Ferro, máx.0,30 Oxigénio, máx.0,25 Proporção de titânio(99,32%)
TriMark Eviva 13	Pó de titânio esponjoso segundo ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Azoto, máx.0,02 Carbono, máx.0,03 Hidrogénio, máx.0,03 Ferro, máx.0,15 Oxigénio, máx.0,40 Alumínio, máx.0,05 Silício, máx.0,04 Cloro, máx.0,20 Proporção de titânio(99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

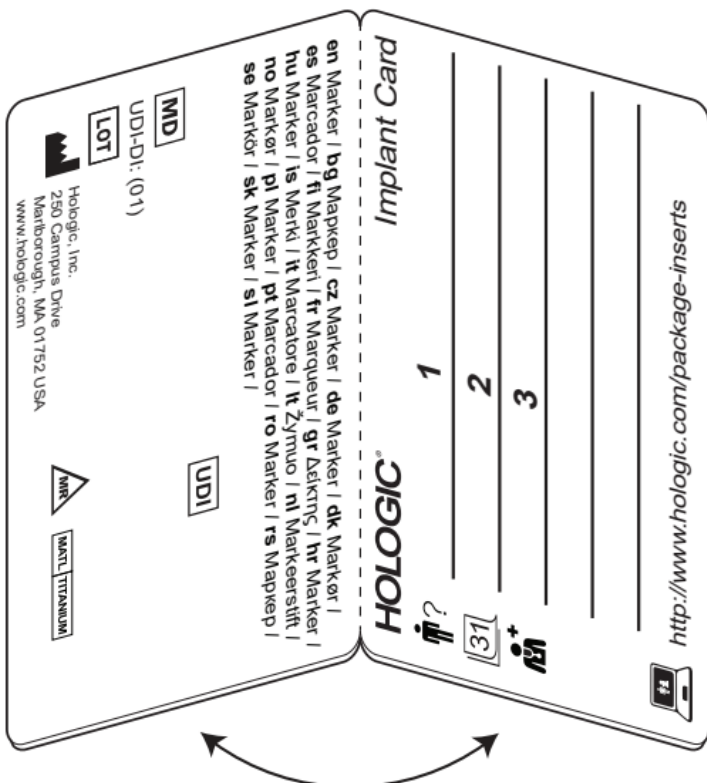
Marker del sito bioptico in titanio

TriMark® per Eviva®

Informazioni per la paziente

Foglio di istruzioni e scheda dell'impianto da fornire alle pazienti a cui sono stati impiantati uno o più marker del sito bioptico in titanio TriMark.

1. Nome o ID della paziente: da compilare a cura dell'istituto sanitario o dell'operatore sanitario.
2. Data dell'impianto: da compilare a cura dell'istituto sanitario o dell'operatore sanitario.
3. Nome e indirizzo dell'istituto sanitario o dell'operatore sanitario: da compilare a cura dell'istituto sanitario o dell'operatore sanitario.



Simboli	
	Nome o ID della paziente
	Data dell'impianto
	Nome e indirizzo dell'istituto sanitario o del fornitore di servizi sanitari che ha effettuato l'impianto
	Sito web informativo per le pazienti
	Dispositivo medico
	Identificazione unica del dispositivo
	Numero di LOTTO
	Fabbricante
	A compatibilità condizionata alla RM
	Materiale titanio

Che cosa fare con la scheda dell'impianto?

Tenga con sé la scheda dell'impianto della paziente. La scheda dell'impianto della paziente contiene informazioni importanti sui marker del sito biotico TriMark¹. Si assicuri di mostrare la sua scheda dell'impianto a tutti i medici che consulta.

¹I marker del sito biotico TriMark sono denominati marker in tutto il documento.

Avvertenze e precauzioni:

- Un elenco completo di avvertenze e precauzioni è disponibile nelle "Istruzioni per l'uso" dei marker del sito biotico TriMark, reperibili all'indirizzo
<http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Contatti il suo medico se pensa di avere effetti collaterali legati ai marker o al loro uso, o se è preoccupata per i rischi. Questo documento non intende sostituire un consulto con il medico, se necessario.

- I marker restano nel seno dopo la biopsia. Il tessuto crescerà intorno ai marker e rimarrà nel corpo a meno che il suo medico non abbia bisogno di rimuovere il tessuto intorno ai marker. Il medico potrà togliere i marker in quel momento.
- **INFORMAZIONI SULLA SICUREZZA DELLA RM**
I marker sono a compatibilità condizionata alla RM. Una paziente con questo dispositivo può essere sottoposta a scansioni in modo sicuro in un sistema RM in condizioni specifiche. Per maggiori informazioni, consulti il suo medico.

Possibili rischi ed effetti indesiderati:

Il suo medico la informerà dei benefici e dei possibili rischi dei marker e della procedura. Qualsiasi procedura medica presenta rischi ed effetti indesiderati, che sono di solito rilevati esaminando l'esperienza delle pazienti sottoposte all'intervento. Medici e pazienti possono anche fornire un feedback sul dispositivo. Faccia riferimento alla tabella sottostante per i possibili rischi o le complicanze note. Molti fattori, tra cui le sue condizioni di salute e la sua anamnesi, possono influenzare i risultati dell'intervento chirurgico e le eventuali complicanze. Alcune complicanze (come un'infezione) potrebbero richiedere un trattamento aggiuntivo. Per maggiori informazioni sui rischi, parli approfonditamente con il suo medico.

Possibili rischi ed effetti indesiderati:

- Dolore
- Formazione di sieroma
- Infiammazione
- Lividura
- Ematoma
- Emorragia
- Infezioni
- Ipersensibilità o reazione allergica
- Danni ai tessuti molli
- Diagnosi errata (a causa della migrazione dei marker)
- Perforazione o tessuto cicatriziale
- Puntura di aghi
- Sepsi

Informazioni sul materiale impiantabile:

Modello	Materiale/Composizione
TriMark Eviva 2S-13	Titanio grado II secondo ASTM F67-13: Azoto, massimo 0,03 Carbonio, massimo 0,08 Idrogeno, massimo 0,015 Ferro, massimo 0,30 Ossigeno, massimo 0,25 Titanio equilibrio (99,32%)
TriMark Eviva 13	Polvere di spugna di titanio secondo ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Azoto, massimo 0,02 Carbonio, massimo 0,03 Idrogeno, massimo 0,03 Ferro, massimo 0,15 Ossigeno, massimo 0,40 Alluminio, massimo 0,05 Silicone, massimo 0,04 Cloro, massimo 0,20 Titanio equilibrio (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

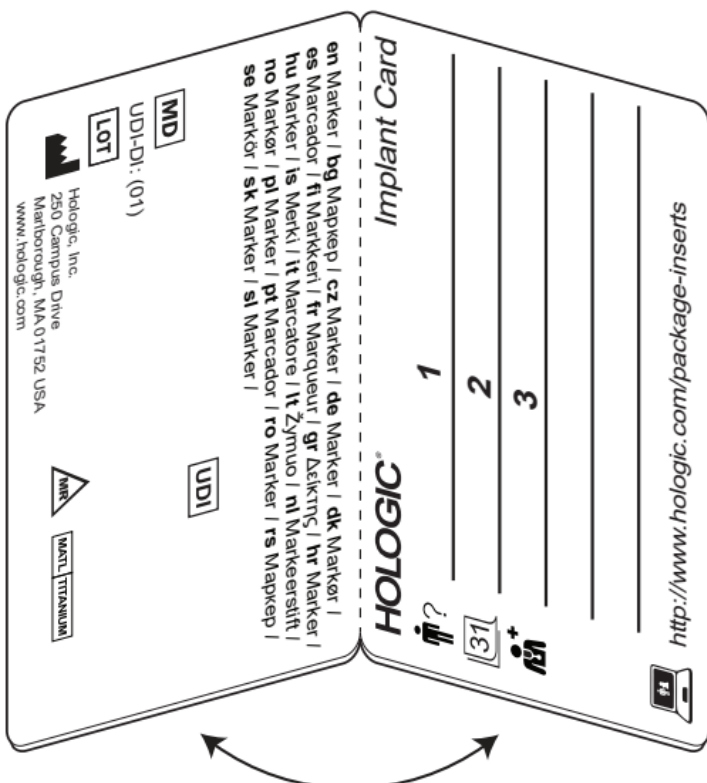
TriMark® für Eviva®

Titan-Biopsiestellenmarker

Patienteninformationen

Beipackzettel und Implantatausweis sind jenen Patienten auszuhändigen, die TriMark-Titan-Biopsiestellenmarker implantiert haben.

1. Patientenname oder Patienten-ID. Von der Gesundheitseinrichtung oder dem Gesundheitsversorger auszufüllen.
2. Implantationsdatum. Von der Gesundheitseinrichtung oder dem Gesundheitsversorger auszufüllen.
3. Name und Adresse der Gesundheitseinrichtung oder des Gesundheitsversorgers. Von der Gesundheitseinrichtung oder dem Gesundheitsversorger auszufüllen.



Symbole

	Patientenname oder Patienten-ID
	Implantationsdatum
	Name und Adresse der Gesundheitseinrichtung oder des Gesundheitsversorgers, welche(r) das Implantat eingesetzt hat
	Informationswebsite für Patienten
	Medizinprodukt
	Eindeutige Gerätekennung
	Chargennummer
	Hersteller
	Bedingt MRT-sicher
	Material Titan

Handhabung Ihres Implantatausweises

Führen Sie Ihren Implantatausweis mit sich. Ihr Implantatausweis enthält wichtige Informationen über Ihre(n) TriMark-Biopsiestellenmarker¹. Denken Sie daran, Ihren Implantatausweis bei jedem Arztbesuch vorzuzeigen.

¹ TriMark-Biopsiestellenmarker werden im gesamten Dokument als Marker bezeichnet.

Warnungen und Vorsichtshinweise:

- Eine vollständige Liste mit Warnungen und Vorsichtshinweisen finden Sie in der Gebrauchsanweisung des bzw. der TriMark-Biopsiestellenmarker auf <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn Sie glauben, dass bei Ihnen Nebenwirkungen im Zusammenhang mit dem/den Marker(n) oder deren Anwendung auftreten, oder wenn Sie

sich Sorgen über die damit verbundenen Risiken machen.
Dieses Dokument ersetzt nicht die Konsultation Ihres Arztes,
falls erforderlich.

- Der/die Marker verbleiben nach der Biopsie in Ihrer Brust.
Ihr Gewebe wächst um den Marker herum und verbleibt in
Ihrem Körper, es sei denn, Ihr Arzt muss das Gewebe um den/
die Marker herum entfernen. Ihr Arzt kann den/die Marker zu
diesem Zeitpunkt herausnehmen.
- **INFORMATIONEN ZUR MRT-SICHERHEIT**
Die Marker sind bedingt MRT-sicher. Ein Patient mit diesem
Implantat kann unter bestimmten Bedingungen gefahrlos
einem MRT-Scan unterzogen werden. Bitte fragen Sie Ihren
Arzt nach weiteren Informationen.

Mögliche Risiken und unerwünschte Wirkungen:

Ihr Arzt sollte Sie über den Nutzen und die möglichen Risiken des/der Marker(s) und des Verfahrens informieren. Jedes medizinische Verfahren ist mit Risiken und unerwünschten Wirkungen verbunden. Diese werden in der Regel anhand der Erfahrungen von Patienten ermittelt, die sich dem Verfahren bereits unterzogen haben. Auch Ärzte und Patienten können Rückmeldungen zum Produkt geben. Mögliche Risiken bzw. bekannte Komplikationen können Sie der Liste unten entnehmen. Viele Faktoren, einschließlich Ihres Gesundheitszustands und Ihrer Krankengeschichte, können einen Einfluss auf das Ergebnis Ihrer Operation und die bei Ihnen auftretenden Komplikationen haben. Manche Komplikationen (wie beispielsweise eine Infektion) können eine zusätzliche Behandlung erforderlich machen. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, um ausführlicher über die Risiken zu sprechen.

Mögliche Risiken und unerwünschte Wirkungen:

- Schmerzen
- Serombildung
- Entzündungen
- Ergussbildung
- Hämatom
- Blutungen
- Infektionen
- Überempfindlichkeit oder allergische Reaktionen
- Schädigung von Weichgewebe
- Fehldiagnosen (aufgrund der Migration des Markers)
- Perforation oder Narbengewebe
- Nadelstichverletzung/Punktion
- Sepsis

Informationen zu den implantierbaren Materialien:

Modell	Material/Zusammensetzung
TriMark Eviva 2S-13	Titan Grade II gemäß ASTM F67-13: Stickstoff, max.....0,03 Kohlenstoff, max.....0,08 Wasserstoff, max.....0,015 Eisen, max.....0,30 Sauerstoff, max.....0,25 Titan.....Restbetrag (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Titanschwammpulver gemäß ASTM F1580-18:
TriMark Eviva 10	Stickstoff, max.....0,02 Kohlenstoff, max.....0,03 Wasserstoff, max.....0,03 Eisen, max.....0,15 Sauerstoff, max.....0,40 Aluminium, max.....0,05 Silikon, max.....0,04 Chlor, max.....0,20 Titan.....Restbetrag (99,08%)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).

Marqueur de site de biopsie en titane

TriMark® pour Eviva®

Informations sur le patient

Notice d'instructions et carte d'implant à fournir aux patients implantés avec un ou plusieurs marqueurs de site de biopsie Trimark en titane.

1. Nom du patient ou ID du patient. À remplir par l'établissement ou le professionnel de santé.
2. Date d'implantation. À remplir par l'établissement ou le professionnel de santé.
3. Nom et adresse de l'établissement ou du professionnel de santé.
À remplir par l'établissement ou le professionnel de santé.



Symboles

	Nom du patient ou ID du patient
	Date d'implantation
	Nom et adresse de l'établissement ou du professionnel de santé d'implantation
	Site Web d'informations pour les patients
	Dispositif médical
	Identifiant unique de l'appareil
	Numéro de lot
	Fabricant
	Compatible IRM sous conditions
	Matériau Titane

Que devez-vous faire de la carte d'implant ?

Conservez votre carte d'implant sur vous. Elle contient des informations importantes sur le(s) marqueur(s) de site de biopsie TriMark¹. Veillez à montrer votre carte d'implant à tous les médecins que vous consultez.

¹ Le ou les marqueur(s) de site de biopsie TriMark seront désignés comme marqueurs tout au long du document.

Avertissements et précautions :

- Vous trouverez une liste complète des avertissements et des précautions dans le mode d'emploi du (des) marqueur(s) de site de biopsie TriMark, qui se trouve à l'adresse suivante <http://www.hologic.com/package-inserts>.
- Contactez votre médecin si vous pensez avoir des effets secondaires liés au(x) marqueur(s) ou à son utilisation, ou si les risques vous préoccupent. Ce document n'est pas destiné à remplacer une consultation avec votre médecin si nécessaire.

- Le ou les marqueurs seront laissés dans votre sein après la biopsie. Vos tissus se développeront autour du marqueur et resteront dans votre corps, à moins que votre médecin n'ait besoin de retirer les tissus autour du ou des marqueurs. Votre médecin pourra retirer le ou les marqueurs à ce moment-là.
- **INFORMATIONS SUR LA SÉCURITÉ DE L'IRM**
Le ou les marqueurs sont compatibles IRM sous conditions. Un patient équipé de ce dispositif peut être examiné en toute sécurité dans un système RM dans des conditions spécifiques. Veuillez consulter votre médecin pour plus d'informations.

Risques et effets indésirables éventuels :

Votre médecin doit vous informer des bénéfices et des risques éventuels du ou des marqueurs et de l'intervention. Toute intervention médicale comporte des risques et des effets indésirables. Ils sont généralement détectés grâce à l'examen de l'expérience des patientes ayant subi l'intervention. Les médecins et les patientes peuvent également donner leur avis sur le dispositif. Reportez-vous à la liste ci-dessous pour connaître les risques possibles ou les complications connues. Plusieurs facteurs, dont votre état de santé et vos antécédents médicaux, peuvent influer sur l'issue de votre intervention chirurgicale et les complications que vous rencontrerez. Certaines complications (comme une infection) peuvent entraîner l'instauration d'un traitement supplémentaire. Veuillez contacter votre médecin pour discuter des risques plus en détail.

Risques et effets indésirables éventuels :

- Douleur
- Formation de sérome
- Inflammation
- Ecchymoses
- Hématome
- Hémorragie
- Infections
- Hypersensibilité ou réaction allergique
- Lésions des tissus mous
- Diagnostic erroné (dû à la migration du marqueur)
- Perforation ou tissu cicatririel
- Piqûre d'aiguille/perforation
- Septicémie

Informations relatives au matériau implantable :

Modèle	Matériau/composition
TriMark Eviva 2S-13	Titane de grade II conformément à la norme ASTM F67-13 :
TriMark Eviva 2S-10	Azote, max 0,03 Carbone, max 0,08 Hydrogène, max 0,015 Fer, max 0,30 Oxygène, max 0,25 Reste en titane (99,32 %)
TriMark Eviva 13	Poudre d'éponge de titane selon ASTM F1580-18 :
TriMark Eviva 10	Azote, max 0,02 Carbone, max 0,03 Hydrogène, max 0,03 Fer, max 0,15 Oxygène, max 0,40 Aluminium, max 0,05 Silicium, max 0,04 Chlore, max 0,20 Reste en titane (99,08 %)

In compliance with the Australian Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulation 2002 Clause 13A.3, the following information can be found in the TriMark Biopsy Site Marker(s) 'Instructions for Use', which is located at <http://www.hologic.com/package-inserts>.

- 2 a. The intended purpose of the device; and
- 2 b. The kind of patient on whom the device is intended to be used.
3. Any special operating instructions for the use of the device.
- 4 a. The intended performance of the device.

All other requirements of MD 2002 Clause 13A.3 are included in this Patient Information Leaflet.

Any serious incident that occurs in relation to the device should be reported to Hologic, Inc. and to the Therapeutic Goods Administration (<https://www.tga.gov.au>).