

Systeme de biopsie du sein Brevera® avec la technologie d'imagerie CorLumina™

Le systeme Brevera® a été conçu pour optimiser chaque étape propre à la biopsie mammaire du début jusqu'à la fin de la procédure, avec des images en temps réel pour une vérification instantanée et une manipulation automatisée des échantillons. Découvrez ici les détails techniques.



Précision accrue.

Pour l'unité de soins, l'imagerie en temps réel est une mine de renseignements permettant de prendre des décisions cliniques éclairées en toute confiance.



Flux de travail amélioré.

Une interface utilisateur intuitive, des images en temps réel et un prélèvement associé à un travail de séparation automatisé des échantillons permettent de réduire la durée des procédures d'au moins 25 %.*



Amélioration du ressenti des patientes.

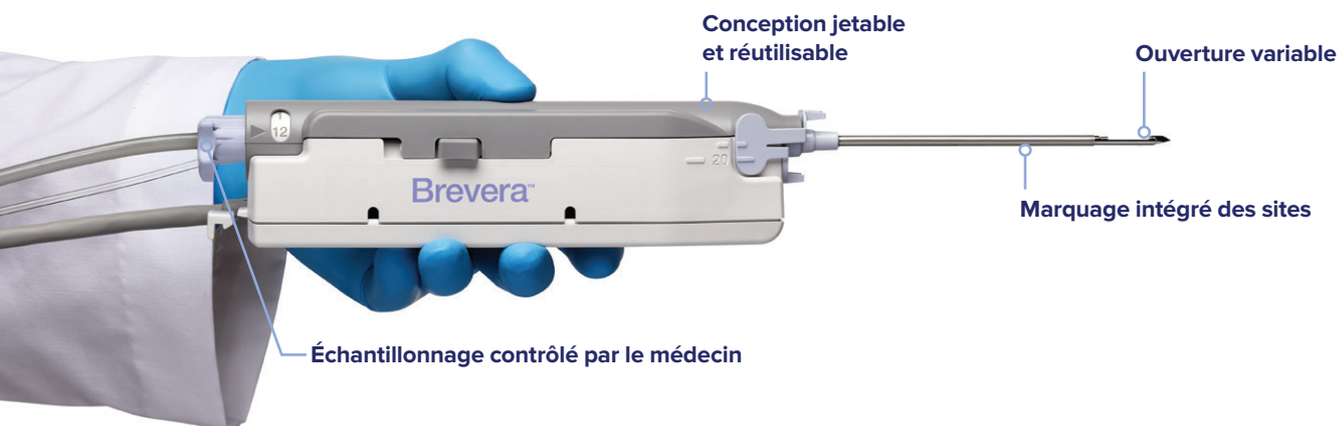
Rapides et précises, les procédures permettent de réduire le temps de compression et d'améliorer la façon dont vous et vos patientes vivez la biopsie.

Caractéristiques techniques

Composants du dispositif de biopsie	
Dimensions du pilote réutilisable	19.8cm L x 7.4cm l x 4.3cm H
Poids du driver réutilisable	500g
Caractéristiques de l'aiguille jetable	35.6cm L x 5.1cm l x 3.2cm H
Poids de l'aiguille jetable	269.3g
Diamètre du filtre de collection	6.1cm
Station d'acquisition/Affichage d'imagerie d'échantillons	
Processeur	Intel multicoeur
Mémoire	4GB RAM
Disque dur	500 GB (approx. 10,000 patient files)
Support de stockage	Clé USB externe
Moniteur d'affichage	Ecran couleur tactile LCD de 15in (38.1cm) WXGA (1366x768)
Système d'exploitation	Windows 7
Connexion réseau	10, 100, 1000-Base-T ; sans fil 802.11 b/g/n
Services DICOM	Liste de travail, impression, stockage
Interface utilisateur	Clavier virtuel
Amélioration de la visualisation	5 niveaux d'affinage de l'image
Agrandissement	Zoom continu de l'image .075X-20X
Notes	Cercle

Écran de commande de la console	
Moniteur d'affichage	Écran à LED de 18 cm
Système d'exploitation	Système d'exploitation en temps réel intégré
Source de rayons X	
Gamme d'énergie	20-35 kV
Type d'anode	Tungstène
Courant dans le tube	1 mA
Exposition	10 mAs maximum
Taille du foyer thermique	50 µm
Filtration	125 µm béryllium
Taille de pixel et profondeur d'image	20 µm - 12bit
Imagerie par zone active	3.3 cm x 2.5 cm
Armoire	
Caractéristiques des rayons X	Verrouillage tiroir, interrupteur à clé, entièrement blindé
Voyants	Alimentation, porte fermée, prêt, rayons x actifs
Console	
Poids de la console	88kg
Plage de tension brevera 100	100 V-120 V
Plage de tension brevera 200	220 V-240 V
Fréquence	50H-60Hz
Courant de crête	9 Amps max, 4 Amps typical
Consommation électrique	800W
Longueur du cordon d'alimentation	6.1m
Vide généré	0.9bar
Cycle time	8 seconds for acquisition, imaging and verification

Le dispositif de biopsie Brevera® Le contrôle est entre vos mains.



Brevera®

Breast Biopsy System

Le système Brevera®

Réaliser des biopsies du sein en temps réel.

Interface intuitive

Imagerie des prélèvements
en temps réel

Écran opérateur dédié

Deux moniteurs ajustables

Installation guidée
par le système

Manipulation des
prélèvements automatisée



Hologic est une société internationale qui utilise **The Science of Sure** dans le but d'améliorer la vie en innovant et en offrant des technologies de diagnostic, de détection et de chirurgie. Nous intégrons The Science of Sure à toutes nos innovations pour aider les professionnels de la santé à découvrir, diagnostiquer et traiter les patients avec la certitude d'offrir une **tranquillité d'esprit** toujours plus grande.

www.hologic.com | info@hologic.com | +1.781.999.7300

**Hologic Headquarters
United States / Latin America**
250 Campus Drive
Marlborough, MA 01752
USA Tel: +1.508.263.2900
Sales: +1.781.999.7453
Fax: +1.781.280.0668
Email: info@hologic.com

Hologic Europe
The Corporate Village
Da Vincilaan 5
Building Caprese,
8th floor
1935 Zaventem
Belgium
Tel: +32.2.711.4680

Hologic Asia Pacific
7th Floor, Biotech Centre 2
No. 11 Science Park West Avenue
Hong Kong Science Park
Shatin, New Territories, Hong Kong
Tel: +852.3748.7700
Fax: +852.3526.0723

Hologic Australia
Suite 402, Level 4
2 Lyon Park Road
Macquarie Park NSW 2113
Australia
Tel: +61.2.9888.8000
Fax: +61.2.9870.7555

DS-09243-EUR-FR Rev002 (9/17) ©2017 Hologic, Inc. Tous droits réservés. Imprimé en Europe. Les caractéristiques peuvent faire l'objet de modifications sans préavis. Hologic, Brevera, CoLumina, The Science of Sure et les logos associés sont des marques commerciales et/ou des marques déposées de Hologic, Inc. et/ou de ses filiales aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. Toutes les autres marques commerciales et marques déposées appartiennent à leurs propriétaires respectifs. Ces informations sont destinées aux professionnels de la santé. Elles ne doivent pas être considérées comme des sollicitations ou la promotion de produits lorsque ces activités sont interdites. La documentation Hologic étant distribuée par l'intermédiaire de sites Internet, de diffusion en ligne et de salons professionnels, il n'est pas toujours possible d'en contrôler la disponibilité. Pour obtenir des informations spécifiques sur les produits disponibles à la vente dans un pays en particulier, contactez le représentant Hologic ou écrivez à womenshealth@hologic.com.



CE 0044

Les caractéristiques techniques des produits sont susceptibles d'être modifiées sans préavis. Tous les noms commerciaux et toutes les marques de commerce sont la propriété de leurs titulaires respectifs. Tous les produits exigent l'approbation réglementaire du pays d'importation. Pour toute information complémentaire sur la disponibilité des produits, contactez nos représentants locaux. Le dispositif médical Affirm Prone™ de classe IIb est destiné à la réalisation d'actes d'imagerie médicale. Les actes effectués avec ce système peuvent être pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations (et sous conditions). Veuillez lire attentivement les instructions figurant dans les manuels d'utilisation ou sur les étiquetages. Dispositif médical réglementé, fabriqué par HOLOGIC, qui porte le marquage CE 0044 Organisme notifié: TÜV NORD