

Fluent® bestellen



FLT-100 Fluent® System



FLT-112 FloPak™ Prozeduren Kit
(6er-Pack)



FLT-006 Fluent® Abfallbeutel
(5er-Pack)

FLT-010 Fluent® Einmal-Zellkollektor (10er-Pack)

PB-00961-DEU-DE Rev.001 (12/21)

Hologic, Inc. ©2021 Alle Rechte vorbehalten. Hologic, Fluent®, MyoSure® und zugehörige Logos sind Marken und/oder eingetragene Marken von Hologic, Inc. und/oder seinen Tochtergesellschaften in den Vereinigten Staaten und/oder anderen Ländern. Diese Informationen sind für medizinisches Fachpersonal bestimmt und sind nicht als Produktwerbung oder Promotion gedacht, wo solche Aktivitäten verboten sind. Da die Materialien von Hologic über Webseiten, eBroadcasts und Messen verbreitet werden, ist es nicht immer möglich zu kontrollieren, wo diese Materialien erscheinen. Für spezifische Informationen darüber, welche Produkte in einem bestimmten Land erhältlich sind, wenden Sie sich bitte an Ihre/n örtliche/n Hologic-Vertreter/in oder schreiben Sie an GSS@hologic.com.



Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium



Hologic Deutschland GmbH
Otto-von-Guericke-Ring 15
D-65205 Wiesbaden
+49 6122 7076-0

Hologic Deutschland GmbH
Weyringergasse 6
A-1040 Wien
+43 15046671-0

Hologic Suisse SA
c/o World Trade Center
Av. de Gratta-Paille 2
CH-1018 Lausanne
+41 (21) 6333900

Hologic Surgical Solutions

Unser Geschäftsbereich GYN Surgical Solutions beschäftigt sich mit innovativen minimal-invasiven Lösungen zur Prävention und Behandlung in der Uteruschirurgie sowie Systeme zur Erkennung des Risikos von Frühgeburten.

Über Hologic

Hologic ist eines der innovativsten Medizintechnik-Unternehmen der Welt und ein globaler Champion im Bereich der Frauengesundheit.

Als Antwort auf ein zunehmend komplexes und anspruchsvolles globales Gesundheitsumfeld treiben wir modernste Lösungen in den Bereichen Diagnostik, Früherkennung und Chirurgie voran.

Mehr unter www.hologic.de
oder www.hologic.com.

Deutschland

Tel: 0800 589 1635 Fax: 0800 589 1651
eOrdersGermany@hologic.com

Österreich

Tel: 0800 291 919 Fax: 0800 297 235
eOrdersAustria@hologic.com

Schweiz

Tel: 0800 298 921 Fax: 0800 883 885
eOrdersSwitzerland@hologic.com



Fluent®

Paradigmenwechsel im Flüssigkeitsmanagement

Hologic GYN Surgical Solutions

FLUENT®

Warum FLUENT®?

Aus der Praxis, für die Praxis:
ein System, das ins Team passt
Verbesserte Kontrolle und Effizienz
zur optimalen Patientinnen-Versorgung¹



Vereinfachte Einrichtung und Bedienung

- 90 % der Pflegekräfte, ohne Vorerfahrung mit Flüssigkeitsmanagementsystemen, konnten Fluent® nach einer Schulung durchschnittlich in weniger als 1 Min. einrichten.²
- Der Intuitive Touchscreen als das zentrale Steuer- und Anzeigeelement der Fluent® führt automatisch durch Einrichtung und Betrieb.
- Das Design mit nur einem Abfallbeutel macht mehrere Kanister überflüssig und reduziert die Abfallmenge.



Modernste Technologie zur Erhöhung der Patientensicherheit

- Präzise Messungen des Flüssigkeitsdefizits mit geringen Toleranzen (+/- 50 ml).³
- Verbesserte Druckkontrolle sorgt für eine konstante intrauterine Dehnung.⁴
- Die FloPak™-Technologie hilft bei der Steuerung des Flüssigkeitsverbrauchs während des gesamten Eingriffs.



Intuitiver Touchscreen



2-Waagen-Technologie



FloPak™ Technologie



MyoSure® integriert



Optimierte Arbeitsabläufe für das gesamte Team

- Optische und akustische Warnungen sorgen für einen effizienten Ablauf des Verfahrens.
- Mit den FloPak™ Prozeduren-Kits hat das Fachpersonal alle benötigten Komponenten für den Einsatz griffbereit.
- Der integrierte MyoSure®-Controller reduziert die Anzahl der im OP benötigten Systeme und hilft, Platz zu sparen.

1) Im Vergleich zum aktuellen Marktangebot an konventionellen Systemen für das Flüssigkeitsmanagement.
2) Hologic, Data on File: Inspired Insight, Qualitativer Bericht (09.2018) Studie zur Einrichtung von Fluent®- und Aquilex-Flüssigkeitsmanagement-Systemen durch 27 Krankenschwestern mit unterschiedlichen, selbstberichteten Erfahrungen mit Flüssigkeitsmanagement.
3) Hologic, Inc. Data on file, bench testing. VER-07969.
4) Hologic, Inc. Data on file, bench testing. VER-08393. Bei Betrieb mit einem MyoSure®-Gerät in einer Laborumgebung mit einem Uterusmodell (N = 20).