



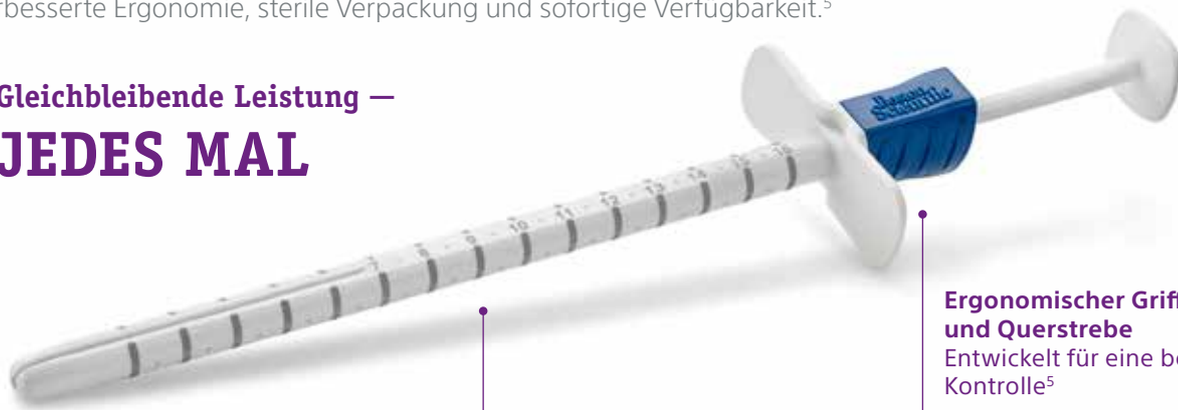
# Furlow

## Einführungsinstrument für den Einmalgebrauch

Das Furlow Einführungsinstrument für den Einmalgebrauch wurde entwickelt, um die Abläufe im OP-Saal mit unübertroffener Kontrolle und reduzierten Risiken zu optimieren.<sup>1-5</sup>

Als Instrument der nächsten Generation, das auf Grundlage des bewährten wiederverwendbaren Furlow Einführungsinstruments entwickelt wurde, bietet das Furlow Einführungsinstrument für den Einmalgebrauch eine verbesserte Ergonomie, sterile Verpackung und sofortige Verfügbarkeit.<sup>5</sup>

### Gleichbleibende Leistung — JEDES MAL



**Glatter Schaft mit konischer distaler Spitze**  
Für eine optimierte Insertion entwickelt<sup>5</sup>

**Rundum-Skalierung mit hohem Kontrast und neuen Markierungen in ½-cm-Schritten**  
Für eine bessere Sichtbarkeit entwickelt<sup>5</sup>

**Ergonomischer Griff und Querstrebe**  
Entwickelt für eine bessere Kontrolle<sup>5</sup>

**Verriegelungsobturator mit haptischem Feedback**  
Zur Vermeidung einer unbeabsichtigten Lösung und zur Bestätigung von Laden und Einsetzen der Nadel<sup>5</sup>

### Zur Reduzierung des Kontaminationsrisikos entwickelt<sup>1-5</sup>

Das Furlow Einführungsinstrument für den Einmalgebrauch wird während des Herstellungsvorgangs sterilisiert und ist so konzipiert, dass es das Risiko einer unsachgemäßen Wiederaufbereitung oder unvollständigen Sterilisation beseitigt, wodurch das Risiko einer kontaminationsbedingten Infektion verringert wird.<sup>1-5</sup> Unser AMS 700™ auffüllbares Schwellkörperimplantat mit antibiotischer InhibiZone™ Oberflächenbehandlung ist zusammen mit dem Furlow Einführungsinstrument für den Einmalgebrauch konzipiert, um Ihnen mehr Vertrauen zu geben.<sup>5-9</sup> Das neue Furlow Einführungsinstrument für den Einmalgebrauch wurde entwickelt, um Patienten zu schützen – und auch Ihr Krankenhaus. Laut einer veröffentlichten Arbeit in den USA kann ein infiziertes auffüllbares Schwellkörperimplantat einen Austausch des Implantats erforderlich machen<sup>10,11</sup>

### Bestellinformationen

SAP-Materialnummer/UPN	SAP-Materialbeschreibung	Anzahl pro Packung	GTIN zugewiesen	SAP-Materialtyp
M00635400020	Furlow Einführungsinstrument für den Einmalgebrauch	1 Stück	00191506022181	ZOEM

1. Reprocessing of reusable medical devices. FDA. <https://www.fda.gov/medical-devices/products-and-medical-procedures/reprocessing-reusable-medical-devices>. Accessed May 4, 2023.

2. Dancer SJ, Stewart M, Coulombe C, Gregori A, Viridi M. Surgical site infections linked to contaminated surgical instruments. *J Hosp Infect.* 2012;81:231–238.

3. Yafi FA, Furr J, El-Khatib FM, et al. Prospective analysis of cultures from the Furlow insertion tool: a possible etiology for penile prosthesis infections. *Int J Impot Res.* 2021;33:291–295.

4. Gross MS. Comment on Prospective analysis of cultures from the Furlow insertion tool: a possible etiology for penile prosthesis infections. *Int J Impot Res.* 2021;33:382.

5. Data on file with Boston Scientific.

6. Carson CC III, Mulcahy JJ, Harsh MR. Long-term infection outcomes after original antibiotic impregnated inflatable penile prosthesis implants: up to 7.7 years of follow-up. *J Urol.* 2011 Feb;185(2):614–8.

7. Mulcahy JJ, Carson CC III. Long-term infection rates in diabetic patients implanted with antibiotic-impregnated versus nonimpregnated inflatable penile prostheses: 7-year outcomes. *Eur Urol.* 2011 Jul;60(1):167–72.

8. Nehra A, Carson CC III, Chapin AK, et al. Long-term infection outcomes of a 3-piece antibiotic impregnated penile prostheses used in replacement implant surgery. *J Urol.* 2012 Sep;188(3):899–903.

9. Mansouri MD, Boone TB, Darouiche RO. Comparative assessment of antimicrobial activities of antibiotic-treated penile prostheses. *Eur Urol.* 2009 Dec;56(6):1039–45.

10. Darouiche RO. Treatment of infections associated with surgical implants. *N Engl J Med.* 2004; 350:1422–1429.

11. NHSPS\_23-24 Prices Workbook

ACHTUNG: Aufgrund gesetzlicher Vorschriften dürfen diese Produkte ausschließlich an einen Arzt oder auf dessen Anordnung verkauft werden. Indikationen, Kontraindikationen, Warnhinweise und Gebrauchsanweisungen sind der Produktkennzeichnung des jeweiligen Produkts zu entnehmen oder sind verfügbar unter: [www.IFU-BSCL.com](http://www.IFU-BSCL.com). Die Abbildung der Produkte dient lediglich zu INFORMATIONSZWECKEN. In manchen Ländern sind diese möglicherweise nicht zugelassen oder nicht auf dem Markt erhältlich. Dieses Material ist nicht zur Verwendung in Frankreich vorgesehen. Alle Abbildungen sind Eigentum von Boston Scientific. Alle Markenzeichen sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber. © 2023 Boston Scientific Corporation oder deren Tochtergesellschaften. Alle Rechte vorbehalten. URO-1708204-AA AUG2023