

FIBROMES ≤ 4 cm et TOUS LES POLYPES

MyoSure

FIBROMES ≤ 2 cm et TOUS LES POLYPES

MyoSure® **REACH**

PATHOLOGIES INRA-CAVITAIRES ≤ 1 cm

MyoSure® **MANUAL**

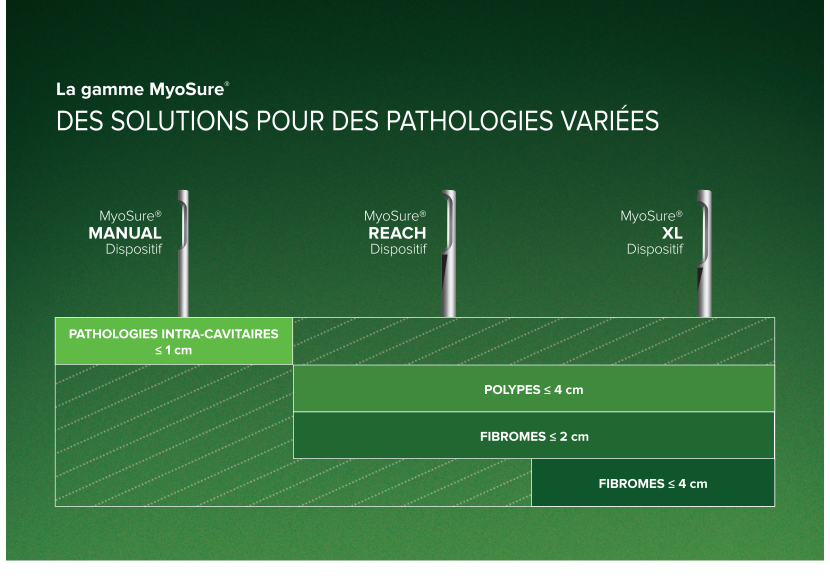
La gamme MyoSure®

POUR UN SPECTRE COMPLET D'INTERVENTIONS INTRA-UTÉRINES

- Offre des options pour aider au traitement de pathologies variées
- Apporte efficacité et cohérence à vos choix interventionnels
- Apporte une flexibilité pour vos interventions







Simplifiez le traitement avec la gamme d'ablation tissulaire MyoSure®

- Visualiser les interventions grâce à l'hystéroscope MyoSure®
- Adapter le dispositif selon l'intervention prévue
- Optimiser les interventions nécessitant une aspiration élevée à l'aide du système de gestion des fluides Aquilex^{®*}

Apporte efficacité et cohérence à vos choix interventionnels Pour toutes demandes d'informations : **france@hologic.com** Pour passer commande : **commandes.france@hologic.com**



INFORMATION DE SÉCURITÉ IMPORTANTES

Le système d'ablation tissulaire MyoSure® (dispositif de classe IIa), constitué des dispositifs d'ablation tissulaire MyoSure® (REACH, XL) et du contrôleur MyoSure®, est destiné à des interventions hystéroscopiques intra-utérines exécutées par des gynécologues formés à la résection et à l'ablation des tissus, notamment les myomes sous-muqueux, les polypes endométriaux et les produits de conception non éliminés. Le dispositif d'ablation tissulaire MyoSure® MANUAL est destiné à des interventions hystéroscopiques intra-utérines exécutées par des gynécologues formés à la résection et à l'ablation des tissus. Le système d'élimination des tissus MyoSure® ne doit pas être utilisé chez les femmes enceintes ni chez les patientes présentant une maladie inflammatoire pelvienne, une tumeur maligne du col de l'utérus ou un cancer de l'endomètre précédemment diagnostiqué.

*Le dispositif MyoSure® MANUAL ne nécessite pas de système de gestion des fluides comme Aquilex®. De plus, le dispositif MyoSure® MANUAL ne nécessite pas de générateur MyoSure®.

Lire attentivement les instructions figurant dans les manuels d'utilisation. • Fabricant : Hologic Inc (USA) • Dispositif pris en charge en partie par l'assurance maladie • Numéro interne : PB-00612-FRA-FR Rev.001 • 12/2017.

©2017 Hologic, Inc. Hologic, MyoSure, Aquilex et les logos associés sont des marques commerciales ou marques déposées d'Hologic, Inc. et/ou de ses filiales aux États-Unis et/ou dans d'autres pays.

