

medartis

PRECISION IN FIXATION

PRODUKTINFORMATION

# Mittel- und Rückfuss-System 2.8 / 3.5



**APTUS** Foot

# R3

## Reshape. Restore. Rebuild.

Die Plattfussdeformität umfasst eine Vielzahl von Insuffizienzen der posteromedialen und plantaren Weichteilstrukturen des Fusses und ist durch eine Absenkung des medialen Längsgewölbes gekennzeichnet.<sup>1, 2</sup> Im Verlauf der Erkrankung können operative Eingriffe wie eine Opening-Wedge-Osteotomie im Os cuneiforme mediale, eine lateral verlängernde Kalkaneusosteotomie oder eine mediale/laterale Verschiebeosteotomie erforderlich sein.

Das APTUS Mittel- und Rückfuss-System 2.8/3.5 bietet Chirurgen und Chirurginnen die Werkzeuge, um Fehlstellungen auszugleichen, die Anatomie wiederherzustellen und die Funktionalität und Stabilität des Fusses wiederaufzubauen. Eine breite

Auswahl an Implantaten und Grössen hilft, die bestmögliche Lösung für die individuellen Bedürfnisse des Patienten zu finden.

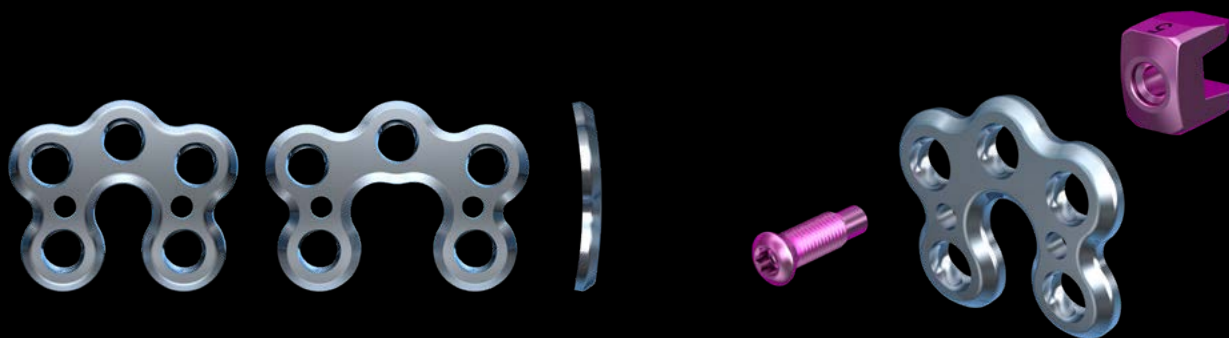
Zu den Produkthighlights zählt ein modulares Keilsystem, das zusammen mit den TriLock C-Platten und den Kalkaneus-LCL-Platten für Opening-Wedge-Osteotomien eingesetzt werden kann. Dieses bietet die Möglichkeit einer keilunabhängigen Plattenpositionierung. Daraus ergibt sich, zusammen mit der damit einhergehenden Justierbarkeit, ein besonderer Mehrwert des Systems.

1 Flores, Dyan V., Catalina Mejía Gómez, Moisés Fernández Hernando, Michael A. Davis, and Mini N. Pathria. 2019. Adult Acquired Flatfoot Deformity: Anatomy, Biomechanics, Staging, and Imaging Findings. *Radiographics : A Review Publication of the Radiological Society of North America, Inc* 39(5): 1437–60. doi: 10.1148/rg.2019190046.

2 Pinney, S. J., and S. S. Lin. 2006. Current Concept Review: Acquired Adult Flatfoot Deformity. *Foot & Ankle International* 27(1071-1007 (Print)): 66–75.

## 2.8 TriLock C-Platten

Die Platte kann in Verbindung mit einem Keil unabhängig von diesem über der Osteotomie positioniert werden



Anatomisches Design und niedriges Plattenprofil

Zentrales Schraubenloch zur Fixierung eines Keils oder Knochenspans



U-förmiges Keildesign für Osseointegration

Kann mit jedem Keil des modularen Keilsystems 2.8/3.5 verwendet werden  
Einfache Handhabung dank einheitlichem Instrumentarium für Platte und Keil



Kleine und grosse Keile in Größen von 4 – 12 mm  
Alle Keile sind kompatibel mit den APTUS Foot Verplattungssystemen 2.8/3.5

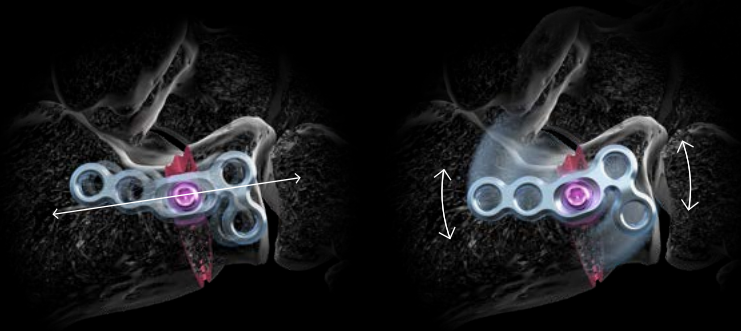


## 2.8 und 3.5 TriLock Kalkaneus-LCL-Platten

Anatomisches Design und niedriges Plattenprofil zur Schonung der Weichteile



Keilunabhängige Positionierung der Platte ermöglicht hohe Justierbarkeit



Zur Feinanpassung kann die Platte um die Keilschraube verschoben und rotiert werden



2.8 TriLock Kalkaneus-LCL-Platten



3.5 TriLock Kalkaneus-LCL-Platten



### 3.5 Kalkaneus-Stufenplatten



Das mittlere Loch dient bei eingebrachter Kortikalisschraube oder Spongiosaschraube als Gegenlager zur Verschiebung des Tuberculi calcanei nach lateral oder medial

Definierte und kontrollierte Verschiebung bei einer Verschiebeosteotomie am Kalkaneus

Position der Schraubenlöcher erlaubt bikortikale Schraubenplatzierung



In fünf Stufenhöhen erhältlich: 6 mm, 8 mm, 10 mm, 12 mm, 14 mm

R FOOT-09000000\_v0 / 2023-08, Medartis AG, Schweiz. Technische Änderungen vorbehalten.

## HERSTELLER & HAUPTSITZ

Medartis AG | Hochbergerstrasse 60E | 4057 Basel / Schweiz  
P +41 61 633 34 34 | F +41 61 633 34 00 | [www.medartis.com](http://www.medartis.com)

## TOCHTERGESELLSCHAFTEN

Australien | Brasilien | Deutschland | Frankreich | Japan | Mexiko | Neuseeland | Österreich | Polen | Spanien  
UK | USA

Adressen und weitere Informationen bezüglich unserer Tochtergesellschaften und Distributoren siehe [www.medartis.com](http://www.medartis.com)



Haftungsausschluss: Diese Informationen sollen das Medartis Produktangebot von Medizinprodukten aufzeigen. Der Chirurg muss sich stets auf seine eigene fachmedizinische Einschätzung stützen, um über den Einsatz eines bestimmten Produkts bei der Behandlung des jeweiligen Patienten zu entscheiden. Medartis erteilt keinen ärztlichen Rat. Die Produkte sind möglicherweise aus Registrierungsgründen und/oder wegen medizinischer Verfahren nicht in allen Ländern verfügbar. Für weitere Informationen wenden Sie sich bitte an Ihre Medartis Vertretung ([www.medartis.com](http://www.medartis.com)). Diese Informationen enthalten Produkte mit der CE- und/oder UKCA-Kennzeichnung. Alle gezeigten Abbildungen dienen nur der Veranschaulichung und stellen möglicherweise keine exakte Darstellung des Produkts dar. Nur für USA: Gemäss Bundesgesetz darf die Abgabe dieses Produkts nur an Ärzte oder in deren Auftrag erfolgen.

© Medartis 2023. Alle hier enthaltenen Informationen sind durch Urheberrechte, Markenrechte und andere geistige Eigentumsrechte geschützt, deren Eigentümer oder Lizenznehmer, soweit zutreffend und sofern nicht anders angegeben, Medartis oder mit ihr verbundene Unternehmen sind. Die Weitergabe, Vervielfältigung oder Offenlegung der hier enthaltenen Informationen, ob ganz oder teilweise, ist ohne die vorherige schriftliche Zustimmung von Medartis untersagt.