

TECHNIQUE OPÉRATOIRE

Agrafe All-in-One



APTUS Foot

Index

3	Introduction
3	Matériaux
3	Indications
3	Contre-indications
4	Présentation du système
5	Technique opératoire
8	Ablation
8	Implants et Instruments

Pour de plus amples informations sur la gamme APTUS, consulter www.medartis.com

Introduction

Matériaux

Produit

Agrafes et broches de Kirschner

Matériau

Acier inoxydable

Indications

Agrafe All-in-One

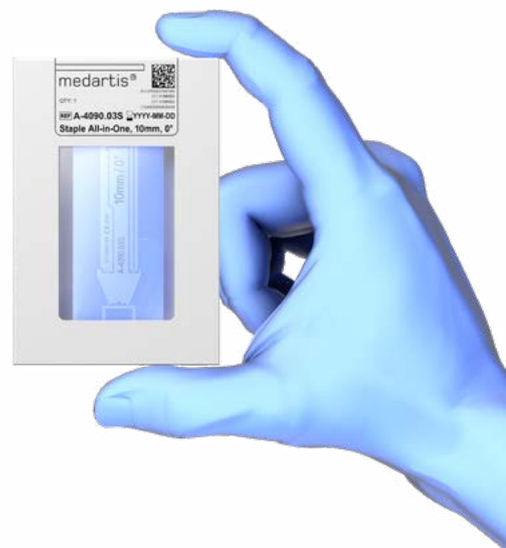
Ostéotomies des phalanges du pied et des métatarses

Contre-indications

- Infections déclarées ou suspectées à proximité ou dans le site d'implantation
- Allergies connues et/ou hypersensibilité aux matériaux des implants
- Quantité ou qualité osseuse insuffisante pour un bon ancrage de l'implant
- Patients dont les capacités et / ou la volonté à coopérer sont limitées pendant la phase de traitement
- Le cartilage de croissance ne doit pas être bloqué par des implants



Présentation du système



Implants et Instruments

- Kit d'agrafes stériles avec l'implant comprenant tous les instruments spécifiques à l'implant
- Deux broches de section carrée et le guide de perçage correspondant sont inclus
- Préhenseur



Préhenseur avec agrafe

Guide de perçage



Broches de section carrée

Implants

- Disponibles en deux entraxes (8 mm et 10 mm) et deux angles différents (0° et 26°)
- Longueur de patte 10 mm



A-4090.01S
Agrafe All-in-One,
8 mm, 0°



A-4090.02S
Agrafe All-in-One,
8 mm, 26°



A-4090.03S
Agrafe All-in-One,
10 mm, 0°



A-4090.04S
Agrafe All-in-One,
10 mm, 26°

Technique opératoire

Avant utilisation

- Vérifier la date de péremption sur l'emballage stérile de l'agrafe
- Inspecter et vérifier l'intégrité physique de l'emballage et ne pas utiliser de produit lorsque l'emballage stérile a été ouvert ou est endommagé
- Confirmer que la largeur et l'angle de l'agrafe sont conformes à la demande du chirurgien

Avertissement

Ne pas utiliser de produits stériles endommagés ou après la date de péremption.

1. Préparation de l'agrafe

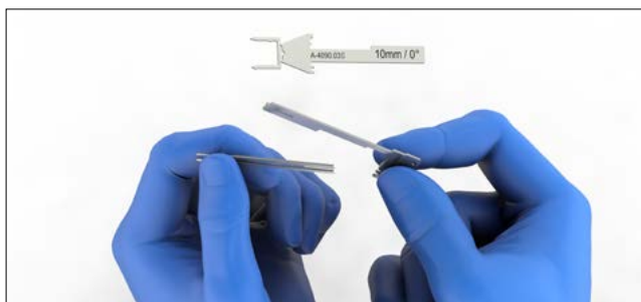
Retirer l'agrafe All-In-One de l'emballage stérile de manière aseptique conformément aux directives spécifiques. Pour séparer les différents éléments, maintenir l'agrafe All-in-One par ses deux extrémités. Veiller à saisir préhenseur et agrafe au niveau de leurs points de jonction pour éviter que cette dernière ne se détache prématurément.



Détacher les deux broches de section carrée et le guide de perçage du préhenseur en exerçant une légère pression sur chacun des éléments.



Détacher les broches de section carrée du guide de perçage de la même façon.



2. Forage

À travers le guide de perçage, forer le premier trou avec l'une des broches, ainsi détachés. Laisser la broche dans ce trou en vue de la fixation du guide de perçage. Avant de forer le deuxième trou, vérifier que le trait d'ostéotomie est complètement fermé et que la corticale latérale est intacte. À travers le guide de perçage et avec la seconde broche, forer un deuxième trou parallèle au premier. La distance séparant les trous étant légèrement supérieure à l'entraxe de l'agrafe, la mise en place de cette dernière va engendrer une compression.



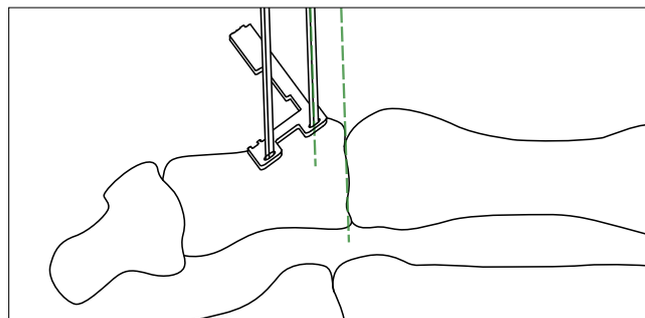
Avertissement

Veiller à obtenir une compression adéquate sur l'ensemble de l'ostéotomie.

Il est possible d'utiliser des broches de Kirschner de \varnothing 1,4 mm à la place des broches de section carrée (1 x 1 mm).

Conseil

Dans le cas des agrafes à 26° (A-4090.02S et A-4090.04S), il faut préforer parallèlement à la surface articulaire.



3. Insertion de l'agrafe

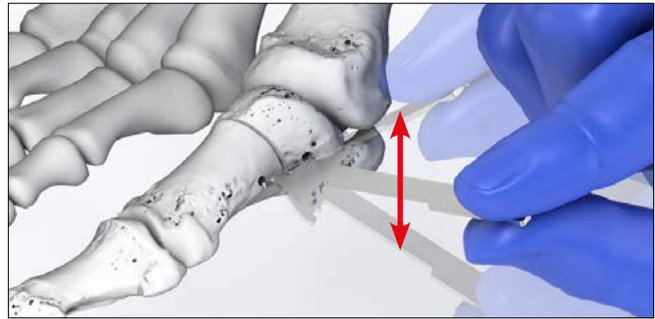
Retirer les broches et le guide de perçage.



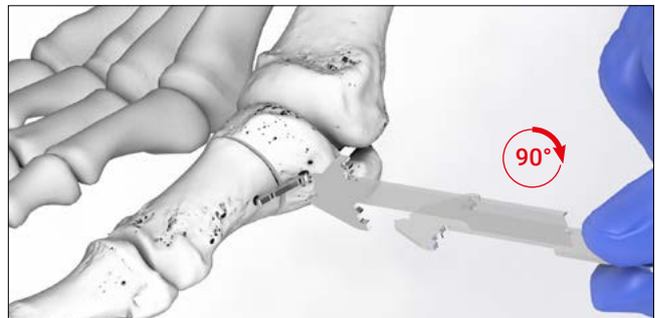
Procéder à l'insertion monocorticale de l'agrafe dans les trous préforés, en utilisant le préhenseur et si nécessaire un petit maillet.



Détacher le préhenseur de l'agrafe en lui imposant des mouvements de va-et-vient.



Si l'agrafe n'est pas complètement insérée, le préhenseur peut être utilisé comme poussoir ; pour modifier la profondeur d'insertion, utiliser un petit maillet. À cette fin, faire pivoter le préhenseur de 90° par rapport à l'agrafe de sorte que la rainure coïncide avec l'agrafe.



Avertissement

S'assurer que l'agrafe est complètement insérée et repose sur l'os. Irriguer et fermer conformément à la procédure standard.



Avertissement

Dans le cas d'un os ostéoporotique, il est recommandé de détacher au préalable l'agrafe du préhenseur et de l'insérer manuellement.

Ablation

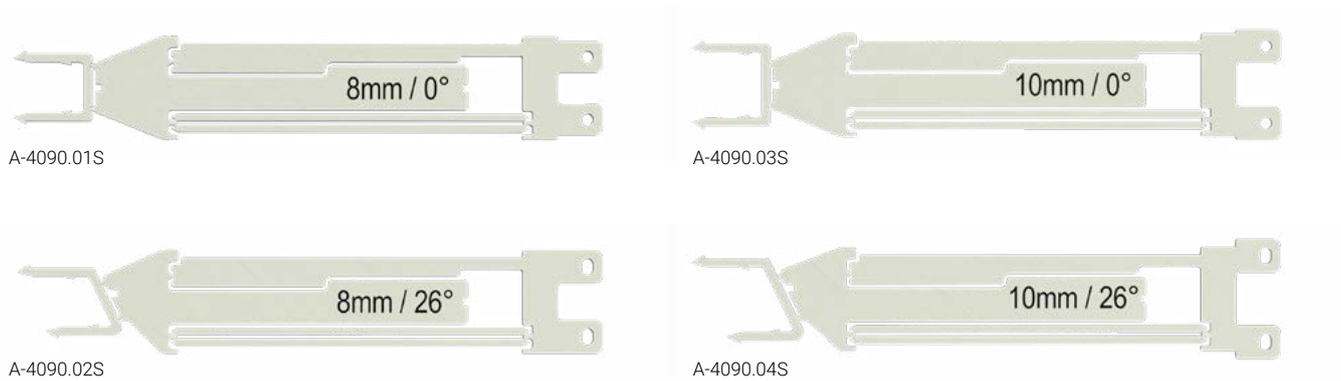
Retrait de l'agrafe

- Exposer le site et le pont de l'agrafe
- Si l'implant est en retrait, utiliser un élévateur de périoste pour soulever le pont de l'agrafe
- Utiliser une pince pour saisir le centre de l'agrafe et la retirer
- S'il est solidement ancré dans l'os, couper le centre du pont de l'agrafe et retirer les deux parties à l'aide d'une pince à os

Implants et Instruments

Agrafes All-in-One

Matériau : Acier inoxydable (ASTM F139)
Épaisseur de l'agrafe : 1,0 mm



Référence		Description (largeur, angle)	Pièce / pqt
A-4090.01S	STERILE	08 mm, 0°	1
A-4090.02S	STERILE	08 mm, 26°	1
A-4090.03S	STERILE	10 mm, 0°	1
A-4090.04S	STERILE	10 mm, 26°	1

R FOOT-01040002_v0 / © 2024-02, Medartis AG, Suisse. Sous réserve de modifications techniques.

FABRICANT & SIÈGE PRINCIPAL

Medartis AG | Hochbergerstrasse 60E | 4057 Bâle / Suisse
T +41 61 633 34 34 | F +41 61 633 34 00 | www.medartis.com

FILIALES

Allemagne | Australie | Autriche | Brésil | Espagne | États-Unis | France | Japon | Mexique | Nouvelle-Zélande
Pologne | Royaume-Uni

Adresses et informations détaillées sur filiales et distributeurs sous www.medartis.com



Avis de non-responsabilité : Ces informations ont pour intérêt de présenter la gamme de dispositifs médicaux Medartis. Le chirurgien doit toujours se baser sur son propre jugement professionnel et clinique avant toute utilisation de produits spécifiques sur un patient donné. Medartis ne délivre pas d'avis médical. Pour des raisons d'homologation et/ou de procédures médicales, les dispositifs ne sont pas disponibles dans tous les pays. Votre représentant Medartis (www.medartis.com) se tient à votre disposition pour toute question complémentaire. Ces informations contiennent des produits portant le marquage CE et/ou UKCA. Toutes les images sont fournies exclusivement à titre d'illustration et ne peuvent être considérées comme une représentation exacte du produit.
Pour les États-Unis uniquement : selon la législation fédérale américaine, ce dispositif ne peut être vendu que par un praticien ou sur son ordonnance.