

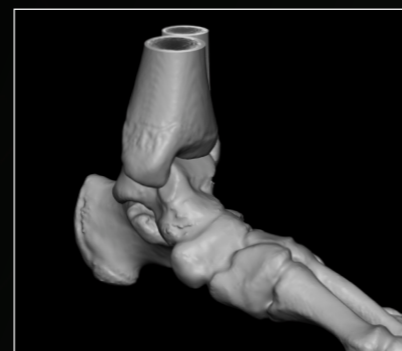
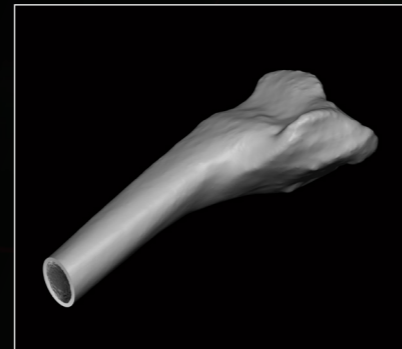
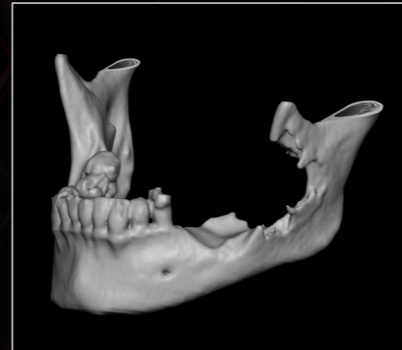
medartis

PRECISION IN FIXATION

CMX

Creating More Experience.

# INDIKATIONEN



## Patientenangepasste Produkte

Patientenangepasste Produkte sind mit CE 0197/UKCA 0086 gekennzeichnete Instrumente und Implantate.\* Diese Produkte sind personalisiert und werden nach einem festgelegten Satz an Parametern auf der Grundlage der CT-Daten des Patienten bzw. der Patientin und einer präoperativen digitalen 3D-Planung hergestellt.

Sollten sich die festgelegten Parameter nicht erfüllen lassen, kann immer noch eine Lösung in Form eines sonderangefertigten Produkts bereitgestellt werden.

\* Patientenangepasste Implantate sind für Kieferrekonstruktionsfälle\* erhältlich. Patientenangepasste Instrumente (Führungen und Knochenmodelle) sind für alle Medartis MODUS und APTUS Plattenindikationen erhältlich.

# CMX LÖSUNGEN



## Implantat

Für Rekonstruktionen des Unterkiefers kann eine personalisierte Platte mit CE-/UKCA-Kennzeichnung geliefert werden. Für andere Indikationen innerhalb des Medartis MODUS und APTUS Portfolios können Standard-Implantate verwendet oder sonderangefertigte Implantate angefordert werden.

## Knochenmodell

Prä- oder postoperative Knochenmodelle können verwendet werden:

- für die präoperative Simulation der Operation
- zur intraoperativen Visualisierung
- als Instrument zur Übertragung des klinischen Plans des Chirurgen bzw. der Chirurgin

Knochenmodelle sind für alle gängigen MODUS und APTUS Plattenindikationen erhältlich.\*

## Bohr- und Sägeföhrung

Bohr- und/oder Sägeföhrungen können intraoperativ als chirurgische Instrumente zur Übertragung des klinischen Plans verwendet werden. Die Föhrungen sind anatomisch geformt und können mit weiteren optischen Referenzen versehen sein, um eine gute Platzierung zu ermöglichen. Bohr- und Sägeföhrungen sind für alle gängigen MODUS und APTUS Plattenindikationen erhältlich.\*

\* Bitte erkunden Sie sich bei der lokalen Medartis Vertretung nach der Erhåltlichkeit dieser Produkte und Services in Ihrer Region. Die gezeigten Abbildungen sind Beispiele spezifischer APTUS oder MODUS Indikationen. Jede L6sung wird anders sein, je nach klinischer Indikation und Patientenanatomie.

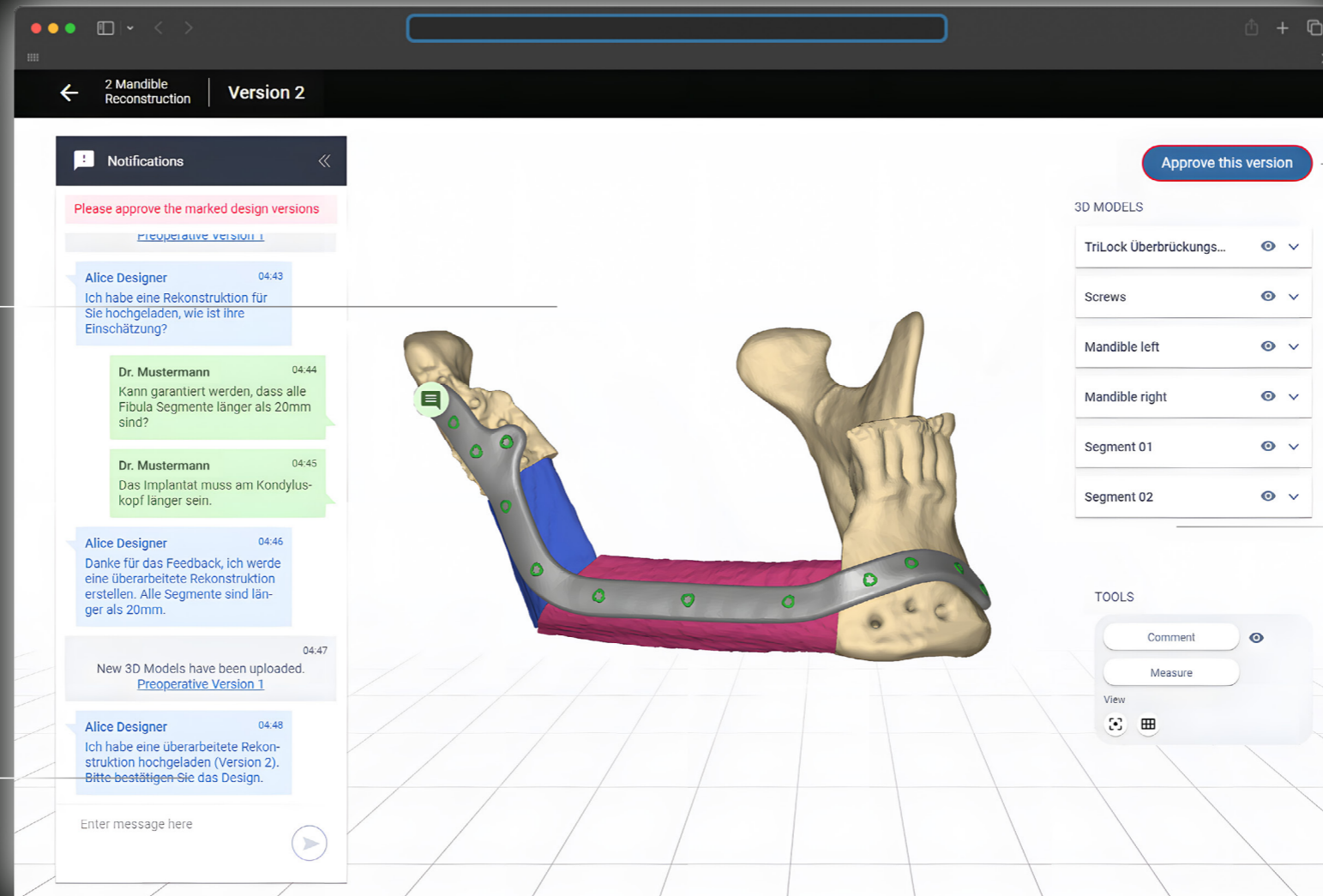
# CMX PORTAL – DIE UMFASSENDE WEB-LÖSUNG

## CMX Portal 3D-Ansicht

In der 3D-Ansicht können sowohl der präoperative Plan als auch die präoperative Situation aus allen Winkeln betrachtet werden. Messungen und Kommentare, die mit bestimmten anatomischen Landmarken verknüpft sind, erleichtern die klare Kommunikation mit dem CMX Designer.

## CMX Portal Chat

Über die im CMX Portal integrierte Chatfunktion können Chirurgin und Chirurg jederzeit mit dem CMX Designer kommunizieren. Erforderliche Aktionspunkte werden hervorgehoben und der gesamte Entwicklungsprozess des Falls wird im Chat dokumentiert.



## CMX Portal Aktionsanzeige

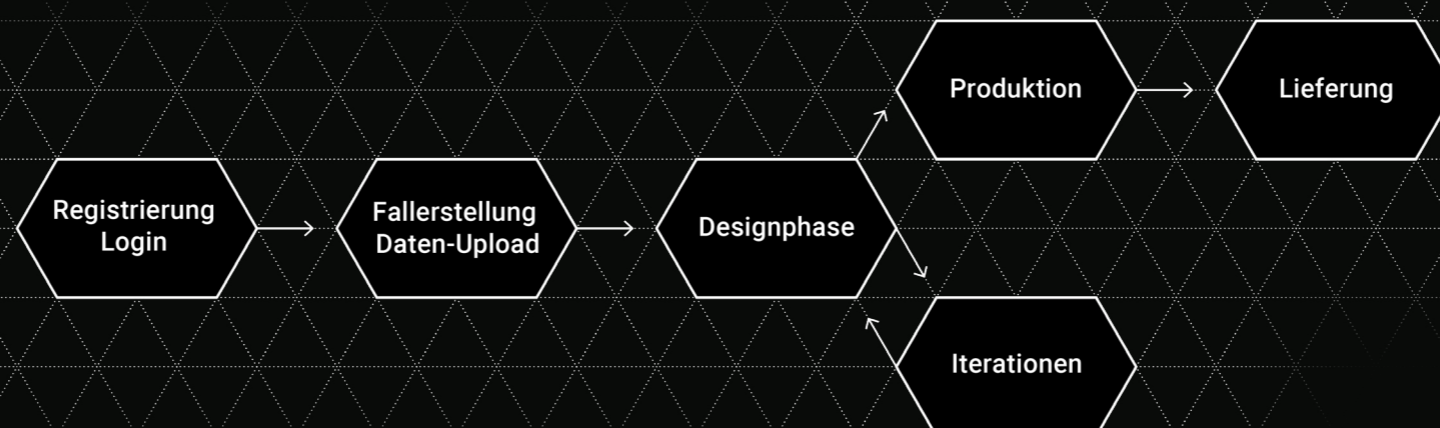
Im CMX-Portal zeigt ein deutlich erkennbarer visueller Indikator an, wann eine Aktion des Chirurgen bzw. der Chirurgin erforderlich ist, um mit der Fallplanung fortzufahren. Diese Aktionsanzeige ist in verschiedenen Ansichten des CMX-Portals sichtbar und ist rot hervorgehoben.

## CMX Portal 3D-Modelle

Der Bereich 3D-Modelle bietet eine Übersicht über alle 3D-Teile in der präoperativen Situation oder im geplanten Ergebnis. Es können verschiedene Modelle ausgewählt werden, um sie sichtbar, halbtransparent oder unsichtbar zu machen.

## Der CMX Prozess

Schlanker Prozess von der Fallerstellung bis zur Lieferung des Auftrags mit vollständiger fallbezogener Dokumentation.



# medartis

PRECISION IN FIXATION

R\_CMX-10000000\_v0 / 2025-03, 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)

CE 0197 UK  
CA  
0086

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 2025. 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.