

## FRA — Dispositif Médical : VIS EAGLE 7 MM / VIS ARTHROSTAB 7 MM

REF : VIS EAGLE 07 : 38.99.XX

(A : filetage 16 mm ; B : filetage 22 mm ; C : filetage 28 mm)

REF : VIS ARTHROSTAB 07 : 38.22.XX

(XX représentant la longueur de 30 à 90 mm)

13 tailles de vis disponibles : XX longueur de 10 mm à 34 mm

Matériau : titane ISO 5832-3

### Indications d'utilisation

Ostéotomie du calcaneus (translation++, sustraction, addition) / Arthrodesis sous talienne / Arthrodesis talo crurale

### Contre-indications d'utilisation

Ne pas implanter en cas d'allergie au matériel

L'utilisation des vis doit être évitée en cas de qualité osseuse dégradée par ostéoporose. Une sélection inappropriée du patient, notamment eu égard à son poids ou à ses exigences fonctionnelles, de même qu'une mise en place et un positionnement inadapté de l'implant, peut induire des contraintes inhabituelles susceptibles de réduire la durée de vie des implants.

Une manipulation appropriée de l'implant est primordiale. Éviter de cintrer ou d'altérer le dispositif. Les implants ne doivent pas être modifiés ni adaptés.

La mise en charge ou une activité musculaire prémature doit être évitée.

Le chirurgien doit sélectionner la taille et les dimensions de l'implant qui correspondent aux fonctions physiologiques du patient et du type d'ostéosynthèse à traiter.

Ce produit ne doit pas être implanté dans le corps humain au contact d'autres matériaux métalliques de composition chimique différente car cela risquerait de provoquer une réaction d'électrolyse entraînant une corrosion.

Le patient doit être invité à signaler à son médecin tout changement inhabituel dans la région du site opéré (ex. signe d'infection).

En cas de non respect des indications et contre-indications, les effets indésirables possibles comprennent l'infection, des séquelles neurologiques infra-cliniques, une perforation artérielle, un problème tendineux, une sensibilité aux métaux, un descelllement, une flexion ou une fracture du dispositif et/ou de l'os. Ne pas utiliser en cas d'allergie au matériel.

Le patient doit signaler qu'il est porteur d'un implant métallique lors d'exams IRM ou scanner. Le professionnel en charge de l'examen jugera de la sécurité de l'implant, du patient, du risque d'artefact ou de perte d'information.

### TECHNIQUE OPÉATOIRE

(L'utilisation des implants nécessite le matériel ancillaire spécifique, fourni par ORTHO CAPE)

#### 1. Ostéotomie du calcaneus

Patient en décubitus latéral, cheville à opérer dessus + garrot pneumatique.

Incision postérieure horizontale. Dissection et protection du nerf sural.

Ostéotomie transversale du calcaneus sous contrôle scopique. Transfert du calcaneus (selon le cas médaille, latérale ou verticale vers le bas ou le haut).

Mise en place d'une broche du kit de vis EAGLE 7 mm / ARTHROSTAB 7 mm, sous contrôle scopique d'arrière en avant entre la tubérosité et le corps du calcaneus, permettant de maintenir la réduction.

On réalise alors, grâce à la mesurette fournie la mesure du trajet intra osseux de la broche.

On réalise alors le forage osseux sur environ 2/3 de la longueur de la

la broche avec la mèche, en prenant soin de bien traverser le foyer d'ostéotomie sous contrôle scopique.

On introduit alors la mèche étagée jusqu'à la butée pour préparer la zone de la tête de vis.

On introduit enfin la vis EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm correspondant à la mesure sur broche moins 15 mm.

Cette vis EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm est introduite en contrôlant sa progression en scopie, de telle sorte que les 2 files de la vis soit bien de part et d'autre de l'ostéotomie à stabiliser et assure bien sa compression.

La broche peut être alors retirée.

Vérification de la stabilité du montage ainsi que de la compression avec le contrôle scopique.

Immobilisation complémentaire par une botte amovible à 90°.

#### 2. Arthrodesèse sous talienne

Patient en décubitus latéral, cheville à opérer dessus + garrot pneumatique.

Il est réalisée une incision horizontale latérale en avant de la pointe de la malleole fibulaire permettant l'exposition de l'articulation sous talienne.

On réalise après section du ligament inter osseux un démontage de la sous-taliennes et ablation des surfaces articulaires cartilagineuses au ciseau à frapper et la pince Gouge sous talienne postérieure et antérieure.

Préparation de la congruence des surfaces et affrontement de ces dernières, sous contrôle scopique et peropératoire.

Mise en place de deux broches fournies dans le kit EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm) introduites en plantaire sous le talon par un court abord cutané.

Ces broches sont placées, sous contrôle scopique, parallèlement l'une par rapport à l'autre en antéro postérieur, et de direction en haut et en avant, ascendante. Elles permettront lors du vissage de comprimer les 2 surfaces préparées de façon harmonieuse.

On réalise alors la mesure du trajet intra osseux des broches à l'aide de la mesurette fournie dans le kit EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm (mesure par sustraction)

On réalise alors le forage sur environ 2/3 de la longueur de la première broche postérieure en zone osseuse avec la mèche, en prenant soin de bien traverser l'articulation à traiter sous contrôle scopique.

On introduit alors la mèche étagée jusqu'à la butée pour préparer la zone de la tête de vis.

On introduit enfin la vis EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm postérieure correspondant à la mesure sur broche moins 15 mm.

Cette vis EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm est introduite en contrôlant sa progression en scopie, de telle sorte que les 2 files de la vis soit bien de part et d'autre de l'articulation à fusionner et assure bien la compression de ses surfaces.

La broche proximale peut être alors retirée.

On réalise alors la même procédure sur la broche distale avec mise en place de la seconde vis EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm.

Vérification de la stabilité du montage ainsi que de la compression avec le contrôle scopique.

Greffé dans l'interligne résiduel facultatif.

Immobilisation complémentaire par une botte amovible à 90°.

#### 3. Arthrodesèse talo crurale

Patient en décubitus dorsal + garrot pneumatique

Incision antérieure et médiane en dedans du tibial antérieur.

Ouverture articulaire avec protection du paquet vasculo-nerveux, visualisation de l'articulation talo-crurale arthroscopique

Réalisation d'une arthrolyse étendue permettant de visualiser les surfaces articulaires

Il est réalisé au ciseau à frapper et au Cauchouc un décroûtement cartilagineux des surfaces articulaires.

On réalise ensuite une libération, à la scie réciprocante, des deux gouttières médiale et latérale avec libération des ostéophytes.

Il est ensuite réalisé une ostéotomie d'accourcissement de la

fibula correspondant à la zone de résection cumulée des surfaces articulaires du tibia et du talus.

Ces ostéotomies permettent d'affronter parfaitement les pièces articulaires.

Maintien de l'arthrodèse en place et en bonne situation par deux agrafes compressives antérieures.

On y ajoute une vis antéro-postérieure de rattrapage talien introduite par la corticale antérieure du tibia, oblique en bas et en arrière. Pour ce faire, on introduit une broche du kit de vis EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm, sous contrôle scopique selon l'axe définit auparavant en prenant soin

de ne pas rentrer dans l'articulation sous talienne.

On réalise alors, grâce à la mesurette fournie la mesure du trajet intra osseux de la broche.

On réalise alors le forage osseux sur environ 2/3 de la longueur de la broche avec la mèche, en prenant soin de bien traverser l'articulation à traiter sous contrôle scopique.

On introduit alors la mèche étagée jusqu'à la butée pour préparer la zone de la tête de vis.

On introduit enfin la vis EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm correspondant à la mesure sur broche moins 15 mm.

Cette vis EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm est introduite en contrôlant sa progression en scopie, de telle sorte que les 2 files de la vis soit bien de part et d'autre de l'ostéotomie à stabiliser et assure bien la compression de ses surfaces.

La broche peut être alors retirée.

Vérification de la stabilité du montage ainsi que de la compression avec le contrôle scopique.

Greffé dans l'interligne résiduel facultatif.

Immobilisation complémentaire par une botte amovible à 90°.

### Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.

Élimination du dispositif : Dans le cas d'une explantation, l'implant doit être remis à un service spécialisé afin de garantir son élimination dans le respect de l'environnement et des règles d'hygiène strictes.

Un produit explanté pour déficience doit être retourné décontaminé au fabricant.

Méthode de stérilisation : DM stérile aux rayons gammes



STERILE R

ORTHO CAPE 13 rue Mespoul,  
31400 TOULOUSE - FRANCE.

Les produits doivent pas être stockés pendant une longue période à des températures inférieures à 10°C ou supérieures à 33°C.

Les dispositifs ne sont pas destinés à être stérilisés ou réutilisés. La réutilisation ou le ré-emploi peut occasionner des infections ou une perte de performance des produits.



Les produits doivent pas être stockés pendant une longue période à des températures inférieures à 10°C ou supérieures à 33°C.

Les dispositifs ne sont pas destinés à être stérilisés ou réutilisés. La réutilisation ou le ré-emploi peut occasionner des infections ou une perte de performance des produits.

ENG — Medical Device : EAGLE 7 MM SCREW / ARTHROSTAB 7 MM SCREW

REF : Eagle 7 mm Screw 38.99.XX

(A : thread 16 mm ; B : thread 22 mm ; C : thread 28 mm)

REF : Artrostab 7 mm Screw 38.22.XX

(XX length from 30 to 90 mm)

13 sizes available: XX length from 10 mm to 34 mm

### Indications for use:

The use of these screws is mainly in 3 indications: Osteotomy of the calcaneus (+++ translation, subtraction, addition) / Substrate arthrodesis / Talo crural arthrodesis

### Contra indications, Warning and possible adverse effects

Do not use in case of allergy to one of the material components General surgical contra indication: poor quality bone due to osteoporosis...

The implants should never be reused. It's essential that the surgeon is fully conversant with the prescribed surgical technique and that due consideration is given to the information provided below.

Improper patient selection, with particular regard to patient weight and functional demands, as well as placement and positioning of the implant may result in unusual stress conditions and subsequent reduction of their functional life.

The correct handling of implant is paramount. Contouring or altering the device should be avoided. Implants must not be modified or adapted.

Premature loading or muscular activity must be avoided as this may be problematic.

The surgeon should select the appropriate size and dimensions of the implant to suit the physiological functions of the patient and the type of osteosynthesis to be treated.

The product should NOT be implanted in the human body in contact with other metallic materials or different chemical composition as this may cause an electrolyte reaction and corrosion may occur.

The patient should be instructed to report any unusual changes around the operated site to his physician (e.g.: sign of infection)

In case of non respect of those indications and contra indications, possible adverse effects included infection, subclinical nerve damage, arterial puncture, tendon risk, metal sensitivity, loosening, bending, or fracture of the device and/or the bone.

The patient must state that he/she is fitted with a metallic implant during MRI examinations or scans. The professional in charge of the examination shall ascertain the safety of the implant and patient, along with the risk of artefacts and data loss.

### SURGICAL TECHNICAL

(The specific ancillary equipment is required for fitting ORTHO CAPE implants)

#### 1. Ostéotomie du calcaneus

Patient in lateral decubitus, ankle to operate on top + pneumatic tourniquet.

Anterior and medial incision within the anterior tibial.

Joint opening with protection of the vasculo-nervous bundle,

visualization of the osteoarthritis tibial joint

Performing extensive arthrolysis to visualize joint surfaces

It is made with the chisel to strike and the Cauchouc a cartilaginous decrease of the articular surfaces.

The two medial and lateral aligners with release of the osteophytes are then released by reciprocating sawing.

A fibula shortening osteotomy corresponding to the cumulative resection area of the articular surfaces of the tibia and talus is then performed.

These osteotomies make it possible to face the articular parts perfectly.

Maintaining the arthrodesis in place and in good position by two previous compressive staples.

An anteroposterior talian catch-up screw introduced by the anterior cortex of the tibia is added, obliquely downwards and behind.

To do this, we introduce a spindle of the screw kit EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm, under scopic control along the axis defined before taking care not to enter the subtalar joint.

The stepped wick is then introduced to the stop to prepare the area of the screw head.

Lastly, the EAGLE 7 screw / ARTHROSTAB 7 mm screw is inserted corresponding to the spindle measurement minus 15 mm.

This EAGLE 7 screw / ARTHROSTAB 7 mm screw is introduced by controlling its progression in scopie, so that the 2 threads of the screw are well on both sides of osteotomy to stabilize and ensures its compression.

The spindle can then be removed.

Lastly, the EAGLE 7 mm screw / ARTHROSTAB 7 mm screw is

Verification of the stability of the assembly as well as the compression with the scopic control.

Additional immobilization by a removable boot at 90°.

### 2. Subtalar arthrodesis

Patient in lateral decubitus, ankle to operate on top + pneumatic tourniquet.

A lateral horizontal incision is made in front of the tip of the fibrilar malleolus allowing exposure of the subtalar joint.

After sectioning of the interosseous ligament, dis-assembly of the subtalar and removal of the cartilaginous articular surfaces with the chisel to be struck and the posterior and anterior talc Gouge forces are performed.

Preparation of the congruence of the surfaces and confrontation of the latter, under perioperative scopic control.

Placement of two pins (provided in the kit EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm) introduced in plantar under the heel by a short cutaneous approach.

These pins are placed, under scopic control, parallel to each other in anterior posterior, and direction up and forward, ascending. They will allow during screwing to compress the 2 surfaces prepared in a harmonious way.

The intraosseous path of the pins is then measured using the measuring bar provided in the EAGLE 7 mm / ARTHROSTAB 7 mm kit (measurement by subtraction).

Drilling is then performed on approximately 2/3 of the length of the first posterior pin in bone area with the wick, taking care to cross the joint to be treated under scopic control.

The stepped wick is then introduced to the stop to prepare the area of the screw head.

Finally, the EAGLE 7.0 mm screw / ARTHROSTAB 7 mm screw is introduced corresponding to the spindle measurement minus 15 mm.

This screw EAGLE 7.0 mm / ARTHROSTAB 7 mm screw is introduced by controlling its progression in scopie, so that the 2 threads of the screw are well on both sides of the joint to merge and ensures the compression of its surfaces.

Products should not be stored for a long time at temperatures below 10°C or above 33°C

The devices are not intended to be sterilized or reused.

Resterilization or re-use can cause infections or product performance loss. Preserve from humidity to protect the readability of the label



inserted corresponding to the spindle measurement minus 15 mm. This EAGLE 7 mm screw / ARTHROSTAB 7 mm screw is introduced by controlling its progression in scopie, so that the 2 threads of the screw are well apart and other of the joint to merge and ensures the compression of its surfaces.

The spindle can then be removed.

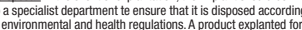
Verification of the stability of the assembly as well as the compression with the scopic control.

Registry in optional residual line spacing. Additional immobilization by a removable boot at 90°.

### Do not use if the packaging is damaged

Device disposal: In the event of explantation, the implant should be given to a specialist department to ensure that it is disposed according to strict environmental and health regulations. A product explanted for deficiency should be decontaminated and returned to the manufacturer.

Sterilization method: gamma irradiation



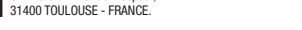
STERILE R

ORTHO CAPE 13 rue Mespoul,  
31400 TOULOUSE - FRANCE.

Products should not be stored for a long time at temperatures below 10°C or above 33°C

The devices are not intended to be sterilized or reused.

Resterilization or re-use can cause infections or product performance loss. Preserve from humidity to protect the readability of the label



### SPA — Dispositivo Medico : TORNILLO EAGLE 7 MM / TORNILLO ARTHROSTAB 7 MM

REF : TORNILLO EAGLE 07 : 38.99.XX

(A : rosca 16mm ; B : rosca 22mm ; C : rosca 28mm)

REF : TORNILLO ARTHROSTAB 07 : 38.22.XX

(XX representa la longitud de 30 a 90mm)

13 tailles disponibles :

XX representa la longitud de 10 mm a 34 mm

Material : titanio ISO 5832-3

### Indicaciones de utilización

Osteotomia de calcaneo (traslacion ++, sustraccion, adición) /

Arthrodesis sub-talar / Arthrodesis talo crural

### Contra-indicaciones de uso

No implantar en caso de alergia al material

El uso de tornillos debe evitarse en caso de una calidad ósea degradada por osteoporosis. La explantación inadequada del paciente, particularmente con respecto al peso o los requisitos funcionales, así como a la implantación y colocación inadecuadas del implante, pueden provocar tensiones inusuales que pueden reducir la vida útil de los implantes.

El manejo adecuado del implante es esencial. Evite doblar o manipular el dispositivo. Los implantes no deben ser modificados o adaptados. Estos agujas son colocadas, con control fluoroscópico, paralelamente una respecto a la otra en antero posterior, y de dirección de arriba abajo ascendente. Permitirán en el momento del aclarado de compresión las 2 superficies preparadas de forma armónica.

Realizaremos entonces la medición del trayecto intra-óseo de las agujas con ayuda de la regleta suministrada en el kit EAGLE 7.0 mm / ARTHROSTAB 7 mm (medida por sustracción).

Este producto no debe ser implantado en el cuerpo humano en contacto

con otros materiales metálicos de diferente composición química ya que esto puede causar una reacción de electrólisis que da como resultado la corrosión.

El paciente debe ser instruido para informar cualquier cambio inusual en el área del sitio operado a su médico (por ejemplo, un signo de infección)

En caso de no cumplimiento de las indicaciones y contra-indicaciones, los posibles efectos secundarios incluyen infección, neumotórax subclavicular, punción arterial, problema en el tendón, la sensibilidad a los metales, aflojamiento, flexión o fractura dispositivo y / o hueso. No usar en caso de alergia al material.

El paciente debe indicar que está llevando un implante metálico durante las exploraciones de MRI o Scanner. El profesional a cargo del examen juzgará la seguridad del implante, el paciente, el riesgo de artefacto o la pérdida de información.

### TECNICA QUIRURGICA

(El uso de implantes requiere el material auxiliar específico, suministrado por ORTHO CAPE)

#### 1. Ostéotomía calcánea

Paciente en decúbito lateral, tobillo, tobillo a operar por encima + garrote neumático.

Neuroótica Incisión posterior horizontal.

Dissección y protección del nervio sural.

Osteotomía transversal del calcáneo con control fluoroscópico.

Traslación del calcáneo (según el caso medio, lateral o vertical hacia abajo o hacia arriba).

Colocación de una aguja del kit del tornillo EAGLE 7.0mm /

ARTHROSTAB 7 mm, con control fluoroscópico de atrás hacia delante entre la tuberosidad y el cuerpo del calcáneo, permitiendo mantener la reducción.

Realizaremos entonces, gracias a la regleta suministrada la medición del trayecto intra-óseo de la aguja.

Realizaremos entonces la perforación con agua alrededor de 2/3 de la longitud en zona ósea con el taladro, teniendo cuidado de atravesar bien el foco de la osteotomía con control fluoroscópico.

Introducimos entonces el tornillo EAGLE 7.0 mm / ARTHROSTAB 7 mm correspondiente a la medida de la aguja menos 15 mm.</p

Realizamos entonces la perforación alrededor de 2/3 de la longitud de la primera aguja posterior en zona ósea con el taladro, teniendo cuidado de bien atravesar la articulación a tratar con control fluoroscópico. Introducimos entonces la broca medidor hasta el topo para preparar la zona de la cabeza del tornillo.

Introducimos entonces el tornillo EAGLE 7.0 mm / ARTHROSTAB 7 mm posterior correspondiente a la medida de la aguja menos 15 mm. Este tornillo Eagle 7.0 mm / ARTHROSTAB 7 mm es introducido controlando su progresión con el fluoroscopio, de tal forma que los 2 pasos de rosca del tornillo estén bien de un lado y de otro de la articulación a fusionar y asegure bien la compresión de sus superficies.

La aguja proximal puede ser entonces retirada.

Realizamos entonces el mismo procedimiento en la aguja distal con colocación del segundo tornillo EAGLE 7.0 mm / ARTHROSTAB 7 mm. Verificar la estabilidad del montaje al igual que la compresión con el fluoroscopio.

Injetor en la interlinea facultativo  
Inmovilización complementaria con una bota móvil a 90°.

### 3. Artrodesis talo-crural

Paciente en decúbito dorsal + garrote neumático  
Incisión anterior y media dentro del bíctil anterior.

Abertura articular con protección del paquete vasculo-nervioso, visualización de la articulación talo-crural artrosica

Realización de una artrolosis distendida permitiendo visualizar las superficies articulares.

Es realizada con el cincel y un avivamiento de las superficies articulares.

Seguidamente realizamos una liberación, con la sierra reciproca, de los canales medio y lateral con retirada des osteofitos.

A continuación es realizada una osteotomía de reducción del peroné correspondiente a la resección acumulada de las superficies articulares de la tibia y talus.

Estas osteotomias permiten afrontar perfectamente las piezas articulares.

Mantene la artrodesis en su sitio y en buena situación con dos grapas compresivas anteriores.

Añadimos un tornillo antero-posterior de emergencia de talón introducida por la cortical anterior de la tibia, oblicua de abajo y por detrás. Para esto, introducimos una aguja del kit del tornillo EAGLE 7.0mm / ARTHROSTAB 7 mm, con control fluoroscópico según el eje definido anteriormente teniendo cuidado de no entrar en la articulación sub-talar.

Entonces realizamos, gracias al medidor suministrado la medición del trayecto intra-óseo de la aguja.

Realizamos entonces la perforación alrededor de 2/3 de la longitud de la primera aguja posterior en zona ósea con el taladro, teniendo cuidado de bien atravesar la articulación a tratar con control fluoroscópico. Introducimos entonces la broca medidor hasta el topo para preparar la zona de la cabeza del tornillo.

Introducimos por fin el tornillo Eagle 7.0 mm / ARTHROSTAB 7 mm correspondiente a la medida de la aguja menos 15 mm.

Este tornillo Eagle 7.0 mm / ARTHROSTAB 7 mm es introducido controlando su progresión con el fluoroscopio de tal forma que las 2 pasos de rosca del tornillo estén bien de un lado y de otro de la articulación a fusionar y asegure bien la compresión de sus superficies.

La aguja puede ser entonces retirada.

Verificar la estabilidad del montaje al igual que la compresión con el fluoroscopio.

Injetor en el espacio residual facultativo.

Inmovilización complementaria con una bota móvil a 90°.

### No utilizar si el embalaje esta dañado.

**Eliminación del dispositivo:** En caso de explantación, el implante debe ser entregado a un servicio especializado para garantizar su eliminación guardando respeto del medio ambiente y las estrictas normas de higiene. Un producto deficiente explantado debe devolverse

descontaminado al fabricante.

**Metodo de esterilización :** DM esterilizado con rayos gamma



ORTHO CAPE 13 rue Mespoli,  
31400 TOULOUSE - FRANCE.



Los productos no deben ser almacenados durante un largo periodo a temperaturas inferiores a 10°C o superiores a 33°C

Los dispositivos no son destinados a ser esterilizados o reutilizados. La esterilización o el re-empleo pueden ocasionar infecciones o una pérdida de rendimiento del producto.

### ITA — Dispositivo Medicale: VITE EAGLE 7,0 mm – VITE ARTHROSTAB 7,0 mm

**REF: VIS EAGLE 07 : 38.99.XX**

(a fileto 16; b fileto 22; c fileto 28)

**REF: VIS ARTHROSTAB 07 : 38.22.XX**

(XX representa la longeza da 30mm a 90mm)

Disponível em 13 tamanhos: XX representa a longeza da 10 mm a 34 mm

Material: titanio ISO 5832-3

### Indicazioni preventivi di utilizzo

Osteotomia de calcáneo (traslación +++, addizione, sottrazione) - artrodesis subtalar - artrodese talotarsale

### Contro indicazioni per l'utilizzo

Non utilizzare in caso di alergia al materiale

L'utilizzazione delle viti deve sempre essere evitata in caso che la qualità dell'osso sia compromessa a causa della osteoporosi. Una selezione inappropriata del paziente, come il suo peso o le sue esigenze funzionali, come anche un mal posizionamento, può indurre ad una durata ridotta della vita dell'impianto. Una corretta manipolazione dell'impianto è essenziale e va evitato di piegare o modificare in ogni caso il dispositivo. Gli impianti non devono assolutamente essere modificati o adattati. La messa in carico o una attività muscolare prematura deve essere evitata.

Il chirurgo deve selezionare la taglia e le dimensioni dell'impianto

affinché esso corrisponda alle funzioni fisiologiche del paziente ed a titolo di osteosintesi da trattare.

Questo prodotto non deve essere impiantato nel corpo umano a contatto con altri materiali metallici di composizione chimica differente causando la corrosione.

Il paziente deve essere invitato a segnalare al suo medico qualsiasi

situazione anomala nel sito operato (esempio segni di infusione)

In caso di non rispetto delle indicazioni o delle contro-indicazioni, gli effetti indesiderabili possibili comprendono le infusione, conseguenze neurologiche intraoperatorie, perforazioni articolari, danni ai tendini, insensibilità al tacto, lo scorrimento, una flessione o una rottura dell'impianto o dell'osso. Si ricorda di non utilizzare l'impianto in caso di allergia ai materiali.

Il paziente dovrà essere informato e quindi dovrà segnalare in

occasione di esami del tipo risonanza magnetica o scanner di essere portatore di un impianto metallico. Lo specialista che seguirà l'esame

si occuperà per la sicurezza dell'impianto e del paziente compreso il

rieschio di artefatti o perdita di informazioni.

**Metodo di esterilizzazione :** DM esterilizzato con rayos gamma



ORTHO CAPE 13 rue Mespoli,  
31400 TOULOUSE - FRANCE.



Los productos no deben ser almacenados durante un largo periodo a temperaturas inferiores a 10°C o superiores a 33°C

Los dispositivos no son destinados a ser esterilizados o reutilizados. La esterilización o el re-empleo pueden ocasionar infecciones o una pérdida de rendimiento del producto.

### TECNICA OPERATORIA

(L'utilisation degli impianti necessita dello strumentario specifico.)

#### 1. Osteotomia del calcáneo

Paciente en decúbito lateral, caviglia rivolta verso el alto + fascia pneumática.

Incisión posterior orizontal.

Dissección e proteção da zona vasculo-nervosa, visualização das articulações talo-crural artrosicas.

Escultura do calcáneo (a segunda do caso medial, lateral ou vertical e direção estero-anterior).

Posicionamento de um filo de K disponibile no strumentario delle viti EAGLE 7.0 mm-ARTHROSTAB 7.0 mm, in scopia, da dietro in avanti ao interior da tuberosidade do calcáneo, mantendo così la redução.

In questo modo si determinerà, com l'ausilio do misuratore, la longeza da quota inserita do filo di K.

Si effetterà quindi la foratura ósea su circa 2/3 della longeza da quota da inserita do filo di K.

Si eseguirà un'osteotomia de accortamento da fibula correspondente alla zona de ressecção acumulada das superfícies articulares da tibia e do osso astrágalo.

Queste osteotomies permetteranno de afrontar perfetamente le superfícies articulares.

Fissare l'artrodese in posição com l'ausilio de due graffette compressive anteriori.

Si aggiunge una vitta antero-posteriore de fissaggio talare introduotta nella corticale anterior da tibia, obliqua in basso e nella parte posterior.

Infine si introduce la vite EAGLE 7.0 mm - ARTHROSTAB 7.0 mm de longeza correspondente ao filo de K, diminuto de 15mm.

La vite EAGLE 7.0 mm - ARTHROSTAB 7.0 mm deve essere introduotta controlando la sua progressione in scopia, in modo tale que i due filetti da vite sejam ben posicionados all'interno da osteotomia stabilizando ed al tempo stesso assegurando la compressão.

Il filo de K, può quindi essere removido.

Con l'ausilio do misuratore fornito com o kit si determinará a quota do filo de K, inserito.

Si procederá quindi alla foratura ósea para a circa 2/3 da longeza da quota de K, com a punta, facendo attenção a não ultrapassar a articulação, in scopia.

Procedere all'introduzione da punta graduada sino ao seu completo arresto al fine de preparar la zona que ospiterà la testa da vite.

Introdure la vite EAGLE 7.0 mm - ARTHROSTAB 7.0 mm de misura correspondente alla longeza do filo de K, diminuita de 15mm.

L'insertimento da vite EAGLE 7.0 mm - ARTHROSTAB 7.0 mm deve essere eseguito controlando la sua progressione in scopia, esattamente come per i due filetti da vite que dovranno risultare ben posicionados sulas superfícies articulares ao final de assegurar compressão e fusione ottimale das mesmas.

Il filo de K, potrà quindi essere removido.

Verifica da estabilidade da vite e da compressão in scopia.

Facilitativo l'insertion de un inwesto ósseo.

Immobilization complementare con tutore amovibile a 90°.

#### 2. Artrodesis sottotalar

Paciente em decúbito lateral, tornozelo a ser operado + garrote pneumático

Uma incisão horizontal lateral é feita na frente da ponta do maléolo externo permitindo a exposição da articulação subtalar.

Após a secção do ligamento interósseo, uxar a articulação subtalar e removar a cartilagem anterior e posterior das superfícies a artrodesar (calcâneo e astrágalo) com um osteotomo e/ou uma pinça goiva.

Preparação da congruência das superfícies e seu correcto posicionamento devem ser efectuados sobre controle com intensificador de imagem.

Colocação de dois fios guia (fornecidos no kit EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm) introduzidos na planta planar do calcâneo fazendo uma pequena incisão nas partes molhas.

Aos fios guia deverão ser colocados, sob controle de intensificador

de imagem, paralelos um ao outro anteroposteriormente, e em direção ao corpo do astrágalo, permitindo durante a implantação das parafusos comprimir as 2 superfícies optimizando a fusão óssea

uma reacção eletrotípica e pode ocorrer corrosão.

O paciente deve ser instruído a relatar ao médico qualquer alteração incomum na área do local operado (por exemplo, um sinal de infecção).

Em caso de não conformidade com as indicações e contra-indicações, os possíveis efeitos colaterais incluem infecção, sequelas neurológicas subclínicas, perfuração articular, ou danos no tendão, sensibilidade a metais, afrouxamento, alteração ou fratura do dispositivo e / ou osso.

Não use em caso de alergia ao material.

O paciente deve informar que tem um implante metálico se necessitar de fazer um a ressonância magnética ou Scanner (tomografia computadorizada). O profissional responsável pelo exame assegurará sobre a segurança do implante e do paciente, e do risco sobre o dispositivo ou perda de informação

O fio guia pode então ser removido.

O mesmo procedimento deverá ser realizado no fio guia distal com a colocação do segundo parafuso EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm.

Verificação da estabilidade do conjunto bem como da compressão

com o intensificador de imagem.

A colocação de enxerto na interlínea é opcional.

Imobilização adicional por bota removível a 90 °.

#### 3. Artrodesis talotarsal

Paciente em decúbito dorsal + garrote pneumático

Incisão anterior e medial ao tibial anterior.

Abertura articular com proteção do feixe vascular-nervoso, visualiza-

ção da articulação tibial osteoartrítica

riscio de artefatti o perdita de informações.  
In occasione dell'apertura della confezione preservare le etichette adesive di tracciabilità da utilizzare sia per la documentazione relativa al paziente sia per eventuali riordini del materiale.

### TECNICA OPERATORIA

(L'utilisation degli impianti necessita dello strumentario specifico.)

superficie al fine de assegurar compressione e fusione ottimale das mesmas.

Il filo de K, proussofará sarà quindi rimosso.

Si ripeteranno gli stessi passaggi con o filo de K distale per il posizionamento da segunda vite EAGLE 7.0 mm - ARTHROSTAB 7.0 mm. Verifica della stabilità da vite e da compressão in scopia.

Facilitativo l'insertion de un inwesto ósseo.

Immobilization complementare con tutore amovibile a 90°.

**Conservazione:** i dispositivi in caso de stocaggio per lungo periodo non devono essere conservati a temperaturas inferiores a 10°C o superiores a 33°C

**Risterilizzazione o riutilizzazione:** la ri-sterilizzazione o la riutilizzazione può essere causa de infecções ou de perdita de características intrínsecas do produto

vertical para baixo ou para cima).

Colocação de um fio guia do kit de parafusos EAGLE 7 mm / ARTHROSTAB 7 mm, sob controle de intensificador de imagem, de posterior para anterior entre a tuberosidade e o corpo do calcâneo, permitindo que a redução seja mantida.

A medição desse fio guia é então realizada com um medidor de diferencia.

A perfuração é então realizada, usando a broca escalonada em aproximadamente 2/3 do comprimento do fio guia controlando com o intensificador de compressão.

A broca curva proximal com batente é então introduzida para preparar a área de entrada da cabeça do parafuso.

Por ultimo é introduzido um fio guia do kit de aplicação do parafuso EAGLE 7,0mm / ARTHROSTAB 7mm, com controle de identificador de imagem, de acordo com o eixo previamente definido, tomando cuidado para não entrar na articulação subtalar.

O parafuso EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm é introduzido controlando sua progressão com intensificador de imagem, de forma que as 2 rosas do parafuso fiquem em cada lado da articulação a ser fundida e garantam a compressão de suas superfícies.

O fio guia pode então ser removido.

Verificação da estabilidade como da compressão com o intensificador de imagem.

Imobilização adicional por bota removível a 90 °.

Distracção e limpeza das superfícies articulares a artrodesar.

A remoção da cartilagem articular é feita utilizando um osteófomo, serra, eira ou correta.

Com serra reciproca, são retirados os osteófitos mediais e laterais.

Osteotomia de encurtamento da fibula correspondente a ressecção

efectuada nas superfícies articulares da tibia e do astrágalo.

Essas osteotomias permitem uma maior congruência das partes articulares.

Posicionar a articulação, colocando na sua fase anterior grampos de compressão.

Colocação de um parafuso obliqua antero-posterior ao calcâneo, introduzido através da cortical anterior da tibia.

Para isso, introduzimos um fio guia do kit de aplicação do parafuso

EAGLE 7,0mm / ARTHROSTAB 7mm, com controle de identificador de

imagem, de acordo com o eixo previamente definido, tomando cuidado para não entrar na articulação subtalar.

O medidor de fio guia é então introduzido controlando sua progressão com intensificador de imagem, de forma que as 2 rosas do parafuso fiquem em cada lado da articulação a ser fundida e garantam a compressão de suas superfícies.

A broca curva proximal com batente é então introduzida para preparar a área de entrada da cabeça do parafuso.

Finalmente, introduzimos o parafuso posterior EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm correspondente à medição efectuada menos 15 mm.

O parafuso EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm é introduzido controlando sua progressão com intensificador de imagem, de forma que as 2 rosas do parafuso fiquem em cada lado da articulação a ser fundida e garantam a compressão de suas superfícies.

O fio guia pode então ser removido.

O mesmo procedimento deverá ser realizado no fio guia distal com a colocação do segundo parafuso EAGLE 7 / ARTHROSTAB 7 mm.

Verificação da estabilidade do conjunto bem como da compressão

com o intensificador de imagem.

A colocação de enxerto na interlínia é opcional.

Imobilização adicional por bota removível a 90 °.

### Não utilize o material se a embalagem estiver danificada.

**Eliminação do dispositivo:** Em caso de extracção, o implante deve ser colocado em contentores próprios e enviado para um local especializado

do que garante que o mesmo seja descartado de acordo com as rígidas

normas ambientais e de saúde. Um produto extraído por defeito, deve ser descontaminado e devolvido ao fabricante.

**Método de esterilização:** Raio gama

ORTHO CAPE 13 rue Mespoli,

31400 TOULOUSE - FRANCE.

Os produtos não devem ser armazenados durante

um longo período a temperaturas inferiores a 10°C

ou superiores a 33°C

Os dispositivos não são destinados a ser re-esterilizados ou

reutilizados. A re-esterilização ou reutilização pode causar

infecções ou diminuição da resistência do produto.

Os dispositivos não devem ser armazenados durante

um longo período a temperaturas inferiores a 10°C

ou superiores a 33°C

Os dispositivos não são destinados a ser re-esterilizados ou

reutilizados. A re-esterilização ou reutilização pode causar

infecções ou diminuição da resistência do produto.

Os dispositivos não são destinados a ser re-esterilizados ou

reutilizados. A re-esterilização ou reutilização pode causar

infecções ou diminuição da resistência do produto.

**IFU EAGLE7/ARTHROSTAB7.VB — UPDATE 12012022**