



CoreFix

ÂNCORA DE SUTURA ABSORVÍVEL

MADE IN FRANCE

Registro Anvisa nº 81207910018

CoreFix é uma âncora de sutura absorvível montada em um dispositivo insersor e dois fios de suturas em UHMWPE (USP2).

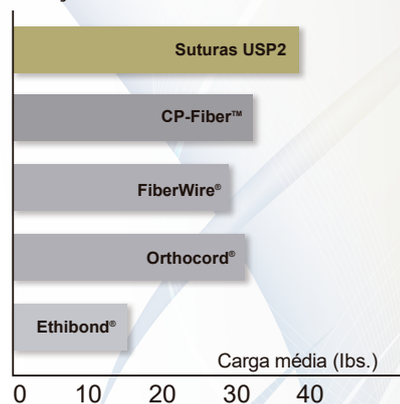


- Alta resistência à tensão
- Fios de sutura não emaranham
- Nó deslizante
- Solidez e segurança dos fios de sutura

Sutura

- Alta resistência à tensão: Fios de sutura USP2 em UHMWPE.
- Não emaranham: fios de sutura individualmente armazenados no cabo do dispositivo insersor.
- Nó deslizante: os fios deslizam livremente, mas quando conectados o nó é definitivamente fixado.
- Os fios de sutura permitem maior segurança durante o processo de amarração do nó, isto porque poderá ser mais apertado visto que a resistência à quebra do nó é superior.

Tração: Nó

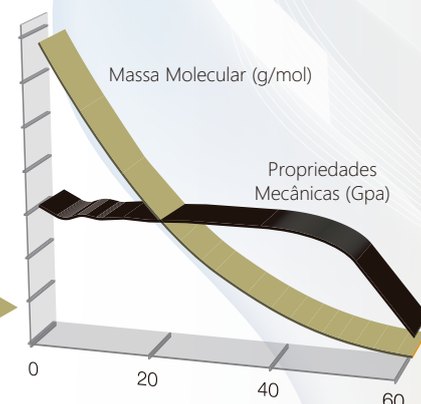


- Dupla Rosca
- Aumento das propriedades mecânicas
- Velocidade de reabsorção
- Biocompatível

Âncora

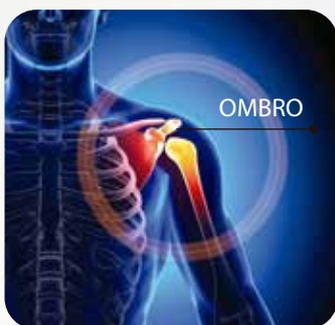
- Dupla rosca: aumento da resistência ao arrancamento.
- Aumento das propriedades mecânicas devido a distribuição homogênea das partículas de TCP na matriz de PLA.
- Biocompatibilidade: 70% PLA e 30% β TCP
- Velocidade de reabsorção: controlada pelo PLA devido a degradação hidrolítica e pelo TCP que aumenta a velocidade de reabsorção para manter o pH neutro pelo efeito tampão. As propriedades mecânicas são mantidas por 6 meses e a âncora já não é mais detectada após 24 meses.

Perfil de Reabsorção (Semanas)



INDICAÇÕES

A âncora CoreFix é destinada para reparo de manguito rotador e tenodese de bíceps



INSERÇÃO



Instrumental Adequado



Fácil implantação



Composição PLA / β -TCP
(X 10 000 TEM)



Parafuso em processo de reabsorção

- Tecido ósseo neoformado
- Implante

PRODUTOS

Cada produto é embalado em blister e envelope de alumínio e esterilizado por óxido de etileno.

Uso único. Proibido reprocessar.

Para mais informações, consulte as Instruções de Uso.

REF.

IK753155

DESIGNAÇÃO

COREFIX Ø 5,5 mm



Classe III



Vip Ortopedia

Produtos Médicos