

# TwinLoop FLEX

## Instrumental



# TwinLoop FLEX

## Instrumental

El instrumental TwinLoop FLEX está diseñado para proporcionar un fácil acceso al borde glenoideo durante la reparación artroscópica de la inestabilidad. En combinación con los anclajes TwinLoop de Stryker, los instrumentos flexibles son una excelente solución para los cirujanos que buscan simplificar la reparación de la inestabilidad.



Las puntas de las Guías de Broca cuentan con una ranura para una mejor visión artroscópica de las líneas láser para controlar la profundidad y la orientación del ojal.

# Mejora

## de los procedimientos de reparación de la inestabilidad

### **Guías de Broca TwinLoop FLEX**

El instrumental TwinLoop FLEX contiene cinco guías de broca diferentes. Las guías de broca de abertura estándar e inversa incorporan puntas curvadas de 12° o 25° y también se encuentran disponibles de forma recta. Estas guías se han diseñado para permitir al cirujano tener un mejor acceso al borde glenoideo y colocar el anclaje en una posición más firme. Además, se elimina la necesidad de crear un portal anterior inferior, por lo que se ayuda a reducir el riesgo de daño en el tejido blando adyacente en el glenoideo inferior.



# TwinLoop FLEX

## Instrumental

### Obturadores TwinLoop FLEX

Existen dos tipos de obturadores diferentes disponibles entre los que el cirujano puede elegir según sus preferencias. Los obturadores romo y de punta trocar son flexibles y pueden utilizarse indistintamente con cualquiera de las cinco guías de broca.



**Punta Trocar**

**Romo**



### **Broca TwinLoop FLEX**

La Broca Flexible se ha diseñado para adaptarse suavemente a las cinco guías de broca y ubicar el alojamiento del implante de forma más precisa manteniendo el uso de los portales tradicionales anterior y posterior.



# TwinLoop FLEX

## Instrumental

### Anclajes TwinLoop FLEX

El Anclaje PEEK TwinLoop de Stryker ya está disponible para ser utilizado con los introductores indicados para el sistema TwinLoop FLEX. El Anclaje PEEK TwinLoop presenta una hebra de sutura de alta resistencia Force Fiber® n. °2 roscada alrededor del cuerpo del anclaje.

El cuerpo del anclaje PEEK TwinLoop sigue un diseño en cuña de 2,4 mm a 2,9 mm creado para conseguir una fijación óptima. Con un aumento de los resaltes, el tamaño total del anclaje es de 3,5 mm, excelente para procedimientos de tipo SLAP y Bankart.



**Anclaje PEEK TwinLoop con  
Una Hebra de Force Fiber®  
3910-405-638**



Descripción	Número de catálogo
Broca TwinLoop FLEX	3910-400-100
Obturador Romo TwinLoop FLEX	3910-400-101
Obturador de Punta Trocar TwinLoop FLEX	3910-400-102
Guía de 12° TwinLoop FLEX	3910-400-103
Guía de abertura inversa(reverse mouth) de 12° TwinLoop FLEX	3910-400-104
Guía de 25° TwinLoop FLEX	3910-400-105
Guía de abertura inversa (reverse mouth) de 25° TwinLoop FLEX	3910-400-106
Guía de 0° TwinLoop FLEX	3910-400-107
Force Fiber® n.º 2 de Una Hebra PEEK TwinLoop FLEX de 3,5 mm	3910-405-638

---

**Joint Replacements**

---

---

**Trauma, Extremities & Deformities**

---

---

**Craniomaxillofacial**

---

---

**Spine**

---

---

**Biologics**

---

---

**Surgical Products**

---

---

**Neuro & ENT**

---

---

**Interventional Spine**

---

---

**Navigation**

---

---

**Endoscopy**

---

---

**Communications**

---

---

**Imaging**

---

---

**Patient Care & Handling Equipment**

---

---

**EMS Equipment**

---

**Este documento es sólo para uso de profesionales de asistencia médica.**

Un cirujano debería siempre basarse en su propia opinión clínica y profesional a la hora de decidir si utilizar un producto determinado para tratar un paciente. Stryker no ofrece asesoramiento médico. y recomienda a los cirujanos que se entrenen en el uso de cualquier producto particular antes de utilizarlo en cirugía.

La información presentada es para demostrar la amplitud de la gama de productos Stryker. Los cirujanos deben consultar siempre el folleto incluido, la etiqueta del producto y las instrucciones de uso antes de utilizar cualquier producto de Stryker.

Es posible que no todos los productos Stryker estén disponibles en todos los mercados debido a que dicha disponibilidad se basa en las prácticas médicas y/o regulatorias de cada mercado. Por favor póngase en contacto con su representante de Stryker con preguntas sobre la disponibilidad de los productos Stryker en su área.

Stryker corporation o sus divisiones u otras entidades corporativas afiliadas poseen, utilizan o aplican las siguientes marcas comerciales o marcas de servicio: **Stryker, TwinLoop FLEX**. Todas las demás marcas comerciales son marcas de sus dueños o titulares respectivos.

Force Fiber® ha sido fabricado por Teleflex Medical y es distribuido por Stryker.

Los productos enumerados arriba llevan la marca CE de acuerdo con la Directiva N.º 93/42/CEE con respecto a instrumentos médicos.



Número de documento: **MTXLJPTLFBES Rev. 1**  
MTX-RRD/GS 11/10

Copyright © 2010 Stryker

Stryker Iberia, S.L.  
C/ Manuel Tovar, 35  
28034 Madrid  
España

**t: +34 91 728 35 00**  
**f: +34 91 358 07 48**

[www.stryker.es](http://www.stryker.es)

