

NORME
INTERNATIONALE

ISO
7206-10

Deuxième édition
2018-08

AMENDMENT 1

2021-05

**Implants chirurgicaux — Prothèses
partielles et totales de l'articulation
de la hanche —**

Partie 10:
**Détermination de la résistance à la
charge statique de têtes fémorales
modulaires**

AMENDEMENT 1

[ISO 7206-10:2018/Amd 1:2021](https://standards.iteh.ai/implants-for-surgery/17d4cf77f42081471dc9b08db9cbb/iso-7206-10-2018-amd-1-2021)

<https://standards.iteh.ai/implants-for-surgery/17d4cf77f42081471dc9b08db9cbb/iso-7206-10-2018-amd-1-2021>

Implants for surgery — Partial and total hip-joint prostheses —

*Part 10: Determination of resistance to static load of modular
femoral heads*

AMENDMENT 1



Numéro de référence
ISO 7206-10:2018/Amd.1:2021(F)

© ISO 2021

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

[ISO 7206-10:2018/Amd 1:2021](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/9a17d46f-4735-4208-b471-dc9b08db9cbb/iso-7206-10-2018-amd-1-2021)
<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/9a17d46f-4735-4208-b471-dc9b08db9cbb/iso-7206-10-2018-amd-1-2021>



DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT

© ISO 2021

Droits de reproduction réservés. Sauf indication contraire, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie, l'affichage sur l'internet ou sur un Intranet, sans autorisation écrite préalable. Les demandes d'autorisation peuvent être adressées à l'ISO à l'adresse ci-après ou au comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office
Case postale 401 • Ch. de Blandonnet 8
CH-1214 Vernier, Genève
Tél.: +41 22 749 01 11
E-mail: copyright@iso.org
Web: www.iso.org

Publié en Suisse

Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (IEC) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les procédures utilisées pour élaborer le présent document et celles destinées à sa mise à jour sont décrites dans les Directives ISO/IEC, Partie 1. Il convient, en particulier, de prendre note des différents critères d'approbation requis pour les différents types de documents ISO. Le présent document a été rédigé conformément aux règles de rédaction données dans les Directives ISO/IEC, Partie 2 (voir www.iso.org/directives).

L'attention est attirée sur le fait que certains des éléments du présent document peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et averti de leur existence. Les détails concernant les références aux droits de propriété intellectuelle ou autres droits analogues identifiés lors de l'élaboration du document sont indiqués dans l'Introduction et/ou dans la liste des déclarations de brevets reçues par l'ISO (voir www.iso.org/brevets).

Les appellations commerciales éventuellement mentionnées dans le présent document sont données pour information, par souci de commodité, à l'intention des utilisateurs et ne sauraient constituer un engagement.

Pour une explication de la nature volontaire des normes, la signification des termes et expressions spécifiques de l'ISO liés à l'évaluation de la conformité, ou pour toute information au sujet de l'adhésion de l'ISO aux principes de l'Organisation mondiale du commerce (OMC) concernant les obstacles techniques au commerce (OTC), voir www.iso.org/avant-propos.

Le présent document a été élaboré par le comité technique ISO/TC 150, *Implants chirurgicaux*, sous-comité SC 4, *Prothèses des os et des articulations*.

Une liste de toutes les parties de la série ISO 7206 peut être consultée sur le site de l'ISO.

Il convient que l'utilisateur adresse tout retour d'information ou toute question concernant le présent document à l'organisme national de normalisation de son pays. Une liste exhaustive desdits organismes se trouve à l'adresse www.iso.org/members.html.

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

ISO 7206-10:2018/Amd 1:2021

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/9a17d46f-4735-4208-b471-dc9b08db9cbb/iso-7206-10-2018-amd-1-2021>

Implants chirurgicaux — Prothèses partielles et totales de l'articulation de la hanche —

Partie 10:

Détermination de la résistance à la charge statique de têtes fémorales modulaires

AMENDEMENT 1

Article 1

Ajouter la note suivante à la fin du Domaine d'application:

NOTE La méthode de détermination de la charge en compression (rupture) jusqu'à défaillance utilise la mise en charge quasi statique des têtes fémorales modulaires. L'ASTM F2345 peut être employée pour la mise en charge en compression dynamique des têtes fémorales modulaires en céramique. Pour les essais, elle utilise les mêmes configuration, montage et mode opératoire de mise en charge que ceux décrits dans la présente méthode.

ITeH STANDARD PREVIEW

(standards.iteh.ai)

[ISO 7206-10:2018/Amd 1:2021](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/9a17d46f-4735-4208-b471-dc9b08db9cbb/iso-7206-10-2018-amd-1-2021)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/9a17d46f-4735-4208-b471-dc9b08db9cbb/iso-7206-10-2018-amd-1-2021>