CHIRURGIA MININVASIVA DELL'ALLUCE VALGO

GRUPPO DI LAVORO LINEE GUIDA SIOT

Responsabile del progetto PIETRO BARTOLOZZI

Coordinatori
ANDREA PICCIOLI
EMILIO ROMANINI

Comitato di redazione del documento

EMILIO ROMANINI

Roma

GABRIELE TUCCI

Roma

GUSTAVO ZANOLI

Ferrara

Revisori S.I.C.P.

SANDRO GIANNINI

Bologna

FILIPPO CECCARELLI

Parma

BRUNO MAGNAN

Verona

MARCO GUELFI

Genova

Valutazione, selezione e tabulazione

delle prove di efficacia

LUCIANO SAGLIOCCA

Benevento

GIOVANNA DE MARCO

Trieste

MASSIMILIANO NOCENTE

Roma

Indirizzo per la corrispondenza lineeguidasiot@siot.it

SCOPO E DESTINATARI DELLA LINEA GUIDA

La chirurgia mininvasiva è una tecnica relativamente recente e di crescente interesse per il trattamento dell'alluce valgo. Scopo della presente linea guida è quello di presentare le prove scientifiche attualmente disponibili sull'efficacia e la sicurezza di questa tecnica desunte da una revisione sistematica della letteratura e fornire al chirurgo ortopedico un valido strumento di aiuto nella fase di selezione dei metodi di intervento più appropriati, così da integrare l'esperienza clinica con le prove più aggiornate per la valutazione dei rischi e dei benefici.

INTRODUZIONE

L'alluce valgo è una deformità dell'articolazione metatarso-falangea del primo raggio del piede. Rappresenta una delle patologie del piede più diffuse e una delle più frequenti cause di metatarsalgia. Si presenta spesso sotto forma di una prominenza della testa metatarsale in corrispondenza della quale si manifesta una reazione infiammatoria (borsite), causata dall'attrito con la calzatura. Per alluce valgo s'intende una deviazione laterale dell'alluce accompagnata da varismo del I metatarsale e lussazione esterna dei sesamoidi e caratterizzata dalla comparsa di una prominenza mediale più o meno evidente. È valgo l'alluce i cui assi interfalangeo o metatarso-falangeo disegnano un angolo aperto all'esterno superiore ai limiti fisiologici (5°-10°), la cui ampiezza, proporzionale alla gravità della deformità, consente di suddividere la deformità stessa in tre livelli di gravità: lieve, se l'angolo è inferiore a 25°, medio, se l'angolo è compreso fra 25° e 40°, grave, se l'angolo è superiore a 40°.

EZIOLOGIA

In una piccola minoranza di pazienti, l'alluce valgo può essere congenito o associarsi a malattie genetiche che coinvolgono la struttura del piede o ad alcune patologie reumatiche o neurologiche; nella maggior parte dei pazienti tuttavia l'eziologia non è chiara. Nella forma più frequente denominata "alluce valgo biomeccanico" è molto probabilmente l'assetto del retropiede che condiziona la deformità. Numerosi studi hanno infatti dimostrato che la persistenza di un valgismo del retropiede (piede piattovalgo), con l'andare del tempo, può determinare una deviazione in varo del primo metatarsale e di conseguenza la deformità in valgo dell'alluce. L'uso di calzature inade-

guate, come scarpe a punta stretta, con tomaia troppo rigida o l'uso di tacchi alti, provocando una pressione eccessiva sulle dita ed un insulto cronico all'articolazione, possono contribuire all'insorgenza della deformità, rappresentando una concausa nel determinismo e nella evoluzione dell'alluce valgo in piedi predisposti.

EPIDEMIOLOGIA

Il sesso femminile è quello più colpito, con un rapporto di 10:1 rispetto a quello maschile. Si stima che in Italia circa il 40% delle donne sia affetto da alluce valgo. Il disturbo può insorgere a qualsiasi età, ma la fascia più colpita è quella compresa tra i 40 e i 60 anni.

CLINICA

Il sintomo principale è rappresentato dal dolore, che insorge inizialmente a livello della prominenza della testa metatarsale causa del conflitto con la tomaia della calzatura, e che in seguito può complicarsi con la comparsa di una flogosi della borsa sierosa (borsite). La deviazione dell'alluce determina un'insufficienza funzionale del primo raggio che a sua volta provoca uno spostamento di carico sulle teste dei metatarsali centrali con conseguente comparsa di dolore e callosità a questo livello (metatarsalgia). Il sovraccarico funzionale dei raggi centrali porta poi ad uno squilibrio muscolare delle dita piccole con conseguente comparsa di deformità in griffe delle stesse a volte associata ad una sub-lussazione o lussazione dorsale delle corrispondenti articolazioni metatarso-falangee. Anche la deformità delle dita piccole può portare a dolore e callosità a livello delle articolazioni interfalangee prossimali, per il conflitto meccanico con la tomaia della calzatura. Il trasferimento di carico dovuto alla insufficienza del primo raggio può anche determinare la comparsa del cosiddetto neuroma di Civinini-Morton, più frequentemente a livello del 3° spazio

L'alterata meccanica della prima articolazione metatarsofalangea inoltre, con l'andare del tempo può determinare la comparsa di fenomeni artrosici.

Oltre al problema del dolore, causato dall'attrito tra piede e calzatura in un piede deformato e delle alterazioni biomeccaniche conseguenti, si deve tenere conto anche della tendenza al progressivo aggravamento della deformità con danno funzionale ed estetico.

DIAGNOSI

Per le caratteristiche cliniche della deformità, la diagnosi può sembrare facile ed immediata dopo una semplice osservazione, tuttavia è opportuno identificare con precisione il tipo di alluce valgo ed il tipo di paziente in cui la deformità si sviluppa per indirizzare il trattamento (Tab. 1).

Per questo motivo è necessaria un'anamnesi accurata, un esame clinico scrupoloso del piede nel suo complesso e un esame radiografico sotto carico nelle proiezioni dorsoplantare e laterale.

TABELLA I.				
Fattori clinici	Fattori radiografici			
Eziologia	Angolo di valgismo			
Sintomatologia	Angolo intermetatarsale			
Età	Angolo articolare prossimale (PASA)			
Sesso	Angolo articolare distale (DASA)			
Attività lavorativa	Congruenza articolare			
Attività sportiva	Formula metatarsale			
Aspettative del paziente	Articolazione cuneo-metatarsale			
Stabilità articolare	Presenza di artrosi			
Presenza di callosità	Rotazione dell'alluce			
Rigidità				
Formula digitale				
Condizione neuromuscolare				
Assetto del retropiede				
Deformità associate				
Calzature utilizzate				

TRATTAMENTO

Si distinguono due modalità principali di trattamento: conservativo e chirurgico.

Il trattamento conservativo è volto esclusivamente ad attenuare la sintomatologia dolorosa, ma non è in grado di correggere la deformità. Tale trattamento consiste nell'uso di calzature adeguate, a tomaia morbida e pianta larga e con tacco non superiore ai 4 cm. L'utilizzo di plantari può essere indicato nelle deformità lievi, nelle quali si associa metatarsalgia. Nelle deformità più gravi l'uso di plantari può contenere la sintomatologia, ma, riducendo lo spazio all'interno della calzatura, può peggiorare il conflitto meccanico a livello della testa metatarsale e/o delle dita piccole.

L'uso di spaziatori o di divaricatori interdigitali non ha un'efficacia clinica dimostrata, se si eccettua la riduzione del conflitto fra primo e secondo dito.

Per il trattamento chirurgico sono state descritte più di 100 tecniche di correzione eseguite sui tessuti molli e/o sull'osso e la scelta della metodica più appropriata deve tener conto dei fattori clinici e radiografici sopra elencati.

Sostanzialmente gli interventi di correzione possono essere così suddivisi:

- 1. parti molli;
- 2. artroplastiche;
- 3. osteotomie M1:
 - distali;
 - prossimali;
 - metadiafisarie;
- 4. osteotomie F1;
- 5. artrodesi.

Tali tecniche, che possono anche essere variamente combinate tra loro, hanno l'obiettivo di correggere la deformità attraverso la riduzione dell'angolo intermetatarsale, dell'angolo di valgismo, la correzione dell'orientamento articolare, la riduzione dei sesamoidi al di sotto della testa del 1° metatarsale, l'asportazione della borsite e della pseudoesostosi della testa del 1° metatarsale. Vengono spesso utilizzati mezzi di sintesi che possono essere metallici o in materiali riassorbibili, possono essere interni (viti, cambre) o esterni (fili di K). I mezzi di sintesi interni sono, solitamente, a permanenza, mentre quelli esterni vengono rimossi alcune settimane dopo l'intervento; nei casi di artrodesi dell'articolazione metatarso-falangea o metatarso-1° cuneiforme, infine, possono essere impiegate placche e viti.

Accanto alla chirurgia tradizionale a cielo aperto, che prevede incisioni ampie per effettuare osteotomie e liberazioni delle parti molli, recentemente si è affermata quella mininvasiva.

La chirurgia mininvasiva (MIS) è definita come la chirurgia eseguita attraverso la più piccola incisione necessaria per eseguire la tecnica correttamente e con il minor impegno delle strutture ossee, articolari, tendinee e cutanee.

Nel caso specifico dell'alluce valgo il chirurgo esegue una o più piccole incisioni, controllando l'esecuzione delle osteotomie tramite radioscopia nelle tecniche o visualizzazione diretta. I segmenti sede di osteotomia possono essere fissati nella posizione desiderata utilizzando placche, viti o fili metallici temporanei. Il trattamento prevede quindi l'uso di apposite calzature in grado di permettere il carico mantenendo il piede nella posizione corretta fino alla completa guarigione. Se sono stati utilizzati fili metallici per l'osteosintesi temporanea, questi ultimi vengono rimossi circa 4-6 settimane dopo l'intervento chirurgico correttivo. In letteratura sono descritte la tecnica di Bosch, la PDO (Percutaneous Distal Osteotomy) e la SERI (Simple, Effective, Rapid, Inexpensive), le prime 2 con approcci percutanei puntiformi, la terza con un approccio mininvasivo attraverso una incisione di 7-10 mm. Queste 3 tecniche eseguono in sostanza una analoga osteotomia distale del primo metatarsale con dislocazione laterale del frammento epifisario della testa metatarsale e stabilizzazione della correzione con un singolo filo di K. in posizione paraostale sull'alluce e sul frammento epifisario distale, endomidollare nel primo metatarsale. Queste tecniche rispettano i principi biomeccanici delle osteotomie distali "tradizionali" eseguite cielo aperto sec. le tecniche descritte da Austin, Mitchell e da Lamprecht-Kramer, senza richiedere alcun tempo di liberazione delle parti molli sul versante articolare laterale.

Sono state recentemente descritte numerose altre tecniche che utilizzano un approccio mininvasivo e percutaneo, come quelle proposte da Isham e De Prado con modifiche di numerosi Autori.

L'MIS può essere ritenuta un'alternativa al trattamento a cielo aperto nei casi, per la verità molto frequenti, in cui sia indicata l'esecuzione di una osteotomia del primo metatarsale e quando le procedure sulle parti molli si limitino alla semplice tenotomia dell'adduttore dell'alluce sul versante laterale.

Più in generale, la maggioranza degli autori riporta tra i criteri di inclusione l'alluce valgo di grado lieve o medio con limitata artrosi o rigidità.

I sostenitori del trattamento mininvasivo sottolineano il beneficio estetico delle piccole incisioni, i tempi chirurgici ridotti, la riduzione del dolore post-operatorio, della degenza e del periodo di scarico.

Indipendentemente dalla tecnica le indicazioni al trattamento chirurgico sono rappresentate da:

- dolore da conflitto con la calzatura con conseguente impossibilità all'utilizzo di scarpe normali;
- 2. metatarsalgia;
- prevenzione dell'aggravamento della deformità in pazienti giovani anche asintomatici per impedire l'evoluzione della degenerazione artrosica della prima metatarso-falangea;
- 4. correzione della deformità per finalità estetiche in casi selezionati (dopo adequato counseling).

Tra le tecniche tradizionali le più utilizzate in Italia sono la Chevron e la Scarf¹ tra le tecniche mininvasive le più utilizzate sono la Bosch, la PDO, la SERI e la "percutanea".

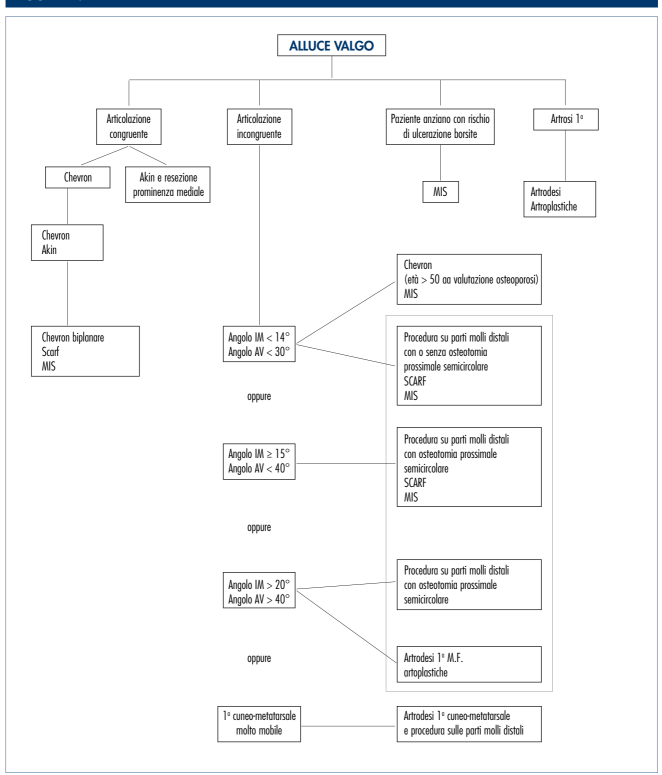
L'algoritmo di scelta del trattamento più accreditato è quello condiviso dall'AOFAS (Società Americana del Piede e della Caviglia) e dall'EFAS (Società Europea della Caviglia e del Piede) e di seguito riportato nella versione italiana modificata da esperti accreditati della SICP (Società Italiana di Chirurgia del Piede) (Fig. 1).

Quesiti

Sono stati identificati due quesiti clinici principali:

- Qual è l'efficacia dell'MIS per la correzione dell'alluce valgo?
- Qual è la sicurezza dell'MIS per la correzione dell'alluce valgo?

FIGURA 1.



METODI

Dopo una scrupolosa analisi della letteratura disponibile, si è deciso di adottare la linea guida pubblicata nel 2010 dal *National Institute for health and Clinical Excellence* (NICE) come base scientifica di riferimento, in ragione dell'elevata qualità metodologica.

Si è quindi effettuato un aggiornamento della ricerca bibliografica, allo scopo di includere eventuali studi rilevanti successivi alla pubblicazione del documento di revisione sistematica. L'aggiornamento è stato realizzato con la stessa strategia di ricerca e di valutazione adottata dagli estensori della linea guida NICE nel mese di ottobre 2010.

Come di prassi è stato effettuato anche l'adattamento della linea guida alla realtà italiana, in particolare per quelle parti che si riferiscono al modello organizzativo e all'applicazione di indicatori.

Il documento "Interventional procedures programme; Interventional procedure overview of surgical corretion of hallux valgus using minimal access techniques", redatto nel luglio 2009, riporta una visione d'insieme sulla sicurezza e l'efficacia della procedura mininvasiva per la correzione dell'alluce valgo basata su una revisione rapida della letteratura medica e sull'opinione di specialisti. Per l'aggiornamento del documento elaborato dal NICE è stato costituito un panel composto da esperti di chirurgia del piede e metodologi esperti di elaborazione di linee guida. Il panel ha definito i criteri da adottare per procedere all'elaborazione della revisione (aggiornamento della ricerca bibliografica secondo le modalità originariamente adottate dal NICE), quindi ha effettuato l'analisi critica degli studi selezionati, utilizzando le stesse checklist e schede di valutazione del NICE (v. manuale metodologico NICE http://www.nice.org.uk/media/5F5/22/The_guidelines_manual_2009_-_Chapter_6_Reviewing_the_evidence.pdf).

Ricerca bibliografica

Per l'aggiornamento della bibliografia sono state consultate le seguenti banche dati:

- Medline (versione PubMed);
- Embase (versione Embase.com);
- Cochrane Library.

La strategia di ricerca utilizzata è stata la seguente:

- 1. osteotomy/ (20180)
- 2. osteotom*.tw. (17563)
- 3. 1 or 2 (25832)
- 4. percutaneous*.tw. (74076)
- 5. 3 and 4 (203)
- 6. surgical procedures, minimally invasive/ (11954)
- 7. (mini* adj3 invasive* adj3 (surg* or tech* or procedur* or incision* or correct* or treat* or therap* or method*)).tw. (15312)

- 8. ((keyhole* or key-hole* or ke* hole*) adj3 (surg* or tech* or procedur* or incision* or correct* or treat* or therap* or method*)).tw. (201)
- 9. mis.tw. (4050)
- (percutane* adj3 distal* adj3 metatarsal* adj3 osteotom*).tw. (4)
- 11. PDO.tw. (198)
- 12. FLUOROSCOPY/ (10482)
- 13. FLUOROSCOP*.tw. (12909)
- 14. Fluorescen*.tw. (229259)
- 15. fluorophotograph*.tw. (15)
- 16. photofluoroscop*.tw. (10)
- 17. radiofluoroscop*.tw. (7)
- 18. micromotor.tw. (48)
- 19. or/5-18 (273385)
- 20. hallux valgus/ (2016)
- 21. (hallux* adj3 (valgus* or abduct*)).tw. (1681)
- 22. (metatars* adj3 primus* adj3 varus*).tw. (125)
- 23. bunion*.tw. (517)
- 24. (toe* adj3 (deformit* or malformat*)).tw. (281)
- 25. or/20-24 (2736)
- 26. 19 and 25 (43)
- 27. animals/ not human/ (3405414)
- 28.26 not 27 (43)
- 29. limit 28 to yr="2009 2010" (11)
- 30. from 29 keep 1-11 (11).

Criteri di selezione e strumenti per la valutazione metodologica

La revisione è basata su 755 pazienti (1018 casi) tratti da 10 casistiche cliniche riportati nel documento del NICE (studi pubblicati fino al 2009) e 411 pazienti (436 casi) estratti da 5 studi (4 casistiche cliniche ^{12 14 -16} e uno studio di coorte comparativo retrospettivo ¹³ ricavati dalla nostra revisione, anni 2009-2010). Gli studi inclusi nella revisione sono stati riepilogati nelle tabelle in allegato (All. 1, 2).

Metodi di valutazione dei risultati di efficacia e sicurezza

Negli studi inclusi nella revisione i risultati sono stati valutati con la scala AOFAS (American Orthopaedic Foot and Ankle Society) che valuta il dolore, la funzione e l'allineamento dell'articolazione dell'alluce. Un unico studio riporta anche il Foot and Ankle Outcome Score (FAOS), un punteggio patient reported che valuta, oltre al dolore e alla funzione, la qualità della vita ed è stato sviluppato attraverso una metodologia rigorosa (Box 1: Le misure di risultato patient oriented).

La correzione della deformità inoltre, viene valutata oggettivamente attraverso la misurazione radiografica degli angoli articolari, confrontando i parametri pre- e postoperatori (Tab. II).

Alcuni autori infine hanno misurato la soddisfazione del paziente per mezzo di questionari validati.

BOX 1

Le misure di risultato patient oriented

Da alcuni anni è in corso nella comunità scientifica ortopedica un processo di riconsiderazione critica della metodologia di analisi dei risultati. Un numero crescente di lavori è stato indirizzato alla misura della riproducibilità dei sistemi di classificazione di più comune impiego in patologia dell'apparato locomotore, mentre altri autori hanno sottolineato la scarsa considerazione prestata dai clinici ai reali bisogni del paziente non soltanto nel processo diagnostico-terapeutico, ma anche in quello della valutazione degli outcome. Con la diffusione dei concetti di qualità della vita correlata alla salute e di soddisfazione del paziente è emersa la necessità di individuare degli indicatori del risultato che considerino la prospettiva del paziente. Si è così assistito all'introduzione di nuovi strumenti di analisi che permettono di raccogliere il punto di vista del paziente in maniera statisticamente valida, permettendo finalmente di confrontare la prospettiva del medico e quella del paziente nella misurazione di un risultato e pesare il ruolo diverso giocato da fattori oggettivi e soggettivi. Dalla metà degli anni Ottanta, numerosi gruppi di ricerca si sono dedicati alla formulazione e alla verifica della validità di questionari con i quali indagare lo stato di salute generale del paziente e valutarne le modificazioni in relazione ad una procedura medico-chirurgica e sono oramai ampiamente diffusi una serie di strumenti di analisi. I questionari possono essere distinti in generici e specifici, a seconda che misurino lo stato di salute generale o quello riferito a una determinata patologia, a un distretto anatomico o ad una procedura chirurgica.

Questionari generici

Lo stato di salute generale può essere stimato con l'impiego di questionari a risposta multipla compilati dal paziente. Questi sistemi di analisi a punti, i più impiegati sono l'EurQoL e l'SF36, permettono una quantificazione dello stato di salute, e di norma sono costruiti in maniera tale da scomporre il dato generale nei suoi diversi aspetti; in tal modo è possibile valutare il peso che rivestono ad esempio il dolore o la funzione, o ancora lo stato emotivo o la vitalità nel definire un concetto complesso come lo stato di salute.

Questionari patologia-specifici

I questionari cosiddetti "generici" possono essere impiegati per valutare qualsiasi condizione morbosa, ma presentano alcune limitazioni, in particolare nell'analisi di patologie che interessano funzioni particolari. In ortopedia e traumatologia hanno trovato così spazio anche questionari patologia-specifici, che differiscono dai precedenti per la maggiore sensibilità nello svelare dettagli propri del singolo quadro patologico. In genere si tratta di questionari più brevi, che focalizzano i quesiti sui due domini principali dolore e funzione.

Questionari settoriali o distrettuali

Per ovviare ai limiti intrinseci di una misura troppo generica o troppo specifica, diversi gruppi di studio si sono dedicati alla formulazione di questionari che focalizzassero la misura su distretti anatomici piuttosto che su singole patologie o procedure terapeutiche. In tal modo è possibile riassumere in alcune attività peculiari del distretto anatomico l'esame della funzione e la valutazione della sintomatologia dolorosa che, come noto, rappresentano i cardini della valutazione soggettiva di una patologia. A favore di una valutazione siffatta è la consistente riduzione del numero di strumenti di misura patologia specifici, a tutto vantaggio della standardizzazione dei protocolli di analisi.

Patient reported outcomes e chirurgia del piede

IL punteggio FAOS, integralmente compilato dal paziente, è stato messo a punto per la valutazione della patologia del piede sulla base di analoghe esperienze in chirurgia del ginocchio (KOOS) e dell'anca (HOOS) ed è stato scientificamente validato. Consiste di 5 scale (dolore, altri sintomi, funzione nella vita quotidiana, funzione sportiva e ricreativa, qualità della vita correlata al piede e alla caviglia). La somma delle risposte, alle quali il paziente può attribuire un valore da 0 a 4, viene normalizzata a 100. Con 100 che identifica l'assenza di sintomi e 0 dolori

Il punteggio AOFAS è una misura combinata di componenti oggettive e soggettive (dolore, funzione, allineamento) per la misura del risultato nella patologia del piede che prevede la raccolta delle informazioni da parte di un operatore sanitario. Sebbene la metodologia di base non sia ineccepibile, gode di ampia diffusione in letteratura per l'autorevolezza dell'ente che lo ha diffuso (l'American Orthopaedic Foot and Ankle Society). Inoltre negli ultimi anni è stato sottoposto a una serie di analisi che ne hanno confermato la validità, anche per la componente soggettiva. Anche l'AOFAS score è espresso in scala 0-100 (dalla situazione peggiore a quella migliore).

Per approfondimenti vedi http://www.iss.it/promote/

Aggiornamento

La revisione verrà aggiornata quando si disporrà di letteratura scientifica di qualità superiore o di prove di efficacia e/o sicurezza non ancora riportate. In considerazione del continuo evolvere delle tecnologie in ambito ortopedico, l'aggiornamento del documento è previsto nel 2013.

RISULTATI

Di seguito vengono passati in rassegna separatamente e in maniera sintetica i risultati desunti dagli studi individuati. Per ogni parametro esaminato vengono riportati i risultati disponibili (NICE e aggiornamento SIOT).

Le tabelle riepilogative (Tabb. II, III), riportano in breve i risultati di efficacia e il grado di soddisfazione dei pazienti per ciascuno studio.

Gli allegati a fine documento (All. 1, 2) riepilogano tutti i

dati disponibili per ciascuno studio con particolare riguardo alle informazioni sull'efficacia clinica e sul profilo di sicurezza desunti da ciascuno studio.

Efficacia

Correzione dell'angolo articolare dell'alluce In tutti gli studi la riduzione dell'angolo articolare dell'alluce è risultata statisticamente significativa (p < 0,05). Analoghi miglioramenti sono stati riscontrati relativamente ad altri parametri radiografici di risultato (alluce e sesamoidi).

NICE: la casistica più numerosa, 204 pazienti (301 interventi), riporta una riduzione dell'angolo articolare in media dai 26° ai 7.5° (p < 0.05) 1.

SIOT: la casistica più numerosa, 168 pazienti, riporta una riduzione media postoperatoria dell'angolo articolare dell'alluce da 28° a 14° (p < 0,0001) 12.

TABELLA II. Efficacia: risultati degli stu	TABELLA II. Efficacia: risultati degli studi tratti dalla linea guida NICE.								
Primo autore, anno di pubblicazione e n. di pazienti	HA preop media DS	HA postop media DS	Dolore postoperatorio	Grado di soddisfazione dei pazienti					
Weinberg et al. 1991, 204	26° ± 8,3 (range: 4-59°)	7,5° ± 6,3 (range: 19-32°)	Nessun dolore = 84,3% Dolore diminuito = 8,4% Dolore aumentato = 1,2%	41,5% rilevazioni rese Molto sodd. = 73,5% Mod. sodd. = 12,0% Non sodd. = 3,6% Pentito = 3,6% Nessuna risposta = 7,2%					
Portulari et al. 2000, 143	ND	ND	ND	Molto sodd. = 89% Parzialmente sodd. = 11%					
Lui et al. 2008, 83	33° ± 7 (range: 20-58°)	14° ± 5 (range: 4-30°)	A0FAS 37 ± 6	Soddisfatti = 95,7% Insoddisfatti = 4,3%					
Sanna e Ruiu 2005, 83	ND	ND	ND	Molto sodd. = 81% Parzialmente sodd.= 16% Insoddisfatto = 3%					
Magnan et al. 2005, 82	31,5° ± 10,2 (range 18-42°)	13,7° ± 6,7 (range 7-25°)	AOFAS 36,3 ± 6,2	ND					
Bosch 2000, 64	36° (range 14-54°)	19° (range 7-40°)	Nessun dolore al folow-up = 95%	Sodd. del risultato estetico = 81%					
Giannini et al. 2003, 37	ND	ND	ND	Soddisfatti = 92,6% Insoddisfatti = 7,4%					
Lin et al. 2009, 31	26° ± 4,9 (range 18-36,9°)	14,2° ± 6,7 (range 0-26,3°)	A0FAS 35,7 ± 5	90,3% sarebbe disposto a sottoporsi di nuovo allo stesso intervento					
Maffulli et al. 2005, 15	32° ± 12 (range 28-42°)	14,1° ± 4,7 (range 7,5-22°)	ND	ND					
Kadakia et al. 2007, 13	25° (range 16-33°)	5° (range 1-12°)	ND	ND					

(continua)

(Tab. II - segue)

Studio: primo autore, anno pubblicazione e n. pazienti	HA preop media DS	HA postop media DS	Dolore postoperatorio	Grado di soddisfazione pazienti
Bauer et al. 2009, 168	28° (range 22-32°)	14° (range 10-18°)	AOFAS 40 (30-40)	87% sodd. o molto sodd.
Bauer et al. 2010, 82	30° (range25-32°)	15° (range 11-18°)	AOFAS 40(30-40)	89% sodd. o molto sodd.
Siclari et al. 2009, 49	27,9° (range 12-45°)	12,3° (range 2-21)	AOFAS 37,4 (20-40)	ND
Flores-Carillo 2009, 40	Alluce valgo grado moderato 32,5° (range 20-40) Alluce valgo grado lieve 18,95° (range 17-20)	Alluce valgo grado moderato 14,2° (range 8-16) Alluce valgo grado lieve 14,2° (range 8-16)	ND	ND
Maffulli et al. 2009, 36	27 °± 6	17 ± 4	AOFAS 39 ± 10 FAOS 83 ± 16	ND

Riduzione della sintomatologia dolorosa

NICE: il dolore si è sempre ridotto nel post-operatorio o è risultato assente, come riporta la casistica di 204 pazienti rispetto al pre-intervento, tranne in un caso in cui il paziente riferiva un peggioramento della sintomatologia dolorosa.

Il grado di dolore registrato con la scala AOFAS nel postoperatorio varia da un valore medio di 37 ad uno di 35,7 (NdR si ricorda che il punteggio massimo è 40 e indica assenza di dolore).

SIOT: la riduzione del dolore dal pre- al post-operatorio è un dato costante. Con la scala AOFAS si registra una riduzione massima che va da 13,5 a 37,4 in una casistica di 82 pazienti 11.

Soddisfazione dei pazienti

NICE: il massimo grado di soddisfazione è stato riportato in una casistica di 83 pazienti, con il 95% dei pazienti soddisfatto del risultato della procedura 3. Il massimo grado di insoddisfazione è stato riportato in una casistica di 37 pazienti, nella quale il 7% non era soddisfatto dell'esito della procedura ⁷.

SIOT: solo due studi riportavano il grado di soddisfazione dei pazienti; una casistica di 189 12 e una di 104 interventi 11, con una percentuale di pazienti soddisfatti o molto soddisfatti rispettivamente dell'87 e dell'89%.

Sicurezza

Recidiva di alluce valgo

NICE: la maggior percentuale di recidiva (38,5% dei pazienti) è stata riferita in uno studio di soli 13 pazienti 10. Il tasso di recidiva più basso è stato riportato in una casistica di 118 interventi ⁵ ed è pari allo 0,8%

SIOT: un'unica casistica di 104 interventi ha riportato recidiva nel 3% dei pazienti (angolo M1P1 > 20°) 11.

Ipercorrezione

SIOT: una casistica di 82 pazienti ha evidenziato 6 casi di ipercorrezione DMMA < 0 15.

Osteonecrosi

NICE: una casistica di 13 pazienti ha riportato un'incidenza di osteonecrosi post operatoria del 7,7% (1/13) dei pazienti 10.

SIOT: nessun caso riportato.

Alluce varo

NICE: uno studio su 204 pazienti (301 interventi) e uno su 83 pazienti (94 interventi) hanno riportato rispettivamente alluce varo post-operatorio nello 0,33% (1/301)¹ e nell'1,1% (1/94) ³ dei piedi. Nel secondo studio l'alluce varo si è manifestato un anno dopo l'intervento chirurgico ed è stato trattato con la trasposizione dell'estensore lungo dell'alluce.

Infezione profonda

NICE: il tasso più alto è stato riportato in una casistica di 64 pazienti (98 piedi), nel quale si è osservata infezione profonda dopo l'intervento nel 4,1% (4/98) dei piedi ⁶. Nella maggior parte delle casistiche tuttavia il tasso di infezione profonda è stato inferiore all'1%.

Infezione superficiale

NICE: una casistica di 83 pazienti (90 interventi) ha riportato il tasso più alto di infezione superficiale pari all'8,5% ⁴. Tutti i casi hanno risposto a terapia antibiotica standard.

SIOT: in una casistica di 36 pazienti si sono verificati 3 casi di reazione cutanea intorno al punto di fuoriuscita del filo di Kirschner; 1 caso di infezione cutanea è risultato positivo alla *Pasteurella multocida* ed è stato trattato con amoxicillina, solo 1 caso di infezione ha richiesto la rimozione del filo di kirschner a 4 settimane dall'intervento ¹⁵.

Pseudoartrosi/ritardi di consolidazione/ vizi di consolidazione

NICE: una casistica di 204 pazienti (301 interventi) riporta l'1,32% (4/301) dei casi con ritardi di consolidazione ¹. Una casistica di 13 pazienti, tuttavia non significativa per rispondere ai quesiti in oggetto poiché condotta con tecnica non riferibile ad alcune di quelle descritte e standardizzate e di numerosità troppo esigua per non risentire di una curva di apprendimento, ha riportato che il 7,7% (1/13) dei pazienti ha sviluppato una pseudoartrosi senza evidenza radiografica di guarigione a 27 settimane. Lo stesso studio ha riportato il 69,2% (9/13) con vizio di consolidazione dorsale postoperatorio ¹⁰.

SIOT: una casistica di 49 pazienti (59 interventi) ha riportato 2 casi di pseudoartrosi e 2 casi di vizi di consolidazione ¹³. In generale, questa complicanza è riportata con una incidenza compresa tra 1 e 2%.

Rigidità articolare postoperatoria

NICE: il tasso più alto è pari a 4,3%, riportato in una casistica di 31 pazienti (47 interventi) 8.

SIOT: una casistica di 168 pazienti (189 interventi) ha riportato, in 2 pazienti, grave rigidità postoperatoria della prima articolazione MTP che ha richiesto un'artrolisi ¹².

Frattura da stress del secondo metatarsale

NICE: Una casistica di 204 pazienti (301 interventi) ha riportato che il 2,32% (7/301) dei pazienti hanno sviluppato una frattura da stress del secondo metatarsale ¹. L'autore ipotizza che alcune di queste fratture si siano verificate dopo infrazioni intraoperatorie della corticale del secondo metatarsale con la sega, inducendolo a indebolirsi.

Fratture corticali

SIOT: una casistica di 82 pazienti (104 interventi) ha riportato lesioni della corticale laterale, 4 casi di M1 e 5 di P1 senza necessità di revisione ¹¹.

Tromboembolismo

NICE: in una casistica di 37 pazienti (54 interventi), 1 paziente (2,7%) ha sviluppato una trombosi venosa profonda (TVP) 7.

SIOT: una casistica di 168 pazienti (189 interventi) ha registrato 3 casi di trombosi venosa profonda ¹².

Sindrome dolorosa regionale complessa (CPRS)

SIOT: una casistica di 189 interventi ha riportato 5 casi di sindrome dolorosa regionale ¹², un'ulteriore casistica di 104 interventi ne ha riferiti 2 ¹¹.

Metatarsalaia

SIOT: una casistica di 104 interventi ha riferito la comparsa di metatarsalgia, diciotto mesi dopo l'intervento di alluce valgo isolato, in 2 pazienti ¹¹.

Confronto tra chirurgia mininvasiva e chirurgia tradizionale

Solo 2 studi. con livello di evidenza 2 e 3, hanno confrontato la chirurgia mininvasiva (P.D.O. e S.E.R.I) con quella tradizionale

Il confronto è stato realizzato tra la tecnica mininvasiva sec. Bosch e S.E.R.I. e quella a cielo aperto sec. Scarf. Sono stati messi a confronto durata dell'intervento e giorni di degenza ospedalieri, sono state utilizzate le scale AOFAS e FAOS e sono stati misurati l'angolo di valgismo e l'angolo intermetatarsale.

Dal confronto è emerso che la tecnica mininvasiva presenta un'efficacia sovrapponibile e una riduzione dei tempi chirurgici e della degenza. Le caratteristiche dello studio e i risultati finali sono riepilogati nella tabella in allegato.

VALIDITÀ E GENERALIZZABILITÀ DEGLI STUDI

Si osserva innanzitutto un'estrema eterogeneità tra gli studi, sia in termini di tecnica utilizzata (metodo di visualizzazione, presenza o assenza di mezzi di sintesi, procedure post-chirurgiche), sia di valutazione degli outcome.

L'analisi della letteratura offre soltanto studi di modesta qualità metodologica (non randomizzati) che non permettono la generalizzabilità dei risultati.

Ad eccezione di un unico studio di coorte comparativo 15, tutti gli studi presentati in questa rassegna sono descrizioni di serie casistiche. Nella tabella in allegato [all. 3] sono state riepilogate le caratteristiche dello studio di coorte comparativo e ne è stata valutata la qualità utilizzando le checklist metodologiche del NICE per gli studi di coorte.

DISCUSSIONE E CONCLUSIONI

Il trattamento dell'alluce valgo, nel rispetto delle indicazioni corrette, è chirurgico e può essere eseguito sia con metodiche tradizionali a cielo aperto, sia, in caso di indicazione ad osteotomia metatarsale, con tecniche mininvasive. La revisione condotta dal NICE e aggiornata dalla SIOT evidenzia infatti come i risultati ottenuti con tecniche mininvasive siano equiparabili a quelli ottenuti con le tecniche chirurgiche a cielo aperto.

In favore delle nuove metodiche mininvasive si registrano la riduzione dei tempi chirurgici e della degenza e, sul piano anatomico, la minore aggressività sui tessuti molli. L'MIS tuttavia richiede una formazione specifica e, generalmente, l'impiego di strumentari dedicati. I risultati presentati in questa revisione sono espressione di casistiche raccolte in centri di eccellenza da specialisti esperti e possono condurre a sovrastimare l'efficacia e la sicurezza della metodica. Al chirurgo meno esperto si impone

pertanto di considerare la necessaria curva di apprendimento nell'avvicinarsi alla metodica e di effettuare un adeguato percorso di formazione prima di introdurla routinariamente nella propria pratica clinica.

Va infine ancora una volta ricordato come né la revisione originale del NICE né l'aggiornamento effettuato per questo documento hanno evidenziato studi controllati randomizzati sul tema, ma solo serie casistiche. Come noto, studi di questo tipo presentano per definizione un livello di evidenza inferiore; non soltanto il disegno degli studi favorisce la presenza di fattori di confondimento e potenziali distorsioni nei risultati, ma la spiccata eterogeneità fra di essi non consente una combinazione quantitativa dei risultati che avrebbe rafforzato le raccomandazioni. Solo studi controllati randomizzati di adeguata potenza statistica, che confrontino direttamente metodiche tradizionali e mininvasive utilizzando endpoint rilevanti, permetteranno di sostenere i potenziali benefici in maniera scientifica.

Bibliografia

- Weinberger BH, Fulp JM, Falstrom P, et al. Retrospective evaluation of percutaneous bunionectomies and distal osteotomies without internal fixation. Clin Podiatr Med Surg 1991;8:111-36.
- ² Portaluri M. Hallux valgus correction by the method of Bösch: a clinical evaluation. Foot Ankle Clin 2000;5:499-511.
- ³ Lui TH, Chan KB, Chow HT, et al. Arthroscopy-assisted correction of hallux valgus deformity. Arthroscopy 2008;24:875-80.
- ⁴ Sanna P, Ruiu GA. Percutaneous distal osteotomy of the first metatarsal (PDO) for the surgical treatment of hallux valgus. Chir Organi Mov 2005;90:365-9.
- Magnan B, Pezzè L, Rossi N, et al. Percutaneous distal metatarsal osteotomy for correction of hallux valgus. J Bone Joint Surg Am 2005;87:1191-9.
- ⁶ Bösch P, Wanke S, Legenstein R. Hallux val-

- gus correction by the method of Bösch: a new technique with a seven-to-ten-year follow-up. Foot Ankle Clin 2000;5:485-98.
- Giannini S, Ceccarelli F, Bevoni R, et al. Hallux valgus surgery: the minimally invasive bunion correction. Tech Foot Ankle Surg 2003;2:11-20.
- ⁸ Lin YC, Cheng YM, Chang JK, et al. Minimally invasive distal metatarsal osteotomy for mild-to-moderate hallux valgus deformity. Kaohsiung J Med Sci 2009;25:431-7.
- Maffulli N, Oliva F, Coppola C, et al. Minimally invasive hallux valgus correction: a technical note and a feasibility study. J Surg Orthop Adv 2005;14:193-8.
- Nadakia AR, Smerek JP, Myerson MS. Radiographic results after percutaneous distal metatarsal osteotomy for correction of hallux valgus deformity. Foot Ankle Int 2007:28:355-60.
- ¹¹ Bauer T, Biau D, Lortat-Jacob A, et al. Percutaneous hallux valgus correction using the

- Reverdin-Isham osteotomy. Orthop Traumatol Surg Res 2010;96:407-16.
- ¹² Bauer T, de Lavigne C, Biau D, et al. Percutaneous hallux valgus surgery: a prospective multicenter study of 189 cases. Orthop Clin North Am 2009;40:505-14.
- ¹³ Siclari A, Decantis V. Arthroscopic lateral release and percutaneous distal osteotomy for hallux valgus: a preliminary report. Foot Ankle Int 2009;30:675-9.
- ¹⁴ Flores-Carrillo A, Farías Cisneros E, Ruiz Osuna C. Minimally invasive treatment of mild and moderate hallux valgus. Acta Ortop Mex 2009;23:272-6.
- ¹⁵ Maffulli N, Longo UG, Oliva F, et al. Bosch osteotomy and scarf osteotomy for hallux valgus correction. Orthop Clin North Am 2009;40:515-24.
- ¹⁶ Oliva F, Longo UG, Maffulli N. Minimally invasive hallux valgus correction. Orthop Clin North Am 2009;40:525-30.

ALLEGATO 1.
Sintesi delle evidenze sui dati relativi all'efficacia e alla sicurezza della tecnica mini invasiva dell'intervento di alluce valgo (NICE 2010).

valgo (NICE 2010).					
Caratteristiche dello studio	Dati sull'efficacia			Dati sulla sicurezza	Note
dello studio Weinberger et al. (1991) Tipo di studio: serie di casi Paese: USA Periodo: dicembre 1984-dicembre 1988 Popolazione: 204 pazienti (301 interventi) Età: 48,6 anni (media), range: 14-76 anni Sesso: 88,4% donne (180/204) Tecnica: osteotomia metatarsale percutanea con controllo fluoroscopico e senza fissazione interna (tutte realizzate dal primo autore) Follow-up: 8,3 mesi (media), range: 2-39 mesi	N = 301 Distanza (IM) intermetatarsale (pre) Distanza (IM) intermetatarsale (post) Angolo dell'alluce valgo (HA) (pre) Angolo dell'alluce valgo (HA) (post) Posizione del sesamoide tibiale (TSP) (pre) Posizione del sesamoide fibiale (TSP) (post) Escursione del sesamoide fibialer (FSE) Escursione del sesamoide fibialare (FSE) Angolo dell'articolazione prossimale (PASA) (pre) Angolo dell'articolazione prossimale (PASA) (pre) Angolo dell'articolazione distale (DASA) (pre) Angolo dell'articolazione distale (DASA) (pre) IM è misurata in mm; tutti gli altri valori sono in gradi * La differenza tra le misurazioni pre e post è significa * Cambiamenti postoperatori nell'inclinazione del primo ≥ (+3): 47/301 (15,6%) dorsiflessione (-3) a (+3): 147/301 (48,8%) relativamente identi ≥ (-3): 107/301 (35,5%) flessione plantare * Soddisfazione del paziente 83/200 = 41,5%(rilevazioni rese) Molto soddisfatti: 61 = 83 (73,5%); moderatament non soddisfatti: 3/83 (3,6%); pentito dell'interverisposta: 6/83 (7,2%) Consiglieresti questo intervento ad altri? Sì: 78/83 nessuna risposta = 1/83 (1,2%) Per le persone che avevano dolore prima dell'intervent dolore adesso (dopo l'intervento)? Senza dolore: 70 dolore: 7/83 (8,4%); stesso livello di dolore: 0/83	ntiva (p < 0,05) metatarso co e soddisfatti: 10/ ento: 3/83 (3,6) (94,0%); no: 4/ co, come descrivero/83 (84,3%); dii	/83 (4,8%); esti il livello di minuzione del	Infezioni: 11/301 (3,65%) (tutte superficiali) Fratture da stress del 2° metatarso: 7/301 (2,32%) Deiscenza: 3/301 (0,99%) Eccessiva formazione di callo osseo: 6/301 (1,99%) Diminuita articolarità: 2/301 (0,66%) Alluce varo: 1/301 (0,33%) Ritardo di consolidazione: 4/301 (1,32%) Frattura intraoperatoria del 2° metatarso: 1/301 (0,33%) Dolore al 2° metatarso: 4/301 (1,32%) Rottura intraoperatoria della fresa: 1/301 (0,33%) Osteomielite: 0/301 (0%) Osteonecrosi: 0/301 (0%)	Non è specificato quando siano stati compilati i questionari sul gradimento postoperatorio dei pazienti

Caratteristiche dello studio	Dati sull'efficacia			Dati sulla sicurezza	Note
Portaluri (2000) Tipo di studio: serie di casi Paese: Italia Periodo: 12/1996-02/1999 Popolazione: pazienti con alluce valgo sintomatico N = 143 (182 piedi) Età: 42,8 anni (media) Sesso: 89,5% donne (128/143) Tecnica: osteotomia percutanea distale (Bosch) con fluoroscopio per la visualizzazione e filo di K. per la sintesi Follow-up: 16,4 mesi (media), SD: 2,4	Molto soddisfatto 1 Parzialmente soddisfatto 1	(SD) Media (SD) 5) 7 (3) 9) 10 (7) 1-53) (range: 0-31) 6) 7 (5) 6) 7 (5) 6) 1 (1,5) 6) 1	Media (SD) 7 (5) 16 (8) (range: 0-45) o ima radiografia, n seguito in 6/182 nto, i restanti entro mesi te raggiunte entro lla testa del primo	Accidentale rimozione precoce del filo di K.: 2/182 (1,1%) Infezione superficiale: 8/182 (4,4%) Infezione profonda: 0/182 (0%) Decubiti da filo di K.: 2/182 (1,1%) Intolleranza alle fasciature: 2/182 (1,1%) Malattie della circolazione (ischemia dell'alluce): 0/182 (0%) Necrosi della testa del primo metatarso: 0/182 (0%)	In 64 piedi (35,2%) sono state effettuate procedure aggiuntive per correggere altre deformità

Caratteristiche dello studio	Dati sull'efficacia				Dati sulla sicurezza	Note
Lui et al. (2008) Tipo di studio: serie di casi Paese: Cina Periodo: 07/2001- 09/2006 Popolazione: pazienti con deformità dell'alluce valgo che necessitano di correzione chirurgica N = 83 (94 piedi) Età: 45,6 anni (media), range: 14-89 anni Sesso: 75/83 = 90,4% donne Criteri di inclusione: inclusi solo pazienti con correzione manuale del 1,2-IMA e fissazione percutanea Tecnica: visualizzazione artroscopica e sintesi con viti Follow-up: 30,45 mesi (media), range: 24-74 mesi	Angolo dell'alluce valgo (gradi) IMA (gradi) Angolo del metatarso distale (gradi) Posizione del sesamoide (gradi) ROM del 1° MJP (gradi) Risultati postoperatori (AO Dolore (su 40): 37 medic Capacità funzionale (su 4 Allineamento dell'alluce va Totale (su 100): 93 med Soddisfatzione del pazient Soddisfatti: 90/94 (95,7 Insoddisfatti: 4/94 (4,3% un paziente con alluce vai	71 (range: 40-130) FAS) 1 (SD 6) 5): 43 media (SD algo (su 15): 13 r ia (SD 8) e e %)	9 (2) (range: 5-18) 6 (5) range: 0-23) 3 (1) (range:1-5) 69 (range: 15-130)	p valore < 0,05 < 0,05 NS < 0,05	Recidiva di alluce valgo: 2/94 (2,1%) Alluce varo: 1/94 (1,1%) 1 anno dopo l'intervento e trattato con trasposizione dell'estensore lungo dell'alluce Dolore cutaneo nella sede della sutura della capsula articolare mediale: 1/94 (1,1%) Rigidità sintomatica: 1/94 (1,1%) Rottura della vite prima della rimozione: 1/94 (1,1%)	

Caratteristiche dello studio	Dati sull'efficacia				Dati sulla sicurezza	Note
Sanna e Ruiu (2005) Tipo di studio: serie di casi Paese: Italia		Preoperatorio Media (SD)	Postoperatorio Media (SD)	Media delle correzioni ottenute	Complicanze: nessuna pseudoartrosi o necrosi della testa Rigidità persistente: 1/47 (2,1%)	Follow-up: 36/83 (43,4%) dei pazienti non ha seguito il follow-up
Periodo: 01/2001-12/2002	IMA (gradi)	15 (range: 10-23)	9,1	5,9	Recidiva: 1/47 (2,1%) Infezione superficiale: 4/47	Altre procedure chirurgiche sono state condotte nel
Popolazione: 83 pazienti (90 interventi)	1° angolo MJP (gradi)	32 (range: 14-55)	12,5	19,5	(8,5%) Pressione dolente dei fili di K.:	12% dei casi (10/83), 8 per deformità a martello del
Età: 48,9 anni (media) Sesso: non riportato Criteri di inclusione: non riportati	PASA	15,6 (range: 0-39)	3	12,5	3/47 (6,4%) Allentamento dei fili: 3/47 (6,4%)	secondo dito, una deformità ad artiglio e una sindrome di Civinini-Morton
Tecnica: osteotomia distale lineare percutanea, fluoroscopia e sintesi con filo di K. Follow-up: 30,5 mesi (media), range: 25-46 mesi	Punteggio di Grouli dell'alluce, dolore d Eccellente (58-70 I Buono (49-57 punt Discreto (24-48 pu Scarso (0-23 punti Soddisfazione del J Molto soddisfatto: Parzialmente soddi Insoddisfatto: 3%	del metatarso, grad punti): 82% i): 10% inti): 8%): 0% paziente 81%			Perdita del filo dopo 1 settimana dall'intervento: 1/47 (2,1%) Parestesia persistente della pelle: 1/47 (2,1%)	ur civiliii Monor

Caratteristiche dello studio	Dati sull'effica	cia			Dati sulla sicurezza	Note
	Punteggio totale AOI 36,3 (media), SD 6, Punteggio AOFAS de postoperatorio Nessun dolore Lieve, occasionale Moderato Severo, costante Capacità funzionale (I Allineamento dell'allue Eccellente (15 punti): asintomatico (8 punti valgo (0 punti): 3 pie totale: 13,8 (media), Punteggio totale AOFA Soddisfazione del paz 107/118 (91%) sod IMA (gradi) HA (gradi) Angolo articolare metatarsale	FAS del dolore p 2 el dolore N = 82) su 45: ce : 88 piedi (75%) : 27 piedi (23%) edi (2,5%) in 3 p AS (su 100): 88	Numero li piedi (%) 83 (70%) 26 (22%) 9 (7,6%) 0 38,1 (SD 5,1)) in 60 pazienti; all %) in 19 pazienti; r pazienti; punteggio	Numero di pazienti 56 17 7 0 lineamento lieve ecidiva alluce su allineamento	Infezioni profonde del sito chirurgico: 1/118 (0,8%) (trattati con terapia antibiotica endovena e risoltisi in 2 settimane) Irritazione superficiale della cute ad opera del filo di K. 2/118 (1,7%) Permanente torpore dell'alluce: 3/118 (2,5%) Pseudoartrosi: 0 Progressiva recidiva con dolore e grave limitazione nella deambulazione: 1/118 (0,8%) Rigidità articolare: 8/118 (6,8%) Alluce varo: 0	Note
	distale (gradi) Posizione					
	del sesamoide Nel postoperatori tutti (p < 0,05) La dislocazione planta (49%); dorsi flessione (39%)	I risultati sono s ıre del 1° metat	arso: angolazione p	olantare: 58/118		

Caratteristiche dello studio	Dati sull'efficaci	α		Dati sulla sicurezza	Note
Bosch (2000) Tipo di studio: serie di casi Paese: Austria Periodo: 12/1984- 2/1987 (follow-up: 1994-1995) Popolazione: pazienti con alluce valgo doloroso e primo metatarso varo N = 64 (98 interventi) Età: 49 anni (media), (range: 17-78) Sesso: 94% donne (60/64) Criteri di inclusione: nessun limite di età Tecnica: osteotomia distale percutanea (Bosch) con controllo fluoroscopico e sintesi con filo di K. Follow-up: (8 anni, 9 mesi) media		Preoperatorio Media 36° (range: 14-54°) 13° (range: 6-18°) el preoperatorio l'angolo o coddisfatti del risultato est ore nel follow-up	10° (range: 3-18°) dell'alluce valgo > 30°	Infezione profonda: 4/98 (4,1%) Consolidazione tardiva (> 6 settimane): 4/98 (4,1%) Resezione dell'angolo dorsomediale del metatarso in 2 casi Recidiva (reintervento): 1/98 Necessità di allungamento del tendine estensore richiesto: 1/98 Nessun caso di alluce varo, pseudoartrosi o necrosi	114 piedi originariamente operati tra il 1984-1987 Persi al follow-up = 14% (16/114)

Caratteristiche dello studio	Dati sull'efficacia	Dati sulla sicurezza	Note
Giannini et al. (2003) Tipo di studio: serie di casi Paese: Italia Periodo: NR Popolazione: pazienti con deformità riducibile lieve o moderata con angolo < 40° e angolo intermetatarsale < 20° N = 37 (54 interventi) Età: 48 anni (media), range: 10-70 anni Sesso: 34/37 = 92% donne Criteri di esclusione: pazienti con età > 75 anni, IMA con angolo > 20°, grave artrosi dell'articolazione metatarsale o metatarsoflangea e grave instabilità dell'articolazione cuneometatarsale o metatarsoflangea Tecnica: osteotomia SERI Follow-up: 36 mesi (media), range 22-52 mesi		Nessuna complicanza grave (es. necrosi o pseudoartrosi) Infiammazione cutanea attorno al filo di K.: 5,5% (3/54) Trombosi venosa profonda: 2,7% (1/37) Metatarsalgia: 7,4% (3/54)	