



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



2034341

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

Субъекты обращения
медицинских изделий

22.07.2015 № 014-1186/15

На № _____ от _____

О новых данных по безопасности
медицинского изделия

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках исполнения государственной функции по мониторингу безопасности медицинских изделий, находящихся в обращении на территории Российской Федерации, доводит до сведения субъектов обращения медицинских изделий письмо представительства компании «Страйкер Остеоникс СА» о новых данных по безопасности при использовании медицинского изделия «Имплантаты для металлоостеосинтеза», производства «Stryker Osteonics S.A.»; «Stryker Trauma A.G.»; «Stryker Trauma GmbH»; «Stryker Leibinger GmbH&Co.KG.»; «Stryker Leibinger Micro Implants», Швейцария, Германия, США (регистрационное удостоверение ФС № 2006/322 от 20.03.2006).

Приложение: на 13 л. в 1 экз.

Руководитель

М.А.Мурашко

10.07.2015

ЭКСТРЕННОЕ УВЕДОМЛЕНИЕ ПО ПРОБЛЕМЕ БЕЗОПАСНОСТИ: RA2015-068

Идентификатор FSCA:	действие по проблеме безопасности изделия RA 2015-068
Тип действия:	корректирующее действие по проблеме безопасности изделия
Описание:	имплантаты rHead, uHead, Sigmoid Notch, ReMotion, Radio Capitellum
Официальный производитель	Stryker Trauma AG, Bohnackerweg 1, 2545 Selzach, Швейцария Примечание. Изделия были поставлены и промаркированы бывшим производителем — компанией Small Bone Innovations Inc, 1380 S. Pennsylvania Ave., Morrisville, PA 19057, США
Каталожные номера:	см. прилагаемый перечень на стр. 7
Номера партий:	см. прилагаемый перечень на стр. 7

Уважаемый клиент!

Направляем Вам подробную информацию о действии по проблеме безопасности изделия, которое было инициировано компанией Stryker Trauma AG, подразделение Trauma and Extremities, в отношении перечисленных выше изделий. Изделия, которых касается данное уведомление, были поставлены и промаркированы бывшим производителем — компанией Small Bone Innovations Inc, 1380 S. Pennsylvania Ave., Morrisville, PA 19057, США.

По имеющимся у нас данным Вы получили, по меньшей мере, одно из указанных изделий, и, следовательно, Вас касается данное действие. Возможно, у Вас уже нет в наличии данных изделий.

Целью данного действия является обеспечение осведомленности пользователей о важной информации, касающейся перечисленных выше изделий. Вам необходимо всего лишь ознакомиться с прилагаемым уведомлением по проблеме безопасности, а затем подписать и отправить изготовителю бланк ответа клиента, подтверждая тем самым, что Вы провели все требуемые производителем корректирующие мероприятия.

Заполнение данного бланка ответа клиента (см. стр. **Error! Bookmark not defined.**) позволит нам обновить наши записи и избавит от необходимости отправлять последующие ненужные сообщения по данному вопросу. Поэтому просим заполнить данный бланк даже в том случае, если у Вас больше нет в наличии указанных выше изделий.

Мы просим ответить на данное уведомление в течение семи календарных дней с даты получения. Целевая дата завершения данного действия — 5 августа 2015 г. Ваш своевременный ответ позволит нам выполнить задачу к сроку и за максимально короткое время изъять из продажи изделия ненадлежащего качества.

Ваше контактное лицо для обращения относительно данного действия указано ниже. При возникновении любых вопросов, касающихся данной проблемы, без промедления обращайтесь к нему напрямую.

Имя и фамилия: Сальникова Вера Владимировна
Должность: Менеджер по вопросам нормативного регулирования и контроля качества
Адрес электронной почты: vera.salnikova@stryker.com
Тел.: +7 495 785 07 68

Согласно требованиям руководящих указаний по системе надзора за изделиями медицинского назначения MEDDEV 2.12-1, мы подтверждаем, что об этом корректирующем действии по проблеме безопасности изделия (FCA) был должным образом уведомлен уполномоченный регуляторный орган Вашей страны.

От имени компании Stryker мы искренне благодарим Вас за содействие и поддержку при выполнении данного действия к сроку и сожалеем о любых неудобствах, связанных с данным действием. Мы хотели бы Вас заверить, что компания Stryker прилагает максимум усилий для того, чтобы на рынке оставались только те изделия, которые соответствуют нашим высоким внутренним стандартам качества.

С уважением,

Вера Сальникова
Отдел обеспечения качества и нормативного регулирования

ЭКСТРЕННОЕ уведомление по проблеме безопасности: RA2015-068

- Идентификатор FSCA:** действие по проблеме безопасности изделия RA 2015-068
- Тип действия:** корректирующее действие по проблеме безопасности изделия
- Описание:** имплантаты rHead, uHead, Sigmoid Notch, ReMotion, Radio Capitellum
- Официальный производитель** Stryker Trauma AG, Bohnackerweg 1, 2545 Selzach, Швейцария
Примечание. Изделия были поставлены и промаркированы бывшим производителем — компанией Small Bone Innovations Inc, 1380 S. Pennsylvania Ave., Morrisville, PA 19057, США
- Каталожные номера:** см. прилагаемый перечень на стр. 7
- Номера партий:** см. прилагаемый перечень на стр. 7

Уважаемый клиент!

Stryker Trauma AG, подразделение Trauma and Extremities, инициировала действие по проблеме безопасности в отношении указанных выше изделий. Целью данного уведомления является перечисление опасных ситуаций, потенциально имеющих отношение к действию по проблеме безопасности изделия.

Описание проблемы

Во время лабораторных испытаний компания Stryker выяснила, что существует вероятность нарушения целостности упаковки (стерильный барьер) типа KIT I при транспортировке. Нарушение стерильного барьера может стать причиной использования хирургом запасного изделия или, при невыявлении нарушения целостности упаковки, к неумышленной имплантации потенциально нестерильного изделия. Упаковка типа KIT I состоит из белой картонной коробки, наружного пакета с отрывной частью и внутреннего пакета с отрывной частью.



Рисунок 1: пример варианта упаковки KIT I

Возможные опасные ситуации

Нарушение стерильного барьера может привести к следующему:

- увеличение длительности анестезии вследствие удлинения продолжительности хирургического вмешательства;
- имплантация потенциально нестерильного изделия.

Меры по снижению риска

- Исходная стерилизация изделий, которых касается данное уведомление, остается эффективной.
- Согласно инструкции по применению, имплантат поставляется стерильным в неповрежденной упаковке. Если имплантат или упаковка повреждены, истек срок годности изделия, или если стерильность вызывает сомнение по любой причине, имплантат не следует использовать. Изделия не подлежат повторной стерилизации.
- Осмотр упаковки показывает, что заражение вследствие описанной выше проблемы считается маловероятным. Кроме того, вероятность сохранения жизнеспособности и инфективности какого-либо патогенного возбудителя является очень низкой.
- В хирургии является стандартной практикой назначение антибиотиков в периоперационном периоде с целью снижения риска возможной инфекции, особенно в случаях, когда причиной повреждения является обширная травма.
- Изделия, которых касается данное уведомление, не следует использовать при предстоящих хирургических вмешательствах.

Тип действия

Отзыв всех изделий, которых касается данное уведомление.

Безотлагательные меры

По имеющимся у нас данным Вы могли получить одно или несколько изделий, которых касается данное уведомление. Компания Stryker как производитель несет ответственность за

то, чтобы клиенты, которые могли получить изделия, которых касается данное уведомление, также получили эту важную информацию. Поэтому мы просим Вас внимательно прочитать данное уведомление и выполнить следующие действия.

По имеющимся у нас данным Вы получили, по меньшей мере, одной из указанных выше изделий, которых касается данное уведомление. Просим Вас выполнить следующее:

1. Проинформируйте пользователей этого изделия медицинского назначения о его изъятии из обращения и передайте это уведомление всем заинтересованным лицам в Вашей организации.
2. Заполните и подпишите прилагаемый бланк подтверждения действия по проблеме безопасности изделия и отправьте его на имя Веры Сальниковой по электронной почте (vera.salnikova@stryker.com). Представитель компании Stryker свяжется с Вами для организации возврата изделий.
3. Сохраните копию подписанного и утвержденного бланка ответа клиента в своем архиве.
4. Сообщите обо всех нежелательных явлениях или проблемах качества, связанных с изделием, в компанию Stryker.

Мы искренне сожалеем обо всех неудобствах, которые это действие может Вам доставить, и от имени компании Stryker хотели бы поблагодарить Вас за помощь и поддержку в своевременном выполнении этого действия.

При возникновении любых вопросов, касающихся данной проблемы, без промедления обращайтесь к подписавшему данное уведомление лицу.

С уважением,

Вера Сальникова
Отдел обеспечения качества и нормативного регулирования

Приложение:

бланк подтверждения действия по проблеме безопасности изделия

**RA2015-068 Изделия, которых касается данное уведомление, и
 номера партий**

Каталожный номер производителя	Наименование артикула производителя	Номера партий
310-0000	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, имплантат для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 1	22288301, 22890701, 23424401, 23916901, 19058-S2, 19452-S2, 19661-S2, 19662-S2, 19712-S2, 19736-S2, 19841-S2
310-0001	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 2	22629201, 22890801, 23424501, 23917001, 19453-S2, 19737-S2, 19765-S2, 19766-S2, 19793-S2
310-0002	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 3	22288401, 22629301, 23198901, 23424601, 23917101, 19678-S2, 19767-S2, 19768-S2, 19794-S2, 19842-S2
310-0003	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 4	22288501, 23199001, 23424701, 23917201, 19068-S2, 19679-S2, 19713-S2, 19738-S2, 19795-S2, 19843-S2
310-0004	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости с воротничком диаметром 6 мм, размер 1	22288601, 23424801, 19057-S2, 19067-S2, 19454-S2, 19739-S2, 19796-S2, 19844-S2
310-0005	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости с воротничком диаметром 6 мм, размер 2	23424901, 23917301, 19063-S2, 19124-S2, 19455-S2, 19714-S2, 19740-S2, 19797-S2
310-0006	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости с воротничком диаметром 6 мм, размер 3	23199101, 23425001, 19059-S2, 19456-S2, 19680-S2, 19741-S2, 19798-S2, 19845-S2

ООО Stryker

125167, Russia, Moscow, Leningradskiy prospect 39/80, tower "B", 3rd floor
www.stryker.ru

stryker[®]

EEMEA

310-0007	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости с воротничком диаметром 6 мм, размер 4	22890901, 23425101, 19060-S2, 19125-S2, 19457-S2
310-0008	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, головка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 2	22288701, 22629401, 22891001, 23199201, 23425201, 23917401
310-0009	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, головка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 3	15886, 22288801, 22629501, 22891101, 23199301, 23425301, 23917501, 23917502
310-0010	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, ножка и головка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 4	15887, 23199401, 23425401, 23917601, 19458-S2
310-0011	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, головка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 2	16708, 16709, 22629601, 22891201, 23425501
310-0012	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, головка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 3	16710, 16711, 22629701, 22891301, 23425601
310-0013	Сборный имплантат с боковым присоединением головки, головка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости, размер 4	16712, 23425701
310-2010	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с покрытием, нанесенным методом плазменного напыления, размер 1	22552401, 19693-S2, 19742-S2, 19799-S2

ООО Stryker

125167, Russia, Moscow, Leningradskiy prospect 39/80, tower "B", 3rd floor
www.stryker.ru

stryker[®]

EEMEA

310-2011	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с покрытием, нанесенным методом плазменного напыления, размер 2	22552501, 19694-S2, 19743-S2
310-2012	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с покрытием, нанесенным методом плазменного напыления, размер 3	22552601, 19070-S2, 19695-S2, 19744-S2, 19800-S2
310-2013	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с покрытием, нанесенным методом плазменного напыления, размер 4	22552701, 19696-S2, 19745-S2
310-2014	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с воротничком диаметром 6 мм, размер 1	22552801, 22552802, 19697-S2, 19698-S2, 19746-S2
310-2015	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с воротничком диаметром 6 мм, размер 2	22552901, 19699-S2, 19747-S2, 19915-S2
310-2016	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с воротничком диаметром 6 мм, размер 3	22553001, 19700-S2, 19748-S2
310-2017	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с воротничком диаметром 6 мм, размер 4	22553101
310-2018	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Reson с покрытием, нанесенным методом плазменного напыления, размер 1	22553201, 22889801, 19701-S2, 19749-S2, 19801-S2
310-2019	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Reson с покрытием, нанесенным методом плазменного напыления, размер 2	22553301, 22889901, 19702-S2, 19750-S2, 19916-S2, 19975-S2

310-2020	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Reson с покрытием, нанесенным методом плазменного напыления, размер 3	22553401, 22890001, 19703-S2, 19751-S2, 19802-S2, 19976-S2
310-2021	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Reson с покрытием, нанесенным методом плазменного напыления, размер 4	22553501, 22890101, 19076-S2, 19704-S2, 19752-S2, 19917-S2, 19977-S2
310-2022	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Reson с воротничком диаметром 6 мм, размер 1	22553601, 22890201, 19705-S2, 19753-S2
310-2023	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Reson с воротничком диаметром 6 мм, размер 2	22553701, 22890301, 19706-S2, 19754-S2
310-2024	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Reson с воротничком диаметром 6 мм, размер 3	22553801, 22890401, 19075-S2, 19707-S2, 19755-S2
310-2025	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Reson с воротничком диаметром 6 мм, размер 4	22553901, 22890501, 19071-S2
390-0305	Ножка имплантата для лучевой кости Sigmoid Notch, малая	18362, 22834401, 23852901
390-0307	Ножка имплантата для лучевой кости Sigmoid Notch, большая	18728, 18815, 18816, 18817, 22834501, 23853001
410-0000	Имплантат для эндопротезирования головки мыщелка плечевой кости (Radio Capitellum), большой, левый	18832, 22193201, 22193202, 22193203, 22258301, 22957101, 23853901, 19069-S2, 19077-S2, 19155-S2
410-0001	Имплантат для эндопротезирования головки мыщелка плечевой кости (Radio Capitellum), малый, левый	18833, 18834, 22193301, 22193302, 22193303, 22766801, 22956201, 23853101

ООО Stryker

125167, Russia, Moscow, Leningradskiy prospect 39/80, tower "B", 3rd floor
www.stryker.ru

stryker®

EEMEA

410-0002	Имплантат для эндопротезирования головки мыщелка плечевой кости (Radio Capitellum), большой, правый	18835, 18836, 22193401, 22193402, 22193403, 22766901, 22956301, 23853201, 19074-S2
410-0003	Имплантат для эндопротезирования головки мыщелка плечевой кости (Radio Capitellum), малый, правый	18565, 22193501, 22193502, 22193503, 22767001, 22956401, 23853301
410-0100	Стандартная ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с увеличенным воротничком диаметром 6 мм, размер 1	18527, 18724, 19681-S2, 19715-S2
410-0101	Стандартная ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с увеличенным воротничком диаметром 6 мм, размер 2	18528, 18725, 19682-S2, 19756-S2
410-0102	Стандартная ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с увеличенным воротничком диаметром 6 мм, размер 3	18529, 18726, 19663-S2, 19757-S2
410-0103	Стандартная ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с увеличенным воротничком диаметром 6 мм, размер 4	18530, 18727, 19683-S2, 19758-S2
RCN-S1	Ножка биполярного имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости № 1 (стерильная)	18566, 18567, 18568, 18697, 18837, 22297901, 22297902, 22848901, 19099-S2, 19101-S2, 19684-S2, 19685-S2, 19716-S2, 19769-S2, 19803-S2, 19846-S2, 19918-S2, 19919-S2, 19982-S2
RCN-S160	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Recon без покрытия, размер 1	18370, 18371, 18388, 18569, 18698, 18718, 18838, 22614101, 22849001, 23068201, 19102-S2, 19103-S2, 19104-S2, 19717-S2, 19804-S2, 19920-S2
RCN-S2	Ножка биполярного имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости № 2 (стерильная)	18295, 18753, 18839, 22098402, 22298001, 22298002, 22614201, 22614202, 22849101, 23068301, 19664-S2, 19718-S2, 19719-S2, 19770-S2, 19771-S2, 19772-S2, 19805-S2, 19847-S2, 19848-S2, 19849-S2, 19850-S2, 19921-S2

RCN-S260	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Recon без покрытия, размер 2	18372, 18373, 18699, 18719, 18840, 22614301, 22849201, 23068401, 19105-S2, 19106-S2, 19107-S2, 19773-S2, 19851-S2, 19984-S2
RCN-S3	Ножка биполярного имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости № 3 (стерильная)	18296, 18754, 22298101, 22298102, 22614401, 22614402, 22849301, 23068501, 23068502, 23479701, 19665-S2, 19720-S2, 19721-S2, 19722-S2, 19774-S2, 19775-S2, 19776-S2, 19806-S2, 19852-S2, 19853-S2, R23479701
RCN-S360	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Recon без покрытия, размер 3	18570, 18571, 18700, 18701, 18702, 18755, 18841, 18842, 22298301, 22298302, 22849401, 23479801, 19108-S2, 19686-S2, 19723-S2, 19807-S2, 19854-S2, 19986-S2, R23479801
RCN-S4	Ножка биполярного имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости № 4 (стерильная)	18885, 18886, 22298201, 22298202, 22614501, 22614502, 22849501, 23068601, 23479901, 19666-S2, 19724-S2, 19725-S2, 19777-S2, 19808-S2, 19855-S2, 19856-S2, 19922-S2, 19988-S2, R23479901
RCN-S460	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости gHead Recon без покрытия, размер 4	18572, 18703, 18704, 18756, 18843, 18844, 22298401, 22614601, 22849601, 19109-S2, 19110-S2
RHA-S1	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости № 1 (стерильная)	18374, 18387, 18500, 18574, 18705, 18706, 18845, 18846, 18847, 22613001, 22850001, 23069001, 19111-S2, 19112-S2, 19726-S2, 19778-S2, 19857-S2
RHA-S160	Имплантат для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с воротничком диаметром 6 мм, размер 1	18375, 18386, 18501, 18707, 18708, 18848, 18849, 18850, 18851, 18852, 22613101, 22850101, 23069101, 19113-S2, 19114-S2, 19115-S2, 19779-S2, 19809-S2
RHA-S2	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости № 2 (стерильная)	22098802, 22279401, 22279402, 22613201, 22850201, 23069201, 23493402, 19667-S2, 19780-S2, 19781-S2, 19810-S2, 19859-S2, 19860-S2, 19861-S2, 19923-S2, R23493402
RHA-S260	Имплантат для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с воротничком диаметром 6 мм, размер 2	18376, 18384, 18385, 18502, 18575, 18709, 18720, 18853, 18854, 22613301, 22850301, 23069301, 19116-S2, 19117-S2, 19782-S2
RHA-S3	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости № 3 (стерильная)	18855, 22098902, 22279501, 22279502, 22613401, 22613402, 22850401, 23069401, 23226201, 23490201, 19687-S2, 19727-S2, 19728-S2, 19729-S2, 19783-S2, 19811-S2, 19812-S2, 19862-S2, 19863-S2, 19924-S2, 19925-S2, R23490201
RHA-S360	Имплантат для эндопротезирования головки лучевой кости gHead с воротничком диаметром 6 мм, размер 3	18377, 18383, 18503, 18710, 18711, 18856, 18857, 18858, 18859, 22613501, 22850501, 19118-S2, 19119-S2, 19730-S2, 19813-S2

RHA-S4	Ножка имплантата для эндопротезирования головки лучевой кости № 4 (стерильная)	18378, 22279601, 22613601, 22613602, 22850601, 23069501, 23226301, 23491501, 19668-S2, 19784-S2, 19814-S2, 19864-S2, 19926-S2, 19927-S2, R23491501
RHA-S460	Имплантат для эндопротезирования головки лучевой кости rHead с воротничком диаметром 6 мм, размер 4	18379, 18382, 18504, 18576, 18712, 18713, 18860, 18861, 18862, 22613701, 22850701, 19120-S2, 19121-S2
UHA-S1	Ножка имплантата для эндопротезирования головки локтевой кости № 1, стерильная	17584, 17585, 22217301, 22217302, 23470801, 19066-S2, 19417-S2, 19418-S2, 19731-S2, 19732-S2, 19785-S2, 19815-S2, 19865-S2, R23470801
UHA-S120	Ножка имплантата для эндопротезирования головки локтевой кости Recon № 1, длина 20 мм	16725, 16726, 18577, 18757, 18758, 18759, 18867, 23124001, 19056-S2, 19786-S2, 19816-S2, 19928-S2, 19929-S2
UHA-S2	Ножка имплантата для эндопротезирования головки локтевой кости № 2, стерильная	16714, 16715, 18760, 22760101, 22760102, 23124101, 23124102, 23470901, 19669-S2, 19817-S2, 19866-S2, R23470901
UHA-S220	Ножка имплантата для эндопротезирования головки локтевой кости Recon № 2, длина 20 мм	16720, 16721, 18415, 18761, 18762, 18763, 18764, 18765, 18868, 23124201, 19122-S2, 19787-S2, 19818-S2, 19930-S2, 19931-S2, 19932-S2
UHA-S3	Ножка имплантата для эндопротезирования головки локтевой кости № 3, стерильная	16716, 16717, 22760201, 22760202, 22760203, 23124301, 23124302, 19788-S2, 19789-S2, 19819-S2, 19820-S2, 19821-S2, 19867-S2, 19868-S2
UHA-S320	Ножка имплантата для эндопротезирования головки локтевой кости Recon № 3, длина 20 мм	16722, 16723, 18869, 19065-S2, 19157-S2, 19733-S2, 19790-S2, 19933-S2
UHA-S4	Ножка имплантата для эндопротезирования головки локтевой кости № 4, стерильная	16718, 16719, 18766, 18865, 18866, 19156-S2, 19670-S2, 19671-S2, 19672-S2, 19734-S2, 19822-S2, 19869-S2
UHA-S420	Ножка имплантата для эндопротезирования головки локтевой кости Recon № 4, длина 20 мм	16724, 18578, 18767, 18768, 18870, 18871, 22760301, 19072-S2, 19100-S2, 19158-S2, 19791-S2, 19823-S2, 19934-S2, 19935-S2
WAC-L	Имплантат для эндопротезирования лучезапястного сустава, большой	23689901, 23946601, 23946602, 23946603, 24056601, 19064-S2
WAC-M	Имплантат для эндопротезирования лучезапястного сустава, средний	22296901, 22296902, 22595501, 22595502, 22758401, 22758402, 23041201, 23216201, 23689801, 23689802, 23689803, 23946801, 23946802, 23946803, 24056701, 24056702, 24056703
WAC-S	Имплантат для эндопротезирования лучезапястного сустава, малый	22297001, 22297002, 22431101, 22595601, 22595602, 22758501, 22758502, 23041301, 23689701, 23689702, 23689703, 23946701, 23946702, 23946703, 24056801, 24056802, 24056803

ООО Stryker

125167, Russia, Moscow, Leningradskiy prospect 39/80, tower "B", 3rd floor

www.stryker.ru

stryker[®]

EEMEA

WA/R-LL	Имплантат для эндопротезирования дистального эпифиза лучевой кости, левый, большой	18872, 23946901, 23946902, 23946903, 24056901, 19061-S2, 19605-S2, 19828-S2, 19829-S2, 19955-S2, R19605-S2, R19828-S2, R19829-S2
WA/R-LM	Имплантат для эндопротезирования дистального эпифиза лучевой кости, левый, средний	22595701, 22758601, 22758602, 23041401, 23690401, 23690402, 23690403, 24057001, 19062-S2, R23690401, R23690402, R23690403
WA/R-LS	Имплантат для эндопротезирования дистального эпифиза лучевой кости, левый, малый	22758701, 22758702, 23041501, 23216301, 23690501, 23690502, 24057101, 24057102, R23690501, R23690502
WA/R-LXS	Дополнительный имплантат для дистального отдела лучевой кости, экстра маленький, левый, стерильный	18794, 18873, 22758801, 22758802, 23041601
WA/R-RL	Имплантат для эндопротезирования дистального эпифиза лучевой кости, правый, большой	18795, 23690001, 23690002, 23690003, 24057201, R23690001, R23690002, R23690003
WA/R-RM	Имплантат для эндопротезирования дистального эпифиза лучевой кости, правый, средний	15892, 22297101, 22595801, 22758901, 22758902, 23041701, 23261401, 23690101, 23690102, 23690103, 23947101, 23947102, 24057301, R23690101, R23690102
WA/R-RS	Имплантат для эндопротезирования дистального эпифиза лучевой кости, правый, малый	22297201, 22595901, 22595902, 22759001, 22759002, 23041801, 23261501, 23690201, 23690202, 23690203, 23947001, 23947002, 23947003, 23947004, 24057401, 19073-S2, R23690201, R23690202
WA/R-RXS	Дополнительный имплантат для дистального отдела лучевой кости, очень маленький, правый, стерильный	18796, 18874, 22596001, 22759101, 22759102, 23041901, 23690301, 23690302, 23690303, 23947201, 24057501, R23690301, R23690302, R23690303