

NOTA DE SEGURIDAD: RA2024-3843283

AEQUALIS, CHARLOTTE, DART-FIRE, ORTHOLOC, ORTHOLOC 3Di, PRO-TOE, SWANSON/HUNTER, DARCO, EVOLVE, G FORCE y TORNIER FLEX

A/A: Responsable de vigilancia de productos sanitarios

Número de recuperación: RA2024-3843283 ACTUALIZACIÓN

Fecha: 13 de enero de 2026

Productos afectados:

- Consulte el Anexo 1 con los productos/lotos afectados inicialmente
- Consulte el Anexo 2, donde se detallan los lotos adicionales afectados por esta actualización, correspondientes a los productos indicados a continuación:

Referencia	Descripción del producto
DWD064	AEQUALIS Resurfacing Head Pin
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE Adaptor
MWD550	AEQUALIS REVERSED II Wrench
58871216	DARCO Headed Screw K-Wire Tissue Protector
4942518CH	EVOLVE EPS Drill Bit
86PS3045	G-FORCE Hex Driver
86PS0410, 86PS0415, 86PS0510, 86PS0515, 86PS0615, 86PS0620, 86PS0725, 86PS0825	G-FORCE Peek Interference Screw
86PS3010	G-FORCE Ratcheting Driver Handle
86PS1005, 86PS1006	G-FORCE Reamer
86PS1000	G-FORCE Suture Loop Guide Rod
TR300000	HUNTER Tendon Rod
58886010	ORTHOLOC 3Di Anterior Tibia Delta Plate
5888701L, 5888701R, 5888702R	ORTHOLOC 3Di Antero Lateral Fibula Tib Plate
58934045, 58934050, 58934055, 58944020, 58944024, 58944026, 58944028, 58944030, 58944035, 58944050, 58944055, 58944060	ORTHOLOC 3Di Cancellous Screw
58913510, 58913518, 58913522, 58913526, 58913528, 58913530, 58913534, 58913538, 58913540, 58913546, 58913550, 58913555	ORTHOLOC 3Di Cortical Screw
58850020	ORTHOLOC 3Di Drill Bit
5888101R, 5888102L, 5888102R	ORTHOLOC 3Di Lateral Fibula Plate
5888802R	ORTHOLOC 3Di Medial Tibia Plate
58885030	ORTHOLOC 3Di Meidal Malleolar Plate
5882000040	ORTHOLOC 3Di Reduction Forceps
58880006	ORTHOLOC 3Di Straight Tubular Plate
45712410	PRO-TOE VO Implant
24270004	SWANSON/HUNTER Flexspan Tendon Spacer
MWG049, MWG052, MWG149	TORNIER FLEX Humeral Head Trial

Se trata de una ACTUALIZACIÓN sobre el aviso urgente de seguridad en campo emitido en enero de 2025. Esta actualización, incluido el Anexo 2 correspondiente, tiene por objeto complementar (y no sustituir) el aviso emitido en enero de 2025.

Estimado cliente:

El propósito de esta notificación es informarle de que Wright Medical Technology, Inc. y Tornier SAS (empresas filiales propiedad de Stryker) están llevando a cabo una acción correctiva de seguridad en campo sobre lotes específicos de implantes y/o instrumentos AEQUALIS, CHARLOTTE, DART-FIRE, ORTHOLOC, ORTHOLOC 3Di, PRO-TOE, SWANSON/HUNTER, DARCO, EVOLVE, G FORCE y TORNIER FLEX. Consulte en el Anexo 1 & 2 el listado completo con la correspondencia entre las referencias anteriores y los números de lote incluidos en esta acción correctiva de seguridad en campo que se han identificado como enviados a distribuidores y usuarios finales.

Descripción del producto

Esta acción correctiva de seguridad en campo incluye los implantes y los instrumentos de los catálogos de productos para extremidades superiores e inferiores de la división Trauma & Extremities. Los artículos afectados se utilizan en intervenciones quirúrgicas de pie, hombro y huesos pequeños.

Hallazgo

Stryker ha concluido que los productos enumerados en los Anexos 1 y 2 se han enviado a países de la UE y del Reino Unido después de que hubiera vencido el certificado CE de dichos productos.

Riesgos potenciales

No existe peligro para la salud de los pacientes ni de los usuarios. El hecho de que estos productos carezcan en la actualidad de una autorización por parte de un organismo regulador no afecta a su funcionamiento. Todos los productos se fabricaron según las especificaciones.

Acciones necesarias

Nuestros registros indican que es posible que haya recibido alguno de los productos afectados. Es responsabilidad de Stryker asegurarse de que los clientes que pudieran haber recibido estos productos afectados también reciban este importante comunicado. Por lo tanto, le rogamos que lea con detenimiento este aviso y realice las siguientes acciones.

1. Revise de inmediato su inventario interno y aisle todos los productos mencionados hasta que se devuelvan a Stryker para evitar un uso accidental.
2. Distribuya este aviso de seguridad en campo internamente a todas las partes interesadas/afectadas.
3. Mantenga informado de este aviso a su personal interno hasta que se hayan completado todas las medidas necesarias en su centro.
4. Informe a Stryker si se han distribuido productos afectados a otras organizaciones.
 - a. Facilite los datos de contacto para que Stryker pueda informar a los destinatarios directamente.
 - b. Si usted es un distribuidor, es su responsabilidad notificar a los clientes afectados.
5. Informe a Stryker de cualquier incidente grave relacionado con el uso de estos productos.
 - a. Asegúrese de que se cumplan todas las normativas y leyes locales sobre la notificación de incidentes graves a la autoridad nacional competente.

6. Rellene el formulario de respuesta del cliente que se adjunta. Es posible que ya no disponga de estos productos. La información que facilite en este formulario nos permitirá actualizar nuestro registro y evitará que en el futuro tengamos que enviarle cualquier otro comunicado relacionado con este asunto. Por ello, le rogamos que rellene este formulario aunque ninguno de los productos en cuestión figure en su inventario físico.
7. Devuelva el formulario cumplimentado al representante local de Stryker (indicado a continuación) para esta acción.
 - a. Una vez recibido el formulario, un representante de Stryker se pondrá en contacto con usted para organizar la recogida del producto.

Le pedimos que responda a este aviso en un plazo máximo de 7 días naturales desde la fecha de recepción. Si desea realizar alguna consulta sobre este asunto, póngase en contacto con:

Nombre: Beatriz Gonçalves

Cargo: Especialista de Calidad

Teléfono: +34 917 283 500

Correo electrónico: emea.mad.quality@stryker.com

Conforme a las recomendaciones de la guía de vigilancia, ref. MDCG 2023-3, el artículo 35 del RD 192/2023 y al reglamento UE 2017/745, le confirmamos que esta FSCA se ha comunicado debidamente a la autoridad nacional competente de su país.

En nombre de Stryker, le agradecemos su ayuda y apoyo a la hora de completar esta acción dentro del plazo estipulado y le rogamos disculpe las molestias causadas. Tenga la seguridad de que, en Stryker, estamos comprometidos a garantizar que solo permanecen en el mercado aquellos productos conformes que satisfacen nuestras exigentes normas de calidad internas.

Atentamente

Concepción Moreno Yague
Director de Calidad / Técnico Responsable



Los clientes deben rellenar este formulario incluso aunque no dispongan de inventario.

Información del cliente	
Nombre del cliente: _____	
Nombre de la persona que rellena este formulario: _____	
Puesto: _____	N.º de teléfono directo: _____
Dirección de correo electrónico: _____	
Dirección: _____	Ciudad: _____
Código postal: _____	Comunidad Autónoma: _____

Si dispone de productos afectados, proporcione la siguiente información.

Referencia	Descripción del Producto	Lote	Cantidad disponible*

*Escriba 0 (cero) en caso de que se hayan utilizado todos los dispositivos y/o no se disponga de ningún producto afectado para su retirada.

Si ha distribuido algún producto afectado, indique el destinatario:

Productos distribuidos		Cantidad distribuida	
Nombre del centro		Persona de contacto	
Dirección completa			

He leído y comprendo las instrucciones proporcionadas, y acuso el recibo del aviso de seguridad en campo **RA2024-3843283** al firmar este documento. Asimismo, acepto distribuir y difundir el contenido relevante de esta carta a aquellos a los que he distribuido alguno de los dispositivos afectados que se recogen en este aviso.

Fecha _____

Sello

Firma _____

Devuelva este formulario por correo electrónico a: emea.mad.quality@stryker.com

Stryker Iberia, S.L. (la Entidad), con domicilio social en la Calle Sepúlveda número 17, 28108 Alcobendas, Madrid, actuando en este caso como responsable del tratamiento tratará sus datos personales para el cumplimiento de las obligaciones de vigilancia de producto sanitario como suministrador. La base legítima utilizada en este caso por la Entidad para el tratamiento de sus datos es el cumplimiento de la regulación aplicable. En el supuesto de producirse alguna modificación en sus datos, rogamos nos lo comuniquen con el fin de mantenerlos actualizados. Sus datos se mantendrán con el fin de cumplir con la Ley 29/2006. Sus datos pueden ser transferidos a los organismos oficiales o entidades necesarias para atender las obligaciones contraídas y, adicionalmente, pueden comunicarse a otras empresas del grupo Stryker o a terceros que dan soporte; en algunos casos están ubicados en países que no ofrecen el mismo nivel de seguridad que la Unión Europea. En todos los casos, Stryker cuenta con acuerdos de transferencia de datos entre las empresas del grupo, así como con terceros para asegurar un cumplimiento adecuado de las medidas de seguridad. En caso de que usted esté interesado en conocer las garantías que ofrecemos al tratar sus datos fuera del Espacio Económico Europeo, usted puede solicitar dicha información a través del email indicado a continuación. Le informamos que tiene derecho a acceder, rectificar y, suprimir los datos, así como a solicitar la portabilidad y oponerse o limitar el tratamiento los mismos ante la Entidad, mediante solicitud dirigida a la dirección indicada o a datospersonales@stryker.com. También puede presentar una reclamación ante la autoridad de control que corresponda. Puede obtener más información en <https://www.stryker.com/us/en/legal/privacy.html>.

Anexo 1: Referencias y números lotes afectados inicialmente en enero de 2025

Referencia	Descripción	GTIN	Lote	Fechas de distribución
24270003	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 3MM FLEXSPAN	00840420121851	1789022	28/05/2024 - 14/11/2024
24270003	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 3MM FLEXSPAN	00840420121851	1787972	
24270003	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 3MM FLEXSPAN	00840420121851	1788542	
24270003	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 3MM FLEXSPAN	00840420121851	1787971	
24270003	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 3MM FLEXSPAN	00840420121851	1789646	
24270003	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 3MM FLEXSPAN	00840420121851	1674976	
24270004	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 4MM FLEXSPAN	00840420121868	1788543	
24270004	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 4MM FLEXSPAN	00840420121868	1789647	
24270004	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 4MM FLEXSPAN	00840420121868	1787973	
24270004	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 4MM FLEXSPAN	00840420121868	1789650	
24270005	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 5MM FLEXSPAN	00840420121875	1787978	
24270005	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 5MM FLEXSPAN	00840420121875	1788557	
24270005	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 5MM FLEXSPAN	00840420121875	1780338	
24270006	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 6MM FLEXSPAN	00840420121882	1787979	
43110009	COMPRESSION STAPLE 25I-20L CHARLOTTE F AND A SYSTEM	00840420108593	3159397	
45112000	SNAP OFF SCREWDRIVER CHARLOTTE F AND A SYSTEM	00840420190642	3070153	
45712410	PRO-TOE VO 2.4 X 16MM 10DG	00840420123053	1787043	
58190016	SHIFT FIX DISPLACEMENT INSERTR ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00889797019460	2660193	
58190018	SHIFT FIX CUTTING GUIDE ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00889797019484	2841401	
58820024	TEMP FIXATION PIN 1.4MM LG	00889797063623	3137717	
58913512	CORTICAL SCREW FULL 3.5X12MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114112	2877779	
58913514	CORTICAL SCREW FULL 3.5X12MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114112	2877781	
58913516	CORTICAL SCREW FULL 3.5X16MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114082	2877757	
58913518	CORTICAL SCREW FULL 3.5X18MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114129	2877729	
58913518	CORTICAL SCREW FULL 3.5X18MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114129	2877779	
58913518	CORTICAL SCREW FULL 3.5X18MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114129	2877757	
58913526	CORTICAL SCREW FULL 3.5X26MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114525	2820630	
58913538	CORTICAL SCREW FULL 3.5X38MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114761	2877733	
58913542	CORTICAL SCREW FULL 3.5X42MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114884	2820646	

Referencia	Descripción	GTIN	Lote	Fechas de distribución
58913542	CORTICAL SCREW FULL 3.5X42MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114884	2596749	28/05/2024 - 14/11/2024
58913555	CORTICAL SCREW FULL 3.5X55MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114655	12060661660077	
58934040	CANCELLOUS SCREW FULL 4.0X40MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114693	2877757	
5201000204	LESS MET T PLATE 7 HOLE ORTHOLOC PLATING SYSTEM	00840420124388	2019002280	
5881003540	WASHER 3.5 / 4.0MM SCREW	00889797998161	2023005747	
5881003540	WASHER 3.5 / 4.0MM SCREW	00889797998161	2024002208	
43S10001	COMP STAPLE 13I-11L STERILE CHARLOTTE F AND A SYSTEM	00840420129734	1756810	
45S10001	SNAP OFF 2.0 X 11MM STERILE CHARLOTTE F AND A SYSTEM	00840420130242	1757131	
45S10002	SNAP OFF 2.0 X 12MM STERILE CHARLOTTE F AND A SYSTEM	00840420130259	1733907	
45S10003	SNAP OFF 2.0 X 14MM STERILE CHARLOTTE F AND A SYSTEM	00840420130266	1744353	
58820024	TEMP FIXATION PIN 1.4MM LG	00889797063623	3139688	
588S20024	STERILE TEMP FIX PIN 1.4MM LG ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00889797055178	1759591	
588S50025	STERILE DRILL BIT 2.5X60MM ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00889797055208	1744035	
588S80020	STERILE DRILL BIT 2.0X30MM ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00889797055260	1745297	
58913516	CORTICAL SCREW FULL 3.5X16MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114082	2877775	
58913520	CORTICAL SCREW FULL 3.5X20MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114228	3140797	
58913522	CORTICAL SCREW FULL 3.5X22MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114204	2926477	
58913544	CORTICAL SCREW FULL 3.5X44MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114792	2926474	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA001	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA002	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA003	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA004	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA005	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA006	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA007	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA008	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA009	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA010	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA011	

Referencia	Descripción	GTIN	Lote	Fechas de distribución
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA012	28/05/2024 - 14/11/2024
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA013	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA014	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA015	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA016	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA017	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA018	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7795BA019	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7889BA001	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7889BA002	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7889BA003	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7889BA004	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7889BA005	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA001	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA002	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA004	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA005	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA007	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA008	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA009	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA010	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA011	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA012	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA013	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA014	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA015	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA016	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA017	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8439BA018	

Anexo 2: Referencias y números lotes afectados por esta ACTUALIZACIÓN

Número de referencia	Descripción	GTIN	Lote	Fechas de distribución
86PS0410	PEEK INTERFERENCE SCREWS 4 X 10MM	00840420115379	1706808	01/01/2024 - 26/05/2024
86PS0415	PEEK INTERFERENCE SCREWS 4 X 15MM	00840420115348	1725002	
86PS0510	PEEK INTERFERENCE SCREWS 5 X 10MM	00840420115386	1707704	
86PS0510	PEEK INTERFERENCE SCREWS 5 X 10MM	00840420115386	1707705	
86PS0515	PEEK INTERFERENCE SCREWS 5 X 15MM	00840420115324	1728361	
86PS0515	PEEK INTERFERENCE SCREWS 5 X 15MM	00840420115324	1728364	
86PS0515	PEEK INTERFERENCE SCREWS 5 X 15MM	00840420115324	1754067	
86PS0615	PEEK INTERFERENCE SCREWS 5 X 15MM	00840420115324	1725012	
86PS0620	PEEK INTERFERENCE SCREWS 6 X 20MM	00840420115331	1760088	
86PS0620	PEEK INTERFERENCE SCREWS 6 X 20MM	00840420115331	1760090	
86PS0725	PEEK INTERFERENCE SCREWS 7 X 25MM	00840420115362	1760093	
86PS0825	PEEK INTERFERENCE SCREWS 7 X 25MM	00840420115362	1725234	
86PS1000	SUTURE LOOP GUIDE ROD G-FORCE TENODESIS SYSTEM	00889797058629	3033574	
86PS1005	CANNULATED REAMER 5MM	00889797058643	2582328	
86PS1006	CANNULATED REAMER 6MM	00889797058650	2714990	
86PS3010	RATCHETING DRIVER HANDLE	00889797042345	2567085-2	
86PS3045	DRIVER SHORT HEX 2MM 4 5 G-FORCE TENODESIS SYSTEM	00889797042383	2776353	
24270004	TENDON SPACER SWANSON/HUNTER 24CM X 4MM FLEXSPAN	00840420121868	1787976	
45712410	PRO-TOE VO 2.4 X 16MM 10DG	00840420123053	1744053	
58850020	DRILL BIT 2.0MM X 24MM	00889797063630	2876126	
58913522	CORTICAL SCREW FULL 3.5X22MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114204	2596749	
58913526	CORTICAL SCREW FULL 3.5X26MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114525	2820646	
58913534	CORTICAL SCREW FULL 3.5X34MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114648	2877781	
58913538	CORTICAL SCREW FULL 3.5X38MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114761	2820646	
4942518CH	EVOLVE TRIADCANN SCR 2.5X18MM HEADED FULLY THREADED	00840420116055	2532569	
5882000040	REDUCTION FORCEPS SERRATED	00889797037433	2362234	
58871216	K-WIRE TISSUE PROTECTOR 1.2MM / 1.6MM	00889797020473	2889374	
58880006	STRAIGHT TUBULAR PLATE 6 HOLE ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420123510	2926452	
58880007	STRAIGHT TUBULAR PLATE 7 HOLE ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420123527	2776850	
58880010	STRAIGHT TUBULAR PLATE 10 HOLE ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420123541	2019004681	
58880012	STRAIGHT TUBULAR PLATE 12 HOLE ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420123558	2675329	
5888101R	LATERAL FIBULA PLATE RIGHT SM ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420126658	2926450	
5888102L	LATERAL FIBULA PLATE LEFT MD ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420126665	2777700	
5888102L	LATERAL FIBULA PLATE LEFT MD ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420126665	2876144	
5888102R	LATERAL FIBULA PLATE RIGHT MD ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420126672	2926448	
58885030	MEDIAL MALLEOLAR PLATE LG ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420123633	2735843	
58885030	MEDIAL MALLEOLAR PLATE LG ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420123633	2777700	

Número de referencia	Descripción	GTIN	Lote	Fechas de distribución
58886010	ANTERIOR TIBIA DELTA PLATE SM ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420123640	2713407	
5888701L	ANTERO LATERAL TIB PLATE LT SM ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420126740	2735843	
5888701R	ANTERO LATERAL TIB PLATE RT SM ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420126757	2849620	
5888702R	ANTERO LATERAL TIB PLATE RT MD ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420126771	3038148	
5888802R	MEDIAL TIBIA PLATE RIGHT MD ORTHOLOC 3DI PLATING SYSTEM	00840420126832	2019004660	
58913510	CORTICAL SCREW FULL 3.5X10MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114532	2877745	
58913518	CORTICAL SCREW FULL 3.5X18MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114129	2021000337	
58913518	CORTICAL SCREW FULL 3.5X18MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114129	2019002737	
58913528	CORTICAL SCREW FULL 3.5X28MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114594	2610548	
58913530	CORTICAL SCREW FULL 3.5X30MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114631	2877736	
58913540	CORTICAL SCREW FULL 3.5X40MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114846	2820638	
58913546	CORTICAL SCREW FULL 3.5X46MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114723	2021000355	
58913550	CORTICAL SCREW FULL 3.5X50MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114549	2849599	
58913555	CORTICAL SCREW FULL 3.5X55MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114655	12651341660078	
58934045	CANCELLOUS SCREW FULL 4.0X45MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114730	2820638	
58934050	CANCELLOUS SCREW FULL 4.0X50MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114716	2877759	
58934055	CANCELLOUS SCREW FULL 4.0X55MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114747	2023009588	
58944020	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X20MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114952	2820638	
58944024	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X24MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420115157	2021003648	
58944026	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X26MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420115102	2019003846	
58944028	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X28MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420115096	2582206	
58944030	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X30MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420115065	2820646	
58944035	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X35MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114785	2582206	
58944050	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X50MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114679	2021003658	
58944055	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X55MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420114976	2820638	
58944060	CANCELLOUS SCREW PART 4.0X60MM ORTHOLOC SYSTEM	00840420115072	2582206	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB008	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB009	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB010	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB015	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB017	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB022	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB030	

Número de referencia	Descripción	GTIN	Lote	Fechas de distribución
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB031	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB035	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB036	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB040	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB041	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB046	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0026BB049	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA001	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA002	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA005	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA010	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA014	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA021	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA024	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA025	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA026	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA029	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA031	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA035	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA036	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA044	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA045	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	9907BA048	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB001	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB002	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB003	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB004	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB006	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB007	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB008	

Número de referencia	Descripción	GTIN	Lote	Fechas de distribución
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB009	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB010	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB011	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB012	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB013	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB014	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB015	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB016	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB017	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB018	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB019	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB020	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB021	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB022	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB023	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB024	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB025	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB026	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB027	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB028	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB029	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB031	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB032	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB033	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB034	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB035	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB036	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB037	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB038	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB039	

Número de referencia	Descripción	GTIN	Lote	Fechas de distribución
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB040	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB041	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB042	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB043	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB044	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB045	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB046	
DWD064	AEQ RESURFACING HEAD PIN DO NO IMPLANT DIA 25MM LENGTH 150MM	03700386931802	0027BB047	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	7940BA002	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8440BA004	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8440BA011	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8440BA018	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8637BA003	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8637BA005	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8637BA012	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8637BA013	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8638BA001	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8638BA002	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8638BA006	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8638BA014	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8441BA002	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8441BA010	
DWD922	AEQUALIS REVERSED FRACTURE HEMI PROSTHESIS ADAPTOR 36MM	03700386931901	8441BA014	
MWD550	AEQ FX2 HUMERAL TRAY OPEN END WRENCH DIA 4MM	03700386958700	24A830	
MWG049	FLEX SHOULDER SYSTEM STB HUM HEAD TRIAL DIA.48 H.18 ECC.1,5	03700386977909	24A310	
MWG052	FLEX SHOULDER SYSTEM STB HUM HEAD TRIAL DIA.51 H.20 ECC.1,5	03700386977930	24A327	
MWG149	FLEX SHOULDER SYSTEM STB HUM HEAD TRIAL DIA.48 H.18 ECC.4	03700386978074	24A294	
TR300000	HUNTER TENDON ROD 3MM X 24.5CM	00840420128942	1787456	