



Moskovska street 32/2, Kyiv, 01010
Tel.: +38 (044) 498 08 88 Fax: +38 (044) 498 73 92

01010, м. Київ, вул. Московська 32/2
Тел.: +38 (044) 498 08 88 Факс: +38 (044) 498 73 92

№ 7270

Від 24 грудня 2020 р.

Державна Служба України з лікарських засобів
та контролю за наркотиками

Шановні Панове!

Товариство з обмеженою відповідальністю «Джонсон і Джонсон Україна», яке знаходиться за адресою вул. Московська, буд. 32/2, м. Київ, Україна, 01010, що є уповноваженим представником на території України виробника ДеПью Ортопедікс, Інк./ DePuy Orthopaedics Inc./ (частина групи компаній DePuy Synthes (ДеПью Сінтез) згідно довіреності від 15 серпня 2019 р. та згідно довіреності від 06 серпня 2019 р. засвідчує Вам свою повагу та надає подальшу інформацію щодо повідомлення від виробника ДеПью Ортопедікс, Інк./ DePuy Orthopaedics Inc./ (США) щодо недоліків окремих партій медичного виробу система ендопротезування кульшового суглоба PINNACLE.

Причина Добровільного Повідомлення про безпеку на місцях (ПБМ):

Наш облік показує, що є заклади, що отримали один або декілька виробів PINNACLE® CUP, які виготовлялися з липня 2017 року по листопад 2020 року, про що їх буде повідомлено окремо. Вироби PINNACLE® CUP є частиною модульної системи чашок Pinnacle Hip Solution для анатомічної реконструкції тазостегнового суглобу.

В межах після маркетингового нагляду, ми з'ясували, що деякі вироби PINNACLE® CUP **потенційно** можуть не відповідати специфікаціям ("малий діаметр" більшого розміру). Цей дефект обмежений партіями, виготовленими на одному конкретному верстаті на виробництві з липня 2017 року по листопад 2020 року.

Лікарі, які лікували пацієнтів, застосовуючи зазначені вироби, повинні продовжувати стежити за цими пацієнтами після операції відповідно до стандартів медичної допомоги.

НЕМАЄ ПОТРЕБИ ПОВЕРТАТИ ВИРІБ.

В Україну було здійснено поставку наступних партій за кодом продукції згідно каталогу

Код/артикул медичного виробу	Номер партії/лоту	Опис медичного виробу	Кількість продукції
121722052	9374889, 9554331	PINNACLE SECTOR II чашка ацетабулярна з покриттям POROCOAT, зовнішній діаметр 52мм	15
121722054	9367630	PINNACLE SECTOR II чашка ацетабулярна з покриттям POROCOAT, зовнішній діаметр 54мм	4



Johnson & Johnson LLC

Moskovska street 32/2, Kyiv, 01010

Tel.: +38 (044) 498 08 88 Fax: +38 (044) 498 73 92

01010, м. Київ, вул. Московська 32/2

Тел.: +38 (044) 498 08 88 Факс: +38 (044) 498 73 92

121732048	9047600, 9606722	PINNACLE SECTOR чашка ацетабулярна з покриттям GRIPTION, зовнішній діаметр 48мм	10
121732052	8849545, 9029335, 9048174	PINNACLE SECTOR чашка ацетабулярна з покриттям GRIPTION, зовнішній діаметр 52мм	19
121732054	8793484, 8793699, 9029381	PINNACLE SECTOR чашка ацетабулярна з покриттям GRIPTION, зовнішній діаметр 54мм	17
121732058	8768907	PINNACLE SECTOR чашка ацетабулярна з покриттям GRIPTION, зовнішній діаметр 58мм	5
121732062	8782563, 8782873	PINNACLE SECTOR чашка ацетабулярна з покриттям GRIPTION, зовнішній діаметр 62мм	10

Наступні дії будуть вжиті Компанією DePuy Synthes (ДеПью Сінтез):

- Первинний Звіт коригувальних дій з безпеки (FSCA) відправлено 15 грудня 2020 р.
- Було ініційовано CAPA для документації розслідування щодо причини (через обладнання на виробництві) та усі коригувальні / попереджувальні дії виконано.
- усі користувачі були ідентифіковані та будуть повідомлені.

Детальна інформація зазначена у **первинному звіті** нагляді від виробника, що додається.

Додатки до листа:

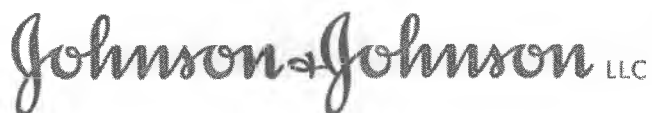
1. Первинний Звіт нагляді від виробника згідно Форми повідомлення щодо коригувальних дій з безпеки.
2. Копія Повідомлення про безпеку.
3. Копія довіреності щодо призначення Товариства з обмеженою відповідальністю "Джонсон і Джонсон Україна" уповноваженим представником виробника на території України.
4. Копія довіреності щодо надання повноважень Волобуєвій Є.М. від Товариства з обмеженою відповідальністю "Джонсон і Джонсон Україна", уповноваженого представника виробника на території України.

З повагою,



Волобуєва Є.М.
+38 050 351 2084

Вик. Narcisa Palade
тел. +40.731.792.760



Moskovska street 32/2, Kyiv, 01010
Tel.: +38 (044) 498 08 88 Fax: +38 (044) 498 73 92

01010, м. Київ, вул. Московська 32/2
Тел.: +38 (044) 498 08 88 Факс: +38 (044) 498 73 92

**Форма повідомлення
Коригувальні дії з безпеки
Система нагляду за медичними виробами
(MEDDEV 2.12/1 ред. 7)**

Новий випадок, зберегти основні дані

Версія 2.7en

2012-12-03

1 Адміністративні відомості
Якому національному компетентному органу (NCA) відправляється цей звіт? У нижче вказані країни ЄС, яких це стосується
Тип звіту <ul style="list-style-type: none">Первинний звітНаглядовий звітКінцевий звіт
Дата звіту 15-12-2020
Номер посилання, присвоєний виробником 1896433
Номер посилання на коригувальні дії з безпеки (FSCA), присвоєний національним компетентним органом (NCA) TBD
Номер посилання на інцидент, присвоєний національним компетентним органом (NCA) Не передбачено
Найменування національного компетентного органу-координатора (якщо передбачено)

2 Відомості про виконавця звіту
Статус <ul style="list-style-type: none">ВиробникУповноважений представник на території ЄЕС та ШвейцаріїІнші: (вказати функції)

3 Відомості про виробника	Нові
Найменування ДеПью / DePuy /	
Ім'я контактної особи Мона Рехматулла	
Адреса США / USA/	
Поштовий індекс	Місто Корк/ Cork /
Телефон +1 561 494 3036	Факс
Ел. адреса mrehmatu@its.jnj.com	Країна US - США



Moskovska street 32/2, Kyiv, 01010
Tel.: +38 (044) 498 08 88 Fax: +38 (044) 498 73 92

01010, м. Київ, вул. Московська 32/2
Тел.: +38 (044) 498 08 88 Факс: +38 (044) 498 73 92

4 Відомості про уповноваженого представника		Нові
Найменування ДеПью Інтернешнл, Лтд. / DePuy International, Ltd./		
Ім'я контактної особи Нікола Кіді		
Адреса Ст. Ентоніз Роуд/St. Anthony's Road/		
Поштовий індекс LS11 8DT	Місто Лідс	
Телефон 44 (0) 1132025907	Факс 44 (0) 1132025907	
Ел. адреса nkeedy@its.jnj.com	Країна GB – Великобританія	

5 Відомості про національне координаційне бюро		
Найменування національного координаційного бюро ДеПью / DePuy /		
Ім'я контактної особи Мона Рехматулла		
Адреса США / USA/		
Поштовий індекс Відомості відсутні		
Телефон +1 561 494 3036	Факс	
Ел. адреса mrehmatu@its.jnj.com	Країна US- США	



Moskovska street 32/2, Kyiv, 01010

Tel.: +38 (044) 498 08 88 Fax: +38 (044) 498 73 92

01010, м. Київ, вул. Московська 32/2

Тел.: +38 (044) 498 08 88 Факс: +38 (044) 498 73 92

6 Відомості про медичні вироби	
Клас Активні імпланти	
• Клас III за Директивою про медичні вироби	Директива про медичні вироби для діагностики in vitro, Додаток II, Перелік А
Клас IIb за Директивою про медичні вироби	Директива про медичні вироби для діагностики in vitro, Додаток II, Перелік В
Клас IIa за Директивою про медичні вироби	Директива про медичні вироби для діагностики in vitro, медичні вироби для самостійного випробовування
Клас I за Директивою про медичні вироби	Директива про медичні вироби для діагностики in vitro, Загальні відомості
Номенклатурна система (надається перевага Загальній номенклатурі медичних виробів (GMDN)) GMDN	Код за номенклатурою 4317
Формулювання за номенклатурою Ацетабулярна чашка	
Комерційна назва/фірмова назва/марка Pinnacle система тазостегнового суглобу	

Номер моделі Відомості відсутні	Номер за каталогом Посилання на таблицю 1 в ПБМ
Серійний номер Відомості відсутні	Номер(-и) партій Посилання на Додаток № 1
Дата виготовлення виробу	Дата закінчення терміну придатності

ІН номер Уповноваженого органу BSI-2797
Допоміжні засоби/пристрої (якщо передбачено) Відомості відсутні
Номер версії програмного забезпечення (якщо передбачено) Відомості відсутні

7 Характеристика коригувальних дій з безпеки

Вихідні дані і причини коригувальних дій з безпеки

ДеПью (DePuy) видає Добровільне Повідомлення про безпеку на місцях щодо номерів компонентів з переліку виробів Pinnacle Cup, що використовуються з опціональним елімінатором верхівкових отворів (ГЕ). На основі дослідження постресстраційного нагляду, нами встановлено, якщо опціональний елімінатор верхівкових отворів (ГЕ) використовується або перемикається під час проходження через отвір визначених виробів PINNACLE® CUP, виготовлених протягом періоду з липня 2017 р. по листопад 2020 р., існує вірогідність того, що Арех HE проходить крізь чашку або не співпадає з різьбою."

Цільове застосування:

Вироби PINNACLE® CUP складають частину Pinnacle Hip Solution в рамках анатомічної реконструкції тазостегнового суглобу, що витримує навантаження та функціонування протезованих суглобів.

Причина відкликання:

Деякі вироби PINNACLE® CUP потенційно можуть не відповідати специфікаціям (завеликий "внутрішній діаметр різьби"). Цей дефект обмежений партіями, виготовленими на одному конкретному верстаті на виробництві з липня 2017 року по листопад 2020 року.

Якщо різьба заїдає, хірурги не відчуватимуть жорсткого упору Арех HE в чашку, що може призвести до наступного: а) Арех HE проходить крізь оболонку чашки, не зупиняючись; або б) Арех HE виступає всередину в результаті "заїдання різьби". Завеликий отвір в чашці не впливає на функціональність виробу.

Випробовування показало, що характер недоліку не повторювався 100% протягом часу, коли опціональний Арех HE використовували з дефектними виробами PINNACLE® CUP.

Щоб привернути увагу хірургів, які використовують опціональні Арех HE з проблемними виробами PINNACLE® CUP під час своїх процедур, а також повідомити таким хірургам про те, як зменшити потенційне заїдання різьби, групою компаній ДеПью Сінтез (DePuy Synthes) прийнято рішення видати Повідомлення про безпеку на місцях, в якому зазначається, що може спостерігатись заїдання різьби, коли хірурги використовують опціональний Арех HE з визначеними виробами PINNACLE® CUP під час своїх процедур.

Потенційна загроза:

Можливі клінічні наслідки, пов'язані з цією проблемою, включають хірургічну затримку, погану механіку суглобу та біль, розхитування виробу.

Першопричина:

Першопричиною є верстат.

Характеристика і обґрунтування коригувальних/запобіжних дій

- 1) Невідкладне виправлення шляхом повідомлення консигнаторів.
- 2) Коригувальні та запобіжні дії ініційовано з метою документального підтвердження розслідування до встановлення корінної причини та всіх коригувальних/запобіжних дій вжито.

Рекомендації щодо дій, які мають бути вжиті дистриб'юторами та користувачами

Метою даного повідомлення є доведення до відома даного Повідомлення про безпеку на місцях та вимога підтвердження повідомлення. Прохання вжити наступних невідкладних дій:

1. Уважно перегляньте інформацію, що міститься в цьому Повідомленні про безпеку на місцях.
2. Заповніть усі поля доданої Форми ділової відповіді. Прохання не забувати вказати в зазначених місцях назву та адресу вашого закладу, номер рахунку, ім'я особи, яка заповнює форму, посаду, електронну адресу, номер телефону та підпис.
3. Надішліть це повідомлення будь-якому персоналу у вашому закладі, який повинен бути проінформований.
4. Якщо будь-який з проблемних виробів був направлений до іншого закладу, зв'яжіться з цим закладом та надайте копію цього ПБМ відповідному персоналу.
5. Розмістіть копію цього Повідомлення у видимому місці для ознайомлення з цим ПБМ.
6. Дане ПБМ надане виключно в інформативних цілях; Немає потреби повертати виріб.

Процедура коригувальних дій з безпеки (FSCA) та дані щодо врегулювання (обов'язково для остаточних FSCA)

Первинний Звіт про коригувальні дії з безпеки на місцях, відправлений 15 грудня 2020 р.



Moskovska street 32/2, Kyiv, 01010

Tel.: +38 (044) 498 08 88 Fax: +38 (044) 498 73 92

01010, м. Київ, вул. Московська 32/2

Тел.: +38 (044) 498 08 88 Факс: +38 (044) 498 73 92

Часовий графік застосування різних дій

Звіт про виконану роботу буде наданий до 15 березня 2020 р.

Додається наступне:

Повідомлення про безпеку (FSN) англійською мовою
FSN державною мовою
Інші (вказати)

Статус FSN

- Проект FSN
Остаточне FSN

Медичний виріб реалізовано в наступних країнах:

в межах ЄЕС та Швейцарії

X AT	X BE	X BG	X CH	CY	X CZ	X DE	X DK
X EE	X ES	X FI	X FR	X GB	X GR	X HU	X IE
X IS	X IT	LI	X LT	LU	X LV	X MT	X NL
X NO	X PL	X PT	X RO	X SE	X SI	X SK	X TR

Країна-кандидат:

X HR

Вся ЄЕС, країни-кандидати та Швейцарія

Інші:

AE, AM, AR, AU, AZ, BA, BD, BH, BR, BW, CL, CN, CO, DZ, EC, GE, GH, HK, IN, IL, IQ, JO, JP, KE, KG, KW, LB, MK, MN, MU, MV, MX, NA, NG, NP, NZ, OM, PA, PE, PK, QA, RE, RS, RU, SA, SG, SY, TH, TN, TT, TZ, UA, UG, US, YE, ZA



Moskovska street 32/2, Kyiv, 01010

Tel.: +38 (044) 498 08 88 Fax: +38 (044) 498 73 92

01010, м. Київ, вул. Московська 32/2

Тел.: +38 (044) 498 08 88 Факс: +38 (044) 498 73 92

8 Примітки

Посилання на Додаток № 1 щодо переліку компонентів та номерів партій.

Дати виготовлення: липень 2017 р. – листопад 2020 р.

Дати реалізації: 01 липня 2017 – 17 листопада 2020 р.

Дати закінчення терміну придатності: термін придатності складає 10 років.

Подання цього звіту саме по собі не передбачає собою висновку виробника та/або уповноваженого представника або національного компетентного органу про те, що даний звіт є повним або точним, що вказані в переліку медичні вироби в будь-якому відношенні є невідповідними та/або медичні вироби спричинили або посприяли недоведеній смерті або погіршенню стану здоров'я будь-яких осіб.

Підпис

друкувати

перевірити

надсилати дані XML ел. поштою

Мною засвідчується вірність вище викладених відомостей,
на основі відомих мені фактів

Дата: 17 грудня, 2020 р.

ТЕРМІНОВЕ ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО БЕЗПЕКУ:
ОПЦІОНАЛЬНИЙ ЕЛІМІНАТОР ВЕРХІВКОВИХ ОТВОРІВ (ГЕ), ЩО ВИКОРИСТОВУЄТЬСЯ З
ВИРОБАМИ PINNACLE® CUP

Продукт, що підпадає під дію цього Повідомлення про безпеку:

Номер деталі	Опис деталі	Глобальний номер товарної позиції	Номер партії
Див. Таблицю 1	Див. Таблицю 1	Див. Таблицю 1	Див. Таблицю 1

Будь ласка, поширюйте цю інформацію серед відповідного персоналу у вашому закладі, який може використовувати комбінацію виробів, що є предметом цього повідомлення

Шановний цінний Споживачу,

ДеПью Ортопедікс, Інк./ DePuy Orthopaedics Inc./ прагне поставляти високоякісну продукцію та підтримувати винятковий досвід обслуговування споживачів, постійно контролюючи ефективність своєї продукції, дбаючи про безпеку та відповідність.

Це добровільне Повідомлення про безпеку на місцях спрямоване **ВИКЛЮЧНО** на користувачів **опціональних елімінаторів верхівкових отворів** («Арех HE») (номер деталі 124603000) з виробами PINNACLE® CUP для визначених процедур.

Наш облік показує, що ваш заклад отримав один або декілька виробів PINNACLE® CUP, які виготовлялися з липня 2017 року по листопад 2020 року. Вироби PINNACLE® CUP є частиною модульної системи чашок Pinnacle Hip Solution для анатомічної реконструкції тазостегнового суглобу, що витримує навантаження та функціонування протезованих суглобів.

Причина Повідомлення про безпеку на місцях (ПБМ):

Деякі вироби PINNACLE® CUP потенційно можуть не відповідати специфікаціям (“малий діаметр” більшого розміру). Цей дефект обмежений партіями, виготовленими на одному конкретному верстаті на виробництві з липня 2017 року по листопад 2020 року.

Це ПБМ покликане повідомити лікарів, які використовують «Арех HE», про занадто великий діаметр отвору в чашці, який може призвести до ситуації, коли «Арех HE» проходить крізь оболонку чашки, не зупиняючись (див. Рисунок 1) або виступатиме всередину в результаті “заїдання різьби” (див. Рисунок 2). Це може статися, якщо «Арех HE» використовується або перемикається, коли його проводять через отвір певних виробів PINNACLE® CUP. Якщо різьба заїдає, лікарі не відчують повної зупинки «Арех HE» проти чашки.

Вважається, що заїдання різьби виникає через занадто великий розмір отвору для «Арех HE» в чашці, і це може призвести до наступного:

1. «Арех HE» може проходити крізь оболонку чашки, не зупиняючись; або

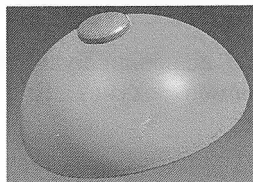


Рисунок 1: «Арех HE» проходить крізь оболонку чашки.

2. «Арех HE» може виступати всередину в результаті заїдання різьби.

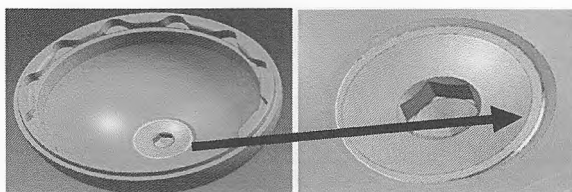


Рисунок 2: «Арех HE» заглиблюється усередину чашки Pinnacle.

Лікарям рекомендується проявляти обережність під час використання «Арех HE», щоб переконатись, що він введений перпендикулярно до PINNACLE®CUP. Закріплений належним чином, «Арех HE» повинен нормально зайняти свою позицію в чашці. Лише коли «Арех HE» перемикається або відсувається від осі під час закручування, існує можливість заїдання різьби.

Потенційний вплив на пацієнта:

Можливі клінічні наслідки, пов'язані з цією проблемою, включають наступне:

- Хірургічна затримка під час вилучення або під час заміни, за вибором хірурга.
 - ✓ Якщо «Арех HE» проходить крізь чашку або сидить всередині, лікар може вибрати його заміну або вилучення, що може призвести до хірургічної затримки.
- Погана механіка суглобів і біль
 - ✓ Якщо «Арех HE» залишається всередині, як показано на Рисунку 2, керамічна прокладка для відповідної чашки може зламатися. Тому, якщо його не виявити інтраопераційно, пацієнт може відчувати погану механіку суглобів та біль.
- Розхитування виробу:
 - ✓ Якщо «Арех HE» проходить крізь чашку, він може контактувати з м'якою кісткою, можливо, входячи в м'яку кістку. Якщо зустрічається склеротична кістка, може бути невелика ймовірність виштовхування сили на саму чашку, що може вплинути на фіксацію.

Лікарі, які лікували пацієнтів, застосовуючи «Арех HE», із проблемними виробами PINNACLE® CUP (див. Таблицю 1), повинні продовжувати стежити за цими пацієнтами після операції відповідно до стандартів медичної допомоги.

Будь ласка, виконайте такі дії:

1. Уважно перегляньте інформацію, що міститься в цьому Повідомленні про безпеку на місцях.
2. Заповніть усі поля доданої Форми ділової відповіді. Будь ласка, не забудьте вказати в зазначених місцях назву та адресу вашого закладу, номер рахунку, ім'я особи, яка заповнює форму, посаду, електронну адресу, номер телефону та підпис.
3. Надішліть це повідомлення будь-якому персоналу у вашому закладі, який повинен бути проінформований.
4. Якщо будь-який з проблемних виробів був направлений до іншого закладу, зв'яжіться з цим закладом та надайте копію цього ПБМ відповідному персоналу.

5. Розмістіть копію цього Повідомлення у видимому місці для ознайомлення з цим ПБМ.

6. НЕМАЄ ПОТРЕБИ ПОВЕРТАТИ ВИРІБ.

Це Повідомлення про безпеку на місцях було надано місцевому компетентному органу.

Контактна інформація:

У ДеПью /DePuy/ ми прагнемо підтримувати людей у належному стані у всякому віці та на кожному етапі життя. Наша головна мета - безпека користувачів та пацієнтів за рахунок надання високоякісної продукції. Ми приносимо вибачення за незручності, які може створити це Повідомлення про безпеку на місцях, і вдячні за вашу співпрацю за нашим запитом. Якщо у вас є які-небудь запитання, зв'яжіться зі своїм продавцем-консультантом.

Дякуємо за увагу та співпрацю.

ДеПью Ортопедікс, Інк./ DePuy Orthopaedics Inc./

ТАБЛИЦЯ1:Вироби, що підлягають дії Повідомлення про безпеку:

Номер деталі	Опис деталі	Номер партії	Глобальний номер товарної позиції
121701048	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 48ММ	всі	10603295008538
121701050	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 50ММ	всі	10603295008545
121701052	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 52ММ	всі	10603295008552
121701054	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 54ММ	всі	10603295008569
121701056	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 56ММ	всі	10603295008576
121701058	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 58ММ	всі	10603295008583
121701060	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 60ММ	всі	10603295008590
121701062	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 62ММ	всі	10603295008606
121711048	PINNACLE 100 НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 48ММ	всі	10603295009047
121711050	PINNACLE 100 НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 50ММ	всі	10603295009054
121711052	PINNACLE 100 НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 52ММ	всі	10603295009061
121711054	PINNACLE 100 НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 54ММ	всі	10603295009078
121711056	PINNACLE 100 НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 56ММ	всі	10603295009085
121712048	PINNACLE SECTOR НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 48ММ	всі	10603295009146
121712050	PINNACLE SECTOR НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 50ММ	всі	10603295009153
121712052	PINNACLE SECTOR НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 52ММ	всі	10603295009160
121712054	PINNACLE SECTOR НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 54ММ	всі	10603295009177
121712056	PINNACLE SECTOR НА ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 56ММ	всі	10603295009184
121722048	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 48ММ	всі	10603295009801
121722050	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 50ММ	всі	10603295009818
121722052	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 52ММ	всі	10603295009825

Номер деталі	Опис деталі	Номер партії	Глобальний номер товарної позиції
121722054	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 54ММ	всі	10603295009832
121722056	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 56ММ	всі	10603295009849
121722058	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 58ММ	всі	10603295009856
121722060	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 60ММ	всі	10603295009863
121722062	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА 62ММ	всі	10603295009870
121731048	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 48ММ	всі	10603295010180
121731050	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 50ММ	всі	10603295010197
121731052	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 52ММ	всі	10603295010203
121731054	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 54ММ	всі	10603295010210
121731056	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 56ММ	всі	10603295010227
121731058	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 58ММ	всі	10603295010234
121731060	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 60ММ	всі	10603295010241
121731062	PINNACLE 100 ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 62ММ	всі	10603295010258
121732048	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 48ММ	всі	10603295010289
121732050	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 50ММ	всі	10603295010296
121732052	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 52ММ	всі	10603295010302
121732054	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 54ММ	всі	10603295010319
121732056	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 56ММ	всі	10603295010326
121732058	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 58ММ	всі	10603295010333
121732060	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 60ММ	всі	10603295010340
121732062	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 62ММ	всі	10603295010357
121732064	PINNACLE SECTOR ЧАШКА АЦЕТАБУЛЯРНА З ПОКРИТТЯМ GRIPTION, ЗОВНІШНІЙ ДІАМЕТР 64ММ	всі	10603295010364

ТЕРМІНОВЕ ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО БЕЗПЕКУ:
ОПЦІОНАЛЬНИЙ ЕЛІМІНАТОР ВЕРХІВКОВИХ ОТВОРИВ (ГЕ). ЩО
ВИКОРИСТОВУЄТЬСЯ З ВИРОБАМИ PINNACLE®CUP

Форма ділової відповіді

Номер деталі	Опис деталі	Глобальний номер товарної позиції	Номер партії
Див. Таблицю 1	Див. Таблицю 1	Див. Таблицю 1	Див. Таблицю 1

Будь ласка, заповніть цю форму підтвердження клієнта **протягом 3 робочих днів після отримання Повідомлення** та надішліть цю форму електронною поштою / факсом на RA-INIRO-IIMSEEFASS@ITS.INI.com.

Я ознайомився (-лась) та розумію повідомлення

Ваше ім'я/ Посада:		Юридична назва організації:	
Підпис*:		Дата:	
Адреса:			
Номер рахунку:			
Торговий представник:			
Email:		Телефон:	
<i>*Вашим підписом підтверджується, що ви отримали та зрозуміли це повідомлення.</i>			
Коментарі (якщо є):			