

**AVVISO DI SICUREZZA- RA2018-1757583**

01 Giugno 2018

**Tipo di azione:** Avviso di sicurezza  
**Rif. azione:** RA2018-1757583  
**Descrizione:** Teste femorali LFIT™ Anatomiche CoCr V40™  
**Codici prodotto:** 6260-9-036, 6260-9-136, 6260-9-236, 6260-9-336, 6260-9-040, 6260-9-140, 6260-9-044, 6260-9-144  
**Numeri di lotto:** consultare l'elenco allegato  
**Fabbricante legale:** Howmedica Osteonics Corp. 325 Corporate Drive. 07430 Mahwah. N.J.

Gentile Cliente,

in allegato troverà informazioni dettagliate su un'Azione Correttiva intrapresa da Stryker Orthopaedics con riferimento ai dispositivi indicati sopra in oggetto in distribuzione Stryker. L'azione è stata intrapresa per garantire che gli utenti siano a conoscenza di importanti informazioni riguardanti il dispositivo indicato sopra. Dalla documentazione in nostro possesso risulta che la Vostra struttura ha ricevuto in consegna almeno uno dei dispositivi in questione e pertanto è interessata dalla presente azione. Vi viene richiesto unicamente di leggere l'Avviso di sicurezza allegato e di firmare e restituire il Modulo di risposta cliente come conferma di avvenuta ricezione del presente Avviso. Il modulo debitamente compilato ci consentirà di aggiornare la nostra documentazione e ci sollevierà dalla necessità di inviare ulteriori solleciti. È possibile che non abbiate più tali dispositivi nel vostro inventario. In ogni caso Vi invitiamo a compilare il modulo anche se nessuno dei dispositivi in questione è più in giacenza presso la Vostra struttura.

Vi preghiamo di rispondere alla presente entro sette giorni di calendario dalla data di ricezione. Una risposta tempestiva da parte Vostra ci consentirà di adempiere ai nostri reciproci impegni.

Per ogni comunicazione o eventuali ulteriori informazioni Vi invitiamo a contattare:

*Nome: Rossella Commentucci*

*Qualifica: RAQA Specialist*

*Tel. 06 94500547*

*Fax 06 87503391*

*Indirizzo e-mail: emea.rom.raqa@stryker.com*

In ottemperanza alle disposizioni delle Linee Guida sulla Vigilanza Meddev n. 2.12-1, dichiariamo che della presente Azione Correttiva di Campo (FSCA) è stata correttamente informato anche l'ufficio competente del Ministero della Salute. A nome di Stryker, desideriamo esprimere il nostro sincero ringraziamento per la Vostra collaborazione e il Vostro sostegno nella presente azione e scusarci per eventuali inconvenienti che dovessero derivarne. L'unico obiettivo di Stryker è fare in modo che restino sul mercato solo dispositivi conformi che soddisfino i nostri elevati criteri qualitativi interni. Per maggiori informazioni e chiarimenti, non esiti a contattarci.

Con i migliori saluti,

*Concha Moreno*  
*RA/QA Manager*  
*Stryker Italia*

Stryker Italia S.r.l. SU  
Servizio RA/QA  
Via degli Olmetti, 1-1/A  
00060 Formello (RM)

Pag.1 di 5

**Stryker Italia s.r.l. S.U.****Sede Legale:** Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700**Magazzino e Servizio Tecnico:** Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

## AVVISO DI SICUREZZA- RA2018-1757583

01 Giugno 2018

**Tipo di azione:** Avviso di sicurezza  
**Rif. azione:** RA2018-1757583  
**Descrizione:** Teste femorali LFIT™ Anatomiche CoCr V40™  
**Codici prodotto:** 6260-9-036, 6260-9-136, 6260-9-236, 6260-9-336, 6260-9-040, 6260-9-140, 6260-9-044, 6260-9-144  
**Numeri di lotto:** consultare l'elenco allegato  
**Fabbricante legale:** Howmedica Osteonics Corp. 325 Corporate Drive. 07430 Mahwah. N.J.

Gentile Cliente,

Stryker desidera informarLa di un'importante Notifica per la sicurezza relativa ai prodotti sopramenzionati e descritti nel dettaglio nella seguente tabella (i "Prodotti"). Dalla documentazione in nostro possesso risulta che Vi siano stati forniti uno o più Prodotti in questione. È responsabilità di Stryker, in qualità di produttore, assicurarsi che ai clienti che potrebbero aver ricevuto tali Prodotti vengano fornite anche queste importanti informazioni.

### Premessa

Stryker ha ricevuto un numero di reclami superiore alle attese che documentano la dissociazione della testa femorale/stelo per alcune misure delle teste femorali LFIT™ Anatomiche CoCr V40™ prodotte prima del 4 marzo 2011.

Per quanto concerne la probabilità del verificarsi della dissociazione della testa femorale/stelo, la percentuale di reclami è inferiore allo 0,3% per i Prodotti che rientrano nel campo di applicazione della presente notifica. La seguente tabella elenca gli specifici Prodotti che rientrano nel campo di applicazione della presente notifica

Numero di catalogo	Diametro della testa	Scostamento
6260-9-036	36 mm	-5
6260-9-136	36 mm	+0
6260-9-236	36 mm	+5
6260-9-336	36 mm	+10
6260-9-040	40 mm	-4
6260-9-140	40 mm	+0
6260-9-044	44 mm	-4
6260-9-144	44 mm	+0

Nota: le seguenti condizioni cliniche potrebbero potenzialmente essere collegate alla dissociazione della testa femorale/stelo.

- Dislocazione
- Dolore associato ad allentamento dell'impianto
- Frattura periprotetica
- Revisione per ridurre situazioni pericolose

**Stryker Italia s.r.l. S.U.**

Pag.2 di 5

**Sede Legale:** Viale A. G. Eiffel, 13\15 - 00148 Roma (RM) - Italia - Tel. +39 06 94500700

**Magazzino e Servizio Tecnico:** Via degli Olmetti, 1 - 00060 Formello (RM) - Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 - 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation - 2825 Airview Boulevard - Kalamazoo, MI 49002

- Dismetria degli arti inferiori
- Perdita di mobilità secondaria alla frattura del perno dell'anca/dello stelo o alla dissociazione della testa femorale/stelo
- Dolore che richiede interventi chirurgici di revisione
- Risposta infiammatoria
- Reazione avversa del tessuto locale (ALTR)

## Follow-up

Stryker non consiglia di apportare alcuna modifica alla frequenza del protocollo di assistenza di follow-up standard per i pazienti impiantati con i lotti delle teste femorali LFIT Anatomiche CoCr V40 interessati prodotti prima del 4 marzo 2011, secondo quanto descritto in precedenza. È necessario continuare a seguire i pazienti secondo il normale protocollo di trattamento stabilito dal chirurgo sulla base della sua valutazione medica e clinica indipendente, della sua esperienza e formazione, della sua conoscenza del singolo paziente e del quadro clinico dello stesso, nonché sulla base degli standard di assistenza specifici della zona o del Paese.

I reclami relativi a nuovi o persistenti dolori, rigidità, instabilità o gonfiore dell'anca, dell'inguine, dei glutei o della coscia giustificano ulteriori indagini. Tra queste sono incluse analisi di laboratorio ematologiche e chimiche (esame emocromocitometrico completo con VES, proteina C reattiva e analisi degli ioni metallici), oltre all'aspirazione dell'articolazione e alle analisi del fluido sinoviale (differenziale della conta cellulare, sensibilità della cultura, analisi degli ioni metallici). Possibili cause meccaniche di tali sintomi possono essere valutate mediante RM, TC o scansione delle ossa.

## Azioni richieste

Dalla documentazione in nostro possesso risulta che la Sua struttura ha ricevuto in consegna almeno uno dei dispositivi in questione e, pertanto, è interessata dalla presente azione.

Le chiediamo di leggere attentamente la presente notifica e di attenersi alle seguenti istruzioni:

1. Tutti i prodotti interessati sono scaduti o già impiantati.
2. Distribuire la presente Notifica per la sicurezza internamente a tutte le parti interessate/coinvolve.
3. Tenere in evidenza il presente avviso internamente fino all'avvenuto espletamento di tutte le azioni correttive necessarie presso la propria sede.
4. Informare Stryker qualora i dispositivi in oggetto siano stati distribuiti ad altre organizzazioni.
  - a) Fornire gli estremi per consentire a Stryker di informare adeguatamente tali strutture.
  - b) I distributori sono tenuti a informare i clienti interessati dall'azione.
5. Informare Stryker di eventuali eventi avversi associati all'utilizzo dei dispositivi in questione.
  - a) Attenersi a tutte le leggi o normative locali in materia di notifica degli eventi avversi all'Autorità Nazionale competente.
6. Compilare il modulo di risposta cliente in allegato. La preghiamo pertanto di compilare il modulo anche se nessuno dei dispositivi in questione è più in giacenza presso la Sua struttura.
7. Restituisca il modulo compilato al rappresentante Stryker designato per questa azione (indicato di seguito)

Pag.3 di 5

## Stryker Italia s.r.l. S.U.

**Sede Legale:** Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700

**Magazzino e Servizio Tecnico:** Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.

P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152

Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791

Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)

R.A.E.E. IT09060000006107

Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

La preghiamo di rispondere alla presente entro 7 giorni di calendario dalla data di ricezione, una risposta tempestiva ci consentirà di rientrare nelle tempistiche stabilite.

Tutte le comunicazioni dovranno essere indirizzate al referente addetto alla presente azione indicato di seguito. Per maggiori informazioni e chiarimenti, La invitiamo a contattarlo direttamente:

*Nome: Rossella Commentucci*  
*Qualifica: RAQA Specialist*  
*Tel. 06 94500547*  
*Fax 06 87503391*  
*Indirizzo e-mail: emea.rom.raqa@stryker.com*

In ottemperanza alle disposizioni delle Linee Guida Meddev sulla Vigilanza n. 2.12-1, dichiariamo che la presente Azione Correttiva sul Campo (FSCA) è stata correttamente notificata all'Autorità Nazionale competente.

Stryker si impegna costantemente a sviluppare, produrre e commercializzare prodotti di altissima qualità per chirurghi e pazienti. Ci scusiamo per gli eventuali disagi causati da questa azione correttiva e La ringraziamo per la Sua collaborazione.

Per ulteriori chiarimenti, non esiti a contattarci.

Cordiali saluti,

*Concha Moreno*  
*RAQA Manager*  
*Stryker Italia*

Stryker Italia S.r.l. SU  
Servizio RA/QA  
Via degli Olmetti, 1-1/A  
00060 Formello (RM)

## **Stryker Italia s.r.l. S.U.**

**Sede Legale:** Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM) – Italia – Tel. +39 06 94500700  
**Magazzino e Servizio Tecnico:** Via degli Olmetti, 1 – 00060 Formello (RM) – Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.  
P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152  
Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791  
Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 – 00148 Roma (RM)  
R.A.E.E. IT09060000006107  
Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation – 2825 Airview Boulevard – Kalamazoo, MI 49002

**AVVISO DI SICUREZZA - RA2018-1757583**  
**MODULO DI PRESA VISIONE**

01 Giugno 2018

**Tipo di azione:** Avviso di sicurezza  
**Rif. azione:** RA2018-1757583  
**Descrizione:** Teste femorali LFIT™ Anatomiche CoCr V40™  
**Codici prodotto:** 6260-9-036, 6260-9-136, 6260-9-236, 6260-9-336, 6260-9-040, 6260-9-140, 6260-9-044, 6260-9-144  
**Numeri di lotto:** consultare l'elenco allegato  
**Fabbricante legale:** Howmedica Osteonics Corp. 325 Corporate Drive. 07430 Mahwah. N.J.

Dichiaro di aver ricevuto l'avviso di sicurezza urgente e confermo che:

Nelle nostre giacenze, non è stato individuato alcuno dei dispositivi in questione: (cancellare se non applicabile)				
Sono stati individuati i seguenti dispositivi:				
Descrizione del prodotto	Codice prodotto	Numero di lotto	Q.tà impiantate	Q.tà da restituire
Abbiamo distribuito i dispositivi in questione alle seguenti organizzazioni:				
Nome della struttura				
Indirizzo della struttura				

Firmare e restituire questo modulo per confermare la ricezione dell'avviso.			
Nome dell'ospedale/Organizzazione		Reparto	
Nome del referente		Indirizzo	
Titolo del referente			
Firma del referente		Indirizzo e-mail	
Recapito telefonico		Data	

SI PREGA DI COMPILARE ED INVIARE IL PRESENTE MODULO  
 VIA FAX AL NUMERO 06.87503391 O VIA E-MAIL ALL'INDIRIZZO [emea.rom.raqa@stryker.com](mailto:emea.rom.raqa@stryker.com)

Pag.5 di 5

**Stryker Italia s.r.l. S.U.**

**Sede Legale:** Viale A. G. Eiffel, 13\15 - 00148 Roma (RM) - Italia - Tel. +39 06 94500700  
**Magazzino e Servizio Tecnico:** Via degli Olmetti, 1 - 00060 Formello (RM) - Italia

Capitale Sociale € 2.970.000,00 int. vers.  
 P.I. 06032681006 - Cod.Fisc. 12572900152  
 Reg. Impr. di Roma n° 12572900152 - Numero R.E.A.: RM908791  
 Sede Legale: Viale A. G. Eiffel, 13\15 - 00148 Roma (RM)  
 R.A.E.E. IT09060000006107  
 Società soggetta alla direzione e coordinamento della: Stryker Corporation - 2825 Airview Boulevard - Kalamazoo, MI 49002































































Item	Lot	Item	Lot	Item	Lot	Item	Lot	Item	Lot
6260-9-236	MJRAKL	6260-9-236	MJTW08	6260-9-236	MKD717	6260-9-236	MKD853	6260-9-236	MKE18M
6260-9-236	MJRBANR	6260-9-236	MJTX6W	6260-9-236	MKD854	6260-9-236	MKD855	6260-9-236	MKE19M
6260-9-236	MJREIT	6260-9-236	MJTX7K	6260-9-236	MKD856	6260-9-236	MKD857	6260-9-236	MKE20M
6260-9-236	MJRED7	6260-9-236	MJTY26	6260-9-236	MKD858	6260-9-236	MKD859	6260-9-236	MKE21M
6260-9-236	MJREPY	6260-9-236	MJTY9Y	6260-9-236	MKD860	6260-9-236	MKD861	6260-9-236	MKE22M
6260-9-236	MJRH3T	6260-9-236	MJTYL0	6260-9-236	MKD862	6260-9-236	MKD863	6260-9-236	MKE23M
6260-9-236	MJRH70	6260-9-236	MJTYWX	6260-9-236	MKD864	6260-9-236	MKD865	6260-9-236	MKE24M
6260-9-236	MJRH8H	6260-9-236	MKA00J	6260-9-236	MKD866	6260-9-236	MKD867	6260-9-236	MKE25M
6260-9-236	MJRH8X	6260-9-236	MKA06L	6260-9-236	MKD868	6260-9-236	MKD869	6260-9-236	MKE26M
6260-9-236	MJRH93	6260-9-236	MKA0AD	6260-9-236	MKD870	6260-9-236	MKD871	6260-9-236	MKE27M
6260-9-236	MJRU60	6260-9-236	MKA120	6260-9-236	MKD872	6260-9-236	MKD873	6260-9-236	MKE28M
6260-9-236	MJRU9M	6260-9-236	MKA1N4	6260-9-236	MKD874	6260-9-236	MKD875	6260-9-236	MKE29M
6260-9-236	MJRUJL	6260-9-236	MKA2V9	6260-9-236	MKD876	6260-9-236	MKD877	6260-9-236	MKE30M
6260-9-236	MJRUJM	6260-9-236	MKA3A9	6260-9-236	MKD878	6260-9-236	MKD879	6260-9-236	MKE31M
6260-9-236	MJRK2P	6260-9-236	MKA45W	6260-9-236	MKD880	6260-9-236	MKD881	6260-9-236	MKE32M
6260-9-236	MJRKEN	6260-9-236	MKA4X4	6260-9-236	MKD882	6260-9-236	MKD883	6260-9-236	MKE33M
6260-9-236	MJRKW3	6260-9-236	MKA500	6260-9-236	MKD884	6260-9-236	MKD885	6260-9-236	MKE34M
6260-9-236	MJRNVA	6260-9-236	MKA54D	6260-9-236	MKD886	6260-9-236	MKD887	6260-9-236	MKE35M
6260-9-236	MJRNHN	6260-9-236	MKA5T2	6260-9-236	MKD888	6260-9-236	MKD889	6260-9-236	MKE36M
6260-9-236	MJRE3N	6260-9-236	MKA6E8	6260-9-236	MKD890	6260-9-236	MKD891	6260-9-236	MKE37M
6260-9-236	MJRTL2	6260-9-236	MKA714	6260-9-236	MKD892	6260-9-236	MKD893	6260-9-236	MKE38M
6260-9-236	MJRTF7	6260-9-236	MKA76T	6260-9-236	MKD894	6260-9-236	MKD895	6260-9-236	MKE39M
6260-9-236	MJRVHD	6260-9-236	MKA882	6260-9-236	MKD896	6260-9-236	MKD897	6260-9-236	MKE40M
6260-9-236	MJRVMM	6260-9-236	MKA903	6260-9-236	MKD898	6260-9-236	MKD899	6260-9-236	MKE41M
6260-9-236	MJRWOK	6260-9-236	MKA972	6260-9-236	MKD900	6260-9-236	MKD901	6260-9-236	MKE42M
6260-9-236	MJRW87	6260-9-236	MKA98X	6260-9-236	MKD902	6260-9-236	MKD903	6260-9-236	MKE43M
6260-9-236	MJRX01	6260-9-236	MKA9A5	6260-9-236	MKD904	6260-9-236	MKD905	6260-9-236	MKE44M
6260-9-236	MJRYMD	6260-9-236	MKAA45	6260-9-236	MKD906	6260-9-236	MKD907	6260-9-236	MKE45M
6260-9-236	MJRYO3	6260-9-236	MKAD0V	6260-9-236	MKD908	6260-9-236	MKD909	6260-9-236	MKE46M
6260-9-236	MJTO3J	6260-9-236	MKAD3R	6260-9-236	MKD910	6260-9-236	MKD911	6260-9-236	MKE47M
6260-9-236	MJTOXL	6260-9-236	MKAD3W	6260-9-236	MKD912	6260-9-236	MKD913	6260-9-236	MKE48M
6260-9-236	MJT2PD	6260-9-236	MKADKW	6260-9-236	MKD914	6260-9-236	MKD915	6260-9-236	MKE49M
6260-9-236	MJT2RP	6260-9-236	MKADL8	6260-9-236	MKD916	6260-9-236	MKD917	6260-9-236	MKE50M
6260-9-236	MJT3L3	6260-9-236	MKALE4	6260-9-236	MKD918	6260-9-236	MKD919	6260-9-236	MKE51M
6260-9-236	MJT53H	6260-9-236	MKALFX	6260-9-236	MKD920	6260-9-236	MKD921	6260-9-236	MKE52M
6260-9-236	MJT646	6260-9-236	MKAK79	6260-9-236	MKD922	6260-9-236	MKD923	6260-9-236	MKE53M
6260-9-236	MJTERX	6260-9-236	MKAKRT	6260-9-236	MKD924	6260-9-236	MKD925	6260-9-236	MKE54M
6260-9-236	MJT6PK	6260-9-236	MKAKV5	6260-9-236	MKD926	6260-9-236	MKD927	6260-9-236	MKE55M
6260-9-236	MJT6Y3	6260-9-236	MKAL93	6260-9-236	MKD928	6260-9-236	MKD929	6260-9-236	MKE56M
6260-9-236	MJT7D3	6260-9-236	MKAN4V	6260-9-236	MKD930	6260-9-236	MKD931	6260-9-236	MKE57M
6260-9-236	MJT7RN	6260-9-236	MKAN4Z	6260-9-236	MKD932	6260-9-236	MKD933	6260-9-236	MKE58M
6260-9-236	MJT7V9	6260-9-236	MKAN56	6260-9-236	MKD934	6260-9-236	MKD935	6260-9-236	MKE59M
6260-9-236	MJT8LR	6260-9-236	MKANP39	6260-9-236	MKD936	6260-9-236	MKD937	6260-9-236	MKE60M
6260-9-236	MJTEDK	6260-9-236	MKAR0X	6260-9-236	MKD938	6260-9-236	MKD939	6260-9-236	MKE61M
6260-9-236	MJTEVE	6260-9-236	MKAR81	6260-9-236	MKD940	6260-9-236	MKD941	6260-9-236	MKE62M
6260-9-236	MJTHAX	6260-9-236	MKARWR	6260-9-236	MKD942	6260-9-236	MKD943	6260-9-236	MKE63M
6260-9-236	MJTHH7	6260-9-236	MKAVMR	6260-9-236	MKD944	6260-9-236	MKD945	6260-9-236	MKE64M
6260-9-236	MJTHVP	6260-9-236	MKAXT9	6260-9-236	MKD946	6260-9-236	MKD947	6260-9-236	MKE65M
6260-9-236	MJTJDA	6260-9-236	MKAXYV	6260-9-236	MKD948	6260-9-236	MKD949	6260-9-236	MKE66M
6260-9-236	MJTKDM	6260-9-236	MKAXYV	6260-9-236	MKD950	6260-9-236	MKD951	6260-9-236	MKE67M
6260-9-236	MJTKKM	6260-9-236	MKAXYV	6260-9-236	MKD952	6260-9-236	MKD953	6260-9-236	MKE68M
6260-9-236	MJTLOH	6260-9-236	MKAXYV	6260-9-236	MKD954	6260-9-236	MKD955	6260-9-236	MKE69M
6260-9-236	MJTLES	6260-9-236	MKD05N	6260-9-236	MKD956	6260-9-236	MKD957	6260-9-236	MKE70M
6260-9-236	MJTLES	6260-9-236	MKD0DA	6260-9-236	MKD958	6260-9-236	MKD959	6260-9-236	MKE71M
6260-9-236	MJTIMP7	6260-9-236	MKD0N3	6260-9-236	MKD960	6260-9-236	MKD961	6260-9-236	MKE72M
6260-9-236	MJTIMY5	6260-9-236	MKD0ZW	6260-9-236	MKD962	6260-9-236	MKD963	6260-9-236	MKE73M
6260-9-236	MJTN0T	6260-9-236	MKD1R8	6260-9-236	MKD964	6260-9-236	MKD965	6260-9-236	MKE74M
6260-9-236	MJTP1R	6260-9-236	MKD2B5	6260-9-236	MKD966	6260-9-236	MKD967	6260-9-236	MKE75M
6260-9-236	MJTP4D	6260-9-236	MKD2AA	6260-9-236	MKD968	6260-9-236	MKD969	6260-9-236	MKE76M
6260-9-236	MJTPE2	6260-9-236	MKD3MX	6260-9-236	MKD970	6260-9-236	MKD971	6260-9-236	MKE77M
6260-9-236	MJTR46	6260-9-236	MKD3PK	6260-9-236	MKD972	6260-9-236	MKD973	6260-9-236	MKE78M
6260-9-236	MJTR48	6260-9-236	MKD456	6260-9-236	MKD974	6260-9-236	MKD975	6260-9-236	MKE79M
6260-9-236	MJTRAP	6260-9-236	MKD4AR	6260-9-236	MKD976	6260-9-236	MKD977	6260-9-236	MKE80M
6260-9-236	MJTRY7	6260-9-236	MKD4NE	6260-9-236	MKD978	6260-9-236	MKD979	6260-9-236	MKE81M
6260-9-236	MJTTKL	6260-9-236	MKD4XE	6260-9-236	MKD980	6260-9-236	MKD981	6260-9-236	MKE82M
6260-9-236	MJTTI3	6260-9-236	MKD51M	6260-9-236	MKD982	6260-9-236	MKD983	6260-9-236	MKE83M
6260-9-236	MJTV44	6260-9-236	MKD59R	6260-9-236	MKD984	6260-9-236	MKD985	6260-9-236	MKE84M
6260-9-236	MJTV5V	6260-9-236	MKD5R5	6260-9-236	MKD986	6260-9-236	MKD987	6260-9-236	MKE85M
6260-9-236	MJTVNK	6260-9-236	MKD5W8	6260-9-236	MKD988	6260-9-236	MKD989	6260-9-236	MKE86M
6260-9-236	MJTVRE	6260-9-236	MKD63H	6260-9-236	MKD990	6260-9-236	MKD991	6260-9-236	MKE87M
6260-9-236	MJTVRJ	6260-9-236	MKD6TR	6260-9-236	MKD992	6260-9-236	MKD993	6260-9-236	MKE88M
6260-9-236	MJTVY8	6260-9-236	MKD6WT	6260-9-236	MKD994	6260-9-236	MKD995	6260-9-236	MKE89M
6260-9-236	MJTW5E	6260-9-236	MKD7AR	6260-9-236	MKD996	6260-9-236	MKD997	6260-9-236	MKE90M