

“聯合”康膝人工膝關節 “UNITED”U2 Total Knee System

衛部醫器製字第 005480 號

使用前請務必詳閱本使用說明書並遵照指示使用。

此產品只提供合格骨科或外科醫生使用

產品說明

“聯合”康膝人工膝關節-抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊、髌骨植入物，包括脛骨關節面襯墊與髌骨植入物。這些元件被設計用於首次與再次全人工膝關節置換，並可與(1) “聯合”康膝人工膝關節系統(衛署醫器製字第 001396 號、衛部醫器製字第 004248 號)後十字韌帶保留型與穩定型股骨端植入物和脛骨基座，以及(2) “聯合”康膝人工膝關節系統(衛署醫器製字第 002662 號)穩定加強型股骨端植入物和脛骨基座搭配使用。這些元件被設計用於全膝關節成型術，以期達到最好的病患術後成果。然而依據病患症狀、功能及術後要求的不同，一種型式的設計並不能滿足醫師及病患的需求。本產品與“聯合”康膝人工膝關節(衛署醫器製字第 001396 號、衛部醫器製字第 004248 號)搭配時可提供超過 155 度的最大活動彎曲角度，以期達到患者術後最好的活動度；與“聯合”康膝人工膝關節(衛署醫器製字第 002662 號)搭配時可提供予需要較高穩定度之患者使用。聯合“康膝”人工膝關節具有多種的產品組合，可提供醫師針對病患的需要及臨床手術的狀況，選擇適合的功能及組合

抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊

抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊有後十字韌帶保留型、穩定型、高貼合式及穩定加強型四種型式。後十字韌帶保留型、高貼合式脛骨關節面襯墊可與後十字韌帶保留型股骨端植入物搭配使用；穩定型脛骨關節面襯墊與穩定型股骨端植入物搭配使用；穩定加強型脛骨關節面襯墊可與穩定加強型股骨端植入物搭配使用。脛骨基座有兩種型式，分別是非旋轉式與穩定加強型，非旋轉式脛骨基座與後十字韌帶保留型襯墊、穩定型及高貼合式脛骨關節面襯墊搭配使用，穩定加強型脛骨基座可與穩定加強型脛骨關節面襯墊搭配使用。

抗氧化高耐磨聚乙烯髌骨植入物

抗氧化高耐磨聚乙烯髌骨植入物有嵌入式與平置式兩種，都是圓頂形設計。

材料

超高分子聚乙烯添加維他命 E	ASTM F2695-12, ASTM F648/ISO 5834	脛骨關節面襯墊，後十字韌帶保留型、穩定型、高貼合式
超高分子聚乙烯添加維他命 E	ASTM F2695-12, ASTM F648/ISO 5834	脛骨關節面襯墊，穩定加強型
鈦合金	ASTM F136	脛骨關節面襯墊加強件
鈦合金	ASTM F136	脛骨螺絲
超高分子聚乙烯添加維他命 E	ASTM F2695-12, ASTM F648/ISO 5834	髌骨植入物

適應症：〔病人選擇之標準〕

風濕性關節炎。

外傷後的關節炎，或退化性關節炎患者。

截骨術、半關節置換手術失敗或是先前有置換過人工膝關節之病患。

禁忌症

1. 開刀部位或周圍已有感染或具有潛伏感染源時。
2. 任何可能導致植入物不穩定、固定失敗或者術後護理併發症等難以承受的風險之精神疾病或神經肌肉病症。
3. 骨質由於疾病、感染或先前植入而受損，無法對植入物提供充分的支撐和/或固定作用。
4. 骨骼發育不全。
5. 超重(> 90 公斤)。超重會使植入物負荷增大，進而導致固定失敗或植入物本身失效。
6. 對本產品任何成分具過敏症或曾罹患過敏症之病人。
7. 發燒或白血球增多症。
8. 任何藥物或手術過程可能阻礙植入膝關節置換系統的好處，例如腫瘤或先天性畸形、手術區域的局部骨折、其他疾病所引發不明的沈澱率提升、白血球數量(WBC)升高或明顯的白血球分類計數左移現象。
9. 懷孕。
10. 急性關節疾病、骨質吸收、軟骨病或骨質疏鬆。骨質疏鬆是一個相對性的禁忌症，因為這種情況會限制了可達到的矯正角度、機械性固定的效果、亦或植骨之質量。
11. 髌骨、髌骨股骨和(或)脛股骨關節嚴重不穩定、軌跡不良或排列不良。
12. 肇因骨軟骨構造大量流失，或是側韌帶的不完整性、屈曲大於 60 度的固定變形、膝內翻或外翻 45 度所造成的膝關節嚴重不穩定。

可能的副作用

1. 膝關節置換植入物的預期使用壽命很難估計，但肯定是有限度的。這些植入物是用人工材料製造的，將其植入患者體內，以期恢復患者的活動能力或減少疼痛。然而，由於這些植入物受到諸多生物學、力學和物理化學因素的影響，而對這些影響又無法作體內評定，因此不能期望這些植入物能無限承受正常健康骨骼的活動程度和負荷。
2. 可能會發生外周神經疾病、神經損傷、循環受損和異位骨化之形成。
3. 感染，包含急性的術後傷口感染及後來發生的深處傷口敗血症。
4. 任何關節置換手術都可能引起嚴重的併發症。這些併發症包括，但不限於：生殖泌尿疾病、胃腸疾病、血栓等血管疾病、栓塞等支氣管肺疾病、心肌梗塞或死亡。
5. 患者活動不當、外傷或其他生物力學原因都可引起植入物脫位。
6. 可能會出現植入物鬆動的情形。植入物的早期鬆動可能是由於初始固定不當、潛伏性感染、植入物過早承載或外傷導致。植入物的晚期鬆動可能是由於外傷、感染、包括骨質溶解在內的生物學併發症或者力學問題而引起，並有可能進而導致骨侵蝕和/或疼痛。
7. 精神狀態改變。
8. 由於植入物下面骨骼對組件的支撐不充份或者劣質的組件固定所導致的折斷或彎曲。
9. 極少數情況下，植入物會發生疲勞破裂，較易發生於體重過重，活動度高的病患，或因對側關節的不穩定導致體重不均勻的分佈在重建側的關節上。
10. 如果發生不良作用，患部關節可能需要重新手術或進行翻修術、關節固定術，格德爾斯通 (Girdlestone) 切除術或截肢。
11. 曾發生過聚乙烯組件磨損的情況，並有文獻指出其磨損與骨再吸收、鬆動和感染有關。
12. 使用任何植入裝置都有可能對骨水泥的微粒物質發生異體反應，並在植入物周圍出現無症狀的局部漸進性骨吸收 (骨質溶解)。這些微粒是在植入物之間以及植入物與骨骼之間的反應過程中產生的，主要原因是粘附、摩擦和疲勞等磨損作用。其次，也可能

由於第三個物質磨損而產生。骨質溶解會導致進一步的併發症，包括植入物鬆動。此時需要取出並更換植入物。

13. 在正常使用期間或長期使用後，金屬和聚乙烯假體上可能會脫落出一些極小的顆粒。雖然大部分碎屑會留在相應的關節中(即包在滑膜中)或被周圍傷痕組織捕獲，但是微小顆粒也可能向整個身體擴散(轉移)。有時顆粒積聚於淋巴結或身體其他部位，雖然沒有因這些顆粒而造成嚴重併發症的報導，但是文獻中有關於這些顆粒在身體內轉移和/或積聚的記錄。由於對這些植入物植入患者的追蹤時間不夠充分，且這些植入物目前正被用於更年輕的病患，並因此在體內存留更長的時間，因此，如果這些顆粒會造成任何長期不良後果的話，那麼這些不良後果現在尚不清楚。從理論上分析，這些長期不良作用可包括：
 - 癌症：目前尚無任何科學證據顯示金屬或聚乙烯碎屑與癌症有關。但不能排除這種可能性。
 - 淋巴結病以及其他組織或器官中的積聚：曾有幾例關於脫落顆粒積聚於淋巴結(近端和遠端淋巴結)的報導。雖然尚無因這些顆粒積聚而導致併發症的報導，但應該了解這些顆粒的存在，以輔助病情診斷，避免與癌症或其他可疑病變發生混淆。
 - 全身性疾病：有些推測認為，脫落顆粒的轉移有可能與尚未確定的全身性不良反應有關。也許將來某些時候某些長期不良反應在未來能得到證實，但是由於目前能夠推測這些顆粒轉移與全身性疾病有關的科學證據極少，所以目前可以相信，使用這些植入物的獲益明顯大於學理上的長期不良作用的潛在危險性。

警告

1. 依照規定，本產品的處理及使用均應由合格且曾受專業訓練的醫師進行之，且對於人工膝關節置換手術應熟悉與具相當經驗，此外醫師對手術的各方面和植入物的侷限性需有透徹的瞭解。
2. 術前與手術中的程序，包括手術技巧知識、良好的復位、適當選擇和置放植入物，是醫師成功使用本產品的重要考量因素。
3. 在手術前或手術後，醫師應該要提供病患關於本產品的相關資訊，例如本產品的功效及手術可能發生的危險，術後可能併發症，以及檢查與本產品一起使用的其他產品材質之相容性。
4. 對於本公司控制外的因素，非本公司之責任；包含在本產品運送至醫護場所後所做的任何修改，以及手術前、手術中和手術後任何因使用不當所造成的結果。若執刀醫師沒有依據本說明書操作、不適當治療方式、或對適應症不正確的評估，需對產生的副作用或併發症負責。禁止使用已使用過的植入物。
5. 對於任何本產品未能符合規格的情形，請立即通知供應商，並詳述所發生的問題。可能時請退回產品給供應商。
6. 在無菌包裝上出現瑕疵的產品應退回給供應商，並退回給供應商。不可重新滅菌。
7. 只有自原始包裝取出，未使用過的植入物才可以使用。即使植入物外觀看似完好，絕對禁止重覆使用。重覆使用該植入物會導致交叉感染的風險和不可預測的健康威脅。
8. 丟棄任何有損壞或處理不當之植入物。
9. 對植入物的外形做修整或彎折可能會降低疲勞強度並導致後續的植入物失效。
10. 當手持任何骨科儀器時應注意避免割破手術手套。
11. 除一般通用器械外，本產品僅能與聯合骨科器材公司提供的器械搭配使用，並僅能與聯合骨科器材公司提供的可搭配植入物元件結合。聯合骨科器材公司對任何上述混合組件植入人體的功效不承擔責任。
12. 承載面在組裝前需保持乾燥，並且無任何碎屑。
13. 在組裝時，加工鎖合表面必須保持乾燥與潔淨以確保組合與結合的安全性。
14. 植入物會因強烈運動或與軟組織撞擊而導致脫位或半脫位。

注意事項

手術前

1. 應選擇符合適應症所描述之病患使用。
2. 如上禁忌症中所描述，須特別注意病人之特殊狀況。
3. 應具備足夠多的尺寸之植入物供手術之需，包括較大和較小的尺寸，特殊之尺寸也建議備置。
4. 對植入物之材質會產生過敏或其它反應者(雖很少發生)，仍應考慮術前篩檢。
5. 手術之前，醫師應詳讀手術有關之操作手冊。
6. 在臨床使用之前，醫師對手術的各個方面和植入物的局限性須有透徹的了解，並將假體的局限性告知病患。
7. 對植入物必須妥善小心地保管和運送。植入物表面受割傷、彎曲或刮傷都會明顯地降低植入物的力量、抗疲勞強度或影響其磨擦特性。這些會轉而引起植入物內部的無法以肉眼看見之應力的改變，進而導致植入物之斷裂。植入物和工具勿儲存於含鹽之空氣中。
8. 檢查包裝上的滅菌指示劑顏色。(以確認本產品已被適當的滅菌)
9. 需核對植入物和其外包裝上的標籤，確保一致，尤其是尺寸。
10. 在臨床使用之前，醫生應告知患者人工膝關節不可能完全達到正常關節的需求。醫生應將植入物的侷限性告知患者，包括但不應侷限於由患者的體重或活動而產生的超負荷影響，並應指示患者如何適當控制自己的活動。要避免任何競技體育運動，如撞擊性的或猛烈的涉及關節的活動方式，因可導致過大應力的產生。如果患者的職業或活動涉及大量的步行、跑步、抬舉重物或肌肉緊張，這樣的過度用力會引起植入物固定失效或植入物本身失效，甚至兩者均失效。此外，並應告知病患術後可能產生的副作用。
11. 備有投影比對片，可用於協助在手術前預測組件尺寸和型態。

手術中

1. 本公司手術步驟操作手冊提供更詳細的手術步驟操作訊息。
2. 嚴謹遵從手術操作說明書。
3. 適當的選擇、擺放與固定植入物是影響植入物使用壽命非常重要的因素。在所有植入的情況下，這些組件的耐用性受到眾多生物學，生物力學及其他外在因素影響，因而限制了其使用壽命。必須嚴格遵守此產品的適應症，禁忌症，注意事項和警告說明的規定，才能充分延長產品的使用壽命。
4. 操作任何邊緣尖利的外科器材時均需小心，切勿割破外科手術手套。
5. 當接觸金屬或磨料時，必須小心保護組件避免毀損、刻痕或凹痕。
6. 工具或植入物的斷裂、滑動或錯誤使用，會導致病患或手術人員的傷害。
7. 將手術傷口縫合之前，須注意手術區是否有殘留的骨碎片或骨水泥等，異位骨、骨刺、遺留的碎骨可能導致脫位，或引起病人的痛苦或限制了活動。
8. 建議使用的試件可被用來決定植入物尺寸、評估骨髓腔的大小、模擬植入後情況與評估可活動範圍，如此可保持植入物的完整與無菌狀態。
9. 應使用所建議的試件組件來決定植入物的大小、試件復位和評估活動度，從而保持實際植入物的完整性和無菌包裝狀態。
 - 測試時，不應發生因植入物或軟組織的碰撞而導致的關節半脫位或脫臼。
10. 組裝時，加工鎖合界面必須清潔且乾燥，以確保正確擺放與組合的安全性。
11. 骨水泥的使用：需確認所有元件支撐面已完全包覆於骨水泥中，以避免應力屏障而導致植入失效。避免骨水泥與植入元件沾染油脂或血液。仔細清理植入部位的骨屑、骨水泥碎片與金屬碎片，以降低殘餘碎屑加速植入物關節面表面磨損的風險。植入前，建議更換新手套。
12. 若是再次手術，則需較精湛的手術技術，倘若置換物放置不當，這樣，會導致術後不穩定及過量之血液流失，簡言之，手術時間太長，血液

流失,肺栓塞機會增加,及傷口血腫都是在再次手術中容易發生的。通常的錯誤包括,開刀的位置不恰當,不理想的暴露出股骨或固定的方法,多餘增生骨的切除不夠。

13. 再次手術時,留在原位的置換物必須詳細地檢查是否有鬆脫的現象,並檢查骨水泥的狀況等,必要時須將原有的置換物換掉。

手術後

1. 醫師在病人術後給病人的術後照顧及指示病人應注意之事項是非常重要的。應提供病患詳細的使用指導並告知使用本產品的限制。術後負重必須是漸進的,且因人而異。術後必須提醒病人,不要在無人幫助或無輔助器材情況下單獨做髖關節的大幅度活動,尤其是或須較大活動程度時。
2. 術後移動病人須小心,當移動病人時,須注意支撐患部,並避免施壓力於其上。
3. 術後治療須注意恢復膝關節附近肌肉的力量及逐漸地增加活動力。
4. 術後須定期地做 X 光檢查,如術後立即照的 X 光情形做詳細的比較,以檢查出是否植入物的位置已有改變? 有鬆脫? 彎曲或斷裂? 或骨水泥或骨質已有流失? 若有這些情況發生,須密切注意病人,是否情況會一直惡化,或考慮提前進行再次手術之好處。
5. 應考慮對病人使用抗生素以預防細菌感染。

滅菌

1. 本產品使用滅菌包裝,以確保產品隨時可適用於手術中。本密封包裝可保護產品,並使其在正常儲存及運送的情況下皆處於滅菌狀態。
2. 本產品已經環氧乙烷(EO)滅菌處理,可藉由包裝上滅菌指示顏色標籤確認滅菌狀態。有關滅菌方式,請參閱包裝標籤。
3. 本產品運輸過程中直到使用前皆必須置於原始密封滅菌包裝內,並維持無菌狀態。
4. 使用前,請確認滅菌有效期與包裝狀況的完整性,若超過滅菌有效期或包裝有任何破損現象,不可使用或重覆滅菌,並請丟棄或退回本公司。如果發現有破裂,必須將這些產品視為非無菌產品。使用推薦的試驗組件,可避免實際植入物使用前打開無菌包裝狀態。
5. 應避免植入物受到汙染,如受汙染則應丟棄此植入物。
6. 如不慎打開包裝,而本產品尚未使用, **請勿重新滅菌**,請將其送回本公司。

儲存條件

所有植入物必須置於原始包裝,儲存於清潔、乾燥環境中,並避免陽光與極端溫度。

磁振(MR)環境安全性訊息

本公司並無評估“聯合”康膝人工膝關節在磁振環境中的安全性及相容性。本產品未於磁振環境中進行加熱、遷移、假影測試,其在磁振環境中的安全性是未知的。照影掃描植入本品的患者可能會導致受傷。

諮詢服務

欲知更多訊息,請聯繫:

製造廠/藥商名稱:

聯合骨科器材股份有限公司

製造廠/藥商地址:

新竹市東區科學工業園區區二路 57 號一樓

電話: +886-3-577-3351

傳真: +886-3-577-7156

產品型號與規格

抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊，穩定型
E-XPE Tibial insert, PS



型 號 Cat. No.	規格 Specification	長度 AP (mm)	寬度 ML(mm)	厚度 T (mm)	型 號 Cat. No.	規格 Specification	長度 AP (mm)	寬度 ML(mm)	厚度 T (mm)
2303-3801	#0	39.5	60	9	2303-3833	#3	47	69	13
2303-3802	#0	39.5	60	11	2303-3834	#3	47	69	15
2303-3803	#0	39.5	60	13	2303-3835	#3	47	69	18
2303-3804	#0	39.5	60	15	2303-3836	#3	47	69	10
2303-3806	#0	39.5	60	10	2303-3837	#3	47	69	12
2303-3807	#0	39.5	60	12	2303-3838	#3	47	69	14
2303-3808	#0	39.5	60	14	2303-3839	#3	47	69	16
2303-3811	#1	42	63	9	2303-3830	#3	47	69	17
2303-3812	#1	42	63	11	2303-3841	#4	49.5	72	9
2303-3813	#1	42	63	13	2303-3842	#4	49.5	72	11
2303-3814	#1	42	63	15	2303-3843	#4	49.5	72	13
2303-3815	#1	42	63	18	2303-3844	#4	49.5	72	15
2303-3816	#1	42	63	10	2303-3845	#4	49.5	72	18
2303-3817	#1	42	63	12	2303-3846	#4	49.5	72	10
2303-3818	#1	42	63	14	2303-3847	#4	49.5	72	12
2303-3819	#1	42	63	16	2303-3848	#4	49.5	72	14
2303-3810	#1	42	63	17	2303-3849	#4	49.5	72	16
2303-3821	#2	44.5	66	9	2303-3840	#4	49.5	72	17
2303-3822	#2	44.5	66	11	2303-3851	#5	52.5	76	9
2303-3823	#2	44.5	66	13	2303-3852	#5	52.5	76	11
2303-3824	#2	44.5	66	15	2303-3853	#5	52.5	76	13
2303-3825	#2	44.5	66	18	2303-3854	#5	52.5	76	15
2303-3826	#2	44.5	66	10	2303-3855	#5	52.5	76	18
2303-3827	#2	44.5	66	12	2303-3856	#5	52.5	76	10
2303-3828	#2	44.5	66	14	2303-3857	#5	52.5	76	12
2303-3829	#2	44.5	66	16	2303-3858	#5	52.5	76	14
2303-3820	#2	44.5	66	17	2303-3859	#5	52.5	76	16
2303-3831	#3	47	69	9	2303-3850	#5	52.5	76	17
2303-3832	#3	47	69	11	2303-3861	#6	55.5	80	9

2303-3862	#6	55.5	80	11	2303-3878	#7	58.5	84	14
2303-3863	#6	55.5	80	13	2303-3879	#7	58.5	84	16
2303-3864	#6	55.5	80	15	2303-3870	#7	58.5	84	17
2303-3865	#6	55.5	80	18					
2303-3866	#6	55.5	80	10					
2303-3867	#6	55.5	80	12					
2303-3868	#6	55.5	80	14					
2303-3869	#6	55.5	80	16					
2303-3860	#6	55.5	80	17					
2303-3871	#7	58.5	84	9					
2303-3872	#7	58.5	84	11					
2303-3873	#7	58.5	84	13					
2303-3874	#7	58.5	84	15					
2303-3875	#7	58.5	84	18					
2303-3876	#7	58.5	84	10					
2303-3877	#7	58.5	84	12					

*AP 為脛骨關節面襯墊前後長度；ML 為脛骨關節面襯墊內外寬度；厚度代表脛骨元件的總和厚度

抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊，後十字韌帶保留
E-XPE Tibial insert, CR



型 號 Cat. No.	規格 Specification	長度 AP (mm)	寬度 ML(mm)	厚度 T (mm)	型 號 Cat. No.	規格 Specification	長度 AP (mm)	寬度 ML(mm)	厚度 T (mm)
2303-1801	#0	39.5	60	9	2303-1831	#3	47	69	9
2303-1802	#0	39.5	60	11	2303-1832	#3	47	69	11
2303-1803	#0	39.5	60	13	2303-1833	#3	47	69	13
2303-1804	#0	39.5	60	15	2303-1834	#3	47	69	15
2303-1805	#0	39.5	60	18	2303-1835	#3	47	69	18
2303-1806	#0	39.5	60	10	2303-1836	#3	47	69	10
2303-1807	#0	39.5	60	12	2303-1837	#3	47	69	12
2303-1808	#0	39.5	60	14	2303-1838	#3	47	69	14
2303-1809	#0	39.5	60	16	2303-1839	#3	47	69	16
2303-1800	#0	39.5	60	17	2303-1830	#3	47	69	17
2303-1811	#1	42	63	9	2303-1841	#4	49.5	72	9
2303-1812	#1	42	63	11	2303-1842	#4	49.5	72	11
2303-1813	#1	42	63	13	2303-1843	#4	49.5	72	13
2303-1814	#1	42	63	15	2303-1844	#4	49.5	72	15
2303-1815	#1	42	63	18	2303-1845	#4	49.5	72	18
2303-1816	#1	42	63	10	2303-1846	#4	49.5	72	10
2303-1817	#1	42	63	12	2303-1847	#4	49.5	72	12
2303-1818	#1	42	63	14	2303-1848	#4	49.5	72	14
2303-1819	#1	42	63	16	2303-1849	#4	49.5	72	16
2303-1810	#1	42	63	17	2303-1840	#4	49.5	72	17
2303-1821	#2	44.5	66	9	2303-1851	#5	52.5	76	9
2303-1822	#2	44.5	66	11	2303-1852	#5	52.5	76	11
2303-1823	#2	44.5	66	13	2303-1853	#5	52.5	76	13
2303-1824	#2	44.5	66	15	2303-1854	#5	52.5	76	15
2303-1825	#2	44.5	66	18	2303-1855	#5	52.5	76	18
2303-1826	#2	44.5	66	10	2303-1856	#5	52.5	76	10
2303-1827	#2	44.5	66	12	2303-1857	#5	52.5	76	12
2303-1828	#2	44.5	66	14	2303-1858	#5	52.5	76	14
2303-1829	#2	44.5	66	16	2303-1859	#5	52.5	76	16
2303-1820	#2	44.5	66	17	2303-1850	#5	52.5	76	17

2303-1861	#6	55.5	80	9					
2303-1862	#6	55.5	80	11					
2303-1863	#6	55.5	80	13					
2303-1864	#6	55.5	80	15					
2303-1865	#6	55.5	80	18					
2303-1866	#6	55.5	80	10					
2303-1867	#6	55.5	80	12					
2303-1868	#6	55.5	80	14					
2303-1869	#6	55.5	80	16					
2303-1860	#6	55.5	80	17					
2303-1871	#7	58.5	84	9					
2303-1872	#7	58.5	84	11					
2303-1873	#7	58.5	84	13					
2303-1874	#7	58.5	84	15					
2303-1875	#7	58.5	84	18					
2303-1876	#7	58.5	84	10					
2303-1877	#7	58.5	84	12					
2303-1878	#7	58.5	84	14					
2303-1879	#7	58.5	84	16					
2303-1870	#7	58.5	84	17					

***AP 為脛骨關節面襯墊前後長度；ML 為脛骨關節面襯墊內外寬度；厚度代表脛骨元件的總和厚度**

抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊，高貼合式
E-XPE Tibial insert, UC



型 號 Cat. No.	規格 Specification	長度 AP (mm)	寬度 ML(mm)	厚度 T (mm)	型 號 Cat. No.	規格 Specification	長度 AP (mm)	寬度 ML(mm)	厚度 T (mm)
2303-1701	#0	39.5	60	9	2303-1731	#3	47	69	9
2303-1702	#0	39.5	60	11	2303-1732	#3	47	69	11
2303-1703	#0	39.5	60	13	2303-1733	#3	47	69	13
2303-1704	#0	39.5	60	15	2303-1734	#3	47	69	15
2303-1705	#0	39.5	60	18	2303-1735	#3	47	69	18
2303-1706	#0	39.5	60	10	2303-1736	#3	47	69	10
2303-1707	#0	39.5	60	12	2303-1737	#3	47	69	12
2303-1708	#0	39.5	60	14	2303-1738	#3	47	69	14
2303-1709	#0	39.5	60	16	2303-1739	#3	47	69	16
2303-1700	#0	39.5	60	17	2303-1730	#3	47	69	17
2303-1711	#1	42	63	9	2303-1741	#4	49.5	72	9
2303-1712	#1	42	63	11	2303-1742	#4	49.5	72	11
2303-1713	#1	42	63	13	2303-1743	#4	49.5	72	13
2303-1714	#1	42	63	15	2303-1744	#4	49.5	72	15
2303-1715	#1	42	63	18	2303-1745	#4	49.5	72	18
2303-1716	#1	42	63	10	2303-1746	#4	49.5	72	10
2303-1717	#1	42	63	12	2303-1747	#4	49.5	72	12
2303-1718	#1	42	63	14	2303-1748	#4	49.5	72	14
2303-1719	#1	42	63	16	2303-1749	#4	49.5	72	16
2303-1710	#1	42	63	17	2303-1740	#4	49.5	72	17
2303-1721	#2	44.5	66	9	2303-1751	#5	52.5	76	9
2303-1722	#2	44.5	66	11	2303-1752	#5	52.5	76	11
2303-1723	#2	44.5	66	13	2303-1753	#5	52.5	76	13
2303-1724	#2	44.5	66	15	2303-1754	#5	52.5	76	15
2303-1725	#2	44.5	66	18	2303-1755	#5	52.5	76	18
2303-1726	#2	44.5	66	10	2303-1756	#5	52.5	76	10
2303-1727	#2	44.5	66	12	2303-1757	#5	52.5	76	12
2303-1728	#2	44.5	66	14	2303-1758	#5	52.5	76	14
2303-1729	#2	44.5	66	16	2303-1759	#5	52.5	76	16
2303-1720	#2	44.5	66	17	2303-1750	#5	52.5	76	17

2303-1761	#6	55.5	80	9					
2303-1762	#6	55.5	80	11					
2303-1763	#6	55.5	80	13					
2303-1764	#6	55.5	80	15					
2303-1765	#6	55.5	80	18					
2303-1766	#6	55.5	80	10					
2303-1767	#6	55.5	80	12					
2303-1768	#6	55.5	80	14					
2303-1769	#6	55.5	80	16					
2303-1760	#6	55.5	80	17					
2303-1771	#7	58.5	84	9					
2303-1772	#7	58.5	84	11					
2303-1773	#7	58.5	84	13					
2303-1774	#7	58.5	84	15					
2303-1775	#7	58.5	84	18					
2303-1776	#7	58.5	84	10					
2303-1777	#7	58.5	84	12					
2303-1778	#7	58.5	84	14					
2303-1779	#7	58.5	84	16					
2303-1770	#7	58.5	84	17					

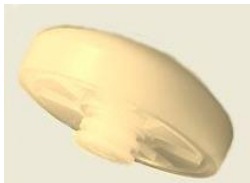
***AP 為脛骨關節面襯墊前後長度；ML 為脛骨關節面襯墊內外寬度；厚度代表脛骨元件的總和厚度**

抗氧化高耐磨聚乙烯脛骨關節面襯墊，穩定加強型
E-XPE Tibial insert, PSA



型 號 Cat. No.	規格 Specification	長度 AP (mm)	寬度 ML(mm)	厚度 T (mm)	型 號 Cat. No.	規格 Specification	長度 AP (mm)	寬度 ML(mm)	厚度 T (mm)
2303-5811	#1	42	63	9	2303-5841	#4	49.5	72	9
2303-5812	#1	42	63	11	2303-5842	#4	49.5	72	11
2303-5813	#1	42	63	13	2303-5843	#4	49.5	72	13
2303-5814	#1	42	63	15	2303-5844	#4	49.5	72	15
2303-5815	#1	42	63	18	2303-5845	#4	49.5	72	18
2303-5816	#1	42	63	21	2303-5846	#4	49.5	72	21
2303-5817	#1	42	63	25	2303-5847	#4	49.5	72	25
2303-5818	#1	42	63	30	2303-5848	#4	49.5	72	30
2303-5821	#2	44.5	66	9	2303-5851	#5	52.5	76	9
2303-5822	#2	44.5	66	11	2303-5852	#5	52.5	76	11
2303-5823	#2	44.5	66	13	2303-5853	#5	52.5	76	13
2303-5824	#2	44.5	66	15	2303-5854	#5	52.5	76	15
2303-5825	#2	44.5	66	18	2303-5855	#5	52.5	76	18
2303-5826	#2	44.5	66	21	2303-5856	#5	52.5	76	21
2303-5827	#2	44.5	66	25	2303-5857	#5	52.5	76	25
2303-5828	#2	44.5	66	30	2303-5858	#5	52.5	76	30
2303-5831	#3	47	69	9	2303-5861	#6	55.5	80	9
2303-5832	#3	47	69	11	2303-5862	#6	55.5	80	11
2303-5833	#3	47	69	13	2303-5863	#6	55.5	80	13
2303-5834	#3	47	69	15	2303-5864	#6	55.5	80	15
2303-5835	#3	47	69	18	2303-5865	#6	55.5	80	18
2303-5836	#3	47	69	21	2303-5866	#6	55.5	80	21
2303-5837	#3	47	69	25	2303-5867	#6	55.5	80	25
2303-5838	#3	47	69	30	2303-5868	#6	55.5	80	30

*AP 為脛骨關節面襯墊前後長度；ML 為脛骨關節面襯墊內外寬度；厚度代表脛骨元件的總和厚度

抗氧化高耐磨聚乙烯髌骨植入物 E-XPE Patella			
			
型 號 Cat. No.	型號規格 Specification	尺寸 (mm)	厚 度 (mm)
2403-5010	small	22	8
2403-5020	medium	25	10
2403-5030	large	28	10
2403-5040	X-large	32	10

抗氧化高耐磨聚乙烯髌骨植入物，平置式，三柱形 E-XPE Patella, on set, 3 pegs			
			
型 號 Cat. No.	型號規格 Specification	尺寸 (mm)	厚 度 (mm)
2403-5210	X-small	26	7
2403-5220	small	29	8
2403-5230	medium	32	8.5
2403-5240	large	35	9
2403-5250	X-large	38	9.5
2403-5260	XX-large	41	10
2403-5270	E-large	44	10.5

製造廠/藥商名稱：

聯合骨科器材股份有限公司

製造廠/藥商地址：

新竹市東區科學工業園區園區二路 57 號一樓

電話：+886-3-577-3351

傳真：+886-3-577-7156

電子信箱: service@uoc.com.tw