

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum  
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum  
22. November 2007 (22.11.2007)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  
**WO 2007/131369 A1**

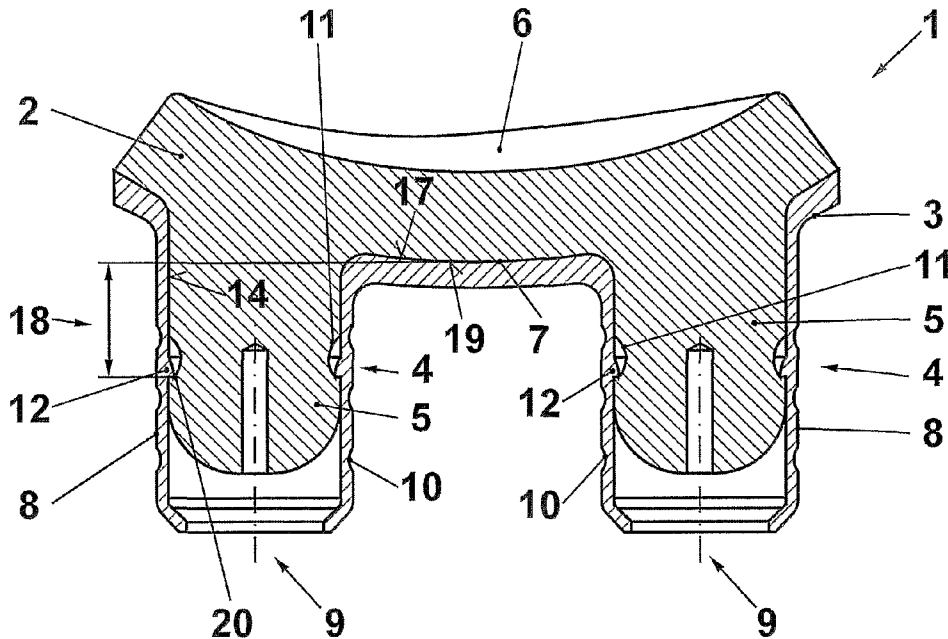
- (51) **Internationale Patentklassifikation:**  
*A61F 2/34 (2006.01) A61F 2/40 (2006.01)*
- (21) **Internationales Aktenzeichen:** PCT/CH2007/000134
- (22) **Internationales Anmeldedatum:**  
12. März 2007 (12.03.2007)
- (25) **Einreichungssprache:** Deutsch
- (26) **Veröffentlichungssprache:** Deutsch
- (30) **Angaben zur Priorität:**  
**06009804.3** 12. Mai 2006 (12.05.2006) EP
- (71) **Anmelder** (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): **ARGOMEDICAL AG [CWCH]**; Gewerbestrasse 5, CH-6330 Cham (CH).
- (72) **Erfinder; und**
- (75) **Erfinder/Anmelder** (nur für US): **KROPF, Philipp [CWCH]**; Gewerbestrasse 5, CH-6330 Cham (CH).
- (74) **Anwalt: E. BLUM & CO. AG;** Vorderberg 11, CH-8044 Zürich (CH).

- (81) **Bestimmungsstaaten** (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.
- (81) **Bestimmungsstaaten** (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MT, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) **Title:** JOINT ENDOPROSTHESIS AND METHOD FOR ASSEMBLING SUCH A PROSTHESIS

(54) **Bezeichnung:** GELENKSENDOPROTHESE UND VERFAHREN ZUM ZUSAMMENBAU EINER DERARTIGEN PROTHESE



(57) **Abstract:** The invention relates to a prosthesis, in particular a Shoulder prosthesis, with a socket part (2) for receiving a Joint head, an anchoring part (3) for anchoring the prosthesis (1) in a bone, and a connecting means (4) for securely connecting the socket part (2) to the anchoring part (3), wherein the socket part (2) is assigned at least one pin (5) and the anchoring part (3) has at least one guide (8), and wherein the guide (8) is designed in such a way that the pin (5) can be held substantially safe from tilting in the guide (8). The invention further relates to a method for assembling such a prosthesis.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

WO 2007/131369 A1



**Veröffentlicht:**

— mit internationalem Recherchenbericht

*Zur Erklärung der Zweibuchstaben Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT Gazette verwiesen*

---

**(57) Zusammenfassung:** Die Erfindung betrifft eine Prothese, insbesondere Schulterprothese, mit einem Pfannenteil (2) zur Aufnahme eines Gelenkkopfs, einem Verankerungssteil (3) zum Verankern der Prothese (1) in einem Knochen und einer Verbindungseinrichtung (4) zum festen Verbinden des Pfannenteils (2) mit dem Verankerungssteil (3), wobei dem Pfannenteil (2) wenigstens ein Stift (5) zugeordnet ist und das Verankerungssteil (3) wenigstens eine Führung (8) aufweist, wobei die Führung (8) derart ausgestaltet ist, dass der Stift (5) im Wesentlichen kippstabil in der Führung (8) haltbar ist. Weiter betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Zusammenbau einer derartigen Prothese.

GELENKSENDOPROTHESE UND VERFAHREN ZUM ZUSAMMENBAU EINER DERARTIGEN PROTHESE

5 Hinweis auf verwandte Anmeldungen

Diese Anmeldung beansprucht die Priorität der Europäischen Patentanmeldung Nr. 06 009 804.3, die am 12. Mai 2006 eingereicht wurde und deren ganze Offenbarung  
10 hiermit durch Bezug aufgenommen wird.

Hintergrund

15 Die Erfindung betrifft eine Prothese, insbesondere ein Schulterprothese, mit einem Pfannenteil zur Aufnahme eines Gelenkkopfs, einem Verankerungsteil zum Verankern der Prothese an einem Knochen und einer Verbindungseinrichtung zum festen Verbinden des Pfannenteils  
20 mit dem Verankerungsteil. Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zum Zusammenbau einer Prothese.

Prothesen dieser Art werden üblicherweise bei Kugelgelenken, insbesondere bei Schulter- und Hüftgelenken, eingesetzt. Beim Schultergelenk bildet eine derartige  
25 ge Prothese eine Glenoid-Komponente zur Aufnahme des Kopfes eines Oberarmknochens (so genannter Humerus) .

Stand der Technik

30 Aus der Patentschrift US 5,702,447 A ist eine Glenoid-Prothese bekannt, die einen flach ausgeführten Metallsockel zur Verschraubung in einem Schulterblattknochen aufweist. Der Metallsockel ist an seiner Innenseite  
35 mit einer Rippe versehen. Ein muldenförmiges Kunststoffpfannenteil kann in Schräglage teilweise unter die Rippe geführt und schliesslich durch Hinabdrücken mit dem Me-

tallsockel fest verbunden werden. Die exakte Positionierung des Kunststoffpfannenteils in dem Metallsockel erfordert eine hohe Präzision. Eine sich zwischen dem Kunststoffpfannenteil und dem Metallsockel befindliche  
5 Substanz, wie beispielsweise Blut oder Gewebeteile, kann ein Zustandekommen der Verbindung verhindern. Durch eine einfache Kippbewegung kann das Kunststoffpfannenteil aus dem Metallsockel gelöst werden und die Prothese ist nicht mehr funktionsfähig. Die zwei Bestandteile der Prothese,  
10 Kunststoffpfannenteil und Metallsockel, sind dann vollständig voneinander gelöst und können nicht durch einen einfachen Eingriff wieder fest miteinander verbunden werden.

Aus der Patentanmeldung US 2004/0064189 A1  
15 ist eine Glenoid-Komponente bekannt mit einem Verankerungsteil, das über eine Schraube in einem Knochen verankert wird, und einem Pfannenteil, das über eine an dessen Boden befindliche Einschnappeinrichtung mit dem Verankerungsteil verbunden wird. Beim Zusammenfügen des Pfannenteils mit dem Verankerungsteil kann sich das Pfannenteil jedoch im Verankerungsteil verkanten bzw. verkippen, so dass eine feste Verbindung der beiden Teile erschwert wird und eine hohe Präzision erforderlich ist. Weiter verhindern zwischen Pfannenteil und Verankerungsteil gegebenenfalls befindliche Gewebeteile und Blut eine feste  
25 Verbindung.

#### Darstellung der Erfindung

30

Vor diesem Hintergrund besteht die Aufgabe der vorliegenden Erfindung darin, eine Prothese zu schaffen, mit der die vorgenannten Probleme überwunden werden können. Es ist ferner Aufgabe der Erfindung, ein Verfahren zum Zusammenbau einer derartigen Prothese bereitzustellen.  
35

Diese Aufgabe wird von der eingangs genannten Prothese dadurch gelöst, dass dem Pfannenteil wenigstens ein Stift zugeordnet ist und das Verankerungsteil wenigstens eine Führung aufweist, wobei die Führung derart  
5 ausgestaltet ist, dass der Stift im Wesentlichen kippsicher in der Führung gehalten werden kann bzw. haltbar ist. Durch eine derartige Ausgestaltung der Führung kann der Stift kontrolliert in die Führung eingeführt und in bzw. von dieser geführt und gehalten werden. Hierdurch  
10 wird eine haltbare Verbindung zwischen Pfannenteil und Verankerungsteil sichergestellt. Sollte sich die Verbindungseinrichtung öffnen und als Folge davon das Pfannenteil von dem Verankerungsteil getrennt werden, so erfolgt dennoch kein Auseinanderfallen der Prothese, da der dem  
15 Pfannenteil zugeordnete Stift in der Führung des Verankerungsteils verbleibt.

Der Ausdruck "im Wesentlichen kippsicher" umfasst vorliegend auch Situationen, in denen der Stift in der Führung um bis zu 10 Grad, vorzugsweise höchstens um  
20 bis zu 1 Grad, zur Achse der Führung gekippt ist.

Bei einem bevorzugten Ausführungsbeispiel der Erfindung sind die Führung und der Stift im Wesentlichen zylindrisch ausgebildet, wobei der Innendurchmesser der Führung im Wesentlichen dem Aussendurchmesser des Stifts  
25 entspricht, d.h. beim Einführen des Stifts in die Führung gleitet die Aussenseite des Stifts an der Innenseite der Führung entlang. Auf diese Weise kann der Stift besonders kippsicher durch die Führung geführt und gehalten werden. Ferner kann verhindert werden, dass sich Substanzen wie  
30 beispielsweise Blut an dem Stift bzw. an der Führung absetzen.

Der Ausdruck "im Wesentlichen zylindrisch" umfasst vorliegend Ausgestaltungen, die einen Konus von bis zu 10 Grad, vorzugsweise höchstens bis zu 1 Grad,  
35 aufweisen. Feine Vertiefungen oder Nuten in der Zylinderoberfläche sind möglich.

Bei einem weiteren Ausführungsbeispiel der Erfindung ist die Verbindungseinrichtung zum festen Verbinden des Pfannenteils mit dem Verankerungsteil als Einschnappeinrichtung ausgeführt. Unter einer festen Verbindung wird vorliegend eine Verbindung verstanden, bei der eine Kraft von mindestens 20 kp (196,13 Newton) aufgebracht werden muss, um die Verbindung zu lösen. Vorzugsweise sind ein erster Teil der Verbindungseinrichtung an dem Stift in einem Abstand zu dem Pfannenteil und ein zweiter Teil der Verbindungseinrichtung in der Führung in einem Abstand zu einer Einfuhrseite der Führung angeordnet. In die Einfuhrseite der Führung kann der Stift eingeführt werden. Durch die Beabstandung des ersten und des zweiten Teils der Verbindungseinrichtung wird sichergestellt, dass der Stift kippsicher durch die Führung geführt wird, bevor die feste Verbindung zwischen dem Pfannenteil und dem Verankerungsteil durch die Verbindungseinrichtung hergestellt wird. Durch die Beabstandung wird ferner sichergestellt, dass bei einem Öffnen der Verbindungseinrichtung der Stift nicht einfach aus der Führung herausgelöst, sondern in dieser gehalten wird. Eine erneute Verbindung von Pfannenteil und Verankerungsteil ist durch einfaches Drücken des Verankerungsteils erreichbar, so dass der Stift so weit in die Führung hineingedrückt wird, dass der erste Teil mit dem zweiten Teil der Verbindungseinrichtung zusammenwirkt und auf diese Weise eine feste Verbindung von Pfannenteil und Verankerungsteil zustandekommt .

Gemäss einem weiteren bevorzugten Ausführungsbeispiel beträgt der Abstand von dem Pfannenteil der Verbindungseinrichtung, insbesondere zu dessen Pfannenteil abgewandtem Ende, zwischen 3 Millimetern und 12 Millimetern, insbesondere 4 Millimeter. Mit diesen Abstandswerten kann eine besonders sichere Führung und ein besonders sicherer Halt des Stifts durch die Führung selbst bei einem Sichöffnen der Verbindungseinrichtung erzielt werden, ohne dass die Führung derart lang wird, dass zur

Verankerung der Prothese in einem Knochen tiefe Bohrungen oder Einschnitte erforderlich würden. Ferner braucht nur eine geringe Kraft aufgebracht zu werden, um das Pfannenteil mit dem Verankerungsteil fest zu verbinden, wobei  
5 die erforderliche Kraft insbesondere zwischen 15 kp und 22 kp (147,10 Newton bis 215,75 Newton) liegt. Die Kraft zum Lösen der festen Verbindung zwischen Pfannenteil und Verankerungsteil beträgt mindestens 20 kp (196,13 Newton). Die Vorgaben bezüglich der Auspresskraft sind somit  
10 erfüllt.

Gemäss einem weiteren Ausbildungsbeispiel der Erfindung ist der erste Teil der Verbindungseinrichtung, welcher an dem Stift vorgesehen ist, als Öffnung, vorzugsweise als im Wesentlichen ringförmige Nut, ausgebildet.  
15 Der zweite Teil der Verbindungseinrichtung ist bevorzugterweise als Verdickung, insbesondere als im Wesentlichen ringförmiger Wulst, ausgebildet. Auf diese Weise lässt sich eine feste Verbindung zwischen dem Pfannenteil und dem Verankerungsteil über den Schaft und die  
20 Führung erzielen, indem die Verdickung bzw. der Wulst in der Öffnung bzw. der Nut, einrastet bzw. einschnappt. Die Öffnung ist vorzugsweise an ihren Rändern mit einer Fase versehen, so dass es bei der Einfuhr des Stifts in die Führung zu keiner bzw. nur zu einer geringen Abscherung  
25 des Stifts bedingt durch die Verdickung bzw. den zweiten Teil der Verbindungseinrichtung kommen kann.

Gemäss einem weiteren bevorzugten Ausführungsbeispiel der Erfindung weist die Führung einen Innendurchmesser zwischen 3 Millimeter und 9 Millimeter,  
30 insbesondere von 7 Millimetern, auf. Durch eine derartige Wahl des Innendurchmessers kann erreicht werden, dass nur eine geringe Kraft benötigt wird, um den Pfannenteil mit dem Verankerungsteil fest zu verbinden, wobei die erforderliche Kraft insbesondere zwischen 15 kp und 22 kp  
35 (147,10 Newton bis 215,75 Newton) beträgt, während Mindestkraft zum Lösen der festen Verbindung zwischen Pfann-

nenteil und Verankerungsteil mindestens 20 kp (196,13 Newton) beträgt und die Vorgaben somit erfüllt.

Gemäss einem weiteren bevorzugten Ausführungsbeispiel der Erfindung weist die Führung auf der von der Einfuhrseite abgewandten Seite eine Ausgangsöffnung auf. Durch diese Ausgangsöffnung können vorteilhafterweise in der Führung befindliche Substanzen, wie beispielsweise Gewebeteile oder Blut, abfliessen, so dass eine ungehinderte Einfuhr und ein ungehindertes Halten des Stifts in der Führung und ein ungehindertes festes Verbinden des Pfannenteils mit dem Verankerungsteil erfolgen kann.

In der Ausgangsöffnung kann ein Befestigungsmittel, insbesondere eine Schraube, zur Befestigung des Verankerungsteils in einem Knochen vorgesehen sein. Zusätzlich zu einer Befestigung, bei der das Verankerungsteil beispielsweise mittels eines Hammers in einen Knochen hineingeschlagen wird, kann durch das Befestigungsmittel ein besserer Halt erzielt werden.

Gemäss einem weiteren Ausführungsbeispiel der Erfindung weist das Verankerungsteil eine Auflagefläche auf, die mit einer Öffnung zur Einfuhr des Stiftes in die Führung versehen ist. Die Öffnung zur Einfuhr des Stiftes bildet vorzugsweise die Einfuhrseite der Führung. Die Auflagefläche ist bevorzugterweise derart ausgebildet, dass das Pfannenteil flächig auf der Auflagefläche anbringbar ist. Die Krümmungsradien von Pfannenteil und Auflagefläche sind an der Verbindungs- bzw. Kopplungsstelle vorzugsweise gleich, wodurch eine gute Auflage erzielt werden kann. Die Auflagefläche bietet einen weiteren Halt für den Pfannenteil und schützt die Führung vor dem Eindringen von Substanzen wie Gewebeteilen und Blut. Durch die flächige Anbringung wird ein Verschieben bzw. "Wackeln" des Pfannenteils auf der Auflagefläche weitestgehend verhindert.

Gemäss einem bevorzugten Ausführungsbeispiel der Erfindung beträgt der Abstand von der Auflagefläche



zu der Verbindungseinrichtung zwischen 3 Millimeter und 12 Millimeter, insbesondere 4 Millimeter. Der Abstand entspricht im Wesentlichen dem oben genannten bevorzugten Abstand zwischen dem Pfannenteil und dem ersten Teil der Verbindungseinrichtung. Durch den gewählten Abstand kann eine sichere Führung und ein sicheres Halten des Stiftes in der Führung sichergestellt werden. Ferner können die Kräfte, die zum festen Verbinden des Pfannenteils mit dem Verankerungsteil aufgebracht werden müssen, minimiert werden, während die notwendige Kraft zum Lösen der festen Verbindung eingehalten oder überschritten werden kann.

Gemäss einem weiteren bevorzugten Ausführungsbeispiel der Erfindung sind dem Pfannenteil mehrere Stifte zugeordnet und das Verankerungsteil weist mehrere Führungen zum kippsicheren Führen der Stifte auf. Die Anzahl der Führungen entspricht vorzugsweise der Anzahl der Stifte. Bevorzugterweise sind zwei bis drei Stifte und zwei bis drei Führungen vorgesehen. Besonders bevorzugt sind dem Pfannenteil zwei Stifte zugeordnet und das Verankerungsteil weist zwei Führungen auf. Die Stifte und die Führungen sind vorzugsweise parallel zueinander ausgerichtet. Durch das Vorsehen mehrerer Stifte und Führungen kann ein Verdrehen des Pfannenteils gegenüber dem Verankerungsteil verhindert werden. Die Rotationsstabilität der Prothese wird erhöht.

Das erfindungsgemässe Verfahren zum Zusammenbau einer Prothese der oben genannten Art kennzeichnet sich dadurch aus, dass wenigstens ein Stift in die wenigstens eine Führung des Verankerungsteils eingeführt wird, bis eine feste Verbindung zwischen dem Pfannenteil und dem Verankerungsteil durch die Verbindungseinrichtung gebildet wird. Hierdurch kann verhindert werden, dass bei einem Öffnen der Verbindungseinrichtung das Pfannenteil nicht mehr in Wirkverbindung mit dem Verankerungsteil steht, denn der dem Pfannenteil zugeordnete Stift wird weiterhin durch die Führung des Verankerungsteils gehalten.

Gemäss einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens schnappt zum Bilden der festen Verbindung zwischen dem Pfannenteil und dem Verankerungsteil ein erstes, an dem Stift angeordnetes Teil in  
5 ein zweites, an der Führung "angeordnetes Teil der Verbindungseinrichtung ein. Auf diese Weise kann eine besonders feste Verbindung zwischen dem Pfannenteil und dem Verankerungsteil erzielt werden.

10

#### Kurze Beschreibung der Zeichnungen

Weitere vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung ergeben sich aus den Unteransprüchen und aus den  
15 anhand der Zeichnung nachfolgend dargestellten Ausführungsbeispielen. Es zeigen:

Figur 1 eine Schnittdarstellung eines bevorzugten Ausführungsbeispiels einer erfindungsgemässen Prothese,

20 Figur 2 eine vergrösserte Darstellung eines Teils des in der Figur 1 dargestellten bevorzugten Ausführungsbeispiels der erfindungsgemässen Prothese und

Figur 3 eine Schnittdarstellung einer bevorzugten Ausführungsform einer erfindungsgemässen Prothese  
25 mit Befestigungsmitteln.

In den Figuren bezeichnen gleiche Bezugszeichen strukturell bzw. funktionell gleichwirkende Komponenten.

30

#### Weg(e) zur Ausführung der Erfindung

Figur 1 zeigt eine Schnittdarstellung eines bevorzugten Ausführungsbeispiels einer erfindungsgemässen  
35 Prothese 1. Die Prothese 1 kann insbesondere in den Teil eines Schulterblatts eingepflanzt werden, der der Aufnahme des Kopfes eines Oberarmknochens dient. Es handelt

sich somit insbesondere um eine Glenoid-Prothese. Selbstverständlich kann die Prothese 1 auch in ein Hüftgelenk zur Aufnahme des Kopfes eines Oberschenkelknochens eingesetzt werden.

5 Die Prothese 1 umfasst ein Pfannenteil 2 zur Aufnahme eines Gelenkkopfes und ein Verankerungsteil 3 zum Verankern der Prothese 1 in einem Knochen. Es ist eine Verbindungseinrichtung 4 zum festen Verbinden des Pfannenteils 2 mit dem Verankerungsteil 3 vorgesehen. Dem  
10 Pfannenteil 2 sind zwei Stifte 5 zugeordnet, wobei das Pfannenteil 2 und die Stifte 5 vorzugsweise einstückig ausgeführt sind. Auf diese Weise kann ein Eindringen von Schmutz zwischen den Stiften 5 und dem Pfannenteil 2 verhindert werden. Das Pfannenteil 2 und/oder die Stifte 5  
15 sind vorzugsweise aus einem Kunststoff, insbesondere aus Polyethylen, gebildet. Das Verankerungsteil 3 ist bevorzugterweise aus einem Metall gebildet.

Es kann auch nur ein Stift 5 oder es können mehr als zwei Stifte 5, insbesondere drei Stifte 5, vorgesehen sein. Das Versehen mit mehr als einem Stift 5 hat  
20 den Vorteil, dass die Rotationsstabilität der Verbindung von Pfannenteil 2 und Verankerungsteil 3 hoch ist. Die Stifte 5 sind bevorzugt symmetrisch um das Zentrum des Pfannenteils 2 herum angeordnet. Das Pfannenteil 2 weist  
25 eine Mulde 6 zur Aufnahme eines Gelenkkopfes auf und die Stifte 5 sind auf der der Mulde 6 gegenüberliegenden Seite 7 des Pfannenteils 2 angeordnet.

Das Verankerungsteil 3 weist zwei Führungen 8 auf, die derart ausgestaltet sind, dass die Stifte 5 im  
30 Wesentlichen kippsicher in den Führungen 8 gehalten werden können. Sind mehr oder weniger als zwei Stifte 5 vorgesehen, so entspricht die Anzahl der Führungen 8 der Anzahl der Stifte 5. Die Stifte 5 und die Führung 8 sind parallel zueinander ausgerichtet und im Wesentlichen zylindrisch  
35 ausgebildet, wobei der Innendurchmesser der Führungen 8 im Wesentlichen dem Aussendurchmesser der Stifte 5 entspricht, so dass ein sicherer Halt der Stifte

5 in den Führungen 8 gegeben ist. Ferner kann vorteilhafterweise ein Eindringen von Schmutz bzw. Substanzen wie beispielsweise Blut und Gewebeteilchen in die Prothese 1 verhindert werden. Hierdurch wird wiederum eine sichere  
5 feste Verbindung des Pfannenteils 2 mit dem Verankerungsteil 3 gewährleistet.

Die Führungen 8 weisen an der der nicht näher bezeichneten Einfuhrseite für die Stifte 5 gegenüberliegenden Seite Ausgangsöffnungen 9 auf, durch die Schmutz  
10 und Substanzen wie Blut und Gewebeteile ablaufen bzw. abgeführt werden können.

Zur besseren Verankerung der Führungen 8 in einem Knochen können an dessen Aussenseite umlaufende Nuten 10 oder dergleichen vorgesehen sein.

15 Die Verbindungseinrichtung 4, die vorzugsweise in Bezug auf jeden Stift 5 bzw. jede Führung 8 vorgesehen ist, umfasst einen ersten Teil 11, der als Vertiefung, vorzugsweise als ringförmige Nut, in den Stiften 5 ausgeführt ist und einen zweiten Teil 12, der als Verdickung,  
20 kung, vorzugsweise ringförmig, in den Führungen 8 vorgesehen ist.

Figur 2 zeigt einen vergrößerten Ausschnitt der in der Figur 1 dargestellten Prothese, der die Verbindung zwischen dem ersten Teil 11 und dem zweiten Teil  
25 12 der Verbindungseinrichtung 4 zeigt. Der zweite Teil 12 ragt radial in die Führung 8 hinein, wobei die der Ausgangsöffnung 9 der Führung 8 zugewandte Kante 13 des zweiten Teils 12 bevorzugterweise in einem im Wesentlichen rechten oder zumindest steilen Winkel von der Innen-  
30 seite 14 der Führung absteht. In vom Betrachter aus gesehen vertikaler bzw. axialer Richtung verläuft der zweite Teil 12 bevorzugt von der Kante 13 aus in Richtung zum Pfannenteil 2 in einem ersten Bereich 15 parallel zur Innenseite der Führung 8 und verjüngt sich in einem zweiten  
35 Bereich 16, der sich in vertikaler bzw. axialer Richtung an den ersten Bereich 15 anschliesst, bis er in die Innenseite 14 der Führung 8 übergeht.

Das Verankerungsmittel 3 weist eine Auflagefläche 17 auf, die vorzugsweise derart ausgebildet ist, dass das Pfannenteil 3 flächig auf der Auflagefläche 17 angebracht werden kann. Hierdurch kann vorteilhafterweise ein genauer Sitz des Pfannenteils 2 auf dem Verankerungsteil 3 erzielt werden. Die Krümmungsradien von Pfannenteil 3 und Auflagefläche 17 sind an der Verbindungs- bzw. Kopplungsstelle vorzugsweise gleich, wodurch eine gute Auflage erzielt werden kann.

Der erste Teil 11 der Verbindungseinrichtung 4 ist in einem Abstand 18 zum Pfannenteil 2 angeordnet, wobei der Abstand 18 zwischen der Mitte der unteren Seite 19 des Pfannenteils 2 zu dem der Ausgangsöffnung 9 zugewandten Ende 20 des vorzugsweise als Nut ausgeführten ersten Teils 11 vorzugsweise zwischen 3 Millimeter und 12 Millimeter, bevorzugterweise 4 Millimeter beträgt. Der nicht näher bezeichnete Abstand von der Auflagefläche 17 zu der Kante 13 des zweiten Teils 12 entspricht im Wesentlichen dem Abstand 18.

Da die Führung 8 und somit auch der zweite Teil 12 der Verbindungseinrichtung 4 aus Metall bestehen und der Stift 5 aus einem Kunststoff, insbesondere Polyethylen, gebildet ist, kommt es bei der Verbindung des ersten Teils 11 mit dem zweiten Teil 12 bzw. bei der Verbindung des Stifts 5 mit der Führung 8 zu einer Verformung des Stifts 5, die dadurch bedingt ist, dass die von der Innenseite 14 der Führung 8 beabstandete und der Ausgangsöffnung 9 zugewandte Kante 21 des zweiten Teils 12 sich in den Stift 5 presst und diesen somit verformt. Die radiale Einpresstiefe 22 beträgt für das in den Figuren 1 und 2 dargestellte Ausführungsbeispiel ungefähr 0,05 Millimeter. Die vertikale bzw. axiale Einpresstiefe 23 beträgt für das in den Figuren 1 und 2 dargestellte Ausführungsbeispiel ungefähr 0,04 Millimeter. Das Eindringen der Kante 21 des zweiten Teils 12 in den Stift 5 verhindert, dass der zweite Teil 12 bis an das der Ausgangsöffnung 9 zugewandte Ende des ersten Teils 11 heranreicht.

Dies hat zur Folge, dass der Abstand der Auflagefläche 17 zum Rand 13 des zweiten Teils 12 bei dem gezeigten Ausführungsbeispiel um eine Differenz 24 von ungefähr 0,07 Millimeter kleiner ist als der Abstand 18 von der unteren Seite 19 des Pfannenteils 2 zum unteren Rand 20 des ersten Teils 11.

Die Führung 8 weist an der Stelle des ersten Bereichs 15 des als Verdickung ausgeführten zweiten Teils 12 der Verriegelungseinrichtung 4 bei dem in den Figuren 1 und 2 dargestellten Ausführungsbeispiel bevorzugterweise einen Innendurchmesser von 6,82 Millimetern auf, wobei vorzugsweise der Innendurchmesser der Führung 8 ohne Berücksichtigung der Verdickung 7 Millimeter und die Breite der Verdickung 0,18 Millimeter betragen. Der Stift 5 weist an der Stelle des als Öffnung ausgeführten ersten Teils 11 vorzugsweise einen Aussendurchmesser von 6,70 Millimetern auf, wobei bevorzugterweise der Aussendurchmesser des Stifts 5 ohne Berücksichtigung der Öffnung 7 Millimeter und die Breite der Öffnung 0,3 Millimeter betragen. Bevorzugt beträgt die Breite der Verdickung 12 ungefähr 5 Prozent des Innendurchmessers der Führung 8 ohne Berücksichtigung der Verdickung 12 und die Breite der Öffnung 11 ungefähr 5 Prozent des Aussendurchmessers des Stifts 5 ohne Berücksichtigung der Öffnung 11. Die Verbindungseinrichtung 4 hat vorzugsweise einen Durchmesser von 3 bis 9 Millimetern, insbesondere von 6 bis 7 Millimetern.

Die in Bezug auf das in den Figuren 1 und 2 dargestellte Ausführungsbeispiel angegebenen Abmessungen ermöglichen eine feste Verbindung zwischen dem Pfannenteil 2 und dem Verankerungsteil 3 durch das Aufbringen geringer Einpresskräfte, während gleichzeitig die notwendigen Auspresskräfte zum Lösen der festen Verbindung eingehalten werden.

Figur 3 zeigt eine Schnittdarstellung einer Prothese 1, wie sie in der Figur 1 dargestellt ist, bei der zusätzlich durch die Ausgangsöffnungen 9 hindurch-

greifende Befestigungsmittel 25, insbesondere Schrauben, zur Befestigung des Verankerungsteils 3 in einem Knochen vorgesehen sind. Die Achsen 26, 27 der Befestigungsmittel verlaufen vorzugsweise nicht parallel zu den Achsen 28 der Stifte 5. Auf diese Weise kann eine verbesserte Verankerung erzielt werden. Die Neigung der Achsen 26, 27 der Befestigungsmittel 25 gegenüber den Achsen 28 der Stifte 5 beträgt vorzugsweise zwischen 4,5 und 6 Grad. Ein besonders guter Halt im Knochen kann erzielt werden, wenn die Neigung der Achsen 26, 27 der Befestigungsmittel 25 gegenüber den Achsen 28 der Stifte 5 unterschiedlich gross ist. So kann beispielsweise die Neigung der Achse 26 eines ersten Befestigungsmittels 25 gegenüber der Achse 28 eines ersten Stiftes 5 6 Grad und die Neigung der Achse 27 eines zweiten Befestigungsmittels 25 gegenüber der Achse 28 eines zweiten Stiftes 5 4,5 Grad betragen.

Zur Implantation bzw. zum Einpflanzen der Prothese 1 in einen Knochen werden in einem ersten Schritt die Führungen 8 in den Knochen eingebracht. Dies kann beispielsweise mittels Einschrauben der Schrauben 25 und/oder durch das Aufbringen einer Kraft beispielsweise mittels eines Hammers erfolgen. In einem weiteren Schritt wird das Pfannenteil 2 mit dem Verankerungsteil 3 verbunden, indem die Stifte 5 in die Führungen 8 eingeführt werden. Die Stifte 5 werden in die Führungen 8 solange eingeführt, bis durch die Verbindungseinrichtung 4 eine feste Verbindung zwischen dem Pfannenteil 2 bzw. den Stiften 5 und dem Verankerungsteil 3 bzw. den Führungen 8 gebildet worden ist. Die Stifte 5 werden beim Einführen in die Führungen 8 über die jeweiligen Verdickungen 12 der Verbindungseinrichtungen 4 hinübergeführt. Dabei rasten bzw. schnappen die Verdickungen 12 in die Öffnungen 11 ein und schaffen auf diese Weise eine feste, d.h. nicht leicht lösbare, Verbindung zwischen den Stiften 5 und den Führungen 8 und somit zwischen dem Pfannenteil 2 und dem Verankerungsteil 3. Selbstverständlich kann ein derartiger Zusammenbau von Pfannenteil 2 und Veranke-

rungsteil 3 auch ausserhalb eines menschlichen oder tierischen Körpers erfolgen.

Die Verdickung 12, die in die Öffnung 11 eingerastet bzw. eingeschnappt ist, verhindert, dass die  
5 Stifte 5 einfach aus den Führungen 8 wieder hinausgleiten können. Wird dennoch, beispielsweise durch eine Schaukelbewegung, die Verdickung 12 von der Öffnung 11 getrennt, so verbleiben die Stifte 5 vorteilhafterweise in den Führungen 8 und werden von diesen gehalten, d.h. die Verbindung von Pfannenteil 2 und Verankerungsteil 3 wird nicht  
10 vollständig gelöst und bleibt reparabel. Eine erneute feste Verbindung kann einfach erzielt werden, indem das Pfannenteil 2 und somit die Stifte 5 soweit in Richtung der Ausgangsöffnungen 9 gedrückt werden, dass die Verdickungen 12 wieder in die Öffnungen 11 einrasten.  
15

Während in der vorliegenden Anmeldung bevorzugte Ausführungen der Erfindung beschrieben sind, ist klar darauf hinzuweisen, dass die Erfindung nicht auf diese beschränkt ist und in auch anderer Weise innerhalb  
20 des Umfangs der folgenden Ansprüche ausgeführt werden kann.



Patentansprüche

1. Prothese, insbesondere Schulterprothese,  
5 mit einem Pfannenteil (2) zur Aufnahme eines Gelenkkopfs,  
einem Verankerungsteil (3) zum Verankern der Prothese  
(I) in einem Knochen und einer Verbindungseinrichtung (4)  
zum festen Verbinden des Pfannenteils (2) mit dem Veran-  
kerungsteil (3), dadurch gekennzeichnet, dass dem Pfan-  
10 nenteil (2) wenigstens ein Stift (5) zugeordnet ist und  
das Verankerungsteil (3) wenigstens eine Führung (8) auf-  
weist, wobei die Führung (8) derart ausgestaltet ist,  
dass der Stift (5) im Wesentlichen kippsicher in der Füh-  
rung (8) haltbar ist.

15 2. Prothese nach Anspruch 1, dadurch gekenn-  
zeichnet, dass das Pfannenteil (2) und der Stift (5) ein-  
stückig ausgeführt sind.

3. Prothese nach Anspruch 1 oder 2, dadurch  
gekennzeichnet, dass die Führung (8) und der Stift (5) im  
20 Wesentlichen zylindrisch ausgebildet sind, wobei der In-  
nendurchmesser der Führung (8) im Wesentlichen dem  
Aussendurchmesser des Stifts (5) entspricht.

4. Prothese nach einem der vorhergehenden An-  
sprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Pfannenteil (2)  
25 eine Mulde (6) zur Aufnahme eines Gelenkkopfs aufweist  
und der Stift (5) auf der der Mulde (6) gegenüberliegen-  
den Seite (17) des Pfannenteils (2) angeordnet ist.

5. Prothese nach einem der vorhergehenden An-  
sprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungsein-  
30 richtung (4) als Einschnappeinrichtung ausgeführt ist.

6. Prothese nach einem der vorhergehenden An-  
sprüche, dadurch gekennzeichnet, dass ein erster Teil  
(II) der Verbindungseinrichtung (4) an dem Stift (5) in  
einem Abstand (18) zu dem Pfannenteil (2) angeordnet ist  
35 und dass ein zweiter Teil (12) der Verbindungseinrichtung  
(4) in der Führung (8) in einem Abstand zu einer Einführ-  
seite der Führung (8) angeordnet ist.

7. Prothese nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Abstand (18) von dem Pfannenteil (2) zu der Verbindungseinrichtung (4) zwischen 3 mm und 12 mm, insbesondere von 4 mm, beträgt.

5 8. Prothese nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass der erste Teil (11) der Verbindungseinrichtung (4) als Öffnung, insbesondere als im Wesentlichen ringförmige Nut, ausgebildet ist.

10 9. Prothese nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Ränder der Öffnung (4) eine Fase aufweisen.

15 10. Prothese nach einem der Ansprüche 6 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass der zweite Teil (12) der Verbindungseinrichtung (4) als Verdickung, insbesondere als im Wesentlichen ringförmiger Wulst, ausgebildet ist.

11. Prothese nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Führung (8) einen Innendurchmesser zwischen 3 mm und 9 mm, insbesondere von 7 mm, aufweist.

20 12. Prothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Führung (8) auf der von der Einfuhrseite abgewandeten Seite eine Ausgangsöffnung (9) aufweist.

25 13. Prothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Verankerungsteil (3) eine Auflagefläche (19) aufweist, die mit einer Öffnung zur Einfuhr des Stiftes in die Führung versehen ist.

30 14. Prothese nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Auflagefläche (19) derart ausgebildet ist, dass das Pfannenteil (2) flächig auf der Auflagefläche (19) anbringbar ist.

35 15. Prothese nach Anspruch 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, dass der Abstand von der Auflagefläche (19) zu der Verbindungseinrichtung (4) zwischen 3 mm und 12 mm, insbesondere 4 mm, beträgt.

16. Prothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Aus-

gangsöffnung (9) der Führung ein Befestigungsmittel (25), insbesondere eine Schraube, zur Befestigung des Verankerungsteils (3) in einem Knochen vorgesehen ist.

5                    17. Prothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Pfannenteil (2) und/oder der Stift (5) aus einem Kunststoff, insbesondere aus Polyethylen, ausgebildet sind.

10                    18. Prothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Verankerungsteil (3) aus Metall ausgebildet ist.

15                    19. Prothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass dem Pfannenteil (2) mehrere, insbesondere zwei, Stifte (5) zugeordnet sind und dass das Verankerungsteil (3) mehrere, insbesondere zwei, Führungen (8) zur kippsicheren Führung der Stifte (5) aufweist.

20                    20. Prothese nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, dass die Stifte (5) und die Führungen (8) parallel ausgerichtet sind.

25                    21. Verfahren zum Zusammenbau einer Prothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass wenigstens ein Stift (5) in die wenigstens eine Führung (8) des Verankerungsteils (3) eingeführt wird, bis eine feste Verbindung zwischen dem Pfannenteil (2) und dem Verankerungsteil (3) durch die Verbindungseinrichtung (4) gebildet wird.

30                    22. Verfahren nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass zum Bilden der festen Verbindung zwischen dem Pfannenteil (2) und dem Verankerungsteil (3) ein erstes, an dem Stift (5) angeordnetes Teil (11) in ein zweites, an der Führung (8) angeordnetes Teil (12) der Verbindungseinrichtung (4) einschnappt.

1 / 2

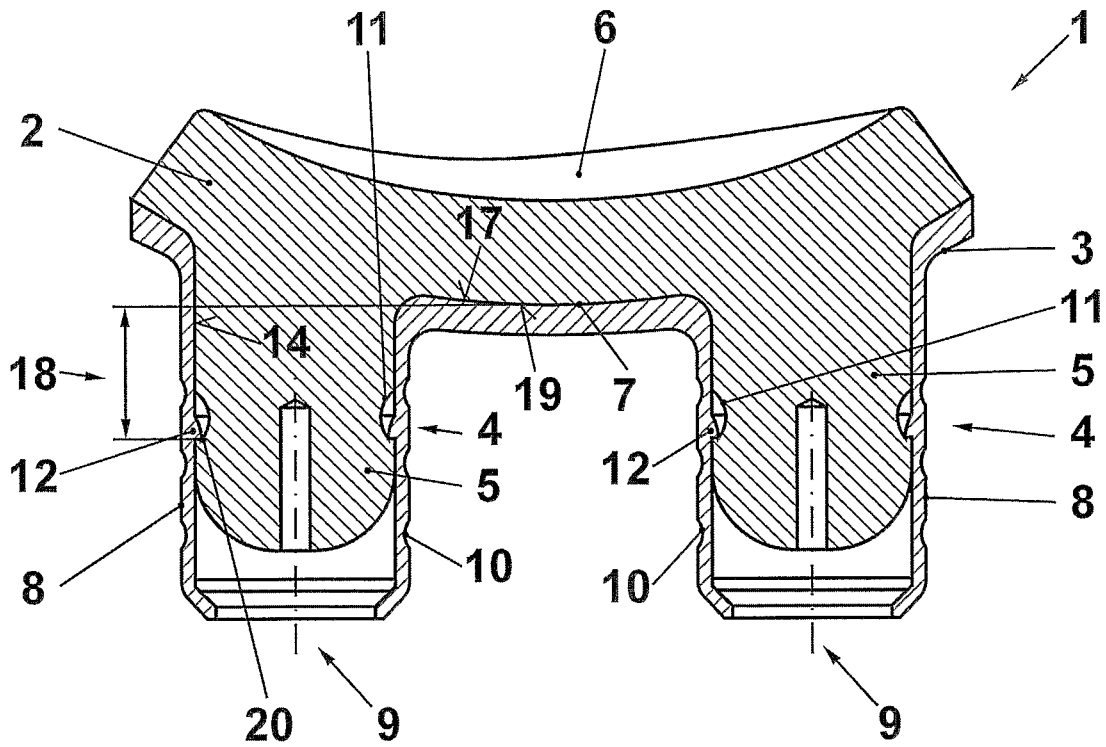


FIG. 1

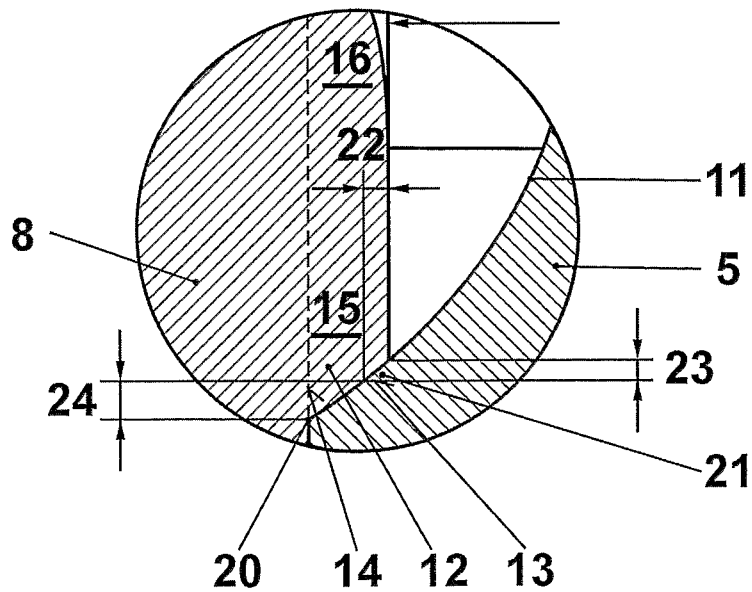


FIG. 2

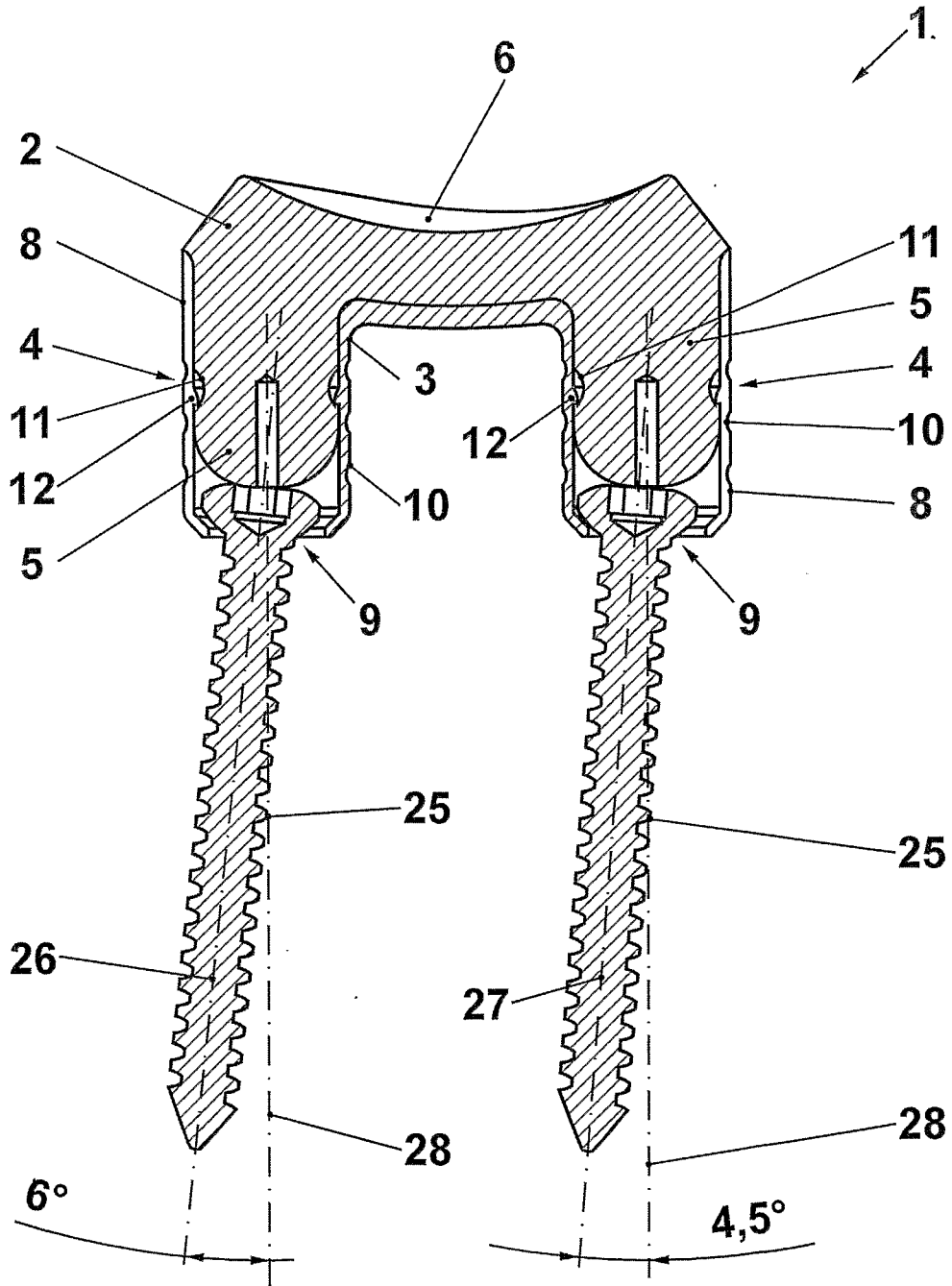


FIG. 3

ERSATZBLATT (REGEL 26)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No  
**PCT/CH2007/000134**

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
INV. A61F2/34 A61F2/40

According to International Patent Classification (IPC) or to both national Classification and IPC

**B. FIELDS SEARCHED**

Minimum documentation searched (Classification System followed by Classification Symbols)  
**A61F**

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

**EPO-Internal , WPI Data**

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
<b>X</b>	EP 1 639 967 A (DEPUY PRODUCTS, INC) 29 March 2006 (2006-03-29)	1-7, 11, 13-15, 17-22
<b>Y</b>	Paragraph [0033] - paragraph [0059]; figures 1,2 Paragraph [0080]; figure 12 -----	8-10, 12, 16
<b>X</b>	US 2003/055507 A1 (MCDEVITT DENNIS ET AL) 20 March 2003 (2003-03-20)  the whole document -----	1-4, 12-14, 17-21
<b>X</b>	EP 1 472 999 A (LIMA LTO SPA) 3 November 2004 (2004-11-03)  Paragraph [0019] - paragraph [0025]; figure 1  -----  -/--	1-6, 12-14, 17, 18

Further documents are listed in the continuation of Box C

See patent family annex

\* Special categories of cited documents

- "A" document defining the general State of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive Step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered to involve an inventive Step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

23 May 2007

Date of mailing of the international search report

01/06/2007

Name and mailing address of the ISA/

European Patent Office, P B 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel (+31-70) 340-2040, Tx 31 651 epo nl,  
Fax (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Lielke, Andreas

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

 International application No  
 PCT/CH2007/000134

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
X	6B 2 405 346 A (* STANMORE IMPLANTS WORLDWIDE LTD; STANMORE IMPLANTS WORLDWIDE LTD) 2 March 2005 (2005-03-02)	1-4,13, 14
Y	page 7, line 23 - page 10, line 13; figures 1,7 -----	8-10
X	EP 0 664 108 A (ESKA IMPLANTS GMBH & CO; BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY) 26 July 1995 (1995-07-26)	1,2,4,5, 12-14, 16-18
Y	page 4, line 16 - line 26; figure 5 -----	12,16

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/CH2007/000134

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 1639967	A	29-03-2006	AU 2005204316 A1 13-04-2006
			US 2006069443 A1 30-03-2006
US 2003055507	A1	20-03-2003	AU 2002237866 A1 22-04-2003
			WO 03030770 A2 17-04-2003
EP 1472999	A	03-11-2004	US 2004220674 A1 04-11-2004
GB 2405346	A	02-03-2005	AU 2004268436 A1 10-03-2005
			CA 2533632 A1 10-03-2005
			EP 1658022 A2 24-05-2006
			GB 2422316 A 26-07-2006
			WO 2005020858 A2 10-03-2005
			JP 2007503861 T 01-03-2007
EP 0664108	A	26-07-1995	AT 222480 T 15-09-2002
			DE 4401952 C1 24-05-1995
			ES 2181746 T3 01-03-2003



**A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES**

INV. A61F2/34 A61F2/40

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC

**B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )

**A61F**

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl verwendete Suchbegriffe)

**EPO-Internal, WPI Data****C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN**

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr Anspruch Nr
X	EP 1 639 967 A (DEPUY PRODUCTS, INC) 29. März 2006 (2006-03-29)	1-7,11, 13-15, 17-22
Y	Absatz [0033] - Absatz [0059]; Abbildungen 1,2 Absatz [0080]; Abbildung 12	8-10,12, 16
X	US 2003/055507 A1 (MCDEVITT DENNIS ET AL) 20. März 2003 (2003-03-20)  das ganze Dokument	1-4, 12-14, 17-21
X	EP 1 472 999 A (LIMA LTO SPA) 3. November 2004 (2004-11-03)  Absatz [0019] - Absatz [0025]; Abbildung 1  -/~	1-6, 12-14, 17,18

 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen  Siehe Anhang Patentfamie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen

"A" Veröffentlichung die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&amp;" Veröffentlichung die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

**23. Mai 2007**

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

01/06/2007

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P B 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel (+31-70) 340-2040, Tx 31 651 epo nl,  
Fax (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

**Li ekel , Andreas**

## C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	GB 2 405 346 A (* STANMORE IMPLANTS WORLDWIDE LTD; STANMORE IMPLANTS WORLDWIDE LTD) 2. März 2005 (2005-03-02)	1-4,13, 14
Y	Seite 7, Zeile 23 - Seite 10, Zeile 13; Abbildungen 1,7	8-10
X	EP 0 664 108 A (ESKA IMPLANTS GMBH & CO; BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY) 26. Juli 1995 (1995-07-26)	1,2,4,5, 12-14, 16-18
Y	Seite 4, Zeile 16 - Zeile 26; Abbildung 5	12,16

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH2007/000134

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 1639967 <b>A</b>	29-03-2006	AU 2005204316 A1	13-04-2006
		US 2006069443 A1	30-03-2006
US 2003055507      A1	20-03-2003	AU 2002237866 A1	22-04-2003
		WO 03030770 A2	17-04-2003
EP 1472999      A	03-11-2004	US 2004220674 A1	04-11-2004
GB 2405346 <b>A</b>	02-03-2005	AU 2004268436 A1	10-03-2005
		CA 2533632 A1	10-03-2005
		EP 1658022 A2	24-05-2006
		GB 2422316 A	26-07-2006
		WO 2005020858 A2	10-03-2005
		JP 2007503861 T	01-03-2007
EP 0664108 <b>A</b>	26-07-1995	AT 222480 T	15-09-2002
		DE 4401952 C1	24-05-1995
		ES 2181746 T3	01-03-2003