

Dokument-Code 8-FB-CON46- V. 02	Gültig ab 16.08.2018	Gültig bis 15.08.2020	Druckdatum 25.09.2018
---	-------------------------	--------------------------	--------------------------

Titel	Meldung von Vorkommnissen gemäß Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung § 2 Nr.1 bei Anwendung von Medizinprodukten des DIZG		
Dokument-Code	8-FB-CON46		
Version	02		
Dokumenttyp	Formblatt		
Außerkraftsetzung	-		
Änderungsgrund	Planmäßige Wartung		
Gültigkeitsbereich	Bereich Qualitätskontrolle, Abteilung Herstellung-Bereich Biotechnologie		

Anlagen	-
Anhänge	-
Verweise	-

Verlinkte Formulare	-
---------------------	---

		Elektronisch unterschrieben am
Verfasser	Sven Seibeck (Leiter der Qualitätskontrolle)	07.05.2018 13:14
Prüfer	Renate Meyer	11.05.2018 10:46
	Unterzeichner	
	Matthias Löwel (Leiter der Qualitätssicherung)	11.05.2018 13:15
Genehmiger	Sven Seibeck (Leiter der Qualitätskontrolle)	11.05.2018 14:08

Verteiler - Schulungsgruppen

SG-HER-BT-ALLE, SG-QA-ALLE

Verteiler - Informationsgruppen

IG-M/K

Hauptdokument Meldung von Vorkommnissen gemäß Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung § 2 Nr.1 bei Anwendung von Medizinprodukten des DIZG	Code 8-FB-CON46- V. 02	Dokumenttyp Formblatt		
		Gültig ab 16.08.2018	Gültig bis 15.08.2020	

An das

DIZG Deutsches Institut für Zell- und Gewebeersatz

D- 12555 Berlin, Köpenicker Strasse 325, Fax 030 6576-3049, Tel. 030 6576-3050/3051

<p>1. <u>Angaben zum verwendeten Medizinprodukt</u></p> <p>1.1 (Bezeichnung des Medizinproduktes)</p> <p>1.2 (Gerätenummer)</p> <p>1.3 Art der Anwendung:</p>

<p>2. <u>Angaben zum Vorkommnis</u> (gemäß Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung § 2 Nr.1)</p> <p>2.1 (Datum der Anwendung)</p> <p>2.2. (Beschreibung des Vorkommnisses)</p> <p>2.3 (ggf. weitere Angaben)</p>
--

Name der Einrichtung		
(Stempel)	Datum	Unterschrift