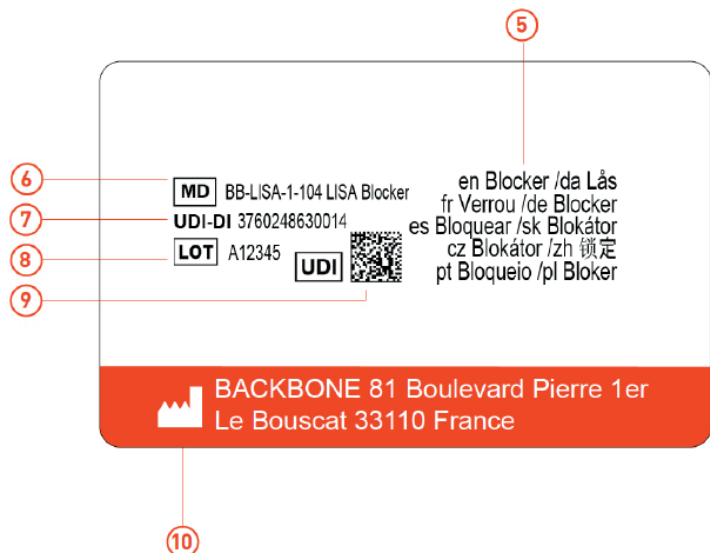
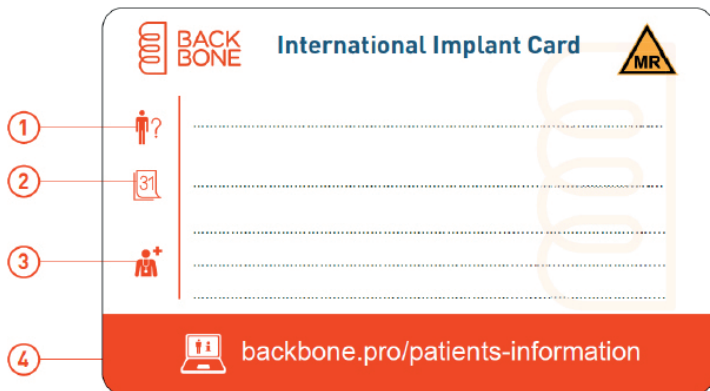


## KARTA IMPLANTÁTU

### Pokyny k vyplnění





Vysvětlení k symbolům je na zadní straně:









## KARTA IMPLANTÁTU

### Pokyny k vyplnění

Vyplní zdravotnický ústav/poskytovatel:

- ①  Jméno pacienta nebo ID pacienta
- ②  Datum implantace
- ③  Název a adresa zdravotnického zařízení/poskytovatele
- ④  Webová stránka s informacemi o výrobci

Informace o kartě implantátu odpovídající 5 až 10 jsou poskytovány ve formě jedné nálepky s každým zařízením:

- ⑤  Typ zařízení v požadovaném jazyce
- ⑥  Název zařízení
- ⑦  Kód UDI-DI (HRI)
- ⑧  Číslo šarže / kód dávky
- ⑨  Kód UDI (formát AIDC)
- ⑩  Název a adresa výrobce implantovaného zdravotnického prostředku

Informační štítek zařízení odpovídající každému zařízení použitému během operace je k dispozici v balení a musí být umístěn na každou prázdnou stranu karty implantátu, jak je znázorněno níže:



Podle SPR 23.423.4 obsahuje příbalový leták pro pacienty uvnitř balení každého zařízení použitého během operace všechny následující údaje: (Text článku 18 nařízení MDR – kapitola 1 – (b), (c), (d)). Pacientovi by měla být s kartou implantátu dodána příbalová informace každého použitého zařízení.