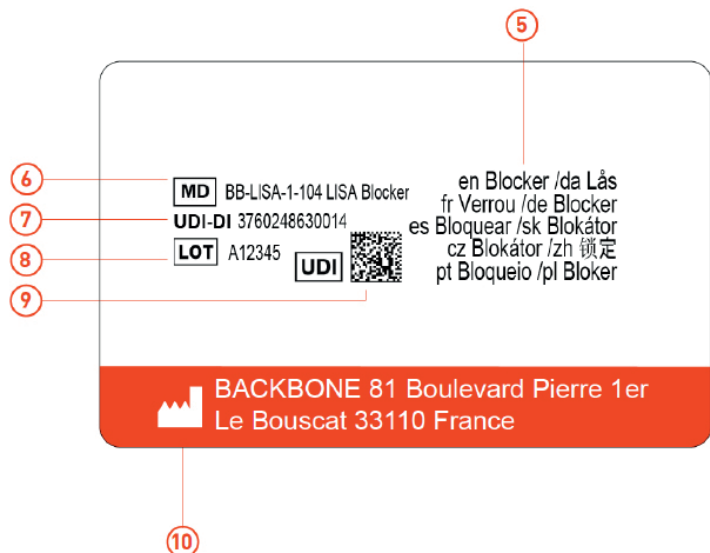
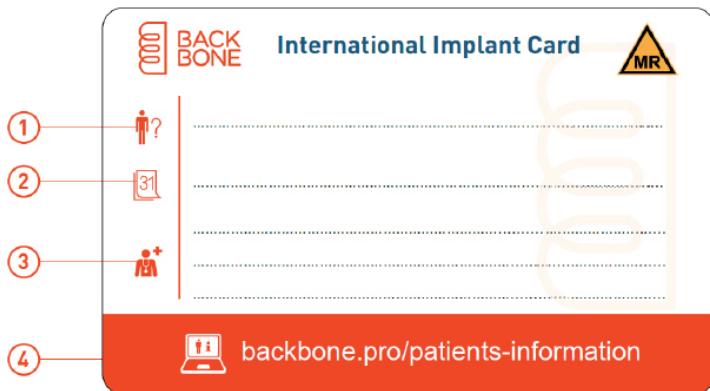


IMPLANTKORT

Instruktioner om udførelse





Symbolerne er forklaret på bagsiden:









IMPLANTKORT

Instruktioner om udførelse

Udfyldes af sundhedsinstitutionen/udbyderen:

- ①  Patientens navn eller patient-ID
- ②  Implantationsdato
- ③  Navn og adresse på sundhedsinstitutionen/udbyderen
- ④  Producentens hjemmeside med oplysninger

Implantkortoplysningerne svarende til 5 til 10 leveres i form af et klistermærke med hver enhed:

- ⑤  Enhedstype på det ønskede sprog
- ⑥  Enhedsnavn
- ⑦  UDI-DI kode (HRI)
- ⑧  Partinummer/ batchkode
- ⑨  UDI kode (AIDC format)
- ⑩  Navn og adresse på producenten af det implanterede medicinske udstyr

Klistermærket med information om enheden, der svarer til hver enhed, der bruges under operationen, findes i emballagen og skal placeres på hver tom side af implantkortet som vist nedenfor:



I henhold til SPR 23.423.4 indeholder indlægssedlen i emballagen til hvert udstyr, der bruges under operationen, alle af de følgende dele: (MDR Article 18 Tekst – Artikel 1 – (b), (c), (d)).

Indlægssedlen for hver enhed, der anvendes, skal udleveres til patienten sammen med implantkortet.