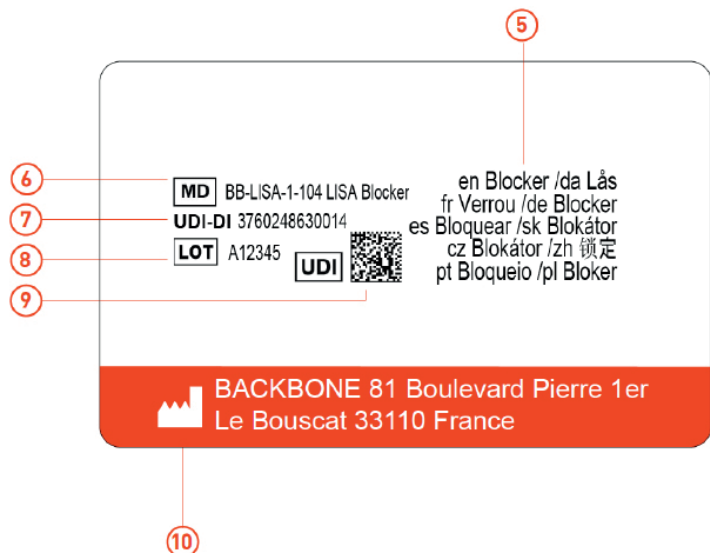
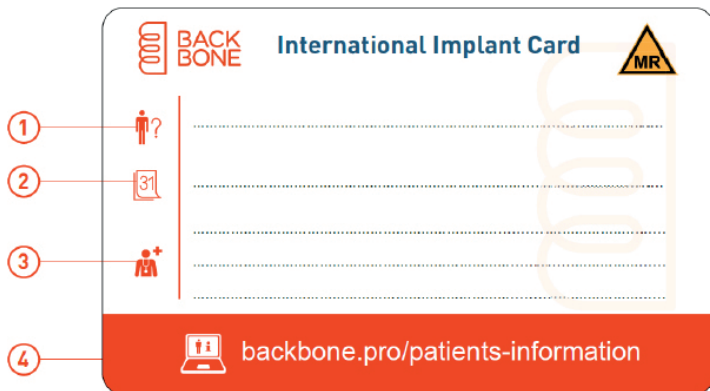


KARTA IMPLANTU

Wskazówki dotyczące uzupełniania





Symbole są objaśnione na odwrocie:









KARTA IMPLANTU

Wskazówki dotyczące uzupełniania

Wypełnia zakład opieki zdrowotnej/świadczeniodawca:

- ①  2. Wpisz imię i nazwisko pacjenta lub identyfikator pacjenta.
- ②  Data wszczepienia
- ③  Nazwa i adres placówki zdrowotnej / świadczeniodawcy
- ④  Strona internetowa producenta z informacjami

Informacje o karcie implantu odpowiadające numerom od 5 do 10 są dostarczane w postaci jednej naklejki przy każdym urządzeniu:

- ⑤  Typ urządzenia w wymaganym języku
- ⑥  Nazwa urządzenia
- ⑦  Kod UDI-DI (HRI)
- ⑧  Numer partii/kod partii:
- ⑨  Kod UDI (format AIDC)
- ⑩  Nazwa i adres producenta wszczepionego wyrobu medycznego

Naklejka z informacjami o danym wyrobie odpowiadająca każdemu wyrobowi używanemu podczas operacji jest dostępna w opakowaniu i musi być umieszczona na każdej pustej powierzchni karty implantu, jak pokazano poniżej:



Zgodnie z SPR 23.423.4, ulotka dla pacjenta znajdująca się w opakowaniu każdego urządzenia używanego podczas operacji zawiera wszystkie informacje następujących danych szczegółowych: (Artykuł 18 MDR - Punkt 1 – (b), (c), (d)). Ulotka dla pacjenta każdego używanego urządzenia powinna zostać dostarczona pacjentowi wraz z kartą implantu.