

EU-Medizinprodukteverordnung MDR



Umsetzung in der Zahnarztpraxis und im Praxislabor Konformitätserklärung laut Anhang XIII (1)

verantwortliches Zahnarzlabor

Anschrift

Fertigungsstätte

verordnet von

Name und Anschrift des verordnenden Zahnarztes/der Zahnärztin, ggf. Anschrift der Gemeinschaftspraxis

Medizinprodukt

präzise Leistungs- bzw. Produktbeschreibung lt. Verordnung, ggf. weitere Angaben wie Auftragsnummer, verwendete Teile und Materialien

Name des Patienten/der Patientin mit Patientennummer

Diese Sonderanfertigung ist ausschließlich für den genannten Patienten bestimmt.

Wir sichern zu, dass diese Sonderanfertigung den in Anhang I der VERORDNUNG (EU) 2017/745 angegebenen grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen entspricht.

erstellt am

erstellt von

freigegeben am

freigegeben von (Inhaber des Praxislabors)
