


INTERNATIONALER IMPLANTATIONS AUSWEIS

Allgemeine Informationen


Der internationale HumanTech Spine-Implantationsausweis wird von medizinischem Fachpersonal mit den erforderlichen Informationen ausgefüllt und dem Patienten ausgehändigt. Dieses Dokument erläutert den Inhalt des internationalen HumanTech Spine-Implantationsausweises und enthält Hinweise zur korrekten Ausfüllung durch den Gesundheitsdienstleister.


Der internationale HumanTech Spine-Implantationsausweis


Seite 1





International Implant Card

 ? 1

 31 2

 3

 www.humantech-spine.de 

Seite 2-5

MD 4

REF 5

LOT 6


UDI 7

MD 4

REF 5

LOT 6

UDI 7

 HumanTech Spine GmbH
Gewerbestraße 5
71144 Steinenbronn
Germany


Patientenetiketten auf oder in der Produktverpackung

MD Adonis-TLIF R-PEEK-
Ti Coated 35x12x09

REF 1803061209

LOT Sample LOT

UDI-DI 04250539909367



REF 1803061209

LOT Sample LOT

UDI-DI 04250539909367

MD Adonis-TLIF R-PEEK-
Ti Coated 35x12x09

REF 1803061209

LOT Sample LOT


UDI-DI 04250539909367

MD Adonis-TLIF R-PEEK-
Ti Coated 35x12x09

REF 1803061209

LOT Sample LOT

UDI-DI 04250539909367



Rev. date: 2025-06-23

Rev. No.: 01












Ausfüllanleitung: Bitte tragen Sie Folgendes ein:

- 1 Vor- und Nachname des Patienten (oder Patienten-ID)
- 2 Datum der Implantation
- 3 Name und Anschrift der Gesundheitseinrichtung/ des Gesundheitsdienstleisters, die/der die Implantation durchgeführt hat
- 4 Name des implantierten Medizinprodukts
- 5 Katalognummer des Herstellers
- 6 Chargennummer des Herstellers
- 7 Eindeutige Produktidentifizierung

Für sterile Produkte: Verwenden Sie unseren Aufkleber: Sie finden das Patientenetikett entweder im Inneren oder auf der Rückseite der Produktverpackung, da das Design je nach Herstellungsdatum variieren kann.

1/2

Symbolerklärung

	Patientenname oder Patienten-ID
	Datum der Implantation
	Name und Anschrift der implantierenden Gesundheitseinrichtung/ des implantierenden Gesundheitsdienstleisters
	Informationswebsite für Patienten
	Name und Anschrift des Herstellers
	Bedingt MR-sicher (Produkt darf nur unter den in der Kennzeichnung ausdrücklich angegebenen spezifischen Bedingungen sicher in den MRT-Untersuchungsraum eingebracht werden)
	Bezeichnung des Medizinprodukts
	Katalognummer
	Chargennummer
	Eindeutige Produktidentifizierung
	Produktkennung der eindeutigen Produktidentifizierung

Rev. date: 2025-06-23

Rev. No.: 01