

AWMF-Melderegister

Probleme mit der Verfügbarkeit von Medizinprodukten

1. Bitte nennen Sie die meldende Fachgesellschaft:

Name des Meldenden:

Mit dem Beauftragten für Medizinprodukte der Fachgesellschaft abgesprochen? Ja Nein

Datengrundlage für Registereintrag

2. Link zur Hersteller-Vertriebsinfo:
3. Link zur behördlichen Meldung:
4. Hatten Sie persönliche Kommunikation mit dem Hersteller-Vertrieb?
Ja
Nein
5. Sonstiges:

Gründe für die Beendigung des Vertriebs

Kein CE-Zeichen erhalten
Kein CE-Zeichen beantragt
Vertrieb nicht mehr wirtschaftlich
Grund unbekannt
Sonstiges, bitte nennen:

Folgen der Beendigung des Vertriebs

Qualitätsminderung und Risikosteigerung des Eingriffs gering
Qualitätsminderung und Risikosteigerung des Eingriffs erheblich
Therapie nicht mehr durchführbar
Sonstiges, bitte nennen:

Leitlinienbezug

6. Ist die betreffende Operation/Intervention in Leitlinien fixiert?
Ja
Nein
Nicht zutreffend
7. Ist das betreffende Medizinprodukt in Leitlinien fixiert?
Ja
Nein
Nicht zutreffend