

Hinweis zur Meldung schwerwiegender Vorkommnisse

Adressen der zuständigen Behörden

Alle im Zusammenhang mit dem Produkt (Armillä Patientenarmbänder) aufgetretenen **schwerwiegenden** Vorkommnisse sind nach Art. 87 MDR dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

Deutschland: **Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte**
www.bfarm.de

Österreich: **Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen**
medizinprodukte@basg.gv.at

Schweiz: **Swissmedic**
materiovigilance@swissmedic.ch

Ihr Kontakt zu Mediaform

Mediaform Informationssysteme GmbH
Postfach 1347 · 21453 Reinbek · Deutschland
Produktberatung: +49 40 - 72 73 60 99
E-Mail: info@mediaform.de
www.mediaform.de

