

## Hinweis zur Meldung schwerwiegender Vorkommnisse

Adressen der zuständigen Behörden

Alle im Zusammenhang mit dem Produkt (Armilla 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  $\cdot$  21453 Reinbek  $\cdot$  Deutschland

Produktberatung: +49 40 727360-99

E-Mail: info@mediaform.de

www.mediaform.de

