

Meldeformular Vigilanz-Kontaktperson für Medizinprodukte / IVD (EWR)

Hiermit melden wir die zuständige Vigilanz-Kontaktperson für Medizinprodukte / In-vitro-Diagnostika (IVD) dem Amt für Gesundheit (nach Art. 16 Abs. 3 EWR-MepV¹ bzw. Art. 16 Abs. 3 EWR-IvDV²).

Bitte füllen Sie pro anzumeldende Person ein Formular aus.

Spital³	
Name	
Strasse, Hausnummer	
PLZ, Ort	
Land	Liechtenstein

Vigilanz-Kontaktperson (Anmeldung)	
Verantwortlich ab	
Verantwortlich für	<input type="checkbox"/> Produkte nach MDR ⁴ / EWR-MepV <input type="checkbox"/> Produkte nach IVDR ⁵ / EWR-IvDV
Verantwortlich für mehrere Standorte?	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein
Vorname	
Name	
Funktion / Verantwortungsbereich (z.B. ganzes Spital, Abteilung X)	
Telefon (direkt)	
E-Mail (direkt)	

¹ Verordnung über den Verkehr mit Medizinprodukten im Europäischen Wirtschaftsraum (LR 947.102.104)

² Verordnung über den Verkehr mit In-vitro-Diagnostika im Europäischen Wirtschaftsraum (LR 947.102.302)

³ Gesundheitseinrichtung, in der durch ärztliche und pflegerische Hilfeleistungen stationäre Behandlungen von Krankheiten oder stationäre Massnahmen der medizinischen Rehabilitation oder stationäre medizinische Massnahmen zum Zwecke der Ästhetik durchgeführt werden

⁴ Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte

⁵ Verordnung (EU) 2017/746 über In-vitro-Diagnostika

Vigilanz-Kontaktperson (Abmeldung)	
<input type="checkbox"/> Keine Abmeldung, die bis anhin verantwortliche Person ist weiterhin Vigilanz-Kontaktperson. Die neue Person wird zusätzlich ernannt.	
nicht mehr verantwortlich ab	
nicht mehr verantwortlich für	<input type="checkbox"/> Produkte nach MDR / EWR-MepV <input type="checkbox"/> Produkte nach IVDR / EWR-IvDV
Vorname	
Name	
Funktion / Verantwortungsbereich (z.B. ganzes Spital, Abteilung X)	
Telefon (direkt)	
E-Mail (direkt)	

Kommentare

Meldeformular einsenden an: medical.devices@llv.li
<input type="checkbox"/> Der Melder bestätigt die Vollständigkeit und Richtigkeit der Angaben