

Nur für den Versorgungsteilbereich 25 F

Eigenerklärung zur Aufbereitung von wiedereinsetzbaren Hilfsmitteln

Eigenerklärung, dass bei der Aufbereitung von wiedereinsetzbaren Hilfsmitteln die medizinprodukterechtlichen Anforderungen, hier insbesondere die Medizinprodukte-Betreiberverordnung sowie die KRINKO-BfArM-Empfehlungen in den jeweils gültigen Fassungen beachtet werden.

Ich habe in meinem Betrieb die folgenden Maßnahmen ergriffen, um die o.g. Anforderung zu erfüllen:

Ergänzung/eigener Text: (zwingend erforderlich!)

Ich bestätige, dass diese Eigenerklärung für meinen Betrieb uneingeschränkt zutrifft.

Datum

Unterschrift

Firmenstempel

Institutionskennzeichen