

Konformitätserklärung für Sonderanfertigungen nach Anhang XIII MDR

Auftragsnummer/ Interne Nummer	Jahr	Monat	Lfd. / Zählnummer

Hersteller	
Verordnender Arzt	
Patient	
Das hergestellte Medizinprodukt ist ausschließlich für den genannten Patienten bestimmt!	
Produktbezeichnung	
Materialien	

Material/Hersteller	Spezifikation (Anteil Leg. in %, Mengen, Art.-Nr. etc.)	CE-Kennzeichen

Es wird hiermit versichert, dass die Sonderanfertigung der EU-Verordnung 2017/45 Anhang I „grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen“ entspricht.

Ort, Datum

Unterschrift