

## NATUR PRODUKT ZDROVIT SP. Z O.O.

Wyroby medyczne	Formularz zgłoszenia incydentu medycznego Natur Produkt Zdrovit Sp. z o.o.
Ważne od 30.06.2022	

## Formularz zgłoszenia incydentu medycznego

## Form for medical incident notification

<b>1. Informacje administracyjne / Administrative information</b>	
<b>Adresat / Destination</b>	
Nazwa / Name	
Adres / Address	
E-mail:	Fax:
<b>2. Informacje o zgłaszającym incydent medyczny / Information on entity/person reporting of the incident</b>	
Status zgłaszającego incydent / Status of entity/person reporting of the incident	
<input type="checkbox"/> Osoba niebędąca profesjonalnym użytkownikiem/pacjent / Lay user/patient <input type="checkbox"/> Świadczeniodawca / Healthcare provider <input type="checkbox"/> Dystrybutor / Distributor <input type="checkbox"/> Importer / Importer <input type="checkbox"/> Organ nadzoru/inspekcji / Regulatory/inspection authority <input type="checkbox"/> Podmiot świadczący usługi w zakresie napraw, serwisu, utrzymania i kalibracji wyrobów Entity providing services in repairs, the service, the maintenance and the calibration of devices <input type="checkbox"/> Podmiot prowadzący zewnętrzną ocenę jakości pracy laboratoriów diagnostycznych Entity conducting external quality assessment schemes for diagnostic laboratories <input type="checkbox"/> Inny (określić rolę): / Other (identify the role):	
Nazwa/imię i nazwisko zgłaszającego incydent / Name entity/person reporting of the incident	
Imię i nazwisko osoby do kontaktu / Name of the contact person	
Adres / Address	

Kod pocztowy / Postal code	Miejscowość / City
Telefon / Phone	Fax
E-mail	Państwo / Country

### 3. Informacje o wytwórcy / Manufacturer information

Nazwa wytwórcy / Manufacturer name	
Adres / Address	
Kod pocztowy / Postal code	Miejscowość / City
Telefon / Phone	Fax
E-mail	Państwo / Country

### 4. Informacje o autoryzowanym przedstawicielu / Authorised representative information

Nazwa autoryzowanego przedstawiciela / Name of the authorised representative	
Adres / Address	
Kod pocztowy / Postal code	Miejscowość / City
Telefon / Phone	Fax
E-mail	Państwo / Country

### 5. Informacje o dostawcy wyrobu / Information on supplier of the device

Nazwa dostawcy wyrobu / Name of the supplier of the device	
Adres / Address	

Kod pocztowy / Postal code	Miejscowość / City
Telefon / Phone	Fax
E-mail	Państwo / Country

#### 6. Informacje o wyrobie / Medical device information

Nazwa handlowa/nazwa firmowa/marka / Commercial name/brand name/make	
Model lub numer katalogowy / Model or catalogue number	
Numer(-y) seryjny(-e) i/lub numer(-y) serii/partii / Serial number(s) and/or lot/batch number(s)	
Numer wersji oprogramowania (jeżeli dotyczy) / Software version number (if applicable)	
Data produkcji / Manufacturing date	Data ważności (jeżeli dotyczy) / Expiry date (if applicable)
Data wszczepienia implantu / Implant date (for implants)	Data usunięcia implantu / Explant date (for implants only)
Okres, przez który implant pozostawał wszczepiony (jeżeli nie są znane dokładne daty implantacji lub jego usunięcia) Duration of implantation (to be filled if the exact implant or explant dates are unknown)	
Wyposażenie/towarzyszące wyroby (jeżeli dotyczy) / Accessories/associated devices (if applicable)	
Nr identyfikacyjny jednostki notyfikowanej / Notified Body ID number	

#### 7. Informacje o incydencie medycznym / Medical incident information

Numer referencyjny zgłoszenia nadany przez świadczeniodawcę, jeżeli dotyczy User facility report reference number, if applicable
---

<p>Data przesłania zgłoszenia incydentu do wytwórcy/autoryzowanego przedstawiciela/dostawcy (podkreślić odpowiednie)</p> <p>Date of sending incident notification for the manufacturer/ authorised representative/supplier (underline appropriate)</p>	
<p>Data wystąpienia incydentu / Date of incident occurred</p>	
<p>Miejsce wystąpienia incydentu / Place of incident occurred</p>	
<p>Opis incydentu / Incident description narrative</p>	
<p>Liczba pacjentów, których dotknął incydent Number of patients involved</p>	<p>Liczba wyrobów, których dotyczył incydent Number of medical devices involved</p>
<p>Obecne miejsce znajdowania się/przekazania wyrobu Medical device current location/disposition</p>	
<p>Osoba posługująca się wyrobem w chwili incydentu (wybrać jedno) Operator of the medical device at the time of incident (select one)</p> <p><input type="checkbox"/> profesjonalny użytkownik / health care professional</p> <p><input type="checkbox"/> pacjent / patient</p> <p><input type="checkbox"/> inna / other</p>	
<p>Użycie wyrobu (wybrać z listy poniżej) / Usage of the medical device (select from list below)</p> <p><input type="checkbox"/> pierwsze użycie / initial use</p> <p><input type="checkbox"/> ponowne użycie wyrobu do jednorazowego użytku / reuse of a single use medical device</p> <p><input type="checkbox"/> ponowne użycie wyrobu do wielokrotnego użytku / reuse of a reusable medical device</p> <p><input type="checkbox"/> po regeneracji/odnowieniu / re-serviced/refurbished</p>	

<input type="checkbox"/> problem zauważony przed użyciem / problem noted prior use <input type="checkbox"/> inne (określić, jakie) / other (please specify):  
Skutki dla pacjenta / Patient outcome
Działania zaradcze/lecnicze związane z opieką nad pacjentem podjęte przez świadczeniodawcę Remedial action taken by the healthcare facility relevant to the care of the patient
Wiek pacjenta w czasie incydentu, jeżeli dotyczy / Age of the patient at the time of incident, if applicable
Płeć, jeżeli dotyczy / Gender, if applicable <input type="checkbox"/> Kobieta / Female <input type="checkbox"/> Mężczyzna / Male
Masa ciała w kilogramach, jeżeli dotyczy / Weight in kilograms, if applicable

<b>8. Uwagi / Comments</b>

Potwierdzam, że powyższe informacje są poprawne według mojej najlepszej wiedzy.

I affirm that the information given above is correct to the best of my knowledge.

.....

Podpis / Signature\*

Imię i nazwisko / Name

Miejscowość / City

Data / Date

*\*Wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych w celach związanych z nadzorem nad bezpieczeństwem wyrobów medycznych, zgodnie z Ustawą z dn. 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2002 r. Nr 101, poz. 926 z późniejszymi zmianami).*

*Zgodnie z art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29.08.1997 r. o ochronie danych osobowych (t. j. Dz. U. z 2002 r. Nr 101, poz. 926 ze zm.) informujemy, iż administratorem danych jest Natur Produkt Zdrowit Sp. z o.o., Nocznickiego 31, 01-918 Warszawa*

*Przedmiotowe dane są przetwarzane w celu niezbędnym dla prowadzenia rejestru incydentów medycznych*

*Obowiązek ich podania wynika z przepisów ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t. j. Dz.U. 2010 nr 107 poz. 679ze zm.).*

**Tylko do użytku Natur Produkt Zdrowit Sp. z o.o..**

<b>Tylko do użytku Natur Produkt Zdrowit Sp. z o.o..</b>	
Numer zgłoszenia:	
Data otrzymania przez Natur Produkt Zdrowit Sp. z o.o.:	
Dane osoby przyjmującej zgłoszenie incydentu:	
Podpis osoby przyjmującej zgłoszenie incydentu:	
W jaki sposób zgłoszenie otrzymano: <input type="checkbox"/> Telefonicznie <input type="checkbox"/> Fax <input type="checkbox"/> e-mail <input type="checkbox"/> List <input type="checkbox"/> inne.....	
Rodzaj zgłoszenia: <input type="checkbox"/> Zgłoszenie początkowe <input type="checkbox"/> Zgłoszenie uzupełniające	

Skan zgłoszenia prześlij niezwłocznie na adres: [phv@zdrovit.pl](mailto:phv@zdrovit.pl),

Oryginał prześlij na adres: Natur Produkt Zdrowit Sp. z o.o., Nocznickiego 31, 01-918 Warszawa