

Überzeugen Sie sich jetzt  
vom **Modul „Labor“!**

Weitere Informationen auch unter [www.dios.de](http://www.dios.de)

Modul „Labor“ in **diosMP**

Für Praxislabore

**NEU!**

# (MDR) EU-Medizin- produkteverordnung

So erfüllen Sie die **gesetzlichen  
Anforderungen sicher & effizient!**

Ja, ich möchte das **Labor-Modul** bestellen

☎ per Fax an: **02864 - 9492 22**

1400394

Praxisname oder -stempel

Vorname, Name Ansprechpartner/in

Straße, Hausnummer

PLZ, Ort

E-Mail

Telefon

Datum, Unterschrift

**Gerne nehmen wir Ihre Bestellung an:**

☎ 0 28 64 / 94 92-0

✉ [beratung@dios.de](mailto:beratung@dios.de)

🌐 [www.dios.de](http://www.dios.de)

**dios, eine Marke der Spitta GmbH**

📍 Rudolf-Diesel-Ring 18,

48734 Reken

**dios**  
eine Marke von **spitta**

[www.dios.de](http://www.dios.de)



Mit dem **Modul „Labor“** in **diosMP** erfüllen Sie die **gesetzlichen Vorgaben** der MDR sicher & zeitsparend

Wir haben diosMP aufgrund der neuen EU-Medizinprodukteverordnung (MDR) weiterentwickelt. Mit dem neuen Modul „Labor“ erfüllen Sie die neuen Anforderungen hinsichtlich Risikomanagement, Chargenrückverfolgung und Dokumentation im Praxislabor sicher und effizient.

## Ihre **Vorteile** mit dem **Modul „Labor“** in **diosMP**

- ✓ Einstufung der Produkte in Risikoklassen
- ✓ Sicheres Risikomanagement mit Aufstellung und Bewertung der möglichen Risiken
- ✓ Lückenlose Material- und Chargenerfassung durch die Barcode-Kennzeichnung von Produkten
- ✓ Dokumentation der hergestellten Produkte vom Laborauftrag bis nach Inverkehrbringen
- ✓ Chargenrückverfolgung in Bezug auf die Laborauftragsnummer
- ✓ Sichere Erstellung der Konformitätserklärung
- ✓ Korrekte Dokumentation und Meldung von Vorkommnissen

## Leistungsumfang – **Modul „Labor“** **NEU!**

- ✓ **Risikomanagement**
  - Einstufung der Produkte in Risikoklassen
  - Laborreport mit Filterung nach Risikoklassifizierung
  - Vorgehen im Risikomanagement (Wahrscheinlichkeit des Auftretens und Schadensausmaß für Patienten)
- ✓ **Dokumentation vom Laborauftrag bis nach Inverkehrbringen**
  - Konformitätserklärung
  - Informationen zum Laborauftrag
  - Dokumentation der Absprachen zwischen Zahnarztpraxis und Labor
  - Dokumentenscan von Laborzetteln
- ✓ **Chargenrückverfolgung in Bezug auf den Laborauftrag**
- ✓ **Dokumentation/Meldung von Vorkommnissen**
  - Dokumentation von Vorkommnissen zum Produkt
  - Meldedokument mit Druckfunktion
  - Sicherheitsbericht (Plan zur Überwachung nach Inverkehrbringen)
  - Verantwortlicher zur Meldung von Vorkommnissen

**Einführungspreis:**

**360,-€\* statt 400,-€\***

zzgl. mtl. Wartungsgebühr von **nur 7,50,-€\***

Bei einer Bestellung bis zum 30.04.2021.

Weitere Informationen auch unter [www.dios.de](http://www.dios.de)