

## INFORMATION

om tillverkning och användning av egentillverkade medicintekniska produkter

På denna blankett lämnas information till IVO enligt kravet i 4 kap. 2§ Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2021:32) om kompletterande bestämmelser till EU:s förordning om medicintekniska produkter.

### Vårdgivare

Namn på vårdgivaren som tillverkar och använder egentillverkade medicintekniska produkter
Vårdgivarens organisationsnummer

### Informationen på denna blankett avser

Ny information om att egentillverkning och användning av egentillverkade medicintekniska produkter enligt artikel 5.5 förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter (MDR) bedrivs.
Ändring av tidigare lämnad information om egentillverkning och användning av egentillverkade medicintekniska produkter enligt artikel 5.5 MDR.
Information om att egentillverkning och användning av egentillverkade medicintekniska produkter enligt artikel 5.5 MDR har upphört.

### Frivillig information:

Vårdgivarens verksamheter där egentillverkning och användning av egentillverkade medicintekniska produkter bedrivs

--

### Anmälare

Namn på anmälaren	Telefon (inklusive riktnummer)
Titel/funktion	E-postadress