

“SEGNALAZIONE DI RECLAMO”

da trasmettere da parte degli operatori sanitari al Referente Aziendale Vigilanza sui Dispositivi medici e diagnostici in vitro Dott.ssa Stefania Pretto UOC Farmacia Ospedaliera

A) Dati del compilatore

Cognome e nome:	_____
Qualifica:	_____
Reparto	_____
Telefono _____ Fax _____	
e-mail	_____

B) Dati relativi al dispositivo medico

Fabbricante (nome, ragione sociale e indirizzo)	
Distributore (nome, ragione sociale e indirizzo)	
Nome commerciale	
Descrizione del dispositivo medico	
Codice Classificazione unica nazionale dispositivi medici (CND)	
Codice numerico che contraddistingue il dispositivo nella banca dati del Ministero della Salute	
N. codice del dispositivo assegnato dal fabbricante (REF)	
Numero di lotto o di serie	
Data scadenza	
Anagrafica AULSS (codice/descrizione interna)	

¹ Secondo il Decreto Legislativo 37/2010 per reclamo si intende “ogni altro inconveniente che, pur non integrando le caratteristiche dell’incidente, possa consentire l’adozione delle misure atte a garantire la protezione e la salute dei pazienti e degli utilizzatori”

Responsabile del Procedimento: Dr. Alessandro Dacomo

Referente procedura: Dr.ssa Milena Lauri

Tel. 0444-753484 Fax 0444-753941

e mail: segreteria.farmacia@ulss8.veneto.it

B) DATI RELATIVI ALL'EVENTO

Il dispositivo è stato utilizzato?	Si	No
<u>Motivo per il quale è stato utilizzato (o si intendeva utilizzare) il dispositivo:</u>		
<hr/>		
<hr/>		
<hr/>		
Specificare le motivazioni del reclamo ¹ :		
<hr/>		
<hr/>		
<hr/>		
Numero pezzi coinvolti:		
<hr/>		

Altre informazioni ritenute rilevanti:
<hr/>
<hr/>
<hr/>

Data di compilazione del presente rapporto: _____
Firma: _____

N.B. per eventuali supporti alla compilazione, contattare il Referente per la vigilanza sui dispositivi medici di riferimento.

¹ Secondo il Decreto Legislativo 37/2010 per reclamo si intende “ogni altro inconveniente che, pur non integrando le caratteristiche dell’incidente, possa consentire l’adozione delle misure atte a garantire la protezione e la salute dei pazienti e degli utilizzatori”