Nachweisversendung an: KVSA, Abteilung Qualitäts- und Verordnungsmanagement Arztstempel Anlage zum Antrag auf Genehmigung zur Ausführung und Abrechnung von Ultraschalluntersuchungen "Ultraschallsystem mit mobilem Endgerät"* (vom Hersteller/Vertreiber auszufüllen) oder ☐ Zusatzgeräte ☐ Gerätewechsel ☐ Standortwechsel Ultraschallsysteme mit mobilen Endgeräten - CE-Kennzeichnung In der vertragsärztlichen Versorgung dürfen nur Ultraschallsysteme verwendet werden, die über eine CE-Kennzeichnung mit Kennziffer der benannten Stelle verfügen (§ 9 Abs. 1 Satz 2 i.V.m. Anlage III der Ultraschallvereinbarung (USV) vom 31.10.2008, in der aktuell geltenden Fassung. Bitte beachten Sie, dass sich diese CE-Kennzeichnung, die für das Inverkehrbringen und die Inbetriebnahme eines Medizinproduktes nach § 6 Abs. 1 Satz 1 Medizinproduktegesetz (MPG) erforderlich ist, auf alle Komponenten des Ultraschallsystems erstrecken muss. Die Komponenten des Ultraschallsystems ergeben sich einerseits aus den Vorgaben hierzu in § 2 c) der USV. Hiernach ist ein Ultraschallsystem ein Gerät zur Ultraschalldiagnostik, bestehend aus Gerätekonsole, Schallkopf, Monitor und Dokumentationseinrichtung. Daneben sind für die Bestimmung der Komponenten des Ultraschallsystems die einschlägigen gesetzlichen Bestimmungen, wie z.B. des MPG beachtlich. Die Definition der Medizinprodukte bzw. ihrer Komponenten ergibt sich hierbei insbesondere aus § 3 MPG. Nutzer des Gerätes: **Lebenslange Arztnummer** (falls bereits vergeben):

3				
1				
bei dem Ultraschallsystem mit mobilem Endgerät				
mit der Geräte-Bezeichnung (vollständige Herstellerangaben):				
mit der Geräte-Nummer (Seriennummer):				
The delication (constitution).				
der Herstellerfirma:				
	(Name Firma)			
	(Straße, Hausnummer)			
	(PLZ, Ort)			

mit dem Baujahr:	Auslieferungsdatum:				
Schallkopf 1 Typ:	Frequenz:				
Schallkopf 2 Typ:	Frequenz:				
Caballiant 2 Trus	Francisco				
Schallkopf 3 Typ:	Frequenz:				
Schallkopf 4 Typ:	Frequenz:				
оспанкорт тур.	riequenz.				
Schallkopf 5 Typ:	Frequenz:				
	·				
handelt es sich um ein					
□ geschlossenes System¹					
□ offenes System², eine Koppelung mit folgenden mobilen Endgeräten ist vorgesehen:					

¹ Ein geschlossenes Ultraschallsystem zur Kombination mit mobilen Endgeräten verfügt über einen eigenen verbundenen Monitor als Endgerät, der ausschließlich mit der Ultraschall-App versehen ist und lediglich für die Nutzung im Rahmen des betreffenden Ultraschallsystems vorgesehen ist.

Ultraschallsystems vorgesehen ist.

² Ein offenes Ultraschallsystem zur Kombination mit mobilen Endgeräten verfügt über eine Ultraschallsonde, die mittels einer Software an ein Endgerät gekoppelt wird (z.B. Smartphone, Tablet), das auch zur Nutzung außerhalb des Ultraschallsystems vorgesehen ist und zu diesem Zweck neben der Ultraschall-App mit diversen weiteren Apps und Daten ausgestattet ist.

Hiermit wird bestätigt, dass <u>alle</u> Komponenten des o.g. Ultraschallsystems ³				
	sung	nforderungen der Ultraschallvereinbarung (USV) vom 31.10.2008, in der aktuell geltenden Faserfüllen, vor allem auch die allgemeinen Bestimmungen hinsichtlich der Gerätesicherheit und der ischen Leistungsfähigkeit (§ 9 Abs. 1 Satz 2 i.V.m. Anlage III, Ziffer 1 und 2 der USV)		
und				
	den einschlägigen gesetzlichen Bestimmungen, wie des Medizinprodukterechtes (z.B. Medizinproduktegesetz, Verordnung über Medizinprodukte und Medizinprodukte -Sicherheitsplanverordnung) sowie den geltenden Datenschutzbestimmungen genügen,			
insbesondere, dass				
		bei geschlossenen Systemen alle Komponenten des Ultraschallsystems im Gesamtpaket ein vollumfänglich CE-zertifiziertes Medizinprodukt darstellen (Bitte Nachweis beifügen)		
	oder alternativ			
		bei offenen Systemen alle Komponenten des Ultraschallsystems in der für die Inbetriebnahme erforderlichen Kombination als Medizinprodukt über eine CE-Kennzeichnung nach dem Medizinproduktegesetz verfügen (Bitte Nachweis beifügen)		
und				
		durch das Ultraschallsystem die gemäß Anlage III Punkt 6 der Ultraschall-Vereinbarung geforderten Parameter der Bilddokumentation abgebildet werden können.		

Ort, Datum	Unterschrift des Herstellers/Vertreibers
Telefonnummer	Ansprechpartner (Name in Druckbuchstaben)
	Stempel Hersteller/Vertreiber

Die Vollständigkeit und Richtigkeit dieser Angaben wird bestätigt.