

## Hinweis zur Meldung schwerwiegender Vorkommnisse

Adressen der zuständigen Behörden

Alle im Zusammenhang mit dem Produkt (Armillä Patientenarmbänder) aufgetretenen **schwerwiegenden** Vorkommnisse sind nach Art. 87 MDR dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

Deutschland: **Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte**  
[www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)

Österreich: **Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen**  
[medizinprodukte@basg.gv.at](mailto:medizinprodukte@basg.gv.at)

Schweiz: **Swissmedic**  
[materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

### Ihr Kontakt zu Mediaform

**Mediaform Informationssysteme GmbH**  
Postfach 1347 · 21453 Reinbek · Deutschland  
Produktberatung: +49 40 727360-99  
E-Mail: [info@mediaform.de](mailto:info@mediaform.de)  
[www.mediaform.de](http://www.mediaform.de)

