

UDI Richtlijn voor het identificeren van medische hulpmiddelen

Februari 2021

Inleiding	3
Begrippen en afkortingen	4
Procedure en verantwoordelijkheden	7
Contact	17

Als fabrikant en distributeur van medische hulpmiddelen moet u voldoen aan de juridische vereisten die in de Medical Device Regulation (Regels voor medische hulpmiddelen, MDR) zijn bepaald. Een vereiste waaraan u dient te voldoen, is dat deze zijn medische hulpmiddelen moet labelen en ze traceerbaar moet maken in overeenstemming met de MDR.

De vereisten zijn nauwkeurig gedefinieerd via de Unique Device Identification (Unieke Identificatie Code, UDI)-richtlijn.

Wij verzoeken u dan ook om de volgende richtlijn betreffende de UDI-vereisten na te leven.

Begrippen en afkortingen

Medisch hulpmiddel (Artikel 2, nr. 1 MDR)

'Medisch hulpmiddel' betekent elk instrument, apparaat, toestel, software, implantaat, reagens, materiaal of ander artikel dat de fabrikant heeft aangemerkt voor gebruik, alleen of in combinatie, door mensen voor één of meerdere van de volgende, specifieke medische doeleinden:

- diagnose, preventie, bewaking, voorspelling, prognose, behandeling of verlichting van aandoeningen;
- diagnose, bewaking, behandeling, verlichting of compensatie van letsel of een handicap;
- onderzoek, vervanging of modificatie van de anatomie of van een fysiologisch(e) of pathologisch(e) proces of toestand;
- het leveren van informatie door middel van in vitro-onderzoek van specimen van menselijke oorsprong, met inbegrip van orgaan-, bloed- en weefseldonaties;
- en waarbij de gewenste belangrijkste actie in of op het lichaam niet bereikt wordt door farmacologische, immunologische of metabolische middelen, maar in zijn werking door dergelijke middelen kan worden geholpen.

Medical Device Regulation (Regels voor medische hulpmiddelen, MDR)

De MDR is een Europese verordening die vanaf 26 mei 2021 in zijn geheel bindend wordt.

Deze onderwerpt alle fabrikanten van medische hulpmiddelen aan nieuwe juridische vereisten.

Als fabrikant en distributeur van medische hulpmiddelen in risicoklasse I moet medi ook aan deze nieuwe vereisten voldoen. De uitgebreidere informatie over het labelen van medische hulpmiddelen vormt een belangrijk onderdeel van de verordening.

Meer informatie: MDR (EU) 2017/745, artikelen 10-14

Unique Device Identification (Unieke Identificatie Code, UDI)

UDI is een systeem voor het labelen en identificeren van medische hulpmiddelen binnen de toegevoegde waardeketen. Fabrikanten van medische hulpmiddelen zijn verplicht om de gestandaardiseerde UDI-informatie en symbolen toe te passen op de labels (productlabel en dooslabel) naast de eerder bestaande vereisten.

Meer informatie: MDR (EU) 2017/745, Artikel 27 en Bijlage VI, Deel C

Global Trade Item Number (GTIN, uniek, internationaal erkend product ID-nummer)

Het GTIN identificeert de fabrikant en bevat het artikelnummer van het product. Voor dit doel kan het EAN-nummer worden gebruikt. Dit nummer omvat de code voor de verpakkingseenheid en het EAN-nummer.

Verpakkingseenheid

Verpakkingsniveaus zijn de verschillende niveaus van de hulpmiddelverpakking die een gedefinieerd aantal hulpmiddelen (verpakkingseenheid) bevat, zoals een doos of kist (MDR, Bijlage VI, Deel C).

EAN-nummer

Dit is de oude term voor het Global Trade Item Number. Het acroniem betekent European Article Number (Europees artikelnummer). Het EAN-nummer is een middel voor de unieke hulpmiddelidentificatie die in heel Europa is erkend, maar de GTIN dekt de gehele wereld af.

Artikelnummer

Artikelnummers worden gebruikt om verschillende producten van één fabrikant te identificeren (EN ISO 15223-1).

Houdbaarheidsdatum

De datum waarna het product niet meer mag worden gebruikt door patiënten. Deze gegevens moeten worden opgeslagen in bewijsdocumenten (EN ISO 15223-1). Begrippen die medi als synoniemen gebruikt (bijv. uiterste verkoopdatum), zijn ook opgenomen onder de begrippen "houdbaarheid" en "te gebruiken tot". De houdbaarheidsdatum omvat zowel de opslagduur als de maximumperiode gedurende welke het artikel mag worden gebruikt.

Productiedatum

Datum van productie. Deze vormt de basis voor het berekenen van de houdbaarheidsdatum (EN ISO 15223-1).

Lotnummer

Identificeert een gedefinieerd aantal hulpmiddelen van een artikel. Het lotnummer maakt de traceerbaarheid mogelijk door de toegevoegde waardeketen in de medische sector.

Serienummer

Identificeert uitsluitend een specifiek product. Dit nummer is niet noodzakelijkerwijs verplicht, als er een lotnummer aanwezig is.

UDI-code

GTIN, houdbaarheidsdatum, productiedatum, lotnummer en, indien nodig, het serienummer moeten minimaal worden versleuteld in één internationaal gestandaardiseerde code.

Traceerbaarheid

Betekent dat de productbron en waar het daarna is verkocht, kunnen worden getraceerd. Voor fabrikanten betekent dit dat traceerbaarheid meteen vanaf het begin moet worden geïmplementeerd (waar komt iedere individuele draad vandaan) tot het einde (aan wie is het product rechtstreeks gegeven). Distributeurs moeten ook het relevante niveau van traceerbaarheid verzekeren (volgens Artikel 25 MDR).

Serieproduct

Is een industrieel gefabriceerd en reproduceerbaar product.

Speciale serie

Beschrijft een industrieel gefabriceerd en reproduceerbaar serieproduct dat in kleinere hoeveelheden worden geproduceerd (n is groter dan of gelijk aan 1).

Hulpmiddelen op maat

Is een product dat in serie, op basis van individuele patiëntafmetingen is gefabriceerd en bijgevolg een product voor één afzonderlijke patiënt is. Het labelen van artikelen op maat wordt beschreven in een maatgids.

Bijzondere wens

De definitie van medi is dat een bijzondere wens een serieproduct of een speciale serie is die voldoet aan de bijzondere wens van een afzonderlijke patiënt. Dit is geen maatwerk-hulpmiddel in overeenstemming met MDR Artikel 2 Punt (3); het is enkel een verandering die aan een serieproduct wordt aangebracht.

MDR	Regels voor medische hulpmiddelen
MD	Medisch hulpmiddel
UDI	Unique Device Identifier, Unieke identificatiecode voor hulpmiddelen
GTIN	Global Trade Item Number, Wereldwijd geldende unieke hulpmiddelidentificatie
CE	CE-markering, keurmerk "Conformité Européenne"
ERP	Enterprise Resource Planning System, computerprogramma ter ondersteuning van alle processen binnen een organisatie
D	Dag
M	Maand
J	Jaar
K	Kwartaal

Procedure en verantwoordelijkheden

Het UDI-onderwerp is relevant voor de volgende afdelingen bij medi:

IT	Traceerbaarheid van batches, stamgegevensmanagement, onderhoud van de Eudamed-database
QA	Controles ontvangen goederen, klachten
Inkoop	Leveranciersmanagement incl. inkoop- en leveranciersovereenkomsten
Productie	Gegevens printen op de afzonderlijke producten
R&D	Bepalen van houdbaarheid
QM	Bewaken van het naleven van MDR-vereisten
Verkoop	Traceerbaarheid, logistieke bewakingsactiviteiten
PM	Bepalen van labels en productinformatie
CC	Feedback van de markt
MSMD	Logistieke ontwikkeling incl. houdbaarheid en uitverkoopperioden

1. Algemene informatie over MDR & UDI

Implementatie van de Regels voor medische hulpmiddelen

Als fabrikant van medische hulpmiddelen zijn wij verplicht om de strenge juridische vereisten van de nieuwe Medical Device Regulation (Regels voor medische hulpmiddelen, MDR), de meest recente Europese verordening voor medische hulpmiddelen, na te leven, die vanaf 26 mei 2021 van toepassing zijn.

De hoofddoelstelling van de MDR is het verzekeren van de hoogst mogelijke veiligheid voor patiënten dankzij medische hulpmiddelen van hoge kwaliteit, wat de supervisie van de leveringsketens vereist tussen fabrikanten en leveranciers. Met dit in gedachten stellen wij algemene definities en punten op die overeenkomen met de bepalingen van de MDR, die een kader bieden voor toekomstige samenwerking in de leveringsketen.

De MDR legt duidelijke verantwoordelijkheden op aan fabrikanten, in het bijzonder met betrekking tot aansprakelijkheid voor producten die op de markt zijn gebracht.

Meer informatie: MDR (EU) 2017/745, Artikel 10-14

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/NL/TXT/?uri=CELEX%3A32017R0745>

Implementatie van de Unique Device Identification (Unieke Identificatie Code, UDI) als onderdeel van de MDR

De Unique Device Identification (Unieke Identificatie Code, UDI) is een systeem dat wordt gebruikt voor het markeren en identificeren van medische hulpmiddelen binnen de leveringsketen in de zorgsector. De IMDRF (International Medical Device Regulators Forum), de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) en de Europese Commissie streven naar een mondiaal geharmoniseerde en consequente benadering om de veiligheid van de patiënt te vergroten en de patiëntenzorg te

helpen optimaliseren door een geharmoniseerde wetgeving voor de UDI voor te stellen met gebruik van mondiale standaarden.

Fabrikanten zijn verplicht om op labels (textiellabel en verpakkingslabel) gestandaardiseerde UDI-informatie en symbolen te bieden naast de voorschriften die reeds van toepassing zijn.

Daarom dient medi de gegevens van de originele fabrikant in acht te nemen voor zijn handelsgoederen. Na 26 mei 2021 mogen alleen producten op de markt worden gebracht, die aan die vereisten voldoen.

Meer informatie: MDR (EU) 2017/745, Artikel 27 en Bijlage VI, Deel C FAQ:
<https://ec.europa.eu/docsroom/documents/36664>

2. Uitverkoop van producten zonder UDI-gegevens

Volgens de MDR mogen medische hulpmiddelen met oude labels door detailhandelaren (ook Groepen en Distributeurs) binnen de EU worden verkocht tot 26 mei 2025, mits de vervaldatum niet zijn overschreden. Dat betekent dat alle producten in 2025 vervallen, die momenteel geen vervaldatum hebben. Dat biedt alle Groepen binnen de EU voldoende tijd om de huidige voorraad te verkopen.

Let op: Mogelijk hebben enkele Groepen en Distributeurs in de EU of daarbuiten een strengere lokale wetgeving.

3. Definities van de UDI-gegevens van medi op labels

Serieproducten en speciale series

Productiedatum

Het moment waarop de laatste productiefase is voltooid, definieert de productiedatum, gebaseerd op de maand. De productiedatum wordt vervolgens vastgelegd als de eerste maand van het kwartaal (bijv. 2020-01, 2020-04, 2020-07, 2020-10).

Houdbaarheidsdatum

Berekend op basis van de productiedatum. De houdbaarheidsdata worden als volgt geregistreerd in de stamgegevens van het product in het ERP-systeem:

42 maanden: Elastische producten (kousen en verbanden) of hechtmiddelen
(voetverzorging)

60 maanden: Ziekenhuizen

60 maanden: Niet-elastische producten (braces):

Lotnummer

Wijzigt elk kwartaal (bijv. 202001, 202002, 202003, 202004)

EAN-nummer

Is voor het artikel opgeslagen in de stamgegevens van het product in het ERP-systeem.

Op maat en bijzondere wens**Productiedatum**

Afgeleid van de datum van de orderboeking, op maandelijkse basis.

Houdbaarheidsdatum

Berekend op basis van de productiedatum. De houdbaarheidsdata worden opgeslagen als 7 maanden in de stamgegevens van het product in het ERP-systeem:

Lotnummer

Is het unieke nummer voor het artikel.

EAN-nummer

Een EAN-nummer wordt geregistreerd voor artikelen op maat. Dit is gebaseerd op het nummer voor artikelen op maat. Voor artikelen voor bijzondere wensen wordt het EAN-nummer van de basisserie/speciale serie gebruikt.

Artikelenet

Als een artikel uit meerdere onderdelen of artikelen bestaat, dan wordt een nieuw lotnummer op basis van het ordernummer gegenereerd, wanneer het complete artikel wordt verpakt. De kortste levensduur van de onderdelen wordt overgenomen voor het medische hulpmiddel. Onderdelen kunnen medische hulpmiddelen of niet-medische hulpmiddelen (bijv. circaid) zijn. Als medi voorverpakte sets ontvangt (bijv. circaid uit de VS), dan worden deze als normale artikelen behandeld. Dat betekent dat het algemene lotnummer voor de set wordt geregistreerd door de afdeling Goederenontvangst.

4. Gegevensnotaties

UDI Code

In de algemene standaard van eurocom e.V. is vastgelegd dat de UDI-code in de vorm van een gegevensmatrixbarcode op de productverpakking moet worden vermeld.

6 mm x 6 mm is gedefinieerd als de minimale afmeting voor deze tweedimensionale code. In het algemeen is de GS1-standaard bepaald als het basiscoderingssysteem voor de UDI-structuur voor de huidige minimumstandaard.

	Veld	Vaste of variabele lengte
DI	(1)GTIN	Vast 14
Lot	(10)Lot	Variabel 1...20
Serienummer	(21)SN	Variabel 1...20
Vervaldatum	(17)JJMMDD	Vast 6
Productiedatum	(11)JJMMDD	Vast 6
Optionele velden zijn mogelijk		

De relevante inhoud wordt met de volgende applicatie-identificators onderscheiden in HRI (Human Readable Interpretation)-code:

Mogelijke applicatie-identificators:

- (01) GTIN van de handelseenheid (EAN-nummer)
- (11) productiedatum
- (17) Vervaldatum/houdbaarheidsdatum
- (10) Batch-/lotnummer
- (21) Serienummer
- (240) Aanvullende productidentificatie (bijv. interne artikelcode)
- (400) Nummer inkooporder van klant

Configuratie van het GTIN: Verpakkingseenheid + EAN-nummer

				
7	6	0	1	8
(01)74012345543215	(01)64012345543218	(01)04012345543216	(01)14012345543213	(01)84012345543212
medical device	inside package	smallest package	outer packaging	unit of use DI

Illustratieve medi-code

```
{01}04051526381238
{10}202001
{17}230701
{11}200101
```

Gegevensnotaties op dooslabels

- Levensduur (hetzelfde als "houdbaarheid"): JJJJ-MM
- Productiedatum: JJJJ-MM
- Lotnummer voor series/speciale series: JJJJJK
- Lotnummer voor artikel op maat/speciaal artikel (bijzondere wens):
ZZZZZZZZZ = nummer voor artikel op maat

Infor LN ERP-bestandsnotatie voor registratie van ontvangen goederen

- Productiedatum: JJJJMMDD
- Batch/lot: JJJJJK
- Houdbaarheidsdatum: DD.MM.JJJJ

inonso bestandsnotatie

Houdbaarheidsdatum = DD.MM.JJJJ

Zelf geproduceerde batch

Batch = productiedatum + batch = JJJJMM01JJJJK (eerste maand van kwartaal)

Extern geproduceerde batch

Batch = productiedatum + batch leverancier = JJJJMMDDbatchleverancier

5. Symbolen voor UDI-gegevens op dooslabels

De UDI-symbolen worden getoond en uitgelegd in het eurocom-document "Symbolen van medische hulpmiddelen en hun betekenissen" [Medizinprodukte Symbole & ihre Bedeutung].

Zie de site van de eurocom e.V.-vereniging (www.eurocom-info.de)

medi toont de volgende symbolen op de dooslabels:

- Datum van datum
- Houdbaarheidsdatum
- Serienummer, indien nodig
- Artikelnummer
- Fabrikant
- MD
- UDI
- LOT
- CE
- Aantal keren gebruik minus 1
- Kan niet worden geruild

Voorbeeld label

The diagram illustrates a medical device box label for 'mediven plus caramel III CCL 2 AD/Calf o Sp / open toe'. It is divided into 'FRONT' and 'BACK' views.

FRONT View:

- Item number (product group for UK):** 201-1
- Batch number according to quarter (YYYYQQ):** 202001
- Article number:** 4B40103000
- Use-by date:** 2023-07
- EAN Code:** 4 047 872 744 003
- Device number:** 17.06.01.1050

BACK View:

- Production order number (Important for warehouse check!):** 103974889
- EAN Code:** 4 047 872 744 003
- Article number:** 4B40103000
- Use-by date:** 2023-07
- Production date (e.g. 2020-January):** 2020-01

UDI (Unique Device Identification) details:

- 1) UDI:** 01|04047872744003
- 2) MD:** 10|202001
- 17|230701**
- 11|200101**

Additional information on the back:

- AD 22-24
- cB 32-39
- cD 39-44
- ID 39-44
- Made in Germany
- medi GmbH & Co. KG · Medicusstr. 1 · D-95448 Bayreuth

Legend:

- In 1)**
 - UDI = Unieke identificatie van hulpmiddel
 - MD = Medisch hulpmiddel
 - De QR-code bevat de UDI-gegevens die hiernaast worden getoond, in gewone tekst
- In 2)**
 - (01) = EAN-code
 - (10) = Batchnummer
 - (17) = Vervaldatum
 - (11) = Productiedatum

6. Informatie op label over land van herkomst

Voor producten van medi waarvan het land van herkomst Duitsland is, wordt "Made in Germany" op het label vermeld.

Als het land van herkomst een ander land is, wordt er geen productieland vermeld.

7. Dooslabels printen

De lay-out voor de dooslabels wordt geproduceerd met gebruik van een NiceLabel-systeem en overgedragen naar het medi-label. De systemen halen de stamgegevens van het product uit het ERP-systeem op, die zijn gedefinieerd in de lay-out. De UDI-gegevens worden als volgt gegenereerd/overgenomen, afhankelijk van het proces (zie 4.14):

- Automatisch gegenereerd in het medi-label, gebaseerd op de beschreven medi-logica. Voor opnieuw printen is de handmatige invoer van UDI-gegevens mogelijk (bijv. voor verwerking van retouren).
- Bestaande UDI-gegevens worden door het medi-label overgenomen van het ERP-systeem/inconso (bijv. voor handelsgoederen).

De betreffende labels worden opgeslagen in de relevante productiespecificaties voor het artikel.

Groepen met "medi-label" kunnen de nieuwe "UDI-labels" opnieuw printen. Zie de instructies in de Bijlage voor bijzonderheden.

8. Traceerbaarheid voor medi BT

Traceerbaarheid binnen medi

Traceerbaarheid binnen medi wordt beschreven in werkinstructies AA_24 en AA_25.

Traceerbaarheid voor klant/groep/distributeur

Wanneer een order wordt verwerkt, wordt verzekerd dat de UDI-gegevens voor de verzonden producten worden opgeslagen op de klantenorder. Bijgevolg is de traceerbaarheid ingeschakeld, die laat zien welk lotnummer naar wie is verzonden (zie 4.14).

9. Traceerbaarheid in de medi-groepen

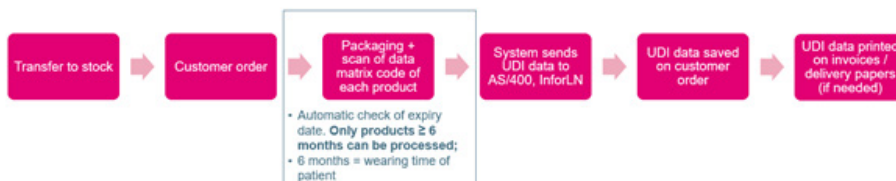
MDR en ISO 13485 vereisen traceerbaarheid voor alle medische producten in de gehele leveringsketen (gebruikte grondstof voor distributie aan marktdeelnemers, zorgverleners of zorginstellingen). medi Bayreuth verzorgt de interne traceerbaarheid van de producten – ook in samenwerking met onze leveranciers. medi Bayreuth weet ook welk lotnummer naar welke klant of Groep is verzonden. Alle Groepen binnen de EU dienen ook te traceren welk lotnummer naar welke klant is verzonden. Dit is niet noodzakelijk, indien de klant de eindgebruiker (patiënt) is van het product.

De noodzaak voor traceerbaarheid kan ook van invloed zijn op uw voorraadbeheer en uw lokale inspanningen voor orderafhandeling.

Opmerking:

- Voor Groepen binnen de EU is dat vanwege de MDR verplicht
- Voor Groepen buiten de EU is dat vanwege ISO 13485 verplicht
- Voor Groepen die gebruikmaken van het medi ERP-systeem of van inconso, is een technische oplossing geïmplementeerd, zoals is beschreven in de onderstaande afbeelding
- Alle artikelen moeten afzonderlijk worden gescand
- Er zijn 2D-scanners nodig om de gegevensmatrixcode te lezen

Flow (Implementation End of September incl. Training):



10. Inkoop

medi Bayreuth stelt UDI-conforme medische hulpmiddelen veilig voor alle producten van medi. Natuurlijk heeft medi Bayreuth ook contact met partners als maxis, FGP, medi USA, handicap, hema en dekumed.

Medische hulpmiddelen die door de EU-groepen worden ingekocht, dienen ook UDI-conform te zijn. De verantwoordelijkheid dat de producten voldoen aan de nieuwe voorschriften, ligt binnen de groepen.

Als een groep een leverancier is, dient de fabrikant te zorgen voor de juiste labeling. Desalniettemin dienen de groepen de traceerbaarheid veilig te stellen, indien de producten worden verzonden naar "niet-eindgebruikers".

Als een groep een fabrikant is, dienen de groepen de correcte labeling te verzekeren, met inbegrip van de traceerbaarheid, als de producten worden verzonden naar "niet-eindgebruikers".

Raadpleeg het Inkoopbeleid voor meer bijzonderheden (VA_128_e)

11. Vrachtdocumenten / facturen

Ongeacht of de UDI-gegevens van het lotnummer, de productiedatum en houdbaarheidsdatum worden geprint op vrachtdocumenten, worden facturen en verpakingslijsten via het stamgegevensveld "UDI-informatie verzocht" in de klantendatabase bewaakt. Dit geldt voor alle documenten, ongeacht of deze worden verzonden naar het hoofdadres, expeditieadres of direct adres. Dit zal volgens planning in mei 2021 voor vrachtdocumenten en facturen worden geïntroduceerd, die medi Bayreuth heeft opgesteld. Groepen die zijn verbonden met de medi-ERP, hun magazijnen hebben opgeschoond en alleen artikelen hebben die zijn gelabeld met de nieuwe UDI-labels, kunnen deze functie voor hun klanten zelf activeren. medi Bayreuth adviseert om de functie alleen te activeren, wanneer dat wettelijk is vereist en/of indien de klant hierom uitdrukkelijk verzoekt, omdat dit de systeemprestaties beïnvloedt.

```

Company      1      medi GmbH & Co. KG
Customer No. : 40000 medi Australia Pty. Ltd.      (LNBP: 40000)

Subsequent delivery noti      Representative enqui  _ J/N
Type      _ Fax, e-mail, lett      Next execution :
Interval:  _ 0 Days      DDMYYYYY DDMYYYYY  0.00.0000
Last transmiss      Invoice type MPP      _ S/G/N
Delivery cycle      _

Representative  _ 0
Rep. Swing :    _ 0
Representative  _ 0
Tax number :    _____
GLN number :    _____ GLN data recip _____
Box mark :      N J/N      ERP-IK-Nummer: _____
MCC member      _ J/N      CRM IdentNo.  _____
Point factor :  _ 0,000      Pseudonym   : _____
Participation   _ J/N      Import identif: _____
Block CMS :     N J/N      Import source: _____
Sp. survey :    _ J/N      UDI-Info erw. : N J/N
  
```

Opmerking:

- Voor Groepen binnen de EU is dat vanwege de MDR verplicht
- Voor Groepen buiten de EU is dat vanwege ISO 13485 verplicht

12. Regels voor verzending

Magazijn levert aan Groepen en Distributeurs:

Minimale vervaltermijn + 12 maanden voor verzending en opslag

In de meeste gevallen is de minimale vervaltermijn 12 maanden. Daarom worden de producten verzonden met een minimale, resterende productlevensduur van 24 maanden (12+12); een aantal producten (zoals maxis) hebben een minimale vervaltermijn van slechts 6 maanden (6+12); uitzonderingen zijn bijvoorbeeld maatwerkproducten

Directe verzendingen en nabestellingen

Producten die direct naar klanten worden verzonden of die in nabestelling zijn, worden verzonden met een minimale vervaltermijn. In de meeste gevallen is dit 12 maanden.

Let erop dat in het grootste deel van de gevallen de vervaltermijn langer is dan 24 maanden

Product life						
Stockings, Bandages, Footcare						
Non-Elastics u. a. Orthosis						
Wearing time patient						
60	42	24	12	6	0	
Shipments for storage (in most cases)						
Shipments directly to customer or back orders (in most cases)						
Minimum expiry time when shipped						

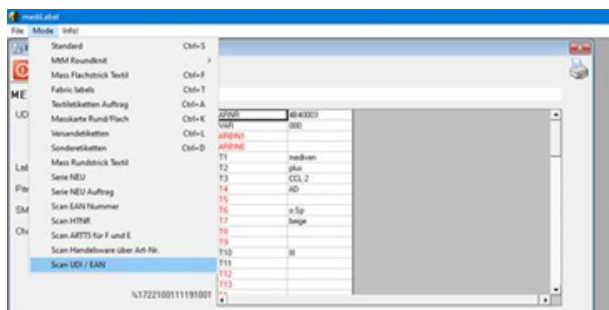
13. Bijlage: Instructies medi-label

Modus: Opnieuw labelen

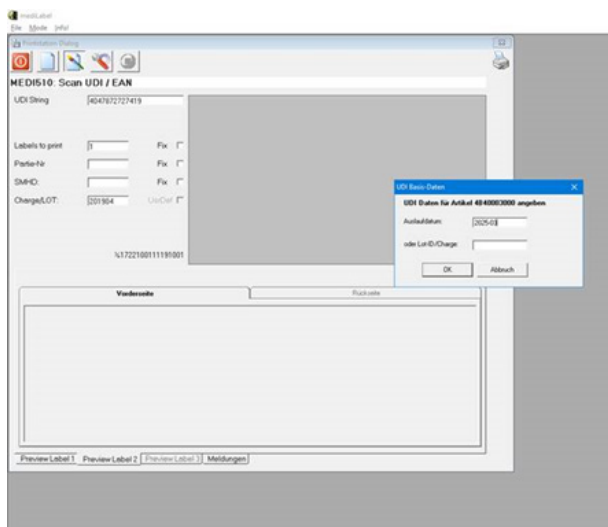
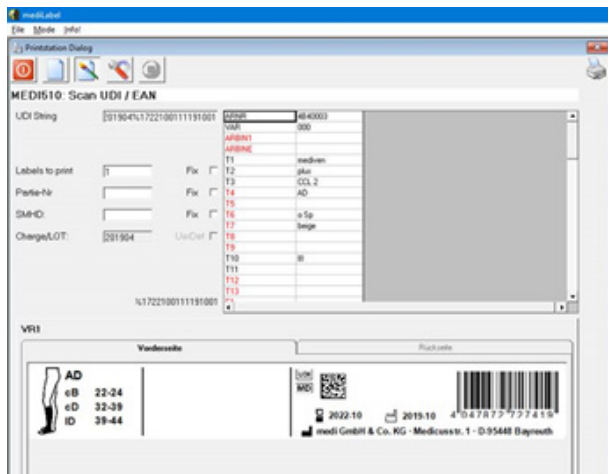
- U gebruikt deze modus, indien u labels opnieuw wilt printen
- U hebt twee opties: de nieuwe gegevensmatrixcode (nieuwe labels) of de EAN-code (oude labels) scannen

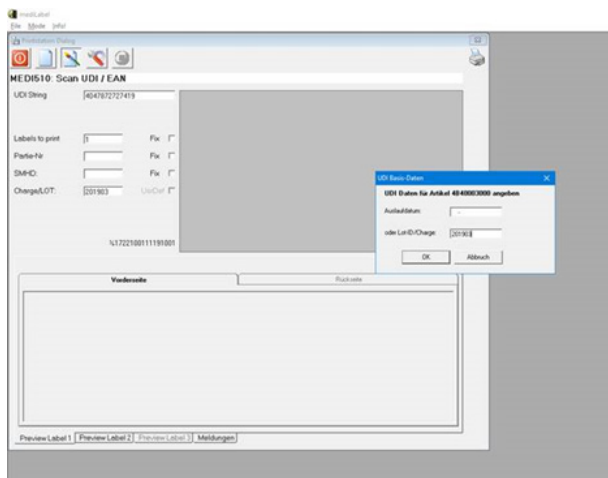


- Kies de juiste modus



- Scan de gegevensmatrixcode of de EAN-code
 - Voor de gegevensmatrixcode worden alle relevante gegevens automatisch ingevuld
 - Voor de EAN-code wordt u verzocht om het lotnummer of de vervaldatum in te voeren





medi
Oliver Gramalla
Head of Quality Management
T + 49 921 912 1403
o.gramalla@medi.de

Lisa Bauch
Manager Regulatory Affairs
T +49 921 912 1316
l.bauch@medi.de

Wij staan op elk moment klaar om uw vragen te beantwoorden.