

Alles Gute.



Kassenärztliche Vereinigung Baden-Württemberg

Kassenärztliche Vereinigung Baden-Württemberg
Bezirksdirektion Reutlingen
Geschäftsbereich
Qualitätssicherung/Verordnungsmanagement
Albstadtweg 11
70567 Stuttgart

Absender/Stempel

E-Mail: qualitaetssicherung-genehmigung@kvbawue.de

Angaben zur apparativen Ausstattung für die Laserbehandlung beim benignen Prostatasyndrom (bPS)

Benutzer des Gerätes

Strasse

PLZ, Ort

Leistungsort / Eigentumsverhältnisse

in folgendem Krankenhaus / Praxis- /OP-Zentrum / MVZ:

Gemeinschaftliche Nutzung mit:

Betreiber des Gerätes

Inbetriebnahme bzw. Mitbenutzung ab

Veränderungen an der technischen Grundausstattung, die Neuanschaffung oder die Stilllegung von Geräten sind der KV mit einem geeigneten Nachweis unverzüglich anzuzeigen.

Bei mehreren Geräten bzw. Standorten bitte Gerätemeldung für jedes Gerät und/oder jeden Standort einreichen; Formular bitte ggfs. Kopieren. Bitte beachten Sie, dass eine Genehmigung nur dann erteilt werden kann, wenn alle geforderten Angaben gemacht sind.

Diese Seite ist nur von der Hersteller-/ Lieferfirma auszufüllen!

Bestätigung zur Vorlage bei der Kassenärztlichen Vereinigung Baden-Württemberg

Bezeichnung der Apparatur

Baujahr

Holmium-Laser:

< 50 Watt 50 - < 65 Watt 65 - < 80 Watt ≥ 80 Watt

Thulium-Laser:

70 - < 100 Watt ≥ 100 Watt

PVP:

80 Watt mit KTP-Laser 120/180 Watt mit LBO-Laser

Das Gerät sowie das verwendete Zubehör verfügen über eine CE-Kennzeichnung.

Die Gebrauchsanweisung des Lasergerätes liegt in deutscher Sprache vor und führt die Verwendung des Lasersystems zur Durchführung der jeweiligen Verfahren als Zweckbestimmung inhaltlich auf:

- Holmium-Laser-Enukleation der Prostata (HoLEP)
- Holmium-Laser-Resektion der Prostata (HoLRP)
- Thulium-Laser-Enukleation der Prostata (TmLEP)
- Thulium-Laser-Resektion der Prostata (TmLRP)
- Photoselektive Vaporisation der Prostata (PVP)

Das Gerät ist herstellereitig sowohl für den Betrieb mit einmal- als auch wiederverwendbaren Fasern vorgesehen.

Aufstellung des Gerätes am

Übergabe der deutschsprachigen Gebrauchsanweisung am

Ort, Datum

Stempel, Unterschrift der Hersteller-/Lieferfirma