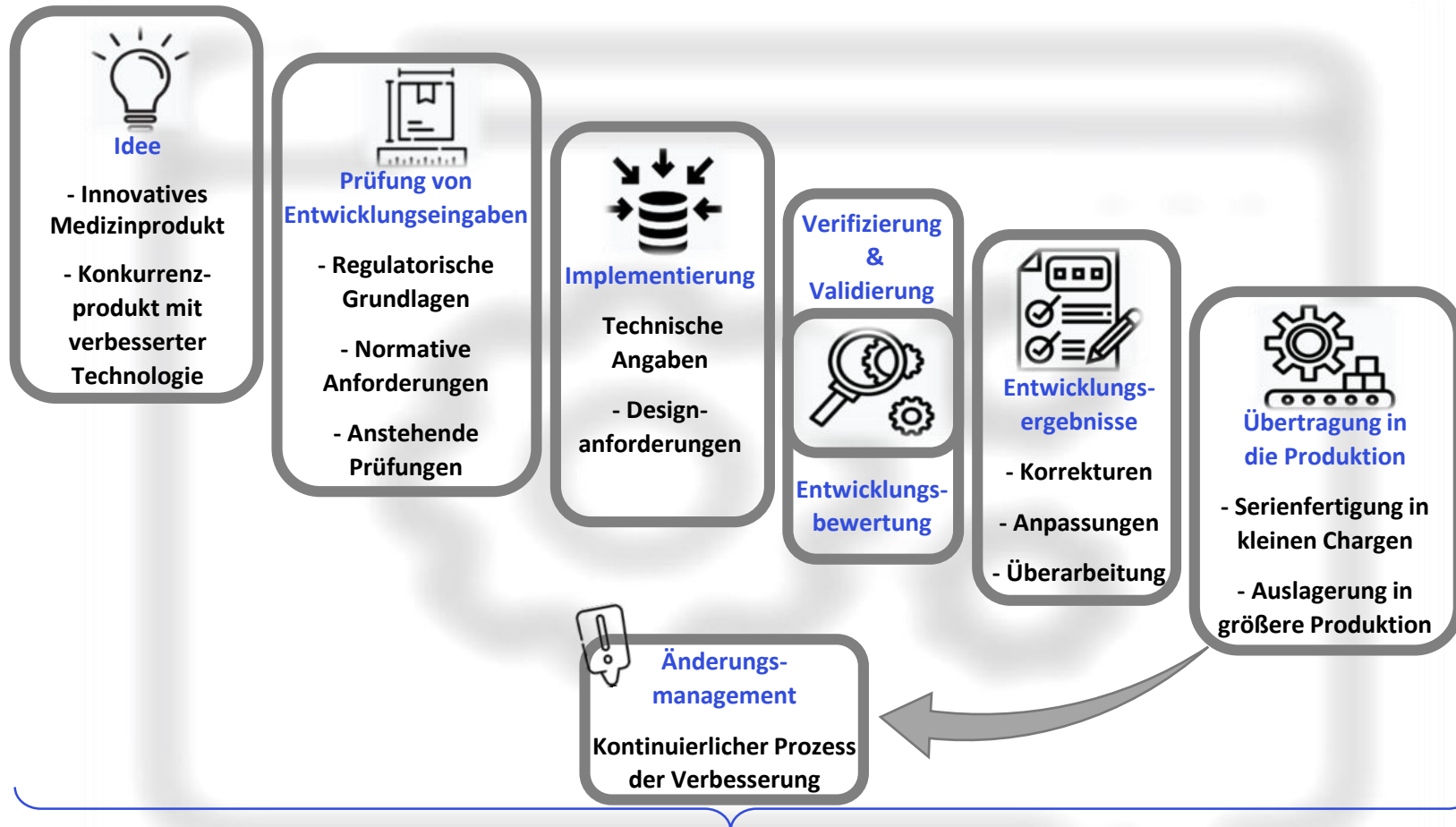


Die Entwicklung eines Medizinproduktes



Risikomanagement nach ISO 14971

Hinweis auf Gefährdungen mit Einschätzung der Risiken



Entwicklungsdokumentation

Dokumentation zur Nachverfolgung und Kontinuität



Klinische Bewertung

Zu wiederholende Bewertung und Gegenprüfung nach der Zulassung