## Unique Device Identification: Das ist UDI



**UDI** ist ein System zur eindeutigen Kennzeichnung von Medizinprodukten. Es wurde von der US-amerikanischen Food and Drug Administration (FDA) entwickelt und geprüft. Anhand dieses Systems lassen sich Medizinprodukte über den gesamten Verkaufs- und Verwendungsprozess hinweg präzise identifizieren. Sobald die Vorschriften vollständig umgesetzt sind, wird zu den meisten Medizinprodukten eine eindeutige, visuell und maschinenlesbare Kennzeichnung gehören. Dabei muss die Kennzeichnung ggf. nicht nur auf Etiketten und Verpackungen, sondern auch auf den Produkten selbst angegeben sein.

Dieser Überblick dient nur zu Informationszwecken und stellt keine Rechtsberatung dar. Eine umfassende Beschreibung des Systems der Unique Device Identification finden Sie unter: http://www.fda.gov/MedicalDevices/DeviceRegulationandGuidance/UniqueDeviceIdentification/

### Was gilt als Medizinprodukt?

Einige Beispiele: Klasse I

(geringes Risiko) Verbandsmaterial





### Klasse II (mittleres Risiko)

Infusionspumpen Chirurgische Nähte Spritzen



#### **Implantierbare** unterstützende und lebenserhaltende Geräte Herzschrittmacher

Automatische äußere Defibrillatoren



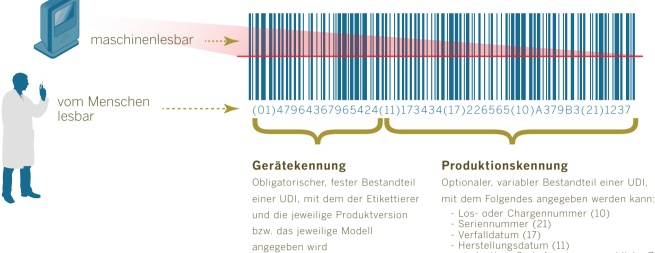
#### Klasse III (hohes Risiko) Ersatz-Herzklappen Knieprothesen Herzschrittmacher-Batterien, Cochlea-**Implantate**



## Was ist ein UDI-Code?

Auf jedem medizinischen Produkt, Etikett und jeder Verpackung, für die die Vorschriften gelten, muss ein UDI-Code in von Menschen lesbarer Form (Klartext) angegeben werden. Außerdem muss der Code auch in maschinenlesbarer Form vorliegen, und zwar mit der Technologie der automatischen Identifikation und Datenerfassung. Beispiel für einen linearen Barcode GS1-128, der häufig zur Erfassung von UDI

verwendet wird



GS1-DataMatrix-Code

Beispiel für den am häufigsten zur Erfassung der UDI verwendeten







(10)A373B2(21)1234

01)47964357965424

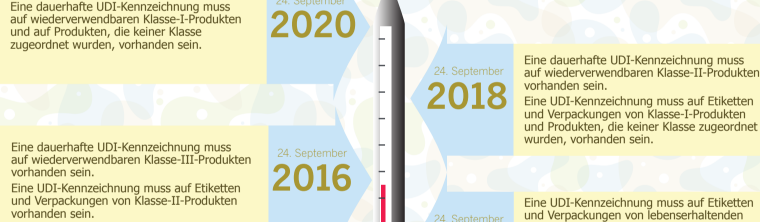


eindeutiger Code für eine menschliche Zelle, menschliches Gewebe oder ein darauf

basierendes Produkt

# der Kennzeichnungsanforderungen im Auge

Halten Sie den Zeitplan zur Umsetzung



Eine UDI-Kennzeichnung muss auf Etiketten und Verpackungen von Klasse-III-Produkten

vorhanden sein.

und Verpackungen von Tebenserhaltenden und unterstützenden sowie implantierbaren Geräten vorhanden sein. Eine UDI-Kennzeichnung muss auf wiederverwendbaren lebenserhaltenden und unterstützenden sowie implantierbaren Geräten

Anderungen am Zeitplan werden auf der Website der FDA veröffentlicht.

Erlass der UDI-Verordnung

vorhanden sein.

Kennzeichnungsgeräte für Ihre Produkte

Finden Sie die richtigen Druck- und

http://www.fda.gov/MedicalDevices/DeviceRegulationandGuidance/UniqueDeviceIdentification/CompliancedatesforUDIRequirements/default.htm

Glas, Etiketten und speziellen medizinischen Verpackungsmaterialien



direkt auf flexible Folien. So entstehen in Echtzeit hochauflösende Drucke.

Erfüllen Sie die Nachfrage nach präzisen Kennzeichnungen auf Pappe, Kunststoff,

•••

Continuous Ink Jet (CIJ) und CIJ-Traversiersysteme

auf, z. B. 2D-DataMatrix-Codes.

Thermotransfersysteme (TTO)

Bei CIJ handelt es sich um eine sehr vielseitige Kennzeichnungslösung. Hier werden mithilfe von Flüssigkeiten kontaktlos bis zu fünf Textzeilen sowie lineare und 2D-Barcodes gedruckt. Über Traversiersysteme ist auch der Druck auf unbeweglichen Verpackungen möglich.

Ein digital gesteuerter Druckkopf löst Tinte von einem Farbband und überträgt diese präzise und

Hochauflösende, tintenbasierte und kontaktlose Drucktechnik für die Kennzeichnung auf flachen Substraten wie Tyvek® und porösen sowie nichtporösen Kartons. Druckt Rückverfolgbarkeitsdaten

Etikettendrucker-Applikator (LPA) 

Verpackungstyp

Verpackungen

Druckt und platziert Etiketten auf Verpackungen verschiedener Größen und ermöglicht so die Rückverfolgbarkeit in der gesamten Lieferkette.

Kennzeichnungstechnologien für Ihren Verpackungstyp:

Laser

Großschrift-Tintenstrahldrucker (LCM) Tintenbasierter, kontaktloser Druck von alphanumerischen Codes, Logos und Barcodes auf Verpackungen.

CIJ



TIJ

## Erfahren Sie mehr über die Kennzeichnung

von Medizinprodukten Besuchen Sie www.videojet.de

© 2015 Videojet Technologies GmbH Alle Rechte vorbehalten.

Tyvek® ist eine eingetragene Marke von E.I. du Pont de Nemours and Company.



Beutel und Sperrschichten

+49 6431 994 0 info@videojet.de



**LPA** 

TTO

**LCM**