

QUALITÄTSMANAGEMENT MIT DER NEUEN APP VON DATEXT – isiLog®

KUNDENORIENTIERUNG, PRODUKTQUALITÄT
UND MEHR SICHERHEIT IN ZAHNARZTPRAXIS
UND LABOR.



DATEXT hat ein Programm entwickelt, mit dem sich die **MDR-Regelungen** leicht umsetzen lassen: **isiLog®** Materialmanagement.

In Form einer App erfüllt **isiLog®** alle Dokumentationspflichten, die im Zuge der MDR auf Zahnarztpraxen und Dentallabore zukommen. So bewegen sich Zahntechniker und Zahnärzte stets auf der **rechtlich sicheren Seite** und profitieren gleichzeitig von **intuitiver Umsetzbarkeit** und **einfachem Handling** innerhalb der App.

Der Mehraufwand wird durch die **einfache Bedienbarkeit** der App auf ein Minimum reduziert.

Eine Kooperation mit der Henry Schein GmbH und die Integration von Paper EDI machen die Materialpflege in der Software nahezu mühelos möglich.

DATEXT

SOFTWARE FÜR PRAXIS UND LABOR

DATEXT ist **MEHR** - Management-, Abrechnungs- und Datenschutzsoftware für Dentallabore und Zahnarztpraxen. Vertrauen Sie auf 40 Jahre Entwicklungskompetenz und Branchenerfahrung.

Finden Sie auf unserer neu gestalteten Webseite heraus, wie Sie mit DATEXT Ihren Betrieb modern und konkurrenzfähig aufstellen.

DATEXT Zentrale

Fleyer Str. 46
D-58097 Hagen

T +49 2331-1210

F +49 2331-121190

info@datext.de

datext.de

✓ **isiDent®** | ✓ **isiLog®** | ✓ **ilabOffice®**

DATEXT



QUALITÄTSMANAGEMENT & DIGITALE DOKUMENTATION

–
**MEHR
RECHTSSICHERHEIT IN
PRAXIS & LABOR.**

datext.de

MDR – WAS STECKT DAHINTER?

KUNDENORIENTIERUNG,
PRODUKTQUALITÄT UND MEHR
SICHERHEIT IN LABOR UND PRAXIS.

Kaum hat sich die Dentalbranche von den DSGVO-Herausforderungen aus dem vergangenen Jahr erholt, steht – von vielen noch völlig unbemerkt – die nächste einschneidende rechtliche Änderung ins Haus.

Die „**Medical Device Regulation**“ (MDR) wurde bereits im April 2017 verabschiedet und eine Übergangsfrist bis Mai 2020 festgelegt.

isiLog® APP
MATERIAL-MANAGEMENT

Laut MDR müssen alle Dentallabore ab Mai 2020 ein **Qualitätsmanagement-System besitzen.**



• Materialsicherheit durch integriertes Bestellwesen

Die EU hat mit der MDR eine europäische Medizinprodukteverordnung verabschiedet, die nicht nur erhöhte Anforderungen an die Serienfertigung stellt, sondern auch an Sonderanfertigungen von Medizinprodukten, eingeschlossen alle Hersteller und Inverkehrbringer von Zahnersatz.

Vorrangig zielt die neue Verordnung auf **höchstmögliche Produktsicherheit**. So soll ein **höherer Standard** implementiert und die **Patientensicherheit** weiter gestärkt werden. Zahntechniker verpflichten sich beispielsweise dazu, ein **Risikomanagementsystem** einzuführen. Damit soll die Wahrscheinlichkeit, dass es zu Reklamationen in der Praxis kommt oder der Patient im schlimmsten Fall geschädigt wird, deutlich verringert werden.

- ✓ Höchstmögliche Produkt- und Patientensicherheit
- ✓ Risikomanagement
- ✓ Dokumentation klinischer Daten
- ✓ Kennzeichnung
- ✓ Nachweisführung

Was zunächst nach Mehrarbeit und Bürokratie klingt, generiert im Umkehrschluss aber auch **Wettbewerbsvorteile für Qualitätszahnersatz.**

So schafft die EU-Regelung eine klare qualitative Abgrenzung zu nicht-europäischen Produkten auf dem deutschen und europäischen Markt.

INTUITIVE BEDIENUNG

und ein einfaches Handling,
für mehr Produktqualität und
Sicherheit in Labor und Praxis.

- Einfaches Buchen aller Materialien über Strichcodes.
- Direktes Zuordnen verwendeter Materialien zu Zahnarzt & Patient.
- Einfache Dokumentation von Chargen, Seriennummern und Haltbarkeitsdaten.

