

Kassenärztliche Vereinigun Abteilung Qualitätssicheru Masurenallee 6A 14057 Berlin	_	Praxisst	rempel
Tel.: 030 / 31 003-394/ -42 Fax: 030 / 31 003-50730 E-Mail: QS-Team-3@kvber			
Gewährleistungserkl	ärung/Gerä	itenachweis	
für die Durchführung von Ultraschalldiagnostik vom			g nach § 135 Abs. 2 SGB V zur Fassung
Folgendes ist nur vom Ant	ragsteller volls	tändig auszufüllen:	
Eigentümer:			
Vertragsarztsitz (HBST):	(vollständige An	schrift der Hauptbetriebss	
Standort des Gerätes:	(vollständige An	schrift – <u>nicht</u> Sprechzimm	ner. Ultraschallraum. etc.)
	(<u></u> sproon	,
Handelt es sich um ein m e	obiles Gerät?	□ Ja	☐ Nein
☐ Hauptbetriebsstätte		☐ Zweigpraxis	☐ ausgelagerte Praxisräume
Nutzer des Gerätes:	(Name/n)		
Zutreffendes bitte genau a	angeben:		
☐ zusätzliches Gerät			
<u>oder</u>			
☐ Austausch-Gerät für:			
	Firma,	Typ, Baujahr, Gerätenumi	mer
Vorgenanntes Gerät ist se	eit dem		<u>nicht</u> mehr in Betrieb.

Datum





Folgendes ist nur vom Hersteller/Vertreiber i. S. d. § 5 MPG vollständig auszufüllen:

Für die Durchführung der beantragten Ultraschalluntersuchungen wird/werden das/die folgende/n

Ultraschallsystem/e* ein	gesetzt:			
Herstellerfirma:				
	(vollständige Anschrift)			
Gerätebezeichnung:	(vollständige Herstellere	ngahan)		
Paujahr	(vollständige Herstellera	igabeni		
Baujahr:				
Inbetriebnahme:				
Geräte-/Serien-Nr.:				
CE- Kennzeichnung vorha	ınden	\square JA	□ NEIN	
CE-Kennnummer: * Ein Ultraschallsystem im Sin bestehend aus Gerätekonso			1.04.2009 ist ein Gerät zur Ultraschalldiagno neit.	 ostik,
Schallkopfbezeichnung 1; Typ' (z.B. Linear oder Curved Array)	k	Frequenz	(MHz); Arbeitsmodus (z.B. B-Mode oder CW, etc.)	
Schallkopfbezeichnung 2; Typ' (z.B. Linear oder Curved Array)	ķ	Frequenz	(MHz); Arbeitsmodus (z.B. B-Mode oder CW, etc.)	
Schallkopfbezeichnung 3; Typ' (z.B. Linear oder Curved Array)	k	Frequenz	(MHz); Arbeitsmodus (z.B. B-Mode oder CW, etc.)	
Schallkopfbezeichnung 4; Typ' (z.B. Linear oder Curved Array)	k	Frequenz	(MHz); Arbeitsmodus (z.B. B-Mode oder CW, etc.)	
Dokumentationseinheit:				
Videoprinter-Angaben:				
Optionen:				
Anmerkungen:				
Das Ultraschalldiagnosti	kgerät wurde am:	Datum	an den Betreiber ausgelie	fert.
Allgemeine Angaben				
Gerätesicherheit (1 (insb. Anlage III P Fassung. Das/Die Ultrascha	CE-Kennzeichnung) urunkte 1 und 2) der Ul	und der technische traschall-Vereinba den aufgeführten S	meinen Bestimmungen hinsichtlich Leistungsfähigkeit entsprechend § rung vom 31.10.2008 in der derzeit g Schallkopf/Schallköpfen erfüllt/erfül Anlage III 1.1 bis 23.1 der Ultra	§ 9 Abs. gültigen Ilen die



Zutreffen	des bitte genau ankreuzen:			
			er	füllt
Gehirn		T	ja	nein
AK 1.1	Gehirn durch die offene Fontanelle	B-Modus		
Auge	T = .	T	1	
AK 2.1	Gesamtes Auge	A-Modus		
AK 2.2	Gesamtes Auge	B-Modus		
AK 2.3	Biometrie des Auges	A-Modus		
AK 2.4	Biometrie des Auges	A-Modus (autom.Laufzeitmessung)		
AK 2.5	Pachymetrie zur Messung der Hornhautdicke des Auges	A-Modus		
AK 2.6	Pachymetrie zur Messung der Hornhautdicke des Auges	B-Modus		
Kopf und	Hals			
AK 3.1	Nasennebenhöhlen	A-Modus		
AK 3.2	Nasennebenhöhlen	B-Modus		
AK 3.3	Gesichtsweichteile, Halsweichteile, Speicheldrüsen	B-Modus		
AK 3.4	Schilddrüse	B-Modus		
Herz und	herznahe Gefäße			
	Herz und herznahe Gefäße, transkutan	B-Modus mit M-		
AK 4.1	-Jugendliche, Erwachsene	Modus		
AK 4.2	Herz und herznahe Gefäße, transkutan	B-Modus mit M-		
AN 4.2	-Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder	Modus		
AK 4.3	Herz und herznahe Gefäße, transoesophageal	B-Modus mit M-		
7111 4.5	-Jugendliche, Erwachsene	Modus		
AK 4.4	Herz und herznahe Gefäße, transoesophageal	B-Modus mit M-		
	-Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder	Modus		
A 1/ 4 F	Herz unter physikalischer oder pharmakodynamischer	B-Modus mit M-		
AK 4.5	Belastung	Modus		
	-Jugendliche, Erwachsene Herz unter physikalischer oder pharmakodynamischer			
AK 4.6	Belastung	B-Modus mit M-		
AK 4.0	-Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder	Modus		ш
	reagesorene, sauginge, meninitaer, mitaer			
Thorax				
AK 5.1	Thoraxorgane, transkutan	B-Modus		
AK 5.2	Thoraxorgane, transkavitär	B-Modus		
		•	•	
Brustdrü		T	1 -	
AK 6.1	Brustdrüse	B-Modus		



Abdomen	und Retroperitoneum (einschl. Nieren)	1		
AK 7.1	Abdomen, Retroperitoneum einschl. Niere, transkutan -Jugendliche, Erwachsene	B-Modus		
AK 7.2	Abdomen, Retroperitoneum einschl. Nieren, transkutan -Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder	B-Modus		
AK 7.3	Abdomen, Retroperitoneum einschl. Nieren, transkavitär	B-Modus		
		1		
Uro-Genit				
AK 8.1	Uro-Genitalorgane (Penis und Skrotum), transkutan	B-Modus		
AK 8.2	Sonstige Uro-Genitalorgane, transkutan	B-Modus		
AK 8.3	Uro-Genitalorgane, transkavitär	B-Modus		
AK 8.4	Weibliche Genitalorgane, transkutan	B-Modus		
AK 8.5	Weibliche Genitalorgane, transkavitär	B-Modus		
Schwange	erschaftsdiagnostik			
AK 9.1	Schwangerschaftsdiagnostik, transkutan	B-Modus	Тп	
AK 9.2	Schwangerschaftsdiagnostik, transkavitär	B-Modus	1	
7111 312	and the second s			
Bewegun	gsapparat			
AK 10.1	Bewegungsapparat	B-Modus		
AK 10.2	Bewegungsapparat (Säuglingshüfte)	B-Modus		
Venen			•	
AK 11.1	Venen der Extremitäten	B-Modus	Тп	
711111	Veneri dei Extremitaten	B Modus		ш
Haut und	Subkutis			
AK 12.1	Haut einschl. Subkutis (Spezieller Schallkopf ≥ 20 MHz)	B-Modus		
AK 12.2	Haut (subkutanes Gewebe einschl. Lymphknoten)	B-Modus		
Doppler-0	Pofis Ro			
		CW-Doppler (CW-		
AK 20.1	Extrakranielle Gefäße, Doppler	Sonde/Stiftsonde)		
	Gefäße der Extremitäten, Doppler	CW-Doppler (CW-	1_	
AK 20.2		Sonde/Stiftsonde)		
AV 20 2	Cofüla das münnlichen Conitaleustems Donnler	CW-Doppler (CW-		
AK 20.3	Gefäße des männlichen Genitalsystems, Doppler	Sonde/Stiftsonde)		
AK 20.4	Gefäße des männlichen Genitalsystems, Doppler	PW-Doppler		
AK 20.5	Intrakranielle Gefäße, Doppler	PW-Doppler		
AK 20.6	Extrakranielle Gefäße, Duplex	Duplex		
AK 20.7	Intrakranielle Gefäße, Duplex	Duplex		
AK 20.8	Gefäße der Extremitäten, Duplex	Duplex		
	Gefäße des Abdomens, Retroperitoneums und	,		
AK 20.9	Mediastinum, Duplex	Duplex		
AK 20.10	Gefäße des weiblichen Genitalsystems, Duplex	Duplex		
	rte Dopplersonographie ist möglich			



Doppler-H	Herz und herznahe Gefäße			
	Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan	CW-Doppler (CW-		
AK 21.1	-Jugendliche, Erwachsene	Sonde/Stiftsonde)		
AK 21.2	Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan	CW-Doppler (CW-		
AN 21.2	-Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder	Sonde/Stiftsonde)		
AK 21.3	Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan -Jugendliche, Erwachsene	PW-Doppler		
AK 21.4	Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transkutan -Neugeborene, Säuglinge, Kleinkinder, Kinder	PW-Doppler		
AK 21.5	Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transoesophageal	CW-Doppler		
AK 21.6	Herz und herznahe Gefäße, Doppler, transoesophageal	PW-Doppler		
AK 21.7	Herz und herznahe Gefäße, Farbduplex, transkutan	Farbduplex		
AK 21.8	Herz und herznahe Gefäße, Farbduplex, transoesophageal	Farbduplex		
Doppler-S	Schwangerschaftsdiagnostik Fetales kardiovaskuläres System, Farbduplex	Farbduplex		
AK 22.2	Fetomaternales Gefäßsystem, Farbduplex	Farbduplex		
	Nerven und Muskeln			
AK 23.1	Nerven und Muskeln, Farbduplex	Farbduplex		
Für den	Fall, dass gemäß § 9 Abs. 4 der vg. Vereinbarung ein So	hallkopf für endoson	ograph	ische
Untersucl Herstellei viruzider	Fall, dass gemäß § 9 Abs. 4 der vg. Vereinbarung ein Schungen zur Anwendung kommen soll, wird hiermit bestärs Angaben für Endosonographieschallköpfe zur fachgerecht und fungizider Wirkung enthält. Der Nachweis der ung ist seitens des Herstellers durch ein Gutachten belegt.	tigt, dass die Dokume ten Aufbereitung mit b	ntatio akteri	n des zider,
Untersucl Herstellei viruzider	hungen zur Anwendung kommen soll, wird hiermit bestärs Angaben für Endosonographieschallköpfe zur fachgerech und fungizider Wirkung enthält. Der Nachweis der ung ist seitens des Herstellers durch ein Gutachten belegt.	tigt, dass die Dokume ten Aufbereitung mit b	ntatio akteri	n des zider,
Untersuch Hersteller viruzider Aufbereit Mobiles G Für das vg über G die M die ge	hungen zur Anwendung kommen soll, wird hiermit bestärs Angaben für Endosonographieschallköpfe zur fachgerech und fungizider Wirkung enthält. Der Nachweis der v ung ist seitens des Herstellers durch ein Gutachten belegt.	tigt, dass die Dokume ten Aufbereitung mit b Wirksamkeit der Me	ntatio pakteri thoder	n des zider, n zur
Untersuch Hersteller viruzider Aufbereit Mobiles G Für das vg über G die M die ge abbild	hungen zur Anwendung kommen soll, wird hiermit bestärs Angaben für Endosonographieschallköpfe zur fachgerecht und fungizider Wirkung enthält. Der Nachweis der ung ist seitens des Herstellers durch ein Gutachten belegt. Gerät: ja nein g. mobile Gerät wird bestätigt, dass alle Komponenten die CE-Kennzeichnung nach Medizinproduktegesetz (MPG) viöglichkeit der sendeseitigen Fokussierung besitzen und emäß Anlage III Punkt 6 der vg. Vereinbarung geforderten Paden können. Indigkeit und Richtigkeit dieser Angaben wird bestätigt.	tigt, dass die Dokume ten Aufbereitung mit k Wirksamkeit der Me verfügen, arameter der Bilddoku	ntatio pakteri thoder	n des zider, n zur
Untersuch Hersteller viruzider Aufbereit Mobiles G Für das vg über G die M die ge abbild	hungen zur Anwendung kommen soll, wird hiermit bestärs Angaben für Endosonographieschallköpfe zur fachgerecht und fungizider Wirkung enthält. Der Nachweis der ung ist seitens des Herstellers durch ein Gutachten belegt. Gerät: ja nein g. mobile Gerät wird bestätigt, dass alle Komponenten die CE-Kennzeichnung nach Medizinproduktegesetz (MPG) viöglichkeit der sendeseitigen Fokussierung besitzen und emäß Anlage III Punkt 6 der vg. Vereinbarung geforderten Paden können. Indigkeit und Richtigkeit dieser Angaben wird bestätigt.	tigt, dass die Dokume ten Aufbereitung mit b Wirksamkeit der Me	ntatio pakteri thoder	n des zider, n zur