

Langzeit-elektrokardiographischen Untersuchungen

(entspr. Vereinbarung von Qualitätssicherungsmaßnahmen gem. § 135 Abs. 2 SGB V zur Durchführung von Langzeit-elektrokardiographischen Untersuchungen)

Checkliste:

1. Anforderungen an die fachliche Befähigung*

- Facharzturkunde **Innere Medizin** einer Landesärztekammer

oder

- Facharzturkunde **Kinder- und Jugendmedizin** und Urkunde zur Zusatzweiterbildung **Kinder- und Jugend-Kardiologie** einer Landesärztekammer

oder

- Nachweis über die selbstständige Durchführung von mindestens **100** kontinuierlich aufgezeichneten Langzeit-EKG-Untersuchungen, einschließlich Auswertung und Beurteilung

2. Anforderungen an die apparative Ausstattung

- vom Hersteller bzw. vom Leitenden Medizintechniker des Krankenhauses unterschriebener Gerätemeldebogen zum Aufzeichnungs- und Auswertegerät
- ggf. Erklärung zur Apparategemeinschaft
- Die Geräte müssen eine kontinuierliche Aufzeichnung über 24 Stunden bei simultaner, mindestens 2-kanaliger EKG-Ableitung gewährleisten.
- Die kontinuierliche oder diskontinuierliche Aufzeichnung muss sicherstellen, dass alle wichtigen Ereignisse – entsprechend Abschnitt B Nr. 3.2 Qualitätssicherungsvereinbarung zur Durchführung von Langzeit-elektrokardiographischen Untersuchungen – erfasst werden.

*Wir bitten Sie, Originale oder beglaubigte Kopien der Anerkennung von Weiterbildungen beizufügen; soweit bereits eine Eintragung in das Arztregister der KV Thüringen besteht, kann alternativ die Einverständniserklärung zur Einsichtnahme in das Arztregister erklärt werden (siehe Teil E).

Gerätemeldung zur Erbringung von Langzeit-elektrokardiographischen Leistungen

Name, Vorname	LANR*:
1. _____	_____
2. _____	_____
3. _____	_____

Standort der Geräte:	_____

_____	_____
BSNR/NBSNR/IK:	_____

Gewährleistungserklärung

(vom Hersteller-/Vertriebsfirma bzw. Leitenden Medizintechniker des Krankenhauses auszufüllen)

Für die Durchführung der Langzeit-EKG-Untersuchungen stehen folgende Geräte zur Verfügung:

Aufzeichnungsgerät:

Herstellerfirma:

Typ: Baujahr:

Auswertungsgerät:

Herstellerfirma:

Typ: Baujahr:

Hiermit wird bestätigt, dass die verwendeten Geräte den Anforderungen nach Abschnitt B der Vereinbarung zur Durchführung von Langzeit-elektrokardiographischen Untersuchungen vom 1. April 1992 (Stand: 01.01.2015) sowie den Sicherheitsanforderungen des Medizinproduktegesetzes (MPG) entsprechen.

Die vorgenannte Anlage ist übergeben / betriebsfertig ab:

Die Vollständigkeit und Richtigkeit dieser Angaben wird bestätigt.	
Ort, Datum	Stempel und Unterschrift des Herstellers/Vertriebsfirma bzw. Unterschrift des Leitenden Medizintechnikers des Krankenhauses
Telefonnummer	Ansprechpartner

* gilt für niedergelassene, angestellte, ermächtigte Ärzte