



Digitale Dokumentenmappe

MDR Dokumentenlenkung



#Kundenforum2023

 **KUMA**
VISION

ERP
CRM
BI
CLOUD

Digitale Dokumentenmappe

MDR Dokumentenlenkung

USERGROUP Gesundheitsmarkt
und Medizintechnik

 **KUMA** | ERP
VISION | CRM
BI
CLOUD



Roland Börner

Consultant Healthcare

Industriekaufmann



SCHWERPUNKTE

- Fachliche Durchführung von Einführungs- und Updateprojekten mit der Branchenlösung KUMAVISION medtec
- Lager / Logistik, Produktion, MDR-Modul, Rechte und Rollen, Rapid Start Services

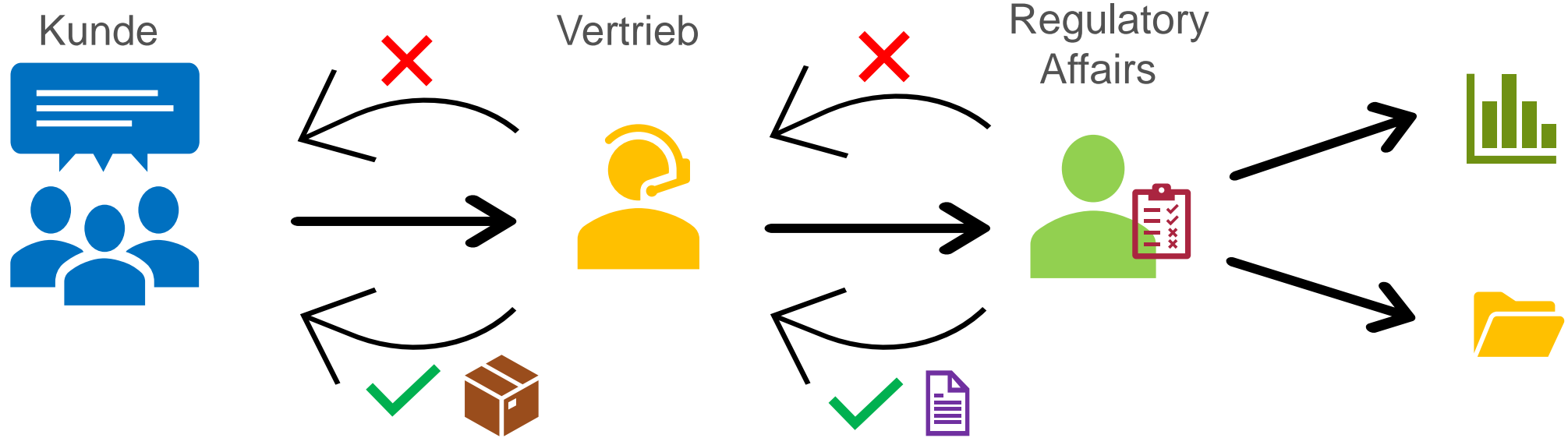
ERFAHRUNG

- Einführung, Beratung und Nutzung von MS Dynamics NAV / BC (> 5 Jahre)

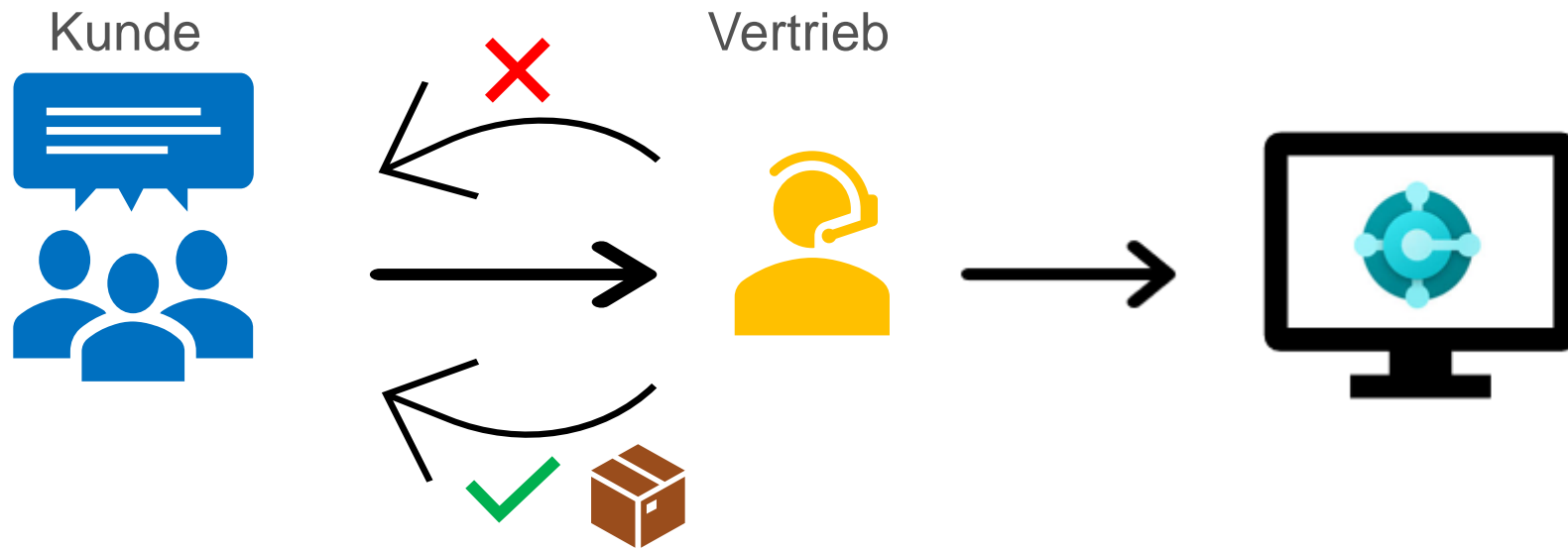
TÄTIGKEITEN

- Consulting in Projekten für die Branchenlösung KUMAVISION med
- Durchführung von Workshops & Schulungen
- Beispiele für Projekte:
 - Hersteller von Medizinprodukten
Experte für endoskopische minimal-invasive Wirbelsäulenchirurgie
 - Hersteller von Medizinprodukten
Endoskopie Systeme
 - Händler von Medizinprodukten
allgemeine und plastische Chirurgie
 - Hersteller von Medizinprodukten
Diagnostiksystem

Verkaufsprozess



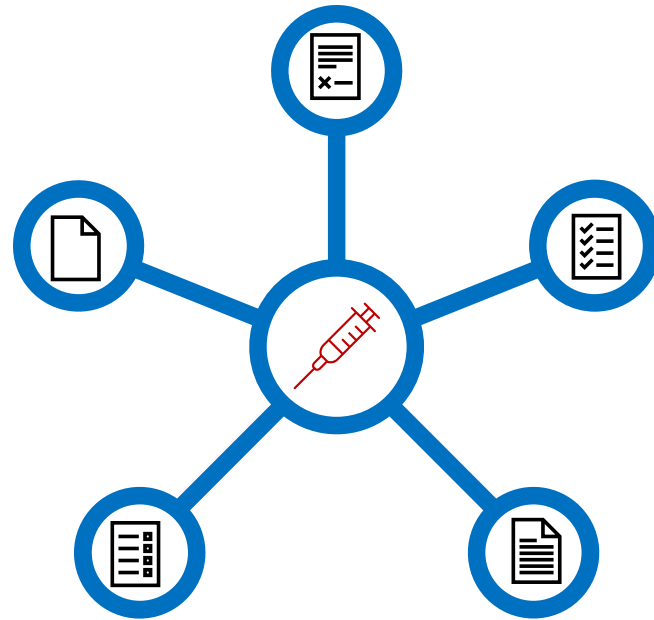
Verkaufsprozess



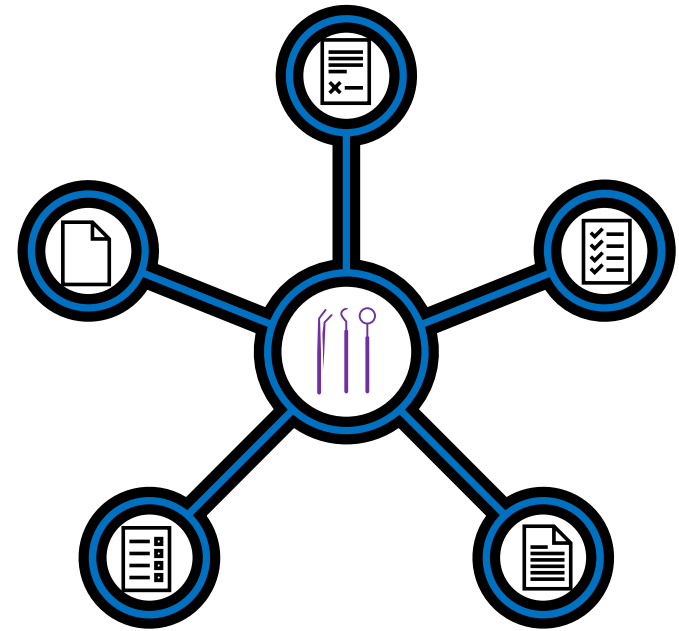
Produktfamilie A



Produktfamilie B



Produktfamilie C



Artikel X

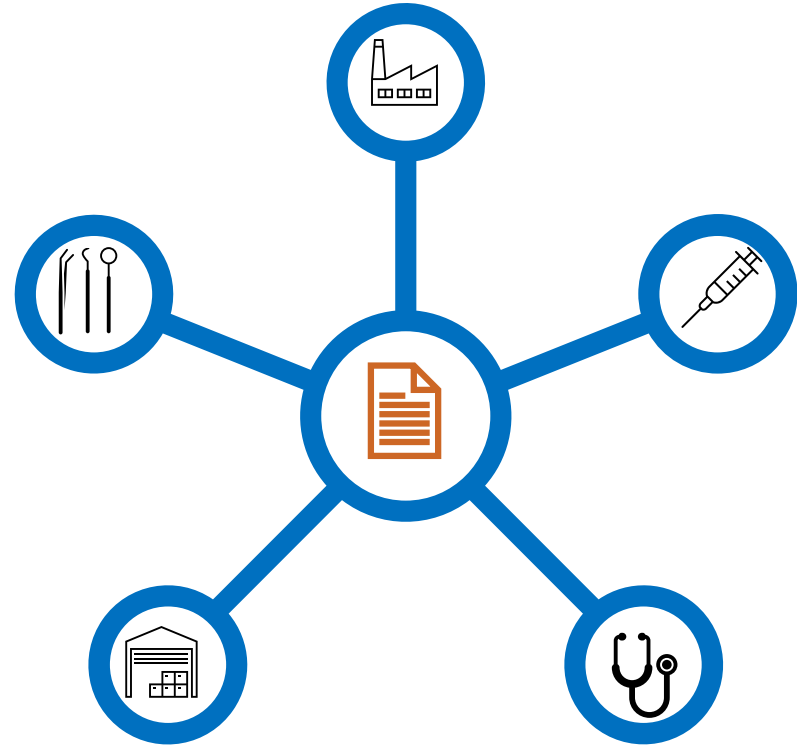


Artikel Y



Artikel Z





Struktur

- Verkaufsaufträge Freigegebene F...ungsaufträge Artikel MDR DMS Struktur Einrichtung MDR DMS Dokument Steuerung MDR DMS Dokument Erneuerungen MDR DMS Dok. ...ngen Übersicht
- Verkaufsgutschriften Debitoren MDR Konvertierungen Übersicht MDR DMS Dokumentenarten MDR DMS Simul...Dokument Posten MDR Protokoll MDR Monitor
- Verkaufsrechnungen Änderungsprotokollposten MDR Artikel K...tieren aus MDD MDR DMS Dokumente Übersicht MDR DMS Dokumentenposten MDR DMS Prüfe ... Erneuerungen

MDR DMS Struktur Einrichtung: Alle v | 🔍 Suchen + Neu 🗑️ Löschen 📄 Liste bearbeiten

🔗 🔍 ☰ ↻ 📄

Art ↑	Code ↑	Beschreibung	Zulassungspflicht prüfen
Bereich	COUNTRY	Länder	<input type="checkbox"/>
Bereich	CUSTOMER	Debitoren	<input type="checkbox"/>
Bereich	ITEM	Artikel	<input type="checkbox"/>
Bereich	VENDOR	Kreditor	<input type="checkbox"/>
Gruppe	CONTRACT	Verträge	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DHF	Device History File	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DHR	Device History Record	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DMR	Device Master Record	<input type="checkbox"/>
Gruppe	MANUAL	Bedienungsanleitung	<input type="checkbox"/>
Gruppe	REGULATORY AFFAIRS	Regulatory Affairs	<input type="checkbox"/>
Gruppe	WARRANTY	Garantiehinweise	<input type="checkbox"/>
Name	APPROVAL	Genehmigungen	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	ASSEMBLY	Montage	<input type="checkbox"/>
Name	CERTIFICATE	Zertifikate	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	DRAWING	Zeichnungen	<input type="checkbox"/>
Name	INSPECTION	Prüfanweisungen	<input type="checkbox"/>
Name	MANUAL	Bedienungsanleitungen	<input type="checkbox"/>
Name	MISC	Sonstiges	<input type="checkbox"/>
Name	PRODUCTION	Fertigungsaufträge	<input type="checkbox"/>
Name	REGISTRATION	Zulassungen	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	SPECIFICATION	Spezifikation	<input type="checkbox"/>

MDR DMS Struktur Einrichtung: Alle Suchen + Neu Löschen Liste bearbeiten

Art ↑	Code ↑	Beschreibung	Zulassungspflicht prüfen
Bereich	COUNTRY	Länder	<input type="checkbox"/>
Bereich	CUSTOMER	Debitoren	<input type="checkbox"/>
Bereich	ITEM	Artikel	<input type="checkbox"/>
Bereich	VENDOR	Kreditor	<input type="checkbox"/>
Gruppe	CONTRACT	Verträge	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DHF	Device History File	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DHR	Device History Record	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DMR	Device Master Record	<input type="checkbox"/>
Gruppe	MANUAL	Bedienungsanleitung	<input type="checkbox"/>
Gruppe	REGULATORY AFFAIRS	Regulatory Affairs	<input type="checkbox"/>
Gruppe	WARRANTY	Garantiehinweise	<input type="checkbox"/>
Name	APPROVAL	Genehmigungen	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	ASSEMBLY	Montage	<input type="checkbox"/>
Name	CERTIFICATE	Zertifikate	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	DRAWING	Zeichnungen	<input type="checkbox"/>
Name	INSPECTION	Prüfanweisungen	<input type="checkbox"/>
Name	MANUAL	Bedienungsanleitungen	<input type="checkbox"/>
Name	MISC	Sonstiges	<input type="checkbox"/>
Name	PRODUCTION	Fertigungsaufträge	<input type="checkbox"/>
Name	REGISTRATION	Zulassungen	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	SPECIFICATION	Spezifikation	<input type="checkbox"/>

Struktur

Dynamics 365 Business Central

V21 4 ? ? ? ? R

medtec Plus GmbH | Gebuchte Belege v | ☰

Verkaufsaufträge Freigegebene F...ungsaufträge Artikel MDR DMS Struktur Einrichtung MDR DMS Dokument Steuerung MDR DMS Dokument Erneuerungen MDR DMS Dok...ngen Übersicht
 Verkaufsgutschriften Debitoren MDR Konvertierungen Übersicht MDR DMS Dokumentenarten MDR DMS Simul...Dokument Posten MDR Protokoll MDR DMS Dok...ngen Übersicht
 Verkaufsrechnungen Änderungsprotokollposten MDR Artikel K...tieren aus MDD MDR DMS Dokumente Übersicht MDR DMS Dokumentenposten MDR DMS Prüfe ... Erneuerungen

MDR DMS Struktur Einrichtung: Alle v | 🔍 Suchen + Neu 🗑️ Löschen 📝 Liste bearbeiten

🔗 🔍 ☰ ↻ 📄

Art ↑	Code ↑	Beschreibung	Zulassungspflicht prüfen
Bereich	COUNTRY	Länder	<input type="checkbox"/>
Bereich	CUSTOMER	Debitoren	<input type="checkbox"/>
Bereich	ITEM	Artikel	<input type="checkbox"/>
Bereich	VENDOR	Kreditor	<input type="checkbox"/>
Gruppe	CONTRACT	Verträge	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DHF	Device History File	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DHR	Device History Record	<input type="checkbox"/>
Gruppe	DMR	Device Master Record	<input type="checkbox"/>
Gruppe	MANUAL	Bedienungsanleitung	<input type="checkbox"/>
Gruppe	REGULATORY AFFAIRS	Regulatory Affairs	<input type="checkbox"/>
Gruppe	WARRANTY	Garantiehinweise	<input type="checkbox"/>
Name	APPROVAL	Genehmigungen	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	ASSEMBLY	Montage	<input type="checkbox"/>
Name	CERTIFICATE	Zertifikate	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	DRAWING	Zeichnungen	<input type="checkbox"/>
Name	INSPECTION	Prüfanweisungen	<input type="checkbox"/>
Name	MANUAL	Bedienungsanleitungen	<input type="checkbox"/>
Name	MISC	Sonstiges	<input type="checkbox"/>
Name	PRODUCTION	Fertigungsaufträge	<input type="checkbox"/>
Name	REGISTRATION	Zulassungen	<input checked="" type="checkbox"/>
Name	SPECIFICATION	Spezifikation	<input type="checkbox"/>

Dokumentenarten

medtec Plus GmbH | Gebuchte Belege

- Verkaufsaufträge
- Freigegebene F...ungsaufträge
- Artikel
- MDR DMS Struktur Einrichtung
- MDR DMS Dokument Steuerung
- MDR DMS Dokument Erneuerungen
- MDR DMS Dok. ...ngen Übersicht
- Verkaufsgutschriften
- Debitoren
- MDR Konvertierungen Übersicht
- MDR DMS Dokumentenarten
- MDR DMS Simul...Dokument Posten
- MDR Protokoll
- MDR Monitor
- Verkaufsrechnungen
- Änderungsprotokollposten
- MDR Artikel K...tieren aus MDD
- MDR DMS Dokumente Übersicht
- MDR DMS Dokumentenposten
- MDR DMS Prüfe ... Erneuerungen



MDR DMS Dokumentenarten: Alle | Suchen + Neu Löschen Liste bearbeiten



Code ↑	Beschreibung	Status	Ursprungsregion	Gruppe	Name	Datumsformel für Erneuerung	Druck Größe	Druck Orientierung	Created by	Erstellt am	Modified by	Geändert am
AGB	AGB	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:00	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:01
AGB-EK	AGB für Einkauf	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
AGB-EK-FREMD	AGB für Fremdbearbeitung	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
AGB-VK	AGB für Verkauf	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
AGB-VK-ENU	AGB für Verkauf Englisch	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
AGB-VK-FR	AGB für Verkauf Frankreich	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	-3M	A4	Hochformat	ROLAND.BOERNER	10.02.2023 10:59	ROLAND.BOERNER	10.02.2023 11:01
AGB-VK-REPAIR	AGB Verkauf Reparaturen	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
APPROVAL CUS...	Zulassung vom Debitor	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	REGISTRATION	-6M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	21.11.2022 21:29	GUENTER.HOEFFLIN	21.11.2022 21:30
APPROVAL EUD...	Zulassung Eudamed	Zertifiziert	COUNTRY	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
APPROVAL FDA	Zulassungen US/FDA	Zertifiziert	COUNTRY	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
APPROVAL VEN...	Zulassung Kreditor	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
ASSEMBLY	Montage	Zertifiziert	ITEM	DMR	ASSEMBLY		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
COC	Certificate of Confirmation	Zertifiziert	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	25.10.2022 13:14	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:08
DRAWING	Zeichnung	Zertifiziert	ITEM	DMR	DRAWING	-1J	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
INSPROT	Prüfprotokoll	In Entwicklung	ITEM	DHR	INSPECTION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
MANUAL	Bedienungsanleitung	Zertifiziert	ITEM	MANUAL	MANUAL		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
PRODUCTION	Fertigungsauftrag	Zertifiziert	ITEM	DMR	PRODUCTION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
PURCHASE	Einkauf	In Entwicklung	VENDOR	DMR	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
REP-ITEM	Reparatur Artikel	Zertifiziert	ITEM	WARRANTY	CERTIFICATE		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
SAFTEYDATASH...	Sicherheitsdatenblatt	Zertifiziert	ITEM	REGULATORY AFFA...	SPECIFICATION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	20.09.2022 15:25	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:07
SPECIFICATION	Spezifikation EK	Zertifiziert	VENDOR	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION		A4	Hochformat	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:06	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:08
SUBCONTRACTL...	Fremdbearbeitung	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	PRODUCTION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05

AGB-EK-FREMD	AGB für Fremdbearbeitung	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.N
AGB-VK	AGB für Verkauf	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.N
AGB-VK-ENU	AGB für Verkauf Englisch	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.N
AGB-VK-FR	AGB für Verkauf Frankreich	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	-3M	A4	Hochformat	ROLAND.B
AGB-VK-REPAIR	AGB Verkauf Reparaturen	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.N
APPROVAL CUS...	Zulassung vom Debitor	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	REGISTRATION	-6M	A4	Hochformat	GUENTER.N
APPROVAL EUD...	Zulassung Eudamed	Zertifiziert	COUNTRY	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.N
APPROVAL FDA	Zulassungen US/FDA	Zertifiziert	COUNTRY	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.N
APPROVAL VEN...	Zulassung Kreditor	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.N
ASSEMBLY	Montage	Zertifiziert	ITEM	DMR	ASSEMBLY		A4	Hochformat	GUENTER.N
COC	Certificate of Confirmation	Zertifiziert	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION		A4	Hochformat	GUENTER.N
DRAWING	Zeichnung	Zertifiziert	ITEM	DMR	DRAWING	-1J	A4	Hochformat	GUENTER.N
INSPROT	Prüfprotokoll	In Entwicklung	ITEM	DHR	INSPECTION		A4	Hochformat	GUENTER.N
MANUAL	Bedienungsanleitung	Zertifiziert	ITEM	MANUAL	MANUAL		A4	Hochformat	GUENTER.N
PRODUCTION	Fertigungsauftrag	Zertifiziert	ITEM	DMR	PRODUCTION		A4	Hochformat	GUENTER.N
PURCHASE	Einkauf	In Entwicklung	VENDOR	DMR	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.N
REP-ITEM	Reparatur Artikel	Zertifiziert	ITEM	WARRANTY	CERTIFICATE		A4	Hochformat	GUENTER.N
SAFTEYDATASH...	Sicherheitsdatenblatt	Zertifiziert	ITEM	REGULATORY AFFA...	SPECIFICATION		A4	Hochformat	GUENTER.N
SPECIFICATION	Spezifikation EK	Zertifiziert	VENDOR	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION		A4	Hochformat	MARKUS.N
SUBCONTRACTI...	Fremdbearbeitung	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	PRODUCTION		A4	Hochformat	GUENTER.N

Dokumentenarten

medtec Plus GmbH | Gebuchte Belege

- Verkaufsaufträge
- Freigegebene Fertigungsaufträge
- Artikel
- MDR DMS Struktur Einrichtung
- MDR DMS Dokument Steuerung
- MDR DMS Dokument Erneuerungen
- MDR DMS Dok. ...ngen Übersicht
- Verkaufsgutschriften
- Debitoren
- MDR Konvertierungen Übersicht
- MDR DMS Dokumentenarten
- MDR DMS Simul...Dokument Posten
- MDR Protokoll
- MDR Monitor
- Verkaufsrechnungen
- Änderungsprotokollposten
- MDR Artikel K...tieren aus MDD
- MDR DMS Dokumente Übersicht
- MDR DMS Dokumentenposten
- MDR DMS Prüfe ... Erneuerungen




MDR DMS Dokumentenarten: Alle | Suchen + Neu Löschen Liste bearbeiten











Code ↑	Beschreibung	Status	Ursprungsregion	Gruppe	Name	Datumsformel für Erneuerung	Druck Größe	Druck Orientierung	Created by	Erstellt am	Modified by	Geändert am
AGB	AGB	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:00	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:01
AGB-EK	AGB für Einkauf	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
AGB-EK-FREMD	AGB für Fremdbearbeitung	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
AGB-VK	AGB für Verkauf	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
AGB-VK-ENU	AGB für Verkauf Englisch	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
AGB-VK-FR	AGB für Verkauf Frankreich	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	-3M	A4	Hochformat	ROLAND.BOERNER	10.02.2023 10:59	ROLAND.BOERNER	10.02.2023 11:01
AGB-VK-REPAIR	AGB Verkauf Reparaturen	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	MISC		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
APPROVAL CUS...	Zulassung vom Debitor	Zertifiziert	CUSTOMER	CONTRACT	REGISTRATION	-6M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	21.11.2022 21:29	GUENTER.HOEFFLIN	21.11.2022 21:30
APPROVAL EUD...	Zulassung Eudamed	Zertifiziert	COUNTRY	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
APPROVAL FDA	Zulassungen US/FDA	Zertifiziert	COUNTRY	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
APPROVAL VEN...	Zulassung Kreditor	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
ASSEMBLY	Montage	Zertifiziert	ITEM	DMR	ASSEMBLY		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
COC	Certificate of Confirmation	Zertifiziert	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	25.10.2022 13:14	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:08
DRAWING	Zeichnung	Zertifiziert	ITEM	DMR	DRAWING	-1J	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
INSPROT	Prüfprotokoll	In Entwicklung	ITEM	DHR	INSPECTION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
MANUAL	Bedienungsanleitung	Zertifiziert	ITEM	MANUAL	MANUAL		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
PRODUCTION	Fertigungsauftrag	Zertifiziert	ITEM	DMR	PRODUCTION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
PURCHASE	Einkauf	In Entwicklung	VENDOR	DMR	REGISTRATION	-3M	A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
REP-ITEM	Reparatur Artikel	Zertifiziert	ITEM	WARRANTY	CERTIFICATE		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05
SAFTEYDATASH...	Sicherheitsdatenblatt	Zertifiziert	ITEM	REGULATORY AFFA...	SPECIFICATION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	20.09.2022 15:25	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:07
SPECIFICATION	Spezifikation EK	Zertifiziert	VENDOR	REGULATORY AFFA...	REGISTRATION		A4	Hochformat	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:06	MARKUS.NEUMANN	28.02.2023 14:08
SUBCONTRACTL...	Fremdbearbeitung	Zertifiziert	VENDOR	CONTRACT	PRODUCTION		A4	Hochformat	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05	GUENTER.HOEFFLIN	15.09.2022 13:05

Dokumentenübersicht

medtec Plus GmbH | Gebuchte Belege 

- Verkaufsaufträge
- Freigegebene F...ungsaufträge
- Artikel
- MDR DMS Struktur Einrichtung
- MDR DMS Dokument Steuerung
- MDR DMS Dokument Erneuerungen
- MDR DMS Dok ...ngen Übersicht
- Verkaufsgutschriften
- Debitoren
- MDR Konvertierungen Übersicht
- MDR DMS Dokumentenarten
- MDR DMS Simul...Dokument Posten
- MDR Protokoll
- MDR Monitor 
- Verkaufsrechnungen
- Änderungsprotokollposten
- MDR Artikel K...tieren aus MDD
- MDR DMS Dokumente Übersicht
- MDR DMS Dokumentenposten
- MDR DMS Prüfe ... Erneuerungen


MDR DMS Dokumente Übersicht: Alle   Suchen + Neu  Löschen     









Nr. ↑	Belegart	Beschreibung	Status	Externe Referenz	Barcode	Gültig ab	Gültig bis	Erneuerung am	Dokumentenart Beschreibung	Ursprungsregion	Gruppe	Name	Größe	Orientierung	Zula
22MDR000001	AGB-VK	AGB Verkauf DE, AT, CH	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2030		AGB für Verkauf	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000002	AGB-EK-FREMD	Einkaufs-AGB Fremdbearbeitung	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2026		AGB für Fremdbearbeitung	VENDOR	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000003	APPROVAL EUDAMED	Zulassung Eudamed	Zertifiziert	22-100-5000		01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000004	ASSEMBLY	Sicherheitshinweise Montage	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.10.2028	Montage	ITEM	DMR	ASSEMBLY	A4	Hochformat	
22MDR000005	ASSEMBLY	Montage Zeichnung f. Artikel 2...	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.10.2022	Montage	ITEM	DMR	ASSEMBLY	A4	Hochformat	
22MDR000006	PRODUCTION	Sicherheitshinweise Produktion	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	01.10.2028	Fertigungsauftrag	ITEM	DMR	PRODUCTION	A4	Hochformat	
22MDR000007	DRAWING	Zeichnung für 3230025	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.12.2027	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000008	APPROVAL VENDOR	Zulassung Kreditor	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Kreditor	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000009	MANUAL	Gebrauchsanleitung G852002	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028		Bedienungsanleitung	ITEM	MANUAL	MANUAL	A4	Hochformat	
22MDR000010	SAFTEYDATASHEET	Sicherheitsdatenblatt G852002	Zertifiziert			01.06.2022	31.12.2028		Sicherheitsdatenblatt	ITEM	REGULATORY A...	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000011	AGB-VK-ENU	Verkaufs-AGB Englisch	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028		AGB für Verkauf Englisch	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000012	COC	Biokompatibilität Zertifikat	Zertifiziert			01.10.2022	31.12.2023	01.10.2023	Certificate of Confirmation	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000013	DRAWING	Herstellvorschrift 02467	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000014	AGB-EK	Einkauf AGB Deutsch	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2026		AGB für Einkauf	VENDOR	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000015	COC	Konformitätsbescheinigung für ...	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028	01.10.2028	Certificate of Confirmation	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000016	APPROVAL CUSTOMER	Freigabe vom Debitor Eisculap	Zertifiziert	1000-1007-23		05.04.2022	31.12.2023	30.06.2023	Zulassung vom Debitor	CUSTOMER	CONTRACT	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000017	DRAWING	Endo Clinch Greifer	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000018	APPROVAL EUDAMED	Zulassung EUDAMED	Zertifiziert	G1 037875 0044...		01.01.2022	26.05.2024	26.02.2024	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	
23MDR000001	APPROVAL EUDAMED	Zulassung Eudamed 2023	Zertifiziert	22-100-5000		01.01.2023	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	

Nr. ↑	Belegart	Beschreibung	Status	Externe Referenz	Barcode	Gültig ab	Gültig bis	Erneuerung am	Dokumentenart Besch
22MDR000001	AGB-VK	AGB Verkauf DE, AT, CH	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2030		AGB für Verkauf
22MDR000002	AGB-EK-FREMD	Einkaufs-AGB Fremdbearbeitung	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2026		AGB für Fremdbear
22MDR000003	APPROVAL EUDAMED	Zulassung Eudamed	Zertifiziert	22-100-5000		01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed
22MDR000004	ASSEMBLY	Sicherheitshinweise Montage	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.10.2028	Montage
22MDR000005	ASSEMBLY	Montage Zeichnung f. Artikel 2...	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.10.2022	Montage
22MDR000006	PRODUCTION	Sicherheitshinweise Produktion	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	01.10.2028	Fertigungsauftrag
22MDR000007	DRAWING	Zeichnung für 3230025	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.12.2027	Zeichnung
22MDR000008	APPROVAL VENDOR	Zulassung Kreditor	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Kreditor
22MDR000009	MANUAL	Gebrauchsanleitung G852002	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028		Bedienungsanleitung
22MDR000010	SAFTEYDATASHEET	Sicherheitsdatenblatt G852002	Zertifiziert			01.06.2022	31.12.2028		Sicherheitsdatenblatt
22MDR000011	AGB-VK-ENU	Verkaufs-AGB Englisch	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028		AGB für Verkauf E
22MDR000012	COC	Biokompatibilität Zertifikat	Zertifiziert			01.10.2022	31.12.2023	01.10.2023	Certificate of Conf
22MDR000013	DRAWING	Herstellvorschrift 02467	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung
22MDR000014	AGB-EK	Einkauf AGB Deutsch	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2026		AGB für Einkauf
22MDR000015	COC	Konformitätsbescheinigung für ...	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028	01.10.2028	Certificate of Conf
22MDR000016	APPROVAL CUSTOMER	Freigabe vom Debitor Eisculap	Zertifiziert	1000-1007-23		05.04.2022	31.12.2023	30.06.2023	Zulassung vom De
22MDR000017	DRAWING	Endo Clinch Greifer	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung
22MDR000018	APPROVAL EUDAMED	Zulassung EUDAMED	Zertifiziert	G1 037875 0044...		01.01.2022	26.05.2024	26.02.2024	Zulassung Eudamed
23MDR000001	APPROVAL EUDAMED	Zulassung Eudamed 2023	Zertifiziert	22-100-5000		01.01.2023	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed

Dokumentenübersicht

medtec Plus GmbH | Gebuchte Belege 

- Verkaufsaufträge
- Freigegebene F...ungsaufträge
- Artikel
- MDR DMS Struktur Einrichtung
- MDR DMS Dokument Steuerung
- MDR DMS Dokument Erneuerungen
- MDR DMS Dok ...ngen Übersicht
- Verkaufsgutschriften
- Debitoren
- MDR Konvertierungen Übersicht
- MDR DMS Dokumentenarten
- MDR DMS Simul...Dokument Posten
- MDR Protokoll
- MDR Monitor 
- Verkaufsrechnungen
- Änderungsprotokollposten
- MDR Artikel K...tieren aus MDD
- MDR DMS Dokumente Übersicht
- MDR DMS Dokumentenposten
- MDR DMS Prüfe ... Erneuerungen


MDR DMS Dokumente Übersicht: Alle   Suchen + Neu  Löschen     










Nr. ↑	Belegart	Beschreibung	Status	Externe Referenz	Barcode	Gültig ab	Gültig bis	Erneuerung am	Dokumentenart Beschreibung	Ursprungsregion	Gruppe	Name	Größe	Orientierung	Zula
22MDR000001	AGB-VK	AGB Verkauf DE, AT, CH	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2030		AGB für Verkauf	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000002	AGB-EK-FREMD	Einkaufs-AGB Fremdbearbeitung	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2026		AGB für Fremdbearbeitung	VENDOR	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000003	APPROVAL EUDAMED	Zulassung Eudamed	Zertifiziert	22-100-5000		01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000004	ASSEMBLY	Sicherheitshinweise Montage	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.10.2028	Montage	ITEM	DMR	ASSEMBLY	A4	Hochformat	
22MDR000005	ASSEMBLY	Montage Zeichnung f. Artikel 2...	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.10.2022	Montage	ITEM	DMR	ASSEMBLY	A4	Hochformat	
22MDR000006	PRODUCTION	Sicherheitshinweise Produktion	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	01.10.2028	Fertigungsauftrag	ITEM	DMR	PRODUCTION	A4	Hochformat	
22MDR000007	DRAWING	Zeichnung für 3230025	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.12.2027	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000008	APPROVAL VENDOR	Zulassung Kreditor	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Kreditor	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000009	MANUAL	Gebrauchsanleitung G852002	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028		Bedienungsanleitung	ITEM	MANUAL	MANUAL	A4	Hochformat	
22MDR000010	SAFTEYDATASHEET	Sicherheitsdatenblatt G852002	Zertifiziert			01.06.2022	31.12.2028		Sicherheitsdatenblatt	ITEM	REGULATORY A...	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000011	AGB-VK-ENU	Verkaufs-AGB Englisch	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028		AGB für Verkauf Englisch	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000012	COC	Biokompatibilität Zertifikat	Zertifiziert			01.10.2022	31.12.2023	01.10.2023	Certificate of Confirmation	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000013	DRAWING	Herstellvorschrift 02467	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000014	AGB-EK	Einkauf AGB Deutsch	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2026		AGB für Einkauf	VENDOR	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000015	COC	Konformitätsbescheinigung für ...	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028	01.10.2028	Certificate of Confirmation	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000016	APPROVAL CUSTOMER	Freigabe vom Debitor Eisculap	Zertifiziert	1000-1007-23		05.04.2022	31.12.2023	30.06.2023	Zulassung vom Debitor	CUSTOMER	CONTRACT	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000017	DRAWING	Endo Clinch Greifer	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000018	APPROVAL EUDAMED	Zulassung EUDAMED	Zertifiziert	G1 037875 0044...		01.01.2022	26.05.2024	26.02.2024	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	
23MDR000001	APPROVAL EUDAMED	Zulassung Eudamed 2023	Zertifiziert	22-100-5000		01.01.2023	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	

Externe Referenz	Barcode	Gültig ab	Gültig bis	Erneuerung am	Dokumentenart Beschreibung	Ursprungsregion	Gruppe	Name	Größe	Orientierung	Zula
		01.01.2022	31.12.2030		AGB für Verkauf	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2026		AGB für Fremdbearbeitung	VENDOR	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22-100-5000		01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2028	31.10.2028	Montage	ITEM	DMR	ASSEMBLY	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2028	31.10.2022	Montage	ITEM	DMR	ASSEMBLY	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2028	01.10.2028	Fertigungsauftrag	ITEM	DMR	PRODUCTION	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2028	31.12.2027	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Kreditor	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION	A4	Hochformat	
		01.05.2022	31.12.2028		Bedienungsanleitung	ITEM	MANUAL	MANUAL	A4	Hochformat	
		01.06.2022	31.12.2028		Sicherheitsdatenblatt	ITEM	REGULATORY A...	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
		01.05.2022	31.12.2028		AGB für Verkauf Englisch	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
		01.10.2022	31.12.2023	01.10.2023	Certificate of Confirmation	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2026		AGB für Einkauf	VENDOR	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
		01.05.2022	31.12.2028	01.10.2028	Certificate of Confirmation	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
1000-1007-23		05.04.2022	31.12.2023	30.06.2023	Zulassung vom Debitor	CUSTOMER	CONTRACT	REGISTRATION	A4	Hochformat	
		01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
G1 037875 0044...		01.01.2022	26.05.2024	26.02.2024	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22-100-5000		01.01.2023	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	

Dokumentenübersicht

medtec Plus GmbH | Gebuchte Belege 

- Verkaufsaufträge
- Freigegebene F...ungsaufträge
- Artikel
- MDR DMS Struktur Einrichtung
- MDR DMS Dokument Steuerung
- MDR DMS Dokument Erneuerungen
- MDR DMS Dok ...ngen Übersicht
- Verkaufsgutschriften
- Debitoren
- MDR Konvertierungen Übersicht
- MDR DMS Dokumentenarten
- MDR DMS Simul...Dokument Posten
- MDR Protokoll
- MDR Monitor 
- Verkaufsrechnungen
- Änderungsprotokollposten
- MDR Artikel K...tieren aus MDD
- MDR DMS Dokumente Übersicht
- MDR DMS Dokumentenposten
- MDR DMS Prüfe ... Erneuerungen

MDR DMS Dokumente Übersicht: Alle  Suchen  + Neu  Löschen      

Nr. ↑	Belegart	Beschreibung	Status	Externe Referenz	Barcode	Gültig ab	Gültig bis	Erneuerung am	Dokumentenart Beschreibung	Ursprungsregion	Gruppe	Name	Größe	Orientierung	Zula
22MDR000001	AGB-VK	AGB Verkauf DE, AT, CH	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2030		AGB für Verkauf	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000002	AGB-EK-FREMD	Einkaufs-AGB Fremdbearbeitung	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2026		AGB für Fremdbearbeitung	VENDOR	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000003	APPROVAL EUDAMED	Zulassung Eudamed	Zertifiziert	22-100-5000		01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000004	ASSEMBLY	Sicherheitshinweise Montage	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.10.2028	Montage	ITEM	DMR	ASSEMBLY	A4	Hochformat	
22MDR000005	ASSEMBLY	Montage Zeichnung f. Artikel 2...	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.10.2022	Montage	ITEM	DMR	ASSEMBLY	A4	Hochformat	
22MDR000006	PRODUCTION	Sicherheitshinweise Produktion	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	01.10.2028	Fertigungsauftrag	ITEM	DMR	PRODUCTION	A4	Hochformat	
22MDR000007	DRAWING	Zeichnung für 3230025	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2028	31.12.2027	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000008	APPROVAL VENDOR	Zulassung Kreditor	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Kreditor	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000009	MANUAL	Gebrauchsanleitung G852002	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028		Bedienungsanleitung	ITEM	MANUAL	MANUAL	A4	Hochformat	
22MDR000010	SAFTEYDATASHEET	Sicherheitsdatenblatt G852002	Zertifiziert			01.06.2022	31.12.2028		Sicherheitsdatenblatt	ITEM	REGULATORY A...	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000011	AGB-VK-ENU	Verkaufs-AGB Englisch	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028		AGB für Verkauf Englisch	CUSTOMER	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000012	COC	Biokompatibilität Zertifikat	Zertifiziert			01.10.2022	31.12.2023	01.10.2023	Certificate of Confirmation	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000013	DRAWING	Herstellvorschrift 02467	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000014	AGB-EK	Einkauf AGB Deutsch	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2026		AGB für Einkauf	VENDOR	CONTRACT	MISC	A4	Hochformat	
22MDR000015	COC	Konformitätsbescheinigung für ...	Zertifiziert			01.05.2022	31.12.2028	01.10.2028	Certificate of Confirmation	ITEM	WARRANTY	SPECIFICATION	A4	Hochformat	
22MDR000016	APPROVAL CUSTOMER	Freigabe vom Debitor Eisculap	Zertifiziert	1000-1007-23		05.04.2022	31.12.2023	30.06.2023	Zulassung vom Debitor	CUSTOMER	CONTRACT	REGISTRATION	A4	Hochformat	
22MDR000017	DRAWING	Endo Clinch Greifer	Zertifiziert			01.01.2022	31.12.2024	31.12.2023	Zeichnung	ITEM	DMR	DRAWING	A4	Hochformat	
22MDR000018	APPROVAL EUDAMED	Zulassung EUDAMED	Zertifiziert	G1 037875 0044...		01.01.2022	26.05.2024	26.02.2024	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	
23MDR000001	APPROVAL EUDAMED	Zulassung Eudamed 2023	Zertifiziert	22-100-5000		01.01.2023	31.12.2023	30.09.2023	Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATORY A...	REGISTRATION	A4	Hochformat	

Dokumentenkarte

Dynamics 365 Business Central

MDR DMS Dokumentenkarte

23MDR000004

Start Berichte

Status "Zertifiziert" setzen Status "In Entwicklung" setzen Status "Abgelaufen" setzen DMS Dokument zeigen Beleg kopieren Bemerkungen Barcodevormerkung

Gespeichert

Allgemein

Nr.	23MDR000004	Gültig bis	16.12.2025	Größe	A4
Belegart	APPROVAL EUDAMED	Erneuerung am	16.09.2025	Orientierung	Hochformat
Beschreibung	MDR Zertifikat	Erneuerung aktiv	Nein	Created by	ROLAND.BOERNER
Beschreibung 2	EU Quality Management System Certificate	Dokumentenart Beschreibung	Zulassung Eudamed	Erstellt am	10.02.2023 11:22
Status	In Entwicklung	Ursprungsregion	COUNTRY	Modified by	ROLAND.BOERNER
Externe Referenz		Gruppe	REGULATORY AFFAIRS	Geändert am	02.05.2023 08:46
Barcode		Name	REGISTRATION		
Gültig ab	17.12.2020	Zulassungspflichtig	Ja		

Zuweisungszeilen

DMS Dokument Nr.	Status	Artikelnr.	Variante	Artikel Versionscode	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditorenr.	Gültig ab	Gültig bis	Created by	Erstellt am	Modified by	Geändert am
23MDR000004	In Entwicklung	3230025			DE			17.12.2020	16.12.2025	ROLAND.BOERNER	10.02.2023 11:24	ROLAND.BOERNER	02.05.2023 08:46
→ 23MDR000004	Zertifiziert	350_010883			DE			17.12.2020	16.12.2025	ROLAND.BOERNER	27.04.2023 12:03	ROLAND.BOERNER	27.04.2023 12:10

Neu Zertifiziert In Entwicklung Abgelaufen

Dokument-Viewer

MDR_EU_QMS_Ce...

Compliance Status

Status/Historie

Freigegeben

2

Dokument-Viewer aktiviert ✓ >

23MDR000004

Start Berichte



- Status "Zertifiziert" setzen
- Status "In Entwicklung" setzen
- Status "Abgelaufen" setzen
- DMS Dokument zeigen
- Beleg kopieren
- Bemerkungen
- Barcodevormerkung

Allgemein

Nr.	23MDR000004	Gültig bis	16.12.2025	Größe	A4
Belegart	APPROVAL EUDAMED	Erneuerung am	16.09.2025	Orientierung	Hochformat
Beschreibung	MDR Zertifikat	Erneuerung aktiv	Nein	Created by	ROLAND.BOERNER
Beschreibung 2	EU Quality Management System Certificate	Dokumentenart Beschreibung	Zulassung Eudamed	Erstellt am	10.02.2023 11:22
Status	In Entwicklung	Ursprungsregion	COUNTRY	Modified by	ROLAND.BOERNER
Externe Referenz		Gruppe	REGULATORY AFFAIRS	Geändert am	02.05.2023 08:46
Barcode		Name	REGISTRATION		
Gültig ab	17.12.2020	Zulassungspflichtig	Ja		

Zuweisungszeilen

Verwalten

DMS Dokument Nr. ↑	Status	Artikelnr.	Variante	Artikel Versionscode	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditorennr.	Gültig ab	Gültig bis	Created by	Erstellt am	Modified by
23MDR000004	In Entwicklung	3230025			DE			17.12.2020	16.12.2025	ROLAND.BOERNER	10.02.2023 11:24	ROLAND.BOERNER
→ 23MDR000004	Zertifiziert	350.010883			DE			17.12.2020	16.12.2025	ROLAND.BOERNER	27.04.2023 12:03	ROLAND.BOERNER

- Neu
- Zertifiziert
- In Entwicklung
- Abgelaufen



Dokumentenkarte

Dynamics 365 Business Central

MDR DMS Dokumentenkarte

23MDR000004

Start Berichte

Status "Zertifiziert" setzen Status "In Entwicklung" setzen Status "Abgelaufen" setzen DMS Dokument zeigen Beleg kopieren Bemerkungen Barcodevormerkung

Gespeichert

Allgemein

Nr.	23MDR000004	Gültig bis	16.12.2025	Größe	A4
Belegart	APPROVAL EUDAMED	Erneuerung am	16.09.2025	Orientierung	Hochformat
Beschreibung	MDR Zertifikat	Erneuerung aktiv	Nein	Created by	ROLAND.BOERNER
Beschreibung 2	EU Quality Management System Certificate	Dokumentenart Beschreibung	Zulassung Eudamed	Erstellt am	10.02.2023 11:22
Status	In Entwicklung	Ursprungsregion	COUNTRY	Modified by	ROLAND.BOERNER
Externe Referenz		Gruppe	REGULATORY AFFAIRS	Geändert am	02.05.2023 08:46
Barcode		Name	REGISTRATION		
Gültig ab	17.12.2020	Zulassungspflichtig	Ja		

Zuweisungszeilen

DMS Dokument Nr.	Status	Artikelnr.	Variante	Artikel Versionscode	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditorenr.	Gültig ab	Gültig bis	Created by	Erstellt am	Modified by	Geändert am
23MDR000004	In Entwicklung	3230025			DE			17.12.2020	16.12.2025	ROLAND.BOERNER	10.02.2023 11:24	ROLAND.BOERNER	02.05.2023 08:46
→ 23MDR000004	Zertifiziert	350_010883			DE			17.12.2020	16.12.2025	ROLAND.BOERNER	27.04.2023 12:03	ROLAND.BOERNER	27.04.2023 12:10

Neu Zertifiziert In Entwicklung Abgelaufen

Dokument-Viewer

MDR_EU_QMS_Ce...

EU Quality Management System Certificate (MDR)
 Product Registration (EU 2017/745 on Medical Devices, Annex IX, Chapter 1 and II)
 Class I and Class II Devices
 No. [REDACTED] Rev. 00
 Manufacturer: [REDACTED]
 [REDACTED]
 This Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the manufacturing has established, documented and implemented a quality management system as described in Article 10(1) of the Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices. Details on device categories covered by the quality management system are given under the heading 'scope'.
 The Product Information Leaflet approved on the basis of the assessment and notified pursuant to Council Directive 90/269/EEC and Directive 90/269/EEC, the conformity assessment has been carried out according to Annex IX, Chapter 1 and II of this regulation with a positive result.
 The quality management system was accompanied by the assessment of technical documentation for devices covered by the certification scope.
 The certified quality management system is subject to periodic surveillance by TÜV SÜD Product Service GmbH. The surveillance assessment shall also include an assessment of the technical documentation for the device or devices concerned on the basis of further representative samples.
 Report No.: [REDACTED]
 Valid from: 2020-05-12
 Valid until: 2025-05-11
 [Signature]
 Issue date: 2020-05-12
 Head of Certification/Notified Body









Compliance Status

Status/Historie [Freigegeben](#)

2

Dokument-Viewer aktiviert ✓ >

Dokumentensteuerung

MDR DMS Dokument Steuerung: **KuFo**   Suchen  Neu  Liste bearbeiten  Löschen  Status "Zertifiziert" setzen  Status "In Entwicklung" setzen  Status "Abgelaufen" setzen

Doku... Pflicht	Doku... Druck	Dokument Vererbung	Belegart	Fehlerebene (Doc. Pflicht)	Status	Artikelnr.	Variantencode	Artikel Versionsco...	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditorenr.	Verk...	Verk...	Rah...	Verk...	Geb. Verk...	Geb. Verk...	Eink...	Eink...	Rah...	Eir	
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			DE			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL_VENDOR	Fehler	Zertifiziert	350 010007						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			FR			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			AT			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	DRAWING		Zertifiziert	350 010883						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	PRODUCTION		Zertifiziert	350 010883						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Anwendungsbereich

Optionen

[Alles auswählen](#)

[Keine auswählen](#)

Verkauf

- Verkaufangebot
- Verkaufauftrag
- Rahmenauftrag
- Verkaufrechnung
- Geb. Verkaufslieferung
- Geb. Verkaufrechnung

Einkauf

- Einkaufsanfrage
- Einkaufsbestellung
- Rahmenbestellung
- Einkaufsrechnung

Sonstiges

- Fertigungsauftrag
- Fremdarbeit Bestellung
- Montageauftrag
- Reparatur

Dokumentenart Information

Belegart	Beschreibung	Ursprungsregion	Gruppe	Name
	Zulassung Kreditor	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION

Doku... Pflicht	Dok... Druck	Dokument Vererbung	Belegart	Fehlerebene (Doc. Pflicht)	Status	ArtikelNr. ▼	Variantencode	Artikel Versionsco...	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditorennr.	Verk...	Verk...	Rah...	Verk...	Geb. Verk...	Geb. Verk...
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			DE			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
→ <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL_VENDOR	Fehler	Zertifiziert	350 010007						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			FR			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			AT			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	DRAWING		Zertifiziert	350 010883						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	PRODUCTION		Zertifiziert	350 010883						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Anwendungsbereich

Optionen

[Alles auswählen](#)

[Keine auswählen](#)

Verkauf

Verkaufangebot

Verkaufauftrag

Rahmenauftrag

Verkaufrechnung

Geb. Verkaufslieferung

Geb. Verkaufrechnung

Einkauf

Einkaufsanfrage

Einkaufsbestellung

Rahmenbestellung

Einkaufsrechnung

Sonstiges

Fertigungsauftrag









Fremdarbeit Bestellung

Montageauftrag

Reparatur

Dokumentenart Information

Dokumentensteuerung

MDR DMS Dokument Steuerung: **KuFo**   Suchen  Neu  Liste bearbeiten  Löschen  Status "Zertifiziert" setzen  Status "In Entwicklung" setzen  Status "Abgelaufen" setzen

Doku... Pflicht	Dok... Druck	Dokument Vererbung	Belegart	Fehlerebene (Doc. Pflicht)	Status	Artikelnr.	Variantencode	Artikel Versionsco...	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditorenr.	Verk...	Verk...	Rah...	Verk...	Geb. Verk...	Geb. Verk...	Eink...	Eink...	Rah...	Eir	
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			DE			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL_VENDOR	Fehler	Zertifiziert	350 010007						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			FR			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	APPROVAL EUDAM...	Fehler	Zertifiziert	350 010883			AT			<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	DRAWING		Zertifiziert	350 010883						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	PRODUCTION		Zertifiziert	350 010883						<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Anwendungsbereich

Optionen

[Alles auswählen](#)

[Keine auswählen](#)

Verkauf

- Verkaufangebot
- Verkaufauftrag
- Rahmenauftrag
- Verkaufrechnung
- Geb. Verkaufslieferung
- Geb. Verkaufrechnung

Einkauf

- Einkaufsanfrage
- Einkaufsbestellung
- Rahmenbestellung
- Einkaufsrechnung

Sonstiges

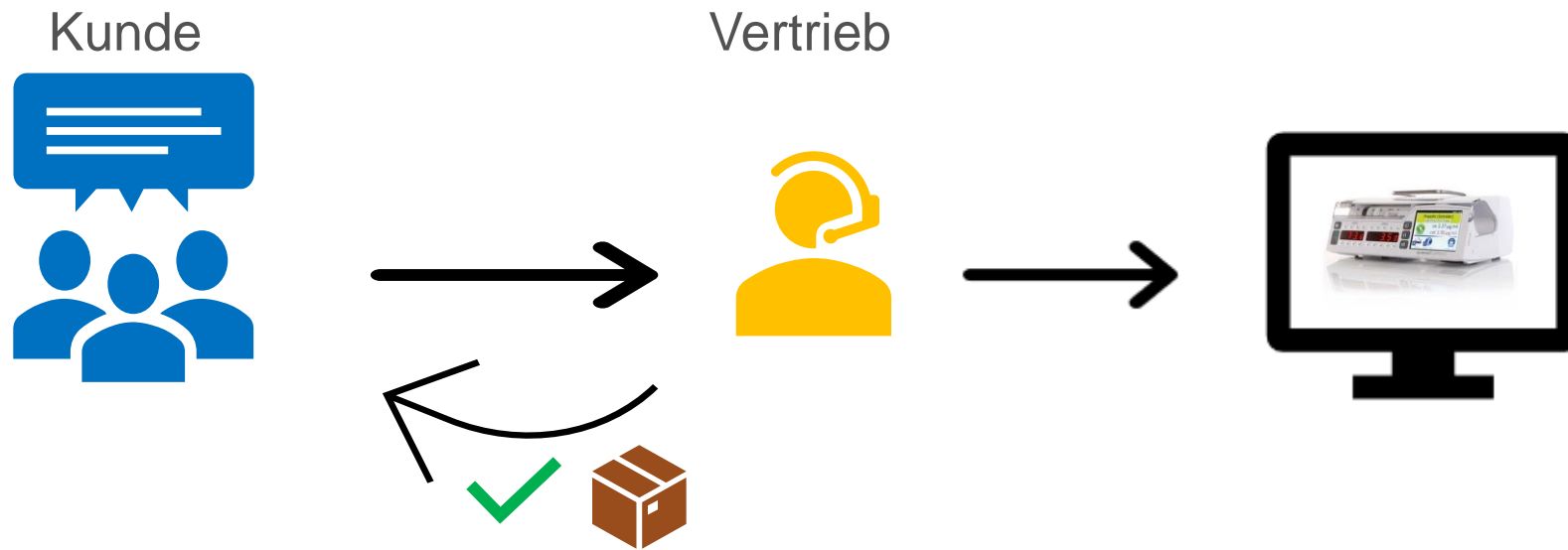
- Fertigungsauftrag
- Fremdarbeit Bestellung
- Montageauftrag
- Reparatur

Dokumentenart Information

Belegart	Beschreibung	Ursprungsregion	Gruppe	Name
	Zulassung Kreditor	VENDOR	CONTRACT	REGISTRATION

Verkaufsprozess

350 010883 · syramed usp 6000



Simulierte Dokument Posten

Dynamics 365 Business Central

MDR DMS Simulierte Dokument Posten

Anzahl Datensätze: 1

Neu

Simuliertes Ereignis: Freigabe Beleg Simulation durchführen

Filter

Debitor Nr.: 10000000 Ländercode: DE Variante: ...

Kreditoren: Artikelnr.: 350 010883 Relevantes Belegdatum: 02.05.2023

Dokumentenauswahl - simuliertes Ereignis anwenden auf

Optionen	Verkauf	Einkauf	Sonstiges
Alles auswählen	Verkaufangebot <input type="checkbox"/>	Einkaufsanfrage <input type="checkbox"/>	Fertigungsauftrag <input type="checkbox"/>
Keine auswählen	Verkaufauftrag <input checked="" type="checkbox"/>	Einkaufsbestellung <input type="checkbox"/>	Fremdarbeit Bestellung <input type="checkbox"/>
	Rahmenauftrag <input type="checkbox"/>	Rahmenbestellung <input type="checkbox"/>	Montageauftrag <input type="checkbox"/>
	Verkaufsrechnung <input type="checkbox"/>	Einkaufsrechnung <input type="checkbox"/>	Service <input type="checkbox"/>

Simulierte neue DMS Dokument Posten

Postenart	Belegart	DMS Dokument Nr.	DMS Dok. Zuweisung Zielln.	DMS Belegart	Dok. Steuerung ffd. Nr.	Artikelnr.	Variante...	Serien Nr.	Chargenr.	Artikel Versionsco...	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditoren...	Dokumentart Beschreibung	Ursprungs...	Gruppe	Name	DMS Dok. Beschreibung	Externe Referenz	Gültig ab
→ Verkauf	VERKAUFS...	23MDR000004	20000	APPROVAL EUDAMED	5	350 010883					DE			Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATO...	REGISTRATI...	MDR Zertifikat		17.12.2020

Start

Simuliertes Ereignis Freigabe Beleg

Simulation durchführen

Filter

Debitor Nr. 10000000

Ländercode DE

Kreditorennr.

Artikelnr. 350 010883

Dokumentenauswahl - simuliertes Ereignis anwenden auf

Optionen

[Alles auswählen](#)

[Keine auswählen](#)

Verkauf

Verkaufangebot

Verkaufauftrag

Rahmenauftrag

Verkaufrechnung

Einkauf

Einkaufsanfrage

Einkaufsbestellung

Rahmenbestellung

Einkaufsrechnung

Simulierte neue DMS Dokument Posten

Postenart	Belegart	DMS Dokument Nr.	DMS Dok. Zuweisung Zeilennr.	DMS Belegart	Dok. Steuerung lfd. Nr.	Artikelnr.	Variantenc...	Serien Nr.	Chargennr.	Artikel Versionsco...	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditoren...	Dokumentenan...
→ <u>Verkauf</u>	VERKAUFS...	23MDR000004	20000	APPROVAL EUDAMED	5	350 010883					DE			Zulassung Eu

Simulierte Dokument Posten

Dynamics 365 Business Central

MDR DMS Simulierte Dokument Posten

Anzahl Datensätze: 1

Neu

Simuliertes Ereignis: Simulation durchführen

Filter

Debitor Nr.: Ländercode: Variantencode:

Kreditorennr.: Artikelnr.: Relevantes Belegdatum:

Dokumentenauswahl - simuliertes Ereignis anwenden auf

Optionen	Verkauf	Einkauf	Sonstiges
Alles auswählen	Verkaufangebot <input type="checkbox"/>	Einkaufsanfrage <input type="checkbox"/>	Fertigungsauftrag <input type="checkbox"/>
Keine auswählen	Verkaufauftrag <input checked="" type="checkbox"/>	Einkaufsbestellung <input type="checkbox"/>	Fremdarbeit Bestellung <input type="checkbox"/>
	Rahmenauftrag <input type="checkbox"/>	Rahmenbestellung <input type="checkbox"/>	Montageauftrag <input type="checkbox"/>
	Verkaufrechnung <input type="checkbox"/>	Einkaufsrechnung <input type="checkbox"/>	Service <input type="checkbox"/>

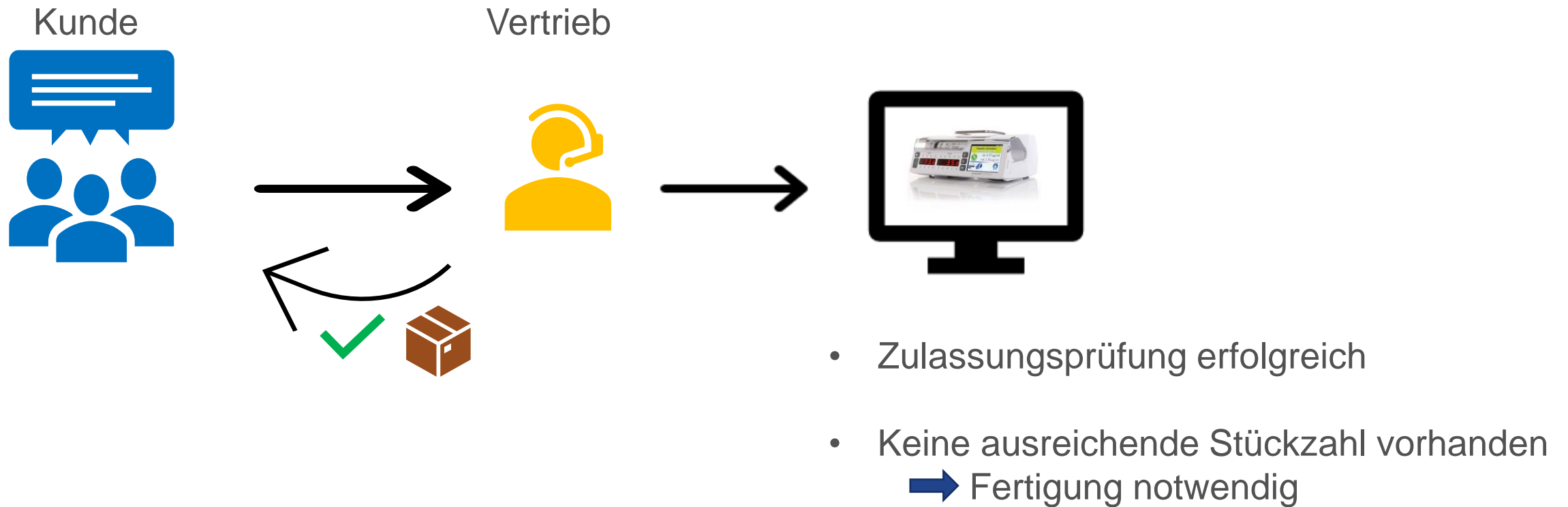
Simulierte neue DMS Dokument Posten

Postenart	Belegart	DMS Dokument Nr.	DMS Dok. Zuweisung Zeilenr.	DMS Belegart	Dok. Steuerung ffd. Nr.	Artikelnr.	Variantenc...	Serien Nr.	Chargennr.	Artikel Versionsco...	Ländercode	Debitor Nr.	Kreditoren...	Dokumentenart Beschreibung	Ursprungs...	Gruppe	Name	DMS Dok. Beschreibung	Externe Referenz	Gültig ab
→ Verkauf	VERKAUFS...	23MDR000004	20000	APPROVAL EUDAMED	5	350 010883					DE			Zulassung Eudamed	COUNTRY	REGULATO...	REGISTRATI...	MDR Zertifikat		17.12.2020

Start

Verkaufsprozess

350 010883 · syramed usp 6000



Fertigungsstückliste 350 010883

Dynamics 365 Business Central

← Artikelkarte

350 010883 · syramed usp 6000

Start Artikel Preise & Rabatte | Aktionen ▾ Zugehörig ▾ Weniger Optionen

Artikel bearbeiten Artikelpflege beenden Wiedervorlage errichten Artikel kopieren

Preise und Verkauf >

Berechnung >

Beschaffung

Beschaffungsmethode	Fertigungsauftrag	Fertigung
Beschaffungszeit		Produktionsart
Zugewiesene Benutzer-ID		Arbeitsplannr.
Verbrauch Gewichtungsschemacode	STANDARD	Fert.-Stücklisten
Einkauf		Rundungspräzisi
Kreditorennr.		Buchungsmethod
Kred.-Artikelnr.		Ausschuss %
Einkaufseinheitencode	STÜCK	Losgröße
		Lagerortcode
		Lagerplatzcode

Bearbeiten - Fert.-Stücklistenversion

Verwalten Wiedervorlage errichten Stückliste kopieren Stückl.-Version kopieren... Neu ▾ ...

Allgemein

Versionscode	002	Status	Zertifiziert
Beschreibung	MATRIX DS multilinguale Datenerf:	Startdatum	
Einheitencode	STÜCK	Geändert am	22.03.2023

Zeilen

Verwalten Komponente Weniger Optionen

Art	Nr.	Beschreibung	Buchungscod	Folge Arti...	Bestellart	Komponenten...	Ein
→ Artikel	329 000002	Tastenfolie MATRIX P Spectar	UV	<input type="checkbox"/>	Auftragsbe...	1	ST
Artikel	350 010000	Vorbausatz EndoCam HD	UV	<input type="checkbox"/>		1	ST
Artikel	SOFTWARE	Software für 350 010883V	UV	<input type="checkbox"/>		1	ST
Bestellbau...	STERIL	Sterilware		<input type="checkbox"/>		0	ST

Stückliste Komponente 350 010000

Dynamics 365 Business Central

V21 4

Stücklistenstruktur

✓ Gespeichert

Artikelfilter 350 010000

Start Artikelverfügbarkeit nach Weitere Optionen

Warnungen anzeigen

→	Art	Nr.	Beschreibung	Warnung	Menge pro übergeord. Element	Einheitencode	Beschaffungsmethode
	Artikelliste	⋮	350.010000	Vorbausatz EndoCam HD	1	STÜCK	Fertigungsauftrag
	Artikel		350 010006	Oberfläche Deckel Oberteil	1	STÜCK	Einkauf
	Artikel		350 010007	Oberfläche Deckel Unterteil	1	STÜCK	Einkauf
	Arbeitsplatzgruppe		A1000	Rüsten	3	MIN	Umlagerung
	Arbeitsplatzgruppe		A1100	Gerätemontage	6	MIN	Umlagerung
	Arbeitsplatzgruppe		A1300	Prüffeld: Endprüfung und Inbetriebnahme	1	MIN	Umlagerung

350 010000

barkeit nach | Weitere Optionen

igen

Art	Nr.	Beschreibung
Artikel	350.010000	Vorbausatz EndoCam HD
Artikel	350 010006	Oberfläche Deckel Oberteil
Artikel	350 010007	Oberfläche Deckel Unterteil
Arbeitsplatzgruppe	A1000	Rüsten
Arbeitsplatzgruppe	A1100	Gerätemontage
Arbeitsplatzgruppe	A1300	Prüffeld: Endprüfung und Inbetriebnahme

Stückliste Komponente 350 010000

Dynamics 365 Business Central

V21 4

Stücklistenstruktur

✓ Gespeichert

Artikelfilter 350 010000

Start Artikelverfügbarkeit nach Weitere Optionen

Warnungen anzeigen

→	Art	Nr.	Beschreibung	Warnung	Menge pro übergeord. Element	Einheitencode	Beschaffungsmethode
	▼ Artikel	⋮	350.010000		1	STÜCK	Fertigungsauftrag
	Artikel		350 010006		1	STÜCK	Einkauf
	Artikel		350 010007		1	STÜCK	Einkauf
	Arbeitsplatzgruppe		A1000		3	MIN	Umlagerung
	Arbeitsplatzgruppe		A1100		6	MIN	Umlagerung
	Arbeitsplatzgruppe		A1300		1	MIN	Umlagerung

Zulassungssteuerung auf Articlelebene

Dynamics 365 Business Central

Artikelkarte: 350 010006 · Oberfläche Deckel Oberteil

Start Artikel Preise & Rabatte Aktionen Zugehörig Weniger Optionen

Artikel bearbeiten Artikelpflege beenden Wiedervorlage errichten Artikel kopieren Lager regulieren Lagerhaltungsdaten erstellen

Artikelverfolgung

Lager

Lieferantenbewertung

Sonstiges Weniger anzeigen

Abgabelösgröße Variantenkategoriefilter

Garantielaufzeit Lieferant Geräteklasse

Wartungsintervall gemäß MPG Anhang 1 Garantielaufzeit Reparatur

Version von Nr. Zulassungspflicht prüfen

Garantielaufzeit Kunde

Geräteverfolgungspflicht FA

Versionsnr.

Zusatzinformationen

Zusatzfeld Code	Beschreibung	Wert	QS relevant
→ ABC	ABC-Analyse Kennzeichen	X	X
AR-KL1	Artikelklassifizierung 1	EK-X	EK-X
AR-KL2	Artikelklassifizierung 2	Prod X	Prod X
AR-ST1	Art. Stat. Gruppe 1		
AR-ST2	Art. Stat. Gruppe 2		
AR-ST3	Art. Stat. Gruppe 3		

Zulassungspflicht prüfen Dropdown: Einkauf, Nein, Verkauf, Einkauf, Verkauf und Einkauf

QS

Zusatzinformationen

Zusatzfeld Code	Beschreibung	Wert	QS relevant
→ CE-VE	CE Verantwortung		Ja
S10K	S10K		Ja
DIMDI	DIMDI		Ja
GMPR	GMP-Relevant		Ja
MPG	MPDG Klasse		Ja
RK-EU	Risikoklasse EU		Ja
UMD-NR	UMDNS Nr.		Ja

Variantenkategoriefilter ▼
 Geräteklasse ▼
 Garantielaufzeit Reparatur
 Zulassungspflicht prüfen ▼

- Nein
- Verkauf
- Einkauf**
- Verkauf und Einkauf

Garantielaufzeit Kunde
 Geräteverfolgungspflicht FA
 Versionsnr.

QS relevant

Nein	
Nein	
Nein	
Nein	
Nein	
Nein	

Zulassungssteuerung auf Artekelebene

Dynamics 365 Business Central

Artikelkarte: 350 010006 · Oberfläche Deckel Oberteil

Start Artikel Preise & Rabatte Aktionen Zugehörig Weniger Optionen

Artikel bearbeiten Artikelpflege beenden Wiedervorlage errichten Artikel kopieren Lager regulieren Lagerhaltungsdaten erstellen

Artikelverfolgung

Lager

Lieferantenbewertung

Sonstiges Weniger anzeigen

Abgabelosgröße Variantenkategoriefilter

Garantielaufzeit Lieferant Geräteklasse

Wartungsintervall gemäß MPG Anhang 1 Garantielaufzeit Reparatur

Version von Nr. Zulassungspflicht prüfen

Garantielaufzeit Kunde

Geräteverfolgungspflicht FA

Versionsnr.

Zusatzinformationen

Zusatzfeld Code	Beschreibung	Wert	QS relevant
→ ABC	ABC-Analyse Kennzeichen	X	X
AR-KL1	Artikelklassifizierung 1	EK-X	EK-X
AR-KL2	Artikelklassifizierung 2	Prod X	Prod X
AR-ST1	Art. Stat. Gruppe 1		
AR-ST2	Art. Stat. Gruppe 2		
AR-ST3	Art. Stat. Gruppe 3		

Zulassungspflicht prüfen Dropdown: Einkauf, Nein, Verkauf, Einkauf, Verkauf und Einkauf

QS

Zusatzinformationen

Zusatzfeld Code	Beschreibung	Wert	QS relevant
→ CE-VE	CE Verantwortung		Ja
S10K	S10K		Ja
DIMDI	DIMDI		Ja
GMPR	GMP-Relevant		Ja
MPG	MPDG Klasse		Ja
RK-EU	Risikoklasse EU		Ja
UMD-NR	UMDNS Nr.		Ja



LIVE DEMO

Bestellung

Fertigungsauftrag 350 010883 · syramed usp 6000

Dynamics 365 Business Central

Freigegebener FA
23FA00029 · syramed usp 6000

Start Drucken Auftrag Bericht Aktionen Zugehörig Berichte Weniger Optionen

Wiedervorlage errichten Status ändern... Fertigungsauftrag aktualisieren... Einstandspreis aktualisieren... Neu planen... Statistik Stornieren Fehlteiliste Autom. Seriennummern erstellen...

Allgemein

Nr.	23FA00029	Zugewiesene Benutzer-ID		Geändert am	01.05.2023
Beschreibung	syramed usp 6000	Fertigungsauftragsart		Produktionspapiere Gedruckt	<input type="checkbox"/>
Beschreibung 2		Gesperrt	<input type="checkbox"/>	Material gebucht	Nein
Herkunftsart	Artikel	EK-Zeilen	0	Fremdfertigung	Nein
Herkunftsnr.	350 010883	Umlagerungsauftragszeilen	0	Arbeitsgang gebucht	Nein
Herkunft Zeilennr.		Einkaufslieferzeilen	0	FA zum Teil fertiggemeldet	Nein
Suchbegriff	SYRAMED USP 6000	Einkaufsrechnungszeilen	0	FA-Fortschritt	0%
Menge	5	Artikelposten vorhanden	Nein		
Fälligkeitsdatum	01.05.2023	Kapazitätsposten vorhanden	Nein		

Zeilen

Artikelnr.	Fälligkeitsdatum	Beschreibung	Buchungscode	Startdatum/-zeit	Enddatum/-zeit	Menge	Einheitencode	Fertig gestellte Menge	Restmenge	Einstandspreis	Einstandsbetrag
→ 350 010883	01.05.2023	syramed usp 6000	UV	21.04.2023 15:08	28.04.2023 16:00	5	STÜCK	0	5	162.908	814.54

Plan > 21.04.2023 15:08 28.04.2023 16:00

Buchung > FERTIG HAUPT 01-01-01

Details Anhänge (0)

ELO

23FA00029

Keine Einträge

MDR Kopf Dokumente

Ursprungs...	Gruppe	Name	Anzahl Dokumente
ITEM	DMR	PRODUCTION	1

MDR Zeile Dokumente

(In dieser Ansicht kann nichts angezeigt werden)

Fertigungsauftrag 350 010883 · syramed usp 6000

Dynamics 365 Business Central

Freigegebener FA
23FA00029 · syramed usp 6000

Start Drucken Auftrag Bericht Aktionen Zugehörig Berichte Weniger Optionen

Wiedervorlage errichten Status ändern... Fertigungsauftrag aktualisieren... Einstandspreis akt...

Allgemein

Nr.: 23FA00029
 Beschreibung: syramed usp 6000
 Beschreibung 2:
 Herkunftsart: Artikel
 Herkunftsnr.: 350 010883
 Herkunft Zeilennr.: 0
 Suchbegriff: SYRAMED USP 6000
 Menge: 5
 Fälligkeitsdatum: 01.05.2023

Zugewiesene Ber...
 Fertigungsauftrag...
 Gesperrt...
 EK-Zeilen...
 Umlagerungsauf...
 Einkaufslieferzeile...
 Einkaufsrechnung...
 Artikelposten vor...
 Kapazitätsposten...

Zeilen Verwalten Funktionen Zeile Weniger Optionen

Artikelnr.	Fälligkeitsdatum	Beschreibung	Buchungscode	Start
→ 350 010883	01.05.2023	syramed usp 6000	UV	21.04.2023 15:08

Plan >
Buchung >

Einstandspreis: 162.908 Einstandsbeitrag: 814.54

21.04.2023 15:08 28.04.2023 16:00

FERTIG HAUPT 01-01-01

0%

Details Anhänge (0)

ELO

↑ 23FA00029

Keine Einträge

MDR Kopf Dokumente

Ursprungs...	Gruppe ↑	Name ↑	Anzahl Dokumente
ITEM	DMR	PRODUCTION	1

MDR Zeile Dokumente

(In dieser Ansicht kann nichts angezeigt werden)

Bearbeiten - Produktions Buch.-Blatt - Fertigungsauftrag 23FA00029 syramed us...

Allgemein
 Buchungsdatum: 01.05.2023
 Buchungsmethodenfil...: Manuell

Verwalten Start Zeile Weitere Optionen

Buchen Drucken...

Postenart	Artikelnr.	Arbeits...	Art	Buchungscode	Nr.	Beschreibung
→ Verbrauch	350 010000			UV		Vorbausatz EndoCam HD
Verbrauch	SOFTWARE			UV		Software für 350 010883V
Istmeldung	350 010883	010	Arbeitsplat...	UV	A1000	Rüsten
Istmeldung	350 010883	020	Arbeitsplat...	UV	A1100	Gerätemontage
Istmeldung	350 010883	030	Arbeitsplat...	UV	A1300	Prüffeld: Endprüfung und Inbetrie...

Ist Verbrauchsmenge: 0
 Rüstzeit: 0
 Bearbeitungszeit: 0
 Fertig gestellte Menge: 0
 Ausschussmenge: 0

Schließen

Fertigungsauftrag 350 010883 · syramed usp 6000

Dynamics 365 Business Central

Freigegebener FA
23FA00029 · syramed usp 6000

Start Drucken Auftrag Bericht Aktionen Zugehörig Berichte Weniger Optionen

Wiedervorlage errichten Status ändern... Fertigungsauftrag aktualisieren... Einstandspreis aktualisieren... Neu planen... Statistik Stornieren Fehlteiliste Autom. Seriennummern erstellen...

Allgemein

Nr.	23FA00029	Zugewiesene Benutzer-ID		Geändert am	01.05.2023
Beschreibung	syramed usp 6000	Fertigungsauftragsart		Produktionspapiere Gedruckt	<input type="checkbox"/>
Beschreibung 2		Gesperrt	<input type="checkbox"/>	Material gebucht	Nein
Herkunftsart	Artikel	EK-Zeilen	0	Fremdfertigung	Nein
Herkunftsnr.	350 010883	Umlagerungsauftragszeilen	0	Arbeitsgang gebucht	Nein
Herkunft Zeilennr.		Einkaufslieferzeilen	0	FA zum Teil fertiggemeldet	Nein
Suchbegriff	SYRAMED USP 6000	Einkaufsrechnungszeilen	0	FA-Fortschritt	0%
Menge	5	Artikelposten vorhanden	Nein		
Fälligkeitsdatum	01.05.2023	Kapazitätsposten vorhanden	Nein		

Zeilen

Artikelnr.	Fälligkeitsdatum	Beschreibung	Buchungcode	Startdatum/-zeit	Enddatum/-zeit	Menge	Einheitencode	Fertig gestellte Menge	Restmenge	Einstandspreis	Einstandsbeitrag
→ 350 010883	01.05.2023	syramed usp 6000	UV	21.04.2023 15:08	28.04.2023 16:00	5	STÜCK	0	5	162.908	814.54

Plan > 21.04.2023 15:08 28.04.2023 16:00

Buchung > FERTIG HAUPT 01-01-01

Details Anhänge (0)

ELO

↑ 23FA00029

Keine Einträge

MDR Kopf Dokumente

Ursprungs...	Gruppe	Name	Anzahl Dokumente
ITEM	DMR	PRODUCTION	1

MDR Zeile Dokumente

(In dieser Ansicht kann nichts angezeigt werden)

0

FA-Fortschritt

0%



Menge	Einheitencode	Fertig gestellte Menge	Restmenge	Einstandspreis	Einstandsbetrag
5	STÜCK	0	5	162,908	814,54

21.04.2023 15:08

28.04.2023 16:00

FERTIG

HAUPT

01-01-01

MDR Kopf Dokumente ∨

Ursprungs... ↑	Gruppe ↑	Name ↑	Anzahl Dokumente
<u>ITEM</u>	DMR	PRODUCTION	1

MDR Zeile Dokumente ∨

Ursprungs... ↑	Gruppe ↑	Name ↑	Anzahl Dokumente
-------------------	----------	--------	---------------------

(In dieser Ansicht kann nichts angezeigt werden)

Fertigungsauftrag 350 010883 · syramed usp 6000

Dynamics 365 Business Central

Freigegebener FA

23FA00029 · syramed usp 6000

Start Drucken Auftrag Bericht Aktionen Zugehörig Berichte Weniger Optionen

Wiedervorlage errichten Status ändern... Fertigungsauftrag aktualisieren... Einstandspreis aktualisieren... Neu planen... Statistik Stornieren Fehlteiliste Autom. Seriennummern erstellen...

Allgemein

Nr.	23FA00029	Zugewiesene Benutzer-ID		Geändert am	01.05.2023
Beschreibung	syramed usp 6000	Fertigungsauftragsart		Produktionspapiere Gedruckt	<input type="checkbox"/>
Beschreibung 2		Gesperrt	<input type="checkbox"/>	Material gebucht	Nein
Herkunftsart	Artikel	EK-Zeilen	0	Fremdfertigung	Nein
Herkunftsnr.	350 010883	Umlagerungsauftragszeilen	0	Arbeitsgang gebucht	Nein
Herkunft Zeilennr.	0	Einkaufslieferzeilen	0	FA zum Teil fertiggemeldet	Nein
Suchbegriff	SYRAMED USP 6000	Einkaufsrechnungszeilen	0	FA-Fortschritt	0%
Menge	5	Artikelposten vorhanden	Nein		
Fälligkeitsdatum	01.05.2023	Kapazitätsposten vorhanden	Nein		

Zeilen

Artikelnr.	Fälligkeitsdatum	Beschreibung	Buchungcode	Startdatum/-zeit	Enddatum/-zeit	Menge	Einheitencode	Fertig gestellte Menge	Restmenge	Einstandspreis	Einstandsbetrag
→ 350 010883	01.05.2023	syramed usp 6000	UV	21.04.2023 15:08	28.04.2023 16:00	5	STÜCK	0	5	162.908	814.54

Plan > 21.04.2023 15:08 28.04.2023 16:00

Buchung > FERTIG HAUPT 01-01-01

Details Anhänge (0)

ELO

↑ 23FA00029

Keine Einträge

MDR Kopf Dokumente

Ursprungs...	Gruppe	Name	Anzahl Dokumente
ITEM	DMR	PRODUCTION	1

MDR Zeile Dokumente

(In dieser Ansicht kann nichts angezeigt werden)



LIVE DEMO

Verkaufsauftrag

MDR Monitor

Feature List MDR-Dokumentenlenkung



Zulassungspflichtige Artikel

- Steuerung der Verkaufsfähigkeit in Abhängigkeit der Zulassung
- Einschränkung des Bezuges auf bestimmte Lieferanten, bestimmte Artikel und Länder
- Gegenprüfung des Gültigkeitszeitraumes des Zertifikats und Warenausgangsdatum

Das richtige Dokument an der richtigen Stelle

- Aufruf/ Ansicht der Dokumente direkt in den Belegen
- Verkettetes Drucken – Möglichkeit einzurichten, welche Dokumente beim Belegdruck automatisch mit ausgedruckt werden
- Native Unterstützung von Compliance + AuditTrail

Viele Dokumententypen, ein Ablageort

- DMS-Integration
- Revisionsssicheres Verwalten von Dokumenten wie zum Beispiel: Montage- und Produktionsanweisungen, AGBs, Prüfpläne, Zertifikate, Zulassungen und Verpackungsvorschriften.
- Keine doppelte Datenpflege mehr

Alle Zulassungen auf einen Blick

- Verwalten von Zertifikaten
- Festlegen von Ablaufdaten, planen von Verlängerungen
- Erinnerungsfunktion, Aufgabenzuordnung, Statusübersicht auf Knopfdruck



Wir sind für Sie da

KUMAVISION AG

Klettgaustraße 21

79791 Waldshut-Tiengen

www.kumavision.com

Roland Börner

Fachberater HC

+49 7741 / 9190-40

roland.boerner@kumavision.com