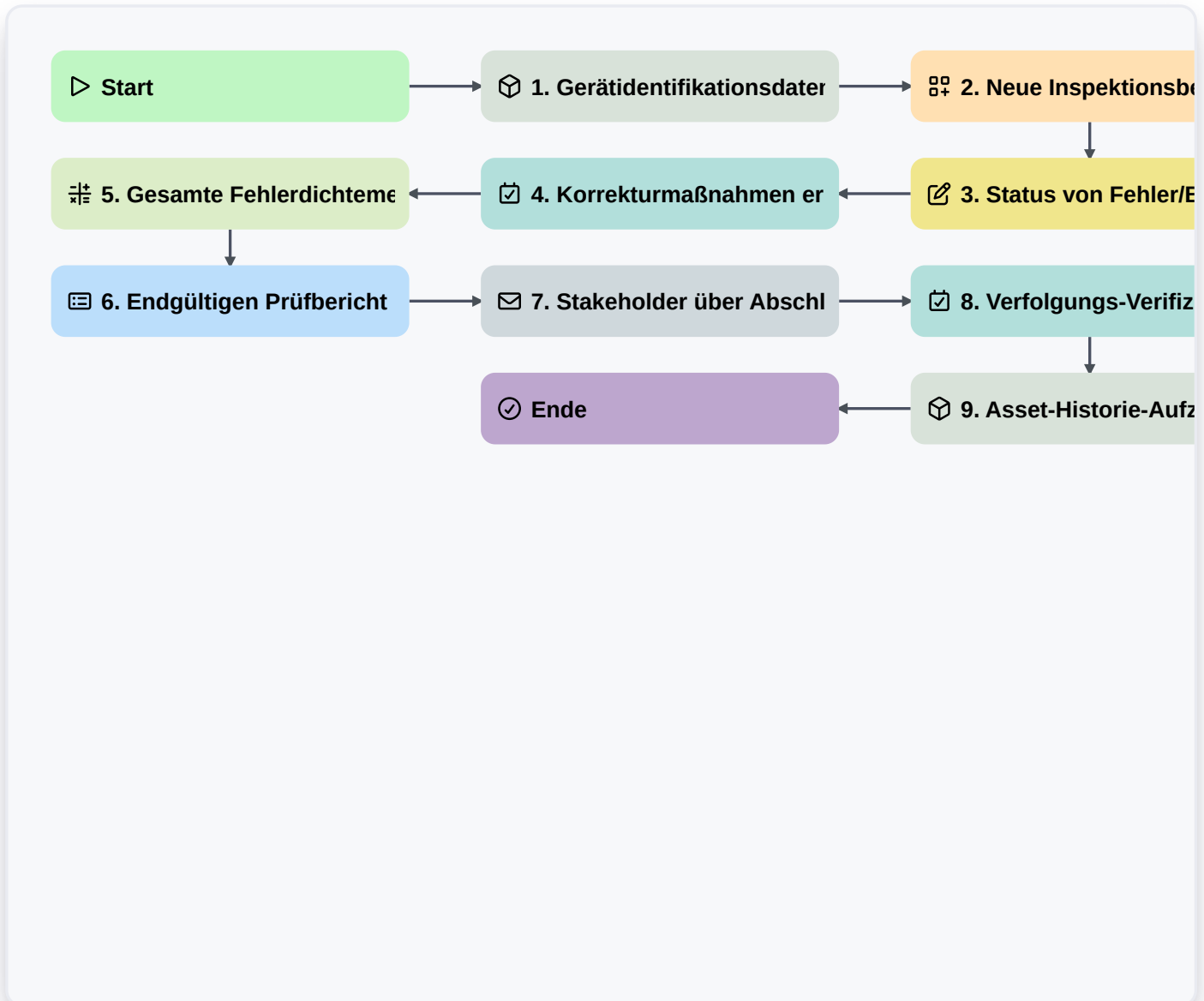


# Prüfworkflow Für Medizinprodukte: Digitale Audit- Und Qualitätsmanagementlösung



## ▶ Start

Start des Workflows/Prozesses.

## 📦 1. Gerätidentifikationsdaten abrufen

Die notwendigen eindeutigen Kennungen des zu prüfenden Medizinprodukts abrufen (z. B. Seriennummer, Modell-ID).

## 📄 2. Neue Inspektionsbefunde protokollieren

Erstellen Sie einen strukturierten Eintrag, um Beobachtungen, Nichtkonformitäten und Nachweise während der Inspektion zu dokumentieren.

## ✍️ 3. Status von Fehler/Beobachtung aktualisieren

Den Status eines erfassten Befundes ändern (z. B. Offen -> In Bearbeitung -> Geschlossen) und Verantwortliche für die Behebung zuweisen.

## ✅ 4. Korrekturmaßnahmen erstellen

Automatische Zuweisung von Aufgaben an zuständiges Personal basierend auf dem Inspektionsergebnis (z. B. Erstellung von CAPA).

## ⚙️ **5. Gesamte Fehlerdichtemenge berechnen**

Berechnen Sie Formeln mit den gesammelten Inspektionsdaten, um Schlüsselkennzahlen (KPIs) oder Risikobewertungen zu erstellen.

## 📄 **6. Endgültigen Prüfbericht erstellen**

Fassen Sie alle Inspektionsprotokolle, Nachweise und Korrekturmaßnahmen in einen abschließenden, freigegebenen Qualitätsbericht zusammen.

## ✉️ **7. Stakeholder über Abschluss der Inspektion informieren**

Automatisch Zusammenfassungs-E-Mails mit den Ergebnissen der Endkontrolle an die zuständigen Manager und beteiligten Mitarbeiter senden.

## 📅 **8. Verfolgungs-Verifizierungsaufgabe planen**

Erstellen Sie Nachfassaufgaben, um sicherzustellen, dass nach der Inspektion alle notwendigen Abhilfemaßnahmen überprüft wurden.

## 📦 **9. Asset-Historie-Aufzeichnungen abrufen**

Die vollständige Inspektionshistorie und die Wartungsprotokolle für ein bestimmtes Gerät oder Asset abrufen.

## ✅ **Ende**

Ende des Arbeitsablaufs/Prozesses.