

Herr/Frau **Dr. med. Robert Luckner**,

wurde gemäß §5 der Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV)
in das **StabiliT® Vertebral Augmentation System** inklusive dem
MultiPlex Controller der DFine Inc.

am **30.07.2014** im **Klinikum Lippe-Detmold** in Detmold eingewiesen.

Er/Sie besitzt ab diesem Datum die erforderliche Ausbildung und Kenntnis, das **StabiliT®
Vertebral Augmentation System** sowie den **MultiPlex Controller**
zu betreiben, anzuwenden und in Stand zu halten.

Die Schulung wurde von Frau **Rena Martin**, einer Mitarbeiterin der DFine
Europe GmbH mit Sitz in Mannheim, durchgeführt. Sie besitzt gemäß §31
Medizinproduktegesetz (MPG) die hierzu benötigte Qualifikation.

Ausstellungsdatum: 08.08.2014

Unterschrift:

