

**HISTORIA DE SEGUIMIENTO POSTCOMERCIALIZACIÓN  
LICENCIA DE FABRICANTE DE PRODUCTOS SANITARIOS N°:  
NÚMERO DE COLEGIADO:**

**NOMBRE Y APELLIDOS DEL PACIENTE:**

**IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO:**

<b>FECHA</b>	<b>ACTUACIÓN</b>	<b>FIRMA DEL TÉCNICO RESPONSABLE</b>

Este documento recoge las actuaciones llevadas a cabo por el técnico responsable sobre el producto sanitario, dando cumplimiento a su obligación como fabricante al seguimiento poscomercialización, recogido en el Reglamento UE 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre los productos sanitarios.