



Potwierdzenie Klienta

Wymagane podjęcie natychmiastowych działań

Nazwa produktu	Nr kat.	Nr partii	Data ważności	Niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu (kod UDI)
MULTIGENT Lithium	8L25-30	71175Y600	31OCT2019	(01)003807400177712(17)191031(10)71175Y600
		80362Y600	31JAN2020	(01)003807400177712(17)200131(10)80362Y600
		80201Y600	31JAN2020	(01)003807400177712(17)200131(10)80201Y600
		80533Y600	30JUN2020	(01)003807400177712(17)200630(10)80533Y600
		80463Y600	30JUN2020	(01)003807400177712(17)200630(10)80463Y600
		80424Y600	30JUN2020	(01)003807400177712(17)200630(10)80424Y600
		80605Y600	30SEP2020	(01)003807400177712(17)200930(10)80605Y600
		90208Y600	31JAN2021	(01)003807400177712(17)210131(10)90208Y600

Korekta produktu wydana przez firmę Abbott Diagnostics dnia 11 lipca 2019 r.

Wskazówki: Prosimy o przekazanie kopii pisma towarzyszącego Kierownikowi laboratorium/Osobie odpowiedzialnej za wykonywanie oznaczeń z użyciem testu MULTIGENT Lithium.

Kierownik laboratorium/osoba odpowiedzialna za wykonywanie oznaczeń powinna wypełnić poniższe rubryki, potwierdzając tym samym otrzymanie ww. pisma, a następnie **prześłać te dane faksem do dnia 25 lipca 2019 r., nr faksu: (+48) 22 319 12 01, lub na adres e-mail: malgorzata.kozlowska@abbott.com oraz QA_RegionEast@abbott.com. Nawet jeśli nie posiadają Państwo już ww. analizatora(ów), prosimy odesłać wypełniony formularz, który umożliwi zaktualizowanie naszej bazy danych.**

Dziękujemy za Państwa współpracę.

Abbott Diagnostics
Dział Kontroli Jakości

Czy wymagane działania opisane w ww. piśmie są zrozumiałe i czy zostały wykonane?

Tak

Nie (W przypadku odpowiedzi „NIE” skontaktuje się z Państwem przedstawiciel firmy Abbott).

Czynność nie dotyczy. Nie posiadamy już danego analizatora.

Numer Klienta

Nr(y) seryjny(e)

Nazwa placówki

Adres

Numer telefonu

Miejscowość

Kod pocztowy

Imię i nazwisko (drukowanymi)

Tytuł/stanowisko

Podpis

Data