

Informacje poufne

Field Safety Notice

Formularz odpowiedzi

NIPRO INDIA CORPORATION
Kod produktu: ELISIO-21H-GIN i ELISIO-21M-GIN
FSCA 2020/10/29
Rodzaj działania: Zwrot wyrobu medycznego do dostawcy

Szanowni Państwo,

Prosimy o wypełnienie i podpisanie niniejszego Formularza odpowiedzi do dnia 18 listopada 2020 r.

Nazwa szpitala: Kliknij lub dotknij tutaj, aby wprowadzić tekst.

Kod produktu i numer serii produktu, których dotyczy powiadomienie: Kliknij lub dotknij tutaj, aby wprowadzić tekst.

Imię i nazwisko osoby kontaktowej: Kliknij lub dotknij tutaj, aby wprowadzić tekst.

Tytuł zawodowy osoby kontaktowej: Kliknij lub dotknij tutaj, aby wprowadzić tekst.

E-mail/tel. osoby kontaktowej: Kliknij lub dotknij tutaj, aby wprowadzić tekst.

Wymagana odpowiedź:

- Niniejszym potwierdzamy odbiór, rozpowszechnienie oraz wdrożenie działań opisanych w otrzymanych ważnych informacjach. Działania zapobiegawcze zostały/zostaną wprowadzone przez naszą instytucję.

Proszę zaznaczyć **jedną** z dwóch opcji:

- Nie mamy ani jednego produktu objętego niniejszym dobrowolnym wycofaniem serii.
- Posiadamy produkty objęte niniejszym dobrowolnym wycofaniem serii. Wszystkie produkty zostaną zwrócone do Nipro Medical Europe.

NIPRO MEDICAL EUROPE

Blokhuisstraat 42, 2800 Mechelen, Belgium
T: +32 (0)15 263 500 | F: +32 (0)15 263 623
medical@nipro-group.com
www.nipro-group.com
VAT: BE0 444 276 727



Kod produktu	Numer serii	Ilość (liczba sztuk)

Prosimy przesłać niniejszy Formularz odpowiedzi **do dnia 18 listopada 2020 r.**

Prosimy zeskanować i przesłać e-mailem podpisany formularz na adres:
quality@nipro-europe.com; vanessa.windscheid@nipro-group.com.

Następnie prosimy przesłać pocztą zwykłą podpisany oryginał formularza na adres:

Nipro Medical Europe
Vanessa Windscheid
Dyrektor RAQA
Blokhuistraat 42, 2800 Mechelen

Data, miejsce

Podpis lub pieczęć ośrodka medycznego

