

PILNA AKCJA KORYGUJĄCA
dotycząca bezpieczeństwa wyrobu /odwołania produktu z rynku.

Do wszystkich zainteresowanych

Szanowni Państwo,

Medical Device Technologies, Inc., dba Angiotech, dobrowolnie zainicjował odwołanie oraz wycofanie z rynku produktów wymienionych w załączniku nr 1. Pomimo, że nie było żadnych przypadków incydentów związanych z użyciem podanych wyrobów producent odwołuje wyszczególnione produkty z rynku.

Zgodnie z naszymi kartotekami w okresie od 1 marca 2009r do 11 sierpnia 2009 otrzymali państwo produkty, podlegające odwołaniu ze sprzedaży, w stosunku do których podjęliśmy działania zapobiegawcze w celu naprawy jakości wyrobów.

Bardzo prosimy o sprawdzenie stanów Państwa magazynów i ustalenie czy znajdują się tam wymienione w załączniku numery katalogowe i REF oraz zwrot zidentyfikowanych produktów do Medical Device Technologies, Inc za pośrednictwem przedstawiciela:

Medical Diagnostic Systems Sp. z o.o.

02-822 Warszawa, ul. Poleczki 12

Tel: 022-644-80-62

Fax 022-644-81-89

Prosimy również o wypełnienie załączonego formularza Protokołu Zdawczo- Odbiorczego i przesłanie na numer faksu 022/644-81-89.

Dla ułatwienia identyfikacji produktów podlegających odwołaniu przesyłamy załącznik z wyszczególnionymi datami zakupów, numerami faktur, numerami referencyjnymi i seryjnymi.

Ta akcja została podjęta aby zapewnić, że tylko produkty najwyższej jakości mogą być dostarczane na rynek. Zwrócone produkty zostaną wymienione na nowe a zielony marker na opakowaniu gwarantuje właściwą jakość produktu.

W imieniu firmy Medical Device Technologies, Inc., dba Angiotech przepraszamy za wszelkie niedogodności powstałe w związku z tą akcją i dziękujemy za Państwa cierpliwość i wyrozumiałość.

W razie pytań dotyczących zawiadomienia prosimy o kontakt z Panem Tomaszem Matyjasikiem pod numerem tel. 022 664 80 62 lub +48604567216

W imieniu firmy Medical Device Technologies, Inc., dba Angiotech
Kristine Liberacki

Order confirmation - Shipping Orders **Produkty objęte wycofaniem**

NR KATALOGOWY ORAZ LOT	KOD LOT	NAZWA FIRMY
BLN20075/90571SUJ	ACCURA BLN	Medical Diagnostic Systems
DGK002X/90851TFZ	GALACTOGRAPHY KIT	Medical Diagnostic Systems
765014100/90551SU0	PRO-MAG BIOPSY NDL.	Medical Diagnostic Systems
765014100/90911TK9	PRO-MAG BIOPSY NDL.	Medical Diagnostic Systems
BLN20075/90571SUK	ACCURA BLN	Medical Diagnostic Systems
BLN20075/90961TLT	ACCURA BLN	Medical Diagnostic Systems
BLN21075/90751T6X	ACCURA BLN	Medical Diagnostic Systems
MCXS1609LX/90551STJ	COAXIAL NEEDLE	Medical Diagnostic Systems
MCXS1615LX/90611SXU	COAXIAL NEEDLE	Medical Diagnostic Systems
762614100/91381UGH	ULTRACORE BIOPSY NEEDLE	Medical Diagnostic Systems
762614100/91821VDG	ULTRACORE BIOPSY NEEDLE	Medical Diagnostic Systems
BLN2005/91181TW9	ACCURA BLN	Medical Diagnostic Systems
BLN2005/91561UU6	ACCURA BLN	Medical Diagnostic Systems
762614100/91821VDG	ULTRACORE BIOPSY NEEDLE	Medical Diagnostic Systems
765016100/91321UB8	PRO-MAG BIOPSY NDL.	Medical Diagnostic Systems
765018100/90901TJ7	PRO-MAG BIOPSY NDL.	Medical Diagnostic Systems
BLN21075/91541US1	ACCURA BLN	Medical Diagnostic Systems



Nazwa klienta: _____

Adres Ulica _____

Miasto _____

Kod pocztowy _____

Osoba kontaktowa _____

Telefon kontaktowy _____

Podpis sporządzającej protokół data**Prosimy sprawdzić posiadane zapasy oraz zaznaczyć w odpowiedniej kratce:**

- Nie posiadamy produktów objętych wycofaniem na magazynie
- Posiadamy produkty objęte wycofaniem raz następujące pozycję będziemy wracać

Nazwa produktu	Numer katalogowy	Nr LOT	Ilość

Powyższy protokół prosimy przesłać faxem na nr 22 644 81 89