



Potwierdzenie Klienta

Wymagane podjęcie natychmiastowych działań

Nazwa produktu	Nr kat.	Nr partii	Niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu (UDI)
ARCHITECT Estradiol Reagent Kit	7K72-20	Wszystkie	Nie dot.
ARCHITECT Estradiol Reagent Kit	7K72-25	Wszystkie	Nie dot.
ARCHITECT Estradiol Reagent Kit	7K72-35	Wszystkie	Nie dot.
Alinity i Estradiol Reagent Kit	07P5020	Wszystkie	Nie dot.
Alinity i Estradiol Reagent Kit	07P5030	Wszystkie	Nie dot.

Korekta produktu wydana przez firmę Abbott Diagnostics dnia 5 lutego 2019 r.

Wskazówki: Prosimy o przekazanie kopii pisma towarzyszącego kierownikowi laboratorium/pracownikowi odpowiedzialnemu za wykonywanie oznaczeń z użyciem testu ARCHITECT Estradiol oraz Alinity i Estradiol.

Kierownik laboratorium/pracownik odpowiedzialny za ww. testy powinien wypełnić poniższe rubryki, potwierdzając tym samym otrzymanie ww. pisma, a następnie **odesłać formularz faksem do 19 lutego 2019 r., nr faksu: (+48) 22 319 12 01, lub na adres email: malgorzata.kozlowska@abbott.com i QA.RegionEast@abbott.com. Nawet jeśli nie posiadają już Państwo ww. analizatorów, prosimy odesłać wypełniony formularz, co umożliwi nam 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