



## Potwierdzenie Klienta

Wymagane podjęcie natychmiastowych działań

Nazwa produktu	Nr kat.	Nr partii	Data ważności	Niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu (kod UDI)
Alinity c Lithium Reagent Kit	08P5320	80553Y600	31JUL2019	(01)00380740136277(17)190731(10)80553Y600
		80444Y600	31JUL2019	(01)00380740136277(17)190731(10)80444Y600
		80625Y600	30NOV2019	(01)00380740136277(17)191130(10)80625Y600
		90224Y600	29FEB2020	(01)00380740136277(17)200229(10)90224Y600

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

**Wskazówki:** Prosimy o przekazanie kopii pisma towarzyszącego kierownikowi laboratorium/pracownikowi odpowiedzialnemu za wykonywanie oznaczeń z użyciem zestawu odczynników Alinity c Lithium Reagent Kit.

Kierownik laboratorium/osoba odpowiedzialna za wykonywanie oznaczeń powinna wypełnić poniższe rubryki, potwierdzając tym samym otrzymanie ww. pisma, a następnie **przesłać 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](mailto:malgorzata.kozlowska@abbott.com) oraz [QA\\_RegionEast@abbott.com](mailto: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