

FORMULÁRIO DE CONFIRMAÇÃO DE RECALL DE PRODUTOS PARA A SAÚDE
Cateter de Reintrodução OUTBACK® LTD® LuMend Cordis
Número de Catálogo OTB42120 – Todos os Lotes

N° da Conta: #hospno

Rep: #repname

#hospname

#hospaddress

#hospcity

Nossos registros indicam que seu estabelecimento recebeu o produto envolvido no recall acima. O recall abrange todos os lotes do Cateter Outback LuMend Cordis, catálogo OTB42120. A lista de lotes afetados distribuídos pela Johnson & Johnson no Brasil encontra-se no final deste formulário.

Parte 1: Confirmação da Carta (Hospital/Distribuidor)

Estamos cientes da notificação de recall acima, iniciado voluntariamente pela Cordis/Johnson & Johnson, e providenciamos a devolução das unidades remanescentes para o Representante de Vendas J&J

 Assinatura/Nome Legível/Cargo

 Telefone de Contato

 Data

Parte 2: Confirmação do Produto (Representante J&J ou Hospital)

Solicitamos que marque um dos campos abaixo e envie este formulário via fax para: seu nome e número de fax

_____ Não há produtos disponíveis com o número(s) de catálogo/número(s) de lote especificado(s) abaixo.

_____ (Qtd) unidades estão disponível(is) e serão devolvidas.

 Assinatura/Nome Legível/Cargo

 Telefone de Contato

 Data

(Para verificar o recebimento do fax, por favor, contate seu nome e número de telefone)

Solicitamos que devolva todos os Produtos (e Formulários de Confirmação) para:

Seu nome

Seu endereço

Solicitamos que indique o Número da Confirmação (=N° de Autorização de Devolução, *se aplicável*) na parte externa da caixa, *se aplicável*.

Parte 3: Lista de lotes afetados distribuídos no Brasil (favor considerar que todos os lotes estão afetados – incluir página extra se necessário))

CÓDIGO	LOTE	QUANTIDADE A DEVOLVER (UNIDADES)	OBS.
OTB42120	13285903		
OTB42120	13288708		
OTB42120	13289713		
OTB42120	13337348		
OTB42120	13340153		
OTB42120	13379100		
OTB42120	1986AA		

p.07