

## **Formulário de Notificação de Ação de Campo**

Possível erro de identificação da amostra

Família ACL TOP Série 50

O objetivo desta Notificação é informar sua Instituição a respeito de uma possível falha na identificação da amostra, caracterizando-a como rara nos equipamentos da Família ACL TOP Série 50 (a partir da versão do SW 6.3.0. e registro ANVISA/MS N° 80003610512).

**Complete todas as seções deste formulário e retorne-o por e-mail até 31 de Agosto de 2023:**

Nome da Instituição \_\_\_\_\_

Endereço \_\_\_\_\_

Cidade/Estado/CEP: \_\_\_\_\_

E-mail para contato \_\_\_\_\_ Telefone \_\_\_\_\_

**Por favor, selecione (√) o campo abaixo para confirmar que as ações mandatórias foram compreendidas:**

Realizaremos as seguintes ações:

- **Não alterar** nenhuma amostra da rack de amostras que tenha sido devidamente identificada. **Caso seja necessário trocar uma amostra que foi devidamente identificada de uma rack de amostra que foi introduzida**, faça-o somente após o leitor de código de barras voltar a posição inicial ou após as amostras terem sido completamente executadas e os resultados liberados.
- **Compartilhar** estas informações com a equipe do seu laboratório e seguir seus procedimentos internos.
- **Encaminhar** esta informação para todos os envolvidos da sua Instituição.
- **Manter** uma cópia desta notificação em seus registros.
- **Completar e retornar** este Formulário de Notificação de Produto para registro do conhecimento das ações mandatórias descritas acima.

Nome (por extenso) \_\_\_\_\_ Função \_\_\_\_\_

Assinatura \_\_\_\_\_ Contato Telefônico \_\_\_\_\_

Por favor, enviar este formulário preenchido e assinado para o e-mail: [qualidadebr@werfen.com](mailto:qualidadebr@werfen.com)