**Medical Surgical**

Acute Care and Monitoring

*Avenida Gunbarrel, 6135.*

*Boulder, CO 80301*

*[www.medtronic.com](http://www.medtronic.com)*

**Formulário de confirmação do cliente**

**Recall e correção urgente de dispositivos médicos**

 **Videolaringoscópio McGRATH™ MAC**

(Códigos de item de recolhimento 300-000-000 números de série 366170 a 405673)

(Código de item de alteração de IFU: 301-000-000)

**FA1424**

**Julho de 2024**

***Para ser preenchido apenas por clientes da Medtronic: Preencha todos os campos abaixo e devolva todas as páginas imediatamente, mesmo que você não tenha nenhum produto para devolver.***

Ao assinar este formulário, confirmo que li a Carta de Notificação de Recall e Correção de Dispositivo Médico de Emergência de julho de 2024 da Medtronic *em relação ao videolaringoscópio McGRATH™ MAC recolhido* código de item: (300-000-000 e notificação ANVISA nº 10349009003)e a alteração das Instruções de Uso (IFU) do produto Vídeo Laringoscópio McGRATH™ MAC (código de item 301-000-000 e notificação ANVISA nº 10349009015) e tomei as medidas apropriadas.

Preencha todos os campos apropriados e assine o formulário conforme abaixo e envie-o por e-mail para rs.fcasurgilatamssc@medtronic.com.

**Nome da conta/cliente:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Número da conta/cliente:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**E-mail:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Assinatura da conta/cliente:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **Data:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Por favor, preencha abaixo a quantidade de unidades do produto Vídeo Laringoscópio McGRATH® MAC com o código do item: 300-000-000, números de série: 366170 a 405673, que você tem em seu estoque atual e está devolvendo.

Observação: Os videolaringoscópios McGRATH™ MAC da última geração código de item 301-000-000 e notificação ANVISA nº 10349009015) não estão sujeitos a recolhimento e são seguros e eficazes para uso do paciente.

|  |  |
| --- | --- |
| **Número do produto** | **Número de série** |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

Para números de série adicionais, anexe uma lista.

***Seção de rejeição***

* [ ] A instalação listada acima recusa voluntariamente a participação na atividade de ação de campo da Medtronic.
* [ ]  O equipamento foi desativado ou condenado.
* [ ]  A localização do equipamento é desconhecida.
* [ ]  N/A

***Observação*:** Os lembretes deste alerta podem continuar a ser enviados até que uma resposta seja recebida. Caso haja algum campo no formulário que você desconheça ou sobre o qual você não possua informações, escreva N/A ou cancele o espaço com uma linha. Os campos de nome, assinatura, data e país sempre devem ser preenchidos. Observe que os formulários com espaços em branco não serão aceitos como válidos.