



URGENT

Ortho Clinical Diagnostics

ACCUSE DE RECEPTION

ACTION CORRECTIVE URGENTE

Risque d'association erronée des résultats de test en cas d'utilisation incorrecte de la fonction d'affectation à une position sur les analyseurs ORTHO VISION® et ORTHO VISION® Max

Veillez remplir et nous retourner ce certificat de réception avant le 27 Mai 2022

Cachet du laboratoire obligatoire

- Nous certifions, Laboratoire..... avoir reçu une communication (Ref. No. CL2022-099_FR), concernant le risque d'association erronée des résultats de test en cas d'utilisation incorrecte de la fonction d'affectation à une position sur les analyseurs ORTHO VISION® et ORTHO VISION® Max. Nous comprenons que lors de l'utilisation de la fonction « Affecter à une position », nous devons nous référer et adhérer au Guide des procédures client en libre-service de ORTHO VISION (section Chargement des échantillons sans code-barres) (J55660 VISION Max/ J55658 VISION) pour les procédures appropriées.

Fait à, le

Nom :

Signature :

Document à retourner à :

Ortho Clinical Diagnostics France
Service Réglementaire & Qualité
1500, Boulevard Sébastien Brant
B.P 30335

67411 Illkirch CEDEX – France

Courriel :

ocd.reglementaires@orthoclinicaldiagnostics.com

Fax: 01 41 90 74 25