

23 novembre 2023

URGENTE: AVVISO DI SICUREZZA – PI-23-4912

Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®

RIF: consultare Tabella 1 **Numeri di lotto:** consultare www.bd.com/PI-23-4912

Tipo di azione: richiamo del prodotto

All'attenzione di: personale clinico, risk manager, responsabili acquisti

La presente lettera contiene informazioni importanti che richiedono la Sua **immediata** attenzione.

Gentile Cliente,

Potrebbe aver ricevuto degli avvisi sul prodotto da BD a febbraio 2023 (RIF avviso: PI-22-4477) e ad aprile 2023 (RIF avviso: PI-23-4640) riguardanti l'uso di determinati numeri di lotto dei **kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®**.

BD sta ora inviando un aggiornamento di tali avvisi e sta conducendo un'azione correttiva di sicurezza volta a richiamare specifici lotti di **kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®**. BD dispone di uno strumento online per consentire l'identificazione dei numeri di lotto interessati alla pagina web: www.bd.com/PI-23-4912

In base ai nostri registri di distribuzione, la Sua organizzazione ha ricevuto il prodotto interessato di cui alla Tabella 1. Il prodotto è stato distribuito da BD tra l'11 febbraio 2021 e il 29 settembre 2023.

SRN di fabbricazione: US-MF-000017556

Codice prodotto (RIF)	UDI-DI	Nome del prodotto
1410MSK	00801741142543	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (14G x 10CM)
1416MSK	00801741142550	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (14G x 16CM)
1610MSK	00801741142567	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (16G x 10CM)
1616MSK	00801741142574	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (16G x 16CM)
1810MSK	00801741097058	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (18G x 10CM)
1816MSK	00801741097065	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (18G x 16CM)
1820MSK	00801741097072	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (18G x 20CM)
1825MSK	00801741142581	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (18G x 25CM)
2010MSK	00801741097089	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (20G x 10CM)
2016MSK	00801741097096	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (20G x 16CM)
2020MSK	00801741097102	Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® (20G x 20CM)

Tabella 1: prodotto interessato

Questo richiamo di prodotti è limitato ai codici prodotto elencati nella Tabella 1. L'Appendice 1 mostra la posizione del codice prodotto (RIF)/numero di lotto.

Descrizione del problema

BD ha ricevuto reclami riguardanti la mancata corrispondenza tra la cannula coassiale e l'ago nei dispositivi del kit Mission. In base alle segnalazioni, si ritiene che il diametro interno della cannula coassiale possa essere più piccolo o più grande del diametro esterno dell'ago per biopsia e che la lunghezza della cannula possa superare quella indicata sull'etichetta. Di conseguenza, l'ago per biopsia potrebbe non inserirsi correttamente nella cannula coassiale, impedendo quindi l'accesso al tessuto bersaglio.

Rischio clinico

L'uso di cannule coassiali difettose per le biopsie può comportare la necessità di ricorrere a un dispositivo aggiuntivo, prolungando così la procedura e l'assistenza complessiva al paziente; può inoltre comportare l'acquisizione di un campione insufficiente con conseguente necessità di ripetere la procedura. Dovendo ottenere un nuovo accesso, i pazienti potrebbero avvertire disagio o subire lesioni ai tessuti. Le conseguenze sulla salute previste non sono considerate pericolose per la vita e gli operatori dovranno trattare il paziente attendendosi allo standard di cura. Tuttavia, come con qualsiasi agobiopsia percutanea, possono verificarsi complicazioni procedurali, inclusa una rara probabilità di eventi emorragici maggiori e morte.

Ad oggi, abbiamo ricevuto la segnalazione di un evento avverso, attualmente in fase di indagine, associato a questa problematica.

Consigli per gli utenti clinici

Le strutture e gli operatori sanitari devono interrompere l'uso del prodotto interessato e provvedere al suo smaltimento.

Azioni da parte di BD

BD ha indagato su questo problema e sono state intraprese misure correttive, tra cui l'ispezione completa di questi prodotti, per evitare che la situazione si ripeta.

Azioni da parte del cliente

- Interrompere l'uso degli eventuali **kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®** interessati non utilizzati.
- Identificare e isolare tutti i **kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®** interessati non utilizzati.
 - Prendere nota dei numeri di lotto e distruggere tutte le unità interessate non utilizzate.
- Compilare e restituire il modulo di risposta del cliente **anche se non sono più disponibili scorte presso la Sua struttura entro l'11 dicembre 2023.**
- Inoltrare il presente avviso a tutti coloro che devono esserne a conoscenza nell'ambito della Sua organizzazione o di qualsiasi organizzazione in cui siano stati trasferiti i prodotti potenzialmente interessati.
- In caso di problemi, La invitiamo a effettuare una segnalazione inoltrando un reclamo secondo la normale procedura.

Azioni che devono essere intraprese dal distributore:

- Sospendere la distribuzione.
- Identificare, isolare, prendere nota dei numeri di lotto e quindi distruggere tutti i **kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®** interessati non utilizzati.
- Identificare le strutture in cui è stato distribuito il prodotto interessato e informarle immediatamente del presente avviso.
 - Chiedere ai propri clienti di compilare e restituire il modulo di risposta del cliente alla propria organizzazione a fini di riconciliazione entro l'**11 dicembre 2023**.
- Compilare e restituire il modulo di risposta del cliente al termine delle attività di riconciliazione.
- In caso di problemi, invitiamo ad effettuare la segnalazione inoltrando un reclamo secondo la normale procedura.

	Utente finale con scorte	Utente finale SENZA scorte	Dove inviare il modulo compilato
Acquistato direttamente da BD	<p>Compilare il modulo nella sua interezza</p> <p>Una volta ricevuto, BD elaborerà la risposta e il cliente riceverà dei prodotti sostitutivi, se disponibili; in alternativa, verrà emesso un credito per i prodotti non utilizzati</p>	<p>Compilare il modulo e selezionare la casella indicando "nessuna scorta"</p>	BDRegAffairs_GSA@bd.com
Acquistato da distributore/terze parti	<p>Compilare tutti i campi del modulo e contattare il proprio distributore per concordare la sostituzione del prodotto, se disponibile; in alternativa, verrà emesso un credito</p>	<p>Compilare il modulo e selezionare la casella indicando "nessuna scorta"</p>	Restituire il modulo al proprio distributore

Come contattare il referente

In caso di domande, contattare il rappresentante BD locale o l'ufficio BD locale.

Confermiamo che le agenzie regolatorie competenti sono state informate di queste azioni.

BD si impegna per il progresso del mondo dell'assistenza sanitaria. I nostri obiettivi principali sono la sicurezza dei pazienti e degli utenti, nonché fornire loro prodotti di qualità. Ci scusiamo per gli eventuali disagi arrecati e La ringraziamo anticipatamente per aver aiutato BD a risolvere questa situazione nel modo più rapido ed efficace possibile.

Cordiali saluti,



Lorna Darrock
 Associate Director, Post Market Quality
 EMEA Quality

Modulo di risposta del cliente - PI-23-4912

Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®

RIF: consultare Tabella 1 Numeri di lotto: consultare www.bd.com/PI-23-4912

Restituire a BDRegAffairs_GSA@bd.com il prima possibile o **non oltre l'11 dicembre 2023**.

- **Confermo di aver letto e compreso il presente avviso di sicurezza e che tutte le azioni raccomandate sono state implementate come richiesto.**

Selezionare la casella appropriata (qui sotto)

Non abbiamo alcun prodotto interessato* presso la nostra struttura. Il prodotto interessato è stato utilizzato.

Tutti i prodotti che non sono disponibili per la distruzione saranno considerati come smaltiti presso la Sua sede e quindi fisicamente non disponibili, se non diversamente specificato.

OPPURE

Abbiamo in nostro possesso le seguenti unità dei prodotti interessati* e confermo che tali unità sono state distrutte (*Compilare la tabella qui di seguito con il numero di lotto e il numero di unità distrutte. I prodotti sostitutivi saranno inviati solo previa compilazione e restituzione del presente modulo. Nel caso in cui BD non disponga di scorte, BD emetterà un credito*).

Codice prodotto (RIF)	Numero Lotto:	Quantità distrutta (unità)		Codice prodotto (RIF)	Numero Lotto:	Quantità distrutta (unità)

* Consultare www.bd.com/PI-23-4912 oppure BD può fornire su richiesta un elenco completo dei numeri di lotto interessati.

Nome del cliente/dell'organizzazione:	
Dipartimento (se applicabile):	
Indirizzo:	
CAP:	Città:
Nome del referente:	
Posizione:	
Telefono del referente:	Indirizzo e-mail del referente:
Nome del fornitore di questo prodotto (se non direttamente da BD)*	
Firma e timbro:	Data:

Il presente modulo deve essere restituito a BD prima che l'azione possa essere considerata chiusa per il cliente.

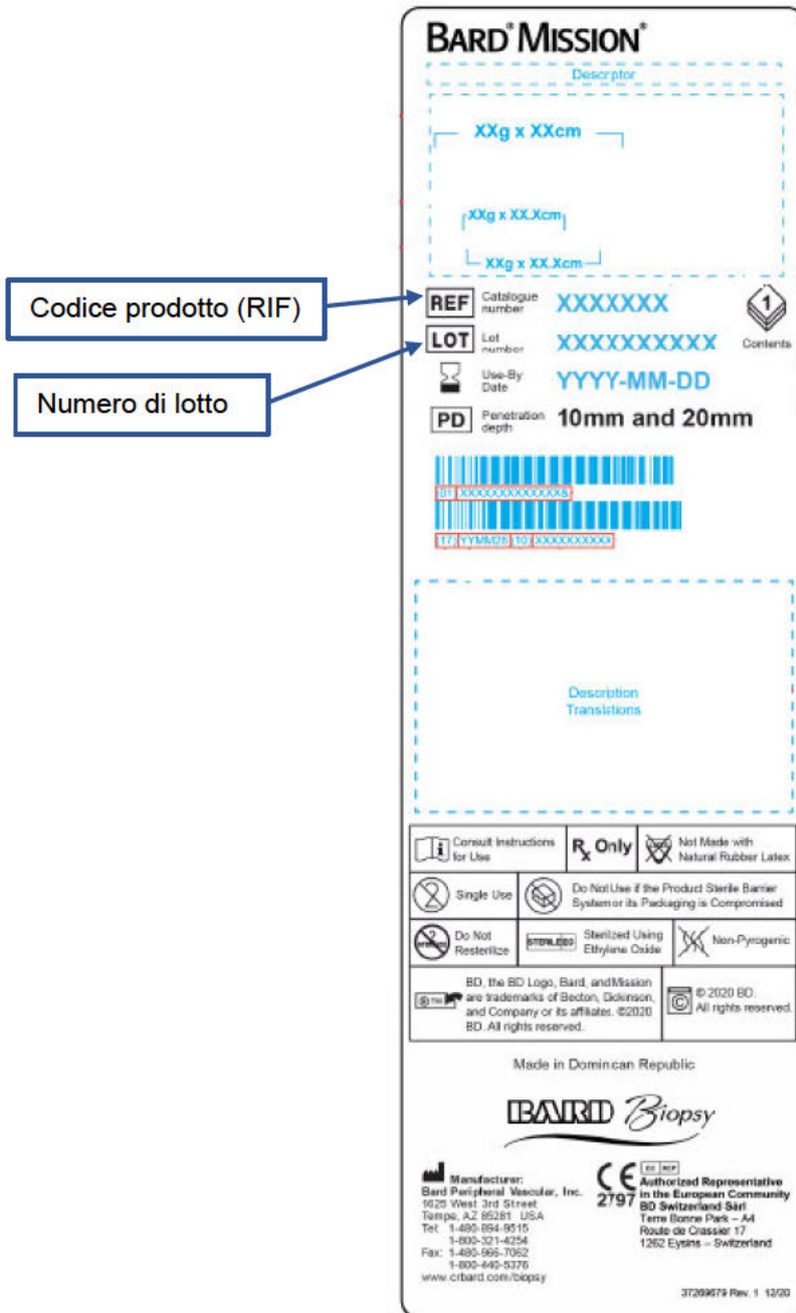
**Nel caso in cui il presente Avviso di sicurezza sia stato ricevuto da un distributore/da terzi, restituire il modulo compilato a tale organizzazione per fini di riconciliazione.*

Appendice 1: posizione del codice prodotto/numero di lotto sull’etichetta della confezione

(immagine indicativa)

BD dispone di uno strumento online per consentire l’identificazione dei numeri di lotto interessati alla pagina web:

www.bd.com/PI-23-4912.



The diagram shows a vertical rectangular label for a Bard Mission biopsy kit. At the top, it says "BARD MISSION" and "Descriptor". Below this, there are three dashed boxes representing size options: "XXg x XXcm", "XXg x XX.Xcm", and "XXg x XX.Xcm".

Two callout boxes on the left point to specific fields on the label:

- Codice prodotto (RIF)** points to the **REF** (Catalogue number) field, which contains "XXXXXXXX".
- Numero di lotto** points to the **LOT** (Lot number) field, which contains "XXXXXXXXXX".

Other fields on the label include:

- Use-By Date**: "YYYY-MM-DD"
- PD** (Penetration depth): "10mm and 20mm"
- Two barcode fields: "01 XXXXXXXXXXXXXXX" and "17 YYYYYY 10 XXXXXXXXXXXXX"
- Description Translations** (empty dashed box)
- Usage instructions: "Consult instructions for Use", "Rx Only", "Not Made with Natural Rubber Latex", "Single Use", "Do Not Use if the Product Sterile Barrier System or its Packaging is Compromised", "Do Not Re-sterilize", "STERILIZED Sterilized Using Ethylene Oxide", "Non-Pyrogenic".
- Manufacturer information: "BD, the BD Logo, Bard and Mission are trademarks of Becton, Dickinson and Company or its affiliates. ©2020 BD. All rights reserved." and "© 2020 BD. All rights reserved."
- Origin: "Made in Dominican Republic"
- Logos: "BARD Biopsy", "CE 2197", and "Authorized Representative in the European Community: BD Switzerland Sàrl, Terre Bonne Park – A4, Route de Crassier 17, 1262 Eysins – Switzerland"
- Manufacturer contact: "Manufacturer: Bard Peripheral Vascular, Inc., 925 West 3rd Street, Tempe, AZ 85281 USA, Tel: 1-800-894-9515, 1-800-321-4254, Fax: 1-800-966-7052, 1-800-640-5376, www.cbard.com/biopsy"
- Reference: "37269579 Rev. 1 12/00"



12th April 2023

PRODUCT NOTIFICATION – PI-23-4640
Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit
REF: See Table 1 Lot Numbers: See Table 1
Type of Action: Product Removal

For the Attention of: Medical Director, Risk Manager, Medical Device Safety Officer, Lab Manager, Clinical Engineering.

Dear customer,

BD is issuing this product notification to remove specific lots of **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**. According to our distribution records your organisation may have received the impacted product in Table 1. Product was distributed between August 2022 and September 2022.

Manufacturer's SRN: US-MF-000017556

Product Code (REF)	Lot Number	Expiry Date	UDI
2016MSK (20G x 16CM)	0001458844	28 Feb 2025	(01)00801741097096(17)250228(10)0001458844

Table 1: Impacted product

This product removal is limited to the product code and lot numbers listed in Table 1. No other product codes or lot numbers are affected.

Description of the Problem

BD has received complaints regarding mismatch between the coaxial and the needle in Mission Kit devices, where the coaxial cannula internal diameter and length exceed the external diameter and length of the biopsy needle, prohibiting the biopsy needle from properly fitting into the coaxial cannula and accessing the target tissue.

Potential Risk

If these cannulas are used to perform biopsies, there may be the need to obtain an additional device, the procedure and overall patient care may be prolonged, and there may be insufficient sample acquisition requiring a repeat procedure. Patients may experience tissue injury and discomfort due to need to obtain new access. Providers can mitigate these risks by verifying that the biopsy needle properly fits the coaxial cannula prior to initiating the procedure.

If complications are encountered while using these products, the health consequences are expected to be non-life threatening and providers should apply the standard of care for patient treatment. In the



case of a failed biopsy procedure, any repeat procedures should be performed using a different, clinically appropriate product.

Actions taken by BD

BD is investigating and will implement appropriate measures to prevent recurrence of this product issue.

Customer Actions:

- Cease use of any unused affected **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**.
- Identify and quarantine all unused affected **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**.
- Make a note of the lot number and destroy all unused affected units.
- Complete and return the Customer Response Form **even if you no longer have any inventory remaining in your facility by 28th April 2023**.
- Circulate this notice to all those who need to be aware within your organization or to any organization where the potentially affected products have been transferred.
- If you experience any issues with **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**, please report as a complaint as per your normal process.

Distributor Actions:

- Cease distribution.
- Identify, quarantine, making a note of the lot number then destroy all unused affected **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**.
- Identify the facilities where you have distributed affected product and notify them immediately of this notice.
 - Have your customers complete and return the Customer Response form to your organisation for reconciliation purposes by **28th April 2023**.
- Complete and return the Customer Response Form following completion of your reconciliation activities.
- If you experience any issues with **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**, please report as a complaint as per your normal process.

	End User with Inventory	End User with ZERO inventory	Where to send completed form
Purchased directly from BD	Complete the form in its entirety. Upon receipt, BD will process the response, and you will receive replacements for unused product	Complete form and check the box indicating “no inventory”	<<insert BD email address>>
Purchased from a distributor/3rd party	Complete all fields on the form and contact your distributor to arrange for replacements as available or credit.	Complete form and check the box indicating “no inventory”	Return the form to your distributor



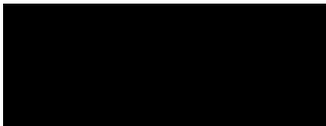
BD Switzerland Sàrl
Terre Bonne Park – A4
Route de Crassier 17
1262 Eysins – Switzerland
Tél: +41 21 556 30 00
Fax: +41 21 556 30 99
www.BD.com

Contact Reference Person

If you have any questions about this, please contact your local BD representative or the local BD office on <<insert telephone details here>> or e-mail <<insert contact email address here>>.

BD is committed to advancing the world of health. Our primary objectives are patient safety and user safety and providing you with quality products. We apologise for the inconvenience this situation may cause you and thank you in advance for helping BD to resolve this matter as quickly and effectively as possible.

Sincerely,



Lorna Darrock
Associate Director, Post Market Quality
EMEA Quality



Customer Response Form - PI-23-4640

Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit

REF: See Table 1 Lot Numbers: See Table 1

Return to <insert fax/email address here> as soon as possible or **no later than the 28th April 2023**

- I confirm this notice has been read, understood and that all recommended actions have been implemented as required.

Tick the appropriate box below

We do not have any of the affected product as listed in **Table 1** in our facility. Affected product has been used.

All product that is not available for destruction will be considered as dispositioned at your location and therefore physically unavailable unless otherwise specified.

OR

We have the following units of the affected product as listed in **Table 1** in our possession and I confirm that the units have been destroyed *(Please complete the table below with the lot number and the number of units destroyed. Replacement product will only be sent on completion and return of this form).*

REF:	Lot Number/s:	Units destroyed/returned <i>(insert quantity below)</i>

Account/Organisation Name:	
Department <i>(if applicable):</i>	
Address:	
Postcode:	City:
Contact Name:	
Job Title:	
Contact Telephone Number:	Contact E-mail Address:
Name of your supplier for this product <i>(if not direct from BD)</i>	
Signature:	Date:

This form must be returned to BD before this action can be considered closed for your account.

**If you were forwarded this Product notification via a distributor/3rd party, please return your completed form to that organisation for reconciliation purposes.*

23 febbraio 2023

AVVISO SUL PRODOTTO - PI-22-4477**Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®****RIF:** vedere Tabella 1 **Numeri di lotto:** vedere Tabella 1**Tipo di azione:** richiamo del prodotto

All'attenzione di: Direttore sanitario, RSPP, Responsabile per la sicurezza dei dispositivi medici, Responsabile di laboratorio, Ingegneria clinica.

Gentile cliente,

BD sta inviando il presente avviso per richiamare specifici lotti di **kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®**. In base ai nostri registri di distribuzione, la Sua organizzazione potrebbe aver ricevuto il prodotto interessato di cui alla Tabella 1. Il prodotto è stato distribuito da BD tra marzo 2022 e giugno 2022.

SRN di fabbricazione: US-MF-000017556

Codice prodotto (RIF)	Numero di lotto	Data di scadenza	UDI
1610MSK (16 G x 10 cm)	0001445630	28-11-2024	(01)00801741142567(17)241128(10)0001445630
	0001449980	28-12-2024	(01)00801741142567(17)241228(10)0001449980
1816MSK (18 G x 16 cm)	0001448120	28-12-2024	(01)00801741097065(17)241228(10)0001448120
	0001448121	28-12-2024	(01)00801741097065(17)241228(10)0001448121
	0001450413	28-12-2024	(01)00801741097065(17)241228(10)0001450413
	0001451075	28-01-2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451075
	0001451076	28-01-2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451076
	0001451621	28-01-2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451621
	0001451622	28-01-2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451622
	0001451625	28-01-2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451625
	0001453517	28-01-2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001453517
	0001454295	28-01-2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001454295
0001457030	28-02-2025	(01)00801741097065(17)250228(10)0001457030	

Tabella 1: prodotto interessato

Il richiamo di questo prodotto è limitato ai numeri di lotto elencati nella Tabella 1. Nessun altro numero di lotto è interessato.

Descrizione del problema

BD ha ricevuto reclami relativi alla mancata corrispondenza tra l'ago coassiale e l'ago presente nei dispositivi del kit Mission, nel quale il diametro esterno dello strumento per agobiopsia è maggiore del diametro interno dell'ago coassiale.

Rischio potenziale

È molto probabile che l'incompatibilità del dispositivo dovuta alla maggiore dimensione del diametro esterno dello strumento per agobiopsia rispetto al diametro interno dell'ago coassiale non provochi alcun coinvolgimento del paziente o un ritardo procedurale clinicamente significativo. Se nonostante l'incompatibilità l'ago coassiale viene posizionato, possono verificarsi eventi avversi insoliti come la rottura della punta dell'ago, e sarebbe necessario un ulteriore dispositivo. Se un dispositivo compatibile non è immediatamente disponibile, potrebbe essere necessario ripetere la procedura, con conseguenti lesioni minori dovute a un nuovo inserimento dell'ago e la procedura potrebbe essere prolungata.

Azioni intraprese da BD

BD ha esaminato e identificato gli articoli/lotti non conformi elencati nella Tabella 1 che presentano il problema e sta implementando azioni per prevenire il ripetersi di questo problema .

Azioni richieste al cliente:

- Interrompere l'uso di eventuali kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® interessati non utilizzati.
- Identificare e isolare tutti i kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® interessati non utilizzati.
- Prendere nota dei numeri di lotto e distruggere tutte le unità interessate.
- Compilare e restituire il modulo di risposta del cliente, **anche se non sono più disponibili scorte presso la Sua struttura, entro il 17 marzo 2023.**
- Inoltrare il presente avviso a tutti coloro che devono esserne a conoscenza nell'ambito della Sua organizzazione o di qualsiasi organizzazione in cui siano stati trasferiti i dispositivi potenzialmente interessati.
- In caso di problemi con i kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®, La invitiamo ad effettuare la segnalazione inoltrando un reclamo secondo la normale procedura.

Azioni richieste al distributore:

- Sospendere la distribuzione.
- Identificare, isolare, prendere nota dei numeri di lot e distruggere tutti i kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission® interessati non utilizzati.
- Identificare le strutture in cui è stato distribuito il prodotto interessato e informarle immediatamente del presente avviso. Chiedere ai propri clienti di compilare e restituire il modulo di risposta del cliente alla Sua organizzazione a fini di riconciliazione entro il **17 marzo 2023.**
- Compilare e restituire il modulo di risposta del cliente al termine delle attività di riconciliazione.
- In caso di problemi con i kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®, La invitiamo ad effettuare la segnalazione inoltrando un reclamo secondo la normale procedura.

	Utente finale CON scorte	Utente finale SENZA scorte	Dove inviare il modulo compilato
Acquistato direttamente da BD	Compilare il modulo nella sua interezza. Una volta ricevuto, BD elaborerà la risposta e Lei riceverà un rimborso o una sostituzione per i dispositivi inutilizzati.	Compilare il modulo e selezionare la casella indicando "nessuna scorta".	BDRegAffairs_GSA@bd.com
Acquistato da distributore/terzi	Compilare tutti i campi del modulo e contattare il proprio distributore per concordare il rimborso/la sostituzione, secondo disponibilità.	Compilare il modulo e selezionare la casella indicando "nessuna scorta".	Restituire il modulo al proprio distributore

Persona di riferimento da contattare

In caso di domande, contattare il rappresentante BD locale.

BD si impegna per il progresso del mondo dell'assistenza sanitaria. I nostri obiettivi principali sono la sicurezza dei pazienti e degli utenti, nonché fornire loro prodotti di qualità. Ci scusiamo per gli eventuali disagi arrecati e La ringraziamo anticipatamente per aver aiutato BD a risolvere questa situazione nel modo più rapido ed efficace possibile.

Cordiali saluti,



Lorna Darrock
Associate Director, Post Market Quality
EMEA Quality

Modulo di risposta del cliente - PI-22-4477**Kit di strumenti monouso per agobiopsia Bard® Mission®****RIF:** vedere Tabella 1 **Numeri di lotto:** vedere Tabella 1Restituire a BDRegAffairs_GSA@bd.com il prima possibile o **non oltre il 17 marzo 2023**

- **Confermo di aver letto e compreso il presente avviso e che tutte le azioni raccomandate sono state implementate come richiesto.**

Selezionare la casella appropriata (qui sotto) **Non** abbiamo alcun prodotto tra quelli elencati nella **Tabella 1** presso la struttura. Il prodotto interessato è stato utilizzato.***Tutti i prodotti che non sono disponibili per la distruzione saranno considerati come smaltiti presso la Sua sede e quindi fisicamente non disponibili, se non diversamente specificato.*****OPPURE** Abbiamo in nostro possesso le seguenti unità dei prodotti interessati elencati nella **Tabella 1** e confermo che tali unità sono state distrutte. *(Compilare la tabella qui di seguito con il numero di lotto e il numero di unità distrutte. Il rimborso/La sostituzione sarà disposto/a solo dopo la compilazione e la restituzione del presente modulo).*

RIF:	Numero/i di lotto:	Unità distrutte <i>(inserire di seguito il numero di unità)</i>

Nome dell'organizzazione:	
Dipartimento <i>(se applicabile):</i>	
Indirizzo:	
CAP:	Città:
Nome del referente:	
Posizione:	
Telefono del referente:	Indirizzo e-mail del referente:
Nome del fornitore per questo prodotto <i>(se non diretto da BD)</i>	
Firma e timbro:	Data:

Il presente modulo deve essere restituito a BD prima che quest'azione possa essere considerata chiusa per il cliente.**Nel caso in cui il presente avviso sul prodotto sia stato ricevuto da un distributore/da terzi, restituire il modulo compilato a tale organizzazione per fini di riconciliazione.*