

«Nom»
«Etablissement»
«Laboratoire_»
«Adresse»
«CP_»«Ville»

Paris La Défense, le 8 décembre 2004

Fax N° : «fax»
Code client : «Code»
Réf : GP/EM - 041208

A transmettre aux Directeurs des Etablissements de Santé, aux Responsables de Laboratoire et aux Correspondants de Réactovigilance.

<p style="text-align: center;">RETRAIT DE LOT : Dade[®] Actin[®] Réactif pour Temps de Céphaline Activée (B4218-1) Lot n° 527188 Périmé le 31/03/206</p>

Cher Client,

Notre traçabilité nous indique que vous avez le lot n° 527188 du Réactif Dade[®] Actin[®] (réf B4218-1).

En accord avec l'AFSSAPS, nous vous demandons de ne plus utiliser le lot n° 527188 du Réactif Dade[®] Actin[®], de détruire les coffrets en cours d'utilisation, ainsi que ceux que vous pourriez avoir en stock.

Les résultats des contrôles Plasma de contrôle P, code OUPZ et Plasma de contrôle N, code ORKE mettent en évidence des temps de coagulation allongés, conduisant à une invalidation des résultats.

Nous vous remercions de bien vouloir transmettre cette information à toutes les personnes concernées de votre laboratoire et nous vous recommandons de conserver ces informations dans votre fichier Assurance Qualité.

Pour tout complément d'information, vous pouvez contacter notre Centre d'Assistance Technique et Scientifique au 01.42.91.24.00.

Dans le cadre de notre système Qualité, nous vous demandons de bien vouloir nous retourner par fax, au 01.42.91.22.51, l'accusé de réception joint à ce fax, complété et signé sur lequel vous aurez mentionné le nombre de coffrets détruits que nous remplacerons gracieusement dans les plus brefs délais.

Nous vous présentons nos excuses pour les désagréments que cette information pourrait occasionner dans votre laboratoire et vous prions d'agréer, Cher Client, l'expression de nos salutations distinguées

Gabriel PEDONE
Chef de Produits Hémostase

P.J. : accusé de réception