

 VIOSER S.A. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΗ		Quality Management / Customer Communication	
Code No:	320E.01	Valid from:	01.06.2022
Page:	1 / 3	Edited by:	K. Kefalas
Version	5	Approved by:	Dr. T. Vlassis
Announcement			
Recall-FSN & FSCA			

1. Product Recall [ανάκληση προϊόντος]

1.1 Contact details [στοιχεία επικοινωνίας]

To [προς]	ΠΡΟΦΑΡΜ ΑΕ ΦΑΡΜ.,ΕΜΠΟΡΙΑ–
Telephone no. [αρ. τηλ.]	2160007200
FAX no. [αρ. φαξ]	2109404644
E-mail [δι/ση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου]	supply@profarm.com.gr
For the attention of [υπόψη]	ΣΚΥΛΑΚΑΚΗΣ ΘΕΟΔΩΡΟΣ

1.2 Affected products [επηρεαζόμενα προϊόντα]

We, VIOSER S.A., are informing you that we have decided to initiate a recall of the following product/s from the market in the context of a Safety Corrective Action:

[εμείς, η ΒΙΟΣΕΡ Α.Ε., σας ενημερώνουμε ότι αποφασίσαμε να ενεργοποιήσουμε την ανάκληση των παρακάτω προϊόντων από την αγορά στο πλαίσιο διορθωτικής ενέργειας ασφάλειας]

Product Code No [κωδ. Προϊόντος]	Product Name [όνομα προϊόντος]	UDI	Batch No [αρ. παρτίδας]	Expiry Date [ημ/νια λήξης]
21000199	Sodium Chloride 0,9% 250ml Round (GR)	N/A	2502219	01.2028

1.3 Reason for recall [αιτία ανάκλησης]

Στην παρτίδα 2502219 του προϊόντος Sodium Chloride 0,9% 250ml Round (GR) παρατηρήθηκε ασυμφωνία μεταξύ των ημερομηνιών λήξης της ετικέτας φιάλης και της ετικέτας χαρτοκιβωτίου. Η ορθή αναγράφεται στην ετικέτα φιάλης.

1.4 Actions for implementation by the customer [ενέργειες προς εφαρμογή από τον πελάτη]

According to our records, from the above concerned product batches, have been delivered to you the following:

[σύμφωνα με τα αρχία, από τις παραπάνω παρτίδες προϊόντων έχουν παραδοθεί σε εσάς οι ακόλουθες:]

Please implement the follow actions [παρακαλώ εφαρμόστε τις παρακάτω ενέργειες:]: