

## EN-Urgent Field Safety Notice

**FSCA-identifier: 2023 09**

Product Name:	Part Number:	Serial Numbers
ID NOW Instrument	NAT-000	All

Dear Valued Customer,

Abbott Diagnostics Scarborough, Inc. is bringing to your immediate attention a product correction via software upgrade for the ID NOW™ Instrument, part number NAT-000.

**Reason for Correction:**

Our records show that you have received ID NOW Instrument, which is used in conjunction with the ID NOW COVID-19.2.0 and ID NOW Influenza A&B 2 tests. When using the current version of ID NOW software, version 7.0, users have the ability to run the ID NOW COVID-19.2.0 and ID NOW Influenza A&B 2 test sequentially, from one patient sample. Some customers have reported an increase in Influenza B false positive test results when using the device in this manner.

In house testing has confirmed ID NOW Influenza A & B 2 Influenza B Specificity remains within but due to claims (97.1% with 95% confidence interval of 95.0%-98.1%) when using sequential workflow, but lab calls to an increase in customer complaints, a software modification has been implemented in software version 7.1 to mitigate the potential occurrence of false positive Influenza B test results.

Per a Health Hazard Evaluation conducted, the anticipated risk to patients due to Influenza B false positive test results is low. A patient receiving a false positive Influenza B test result is unlikely to experience serious harm or result in unnecessary medical intervention.

**Action to be taken:**

- Please upgrade your ID NOW Instrument software using the included ID NOW Software Upgrade kit NAT-300 to software version 7.1.
- Please complete and return the attached Return Response Form within 10 days of receipt of this letter.

**Transmission of this Urgent Field Notice:**

Please communicate this Field Notice to all those who need to be aware of it within the organization. Additionally, please communicate this notice to any organization where the affected product has been transferred or transfer this notice to other organizations where this action has an impact.

Please report all device-related incidents to the manufacturer, distributor or local representative, and the National Competent Authority if appropriate, as this provides important feedback.

The undersigned confirms that the relevant Competent Authorities have been advised of this Field Safety Notice, as applicable.

We regret any inconvenience that this may cause your facility. We appreciate your attention and cooperation in this matter. If you have additional questions relating to the product, please contact your local Abbott Representative.

Sincerely,

Abbott Rapid Diagnostics Quality Assurance

**It is important that your organization takes the actions detailed in the Field Safety Notice and confirms that you have received the Field Safety Notice.**

Your organization’s reply is the evidence Abbott needs to monitor the progress of the corrective action.

**Kirjeellinen kenttäturvallisuusilmoitus**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-tunniste: 2023 09**

**Laiteen muutos: Ohjelmistopäivitys**

**Lokakuu 2023**

**EN-Urgent Field Safety Notice**

**FSCA-identifier: 2023 09**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-tunniste: 2023 09**

**Laiteen muutos: Ohjelmistopäivitys**

**Lokakuu 2023**

Tuotteen nimi:	Osanumero:	Sarjanumrot
ID NOW Instrument	NAT-000	Kaikki

Hvå asiaker,

Abbott Diagnostics Scarborough, Inc. tiiedottaa tuotekorjauksesta, joka toteutetaan ID NOW™ Instrumentin osanumeron NAT-000, ohjelmistopäivityksellä.

**Korjauksen syy:**

Tietojemme mukaan olet saanut ID NOW Instrument -laitteen, jota käytetään yhdessä ID NOW COVID-19.2.0 - ja ID NOW Influenza A&B 2 -testien kanssa. Käytettäessä ID NOW -ohjelmiston nykyistä versiota 7.0 käyttäessä voit suorittaa ID NOW COVID-19.2.0 - ja ID NOW Influenza A&B 2 -testit peräkkäin yhdestä potilaasta. Osa asiakkaita on ilmoittanut B-influnssan väärin positiivisten testitulosten lisääntyneen, kun laiteita käytetään tällä tavalla.

Sisäisiä testeissämme on varmistunut, että ID NOW Influenza A & B 2 -testin B-influnssan spesifisyys säilyy merkittävästi ilmoitetulla tasolla (97,1 % 95 %:n luottamusväliä 95,9 %–98,1 %), kun käytetään peräkkäisiä työkaluja, mutta sisäisillä testeillä keuhkainflunssan määrän väärin ohjelmistoversioissa 7.1 on toteutettuja ohjelmistomuutoksia, joka vähentää väärin positiivisten B-influnssatestitulosten esiintymistä.

Terveystietojen arvioinnin mukaan potilaiden odotettu riski väärin positiivisten B-influnssatestitulosten vuoksi on pieni. Potilaiden, joka saa väärin positiivisen B-influnssatestituloksen, ei todennäköisesti saa vakavaa haittaa, eikä tässä todennäköisesti aiheudu tarpeettomia lääketieteellisiä toimenpiteitä.

**Tarvitte toimenpiteitä:**

- Päivittäkää ID NOW Instrument -laitteen ohjelmisto mukana toimitetulla ID NOW -ohjelmiston päivityksellä NAT-300 ohjelmistoversioon 7.1.
- Työstäkää ja palauttakaa liitteessä oleva palautuslomake 10 päivän kuluessa tämän kirjeen vastaanottamisesta.

**Tämän kirjeellisen kenttäturvallisuusilmoituksen lähtökohdat:**

Välittäkää tämä kenttäturvallisuusilmoitus kaikille kaikille niille, joiden on oltava siitä tietoisia. Välittäkää tämä ilmoitus myös kaikille organisaatioille, joihin kyseinen tuote on siirretty, tai lähetetkää tämä ilmoitus muille organisaatioille, joihin tällä toimenpiteellä on vaikutusta.

Ilmoittakaa kaikista laitteeseen liittyvistä häiriötilanteista valmistajalle, jakelijalle tai paikalliselle edustajalle ja tarvittaessa kansalliselle toimivaltavaltuutetuille viranomaisille on ilmoitettua tästä kenttäturvallisuusilmoituksesta soveltuvasti osin.

Pahoittelemme tästä mahdollisesti aiheutuva haittaa laitekäyttäjille. Kiotämme huolestumme ja yhteistyötämme tässä asiassa. Jos teillä on tuotteesseen liittyviä kysymyksiä, ottakaa yhteyttä paikalliseen Abbott-edustajamme.

The soussigné confirme que les autorités compétentes concernées ont été informées sur cet avis de sécurité, le cas échéant.

Nous regrettons tout inconvénient que cela pourrait à votre établissement. Nous nous remercions de votre attention et de votre coopération. Si vous avez des questions supplémentaires concernant le produit, veuillez contacter votre représentant Abbott local.

Ystävällisin terveisin,

Abbott Rapid Diagnostics Quality Assurance

**It is important that your organisation takes the actions detailed in the Favis de sécurité et confirme que vous avez reçu l'avis de sécurité.**

La réponse de votre organisation constitue la preuve dont Abbott a besoin pour surveiller la progression des actions correctives.

**Urgent Field Safety Notice**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-identifier: 2023 09**

**Device Modification: Software upgrade**

Product Name:	Part Number:	Serial Numbers
ID NOW Instrument	NAT-000	All

Dear Valued Customer,

Abbott Diagnostics Scarborough, Inc. is bringing to your immediate attention a product correction via software upgrade for the ID NOW™ Instrument, part number NAT-000.

**Reason for Correction:**

Our records show that you have received ID NOW Instrument, which is used in conjunction with the ID NOW COVID-19.2.0 and ID NOW Influenza A&B 2 tests. When using the current version of ID NOW software, version 7.0, users have the ability to run the ID NOW COVID-19.2.0 and ID NOW Influenza A&B 2 test sequentially, from one patient sample. Some customers have reported an increase in Influenza B false positive test results when using the device in this manner.

In house testing has confirmed ID NOW Influenza A & B 2 Influenza B Specificity remains within but due to claims (97.1% with 95% confidence interval of 95.0%-98.1%) when using sequential workflow, but lab calls to an increase in customer complaints, a software modification has been implemented in software version 7.1 to mitigate the potential occurrence of false positive Influenza B test results.

Per a Health Hazard Evaluation conducted, the anticipated risk to patients due to Influenza B false positive test results is low. A patient receiving a false positive Influenza B test result is unlikely to experience serious harm or result in unnecessary medical intervention.

**Action to be taken:**

- Please upgrade your ID NOW Instrument software using the included ID NOW Software Upgrade kit NAT-300 to software version 7.1.
- Please complete and return the attached Return Response Form within 10 days of receipt of this letter.

**Transmission of this Urgent Field Notice:**

Please communicate this Field Notice to all those who need to be aware of it within the organization. Additionally, please communicate this notice to any organization where the affected product has been transferred or transfer this notice to other organizations where this action has an impact.

Please report all device-related incidents to the manufacturer, distributor or local representative, and the National Competent Authority if appropriate, as this provides important feedback.

The undersigned confirms that the relevant Competent Authorities have been advised of this Field Safety Notice, as applicable.

We regret any inconvenience that this may cause your facility. We appreciate your attention and cooperation in this matter. If you have additional questions relating to the product, please contact your local Abbott Representative.

Sincerely,

Abbott Rapid Diagnostics Quality Assurance

**It is important that your organization takes the actions detailed in the Field Safety Notice and confirms that you have received the Field Safety Notice.**

Your organization’s reply is the evidence Abbott needs to monitor the progress of the corrective action.

**Kirjeellinen kenttäturvallisuusilmoitus**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-tunniste: 2023 09**

**Laiteen muutos: Ohjelmistopäivitys**

**Lokakuu 2023**

**EN-Urgent Field Safety Notice**

**FSCA-identifier: 2023 09**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-tunniste: 2023 09**

**Laiteen muutos: Ohjelmistopäivitys**

**Lokakuu 2023**

Nom du produit :	Référence :	Números de série
ID NOW Instrument	NAT-000	Tous

Madame, Monsieur,

Abbott Diagnostics Scarborough, Inc. porte à votre attention immédiate une correction de produit nécessitant une mise à niveau logicielle pour ID NOW™ Instrument, référence NAT-000.

**Motif de la correction :**

Il est indiqué dans nos dossiers que vous avez reçu ID NOW Instrument, utilisé conjointement avec les tests ID NOW COVID-19.2.0 et ID NOW Influenza A&B 2. Lors de l'utilisation de la version actuelle du logiciel ID NOW, version 7.0, les utilisateurs ont la possibilité d'exécuter les tests ID NOW COVID-19.2.0 et ID NOW Influenza A&B 2 de manière séquentielle, à partir d'un échantillon de test. Certains clients ont signalé une augmentation des résultats de tests faussement positifs pour la grippe B à l'appareil au cours de cette manière.

Des tests internes ont confirmé que la spécificité d'ID NOW Influenza A&B 2, Influenza B, reste conforme aux allégations figurant sur l'étiquette (97,1 % avec un intervalle de confiance à 95 %, de 95,9 % à 98,1 %) lors de l'utilisation d'un flux de travail séquentiel, mais en raison d'une augmentation des réclamations des clients, une modification logicielle a été mise en œuvre dans la version 7.1 du logiciel pour atténuer l'apparition potentielle de résultats faussement positifs au test de la grippe B.

Selon une évaluation des risques pour la santé effectuée, le risque anticipé pour les patients en raison des résultats de test faussement positifs de la grippe B est faible. Il est peu probable qu'un patient recevant un résultat faussement positif au test de la grippe B subisse un préjudice grave ou une intervention médicale inutile.

**Les mesures à prendre :**

- Vous devez mettre à niveau le logiciel de votre ID NOW Instrument à l'aide du kit de mise à niveau du logiciel ID NOW inclus, NAT-300, vers la version 7.1 du logiciel.
- Vous devez remplir et renvoyer le formulaire de réponse et de retour ci-joint dans les 10 jours suivant la réception de ce courrier.

**Transmission de cet avis de sécurité urgent :**

Veuillez communiquer cet avis de sécurité à tous ceux qui doivent en avoir connaissance au sein de l'organisation. De plus, veuillez communiquer cet avis à toute organisation vers laquelle le produit concerné a été transféré ou à transmettre cet avis à d'autres organisations où cette action a une incidence. Veuillez signaler tous les incidents liés à l'appareil au fabricant, au distributeur ou au représentant local, ainsi qu'à l'autorité nationale compétente le cas échéant, ceux-ci constituant un retour d'information important.

Le soussigné confirme que les autorités compétentes concernées ont été informées sur cet avis de sécurité, le cas échéant.

Nous regrettons tout inconvénient que cela pourrait à votre établissement. Nous nous remercions de votre attention et de votre coopération. Si vous avez des questions supplémentaires concernant le produit, veuillez contacter votre représentant Abbott local.

Cordialement,

Abbott Rapid Diagnostics Quality Assurance

**Il est important que votre organisation prenne les mesures détaillées dans l'avis de sécurité et confirme que vous avez reçu l'avis de sécurité.**

La réponse de votre organisation constitue la preuve dont Abbott a besoin pour surveiller la progression des actions correctives.

**Naléhavé bezpečnostní upozornění pro terén**

**ID NOW Instrument**

**Identifikátor FSCA: 2023 09**

**Úprava zařízení: Aktualizace softwaru**

**Rěn 2023**

Název produktu:	Číslo dílu:	Sériová čísla
ID NOW Instrument	NAT-000	Vše

Vážení zákazníci,

společnost Abbott Diagnostics Scarborough, Inc. vám dává reproduční na viděním opravu produktu prostřednictvím aktualizace softwaru pro přístroj ID NOW™ Instrument, číslo dílu NAT-000.

**Řešení opravy:**

Z našich záznamů vyplývá, že jste obdrželi přístroj ID NOW Instrument, který se používá ve spojení s testy ID NOW COVID-19.2.0 a ID NOW Influenza A&B 2. Při použití aktuální verze softwaru ID NOW, verze 7.0, můžete mít možnost provést testy ID NOW COVID-19.2.0 a ID NOW Influenza A&B 2 testy sekvencí na jednom vzorku pacienta. Některí zákazníci při použití přístroje tímto způsobem hlásili zvýšení počtu falešně pozitivních výsledků testu na virus chřipky B.

Vnitřní testování potvrdilo, že specifická testu ID NOW Influenza A&B 2 Influenza B zůstává v rámci tvrzení na účtu (97,1 % s 95% intervalem spolehlivosti 95,9 %–98,1 %) při použití sekvencího pracovního postupu, ale vzhledem k nárůstu stížností zákazníků byla ve verzi softwaru 7.1 implementována úprava softwaru, která má snížit možný výskyt falešně pozitivních výsledků testu na virus chřipky B.

Poše provedených hodnocení zdravotních rizik je předpokládané riziko pro pacienty v důsledku falešně pozitivních výsledků testů na virus chřipky B nízké. Je nepravděpodobné, že by pacient, který obdržel falešně pozitivní výsledek testu na virus chřipky B, utrpěl vážnou újmu nebo že by došlo ke zbytečným lékařským zákrokům.

Poše provedených hodnocení zdravotních rizik je předpokládané riziko pro pacienty v důsledku falešně pozitivních výsledků testů na virus chřipky B nízké. Je nepravděpodobné, že by pacient, který obdržel falešně pozitivní výsledek testu na virus chřipky B, utrpěl vážnou újmu nebo že by došlo ke zbytečným lékařským zákrokům.

**Opatření, která je třeba přijmout:**

- Aktualizujte softwar přístroje ID NOW Instrument pomocí přiložené sady pro upgrade softwaru ID NOW Software Upgrade kit NAT-300 na verzi softwaru 7.1.
- Vypřilte a odevleďte příložený Formulář zpětné odpovědi do 10 dnů od obdržení tohoto dopisu.

**Komunikace tohoto naléhavého oznámení pro terén:**

Předajte toto oznámení pro terén všem, kteří o něm musí být v organizaci informováni. Dále prosím sdělte toto oznámení všem organizacím, kam byl dočtený produkt převeden, nebo předajte toto oznámení dalším organizacím, na které má být toto opatření doplněno.

Všechny udělosti související s přístrojem oznáme výroby, distributorem nebo místnímu zástupci a příjmadě národnímu příslušnému orgánu, jelikož tím získáte důležitou zpětnou vaub.

Něže poděkování potvrdíte, že příslušní kompetentní orgány byly informovány o tomto bezpečnostním oznámení pro terén, je-li relevantní.

Litujeme však nepřesnosti, které toto může způsobit vašemu zařízení. Ceníme si vaši věrnost a spolupráci v této záležitosti. Máte-li další otázky týkající se produktu, obraťte se na místního zástupce společnosti Abbott.

Undertegnede bekræfter, at de relevante kompetente myndigheder er blevet informeret om denne vigtige produktinformation, hvor det er relevant.

Vi beklager den ulejlighed, som dette kan medføre for din organisation. Vi sætter pris på din opmærksomhed og dit samarbejde i denne sag. Kontakt den lokale Abbott-repræsentant, hvis du har yderligere spørgsmål vedrørende produktet.

Med venlig hilsen,

Abbott Rapid Diagnostics Quality Assurance

**Det er vigtigt, at din organisation foretager de handlinger, der er beskrevet i produktinformationen, og bekræfter, at I har modtaget den vigtige produktinformation.**

Din organisations svar er det bevis, Abbott har brug for til at overvåge status for fejltilretningen.

**Je důležité, aby vaše organizace přijala opatření podrobně popsaná v bezpečnostním upozornění pro terén a potvrdila, že je bezpečnostní upozornění pro terén obdržela.**

Odgověď vaší organizace je důkazem, který společnost Abbott potřebuje ke sledování průběhu nápravných opatření.

**Hitna sigurnosna obavijest**

**ID NOW Instrument**

**Identifikator sigurnosne obavijesti: 2023 09**

**Iskaznaoidositi: nadogradnja softvera**

**Listopad 2023.**

**Id NOW Instrument**

**FSCA-azonosítás: 2023 09**

**Észközmodosítás: Szoftverfrissítés**

**2023. október**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-azonosítás: 2023 09**

**Észközmodosítás: Szoftverfrissítés**

**2023. október**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-azonosítás: 2023 09**

**Észközmodosítás: Szoftverfrissítés**

**2023. október**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-azonosítás: 2023 09**

**Észközmodosítás: Szoftverfrissítés**

**2023. október**

**Vigtig produktinformation**

**ID NOW Instrument**

**FSCA-identifikator: 2023 09**

**Enhedsændring: Softwareopgradering**

**Oktober 2023**

Produktnavn:	Varenummer:	Serienummer
ID NOW Instrument	NAT-000	Alle

Kære kunde,

Abbott Diagnostics Scarborough, Inc. gør dig opmærksom, at der er en produktretelse til ID NOW™ Instrumenter, varenummer NAT-000, i form af en softwareopgradering.

**Årsag til rettelser:**

Vores testresultater viser, at du har modtaget et ID NOW Instrument, som bruges sammen med testene ID NOW COVID-19.2.0 og ID NOW Influenza A&B 2. Ved brug af den aktuelle version af ID NOW-softwaren, version 7.0, kan brugere kende ID NOW COVID-19.2.0- og ID NOW Influenza A&B 2-test sekventielt på en enkelt prøve. Nogle kunder har rapporteret en stigning i antallet af falske positive testresultater for influenza B, når enheden bruges på denne måde.

Interne tests har bekræftet, at specifikationer for influenza B i ID NOW Influenza A&B 2-testen forbliver inden for angivelserne i produktinformationen (97,1 % med et 95 % konfidensinterval på 95,9 %–98,1 %) ved brug af sekventiel arbejdsgang, men på grund af en stigning i kundeklager, er en softwareændring blevet implementeret i softwareversion 7.1 for at reducere den potentielle forekomst af falske positive testresultater for influenza B.

Ifølge en gennemført sundhedsrisikovurdering er den forventede risiko for patienter på grund af falske positive testresultater for influenza B lav. En patient, der modtager et falsk positivt resultat af en influenza B-test, vil sandsynligvis ikke opleve alvorlig skade, og det vil ikke føre til unødvendig medicinsk behandling.

Ifølge en gennemført sundhedsrisikovurdering er den forventede risiko for patienter på grund af falske positive testresultater for influenza B lav. En patient, der modtager et falsk positivt resultat af en influenza B-test, vil sandsynligvis ikke opleve alvorlig skade, og det vil ikke føre til unødvendig medicinsk behandling.

**Følgende skridt gøres:**

- Opgrader ID NOW Instrument-softwaren til softwareversion 7.1 ved hjælp af det medfødte ID NOW-softwareopgraderingskit NAT-300.
- Udfyld og returner den vedhæftede svarformular inden for 10 dage efter modtagelsen af dette brev.

**Videregående oplysninger om denne vigtige produktinformation:**

Du bedes videregå om denne vigtige produktinformation til alle, der har brug for at være opmærksomme på i organisationen. Derudover bedes du videregå om denne produktinformation til alle organisationer, som det pågældende produkt er blevet overført til, eller videregå denne information til andre organisationer, som er berørt af dette tilfælde.

Du bedes rapportere alle enhedsrelaterede hændelser til producenten, distributøren eller den lokale repræsentant og den nationale kompetente myndighed, hvis det er relevant, da dette sikrer vigtig feedback.

Undertegnede bekræfter, at de relevante kompetente myndigheder er blevet informeret om denne vigtige produktinformation, hvor det er relevant.

Vi beklager den ulejlighed, som dette kan medføre for din organisation. Vi sætter pris på din opmærksomhed og dit samarbejde i denne sag. Kontakt den lokale Abbott-repræsentant, hvis du har yderligere spørgsmål vedrørende produktet.

Med freundlichen Grüßen,

Abbott Rapid Diagnostics Quality Assurance

**Es ist wichtig, dass Ihre Organisation die in der Sicherheitsanweisung im Feld aufgeführten Maßnahmen ergreift und bestätigt, dass Sie die Sicherheitsanweisung im Feld erhalten haben.**

Die Antwort Ihrer Organisation ist der Nachweis, den Abbott für die Überwachung des Fortschritts der Korrekturmaßnahmen benötigt.

**È importante che la Sua organizzazione intraprenda le azioni descritte nell'Avviso di sicurezza sul campo e confermi di aver ricevuto l'Avviso.**

La risposta della Sua organizzazione è la prova di cui Abbott ha bisogno per monitorare lo stato di avanzamento delle azioni correttive.

**Önemli bir uyarıdır, çünkü bu güvenlik uyarısında belirtilen eylemlerin gerçekleştirilmesi, güvenliğin sağlanması için gereklidir.**

Avvisonin cevabınız, Abbott'un ilerleme durumunu izlemek için gerekli olan şeydir.

**It is important that your organization takes the actions detailed in the Field Safety Notice and confirms that you have received the Field Safety Notice.**

**Önemli bir uyarıdır, çünkü bu güvenlik uyarısında belirtilen eylemlerin gerçekleştirilmesi, güvenliğin sağlanması için gereklidir.**

**Avvisonin cevabınız, Abbott'un ilerleme durumunu izlemek için gerekli olan şeydir.**

**È importante che la Sua organizzazione intraprenda le azioni descritte nell'Avviso di sicurezza sul campo e confermi di aver ricevuto l'Avviso.**

La risposta della Sua organizzazione è la prova di cui Abbott ha bisogno per monitorare lo stato di avanzamento delle azioni correttive.

**Önemli bir uyarıdır, çünkü bu güvenlik uyarısında belirtilen eylemlerin gerçekleştirilmesi, güvenliğin sağlanması için gereklidir.**

**Avvisonin cevabınız, Abbott'un ilerleme durumunu izlemek için gerekli olan şeydir.**

**È importante che la Sua organizzazione intraprenda le azioni descritte nell'Avviso di sicurezza sul campo e confermi di aver ricevuto l'Avviso.**

La risposta della Sua organizzazione è la prova di cui Abbott ha bisogno per monitorare lo stato di avanzamento delle azioni correttive.

**Önemli bir uyarıdır, çünkü bu güvenlik uyarısında belirtilen eylemlerin gerçekleştirilmesi, güvenliğin sağlanması için gereklidir.**

**Avvisonin cevabınız, Abbott'un ilerleme durumunu izlemek için gerekli olan şeydir.**

**È importante che la Sua organizzazione intraprenda le azioni descritte nell'Avviso di sicurezza sul campo e confermi di aver ricevuto l'Avviso.**

La risposta della Sua organizzazione è la prova di cui Abbott ha bisogno per monitorare lo stato di avanzamento delle azioni correttive.

**Önemli bir uyarıdır, çünkü bu güvenlik uyarısında belirtilen eylemlerin gerçekleştirilmesi, güvenliğin sağlanması için gereklidir.**

**Avvisonin cevabınız, Abbott'un ilerleme durumunu izlemek için gerekli olan şeydir.**

**È importante che la Sua organizzazione intraprenda le azioni descritte nell'Avviso di sicurezza sul campo e confermi di aver ricevuto l'Avviso.**

La risposta della Sua organizzazione è la prova di cui Abbott ha bisogno per monitorare lo stato di avanzamento delle azioni correttive.

**Önemli bir uyarıdır, çünkü bu güvenlik uyarısında belirtilen eylemlerin gerçekleştirilmesi, güvenliğin sağlanması için gereklidir.**


**Avvisonin cevabınız, Abbott'un ilerleme durumunu izlemek için gerekli olan şeydir.**

**È importante che la Sua organizzazione intraprend**







Alkerm ID NOW Instrument Field Safety Notice	<b>Printed Colors</b>  CMYK	PN: SCRTECHS-0467ALL Rev: 1
Size: Flat size: 35 in x 23 in Folded size: 5 in x 5.75 in		Date of Last Revision: 18: 2023/10/04