**忠告性通知**

尊敬的客户：

近期在检查过程中发现我司生产的部分批次产品：超声多普勒胎儿监护仪，型号：FM-801 ①中文用户手册不符合标准GB9706.9-2008第6.8.3条要求：说明书未公布声输出水平的技术数据；②胎心率探头标签不符合标准GB9706.1-2007第6.1 l)条要求：标签未标示IPX1防进液类型。经确认除上述标签、说明书内容未标识外，产品的安全和性能指标是合格的，不影响临床使用，因我司的工作失误向您表示诚挚的歉意! 请按通知附件①打印并修订产品的说明书；②在胎心率探头标签标记“IPX1”。如需要我司协助事宜请及时通知：联系电话4006-232-813。

特此告知！

深圳邦健生物医疗设备股份有限公司

2017年7月21日