

08 stycznia 2026 roku

PILNE – NOTATKA BEZPIECZEŃSTWA – INTEGRA – WYCOFANIE
Niesterylne kremy barierowe i dermatologiczne MediHoney®

Podmiot posiadający prawa do produkcji:

DERMA SCIENCES, Inc. 104 Shorting Rd. Scarborough, Ontario M1S 3S4, Kanada

Przedstawiciel w WE

INTEGRA LIFESCIENCES SERVICES (France) SAS – Immeuble Séquoia 2 – 97 Allée Alexandre Borodine – 69800 SAINT PRIEST, Francja – SRN: FR-AR-000002474

Produkty objęte wycofaniem:

Numer produktu (numer katalogowy)	Opis wyrobu	Podstawowy cel kliniczny
597	Krem dermatologiczny MediHoney® Derma Cream pomaga chronić wrażliwą skórę. Może być stosowany na dużych powierzchniach skóry oraz pod opatrunkami uciskowymi lub opatrunkami na rany, aby chronić nienaruszoną skórę przed uszkodzeniem i podrażnieniem spowodowanym suchością, tarcieniem lub ścinaniem. Pomaga również nawilżać suchą skórę.	• Chroni nienaruszoną, wrażliwą lub narażoną skórę przed uszkodzeniem • Pomaga utrzymać właściwości barierowe skóry i jej nawilżenie • Pomaga chronić skórę przed podrażnieniami lub uszkodzeniami spowodowanymi suchością, tarcieniem lub goleniem • Pomaga zmniejszyć świąd
582 800	Krem barierowy MediHoney® Barrier Cream może być stosowany na nieuszkodzoną i narażoną skórę w celu zapewnienia ochrony przed płynami ustrojowymi i wilgocią. Może być stosowany wokół ran i pod fałdami skórnymi, gdzie bariera ochronna pomoże zapobiec pękaniu skóry. Krem może być również stosowany pod opatrunki na rany i wkładki inkontynencyjne, gdzie skóra może być narażona na uszkodzenia. MediHoney Barrier Cream pomaga utrzymać właściwości ochronne skóry i zapewnić jej nawilżenie.	• Chroni narażoną skórę przed uszkodzeniami związanymi z nietrzymaniem moczu i może być stosowany pod wkładki na nietrzymanie moczu. • Może być stosowany wokół brzegów rany w celu ochrony skóry przed podrażnieniem lub uszkodzeniem spowodowanym wysiękiem z rany. • Pomaga chronić skórę przed uszkodzeniami spowodowanymi tarcieniem lub goleniem. • Pomaga zapobiegać maceracji. • Pomaga zapobiegać otarciom. • Pomaga zapobiegać uszkodzeniom skóry spowodowanym częstym myciem rąk.

NUMERY PARTII: wszystkie numery PARTII (LOT) są objęte tym wycofaniem

Szanowni Klienci firmy Integra,

celem niniejszego pisma jest poinformowanie, że firma Integra LifeSciences dobrowolnie wycofuje **niesterylne produkty barierowe i dermatologiczne MediHoney®** wymienione w **Tabeli 1**.

Podczas dochodzenia firma Integra LifeSciences zidentyfikowała niewystarczająco dobre procesy produkcyjne związane z produkcją niesterylnych kremów barierowych i dermatologicznych.

W Europie wystąpiły łącznie trzy (3) skargi dotyczące reakcji skórnych. W Europie nie odnotowano żadnych poważnych obrażeń. Na całym świecie nie odnotowano żadnych innych skarg.

Tabela 1 podsumowuje produkty, których dotyczy niniejszy komunikat.

Tabela 1: Informacje o produkcie, którego dotyczy niniejszy komunikat

Numer produktu producenta (numer katalogowy)	Nazwa produktu (opis)	Numer UDI	Numer partii
582	MEDIHONEY KREM BARIEROWY 50 G TUBKA, 1 TUBKA/CTN X 24...PK:24/CS	Nd.	Wszystkie partie, dla których nie upłynęła data ważności
597	MEDIHONEY KREM DERMATOLOGICZNY 50 G TUBKA, 1 TUBKA/CTN X 24...PK:24/CS	Nd.	
800	MEDIHONEY KREM BARIEROWY 2 G SASZETKA, 20/BX X 10...PK:200/CS	Nd.	

To wycofanie stanowi uzupełnienie wszystkich produktów MediHoney®, które zostały wcześniej wycofane. Wycofanie dotyczy wyłącznie produktów, których termin ważności nie upłynął. W przypadku posiadania przeterminowanych produktów należy usunąć je zgodnie z zasadami i procedurami obowiązującymi w placówce.

Zagrożenia dla zdrowia

Zgodnie z oceną zagrożenia dla zdrowia (HHE), jeśli krem MediHoney jest zanieczyszczony i użyty na pacjencie, może spowodować natychmiastowe szkody w postaci zapalenia skóry, podrażnienia lub reakcji alergicznej. Nie ma żadnych długoterminowych konsekwencji zdrowotnych.

Jeśli już użyto produktów objętych tym wycofaniem i przestrzegano instrukcji produktu, nie jest wymagane dodatkowe monitorowanie pacjenta ani interwencja medyczna.

Działania, które powinni podjąć klienci:

1. Prosimy o **zapoznanie się** z informacjami zawartymi w niniejszym piśmie.
2. Jeśli **posiadają Państwo** produkt(y) będący(-e) przedmiotem niniejszego komunikatu:
 - a. Nie należy kontynuować używania produktu(ów) i natychmiast poddać je kwarantannie.
 - b. W załączonym formularzu odpowiedzi zaznaczyć pole „Posiadam jednostki będące przedmiotem komunikatu” (patrz Załącznik 1).
 - c. W formularzu proszę wpisać łączną liczbę produktów będących przedmiotem tego komunikatu oraz numer(y) posiadanej(-ych) partii.
3. Jeśli **nie** posiadają Państwo produktów będących przedmiotem komunikatu, proszę zaznaczyć pole „Nie posiadam jednostek będących przedmiotem komunikatu”.
4. Prosimy o **odesłanie odpowiednio wypełnionego formularza odpowiedzi pocztą elektroniczną na adres emea-fsca@integralife.com. Jeśli produkty zostały uzyskane za pośrednictwem**

grupy zakupowej lub dystrybutora, prosimy o bezpośredni kontakt z nimi. Uprzejmie prosimy o nieużywanie tego adresu e-mail firmy Integra.

Wypełniając niniejszy formularz, użytkownik potwierdza, że otrzymał niniejszy Komunikat dotyczący bezpieczeństwa i zamierza w pełni przestrzegać jego postanowień. **Oczekujemy odpowiedzi w ciągu 21 dni kalendarzowych od momentu otrzymania tego powiadomienia.** Potwierdzają Państwo również, że niniejszy komunikat przekazano każdej zainteresowanej osobie w Państwa organizacji.

Po otrzymaniu formularza i stwierdzeniu posiadania jednostek będących przedmiotem niniejszego komunikatu dostępnych do zwrotu dział obsługi klienta Integra skontaktuje się z Państwem i poda numer autoryzacji zwrotu materiału (RMA) oraz wskazówki dotyczące zwrotu wadliwego produktu/produktów. Jeśli produkty mogą zostać zutylizowane, Integra dostarczy certyfikat zniszczenia.

Firma Integra przyzna kredyt swoim bezpośrednim klientom lub dystrybutorom dopiero po otrzymaniu i zweryfikowaniu zwróconych produktów lub certyfikatu zniszczenia.

Sugerujemy zachowanie w dokumentacji kopii formularza.

NALEŻY PAMIĘTAĆ, ŻE NIEZALEŻNIE OD TEGO, CZY MACIE PAŃSTWO PRODUKT DO ZWROTU
CZY NIE —

WYMAGANE JEST PRZESŁANIE WYPEŁNIONEGO POTWIERDZENIA

Otrzymanie tego formularza gwarantuje, że firma Integra osiągnęła żądany poziom skuteczności w przekazywaniu tych informacji.

W celu sprawdzenia, czy nasi klienci zostali powiadomieni i rozumieją charakter podejmowanych działań korygujących, właściwe organy krajowe mogą przeprowadzać audyty tego rodzaju działań naprawczych.

O tym działaniu naprawczym w zakresie bezpieczeństwa powiadomiono właściwy organ krajowy w Państwa kraju.

W przypadku dodatkowych pytań prosimy o kontakt z naszym działem nadzoru po wprowadzeniu do obrotu pod adresem emea-fsca@integralife.com. Współpraca z Państwa strony jest dla nas bardzo cenna i bardzo za nią dziękujemy.

Z poważaniem

Dział nadzoru po wprowadzeniu do obrotu firmy Integra LifeSciences

Załącznik 1: Komunikat dotyczący bezpieczeństwa – formularz odpowiedzi (2 strony)

Formularz odpowiedzi klienta

1. Informacje dotyczące notatki bezpieczeństwa (FSN)				
Numer referencyjny FSN		2025-HHE-020		
Data FSN		08.01.2026 r.		
Nazwa produktu/wyrobu		Niesterylne kremy barierowe i dermatologiczne MediHoney®		
Kod(y) produktu(-ów)		582 – 597 – 800		
Partie		Wszystkie partie, dla których nie upłynęła data ważności		
2. Dane klienta				
Numer konta				
Nazwa organizacji opieki zdrowotnej*				
Adres organizacji*				
Dział/jednostka				
Adres wysyłkowy, jeśli jest inny niż powyżej				
Nazwa kontaktowa*				
Tytuł lub funkcja				
Numer telefonu*				
E-mail*				
3. Działania na rzecz klienta podjęte w imieniu organizacji ochrony zdrowia				
☐	Potwierdzam otrzymanie komunikatu dotyczącego bezpieczeństwa oraz przeczytanie i zrozumienie jego treści.			
☐	Przeprowadziłem(-am) wszystkie działania wymagane przez FSN.			
☐	Informacje i wymagane działania podano do wiadomości wszystkich odpowiednich użytkowników i zrealizowano.			
☐	Posiadam objęte wycofaniem wyroby i mogę je zniszczyć ⁽¹⁾ – wprowadzić numer referencyjny produktu, liczbę produktów i numer(y) partii ⁽¹⁾ W przypadku wybrania tej opcji – Integra po otrzymaniu formularza odpowiedzi dostarczy certyfikat zniszczenia	Nr kat.	Ilość nieotwartych lub pełnych pudełek <i>(Pojedyncze tubki lub torebki należy zgłaszać jako jednostki luzem)</i>	Ilość jednostek luzem z otwartych pudełek
				Numer partii

☐	Posiadam dostępne do zwrotu jednostki, których to dotyczy – wprowadzić numer referencyjny produktu, liczbę produktów oraz numer(y) partii	Nr kat.	Ilość nieotwartych lub pełnych pudełek <i>(Pojedyncze tubki lub torebki należy zgłaszać jako jednostki luzem)</i>	Ilość jednostek luzem z otwartych pudełek	Numer partii
☐	Nie posiadam produktów będących przedmiotem komunikatu.				
☐	Mam pytanie, proszę o kontakt				
Imię i nazwisko drukowanymi literami*					
Podpis*					
Data*					

4. Potwierdzenie zwrotu do nadawcy

E-mail	emea-fsca@integralife.com
Infolinia klienta	+33 (0) 6 30 20 69 66
Adres pocztowy	Post Market Surveillance Department Integra Immeuble Séquoia 2, 97 allée Alexandre Borodine Parc Technologique de la Porte des Alpes 69800 Saint Priest, Francja
Portal internetowy	https://www.integralife.com/
Termin zwrotu formularza odpowiedzi klienta*	02.02.2026 r.

Pola obowiązkowe oznaczono gwiazdką *

Ważne, aby Państwa organizacja podjęła działania wyszczególnione w FSN i potwierdziła, że otrzymali Państwo FSN.

Odpowiedź Państwa organizacji stanowi dowód potrzebny nam w celu monitorowania postępu działań naprawczych.

08 stycznia 2026 roku

PILNE – NOTATKA BEZPIECZEŃSTWA – INTEGRA – WYCOFANIE

Niesterylne kremy barierowe i dermatologiczne MediHoney®

Podmiot posiadający prawa do produkcji:

DERMA SCIENCES, Inc. 104 Shorting Rd. Scarborough, Ontario M1S 3S4, Kanada

Przedstawiciel w WE

INTEGRA LIFESCIENCES SERVICES (France) SAS – Immeuble Séquoia 2 – 97 Allée Alexandre Borodine – 69800 SAINT PRIEST, Francja – SRN: FR-AR-000002474

Produkty objęte wycofaniem:

Numer produktu (numer katalogowy)	Opis wyrobu	Podstawowy cel kliniczny
597	Krem dermatologiczny MediHoney® Derma Cream pomaga chronić wrażliwą skórę. Może być stosowany na dużych powierzchniach skóry oraz pod opatrunkami uciskowymi lub opatrunkami na rany, aby chronić nienaruszoną skórę przed uszkodzeniem i podrażnieniem spowodowanym suchością, tarcieniem lub ścinaniem. Pomaga również nawilżać suchą skórę.	• Chroni nienaruszoną, wrażliwą lub narażoną skórę przed uszkodzeniem • Pomaga utrzymać właściwości barierowe skóry i jej nawilżenie • Pomaga chronić skórę przed podrażnieniami lub uszkodzeniami spowodowanymi suchością, tarcieniem lub goleniem • Pomaga zmniejszyć świąd
582 800	Krem barierowy MediHoney® Barrier Cream może być stosowany na nieuszkodzoną i narażoną skórę w celu zapewnienia ochrony przed płynami ustrojowymi i wilgocią. Może być stosowany wokół ran i pod fałdami skórnymi, gdzie bariera ochronna pomoże zapobiec pękaniu skóry. Krem może być również stosowany pod opatrunki na rany i wkładki inkontynencyjne, gdzie skóra może być narażona na uszkodzenia. MediHoney Barrier Cream pomaga utrzymać właściwości ochronne skóry i zapewnić jej nawilżenie.	• Chroni narażoną skórę przed uszkodzeniami związanymi z nietrzymaniem moczu i może być stosowany pod wkładki na nietrzymanie moczu. • Może być stosowany wokół brzegów rany w celu ochrony skóry przed podrażnieniem lub uszkodzeniem spowodowanym wysiękiem z rany. • Pomaga chronić skórę przed uszkodzeniami spowodowanymi tarcieniem lub goleniem. • Pomaga zapobiegać maceracji. • Pomaga zapobiegać otarciom. • Pomaga zapobiegać uszkodzeniom skóry spowodowanym częstym myciem rąk.

NUMERY PARTII: wszystkie numery PARTII (LOT) są objęte tym wycofaniem

Szanowni Dystrybutorzy firmy Integra,

celem niniejszego pisma jest poinformowanie, że firma Integra LifeSciences dobrowolnie wycofuje **niesterylne produkty barierowe i dermatologiczne MediHoney®** wymienione w **Tabeli 1**.

Podczas dochodzenia firma Integra LifeSciences zidentyfikowała niewystarczająco dobre procesy produkcyjne związane z produkcją niesterylnych kremów barierowych i dermatologicznych.

W Europie wystąpiły łącznie trzy (3) skargi dotyczące reakcji skórnych. W Europie nie odnotowano żadnych poważnych obrażeń. Na całym świecie nie odnotowano żadnych innych skarg.

Tabela 1 podsumowuje produkty, których dotyczy niniejszy komunikat.

Tabela 1: Informacje o produkcie, którego dotyczy niniejszy komunikat

Numer produktu producenta (numer katalogowy)	Nazwa produktu (opis)	Numer UDI	Numer partii
582	MEDIHONEY KREM BARIEROWY 50 G TUBKA, 1 TUBKA/CTN X 24...PK:24/CS	Nd.	Wszystkie partie, dla których nie upłynęła data ważności
597	MEDIHONEY KREM DERMATOLOGICZNY 50 G TUBKA, 1 TUBKA/CTN X 24...PK:24/CS	Nd.	
800	MEDIHONEY KREM BARIEROWY 2 G SASZETKA, 20/BX X 10...PK:200/CS	Nd.	

To wycofanie stanowi uzupełnienie wszystkich produktów MediHoney®, które zostały wcześniej wycofane. Wycofanie dotyczy wyłącznie produktów, których termin ważności nie upłynął. W przypadku posiadania przeterminowanych produktów należy usunąć je zgodnie z zasadami i procedurami obowiązującymi w placówce.

Zagrożenia dla zdrowia

Zgodnie z oceną zagrożenia dla zdrowia (HHE), jeśli krem MediHoney jest zanieczyszczony i użyty na pacjencie, może spowodować natychmiastowe szkody w postaci zapalenia skóry, podrażnienia lub reakcji alergicznej. Nie ma żadnych długoterminowych konsekwencji zdrowotnych.

Jeśli już użyto produktów objętych tym wycofaniem i przestrzegano instrukcji produktu, nie jest wymagane dodatkowe monitorowanie pacjenta ani interwencja medyczna.

Działania, które powinni podjąć dystrybutorzy:

1. Prosimy o **zapoznanie się** z informacjami zawartymi w niniejszym piśmie.
2. Jeśli **posiadają Państwo** w magazynie produkt(y) będący(-e) przedmiotem komunikatu:
 - a. Należy natychmiast poddać je kwarantannie.
 - b. W załączonym formularzu odpowiedzi należy zaznaczyć pole „Posiadam jednostki będące przedmiotem komunikatu”.
 - c. W formularzu proszę wpisać całkowitą liczbę jednostek będących przedmiotem komunikatu oraz numer(y) posiadanych(-ej) partii.
3. Jeśli **nie posiadają Państwo** w magazynie produktów będących przedmiotem komunikatu, proszę zaznaczyć pole „Nie posiadam jednostek będących przedmiotem komunikatu”.
4. Prosimy o sprawdzenie **rejestrów identyfikowalności klientów** dla przesyłek produktów będących przedmiotem komunikatu.
5. **W przypadku wysłania produktów do klientów, proszę wypełnić poniższe pola:**

- a. Prosimy o opracowanie formularza odpowiedzi dla klientów, który wyraźnie zawiera Państwa dane kontaktowe. Użytkownicy końcowi powinni zostać poinstruowani, aby przysłać swoje odpowiedzi bezpośrednio do Państwa.
 - b. Kopię komunikatu dotyczącego bezpieczeństwa stosowania produktu należy przesłać do wszystkich swoich klientów, którzy zakupili produkty i numery partii będące przedmiotem komunikatu.
 - c. Zebrać od klientów wypełnione formularze odpowiedzi i produkty, których to dotyczy, oraz wskazać łączne liczby i partie w formularzu odpowiedzi dystrybutora (Załącznik 1).
6. Prosimy o odesłanie odpowiednio wypełnionego formularza odpowiedzi pocztą elektroniczną na adres emea-fsca@integralife.com.

Wypełniając niniejszy formularz, użytkownik potwierdza, że otrzymał niniejszy Komunikat dotyczący bezpieczeństwa i zamierza w pełni przestrzegać jego postanowień. **Oczekujemy odpowiedzi w ciągu 21 dni kalendarzowych od momentu otrzymania tego powiadomienia.** Potwierdzają Państwo również, że niniejszy komunikat przekazano każdej zainteresowanej osobie w Państwa organizacji.

Po otrzymaniu formularza i stwierdzeniu posiadania jednostek będących przedmiotem niniejszego komunikatu dostępnych do zwrotu dział obsługi klienta Integra skontaktuje się z Państwem i poda numer autoryzacji zwrotu materiału (RMA) oraz wskazówki dotyczące zwrotu wadliwego produktu/produktów. Jeśli produkty mogą zostać zutilizowane, Integra dostarczy certyfikat zniszczenia.

Firma Integra przyzna kredyt swoim bezpośrednim klientom lub dystrybutorom dopiero po otrzymaniu i zweryfikowaniu zwróconych produktów lub certyfikatu zniszczenia.

Sugerujemy zachowanie w dokumentacji kopii formularza.

NALEŻY PAMIĘTAĆ, ŻE NIEZALEŻNIE OD TEGO, CZY MACIE PAŃSTWO PRODUKT DO ZWROTU
CZY NIE —

WYMAGANE JEST PRZESŁANIE WYPEŁNIONEGO POTWIERDZENIA

Otrzymanie tego formularza gwarantuje, że firma Integra osiągnęła żądany poziom skuteczności w przekazywaniu tych informacji.

W celu sprawdzenia, czy nasi klienci zostali powiadomieni i rozumieją charakter podejmowanych działań korygujących, właściwe organy krajowe mogą przeprowadzać audyty tego rodzaju działań naprawczych.

O tym działaniu naprawczym w zakresie bezpieczeństwa powiadomiono właściwy organ krajowy w Państwa kraju.

W przypadku dodatkowych pytań prosimy o kontakt z naszym działem nadzoru po wprowadzeniu do obrotu pod adresem emea-fsca@integralife.com. Współpraca z Państwa strony jest dla nas bardzo cenna i bardzo za nią dziękujemy.

Z poważaniem

Dział nadzoru po wprowadzeniu do obrotu firmy Integra LifeSciences

Załącznik 1: Komunikat dotyczący bezpieczeństwa – formularz odpowiedzi (2 strony)

FORMULARZ ODPOWIEDZI DYSTRYBUTORA/IMPORTERA

1. Informacje dotyczące notatki bezpieczeństwa (FSN)	
Numer referencyjny FSN	2025-HHE-020
Data FSN	08.01.2026
Nazwa wyrobu	Niesterylne kremy barierowe i dermatologiczne MediHoney®
Kod produktu	582 – 597 – 800
Partie	Wszystkie partie, dla których nie upłynęła data ważności

2. Dane dotyczące dystrybutora/importera	
Numer SRN	
Nazwa firmy*	
Numer konta	
Adres*	
Adres wysyłkowy, jeśli jest inny niż powyżej	
Nazwa kontaktowa*	
Tytuł lub funkcja	
Numer telefonu*	
E-mail*	

3. Dystrybutorzy/importerzy (zaznaczyć wszystko, co dotyczy)					
☐	Potwierdzam otrzymanie komunikatu dotyczącego bezpieczeństwa stosowania produktu oraz przeczytanie i zrozumienie jego treści.				
☐	Sprawdziłem(-am) swój stan magazynowy i <u>mam</u> objęte wycofaniem wyroby – mogę je zniszczyć ⁽¹⁾ – wprowadzić liczbę produktów i numer(y) partii <i>(¹ W przypadku wybrania tej opcji – Integra po otrzymaniu formularza odpowiedzi dostarczy certyfikat zniszczenia)</i>	Nr kat.	Ilość nieotwartych lub pełnych pudełek <i>(Pojedyncze tubki lub woreczki należy zgłaszać jako jednostki luzem)</i>	Ilość jednostek luzem z otwartych pudełek	Numer partii
☐	<u>Posiadam</u> dostępne do zwrotu jednostki, których to dotyczy – wprowadzić numer referencyjny produktu, liczbę produktów oraz numer(y) partii	Nr kat.	Ilość nieotwartych lub pełnych pudełek <i>(Pojedyncze tubki lub woreczki należy zgłaszać jako jednostki luzem)</i>	Ilość jednostek luzem z otwartych pudełek	Numer partii

☐	Zidentyfikowałem(-am) klientów, którzy otrzymali produkty będące przedmiotem komunikatu, i poinformowałem(-am) ich o niniejszym komunikacie dotyczącym bezpieczeństwa stosowania produktu*	<i>Data przekazania informacji:</i>			
☐	Załączyłem(-am) listę klientów				
☐	Otrzymałem(-am) potwierdzenie odpowiedzi od wszystkich zidentyfikowanych klientów				
☐	Moi klienci <u>mają</u> produkty, których dotyczy komunikat	Nr kat.	Ilość nieotwartych lub pełnych pudełek <i>(Pojedyncze tubki lub torebki należy zgłaszać jako jednostki luzem)</i>	Ilość jednostek luzem z otwartych pudełek	Numer partii
☐	Moi klienci nie otrzymali żadnych produktów będących przedmiotem komunikatu, lub wszystkie otrzymane produkty zostały już zużyte				
Imię i nazwisko drukowanymi literami*		<i>Imię i nazwisko dystrybutora drukowanymi literami</i>			
Podpis*		<i>Dystrybutor podpisuje się tutaj</i>			
Data*					

4. Potwierdzenie zwrotu do nadawcy

E-mail	emea-fsca@integralife.com
Infolinia dla dystrybutorów	+33 (0) 6 30 20 69 66
Adres pocztowy	Post Market Surveillance Department Integra Immeuble Séquoia 2,

	97 allée Alexandre Borodine Parc Technologique de la Porte des Alpes 69800 Saint Priest, Francja
Portal internetowy	https://www.integralife.com/
Termin zwrotu formularza odpowiedzi dystrybutora*	02.02.2026 r.

Pola obowiązkowe oznaczono gwiazdką *

Ważne, aby Państwa organizacja podjęła działania wyszczególnione w FSN i potwierdziła, że otrzymali Państwo FSN.

Odpowiedź Państwa organizacji jest dowodem, którego potrzebujemy, aby monitorować postęp działań naprawczych.