

January 12, 2022

**LETTER OF CONFIRMATION ON SINGLE-USE PRODUCT
AND NO-WARRANTY SERVICE
XÁC NHẬN SẢN PHẨM DÙNG MỘT LẦN VÀ KHÔNG CÓ CHẾ ĐỘ
BẢO HÀNH**

To whom it may concern,
Kính gửi các bên liên quan,

We, Siemens Healthcare Diagnostics Inc., located at 500 GBC DR, PO Box 6101, Newark, DE 19714, USA as legal manufacturer of medical devices listed below, hereby declares that such medical device are single used products.

Chúng tôi, Siemens Healthcare Diagnostics Inc., có địa chỉ tại 500 GBC DR, PO Box 6101, Newark, DE 19714, USA với tư cách là chủ sở hữu các trang thiết bị y tế được liệt kê sau, xin xác nhận rằng các trang thiết bị y tế dưới đây là sản phẩm sử dụng 01 lần.

Accordingly, there will not be any warranty and maintenance services applied to these items.

Do đó, không có chế độ bảo hành và bảo trì nào được cung cấp cho các sản phẩm này.

In-vitro diagnostics products of **DIMENSION** product-line including reagent, calibrator, quality control material, electrode, and other consumables such as wash, cleaner, diluents, conditioner, diluent check, pipette, sample container and reagent container.

*Các sản phẩm chẩn đoán in-vitro thuộc dòng sản phẩm **DIMENSION** bao gồm: thuốc thử, chất hiệu chuẩn, vật liệu kiểm soát, điện cực và các vật tư tiêu hao khác như: nước rửa, dung dịch làm sạch, đầu côn, dung dịch pha loãng, dung dịch kiểm tra máy, vật chứa mẫu, vật chứa thuốc thử.*

For and on behalf of Siemens Healthcare Diagnostics Inc.

Julie L. Feaster
Regulatory Affairs Specialist

Disclosure and Confidential Statement

This document contains information which is strictly confidential and proprietary. It is to be used exclusively for registration by Siemens Regulatory Representatives, Local Agency Reviewers and Health Authorities. The distribution, copying or publication of any information in this document is prohibited.

RESTRICTED